

**НИОБИЙ**

**Спектральный метод определения  
кремния, титана и железа**

Niobium. Spectral method  
for the determination of silicon,  
titanium and iron

**ГОСТ**

**18385.2—79**

**Взамен  
ГОСТ 18385.3—73**

**Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 30 мая  
1979 г. № 1968 срок действия установлен**

**с 01.07. 1980 г.  
до 01.07. 1985 г.**

**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт устанавливает спектральный метод определения кремния (от 0,003 до 0,03%), титана (от 0,003 до 0,1%) и железа (от 0,003 до 0,08%).

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 18385.0—79.

**2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ КРЕМНИЯ, ТИТАНА И ЖЕЛЕЗА**

**[при массовой доле кремния от 0,003 до 0,02%, титана от 0,003 до 0,01%  
и железа от 0,003 до 0,03%]**

Метод основан на зависимости интенсивности спектральных линий кремния, титана и железа от их массовой доли в образце при возбуждении спектра в дуге переменного тока.

**2.1. Аппаратура, материалы и реактивы**

Спектрограф дифракционный ДФС-8 с решеткой 1200 штр/мм (комплектная установка с универсальным штативом) или аналогичный ему прибор.

Генератор дуговой ДГ-2 с дополнительным реостатом или аналогичный ему прибор.

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

Микрофотометр МФ-2 или аналогичный ему прибор.

Чашки платиновые.

Весы аналитические.

Весы торсионные типа ВТ-500 или аналогичного типа.

Приспособление для заточки графитовых электродов.

Ступка и пестик ниобиевые.

Ступка и пестик плексигласовые.

Электроды графитовые ОСЧ-7-4 диаметром 6 мм, заточенные до диаметра 3,6 мм (длина заточки 7 мм), с углублением в заточенной части диаметром 2 мм, глубиной 4 мм.

Порошок графитовый марки ОСЧ-7-4.

Пластиинки фотографические 9×12 см типа УФШ для спектрального анализа или аналогичные им, обеспечивающие нормальные почернения аналитических линий.

Бокс из органического стекла для подготовки проб и образцов сравнения.

Ниobia пятиокись спектрально-чистая.

Железа окись по ГОСТ 4173-77, ч. д. а.

Титана двуокись, х. ч.

Кремния двуокись по ГОСТ 9428-73, ч. д. а.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233-77, х. ч.

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

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300-72.

Проявитель по ГОСТ 10691.1-73.

Фиксаж: 300 г серноватистокислого натрия, 20 г хлористого аммония по ГОСТ 3773-72 растворяют соответственно в 700 и 200 мл воды, сливают полученные растворы вместе и доводят общий объем водой до 1 л.

## 2.2. Подготовка к анализу

2.2.1. *Приготовление основного образца сравнения (OOC), содержащего по 2% кремния и титана и 4% железа в расчете на смесь металлов.*

1,3161 г пятиокиси ниobia, 0,428 г двуокиси кремния, 0,0334 г двуокиси титана и 0,0572 г окиси железа перетирают в ниобиевой ступке под слоем спирта в течение 1,5—2 ч. Смесь просушивают под инфракрасной лампой до постоянной массы.

## 2.2.2. *Приготовление образцов сравнения (OC)*

Образцы сравнения готовят последовательным разбавлением основного образца сравнения, а затем каждого последующего образца пятиокисью ниobia.

Массовая доля каждой из определяемых примесей в образцах сравнения (в процентах, в расчете на содержание металла в смеси металлов) и вводимые в смесь навески пятиокиси ниobia и разбавляемого образца указаны в табл. 1.

Смеси перетирают в ступке под слоем спирта в течение 1,5—2 ч и высушивают под инфракрасной лампой.

Образцы сравнения хранят в полиэтиленовых банках с крышками из полиэтилена.

| Обозначение рабочего образца сравнения | Массовая доля примеси, % |        | Массы навесок, г |                       |
|--|--------------------------|--------|------------------|-----------------------|
|  | кремний, титан           | железо | пятиокиси ниobia | разбавляемого образца |
| OC1                                    | 0,04                     | 0,08   | 1,9343           | 0,0400(OC)            |
| OC2                                    | 0,02                     | 0,04   | 1,0000           | 1,0000(OC1)           |
| OC3                                    | 0,01                     | 0,02   | 1,0000           | 1,0000(OC2)           |
| OC4                                    | 0,005                    | 0,01   | 1,0000           | 1,0000(OC3)           |
| OC5                                    | 0,0025                   | 0,005  | 1,0000           | 1,0000(OC4)           |
| OC6                                    | 0,00125                  | 0,0025 | 1,00000          | 1,0000(OC5)           |

2.2.3. Приготовление буферной смеси, содержащей 89% графитового порошка, 10% хлористого натрия и 1% окиси кобальта.

