

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

ТИТАН ГУБЧАТЫЙ

Метод определения олова

Издание официальное



Б3 11—99

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ
ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
М и н с к

125-2000
5

ГОСТ 9853.13—96

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 105, Украинским научно-исследовательским и проектным институтом титана

ВНЕСЕН Государственным комитетом Украины по стандартизации, метрологии и сертификации

2 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 9 от 12 апреля 1996 г.)

За принятие проголосовали:

| Наименование государства | Наименование национального органа по стандартизации |
|----------------------------|---|
| Азербайджанская Республика | Азгосстандарт |
| Республика Беларусь | Госстандарт Беларуси |
| Республика Казахстан | Госстандарт Республики Казахстан |
| Российская Федерация | Госстандарт России |
| Туркменистан | Главная государственная инспекция Туркменистана |
| Украина | Госстандарт Украины |

3 Постановлением Государственного комитета Российской Федерации по стандартизации и метрологии от 19 октября 1999 г. № 353-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 9853.13—96 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 июля 2000 г.

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

© ИПК Издательство стандартов, 2000

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандарта России

Содержание

| | |
|---|---|
| 1 Область применения | 1 |
| 2 Нормативные ссылки | 1 |
| 3 Общие требования | 1 |
| 4 Средства измерений и вспомогательные устройства | 2 |
| 5 Порядок проведения измерений | 2 |
| 6 Обработка результатов измерений | 3 |
| 7 Допустимая погрешность измерений | 4 |
| 8 Требования к квалификации | 4 |

ТИТАН ГУБЧАТЫЙ**Метод определения олова**

Sponge titanium.
Method for determination of tin

Дата введения 2000—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический метод определения олова (при массовой доле олова от 0,005 % до 0,02 %) в губчатом титане по ГОСТ 17746.

Метод основан на образовании в сернокислой среде при pH 3 коллоидного раствора комплексного соединения олова (IV) с фенилфлуороном желто-оранжевого цвета и последующем измерении оптической плотности раствора.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 8.315—97 Государственная система обеспечения единства измерений. Стандартные образцы. Основные положения, порядок разработки, аттестации, утверждения, регистрации и применения

- ГОСТ 61—75 Кислота уксусная. Технические условия
- ГОСТ 199—78 Натрий уксуснокислый 3-водный. Технические условия
- ГОСТ 2603—79 Ацетон. Технические условия
- ГОСТ 3760—79 Аммиак водный. Технические условия
- ГОСТ 4165—78 Медь II сернокислая 5-водная. Технические условия
- ГОСТ 4204—77 Кислота серная. Технические условия
- ГОСТ 4461—77 Кислота азотная. Технические условия
- ГОСТ 5817—77 Кислота винная. Технические условия
- ГОСТ 7298—79 Гидроксилиамин сернокислый. Технические условия
- ГОСТ 10779—97 Спирт поливиниловый. Технические условия
- ГОСТ 10929—76 Водорода пероксид. Технические условия
- ГОСТ 11293—89 Желатин. Технические условия
- ГОСТ 14261—77 Кислота соляная особой чистоты. Технические условия
- ГОСТ 17746—96 Титан губчатый. Технические условия
- ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия
- ГОСТ 23780—96 Титан губчатый. Методы отбора и подготовки проб
- ГОСТ 25086—87 Цветные металлы и их сплавы. Общие требования к методам анализа

3 Общие требования

- 3.1 Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 25086.
- 3.2 Отбор и подготовку проб проводят по ГОСТ 23780.
- 3.3 Массовую долю олова определяют по двум навескам.

4 Средства измерений и вспомогательные устройства

Спектрофотометр или колориметр фотоэлектрический КФК-2.

Кислота соляная по ГОСТ 14261, разбавленная 1:1.

Кислота серная по ГОСТ 4204, $\rho = 1,84 \text{ г/см}^3$, и разбавленная 1:1, 1:3, 1:4, 1:9.

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Кислота хлорная по действующему нормативному документу, раствор массовой концентрации 300 г/дм³.

Кислота винная по ГОСТ 5817, раствор массовой концентрации 200 г/дм³.

Ацетон по ГОСТ 2603.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, раствор массовой концентрации 250 г/дм³.

