

12362-79
уч. 1 +



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР

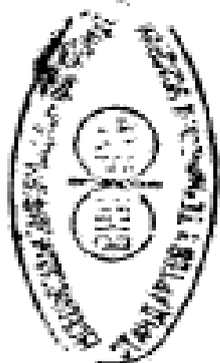
СТАЛИ ЛЕГИРОВАННЫЕ И ВЫСОКОЛЕГИРОВАННЫЕ

МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ МИКРОПРИМЕСЕЙ СУРЬМЫ, СВИНЦА,
ОЛОВА, ЦИНКА И КАДМИЯ

ГОСТ 12362-79

Издание официальное

491-85
9



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ
Москва

СТАЛИ ЛЕГИРОВАННЫЕ И ВЫСОКОЛЕГИРОВАННЫЕ

Методы определения микропримесей сурьмы, свинца,
олова, цинка и кадмия

Alloy and high-alloy steels.
Methods for determination of stibium,
lead, tin, zinc and cadmium

ГОСТ
12362—79*

Взамен
ГОСТ 12362—66

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 12 ноября 1979 г. № 4289 срок введения установлен

с 01.01.81

Проверен в 1985 г. Постановлением Госстандарта от 20.06.85
№ 1809 срок действия продлен

до 01.01.96

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает методы определения сурьмы, свинца, олова, цинка и кадмия в легированных и высоколегированных сталях.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 20560—81.

2. ЭКСТРАКЦИОННО-ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СУРЬМЫ (0,0002—0,01 %) В СТАЛЯХ, СОДЕРЖАЩИХ НЕ БОЛЕЕ 3% ВОЛЬФРАМА И НЕ БОЛЕЕ 3% ТИТАНА

2.1. Сущность метода

Метод основан на реакции взаимодействия аниона сурьмы $[SbCl_6]$ с бриллиантовым зеленым в среде 1 М соляной и 1 М серной кислот с образованием комплексного соединения, окрашенного в сине-зеленый цвет, экстрагируемого толуолом. Измерение светопоглощения экстракта проводят при $\lambda_{max} = 640$ нм.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр, спектрофотокolorиметр или фотоэлектроколориметр.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



* Переиздание (декабрь 1986 г. с Изменением № 1, утвержденным в июне 1985 г. (ИУС 9—85)).

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 или ГОСТ 14261—77 и разбавленная 1:1 и 1:5.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77 или ГОСТ 11125—78 и разбавленная 1:1.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 или ГОСТ 14262—78.

Смесь соляной и азотной кислот (свежеприготовленная): к 150 см³ соляной кислоты приливают 50 см³ азотной кислоты и перемешивают.

Натрий азотистокислый по ГОСТ 4197—74, раствор 100 г/дм³.

Мочевина по ГОСТ 6691—77, насыщенный раствор: 100 г мочевины помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ и растворяют в 100 см³ воды.

Олово хлористое по ГОСТ 36—78, раствор 250 г/дм³ в соляной кислоте, разбавленной 1:5.

Железо карбонильное радиотехническое по ГОСТ 13610—79 или нормативно-технической документации.

Бриллиантовый зеленый, раствор 5 г/дм³: 0,5 г бриллиантового зеленого растворяют в 100 см³ этилового спирта, разбавленного водой в соотношении 1:3.

Толуол по ГОСТ 5789—78.

Сурьма марки Су00 по ГОСТ 1089—82.

Стандартные растворы сурьмы.

Раствор А: 0,05 г сурьмы растворяют в 25 см³ серной кислоты при нагревании. Раствор охлаждают, приливают еще 25 см³ серной кислоты, осторожно при непрерывном перемешивании раствор переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, содержащую 300 см³ воды, охлаждают, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ стандартного раствора А содержит 0,0001 г сурьмы.

Раствор Б: 5 см³ стандартного раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, приливают 30 см³ воды, 5 см³ серной кислоты при непрерывном перемешивании раствора, охлаждают, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см³ стандартного раствора Б содержит 0,00001 г сурьмы.

Раствор готовят в день употребления.

Раствор В: 5 см³ стандартного раствора Б переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, приливают 30 см³ воды, 5 см³ серной кислоты при непрерывном перемешивании раствора, охлаждают, доливают до метки водой, перемешивают.

1 см³ стандартного раствора В содержит 0,000001 г сурьмы.

Раствор готовят в день употребления.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3. Проведение анализа

2.3.1. Массу навески стали в зависимости от массовой доли сурьмы определяют по табл. 1.

Навеску помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ или колбу вместимостью 250 см³, приливают 30 см³ смеси соляной и азотной кислот и 5 см³ серной кислоты. Стакан накрывают часовым стеклом и растворяют навеску при умеренном нагревании. Раствор выпаривают до начала выделения паров серной кислоты, охлаждают.

Таблица 1

Массовая доля сурьмы, %	Масса навески, г	Объем раствора после разбавления, см ³	Объем аликвотной части раствора, см ³	Масса навески стали, соответствующая аликвотной части раствора, г
От 0,0002 до 0,0005	0,5	20	Весь	0,5
Св. 0,0005 > 0,001	0,5	20	Весь	0,5
> 0,001 > 0,0025	0,25	20	Весь	0,25
> 0,0025 > 0,005	0,25	50	10	0,05
> 0,005 > 0,01	0,25	50	10	0,05

При массовой доле сурьмы от 0,0002 до 0,0025 % к содержимому стакана приливают 15 см³ соляной кислоты (1:1), умеренно нагревают до растворения солей и охлаждают. К раствору приливают от 1 до 5 см³ раствора хлористого олова до полного восстановления железа (III), от 2 до 5 см³ раствора азотистокислого натрия до просветления раствора и установления неизменяющейся его окраски, дают ему постоять 3 мин. Затем приливают 1 см³ насыщенного раствора мочевины, перемешивают раствор и переносят в делительную воронку вместимостью 250 см³. К раствору приливают 50—60 см³ воды, 15 капель раствора 5 г/дм³ бриллиантового зеленого, 10 см³ толуола, после чего воронку с раствором энергично встряхивают в течение 1 мин. Толуольному и водному слоям дают отстояться в течение 0,5 мин, водный слой сливают, а толуольный отфильтровывают через вату в кювету с толщиной слоя 10 мм и через 30 мин измеряют оптическую плотность раствора на спектрофотометре при $\lambda_{\text{max}} = 640$ нм или на фотоэлектроколориметре со светофильтром, имеющим область пропускания в интервале длин волн от 610 до 700 нм.

В качестве раствора сравнения используют толуол. Одновременно проводят контрольный опыт на загрязненные реактивы.

Содержание сурьмы находят по градуировочному графику с учетом поправки контрольного опыта.

При массовой доле сурьмы свыше 0,0025 до 0,01 % навеску пробы после выпаривания с серной кислотой растворяют в 15 см³ соляной кислоты (1:1). Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают соляной кислотой (1:1) до метки и перемешивают. Аликвотную часть раствора (табл. 1) помещают в стакан и далее анализ проводят, как указано выше.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3.2. Построение градуировочного графика.

В шесть стаканов (или колб) вместимостью 250—300 см³ помещают по 0,25 г карбонильного железа. В пять стаканов (или колб) приливают последовательно 1, 2, 3, 5, 8 см³ стандартного раствора В, что соответствует 0,000001; 0,000002; 0,000003; 0,000005; 0,000008 г сурьмы. Шестой стакан (или колба) служит для проведения контрольного опыта. Во все стаканы добавляют 30 см³ смеси соляной и азотной кислот, по 5 см³ серной кислоты, накрывают стаканы часовыми стеклами, растворяют навеску при умеренном нагревании и выпаривают до начала выделения паров серной кислоты. Далее анализ проводят, как указано в п. 2.3.1.

