

БРОНЗЫ БЕЗОЛОВЯННЫЕ
Методы определения железаNon-tin bronze
Methods for the determination of iron**ГОСТ**
15027.3—77**{СТ СЭВ 1534—79}**

ОКСТУ 1709

Срок действия с 01.01.79
до 01.01.94**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт устанавливает титриметрические методы определения железа (при массовой доле железа от 0,4 до 7%), фотометрические методы определения железа (при массовой доле железа от 0,01 до 1%) и атомно-абсорбционный метод определения железа (при массовой доле железа от 0,01 до 7%) в бронзах безоловянных по ГОСТ 18175—78, ГОСТ 17328—78 и ГОСТ 493—79.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 25086—87 с дополнением по разд. 1 ГОСТ 15027.1—77.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

2. ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА**2.1. Сущность метода**

Метод основан на восстановлении трехвалентного железа до двухвалентного, титровании двухвалентного железа раствором двуххромовокислого калия с потенциметрическим установлением конца титрования или визуальным способом с индикатором дифениламином или натриевой солью дифениламиносульфоновой кислоты.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Потенциометр с насыщенным каломельным электродом и платиновым индикаторным электродом.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1 : 1.

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

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, разбавленная 1 : 1.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552—80.

Смесь кислот; готовят следующим образом: 300 см³ серной кислоты, разбавленной 1 : 1, и 300 см³ ортофосфорной кислоты разбавляют водой до 1 дм³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79 и разбавленный 1 : 1.

Промывной раствор; готовят следующим образом: 5 см³ раствора аммиака разбавляют водой до 1 дм³.

Олово двуххлористое ТУ 6—09—5384—88, раствор 100 г/дм³ готовят следующим образом: 10 г препарата растворяют в 50 см³ концентрированной соляной кислоты и нагревают до прозрачного раствора. После охлаждения раствор доливают водой до 100 см³.

Ртуть двуххлористая, раствор 40 г/дм³.

Калий двуххромовокислый по ГОСТ 4220—75, 0,17 или 0,008 моль/дм³ раствор; готовят следующим образом: взвешивают соответственно 4,9037 или 2,4519 г препарата, высушенного в течение 2 ч при (160±5)°С, растворяют в воде, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³ и доливают до метки водой.

1 см³ 0,17 моль/дм³ раствора соответствует 0,005584 г железа, а 1 см³ 0,008 моль/дм³ раствора соответствует 0,002792 г железа.

Дифениламин по ГОСТ 5825—70, раствор 10 г/дм³ в концентрированной серной кислоте.

Натриевая соль дифениламиносульфоновой кислоты, раствор 2 г/дм³.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72.

2.3. Проведение анализа

Навеску сплава массой 1 г помещают в стакан вместимостью 400 см³ и растворяют в 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1 : 1, при нагревании. Раствор разбавляют водой приблизительно до 200 см³, добавляют раствор аммиака до образования растворимого синего комплекса меди. Раствор выдерживают при (60±5)°С для коагуляции осадка гидроокиси железа.

Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности. Стакан и осадок промывают промывным раствором. Осадок растворяют в 20 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1 : 1, фильтр промывают 5—6 раз горячей водой и повторяют осаждение гидроокиси железа до полного удаления ионов меди. Осадок после промывки промывным раствором растворяют в 10 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1 : 1, и фильтр промывают горячей водой. Раствор нагревают до кипения, восстанавливают трехвалентное железо добавлением нескольких капель раствора двуххлорис-

того олова до обесцвечивания раствора и приливают 2—3 капли в избыток. Затем раствор охлаждают, добавляют 5 см³ раствора двуххлористой ртути, 15 см³ смеси кислот, разбавляют водой приблизительно до 200 см³ и титруют раствором двуххромовокислого калия потенциометрически, применяя насыщенный каломельный электрод и индикаторный платиновый электрод, или прибавляют две капли раствора дифениламина или 1 см³ раствора натриевой соли дифениламиносульфоновой кислоты и титруют до появления фиолетовой окраски раствора.

2.1—2.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3.1. Для бронз с массовой долей кремния до 0,05%

Навеску сплава массой 2 г (при массовой доле железа от 0,4 до 3%) и массой 1 г (при массовой доле железа свыше 3 до 7%) помещают в стакан вместимостью 400 см³ и растворяют при нагревании в 20 или 10 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1. Затем добавляют 5 г хлористого аммония и воды до 200 см³.