Меди сульфат (меди сернокислая) по ГОСТ 4165, раствор массовой концентрации 10 г/дм³.

Гидроксиамина сульфат (гидроксиамин сернокислый) по ГОСТ 7298, раствор массовой концентрации 20 г/дм³.

Тионалид по нормативному документу, раствор массовой концентрации 20 г/дм³ на ацетоне.

Промывная жидкость: раствор, содержащий в 1000 см³ воды 10 см³ раствора тионалида массовой концентрации 20 г/дм³.

Этанол (спирт этиловый) ректифицированный технический по ГОСТ 18300.

Фенилфлуорон (2, 6, 7-триокси-9-(диметил-аминофенил)-флуорон-6) по действующему нормативному документу, раствор массовой концентрации 0,3 г/дм³: 0,03 г фенилфлуорона растворяют в этаноле, добавляют 1 см³ раствора серной кислоты (1:1) и доливают этанолом до объема 100 см³. Раствор должен иметь розовый цвет.

Водорода пероксид по ГОСТ 10929, раствор массовой концентрации 30 г/дм³.

Спирт поливиниловый по ГОСТ 10779, раствор массовой концентрации 10 г/дм³ или желатин пищевой по ГОСТ 11293, раствор массовой концентрации 5 г/дм³, свежеприготовленный.

Натрия ацетат (натрий уксуснокислый) 3-водный по ГОСТ 199.

Кислота уксусная по ГОСТ 61, раствор массовой концентрации 700 г/дм³.

Буферный раствор с pH 3: 20 г ацетата натрия растворяют в 70 см³ воды, фильтруют в мерную колбу вместимостью 200 см³, прибавляют 48 см³ раствора уксусной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают.

Государственные стандартные образцы по ГОСТ 8.315.

4-Нитрофенол по действующему нормативному документу, раствор массовой концентрации 1 г/дм³.

Стандартные растворы олова.

Раствор А: 0,1 г олова растворяют в 10 см³ серной кислоты и упаривают до появления паров серной кислоты. Остаток охлаждают до комнатной температуры, растворяют в 50 см³ раствора серной кислоты (1:9), переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают раствором серной кислоты (1:9) до метки и перемешивают; годен к применению в течение 3 мес.

1 см³ раствора А содержит 0,0001 г олова.

Раствор Б: 2 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают раствором серной кислоты (1:9) до метки и перемешивают; готовят перед применением.

1 см³ раствора Б содержит 0,000002 г олова.

5 Порядок проведения измерений

5.1 Навеску массой 2 г помещают в коническую колбу вместимостью 200 см³, добавляют 100 см³ раствора соляной кислоты (1:1), колбу накрывают часовым стеклом или стеклянной воронкой и нагревают до полного растворения навески, поддерживая постоянный объем тем же раствором соляной кислоты.

Раствор охлаждают до комнатной температуры, переводят в стакан вместимостью 300 см³, помещают стакан с раствором на электроплиту и нагревают до кипения. В раствор добавляют по каплям азотную кислоту до исчезновения фиолетовой окраски, приливают 30 см³ раствора серной кислоты (1:1) и выпаривают до появления паров серной кислоты.

Раствор охлаждают до комнатной температуры, обмывают стенки стакана водой, помещают стакан с раствором на электроплиту, упаривают до появления паров серной кислоты и продолжают нагревание в течение 5 мин.

Раствор охлаждают, приливают 60—70 см³ воды, 20 см³ раствора винной кислоты, нагревают до кипения и охлаждают до комнатной температуры.

Раствор нейтрализуют раствором аммиака по бумаге конго до сиреневой окраски бумаги, приливают 1 см³ раствора сульфата меди, 5 см³ раствора сульфата гидроксиламина, 25 см³ раствора серной кислоты (1:3) и доливают водой примерно до 200 см³.

Раствор нагревают примерно до 333 К и приливают 8 см³ раствора тионалида (для осаждения олова) при энергичном перемешивании. Для лучшей коагуляции осадка и полного выделения олова раствор периодически перемешивают и оставляют на 10—12 ч.

Затем раствор фильтруют через фильтр «синяя лента», промывают осадок на фильтре 5-6 раз промывной жидкостью, фильтр с осадком помещают в стакан, в котором вели осаждение олова, приливают 20 см³ азотной кислоты, 5 см³ раствора хлорной кислоты, 4 см³ серной кислоты $\rho = 1,84 \text{ г/см}^3$. Накрывают стакан фарфоровой чашкой и раствор упаривают до появления паров серной кислоты.

