

СПЛАВЫ СВИНЦОВО-СУРЬЯНИСТИЕ**Методы определения цинка и меди**Lead-antimony alloys. Methods for the determination
of zinc and copper**ГОСТ
1293.5—83
(СТ СЭВ 3501—81)**

ОКП 17 2532

Взамен
ГОСТ 1293.5—74

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 8 февраля 1983 г. № 704 срок действия установлен

с 01.07.83до 01.07.88**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт устанавливает атомно-абсорбционный метод определения цинка и полярографический метод определения цинка и меди при массовой доле цинка от 0,0005 до 0,05% и меди от 0,001 до 0,3% в свинцово-сурьмянистых сплавах.

Стандарт соответствует СТ СЭВ 3501—81 в части атомно-абсорбционного метода определения цинка.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 1293.0—83.

2. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЦИНКА**2.1. Сущность метода**

Метод основан на растворении пробы в смеси азотной и винной кислот, распылении растворов в воздушно-ацетиленовое пламя и измерении величины поглощения линии цинка 213,8 нм.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Атомно-абсорбционный спектрофотометр любой марки.

Воздух, сжатый под давлением $2 \cdot 10^5$ — $6 \cdot 10^5$ Па (2—6 атм.), в зависимости от используемой аппаратуры.

Ацетилен в баллонах по ГОСТ 5457—75.

Кислота винная по ГОСТ 5817—77, раствор с массовой концентрацией 400 г/дм³.



Кислота азотная по ГОСТ 4461—77, перегнанная в кварцевом аппарате, или кислота азотная по ГОСТ 11125—78 и разбавленная 1:3.

Свинец по ГОСТ 3778—77 с массовой долей цинка не более 0,0001%.

Раствор с массовой концентрацией свинца 100 г/дм³, готовят растворением 25 г стружки металлического свинца в 100 см³ азотной кислоты (1:3) при нагревании. Полученный раствор переводят в мерную колбу вместимостью 250 см³, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Сурьма по ГОСТ 1089—82 с массовой долей цинка не более 0,0001%.

Раствор с массовой концентрацией сурьмы 25 г/дм³, готовят растворением 5 г металлической сурьмы, измельченной в агатовой ступке, в смеси кислот — 100 см³ раствора винной кислоты и 25 см³ концентрированной азотной кислоты при нагревании. Полученный раствор переводят в мерную колбу вместимостью 200 см³, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Цинк по ГОСТ 3640—79.

2.3. Подготовка к анализу

2.3.1. Приготовление стандартных растворов цинка

Раствор А: 0,1 г цинка растворяют в 15 см³ раствора азотной кислоты (1:3) при нагревании. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 100 мкг цинка.

Раствор Б: 10 см³ раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 10 мкг цинка.

Раствор В: 10 см³ раствора Б переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора В содержит 1 мкг цинка.

2.3.2. Построение градуировочного графика

В восемь из девяти мерных колб вместимостью 100 см³ наливают 10 и 20 см³ стандартного раствора В, 5, 10 и 20 см³ стандартного раствора Б, 5, 8 и 10 см³ стандартного раствора А, что соответствует 0,1; 0,2; 0,5; 1; 2; 5; 8 и 10 мкг/см³ цинка.

Во все колбы добавляют по 12 см³ раствора азотной кислоты (1:3), доводят до метки водой и перемешивают.

2.4. Проведение анализа

Навеску сплава массой 2 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 5 см³ раствора винной кислоты и 15 см³ раствора азотной кислоты (1:3) и растворяют при нагре-

вании. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

Анализируемый и стандартные растворы распыляют в воздушно-ацетиленовое пламя и измеряют величину поглощения линии цинка 213,8 нм на атомно-абсорбционном спектрофотометре.

Условия измерения подбирают в соответствии с применяемым прибором. Используют два способа измерения величины поглощения в зависимости от модели прибора.

На спектрофотометрах, имеющих режим работы «концентрация», работают в режиме «концентрация» и результат получают на табло в мкг/см³ или в режиме «поглощение» методом «ограничивающих растворов», или по градуировочному графику.

На остальных спектрофотометрах работают в режиме «поглощение» с записью на самопищущем потенциометре или со снятием показаний по стрелочному или цифровому прибору.

Метод «ограничивающих растворов» заключается в получении отсчетов для анализируемого раствора и двух стандартных растворов, один из которых дает больший, а другой меньший отсчет по сравнению с отсчетом для анализируемого раствора.

