
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
54921—
2012

КОНЦЕНТРАТЫ ЦИНКОВЫЕ

**Метод атомно-эмиссионной спектроскопии
с индуктивно связанной плазмой.**

**Определение меди, свинца, кадмия, железа,
алюминия, кобальта, сурьмы, марганца,
мышьяка и индия**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Федеральным государственным унитарным предприятием «Государственный научно-исследовательский институт цветных металлов» (ФГУП «Институт «ГИНЦВЕТМЕТ»)

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 373 «Цветные металлы и сплавы»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 июня 2012 г. № 126-ст

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

5 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Октябрь 2019 г.

Правила применения настоящего стандарта установлены в статье 26 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации». Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (www.gost.ru)

© Стандартинформ, оформление, 2014, 2019

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

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины, обозначения и определения	3
4 Общие требования	3
5 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы и растворы	5
6 Определение меди, свинца, кадмия, железа, алюминия, кобальта, сурьмы, марганца и мышьяка	7
7 Определение индия	8

КОНЦЕНТРАТЫ ЦИНКОВЫЕ

Метод атомно-эмиссионной спектроскопии с индуктивно связанный плазмой.
Определение меди, свинца, кадмия, железа, алюминия, кобальта, сурьмы, марганца, мышьяка и индия

Zink concentrates. Atomic emission spectroscopy with inductively coupled plasma.
Determination of copper, lead, cadmium, iron, aluminum, cobalt, antimony, manganese, arsenic and indium

Дата введения — 2014—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает определение массовых долей меди, свинца, кадмия, железа, алюминия, кобальта, сурьмы, марганца, мышьяка и индия в цинковых концентратах методом атомно-эмиссионной спектроскопии с индуктивно связанный плазмой.

Метод основан на возбуждении атомов пробы в индуктивно связанный плазме и измерении интенсивности аналитической спектральной линии определяемых элементов при распылении раствора анализируемой пробы в индуктивно связанный плазму. Массовые концентрации элементов в анализируемом растворе устанавливают с помощью градуировочного графика.

Метод позволяет определять элементы в диапазонах массовых долей и длин волн аналитических линий элементов, приведенных в таблице 1.

Для определения массовых долей индия необходимо предварительно концентрировать индий на гидроксида железа.

Таблица 1 — Массовые доли элементов и длины волн аналитических линий элементов

Определяемый элемент	Диапазон массовых долей, %	Длина волны, нм
Медь	0,10—5,00	324,754
Свинец	0,10—5,00	283,306
Кадмий	0,10—5,00	227,502
Железо	3,0—20,0	259,940
Алюминий	0,2—5,0	308,215
Кобальт	0,005—0,1	228,616
Сурьма	0,005—0,5	231,147
Марганец	0,1—2,0	260,568
Мышьяк	0,03—0,70	234,984
Индий	0,0005—0,10	230,606

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:
ГОСТ 123 Кобальт. Технические условия
ГОСТ 859 Медь. Марки

ГОСТ 1089 Сурьма. Технические условия
ГОСТ 1467 Кадмий. Технические условия
ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия
ГОСТ 1973 Ангидрид мышьяковистый. Технические условия
ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия
ГОСТ 3773 Реактивы. Аммоний хлористый. Технические условия
ГОСТ 3778 Свинец. Технические условия
ГОСТ 4109 Реактивы. Бром. Технические условия
ГОСТ 4204 Реактивы. Кислота серная. Технические условия
ГОСТ 4212 Реактивы. Методы приготовления растворов для колориметрического и нефелометрического анализа
ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия
ГОСТ 4461 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия
ГОСТ 4518 Реактивы. Аммоний фтористый. Технические условия
ГОСТ 6008 Марганец металлический и марганец азотированный. Технические условия
ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия
ГОСТ 7851 Посуда стеклянная химико-лабораторная. Горловины. Внутренние диаметры
ГОСТ 10157 Аргон газообразный и жидкий. Технические условия
ГОСТ 10297 Индий. Технические условия
ГОСТ 11069 Алюминий первичный. Марки
ГОСТ 13610 Железо карбонильное радиотехническое. Технические условия
ГОСТ 14919 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия
ГОСТ 25086 Цветные металлы и их сплавы. Общие требования к методам анализа
ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 27329 Руды и концентраты цветных металлов. Общие требования к методам химического анализа
ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования
ГОСТ 29228 (ИСО 835-2—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 2. Пипетки градуированные без установленного времени ожидания
ГОСТ 29229 (ИСО 835-3—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 3. Пипетки градуированные с временем ожидания 15 с
ГОСТ 29251 (ИСО 385-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюretки. Часть 1. Общие требования
ГОСТ Р ИСО 5725-1 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения
ГОСТ Р ИСО 5725-2 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерений
ГОСТ Р ИСО 5725-3 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 3. Промежуточные показатели прецизионности стандартного метода измерений
ГОСТ Р ИСО 5725-4 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 4. Основные методы определения правильности стандартного метода измерений
ГОСТ Р ИСО 5725-6 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике
ГОСТ Р 53198—2008 Руды и концентраты цветных металлов. Общие требования к методам анализа
ГОСТ Р 53228 Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

