

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР**СПЛАВЫ МЕДНО-ЦИНКОВЫЕ****Методы определения фосфора****ГОСТ
1652.13—77****Copper-zinc alloys.****Methods for the determination of phosphorus****ОКСТУ 1709****Дата введения 1978—07—01**

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический метод определения фосфора (при массовой доле фосфора от 0,005 до 0,1 %), экстракционно-фотометрический метод определения фосфора (при массовой доле фосфора от 0,002 до 0,04 %) в медно-цинковых сплавах по ГОСТ 15527, ГОСТ 17711 и ГОСТ 1020.

(Измененная редакция, Изд. № 2).

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 25086 с дополнением по п. 1.1 ГОСТ 1652.1.

(Измененная редакция, Изд. № 2).

2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФОСФОРА**2.1. Сущность метода**

Метод основан на образовании желтого фосфорнованадиевомомолибденового комплекса и измерении его оптической плотности без предварительного отделения фосфора.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектролориметр или спектрофотометр.

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:1.

Смесь кислот для растворения готовят смешиванием 400 см³ соляной кислоты, 100 см³ азотной кислоты и 500 см³ воды.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Аммоний ванадиевокислый (мета) по ГОСТ 9336, готовят следующим образом: 2,5 препарата растворяют в 500—700 см³ горячей воды в мерной колбе вместимостью 1 дм³, охлаждают до комнатной температуры, прибавляют 20 см³ концентрированной азотной кислоты, доливают до метки водой, перемешивают и фильтруют.

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, перекристаллизованный из спиртового раствора, свежеприготовленный раствор 100 г/дм³.

Перекристаллизацию молибденовокислого аммония проводят следующим образом: 70 г препарата растворяют в 400 см³ горячей воды и дважды фильтруют через один и тот же фильтр. К фильтрату добавляют 250 см³ этилового спирта и после отстаивания в течение 1 ч выделившиеся кристаллы отсасывают и повторяют перекристаллизацию. После второго отсасывания кристаллы промывают 2—3 раза смесью спирта с водой (5:8) и высушивают на воздухе.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300 и разбавленный 5:8.

Водорода перекись по ГОСТ 177, 30 %-ный раствор.

Медь высокой чистоты с содержанием фосфора не более 0,0002 %.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, 0,2 моль/дм³ раствор.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Калий фосфорнокислый однозамещенный.

Натрий фосфорнокислый двузамещенный.

Раствор фосфора стандартный готовят следующим образом: 0,4395 г однозамещенного фосфорнокислого калия или 0,4586 г двузамещенного фосфорнокислого натрия, предварительно высущенных при 105 °С до постоянной массы, помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, растворяют в воде, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,0001 г фосфора.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

2.3. П р о в е д е н и е а н а л и з а

2.3.1. Навеску сплава массой 1 г помещают в стакан вместимостью 250 см³ и растворяют в 20 см³ смеси для растворения. Стакан накрывают часовым стеклом. Вначале растворение производят без

С. 3 ГОСТ 1652.13—77

нагревания, а после растворения основной массы навески — при нагревании до полного растворения пробы.

При анализе кремниевых сплавов навеску помещают в платиновую чашку и растворяют в 15 см³ концентрированной азотной и 2 см³ фтористоводородной кислоты. Раствор выпаривают досуха, добавляют 5 см³ концентрированной азотной кислоты. Выпаривание повторяют еще четыре раза, прибавляя каждый раз по 5 см³ концентрированной азотной кислоты. Остаток растворяют в 10 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, переносят раствор в стакан вместимостью 250 см³, ополаскивают чашку небольшим количеством воды и прибавляют 5 см³ соляной кислоты. Раствор нагревают до температуры 30—40 °С, добавляют по каплям раствор марганцовокислого калия до появления фиолетового окрашивания и оставляют на 5 мин. Затем раствор нагревают до кипения, кипятят 1 мин и охлаждают до 30—40 °С.