2.5. Обработка результатов

2.5.1. Если измерение проводят на самопищущем потенциометре, то линейкой измеряют высоту пиков в миллиметрах и строят градуировочный график в координатах: C — концентрация определяемого элемента в растворе, мкг/см³; L — высота пика, мм.

При измерении величины поглощения линии определяемого элемента по стрелочному и цифровому прибору градуировочный график строят в координатах: C — концентрация определяемого элемента в растворе, мкг/см³, N — показания стрелочного или цифрового прибора.

Массовую долю цинка (X) в процентах вычисляют по формуле

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

где C_1 — концентрация цинка в анализируемом растворе, мкг/см³;

C_2 — концентрация цинка в растворе контрольного опыта, мкг/см³;

V — объем раствора сплава, см³;

m — масса навески сплава, г.

2.5.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности $P^1 = 0,95$ не должны превышать значений, указанных в табл. 1.

Таблица 1

| Массовая доля цинка, % | Абсолютные допускаемые расхождения, % |
|------------------------|---------------------------------------|
| От 0,0005 до 0,001 | 0,0002 |
| Св. 0,001 > 0,003 | 0,0003 |
| > 0,003 > 0,008 | 0,0007 |
| > 0,008 > 0,02 | 0,002 |
| > 0,02 > 0,05 | 0,003 |

2.5.3. Метод применяют при разногласии в оценке качества сплава.

3. ПОЛЯРОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЦИНКА И МЕДИ

3.1. Сущность метода

Метод основан на полярографическом определении цинка и меди на аммонийно-аммиачном фоновом электролите при потенциалах полуволн соответственно минус 1,44 и минус 0,52 В по отношению к насыщенному каломельному электроду. Свинец предварительно выделяют в виде сульфата, сурьму частично сосаждают со свинцом, а другую часть удаляют в виде летучего бромида сурьмы.

3.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Полярограф переменного тока.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77, разбавленная 1:1.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, разбавленная 1:1 и 2%-ный раствор.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 и 5%-ный раствор.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72.

Кислота бромистоводородная по ГОСТ 2062—77.

Железо хлорное по ГОСТ 4147—74, 5%-ный раствор: готовят на разбавленной 1:20 соляной кислоте.

Натрий сернистокислый (сульфит натрия) кристаллический по ГОСТ 429—76, насыщенный раствор.

Цинк металлический гранулированный по ГОСТ 989—75.

Медь по ГОСТ 859—78, марки М0.

3.3. Подготовка к анализу

3.3.1. Приготовление стандартных растворов цинка и меди

Раствор А: 0,2 г цинка и 0,2 г меди растворяют в 15—20 см³

азотной кислоты (1 : 1) и выпаривают до получения влажного остатка. Приливают 10 см³ соляной кислоты и вновь выпаривают до получения влажного остатка.

Выпаривание с соляной кислотой повторяют дважды. Прибавляют 50 см³ соляной кислоты, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доводят до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит по 0,2 мг цинка и меди.

Раствор Б: 10 см³ стандартного раствора А разбавляют 5%-ным раствором соляной кислоты в мерной колбе вместимостью 100 см³.

1 см³ раствора Б содержит по 0,02 мг цинка и меди.

3.3.2. Для приготовления градуировочных растворов в семь мерных колб вместимостью 100 см³ отмеривают соответственно в каждую микробюреткой или пипетками 2 см³ раствора Б, 0,5; 1; 2; 5; 10 и 15 см³ раствора А, приливают в каждую из колб, кроме последней, 5%-ный раствор соляной кислоты до объема 15 см³, по 40—50 см³ фонового электролита и по 4 см³ раствора хлорного железа, перемешивают, приливают по 10 см³ насыщенного раствора сульфита натрия, разбавляют до метки фоновым электролитом и перемешивают.

Градуировочные растворы содержат соответственно по 0,4; 1,0; 2,0; 4,0; 10,0; 20,0 и 30,0 мг/дм³ цинка и меди.

Количество и концентрации градуировочных растворов цинка и меди меняют в зависимости от концентрации этих элементов в анализируемом растворе.

3.3.3. Для приготовления фонового электролита в склянку вместимостью 1 дм³ наливают 500 см³ воды, прибавляют 100 г хлористого аммония, 200 см³ амиака, перемешивают до растворения соли и разбавляют при перемешивании до метки водой.