Приложение — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам

ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана недатированная ссылка, то рекомендуется использовать действующую версию этого стандарта с учетом всех внесенных в данную версию изменений. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, то рекомендуется использовать версию этого стандарта с указанным выше годом утверждения (принятия). Если после утверждения настоящего стандарта в ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение рекомендуется применять без учета данного изменения. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, рекомендуется применять в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Термины, обозначения и определения

В настоящем стандарте применены термины, обозначения и определения по ГОСТ Р ИСО 5725-1 — ГОСТ Р ИСО 5725-4 и ГОСТ Р ИСО 5725-6, ГОСТ Р 53198.

4 Общие требования

4.1. К проведению анализов допускаются лица, прошедшие обучение, практическую подготовку и имеющие требуемую квалификацию.

Массовые доли элементов устанавливают по результатам двух параллельных измерений.

При определении массовых долей элементов методом атомно-эмиссионной спектроскопии с индуктивно связанный плазмой длину волны, мощность плазмы, расход аргона, высоту регистрируемой зоны плазмы и другие условия измерений выбирают так, чтобы достигнуть оптимальных результатов чувствительности и точности определения элемента.

При выполнении анализа проб проводят контрольный опыт для внесения поправки в результаты анализа.

Допускается применение других средств измерений, вспомогательных устройств, материалов и реактивов, кроме указанных в соответствующих методиках, при условии получения метрологических характеристик, не уступающих приведенным в настоящем стандарте.

При проведении анализа применяют стеклянную посуду лабораторную мерную, которая должна соответствовать ГОСТ 25336, ГОСТ 29227, ГОСТ 29228 и ГОСТ 29229.

Для приготовления основных растворов и аттестованных смесей применяют металлы с содержанием основного вещества не менее 99,9 %, соединения элементов квалификации не ниже х. ч. или в соответствии с требованиями методики проведения анализа.

4.1.1. Характеристики погрешности δ_0 приготовления аттестованных смесей рассчитывают по формуле

$$\delta_0 = \sqrt{\sum \left(\left(\Delta M_i / M_i \right)^2 + \left(\Delta m_i / m_i \right)^2 + \left(\Delta V_i / V_i \right)^2 \right)}, \quad (1)$$

где M_i — массовая доля основного вещества (реактива), %;

ΔM_i — характеристика погрешности определения массовой доли основного вещества, %;

m_i — навеска реактива, г;

Δm_i — характеристика погрешности аналитических весов, г;

V_i — номинальная вместимость используемой мерной посуды, см³;

ΔV_i — характеристика погрешности дозирования объема, см³.

Аттестованная смесь по метрологическому назначению выполняет функции стандартного образца (СО) состава вещества.

Основные растворы и градуировочные образцы (аттестованные смеси) необходимо хранить при комнатной температуре в плотно закрытых полистиленовых банках или в колбах с пришлифованными пробками. На емкости с основными растворами и градуировочными образцами должны быть приклеены этикетки, на которых указывают наименование, аттестованное значение, дату приготовления и срок годности согласно ГОСТ 4212. Сроки хранения растворов должны быть указаны в методике.

4.1.2 Требования к проведению анализа

Требования к методам анализа — по ГОСТ 27329 и ГОСТ 25086.

Используемые реактивы должны иметь квалификацию не ниже ч. д. а.

Допускается применение других методик, средств измерений при условии получения метрологических характеристик, не уступающих приведенным в таблице 3.