Из значения оптической плотности анализируемых растворов вычитают значение оптической плотности контрольного опыта. По найденным величинам оптической плотности и соответствующим им значениям концентраций сурьмы строят градуировочный график.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.4. Обработка результатов

2.4.1. Массовую долю сурьмы (X_1) в процентах вычисляют по формуле

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

где m_1 — масса сурьмы, найденная по градуировочному графику, г;

m — масса навески стали, соответствующая аликвотной части раствора, г.

2.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

Таблица 2

Массовая доля сурьмы, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,0002 до 0,0005	0,0003
Св. 0,0005 > 0,001	0,0007
> 0,001 > 0,002	0,0015
> 0,002 > 0,004	0,0020
> 0,004 > 0,01	0,0035

3. ЭКСТРАКЦИОННО-ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СУРЬМЫ [0,0005—0,01%] В СТАЛЯХ, СОДЕРЖАЩИХ БОЛЕЕ 3% ВОЛЬФРАМА И БОЛЕЕ 3% ТИТАНА

3.1. Сущность метода

Метод основан на реакции взаимодействия аниона сурьмы $[SbCl_6]$ с метиленовым голубым в среде 4 М серной и 1 М соляной

кислот с образованием комплексного соединения, окрашенного в голубой цвет, экстрагируемого хлороформом или с бриллиантовым зеленым в среде 1 М соляной и 1 М серной кислот с образованием комплексного соединения, окрашенного в сине-зеленый цвет, экстрагируемого толуолом. Максимальное светопоглощение раствора наблюдается при $\lambda_{\text{max}}=655$ нм или $\lambda_{\text{max}}=640$ нм соответственно.

Сурьму предварительно отделяют от мешающих элементов осаждением в виде сульфида тиоацетамидом в 0,5 М солянокислом растворе в присутствии винной кислоты с использованием в качестве коллектора сульфида ртути.

3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр, спектрофотокolorиметр, фотозлектроколориметр.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 или ГОСТ 14261—77.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77 или ГОСТ 11125—78.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 или ГОСТ 14262—78.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552—80.

Смесь соляной и азотной кислот свежеприготовленная (к 150 см³ соляной кислоты приливают 50 см³ азотной кислоты и перемешивают) и разбавленная 1:1.

Кислота винная по ГОСТ 5817—77, раствор 500 г/дм³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Аммоний роданистый, раствор 50 г/дм³.

Ртуть азотнокислая (окисная) по ГОСТ 4520—78, раствор 10 г/дм³: 1 г азотнокислой ртути растворяют в 80 см³ воды, содержащей 5 см³ азотной кислоты. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

Тиоацетамид, водный раствор 20 г/дм³.

Натрий азотистокислый по ГОСТ 4197—74, раствор 100 г/дм³.

Мочевина по ГОСТ 6691—77, насыщенный раствор: 100 г мочевины помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ и растворяют в 100 см³ воды.

Олово хлористое по ГОСТ 36—78, раствор 250 г/дм³ в соляной кислоте, разбавленной 1:5.

Гидроксиламин солянокислый по ГОСТ 5456—79.

Бриллиантовый зеленый, раствор 5 г/дм³: 0,5 г бриллиантового зеленого растворяют в 100 см³ этилового спирта, разбавленного в соотношении 1:3.

Метиленовый голубой, водный раствор 1 г/дм³.

Хлороформ по ГОСТ 20015—74.

Толуол по ГОСТ 5789—78.

Сурьма марки Су00 по ГОСТ 1089—82.

Стандартные растворы сурьмы.

Раствор А: 0,05 г сурьмы растворяют в 25 см³ серной кислоты. После растворения навески приливают еще 25 см³ серной кислоты.

раствор осторожно при непрерывном перемешивании переливают в мерную колбу вместимостью 500 см³, содержащую 300 см³ воды, охлаждают, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ стандартного раствора А содержит 0,0001 г сурьмы.

Раствор Б: 5 см³ стандартного раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, приливают 30 см³ воды, 5 см³ серной кислоты при непрерывном перемешивании раствора, охлаждают, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см³ стандартного раствора Б содержит 0,00001 г сурьмы.

Раствор В: 5 см³ стандартного раствора Б переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, приливают 30 см³ воды, 5 см³ серной кислоты при непрерывном перемешивании раствора, охлаждают, доливают до метки водой, перемешивают.

1 см³ стандартного раствора В содержит 0,000001 г сурьмы.

Раствор готовят в день употребления.

Индикатор универсальный, бумага.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3. Проведение анализа

3.3.1. Массу навески стали в зависимости от массовой доли сурьмы определяют по табл. 3.

Таблица 3

Массовая доля сурьмы, %	Масса навески стали, г
От 0,0005 до 0,001	0,5
Св. 0,001 > 0,004	0,5
> 0,004 > 0,008	0,25
> 0,008 > 0,01	0,20

Помещают в стакан или колбу вместимостью 250—300 см³, приливают 30 см³ смеси соляной и азотной кислот, 5 см³ серной кислоты, стакан накрывают часовым стеклом и растворяют навеску при умеренном нагревании. Раствор выпаривают до начала выделения пара серной кислоты, охлаждают. К содержимому стакана приливают 50 см³ воды, 15—20 см³ раствора 500 г/дм³ винной кислоты и нагревают раствор в течение 10 мин до растворения солей. Добавляют 20—30 см³ раствора аммиака до получения рН 8—9 и нагревают до растворения вольфрамовой кислоты. К раствору приливают соляную кислоту до рН 2 по универсальному индикатору и избыток ее 7,5 см³. Раствор доливают водой до 150 см³ и нагревают до начала кипения.

Осторожно добавляют 1—2 г солянокислого гидроксиламина и кипятят раствор до полного восстановления железа (по реакции с роданистым аммонием).

Прибавляют 10 см³ раствора триоацетамида, выдерживают раствор при 90—95°C в течение 10 мин, добавляют 1 см³ раствора 10 г/дм³ азотнокислой ртути и через 10 мин прибавляют еще 10 см³ раствора триоацетамида. Раствор с выпавшим осадком сульфидов выдерживают при 85—90°C 30—40 мин и охлаждают. Через 2 ч осадок сульфидов отфильтровывают на два фильтра средней плотности (белая лента), промывают 6—7 раз водой. Фильтрат отбрасывают. Осадок на фильтре растворяют тремя порциями (по 10—15 см³) горячей смеси соляной и азотной кислот (1:1), собирая раствор в стакан или колбу, где проводилось осаждение сульфидов. Фильтр промывают 3—4 раза горячей водой, присоединяя промывную жидкость к основному фильтрату. Далее анализ проводят, как указано в пп. 3.3.1.1 или 3.3.1.2.

¹ (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3.1.1. Определение сурьмы с метиленовым голубым.

К фильтрату приливают 6 см³ серной кислоты, накрывают стакан или колбу часовым стеклом, выпаривают раствор до появления паров серной кислоты и охлаждают.

К содержимому стакана или колбы приливают 6 см³ воды, нагревают до растворения солей, приливают 3 см³ соляной кислоты. Раствор охлаждают, приливают 1 см³ раствора хлористого олова, перемешивают. Затем прибавляют 3 см³ раствора азотистокислого натрия и, периодически перемешивая раствор, дают раствору постоять в течение 3 мин. Приливают 1 см³ насыщенного раствора мочевины, 1 см³ ортофосфорной кислоты, перемешивают раствор и переносят его в делительную воронку вместимостью 250 см³. К раствору приливают воды до 30 мл его объема, 0,5 см³ раствора метиленового голубого, 30 см³ хлороформа, после чего воронку энергично встряхивают в течение 1 мин. Хлороформному и водному слоям дают отстояться в течение 0,5 мин. Хлороформный слой отфильтровывают через вату, переносят в кювету с толщиной слоя 10 мм и измеряют оптическую плотность раствора на спектрофотометре при $\lambda_{\text{max}} = 655$ нм или на фотоэлектроколориметре со светофильтром, имеющим область пропускания в интервале длин волн от 610 до 700 нм. В качестве раствора сравнения применяют хлороформ. Содержание сурьмы находят по градуировочному графику с учетом поправки контрольного опыта.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3.1.2. Определение сурьмы с бриллиантовым зеленым.