8,9 г графитового порошка и 1 г хлористого натрия помещают во фторопластовую чашку, добавляют 7 мл 5%-ного раствора азотнокислого кобальта (сухая смесь должна содержать 1% окиси кобальта), нагревают на плитке при 200—300°C до прекращения выделения окислов азота, перетирают в плексигласовой ступке в течение 1,5—2 ч и высушивают под инфракрасной лампой до постоянной массы.

### 2.3. Проведение анализа

0,5 г стружки ниobia промывают соляной кислотой в стеклянном стакане при нагревании. Кислоту сливают, промывают стружку дистиллированной водой и спиртом. Промытую стружку помещают в платиновую чашку и прокаливают в муфеле до постоянной массы, постепенно повышая температуру до 800°C. Из 1 г ниobia должно получиться 1,43 г пятиокиси ниobia. Полученную пятиокись тщательно перемешивают, отбирают навеску массой 100 мг и перетирают в плексигласовой ступке с 100 мг буферной смеси. Подготовленные образцы набивают в углубления шести угольных электродов, предварительно обожженных в дуге переменного тока  $10 \pm 0,5$  А в течение 5 с. Электроды попарно устанавливают в электрододержатели штатива, зажигают между ними дугу переменного тока и фотографируют спектры каждой пары электродов на спектрографе, пользуясь трехлинзовой системой освещения щели. Индекс шкалы длин волн спектрографа устанавливают так, чтобы участок спектра около 290 нм оказался в середине спектограммы. Ток дуги поддерживают равным  $15 \pm 0,5$  А. Межэлектродное расстояние 3 мм, экспозиция каждого спектра 60 с. Те же операции выполняют с образцами сравнения, спектры которых фотографируют на ту же фотопластинку. Спектр каждого анализируемого образца (или каждого образца сравнения) фотографируют три раза.

### 2.4. Обработка результатов

В каждой из полученных спектрограмм фотометрированием находят почернение аналитической линии примеси ( $S_{\text{ан}}$ ) и линии

элемента сравнения ( $S_{\text{ср}}$ ) (см. табл. 2) и вычисляют разности почернений  $\Delta S = S_{\text{ан}} - S_{\text{ср}}$ . По трем значениям  $\Delta S_1$ ,  $\Delta S_2$ ,  $\Delta S_3$ , полученным по трем спектрограммам, снятым для каждого образца, находят среднее арифметическое значение ( $\bar{\Delta S}$ ).

Таблица 2

| Аналитическая линия определяемого элемента |                 | Аналитическая линия элемента сравнения |                 |
|--|-----------------|--|-----------------|
| Элемент                                    | Длина волны, нм | Элемент                                | Длина волны, нм |
| Кремний                                    | 288,16          | Кобальт                                | 288,65          |
| Титан                                      | 307,86          | Кобальт                                | 307,94          |
| Железо                                     | 302,11          | Кобальт                                | 302,64          |

По результатам фотометрирования спектров образцов сравнения строят градуировочный график в координатах  $\lg C - \bar{\Delta S}$ , где  $\lg C$  — логарифм массовой доли определяемого элемента в образце сравнения.

Массовую долю кремния, титана и железа в образце ниobia находят по результатам фотометрирования спектров при помощи градуировочного графика.

Разность наибольшего и наименьшего из результатов трех параллельных определений не должна превышать величин абсолютных допускаемых расхождений, указанных в табл. 3.