4.2 Градуировочную характеристику получают с использованием градуировочных образцов. В качестве градуировочных образцов могут быть применены стандартные образцы или аттестованные смеси.

Градуировочный график строят в системе прямоугольных координат: по оси абсцисс откладывают числовые значения массы элемента или массовой концентрации, а по оси ординат — значения аналитического сигнала.

Для построения градуировочного графика требуется не менее пяти градуировочных образцов, охватывающих весь диапазон определяемых массовых долей элементов. Для каждого из них вычисляют значение аналитического сигнала как среднеарифметическое трех результатов параллельных определений.

4.2.1 Контроль стабильности градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику признают стабильной при выполнении следующего условия:

$$|X - C| \leq K_{tp}, \quad (2)$$

где X — воспроизведенное по градуировочной характеристике аттестованное значение массы элемента или массовой концентрации определяемого элемента в градуировочном образце;

C — аттестованное значение массы элемента или массовой концентрации определяемого элемента в градуировочном образце;

K_{tp} — норматив контроля стабильности градуировочной характеристики. Значения K_{tp} не должны превышать 0.5Δ (погрешность анализа).

Контроль стабильности градуировочной характеристики осуществляют с использованием градуировочных образцов с массовой концентрацией определяемого элемента вблизи нижней и верхней границ и середины градуировочного графика.

При невыполнении условия формулы (2) хотя бы для одного из градуировочных образцов измерения повторяют. При повторном невыполнении условия строят новую градуировочную характеристику.

Периодичность контроля стабильности градуировочной характеристики определяют индивидуально для каждого метода анализа в зависимости от частоты анализа рабочих проб в лаборатории, а также при смене партий реагентов и аппаратуры.

4.3 Приемлемость результатов параллельных определений проверяют в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-6 и путем сопоставления абсолютного расхождения между наибольшим и наименьшим результатами единичного определения с пределом повторяемости r .

$$r = Q(P, n) S_p \quad (3)$$

где $Q(P, n)$ — коэффициент, зависящий от числа n параллельных определений, полученных в условиях повторяемости и доверительной вероятности $P = 0,95$. Значения этого коэффициента приведены в таблице 2.

Таблица 2 — Значения коэффициента $Q(P, n)$

n	2	3	4	5
$Q(P, n)$	2,77	3,31	3,63	3,86

Если абсолютное расхождение не превышает r , то результаты параллельных определений признают приемлемыми и за окончательный результат измерений (анализа) принимают среднеарифметическое значение этих результатов.

Если абсолютное расхождение превышает r , то используют методы проверки приемлемости результатов измерений (анализа) в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-6.

При проверке повторяемости результатов параллельных определений ($n = 3$) абсолютное значение разности X_{\max} и X_{\min} не должно превышать значения предела повторяемости r , то есть с доверительной вероятностью $P = 0,95$ должно выполняться условие

$$|X_{\max} - X_{\min}| \leq r, \quad (4)$$

где $r = 3,31 S_p$.

При невыполнении условия (4) процедуру проверки совместности результатов измерений (анализа) повторяют. При повторном невыполнении условия (4) выясняют и устраняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам.

Контроль повторяемости параллельных определений осуществляют при смене реактивов и замене аппаратуры, но не реже одного раза в месяц.

4.4 Проверка совместности результатов измерений (анализа) в условиях воспроизводимости

При проверке результатов измерений (анализа) в условиях воспроизводимости разность результатов одной и той же пробы, полученная разными операторами в разное время, в двух лабораториях, не должна превышать предел воспроизводимости

$$R = 2,77 S_R. \quad (5)$$

При невыполнении условия измерения прекращают, выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

4.5 Контроль правильности

Контроль правильности результатов измерений (анализа) осуществляют путем анализа контрольных образцов. В качестве контрольных образцов могут быть использованы образцы, не применяемые для градуировки. Абсолютное значение разности результатов измерений (анализа) контрольного образца X и аттестованного значения C_{at} не должно превышать норматива контроля K , т. е. с доверительной вероятностью $P = 0,95$ должно выполняться условие

$$|X - C_{at}| \leq K. \quad (6)$$

При невыполнении условия (6) измерения (анализ) повторяют. При повторном несоответствии полученных результатов этому соотношению выполнение измерений (анализа) прекращают, выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

Для оценки систематической погрешности методов анализа в качестве опорных используют аттестованные значения массовых долей элементов в стандартных образцах.

