

**ГОСТ 13938.6—78**

**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**

---

# **МЕДЬ**

## **МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ НИКЕЛЯ**

**Издание официальное**

## 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

## МЕДЬ

Методы определения никеля

ГОСТ  
13938.6—78

Copper. Methods for determination of nickel

ОКСТУ 1709

Дата введения 01.01.79

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический и атомно-абсорбционный (при массовой доле от 0,0005 до 0,5 %) методы определения никеля в меди марок в соответствии с ГОСТ 859.  
**(Измененная редакция, Изм. № 4, 5).**

## 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении анализов — по ГОСТ 13938.1.

Разд. 1. (Измененная редакция, Изм. № 4).

**2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ НИКЕЛЯ  
 (при массовой доле никеля от 0,0005 до 0,5 %)**

## 2.1. Сущность метода

Метод основан на образовании окрашенного соединения никеля с диметилглиоксимом в среде амиака или гидроксида натрия после отделения никеля в виде диметилглиоксимиата экстракцией хлороформом и реэкстракции никеля соляной кислотой. Оптическую плотность раствора измеряют при длине волны 434—450 нм. Медь связывают тиосульфатом натрия в бесцветный комплекс при pH 6,2—6,8.

**(Измененная редакция, Изм. № 4, 5).**

## 2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектролориметр или спектрофотометр со всеми принадлежностями.  
 pH-метр со всеми принадлежностями.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1 и 3:2.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, 0,5 н. раствор и разбавленная 1:3.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1:1.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Кислота винная (виннокаменная кислота) по ГОСТ 5817.

Амиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1 и 1:49.

Бром по ГОСТ 4109, насыщенный водный раствор (бромная вода).

Диметилглиоксим по ГОСТ 5828, спиртовой свежеприготовленный раствор 5 г/дм<sup>3</sup> и раствор 10 г/дм<sup>3</sup> в растворе гидроксида натрия 80 г/дм<sup>3</sup>.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, растворы 80, 100 и 400 г/дм<sup>3</sup>.

Натрий углекислый безводный по ГОСТ 83, раствор 500 г/дм<sup>3</sup> и раствор 10 г/дм<sup>3</sup> в растворе гидроксида натрия с массовой концентрацией 400 г/дм<sup>3</sup>.

Натрий серноватистокислый (тиосульфат натрия) 5-водный по ГОСТ 27068, 50 %-ный раствор.  
Натрий уксуснокислый по ГОСТ 199.

Ацетатный буферный раствор; готовят следующим образом: 300 г уксуснокислого натрия растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды и устанавливают pH раствора (6,5±0,3) прибавлением уксусной кислоты. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Тартратный буферный раствор; готовят следующим образом: 150 г винной кислоты растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды и устанавливают pH раствора (6,5±0,3) прибавлением раствора 400 г/дм<sup>3</sup> гидроокиси натрия. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают водой и перемешивают.

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 18300.

Хлороформ по ГОСТ 20015.

Йод по ГОСТ 4159, спиртовой раствор 10 г/дм<sup>3</sup>.

Никель по ГОСТ 849.

Никель сернокислый по ГОСТ 4465.

Растворы никеля стандартные.

Раствор А; готовят следующим образом: 4,784 г сернокислого никеля помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 50 см<sup>3</sup> воды, 1 см<sup>3</sup> серной кислоты, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают до метки и перемешивают.

При применении металлического никеля 1,000 г никеля при нагревании растворяют в 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 20 см<sup>3</sup> перекиси водорода, раствор охлаждают, приливают 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и раствор выпаривают до появления паров серной кислоты. Остаток охлаждают, приливают 100 см<sup>3</sup> воды, переводят раствор в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 1 мг никеля. Такой же раствор может быть приготовлен следующим образом: навеску никеля массой 1,0 г растворяют при нагревании в 20—25 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 3:2, и выпаривают раствор до объема 3—5 см<sup>3</sup>. Затем добавляют 20 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до выделения паров серной кислоты. После охлаждения приливают 100—150 см<sup>3</sup> воды, растворяют соли и переносят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки.

Раствор Б; готовят следующим образом: 100 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, прибавляют 1 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,1 мг никеля.

