

КАДМИЙ**Методы определения никеля**

Cadmium.
Methods of nickel determination

**ГОСТ
12072.8—79**

ОКСТУ 1709

Дата введения 01.12.80

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический метод определения никеля (при массовой доле никеля от 0,0005 % до 0,005 %) и атомно-абсорбционный метод (при массовой доле никеля от 0,0008 % до 0,005 %).

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 922—78.
(Измененная редакция, Изм. № 1).

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа и требования безопасности – по ГОСТ 12072.0.
(Измененная редакция, Изм. № 2).

2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД**2.1. Сущность метода**

Метод основан на экстрагировании толуолом комплекса никеля с α -фурилдиоксимом и измерении его светопоглощения в области длин волн 413—436 нм.

2.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр любого типа для измерения в видимой области спектра.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 и разбавленная 1:1.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:4 и 1:40.

α -фурилдиоксим, раствор спиртовой 5 г/дм³.

Тиомочевина по ГОСТ 6344, раствор 50 г/дм³.

Калий-натрий виннокислый по ГОСТ 5845, раствор 200 г/дм³.

Толуол по ГОСТ 5789.

Спирт этиловый по ГОСТ 18300.

Никель по ГОСТ 849.

Стандартные растворы никеля.

Раствор А: навеску никеля массой 0,100 г растворяют в 10 см³ раствора азотной кислоты 1:1 в конической колбе вместимостью 250 см³. Удаляют оксиды азота кипячением, раствор охлаждают, количественно переливают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 0,1 мг никеля.

Раствор Б: в мерную колбу вместимостью 500 см³ отмеривают пипеткой 5 см³ раствора А, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,001 мг никеля.

2.1, 2.2. **(Измененная редакция, Изм. № 3).**

2.3. Проведение анализа

2.3.1. Навеску кадмия массой 2,000 г (при массовой доле никеля до 0,002 %) или 1,000 г (при массовой доле никеля св. 0,002 %) помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, растворяют при нагревании в 10 см³ соляной кислоты с добавлением 5—6 капель азотной кислоты. Раствор кипятят до удаления оксидов азота, охлаждают, количественно переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки водой и перемешивают. 10 см³ раствора переводят в стакан вместимостью 100 см³, приливают последовательно 1 см³ раствора виннокислого калия-натрия, 1 см³ раствора тиомочевины, 1 см³ раствора α -фурилдиоксима и доливают до 40 см³ водой. Нейтрализуют вначале аммиаком, разбавленным 1:4, а затем 1:40 до pH 9—9,5 по индикаторной бумаге. Переносят раствор в делительную воронку вместимостью 100 см³, обмывая стенки стакана водой, и доводят объем раствора до 50 см³. Приливают из бюретки 25 см³ толуола и экстрагируют в течение 2 мин. После разделения фаз нижнюю водную fazу отбрасывают, а экстракт промывают 2 раза по 10 см³ аммиака, разбавленного 1:40, в течение 1 мин.

Экстракт переводят в сухую колбу вместимостью 50—100 см³.

Оптическую плотность окрашенного раствора измеряют в соответствующей кювете в области длины волны 413—436 нм.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта.

Содержание никеля устанавливают по градуировочному графику.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 3).

2.3.2. Для построения градуировочного графика в пять из шести стаканов вместимостью 100 см³ отмеривают 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см³ стандартного раствора Б (что соответствует 1; 2; 3; 4 и 5 мкг никеля), приливают в каждый стакан 1 см³ раствора виннокислого калия-натрия и далее поступают, как указано в п. 2.3.1.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям никеля строят градуировочный график.

3. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД

3.1. Сущность метода

Метод основан на измерении поглощения аналитической линии никеля при длине волны 232,0 нм с введением растворов проб и градуировочных растворов в воздушно-ацетиленовое пламя. Навески предварительно переводят в раствор кислотным разложением.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Атомно-абсорбционный спектрофотометр любой марки с источником излучения для никеля.

Воздух, сжатый под давлением 2·10⁵ — 6·10⁵ Па (2—6 атм).

Ацетилен в баллоне.

Кислота азотная по ГОСТ 11125, разбавленная 1:1, и раствор 2 моль/дм³.

Никель по ГОСТ 849.

Стандартные растворы никеля.

