

Свинец

Методы определения олова

Lead.  
Methods for the determination of tin

ОКСТУ 1725

Постановлением Государственного Комитета СССР по стандартам от 29 апреля 1980 г. № 1976 срок действия установлен

с 01.12.80Проверен в 1983 г. Постановлением Госстандарта от 20.12.83 № 6396  
срок действия продлендо 01.12.91

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический и полярографический методы определения олова от 0,0002 до 0,2% в свинце (99,992—99,5%).

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 911—78.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 20580.0—80.

1.2. Правильность получаемых результатов анализа контролируется одновременным определением массовой доли мышьяка в соответствующем СО свинца № 1591—79—1594—79.

**2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД**

Метод основан на экстрагировании хлороформом из азотнокислой среды комплексного соединения, образованного четырехвалентным оловом с купфероном, удалении хлороформа выпариванием и фотометрированием оранжево-красного фенилфлуоронового комплекса при длине волны 510 нм.

2.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр любого типа для измерения в видимой области спектра.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



\* Переиздание декабря 1984 г. с Изменением № 1, утвержденным в декабре 1983 г. (ИУС 4—84).



Навеску растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1 : 1), содержащей 0,5 см<sup>3</sup> 50%-ного раствора винной кислоты. При массовой доле олова выше 0,002% раствор переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доливают до метки раствором азотной кислоты концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup> и перемешивают. Весь раствор или его аликвотную часть, отобранныю по табл. I, выпаривают досуха на водяной бане.

Остаток растворяют в 5 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup> при 0,2 г навеске или в 10 см<sup>3</sup> — при 1 г навеске. К раствору прибавляют несколько капель раствора марганцовокислого калия до слабо-розовой окраски и оставляют на 5 мин. Затем раствор нейтрализуют водным аммиаком (1 : 1) до появления осадка, не исчезающего при перемешивании. Осадок растворяют несколькими каплями раствора азотной кислоты концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup> и переводят раствор в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Стакан обмывают 10 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты концентрации 0,5 моль/дм<sup>3</sup> при 0,2 г навеске и 20 см<sup>3</sup> — при 1 г навеске (в первом случае объем должен быть 20 см<sup>3</sup>, во втором — 40 дм<sup>3</sup>).

Приливают 2 см<sup>3</sup> раствора купферона, перемешивают, прибавляют 5 см<sup>3</sup> хлороформа и встряхивают 1 мин. Хлороформную фазу переводят в другую делительную воронку и экстракцию повторяют еще два раза, прибавляя каждый раз 2 см<sup>3</sup> раствора купферона и 5 см<sup>3</sup> хлороформа. Объединенные хлороформные экстракти промывают три раза раствором азотной кислоты концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup>, прибавляя ее по 5 см<sup>3</sup> каждый раз. Промытую хлороформную фазу сливают в стакан вместимостью 50 мл и нагревают на водяной бане до удаления основной части хлороформа.

Приливают 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты и нагревают на водяной бане до полного удаления хлороформа. Приливают 5 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1) и выпаривают до появления паров серного ангидрида. Если раствор темного цвета, прибавляют несколько кристаллов азотнокислого аммония или несколько капель азотной кислоты и снова нагревают до появления паров серного ангидрида. Раствор охлаждают, обмывают стенки стакана 2—3 см<sup>3</sup> воды и выпаривают почти досуха (остаток должен быть около 0,3 см<sup>3</sup>).

После охлаждения приливают 5 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора винной кислоты, нагревают, охлаждают и переливают раствор в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>. При наличии осадка сульфата свинца раствор фильтруют через плотный фильтр «синяя лента», собирая фильтрат в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, промывая осадок к стакан раствором кислоты (1 : 49). Прибавляют одну каплю раствора фенолфталеина, нейтрализуют аммиаком до слабо-розовой окраски, прибавляют 1,5 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1), охлаждают, прибавляют 2,5 см<sup>3</sup> раствора желатина, 5 см<sup>3</sup> раствора фенилфлуорона (после прибавления каждого реагента раствор переме-

шивают), разбавляют водой до метки и снова перемешивают. Через 20 мин измеряют оптическую плотность растворов при длине волны 510 нм.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта. Количество олова в колориметрируемом объеме устанавливают по градуировочному графику.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.2.2. Для построения градуировочного графика в пять из шести стаканов вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают 0,2; 0,5; 1,0; 2,0 и 3,0 см<sup>3</sup> раствора В (шестой служит для проведения контрольного опыта), что соответствует 2, 5, 10, 20 и 30 мкг олова, выпаривают до выделения паров серного ангидрида и охлаждают. Во все шесть стаканов прибавляют по 5 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора винной кислоты и переводят в мерные колбы вместимостью 25 см<sup>3</sup>, обмывая стаканы раствором серной кислоты (1 : 49).

Далее поступают, как указано в п. 2.2.1.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям олова строят градуировочный график.

### 3. ПОЛЯРОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД

Метод основан на полярографировании олова на фоне соляной кислоты (1 : 3) при потенциале полуволны минус 0,50 В по отношению к насыщенному каломельному электроду. Свинец предварительно выделяют в виде сульфата и дополнительно соосаждают с сульфатом стронция.

#### 3.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Полярограф осциллографический ПО-5122, ППТ-1 или полярограф аналогичного типа.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77 и разбавленная 1 : 3.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 и разбавленная 1 : 1, 1 : 10 и 1 : 20.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1 : 3.

Стронций азотнокислый по ГОСТ 5429—74, 10%-ный раствор.

