# концентраты цинковые

# **МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МЫШЬЯКА**

Издание официальное

**B3** 9-98

ИНК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ Москва



# межгосударственный стандарт

#### КОНЦЕНТРАТЫ ЦИНКОВЫЕ

#### Метод определения мышьяка

ГОСТ 14048.5—78

Zinc concentrates.

Method for determination of arsenic

OKCTY 1709

Дата введения 01.01.80

Настоящий стандарт распространяется на цинковые концентраты всех марок и устанавливает фотометрический метод определения массовой доли мышьяка от 0,05 до 0,7 %. Метод основан на фотометрическом определении мышьяка в виде синего мышьякомолибденового комплекса в области длин волн 660—680 нм после отделения его от сопутствующих элементов путем дистилляции в виде треххлористого соединения или экстракцией четыреххлористым углеродом из раствора с (HCI)=9 моль/дм³, содержащего 0,1 моль/дм³ иодида калия.

Стандарт полностью соответствует рекомендации СЭВ РС 520-66.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

#### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- Общие требования к методу анализа по ГОСТ 27329.
- 1.2. Контроль правильности результатов анализа осуществляют с помощью стандартных образцов, методом добавок или сопоставлением результатов анализа, полученных по стандартизованной и аттестованной методикам, не реже одного раза в месяц, а также при смене реактивов, растворов, после длительного перерыва в работе в соответствии с ГОСТ 14048.2.
  - 1.1, 1.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

#### 1а. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

- Требования безопасности по ГОСТ 25363 с дополнениями:
- при проведении анализа используются реактивы, оказывающие вредное воздействие на организм человека: кислоты, гидроксид натрия, сернокислый гидразин, пероксид водорода, мышьяковистый ангидрид и соли мышьяка, четыреххлористый углерод. При работе с указанными веществами необходимо руководствоваться требованиями безопасности, изложенными в нормативно-технической документации на их изготовление и применение;
- содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны (паров кислот, четыреххлористого углерода, трихлорида мышьяка), выделяющихся в ходе анализа, не должно превышать предельно допустимых концентраций по ГОСТ 12.1.005; контроль следует осуществлять по методическим указаниям, утвержденным Минздравом СССР, или по ГОСТ 12.1.016.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

# 2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

2.1. Для проведения анализа применяют:

спектрофотометр или фотоэлектроколориметр любого типа для измерения в видимой области спектра со всеми принадлежностями;

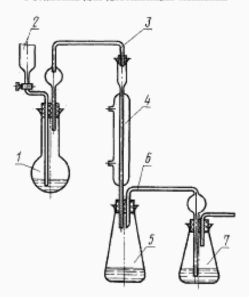
Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Издательство стандартов, 1978
 ИПК Издательство стандартов, 1999
 Переиздание с Изменениями



#### Установка для дистилляции мышьяка



1 — перегонная колба вместимостью 500 см³;
2 — капельная воронка;
3 — насадка с брызгоудовителем;
4 — водяной колодильник;
5 — приемник (коническая колба вместимостью 250 см³);
6 — стеклянная трубка с грушевидным расширением;
7 — контрольный приемник (коническая колба вместимостью 250 см³)

установку для дистилляции мышьяка (см. чертеж); весы лабораторные рычажные по ГОСТ 24104;

колбы стеклянные лабораторные по ГОСТ 25336;

цилиндры, колбы мерные и воронки делительные стеклянные по ГОСТ 1770;

пипетки стеклянные по НТД;

кислоту азотную по ГОСТ 4461;

кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1 и 1:5; кислоту соляную по ГОСТ 3118, плотностью 1,19 г/см<sup>3</sup> и очищенную от мышьяка следующим образом: в 500 см<sup>3</sup> соляной кислоты растворяют 10 г йодистого калия. Раствор переносят в делительную воронку вместимостью 500 см<sup>3</sup>, прибавляют 25 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода и встряхивают в течение 2 мин. Дают отстояться и сливают органический слой. Водный слой еще раз экстрагируют 25 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода. Органический слой отбрасывают;

кислоту соляную раствор c (HCl)=9 моль/дм<sup>3</sup> готовят из очищенной от мышьяка соляной кислоты разбавлением водой 3:1;

аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, раствор соли в серной кислоте; готовят следующим образом: 1 г соли растворяют в 100 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:5;

водорода пероксид по ГОСТ 10929, раствор 10 г/дм<sup>3</sup>; гидразин сернокислый по ГОСТ 5841 и раствор 1,5 г/дм<sup>3</sup>;

калий бромистый по ГОСТ 4160 и раствор  $0.07 \text{ г/дм}^3$  (5 см<sup>3</sup> раствора концентрации 1,5 г/дм<sup>3</sup> разбавляют водой по  $100 \text{ см}^3$ );

натрия гидроксид по ГОСТ 4328, раствор 100 г/дм3;

реактивную смесь, свежеприготовленную; готовят следующим образом: к 25 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония прибавляют 2,5 см<sup>3</sup> раствора сернокислого гидразина. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют до метки водой и перемешивают;

калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, раствор I г/дм<sup>3</sup>;

калий йодистый по ГОСТ 4232;

титан треххлористый по НТД;

углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288;

фенолфталенн по НТД, спиртовой раствор 1 г/дм3;

ангидрид мышьяковистый по ГОСТ 1973;

стандартные растворы мышьяка.

