

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

---

# СПЛАВЫ МЕДНО-ФОСФОРИСТЫЕ

## Метод определения висмута

Издание официальное

Б3 1—2001

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ  
ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ  
Минск

# ГОСТ 6674.4—96

## Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 107, Донецким государственным институтом цветных металлов (ДонИЦМ)

ВНЕСЕН Государственным комитетом Украины по стандартизации, метрологии и сертификации

2 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 10 от 3 октября 1996 г.)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Азербайджанская Республика	Азгосстандарт
Республика Беларусь	Госстандарт Республики Беларусь
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Республика Молдова	Молдовастандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Республика Таджикистан	Таджикгосстандарт
Туркменистан	Главгосинспекция «Туркменстандартлары»
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

3 Постановлением Государственного комитета Российской Федерации по стандартизации и метрологии от 19 декабря 2000 г. № 384-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 6674.4—96 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 июля 2001 г.

4 ВЗАМЕН ГОСТ 6674.4—74

© ИПК Издательство стандартов, 2001

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения ГосстандартаРоссии

## Содержание

1 Область применения . . . . .	1
2 Нормативные ссылки . . . . .	1
3 Общие требования . . . . .	1
4 Сущность метода . . . . .	1
5 Аппаратура, реагенты и растворы . . . . .	1
6 Проведение анализа . . . . .	2
7 Обработка результатов. . . . .	2

**СПЛАВЫ МЕДНО-ФОСФОРИСТЫЕ****Метод определения висмута**

Copper-phosphorous alloys.  
Method for determination of bismuth

Дата введения 2001—07—01

**1 Область применения**

Настоящий стандарт устанавливает атомно-абсорбционный метод определения висмута при его содержании от 0,0008 % до 0,02 % в медно-фосфористых сплавах.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 3760—79 Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 4160—74 Калий бромистый. Технические условия

ГОСТ 4461—77 Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 5845—79 Калий-натрий виннокислый 4-водный. Технические условия

ГОСТ 6674.0—96 Сплавы медно-фосфористые. Общие требования к методам анализа

ГОСТ 10157—79 Аргон газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 10928—90 Висмут. Технические условия

**3 Общие требования**

Общие требования — по ГОСТ 6674.0.

**4 Сущность метода**

Метод основан на растворении пробы в азотной кислоте, экстракционном извлечении висмута из бромидных растворов циклогексаноном и измерении атомного поглощения висмута в водном растворе реэкстракта с непламенным электротермическим атомизатором.

**5 Аппаратура, реактивы и растворы**

Атомно-абсорбционный спектрофотометр с непламенным электротермическим атомизатором и комплектом принадлежностей.

Аргон газообразный по ГОСТ 10157.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1; раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>.

Калий бромистый (калия бромид) по ГОСТ 4160, раствор 2 моль/дм<sup>3</sup>.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 4:1.

Калий-натрий виннокислый (калия-натрия тартрат) 4-водный (сегнетова соль) по ГОСТ 5845, раствор 200 г/дм<sup>3</sup>.

Циклогексанон по действующему нормативному документу.

Раствор реэкстрагента: смешивают 50 см<sup>3</sup> раствора аммиака, 50 см<sup>3</sup> раствора сегнетовой соли и 125 см<sup>3</sup> воды.

Висмут марки ВИ0 по ГОСТ 10928.

Стандартный раствор висмута: 0,1 г висмута растворяют в 50 см<sup>3</sup> разбавленной азотной кислоты (1:1). После удаления оксидов азота кипячением раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

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

## 6 Проведение анализа

6.1 Навеску сплава массой 2 г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>, растворяют в 20 см<sup>3</sup> разбавленной азотной кислоты (1:1), охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют до метки водой, перемешивают и отбирают аликовую часть раствора в соответствии с таблицей 1.