Железо хлорное по ГОСТ 4147—74, 5%-ный раствор, готовят на соляной кислоте, разбавленной 1 : 3.

Железо металлическое, восстановленное водородом, свободное от свинца, олова, титана, хрома и марганца.

Олово по ГОСТ 860—75.

Желатин пищевой по ГОСТ 11293—78, 0,5%-ный раствор, свежеприготовленный.

Ртуть металлическая по ГОСТ 4658—73.

Раствор олова: 0,1 г олова растворяют в 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, нагревают до полного растворения навески и начала выделения

паров серного ангидрида. После охлаждения добавляют 100 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 10), выдерживают до растворения соли и переливают раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>. Объем раствора доводят до метки серной кислотой (1 : 10) и тщательно перемешивают.

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

Растворы с известным содержанием олова: в шесть мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> отмеривают пипетками соответственно 0,25; 0,5; 1,0; 1,5; 2,0 и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора олова, прибавляют в каждую колбу по 2,5 см<sup>3</sup> раствора хлорного железа, доводят до метки соляной кислотой (1 : 3) и перемешивают.

Растворы с известным содержанием соответственно содержат 0,25; 0,5; 1,0; 1,5; 2,0 и 5,0 мг олова в литре.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

### 3.2. Проведение анализа

Навеску свинца массой 2—4 г в зависимости от массовой доли олова помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 20—50 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1 : 3), накрывают часовым стеклом и растворяют при умеренном нагревании.

После растворения навески раствор охлаждают, разбавляют холодной водой до 70—80 см<sup>3</sup>, добавляют небольшими порциями при перемешивании 15 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1) и оставляют в холодильнике с проточной водой на 1 ч.

Осадок сульфата свинца отфильтровывают на бумажный фильтр «белая лента», конус которого на 1/3 заполнен фильтробумажной массой. Собирают фильтрат в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Осадок в колбе и на фильтре промывают шесть раз серной кислотой (1 : 20).

К фильтрату приливают 10 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого строения при перемешивании и оставляют в холодильнике с проточной водой на 30 мин. Осадок отфильтровывают на плотный двойной фильтр «синяя лента», собирая фильтрат в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Осадок в колбе и на фильтре промывают шесть раз холодной серной кислотой (1 : 20).

К фильтрату приливают 2,5 см<sup>3</sup> раствора хлорного железа, перемешивают, нагревают до 50—60°C, прибавляют аммиак до осаждения гидроокисей и в избыток 10 см<sup>3</sup>, оставляют при той же температуре на 20—25 мин, после чего фильтруют на фильтр средней плотности «белая лента». Колбу и осадок промывают по три раза горячей водой (70—80°C).

Осадок с развернутого фильтра смывают тонкой струей горячей соляной кислоты (1 : 3) в ту же колбу, в которой велось осаждение, охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 25 или 50 см<sup>3</sup>, доводят до метки той же кислотой и перемешивают.

Часть раствора (20 см<sup>3</sup>) наливают в стаканчик, прибавляют около 1 г металлического железа, восстановленного водородом, и оставляют до полного восстановления трехвалентного железа и обесцвечивания раствора. За 5 мин до полярографирования прибавляют 0,5 см<sup>3</sup> раствора желатина.

Раствор заливают в электролизер, придерживая частички железа у дна стаканчика магнитом, и проводят полярографирование олова при потенциале никеля минус 0,50 В (по отношению к насыщенному каломельному электроду), начальном напряжении минус 0,3 В, конечном — минус 0,7 В, скорости напряжения 0,5 В/с в периоде капания ртути из капилляра 5—6 с, задержке 2,8—4 с по схеме прибора «дифференциальная 1—3».

При использовании полярографа переменного тока с периодом капания ртути из капилляра 2—3 с полярографирование проводят в оптимальных условиях.

#### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю олова ( $X_1$ ) в процентах при фотометрическом методе определения вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m},$$

где  $m_1$  — масса олова, найденная по градуировочному графику, г;  
 $V$  — объем исходного раствора, см<sup>3</sup>;  
 $V_1$  — объем аликовой части раствора, см<sup>3</sup>;  
 $m$  — масса навески свинца, г.

4.2. Массовую долю олова ( $X_2$ ) в процентах при полярографическом методе определения вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{h \cdot c \cdot V}{H \cdot m \cdot 1000} \cdot 100,$$

где  $h$  — высота волны раствора анализируемой пробы, мм;  
 $c$  — концентрация олова в растворе с известным содержанием;  
 $V$  — объем раствора анализируемой пробы, см<sup>3</sup>;  
 $m$  — масса навески в аликовой части раствора, г;  
 $H$  — высота волны раствора с известным содержанием олова, мм.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

Таблица 2

| Массовая доля олова, % | Абсолютные допускаемые расхождения, % |
|------------------------|---------------------------------------|
| От 0,0002 до 0,0005    | 0,00015                               |
| Сп. 0,0005 > 0,001     | 0,0003                                |
| > 0,001 > 0,002        | 0,0004                                |
| > 0,002 > 0,005        | 0,0007                                |
| > 0,005 > 0,01         | 0,001                                 |
| > 0,01 > 0,015         | 0,0015                                |
| > 0,015 > 0,03         | 0,003                                 |
| > 0,03 > 0,05          | 0,005                                 |
| > 0,05 > 0,07          | 0,007                                 |
| > 0,07 > 0,1           | 0,01                                  |
| > 0,1 > 0,2            | 0,015                                 |

