## ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### **МЕДЬ ВЫСОКОЙ ЧИСТОТЫ**

#### Метод химико-атомно-эмиссионного анализа

ГОСТ

Copper of high purity.

Method of chemical-atomic-emission analysis

27981.2-88

OKCTY 1709

Срок действия с 01.01.1990 до 01.01.2000

### Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает химико-атомно-эмиссионный метод определения примесей в меди высокой чистоты в диапазоне массовых долей х 10<sup>-4</sup> %:

висмута от 0,01 до 1,0; железа » 0,1 » 5,0; кадмия » 0,003 » 1,0; кобальта » 0,01 » 1,0; креминя » 0,1 » 5,0; мартанца » 0,01 » 1,0; хрома » 0,005 » 1,0; олова » 0,01 » 1,0; никеля » 0,01 » 1,0; цинка » 0,5 » 10.0.

Метод заключается в растворении навески меди в смеси соляной кислоты и пероксида водорода, отделении меди от примесей экстракцией ди-2-этилгексилдитиофосфорной кислотой, получение концентрата примесей на графитовом порошке с носителем — хлористым натрием и анализе концентрата атомно-эмиссионным методом в дуге постоянного тока с фотографической регистрацией спектра.

#### **1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

 Общие требования к методу анализа и требования безопасности при выполнении анализов по ГОСТ 27981.0.

Издание официальное

Перепечатка воспрешена

 1.2. Массовую долю примесей в меди высокой чистоты определяют парадлельно в трех навесках.

### 2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Спектрограф кварцевый средней дисперсии типа ИСП-30 с трехлинзовой системой освещения или спектрограф типа СТЭ-1.

Источник постоянного тока для питания дуги, обеспечиваю-

щий напряжение 200-400 В п силу тока до 12 А.

Спектропроектор. Микрофотометр.

Электромеханический встряхиватель или аппарат для перемешивания жидкости, например, типа ABБ-4П.

Плитка электрическая.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечнвающая температуру нагрева 900—950 °C.

Весы аналитические лабораторные любого типа 2-го класса

точности с погрешностью взвешивания по ГОСТ 24104.

Весы технические любого тила с погрешностью взвешивания по прилагаемому паспорту.

Весы торсионные любого типа с погрешностью взвешивания по прилагаемому паспорту.

Станок для заточки графитовых электродов.

Бокс из органического стекла типа 8БП·1-ОС для подготовки

вроб к спектральному анализу (или другого типа).

Бокс из органического стекла типа 2БП2-ОС для химической подготовки проб с очищенным через ткань Петрянова воздухом (или другого типа).

Приспособления из органического стекла для подготовки проб к спектральному анализу (подставки для графитовых электродов,

шпатели, набивалки и др.).

Чаши платиновые по ГОСТ 6563.

Стекла покровные.

Ступка и пестик из органического стекла, или ступка агатовая, или ступки фарфоровые:

Стаканы фторопластовые с завинчивающимися или притертыми

крышками вместимостью 20-25 см<sup>3</sup>.

Чаши выпарительные кварцевые, или фторопластовые, или фар-

форовые вместимостью 25 и 100 см3.

Электроды графитовые, выточенные из графитовых стержней ОСЧ-7—3 диаметром 6 мм, заточенные на конус с углом при вершине 15° и с площадкой диаметром 1,5 мм на конце.

Электроды графитовые диаметром 6 мм с наналом глубиной 3 мм и диаметром 4 мм, выточенные из графитовых стержней

OC4-7--3.

Графит порошковый по ГОСТ 23463 марки ОСЧ-7-3.



Порошок графитовый, полученный измельчением слектрально чистых графитовых электродов

Лампа инфракрасная.

Пластинки фотографические тип 1 и тип 2, обеспечивающие нормальные почернения аналитических линий и близлежащего фона в свектре.

Стаканы H-1—100 ТХС по ГОСТ 25336. Стаканы B-1—1000 ТХС по ГОСТ 25336.

Колбы конические Ки-2-2000 ТХС по ГОСТ 25336.

Воронка делительная ВД-1-100 ХС по ГОСТ 25336.

Воронка делительная ВД-3-2000 ХС по ГОСТ 25336.

Мензурки вместимостью 50 и 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770.

Колбы мериые 2—100—2, 2—200—2 по ГОСТ 1770.

Папетки 4—2—1, 4—2—2, 5—2—2, 6—2—5, 6—2—10 по ГОСТ 20292.

