

**СТАЛЬ УГЛЕРОДИСТАЯ И ЧУГУН  
НЕЛЕГИРОВАННЫЙ****Методы определения алюминия**Carbon steel and unalloyed cast iron.  
Methods for determination of aluminium**ГОСТ  
22536.10—88**

ОКСТУ 0809

Срок действия с 01.01.90  
до 01.07.95

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает фотометрические (при массовой доле алюминия 0,005—0,12 %) и атомно-абсорбционный (при массовой доле алюминия 0,05—0,12 %) методы определения алюминия в углеродистой стали и нелегированном чугуне.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 22536.0—87.

1.2. Погрешность результата анализа (при доверительной вероятности  $P=0,95$ ) не превышает предела  $\Delta$ , приведенного в табл. 1, при выполнении условий:

расхождение результатов двух (трех) параллельных измерений не должно превышать (при доверительной вероятности  $P=0,95$ ) значения  $d_2$  ( $d_3$ ), приведенного в табл. 1;

воспроизведенное в стандартном образце значение массовой доли алюминия не должно отличаться от аттестованного более чем на допускаемое (при доверительной вероятности  $P=0,85$ ) значение  $\delta$ , приведенное в табл. 1.

При невыполнении одного из вышеуказанных условий проводят повторные измерения массовой доли алюминия. Если и при повторных измерениях требования к точности результатов не выполняются, результаты анализа признают неверными, измерения прекращают до выявления и устранения причин, вызвавших нарушение нормального хода анализа.

Расхождение двух средних результатов анализа, выполненных в различных условиях (например, при внутрилабораторном контроле воспроизводимости), не должно превышать (при доверительной вероятности 0,95) значения  $d_k$ ; приведенного в табл. 1.

Таблица 1

Массовая доля алюминия, %	$\Delta$ , ‰	Допускаемые расхождения, %			$\delta$ , %
		$d_k$	$d_2$	$d_3$	
От 0,005 до 0,01 включ.	0,003	0,004	0,003	0,004	0,002
Св. 0,01 » 0,02 »	0,004	0,006	0,004	0,006	0,003
» 0,02 » 0,05 »	0,007	0,008	0,007	0,008	0,004
» 0,05 » 0,12 »	0,014	0,018	0,015	0,018	0,009

## 2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ОБЩЕГО АЛЮМИНИЯ

### 2.1. Сущность метода

Метод основан на образовании окрашенного комплексного соединения алюминия с алюминоном ( $\lambda_{\max}=530$  нм) при рН 4,7—5,1 или с хромазуролом С ( $\lambda_{\max}=620$  нм) в присутствии поливинилового спирта при рН 5,8—6,7.

Мешающее влияние железа устраняется добавлением аскорбиновой и тиогликолевой кислот.

Ванадий не мешает определению алюминия, если его массовая доля не превышает массовую долю алюминия в три раза. В другом случае влияние ванадия учитывают введением его в растворы для построения градуировочного графика.

Титан не влияет на определение алюминия, если его массовая доля в три раза меньше, чем массовая доля алюминия. В другом случае его отделяют вместе с железом, марганцем, медью и хромом гидроксидом натрия в присутствии хлористого цинка и борной кислоты.

### 2.2. Определение алюминия с алюминоном

#### 2.2.1. Аппаратура и реактивы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр  
рН-метр.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 или по ГОСТ 14261—77 и разбавленная 1:1, 1:6, 1:20.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77 или ГОСТ 11125—84.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 или по ГОСТ 14262—78, разбавленная 1:1 и 1:20.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78.

Кислота аскорбиновая, раствор с массовой концентрацией 50 г/дм<sup>3</sup>, годен в течение одних суток.

Кислота тиогликолевая, раствор с массовой концентрацией 50 г/дм<sup>3</sup>.

Смесь кислот: смешивают равные объемы растворов аскорбиновой и тиогликолевой кислот.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79 и разбавленная 1:1 и 1:20.

Кислота бензойная, спиртовой раствор с массовой концентрацией 100 г/дм<sup>3</sup>.

Кислота борная по ГОСТ 9656—75.

Железо карбонильное марки ПС по ГОСТ 13610—79, с массовой долей алюминия не более 0,001 % или марки ОСЧ.