К фильтрату приливают 5 см³ серной кислоты, накрывают стакан часовым стеклом, выпаривают раствор до начала выделения паров серной кислоты и охлаждают. Далее анализ производят, как указано в п. 2.3.1. При массовой доле сурьмы свыше 0,001 до 0,01 % навеску стали после выпаривания с серной кислотой растворяют в 15 см³ соляной кислоты (1:1), раствор переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают соляной кислотой (1:1)

до метки, перемешивают и отбирают аликвотную часть раствора 10 см³. Далее анализ проводят, как указано в п. 2.3.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3.2. Построение градуировочных графиков

3.3.2.1. Построение градуировочного графика при определении сурьмы с метиленовым голубым.

В шесть стаканов или колб вместимостью 250 - 300 см³ помещают по 0,5 г карбонильного железа. В пять стаканов или колб приливают последовательно 0,2; 0,5; 1; 1,5; 2 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0,000002; 0,000005; 0,000010; 0,000015; 0,00002 г сурьмы. Шестой стакан или колба служит для проведения контрольного опыта. Во все стаканы приливают по 30 см³ смеси соляной и азотной кислот, по 5 см³ серной кислоты, накрывают стаканы часовыми стеклами, нагревают до полного растворения карбонильного железа, выпаривают до появления паров серной кислоты и охлаждают. К содержимому стакана добавляют 50 см³ воды, 10 см³ раствора винной кислоты и нагревают растворы в течение 10 мин. Далее анализ проводят, как указано в пп. 3.3.1 и 3.3.1.1.

Из значения оптической плотности анализируемых растворов вычитают значение оптической плотности контрольного опыта.

По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им значениям концентраций сурьмы строят градуировочный график.

3.3.2.2. Построение градуировочного графика при определении сурьмы с бриллиантовым зеленым.

В шесть стаканов или колб вместимостью 250—300 см³ помещают по 0,5 г карбонильного железа. В пять стаканов или колб приливают последовательно 2, 3, 4, 5, 6 см³ стандартного раствора В, что соответствует 0,000002; 0,000003; 0,000004; 0,000005; 0,000006 г сурьмы. Шестой стакан или колба служит для проведения контрольного опыта. Во все стаканы или колбы приливают по 30 см³ смеси соляной и азотной кислот, по 5 мл серной кислоты, накрывают стаканы часовыми стеклами, нагревают до полного растворения карбонильного железа, выпаривают до появления паров серной кислоты и охлаждают. К содержимому стакана или колбы приливают приблизительно 50 см³ воды, 10 см³ раствора 500 г/дм³ винной кислоты и нагревают растворы в течение 10 мин. Далее анализ проводят, как указано в пп. 3.3.1 и 3.3.1.2.

Из значения оптической плотности анализируемых растворов вычитают значение оптической плотности контрольного опыта. По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им значениям концентраций сурьмы строят градуировочный график.

3.3.2.1, 3.3.2.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.4. Обработка результатов

3.4.1. Массовую долю сурьмы (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_1}{m} \cdot 100,$$

где m_1 — масса сурьмы, найденная по градуировочному графику, г;

m — масса навески стали, г.

3.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должны превышать значений, указанных в табл. 4.

Таблица 4

Массовая доля сурьмы, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,0005 до 0,001	0,0007
Св. 0,001 * 0,002	0,0015
* 0,002 * 0,004	0,0020
* 0,004 * 0,01	0,0035

4. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА (0,0005—0,01 %)

4.1. Сущность метода

Метод основан на образовании в слабощелочной среде (рН 11,5) в присутствии цианистого калия внутрикомплексного соединения свинца с дитизоном, окрашенного в красный цвет и экстрагируемого хлороформом. Максимальное светопоглощение раствора наблюдается при $\lambda_{\text{max}} = 520$ нм. Свинец предварительно отделяют от мешающих определению элементов осаждением в виде сульфида тиоацетамидом в аммиачном растворе (рН 7,5) в присутствии винной кислоты в качестве комплексообразующего вещества.

4.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр, спектрофотокolorиметр или фотоэлектроколориметр.

рН-метр.

Термометр.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 или ГОСТ 14261—77 и разбавленная 1 : 1.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77 или ГОСТ 11125—78, разбавленная 1 : 1, 1 : 100.

Смесь соляной и азотной кислот свежеприготовленная (к 150 мл соляной кислоты приливают 50 см³ азотной кислоты, перемешивают) и разбавленная 1 : 1.

Кислота винная по ГОСТ 5817—77, раствор 500 г/дм³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79 и разбавленный 1:1, 1:100, 1:200.

Калий цианистый, раствор 100 г/дм³.

Буферный раствор (рН 11,5): к 10 см³ раствора 100 г/дм³ цианистого калия приливают 7,5 см³ раствора аммиака и доливают водой до 100 см³.

Железо карбонильное радиотехническое по ГОСТ 13610—79 или нормативно-технической документации.

Медь марки МО по ГОСТ 859—78 (СТ СЭВ 206—75), раствор 10 г/дм³: 1 г металлической меди растворяют в 20—25 см³ азотной кислоты (1:1). Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,01 г меди.

Тиоацетамид, водный раствор 20 г/дм³.

Аммоний надсернистый по ГОСТ 20478—75, раствор 25 г на 100 см³.

Железо азотнокислое по ГОСТ 4111—74, 1 %-ный раствор: 1 г азотнокислого железа помещают в стакан вместимостью 100 см³, растворяют в 50 см³ воды, приливают 5 см³ азотной кислоты, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

Хлороформ по ГОСТ 20015—74, перегнанный при 61°C.

Дитизон по ГОСТ 10165—79, 0,04 %-ный раствор в хлороформе: 40 мг дитизона помещают в стакан вместимостью 100 см³ и растворяют в 50 см³ хлороформа. Раствор дитизона в хлороформе переносят в делительную воронку вместимостью 200 см³ и взбалтывают с 200 см³ (порциями по 50 см³) раствора аммиака (1:100). Дитизон переходит в водно-аммиачный слой, а продукты окисления остаются в хлороформном слое, который отбрасывают. Растворы объединяют и помещают в делительную воронку вместимостью 500 см³, приливают по каплям соляную кислоту (1:1) до рН 4—5 по универсальному индикатору, добавляют 100 см³ хлороформа.

Раствор в делительной воронке встряхивают в течение 1 мин. Хлороформный слой сливают в другую делительную воронку вместимостью 500 см³ и промывают три раза водой. Полученный раствор дитизона в хлороформе фильтруют через сухую вату и хранят в склянке из темного стекла в прохладном месте.

Дитизон, 0,01 %-ный раствор в хлороформе (для мытья посуды и реактивов): 25 см³ 0,04 %-ного раствора дитизона переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки хлороформом и перемешивают.

Дитизон, 0,002 %-ный раствор в хлороформе: 5 см³ 0,04 %-ного раствора дитизона переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки хлороформом и перемешивают.

Гидроксиламин солянокислый по ГОСТ 5456—79, раствор 40 г/дм³, очищенный дитизоном: 300 см³ 1 %-ного раствора солянокислого гидроксиламина помещают в делительную воронку вместимостью 500 см³, добавляют по каплям раствор аммиака до pH 6—7 по универсальному индикатору и встряхивают последовательно с несколькими порциями по 10 см³ 0,01 %-ного раствора дитизона в хлороформе до тех пор, пока последняя порция дитизона не будет иметь темно-зеленый цвет. Избыток дитизона извлекают хлороформом до тех пор, пока последняя порция хлороформа не станет бесцветной.