Систематическая погрешность методов определения массовых долей элементов вышеприведенными методами определения является незначимой при доверительной вероятности $P = 0,95$ для всех уровней определяемых массовых долей элементов в цинковом концентрате.

В качестве образцов для контроля стабильности показателей правильности могут быть использованы межгосударственные стандартные образцы (МСО), а также стандартные образцы (СО), прошедшие официальный порядок узаконения на территории страны, применяющей данный стандарт.

Периодичность контроля — при смене специалистов, реактивов, замене аппаратуры, а также изменении других условий выполнения анализа, о чем указывают в документах лаборатории.

5 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы и растворы

Атомно-эмиссионный спектрометр с индуктивно связанный плазмой любого типа.

Весы лабораторные по ГОСТ Р 53228 с погрешностью взвешивания $\pm 0,0002$ г.

Электроплитка с закрытой спиралью по ГОСТ 14919.

Вытяжной шкаф любого типа.

Колбы мерные вместимостью 50, 100 и 500 см³ по ГОСТ 1770.

Пипетки градуированные 1, 2, 5, 10 см³ по ГОСТ 29228.

Бюretки 25, 50 см³ по ГОСТ 29251.

Посуда стеклянная химико-лабораторная по ГОСТ 7851.

Часовое стекло.

Газообразный аргон высшего сорта по ГОСТ 10157.

Медь марки МО по ГОСТ 859.

Кадмий по ГОСТ 1467.

Свинец по ГОСТ 3778.

Алюминий первичный по ГОСТ 11069.

Индий марки ИН по ГОСТ 10297.

Кобальт марки КО по ГОСТ 123.

Марганец металлический марки MpOO по ГОСТ 6008.

Сурьма по ГОСТ 1089.

Карбонильное радиотехническое железо по ГОСТ 13610.

Мышьяк металлический с массовой долей мышьяка не менее 99,90 %.

Триоксид мышьяка по ГОСТ 1973.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, раствор 2 %.

Фтористый аммоний по ГОСТ 4518.

Хлористый аммоний по ГОСТ 3773.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, раствор азотной кислоты (1:1).

Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор соляной кислоты (1:1, 1:5, 1:10) и 2 н раствор.

Смесь соляной и азотной кислот (3:1).

Кислота серная по ГОСТ 4204.

Бром по ГОСТ 4109.

Дистиллированная вода по ГОСТ 6709.

Основной многоэлементный раствор кадмия, свинца и кобальта A_1 с массовой концентрацией каждого элемента 1 $\text{мг}/\text{см}^3$: навески кадмия, свинца и кобальта массой по 0,100 г каждая растворяют в 20 см^3 раствора азотной кислоты (1:1) сначала при температуре лабораторного помещения, затем при нагревании на электроплитке. После растворения навесок металлов раствор кипятят для удаления оксидов азота и упаривают до объема 2—3 см^3 , приливают 20 см^3 дистиллированной воды и охлаждают. Переносят раствор в мерную колбу вместимостью 100 см^3 , доводят до метки 2 н раствором соляной кислоты и тщательно перемешивают. Раствор устойчив в течение одного года.

Раствор кобальта B_1 : 10 см^3 раствора A_1 переносят в мерную колбу вместимостью 100 см^3 , доводят до метки 2 н раствором соляной кислоты и перемешивают. 1 см^3 раствора B_1 содержит 0,1 $\text{мг}/\text{см}^3$ кобальта.

Градуировочные многоэлементные растворы для определения кадмия и свинца: в восемь мерных колб вместимостью по 100 см^3 каждая переносят 1; 2; 3; 4; 5; 10; 30 и 50 см^3 раствора A_1 , доводят до метки раствором соляной кислоты (1:10) и перемешивают. Полученные растворы имеют массовые концентрации кадмия и свинца 10; 20; 30; 40; 50; 100; 300 и 500 $\text{мг}/\text{дм}^3$, что при навеске пробы массой 0,5 г и разведении 50 см^3 соответствует диапазону массовых долей кадмия и свинца в цинковых концентратах от 0,1 % до 5,0 %.

