

**МАРГАНЕЦ МЕТАЛЛИЧЕСКИЙ****Метод определения содержания никеля**

Metallic manganese. Method for the determination of nickel content

**ГОСТ****16698.7-71+**

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 17/II 1971 г. № 260 срок введения установлен

с 1/VII 1972 г.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на металлический марганец и устанавливает фотоколориметрический метод определения содержания никеля (при содержании никеля от 0,0002 до 0,1%).

Метод основан на образовании окрашенного в вино-красный цвет растворимого комплексного соединения никеля с диметилглиоксимом в щелочной среде в присутствии окислителя — надсернико-кислого аммония.

При содержании никеля до 0,02% комплексное соединение никеля с диметилглиоксимом отделяют от мешающих элементов путем экстракции хлороформом.

Предварительно проводят отделение никеля от больших количеств марганца путем фракционного осаждения совместно с железом в виде сульфидов.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 16698.0-71.

**2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ**

Фотоэлектроколориметр типа ФЭК-М или другого типа.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-67 и 0,5 н раствор, 20%-ный раствор и разбавленная 1 : 1.

Натрий сернистый (сульфид натрия) по ГОСТ 2053-66, 10%-ный и 1%-ный растворы.

Кислота азотная по ГОСТ 4461-67.



Гидразин сернокислый по ГОСТ 5841-65.

Хлороформ (трихлорметан) по ГОСТ 3160-51.

Аммиак водный по ГОСТ 3760-64 и разбавленный 1:50.

Калий-натрий виннокислый по ГОСТ 5845-70 (сегнетова соль), 20%-ный раствор.

Натрия гидрат окиси (натр едкий) по ГОСТ 4328-66, 20%-ный раствор.

Аммоний надсернокислый (персульфат) по ГОСТ 3766-64, 5%-ный раствор.

Диметилглиоксим по ГОСТ 5828-67, щелочной раствор и 1%-ный спиртовой раствор; щелочись раствор готовят следующим образом: 10 г диметилглиоксина растворяют на холода в 1 л 5%-ного раствора едкого натра.

Железо азотнокислое по ГОСТ 4111-65, раствор, содержащий 0,0005 г железа в 1 мл.

Гидроксиламин солянокислый по ГОСТ 5456-65, 20%-ный раствор.

Кислота лимонная по ГОСТ 3652-69, 20%-ный раствор.

Метиловый оранжевый (пара-диметиламиноазобензосульфокислый натрий) по ГОСТ 10816-64, раствор 1 г/л.

Стандартный раствор никеля; готовят следующим образом: 0,1 г электролитического никеля растворяют в 5-10 мл разбавленной 1:1 азотной кислоты, кипятят для удаления окислов азота, переносят в мерную колбу вместимостью 1 л, доливают водой до метки и хорошо перемешивают.

1 мл раствора содержит 0,0001 г никеля.

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

#### 3.1. При содержании никеля от 0,0002 до 0,001%

Навеску металлического марганца 10 г (при содержании никеля от 0,0002 до 0,0005%) и 5 г (при содержании никеля выше 0,0005 до 0,001%) помещают в стакан вместимостью 400-500 мл и накрывают часовым стеклом. Слегка сдвинув часовое стекло, приливают небольшими порциями (во избежание разбрызгивания) 50-60 мл концентрированной соляной кислоты. После прекращения бурной реакции содержимое стакана нагревают для окончательного растворения всей навески, а затем обмывают часовое стекло и выпаривают раствор до образования влажных солей. Содержимое стакана растворяют в горячей воде, разбавляют приблизительно до 200 мл водой, прибавляют в качестве коллектора 5 мл раствора азотнокислого железа, нагревают до кипения и медленно, по каплям, прибавляют 10%-ный раствор сернистого натрия до прекращения появления черного осадка сульфида железа, содержащего никель, и появления светлого, медленно исчезающего осадка сернистого марганца. Содержимое стакана ки-

пятят в течение 5 мин, после чего дают отстояться и фильтруют через фильтр «синяя лента».