Проявитель:

метол (4-метиламинофенолсульфат) по ГОСТ 25664 — 2,2 г натрий сериистокислый по ГОСТ 195 — 96 г гидрохинон (парадноксибензол) по ГОСТ 19627 — 8,8 г натрий углекислый по ГОСТ 83 — 48 г калий бромистый по ГОСТ 4160 — 5 г вода дистиллированная по ГОСТ 6709 — до 1000 см³ Дойускается применение контрастных проявителей другого состава.

#### Фиксаж:

натрия тиосульфат кристаллический по ГОСТ 244 — 300 г аммоний хлористый по ГОСТ 3773 — 20 г вода дистиплированная по ГОСТ 6709 — до 1000 см<sup>3</sup> Допускается применение фиксажных растворов другого состава. Ацетон по ГОСТ 2603.

Кислота азотная особой чистоты по ГОСТ 11125, разбавленная 1:1.

Кислота соляная особой чистоты по ГОСТ 14261, разбавленная 1:1, 1:2,5; 1:10.

Пероксид водорода особой чистоты (стабилизированный продукт).

Натрий хлористый по ГОСТ 4233, раствор 40 г/дм<sup>3</sup>.

Калий услекислый — патрий углекислый по ГОСТ 4332.

Калия гидроксид по ГОСТ 24363.

Гексан.

Кислота  $\partial u$ -2-этилгексилдитнофосфорная ( $\partial u$ -2-ЭГДТ $\Phi$ K), очищенияя.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300. Железо, полученное карбонильным способом, ОСЧ-6—2.

Висмут по ГОСТ 10928 марки Ви00,

Кадмий по ГОСТ 1467 марки Кд0.



Кобальт по ГОСТ 123 марки КО. Кремния диоксид по ГОСТ 9428. Марганец по ГОСТ 6008 марки Мр 00 или Мр 0. Медь по ГОСТ 859 марки МОк. Хром по ГОСТ 5905 марки ХОО. Никель по ГОСТ 849 марки НО. Цинк по ГОСТ 3640 марки ЦО. Стандартные образцы состава меди.

#### 3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

- 3.1. Приготовление стандартных растворов элементов по п. 2.2.1 ГОСТ 27981.1.
- 3.2. Приготовление многоэлементных стандартных растворов

3.2.1. Приготовление раствора 1.

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вводят 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, по 2 см<sup>3</sup> стандартных растворов А кадмия, кобальта и хрома, доводят водой до метки.

I см³ раствора 1 содержит по 20 мкг кадмия, кобальта, хрома.

3.2.2. Приготовление раствора 2

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вводят 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 5 см<sup>3</sup> раствора I и доводят водой до метки.

см³ раствора 2 содержит по 1 мкг кадмия, кобальта, хрома.

- 3.2.3. Приготовление и аттестация синтетической смеси по п. 2.2.3 ГОСТ
- 3.3. Приготовление образцов сравнения на основе графитового порошка с массовой долей хлористого натрия 4 %.

3.3.1. Приготовление графитового порошка, содержащего 4 %

хлористого натрия

9,600 г графитового порошка помещают во фторопластовую (или из другого материала) чашу вместимостью 100 см³, приливают 10 см³ раствора хлористого натрия и высушивают смесь сначала на плитке, а затем под инфракрасной лампой. Полученную смесь перемешивают в ступке в течение 1,5 ч. Хранят смесь в плотно закрытом фторопластовом (или из другого материала) стакане.

3.3.2. Приготовление основного образца сравнения (ООС)

Готовят основной образец сравнения с массовой долей каждой из определяемой примеси по 0,1 %: во фторопластовую (или из другого материала) чашу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 9,880 г графитового порошка и приливают последовательно по 10 см<sup>3</sup> стандартных растворов А железа, кадмия, кобальта, висмута, никеля, олова, марганца, хрома, цинка и 20 см<sup>3</sup> стандартного раствора кремния. Выпаривание растворов примесей на граного раствора кремния.



фитовом порошке выполняют под ИК-ламной. Каждую последующую примесь вводят в хорошо высушенный графитовый порошок. По окончании выпаривания графитовый порошок, содержащий примеси, введенные в виде растворов, высушивают до постоянной массы и перемещивают в чаше, а затем в ступке в течение 1 ч.

