

ГОСТ 14638.13-84

Введение

Судя по 2.3.1. Первый  
обзор

**ФЕРРОВОЛЬФРАМ**  
**Методы определения олова**

Ferrotungsten.  
 Methods for determination of tin content.

ОКСТУ 0809

**ГОСТ**  
**14638.13—84**  
 (СТ СЭВ 4044—83)

Взамен  
 ГОСТ 14638.13—69

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 22 мая 1984 г. № 1699 срок действия установлен

с 01.07.85  
 до 01.07.90

**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт устанавливает полярографический и флотационно-фотометрический методы определения в ферровольфраме массовой доли олова в диапазоне от 0,01 до 0,2%.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 4044—83.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 13020.0—75.

1.2. Лабораторная проба должна быть приготовлена в виде тонкого порошка с размером частиц, проходящих через сито с сеткой № 016 по ГОСТ 6613—73.

**2. ПОЛЯРОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД**

**2.1. Сущность метода**

Метод основан на полярографировании олова на фоне соляной кислоты при потенциале пика минус 0,46 В относительно ртутного анода.

Режим полярографирования — переменнотоковый.

От мешающих определению элементов олово отделяют осаждением на гидрооксиде бериллия в присутствии трилона Б.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Полярограф переменного тока со всеми принадлежностями.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77, разбавленная 1 : 1.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



31

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 и разбавленная 1:1, 1:4.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1:1.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, 0,2%-ный раствор.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная, (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, 10%-ный раствор свежеприготовленный.

Промывная жидкость: к 30 см<sup>3</sup> свежеприготовленного раствора трилона Б приливают 13 см<sup>3</sup> аммиака и воду до объема 600 см<sup>3</sup>.

Индикатор феноловый красный, 0,1%-ный раствор; 0,1 г индикатора растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды с добавлением 5,7 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия и разбавляют водой до объема 100 см<sup>3</sup>.

Бериллий сернокислый ( $\text{BeSO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ ), раствор с массовой концентрацией бериллия 0,001 г/см<sup>3</sup>: 3,92 г бериллия сернокислого растворяют в 2 см<sup>3</sup> серной кислоты и разбавляют водой до 200 см<sup>3</sup>. При отсутствии бериллия сернокислого раствор можно приготовить из окиси бериллия: 0,578 г окиси бериллия растворяют в 2 см<sup>3</sup> серной кислоты, приливают 50 см<sup>3</sup> воды, перемешивают, охлаждают и переливают в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Олово металлическое.

Стандартные растворы олова.

Раствор А: 0,1000 г олова растворяют при нагревании в 20 см<sup>3</sup> серной кислоты. Раствор охлаждают, переносят серной кислотой (1:4) в мерную колбу вместимостью 1 лм<sup>3</sup>, охлаждают, доливают до метки этим же раствором серной кислоты и перемешивают.

Массовая концентрация олова в растворе А равна 0,0001 г/см<sup>3</sup>.

Раствор Б: 20 см<sup>3</sup> стандартного раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки серной кислотой (1:4) и перемешивают.

Массовая концентрация олова в растворе Б равна 0,00002 г/см<sup>3</sup>.

Баллон с аргоном, азотом или водородом, не содержащими кислорода.

### 2.3. Проведение анализа

2.3.1. Навеску ферровольфрама массой 0,25 г помещают в платиновую чашку или стакан из фторпласта (тефлона), приливают 10—15 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и разбавленной азотной кислоты по каплям до полного растворения навески. Затем приливают 5 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:1) и выпаривают до появления паров серной кислоты. Соли растворяют в 10—15 см<sup>3</sup> воды и переносят в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Оставшийся небольшой осадок вольфрамовой кислоты растворяют несколькими каплями аммиака и смывают водой в тот же стакан. Ополаскивают стенки