Осаждение железа и никеля считается законченным, если капли раствора сернистого натрия вызывают лишь потемнение первых порций фильтрата. Если образуется интенсивное черное окрашивание, фильтрат сливают в неотфильтрованный раствор, который снова нагревают, и остаток железа доосаждают добавлением раствора сернистого натрия. Отфильтрованный осадок сульфидов железа и никеля промывают один раз холодным 1%-ным раствором сернистого натрия, смывают с фильтра водой в тот же стакан, где велось осаждение, и растворяют основной осадок и остатки на фильтре в 20—25 мл горячего 20%-ного раствора соляной кислоты. Фильтр промывают бромной водой до исчезновения черных частиц нерастворившихся сульфидов и полного окисления железа в фильтрате. Для удаления избытка брома раствор кипятят, добавляют кристаллик сернокислого гидразина и выпаривают до образования влажных солей, которые растворяют в 10—15 мл горячей воды. К охлажденному раствору прибавляют 10 мл раствора солянокислого гидроксиамина, 20 мл раствора сегнетовой соли, раствор аммиака до щелочной реакции (по лакмусовой бумаге) и 2 мл спиртового раствора диметилглиоксина. Полученный раствор (объемом около 40—60 мл) переносят в делительную воронку вместимостью 100 мл и экстрагируют хлороформом, прибавляя его по 5 мл и энергично взбалтывая каждый раз в течение 1 мин. Соединенные хлороформные экстракты в делительной воронке встряхивают с 10 мл разбавленного 1:50 аммиака и несколькими каплями раствора сегнетовой соли. Хлороформный слой отделяют и затем встряхивают 1—2 мин с 3—4 порциями по 5 мл 0,5 н раствора соляной кислоты для перевода никеля из хлороформного раствора в водный и собирают раствор в мерную колбу вместимостью 100 мл. К содержимому колбы объемом около 20 мл прибавляют 5 мл раствора сегнетовой соли, 10 мл 10%-ного раствора едкого натра, 10 мл 5%-ного раствора надсернокислого аммония и 10 мл щелочного раствора диметилглиоксина. После прибавления каждого реагента растворы перемешивают. Через 10 мин (время, необходимое для развития окраски) мерную колбу заполняют водой до метки и перемешивают.

Оптическую плотность раствора измеряют на фотоколориметре с зеленым светофильтром (область светопропускания 480—520 мкм) в кювете с толщиной слоя 50 мм. В качестве раствора сравнения применяют воду.

Одновременно проводят контрольный опыт на содержание никеля в реактивах.

3.2. При содержании никеля от 0,001 до 0,02%

Навеску металлического марганца 1 г (при содержании никеля от 0,001 до 0,005%), 0,5 г (при содержании никеля выше

