ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ниовия пятиокись

Метод определения массовой доли пятнокиси тантала

Niobium pentoxide Method for the determination of pentoxide tantalium content ΓΟCT 18184.4-79

> Взамен ГОСТ 18184.4—72

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 11 мая 1979 г. № 1695 срок действия установлен

c 01,01, 1981 r.

до 01.01. 1986 г.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на пятнокись ниобия и устанавливает экстракционно-фотометрический метод определения массовой доли пятнокиси тантала от 0,06 до 0,45%.

Метод основан на экстракции фторотанталата кристаллического фиолетового смесью толуола и ацетона из сульфатно-тартратной среды и фотометрировании экстракта.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования — по ГОСТ 18184.0—79

2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Фотоэлектроколориметр типа ФЭК-60 или прибор аналогичного типа.

Печь муфельная с терморегулятором на температуру 800—850°C.

Весы аналитические.

Цилиндры кварцевые с притертыми пробками вместимостью 80 мл.

Пробирки стеклянные с притертыми пробками вместимостью 15 мл.

Пипетки из полиэтилена вместимостью 2-3 мл.

Колбы мерные вместимостью 100 и 500 мл.

Цилиндры мерные вместимостью 50 и 100 мл.

Тигли фарфоровые.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

18

Пипетки стеклянные с делениями вместимостью 5 и 10 мл. Полиэтиленовые банки вместимостью 500 мл.

Тантала пятнокись, содержащая не менее 99,5% Та₂О₅,

Натрий сернокислый пиро по ГОСТ 18344—78, ч. д. а.

Аммоний виннокислый по ГОСТ 4951—79, ч. д. а., 10%-ный раствор.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, ч. д. а., плотностью 1,84 г/см3

и 10 н. раствор.

Раствор для разбавления; готовят следующим образом: 10 г пиро сернокислого натрия помещают в тигель и расплавляют в муфельной печи до удаления паров серной кислоты, плав растворяют в 200 мл горячего раствора виннокислого аммония, приливают 100 мл воды, 45 мл 10 н. раствора серной кислоты, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 500 мл и доливают водой до метки (рН раствора должен быть 1—1,3).

Аммиак водный по ГОСТ 3760-79, ч. д. а., разбавленный 1:9.

Толуол по ГОСТ 5789-78, х. ч.

Ацетон по ГОСТ 2603-79, ч. д. а.

Кристаллический фиолетовый, 0,2%-ный водный раствор, хранят в склянке из темного стекла. Раствор годен для работы через сутки после приготовления и фильтрования через фильтр «синяя лента».

Натрий фтористый, ос. ч., 5%-ный насыщенный раствор; готовят следующим образом: 25 г фтористого натрия тщательно перемещивают с 500 мл горячей воды, раствор с нерастворившимся остатком переводят в полиэтиленовую банку и оставляют на ночь; отстоявшийся прозрачный раствор сливают в другую полиэтиле-

новую банку и фильтруют через фильтр «синяя лента».

Основной раствор пятиокиси тантала; готовят следующим образом: 0,0500 г пятиокиси тантала помещают в тигель и сплавляют в муфельной печи при температуре 800—850°С с 2 г пиро сернокислого натрия до получения прозрачного плава. К плаву добавляют 40 мл горячего раствора виннокислого аммония и кипятят при номешивании до растворения, добавляя 10 мл водного раствора аммиака. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 мл и доливают водой до метки; 1 мл основного раствора содержит 0,5 мг пятиокиси тантала.

2 мл основного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, доводят объем раствором для разбавления до метки — раствор А; 1 мл раствора А содержит 10 мкг пятиокиси тантала. Раствор А годен в течение 2—3 суток после приготовления.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Построение градуировочного графика Для построения градуировочного графика готовят образцовые