Таблица 3

| Определяемый элемент | Массовая доля, % | Абсолютные допускаемые расхождения, % |
|----------------------|------------------|---------------------------------------|
| Кремний              | 0,003            | 0,0015                                |
|                      | 0,005            | 0,0020                                |
|                      | 0,01             | 0,0040                                |
|                      | 0,02             | 0,0060                                |
|                      |                  |                                       |
| Титан                | 0,003            | 0,0015                                |
|                      | 0,005            | 0,0020                                |
|                      | 0,01             | 0,0040                                |
| Железо               | 0,003            | 0,0015                                |
|                      | 0,005            | 0,0020                                |
|                      | 0,01             | 0,0040                                |
|                      | 0,03             | 0,0080                                |
|                      |                  |                                       |

## 2.5. Проверка правильности результатов

Анализируемый образец переводят в пятиокись ниobia по п. 2.4. К 0,5 г полученной пятиокиси ниobia добавляют 0,5 г второго образца сравнения (для первоначально найденной массовой доли кремния и железа в образце, равной 0,01% или меньшей, чем 0,01%) или 0,5 г третьего образца сравнения (для первоначально найденной массовой доли титана, равной 0,005% или меньшей, чем 0,005%). Смеси тщательно перетирают в плексигласовой ступке под слоем спирта, высушивают под инфракрасной лампой и анализ проводят по пп. 2.3; 2.4.

образца и добавки, за вычетом половины первоначально найденной массовой доли в образце, получено среднее значение  $0,01 \pm 0,003\%$  кремния и  $0,02 \pm 0,004\%$  железа, а во второй смеси  $0,005 \pm 0,002\%$  титана.

Если результаты выходят за указанные пределы, то проверку правильности результатов анализов повторяют, увеличивая число параллельных определений до шести. Полученные средние значения должны быть для первой смеси  $0,01 \pm 0,002\%$  кремния и  $0,02 \pm 0,003\%$  железа, а для второй смеси  $0,005 \pm 0,0015\%$  титана.

## 2.6. Проверка значения контрольного опыта

Для проверки значения контрольного опыта в углубления шести графитовых электродов, предварительно обожженных в дуге переменного тока  $10 \pm 0,5\text{ A}$  в течение 5 с, помещают пятиокись ниобия или буферную смесь и фотографируют спектры согласно п. 2.3. В полученных спектрограммах фотометрируют плотности почернений аналитических линий кремния, титана, железа и линий элемента сравнения кобальта (см. табл. 2). Разность почернения ( $S_{\text{л+ф}} - S_{\phi}$ ) не должна превышать 0,02 единиц почернения.

## 3. ОПРЕДЕЛЕНИЕ КРЕМНИЯ, ТИТАНА И ЖЕЛЕЗА

(при массовой доле кремния, титана от 0,01 до 0,15% и железа от 0,01 до 0,1%)

Метод основан на зависимости интенсивности спектральной линии кремния, титана и железа от их массовой доли в образце ниобия при возбуждении спектра в дуге постоянного тока.

### 3.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Спектрограф кварцевый ИСП-30 (комплектная установка с универсальным штативом) или аналогичный ему прибор.

Источник постоянного тока, обеспечивающий напряжение не менее 260 В и силу тока не менее 20 А.

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

Микрофотометр МФ-2 или аналогичный ему прибор.

Чашки платиновые.

Весы аналитические.

Весы торсионные типа ВТ-500 или аналогичного типа.

Приспособление для заточки угольных электродов.

Электроды графитовые марки ОСЧ—7—4 диаметром 6 мм, заточенные до диаметра 4 мм (длина заточки 10 мм), с углублением в заточенной части диаметром 2,4 мм и глубиной 1,5 мм (нижние).

Электроды графитовые марки ОСЧ—7—4 диаметром 6 мм, заточенные до диаметра 4 мм на длину 10 мм (верхние).

Порошок графитовый ОСЧ—7—4.

Ступка с пестиком ниобиевая и плексигласовая.

Фотопластиинки спектральные размером 9×12 см типа I или аналогичного типа, обеспечивающие нормальные почернения аналитических линий.

Ниобия пятиокись спектрально-чистая.

Железа окись по ГОСТ 4173—77, ч. д. а.

Титана двуокись.

Кремния двуокись по ГОСТ 9428—73, ч. д. а.

Никеля закись по ГОСТ 17607—72, проверенная на отсутствие примесей кремния, титана и железа по п. 3.6.

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

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—72.

Бокс из органического стекла для подготовки проб и образцов сравнения.

Проявитель по ГОСТ 10691.1—73.