чашки или стакана 1—2 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1), небольшим количеством воды и присоединяют к раствору пробы. Затем приливают 40 см<sup>3</sup> раствора трилона Б, 8 см<sup>3</sup> раствора сернокислого берилля. Раствор кипятят в течение 3 мин, добавляют 2—3 капли раствора индикатора фенолового красного и аммиака до изменения окраски раствора в красный цвет и еще 1—2 см<sup>3</sup> аммиака в избыток. Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности. Стакан и фильтр промывают 30 см<sup>3</sup> промывной жидкости порциями по 5 см<sup>3</sup>. Осадок на фильтре растворяют 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты, собирая раствор в тот же стакан, в котором проводилось осаждение. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Для удаления кислорода через раствор продувают аргон, водород или азот в течение 5 мин и полярографируют олово при потенциале пика минус 0,46 В относительно ртутного анода.

**2.3.2.** Содержание олова в испытуемом растворе определяют методом сравнения со стандартным раствором или методом градуировочного графика, или методом добавок.

**2.3.2.1.** При применении метода сравнения в зависимости от массовой доли олова отбирают соответствующий объем стандартного раствора Б, который помещают в стакан, приливают 2 см<sup>3</sup> азотной кислоты, 5 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1) и выпаривают до появления паров серной кислоты. Охлаждают и приливают 50 см<sup>3</sup> воды, 40 см<sup>3</sup> раствора трилона Б, 8 см<sup>3</sup> раствора сернокислого берилля. Далее анализ проводят по п. 2.3.1.

**2.3.2.2.** При применении метода градуировочного графика в семь стаканов из восьми вместимостью по 250 см<sup>3</sup> помещают 1,0; 3,0; 5,0; 10,0; 15,0; 20,0 и 25,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0,00002; 0,00006; 0,00010; 0,00020; 0,00030; 0,00040 и 0,00050 г олова. В каждый из восьми стаканов приливают по 2 см<sup>3</sup> азотной кислоты, по 5 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1) и выпаривают до появления паров серной кислоты. Охлаждают и приливают по 50 см<sup>3</sup> воды, по 40 см<sup>3</sup> раствора трилона Б, по 8 см<sup>3</sup> раствора сернокислого берилля. Далее анализ проводят по п. 2.3.1.

Раствор восьмого стакана, содержащий все реагенты, применяемые при построении градуировочного графика, кроме стандартного раствора, служит для проведения контрольного опыта.

**2.3.2.3.** При применении метода добавок к навеске пробы добавляют такое количество стандартного раствора олова, при котором масса добавки олова составила не менее половины массы олова в анализируемой пробе. Далее анализ проводят по п. 2.3.1.

#### 2.4. Обработка результатов

**2.4.1.** Массовую долю олова в процентах вычисляют по формулам:

33

для метода сравнения  $X$

$$X = \frac{m_1 \cdot h}{m \cdot h_1} \cdot 100,$$

где  $m_1$  — масса олова в стандартном растворе, взятая для полярографирования, г;

$h$  — высота пика, полученная при полярографировании раствора пробы, мм;

$m$  — масса навески пробы, г;

$h_1$  — высота пика, полученная при полярографировании стандартного раствора, мм;

для метода градуировочного графика  $X_1$ :

$$X_1 = \frac{m_2}{m} \cdot 100,$$

где  $m_2$  — масса олова в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, г;

$m$  — масса навески пробы, г;

для метода добавок  $X_2$ :

$$X_2 = \frac{m_3 \cdot h}{m (h_2 - h)} \cdot 100,$$

где  $m_3$  — масса олова, добавленная к раствору пробы, г;

$h$  — высота пика, полученная при полярографировании раствора пробы без добавки стандартного раствора олова, мм;

$m$  — масса навески пробы, г;

$h_2$  — высота пика, полученная при полярографировании раствора пробы с добавкой стандартного раствора олова, мм.

2.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений не должны превышать допускаемых значений, приведенных в табл. I.