Таблица 1

Массовая доля висмута, %	Объем аликовой части раствора, см <sup>3</sup>	Масса навески, соответствующая аликовой части раствора, г
От 0,0008 до 0,005 включ.	25	1
Св. 0,005   »  0,01   »	10	0,4
» 0,01   » 0,02   »	5	0,2

6.2 Раствор, полученный по 6.1, помещают в делительную воронку, добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора бромида калия, доводят объем водной фазы до 50 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> циклогексанона и встряхивают 3 мин.

После расслоения фаз водную fazу отбрасывают и реэкстрагируют висмут 5 см<sup>3</sup> раствора реэкстрагента. Реэкстрагент фильтруют через сухой фильтр «белая лента» в сухой бокс с притертой крышкой.

6.3 Для построения градуировочного графика в сухие боксы с притертой крышкой помещают 0; 0,05; 0,10; 0,20; 0,30; 0,40 и 0,50 см<sup>3</sup> стандартного раствора висмута, добавляют 5,00; 4,95; 4,90; 4,80; 4,70; 4,60 и 4,50 см<sup>3</sup> раствора реэкстрагента, закрывают крышкой и перемешивают.

6.4 Подготовительные действия, необходимые для приведения спектрофотометра в режим работы по однолучевой схеме с дейтериевым корректором фона, проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

6.5 20·10<sup>-6</sup> дм<sup>3</sup> полученного по 6.2 и 6.3 раствора с помощью дозатора вносят в графитовую печь с потоком аргона на платформу с пиролитическим покрытием и проводят нагрев печи по следующей программе: 1-я стадия — при 90 °C в течение 30 с; 2-я стадия — плавный нагрев до 200 °C в течение 30 с; 3-я стадия — при 2300 °C в течение 5 с при остановленном потоке аргона. Регистрируют величину атомного поглощения висмута в растворах проб и растворах для построения градуировочного графика при длине волны 306,4 нм.

6.6 По полученным данным строят градуировочный график в координатах: «масса висмута, г — величина атомного поглощения». Массовую долю висмута в пробе определяют непосредственно по градуировочному графику.

6.7 Одновременно с проведением анализа сплава проводят контрольный опыт.

## 7 Обработка результатов

7.1 Массовую долю висмута  $X, \%$ , вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 - m_2}{m} \cdot 100, \quad (1)$$

где  $m_1$  — масса висмута в анализируемом растворе пробы, определенная по градуировочному графику, г;

$m_2$  — масса висмута в растворе контрольного опыта, определенная по градуировочному графику, г;

$m$  — масса навески сплава, соответствующая аликовотной части раствора, г.

7.2 Расхождения результатов параллельных определений и результатов анализа не должны превышать допускаемых (при доверительной вероятности 0,95) значений, приведенных в таблице 2.

Таблица 2

В процентах

Массовая доля висмута	Абсолютное допускаемое расхождение	
	результатов параллельных определений	результатов анализа
От 0,0008 до 0,001 включ.	0,0002	0,0004
Св. 0,001 » 0,003 »	0,0003	0,0006
» 0,003 » 0,006 »	0,0006	0,0012
» 0,006 » 0,01 »	0,001	0,002
» 0,01 » 0,02 »	0,002	0,004

Ключевые слова: сплавы медно-фосфористые, висмут, атомно-абсорбционный метод, непламенный электротермический атомизатор, экстракция, реэкстракция

Редактор *Л.И. Нахимова*  
Технический редактор *Н.С. Гришанова*  
Корректор *Н.Л. Шнайдер*  
Компьютерная верстка *О.В. Арсеевой*

Изд.лиц.№ 02354 от 14.07.2000. Сдано в набор 26.03.2001. Подписано в печать 10.04.2001. Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд.л. 0,40.  
Тираж экз. С 715. Зак. 391.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.

Набрано в Издательстве на ПЭВМ

Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. «Московский печатник», 103062, Москва, Лялин пер., 6.  
Плр № 080102