Натрий лимоннокислый по ГОСТ 22280—76, раствор 100 г/дм³, очищенный дитизоном: 300 см³ раствора 100 г/дм³ натрия лимоннокислого помещают в делительную воронку вместимостью 500 см³ и встряхивают последовательно с несколькими порциями по 10 мл 0,01 %-ного раствора дитизона в хлороформе до тех пор, пока последняя порция дитизона не будет иметь темно-зеленый цвет. Избыток дитизона извлекают хлороформом до тех пор, пока последняя порция хлороформа не станет бесцветной.

Тимоловый синий, водный раствор: 0,1 г тимолового синего помещают в стакан вместимостью 100 см³, растворяют в 50 см³ воды, переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

Индикатор универсальный, бумага.

Свинец марки СО по ГОСТ 3778—77 (СТ СЭВ 142—75).

Стандартные растворы свинца.

Раствор А: 0,1 г свинца растворяют в 30 мл азотной кислоты при нагревании. Полученный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 0,0001 г свинца.

Раствор Б: 10 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, приливают 10 см³ азотной кислоты (1:1), доливают водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,00001 г свинца.

Раствор В: 10 мл раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, приливают 10 см³ азотной кислоты (1:1), доливают водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора В содержит 0,000001 г свинца.

Раствор В готовят в день употребления.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3. Проведение анализа

4.3.1. Массу навески стали в зависимости от массовой доли свинца определяют по табл. 5.

Навеску помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ или колбу вместимостью 250 см³, приливают 20—25 см³ соляной кислоты, 7—8 см³ азотной кислоты, накрывают часовым стеклом и растворяют при нагревании.

Таблица 5

Массовая доля свинца, %	Масса навески, г	Объем раствора после разбавления, см ³	Объем алиquotной части раствора, см ³	Масса навески стали, соответствующая алиquotной части раствора, г
От 0,0005 до 0,001	1	10	Весь	1
Св. 0,001 > 0,002	1	50	25	0,5
> 0,002 > 0,005	1	50	10	0,2
> 0,005 > 0,01	0,5	50	10	0,1

Раствор выпаривают до влажных солей, приливают 5 см³ соляной кислоты и нагревают содержимое стакана до растворения солей. Добавляют 30 см³ воды, 15—20 см³ раствора винной кислоты, 1 см³ раствора азотнокислой меди и нагревают в течение 5 мин. Раствор охлаждают, приливают 20—25 см³ раствора аммиака и снова нагревают в течение 5—8 мин. Устанавливают рН 7,5 раствором соляной кислоты (1:1), используя рН-метр. Разбавляют раствор водой до 150 см³, нагревают до 85—90°C, приливают 10 см³ раствора тиацетамида и выдерживают 10 мин при этой же температуре. Вновь приливают 10 см³ раствора тиацетамида и оставляют раствор с осадком на 2 ч при 40—50°C. Осадок сульфидов отфильтровывают на два фильтра средней плотности («белая лента»), промывают 7—8 раз холодной водой. Фильтрат отбрасывают. Осадок на фильтре растворяют в 40—50 см³ (порциями по 10 см³) горячей смеси соляной и азотной кислот (1:1) и промывают фильтр 2—3 раза горячей водой, собирая фильтрат и промывные воды в стакан, в котором производилось осаждение. Раствор выпаривают досуха, приливают 3—5 см³ азотной кислоты и нагревают содержимое стакана до растворения солей. К раствору приливают 70—100 см³ воды, 20 см³ раствора надсернистого аммония и кипятят в течение 10—15 мин. Затем приливают 1 мл раствора азотнокислого железа, раствор аммиака до появления исчезающего осадка гидроокисей и избыток аммиака 0,5—1 см³. Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности («белая лента») и промывают 8—10 раз горячим раствором аммиака, разбавленным 1:200. Осадок на фильтре растворяют в 5 см³ горячей азотной кислоты (1:1), фильтр промывают 7—8 раз горячей водой, собирая фильтрат и промывные воды в стакан, в котором производилось осаждение.

При массовой доле свинца в стали свыше 0,0005 до 0,001 % раствор выпаривают досуха, соли растворяют в 1 мл азотной кислоты (1:1) при нагревании. Раствор охлаждают, переносят 10 см³ воды в делительную воронку вместимостью 100 см³.

При массовой доле свинца в стали свыше 0,001 до 0,01 % раствор переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, охлаждают,

доливают до метки водой и перемешивают. Аликвотную часть раствора (табл. 5) помещают в делительную воронку вместимостью 100 см³ и приливают 5 см³ азотной кислоты (1 : 100).

К содержимому делительной воронки приливают 2 см³ раствора лимоннокислого натрия, 1 см³ раствора солянокислого гидроксиламина и три капли раствора тимолового синего.

Нейтрализуют раствором аммиака до перехода окраски индикатора от розовой до синей (рН 9,5). Затем приливают 2 см³ буферного раствора (рН 11,5), перемешивают, прибавляют 10 см³ 0,002 %-ного раствора дитизона (из бюретки) и встряхивают в течение 1 мин. Водному и хлороформному слоям дают отстояться и сливают хлороформный слой в сухую кювету с толщиной слоя 10 мм. Через 10 мин оптическую плотность раствора измеряют на спектрофотометре при $\lambda_{\max} = 520$ нм или на фотоэлектроколориметре со светофильтром, имеющим область пропускания в интервале длин волн от 480 до 540 нм. В качестве раствора сравнения используют хлороформ.

Содержание свинца находят по градуировочному графику с учетом поправки контрольного опыта.

4.3.2. Построение градуировочного графика.

В шесть стаканов вместимостью 250—300 см³ или колб вместимостью 250 см³ помещают по 0,5 г карбонильного железа.

В пять стаканов или колб приливают последовательно 4, 6, 8, 10, 12 см³ стандартного раствора В, что соответствует 0,000004; 0,000006; 0,000008; 0,00001; 0,000012 г свинца. Шестой стакан или колба служит для проведения контрольного опыта. Во все стаканы или колбы добавляют по 20—25 см³ соляной кислоты, 7—8 см³ азотной кислоты. Стаканы накрывают часовыми стеклами и нагревают до полного растворения навески.

Далее анализ проводят, как указано в п. 4.3.1.

Из значения оптической плотности анализируемых растворов вычитают значение оптической плотности контрольного опыта.

По найденным значениям оптической плотности растворов и соответствующим им значениям концентраций свинца строят градуировочный график.

4.3.1, 4.3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

4.4. Обработка результатов

4.4.1. Массовую долю свинца (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{m_1 \cdot 100}{m},$$

где m_1 — масса свинца, найденная по градуировочному графику, г;

m — масса навески стали, соответствующая аликвотной части раствора, г.

4.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должны превышать значений, указанных в табл. 6.

Таблица 6

Массовая доля свинца, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,0005 до 0,001	0,0007
Св. 0,001 > 0,002	0,0015
> 0,002 > 0,004	0,0020
> 0,004 > 0,01	0,0035

5. ПОЛЯРОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА (0,001—0,01%)

5.1. Сущность метода

Метод основан на способности свинца восстанавливаться на ртутном каплющем электроде при потенциале пика минус 0,54 В относительно ртутного анода на фоне 1 М лимонной кислоты. Режим полярографирования — переменноточковый или осциллографический. Свинец предварительно отделяют от основных компонентов тиацетамидом в присутствии винной кислоты при рН 7,5.

5.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Полярограф переменного тока или полярограф осциллографический.

Ячейка полярографическая, выполненная из стекла с анодом (донная ртуть) и ртутным каплющим катодом, прилагаемая к полярографу.

Термометр.

рН-метр.

Ртуть марки РО или Р1 по ГОСТ 4658—73, не содержащая влаги.

Азот газообразный по ГОСТ 9293·74 или аргон по ГОСТ 10157—79.

