УДК 669,782 ; 546,41,06 : 006,354 Группа В59

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

КРЕМНИЙ КРИСТАЛЛИЧЕСКИЙ

Метод определения кальция

ГОСТ 19014.3—73*

Crystal silicon, Method of calcium determination

Взамен ГОСТ 2178—54 в части разд, V

OKCTY 1709

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 23 июля 1973 г. № 1804 срок введения установлен с 01.01.75

Проверен в 1984 г. Постановлением Госстандарта от 15 августа 1984 г. № 2874 срок действия продлен до 01.01.90

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает объемный метод определения кальция (при массовой доле кальция от 0,3 до 1,6%) в кристаллическом кремнии.

Метод основан на комплексонометрическом титровании кальция. Мешающие компоненты (железо, титан и т. д.) маскируются триэтаноламином и винной кислотой.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 19014.0-73.

2. РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Калия гидроокись по ГОСТ 24363—80, раствор с массовой долей 20%.

Трилон Б (комплексон III, двунатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты) по ГОСТ 10652—73, 0.05 М раствор. Поправочный коэффициент для 0.05 М раствора трилона находят, как указано в разд. 2 ГОСТ 19014.1—73.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



* Переиздание (ноябрь 1985 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в июле 1979 г., августе 1984 г. (ИУС 8—79, 11—84) Индигокармин, раствор с массовой долей 25% в растворе этилового спирта с массовой долей 50%.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962-67.

Тимолфталени. Флуорексой,

Индикаторная смесь I; готовят следующим образом: 0,4 г флуорексона, 0,33 г тимолфталенна и 40 г хлористого калия смешивают и растирают в агатовой ступке,

Мурексид. Индикаторная смесь II; готовят следующим образом: 1,0 г флуорексона, 0,4 г мурексида, 40 г хлористого калия смешивают и растирают в агатовой ступке.

Калий хлористый по ГОСТ 4234—77. Триэтаноламин, разбавленный 1:9.

Кислота винная по ГОСТ 5817—77, раствор с массовой долей 50%.

Стандартный раствор азотнокислого цинка, 0,05 M раствор; готовят, как указано в разд. 2 ГОСТ 19014.1—73,

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Для проведения анализа используют раствор, приготовленный, как указано в п. 3.1 ГОСТ 19014.1—73.

Из мерной колбы вместимостью 250 см³ отбирают 100 см³ раствора в коническую колбу вместимостью 500 см³, добавляют 10 см³ раствора триэтаноламина, 10 см³ раствора винной кислоты. Далее добавляют 3—5 капель раствора индигокармина и гидроокиси калия до изменения окраски индикатора I или II из синей в желтую, после чего добавляют еще избыток гидроокиси калия 3—4 см³.

К полученному раствору добавляют 0,1—0,2 г смеси индикаторов и титруют раствором трилона Б до перехода окраски из зеленой в фиолетовую с одновременным гашением флуоресценции.

Одновременно через все стадии анализа проводят контрольный опыт на загрязнение реактивов.

4. ПОДСЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

4.1. Массовую долю кальция (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{v K \cdot 0.002004 \cdot V \cdot 100}{V \cdot m}$$

где v — количество 0,05 M раствора трилона Б, израсходованное на титрование кальция, см³;

0,002004 — титр 0,05 M раствора трилона Б, выраженный в граммах кальция; V — объем исходного раствора, см 3 ; V_1 — аликвотная часть раствора, см 3 ;

К — поправочный коэффициент;

т — навеска кремния, г.

4.2. Допускаемые расхождения между крайними результатами анализа не должны превышать величии, указанных в таблице.

Массовая дойя кальцыя, %	Допускаемые расхождения между крайничи результатами амализа, лос. %
От 0,3 до 1,0	0,05
Свыше 1,0 до 1,6	0,07

(Измененная редакция, Изм. № 1).

Изменение № 3 ГОСТ 19014.3—73 Кремний кристаллический. Метод определения кальция

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27.06.89 № 2091

Дата введения 01.01.90

Наименование стандарта. Заменить слово: «Метод» на «Методы»; «Method» на «Меthods».

Вводную часть изложить в новой редакции: «Настоящий стандарт устанавливает титриметрический и атомно-абсорбционный методы определения кальция-(при массовой доле кальция от 0,30 до 1,60 %) в кристаллическом кремини».

Стандарт доволинть разделом — 1а:

«1a. Титриметрический метод

Сущность метода основана на комплексонометрическом титровании кальция Мешающие компоненты (железо, титан и т. д.) маскируются триэтаноламиноми винной кислотой или отделяются гексаметилентетраамином».

Раздел 2. Третий абзац. Заменить значение: 25 % на 0,25 %;

четвертый абзац. Заменить слова: «по ГОСТ 5962—67» на «технический по-ГОСТ 18300—87»; «0,05 М раствор» на «раствор с молярной концентрацией» 0,05 моль/дм³ (3 раза);

дополнить абзацами:

«Кислота азотная по ГОСТ 4461-77.

Аммиак водный по ГОСТ 3760-79.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773-72.