Желатин пищевой по ГОСТ 11293—78. Раствор готовят следующим образом: 5 г желатина растворяют в 500—600 см<sup>3</sup> теплой воды, охлаждают, доводят объем до 1 дм<sup>3</sup> водой и перемешивают.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962—67 или ГОСТ 18300—87.

Натрий углекислый по ГОСТ 83—79.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328—77, раствор с массовой концентрацией 200 г/дм<sup>3</sup>, хранят в посуде из полиэтилена.

Цинк хлористый по ГОСТ 4529—78 раствор с массовой концентрацией 100 г/дм<sup>3</sup>; 100 г хлористого цинка растворяют в воде, содержащей 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Алюминон, составной раствор с массовой концентрацией 0,33 г/дм<sup>3</sup> 500 г уксуснокислого аммония растворяют в 1 дм<sup>3</sup> теплой воды и приливают 80 см<sup>3</sup> уксусной кислоты; 1 г алюминона растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды, содержащей 2—3 капли аммиака (1:20), приливают 20 см<sup>3</sup> спиртового раствора бензойной кислоты; все растворы сливают и доводят водой объем до 3 дм<sup>3</sup>, перемешивают и фильтруют. Раствором можно пользоваться через 2—3 дня после приготовления в течение 3 месяцев.

Натрий уксуснокислый 3-водный по ГОСТ 199—78.

Аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117—78.

Кислота уксусная по ГОСТ 18270—72 или по ГОСТ 61—75.

Буферный раствор pH 5: 13,6 г уксуснокислого натрия растворяют в 200 см<sup>3</sup> воды. Раствор фильтруют, добавляют 2 см<sup>3</sup> уксусной кислоты, доливают водой до 1 дм<sup>3</sup> и перемешивают.

Алюминий по ГОСТ 11069—74, марки А999, А995 или А97.

Стандартный раствор алюминия: 0,1000 г алюминия помещают в стакан вместимостью 250—300 см<sup>3</sup>, приливают 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) и растворяют при нагревании. Прибавляют несколько капель азотной кислоты (3—4) до прекращения вспенивания и кипятят до удаления окислов азота. Прибавляют 100—150 см<sup>3</sup> горячей воды и нагревают до растворения солей. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, добавляют 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,0001 г алюминия.

Ванадия пятиокись, ос. ч.

Раствор ванадия с массовой концентрацией 0,0001 г/дм<sup>3</sup>: 1,7851 г пятиоксида ванадия помещают в стакан, приливают 50 см<sup>3</sup> серной кислоты, нагревают до растворения навески, осторожно прибавляют 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, выпаривают до появления паров серной кислоты. Раствор охлаждают, добавляют 200—250 см<sup>3</sup> воды, перемешивают, фильтруют через фильтр средней плотности в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, фильтр промывают теплой водой, собирая промывную жидкость в ту же колбу. К раствору приливают 100 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:1). Раствор охлаждают, доливают водой до метки и перемешивают.

Фенолфталеин по НТД, раствор в этиловом спирте с массовой концентрацией 10 г/дм<sup>3</sup>.

### 2.2.2. Проведение анализа

2.2.2.1. Навеску пробы массой в зависимости от массовой доли алюминия в стали или чугуна в соответствии с табл. 2 помещают в стакан вместимостью 200 см<sup>3</sup>, приливают 20—30 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) и растворяют при нагревании. После растворения навески прибавляют по каплям азотную кислоту до прекращения вспенивания и 3—5 капель в избыток. Раствор выпаривают досуха. К сухому остатку прибавляют 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и вновь выпаривают досуха.

Таблица 2

Массовая доля алюминия, %	Масса навески, г	Аликвотная часть раствора, см <sup>3</sup>
От 0,005 до 0,010 включ.	1,0	20
Св. 0,010 » 0,02 »	1,0	10
» 0,02 » 0,06 »	0,5	10
» 0,06 » 0,12 »	0,25	10

Обработку сухого остатка соляной кислотой повторяют.

После охлаждения прибавляют 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и нагревают до растворения солей. К раствору прибавляют 30—40 см<sup>3</sup> горячей воды и отфильтровывают нерастворимый осадок на фильтр средней плотности, содержащий немного фильтро-бумажной массы. Осадок промывают 2—3 раза горячей соляной кислотой (1:20) и 2—3 раза горячей водой. Фильтрат сохраняют.

Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, высушивают и озоляют при 600 °С. Осадок в тигле смачивают 2—3 каплями воды, прибавляют 2—3 капли серной кислоты (1:1), 3—5 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и осторожно выпаривают до удаления паров серной кислоты. К сухому остатку в тигле прибавляют 1 г безводного углекислого натрия и сплавляют при температуре 1000 °С в течение 10—15 мин.

Плав выщелачивают в 20—30 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:20). Полученный раствор фильтруют и присоединяют к основному филь-

трату. Объединенный раствор упаривают до 50—60 см<sup>3</sup> и переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Раствор доливают до метки водой и перемешивают.

Если в анализируемой пробе присутствует титан, то его отделяют гидроксидом натрия. Для этого объединенный раствор упаривают до объема 15—20 см<sup>3</sup>, прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора хлористого цинка и 0,7 г борной кислоты. Содержимое стакана нагревают.

Горячий раствор осторожно, небольшими порциями при тщательном перемешивании вливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, содержащую горячий раствор гидроксида натрия с массовой концентрацией 200 г/дм<sup>3</sup> в количестве 30—40 см<sup>3</sup>, охлаждают, доливают до метки водой и перемешивают. После отстаивания раствор фильтруют через сухой фильтр средней плотности в сухой кварцевый или фторопластовый стакан, отбрасывая первые порции фильтра.

2.2.2.2. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают аликвотную часть раствора в зависимости от массовой доли алюминия в пробе в соответствии с табл. 1, приливают по 2—5 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты или смеси аскорбиновой и тиогликолевой кислот, перемешивают и оставляют на 3—5 мин. Затем приливают 10 см<sup>3</sup> буферного раствора, перемешивают, добавляют 8 см<sup>3</sup> составного раствора алюминона, 3 см<sup>3</sup> раствора желатина, доливают до метки буферным раствором и перемешивают.

В случае отделения алюминия от титана, аликвотную часть щелочного раствора в соответствии с табл. 2 помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 1—2 капли фенолфталеина, нейтрализуют 12—15 каплями соляной кислоты (1:1) до изменения окраски индикатора и добавляют в избыток 1 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:6), прибавляют 2 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты или смеси аскорбиновой и тиогликолевой кислот перемешивают и оставляют на 3—5 мин. Затем приливают 10 см<sup>3</sup> буферного раствора, перемешивают, добавляют 8 см<sup>3</sup> составного раствора алюминона, 3 см<sup>3</sup> раствора желатина, доливают до метки буферным раствором и перемешивают.

Оптическую плотность растворов измеряют через 30 мин на спектрофотометре при длине волны  $\lambda=530$  нм или на фотоэлектродетекторе с зеленым светофильтром, имеющим область пропускания 530—540 нм. Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта. Для приготовления раствора контрольного опыта в стакан помещают навеску карбонильного железа, соответствующую навеске пробы и далее ведут анализ как приведено в пп. 2.2.2.1 и 2.2.2.2.

Результаты анализа вычисляют по градуировочному графику или методом сравнения со стандартным образцом, близким по составу к анализируемой пробе и проведенным через все стадии анализа.

## 2.3. Определение алюминия с хромазуромол С

### 2.3.1. Аппаратура и реактивы

Аппаратура и реактивы по п. 2.2.1 с дополнениями:

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328—77, раствор с массовой концентрацией 50 г/дм<sup>3</sup>, хранят в полиэтиленовой посуде.

Спирт поливиниловый по ГОСТ 10779—78, раствор с массовой концентрацией 40 г/дм<sup>3</sup>.

Буферный раствор с рН (7,1±0,1): 274 г аммония уксуснокислого и 109 г натрия уксуснокислого 3-водного растворяют в 600 см<sup>3</sup> воды, фильтруют, доливают водой до 1 дм<sup>3</sup> и перемешивают.

Раствор хранят в полиэтиленовой посуде.

Мочевина по ГОСТ 6691—77, раствор с массовой концентрацией 15 г/дм<sup>3</sup>; готовят перед применением.

Хромазуrol С, раствор с массовой концентрацией 1 г/дм<sup>3</sup>: 1 г хромазуrol помещают в стакан, смачивают водой и растворяют в 6 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1). Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, содержащую 500 см<sup>3</sup> этилового спирта и 200 см<sup>3</sup> воды, добавляют 50 см<sup>3</sup> раствора мочевины и доливают водой до метки. Раствор годен к применению в течение двух недель.