Кислота соляная по ГОСТ 3118·77 или ГОСТ 14261—77 и разбавленная 1:1.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77 или ГОСТ 11125—78.

Кислота хлорная, раствор 570 г/дм³.

Кислота винная (винокаменная) по ГОСТ 5817—77.

Кислота лимонная по ГОСТ 3652—69, раствор 500 г/дм³.

Смесь кислот соляной и азотной (свежеприготовленная): к 400 см³ воды приливают 300 см³ соляной кислоты и 100 см³ азотной кислоты при перемешивании.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Ртуть азотнокислая окисная по ГОСТ 4520—78, раствор 10 г/дм³.

Тиоацетамид, водный раствор 20 г/дм³.

Свинец марки С0 по ГОСТ 3778—77 (СТ СЭВ 142—75).

Стандартные растворы свинца.

Раствор А: 0,1 г свинца растворяют при нагревании в 30 см³ азотной кислоты. Полученный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 0,0001 г свинца.

Раствор Б: 10 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, добавляют 2 см³ соляной кислоты, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,00001 г свинца.

Раствор Б готовят в день употребления.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

5.3. Проведение анализа

5.3.1. Навеску стали массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ или колбу вместимостью 250 см³, приливают 15 см³ соляной кислоты, 5 см³ азотной кислоты, накрывают часовым стеклом и растворяют навеску при нагревании. Раствор выпаривают до влажных солей, приливают 5 см³ соляной кислоты и нагревают содержимое стакана до растворения солей. Добавляют 30 см³ воды, 15—20 см³ винной кислоты, 1 см³ раствора азотнокислой ртути и нагревают в течение 5 мин. Полученный раствор охлаждают, приливают 20—25 см³ раствора аммиака и снова нагревают в течение 5 мин. Устанавливают рН=7,5 раствором соляной кислоты (1:1), используя рН-метр. Разбавляют раствор водой до 150 см³, нагревают до 90°С, приливают 10 см³ раствора тиоацетамида и выдерживают 10 мин при этой же температуре. Вновь приливают 10 см³ раствора тиоацетамида и оставляют раствор с осадком на 2 ч при 40—50°С. Осадок сульфидов отфильтровывают на два фильтра средней плотности («белая лента»), промывают 7—8 раз холодной водой. Фильтрат отбрасывают. Осадок на фильтре растворяют в 40—50 см³ (порциями по 10 см³) горячей смеси соляной и азотной кислот и промывают фильтр 2—3 раза горячей водой, собирая фильтрат и промывные воды в стакан, в котором производилось осаждение. Приливают 3 см³ хлорной кислоты и выпаривают до влажных солей. Соли растворяют при нагревании в 19 см³ раствора лимонной кислоты, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

Для удаления кислорода воздуха из исследуемого раствора через последний продувают азот или аргон в течение 5 мин и снимают полярограмму от минус 0,2 до минус 0,8 В, регистрируя пик восстановления свинца при минус 0,54 В. Чувствительность прибора выбирают таким образом, чтобы высота пика восстановления свинца была не менее 10 мм.

Содержание свинца находят по градуировочному графику.

5.3.2. Построение градуировочного графика.

В стаканы или колбы вместимостью 250—300 см³ помещают последовательно: 0,5; 1; 3; 4; 5 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0,000005; 0,00001; 0,00003; 0,00004; 0,00005 г свинца, приливают по 15 см³ соляной кислоты, по 5 см³ азотной кислоты и далее растворы проводят через все стадии анализа, как указано в п. 5.3.1.

Одновременно проводят контрольный опыт.

Вычисляют разность высот пиков исследуемого раствора и контрольного опыта.

5.3.1, 5.3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

5.4. Обработка результатов

5.4.1. Массовую долю свинца (X_4) в процентах вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{m_1 \cdot 100}{m},$$

где m_1 — масса свинца, найденная по градуировочному графику, г;

m — масса навески стали, г.

5.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должны превышать значений, указанных в табл. 7.

Таблица 7

Массовая доля свинца, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,001 до 0,002	0,0015
Св. 0,002 > 0,004	0,0020
> 0,004 > 0,01	0,0035

6. ИНВЕРСИОННО-ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА (0,0002—0,01%)

6.1. Сущность метода

Метод основан на предварительном концентрировании свинца на стационарном ртутном капельном электроде при потенциале минус 0,85 В в растворе 200 г/дм³ лимонной кислоты и растворе 60 г/дм³ хлористого аммония с последующей регистрацией тока анодного растворения свинца при потенциале минус 0,48 В по отношению к хлорсеребряному электроду в присутствии основных компонентов стали.

6.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Полярограф переменного тока или полярограф осциллографический.

Ячейка с выносным анодом (ртуть в насыщенном растворе хлористого калия), хлорсеребряным электродом сравнения и стационарным ртутным капельным электродом, прилагаемая к полярографу.

Ртуть по ГОСТ 4658—73 марки РО, не содержащая влаги.
Азот газообразный по ГОСТ 9293—74 или аргон по ГОСТ 10157—79.

Кислота соляная по ГОСТ 14261—77.

Кислота азотная по ГОСТ 11125—78.

Кислота фтористоводородная (плавиковая кислота) по ГОСТ 10484—78, раствор 400 г/дм³.

Кислота лимонная по ГОСТ 3652—69 (СТ СЭВ 394—76).

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72.

Фон для полярографирования, содержащий 200 г/дм³ лимонной кислоты и 60 г/дм³ аммония хлористого.

Кислота аскорбиновая по ГОСТ 4815—76.

Калий хлористый по ГОСТ 4234—77, насыщенный раствор.

Вода бидистиллированная.

Свинец марки С0 по ГОСТ 3778—77 (СТ СЭВ 142—75).

Стандартные растворы свинца.

Растворы А и Б (см. п. 5.2).

Раствор В: 5 см³ раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, добавляют 1 см³ соляной кислоты, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора В содержит 0,000001 г свинца.

Растворы Б и В готовят в день употребления.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

6.3. Проведение анализа

6.3.1. Навеску стали массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ или колбу вместимостью 250 см³, прибавляют 15 см³ соляной кислоты, 5 см³ азотной кислоты и растворяют навеску при нагревании. Раствор выпаривают до влажных солей, приливают 5 см³ соляной кислоты, и снова выпаривают до влажных солей. Эту операцию повторяют дважды.

Соли растворяют в 5 см³ соляной кислоты. При определении свинца в сталях, не содержащих вольфрам, молибден, титан и ниобий, содержимое стакана переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают водой до метки и перемешивают. При определении свинца в сталях, содержащих вольфрам, молибден, титан и ниобий, содержимое стакана количественно переносят в платиновую чашку или чашку из стеклоуглерода или фторопластовый стакан, добавляют 3 см³ фтористоводородной кислоты и нагревают до полного растворения осадка вольфрамовой и молибденовой кисло-

ты, а также продуктов гидролиза титана и ниобия. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают водой до метки, перемешивают и сейчас же помещают в полиэтиленовый или фторопластовый сосуд с крышкой.

Для определения содержания свинца в полярографическую ячейку заливают 20 см³ фонового электролита, предварительно продутые азотом или аргоном в течение 5 мин, добавляют в соответствии с табл. 8 аликвотную часть исследуемого раствора в зависимости от массовой доли свинца в стали, приблизительно 0,01—0,02 г аскорбиновой кислоты.