3.4. Проведение анализа

Навеску сплава массой 5 или 10 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 60—80 см³ азотной кислоты (1 : 1) и нагревают до полного растворения сплава. Приливают 50 см³ воды, 10 см³ серной кислоты, разбавленной 1 : 1, нагревают до кипения, охлаждают 30 мин и фильтруют через плотный фильтр «синяя лента», собирая фильтрат в мерную колбу вместимостью 250 см³. Осадок на фильтре и в колбе промывают 3—4 раза холодным раствором серной кислоты. Фильтр с осадком сульфата свинца отбрасывают.

К фильтрату в мерной колбе прибавляют 5 см³ серной кислоты (1 : 1) доводят до метки водой и перемешивают.

Аликвотную часть раствора 25 или 50 см³, в зависимости от массовых долей цинка и меди, помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, приливают 5 см³ соляной кислоты и выпаривают до появления густых паров серной кислоты. Охлаждают

и выпаривание с 5 см³ соляной кислоты повторяют. Приливают 5 см³ бромистоводородной кислоты и выпаривают до появления паров серного ангидрида. Выпаривание с бромистоводородной кислотой повторяют дважды или трижды, в зависимости от содержания сурьмы в сплаве. Обмывают стенки колбы 1—2 см³ воды и выпаривают до полного удаления паров серной кислоты.

К слегка влажному остатку приливают в зависимости от конечного разбавления 4 или 8 см³ раствора соляной кислоты, нагревают до 50—60°C, приливают 10 или 25 см³ фонового электролита, 1 или 2 см³ раствора хлорного железа, перемешивают, приливают 2,5 или 5 см³ насыщенного раствора сульфита натрия, охлаждают, количественно переводят в мерную колбу вместимостью 25 или 50 см³, разбавляют до метки фоновым электролитом и перемешивают.

Часть раствора заливают в электролизер и полярографируют цинк и медь соответственно при потенциалах полуволны минус 1,44 и 0,52 В по отношению к насыщенному каломельному электроду.

В аналогичных условиях проводят полярографирование цинка и меди в градуировочных растворах и в растворе контрольного опыта, вычитая значения высот волн цинка и меди контрольного опыта из соответствующих значений анализируемого сплава.

3.5. Обработка результатов

3.5.1. Массовую долю цинка (и меди) (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{h \cdot V \cdot 100}{K \cdot m \cdot 1000 \cdot 1000},$$

где h — высота волны цинка (меди) раствора сплава, мм;

V — объем раствора сплава, см³;

m — масса сплава (аликвотной части), г;

K — коэффициент пересчета, который вычисляют по формуле

$$K = \frac{h_1}{C},$$

где h_1 — высота волны цинка (меди) градуировочного раствора, мм;

C — концентрация цинка (меди) в градуировочном растворе, мг/дм³.

3.5.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности $P^1 = 0,95$ не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

Таблица 2

| Массовая доля цинка или меди, % | Абсолютные допускаемые расхождения, % | |
|------------------------------------|------------------------------------------|--------|
| | цинка | меди |
| От 0,0005 до 0,001 | 0,0002 | 0,0002 |
| Св. 0,001 » 0,003 | 0,0003 | 0,0003 |
| » 0,003 » 0,008 | 0,0007 | 0,0007 |
| » 0,008 » 0,02 | 0,002 | 0,002 |
| » 0,02 » 0,05 | 0,003 | 0,003 |
| » 0,05 » 0,1 | 0,004 | 0,004 |
| » 0,1 » 0,3 | 0,02 | 0,02 |

Изменение № 1 ГОСТ 1293.5—83 Сплавы свинцово-сурьмянистые. Методы определения цинка и меди

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 20.11.87 № 4205

Дата введения 01.07.88

Заменить код: ОКП 17 2532 на ОКСТУ 1709.

Пункт 2.2. Заменить ссылку: ГОСТ 11125—78 на ГОСТ 11125—84.

Пункт 3.2. Десятый абзац. Заменить слова: «металлический гранулированный по ГОСТ 989—75» на «по ГОСТ 3640—79».

Пункт 3.4. Пятый абзац. Заменить значение: 0,52 В на «минус 0,52 В».

(ИУС № 2 1988 г.)