### 2.3.2. Проведение анализа

2.3.2.1. Растворение пробы и подготовку раствора к анализу выполняют как приведено в п. 2.2.2.1.

2.3.2.2. Аликвотную часть раствора в соответствии с табл. 1 помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, содержащий 3—6 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) и 10 см<sup>3</sup> воды. рН раствора должно быть не более 1,0 (контроль по рН-метру). Затем прибавляют 2—5 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты и устанавливают рН (1,5±0,1), прибавляя небольшими порциями при перемешивании раствор гидроксида натрия с массовой концентрацией 50 г/дм<sup>3</sup>. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют при перемешивании 10 см<sup>3</sup> раствора хромазуrolа С, 5 см<sup>3</sup> раствора поливинилового спирта и 20 см<sup>3</sup> буферного раствора. Разбавляют водой до метки и перемешивают.

Оптическую плотность растворов измеряют через 30 мин на спектрофотометре при длине волны 620 нм или на фотоэлектроколориметре с сине-зеленым светофильтром, имеющим область пропускания 590—625 нм. В качестве раствора сравнения используют раствор контрольного опыта.

Для приготовления раствора контрольного опыта в стакан помещают навеску карбонильного железа, соответствующую навеске пробы и далее анализ выполняют, как указано выше по пп. 2.2.2.1 и 2.3.2.2.

Результаты анализа вычисляют по градуировочному графику или методом сравнения со стандартным образцом, близким по составу к анализируемой пробе и преведенным через все стадии анализа.

#### 2.4. Построение градуировочного графика

В восемь стаканов вместимостью 200 см<sup>3</sup> помещают навески карбонильного железа, соответствующие навеске анализируемой пробы в соответствии с табл. 2. В семь из них добавляют последовательно 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5 см<sup>3</sup> стандартного раствора хлористого алюминия, что соответствует 0,00005; 0,00010; 0,00015; 0,00020; 0,00025; 0,00030; 0,00035 г алюминия.

В случае присутствия в анализируемой пробе ванадия в стаканы добавляют раствор ванадия в количестве, соответствующем содержанию его в навеске анализируемой пробы.

Восьмой стакан служит для проведения контрольного опыта. Во все стаканы приливают по 20—30 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) и растворяют при нагревании. Далее анализ выполняют как указано в п. 2.2.2 при применении алюминона или в п. 2.3.2 при выполнении анализа с хромазуролом С.

По найденным величинам оптической плотности и соответствующим значениям массы алюминия строят градуировочный график. Допускается построение градуировочного графика в координатах: оптическая плотность — массовая доля алюминия.

#### 2.5. Обработка результатов

2.5.1. Массовую долю алюминия ( $X_1$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1 \cdot 100}{m},$$

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

$m$  — масса навески пробы, г.

2.5.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли алюминия приведены в табл. 1.

### 3. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ АЛЮМИНИЯ КИСЛОТОРАСТВОРИМОГО

#### 3.1. Сущность метода

Метод основан на разложении навески стали в разбавленной серной кислоте при слабом нагревании для наиболее полного разделения кислоторастворимого алюминия и алюминия, входящего в состав включений, растворимость которых зависит от концентрации кислоты и температуры растворения.

Алюминий кислоторастворимый определяют фотометрическим методом с алюминоном или с хромазуролом С.

#### 3.2. Аппаратура и реактивы

Аппаратура, реактивы и растворы по пп. 2.2.1 и 2.3.1.

### 3.3. Проведение анализа

Навеску стали массой 1 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 30 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:20) и накрыв колбу часовым стеклом растворяют на водяной бане при температуре 50—60 °С.

После полного разложения навески прибавляют немного беззольной фильтро-бумажной массы, разбавляют раствор водой до 50 см<sup>3</sup> и фильтруют через фильтр средней плотности в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Осадок и фильтр промывают 8—10 раз горячей водой. Фильтр с осадком отбрасывают. Фильтрат охлаждают, доливают водой до метки и перемешивают.

Если в анализируемой пробе присутствует титан, то его отделяют гидроксидом натрия. Для этого раствор после растворения навески фильтруют в стакан вместимостью 200—300 см<sup>3</sup> через фильтр средней плотности. Осадок и фильтр промывают 8—10 раз горячей водой. Фильтр с осадком отбрасывают. Содержимое стакана нагревают, окисляют железо, прибавляя 2—3 см<sup>3</sup> азотной кислоты, раствор упаривают до объема 15—20 см<sup>3</sup>, прибавляют 5 см<sup>3</sup> раствора хлористого цинка и 0,7 г борной кислоты.