3.3.3. Приготовление рабочих образцов сравнения (ОС)

Образцы сравнения (ОСІ-ОС9) готовят последовательным разбавлением ООС, а затем каждого последующего ОС графитовым порошком с массовой долей хлористого — натрия 4 %. Массовые доли каждой из определяемой примеси в ОС (в процентах) и навески для получения каждого ОС приведены в табл. 1. Указанные навески помещают в ступку, тщательно перетирают в присутствии этилового спирта в течение 30 мин и высушивают под инфракрасной лампой.

Таблица І

		Масса нав	навески, г	
Ображи сравичикя	Массовач дляя каж- для определяенов примеси, %	графитоного порошка с массовой долей кло- ристого ватрия 4%	разбавивеного образ- ща (указан в скоб- ках)	
OC1 OC2 OC3 OC4 OC5 OC6 OC7 OC8 OC9	1-10-2 3-10-3 1-10-3 3-10-4 1-10-4 3-10-5 1-10-6 3-10-6 1-10-6	1,800 1,400 1,333 1,400 1,333 1,400 1,333 1,400 1,333	0,200 (OOC) 0,600 (OC1) 0,667 (OC2) 0,600 (OC3) 0,667 (OC4) 0,600 (OC5) 0,667 (OC6) 0,667 (OC6) 0,667 (OC8)	

Образцы сравнения храият в плотно закрытых стаканчиках из

фторопласта, или пластмассы, или из другого материала.

Все операции по приготовлению образцов сравнения проводят в боксе из органического стекла, тщательно протирая стенки этиловым спиртом. На одно определение расходуется 10 г спирта и 5 см<sup>2</sup> бязи.

3.4. Очистка технической ди-2-ЭГДТФК по п. 2.2.5 ГОСТ

27981.1.

3.5. Установление объема раствора ди-2-ЭГЛТФК, необходимого для стехнометрической

экстракции.

В делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup> вводят 20 см<sup>3</sup> стандартного раствора меди и 26 см<sup>3</sup> раствора очищенной ди-2-ЭГДТФК, проводят экстракцию меди в течение 15 мин, отделяют рафинат и определяют в нем содержание меди любым методом, например, атомно-абсорбщионным в пламени ацетилен-воздух или

Copper of high purity. Method of chemical-atomic-emission analysis



пропан-бутан-воздух. 1 см<sup>3</sup> рафината должен содержать 0,01—0,08 мг меди. Если содержание меди больше, вновь проводят экстракцию, изменяя соответствующим образом (уменьшая или увеличивая) объем используемого экстрагента.

Установление объема раствора ди-2-ЭГДТФК; необходимого для стехнометрической экстракции, проводят один раз для каждой

партии экстрагента.

3.6. Растворение проб

Навеску анализируемой пробы меди массой 1,000 г помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Для удаления поверхностных загрязнений пробу обмывают один раз соляной кислотой, разбавленной 1:10, и дважды водой. Мерным цилиндром вместимостью 25 см<sup>3</sup> в стакан наливают 12 см<sup>3</sup> соляной кислоты, накрывают стакан стеклом и вводят под стекло при помощи пипетки 3—5 см<sup>3</sup> 30 %-ного раствора пероксида водорода. Через 2—3 мин после завершения реакции добавляют еще 3—5 см<sup>3</sup> пероксида. После полного растворения навески стакан ставят на плитку, содержимое его медленно доводят до кипения. Через 3—5 мин стакан с плитки снимают и охлаждают.

### 3.7. Отделение меди

Стекло со стакана убирают и раствор количественно нереносят в делительную воронку вместимостью 100 см³, используя 5—7 см³ воды. В воронку вводят гексановый раствор ди-2-ЭГДТФК в объеме, установленном в п. 3.5. Медь экстрагируют в течение 15—20 мин. Рафинат отделяют и переносят обратно в стакаи. Органический слой отбрасывают, воронку промывают ацетоном, а затем бидистиллятом. Рафинат возвращают в воронку, добавляют к нему 20 см³ гексана и встряхивают в течение 3—5 мин для удаления остатков органических веществ.

Рафинат отделяют и переносят в чашку для выпаривания вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Затем добавляют по 100 мг графитового порошка с массовой долей хлористого натрия 4%-ного и осторожно выпаривают раствор под инфракрасной лампой при температуре 80—100°C.

Полученный сухой остаток представляет собой концентрат

примесей, подвергаемый анализу.

