

ГОСТ 13047.9—2002

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т

НИКЕЛЬ. КОБАЛЬТ

Метод определения фосфора

Издание официальное

**МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ
ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
Минск**

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Межгосударственными техническими комитетами по стандартизации МТК 501 «Никель» и МТК 502 «Кобальт», АО «Институт Гипроникель»

ВНЕСЕН Госстандартом России

2 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 21 от 30 мая 2002 г.)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Азербайджанская Республика	Азгосстандарт
Республика Армения	Армгосстандарт
Республика Беларусь	Госстандарт Республики Беларусь
Грузия	Грузстандарт
Кыргызская Республика	Кыргызстандарт
Республика Молдова	Молдовастандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Республика Таджикистан	Таджикстандарт
Туркменистан	Главгосслужба «Туркменстандартлары»
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

3 Постановлением Государственного комитета Российской Федерации по стандартизации и метрологии от 17 сентября 2002 г. № 334-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 13047.9—2002 введен в действие в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 июля 2003 г.

4 ВЗАМЕН ГОСТ 13047.5—81, ГОСТ 741.8—80

5 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Март 2006 г.

© ИПК Издательство стандартов, 2002

© Стандартинформ, 2006

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Общие требования и требования безопасности	1
4 Спектрофотометрический метод	1
4.1 Метод анализа	1
4.2 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы, растворы . . .	1
4.3 Подготовка к анализу	2
4.4 Проведение анализа	2
4.5 Обработка результатов анализа	3
4.6 Контроль точности анализа	3
Приложение А Библиография	4

НИКЕЛЬ. КОБАЛЬТ**Метод определения фосфора**

Nickel. Cobalt.
Method for determination of phosphorus

Дата введения 2003—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает спектрофотометрический метод определения фосфора при массовой доле от 0,0002 % до 0,005 % в первичном никеле по ГОСТ 849 и кобальте по ГОСТ 123.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

- ГОСТ 123—98 Кобальт. Технические условия
- ГОСТ 849—97 Никель первичный. Технические условия
- ГОСТ 2603—79 Ацетон. Технические условия
- ГОСТ 3118—77 Кислота соляная. Технические условия
- ГОСТ 3765—78 Аммоний молибденовокислый. Технические условия
- ГОСТ 4198—75 Калий фосфорнокислый однозамещенный. Технические условия
- ГОСТ 4461—77 Кислота азотная. Технические условия
- ГОСТ 6006—78 Бутанол-1. Технические условия
- ГОСТ 6016—77 Спирт изобутиловый. Технические условия
- ГОСТ 11125—84 Кислота азотная особой чистоты. Технические условия
- ГОСТ 13047.1—2002 Никель. Кобальт. Общие требования к методам анализа
- ГОСТ 14261—77 Кислота соляная особой чистоты. Технические условия
- ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия
- ГОСТ 20015—88 Хлороформ. Технические условия
- ГОСТ 20490—75 Калий марганцовокислый. Технические условия

3 Общие требования и требования безопасности

Общие требования к методам анализа и требования безопасности при выполнении работ — по ГОСТ 13047.1.

4 Спектрофотометрический метод**4.1 Метод анализа**

Метод основан на измерении светопоглощения при длине волн 610—720 нм раствора комплексного фосфорномолибденового соединения, восстановленного двуххлористым оловом, после предварительного экстракционного извлечения изобутиловым спиртом или смесью бутилового спирта и хлороформа из среды хлорной кислоты.

4.2 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы, растворы

Спектрофотометр или фотозелектроколориметр, обеспечивающий проведение измерений в диапазоне длин волн 590—630 нм или 700—740 нм.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, при необходимости очищенная перегонкой, или по ГОСТ 11125, разбавленная 1:1 и 1:9.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 или при необходимости по ГОСТ 14261, разбавленная 1:1 или 1:9.

Кислота хлорная по [1], разбавленная 1 : 9.

Фильтры обеззоленные по [2] или другие плотные фильтры.

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, перекристаллизованный, и раствор массовой концентрации 0,1 г/см³.

Для перекристаллизации навеску молибденовокислого аммония массой 70,0 г помещают в стакан вместимостью 600 см³, приливают 400 см³ воды, растворяют при нагревании до 70—80 °С, фильтруют горячий раствор через фильтр (синяя лента), фильтрат снова нагревают и горячий раствор так же фильтруют. К горячему раствору приливают 250 см³ этилового спирта, охлаждают, выдерживают не менее 1 ч и отфильтровывают кристаллический осадок на фарфоровую фильтрующую воронку. Осадок промывают 2—3 раза этиловым спиртом порциями по 20—30 см³ и высушивают на воздухе.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, раствор массовой концентрации 0,003 г/см³.

Калий фосфорнокислый по ГОСТ 4198, высушенный при температуре 100—110 °С.

Олово двуххлористое по [3].

Раствор I двуххлористого олова массовой концентрации 0,02 г/см³ в соляной кислоте, разбавленной 1:1.

Раствор 2 двуххлористого олова массовой концентрации 0,002 г/см³ в соляной кислоте, разбавленной 1:9.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

Спирт бутиловый по ГОСТ 6006.

Спирт изобутиловый по ГОСТ 6016.

Ацетон по ГОСТ 2603.

Хлороформ по ГОСТ 20015 или фармакопейный по [4].

Смесь для экстракции: смешивают три объема хлороформа и два объема бутилового спирта.

Растворы фосфора известной концентрации.

Раствор А массовой концентрации фосфора 0,0001 г/см³: навеску фосфорнокислого калия массой 0,4394 г помещают в стакан вместимостью 250 см³, растворяют в 80—100 см³ воды, переводят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают до метки водой.

Раствор Б массовой концентрации фосфора 0,00001 г/см³: в мерную колбу вместимостью 100 см³ отбирают 10 см³ раствора А, доливают до метки водой.

Раствор В массовой концентрации фосфора 0,000002 г/см³: в мерную колбу вместимостью 100 см³ отбирают 20 см³ раствора Б, доливают до метки водой.

4.3 Подготовка к анализу

Для градуировочного графика в делительную воронку вместимостью 100 см³ последовательно отбирают 1,0; 2,0; 4,0; 6,0; 8,0 см³ раствора фосфора В, доливают объем в воронке до 50 см³ хлорной кислотой, разбавленной 1:9, приливают 3 см³ раствора молибденовокислого аммония и далее поступают, как указано в 4.4.2 или 4.4.3 и 4.4.4.

Масса фосфора в растворах для градуировочного графика составляет 0,000002; 0,000004; 0,000008; 0,000012; 0,000016 г.

По значениям светопоглощения растворов и соответствующим им массам фосфора строят градуировочный график с учетом значения светопоглощения градуировочного раствора, подготовленного без введения раствора фосфора.

4.4 Проведение анализа

4.4.1 В стакан из кварцевого стекла или из фторопласта вместимостью 250 см³ помещают навеску пробы массой в соответствии с таблицей 1.

Таблица 1 — Условия подготовки раствора пробы

Массовая доля фосфора, %	Масса навески пробы, г
От 0,0002 до 0,0005 включ.	2,000
Св. 0,0005 » 0,0010 »	1,000
» 0,0010 » 0,0020 »	0,500
» 0,0020 » 0,0050 »	0,200

К пробе приливают 15—30 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, добавляют 5—6 капель раствора марганцовокислого калия и растворяют при нагревании до температуры 60—70 °С. Раствор выпаривают до объема 10—15 см³, приливают 5 см³ хлорной кислоты, нагревают в течение 10 мин, охлаждают. Приливают 30 см³ хлорной кислоты, разбавленной 1:9, нагревают до растворения солей, охлаждают. Раствор переводят в делительную воронку вместимостью 100 см³, доливают объем раствора до 50 см³ хлорной кислотой, разбавленной 1:9, и далее, в зависимости от выбранного экстрагента, проводят анализ по 4.4.2 или 4.4.3.

4.4.2 К раствору в делительной воронке приливают 3 см³ раствора молибденовокислого аммония, 20 см³ смеси для экстракции, встряхивают воронку в течение 1 мин. После расслоения фаз органическую фазу сливают в сухую мерную колбу вместимостью 50 см³, к водной фазе приливают 5 см³ смеси для экстракции и промывают ее в течение 30 с. После расслоения фаз органическую фазу присоединяют к раствору в мерной колбе, водную фазу отбрасывают. К раствору приливают 5 см³ бутилового спирта, прибавляют 3—4 капли раствора 1 двуххлористого олова, доливают до метки бутиловым спиртом и измеряют светопоглощение, как указано в 4.4.4.

4.4.3 К раствору в делительной воронке приливают 3 см³ раствора молибденовокислого аммония, перемешивают, через 10 мин приливают 10 см³ изобутилового спирта и встряхивают 1 мин. Органическую фазу сливают в другую делительную воронку вместимостью 100 см³, а к водной фазе приливают 10 см³ изобутилового спирта и повторяют экстракцию. Водную фазу отбрасывают. К объединенным органическим фазам приливают 15 см³ раствора 2 двуххлористого олова и встряхивают воронку 1 мин. Водную фазу отбрасывают, органическую фазу сливают в сухую мерную колбу вместимостью 50 см³. Делительную воронку промывают 5—10 см³ ацетона, присоединяя его к раствору в мерной колбе, доливают до метки ацетоном и измеряют светопоглощение, как указано в 4.4.4.

4.4.4 Через 15 мин измеряют светопоглощение раствора пробы на спектрофотометре при длине волн 610 или 720 нм, или на фотозлектроколориметре в диапазоне длин волн 590—640 или 700—740 нм в кюветах толщиной поглащающего слоя 3 см.

При проведении анализа по 4.4.2 в качестве раствора сравнения используют смесь 15 см³ хлороформа и 35 см³ бутилового спирта, при проведении анализа по 4.4.3 — смесь 20 см³ изобутилового спирта и 30 см³ ацетона.

Массу фосфора в растворе пробы находят по градуировочному графику.

4.5 Обработка результатов анализа

Массовую долю фосфора $X, \%$, вычисляют по формуле

$$X = \frac{M_x - M_k}{M} \cdot 100, \quad (1)$$

где M_x — масса фосфора в растворе пробы, г;

M_k — масса фосфора в растворе контрольного опыта, г;

M — масса навески пробы, г.

4.6 Контроль точности анализа

Контроль метрологических характеристик результатов анализа проводят по ГОСТ 13047.1.

Нормативы контроля и погрешность метода анализа приведены в таблице 2.

Таблица 2 — Нормативы контроля и погрешность метода анализа

В процентах

Массовая доля фосфора	Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений d_2	Допускаемые расхождения результатов трех параллельных определений d_3	Допускаемые расхождения двух результатов анализа D	Погрешность метода анализа Δ
0,00020	0,00008	0,00010	0,00015	0,00010
0,00030	0,00010	0,00012	0,00020	0,00015
0,00050	0,00015	0,00020	0,00030	0,00020
0,0010	0,0002	0,0003	0,0004	0,0003
0,0030	0,0005	0,0006	0,0009	0,0006
0,0050	0,0007	0,0009	0,0014	0,0010

ПРИЛОЖЕНИЕ А
(справочное)

Библиография

- [1] ТУ 6-09-2878-84 Кислота хлорная х. ч. для анализов
- [2] ТУ 6-09-1678—95* Фильтры обеззоленные (белая, красная, синяя ленты)
- [3] ТУ 6-09-5393—88 Олово (II) хлорид 2-водное (олово двуххлористое)
- [4] ГФ X, статья 160 Хлороформ фармакопейный

* Действует на территории Российской Федерации.

УДК 669.24/.25:543.06: 006.354

МКС 77.120.40

B59

ОКСТУ 1732

Ключевые слова: никель, кобальт, фосфор, химический анализ, массовая доля, средства измерений, раствор, реактив, проба, градуировочный график, результат анализа, погрешность, нормативы контроля

Редактор *Л.И. Нахимова*
Технический редактор *Л.А. Гусева*
Корректор *В.И. Вареникова*
Компьютерная верстка *Л.А. Круговой*

Подписано в печать 13.03.2006. Формат 60×84¹/8. Бумага офсетная. Гарнитура Таймс. Печать офсетная. Усл. печ. л. 0,93.
Уч.-изд. л. 0,50. Тираж 29 экз. Зак. 88. С 2580.