Гексаметилентетраамин (уротропин) технический по ГОСТ 1381—73, раствор с массовыми долями 25 и 0,5 % ».

Раздел 3 после слов «индигокармина и» дополнить словом: «раствор»; исключить слова: «индикатора I или II»;

третий абзац после слов «индикаторов» дополнить значениями: «I или II»;

дополнить абзацем: «Отделение гидроксидов железа, титана и алюминия допускается проводить следующим образом: из мерной колбы вместимостью 250 см³ отбирают 100 см³ раствора в стакан вместимостью 400 см³. Затем приливают 5—6 капель азотной кислоты и нагревают до кипения. Раствор нейтрализуют аммиаком до начала выпадения осадка гидроксидов. Осадок растворяют соляной кислотой, разбавленной 1:1, приливаемой по каплям. К раствору добавляют 0,5 г хлористого аммония, приливают 10 см³ раствора уротропина с массовой долей 25 %, нагревают в течение 20 мин для коагуляции осадка и фильтруют в коническую колбу вместимостью 500 см³ через фильтр «белая лента». Осадок промывают 5—6 раз теплым раствором уротропина с массовой долей
0,5 %, смывая этим раствором стенки стакана. К фильтрату добавляют
3—4 капли раствора индигокармина и далее определение кальция проводят, как
указано в п. 3.1».

Раздел 4. Наименование изложить в новой редакции: «4. Обработка результатов»



«аликвотная часть» на «объем аликвотной части», «навеска» на «масса навески». Пункт 4.2 изложить в новой редакции: «4.2. Допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, приве-

денных в таблице.

Массовая доля кальция, %	Допускавные рас- хождения сходи- мости, %	Допускаемые рас- дождения воспро- язводимости, %
От 0,30 до 1,00 включ. Св. 1,00 > 1,60 >	0,05 0,07	0,08 0,12
to the Armonia NAMES and Armonia to the Co		

Метод применяют при разногласнях в оценке качества кремния лического».

Стандарт дополнить разделами — 5—8:

«5. Атомно-абсорбционный метод

Сущность метода состоит в измерении атомной абсорбции кальция при длине волны 422,7 нм в пламени закись азота-ацетилен.

6. Аппаратура, реактивы и растворы

Атомно-абсорбционный спектрометр со всеми принадлежностями типа «Перкин-Эльмер», «Сатурн» или аналогичный.

Лампа с полым катодом для кальция.

Ацетилен в баллонах технический по ГОСТ 5457-75.

Закись азота в баллонах медицинская. Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1:1.

Кальций углекислый по ГОСТ 4530-76.

Натрий углекислый по ГОСТ 83-79.

Натрий тетраборнокислый 10-водный по ГОСТ 4199-76, обезвоженный при 400 °C.

Смесь для сплавления: смешивают натрий углекислый и натрий тетраборно-

кислый в соотношении 6:1 (по массе). Стандартный раствор кальция: 1,2500 г углекислого кальция, предварительно высушенного при температуре 105 °C и охлажденного в эксикаторе, помещают в стакан вместимостью 400 см³, смачивают водой, добавляют 30 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:1, и 80—100 см³ воды. После растворения навески раствор переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,001 г кальция.

Раствор-фон: 160 г смеси для сплавления помещают в стакан вместимостью 1000 см3, смачивают водой и осторожно, небольшими порциями, приливают 700 см3 соляной кислоты, разбавленной 1:1. После растворения раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см3, доливают до метки водой и перемешивают.



NEC 35 2

7. Проведение анализа

7.1. Для проведения анализа используют раствор, приготовленный, как ука-

зано в п. 7.1 ГОСТ 19014.1-73, и разбавляют его в 10 раз.

Измеряют значение атомной абсорбции в растворах пробы, растворе контрольного опыта и в растворах для построения градунровочного графика ири длине волны 422.7 нм в пламени закись азота-ацетилен. Массу кальция в растворе пробы и в растворе контрольного опыта определяют по градунровочному графику, который строят при каждой съемке.

Одновременно через все стадни анализа проводят контрольный опыт.

7.2. Построение градунровочного графика
В шесть мерных колб вместимостью 250 см³ приливают по 50 см³ раствора-фона. Затем вводят 0; 0,2; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0 см³ стандартного раствора, что соответствует 0; 0,0002; 0,0005; 0,001; 0,002; 0,003 г кальция.

Растворы доливают водой до метки, перемешивают и измеряют абсорбцию-

растворов, как указано в п. 7.1.

По полученным значениям атомной абсорбции и соответствующим им массамкальция строят градунровочный график.

8. Обработка результатов

8.1. Массовую долю кальция (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 10 \cdot 100}{m}$$
,

где m₁ — масса кальция в растворе пробы, найденная по градуировочному прафику, г;

та — масса кальция в растворе контрольного опыта, найденная по графинровочному графику, г;

величина, учитывающая разбавление раствора;

тъ - масса навески пробы, г.

8.2. Допускаемые расхождения результатов параллельных определений недолжим превышать значений, приведенных в таблице.>

(HYC M 11 1989 r.)