Изменение № 2 ГОСТ 1293.5—83 Сплавы свинцово-сурьмянистые. Методы определения цинка и меди

Принято Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 13 от 28.05.98)

Зарегистрировано Техническим секретариатом МГС № 2929

За принятие изменения проголосовали:

| Наименование государства | Наименование национального органа по стандартизации |
|----------------------------|-----------------------------------------------------|
| Азербайджанская Республика | Азгосстандарт |
| Республика Армения | Армгосстандарт |
| Республика Беларусь | Госстандарт Республики Беларусь |
| Республика Казахстан | Госстандарт Республики Казахстан |
| Кыргызская Республика | Кыргызстандарт |
| Российская Федерация | Госстандарт России |
| Республика Таджикистан | Таджикгосстандарт |
| Туркменистан | Главгосинспекция «Туркменстандартлары» |
| Республика Узбекистан | Узгосстандарт |
| Украина | Госстандарт Украины |

На обложке и первой странице под обозначением стандарта исключить обозначение: (СТ СЭВ 3501—81).

Вводную часть изложить в новой редакции:

«Настоящий стандарт устанавливает атомно-абсорбционный метод определения цинка и меди при массовой доле цинка от 0,0005 до 0,05 %, меди от 0,002 до 0,6 % и полярографический метод определения цинка и меди при массовой доле цинка от 0,0005 до 0,05 %, меди от 0,001 до 0,3 % в свинцово-сурьмянистых сплавах».

Раздел 2. Наименование дополнить словами: «и меди».

Пункт 2.1 дополнить словами: «и меди 324,8 нм».

Пункт 2.2. Пятый абзац дополнить значениями: «1:1 и 1:2»;

седьмой абзац. Исключить слово: «дистиллированной»;

восьмой, девятый абзацы исключить;

дополнить абзацем:

«Медь по ГОСТ 859—78 не ниже марки М0 или электролитная».

Пункт 2.3.1. Наименование дополнить словами: «и меди»;

раствор А. Заменить значение: 0,1 г на 0,1000 г;

дополнить абзацами:

«Раствор Г: 0,5000 г меди растворяют в 10 см³ раствора азотной кислоты 1:1 при нагревании. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Г содержит 1 мг меди.

Раствор Д: 10 см³ раствора Г переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Д содержит 100 мкг меди.

Раствор Е: 10 см³ раствора Д переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Е содержит 10 мкг меди».

Пункт 2.3.2. Второй абзац. Заменить слова: «раствора азотной кислоты (1:3)» на «раствора азотной кислоты 1:2 и 20 см³ раствора свинца»; дополнить абзацами:

«В девять из десяти мерных колб вместимостью 100 см³ каждая помешают 4, 8, 10 и 20 см³ стандартного раствора Е, 5, 10 и 20 см³ стандартного раствора Д, 4 и 6 см³ стандартного раствора Г, что соответствует 0,4; 0,8; 1; 2; 5; 10; 20; 40 и 60 мкг/см³ меди.

Во все колбы добавляют по 12 см³ раствора азотной кислоты 1:2, доводят до метки водой и перемешивают».

Пункт 2.4. Первый абзац. Заменить значения: 2 г на 2,0000 г; (1:3) на (1:2);

второй абзац после слов «линии цинка 213,8 нм» дополнить словами: «и линии меди 324,8 нм».

Пункт 2.5.1. Третий абзац после слова «цинка» дополнить словами: «и меди (Х)»;

формула. Экспликацию после слова цинка дополнить словами: «или меди» (2 раза).

Пункт 2.5.2 изложить в новой редакции:

«2.5.2. Расхождение результатов параллельных определений d (разность наибольшего и наименьшего результатов параллельных определений) и расхождение результатов анализа D (разность большего и меньшего результатов анализа) при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать значений абсолютных допускаемых расхождений, приведенных в табл. 1 и 2.

Т а б л и ц а 1

| Массовая доля цинка, % | Предельное значение погрешности результатов анализа Δ , % | Расхождение результатов параллельных определений d , % | Расхождение результатов анализа D , % |
|----------------------------|------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|-----------------------------------------|
| От 0,0005 до 0,0010 включ. | 0,0002 | 0,0002 | 0,0002 |
| Св. 0,0010 » 0,0020 » | 0,0002 | 0,0003 | 0,0003 |
| » 0,0020 » 0,0050 » | 0,0004 | 0,0005 | 0,0005 |
| » 0,0050 » 0,010 » | 0,0009 | 0,0012 | 0,0012 |
| » 0,010 » 0,020 » | 0,002 | 0,002 | 0,002 |
| » 0,020 » 0,050 » | 0,002 | 0,003 | 0,003 |