Фиксаж; 300 г серноватистокислого натрия и 20 г хлористого аммония по ГОСТ 3773—72 растворяют соответственно в 700 и 200 мл воды, сливают полученные растворы вместе и доводят общий объем водой до 1 л.

### 3.2. Подготовка к анализу

3.2.1. Приготовление основного образца сравнения (OOC), содержащего по 2% кремния, титана и железа (в расчете на смесь металлов ниобия, кремния, титана и железа).

Навески 1,3447 г пятиокиси ниобия, 0,0428 г двуокиси кремния, 0,0334 г двуокиси титана и 0,0286 г окиси железа перетирают в ниобиевой ступке под слоем спирта в течение 1,5—2 ч. Перетертую смесь просушивают под инфракрасной лампой до постоянной массы.

### 3.2.2. Приготовление образцов сравнения

Готовят последовательным разбавлением основного образца сравнения OOC (см. п. 3.2.1), а затем каждого последующего образца пятиокисью ниобия.

Массовые доли каждой из определяемых примесей в образцах сравнения (в процентах, в расчете на содержание металла в смеси металлов) и вводимые в смесь навески пятиокиси ниобия и разбавляемого образца указаны в табл. 4.

Таблица 4

| Обозначение рабочего образца сравнения | Массовая доля каждой из примесей, % | Массы навесок, г |                       |
|--|-------------------------------------|------------------|-----------------------|
|  |                                     | пятиокиси ниобия | разбавляемого образца |
| OC1                                    | 0,20                                | 1,7976           | 0,2024(OOC)           |
| OC2                                    | 0,10                                | 1,0000           | 1,0000(OC1)           |
| OC3                                    | 0,05                                | 1,0000           | 1,0000(OC2)           |
| OC4                                    | 0,02                                | 1,5000           | 0,5000(OC3)           |
| OC5                                    | 0,01                                | 1,0000           | 1,0000(OC4)           |

Смеси перстирают в ступке под слоем спирта в течение 1,5—2 ч и высушивают под инфракрасной лампой.

Образцы сравнения хранят в полиэтиленовых банках с крышками из полиэтилена.

3.2.3. Приготовление буферной смеси, состоящей из 50% графитового порошка и 50% закиси никеля.

5 г графитового порошка и 5 г закиси никеля перемешивают в ступке под слоем спирта в течение 1 ч и высушивают под инфракрасной лампой.

### 3.3. Проведение анализа

0,5 г стружки ниобия промывают соляной кислотой в стеклянном стакане при нагревании на плитке. Кислоту сливают, промывают стружку дистиллированной водой и спиртом. Промытую стружку помещают в платиновую чашку и прокаливают в муфеле до постоянной массы, постепенно повышая температуру до  $800^{\circ}\text{C}$ . Из 1 г ниобия должно получиться 1,430 г пятиокиси ниобия. Полученную пятиокись тщательно перемешивают, отбирают от нее навеску массой 100 мг и перетирают в ступке с 100 мг буферной смеси. Подготовленную смесь набивают в углубления трех нижних электродов, предварительно обожженных в дуге постоянного тока при  $10 \pm 0,5 \text{ A}$ . Электроды (верхний и нижний с образцом) устанавливают в электрододержатели штатива. Между электродами зажигают дугу постоянного тока и фотографируют спектры трех пар электродов на спектрографе, пользуясь трехлинзовой системой освещения щели.

Ток дуги поддерживают равным  $14 \pm 0,5 \text{ A}$ . Межэлектродное расстояние 3 мм, экспозиция 60 с. Те же операции выполняют с образцами сравнения, спектры которых фотографируют на ту же фотопластинку.

### 3.4. Обработка результатов

В каждой из полученных спектрограмм фотометрированием находят почернение аналитической линии примеси ( $S_{\text{ан}}$ ) и линии элемента сравнения ( $S_{\text{ср}}$ ) см. табл. 5 и вычисляют разности почернений ( $\Delta S = S_{\text{ан}} - S_{\text{ср}}$ ). По трем значениям  $\Delta S_1$ ,  $\Delta S_2$ ,  $\Delta S_3$ , полученным по трем спектрограммам, снятым для каждого образца, находят среднее арифметическое значение ( $\bar{\Delta S}$ ).