Горячий раствор осторожно, небольшими порциями, при тщательном перемешивании вливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, содержащую горячий раствор гидроксида натрия с массовой концентрацией 200 г/дм<sup>3</sup> в количестве 30—50 см<sup>3</sup>, охлаждают, доливают до метки водой и перемешивают. После отстаивания раствор фильтруют через сухой фильтр средней плотности в сухой кварцевый стакан, отбрасывая первые порции фильтрата.

Далее анализ выполняют в соответствии с п. 2.2.2.2 при использовании алюминона или с п. 2.3.2.2 при использовании хромазурола С.

### 3.4. Построение градуировочного графика

В восемь конических колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 1 г карбонильного железа. В семь из них последовательно добавляют 0,3; 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора хлористого алюминия, что соответствует 0,00003; 0,00005; 0,00010; 0,00015; 0,00020; 0,00025; 0,00030 г алюминия. Восьмая колба служит для проведения контрольного опыта.

В случае присутствия в анализируемой пробе ванадия в колбы добавляют раствор ванадия в количестве, соответствующем содержанию его в навеске анализируемой пробы.

Во все колбы приливают 30 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:20) и, накрыв колбы часовым стеклом, растворяют на водяной бане при температуре 50—60 °С. Далее анализ выполняют как указано выше в п. 3.3. Допускается построение градуировочного графика в координатах: оптическая плотность — массовая доля.



### 3.5. Обработка результатов

3.5.1. Массовую долю кислоторастворимого алюминия ( $X_2$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m \cdot 100}{m_1},$$

где  $m$  — масса алюминия, найденная по градуировочному графику, г;

$m_1$  — масса навески пробы, г.

3.5.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли алюминия приведены в табл. 1.

## 4. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД

### 4.1. Сущность метода

Метод основан на измерении при  $\lambda=309,3$  нм степени поглощения резонансного излучения свободными атомами алюминия, образующимися в результате распыления анализируемого раствора в пламени закись азота — ацетилен.

### 4.2. Аппаратура и реактивы

Атомно-абсорбционный спектрофотометр с пламенным атомизатором.

Лампа с полым катодом для определения алюминия.

Баллон с ацетиленом по ГОСТ 5457—75.

Баллон с закисью азота.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 или по ГОСТ 14261—77 и разбавленная 1:1 и 1:100.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, разбавленная 1:4.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78.

Калий-натрий углекислый по ГОСТ 4332—76.

Соль динатриевая этилендиамин- $N, N, N', N'$ -тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, раствор с массовой концентрацией 50 г/дм<sup>3</sup>.

Алюминий металлический по ГОСТ 11069—74, марки А999, А995, А99, А97.

Стандартные растворы алюминия.

Раствор А: 0,5 г металлического алюминия помещают в стакан вместимостью 250—300 см<sup>3</sup> и растворяют при умеренном нагревании в 40—50 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1). Осторожно по каплям прибавляют 5—7 см<sup>3</sup> азотной кислоты и кипятят до удаления окислов азота. Затем приливают 100—150 см<sup>3</sup> горячей воды, раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,001 г алюминия.

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

1 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б содержит 0,0001 г алюминия.

#### 4.3. Подготовка прибора

Прибор готовят в соответствии с прилагаемой инструкцией. Настраивают спектрофотометр на резонансную линию 309,3 нм. После включения системы подачи газов и зажигания горелки в пламя распыляют воду и устанавливают нулевое показание прибора.

#### 4.4. Проведение анализа

4.4.1. Навеску стали или чугуна массой 1 г помещают в стакан вместимостью 250—300 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 20—50 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Затем осторожно, по каплям, прибавляют 5—10 см<sup>3</sup> азотной кислоты. Раствор выпаривают досуха. Соли растворяют в 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты при слабом нагревании, добавляют 40—50 см<sup>3</sup> горячей воды и фильтруют раствор через два фильтра «белая лента» с добавлением фильтро-бумажной массы. Фильтр с осадком промывают несколько раз горячей соляной кислотой (1:100) и два-три раза горячей водой. Фильтрат сохраняют.

Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, высушивают, изолируют и прокаливают в течение 7—10 мин при 800—900 °С.

Тигель охлаждают, прибавляют несколько капель воды, 3—4 капли серной кислоты, 4—5 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и выпаривают до удаления паров серной кислоты.

Затем тигель прокаливают в течение 5—7 мин при 800—900 °С, охлаждают, добавляют 1—1,5 г углекислого калия-натрия и сплавляют содержимое тигля при 1000—1100 °С. После охлаждения плав выщелачивают горячей водой, добавляют 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и растворяют при нагревании.

Раствор присоединяют к первоначальному фильтрату, упаривают до 20—30 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора трилона Б, охлаждают и переводят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Допускается другое разбавление раствора таким образом, чтобы окончательная концентрация алюминия находилась в диапазоне, соответствующем прямолинейному участку градуировочного графика.

Раствор фильтруют через сухой фильтр «белая лента», отбрасывая первые две порции фильтрата.

Одновременно с выполнением анализа проводят контрольный опыт на загрязнение реактивов.

Распыляют контрольный и испытуемые растворы в порядке увеличения абсорбции до получения стабильных показаний для каждого раствора. Перед введением в пламя каждого анализируемого раствора распыляют воду для промывания системы и проверки нулевого показания прибора.

Из среднего значения абсорбции каждого из анализируемых растворов вычитают среднее значение абсорбции контрольного опыта.

Результаты анализа вычисляют по градуировочному графику.

#### 4.4.2. Построение градуировочного графика

В шесть стаканов вместимостью 250—300 см<sup>3</sup> помещают по 1 г карбонильного железа. В пять из них добавляют 5; 7; 9; 10; 12 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0,0005; 0,0007; 0,0009; 0,0010; 0,0012 г алюминия. Далее поступают как приведено в п. 4.4.1.

Шестой стакан служит для проведения контрольного опыта.

Растворы распыляют в порядке увеличения абсорбции, начиная с контрольного раствора. Перед распылением каждого раствора распыляют воду. Из среднего значения абсорбции каждого раствора вычитают среднее значение абсорбции контрольного раствора. По найденным величинам абсорбции растворов и соответствующим им значениям массы алюминия строят градуировочный график.

### 4.5. Обработка результатов

4.5.1. Массовую долю алюминия ( $X_3$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{m \cdot 100}{m_1},$$

где  $m$  — масса алюминия, найденная по градуировочному графику, г;

$m_1$  — масса навески пробы, г.

4.5.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли алюминия приведены в табл. 1.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

## 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством черной металлургии СССР

## ИСПОЛНИТЕЛИ

Д. К. Нестеров, канд. техн. наук; С. И. Рудюк, канд. техн. наук; С. В. Спирина, канд. хим. наук (руководитель темы); В. Ф. Коваленко, канд. техн. наук; Н. Н. Гриценко, канд. хим. наук; А. М. Моисеева; Л. И. Березовая

## 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 25.08.88 № 3018

## 3. ВЗАМЕН ГОСТ 22536.10—77

## 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 61—75	2.2.1	ГОСТ 6691—77	2.3.1
ГОСТ 83—79	2.2.1	ГОСТ 9656—75	2.2.1
ГОСТ 199—78	2.2.1	ГОСТ 10484—78	2.2.1, 4.2
ГОСТ 3117—78	2.2.1	ГОСТ 10652—78	4.2
ГОСТ 3118—77	2.2.1, 4.2	ГОСТ 10779—73	2.3.1
ГОСТ 3760—79	2.2.1	ГОСТ 11069—74	2.2.1, 4.2
ГОСТ 4204—77	2.2.1, 4.2	ГОСТ 11125—84	2.2.1
ГОСТ 4328—77	2.2.1, 2.3.1	ГОСТ 11293—78	2.2.1
ГОСТ 4332—76	4.2	ГОСТ 13610—79	2.2.1
ГОСТ 4461—77	2.2.1, 4.2	ГОСТ 14261—77	2.2.1, 4.2
ГОСТ 4529—78	2.2.1	ГОСТ 14262—78	2.2.1
ГОСТ 5457—75	4.2	ГОСТ 18270—72	2.2.1
ГОСТ 5962—67	2.2.1	ГОСТ 18300—87	2.2.1
		ГОСТ 22536.0—87	1.1