0,005 до 0,01 %) или 0,25 г (при содержании никеля выше 0,01 до 0,02 %) помещают в стакан вместимостью 250—300 мл и накрывают часовым стеклом. Слегка сдвинув часовое стекло, прибавляют небольшими порциями (во избежание разбрызгивания) 20—25 мл разбавленной 1:1 азотной кислоты. После прекращения выделения бурых окислов азота содержимое стакана нагревают на песчаной бане для окончательного растворения всей навески, а затем выпаривают досуха. К сухому остатку прибавляют 20—25 мл концентрированной соляной кислоты, накрывают стакан часовым стеклом, нагревают, а затем снова выпаривают содержимое досуха. Обработку соляной кислотой с последующим выпариванием досуха повторяют. К сухому остатку приливают 5—7 мл концентрированной соляной кислоты, нагревают до растворения солей, разбавляют небольшим количеством горячей воды и отфильтровывают кремниевую кислоту через фильтр средней плотности в стакан вместимостью 450—500 мл. Фильтр с осадком промывают несколько раз горячей водой и отбрасывают. Фильтрат разбавляют водой приблизительно до 200 мл, прибавляют раствор углекислого аммония до выпадения осадка гидроокиси железа, который растворяют, прибавляя по каплям разбавленную 1:1 соляную кислоту, нагревают до кипения и по каплям прибавляют 10 %-ный раствор сернистого натрия до прекращения выделения черного осадка сульфида железа, содержащего никель, и появления светлого медленно исчезающего осадка сернистого марганца (в данном случае коллектором служит железо, содержащееся в образцах металлического марганца). Содержимое стакана кипятят в течение 5 мин, затем дают отстояться и фильтруют через фильтр «синяя лента». Осаждение железа и никеля считается законченным, если капля раствора сернистого натрия вызывает лишь потемнение первых порций фильтрата. Если образуется интенсивное черное окрашивание, фильтрат сливают в неотфильтрованный раствор, который снова нагревают, и остаток железа доосаждают добавлением раствора сернистого натрия. Осадок на фильтре и стакан промывают один раз холодным 1 %-ным раствором сернистого натрия. Осадок сульфидов железа и никеля смывают горячей водой в стакан, в котором велось осаждение. Приставшие к фильтру частицы осадка растворяют в 20—25 мл царской водки, собирая стекающий с фильтра раствор в стакан с основным осадком, а затем промывают фильтр несколько раз горячей водой. Раствор кипятят до полного растворения осадка сульфидов железа и никеля и фильтруют через быстрофильтрующий фильтр. Серу на фильтре и стакан промывают несколько раз горячей водой. Раствор помещают в небольшую фарфоровую чашку, выпаривают на водяной бане досуха и двукратной обработкой концентрированной соляной кислотой по 10—15 мл с последующим выпариванием досуха, удаляют азотную кислоту. Остаток в чашке смачивают

2-3 каплями концентрированной соляной кислоты, растворяют в небольшом количестве воды, переносят в стакан вместимостью 100 мл и выпаривают до объема 10 мл. К охлажденному раствору приливают 10 мл раствора солянокислого гидроксиамина, 30 мл 20%-ного раствора сегнетовой соли, раствор аммиака до щелочной реакции (по лакмусовой бумаге) и 2 мл 1%-ного спиртового раствора диметилглиоксимиа. Далее анализ проводят, как указано в п. 3.1.

### 3.3. При содержании никеля от 0,02 до 0,1%

Навеску металлического марганца 1 г помещают в стакан вместимостью 250—300 мл и накрывают часовым стеклом. Слегка сдвинув часовое стекло, прибавляют небольшими порциями (во избежание разбрзгивания) 25 мл разбавленной 1:1 азотной кислоты. После прекращения выделения бурых окислов азота содержимое стакана нагревают на песчаной бане для окончательного растворения всей навески, а затем выпаривают досуха. К сухому остатку прибавляют 25 мл концентрированной соляной кислоты, накрывают стакан часовым стеклом, нагревают, а затем снова выпаривают содержимое досуха. Обработку соляной кислотой с последующим выпариванием досуха повторяют. К сухому остатку приливают 5—7 мл концентрированной соляной кислоты, нагревают до растворения солей, разбавляют небольшим количеством горячей воды и отфильтровывают кремниевую кислоту через фильтр средней плотности в стакан вместимостью 450—500 мл. Фильтр с осадком промывают несколько раз горячей водой и отбрасывают. Фильтрат разбавляют водой приблизительно до 250—300 мл, добавляют 5—7 г лимонной кислоты, нейтрализуют раствор аммиаком до появления слабого запаха, нагревают до 50—60°C и осаждают никель спиртовым раствором диметилглиоксимиа, добавляя его в количестве 25 мл. Раствор с осадком тщательно перемешивают и выдерживают на плите при 50°C в течение 10—15 мин.

Осадок глиоксимиата никеля переносят на фильтр средней плотности, промывают 10—12 раз теплой водой, растворяют в 30 мл горячей разбавленной 1:1 соляной кислоты и промывают горячей водой 8—10 раз. К фильтрату добавляют 2—3 мл лимонной кислоты, 2—3 капли метилового оранжевого, раствор аммиака до изменения цвета индикатора и осаждают глиоксимат никеля 20 мл спиртового раствора диметилглиоксимиата на холода.