Таблица 5

| Аналитическая линия определяемого элемента |                 | Аналитическая линия элемента сравнения |                 |
|--|-----------------|--|-----------------|
| Элемент                                    | Длина волны, нм | Элемент                                | Длина волны, нм |
| Кремний                                    | 251,61          | Никель                                 | 254,00          |
| Титан                                      | 259,83          | Никель                                 | 254,00          |
| Железо                                     | 307,86          | Никель                                 | 259,84          |

По результатам фотометрирования спектров образцов сравнения строят градуировочный график в координатах  $\lg C - \Delta S$ , где  $\lg C$  — логарифм массовой доли определяемого элемента в образце сравнения. Массовую долю кремния, титана и железа в образце ниобия находят по результатам фотометрирования спектров анализируемого образца при помощи градуировочного графика.

Разность наибольшего и наименьшего из результатов трех параллельных определений не должна превышать величин абсолютных допускаемых расхождений, указанных в табл. 6.

Таблица 6

| Определяемый элемент | Массовая доля, % | Абсолютные допускаемые расхождения, % |
|----------------------|------------------|---------------------------------------|
| Кремний              | 0,01             | 0,004                                 |
|                      | 0,05             | 0,010                                 |
|                      | 0,1              | 0,030                                 |
| Титан                | 0,01             | 0,004                                 |
|                      | 0,05             | 0,010                                 |
|                      | 0,15             | 0,035                                 |
| Железо               | 0,01             | 0,004                                 |
|                      | 0,05             | 0,010                                 |
|                      | 0,1              | 0,030                                 |

### 3.5. Проверка правильности результатов

Проанализированный образец с массовой долей примеси 0,02% переводят в пятиокись по п. 3.3. К 0,75 г полученной пятиокиси добавляют 0,25 г первого образца сравнения; смесь тщательно перетирают в плексигласовой ступке под слоем спирта, подсушивают под инфракрасной лампой и анализируют по пп. 3.3; 3.4. Анализы правильны, если в смеси образца с добавкой, за вычетом  $\frac{3}{4}$  первоначально найденной массовой доли, получено  $0,05 \pm 0,007\%$  кремния, титана и железа. Если результаты выходят за указанные пределы, то проверку правильности результатов анализов повторяют, увеличивая число параллельных определений до шести. Полученные средние значения должны быть  $0,05 \pm 0,005\%$  кремния, титана и железа.

### 3.6. Проверка значения контрольного опыта

Для проверки значения контрольного опыта в углубления шести графитовых электродов, предварительно обожженных в течение 5 с в дуге постоянного тока  $10 \pm 0,5$  А, помещают пятиокись ниобия или буфферную смесь и фотографируют спектры по 3.3. В полученных спектрограммах фотометрируют плотности почернения аналитических линий кремния, титана и железа (см. табл. 5). Разность почернения ( $S_{\text{л+ф}} - S_{\text{ф}}$ ) не должна превышать 0,02 единицы почернения.

**Изменение № 1 ГОСТ 18385.2—79 Ниобий. Спектральный метод определения кремния, титана и железа**

**Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 11.10.84 № 3561 срок введения установлен**

**с 01.03.85**

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 1709.

По всему тексту стандарта заменить единицы измерения: мл на см<sup>3</sup>, л на дм<sup>3</sup>.

Раздел 2. Наименование. Заменить слова: «титана от 0,003 до 0,01 %» на «титана от 0,001 до 0,01 %», «железа от 0,003 до 0,03 %» на «железа от 0,001 до 0,030».

Пункт 2.2.2. Таблицу 1 дополнить образцом сравнения ОС7 с массовой долей кремния, титана — 0,000625; железа — 0,00125; массой навесок пятиокиси ниobia — 1,0000; разбавляемого образца — 1,0000 (ОС6).

Пункт 2.4. Таблицу 3 изложить в новой редакции:

**Таблица 3**

| Определяемый элемент | Массовая доля, % | Абсолютное допускаемое расхождение, % |
|----------------------|------------------|---------------------------------------|
| Кремний              | 0,003            | 0,0015                                |
|                      | 0,005            | 0,0020                                |
|                      | 0,01             | 0,0040                                |
|                      | 0,02             | 0,0060                                |
|                      | 0,001            | 0,0008                                |
| Титан                | 0,003            | 0,0015                                |
|                      | 0,005            | 0,0020                                |
|                      | 0,01             | 0,0040                                |
|                      | 0,001            | 0,0008                                |
|                      | 0,003            | 0,0015                                |
| Железо               | 0,005            | 0,0020                                |
|                      | 0,01             | 0,0040                                |
|                      | 0,001            | 0,0008                                |
|                      | 0,003            | 0,0015                                |
|                      | 0,03             | 0,0080                                |

Пункты 2.4, 3.4 дополнить абзацем: «Абсолютные допускаемые расхождения промежуточных массовых долей кремния, титана, железа рассчитываются методом линейной интерполяции».