Раствор В; готовят следующим образом: 25 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 0,01 мг никеля.

Растворы Б и В применяют свежеприготовленными.

Водорода перекись (пергидроль) по ГОСТ 10929.

Медь по ГОСТ 859 (с массовой долей никеля меньше 0,0005 %).

Растворы меди.

Раствор А; готовят следующим образом: 25,0 г меди растворяют в 200 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, раствор нагревают до удаления окислов азота, охлаждают и переводят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,1 г меди.

Раствор Б; готовят следующим образом: 25 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,01 г меди. Раствор устойчив в течение 8 ч.

Калий-натрий виннокислый (сегнетова соль) по ГОСТ 5845, раствор 200 г/дм<sup>3</sup>.

Аммоний надсернокислый по ГОСТ 20478, раствор 30 г/дм<sup>3</sup>. Допускается применение других реагентов при условии получения метрологических характеристик, не уступающих указанным в стандарте.

Смесь соляной и азотной кислот в отношении 3:1, применяют свежеприготовленной.

Кислота лимонная, раствор 100 г/дм<sup>3</sup>.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 4, 5).

2.3. Проведение анализа

2.3.1. *Определение никеля при массовой доле его от 0,0005 до 0,005 %*

Навеску меди массой 1,0 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> и прибавляют 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. После прекращения бурной реакции раствор осторожно кипятят до удаления окислов азота (7—10 мин), выпаривают примерно до 3 см<sup>3</sup>, к раствору прибавляют 10 см<sup>3</sup> воды и нагревают до кипения. Раствор охлаждают, прибавляют раствор аммиака, разбавленный 1:1, до появления осадка гидроокисей, затем по каплям соляную кислоту, разбавленную 1:3, до раство-

## С. 3 ГОСТ 13938.6—78

рения осадка. К раствору приливают 3 см<sup>3</sup> тартратного буферного раствора, 3 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора и 25 см<sup>3</sup> раствора серноватистокислого натрия. Величину pH раствора (6,5±0,3) контролируют при помощи рН-метра. Раствор переводят в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 2 см<sup>3</sup> спиртового раствора диметилглиоксимиа, перемешивают и раствор выдерживают 1—2 мин.

К содержимому воронки прибавляют 5 см<sup>3</sup> (для анализа по п. 2.3.1) хлороформа или 10 см<sup>3</sup> (для анализа по п. 2.3.1a) и экстрагируют соединение никеля в течение 1 мин. Хлороформный экстракт отделяют и помещают в другую делительную воронку. К водному раствору в воронке прибавляют еще 5 см<sup>3</sup> (для анализа по п. 2.3.1) или 10 см<sup>3</sup> (для анализа по п. 2.3.1a) хлороформа и повторяют экстракцию. Сливают экстракти в стакан, в котором проводили разложение пробы, аммиачные растворы отбрасывают. Хлороформный экстракт присоединяют к объединенному хлороформному экстракту.

К объединенным хлороформным экстрактам прибавляют 5 см<sup>3</sup> (для анализа по п. 2.3.1) или 10 см<sup>3</sup> (для анализа по п. 2.3.1a) 0,5 моль/дм<sup>3</sup> раствора соляной кислоты и реэкстрагируют никель в течение 1 мин, хлороформ сливают в другую делительную воронку и повторяют еще два раза. Экстракти помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

При работе в среде аммиака реэкстракти собирают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, нагревают до кипения и упаривают до объема 7—10 см<sup>3</sup>, охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 25 или 50 см<sup>3</sup> и последовательно приливают 2 см<sup>3</sup> спиртового раствора диметилглиоксимиа, 5 см<sup>3</sup> раствора надсернокислого аммония и 5 или 10 см<sup>3</sup> аммиака, разбавленного 1:1.

При работе в среде гидроксида натрия реэкстракти помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> и последовательно прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора лимонной кислоты, 2 см<sup>3</sup> раствора аммония надсернокислого, 10 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия (80 г/дм<sup>3</sup>) и 1 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксимиа в растворе гидроксида натрия. Раствор нагревают до 60 °C и оставляют при этой температуре на 5 мин. Затем охлаждают, помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают. Оптическую плотность раствора измеряют, как описано выше.