Градуировочные растворы для определения кобальта: в пять мерных колб вместимостью 100 см^3 переносят 0,5; 1; 2; 5 и 10 см^3 раствора B_1 . Доводят до метки 2 н раствором соляной кислоты и перемешивают. Полученные растворы имеют массовые концентрации кобальта 0,5; 1,0; 2,0; 5,0 и 10,0 $\text{мг}/\text{дм}^3$, что при навеске пробы массой 1,0 г и разведении 100 см^3 соответствует диапазону массовых долей кобальта в цинковых концентратах от 0,005 % до 0,1 %.

Основной многоэлементный раствор железа, алюминия и марганца A_2 с массовой концентрацией каждого элемента 1 $\text{мг}/\text{см}^3$: навески железа, алюминия и марганца массой 0,100 г каждая растворяют при нагревании в 10 см^3 раствора соляной кислоты (1:1). Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см^3 , доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Раствор A_2 устойчив в течение одного года.

Градуировочные растворы для определения железа: в пять мерных колб вместимостью по 500 см^3 каждая переносят 20; 40; 60; 80 и 100 см^3 раствора A_2 , доводят до метки раствором соляной кислоты (1:10) и перемешивают. Полученные растворы имеют массовые концентрации железа 40; 80; 120; 160 и 200 $\text{мг}/\text{дм}^3$, что при навеске пробы массой 0,5 г и разведении 500 см^3 соответствует диапазону массовых долей железа в цинковых концентратах от 4,0 % до 20,0 %.

Градуировочные многоэлементные растворы для определения алюминия и марганца: в пять мерных колб вместимостью по 500 см^3 каждая отбирают 0,5; 1,0; 5,0; 10,0 и 25,0 см^3 раствора A_2 , доводят до метки раствором соляной кислоты (1:10) и перемешивают. Полученные растворы имеют массовые концентрации алюминия и марганца 1,0; 2,0; 10,0; 20,0 и 50,0 $\text{мг}/\text{дм}^3$, что при навеске пробы массой 0,5 г и разведении 500 см^3 соответствует диапазону массовых долей алюминия и марганца в цинковых концентратах от 0,1 % до 5,0 %.

Основной раствор мышьяка A_3 массовой концентрацией 1 $\text{мг}/\text{см}^3$ готовят одним из двух способов.

1. Навеску мышьяка массой 0,100 г растворяют в 10 см^3 смеси соляной и азотной кислот (3:1), раствор упаривают до объема 1—2 см^3 , приливают 20 см^3 раствора соляной кислоты (1:5), переносят в

мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки раствором соляной кислоты (1:5) и тщательно перемешивают. Раствор устойчив в течение одного года.

2. Навеску триоксида мышьяка массой 0,132 г растворяют в 5 см³ 2%-ного раствора гидроксида натрия, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают. Раствор устойчив в течение одного года.

Градуировочные растворы для определения мышьяка: в пять мерных колб вместимостью по 100 см³ каждая переносят 1; 2; 4; 8; 10 см³ раствора A_3 , приливают 20 см³ раствора соляной кислоты (1:5), перемешивают, доводят до метки раствором соляной кислоты (1:5) и тщательно перемешивают. Полученные растворы имеют массовые концентрации мышьяка 10,0; 20,0; 40,0; 80,0 и 100,0 мг/дм³, что при навеске пробы массой 1,0 г и разведении 50 см³ соответствует диапазону массовых долей мышьяка в цинковых концентратах от 0,05 % до 0,5 %.

Основной раствор меди A_4 массовой концентрацией 1 мг/см³: навеску меди массой 0,100 г растворяют в 10 см³ раствора азотной кислоты (1:1), раствор упаривают до объема 2—3 см³, приливают 30 см³ дистиллированной воды и охлаждают. Переносят раствор в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Раствор имеет массовую концентрацию меди 1 мг/см³. Раствор A_4 устойчив в течение одного года.

Градуировочные растворы для определения меди: в пять мерных колб вместимостью по 100 см³ каждая переносят 0,5; 1,0; 2,0; 3,0 и 4,0 см³ основного раствора меди A_4 , в каждую колбу приливают 20 см³ раствора соляной кислоты (1:5), доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Полученные растворы имеют массовые концентрации меди 5,0; 10,0; 20,0; 30,0 и 40,0 мг/дм³, что при навеске пробы массой 0,5 г и разведении 500 см³ соответствует диапазону массовых долей меди в цинковых концентратах от 0,5 % до 4,0 %.