3.8. Проведение контрольного опыта

В стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> вводят мерным цилиндром 12 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 12 см<sup>3</sup> 30 %-ного раствора пероксида водорода. Раствор нагревают на плитке до разложения пероксида и переносят при помощи 3—5 см<sup>3</sup> воды в чашку для выпаривавия вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Далее — по п. 3.7.

Допускается проведение контрольного опыта с использованием стандартного образца состава меди, например, ОСО A1921X (только для элементов, содержание которых в СО аттестовано). Для этого СО анализируют по методике.

# 3.9. Обжиг электродов

Для удаления поверхностных загрязвений электроды прокаливают в дуге постоянного тока при 12. А в течение 20 с. Очистке обжигом подвергают каждую пару электродов непосредственно перед анализом, включая в дугу электрод с каналом в качестве анода, а электрод, заточенный на конус, в качестве катода дуги.

### 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Каждый концентрат, полученный из анализируемой пробы или после проведения контрольного опыта, помещают в канал графитового электрода днаметром 4 мм и глубиной 3 мм. От каждой навески пробы набивают по два электрода. В канал таких же графитовых электродов помещают каждый из образцов сравнения ОС1-ОС9.

Таким образом получают: шесть электродов с концентратами пробы, три электрода с концентратами контрольного опыта и во два электрода с каждым из образцов сравнения (ОС1, ОС2, ... ОС9). Электрод с концентратом примесей или образцом сравнения служит анодом (нижний электрод). Катодом дуги является графитовый электрод, заточенный на конус. Между электродами зажигают дугу постоянного тока силой 10 А. Спектры фотографируют на спектрографе. Промежуточная диафрагма 5 мм. Щирина щели спектрографа 10 мкм. Время экспозиции (до полного выгорания натрия) — 30 с. Во время экспозиции расстояние между электродами поддерживают равным 3 мм. Используют фотопластинки спектральные: тип 1 для регистрации в области длин воли до 300 им; тип 2 — для области длин воли 300—220 нм.

Экспонированную фотопластинку проявляют, промывают водой, фикспруют, промывают в проточной воде в течение 15 мин и су-

#### 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. В каждой спектрограмме фотометрируют почернения аналитической линии определяемого элемента  $S_1$  (табл. 2) и близлежащего фона  $S_{\Phi}$  (минимальное почернение рядом с аналитической линией определяемого элемента с любой стороны, но с одной и той же во всех спектрах, снятых на одной пластинке) и вычисляют разность почернений  $\Delta S = S_a - S_{\Phi}$ . Для каждой из трех навесок рассчитывают  $\Delta S_j$  (j=1,2,3) как среднее арифметическое из значений  $\Delta S_j$  полученных по двум спектрограммам  $\Delta S_1 = \Delta S_1 + \Delta S_2' / 2$ ;  $\Delta S_2 = \Delta S_2' + \Delta S_2' / 2$ . По трем значениям  $\Delta S_j$  (j=1,2,3), рассчитанным для каждого образца, находят среднее арифметическое  $\Delta S = \Delta S_1 + \Delta S_2 + \Delta S_3 / 3$ . От полученных

средних значений  $\Delta \overline{S}$  переходят к соответствующим значениям логарифмов относительной интенсивности  $\lg I_{a}/I_{\Phi}$ , в соответствии с приложением к ГОСТ 9717.3. По значениям  $\lg C$  и  $\lg I_{a}/I_{\Phi}$  для образцов сравнения строят градуировочный график в координатах ( $\lg C - \lg I_{A}/I_{\Phi}$ ).

Табляца 2

Определяемый элемент	Длина водны знадатичес- кой линии, ны	Массоная доля приме- см, %	Определяемый элемент	Дажив боличе аналичес- ком дании, им	Массоная долч приме- св. %
Железо	259,9 238,2	10-5-10-4 10-4-10-1	Марганец	280,1 260,6	10-4-10-3 10-4-10-4
Кадмий	228,8 326,1	10-4-10-5 16-510-4	Хром	284,9 267,8	10-6-10-4 10-6-10-5
Кремний	253,2	10-5-10-5	Цияк	334,5	10~310-3
Кобальт	242,4 241,4	10-4-10-5 10-5-10-4	Висмут	306,8 289,8	10-510-4 10-410-8
Олово	284,0 317,5	10-510-4 10-4101	Никель	305.1 231,1	10-5-10-1 10-4-10-3
Алюминий	236,7 237,2	10-5~10-1 10-4-10-2	Магния	277,6 278,3	10-510-4 10-410-8

По значениям  $\lg I_s/I_\phi$  для концентратов анализируемой пробы находят по градупровочному графику значения усредненной массовой доли  $C_t$  определяемых примесей в концентратах пробы. Аналогично по значениям  $\lg I_s/I_\phi$  для концентратов контрольного опыта находят значение усредненной массовой доли  $C_{\kappa i}$  определяемых примесей в концентратах контрольного опыта.