Раствор охлаждают до комнатной температуры, обмывают стенки стакана водой, снова упаривают до появления паров серной кислоты и продолжают нагревание в течение 5 мин.

Раствор охлаждают до комнатной температуры, приливают 60—70 см³ воды, 5 см³ раствора винной кислоты и нагревают до кипения.

Раствор охлаждают до комнатной температуры, нейтрализуют раствором аммиака по бумаге конго до сиреневой окраски бумаги, приливают 3 см³ раствора сульфата гидроксиламина, 25 см³ раствора серной кислоты (1:3) и доливают водой примерно до 200 см³.

Раствор нагревают примерно до 333 К, приливают 8 см³ раствора тионалида для вторичного осаждения олова и далее поступают, как описано выше, начиная с операции осаждения олова до операции двойного выпаривания серной кислоты.

Затем раствор охлаждают, приливают 40 см³ воды, нагревают до растворения солей, охлаждают до комнатной температуры, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

Аликвотную часть раствора 2 см³ помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, добавляют 1-2 капли раствора 4-нитрофенола и нейтрализуют раствором аммиака до появления желто-зеленой окраски. Затем приливают по каплям раствор серной кислоты (1:9) до обесцвечивания раствора, добавляют 1,4 см³ раствора серной кислоты (1:1), 5 см³ раствора пероксида водорода, 10 см³ буферного раствора, 5 см³ раствора поливинилового спирта или 2,5 см³ раствора желатина и 1 см³ раствора фенилфлуорона. Раствор доливают водой до метки и перемешивают. Через 30—40 мин измеряют оптическую плотность растворов при длине волн 490—510 нм.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта.

5.2 Для построения градуировочного графика в пять из шести мерных колб вместимостью 50 см³ помещают 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0,000002; 0,000004; 0,000006; 0,000008; 0,000010 г олова. В шестую колбу, раствор которой является раствором контрольного опыта, приливают 1 см³ раствора серной кислоты (1:9). Во все колбы добавляют воду до объема 20 см³, по 1-2 капли раствора 4-нитрофенола и нейтрализуют раствором аммиака до появления желто-зеленой окраски.

Далее поступают, как указано в 5.1.

По полученным значениям оптической плотности и соответствующим им массам олова строят градуировочный график.

6 Обработка результатов измерений

Массовую долю олова $X, \%$, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 V}{m V_1} \cdot 100, \quad (1)$$

где m_1 — масса олова в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, г;

V — общий объем раствора пробы, см³;

m — масса навески, г;

V_1 — объем аликвотной части раствора пробы, см³.

7 Допустимая погрешность измерений

7.1 Расхождение между результатами измерений и результатами анализа (при доверительной вероятности $P = 0,95$) не должно превышать допускаемых значений, указанных в таблице 1.

Таблица 1

В процентах

| Массовая доля олова | Допускаемое расхождение между результатами параллельных измерений | Допускаемое расхождение между результатами анализа | Предел погрешности измерений Δ |
|--------------------------|---|--|---------------------------------------|
| От 0,005 до 0,020 включ. | 0,002 | 0,003 | 0,002 |

7.2 Контроль точности результатов анализа проводят по стандартному образцу в соответствии с ГОСТ 25086.

Допускается проводить контроль точности результатов анализа по методу добавок в соответствии с ГОСТ 25086.

Добавками является стандартный раствор А.

8 Требования к квалификации

К выполнению анализа допускается химик-аналитик квалификации не ниже 4-го разряда.

УДК 669.295.546.81.06:006.354

МКС 77.120

B59

ОКСТУ 1709

Ключевые слова: титан губчатый, определение олова, фотометрический метод

Редактор *Л.И. Нахимова*
Технический редактор *Н.С. Гришанова*
Корректор *В.Е. Нестерова*
Компьютерная верстка *Е.Н. Мартемьяновой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 22.02.2000. Подписано в печать 10.04.2000. Усл. печ. л. 0,93.
Уч.-изд. л. 0,57. Тираж 204 экз. С 4839. Зак. 306.

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