2.3.2. Для бронз с массовой долей кремния свыше 0,05%

Навеску сплава массой 2 г (при массовой доле железа от 0,4 до 3%) и массой 1 г (при массовой доле железа свыше 3 до 7%) помещают в платиновую чашку и добавляют 20 или 10 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, и 10—5 капель фтористоводородной кислоты и растворяют при нагревании. Затем добавляют 10 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, и упаривают до белого дыма серной кислоты. Остаток охлаждают, растворяют в воде, раствор переносят в стакан вместимостью 400 см³ и, если необходимо, фильтруют. К фильтрату добавляют 5 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, воды до 200 см³, 5 г хлористого аммония и раствор аммиака до образования синего комплекса меди.

2.3.1, 2.3.2. (Введены дополнительно, Изм. № 1).

2.4. Обработка результатов

2.4.1. Массовую долю железа (X) в процентах вычисляют по формуле

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

где V — объем 0,17 или 0,008 моль/дм³ раствора двуххромовокислого калия, израсходованный на титрование, см³;

m_1 — масса железа, соответствующая 1 см³ 0,17 или 0,008 моль/дм³ раствора двуххромовокислого калия, г;

m — масса навески сплава, г.

2.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — показатель сходимости) не должны превышать допусковых значений, приведенных в табл. 1.

Таблица I

| Массовая доля железа, % | <i>d</i> , % | <i>D</i> , % |
|-------------------------|--------------|--------------|
| От 0,01 до 0,03 | 0,003 | 0,007 |
| Св. 0,03 до 0,05 | 0,005 | 0,01 |
| » 0,05 » 0,10 | 0,008 | 0,02 |
| » 0,10 » 0,20 | 0,015 | 0,04 |
| » 0,2 » 0,4 | 0,02 | 0,05 |
| » 0,4 » 1,0 | 0,03 | 0,07 |
| » 1,0 » 3,0 | 0,05 | 0,1 |
| » 3,0 » 5,0 | 0,10 | 0,2 |
| » 5,0 » 7,0 | 0,15 | 0,4 |

(Измененная редакция, Изм. № 2).

2.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (*D* — показатель воспроизводимости) не должны превышать значений, приведенных в табл. I.

2.4.4. Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам безоловянных бронз, аттестованным в установленном порядке или сопоставлением результатов анализа, полученных титриметрическим и атомно-абсорбционным методами в соответствии с ГОСТ 25086—87.

2.4.3, 2.4.4. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

3. ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЙ КОМПЛЕКСОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА

3.1. Сущность метода

Метод основан на титровании трехвалентного железа раствором трилона Б с применением сульфосалициловой кислоты в качестве индикатора.

3.2. Реактивы и растворы

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

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 и разбавленная 1 : 1 и 1 : 4.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79 и разбавленный 1 : 1 и 1 : 50.

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478—78, раствор 100 г/дм³.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, 0,025 моль/дм³ раствор; готовят следующим образом: 9,305 г трилона Б растворяют в 500 см³ воды при нагревании, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³ и доливают до метки водой.

Железо, стандартный образец (СО) № 126 (сталь низкоуглеродистая).

Стандартный раствор железа; готовят следующим образом: 1,005 г СО № 126 растворяют при нагревании в 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1 : 1. Раствор кипятят до удаления окислов азота, охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,001 г железа.

Установка титра раствора трилона Б

10 см³ стандартного раствора железа помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, добавляют 20 см³ воды и нейтрализуют раствором аммиака, разбавленным 1 : 1, до перехода синей окраски индикаторной бумаги конго в сиреневую, затем прибавляют 5 см³ соляной кислоты, разбавленной 1 : 4, доливают водой до 100 см³ и далее анализ ведут, как указано в п. 3.3.

3.3. Проведение анализа

Навеску сплава массой 0,5 г (при массовой доле железа до 3%) и 0,25 г (при массовой доле железа свыше 3%) растворяют при нагревании в 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1 : 1, в стакане вместимостью 300 см³, разбавляют водой приблизительно до 200 см³ и добавляют раствор аммиака до образования растворимого синего аммиачного комплекса меди. Раствор выдерживают при (60±5)°С для коагуляции гидроокиси железа.

Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают раствором аммиака, разбавленным 1 : 50. Осадок смывают горячей водой в стакан, в котором проводилось осаждение, и растворяют в 10 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1 : 1.