Массу никеля определяют по градуировочному графику, построенному, как указано в п. 2.4.1.

Одновременно проводят два контрольных опыта, выполняя те же операции и приливая те же реактивы, что и при анализе пробы. Среднюю величину оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из величины оптической плотности анализируемого раствора.

(Измененная редакция, Изм. № 4, 5).

2.3.1а. Для меди, содержащей трудно растворимые соединения никеля, вскрытие навески осуществляют следующим образом: навеску меди массой 1,0 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 20 см<sup>3</sup> смеси соляной и азотной кислот и выпаривают при нагревании до влажных солей. Затем добавляют 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и выпаривают досуха. Этую операцию повторяют еще два раза. После охлаждения сухой остаток смачивают 3 см<sup>3</sup> соляной кислоты, приливают 10 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Раствор охлаждают, прибавляют аммиак, разбавленный 1:1, до появления осадка гидроксидов и затем по каплям раствор соляной кислоты 0,5 моль/дм<sup>3</sup> до растворения осадка. К полученному раствору приливают 3 см<sup>3</sup> тартратного буферного раствора и 3—5 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора до растворения осадка. Добавляют 35 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия и затем еще по каплям до обесцвечивания раствора (до полного восстановления меди). Далее продолжают по п. 2.3.1.

(Введен дополнительно, Изм. № 5).

2.3.2. *Определение никеля при массовой доле его от 0,005 до 0,05 %*

Навеску меди массой 1,0 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> и поступают далее, как указано в п. 2.3.1.

Для экстракции соединения никеля используют дважды по 10 см<sup>3</sup> хлороформа и далее проводят анализ, как указано в п. 2.3.1.

Из объединенных хлороформных экстрактов дважды реэкстрагируют никель 0,5 г/дм<sup>3</sup> раствором соляной кислоты, применяя каждый раз по 10 см<sup>3</sup> кислоты и встряхивая содержимое воронки в течение 1 мин. Солянокислые растворы сливают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, нагревают до кипения, охлаждают и переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Прибавляют последовательно 2 см<sup>3</sup> бромной воды или 2 см<sup>3</sup> спиртового раствора йода, 2 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксимиа и 20 см<sup>3</sup> раствора углекислого натрия, доливают раствор водой до метки и перемешивают. Через 10 мин измеряют оптическую плотность раствора при длине волн 450 нм в кювете с оптимальной толщиной слоя.

Раствором сравнения при измерении оптической плотности раствора служит вода.

Одновременно проводят два контрольных опыта так, как указано в п. 2.3.1. Экстракцию, реэкстракцию и измерение оптической плотности раствора выполняют так, как указано выше.

Среднюю величину оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из величины оптической плотности анализируемого раствора.

Массу никеля определяют по градуировочному графику, построенному, как указано в п. 2.4.2.

### 2.3.3. Определение никеля при массовой доле его от 0,05 до 0,5 %

Навеску меди массой 1,0 г растворяют и упаривают, как указано в п. 2.3.1.

Охлажденный раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. 10 см<sup>3</sup> раствора переводят пипеткой в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют раствор аммиака, разбавленный 1:1, до появления осадка гидроокисей, а затем по каплям соляную кислоту, разбавленную 1:3, до растворения осадка. К раствору приливают 3 см<sup>3</sup> тартратного буферного раствора, 3 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора, 2,5 см<sup>3</sup> серноватистокислого натрия, перемешивают и устанавливают величину pH (6,5±0,3). Раствор переносят в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup> и далее проводят анализ, как указано в п. 2.3.2.

Одновременно проводят два контрольных опыта. Для этого в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 1 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают досуха. К остатку прибавляют 1 см<sup>3</sup> 0,5 г/дм<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, 3 см<sup>3</sup> тартратного буферного раствора, 3 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора, 2,5 см<sup>3</sup> серноватистокислого натрия, перемешивают и устанавливают pH (6,5±0,3). Раствор переносят в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup> и далее анализ проводят, как указано в п. 2.3.2.

Среднюю величину оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из величины оптической плотности анализируемого раствора.

Массу никеля устанавливают по градуировочному графику, построенному, как указано в п. 2.4.3. (Измененная редакция, Изм. № 4).