Таблица 8

Массовая доля свинца, %	Объем аликвотной части раствора, мл	Масса навески стали, соответствующая аликвотной части раствора, г
От 0,0002 до 0,0005	3	0,03
Св. 0,0005 > 0,001	2	0,02
> 0,001 > 0,005	1	0,01
> 0,005 > 0,01	0,5	0,005

Устанавливают на полярографе потенциал минус 0,85 В и проводят концентрирование свинца на стационарном ртутном капельном электроде в непрерывно перемешиваемом растворе в течение 2—3 мин. По окончании времени накопления прекращают перемешивание и дают раствору успокоиться 15 с, после чего снимают анодную поляризационную кривую при линейно изменяющемся потенциале электрода от минус 0,85 до минус 0,2 В, регистрируя пик растворения свинца при минус 0,48 В. Чувствительность прибора выбирают таким образом, чтобы высота регистрируемого пика была не менее 10 мм. Для каждого измерения получают новую каплю ртути.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

6.3.2. Содержание свинца находят методом стандартных добавок. Аликвотную часть стандартного раствора В (см. п. 6.3.1) добавляют в полярографируемый раствор, перемешивают 1 мин и далее анализ ведут, как при определении содержания свинца в испытуемом растворе.

Величину стандартной добавки выбирают таким образом, чтобы высота пика свинца после введения добавки увеличилась в 1,5—2 раза.

6.4. Обработка результатов

6.4.1. Массовую долю свинца (X_s) в процентах вычисляют по формуле

$$X_s = \frac{(h-h_1) \cdot V \cdot C}{(h_2-h) \pi} \cdot 100$$

где h — высота пика свинца при полярографировании испытуемого раствора, мм;

h_1 — высота пика свинца при полярографировании раствора контрольного опыта, мм;

h_2 — высота пика свинца после введения в ячейку стандартной добавки, мм;

V — объем стандартной добавки, см³;

C — концентрация стандартного раствора, г/см³;

m — масса навески стали, соответствующая аликвотной части раствора, г.

6.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должны превышать значений, указанных в табл. 9.

Таблица 9

Массовая доля свинца, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,0002 до 0,0005	0,0003
Св. 0,0005 > 0,001	0,0007
> 0,001 > 0,002	0,0015
> 0,002 > 0,004	0,0020
> 0,004 > 0,01	0,0035

7. БЕСПЛАМЕННЫЙ АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА (0,0002—0,01%)

7.1. Сущность метода

Метод основан на измерении поглощения излучения свободными атомами свинца при $\lambda=283,3$ нм, образующимися при введении анализируемого раствора в графитовую кювету. Свинец предварительно отделяют от мешающих определению элементов осаждением в виде сульфида тиоacetамидом в аммиачном растворе (рН 7,5) в присутствии винной кислоты в качестве комплексообразующего вещества.

7.2. Аппаратура, реактивы, растворы

Атомно-абсорбционный спектрофотометр с графитовой кюветой.

Лампа для определения свинца.

Баллон с аргоном высокой чистоты.

рН-метр.

Термометр.

Вода бидистиллированная.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 или ГОСТ 14261—77.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77 или ГОСТ 11125—78 и разбавленная 1:1.

Смесь соляной и азотной кислот свежеприготовленная (к 150 см³ соляной кислоты добавляют 50 см³ азотной кислоты, перемешивают) и разбавленная 1:1.

Кислота винная по ГОСТ 5817—77, раствор 500 г/дм³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Тноацетамид, водный раствор 20 г/дм³.

Медь марки МО по ГОСТ 859—78 (СТ СЭВ 206—75), раствор 10 г/дм³: 1 г металлической меди растворяют при нагревании в 15—20 см³ азотной кислоты (1:1). Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,01 г меди.

Железо карбонильное радиотехническое по ГОСТ 13610—79 или нормативно-технической документации.

Свинец марки СО по ГОСТ 3778—77 (СТ СЭВ 142—75).

Стандартные растворы свинца.

Раствор А: 0,1 г свинца растворяют в 30 см³ азотной кислоты, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 0,0001 г свинца.

Раствор Б: 10 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, добавляют 10 см³ азотной кислоты, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,00001 г свинца.

Раствор В: 10 см³ раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, добавляют 10 см³ азотной кислоты, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ стандартного раствора В содержит 0,000001 г свинца.

Раствор готовят в день употребления.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

7.3. Проведение анализа

7.3.1. Массу навески стали в зависимости от массовой доли свинца определяют по табл. 10

Таблица 10

Массовая доля свинца, %	Масса навески, г	Объем раствора после разбавления, см ³
От 0,0002 до 0,0005	1	25
Св. 0,0005 * 0,001	0,5	25
* 0,001 * 0,003	0,5	50
* 0,003 * 0,005	0,5	100
* 0,005 * 0,01	0,25	100

Навеску помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ или колбу вместимостью 250 см³, приливают 30 см³ смеси соляной и азотной кислот, закрывают часовым стеклом и растворяют навес-

ку при нагревании. Раствор выпаривают до объема 7—10 см³, добавляют 30 см³ воды, 20 см³ раствора винной кислоты и нагревают в течение 5 мин.

К раствору добавляют 1 см³ раствора меди, приливают 20—25 см³ раствора аммиака до pH 8—10, снова нагревают в течение 5—10 мин, охлаждают и устанавливают на pH-метре pH 7,5 раствором соляной кислоты (1:1). Раствор разбавляют водой до 150 см³, нагревают до 85—90°C, приливают 10 см³ раствора тиацетамида и выдерживают 10 мин при этой же температуре. Вновь приливают 10 см³ раствора тиацетамида и оставляют раствор с осадком на 2 ч при 40—50°C. Осадок сульфидов отфильтровывают на два фильтра средней плотности («белая лента»), промывают 7—8 раз холодной водой. Фильтрат отбрасывают. Осадок на фильтре растворяют в 40—50 см³ (порциями по 10 мл) горячей смеси соляной и азотной кислот (1:1) и промывают фильтр 2—3 раза горячей водой, собирая фильтрат и промывные воды в стакан, в котором проводилось осаждение. Фильтр отбрасывают, раствор дважды выпаривают до влажных солей, прибавляя каждый раз по 5 см³ азотной кислоты. Соли растворяют в 4 см³ азотной кислоты при нагревании, добавляют 5—10 см³ воды, раствор переносят в мерную колбу (табл. 10), доливают водой до метки и перемешивают. Отбирают пипеткой 20 мкл полученного раствора, вводят его в графитовую кювету измеряют поглощение излучения свободными атомами свинца при $\lambda = 283,3$ нм.

Содержание свинца находят по градуировочному графику с учетом поправки контрольного опыта.

7.3.2. Подготовка прибора к измерению.

Включение прибора, настройку спектрофотометра на резонансное излучение при $\lambda = 283,3$ нм, регулировку блока управления, блока атомизации проводят согласно инструкции, прилагаемой к прибору.

Условия определения свинца:

Аналитическая линия — 283,3 нм

Спектральная ширина щели — 0,7 нм

Рабочий ток лампы — 25 мА

Время высушивания при 100°C — 10 с

Время разложения при 700°C — 10 с

Время атомизации при 2100°C — 10 с.

7.3.3. Построение градуировочного графика

В шесть стаканов вместимостью 250—300 см³ или колб вместимостью 250 см³ помещают по 0,5 г карбонильного железа. В пять стаканов приливают последовательно 1; 3; 5; 7; 10 см³ стандартного раствора В, что соответствует 0,000001; 0,000003; 0,000005; 0,000007; 0,00001 г свинца. Шестой стакан или колба служит для проведения контрольного опыта. Во все стаканы или колбы прили-

вают по 30 см³ смеси соляной и азотной кислот, накрывают часовыми стеклами и растворяют навески при нагревании. Растворы выпаривают до объема 7--10 см³, приливают по 30 см³ воды, по 20 см³ раствора винной кислоты и нагревают в течение 5 мин. Далее анализ проводят, как указано в п. 7.3.1 за исключением того, что полученные растворы после растворения солей в 4 мл азотной кислоты, переносят в мерные колбы вместимостью по 25 см³. Растворы доливают до меток водой, перемешивают, отбирают микропипеткой 20 мкл каждого раствора вводят его в графитовую кювету и измеряют поглощение излучения свободными атомами при $\lambda=283,3$ нм. Из значения оптической плотности анализируемых растворов вычитают значение оптической плотности контрольного опыта. По найденным величинам оптической плотности и соответствующим им значениям концентраций свинца строят градуировочный график.