растворы: в кварцевые цилиндры с притертыми пробками вводят 0,2; 0,4; 0,6; 0,8; 1,0; 1,4; 1,8 мл раствора А, что соответствует 2; 4; 6; 8; 10; 14; 18 мкг пятиокиси тантала. Объем раствора в каждом цилиндре доводят раствором для разбавления до 10 мл; рН полученных растворов должен быть 1-1,3 (рН устанавливают в отдельной аликвоте по универсальной индикаторной бумаге, если рН не достигнут, приливают по каплям 10 н. раствор кислоты или водный аммиак). Затем к каждому полученному раствору приливают по 9 мл толуола. 1 мл ацетона, 1,8 мл раствора фтористого натрия (полиэтиленовой пипеткой) и 1 мл. раствора кристаллического фиолетового. Кварцевые цилиндры закрывают пробкой и содержимое экстрагируют 1 мин. После отстанвания в течение 1 мин отбирают сухой пипеткой с поршнем или грушей точно 7 мл экстракта и переносят в сухне пробирки с притертой пробкой, в которые предварительно добавлено точно 3 мл ацетона. Содержимое пробирок перемешивают.

Одновременно в двух кварцевых цилиндрах параллельно готовят контрольный раствор, в который приливают все те же реакти-

вы, кроме раствора А.

Оптическую плотность образцовых растворов измеряют на фотоэлектроколориметре по отношению к раствору сравнения, в качестве которого используют воду, в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм, пользуясь светофильтром № 5 при длине волны 590 нм.

Из значения оптической плотности образцовых растворов вычитают среднее значение оптической плотности контрольного раствора.

Оптическая плотность контрольного раствора не должна превышать значения 0,03.

По полученным данным строят градунровочный график, откладывая на оси абсцисс содержащиеся в образцовых растворах массы пятиокиен тантала в микрограммах, а на оси ординат — соответствующие им значения оптических плотностей.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. 0,25 г пятиокиси ниобия помещают в кварцевый тигель, сплавляют в муфельной печи при 800—850°С с 5 г пиро сернокислого натрия и 1—2 мл серной кислоты плотностью 1,84 г/см³ до получения прозрачного плава и до прекращения выделения паров серной кислоты. Плав растворяют при кипячении в 100 мл раствора виннокислого аммония, добавляют 50 мл воды и 23 мл 10 и. раствора серной кислоты. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 250 мл и доводят водой до метки (рН раствора должен быть 1—1,3, что устанавливают по индикаторной бумаге). Пипеткой отбирают 4 или 5 мл полученного раствора (при массо-

вой доле пятнокися тантала от 0,06 до 0,2% отбирают 5 мл; при массовой доле свыше 0,2% отбирают 4 мл) и переводят в жварцевый цилиндр с притертой пробкой, затем разбавляют до 10 мл раствором для разбавления; рН полученного раствора должен быть 1—1,3 (рН устанавливают в отдельной аликвотной части, если он не достигнут — приливают по каплям 10 н. раствор серной кислоты или водный аммиак). К полученному раствору приливают 9 мл толуола, 1 мл ацетона, 1,8 мл раствора фтористого натрия (полиэтиленовой пипеткой) и 1 мл раствора кристаллического фиолетового и далее проводят экстражцию и измеряют оптическую плотность анализируемого раствора, как указано в п. 3.1.

Одновременно через все стадии анализа в двух кварцевых цилиндрах параллельно готовят контрольный раствор, в который приливают все те же реактивы, кроме анализируемой пробы. Оптическая плотность контрольного раствора не должна превышать значения 0,04. Из значения оптической плотности анализируемого раствора вычитают среднее арифметическое значение оптической

плотности контрольного раствора.

По полученному значению оптической плотности при помощи градуировочного графика определяют массу пятиокиси тантала в микрограммах.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

 5.1. Массовую долю пятиокиси тантала (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot V \cdot 1000 \cdot 1000}$$

где m: — масса пятиокиси тантала, найденная по градуировочному графику, мкг;

V — аликвотная часть раствора, взятая для определения, мл; m — масса навески, r.

За результат анализа принимают среднее арифметическое трех нараллельных определений, допускаемые расхождения между наибольшим и наименьшим результатами и результатами двух анализов не должны превышать величин, указанных в таблице, при до-

верительной вероятности P = 0.95.