Основные растворы индия A_5 и сурьмы A_6 массовой концентрацией 1 мг/см³: навески индия и сурьмы массой по 0,100 г растворяют при нагревании в 20 см³ соляной кислоты, кипятят и охлаждают. Переносят в мерные колбы вместимостью по 100 см³, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Полученные растворы A_5 и A_6 устойчивы в течение года.

Растворы индия B_2 и сурьмы B_3 : 10 см³ раствора A_5 и A_6 переносят в мерные колбы вместимостью 100 см³, в каждую колбу приливают 10 см³ соляной кислоты, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Полученные растворы B_2 и B_3 имеют массовые концентрации индия и сурьмы по 0,1 мг/см³ соответственно.

Градуировочные растворы для определения индия и сурьмы: в шесть мерных колб для каждого элемента вместимостью 100 см³ переносят по 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см³ раствора индия B_2 и сурьмы B_3 . В каждую колбу приливают 10 см³ соляной кислоты, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают. Полученные растворы имеют массовые концентрации 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5 мг/дм³ индия и сурьмы соответственно.

6 Определение меди, свинца, кадмия, железа, алюминия, кобальта, сурьмы, марганца и мышьяка

6.1 Проведение анализа

Для определения меди, свинца, кадмия, железа, алюминия, кобальта, сурьмы, марганца и мышьяка навеску цинкового концентрата массой от 0,25 г до 1,0 г (в зависимости от массовых долей элементов в цинковом концентрате) помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, добавляют 0,3—0,4 г фтористого аммония, приливают 10 см³ азотной кислоты и 1 см³ брома, накрывают часовым стеклом и выдерживают без нагревания в течение 2 ч. Снимают стекло, нагревают колбу на электроплитке до удаления избытка брома, приливают 20 см³ соляной кислоты и упаривают до объема 5 см³. Раствор охлаждают, добавляют 20 см³ 2 н раствора соляной кислоты и переносят в мерную колбу вместимостью 100 или 250 см³ в зависимости от массовой доли определяемого элемента, доводят до метки 2 н раствором соляной кислоты, тщательно перемешивают и выдерживают раствор в течение 20—30 мин для отстаивания осадка. Аналогично проводят контрольный опыт.

Атомно-эмиссионный спектрометр с индуктивно связанный плазмой готовят к работе в соответствии с инструкцией по эксплуатации прибора.

Устанавливают мощность плазмы, расход аргона, высоту регистрируемой зоны плазмы и другие параметры таким образом, чтобы достигнуть оптимальных значений по чувствительности и точности определения элементов.

Последовательно вводят в плазму растворы контрольного опыта, градуировочные растворы и анализируемые растворы проб. Для каждого раствора выполняют три измерения интенсивности аналитической линии каждого элемента и вычисляют среднее арифметическое значение. С помощью градуировочного графика находят значение массовой концентрации определяемого элемента в растворе.

7 Определение индия

Сущность метода определения индия заключается в концентрировании его на гидроксидах железа (III) с использованием содержащегося в пробе железа, растворении осадка гидроксидов, введении анализируемого раствора в плазму и измерении интенсивности аналитической спектральной линии индия при длине волны 230,606 нм.

7.1 Проведение анализа

Навеску цинкового концентрата массой от 0,5 г до 2,0 г (в зависимости от массовой доли индия в концентрате) помещают в коническую колбу вместимостью 100 или 250 см³, смачивают дистиллированной водой, прибавляют 0,5—1,0 г фтористого аммония, перемешивают, приливают 10—20 см³ соляной кислоты и нагревают в течение 8—10 мин, приливают 5—8 см³ азотной кислоты и 1—2 см³ брома, накрывают часовым стеклом и выдерживают без нагревания в течение 2 ч. Снимают часовое стекло и нагревают до удаления избытка брома, после чего добавляют 10—20 см³ соляной кислоты и выпаривают до влажных солей, приливают 10 см³ соляной кислоты и снова выпаривают до влажных солей. Приливают 10 см³ соляной кислоты и выпаривают до объема 3—5 см³, приливают 80—100 см³ дистиллированной воды, раствор нагревают и кипятят в течение 3—5 мин. Осадок отфильтровывают. Если нерастворимый осадок небольшой, то его можно не отфильтровывать. В солянокислый раствор прибавляют около 1 г хлорида аммония, затем аммиак до выпадения гидроксидов [раствор железа (III) не вводят, поскольку цинковый концентрат содержит достаточное количество собственного железа (III)] и еще избыток аммиака (10 см³). Раствор с осадком перемешивают и оставляют в теплом месте на 5—10 мин для коагуляции осадка гидроксидов. Раствор фильтруют через неплотный фильтр и промывают два раза горячим раствором хлорида аммония массовой концентрацией 2 %. Разворачивают на воронке фильтр и смывают осадок 10—12 см³ горячего раствора соляной кислоты (1:1) в мерную колбу вместимостью 25 см³. Фильтр промывают горячей дистиллированной водой, собирая раствор в ту же мерную колбу вместимостью 25 см³. Раствор охлаждают, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают. Аналогично проводят контрольный опыт.