Таблица 2

| Массовая доля меди, % | Предельное значение погрешности результатов анализа Δ , % | Расхождение результатов параллельных определений d , % | Расхождение результатов анализа D , % |
|----------------------------|------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|-----------------------------------------|
| От 0,0020 до 0,0050 включ. | 0,0004 | 0,0005 | 0,0005 |
| Св. 0,0050 » 0,010 » | 0,0009 | 0,0012 | 0,0012 |
| » 0,010 » 0,020 » | 0,002 | 0,003 | 0,003 |
| » 0,020 » 0,050 » | 0,003 | 0,004 | 0,004 |
| » 0,050 » 0,10 » | 0,006 | 0,008 | 0,008 |
| » 0,10 » 0,30 » | 0,02 | 0,02 | 0,02 |
| » 0,30 » 0,60 » | 0,04 | 0,05 | 0,05 |

Контроль точности анализа осуществляется с помощью стандартных образцов или другими методами, предусмотренными ГОСТ 1293.0—83.

Погрешность результатов анализа (при доверительной вероятности $P = 0,95$) не превышает предельных значений Δ , приведенных в табл. 1 и 2, при выполнении следующих условий: расхождение результатов параллельных определений не превышает допускаемых, результаты контроля точности положительные».

Пункт 2.5.3 после слова «Метод» дополнить словами: «определения цинка».

Пункт 3.2. Третий абзац. Заменить слова: «2%-ный раствор» на 1:50;

четвертый абзац. Заменить слова: «5%-ный раствор» на «разбавленная 1:20»;

восьмой абзац. Заменить слова: «5%-ный раствор» на «раствор 50 г/дм³»;

заменить ссылку: ГОСТ 429—76 на ГОСТ 195—77.

Пункт 3.3.1. Первый абзац. Заменить значения: 0,2 г на 0,2000 г (2 раза);

четвертый абзац. Заменить слова: «5%-ным раствором соляной кислоты» на «соляной кислотой, разбавленной 1:20».

Пункт 3.3.2. Первый абзац. Заменить слова: «5%-ный раствор соляной кислоты» на «соляную кислоту, разбавленную 1:20»; исключить слова: «соответственно в каждую микробюреткой или пипетками».

Пункт 3.4. Первый абзац. Заменить значения и слова: «5 или 10 г» на «5,000 или 10,000 г»; «холодным раствором серной кислоты» на «холодной серной кислотой, разбавленной 11:50»;

третий абзац. Заменить слова: «серного ангидрида» на «серной кислоты».

Пункт 3.5.1. Формула. Экспликация. Заменить слова: «масса сплава (аликовтной части), г» на «масса навески сплава (масса навески, соответствующая аликовтной части раствора), г».

Пункт 3.5.2 изложить в новой редакции:

«3.5.2. Расхождение результатов параллельных определений d (разность наибольшего и наименьшего результатов параллельных определений) и расхождение результатов анализа D (разность большего и меньшего результатов анализа) при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать значений абсолютных допускаемых расхождений, приведенных в табл. 1 и 3.

Таблица 3

| Массовая доля меди, % | Предельное значение погрешности результатов анализа Δ , % | Расхождение результатов параллельных определений d , % | Расхождение результатов анализа D , % |
|----------------------------|------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------|-----------------------------------------|
| От 0,0010 до 0,0020 включ. | 0,0002 | 0,0003 | 0,0003 |
| Св. 0,0020 » 0,0050 » | 0,0004 | 0,0005 | 0,0005 |
| » 0,0050 » 0,010 » | 0,0009 | 0,0012 | 0,0012 |
| Св. 0,010 до 0,020 включ. | 0,002 | 0,003 | 0,003 |
| » 0,020 » 0,050 » | 0,003 | 0,004 | 0,004 |
| » 0,050 » 0,10 » | 0,006 | 0,008 | 0,008 |
| » 0,10 » 0,30 » | 0,02 | 0,02 | 0,02 |

Контроль точности анализа осуществляется с помощью стандартных образцов или другими методами, предусмотренными ГОСТ 1293.0—83.

Погрешность результатов анализа (при доверительной вероятности $P = 0,95$) не превышает предельных значений Δ , приведенных в табл. 1 и 3, при выполнении следующих условий: расхождение результатов параллельных определений не превышает допускаемых, результаты контроля точности положительные».

(ИУС № 7 2001 г.)