

ТЕЛЛУР ТЕХНИЧЕСКИЙ
Методы определения серы

ГОСТ
9816.3—84

Technical tellurium. Methods for determination of sulphur

Взамен
ГОСТ 9816.3—74

ОКСТУ 1709

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27 июня 1984 г. № 2149 срок действия установлен

с 01.07.85
до 01.07.90

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает фототурбидиметрический метод определения серы (при массовой доле серы от 0,001 до 0,1%) и гравиметрический метод определения серы (при массовой доле серы от 0,1 до 0,6%) в техническом теллуре.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 9816.0—84.

2. ФОТОТУРБИДИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

Метод основан на образовании суспензии сернокислого бария при взаимодействии ионов бария с сульфат-ионами и измерении интенсивности помутнения раствора. В качестве стабилизатора суспензии используется глицерин.

2.1. Аппаратура, реактивы, растворы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр по ГОСТ 12083—78 с диапазоном измерений от 300 до 360 нм, погрешностью ± 10 нм.

Барий хлористый по ГОСТ 4108—72, раствор 100 г/дм³.

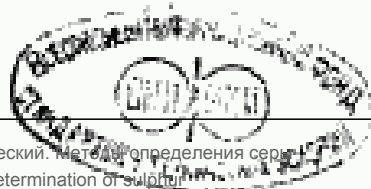
Глицерин по ГОСТ 6259—75.

Калий сернокислый по ГОСТ 4145—74, перекристаллизованный.

Растворы сернокислого калия.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



427-95
18

Раствор А: навеску соли массой 0,0544 г растворяют в 50—60 см³ воды, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 0,1 мг серы.

Раствор Б: аликвотную часть 10 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,01 мг серы. Раствор Б устойчив в течение 2 сут.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77.

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

Натрий углекислый безводный по ГОСТ 83—79, раствор 100 г/дм³.

2.2. Проведение анализа

2.2.1. Навеску теллура массой 0,1—4 г (в зависимости от массовой доли серы) помещают в стакан (колбу) вместимостью 100—200 см³, приливают 1—2 см³ раствора углекислого натрия и 20—25 см³ азотной кислоты. Стакан накрывают покровным стеклом и оставляют без нагревания до прекращения бурной реакции в течение 5—10 мин. Затем кипятят до удаления оксидов азота, снимают стекло, обмывают его водой над стаканом (колбой) и раствор осторожно выпаривают досуха.

К сухому остатку прибавляют 1—2 см³ соляной кислоты, 10—15 см³ воды и нагревают раствор до кипения. Выдерживают полученный раствор в течение 1—1,5 ч.

Осадок отфильтровывают через фильтр средней плотности, в конус которого вложено немного фильтробумажной массы, и промывают 5—6 раз водой. Фильтрат помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, разбавляют водой до метки и перемешивают. Фильтр с осадком отбрасывают.

Аликвотную часть раствора 1—10 см³ (или весь раствор в зависимости от массовой доли серы) помещают в мерную колбу вместимостью 25 см³, прибавляют 0,5—1 см³ раствора соляной кислоты (1 : 1), 10 см³ глицерина и перемешивают. Затем приливают 3—3,5 см³ раствора хлористого бария, разбавляют водой до метки и перемешивают. Через 30—40 мин снова раствор перемешивают и измеряют оптическую плотность раствора на фотозлектроколориметре или спектрофотометре, применяя светофильтр с максимумом светопропускания при длине волны 326 нм и кювету с толщиной поглощающего слоя 50 мм.

В качестве раствора сравнения используют раствор контрольного опыта.

Массу серы определяют по градуировочному графику.

2.2.2. Для построения градуировочного графика в шесть из семи мерных колб вместимостью по 25 см³ помещают 0,5; 1; 2; 3; 4 и 6 см³ раствора Б. Добавляют в каждую колбу по 0,5—1 см³

раствора соляной кислоты (1:1), воды до 10 см³, 10 см³ глицерина и перемешивают. Затем приливают 3—3,5 см³ раствора хлористого бария, разбавляют водой до метки и перемешивают. Через 30—40 мин измеряют оптическую плотность раствора.

2.3. Обработка результатов

2.3.1. Массовую долю серы (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{m \cdot V_1 \cdot 1000},$$

где m_1 — масса серы, найденная по градуировочному графику, мг;

V — объем раствора в мерной колбе, см³;

V_1 — объем аликвотной части раствора, см³;

m — масса навески теллура, г.

2.3.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений при доверительной вероятности 0,95 не должны превышать величин, приведенных в таблице.

Массовая доля серы, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,001 до 0,003 включ.	0,0007
Св. 0,003 > 0,006 >	0,001
> 0,006 > 0,015 >	0,002
> 0,015 > 0,03 >	0,005
> 0,03 > 0,06 >	0,01
> 0,06 > 0,15 >	0,02
> 0,15 > 0,3 >	0,05
> 0,3 > 0,6 >	0,08

3. ГРАВИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

Метод основан на выделении серы в виде сульфат-ионов раствором азотнокислого бария и взвешивании полученного осадка. Предварительно серу следует отделить от мешающих элементов экстракцией смесью трибутилфосфата с четыреххлористым углеродом.

3.1. Реактивы, растворы

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233—77 и раствор 0,1 моль/дм³, приготовленный из фиксаля соли или следующим образом: предварительно высушенную при 120° С до постоянной массы навеску соли 5,8440 г растворяют в 100—150 см³ воды, раствор помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, разбавляют водой до

метки и перемешивают. Хранят раствор в склянке с притертой пробкой.