### 2.4. Построение градуировочного графика

#### 2.4.1. Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,0005 до 0,005 %

В стаканы вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают по 10 см<sup>3</sup> раствора меди А и 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора никеля В, что соответствует 0; 5; 10; 20; 30; 40 и 50 мкг никеля. Контрольным опытом служит раствор меди без добавления стандартного раствора никеля. Растворы выпариваются примерно до 3 см<sup>3</sup>. Остаток растворяют в 10 см<sup>3</sup> воды и далее поступают так, как указано в п. 2.3.1 или 2.3.1а.

(Измененная редакция, Изм. № 5).

#### 2.4.2. Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,005 до 0,05 %

В стаканы вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают по 10 см<sup>3</sup> раствора меди А и 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0; 50; 100; 200; 300; 400 и 500 мкг никеля. Контрольным опытом служит раствор меди без добавления стандартного раствора никеля. Растворы выпариваются примерно до 3 см<sup>3</sup>, остаток растворяют в 10 см<sup>3</sup> воды, переводят раствор в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup> и далее проводят анализ так, как указано в п. 2.3.2.

#### 2.4.3. Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,05 до 0,5 %

В стаканы вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают по 10 см<sup>3</sup> раствора меди Б и 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора никеля Б, что соответствует 0; 50; 100; 200; 300; 400 и 500 мкг никеля. Контрольным опытом служит раствор меди без добавления стандартного раствора никеля. Растворы выпариваются примерно до 3 см<sup>3</sup>. Остаток растворяют в 10 см<sup>3</sup> воды, переводят раствор в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup> и далее поступают так же, как указано в п. 2.3.3.

По значениям оптических плотностей растворов, найденным в пп. 2.4.1—2.4.3, и соответствующим им содержаниям никеля строят градуировочные графики.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

2.4.4. Допускается использование электролита после выделения меди в соответствии с ГОСТ 13938.1.

В электролит добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (1:1) и выпаривают до выделения паров серной кислоты, охлаждают, приливают 5—10 см<sup>3</sup> воды и выпаривание повторяют.

К охлажденному остатку приливают 30—50 см<sup>3</sup> воды, кипятят в течение 5—7 мин, охлаждают и, если есть нерастворимый остаток, фильтруют на плотный фильтр, в конус которого вложено немного фильтробумажной массы, собирая фильтрат в мерную колбу вместимостью 100, 200 или 500 см<sup>3</sup> в зависимости от массовой доли никеля. Остаток на фильтре промывают 4—5 раз водой и фильтр отбрасывают. Фильтрат в мерной колбе разбавляют водой до метки и перемешивают.

Аликвотную часть, содержащую никеля в интервале 0,005—0,05 мг, помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>; приливают 2,5 см<sup>3</sup> раствора сегнетовой соли, 7,5 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия (100 г/дм<sup>3</sup>), 10 см<sup>3</sup> раствора аммония надсернокислого и 10 см<sup>3</sup> в растворе гидроксида натрия

## **С. 5 ГОСТ 13938.6—78**

раствора диметилглиоксими, затем разбавляют водой до метки и перемешивают. Через 10—20 мин измеряют оптическую плотность раствора, как указано в п. 2.3.1.

Массу никеля определяют по градуировочному графику.

Для построения градуировочного графика в пять из шести мерных колб вместимостью по 50 см<sup>3</sup> помещают соответственно 0,5; 1,0; 2,0; 4,0; 5,0 и 10 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б или В и далее продолжают анализ, как описано выше. По полученным значениям оптических плотностей и соответствующим им концентрациям растворов строят график.

(Измененная редакция, Изм. № 4, 5).

### **3. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ НИКЕЛЯ (при массовой доле никеля от 0,002 до 0,4 % и от 0,0005 до 0,004 %)**

#### **3.1. Сущность метода**

Метод основан на измерении атомного поглощения резонансных линий никеля при введении анализируемого раствора в пламя ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух. При содержании никеля до 0,004 % предварительно проводят концентрирование экстракцией хлороформом комплекса никеля с диметилглиоксимом.

(Измененная редакция, Изм. № 5).

#### **3.2. Аппаратура, реактивы и растворы**

Спектрофотометр атомно-абсорбционный, включающий лампу с никелевым полым катодом, горелки для пламени и распылительную систему.

Ацетилен по ГОСТ 5457 или пропан-бутан по ГОСТ 20448.

Компрессор воздушный.

Вода дистилированная по ГОСТ 6709.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1 и 3:2.

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Медь, стандартный образец для спектрального анализа № 312, содержащий 2·10<sup>-4</sup> % никеля или электролитная медь с установленным содержанием никеля, раствор меди 100 г/дм<sup>3</sup>. 10 г стандартного образца меди помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 70 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор упаривают для удаления основной массы кислоты, охлаждают и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

10 см<sup>3</sup> раствора меди содержат 2 мкг никеля.

Никель по ГОСТ 849.

Растворы никеля стандартные.

Раствор А; готовят следующим образом: 0,100 г никеля растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 3:2, раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,1 мг никеля.

Раствор Б; готовят следующим образом: 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,01 мг никеля.

(Измененная редакция, Изм. № 4, 5).

#### **3.3. Проведение анализа**

3.3.1. Навеску меди массой 1,0 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. Если после растворения меди остается нерастворимый осадок черного цвета, к раствору приливают 1—2 см<sup>3</sup> соляной кислоты и раствор упаривают до влажных солей. Содержимое колбы охлаждают, прибавляют 10 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Полученный раствор меди распыляют в пламя ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух атомно-абсорбционного спектрофотометра и измеряют абсорбцию в пламени при длине волны 323,0 или 232,0 нм.

Одновременно проводят контрольный опыт со всеми применяемыми реактивами. Величину оптической плотности раствора контрольного опыта вычитают из величины оптической плотности анализируемого раствора.

Массу никеля в растворе определяют по градуировочным графикам.

Допускается для определения массовой доли никеля использовать метод добавок.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 5).

#### **3.3.2. Построение градуировочных графиков**

**3.3.2.1. Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,002 до 0,05 %**

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> приливают 0, 1, 2, 5, 8, 10, 20 и 50 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, по 10 см<sup>3</sup> раствора меди, доливают водой до метки и перемешивают, измеряют поглощение при длине волны 232,0 нм.

Полученные растворы содержат 2, 12, 22, 52, 82, 102, 202 и 502 мкг никеля.  
**(Измененная редакция, Изм. № 2, 5).**

**3.3.2.2. Построение градуировочного графика при массовой доле никеля от 0,05 до 0,4 %**

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 2, 5, 10, 20 и 40 см<sup>3</sup> раствора А, что соответствует 0,2; 0,5; 1,0; 2,0 и 4,0 мг никеля, раствор доливают до метки водой и перемешивают. Измеряют поглощение при длине волны 323,3 нм.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям никеля строят градуировочные графики.

**(Измененная редакция, Изм. № 5)**

3.4. При определении никеля с массовой долей от 0,0005 до 0,004 % растворение навески, выделение никеля, экстракцию и реэкстракцию проводят в соответствии с п. 2.3.1 или 2.3.1а.

Реэкстракти помечают в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают. Измеряют поглощение линии никеля при длине волны 232 нм одновременно с растворами контрольного опыта и растворами для построения градуировочного графика.

Для построения градуировочного графика в шесть стаканов вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают по 1,0 г меди стандартного образца и далее продолжают растворение, как указано в п. 2.3.1. Затем в пять из шести стаканов помещают 0,5; 1,0; 2,0; 3,0 и 4,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б и далее продолжают анализ, как указано в п. 2.3.1 или 2.3.1а.

Измеряют поглощение линии никеля при длине волны 232,0 нм и по полученным данным строят градуировочный график.

Допускается определение в анализируемом растворе цинка (от 0,0005 до 0,006 %), железа (от 0,01 до 0,06 %), свинца (от 0,005 до 0,06 %) и кобальта (от 0,005 до 0,06 %).

Допускается использование электролита после выделения меди по ГОСТ 13938.1. Для этого часть электролита (в зависимости от массовой доли никеля) помещают в стакан (или колбу) вместимостью 100 см<sup>3</sup> и распыляют раствор в пламени ацетилен-воздух или пропан-бутан-воздух при длинах волн 232,0; 352,4 нм в зависимости от концентрации никеля в анализируемом растворе.