7.3.1, 7.3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

7.4. Обработка результатов

7.4.1. Массовую долю свинца (X_6) в процентах вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{m_1 \cdot V}{m \cdot 25} \cdot 100,$$

где

- m_1 — масса свинца, найденная по градуировочному графику, г;
- m — масса навески стали, г;
- 25 — объем стандартного раствора свинца, используемый для построения градуировочного графика, см³;
- V — объем испытуемого раствора стали, после разбавления, см³.

7.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должны превышать значений, указанных в табл. 11

Таблица 11

Массовая доля свинца, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,0002 до 0,0005	0,0003
Св. 0,0005 » 0,001	0,0007
» 0,001 » 0,002	0,0015
» 0,002 » 0,004	0,0020
» 0,004 » 0,01	0,0035

(Измененная редакция, Изм. № 1).

8. ПОЛЯРОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ОЛОВА [0,001—0,01%] В СТАЛЯХ, НЕ СОДЕРЖАЩИХ НИОБИЙ И ТИТАН

8.1. Сущность метода

Метод основан на способности олова восстанавливаться на ртутном капаящем электроде при потенциале пика минус 0,48 В относительно ртутного анода на фоне 1 М соляной кислоты и 4 М хлористого аммония. Режим полярографирования — переменноточковый или осциллографический. Олово предварительно отделяют от основных компонентов стали на гидроксиде бирилла в присутствии трилона Б.

8.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Полярограф переменного тока или полярограф осциллографический.

Ячейка полярографическая, выполненная из стекла с анодом (донная ртуть) и ртутным капаящим катодом, прилагаемая к полярографу.

Ртуть марки РО или Р1 по ГОСТ 4658—73, не содержащая влаги.

Азот газообразный по ГОСТ 9293-74 или аргон по ГОСТ 10157—79.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77 или ГОСТ 14261—77.

Кислота азотная по ГОСТ 4461-77 или ГОСТ 11125—78.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 или ГОСТ 14262—78 и 3,5 М и разбавленная 1:4.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79 и разбавленный раствор 1:50.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72.

Бириллиевый азотнокислый, водный раствор 8 г на 100 см³.

Соль динатриевая этилендиамин-N,N,N',N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б), по ГОСТ 10652—73, раствор 100 г/дм³.

Олово по ГОСТ 860—75 марки О1.

Стандартные растворы олова.

Раствор А: 0,1 г олова растворяют в 20 см³ серной кислоты при нагревании. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1 л, обмывая стенки колбы 3,5 М раствором серной кислоты, охлаждают, доливают до метки этим же раствором и перемешивают.

1 см³ стандартного раствора А содержит 0,0001 г олова.

Раствор Б: 10 см³ стандартного раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доливают до метки 3,5 М раствором серной кислоты и перемешивают.

1 см³ стандартного раствора Б содержит 0,00001 г олова.

Раствор Б готовят в день употребления.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

8.3. Проведение анализа

8.3.1. Навеску стали массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ или колбу вместимостью 250 см³, приливают

15 см³ соляной кислоты, 5 см³ азотной кислоты, 2 см³ серной кислоты и растворяют навеску при нагревании. После растворения навески раствор выпаривают приблизительно до 10 см³, приливают 50 см³ раствора трилона Б, 5 см³ раствора бериллия азотнокислого и нагревают в течение 5 мин. Затем приливают раствор аммиака до выделения осадка гидроксидов металлов и избыток 1—2 см³ раствора аммиака. Растворы с осадком кипятят в течение 1—2 мин, снимают стакан с плиты и дают осадку осесть в течение 1 ч.

Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности («белая лента») и промывают 5—7 раз разбавленным раствором аммиака, фильтрат отбрасывают. Осадок с фильтра смывают горячей водой в стакан, в котором проводилось осаждение гидроксидов металлов.

Фильтр промывают 20 см³ серной кислоты 1:4 и два раза горячей водой. В стакан добавляют 3 см³ азотной кислоты и выпаривают раствор до влажных солей.

Соли растворяют при нагревании в 10 см³ воды, добавляют 4 см³ соляной кислоты и 10,4 г аммония хлористого. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

Из раствора удаляют растворенный кислород продуванием азотом или аргонном в течение 5 мин и снимают полярограмму от минус 0,2 до минус 0,8 В, регистрируя пик восстановления олова при минус 0,48 В. Чувствительность прибора выбирают таким образом, чтобы высота пика восстановления олова была не менее 10 мм.

Содержание олова в испытуемом растворе определяют по градуировочному графику.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

8.3.2. Построение градуировочного графика.

В стаканы или колбы вместимостью 250 см³ помещают 0,5; 1; 2; 4; 5 см³ стандартного раствора Б, соответствующие 0,000005; 0,00001; 0,00002; 0,00004; 0,00005 г олова, приливают по 15 см³ соляной кислоты, 5 см³ азотной кислоты, 5 см³ серной кислоты и далее растворы проводят через все стадии анализа, как указано в п. 8.3.1. Одновременно проводят контрольный опыт.

Значение высоты пика контрольного опыта вычитают из значения высоты пика исследуемого раствора.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

8.4. Обработка результатов

8.4.1. Массовую долю олова (X_7) в процентах вычисляют по формуле

$$X_7 = \frac{m_1 \cdot 100}{m},$$

где m_1 — масса олова, найденная по градуировочному графику, г;
 m — масса навески стали, г.

8.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должны превышать значений, указанных в табл. 12.

Таблица 12

Массовая доля олова, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,001 до 0,002	0,0015
Св. 0,002 » 0,004	0,0020
» 0,004 » 0,01	0,0035

9. ИНВЕРСИОННО-ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ОЛОВА (0,0001—0,01%) В СТАЛЯХ, СОДЕРЖАЩИХ ТИТАН И НИОБИЙ

9.1. Сущность метода

Метод основан на предварительном концентрировании олова на стационарном ртутном капельном электроде при потенциале минус 0,75 В по отношению к хлорсеребряному электроду или минус 0,9 В по отношению к ртутному аноду в растворе 0,5 М щавелевой кислоты и $1 \cdot 10^{-4}$ М метиленового голубого с последующей регистрацией тока анодного растворения олова при потенциале минус 0,54 В по отношению к хлорсеребряному электроду или минус 0,73 В по отношению к ртутному электроду после отделения от основных компонентов соосаждением с гидроксидом бериллия в присутствии трилона Б.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

9.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Полярограф переменного тока или полярограф осциллографический.

Ячейка полярографическая с анодом (донная ртуть) или с выносным анодом (ртуть в насыщенном растворе хлористого калия), хлорсеребряным электродом сравнения и стационарным ртутным капельным электродом, типа прилагаемой к полярографу.

Ртуть марки РО по ГОСТ 4658—73, не содержащая влаги.

Азот газообразный по ГОСТ 9293—74 или аргон по ГОСТ 10157—73.

Кислота щавелевая по ГОСТ 22180—76, растворы 90 г/дм³ и 45 г/дм³.

Метиленовый голубой, водный раствор 15 г/дм³

Олово марки О1 по ГОСТ 860—75.

Стандартные растворы олова.

Растворы А и Б (п. 8.2).

Раствор В: 5 см³ стандартного раствора В переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³ и доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ стандартного раствора В содержит 0,000001 г олова.

Раствор В готовят непосредственно перед употреблением.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

9.3. Проведение анализа

9.3.1. Отделение олова от основных компонентов, растворение осадка гидроокисей бериллия и олова и упаривание раствора с серной кислотой до влажных солей производят, как указано в п. 8.3.1.