Массовую долю  $\ell$ -й примеси в анализируемой пробе в процентах  $(X_I)$  вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{m_1}{m_*} (G_i - G_{\pi i}) , \qquad (1)$$

где  $m_1$  — масса навески графитового порощка с массовой долей хлористого натрия 4 %-ного (коллектора), г;

т<sub>2</sub> — масса навески образца меди, г;

 $C_I$  — значение усредненной массовой доли примеси в концентратах анализируемых проб. %;

 $C_{\kappa i}$  — значение усредненной массовой доли примеси в концентрате контрольного опыта, %

Величина  $C_{\kappa t}$  не должна превышать установленный для метода нижний предел определяемых значений массовой доли примеси. При невыполнении этого условия необходимо тщательно поэтапно очистить помещение, рабочие места, применяемую аппаратуру, поменять реактивы, материалы, затем повторить анализ.

Если контрольный опыт проводили с использованием стандартного образца состава меди, то массовую долю примеси в анализируемой пробе в процентах (X<sub>i</sub>) вычисляют по формуле

$$X_{i} = \frac{m_{1}}{m_{2}} \cdot (C_{i} - C_{ki} + C_{nqq}), \qquad (2)$$

яде  $C_{\rm arr}$  — аттестованное значение массовой доли определяемого эдемента в стандартном образце, %.

За окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое из трех определений, каждое из которых получено двумя измерениями.

5.2. При контроле сходимости результатов параллельных определений из трех значений  $\Delta S_1$ ,  $\Delta S_2$ ,  $\Delta S_3$ , полученных по двум слектрограммам каждое, снятых для трех навесок анализируемой пробы, выбирают наибольшее  $(\Delta S)_0$  и наименьшее  $(\Delta S)_n$  аначения, переходят от них к значениям  $(\lg I_n, H_{\Phi})_0$  и  $(\lg I_n, I_{\Phi})_n$ , нежлользуя приложение ГОСТ 9717.3 и находят соответствующие значения массовой доли примеси в пробе  $X_0$  и  $X_n$ .

Отношение навбольшего из трех результатов параллельных определений  $X_6$  к наименьшему  $X_8$  с доверительной вероятностью  $P\!=\!0.95$  не должно превышать значений допускаемых расхождений трех результатов параллельных определений.

Для нескольких значений массовой доли опредсляемого элемента допускаемые расхождения результатов трех параллельных определений приведены в табл. 3,

Таблица 3

Определяемый	Массован доля, %	Абсолитные допускаемые расхождения (отношение наибольносто и наименьшему) разультатов. %		
эленент		параджаьных определений	анализов	
Алюминий (магний)	1.0·10·-5 3.0·10·-5 1.0·10·-4 3.0·10·-4 1.0·10·-5	3,9 3,8 3,5 3,3 3,0	2.6 2.5 2.4 2.2 2.9	
Висмут	1.0·10 <sup>-5</sup> 3.0·10 <sup>-5</sup> 1.0·10 <sup>-4</sup> 3.0·10 <sup>-4</sup> 1:0·10 <sup>-8</sup>	2.7 2.6 2.5 2.0 1.5	1.8 1.7 1.4 1.0	