5.2. Правильность результатов анализа серии проб проверяют методом добавок. К трем одинаковым аликвотным частям объемом по 4 мл одного из анализируемых растворов пробы, в каждой из которых масса пятиокиси тантала, установленная по разд. 4—5, составляет 6 мкг, добавляют по 0,6 мл раствора А, что соответствует 6 мкг пятиокиси тантала. Полученные растворы анализируют, как указано выше. За результат анализа аликвотных частей с добавками пятиокиси тантала принимают среднее арифмети-

Стр. 5 ГОСТ 18184.4--79

Массовая поля лятновиси тантала,	Допускаемые расхождения.
%	%
0,06	0,02
0,10	0,02
0,15	0,03
0,20	0,04
0.30	0,06
0.40	0,08
0.45	0,09

ческое значение результатов трех определений в этих трех аликвотных частях. Анализы серии проб правильны, когда полученный результат отличается от исходной массы пятиокиси тантала в аликвотных частях без добавки пятиокиси тантала не более чем на 7,4 и не менее чем на 4,6 мкг пятиокиси тантала. Если полученный результат выходит за указанные пределы, то контроль правильности результатов анализа повторяют, увеличивая число одинаковых аликвотных частей того же анализируемого раствора пробы до шести. Полученный результат должен отличаться от исходной массы пятиокиси тантала в аликвотных частях раствора не более чем на 7,2 и не менее чем на 4,8 мкг пятиокиси тантала. Изменение № 1 ГОСТ 18184.4—79 Ниобия пятиокись, Метод определения массовой доли пятнокиси таптала

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 23.04.85 № 1163 срок введения установлен

c 01.10.85

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 1709.

По всему тексту стандарта заменить единицы взмерения: мл на см². Раздел 2. Пятнадцатый абзац. Заменить слова: «10 н. раствор» на «раствор серной кислоты концентрации 5 моль/дм³»;

щестнадцатый абзац. Заменить слова: «45 мл 10 н. раствора сервой вислоты» на «9 см³ серной кислоты плотностью 1,84 г/см³».

(Продолжение см. с. 184)



(Продолжение изменения к ГОСТ 18184.4-79)

Пункт 3.1, Второй абзац. Заменить слова: «10 в. раствор серной кислоты»

на «раствор серной кислоты концентрации 5 моль/дм⁸».

Пункт 4.1. Первый абзац. Заменить слова: «23 мл 10 н. раствора серной Пункт 4.1. Первый зозяц, Заменить слова: *23 мл 10 н. раствора сернов кислоты» на «8 см³ серной кислоты плотностью 1,84 г/см³»; «10 л. раствор серной кислоты или водный аммиак)» на «раствор серной кислоты концентрации 5 моль/дм³ нли водный аммиак)».

Пункт 5.1. Формула. Экспликации. Второй абзац изложить в новой редакции: «V— объем аликвотной части раствора, взятый для определения, см³;»,

(ИУС № 7 1985 г.)



Изменение № 2 ГОСТ 18184.4-79 Ниобия пятиокись. Метод определения массовой доли пятнокиси тантала

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлении качеством продукции и стандартам от 30.03.90 № 759

Дата введения 01.11.90

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

Вводная часть. Второй абзац. Заменить слова: «сульфатио-тартратной» на «сульфатио-оксалатиой».

Пункт 1.1. Заменить ссылку: ГОСТ 18184.0—79 на ГОСТ 18385.0—89.

Раздел 2. Девятый абзац. Заменить слова: «Тигли фарфоровыя» на «Тигли кварцевые».

дополнить абзацем (после одиниалцатого): «Бумага индикаториая «Phan»,

рН 0,4—1,4 или ∢Рифан», рН 0,3—2,2»;

четырнадцатый абзац изложить в новой редакции: Аммоний щавелевокис-

лый, ч. д.а, раствор с массовой долей щавелевокислого аммония 10 %»; шестнадцатый, двадцать эторой абрацы. Заменить слова: «виннокислого аммония» на «шавелевокислого аммония»;

дваднать третий абзац. Заменить слова: «2-3 суток» на «суток».

Пункт 3.1. Первый абаац. Заменить слова: «по универсальной индикаторной бумаге» на «по индикаторной бумаге»; 1,8 см³ раствора» на «2 см³ раствора»; пятый абаац. Заменить значение: 0,03 на 0,03—0,04.

Пункт 4.1. Первый абзац изложить в новой редакции: <0,1 г пятнокиси инобия помещают в кварцевый тигель, сплавляют в муфельной печи при 800-850 °C с 2 г виро сервокислого натрия и 1—2 см³ сервой кислоты плотностью 1,84 г/см³ до получения прозрачного плава и до прекращения выделения паров серной кислоты. Плав растворяют при кипячении в 40 см3 раствора шавелевокислого аммония, добавляют 20 см³ воды и 9 см⁸ 10 и. раствора серной кислоты. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см3 и доводят водой до

(Продолжение см. с. 200)

199



метки (рН раствора должен быть 1—1,3, что устанавливают по нидвиаторной бумаго). Пипеткой отбирают 4 или 5 см³ полученного раствора (при массовой доле пятножиси тантала от 0,06 до 0,2 % отбирают 5 см³; яри массовой доле свыше 0,2 % отбирают 4 см³) и переводят в кварцевый цилиндр с притертой пробкой, затем разбавляют до 10 см³ раствором для разбавления; рН полученного раствора должен быть 1—1,3 (рН устанавливают в отдельной аликвотной части, если он не достигнут — приливают по каплям 10 и, раствор сериой кислоты или водный аммивк). К полученному раствору приливают 9 см³ толуола, 1 см³ ацетона, 2 см³ раствора фтористого натрия (полиэтиленовой пипеткой), п 1 см³ раствора кристаллического фиолетового и далее проводят экстракцию и измериют оптическую плотиюсть анализируемого раствора, как указано в п. 3.1», Пункт 5.1. Формулу изложить в новой редакции:

$$X = \frac{m_1 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot V \cdot 1000 \cdot 1000}$$
:

заменит: слова: «в таблице» на «в табл. 1». таблицу дополнить словами: «Таблица 1». Стандарт дополнить разделом — 6:

«б. Экстранционно-фотометрический метод определения пятнокиси тантала (при массовой доле от 0,02 до 0,10 %)

Метод основан на измерении оптической плотности толуольного экстракта фтортанталата бридлиантового зеленого.

б.і. Аппаратура, реактивы и растворы

Колориметр фотоэлектрический концентрационный КФК-2 или анадогичный, Весы анадитические.

Плитка электрическая лабораторная с закрытой спиралью мощностью 3 кВт.

(Продолжение см. с. 201)

200

Электропечь сопротивления камериая лабораторная СНОЛ 1,6 2,5 1/11-И2 нан аналогичная.

Центрифуга лабораторная марки ЦЛК-1 или аналогичная.

Пниетка 1—2—2, 2—2—5, 2—2—10, 2—2—25, 2—2—50, 6—2—10 по ГОСТ 20292-74.

Бюретки 6-2-5, 1-2-100 по ГОСТ 20292-74.

Цилиндры 1—500, 1—2000 по ГОСТ 1770—74. Келбы 2—100—2, 2—200—2, 2—500—2 по ГОСТ 1770—74.

Стакан В-1-100 ТС по ГОСТ 25336-82.

Стакан кварцевый вместимостью 100 см.

Стакан фторпластовый вместимостью 100 см³.

Банки полиэтиленовые БН-0,5 и бидон БДЦ-5,0.

Пробин из пластмассы.

Цилиндры из полизтилена вместимостью 60 см³.

Пробирки центрифужные из полизтилена вместимостью 10 см3.

Пипетки из подиэтилена вместимостью 10 см¹.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, к. ч., раствор 5 моль/дм³ и 1,4 моль/дм³,

Кислота азотная по ГОСТ 4461-77, х. ч.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78, х. ч., раствор 7,5моль/дм³. Раствор для отмывки экстракта с концентрацией серной 1,18 моль/дм³ и фтористоводородной кислоты 1,18 моль/дм³ и 0,98 моль/дм³.

Для приготовления 5 дм³ раствора для отмывки помещают в полиэтиленовый бидон 245 см³ раствора фтористоводородной кислоты концентрации 20 моль/дм³. 1175 см³ раствора серной кислоты концентрации 5 моль/дм², 3580 см² дистиллированной воды и перемешивают в течение 30-40 с.

Бриллиантовый зеленый, ч., водный раствор с массовой долей реагента 0,3 %. Растворяют 0,3 г реагента в 99,7 г воды на холоде в течение і ч при

перемешивания с помощью электромеханической мешалки. Толуол во ГОСТ 5789—78, ч. д. а. Ацетон по ГОСТ 2603—79, ч. д. а.

Аммовий сернокислый.

Калий сернокислый пиро по ГОСТ 7172-78, ч. д. а.

Порошок танталовый (высокой чистоты) с массовой долей тантала не менес 99,54 %..

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

6.2. Подготовка к анализу

Приготовление основного типового раствора и рабочих растворов.

Основной раствор с массовой долей 0,200 г/дм лятнокиси тантала: металлический порошок тантала массой 0,0819 г помещают во фторопластовый стакан, добавляют полиэтиленовой пилеткой 5,0 см³ концентрированиой фтористоводородной кислоты, 0,5 см³ азотной кислоты, нагревают на плитке до полного растворения навески и упаривают до объема 1-2 см. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 500 см³, в которую предварительно помещают 250 см³ дистиллированной воды, доводят до метки и перемешивают в течение 30-40 с. Приготовленный раствор хранят в полиэтиленовой посуде,

Рабочие растворы с массовыми концентрациями 2,0 мкг/см³ и 20,0 мкг/см³ пятнокиси тантала; отбирают пипеткой 2,0 и 2,0 см3 основного раствора в мерные. колбы вместимостью 200 см³, добавляют 56,0 см³ раствора серной кислоты: концентрация 5 моль/дм³, доводят водой до метки и перемешивают в течение

6.2.2. Построение градуировачных графиков

приливают на бюретки 2,0, 4,0, 6,0, 8,0, В полимиленовые пилиндры 10,0 см³ рабочего раствора с массовой долей пятновиси тантала 2,0 мкг/см³ и 1,0, 2,0, 3,0 4,0 5,0 см³ рабочего раствора с массовой долей 20,0 мкг/см³. Доводят раствором сериой кислоты концентрации 1,4 моль/дм³ до 10,0 см³ добавляют полнэтиленовой пипеткой 1,5 см³ раствора (7,5 моль/дм³) фтористоводородной кислоты, 25,0 см³ толуола, вводят из бюретки 11,0 см³ раствора бридлиантового зеленого и встряхивают в течение 60 с на электромеханическом

(Продолжение см. с. 202)

встряхивателе или оручную. После рассланвания фаз (1—1,5 мин) экстракт (10 см³) помещают в центрифужную пробирку и центрифугируют; в течение 3 мин со скоростью 3000 об/мин.

Оптическую плотность измеряют на КФК-2 в кюветах с толщиной поглошающего свет слоя 5,0 мм в интервале 20-100 мкг лятиокиси тантала и кюветах 30.0 мм в интервале 4-20 мкг лятиокиси тантала при длине волны (590 ± 10) нм. В качестве раствора сравнения используют толуол.

Одновременно через все стадии построения градуировочных графиков проводят два парадлельных контрольных опыта. Оптическая плотность контрольного опыта не должна превышать значения 0,03 в кювете 30 мм и значения 0,005 в кювете 5 мм. В противном случае меняют реактивы и растворы. По полученным данным строят два градуировочных графика.

6.3. Проведение анализа

Пробу массой 0,1000 г помещают во фторопластовый стакан, добавляют полиэтиленовой пипеткой 10 см³ концентрированной фтористоводородной кислоты, затем пипеткой 2,0 см³ азотной кислоты и 8,0 см³ концентрированной сериой кислоты, нагревают на плитке до начала выделения паров серной кислоты, затем продолжают нагрев еще 2—3 мин. Стаканы охлаждают до температуры (25±5) °C, добавляют 3,0 г сульфата аммония, разбавляют водой до 10 см³ и переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят водой до метки и перемешивают в течение 30—40 с.

Если проба в кислотах растворяется не полностью, то проводят сплавление пробы с пиросульфатом калия. Пробу массой 0,1000 г помещают в квариевый стакан, добавляют 3,0 г пиросернокислого калия и сплавляют в электропечи при температуре 800°C до получения прозрачного плава. По охлаждении (25±5)°C плав растворяют в 8,0 см³ концентрированной серной кислоты при нагревании на электроплитке в течение 3—5 мин. Раствор переводит в мерную колбу вместимостью 100 см³, охлаждают до температуры (25±5)°C, доводит дистидлированной водой до метки и перемещивают в течение 30—40 с.

Аликвотную дасть полученного раствора, содержащую 1—100 мкг пятнокиси тантала, помещают в полиэтиленовый цилиндр вместимостью 60 см³, доводят раствором серной кислоты концентрации 5 моль/дм³ до 10 см³, добавляют 1,5 см³ раствора фтористоводородной кислоты концентрации 7,5 моль/дм³ и оставляют на 8—10 мин. Добавляют пипеткой 25 см³ толуола, 11 см³ раствора бриллиантового зеленого и производят экстракцию, как описано в п. 6.2.2. После расслаивания фазы разделяют и экстракт в количестве 20—25 см³ отмывают. Для этого к экстракту полиэтиленовой пипеткой добавляют 10,5 см³ раствора для отмывки, вводят 10 см³ раствора бриллиантового зеленого и перемешивают, как описано в п. 6.2.2. После расслаивания фазы разделяют и экстракт в количестве не менее 16,0 см³ вторично подвергают отмывке. После расслаивания фаз 10 см³ экстракта помещают в центрифужную пробирку и центрифугируют в течение 3 мин со скоростью 3000 об/мии.

Оптическую плотность толуольного экстракта измеряют на КФК-2, как описано в п. 6.2.2. В закрытых полиэтиленовых пробирках экстракты стабильны в течение 4 ч.

6.4. Обработка результатов

Массовую долю пятнокиси тантала (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{m \cdot V_1 \cdot 10000000}$$
 .

где m_i — масса пятиокися тантала, найденияя по градунровочному графику, мкг:

V — вместимость мерной колбы, см 3 ;

т — масса навески, г;

 V_1 — аликвотная часть раствора, взятая для экстракции, см 3 .

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух нараллельных определений. Расхождение результатов двух параллельных определений

(Продолжение см. с. 203)

(Продолжение изменения к ГОСТ 18184.4-79)

при доверительной вероятности $P\!=\!0.95$ не должно превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в табл. 2.

Таблица 2

Массская доля во интпокиси тантала, "-	Допусканног раскождовно, ч.
0,02	0,004
0,05	0,01
0,10	0,02

6.4.1. Правильность результатов анализа проверяют методом добавок. Суммарная массовая доля пятнокиси тантала в пробе с добавкой должна быть не меньше утроенной величины инжией границы определяемых массовых долей и не больше верхией границы определямых массовых долей.

Суммарную массовую долю пятнокиси тантала (X_{\downarrow}) в пробе с добавкой в

приментах вычисляют по формуле

(Продолжение см. с. 204)

(Продолжение изменения к ГОСТ 18184.4--79)

$$X_2 = X_{a,1} + \frac{m_1}{m_2} \cdot 10^{-4}$$

где $X_{\rm sh}$ — массовая доля пятнокисн тантала в пробе, %; $m_{\rm l}$ — масса: пятнокисн тантала, введенная с добавкой, мкг;

 m_2 — масса навески пробы, г. Анализ считают правильным, если разность X_2 и значение результата анализа пробы с добавкой не превыщает

$$\Delta = 0.7 \cdot \sqrt{d_1^2 + d_2^2}$$
.

где d_i — допускаемое расхождение между результатами двух параллельных определений в пробе без добавки;

 d_2 — допускаемое расхождение между результатами двух параллельных определений в пробе с добавкой.

При разногласиях в оценке качества определение проводят, как указано в nn. 2-5».

(HYC № 7 1990 г.)