Соли растворяют при нагревании в 10 см³ воды и добавляют 25 см³ 9 %-ного раствора щавелевой кислоты. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

Для определения массовой доли олова в полярографическую ячейку приливают 20 см³ 4,5 %-ного раствора щавелевой кислоты, предварительно продутые азотом или аргоном в течение 5 мин, 0,5 см³ метиленового голубого, аликвотную часть исследуемого раствора (табл. 13) в зависимости от предполагаемой массовой доли олова в стали.

Таблица 13

Массовая доля олова, %	Объем аликвотной части раствора, см ³	Масса стали, соответствующая аликвотной части раствора, г
От 0,0001 до 0,0005	4	0,04
Св. 0,0005 » 0,0010	2	0,02
От 0,001 » 0,0025	1	0,01
Св. 0,0025 » 0,005	0,5	0,005
» 0,005 » 0,01	0,25	0,0025

Устанавливают на полярографе потенциал минус 0,75 В или минус 0,9 В по отношению к хлорсеребряному электроду или донной ртути соответственно, и проводят концентрирование олова на стационарном ртутном капельном электроде в непрерывно перемешиваемом растворе в течение 1 мин. По окончании времени накопления прекращают перемешивание и дают раствору усложниться 15 с, после чего снимают анодную поляризационную кривую при линейно изменяющемся потенциале электрода до минус 0,2 В, регистрируя пик растворения олова при минус 0,54 В или минус 0,73 В по отношению к хлорсеребряному электроду или донной ртути. Чувствительность прибора выбирается таким образом, что-

бы высота регистрируемого пика была не менее 10 мм. Для каждого измерения получают новую каплю ртути.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

9.3.2. Содержание олова находят методом стандартных добавок. Аликвотную часть стандартного раствора В добавляют в испытуемый раствор, перемешивают 1 мин и далее анализ ведут, как при определении содержания олова в испытуемом растворе.

Величину стандартной добавки выбирают таким образом, чтобы высота пика олова после введения добавки увеличивалась в 1,5—2 раза.

9.4. Обработка результатов

9.4.1. Массовую долю олова (X_8) в процентах вычисляют по формуле

$$X_8 = \frac{(h-h_1) \cdot V \cdot C \cdot 100}{(h_2-h) \cdot m},$$

где h — высота пика олова при полярографировании испытуемого раствора, мм;

h_1 — высота пика олова при полярографировании раствора контрольного опыта, мм;

h_2 — высота пика олова после введения в ячейку стандартной добавки, мм;

V — объем стандартной добавки, см³;

C — концентрация стандартного раствора, г/см³;

m — масса навески стали соответствующая аликвотной части раствора, г.

9.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должны превышать значений, указанных в табл. 14.

Таблица 14

Массовая доля олова, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,0001 до 0,0002	0,0001
Св. 0,0002 > 0,0005	0,0002
> 0,0005 > 0,0010	0,0005
От 0,001 > 0,002	0,0015
Св. 0,002 > 0,004	0,0020
> 0,004 > 0,01	0,0035

9.4.1, 9.4.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

10. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ОЛОВА (0,001—0,01%) В СТАЛЯХ, НЕ СОДЕРЖАЩИХ ТИТАН И НИОБИЙ

10.1. Сущность метода

Метод основан на образовании окрашенного в синий цвет комплексного соединения олова (IV) с пирокатехниновым фиолетовым, стабилизируемого желатином. Светопоглощение раствора измеряют при $\lambda_{\text{max}}=640$ нм. Олово предварительно отделяют от основных компонентов стали осаждением в виде гидроксида аммиаком в присутствии трилона Б в качестве комплексообразующего вещества и с использованием в качестве коллектора гидроксида бериллия.

10.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр, спектрофотокolorиметр или фотоэлектроколориметр.

pH-метр.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 или ГОСТ 14261—77.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77 или ГОСТ 11125—78.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 или ГОСТ 14262—78 и 3,5 М и разбавленная 1:4.

Аммиак, водный раствор по ГОСТ 3760—79 и разбавленный 1:100.

Бериллий азотнокислый, водный раствор 8 г на 100 см³.

Соль динатриевая этилендиамина-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б), по ГОСТ 10652—73, раствор 100 г/дм³.

Кислота аскорбиновая пищевая по ГОСТ 4815—76, раствор 10 г/дм³.

Пирокатехниновый фиолетовый, 0,001 М раствор: 0,4324 г пирокатехнинового фиолетового, перекристаллизованного в этиловом спирте, растворяют в воде, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой, перемешивают.

Желатин пищевой по ГОСТ 11293—78 или ГОСТ 10.53—71, раствор 5 г/дм³.

Олово по ГОСТ 860—75 марки О1.

Стандартные растворы олова.

Раствор А: 0,1 г олова растворяют в 20 см³ серной кислоты при нагревании. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, обмывая стенки колбы 3,5 М раствором серной кислоты, охлаждают, доливают до метки этим же раствором и перемешивают. 1 см³ стандартного раствора А содержит 0,0001 г олова.

Раствор Б: 10 см³ стандартного раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки 3,5 М раствором серной кислоты и перемешивают.

1 см³ стандартного раствора Б содержит 0,00001 г олова.

Раствор Б готовят в день употребления.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

10.3. Проведение анализа

10.3.1. Навеску стали массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ или колбу вместимостью 250 см³, приливают 15 см³ соляной кислоты, 5 см³ азотной кислоты, 7 см³ серной кислоты, закрывают стакан или колбу часовым стеклом и растворяют навеску при нагревании. После растворения навески раствор выпаривают до выделения паров серной кислоты. Соли растворяют в 40 см³ воды при нагревании, отфильтровывают осадок кремневой кислоты на два фильтра средней плотности (белая лента), фильтр с осадком промывают 3—4 раза горячей водой, фильтр отбрасывают. Фильтрат с промывными водами выпаривают до объема 50 см³.

К раствору добавляют 7—10 см³ раствора аммиака при перемешивании, приливают 50 см³ раствора трилона Б и кипятят раствор 10—15 мин. Добавляют 5 см³ раствора азотнокислого берилля, раствор аммиака до выделения осадка гидроксидов металлов и избыток 1—2 см³. Раствор с осадком нагревают при 70—80°С в течение 10 мин, не доводя его до кипения. Стакан с содержимым охлаждают в проточной воде в течение 45—60 мин. Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности (белая лента) и промывают 5—7 раз разбавленным раствором аммиака (1:100). Фильтрат отбрасывают. Осадок с фильтра смывают горячей водой в стакан или колбу, где производилось осаждение гидроксидов металлов.

Фильтр промывают 20 см³ серной кислоты (1:4) и 2 раза горячей водой. Раствор выпаривают приблизительно до 10 см³, приливают 50 см³ раствора трилона Б и нагревают в течение 5 мин. Затем приливают раствор аммиака до выделения осадка гидроксидов металлов и избыток 1—2 см³. Раствор с осадком кипятят в течение 1—2 мин. Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности (белая лента) и промывают 5—7 раз горячей водой. Фильтрат отбрасывают. Осадок с фильтра смывают горячей водой в стакан или колбу, где проводилось осаждение гидроксидов металлов. Фильтр промывают 20 см³ серной кислоты 1:4, 2 раза горячей водой и отбрасывают. К фильтрату добавляют 5—7 см³ азотной кислоты и раствор выпаривают до влажных солей. Стенки стакана или колбы обмывают водой и вновь выпаривают до влажных солей. Соли растворяют в 10 см³ воды при нагревании, охлаждают. Раствор переносят в стакан вместимостью 100 см³, приливают 1 см³ раствора аскорбиновой кислоты, перемешивают и устанавливают рН 2,2 раствором аммиака, используя рН-метр. К раствору приливают 1 см³ раствора желатина, 1,5 см³ раствора пирокатехинового фиолетового и перемешивают раствор. Через 20 мин раствор переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают водой до метки, перемешивают и измеряют оптическую