Раствор с осадком тщательно перемешивают и оставляют на 20—30 мин. Осадок глиоксимиата никеля переносят на фильтр средней плотности, промывают 8—10 раз горячей водой, а затем растворяют в 30 мл разбавленной 1:1 соляной кислоты и промывают фильтр 8—10 раз горячей водой. Фильтрат выпаривают до 5—10 мл, разбавляют водой, переливают в мерную колбу вместимостью 100 мл, доводят водой до метки и перемешивают.

После этого отбирают аликвотную часть раствора: 25 мл (при содержании никеля от 0,02 до 0,05%) или 10 мл (при содержании никеля выше 0,05 до 0,1%), помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, прибавляют 10 мл 20%-ного раствора сегнетовой соли, 10 мл 20%-ного раствора едкого натра, 10 мл 5%-ного раствора надсернокислого аммония и 10 мл 1%-ного щелочного раствора диметилглиоксимиа. После прибавления каждого реагента раствор тщательно перемешивают. Для развития окраски раствора дают постоять в течение 5—7 мин, а затем доливают до метки водой и снова перемешивают.

Оптическую плотность растворов измеряют на фотоэлектролориметре с зеленым светофильтром (область светопропускания 480—520 мкм) в кювете с толщиной слоя 50 или 30 мм. В качестве раствора сравнения применяют воду. Одновременно проводят контрольный опыт на содержание никеля в реактивах.

### 3.3.1. Построение калибровочного графика при содержании никеля от 0,0002 до 0,02%

В пять мерных колб вместимостью по 100 мл помещают 0,1; 0,2; 0,3; 0,4 и 0,5 мл стандартного раствора никеля, что соответствует 0,01; 0,02; 0,03; 0,04 и 0,05 мг никеля. В шестую колбу стандартный раствор не вносят, она служит для определения поправки на содержание никеля в реактивах. В каждую колбу прибавляют по 5 мл 20%-ного раствора сегнетовой соли, по 5 мл 20%-ного раствора едкого натра, по 10 мл 5%-ного раствора надсернокислого аммония и по 10 мл 1%-ного щелочного раствора диметилглиоксимиа. После выдержки в течение 3 мин колбы доливают водой до метки и перемешивают.

Оптическую плотность растворов измеряют на фотоколориметре с зеленым светофильтром (область светопропускания 480—520 мкм) в кювете с толщиной слоя 50 мм. В качестве раствора сравнения применяют воду.

По найденным значениям оптической плотности с учетом поправки на загрязнение реагентов и соответствующим концентрациям никеля строят калибровочный график.

### 3.3.2. Построение калибровочного графика при содержании никеля от 0,02 до 0,1%

В четыре мерные колбы вместимостью по 100 мл помещают 0,5; 0,75; 1,0 и 1,25 мл стандартного раствора никеля, что соответствует 0,05; 0,075; 0,1 и 0,125 мг никеля. В пятую колбу стандартный раствор не вносят, она служит для определения поправки на содержание никеля в реактивах. В каждую колбу прибавляют по 20 мл воды, по 5 мл раствора сегнетовой соли, по 10 мл раствора едкого натра до явно щелочной реакции, по 10 мл раствора надсернокислого аммония и по 10 мл щелочного раствора диметилглиоксимиа. После прибавления каждого реагента содержимое колб перемешивают. Для развития окраски дают раствор-

рам постоять 10—15 мин, после чего доливают водой до метки и перемешивают.

Оптическую плотность растворов измеряют на фотоколориметре с зеленым светофильтром (область светопропускания 480—520 мкм) в кювете с толщиной слоя 50 м.м. В качестве раствора сравнения применяют воду.

По найденным значениям оптической плотности растворов с учетом поправки на загрязнение реактивов и соответствующим концентрациям никеля строят калибровочный график.

#### 4. ПОДСЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

4.1. Содержание никеля в металлическом марганце ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле:

$$X = \frac{g \cdot 100}{G \cdot 1000},$$

где:

$g$  — количество никеля, найденное по калибровочному графику, в мг;

$G$  — навеска, соответствующая аликовтной части раствора, в г.

