# СПЛАВЫ ЦИНКОВЫЕ

# МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ АЛЮМИНИЯ

Издание официальное

63 7-97

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ М и и с к



# Предисловие

 РАЗРАБОТАН Донецким государственным институтом цветных металлов (ДонИЦМ); Межгосударственным техническим комитетом МТК 107

ВНЕСЕН Государственным комитетом Украины по стандартизации, метрологии и сертификации

2 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 7 МГС от 26 апреля 1995 г.)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Республика Белоруссия Республика Молдова Российская Федерация Украина	Госстандарт Белоруссии Молдовастандарт Госстандарт России Госстандарт Украины

- 3 Постановлением Государственного комитета Российской Федерации по стандартизации, метрологии и сертификации от 2 июня 1997 г. № 204 межгосударственный стандарт ГОСТ 25284.1—95 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 января 1998 г.
  - 4 B3AMEH ΓΟCT 25284.1-82

© ИПК Издательство стандартов, 1997

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандарта России



## СПЛАВЫ ЦИНКОВЫЕ

## Методы определения алюминия

Zinc atlovs. Methods for determination of aluminium

Дата введения 1998-01-01

## 1 ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий стандарт распространяется на цинковые сплавы и устанавливает комплексонометрический, атомно-абсорбционный (при массовой доле алюминия от 3 до 13 %) и фотометрический (при массовой доле алюминия от 3 до 12,5 %) методы определения алюминия в пробах этих сплавов.

## 2 НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 61-75 Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 199-78 Натрий уксуснокислый 3-водный. Технические условия

ГОСТ 859-78 Медь, Марки

ГОСТ 3118-77 Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3640-94 Цинк. Технические условия

ГОСТ 3760-79 Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 4233-77 Натрий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4234-77 Калий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4461—77 Кислота азотная. Технические условия ГОСТ 4463—76 Натрий фтористый. Технические условия

ГОСТ 5456-79 Гидроксиламина гидрохлорид. Технические условия

ГОСТ 5457-75 Ацетилен растворенный и газообразный технический. Технические условия

Издание официальное



ГОСТ 10652—73 Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б)

ГОСТ 10929-76 Водорода пероксид. Технические условия

ГОСТ 11069-74 Алюминий первичный. Марки

ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия

ГОСТ 25284.0—95 Сплавы цинковые. Общие требования к метолам анализа

ГОСТ 27068—86 Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный, Технические условия

## 3 ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 25284.0.

# 4 КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОЛ

# 4.1 Сущность метода

Метод основан на прибавлении избытка динатриевой соли этилендиаминтетрауксусной кислоты (трилона Б) к солянокислому раствору пробы цинкового сплава при рН 5—5,5, связывании в комплекс избытка трилона Б стандартным раствором цинка, разрушении комплекса алюминий—трилон Б фторидом натрия и титровании освобожденного трилона Б стандартным раствором цинка.

4.2 Реактивы и растворы

Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор 1:1.

Водорода пероксид по ГОСТ 10929.

Гидроксиламин солянокислый по ГОСТ 5456, раствор 200 г/дм<sup>3</sup>.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор: 65 г трилона Б растворяют в 750 см<sup>3</sup> воды при нагревании, охлаждают и доводят до объема 1 лм<sup>3</sup>

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Натрия фторид по ГОСТ 4463, насыщенный раствор: 60 г фторида натрия растворяют в 1 дм<sup>3</sup> горячей воды и после охлаждения фильтруют.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Натрия ацетат по ГОСТ 199.

Буферный раствор, рН 5—5,5: 135 г ацетата натрия растворяют в 300 см<sup>3</sup> воды, добавляют 15 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и разбавляют полученный раствор водой до 500 см<sup>3</sup>. Контроль рН проводят с помощью универсальной индикаторной бумаги или рН-метра.

Метиловый красный по нормативной документации, спиртовый раствор: 0,02 г метилового красного растворяют в 100 см<sup>3</sup> этанола.

Этанол ректификованный технический по ГОСТ 18300.

Цинк металлический по ГОСТ 3640.

Стандартный раствор цинка

3,269 г цинка растворяют в 20 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты в стакане вместимостью 250 см<sup>3</sup>, накрыв стакан часовым стеклом. Стенки стакана и часовое стекло ополаскивают водой, раствор разбавляют водой до 100 см<sup>3</sup>. Добавляют две капли раствора метилового красного, нейтрализуют аммиаком до перехода окраски в желтую, затем добавляют по каплям раствор соляной кислоты до перехода окраски в красную. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> полученного раствора содержит 0,001349 г алюминия.

Ксиленоловый оранжевый по нормативной документации, раствор 10 г/дм<sup>3</sup>: 1 г индикатора растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды.

4.3 Проведение анализа

Навеску сплава массой 1 г помещают в стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup>, осторожно приливают 10 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты. После прекращения реакции добавляют несколько капель пероксида водорода до полного растворения пробы. Для удаления избытка пероксида водорода добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора солянокислого гидроксиламина. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Аликвотную часть раствора в соответствии с таблицей 1 помещают в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>.