Раствор А: навеску никеля массой 0,100 г помещают в стакан вместимостью 100 см³, приливают 10 см³ раствора азотной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до полного растворения металла и удаления оксидов азота. Приливают 25 см³ воды, перемешивают, охлаждают, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 0,1 мг никеля.

Раствор Б: 25 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 250 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,01 мг никеля.

Кадмий по ГОСТ 1467 или ГОСТ 22860, содержащий никеля не более 2·10⁻⁴ %, раствор 100 г/дм³; 100 г кадмия в виде кусочков или стружки растворяют в 200—250 см³ азотной кислоты. Кислоту приливают медленно, небольшими порциями (примерно по 10 см³). Если при добавлении очередной порции кислоты реакция идет медленно, сливают образовавшийся раствор азотнокислого кадмия в другую колбу и продолжают разложение. Затем объединяют весь раствор, кипятят до удаления оксидов азота, разбавляют водой, переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и перемешивают.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску кадмия массой 5,000 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 25 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают до полного растворения металла и удаления оксидов азота. Приливают 20—25 см³ воды, перемешивают, охлаждают, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают. Раствор анализируемой пробы и градуировочные растворы вводят в воздушно-ацетиленовое пламя и измеряют поглощение аналитической линии никеля 232,0 нм по ГОСТ 12072.0.

При необходимости из раствора анализируемой пробы могут быть определены также содержания таллия, свинца, железа, цинка и меди.

3.3.2. Для построения градуировочного графика в пять из шести колб вместимостью 100 см³ отмеривают 4,0; 8,0; 10,0 см³ раствора Б, 2,0 и 4,0 см³ раствора А (что соответствует 0,4; 0,8; 1,0; 2,0; 4,0 мг/дм³ никеля), в каждую из колб приливают 10 см³ раствора азотной кислоты 2 моль/дм³ и 50 см³ раствора кадмия 100 г/дм³ доливают до метки водой и перемешивают.

Основой градуировочных растворов служит раствор кадмия.

При определении из одного раствора таллия, железа, свинца, цинка и меди в каждую из указанных выше колб следует добавить такие количества стандартных растворов этих элементов, которые бы соответствовали концентрациям их в градуировочных растворах.

3.3.1, 3.3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю никеля (X), %, при фотометрическом определении вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m \cdot 10000},$$

где m — масса навески, соответствующая отобранный аликовотной части раствора, г;

m_1 — количество никеля, найденное в растворе анализируемой пробы по градуировочному графику, мкг.

4.2. Массовую долю никеля (X), %, при атомно-абсорбционном определении вычисляют по формуле

$$X = \frac{C_1 \cdot V}{m \cdot 10000},$$

где C_1 — массовая концентрация никеля в анализируемом растворе, мг/дм³;

V — объем мерной колбы, см³;

m — масса навески, г.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений и результатов анализа не должны превышать значений, приведенных в таблице.

| Массовая доля никеля, % | Допускаемое расхождение параллельных определений, % | Допускаемое расхождение результатов анализа, % |
|----------------------------|---|--|
| От 0,0005 до 0,0010 включ. | 0,0003 | 0,0004 |
| Св. 0,0010 + 0,0030 * | 0,0005 | 0,0006 |
| * 0,0030 + 0,0050 * | 0,0008 | 0,0010 |

4.2, 4.3. (Измененная редакция, Изм. № 3).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР**
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27.08.79 № 3230**
- 3. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 922—78**
- 4. ВЗАМЕН ГОСТ 12072.8—71**
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

| Обозначение ИТД, на который дана ссылка | Номер пункта, подпункта | Обозначение ИТД, на который дана ссылка | Номер пункта, подпункта |
|--|-------------------------|--|-------------------------|
| ГОСТ 849—97 | 2.2,3.2 | ГОСТ 5845—79 | 2.2 |
| ГОСТ 1467—93 | 3.2 | ГОСТ 6344—73 | 2.2 |
| ГОСТ 3118—77 | 2.2 | ГОСТ 11125—84 | 3.2 |
| ГОСТ 3760—79 | 2.2 | ГОСТ 12072.0—79 | 1.1,3.3.1 |
| ГОСТ 4461—77 | 2.2 | ГОСТ 18300—87 | 2.2 |
| ГОСТ 5789—78 | 2.2 | ГОСТ 22860—93 | 3.2 |

- 6. Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12—94)**
- 7. ИЗДАНИЕ с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в феврале 1981 г., августе 1984 г., июле 1990 г. (ИУС 9—81, 12—84, 11—90)**