4.2. Допускаемые расхождения между результатами анализа не должны превышать величин, указанных в таблице.

Содержание никеля в %	Допускаемые расхождения между крайними результатами анализа в %
От 0,0002 до 0,001	0,0001
Св. 0,001 > 0,005	0,0005
» 0,005 > 0,01	0,001
» 0,01 > 0,02	0,003
» 0,02 > 0,1	0,006

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 0809.

Наименование стандарта изложить в новой редакции: «Марганец металлический и марганец металлический азотированный. Методы определения никеля

Metallic manganese and nitrated manganese. Methods for the determination of nickel».

Вводную часть изложить в новой редакции: «Настоящий стандарт устанавливает фотометрический и атомно-абсорбционный методы определения никеля при массовой доле никеля в металлическом марганце и металлическом азотированном марганце от 0,006 до 0,05 %».

Пункт 1.1. Заменить ссылку: ГОСТ 16698.0-71 на ГОСТ 13020.0-75.

(Продолжение см. стр. 62)

Раздел 1 дополнить пунктом — 1.2: «1.2. Лабораторная проба должна быть приготовлена в виде тонкого порошка с размером частиц, проходящих через сито с сеткой № 016 по ГОСТ 6613-73».

Разделы 2—4 исключить.

Стандарт дополнить разделами — 5, 6:

«5. Фотометрический метод

5.1. Сущность метода

Метод основан на образовании окрашенного в винно-красный цвет растворимого комплексного соединения никеля с диметилглюоксном в щелочной среде в присутствии окислителя — надсерниокислого аммония и измерении оптической плотности раствора на спектрофотометре при длине волны 530 нм или фотоэлектроколориметре в диапазоне длии волны от 530 до 550 нм.

Предварительно проводят отделение никеля от больших количеств марганца путем фракционного осаждения его совместно с железом в виде сульфидов.

5.2 Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр.

(Продолжение см. стр. 63)

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77 и раствор 1:1.

Кислота азотная по ГОСТ 4461-77 и раствор 1:1.

Натрий сернистый по ГОСТ 2053-77, растворы с массовой долей 1 и 10 %.

Аммоний углекислый по ГОСТ 3770-75, раствор с массовой долей 20 %.

Калий-натрий виннокислый 4-водный по ГОСТ 5849-79, раствор с массовой долей 20 %.

Натрия гидроксисульфат по ГОСТ 4328-77, раствор с массовой долей 5 %.

Аммоний нафсернокислый по ГОСТ 20478-75, раствор с массовой долей 5 %.

Диметилглюоксим по ГОСТ 5828-77, щелочной раствор; готовят следующим образом: 10 г диметилглюоксина растворяют на холода в 1 дм<sup>3</sup> раствора гидроксисульфата натрия.

Гидроксималамина гидрохлорид по ГОСТ 5456-79, раствор с массовой долей 20 %.

Никель металлический по ГОСТ 849-70.

Стандартные растворы никеля.

Раствор А; готовят следующим образом: 0,1 г никеля растворяют в 10 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, кипятят до удаления окислов азота, прибавляют 50 см<sup>3</sup> воды, охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

Массовая концентрация никеля в растворе А равна 0,0001 г/см<sup>3</sup>.

Раствор Б; готовят следующим образом: 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

Массовая концентрация никеля в растворе Б равна 0,00001 г/см<sup>3</sup>.