Раствор А. 0,132 г мышьяковистого ангидрида растворяют при нагревании в 5—10 см<sup>3</sup> раствора, содержащего 100 г/дм<sup>3</sup> едкого натра, переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, нейтрализуют по фенолфталеину серной кислотой, разбавленной 1:5, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см3 раствора А содержит 0,1 мг мышьяка.

Раствор Б. 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> доводят до метки водой и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг мышьяка.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

# 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. При определении мышьяка дистилляционно-фотометрическим способом навеску цинкового концентрата массой 0,5000—1,000 г (в зависимости от содержания мышьяка) помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, смачивают водой, приливают 10—15 см³ азотной кислоты и оставляют при комнатной температуре до прекращения бурной реакции. После выпаривания основной массы кислоты приливают 10 см³ разбавленной 1:1 серной кислоты и нагревают раствор до появления паров серной кислоты. Затем раствор охлаждают, обмывают стенки колбы 5 см³ воды



и повторяют выпаривание до появления паров серной кислоты. К остатку приливают 70 см<sup>3</sup> воды, нагревают в течение 15—20 мин и после охлаждения переливают в перегонную колбу. Колбу, в которой проводилось разложение пробы, обмывают три раза водой по 8—10 см<sup>3</sup>. К раствору в перегонной колбе добавляют 2 г сернокислого гидразина, 0,5 г бромистого калия и закрывают колбу пробкой, снабженной насадкой (с брызгоуловителем) и капельной воронкой. Насадку соединяют с водяным холодильником. Конец холодильника соединяют с приемником, в который предварительно наливают 30 см<sup>3</sup> воды и 10 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода. Контрольный приемник должен содержать 40—50 см<sup>3</sup> воды. Уровень воды в контрольном приемнике должен быть на 10—20 мм выше конца трубки.

В перегонную колбу через капельную воронку вводят 100 см<sup>3</sup> соляной кислоты, раствор перемешивают и нагревают до кипения. Температуру кипения поддерживают в течение всего времени отгонки. Дистилляция считается законченной, когда отгоняются <sup>2</sup>/<sub>3</sub> объема жидкости.

Дистиллят из приемников переливают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, обмывают стенки приемников водой, доводят объем раствора до метки водой и перемешивают. Затем отбирают 2—20 см<sup>3</sup> раствора, содержащего 0,005—0,04 мг мышьяка, помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты и выпаривают досуха. Сухой остаток нагревают в течение 1 ч при 120—130 °C, затем охлаждают и приливают к нему 20 см<sup>3</sup> реактивной смеси и 20 см<sup>3</sup> воды. Раствор нагревают и кипятят 3—5 мин. После охлаждения его переводят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят до метки реактивной смесью и перемешивают.

Измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре или спектрофотометре в области длин воли 660—680 нм в кюветах с оптимальной толщиной поглощающего слоя. В качестве раствора сравнения применяют раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа. Количество мышьяка устанавливают по градуировочному графику.

3.2. При определении мышьяка экстракционно-фотометрическим способом навеску цинкового концентрата 0,5 г (при массовой доле мышьяка от 0,05 до 0,1 %) или 0,1 г (при больших массовых долях мышьяка) растворяют в 20 см³ азотной кислоты. Прибавляют 20 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, и осторожно выпаривают до паров серной кислоты. Стенки колбы обмывают водой и выпаривание до паров серной кислоты повторяют. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки водой. Из осветленной части раствора берут аликвотную часть, содержащую 0,005—0,04 мг мышьяка, и переносят в делительную воронку. Прибавляют по каплям треххлористый титан до сиреневого цвета и дают избыток 0,2 см³. Прибавляют трехкратный объем очищенной соляной кислоты, 20 см³ четыреххлористого углерода и встряхивают в течение 2 мин. Дают отстояться и сливают органический слой в другую делительную воронку. Экстракцию с 20 см³ четыреххлористого углерода повторяют и присоединяют органический слой к первому. Объединенные экстракты промывают 10 см³ раствора соляной кислоты 9 моль/дм³, встряхивая 15—20 с. Промытый экстракт сливают в другую делительную воронку, где встряхивают с 10 см³ воды. При этом мышьяк переходит в водный слой. Реэкстракцию мышьяка с 10 см³ воды повторяют. Объединенные реэкстракты сливают в коническую колбу вместимостью 100 см³.

