# КОНЦЕНТРАТ ВОЛЬФРАМОВЫЙ

## АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МЕДИ И СВИНЦА

Издание официальное

 $E_3 I_{-99}$ 

#### ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ Москва



#### ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР

#### РАЗРАБОТЧИКИ

- Ф.М. Мумджи (руководитель темы), З.С. Септар, И.В. Мартынова, С.А. Балахнина
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 26.10.78 № 2770
- 3. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ΓΟCT 213—83	Вводная часть	ΓΟCT 11884.15—82	1.2, 1.3
FOCT 859-78	2.1	ΓΟCT 22861—93	2.1
ГОСТ 3118—77	2.1	ΓΟCT 25086—87	2.1
ΓΟCT 4461—77	2.1	ΓOCT 27329—87	1.1

- Ограничение срока действия снято по протоколу № 4—93 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 4—94)
- ПЕРЕИЗДАНИЕ (июнь 1999 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в декабре 1983 г., декабре 1989 г. (ИУС 3—84, 4—90)

Редактор Р.С. Федорова
Технический редактор О.Н. Власова
Корректор В.И. Кануркина
Компьютерная верстка Л.А. Круговой

Иза. лип. № 021007 от 10.08,95. Сдано в набор 04.08.99. Подписано в печать 01.09.99. Усл. печ. л. 0,47. Уч.-изд. л. 0,37. Тираж 000 экз. С3575. Зак. 716.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14. Набрано в Издательстве на ПЭВМ Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", Москва, Лялин пер., 6. Плр № 080102



УДК 622.346.3-15: 543.06: 006.354 Группа АЗ9

#### МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

#### КОНЦЕНТРАТ ВОЛЬФРАМОВЫЙ

ΓΟCT 11884.14—78

#### Атомно-абсорбционный метод определения меди и свинца

Tungsten concentrate. Determination of copper and lead by atomic-absorption method

OKCTY 1709

Дата введения 01.07.80

Настоящий стандарт распространяется на вольфрамовые концентраты всех марок, предусмотренных ГОСТ 213, и устанавливает атомно-абсорбционный метод определения содержания меди и свинца при массовой доле их от 0,005 до 0,5 %.

Метод основан на поглощении резонансного излучения линии спектра определяемого элемента в воздушно-пропан-бутановом пламени при распылении в него анализируемого раствора.

#### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- Общие требования к методу анализа по ГОСТ 27329.
- Требования безопасности по ГОСТ 11884.15.
- Контроль правильности результатов по ГОСТ 11884.15 или методом добавок по ГОСТ 25086.
- За окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений.
  - Разд. 1. (Измененная редакция, Изм. № 2).

#### 2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

2.1. Для проведения анализа применяют:

атомно-абсорбционный спектрофотометр Перкин-Элмер 503 или другой аналогичный атомно-абсорбционный спектрофотометр;

кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную 1 : 1;

кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1 : 1 и раствор с массовой долей 5 % (по объему); медь марки М0 по ГОСТ 859;

свинен марки С0 по ГОСТ 22861;

стандартные растворы меди:

раствор А, приготовленный следующим образом: 1 г меди помещают в стакан вместимостью 200 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 20—25 см<sup>3</sup> азотной кислоты, раствор выпаривают до объема 2—3 см<sup>3</sup>, приливают 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты и вновь выпаривают до 2—3 см<sup>3</sup>. Выпаривание повторяют еще дважды, прибавляя каждый раз по 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Затем охлаждают и к остатку приливают 50 см<sup>3</sup> 5 %-ного (по объему) раствора соляной кислоты, переливают раствор в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают до метки той же кислотой и тщательно перемешивают.

1 см3 раствора А содержит 1 мг меди;

раствор Б, приготовленный следующим образом: раствор А разбавляют в 10 раз водой.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг меди;

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

© Издательство стандартов, 1978 © ИПК Издательство стандартов, 1999 Переиздание с Изменениями



стандартный раствор свинца, приготовленный следующим образом: 1 г свинца помещают в стакан вместимостью 200 см<sup>3</sup> и растворяют в 20—25 см<sup>3</sup> азотной кислоты, раствор выпаривают до объема 2—3 см<sup>3</sup>, приливают 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты и вновь выпаривают до указанного выше объема. Выпаривание повторяют еще дважды, прибавляя каждый раз по 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты. После охлаждения к остатку приливают 250 см<sup>3</sup> соляной кислоты; если при этом появляются кристаллы, то содержимое стакана нагревают до их растворения. Затем раствор переливают в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, приливают еще 250 см<sup>3</sup> той же соляной кислоты, охлаждают, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см3 раствора содержит 1 мг свинца.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

- 3.1. Навеску концентрата массой 1 г помещают в стакан вместимостью 100 см³, приливают 15 см³ смеси кислот (3 объема соляной и 1 объем азотной кислот) и выпаривают до получения влажного остатка, приливают 5 см³ соляной кислоты и снова выпаривают до влажных солей. Затем добавляют 5 см³ соляной кислоты, 15 см³ воды и кипятят содержимое стакана до растворения солей. Раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают до метки водой и перемешивают.
- 3.2. После отстаивания раствор распыляют в воздушно-пропан-бутановое пламя атомно-абсорбционного спектрофотометра и фотометрируют по аналитическим линиям: медь — по 324,7 нм, свинец — по 283,3 нм.

Содержание меди и свинца в фотометрируемом растворе определяют по градуировочным графикам.

3.3. Для построения градуировочных графиков в мерные колбы вместимостью 50 см³ отмеривают 1, 2, 4, 6, 8 и 10 см³ стандартного раствора меди Б, в эти же колбы из микробюретки отмеривают 0,1; 0,2; 0,4; 1,0; 2,0 и 4,0 см³ стандартного раствора свинца, приливают по 5 см³ соляной кислоты, разбавленной 1 : 1, и доливают водой до метки, что соответствует 2, 4, 8, 12, 16 и 20 мг/дм³ меди и 2, 4, 8, 20, 40 и 80 мг свинца. Далее продолжают, как указано в пп. 3.1 и 3.2.

#### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю меди и свинца (Х) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_+ \cdot V \cdot 100}{m \cdot 1000 \cdot 1000},$$

где т. — масса меди (свинца), найденная по градуировочному графику, мг/дм<sup>3</sup>;

V — объем анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

m — масса навески концентрата, г;

1000 - 1000 — коэффициенты пересчета граммов на миллиграммы и литров на миллилитры.

4.2. Максимальные расхождения между результатами параллельных определений и двумя результатами анализа при доверительной вероятности P = 0,95 не должны превышать абсолютных допускаемых расхождений сходимости (d<sub>cv</sub>) и воспроизводимости (d<sub>uv</sub>), приведенных в таблице.

Массовая доля меди или свинца, %	Допускаемое расхождение, абс. %		
	d <sub>cx</sub>	$d_{ai}$	
От 0,005 до 0,010 включ. Св. 0,010 « 0,020 » « 0,020 » 0,050 » « 0,050 » 0,100 » « 0,10 » 0,20 » « 0,20 » 0,50 « « 0,50 » 1,00 «	0,002 0,003 0,004 0,008 0,02 0,04 0,08	0,003 0,004 0,005 0,010 0,03 0,05 0,10	

(Измененная редакция, Изм. № 2).