Растворы пробы, растворы для построения градуировочного графика и раствор контрольного опыта распыляют в плазму и измеряют интенсивность аналитической спектральной линии индия при длине волны 230,606 нм. Массовую концентрацию индия в анализируемом растворе пробы находят по градуировочному графику.

7.1.2 Обработка результатов анализа

Массовую долю элементов X в цинковом концентрате, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(C - C_{\text{к.о.}}) \cdot V}{m} \cdot 10^{-4}, \quad (7)$$

где C — массовая концентрация определяемого элемента в анализируемом растворе, мкг/см³;

$C_{\text{к.о.}}$ — массовая концентрация определяемого элемента в растворе контрольного опыта, мкг/см³;

V — объем анализируемого раствора, см³;

m — масса навески пробы, г.

Приемлемость полученных результатов определения массовой доли элементов оценивают по ГОСТ Р 53198—2008 (раздел 13).

Метрологические характеристики результатов определения массовой доли элементов не должны превышать величины, указанные в таблице 3.

Контроль стабильности результатов включая их правильность оценивают по ГОСТ Р 53198—2008 (раздел 13).

Возможно применение других методик проведения анализа при условии получения метрологических характеристик, не уступающих указанным в таблице 3.

Таблица 3—Метрологические характеристики результатов определения элементов методом атомно-эмиссионной спектроскопии с индуктивно связанный плазмой при доверительной вероятности $P = 0,95$

В процентах

Массовая доля элемента	Стандартное отклонение повторяемости, S_r	Предел повторяемости при $n = 2, g$	Стандартное отклонение воспроизведимости, S_R	Предел воспроизведимости при $n = 2, R$	Предел абсолютной погрешности, $\pm \Delta$	Критическое значение, K
Медь						
От 0,10 до 0,30 включ.	0,01	0,03	0,01	0,03	0,02	0,02
Св. 0,30 до 0,60 включ.	0,01	0,03	0,02	0,06	0,04	0,03
Св. 0,60 до 1,20 включ.	0,02	0,06	0,03	0,08	0,06	0,04
Св. 1,20 до 2,50 включ.	0,04	0,10	0,07	0,20	0,14	0,12
Св. 2,50 до 5,00 включ.	0,07	0,20	0,11	0,30	0,22	0,18
Мышьяк						
От 0,030 до 0,060 включ.	0,004	0,010	0,005	0,020	0,010	0,010
Св. 0,060 до 0,100 включ.	0,007	0,02	0,011	0,030	0,022	0,017
Св. 0,10 до 0,30 включ.	0,01	0,03	0,01	0,04	0,02	0,02
Св. 0,30 до 0,50 включ.	0,01	0,04	0,02	0,05	0,04	0,03
Св. 0,50 до 0,70 включ.	0,02	0,05	0,02	0,06	0,04	0,04
Железо						
От 3,0 до 5,00 включ.	0,05	0,15	0,09	0,25	0,18	0,15
Св. 5,00 до 8,00 включ.	0,09	0,25	0,11	0,30	0,22	0,18
Св. 8,00 до 12,00 включ.	0,11	0,30	0,13	0,35	0,26	0,22
Св. 12,00 до 20,00 включ.	0,13	0,35	0,14	0,40	0,28	0,25
Свинец						
От 0,10 до 0,30 включ.	0,01	0,03	0,01	0,04	0,02	0,02
Св. 0,30 до 0,60 включ.	0,01	0,04	0,02	0,05	0,04	0,03
Св. 0,60 до 1,20 включ.	0,02	0,06	0,03	0,08	0,06	0,04
Св. 1,20 до 2,50 включ.	0,04	0,10	0,07	0,20	0,14	0,12
Св. 2,50 до 5,00 включ.	0,07	0,20	0,11	0,30	0,22	0,18
Кадмий						
От 0,10 до 0,30 включ.	0,01	0,03	0,01	0,04	0,02	0,02
Св. 0,30 до 0,60 включ.	0,02	0,06	0,03	0,08	0,06	0,04
Св. 0,60 до 1,20 включ.	0,04	0,10	0,04	0,10	0,08	0,06
Св. 1,20 до 2,50 включ.	0,05	0,15	0,05	0,15	0,10	0,08
Св. 2,50 до 5,00 включ.	0,07	0,20	0,07	0,25	0,14	0,13
Алюминий						
От 0,20 до 0,60 включ.	0,02	0,06	0,02	0,07	0,04	0,03
Св. 0,60 до 2,00 включ.	0,06	0,17	0,07	0,20	0,14	0,12
Св. 2,00 до 5,00 включ.	0,12	0,33	0,14	0,40	0,28	0,25