### 5.3. Проведение анализа

5.3.1. Навеску металлического марганца или металлического азотированного марганца массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup> и накрывают часовым стеклом. Слегка сдвинув часовое стекло, прибавляют небольшими порциями 20 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты. После прекращения выделения бурых окислов азота содержимое стакана нагревают на песчаной бане для окончательного растворения всей навески, затем выпаривают досуха. К сухому остатку прибавляют 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, накрывают стакан часовым стеклом, нагревают, затем снова выпаривают досуха. Обработку соляной кислотой с последующим выпариванием досуха повторяют. К сухому остатку приливают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают до растворения солей, разбавляют небольшим количеством горячей воды и отфильтровывают кремниевую кислоту через фильтр средней плотности в стакан вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Фильтр с осадком промывают несколько раз горячей водой и отбрасывают. Фильтрат разбавляют водой до 200 см<sup>3</sup>, прибавляют раствор углекислого аммония до выпадения осадка гидроксида железа, который растворяют, прибавляя по каплям раствор соляной кислоты, нагревают до кипения и по каплям прибавляют раствор сернистого натрия с массовой долей 10 % до прекращения выделения черного осадка сульфида железа, содержащего никель, и появления светлого медленно осаждающегося осадка сернистого марганца (в данном случае коллектором служит железо, содержащееся в навеске). Содержимое стакана кипятят в течение 5 мин, затем дают отстояться и фильтруют через плотный фильтр. Осаждение железа и никеля считается законченным, если капля раствора сернистого натрия вызывает лишь потемнение первых порций фильтрата. Если образуется интенсивное черное окрашивание, фильтрат сливают в неотфильтрованный раствор, который снова нагревают, и остаток железа доосаживают добавлением раствора сернистого натрия. Осадок на фильтре и стакан промывают один раз холодным раствором сернистого натрия с массовой долей 1 %. Осадок сульфида железа и никеля растворяют на фильтре в 20 см<sup>3</sup> царской водки, собирая стекающий с фильтра раствор в стакан, где велось осаждение. Фильтр промывают несколько раз горячей водой. Раствор выпаривают досуха, оставшийся стакан смывают 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и снова выпаривают досуха. Обработку соляной кислотой

(Продолжение см. стр. 64)

повторяют дважды. Таким образом удаляют азотную кислоту. Остаток в стакане смачивают 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают до растворения солей, прибавляют 30 см<sup>3</sup> воды, выпаривают до объема 10 см<sup>3</sup>. К охлажденному раствору приливают 10 см<sup>3</sup> гидроксиамина, нагревают до обесцвечивания раствора, охлаждают, приливают 30 см<sup>3</sup> раствора виннокислого калия-натрия, 10 см<sup>3</sup> гидроокиси натрия, 10 см<sup>3</sup> надсернокислого аммония и 10 см<sup>3</sup> щелочного раствора диметилглиоксина. После прибавления каждого реагента растворы перемешивают. Переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Через 10 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектрохромориметре при длине волны 530 нм или спектрофотометре в диапазоне длии воли от 530 до 550 нм.

После вычитания значения оптической плотности раствора контрольного опыта из значения оптической плотности раствора анализируемой пробы находят массу никеля по градуировочному графику.

5.3.2 Для построения градуировочного графика в пять из шести мерных колб вместимостью по 100 см<sup>3</sup> отбирают 2,5; 5,0; 10,0; 15,0; 25,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0,000025; 0,00005; 0,00010; 0,00015; 0,00025 г никеля. В шестую колбу стандартный раствор не приливают.

Во все колбы приливают по 5 см<sup>3</sup> раствора виннокислого калия-натрия, 5 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия, 10 см<sup>3</sup> раствора надсернокислого аммония и 10 см<sup>3</sup> щелочного раствора диметилглиоксина и далее анализ проводят, как указано в п. 5.3.1.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий стандартного раствора никеля.

По полученным значениям оптических плотностей и соответствующими им массам никеля строят градуировочный график.

#### 5.4. Обработка результатов

5.4.1. Массовую долю никеля (X) в процентах вычисляют по формуле

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

где  $m_1$  — масса никеля, найденная по градуировочному графику, г;

$m$  — масса навески, соответствующая аликвотной части раствора, г.

5.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, указанных в таблице.

Массовая доля никеля, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,005 до 0,010	0,003
Св. 0,010 > 0,020	0,007
» 0,020 > 0,050	0,010

#### 6. Атомно-абсорбционный метод

##### 6.1. Сущность метода

Метод основан на растворении навески в хлорной и фтористоводородной кислотах, распылении раствора в пламя воздух-ацетилен и измерении атомной абсорбции никеля при длине волны 232 нм.