Таблица 1

Массовая додя алюминия;%	Объем адикнотной части растнора,см <sup>3</sup>
От 3 до 6 включ.	25
Св. 6 * 8 *	20
* 8 * 13 *	10

К раствору прибавляют 100 см<sup>3</sup> воды, 50 см<sup>3</sup> раствора трилона Б, 5 капель раствора метилового красного и нейтрализуют аммиаком до перехода окраски в желтую. Затем добавляют 25 см<sup>3</sup> буферного раствора, кипятят 2—3 мин, охлаждают, добавляют 2—3 капли раствора ксиленолового оранжевого и оттитровывают избыток раствора трилона Б стандартным раствором цинка до перехода окраски в красную. Добавляют 25 см<sup>3</sup> раствора фторида натрия, кипятят 2—3 мин, охлаж-

дают и титруют освобожденный трилон Б стандартным раствором цинка до перехода окраски в красную.

4.4 Обработка результатов

4.4.1 Массовую долю алюминия X, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V_2 \cdot 0.001349 \cdot 50}{V_1 \cdot m} \cdot 100 , \qquad (1)$$

где  $V_i$  — объем адиквотной части раствора пробы, см<sup>3</sup>;

V<sub>2</sub> — объем стандартного раствора цинка, израсходованного на титрование освобожденного трилона Б, см3;

m — масса навески пробы, г; 0,001349 — массовая концентрация раствора цинка, выраженная в граммах алюминия на 1 см3 раствора, г/см3.

4.4.2 Расхождение результатов параллельных определений и результатов анализа не должно превышать допускаемых (при доверительной вероятности 0,95) значений, приведенных в таблице 2.

Таблица 2

# Впроцентах

	Абсолютное допускаемое расхождение	
Массовая доля алкомяния	результатов паралдель- ных определений алюминия	результатов анализа алюминия
От 3 до 5 включ. Св. 5 » 7 »	0,13 0,17 0,21 0,3 0,4	0,26 0,3 0,4 0,6 0,7

# 5 АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД

# 5.1 Сущность метода

Метод основан на растворении пробы в соляной кислоте и измерении атомной абсорбции алюминия в пламени ацетилен-диоксид азота при длине волны 309,3 нм.

5.2 Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр атомно-абсорбционный.

Ацетилен по ГОСТ 5457.

Диоксид азота медицинский.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, растворы 1:1 и 2 моль/дм<sup>3</sup>. Водорода пероксид по ГОСТ 10929.

Калия хлорид по ГОСТ 4234 или натрия хлорид по ГОСТ 4233, раствор 10 г/дм<sup>3</sup>.

Алюминий металлический по ГОСТ 11069.

Стандартный раствор алюминия

0,5 г алюминия растворяют в 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты с добавлением 2—3 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода, затем раствор кипятят 5 мин для разрушения избытка пероксида водорода, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают водой дометки и перемешивают.

1 см3 раствора содержит 0,001 г алюминия:

- 5.3 Проведение анализа
- 5.3.1 Навеску сплава массой 1 г помещают в стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup> и растворяют в 10 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1).

Для полного растворения пробы добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода, кипятят 5 мин, раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают. В мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают 25 см<sup>3</sup> раствора пробы, добавляют 25 см<sup>3</sup> раствора хлорида калия или натрия, доливают водой до метки и перемешивают.

5.3.2 Для построения градуировочного графика в пять из шести мерных колб вместимостью 100 см³ каждая вводят 2,0; 5,0; 8,0; 11,0 и 14,0 см³ стандартного раствора алюминия. В каждую колбу добавляют по 10 см³ раствора соляной кислоты (2 моль/дм³), 1 см³ раствора хлорида калия или натрия, доливают водой до метки и перемешивают.

Раствор без алюминия служит раствором контрольного опыта.

5.3.3 Растворы пробы и контрольного опыта, а также растворы для построения градуировочного графика распыляют в пламя ацетилендиоксид азота и измеряют атомную абсорбцию алюминия при длине волны 309,3 нм.

По полученным значениям атомной абсорбции и соответствующим им значениям содержания алюминия строят градуировочный график в координатах: значение атомной абсорбции — массовая концентрация алюминия, г/см<sup>3</sup>.

Массовую концентрацию алюминия в растворах пробы и контрольного опыта находят по градуировочному графику.

- 5.4 Обработка результатов
- 5.4.1 Массовую долю алюминия Х, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(c_1 - c_2) \cdot V}{m} \cdot 100 , \qquad (2)$$

где с₁ — массовая концентрация алюминия в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, г/см³;

- с<sub>1</sub> массовая концентрация алюминия в растворе контрольного опыта, найденная по градуировочному графику, г/см<sup>3</sup>;
- V = 250 объем раствора пробы, подготовленной для измерения атомной абсорбции, см<sup>3</sup>;
  - м масса навески в аликвотной части раствора пробы, г.
- 5.4.2 Расхождение результатов параллельных определений и результатов анализа не должно превышать допускаемых (при доверительной вероятности 0.95) значений, приведенных в таблице 2.