Пункт 2.5. Второй абзац. Заменить значения:  $0,01 \pm 0,003\%$  на  $(0,010 \pm 0,003)\%$ ;  $0,02 \pm 0,004\%$  на  $(0,020 \pm 0,004)\%$ ;

третий абзац. Заменить значения:  $0,01 \pm 0,002\%$  на  $(0,010 \pm 0,002)\%$ ;  $0,02 \pm 0,003\%$  на  $(0,020 \pm 0,003)\%$ ;  $0,005 \pm 0,0015\%$  на  $(0,0050 \pm 0,0015)\%$ .

Пункт 3.5. Первый абзац. Заменить значения:  $0,05 \pm 0,007\%$  на  $(0,050 \pm 0,007)\%$ ;  $0,05 \pm 0,005\%$  на  $(0,050 \pm 0,005)\%$ .

(ИУС № 1 1985 г.)

**Изменение № 2 ГОСТ 18385.2—79 Ниобий. Спектральный метод определения кремния, титана и железа**

**Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 08.12.89 № 3616**

**Дата введения 01.07.90**

Пункт 2.1. Первый абзац после слов «с решеткой» дополнить значением: «600 штр/мм или»;

одиннадцатый абзац. Заменить обозначение: ОСЧ-7—4 на ОСЧ-7—3;  
дополнить абзацем (после восемнадцатого): «Кобальт (II) азотнокислый 6-водный».

Пункты 2.1, 3.1. Заменить ссылки: ГОСТ 4173—77 на ТУ 6—09—5346—87, ГОСТ 10691.1—73 на ГОСТ 10691.1—84, ГОСТ 18300—72 на ГОСТ 18300—87.

Пункты 2.2.1, 2.2.2, 2.2.3, 3.2.1, 3.2.2, 3.2.3 после значений 1,5—2 ч и 1 ч дополнить словами: «(расход спирта на 1 операцию 30 см<sup>3</sup>)».

Пункты 2.3, 3.3 после слов «дистиллированной водой и спиртом» дополнить словами: «(расход спирта на 1 операцию 3 см<sup>3</sup>)».

Пункты 2.5, 3.5 после слов «в плексигласовой ступке под слоем спирта» дополнить словами: «(расход спирта на 1 операцию 3 см<sup>3</sup>)».

Пункты 2.4 (после табл. 3), 3.4 (после табл. 6) дополнить абзацем: «Если в спектрах основы образцов сравнения имеется слабая линия определяемого элемента, то при построении градуировочного графика вносят поправку на значение массовой доли определяемого элемента в основе. Внесение поправки допустимо лишь при условии, что это значение не превышает установленного для метода предела определения. Чистоту основы для приготовления образцов сравнения контролируют спектральным методом (метод добавок)».

Пункт 3.5 изложить в новой редакции: «3.5. Проанализированный образец с массовой долей примеси 0,01—0,05 % переводят в пятиокись по п. 3.3. К навеске полученной пятиокиси массой 0,5 г добавляют навеску второго образца сравнения массой 0,5 г. Смесь тщательно перетирают в плексигласовой ступке под слоем спирта (на 1 операцию расходуется 3 см<sup>3</sup> спирта), подсушивают под инфракрасной лампой и анализируют по пп. 3.3, 3.4. Анализы правильны, если в смеси образца с добавкой за вычетом 3/4 первоначально найденной массовой доли получено  $(0,050 \pm 0,007) \%$  кремния, титана, железа. Если результаты выходят за указанные пределы, то проверку правильности результатов анализов повторяют, увеличивая число параллельных определений до шести. Полученные средние значения массовой доли кремния, титана и железа должны быть  $(0,050 \pm 0,005) \%$ ».

Пункт 3.6 исключить.

(ИУС № 3 1990 г.)