Опроделяющей элемент	Массоная доля, %	Абсолютные допускаемых расхождения (отношения наибольшего к наименьшему результатов, %		
		параллельных определений	яналилон	
Железо	1,0·10 <sup>-3</sup>	4,0	2,7	
	3,0·10 <sup>-8</sup>	3,8	2,6	
	1,0·10 <sup>-4</sup>	3,6	2,4	
	3,0·10 <sup>-4</sup>	3,3	2,2	
	1,0·10 <sup>-3</sup>	3,0	2,0	
Кадмий	1,0·10-* 3,0·10-* 1,0·10-* 3,0·10-* 1,0·10-*	2,6 2,5 2,4 2,3 2,2	1,8 1,7 1,6 1,6 1,5	
Кобальт	1,0·10-6	2,9	2,0	
	3,0·10-6	2,7	2,0	
	1,0·10-8	2,8	1,9	
	3,0·10-6	2,6	1,7	
	1,0·10-6	2,4	1,6	
Креминй	1.0-10-4	4,0	2,7	
	3.0-10-5	3,8	2,6	
	1.0-10-4	3,6	2,4	
	3.0-10-4	3,3	2,2	
	1.0-10-3	3,3	2,0	
Мартанец	1,0-10-6	3,6	2,4	
	3,0-10-6	3,3	2,2	
	1,0-10-5	3,0	2,0	
	3,0-10-6	2,9	2,0	
	1,0-10-4	2,8	1,9	
Цпик ,	1,0-10-3	3.0	2,0	
	3,0-10-3	2,9	2,0	
	1,0-10-4	2,8	1,9	
	3,0-10-4	2,6	1,8	
	1,0-10-3	2,4	1,6	
Никель	1,0-10-3	3,6	2,4	
	3,0-10-5	3,0	2,0	
	1,0-10-4	2,0	1,4	
	3,0-10-4	1,9	1,3	
	1,0-10-3	1,8	1,2	
O.4080	1,0·10·-5	3,5	2,4	
	3,0·10·-5	3,0	2.0	
	1,0·10·-4	2,2	1,5	
	3,0·10·-4	2,1	1,5	
	1,0·10·-3	2,0	1,4	

46

Продолжение таба. 3

Опредслясыый	Массијан Доли, %	Абсилютные допусквоные расхождения (отношение канбельного к наименьному) результатов: %		
STREMENT T		парадисланых паредожения	а наднузов	
Хром	1×10-4 3×10-8 1×10-5 3×10-5 1-10-4	3,1 3,1 3,0 2,9 2.8	2;1 2;1 2;0 2;0 2;0 1;9	

5.3. При сравнении двух результатов анализа, каждое из которых получено по трем параилельным определениям, отношение наибольшего к наименьшему результатов при доверительной вероятности P=0.95 не должно превышать значений допускаемого расхождения, приведенного в табл. 3.

Допускаемые расхождения для промежуточных значений массовой доли определяемого элемента рассчитывают методом линейной интерполяции.

5.4. Правильность результатов анализа контролируют, используя стандартные образцы состава меди или аттестованную смесь, в которой аттестованное значение массовой доли каждого из определяемых элементов отличается от массовой доли этого элемента в анализируемой пробе не более чем в 2 раза. Результат анализа считают правильным, если расхождение найденной массовой доли определяемого элемента и соответствующего аттестованного значения в стандартном образне не превышает допускаемых расхождений результатов анализа, приведенных в таби. 3.

Допускается применение метода добавок в соответствии с-ГОСТ 25086

# ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР

# исполнители:

А. М. Копанев, Э. Н. Гильберт, Л. Н. Шабанова, И. Д. Денисова, Г. Л. Бухбиндер, Б. М. Рогов, Э. Н. Гадзалов, И. И. Лебедь

- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 22.12.88 № 4443
- Срок первой проверки— 1994 г. Периодичность проверки — 5 лет
- 4. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО--ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД, на ко-	Номер	Обозначение ИТД, на кото-	Номер
торий дана ссылна	раздела	рый дажа ссылка.	раздела
FOCT 83—79 FOCT 123—78 FOCT 195—77 FOCT 244—76 FOCT 849—70 FOCT 859—78 FOCT 1467—77 FOCT 1770—74 FOCT 2603—79 FOCT 3640—79 FOCT 3773—72 FOCT 4160—74 FOCT 4233—77 FOCT 4332—76 FOCT 5905—79 FOCT 6008—82 FOCT 6563—75	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	ΓΟCT 6709—77 ΓΟCT 9428—73 ΓΟCT 10928—75 ΓΟCT 11125—84 ΓΟCT 14261—77 ΓΟCT 18300—87 ΓΟCT 19627—74 ΓΟCT 20292—74 ΓΟCT 23463—79 ΓΟCT 24104—88 ΓΟCT 24363—80 ΓΟCT 25366—87 ΓΟCT 25086—87 ΓΟCT 25086—87 ΓΟCT 27981.0—88 ΓΟCT 27981.1—88	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 3.1, 3.4