Фильтр промывают горячей водой и повторяют осаждение гидроокиси железа раствором аммиака, фильтрование и промывание осадка. Осадок гидроокиси железа с фильтра смывают горячей водой в коническую колбу вместимостью 250 см³, растворяют в 10 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1 : 1, и промывают фильтр горячей водой.

Колбу с раствором нагревают до полного растворения осадка, нейтрализуют раствором аммиака, разбавленного 1 : 1, до перехода синего цвета индикаторной бумаги конго в сиреневый, прибавляют 5 см³ соляной кислоты, разбавленной 1 : 4, доливают до 100 см³ и нагревают до 70°С. Приливают 5 см³ раствора сульфосалициловой кислоты и титруют горячий раствор раствором трилона Б до перехода окраски из буро-красной в лимонно-желтую.

3.4. Обработка результатов

3.4.1. Массовую долю железа (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V \cdot m_1 \cdot 100}{m},$$

где V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;

m_1 — масса железа, соответствующая 1 см³ 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б, г;

m — масса навески сплава, г.

3.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — показатель сходимости) не должны превышать допускаемых значений, приведенных в табл. 1.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (D — показатель воспроизводимости), не должны превышать значений, приведенных в табл. 1.

3.4.4. Контроль точности результатов анализа проводят по п. 2.4.4.

3.4.3, 3.4.4. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

4. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ 1,10-ФЕНАНТРОЛИНОВЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА

4.1. Сущность метода

Метод основан на образовании железом окрашенного комплекса с 1,10-фенантролином или α , α' -дипиридилем при pH 5 в присутствии уксуснокислого натрия и солянокислого гидроксиламина после выделения железа соосаждением с гидроокисью алюминия.

4.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 и разбавленная 1 : 1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1 : 1.

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

Аммиак по ГОСТ 3760—79, разбавленный 1 : 50 и 1 : 1.

Кислота уксусная по ГОСТ 61—75.

Натрий уксуснокислый по ГОСТ 199—78.

Фенолфталеин, раствор в этиловом спирте, 1 г/дм³.

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 18300—87.

Аммоний — алюминий сернокислый (алюмо-аммонийные квасцы) по ГОСТ 4238—77, раствор, готовят следующим образом: 10 г квасцов растворяют в 1 дм³ воды с 10 см³ концентрированной серной кислоты.

Аммоний азотнокислый по ГОСТ 22867—77, раствор 100 г/дм³.

Гидроксиламин солянокислый по ГОСТ 5456—79, свежеприготовленный раствор 10 г/дм³.

1,10-фенантролин, раствор; готовят следующим образом: 2,5 г 1,10-фенантролина растворяют, нагревая в небольшом количестве воды с несколькими каплями соляной кислоты и разбавляют водой до 1 дм³. Сохраняют в темном сосуде.

α , α' -дипиридил, раствор; готовят следующим образом: 1,5 г α , α' -дипиридила растворяют, нагревая в небольшом количестве воды с несколькими каплями соляной кислоты, и разбавляют водой до 1 дм³. Сохраняют в темном сосуде.

Буферный раствор; готовят следующим образом: 272 г уксуснокислого натрия растворяют в 500 см³ воды, прибавляют 240 см³ уксусной кислоты, фильтруют и доливают водой до 1 дм³.

Реакционная смесь, свежеприготовленная; готовят следующим образом: одну часть раствора солянокислого гидроксиламина смешивают с одной частью 1,10-фенантролина или α , α' -дипиридила и с двумя частями буферного раствора.

Стандартные растворы железа.

Раствор А; готовят следующим образом: 0,5025 г стандартного образца стали № 126 (сталь низкоуглеродистая) растворяют в 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1. Полученный раствор кипятят до удаления окислов азота, охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 0,0005 г железа.