# 6 ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

## 6.1 Сущность метода

Метод основан на измерении оптической плотности раствора комплексного соединения алюминия с алюминоном в ацетатном буферном растворе.

Влияние железа устраняют аскорбиновой кислотой, меди — тиосульфатом натрия.

6.2 Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1.

Кислота аскорбиновая медицинская, раствор 10 г/дм3.

Натрия тиосульфат 5-водный по ГОСТ 27068, раствор 100 г/дм<sup>3</sup>.

Натрия ацетат 3-водный по ГОСТ 199.

Алюминон по нормативной документации.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Ацетатный раствор алюминона: 15 г ацетата натрия и 0,1 г алюминона растворяют в воде, добавляют 3 см<sup>3</sup> уксусной кислоты, доводят водой до 1 дм<sup>3</sup> и выдерживают 24 ч.

Алюминий по ГОСТ 11069.

Стандартные растворы алюминия

Раствор А: 0,1 г алюминия растворяют в 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0.0002 г алюминия.

Раствор Б: 50 см<sup>3</sup> раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, добавляют 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,00002 г алюминия.

Медь металлическая по ГОСТ 859.

Стандартные растворы меди

Раствор A: 0,5 г металлической меди растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной

кислоты, разбавленной 1:1, кипятят до удаления оксидов азота, охлаждают, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

I см3 раствора A содержит 0,0005 г меди.

Раствор Б: 0,1 г металлической меди растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, кипятит до удаления оксидов азота, охлаждают, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см3 раствора Б содержит 0,0001 г меди.

- 6.3 Проведение анализа
- 6,3.1 Навеску сплава массой 0,1 г помещают в стакан вместимостью 100—150 см³ и растворяют в 5 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, сначала на колоде, затем при нагревании. После растворения пробы удаляют оксиды азоты при нагревании, не давая раствору упариваться. Раствор охлаждают и переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, доливают водой до метки и перемешивают.
- 2 см³ раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают 3 см³ воды, 5 см³ раствора аскорбиновой кислоты, 0,3 см³ раствора тиосульфата натрия, тщательно перемешивая раствор после добавления каждого реактива, доводят до метки ацетатным раствором алюминона и перемешивают.
- 6.3.2 Для приготовления раствора сравнения в мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 5 см³ раствора аскорбиновой кислоты, 0,3 см³ раствора тиосульфата натрия, перемешивают, доводят до метки ацетатным раствором алюминона и перемешивают.
- 6.3.3 Для построения градуировочного графика в шесть мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают 0; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> раствора алюминия (раствор Б), добавляют воды до 5 см<sup>3</sup>, по 1 капле азотной кислоты, разбавленной 1:1, по 0,1 см<sup>3</sup> раствора меди (для сплавов с массовой долей меди не более 2 % добавляют раствор Б, для сплавов с массовой долей меди более 2 % раствор А). Добавляют по 5 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты и далее ведут анализ в соответствии с 6.3.1. Раствор без алюминия служит раствором контрольного опыта.
- 6.3.4 Через 15 мин измеряют оптическую плотность раствора пробы и растворов для построения градуировочного графика при длине волны 540 нм в кювете с толщиной поглощающего слоя 3 см.

По полученным значениям оптической плотности и соответствующим им массам алюминия строят градуировочный график в координатах: значение оптической плотности — масса алюминия, г.

Содержание алюминия в пробе находят по градуировочному графику.

6.4 Обработка результатов

6.4.1 Массовую долю алюминия X, %, находят по формуле

$$X = \frac{m_1}{m} \cdot 100 , \qquad (3)$$

где  $m_1$  — масса алюминия, найденная по градуировочному графику, г; m — масса навески в аликвотной части раствора, г. 6.4.2 Расхождение результатов параллельных определений и результатов анализа не должно превышать допускаемых (при доверительной вероятности 0,95) значений, приведенных в таблице 2.

УДК 669.55:543.06:006.354 МКС 71.040.40 В59 ОКСТУ 1709

Ключевые слова: цинковые сплавы, алюминий, комплексонометрический метод, трилон Б, атомно-абсорбционный метод, длина волны, фотометрический метод, алюминон

Редактор Л.И. Нахимова
Технический редактор О.И. Взасова
Корректор В.Е. Нестерова
Компьютерная верстка А.С. Юфина

Изд. хиц. № 021007 от 10.08.95: Сдаво в вабор 15.09.97. Подписаво в печать 12.11.97. Усл.печ.п. 0,70. Уч.-изд.л. 0,57. Твраж 319 экз. С 999. Зак. 728.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва: Колодезный пер., 14. Набрано в Издательстве на ПЭВМ, Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатинк" Москва, Лялии пер., 6 Пар № 080102