Таблица I

Массовая доля олова, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,01 до 0,02 включ.	0,005
Св. 0,02 » 0,05 »	0,007
» 0,05 » 0,1 »	0,010
» 0,1 » 0,2 »	0,02

### 3. ФЛОТАЦИОННО-ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

#### 3.1. Сущность метода

Метод основан на флотации красного комплексного соединения четырехвалентного олова с галлином из водных растворов при pH 1,4 и последующем растворении осадка в смеси бензола или толуола и этилового спирта. Олово предварительно отделяют от вольфрама и железа осаждением на гидроксида бериллия в присутствии трилона Б.

#### 3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр со всеми принадлежностями.

pH-метр 340; допускается применять pH-метры других типов.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 и разбавленная 1:1, 1:4.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 и разбавленная 1:2 и раствор с молярной концентрацией 0,2 моль/дм<sup>3</sup>.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—71 и разбавленная 1:1.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная, (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, 10%-ный раствор, свежеприготовленный.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Бериллий сернокислый ( $\text{BeSO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ ), раствор с массовой концентрацией бериллия 0,001 г/см<sup>3</sup>: 3,92 г бериллия сернокислого растворяют в 2 см<sup>3</sup> серной кислоты и разбавляют водой до метки 200 см<sup>3</sup>. При отсутствии бериллия сернокислого раствор можно приготовить из окиси бериллия: 0,578 г окиси бериллия растворяют в 2 см<sup>3</sup> серной кислоты, приливают 50 см<sup>3</sup> воды, перемешивают, охлаждают и переливают в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, растворы: 25%-ный и с молярной концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>.

Индикатор феноловый красный, 0,1%-ный раствор: 0,1 г индикатора растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды с добавлением 5,7 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия с молярной концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> и разбавляют водой до объема 100 см<sup>3</sup>.

Промывная жидкость: к 30 см<sup>3</sup> раствора трилона Б приливают 13 см<sup>3</sup> аммиака и воды до объема 600 см<sup>3</sup>.

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 5962—67.

Железо (III) сернокислое 9-водное по ГОСТ 9485—74, раствор с массовой концентрацией железа 0,01 г/см<sup>3</sup>: 50 г сернокислого железа растворяют при слабом нагревании в 500 см<sup>3</sup> воды, содержащей 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, фильтруют, разбавляют водой до 1 дм<sup>3</sup> и перемешивают.

Кислота винная по ГОСТ 5817—77.

Кислота аскорбиновая по ГОСТ 4815—76.

Смесь кислот винной и аскорбиновой, свежеприготовленная: по 5 г каждой кислоты растворяют в 20—30 см<sup>3</sup> воды, переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Галлеин (пирогаллолфталеин), 0,1%-ный спиртовой раствор: 0,1 г галлена помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют стеклянной палочкой с 0,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, затем приливают 50 см<sup>3</sup> этилового спирта и оставляют на сутки. После этого раствор фильтруют через быстрофильтрующий фильтр в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, промывают фильтр несколько раз спиртом и отбрасывают. Раствор доливают спиртом до метки и перемешивают.

Толуол по ГОСТ 5789—78.

Бензол по ГОСТ 5955—75.

Калий хлористый по ГОСТ 4234—77, раствор с молярной концентрацией 0,2 моль/дм<sup>3</sup>.

Буферный раствор, содержащий галлеин: в делительную воронку вместимостью 2 дм<sup>3</sup> приливают 250 см<sup>3</sup> раствора хлористого калия, 322,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты с молярной концентрацией 0,2 моль/дм<sup>3</sup>, 427,5 см<sup>3</sup> воды и перемешивают. К раствору приливают 100 см<sup>3</sup> галлена, 70 см<sup>3</sup> толуола и смесь встряхивают в течение 5 мин. Органическую fazу, содержащую продукты окисления галлена, отбрасывают. К раствору вновь приливают 70 см<sup>3</sup> толуола, встряхивают в течение 5 мин, органическую fazу отбрасывают. Операцию экстракции с толуолом повторяют до тех пор, пока толуольный экстракт не будет бесцветным. Водную fazу, содержащую 0,1 г/дм<sup>3</sup> галлена, переливают в колбу и хранят в темном месте не более 5 сут.