Окончание таблицы 3

Массовая доля элемента	Стандартное отклонение повторяемости, S_1	Предел погрешности при $l = 2, \bar{r}$	Стандартное отклонение воспроизводимости, S_R	Предел воспроизводимости при $l = 2, \bar{R}$	Предел абсолютной погрешности, $\pm \Delta$	Критическое значение, K
Кобальт						
От 0,0050 до 0,0100 включ.	0,0003	0,0008	0,0004	0,001	0,0008	0,0008
Св. 0,010 до 0,030 включ.	0,001	0,003	0,001	0,003	0,002	0,0015
Св. 0,030 до 0,100 включ.	0,003	0,008	0,004	0,010	0,008	0,007
Сурьма						
От 0,0050 до 0,0100 включ.	0,0007	0,002	0,0007	0,002	0,0014	0,0012
Св. 0,010 до 0,030 включ.	0,001	0,003	0,001	0,004	0,002	0,0016
Св. 0,030 до 0,100 включ.	0,002	0,006	0,003	0,007	0,006	0,005
Св. 0,10 до 0,30 включ.	0,007	0,02	0,007	0,02	0,014	0,012
Св. 0,30 до 0,50 включ.	0,01	0,03	0,01	0,03	0,02	0,01
Марганец						
От 0,10 до 0,30 включ.	0,02	0,05	0,02	0,06	0,04	0,03
Св. 0,30 до 0,50 включ.	0,03	0,09	0,04	0,11	0,08	0,06
Св. 0,50 до 1,00 включ.	0,07	0,18	0,08	0,22	0,16	0,15
Св. 1,00 до 2,00 включ.	0,10	0,28	0,12	0,33	0,24	0,22
Индий						
От 0,0005 до 0,0010 включ.	0,0001	0,0003	0,0001	0,0004	0,0002	0,0003
Св. 0,0010 до 0,0020 включ.	0,0001	0,0004	0,0002	0,0005	0,0004	0,0003
Св. 0,0020 до 0,0050 включ.	0,0002	0,0005	0,0002	0,0006	0,0004	0,0004
Св. 0,0050 до 0,0080 включ.	0,0004	0,0010	0,0005	0,0015	0,0010	0,0009
Св. 0,0080 до 0,0100 включ.	0,0007	0,0020	0,0010	0,0030	0,0020	0,0015
Св. 0,010 до 0,020 включ.	0,001	0,003	0,001	0,004	0,002	0,002
Св. 0,020 до 0,050 включ.	0,001	0,004	0,002	0,005	0,004	0,003
Св. 0,050 до 0,100 включ.	0,003	0,008	0,004	0,010	0,008	0,005

УДК 622.344-15:546.19.06.006.354

ОКС 71.040.50

Ключевые слова: концентрат цинковый, аналитические методы анализа, методы контроля, массовая доля

Редактор *Е.И. Мосур*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.Ю. Каболова*
Компьютерная верстка *Д.В. Караданоеской*

Сдано в набор 09.09.2019. Подписано в печать 25.10.2019. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,45.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.
www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов.
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru