

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ВЕЩЕСТВА ОСОБО ЧИСТЫЕ

МЕТОД КОНЦЕНТРИРОВАНИЯ МИКРОПРИМЕСЕИ ИОННЫМ ОБМЕНОМ

ΓΟCT 27869-88 (CT C9B 6026-87)

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ Москва



ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ВЕЩЕСТВА ОСОБО ЧИСТЫЕ

Метод концентрирования микропримесей иониым обменом. ΓΟCT 27869—88

High purity substances, Method for concentration of microimpurities by ion exchange

(CT C9B 6026--87)

OKCTY 2609

Дата введения 01.07.89

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на жидкие особо чистые вещества и устанавливает метод концентрирования микропримесей химических элементов понным обменом следующими способами:

способ 1 — динамическая сорбция примесей;

способ 2 - статическая сорбция примесей;

способ 3 — сорбция вещества-основы,

с целью последующего аналитического определения химических элементов.

1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ

- При проведении концентрирования следует соблюдать требования ГОСТ 27025.
- Масса навески, применяемый способ подготовки пробы и проведения концентрирования должны быть указаны в нормативнотехнической документации на испытуемое вещество.
- 1.3. Концентрирование следует проводить в помещениях, соответствующих классу чистоты 100 по ГОСТ 25991, а также в ламинарных боксах или в вытяжных устройствах с отфильтрованным воздухом.
- 1.4. При концентрировании следует исключить внесение неконтролируемых загрязнений (например, из атмосферы, лабораторной посуды, загрязнений, вносимых аналитиком, реактивами и т. д.).
- При концентрировании микропримесей по способу 1 следует соблюдать следующие основные требования:

обмен понами должен быть количественным:

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

С Издательство стандартов, 1989

2 - 3193

микропримеси должны быть количественно элюпрованы; нонообменник не должен загрязнять во время элюпрования концентрируемый раствор;

нонообменные процессы должны быть воспроизводимы.

При проведении концентрирования допускается использование импортной аппаратуры и посуды по точности, а материалов и реактивов по качеству, не уступающих отечественным аналогам.

2. АППАРАТУРА, ПОСУДА, РЕАКТИВЫ, РАСТВОРЫ И МАТЕРИАЛЫ

- 2.1. Колонка ионообменная из кварцевого или боросиликатного стекла или полимерного материала, представляющая собой трубку, суженную книзу, имеющую устройство для регулирования скорости протекания жидкости и упор, поддерживающий слой сорбента (сетки) из кварцевого или боросиликатного стекла или полимерного материала. Размеры колонки должны соответствовать указанным в нормативно-технической документации на испытуемое вещество.
- Ионит должен соответствовать указанному в нормативнотехнической документации на испытуемое вещество (например, катяонит КУ-2, анионит, нонитовые мембранные фильтры).
- Устройство для перемешивания растворов (например, мешалка магнитная, размешиватель мешалки должен быть запаян в трубку из кварцевого или боросиликатного стекла или из полимервого материала).
- Сетка из полимерных материалов, проверенная на отсутствие определяемых элементов используемым аналитическим методом.
- Фильтр пористый (нутч-фильтр) из кварцевого стекла или эторопласта.
- 2.6. Стаканчик для взвешивания типа СН или СВ по ГОСТ 25336 или стакан из кварцевого стекла или полимерного материала.
- 2.7. Воронка из химически стойкого стекла по ГОСТ 25336 или воронка из кварцевого стекла или полимерного материала.
- 2.8. Воронка делительная из химически стойкого стекла по ГОСТ 25336 или воронка делительная из кварцевого стекла или полимерного материала.
 - 2.9. Воронка Бюхнера по ГОСТ 9147.
- 2.10. Колба коническая (Эрленмейера) с притертой пробкой из термостойкого и химически стойкого стекла по ГОСТ 25336 или колба коническая из кварцевого стекла по ГОСТ 19908, или колба коническая из полимерного материала.
- Колба мерная по ГОСТ 1770 или колба мерная из кварцевого стекла или полимерного материада.
 - 2.12. Лопатка из кварцевого стекла или полимерного материала:

2.13. Пипетки по ГОСТ 20292.

2.14. Стакан из термически стойкого и химически стойкого стекла по ГОСТ 25336 или стакан из кварцевого стекла по ГОСТ 19908, или стакан из полимерного материала.

2.15. Цилиндр мерный по ГОСТ 1770 или цилиндр мерный из-

кварцевого стекла или полимерного материала.

 2.16. Чашки кварцевые по ГОСТ 19908 или чашки из полимерного материала.

2.17. Аммония диэтилдитнокарбамат, 3-водный, очищенный перекристаллизацией из воды, раствор с массовой долей 0,05%.

2.18. Вода, дважды перегнанная в приборе из кварцевого стекла или денонизированная, дополнительно профильтрованная через мембранный фильтр с размером пор 0,2 µм при соблюдении условий, исключающих контакт с металлами; хранят в сосудах из кварцевого стекла или полимерного материала. Перед употреблением воду следует проверить на содержание определяемых элементов по нормативно-технической документации на испытуемое вещество:

Воду считают пригодной для использования, если содержание в ней определяемых элементов, обнаруженных в элюате после пропускания применяемой воды через ионит в условиях проведения концентрирования, будет на порядок меньше, чем указано в нормативно-технической документации на испытуемое вещество.

2.19. Водорода перекись (водорода пероксид) особой чистоты.

2.20. Кислота серная особой чистоты по ГОСТ 14262 или кислота серная по ГОСТ 4204, очищенная перегонкой в приборе из кварцевого стекла под вакуумом; продукт перегонки должен соответствовать требованиям ГОСТ 14262.

2.21. Кислота соляная особой чистоты по ГОСТ 14261 или кислота соляная по ГОСТ 3118, очищенная перегонкой в приборе из кварцевого стекла под вакуумом (продукт должен соответствовать требованиям ГОСТ 14262) концентрированная и раствор с массовой долей 5%.

2.22. Натрия гидроксид (натрия гидроокись) особой чистоты или химически чистый по ГОСТ 4328, раствор с массовой долей 4% или концентрации с (NaOH) — I моль/дм³.

Бумага индикаторная универсальная.

2.24. Проверку применяемых реактивов и воды на содержание определяемых элементов проводят в условиях концентрирования испытуемого вещества и используют аналитический метод, не уступающий по точности аналитическому методу, используемому для испытания.

з. подготовка к концентрированию

3.1. Подготовка посуды и проб к концентрированию

 Сосуд, из которого отбирается проба для концентрирования микропримесей, следует очистить от пыли в потоке отфильтрованного воздуха в ламинарном боксе или вытяжном устройстве с отфильтрованным воздухом. Для отбора пробы следует открыть крышку сосуда с пробой в условиях, соответствующих классу чистоты 100 по ГОСТ 25991, и перевести пробу в чистый сосуд.

Используемую посуду следует обработать и проверить на чи-

стоту в соответствии с пп. 3.1.2 и 3.1.3.

3.1.2. Перед использованием новой лабораторной посуды следует обработать ее раствором диэтилдитиокарбамата аммония при 20—25°С и промыть водой, после чего следует промыть большим количеством воды или обработать парами азотной кислоты, после чего — парами воды.

Бывшую в употреблении посуду следует обработать раствором

соляной кислоты и промыть водой.

3.1.3. Проверку чистоты лабораторной посуды проводят путем анализа использованной для последней промывки воды. Лабораторную посуду считают чистой, если нельзя установить разницы в концентрации элементов между используемой для промывки водой и водой от последней промывки.

Не допускается дотрагяваться руками до поверхностей, которые

будут контактировать с испытуемой пробой.

3.1.4. Отбор и перенос жидкой пробы в сосуд, предварительно подготовленный для проведения концентрирования и промытый частью пробы, производят с помощью цилиндра и воронки.

Отбор твердой пробы производят кварцевой или полиэтиленовой лопаткой в сосуд с притертой крышкой из тех же материалов.

Труднорастворимые особо чистые вещества переводят в растворимое состояние, как описано в нормативно-технической документации на испытуемое вещество.

3.2. Подготовка ионита к концентрированию

3.2.1. Подготовка катионита

В химический стакан помещают 400 см³ раствора соляной кислоты и прибавляют порциями при постоянном перемешивании нонит до тех пор, пока стакан не будет наполовину заполнен изнитом. Затем добавляют раствор соляной кислоты в таком количестве, чтобы поверхность жидкости находилась на 5 см выше поверхности новита.

Смесь перемешивают палочкой из кварцевого стекла или поли-

мерного материала и оставляют на 30 мин.

Раствор кислоты декантируют, а в стакан таким же способом прибавляют новую порцию раствора соляной кислоты и оставляют смесь на 1 ч, периодически перемешивая. Процесс повторяют еще раз.

После этого раствор соляной кислоты сливают, нонит пятикратно промывают водой в том же стакане, каждый раз перемешивая и оставляя на 5 мин, декантируя промывную воду. Затем нонит переносят на перпстый фильтр и промывают его 1 дм³ воды, отса-



сывая ее в течение 2 мин. Подготовленный таким образом ионит помещают в герметично закрывающийся сосуд и покрывают водой, если нет необходимости в немедленном употреблении.

3.2.2. Подготовка анионита

Предварительную подготовку аннонита проводят по п. 3.2.1, используя вместо раствора соляной кислоты раствор гидроксида натрия.

3.2.2.1. Получение хлоридной формы ионита

Ионит, подготовленный по п. 3.2.2, переносят в химический стакан и прибавляют при перемещивании раствор соляной кислоты так, чтобы поверхность жидкости была на 5 см выше поверхности ионита. Смесь оставляют на 5 ч, периодически перемещивая. Затем декантируют раствор кислоты, пять раз промывают ионит водой, каждый раз перемещивая смесь и оставляя на 5 мин. Затем переносят ионит на пористый фильтр и промывают 1 дм³ воды, отсасывая ее в течение 2 мин. Подготовленный таким образом нонит помещают в герметически закрывающийся сосуд и покрывают водой, если нет необходимости в немедленном употреблении.

3.2.2.2. Допускается использование ионитов в другой аналитической форме, что должно быть указано в нормативно-технической документации на испытуемое вещество.

3.3. Подготовка пробы

Подготовку пробы проводят в соответствии с нормативно-технической документацией на испытуемое вещество.

Допускается вводить в раствор испытуемого вещества комплексообразующие или другие реагенты для перевода веществаосновы или микропримесей в нужную химическую форму.

3.4. Подготовка ионообменной колонки для проведения концентрирования по способу 1

Заполнение колонки производят следующим образом: в колонку помещают сетку из полимерного материала. Заполияют колонку на одну треть водой и вносят порциями ионит, подготовлениый по п. 3.2, не допуская образования пузырьков воздуха в слое. Для этого перемешивают ионит палочкой из кварцевого стекла или полимерного материала. Прибавление ионита продолжают до тех пор, пока не заполнят рабочий объем колонки, при этом периодически сливают воду, вытесняемую ионитом так, чтобы слой ионита был покрыт слоем жидкости толщиной не менее 1 см.

После заполнения колонки слой ионита покрывают сеткой из полимерного материала. На колонку ставят капельную воронку с водой и регулируют расход воды таким образом, чтобы за 1 мин стекало каплями 5—10 см³ воды. Промывание ионита в колонке водой продолжают до тех пор, пока содержание определяемых элементов в промывной воде будет такое же, как содержание этих же элементов в применяемой воде, при использовании того же анали-

тического метода, который указан в нормативно-технической документации на испытуемое вещество.

4. ПРОВЕДЕНИЕ КОНЦЕНТРИРОВАНИЯ

4.1. Способ 1. Динамическая сорбция примесей

 Концентрирование микропримесей проводят, как промывку ионита в колонке, по п. 3.4.

4.1.2. В нормативно-технической документации на испытуемое вещество должны быть указаны следующие данные:

способ подготовки испытуемой пробы;

объем (масса навески) испытуемой пробы;

растворитель;

данные о применяемой новообменной колонке;

применяемый ионит,

способ подготовки к работе и регенерации ионита (при необходимости);

расход жидкости, протекающей через колонку;

применяемый элюент, его объем;

максимальный объем раствора, который следует отбрасывать;

собираемый объем раствора;

способ обработки раствора для последующего аналитического определения элементов;

аналитический метод определения элементов.

 4.1.3. После проведения не более 10 операций концентрирования следует регенерировать ионит.

4.1.4. Если конообменная колонка не используется более 8 ч,

то перед началом работы ее следут промыть 30 см³ воды.

- 4.1.5. При проведении концентрирования необходимо следить за постоянством расхода (скорости протекания) жидкости и не допускать обнажения слоя нонообменника.
 - 4.2. Способ 2. Статическая сорбция примесей
- 4.2.1. В стакан с крыщкой вместимостью 25 см³ или 50 см³ помещают навеску исинта и раствор испытуемой пробы, доводят рН до необходимого значения по универсальной индикаторной бумаге и добавляют при необходимости реактивы или их смеси.

Стакан помещают в устройство для перемешивания и выдерживают необходимое время, указанное в нормативно-технической документации на испытуемое вещество.

- 4.2.2. Ионит подвергают дальнейшему испытанию одним из способов, указанных в пп. 4.2.2.1, 4.2.2.2 или 4.2.2.3.
- 4.2.2.1. Примеси определяют непосредственно в ионите атомноабсорбционным или атомно-эмиссионным методом.
- 4.2.2.2. Ионит помещают в кварцевую чашку и заливают необходимым количеством элюента, указанного в нормативно-технической документации на испытуемое вещество, выдерживают необхо-

димое время при определенной температуре. Элюент декантируют и подвергают анализу.

4.2.2.3. Ионит помещают в кварцевую чашку и проводят сухое

или мокрое озоление.

При сухом озолении чашку устанавливают в муфельую печь, температура и время озоления должны быть указаны в нормативно-технической документации на испытуемое вещество:

Сухой остаток смывают необходимым количеством выбранного

растворителя и подвергают дальнейшему анализу.

При мокром озолении используют различные окислительные смеси (например, серная кислота — пероксид водорода; азотная

кислота — серная кислота).

Процесс проводят до полного окисления нонита (до осветления раствора). Состав и объем окислительной смеси и температура должны быть указаны в нормативно-технической документации на испытуемое вещество. Полученный раствор подвергают дальнейшему анализу.

4.2.3. В нормативно-технической документации на испытуемое

вещество должны быть указаны следующие данные:

способ подготовки испытуемой пробы;

навеска испытуемой пробы;

применяемый ионит;

объем воды;

рН раствор и раствор для доведения рН до нужного значения; время выдержки и температура;

способ обработки ионита (при необходимости);

аналитический метод определения элементов.

- 4.3. Способ 3. Сорбция вещества-основы
- 4.3.1. Раствор пробы, подготовленной по п. 3.3, пропускают через ионообменную колонку для сорбции вещества-основы, мешающего дальнейшему анализу.
- 4.3.2. Фильтрат, содержащий микропримеси, подвергают анализу непосредственно или после дальнейшего концентрирования.

ОПИСАНИЕ МЕТОДА КОНЦЕНТРИРОВАНИЯ МИКРОПРИМЕСЕЙ ионным обменом в легированном диоксиде кремния ДЛЯ ПОСЛЕДУЮЩЕГО АНАЛИЗА МЕТОДОМ АТОМНО-ЭМИССИОННОЙ СПЕКТРОСКОПИИ

1. Аппаратура, реактивы, растворы и материалы

Аппаратура, реактивы, растворы и материалы — по пп. 2.1—2.18, 2.29, 2.23 настоящего стандарта.

Аммияк водный особой чистоты,

Сульфокатионит фракции 0,1-0,25 мм, в водородной форме, подготовленной по п. 3.2.1 настоящего стандарта,

Кнелота соляная особой чистоты по ГОСТ 14261, раствор с массовой долей.

18%... Кислота щавелевая особой чистоты, раствор с массовой долей 5%.

Кислота лимонная особой чистоты, раствор с массовой долей 0,6% в растворе соляной кислоты.

Кислота фтористоводородная особой чистоты.

Ортофенантролян хлоряд (1,10-фенантролин хлоряд), раствор с массовой долей 0.5%.

Гваразина хлорив, ч. д. а., очищенный перекристаллизацией, раствор с мас-

совой долей 0,5%.

Автоклав лабораторный с фторопластовым сосудом (апеарат для растворения).

2. Подготовка к концентрированию

2.1. Подготовку посуды и проб проводят по п. 3.1 настоящего стандарта.

2.2. Подготовка сульфокатновита

150 г сульфокатионита помещают в стакан, заливают водой и замичивают в течение 1 сут. Сливают воду и проводят подготовку катионита к концентрированию, как указано в п. 3.2.1 настоящего стандарта, используя вместо раствора соляной кислоты раствор щавелевой кислоты; при этом смесь выдерживают при переменивания и при нагревания до 60°C в течение 15-20 мнн. Затем катновит переносят в колонку и пропускают через нее 1 дм⁸ раствора лимонной кислоты. после чего промывают водой до нейтральной реакции.

2.3. Подготовка пробы

3,00 г пробы растворяют в дабораторном автоклаве в 11 см³ фтористоводородной кислоты. Раствор разбавляют кислотой до 30 см3 и делят на три разные

части, каждая из которых соответствует 1,00 г испытуемого вещества. К каждому раствору прибавляют по 2 см³ растворов хлоридов ортофенан-тролина и гидразина, нагревают до 60—70°С, нейтрализуют до рН 3—4 и охлаж-

дают до комнатной температуры,

3. Проведение концентрирования

3.1. Проведение концентрирования пробы

Подготовленные по п. 2.3 растворы вспытуемого вещества помещают в полиэтиленовые банки, добавляют по 0.1 г воздушно-сухого катиона, полготовленного по п. 2.2, и перемешивают в устройстве для перемещивания в течение 1 ч.



Растворы сливают, катнонит промывают вять раз водой порциями по 15 см³ в течение 10 мин, переносят его в кварцевые тигли, разбавляют по 0,5 см³ серной кислоты и нагревают до появления дыма, затем прибавляют по каплям, избегая разбрызгивания, пероксид водорода до полного обесцвечивания растворов, ввосят в тигли по 20 мг угольного порощка и упаривают досуха.

Концентраты примесей подвергают аналитическому определению атомно-

эмиссионным методом по ГОСТ 27566.

3.2. Проведение контрольного опыта

Контрольный раствор, содержащий все вещества и растворы, использованные при проведении концентрирования пробы, но не содержащий испытуемого вещества, проводят через все стадии концентрирования по п. 3.1.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР

исполнители

- Т. Г. Манова, канд. хим. наук (руководитель темы); В. З. Красильщик, канд. хим. наук; В. Ю. Зельвенский, канд. хим. наук; Н. П. Никонова; Л. С. Сиушева
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27.10.88 № 3574
- 3. Срок первой проверки 1997 г.
- 4. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 6026-87
- 5. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
- 6. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД, на который дана есылка	Номер пункта, подпункта, приложения
FOCT 1770—74 FOCT 3118—77 FOCT 4204—77 FOCT 4328—77 FOCT 9147—80 FOCT 14261—78 FOCT 14262—78 FOCT 19908—80 FOCT 20292—74 FOCT 25336—82 FOCT 25991—83 FOCT 27025—86 FOCT 27566—87	2.11; 2.15 2.21 2.20 2.22 2.9 2.21, Приложение 2.20; 2.21 2.10; 2.14; 2.16 2.13 2.6; 2.7; 2.8; 2.10; 2.14 1.3; 3.1.1 1.1

Редактор *Н. В. Бобкова* Технический редактор *М. И. Максимова* Корректор *В. И. Варекцова*

Сдано » наб, 18.11.88 Подп. в пет. 19.12.88 0,75 усл. п. л. 0,75 усл. кр.-отт. 0,67 уч.-иэд, л. Тир. 6000

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 128840, Москва, ГСП, Новопреспенский пер., 3 Тип. «Московский печатики», Москва, Лялин пер., 6. Зак. 3193