Раствор Б; готовят в день применения следующим образом: 5 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,000025 г железа.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

4.3. Проведение анализа

4.3.1. Для бронз, не содержащих кремний

Навеску бронзы массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 250 см³, накрывают часовым стеклом и осторожно растворяют при нагревании в 15 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1. Стакан с раствором охлаждают, обмывают стенки стакана и стекло небольшим количеством воды и раствор разбавляют водой до 150 см³. Прибавляют 5 см³ раствора алюмоаммонийных квасцов (для бронз, не содержащих алюминий), 10 см³ раствора азотнокислого аммония и аммиак, разбавленный 1:1, до образования растворимого синего комплекса меди. Раствор выдерживают при 60°C для коагуляции осадка гидроокисей железа и алюминия. Выделившийся осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают раствором аммиака, разбавленным 1:50. Осадок растворяют 10 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1, фильтр тщательно промывают горячей водой, собирая фильтрат в стакан, в котором проводилось осаждение, и вновь осаждают гидроокиси железа и алюминия аммиаком. Осадок отфильтровы-

вают, промывают раствором аммиака, разбавленным 1:50, растворяют 10 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1, и фильтр промывают горячей водой, собирая фильтрат в стакан, в котором проводилось осаждение. Раствор переводят в мерную колбу, разбавляют до соответствующего объема и в зависимости от содержания железа в бронзе отбирают аликвотную часть в соответствии с табл. 3.

Таблица 3

| Массовая доля железа, % | Объем раствора, см ³ | Объем аликвотной части раствора, см ³ | Масса навески, соответствующая аликвотной части раствора, г |
|-------------------------|---------------------------------|--|---|
| До 0,05 | 50 | 25 | 0,25 |
| Св. 0,05 до 0,2 | 100 | 10 | 0,05 |
| » 0,2 » 0,5 | 100 | 5 | 0,025 |
| » 0,5 » 1,0 | 200 | 5 | 0,0125 |

Аликвотную часть раствора помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают водой до 25 см³ и нейтрализуют аммиаком, разбавленным 1:1, по фенолфталеину, прибавляют 1 см³ соляной кислоты и 12 см³ реакционной смеси, доливают до метки водой и перемешивают. Через 30 мин измеряют оптическую плотность на спектрофотометре в кювете длиной 1 см при $\lambda=510$ нм или на фотоэлектроколориметре с зеленым светофильтром. Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3.2. Для кремнистых бронз

Навеску бронзы массой 0,5 г помещают в платиновую чашку и растворяют при нагревании в 10 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, и 2—3 см³ фтористоводородной кислоты. После растворения навески раствор охлаждают, добавляют 10 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до появления белого дыма серной кислоты. Чашку охлаждают, осторожно обмывают стенки чашки водой и растворяют соли в воде при нагревании. Раствор переводят в стакан вместимостью 250 см³, разбавляют водой до 150 см³, прибавляют 5 см³ раствора люмоаммонийных квасцов и далее анализ ведут, как указано в п. 4.3.1.

4.3.3. Для свинцовых бронз

Навеску бронзы массой 0,5 г растворяют в 15 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании в стакане вместимостью 250 см³. После растворения удаляют окислы азота кипячением и переводят раствор в мерную колбу, разбавляют до соответствующего объема и в зависимости от содержания железа в бронзе отбирают аликвотную часть, как указано в табл. 3.

Аликвотную часть раствора помещают в стакан вместимостью 250 см³, добавляют 10 см³ прокипяченной азотной кислоты, раз-

бавленной 1:1, доливают воду до объема около 100 см³ и выделяют медь и свинец электролизом на платиновые цилиндрические электроды в течение 30 мин. После окончания электролиза обмывают электроды небольшим количеством воды в тот же стакан, приливают 5 см³ раствора алюмоаммонийных квасцов и далее анализ ведут, как указано в п. 4.3.1.

4.3.4. Для бронз с массовой долей олова, сурьмы и свинца свыше 0,05%

Навеску бронзы массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 250 см³ и растворяют в 15 см³ смеси для растворения при нагревании. При неполном растворении по каплям осторожно добавляют бром. После растворения добавляют 10 см³ хлорной кислоты и упаривают раствор при умеренном нагревании до выделения густого белого дыма хлорной кислоты и осветления раствора. Осадок охлаждают, ополаскивают стенки стакана водой, доливают водой до объема 30 см³ и нагревают до растворения солей. Добавляют 5 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, 50 см³ воды и кипятят. После охлаждения раствор фильтруют через плотный фильтр и промывают его 3—5 раз горячей водой. Фильтр отбрасывают. К фильтрату добавляют 5 см³ раствора алюмоаммонийных квасцов и далее анализ проводят, как указано в п. 4.3.1.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

4.4. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью по 50 см³ приливают из микробюретки последовательно 0; 0,2; 0,5; 1,0; 1,5; 2,5; 3,5 и 5,0 см³ раствора Б, доливают водой до 25 см³, приливают 2—3 капли раствора фенолфталеина и нейтрализуют аммиаком, разбавленным 1:1. Далее анализ ведут, как указано в п. 4.3.1.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий железа.

По найденным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям железа строят градуировочный график.

4.5. Обработка результатов

4.5.1. Массовую долю железа (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m \cdot 100}{m_1},$$

где m — масса железа, найденная по градуировочному графику, г;

m_1 — масса навески сплава, соответствующая аликвотной части раствора, г.

4.5.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — показатель сходимости) не должны превышать допускаемых значений, приведенных в табл. 1.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

4.5.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (D — показатель воспроизводимости), не должны превышать значений, приведенных в табл. 1.

4.5.4. Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам безоловянных бронз, аттестованным в установленном порядке, или сопоставлением результатов анализа, полученных фотометрическим и атомно-абсорбционным методами в соответствии с ГОСТ 25086—87.

4.5.3, 4.5.4. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

5. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ СУЛЬФОСАЛИЦИЛАТНЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА

5.1. Сущность метода

Метод основан на образовании железом (III) окрашенного в желтый цвет комплекса с сульфосалициловой кислотой в аммиачном растворе при pH 8—10 после выделения железа соосаждением с гидроокисью алюминия.

5.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

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

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1 : 1.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 и разбавленная 1 : 1.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, разбавленный 1 : 1, 1 : 50.

Квасцы алюмо-аммонийные по ГОСТ 4238—77, раствор; готовят следующим образом: 10 г квасцов растворяют в 1 дм³ воды с добавлением 10 см³ концентрированной серной кислоты.

Гидроксиламин солянокислый по ГОСТ 5456—79, свежеприготовленный раствор 100 г/дм³.

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478—78, раствор 200 г/дм³.

Стандартные растворы железа.

Раствор А; готовят следующим образом: 1,005 г стандартного образца № 126 (сталь низкоуглеродистая) растворяют в 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1 : 1. Полученный раствор кипятят для удаления окислов азота, охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 мл раствора А содержит 0,001 г железа.

Раствор Б; готовят в день применения. Для этого 10 см³ раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,0001 г железа.

5.3. Проведение анализа

5.3.1. Для сплавов, не содержащих кремний

Навеску бронзы массой 1 г помещают в стакан вместимостью 250 см³, накрывают часовым стеклом и растворяют при нагревании в 15 см³ азотной кислоты, разбавленной 1 : 1. После растворения пробы ополаскивают стекло и стенки стакана небольшим количеством воды, добавляют 5 см³ раствора алюмо-аммонийных квасцов (для бронз, не содержащих алюминия), раствор разбавляют водой до 100 см³, нагревают до 60—70°C и добавляют аммиак, разбавленный 1 : 1, до образования растворимого синего комплекса меди. Раствор выдерживают при 50—60°C для коагуляции осадка гидроокисей железа и алюминия. Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности, стакан и раствор промывают горячим раствором аммиака, разбавленного 1:50. Осадок растворяют в 10 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1, фильтр тщательно промывают горячей водой в стакан, где проводилось осаждение, и снова проводят осаждение и растворение гидроокисей.

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

В зависимости от содержания железа в пробе отбирают аликвотную часть раствора в соответствии с табл. 5.

Таблица 5

| Массовая доля железа, % | Аликвотная часть раствора, см ³ | Масса навески, соответствующая аликвотной части раствора, г |
|-------------------------|--|---|
| До 0,05 | — | Весь раствор |
| Св. 0,05 до 0,1 | 50 | 0,5 |
| » 0,1 » 0,25 | 20 | 0,2 |
| » 0,25 » 0,5 | 10 | 0,1 |
| » 0,5 » 1 | 5 | 0,05 |

Аликвотную часть раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³ и разбавляют водой до 50 см³ (для марганцовистых бронз добавляют 2 см³ раствора солянокислого гидроксидламина). Через 2 мин добавляют 15 см³ раствора сульфосалициловой кислоты, нейтрализуют аммиаком, разбавленным 1 : 1, до устойчивого желтого цвета и добавляют 3—4 см³ аммиака в избыток. Затем раствор доливают до метки водой и перемешивают. Оптическую плотность раствора измеряют на спектрофотометре в кювете длиной 1 см при $\lambda=425$ нм или на фотоэлектроколориметре с фиолетовым светофильтром ($\lambda=400$ нм) в кювете длиной 2 см.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа.

5.3.2. Для кремнистых бронз

Навеску бронзы массой 1 г помещают в платиновую чашку и растворяют при нагревании в 10 см³ азотной кислоты и 2—3 см³ фтористоводородной кислоты. После растворения навески раствор охлаждают, добавляют 10 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают до появления белого дыма серной кислоты. Чашку охлаждают, осторожно обмывают стенки чашки водой и растворяют соли в воде при нагревании.

Раствор переводят в стакан вместимостью 250 см³, разбавляют водой до 150 см³, прибавляют 5 см³ раствора алюмо-аммонийных квасцов и далее анализ ведут, как указано в п. 5.3.1.

5.3.3. Для свинцовых бронз

Навеску бронзы массой 1 г помещают в стакан вместимостью 250 см³, накрывают часовым стеклом и растворяют при нагревании в 15 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1. После растворения пробы удаляют окислы азота кипячением и раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

В зависимости от содержания железа в пробе отбирают аликвотную часть в соответствии с табл. 5 в стакан вместимостью 250 см³, добавляют 10 см³ прокипяченной азотной кислоты, разбавленной 1:1, доливают воды до объема около 100 см³ и выделяют медь и свинец электролизом на платиновые цилиндрические электроды в течение 30 мин. По окончании электролиза обмывают электроды небольшим количеством воды в тот же стакан, приливают 5 см³ раствора алюмо-аммонийных квасцов, раствор нагревают до 60—70°C и далее анализ ведут, как указано в п. 5.3.1.

5.4. Построение градуировочного графика

В шесть мерных колб вместимостью по 100 см³ приливают из микробюретки последовательно 0; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см³ стандартного раствора Б, разбавляют водой до 50 см³ и далее анализ ведут, как указано в п. 5.3.1.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий железа.

По найденным значениям оптических плотностей строят градуировочный график.

5.5. Обработка результатов

5.5.1. Массовую долю железа (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{m \cdot 100}{m_1},$$

где m — масса железа, найденная по градуировочному графику, г;

m_1 — масса навески, соответствующая аликвотной части, г.

5.5.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — показатель сходимости) не должны превышать допусковых значений, приведенных в табл. 1.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

5.5.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (D — показатель воспроизводимости), не должны превышать значений, указанных в табл. 1.

5.5.4. Контроль точности результатов анализа проводят по п. 4.5.4.

5.5.3, 5.5.4. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

6. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА

6.1. Сущность метода

Метод основан на измерении абсорбции света атомами железа, образующимися при введении анализируемого раствора в пламя ацетилен-воздух.

6.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Атомно-абсорбционный спектрометр с источником излучения для железа.

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

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 и растворы 2 и 1 моль/дм³.

Смесь кислот; готовят следующим образом: объем азотной кислоты смешивают с тремя объемами соляной кислоты.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, разбавленная 1:1.

Водорода перекись по ГОСТ 10929—76.

Железо металлическое с массовой долей железа не менее 99,9%.

Стандартные растворы железа.

Раствор А; готовят следующим образом: 0,5 г железа растворяют при нагревании в 20 см³ соляной кислоты с добавлением нескольких капель раствора перекиси водорода. Удаляют кипячением избыток перекиси водорода, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и доливают водой до метки.

1 см³ раствора А содержит 0,0005 г железа.

Раствор Б; готовят следующим образом: 20 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, добавляют 10 см³ раствора 2 моль/дм³ соляной кислоты и доливают водой до метки.

1 см³ раствора Б содержит 0,0001 г железа.

6.3. Проведение анализа

6.3.1. Для бронз с массовой долей олова и кремния до 0,05%

Навеску сплава массой, указанной в табл. 7, помещают в стакан вместимостью 250 см³ и растворяют при нагревании в 10 см³ азотной кислоты.

Таблица 7

| Массовая доля железа, % | Масса навески, г | Объем алик- вотной части раствора, см ³ | Объем 2 моль/дм ³ раствора соля- ной кислоты, см ³ | Объем раствора после разбавле- ния, см ³ |
|----------------------------|---------------------|--|--|---|
| От 0,01 до 0,2 | 1 | — | — | 100 |
| Св. 0,2 > 2 | 1 | 10 | 10 | 100 |
| > 2 > 7 | 0,5 | 10 | 25 | 250 |

Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доливают водой до метки. При массовой доле железа свыше 0,2% 10 см³ раствора пробы переносят в соответствующую мерную колбу (см. табл. 7), добавляют указанный в табл. 7 объем 2 моль/дм³ раствора соляной кислоты и доливают водой до метки. Измеряют атомную абсорбцию железа в пламени ацетилен—воздух при длине волны 248,3 или 372 нм параллельно с градуировочными растворами.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

6.3.2. Для бронз, с массовой долей олова свыше 0,05%

Навеску сплава массой, указанной в табл. 7, помещают в стакан вместимостью 250 см³ и растворяют при нагревании в 10 см³ смеси кислот. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, стенки стакана ополаскивают раствором 1 моль/дм³ соляной кислоты и доливают до метки той же кислотой. При массовой доле железа свыше 0,2% 10 см³ раствора пробы переносят в соответствующую мерную колбу (см. табл. 7) и доливают до метки раствором 1 моль/дм³ соляной кислоты.

Измеряют атомную абсорбцию железа, как указано в п. 6.3.1.

6.3.3. Для бронз с массовой долей кремния свыше 0,05%.

Навеску сплава массой, указанной в табл. 7, помещают в платиновую чашку и растворяют при нагревании в 10 см³ азотной кислоты и 2 см³ фтористоводородной кислоты. После растворения добавляют 10 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, и раствор выпаривают до появления белого дыма серной кислоты. Остаток охлаждают, ополаскивают стенки чашки водой и вновь выпаривают до появления белого дыма серной кислоты. Остаток охлаждают и растворяют в воде при нагревании. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доливают водой до метки. При массовой доле железа свыше 0,2% 10 см³ раствора пробы переносят в соответствующую мерную колбу (см. табл. 7), доливают указанное в табл. 7 количество 2 моль/дм³ раствора соляной кислоты и разбавляют водой до метки. Измеряют атомную абсорбцию железа, как указано в п. 6.3.1.

6.3.4. Построение градуировочного графика

В двенадцать из тринадцати мерных колб вместимостью по 100 см³ помещают 0,5; 1,0; 2,0; 4,0; 6,0 и 8,0 см³ стандартного раствора Б, 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0 и 5,0 см³ стандартного раствора А. Во все колбы добавляют по 10 см³ 2 моль/дм³ раствора соляной кислоты и доливают водой до метки.

Измеряют атомную абсорбцию железа, как указано в п. 6.3.1.

По полученным данным строят градуировочный график.

6.4. Обработка результатов

6.4.1. Массовую долю железа (X_4) в процентах вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{C \cdot V}{m} \cdot 100,$$

где C — концентрация железа, найденная по градуировочному графику, г/см³;

V — объем конечного раствора пробы, см³;

m — масса навески, содержащаяся в конечном объеме раствора, г.

6.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — показатель сходимости) не должны превышать допускаемых значений, приведенных в табл. 1.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

6.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (D — показатель воспроизводимости), не должны превышать значений, приведенных в табл. 1.

6.4.4. Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам безоловянных бронз, аттестованным в установленном порядке, или сопоставлением результатов анализа, полученных атомно-абсорбционным и фотометрическим методами анализа в соответствии с ГОСТ 25086—87.

6.4.3, 6.4.4. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

7. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ СУЛЬФОСАЛИЦИЛАТНЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА В КИСЛОЙ СРЕДЕ

7.1. Сущность метода

Метод основан на образовании окрашенного в красно-фиолетовый цвет комплекса трехвалентного железа с сульфосалициловой кислотой в кислой среде в измерении оптической плотности окрашенного раствора.

7.2. Аппаратура, реативы и растворы

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

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

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 и разбавленная 1:1.

Смесь кислот для растворения: 5 частей концентрированной азотной кислоты смешивают с 3 частями концентрированной соляной кислоты.

Кислота винная по ГОСТ 5817—77, раствор 50 г/дм³.

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478—78, раствор 100 г/дм³; готовят следующим образом: 10 г препарата растворяют в 60 см³ воды, нейтрализуют раствором аммиака до рН 2—3 (по универсальной индикаторной бумаге) фильтруют и разбавляют водой до 100 см³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Стандартные растворы железа — по п. 5.2.

Медь марки МО по ГОСТ 859—78.

7.3. Проведение анализа

Для бронз, кроме кремнистых и свинцовистых.

Навеску бронзы массой 1 г при массовой доле железа от 0,01 до 0,1%; 0,5 г — от 0,1 до 0,2%; 0,25 г — от 0,2 до 0,4% и 0,1 г — от 0,1 до 1% помещают в стакан вместимостью 150 см³, добавляют 8 см³ смеси кислот и растворяют сначала на холоде, а затем при нагревании. После растворения навески удаляют оксиды азота кипячением в течение 1—1,5 мин. Раствор охлаждают, разбавляют водой до 40—50 см³, добавляют 5 см³ раствора винной кислоты и нейтрализуют раствором аммиака до начала выпадения основных солей меди и немедленно вновь переводят их в раствор осторожным добавлением при перемешивании соляной кислоты (1:1). После растворения осадка добавляют 18 капель избытка той же кислоты. Раствор охлаждают, добавляют 6 см³ сульфосалициловой кислоты, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают. Оптическую плотность раствора измеряют на фотоэлектроколориметре с зеленым светофильтром в кювете 2 см или на спектрофотометре при $\lambda_{\text{макс}}=490$ нм в кювете 1 см. Раствором сравнения является проба того же сплава, проведенная через весь ход анализа, но без добавления сульфосалициловой кислоты.

7.4. Построение градуировочного графика

В зависимости от массовой доли железа в стаканы вместимостью по 150 см³ помещают навеску меди (от 0,1 до 1 г), добавляют последовательно 0; 1,0; 2,0; 4,0; 6,0; 8,0 и 10,0 см³ стандартного раствора Б железа и по 8 см³ смеси кислот и далее проводят анализ, как указано в п. 7.3.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий железа, в который не добавляют раствор сульфосалициловой кислоты.

По найденным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им массовым долям железа строят градуировочный график.

7.5. Обработка результатов

7.5.1. Массовую долю железа (X_5) в процентах вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{m_1 \cdot 100}{m},$$

где m_1 — массовая доля железа, найденная по градуировочному графику, г;

m — масса навески сплава, г.

7.5.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — показатель сходимости) не должны превышать допускаемых значений, приведенных в табл. 1.

7.5.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (D — показатель воспроизводимости), не должны превышать значений, приведенных в табл. 1.

7.5.4. Контроль точности результатов анализа проводят по п. 4.5.4.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР**ИСПОЛНИТЕЛИ**

Ю. Ф. Шевакин, д-р. техн. наук; Н. В. Егизарова; И. А. Воробьева

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 20.06.77 № 1614**3. ВЗАМЕН ГОСТ 15027.3—69****4. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 1534—79****5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

| Обозначение НТД, на который дана ссылка | Номер пункта, подпункта |
|---|------------------------------|
| ТУ 6—09—5384—88 | 2.2 |
| ГОСТ 61—75 | 4.2 |
| ГОСТ 199—78 | 4.2 |
| ГОСТ 493—79 | Вводная часть |
| ГОСТ 859—78 | 7.2 |
| ГОСТ 3118—77 | 2.2, 3.2, 4.2, 5.2, 6.2, 7.2 |
| ГОСТ 3760—79 | 2.2, 3.2, 4.2, 5.2, 7.2 |
| ГОСТ 3773—72 | 2.2 |
| ГОСТ 4204—77 | 2.2, 4.2, 5.2, 6.2 |
| ГОСТ 4220—75 | 2.2 |
| ГОСТ 4238—77 | 4.2, 5.2 |
| ГОСТ 4461—77 | 2.2, 3.2, 4.2, 5.2, 6.2, 7.2 |
| ГОСТ 4478—78 | 3.2, 5.2, 7.2 |
| ГОСТ 5456—79 | 4.2, 5.2 |
| ГОСТ 5817—77 | 7.2 |
| ГОСТ 5825—70 | 2.2 |
| ГОСТ 6552—80 | 2.2 |
| ГОСТ 10484—78 | 2.2, 6.2 |
| ГОСТ 10652—73 | 3.2 |
| ГОСТ 10929—76 | 6.2 |
| ГОСТ 17328—78 | Вводная часть |
| ГОСТ 18175—78 | Вводная часть |
| ГОСТ 18300—87 | 2.2, 4.2 |
| ГОСТ 22867—77 | 4.2 |
| ГОСТ 25086—87 | 1.1, 2.4.4 |

6. Срок действия продлен до 01.01.94 Постановлением Госстандарта СССР от 25.03.88 № 758

7. ПЕРЕИЗДАНИЕ (май 1988 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в феврале 1983 г., марте 1988 г. (ИУС 6—83, 6—88)