##### 6.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр атомно-абсорбционный любого типа.

Баллон с газообразным ацетиленом по ГОСТ 5457-75

Компрессор, обеспечивающий подачу сжатого воздуха; баллон со сжатым воздухом или сжатый воздух из воздухопровода.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484-78.

Кислота хлорная плотностью 1,13 или 1,17.

Марганец металлический по ГОСТ 6008-82.

(Продолжение см. стр. 65)

Остальные реактивы и растворы — по п. 5.2.

6.3. Проведение анализа

6.3.1. Навеску металлического или металлического азотированного маргана массой 0,5 г помещают в платиновую или стеклоуглеродистую чашку, добавляют 10 см<sup>3</sup> хлорной кислоты и 10 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты, растворяют при нагревании и упаривают до удаления паров хлорной кислоты. Стенки чашки обмывают водой и упаривают досуха. В охлажденную чашку прибавляют 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают до растворения солей, затем прибавляют 50—60 см<sup>3</sup> воды, переводят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, охлаждают, доводят до метки водой и перемешивают.

Через весь ход анализа проводят контрольный опыт.

Распыляют раствор контрольного опыта и раствор анализируемой пробы в пламя воздух-ацетилен до получения стабильных показаний для каждого раствора. Перед распылением каждого раствора распыляют воду для промывания системы и проверки нулевой точки. Измеряют атомную абсорбцию при длине волны 232 нм.

После вычитания значения атомной абсорбции раствора контрольного опыта из значения атомной абсорбции раствора анализируемой пробы находят массовую концентрацию никеля в растворе анализируемой пробы по градуировочному графику.

6.3.2. Для построения градуировочного графика в пять из шести платиновых или стеклоуглеродистых чашек приливают 2,5; 5,0; 10,0; 15,0; 25,0 см<sup>3</sup>

(Продолжение см. стр. 66)

стандартного раствора Б, что соответствует 0,000025; 0,00005; 0,00010; 0,00015; 0,00025 г никеля. Шестая чашка, не содержащая стандартный раствор, служит для проведения контрольного опыта. Затем в каждую чашку помещают навеску металлического марганца массой 0,5 г, приливают по 10 см<sup>3</sup> хлорной и по 10 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислот и далее анализ проводят, как указано в п. 6.3.1.

Градуировочный график строят по результатам, полученным после вычисления значения абсорбции раствора, не содержащего стандартный раствор никеля, из значений абсорбции растворов, содержащих стандартный раствор, и соответствующим им концентрациям никеля.

#### 6.4. Обработка результатов

6.4.1. Массовую долю никеля в процентах (X) вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot v}{m} \cdot 100,$$

где С — массовая концентрация никеля в растворе анализируемой пробы, найденная по градуировочному графику, г/см<sup>3</sup>;

v — общий объем раствора, см<sup>3</sup>;

m — масса навески, г.

6.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, указанных в таблице (см. п. 5.4.2)».

(ИУС № 9 1984 г.)

Раздел 1. Заменить ссылки ГОСТ 13020.0-75 на ГОСТ 27349-87, ГОСТ 6613-73 на ГОСТ 6613-86.

Пункт 5.2 Исключить ссылку ГОСТ 5849-79.

Пункт 5.3.1. Первый абзац дополнить словами: «Раствором сравнения служит вода»

Пункты 5.4.2, 6.4.2 изложить в новой редакции: «5.4.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли никеля приведены в таблице

(Продолжение см. с. 98)

Массовая доля никеля, %	Погрешность результата анализа $\Delta$ , %	Допускаемые расхождения, %			
		двух средних результатов анализа, выполненных в различных условиях $d_k$	двух параллельных определений $d_2$	трех параллельных определений $d_3$	результатов анализа стандартного образца и аттестованного значения $\delta$
От 0,005 до 0,01 включ.	0,002	0,003	0,003	0,003	0,002
Св. 0,01 > 0,02 >	0,006	0,007	0,006	0,007	0,004
> 0,02 > 0,05 >	0,008	0,010	0,008	0,010	0,005

6.4.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли никеля приведены в таблице.

(ИУС № 1 1990 г.)