Олово металлическое по ГОСТ 860—75.

Стандартные растворы олова.

Раствор А: 0,1 г металлического олова растворяют в 20 см<sup>3</sup> серной кислоты при нагревании. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> раствором серной кислоты (1 : 4), охлаждают, доливают до метки этой же кислотой и перемешивают.

Массовая концентрация олова в растворе А равна 0,0001 г/см<sup>3</sup>.

Раствор Б: 20 см<sup>3</sup> стандартного раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки серной кислотой (1 : 4) и перемешивают.

Массовая концентрация олова в растворе Б равна 0,00002 г/см<sup>3</sup>.

3.3. Проведение анализа

3.3.1. Массу навески ферровольфрама устанавливают в зависимости от ожидаемой массы олова в соответствии с табл. 2.

Навеску помещают в платиновую чашку или стакан из фторпласта, приливают 10 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и раствор азотной кислоты по каплям до полного растворения навески. За-

Таблица 2

Массовая доля олова, %	Масса извески, г	Разбавление, см <sup>3</sup>
От 0,01 до 0,05 включ.	0,25	100
Св. 0,05 > 0,15 >	0,1	100
> 0,15 > 0,2 >	0,1	200

тем приливают 5 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1) и выпаривают до начала выделения паров серной кислоты. Соли растворяют в 15—20 см<sup>3</sup> воды и переносят в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Оставшийся небольшой осадок вольфрамовой кислоты растворяют несколькими каплями аммиака и смывают водой в тот же стакан. В чашку или стакан приливают 1—2 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1), ополаскивают стенки чашки небольшим количеством воды и присоединяют к основному раствору пробы. Затем приливают 40 см<sup>3</sup> раствора трилона Б, 8 см<sup>3</sup> раствора сернокислого бериллия и кипятят раствор в течение 3 мин. Добавляют 2—3 капли индикатора фенолового красного и аммиака до изменения окраски раствора в красный цвет и еще 1—2 см<sup>3</sup> аммиака в избыток. Раствор кипятят в течение 3 мин и охлаждают. Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности. Стакан ополаскивают, фильтр промывают 30 см<sup>3</sup> промывной жидкости порциями по 5 см<sup>3</sup>. Осадок на фильтре растворяют 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1 : 2), собирая раствор в тот же стакан, в котором проводилось осаждение. Раствор переводят в мерную колбу согласно табл. 2, доливают водой до метки и перемешивают. 25 см<sup>3</sup> аликвотной части раствора помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 4 см<sup>3</sup> смеси кислот, перемешивают и выдерживают 1—2 мин. Затем приливают 20 см<sup>3</sup> буферного раствора, на pH-метре устанавливают pH 1,4, приливая раствор аммиака. Небольшим количеством воды раствор переводят в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Дают раствору постоять в течение 30 мин, затем приливают 10 см<sup>3</sup> бензола или толуола и встряхивают 2 мин. После разделения фаз водную фазу отбрасывают, а к органической фазе приливают 7 см<sup>3</sup> этилового спирта и растворяют осадок в делительной воронке при перемешивании. Раствор из делительной воронки переносят в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, стенки воронки обмывают небольшими порциями этилового спирта, им же доливают колбу до метки и перемешивают. Комплекс устойчив в течение 2—3 ч.

Оптическую плотность раствора измеряют через 30 мин на спектрофотометре при длине волны 490 нм или фотоэлектроколориметре в диапазоне длин волн 480—530 нм. Раствором сравнения служит смесь бензола или толуола с этиловым спиртом в соотношении 2 : 3.

После вычитания значения оптической плотности раствора контрольного опыта из значения оптической плотности раствора пробы находят массу олова или по градуировочному графику, или методом сравнения.