**(Измененная редакция, Изм. № 4, 5).**

#### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю никеля ( $X$ ) в процентах при фотометрическом определении вычисляют по формулам:

при массовой доле никеля от 0,0005 до 0,05 %

$$X = \frac{m_1}{m \cdot 10000},$$

где  $m$  — масса навески меди, г;

$m_1$  — масса никеля, найденная по градуировочному графику, мкг;  
при массовой доле никеля от 0,05 до 0,4 %

$$X = \frac{m_1 \cdot V}{m \cdot V_1 \cdot 10000},$$

где  $m$  — масса навески меди, г;

$m_1$  — масса никеля, найденная по градуировочному графику, мкг;  
 $V$  — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликвотной части анализируемого раствора, см<sup>3</sup>.

4.2. Массовую долю никеля ( $X$ ) в процентах при атомно-абсорбционном определении вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m \cdot 10000},$$

где  $m_1$  — масса никеля, найденная по градуировочному графику, мкг;  
 $m$  — масса навески меди, г.

4.3. Расхождения результатов двух параллельных определений и двух анализов не должны превышать значений, приведенных в таблице.

**С. 7 ГОСТ 13938.6—78**

Массовая доля никеля, %	Абсолютное допускаемое расхождение результатов, %	
	параллельных определений	анализов
От 0,0005 до 0,0010 включ.	0,0002	0,0003
Св. 0,0010 до 0,0030 »	0,0004	0,0005
» 0,003 » 0,010 »	0,001	0,002
» 0,010 » 0,030 »	0,002	0,003
» 0,030 » 0,100 »	0,004	0,006
» 0,100 » 0,30 »	0,01	0,02
» 0,30 » 0,60 »	0,04	0,06

(Измененная редакция, Изм. № 4).

4.4. При разногласиях в оценке массовой доли никеля применяют фотометрический метод.  
(Измененная редакция, Изм. № 4,5).

**ПРИЛОЖЕНИЕ.** (Исключено, Изм. № 4).

**ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ**

**1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством metallurgии СССР**

**РАЗРАБОТЧИКИ**

Г.П. Гиганов, Е.М. Феднева, А.А. Бляхман, Е.Д. Шувалова, А.Н. Савельева

**2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 24.01.78 № 155**

**3. ВЗАМЕН ГОСТ 13938.6—68**

**4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта
ГОСТ 61—75	2.2	ГОСТ 5457—75	3.2
ГОСТ 83—79	2.2	ГОСТ 5817—77	2.2
ГОСТ 199—78	2.2	ГОСТ 5828—77	2.2
ГОСТ 849—97	2.2; 3.2	ГОСТ 5845—79	2.2
ГОСТ 859—78	Вводная часть; 2.2	ГОСТ 6709—72	3.2
ГОСТ 3118—77	2.2; 3.2	ГОСТ 10929—76	2.2
ГОСТ 3760—79	2.2	ГОСТ 13938.1—78	1; 2.4.4; 3.4
ГОСТ 4109—79	2.2	ГОСТ 18300—87	2.2
ГОСТ 4159—79	2.2	ГОСТ 20015—88	2.2
ГОСТ 4204—77	2.2	ГОСТ 20448—90	3.2
ГОСТ 4328—77	2.2	ГОСТ 20478—75	2.2
ГОСТ 4461—77	2.2; 3.2	ГОСТ 27068—86	2.2
ГОСТ 4465—74	2.2		

**5. Ограничение срока действия снято по протоколу № 3—93 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 5—6—93)**

**6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (ноябрь 1999 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, 4, 5, утвержденными в марте 1979 г., апреле 1983 г., июне 1985 г., апреле 1988 г., ноябре 1990 г. (ИУС 5—79, 7—83, 8—85, 7—88, 2—91)**

Редактор *Л.И.Нахимова*  
Технический редактор *В.Н.Прускова*  
Корректор *С.И.Фирсова*  
Компьютерная верстка *А.Н. Золотаревой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 26.11.99. Подписано в печать 09.01.2000. Усл.печл. 0,93. Уч.-издл. 0,90.  
Тираж 146 экз. С 4146. Зак. 5.

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

Набрано в Издательстве на ПЭВМ

Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", 103062, Москва, Лялин пер., 6  
Плр № 080102