К полученному раствору приливают 1 см³ перекиси водорода, нагревают до кипения и кипятят 3 мин до удаления окислов азота (не следует допускать бурного и длительного кипения раствора во избежание потерь раствора и фосфора).

Обмыают стекло водой, приливают 10 см³ раствора ванадиевокислого аммония, 10 см³ раствора молибденовокислого аммония, хорошо перемешивают, охлаждают, переводят раствор в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

Измеряют оптическую плотность в кювете с толщиной слоя 3 см на фотоэлектроколориметре с синим светофильтром при длине волны 434 нм или в кювете с толщиной слоя 1 см на спектрофотометре при длине волны 315 нм по отношению к раствору контрольной пробы.

2.3.2. Приготовление раствора контрольной пробы

Берут такую навеску меди высокой чистоты, чтобы содержание меди в растворе было близко к ее содержанию в пробе, и растворяют в 20 см³ смеси кислот. Далее анализ ведут, как указано в п. 2.3.1.

2.3.3. Построение градуировочного графика

В стаканы вместимостью по 250 см³ помещают по 1 г чистой меди, приливают последовательно 0; 2,0; 4,0; 6,0; 8,0; 10,0 и 12,0 см³ стандартного раствора фосфора, прибавляют по 20 см³ смеси кислот и далее анализ ведут, как указано в п. 2.3.1. В качестве раствора сравнения используют раствор, в который не добавляли раствор фосфора.

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

2.4. Обработка результатов

2.4.1. Массовую долю фосфора (X) в процентах вычисляют по формуле

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

где m — масса фосфора, найденная по градуировочному графику, г;

m_1 — масса навески сплава, г.

2.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — сходимость) не должны превышать допускаемых значений, указанных в табл. 1.

Таблица 1

Массовая доля фосфора	$d, \%$	$D, \%$
От 0,002 до 0,005 включ.	0,0005	0,0007
Св. 0,005 \rightarrow 0,01 *	0,001	0,0014
* 0,01 \rightarrow 0,03 *	0,002	0,003
* 0,03 \rightarrow 0,06 *	0,003	0,004
* 0,06 \rightarrow 0,1 *	0,006	0,008

2.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (D — воспроизводимость) не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

2.4.2, 2.4.3. (Измененная редакция, Изм. № 2, З).

2.4.4. Контроль точности анализа проводят по Государственным стандартным образцам (ГСО) или по отраслевым стандартным образцам (ОСО) или по стандартным образцам предприятия (СОП) медно-цинковых сплавов, утвержденным по ГОСТ 8.315, или методом добавок, в соответствии с ГОСТ 25086.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

2.4.4.1, 2.4.4.2. (Исключены, Изм. № 3).

3. ЭКСТРАКЦИОННО-ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФОСФОРА ПО ЖЕЛТОЙ ФОСФОРНО- МОЛИБДЕНОВОЙ ГЕТЕРОПОЛИКИСЛОТЕ В СПЛАВАХ, СОДЕРЖАЩИХ МЫШЬЯК

3.1. Сущность метода

Метод основан на образовании фосфором желтого фосфорномо-либденового комплекса при pH 1,5 экстрагируемого смесью хлороформа и н-бутилового спирта, и измерении оптической плотности экстракта.

3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:1 и 1:2.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Кристаллический фиолетовый, раствор 10 г/дм³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, раствор 50 г/дм³.

Перекристаллизацию молибденовокислого аммония проводят, как указано в п. 2.2.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300 и разбавленный 5:8.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233.

Спирт бутиловый нормальный по ГОСТ 6006—78, перегнанный при 118 °С.

Хлороформ.

Смесь для экстракций; готовят следующим образом: смешивают н-бутиловый спирт и хлороформ в отношении 1:3.

Смесь для промывания, готовят следующим образом: к 500 см³ воды прибавляют 120 см³ азотной кислоты разбавленной 1:2, 30 см³ раствора молибденовокислого аммония и 40 см³ н-бутилового спирта.

Натрий сернокислый безводный по ГОСТ 4166.

Калий фосфорнокислый однозамещенный по ГОСТ 4198.

Растворы фосфора стандартные.

Раствор А; готовят следующим образом: 0,4395 г фосфорнокислого катия, высушенного при 105 °С, растворяют в мерной колбе вместимостью 1 дм³ и доливают водой до метки.

1 см³ раствора А содержит 0,0001 г фосфора.

Раствор Б; готовят следующим образом: 10 см³ раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доливают водой до метки.

1 см³ раствора Б содержит 0,00001 г фосфора.

3.3. Проведение анализа

3.3.1. Для сплавов, не содержащих кремния и олова

Массу навески сплава в зависимости от массовой доли фосфора (табл. 2) помещают в стакан вместимостью 250 см³ и растворяют в 10–25 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании.

Таблица 2

Массовая доля фосфора, %	Масса навески пробы, г
До 0,01	2
Св. 0,01 до 0,04	0,4

После растворения пробы стенки и стекло обмывают водой, раствор кипятят до удаления окислов азота, разбавляют водой до 75 см³ и нейтрализуют аммиаком до pH 1,5, контролируя pH капельной пробой с раствором кристаллического фиолетового или по индикаторной бумаге. Раствор переносят в делительную воронку вместимостью 250 см³ и разбавляют водой до 100 см³. Добавляют 6 см³ раствора молибденокислого аммония и оставляют на 10 мин. Добавляют 8 см³ н-бутилового спирта и энергично перемешивают для насыщения водного раствора спиртом, добавляют 10 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:2, и перемешивают. Желтый комплекс фосфорномолибденовой кислоты экстрагируют 10 см³ смеси для экстракции, осторожно встряхивая 1 мин. После разделения фаз нижнюю органическую фазу переносят в другую делительную воронку.

К водной фазе снова добавляют 5 см³ смеси для экстракции и экстрагируют 1 мин. Экстракцию с 5 см³ смеси для экстракции повторяют еще раз. Последний экстракт должен быть бесцветным. Органический слой промывают в делительной воронке 50 см³ смеси для промывки, перемешивая 30 с. После раздела фаз нижний слой сливают в сухую мерную колбу вместимостью 25 см³, содержащую 0,2 г безводного сернокислого натрия, перемешивают и доливают до метки смесью для экстракции.

Оптическую плотность экстракта измеряют на фотоэлектрокодориметре с фиолетовым или синим светофильтром (при длине волны 420–430 нм) в кювете с толщиной слоя 2 см или на спектрофотомет-

ре при длине волны 420 нм в кювете с толщиной слоя 1 см по отношению к раствору контрольной пробы.

3.3.2. *Для сплавов, содержащих кремний*

Массу навески (см. табл. 2) помещают в платиновую чашку и растворяют в смеси 15 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, и 2—3 см³ фтористоводородной кислоты при осторожном нагревании и выпаривают досуха. Ополаскивают стенки чашки 10 см³ концентрированной азотной кислоты и повторяют выпаривание досуха еще три раза, каждый раз добавляя по 10 см³ концентрированной азотной кислоты.

К сухому остатку добавляют 10 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, растворяют соли и раствор переводят в стакан вместимостью 250 см³. Чашку ополаскивают водой несколько раз по 10 см³ и раствор кипятят до удаления окислов азота, затем разбавляют водой до 75 см³ и далее анализ ведут, как указано в п. 3.3.1.

3.3.3. *Для сплавов, содержащих олово*

Навеску сплава (см. табл. 2) помещают в стакан вместимостью 250 см³, прибавляют 0,2 г хлористого натрия и растворяют в 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, при нагревании и далее анализ ведут, как указано в п. 3.3.1.

3.3.4. *Построение градуировочного графика*

В восемь стаканов вместимостью по 250 см³ вводят 0; 1,0; 2,0; 4,0; 8,0; 12,0; 16,0 и 20,0 см³ стандартного раствора Б, добавляют по 10 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, доливают водой до 75 см³ и далее анализ ведут, как указано в п. 3.3.1.

По найденным величинам оптических плотностей и соответствующим им содержаниям фосфора строят градуировочный график.

3.4. Обработка результатов

3.4.1. Массовую долю фосфора (X_1) в процентах вычисляют по формуле

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

где m — масса фосфора, найденная по градуировочному графику, г;

m_1 — масса навески, г.

3.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — сходимость) не должны превышать допускаемых значений, указанных в табл. 1.

(Измененная редакция, Изд. № 2).

3.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (D — воспроизводимость) не должны превышать значений, указанных в табл. 1.

3.4.2, 3.4.3. (Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

3.4.4. Контроль точности анализа проводят по Государственным стандартным образцам (ГСО) или по отраслевым стандартным образцам (ОСО) или по стандартным образцам предприятия (СОП) медно-цинковых сплавов, утвержденным по ГОСТ 8.315, или методом добавок, в соответствии с ГОСТ 25086.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР

РАЗРАБОТЧИКИ

Ю.Ф. Шевакин, М.Б. Таубкин, А.А. Немодрук, Н.В. Егназарова (руководитель темы), А.И. Воробьева

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 27.04.77 № 1062

3. ВЗАМЕН ГОСТ 1652.13-71

4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 8.315-91	2.4.4, 3.4.4
ГОСТ 177-88	2.2
ГОСТ 1020-77	Вводная часть
ГОСТ 1652.1-77	1.1
ГОСТ 3118-77	2.2
ГОСТ 3760-79	2.2, 3.2
ГОСТ 3765-78	2.2, 3.2
ГОСТ 4166-76	3.2
ГОСТ 4198-75	3.2
ГОСТ 4233-77	3.2
ГОСТ 4461-77	2.2, 3.2
ГОСТ 6006-78	3.2
ГОСТ 10484-78	2.2, 3.2
ГОСТ 9336-75	2.2
ГОСТ 15527-70	Вводная часть
ГОСТ 17711-93	Вводная часть
ГОСТ 18300-87	2.2, 3.2
ГОСТ 25086-87	1.1, 2.4.4, 3.4.4
ГОСТ 20490-75	2.2

5. Постановлением Госстандарта от 28.12.92 № 1525 снято ограничение срока действия
6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (июль 1997 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в октябре 1981 г., ноябре 1987 г., декабре 1992 г. (ИУС 12-81, 2-88, 3-93)

СОДЕРЖАНИЕ

ГОСТ 1652.7—77	Сплавы медно-цинковые. Методы определения висмута	1
ГОСТ 1652.8—77	Сплавы медно-цинковые. Методы определения мышьяка	14
ГОСТ 1652.9—77	Сплавы медно-цинковые. Методы определения серы	26
ГОСТ 1652.10—77	Сплавы медно-цинковые. Методы определения алюминия	39
ГОСТ 1652.11—77 (ИСО 4742--84)	Сплавы медно-цинковые. Методы определения никеля	62
ГОСТ 1652.12—77	Сплавы медно-цинковые. Методы определения кремния	75
ГОСТ 1652.13—77	Сплавы медно-цинковые. Методы определения фосфора	83

Редактор *Р.Г. Гоердовская*
Технический редактор *О.Н. Власова*
Корректор *Н.Л. Шнайдер*
Компьютерная верстка *С.В. Рабовой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 29.07.97. Подписано в печать 16.09.97.
Усл. печ.л. 5,35. Уч.-изд.л. 4,97. Тираж 183 экз. С917. Зак. 144.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.
Набрано и отпечатано в ИПК Издательство стандартов