Барий азотнокислый по ГОСТ 3777—76, насыщенный раствор: навеску массой 34,2 г растворяют при кипении в 100 см³ воды и охлаждают.

Четыреххлористый углерод по ГОСТ 20288—74.

Трибутилфосфат.

Смесь трибутилфосфата с четыреххлористым углеродом в соотношении 3 : 7.

Метилловый оранжевый по ГОСТ 10816—64, раствор 0,01 г/дм³.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, раствор 0,1 г/дм³.

3.2. Проведение анализа

Навеску теллура массой 1 г помещают в коническую колбу вместимостью 100—200 см³, приливают 2—3 см³ азотной кислоты и 5—6 см³ соляной кислоты, добавляют 0,2 г хлористого натрия и нагревают на водяной бане до получения небольшого объема. Затем приливают 5—6 см³ соляной кислоты и выпаривают досуха.

К сухому остатку добавляют 10 см³ соляной кислоты и нагревают до растворения солей, полученный раствор охлаждают и помещают в делительную воронку вместимостью 50 см³, добавляют 25 см³ смеси трибутилфосфата с четыреххлористым углеродом и экстрагируют в течение (60 ± 5) с.

После расслоения жидкостей органическую фазу отбрасывают, а к солянокислому раствору приливают 25 см³ смеси трибутилфосфата с четыреххлористым углеродом и повторяют экстракцию.

Солянокислотный раствор переливают в коническую колбу (стакан) вместимостью 250—300 см³ и выпаривают досуха. Затем приливают 2—3 см³ азотной кислоты, 100—120 см³ воды, 5—7 см³ раствора хлористого натрия. Для полной коагуляции осадка раствор оставляют на ночь.

Осадок хлористого серебра отфильтровывают через фильтр средней плотности и промывают 3—4 раза горячей водой. Фильтр с осадком отбрасывают.

Фильтрат нейтрализуют аммиаком в присутствии метилового оранжевого, прибавляют 3—5 см³ азотной кислоты, 8—10 см³ насыщенного раствора азотнокислого бария и оставляют для коагуляции осадка до следующего дня.

Осадок отфильтровывают через двойной плотный фильтр, в конус которого вложено немного фильтробумажной массы, и промывают 10—12 раз горячей водой (до отрицательной реакции на хлор-ион с раствором азотнокислого серебра).

Фильтр с осадком помещают в предварительно прокаленный и взвешенный фарфоровый тигель, высушивают, озоляют и прокаливают при 900—950° С в течение 1—1,5 ч.

Тигель с осадком помещают в эксикатор, взвешивают. Прокаливание и взвешивание повторяют до получения постоянной массы.

3.3. Обработка результатов

3.3.1. Массовую долю серы (X) в пробы определяют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot 0,1373 \cdot 100}{m}$$

где m_1 — масса осадка сульфата бария, г;
0,1373 — фактор пересчета массы сульфата бария на массу серы;
 m — масса навески теллура, г.

3.3.2. Абсолютные допускаемые расхождения между результатами параллельных определений при доверительном уровне 95% должно превышать величину, приведенную в таблице 1.

3.3.3. При разногласиях в оценке качества пробы применяют фототурбидиметрический метод.

Изменение № 1 ГОСТ 9816.3—84 Теллур серы

Постановлением Государственного комитета
№ 1229 срок введения установлен

Пункт 2.1. Первый абзац изло-
жения дописать: «Средство — пипет-
метр типа ФЭК-56М, или КФБ-100»,
третий абзац дополнить словами:
«Кристаллы фильтруют на фильтре»;
четвертый абзац после слова
«и»: «к 100 г сернокислого кален-
дуса при нагревании. Нерастворимый
осадок на фильтрующей бумаге (или
фильтре) выпаривают до появле-
ния кристаллов (или кристаллов на
фильтре). Затем переносят в фарфоровую
чашку и выпаривают при температуре
100 °С в течение 1—1,5 ч. Чашку с
осадком охлаждают и переносят в фарфоровую
чашку для кристаллизации. Полученные кри-
сталлы сушат при комнатной температуре».

Пункт 2.2.1 изложить в новой
редакции: «0,1—0,5 г помещают в стакан (или
в фарфоровую чашку) с 1—2 см³ раствора углекислого натрия
(или сероводородной воды)».

(колбу) накрывают покровным стеклом остатка. Снимают стекло, обтирают и выпаривают раствор досуха.

К сухому остатку приливают 4 см³ и нагревают до растворения солей в месте плиты в течение 1—1,5 ч.

После охлаждения раствор по 25 см³, добавляют 1 см³ раствора глицерина и перемешивают. Затем бария, разбавляют водой до метки 100 см³.

Через 30—40 мин снова измеряют плотность на фотозлектроколориметре при длине волны 680 мкм. Раствором сравнения служит вода.

Массу серы определяют по градуировке.

Пункт 2.2.2. Заменить слова «раствора Б» на «0,5; 2; 4; 6 и 8 см³ раствора А»; 0,5—1 см³ на 3,5—4 см³ и 10 см³»;

после слов «плотность раствора» добавить «г/см³».

«

(ИУС

Изменение № 2 ГОСТ 9816.3—84 Теллур технический. Методы определения серы
Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета
СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 20.12.89 № 3908

Дата введения 01.07.90

Пункты 2.3.2, 3.3.3. Первый абзац изложить в новой редакции: «Разность наибольшего и наименьшего результатов двух параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должна превышать значений абсолютных допускаемых расхождений, приведенных в таблице».

Пункт 3.1. Исключить ссылку: «по ГОСТ 10816—64».

(ИУС № 3 1990 г.)