Добавляют по каплям раствор марганцовокислого калия до розовой окраски.

Через 5 мин прибавляют 2 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония и нагревают до кипения. Добавляют по каплям раствор сернокислого гидразина концентрации 1,5 г/дм<sup>3</sup> до обеспвечивания розовой окраски, затем 4 см<sup>3</sup> раствора гидразина концентрации 0,07 г/дм<sup>3</sup> и кипятят 5 мин. Охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Измеряют оптическую плотность раствора, как описано в п. 3.1.

## 3.1, 3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.3. Для построения градуировочного графика при дистилляционно-фотометрическом способе в стаканы вместимостью по 100 см³ отмеривают микробюреткой 0; 1; 2; 3; 4 и 5 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0; 0,01; 0,02; 0,03; 0,04 и 0,05 мг мышьяка. Прибавляют по 10 см³ азотной кислоты, выпаривают содержимое стаканов досуха и выдерживают в течение 1 ч при 120—130 °C. Затем поступают так же, как указано в п. 3.1. В качестве раствора сравнения применяют раствор, не содержащий стандартного раствора Б, проведенный через все стадии.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им массовым долям мышьяка строят градуировочный график.

3.4. Для построения градуировочного графика при экстракционно-фотометрическом способе в конические колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> отмеривают микробюреткой 0; 1; 2; 3; 4 и 5 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0; 0,01; 0,02; 0,03; 0,04 и 0,05 мг мышьяка, разбавляют



### C. 4 FOCT 14048.5-78

до 20 см<sup>3</sup> водой, прибавляют по каплям раствор марганцовокислого калия до розовой окраски. Через 5 мин прибавляют 20 см<sup>3</sup> реактивной смеси и далее анализ продолжают, как указано в п. 3.2.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им массовым долям мышьяка строят градуировочный график.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

# 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

Массовую долю мышьяка (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000},$$

где m<sub>1</sub> — количество мышьяка, найденное по градуировочному графику, мг;

V — объем исходного раствора пробы, см<sup>3</sup>;

 $V_1$  — объем аликвотной части раствора, см<sup>3</sup>;

т — масса навески концентрата, г.

# (Измененная редакция, Изм. № 1).

4.2. Абсолютные значения разностей результатов двух парадлельных определений (показатель сходимости) и результатов двух анализов (показатель воспроизводимости) с доверительной вероятностью P = 0,95 не должны превышать значений допускаемых расхождений, указанных в таблице.

Массовая доля мышыяка, %	Допускаемое расхождение параллельных определений, %	Допускаемое расхождение результатов янализа, %
От 0,030 до 0,060 включ.	0,010	0,015
Св. 0,060 » 0,10 »	0,02	0,03
» 0,10 » 0,30 »	0,03	0,04
» 0,30 » 0,50 »	0,04	0,05
» 0,50 » 0,70 »	0,05	0,06

(Измененная редакция, Изм. № 2).



# ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР

# РАЗРАБОТЧИКИ

- М.Г. Саюн, К.Ф. Гладышева, В.И. Лысенко, Л.И. Максай, Н.А. Романенко, В.А. Колесникова
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27.09.78 № 2584
- 3. B3AMEH FOCT 14048.5-68
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер нункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
FOCT 12.1.005—84 FOCT 12.1.016—79 FOCT 1770—74 FOCT 1973—77 FOCT 3118—77 FOCT 3765—78 FOCT 4160—74 FOCT 4232—74 FOCT 4233—77 FOCT 4238—77	1a.1 1a.1 2.1 2.1 2.1 2.1 2.1 2.1 2.1 2.1	FOCT 4328—77 FOCT 10929—76 FOCT 14048.2—78 FOCT 20288—74 FOCT 20490—75 FOCT 24104—88 FOCT 25336—82 FOCT 25366—82 FOCT 27329—87	2.1 2.1 1.2 2.1 2.1 2.1 2.1 1a.1 1.1

- Ограничение срока действия сиято по протоколу № 5—94 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12—94)
- ПЕРЕИЗДАНИЕ (март 1999 г.) с Изменениями № 1 и 2, утвержденными в мае 1984 г., январе 1991 г. (ИУС 8-84, 6-91)



Редактор В.Н.: Копысов
Технический редактор О.Н.Ваасова
Корректор Р.А. Ментова
Компьютерная верстка В.И. Грищенко

Изд, лиц.: № 021007 от 10.08.95.:

Уч.-изд. д. 0,60.

Сдано в набор 22:03.99. 0,60. Тираж 125 экз. Подписано в печать 08.04.99. -C2537. Зак. 322. Усл. печ. л. 0,93,

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14. Набрано в Издательстве на ПЭВМ Филили ИПК Изпательство стандартов — тип. "Московский печатник", Москва, Лядин пер., 6. Плр № 080102