3.3.1.1. При применении метода градуировочного графика в шесть из семи стаканов вместимостью по 250 см<sup>3</sup> приливают по 40 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 4), по 7,5 см<sup>3</sup> раствора железа и последовательно приливают 1,0; 2,0; 4,0; 6,0; 8,0 и 10,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б. Седьмой стакан, не содержащий стандартного раствора Б, служит для проведения контрольного опыта на содержание олова в реактивах.

Растворы выпаривают до начала выделения паров серной кислоты и далее проводят анализ по п. 3.3.1. По результатам, полученным путем вычитания значения оптической плотности раствора контрольного опыта из значений оптических плотностей стандартных растворов и соответствующих им содержаниям олова, строят градуировочный график.

3.3.1.2. При применении метода сравнения стандартный образец ферровольфрама, близкий по составу к анализируемой пробе, проводят через все стадии анализа по п. 3.3.1.

#### 3.4. Обработка результатов

3.4.1. Массовую долю олова в процентах вычисляют по формулам:

для метода градуировочного графика  $X$

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

где  $m$  — масса олова, найденная по градуировочному графику, г;

$m_1$  — масса навески пробы, г;

для метода сравнения  $X_1$ ,

$$X_1 = \frac{C(D - D_2)}{D_1 - D_2},$$

где  $C$  — массовая доля олова в стандартном образце, %;

$D$  — оптическая плотность раствора анализируемой пробы;

$D_1$  — оптическая плотность раствора стандартного образца;

$D_2$  — оптическая плотность раствора контрольного опыта на загрязнение реактивов.

3.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 1.

**Изменение № 1 ГОСТ 14638.13—84 Ферровольфрам. Методы определения олова**  
**Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета**  
**СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 30.10.89 № 3261**

**Дата введения 01.07.90**

Вводная часть. Первый абзац. Заменить значение: 0,2 % на 0,3 %.

Раздел 1. Заменить ссылки: ГОСТ 13020.0—75 на ГОСТ 27349—87, ГОСТ 6613—73 на ГОСТ 6613—86.

Пункт 2.2. Заменить слова: «0,2 %-ный раствор» на «раствор с массовой долей 0,2 %»; «10%-ный раствор» на «раствор с массовой долей 10 %»; «0,1 %-ный раствор» на «раствор с массовой долей 0,1 %».

Пункт 2.3.1 после слов «массой 0,25 г» дополнить словами: «при массовой доле олова до 0,2 % и 0,1 г при массовой доле олова выше 0,2 %».

Пункт 2.4.2 изложить в новой редакции: «2.4.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли олова приведены в табл. 1.

*(Продолжение см. с. 72)*

(Продолжение изменения к ГОСТ И638.13—84)

Таблица 1

Массовая доля олова, %	Погрешность результатов анализа, %	Допускаемые расхождения, %			
		двух средних результатов анализа, выполненных в различных условиях	двух параллельных определений	трех параллельных определений	результатов анализа стандартного образца и аттестованного значения
От 0,01 до 0,02 включ.	0,004	0,005	0,004	0,005	0,003
Св. 0,02 > 0,05 >	0,006	0,007	0,006	0,007	0,004
> 0,05 > 0,10 >	0,007	0,009	0,007	0,009	0,005
> 0,1 > 0,3 >	0,01	0,02	0,01	0,02	0,01

Пункт 3.2. Заменить слова: «10 %-ный раствор» на «раствор с массовой долей 10 %»; «25 %-ный раствор» на «раствор с массовой долей 25 %»; «0,1 %-ный раствор» на «раствор с массовой долей 0,1 %»; «0,1 %-ный спиртовой раствор» на «раствор с массовой долей 0,1 %»;

исключить ссылку: ГОСТ 4815—76.

Пункт 3.3.1. Таблица 2. Графа «Массовая доля олова, %». Заменить значение: 0,2 на 0,3.

Пункт 3.4.2 изложить в новой редакции: «3.4.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли олова приведены в табл. 1».

(ИУС № 2 1990 г.)