

**КОБАЛЬТ****Метод определения никеля****COBALT****Method for the determination of nickel****ГОСТ  
741.5—80****Взамен  
ГОСТ 741.5—69**

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 7 января 1980 г. № 48 срок действия установлен

с 01.07. 1981 г.  
до 01.07. 1986 г.

**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический метод определения никеля от 0,001 до 1,5%.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 741.0—80.

**2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ НИКЕЛЯ**  
**{от 0,001 до 1,5%}****2.1. Сущность метода**

Сущность метода заключается в фотометрировании окрашенного соединения никеля с диметилглиоксимом после отделения никеля в виде диметилглиоксимата экстракцией хлороформом и последующей рекстракцией никеля соляной кислотой.

**2.2. Аппаратура, реактивы и растворы**

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77, разбавленная 1:1 и 3:2.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, 0,5 н. раствор.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, разбавленная 1:1, 1:49.

Натрий лимоннокислый трехзамещенный по ГОСТ 22280—76, 10%-ный раствор.

Хлороформ по ГОСТ 20015—74, перегнанный.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, разбавленный 1:49.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962—67.

Диметилглиоксим по ГОСТ 5828—77, 1%-ный спиртовой раствор и 1%-ный раствор в 5%-ном растворе гидроокиси натрия.

Калий-натрий виннокислый по ГОСТ 5845—79, 20%-ный раствор.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, 5%-ный раствор.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72.

Аммоний надсернокислый по ГОСТ 20478—75, 3%-ный свежеприготовленный раствор.

Водорода перекись по ГОСТ 10929—76.

Никель металлический по ГОСТ 849—70.

Стандартные растворы никеля.

Раствор А: 0,1 г никеля растворяют в 10 мл азотной кислоты, разбавленной 3:2, добавляют 10 мл серной кислоты, разбавленной 1:1, выпаривают до выделения паров серного ангидрида, приливают 3—5 мл воды и повторяют выпаривание. Соли растворяют в небольшом объеме воды, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1 л, доливают до метки водой и перемешивают.

1 мл раствора А содержит 0,1 мг никеля.

Раствор Б: 50 мл раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 250 мл, прибавляют 15 мл серной кислоты, разбавленной 1:4, доливают водой до метки и перемешивают.

1 мл раствора Б содержит 0,02 мг никеля.

Раствор В: 50 мл раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл, доливают до метки водой и перемешивают.

1 мл раствора В содержит 0,01 мг никеля.

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Определение никеля (при массовой доле от 0,001 до 0,010%)

Навеску кобальта массой 0,5 г растворяют в 20 мл азотной кислоты, разбавленной 1:1, кипятят для удаления оксидов азота, выпаривают до 5 мл и разбавляют водой до 100 мл. Затем добавляют 5 мл 10%-ного раствора лимоннокислого натрия, 5—6 г хлористого аммония, 20 мл аммиака, 4 мл перекиси водорода и кипятят в течение 8—10 мин. Полученный раствор охлаждают, нейтрализуют избыток аммиака соляной кислотой до появления слабого запаха аммиака (рН 8,0—8,5), переносят в делительную воронку вместимостью 500 мл, разбавляют водой до 200 мл, прибавляют 120 мл 1%-ного спиртового раствора диметилглиоксима,

20 мл хлороформа и экстрагируют 1 мин диметилглиоксимат никеля. Экстрагирование повторяют еще раз с 10 мл хлороформа, сливая каждую порцию хлороформа во вторую делительную воронку. Верхний (водный) слой после двух экстракций отбрасывают. Объединенные экстракты промывают 2—3 раза разбавленным 1:49 аммиаком, добавляя его порциями 15, 10 и 5 мл. Промывание проводят до обесцвечивания водного слоя. Нижний хлороформный экстракт сливают в другую делительную воронку.

Для извлечения никеля из хлороформного экстракта в делительную воронку прибавляют 15 мл 0,5 н. раствора соляной кислоты и энергично встряхивают 1 мин. Хлороформный слой сливают во вторую воронку и повторяют экстракцию 15 мл 0,5 н. раствора соляной кислоты. Хлороформный слой второй делительной воронки отбрасывают, а солянокислые растворы сливают в стакан вместимостью 100 мл и осторожно выпаривают досуха. К сухому остатку прибавляют 1—2 мл смеси азотной и соляной кислот 1:3 и снова выпаривают досуха. Затем повторяют выпаривание с 1 мл соляной кислоты.

Сухой остаток смачивают соляной кислотой, разбавляют 10 мл воды и переводят в мерную колбу вместимостью 50 мл. К раствору в колбе добавляют при перемешивании 5 мл 20%-ного раствора виннокислого калия-натрия, 5 мл 5%-ного раствора гидроокиси натрия, 5 мл 3%-ного раствора надсернистого аммония и 5 мл 1%-ного раствора диметилглиоксима в 5%-ном растворе гидроокиси натрия. Через 2—3 мин раствор доливают водой до метки и перемешивают. Спустя 5—6 мин измеряют оптическую плотность полученного раствора на фотоэлектроколориметре с синим светофильтром (область светопропускания 440 нм) в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 30 мм. В качестве раствора сравнения используют раствор, в который добавлено 4—5 капель концентрированной соляной кислоты, 15 мл воды и все реактивы, в том же количестве что и при колориметрировании проб.

3.1.1. Содержание никеля находят по градуировочному графику.

В мерные колбы вместимостью по 50 мл отбирают микробюреткой 0; 0,5; 1; 2; 5 и 6 мл стандартного раствора В, разбавляют водой до 10 мл, затем прибавляют при перемешивании 5 мл 20%-ного раствора виннокислого калия-натрия и анализ проводят, как указано в п. 3.1.

3.2. Определение никеля (при массовой доле от 0,01 до 1,5%)

Навеску кобальта массой 0,2 г растворяют в 20 мл азотной кислоты, разбавленной 1:1, кипятят до удаления окислов азота, выпаривают до 5—10 мл и разбавляют водой в мерной колбе, объемы которых приведены в табл. 1.

Таблица 1

Массовая доля никеля, %	Объем мерной колбы, мл	Аликвотная часть, мл
От 0,01 до 0,04	—	Весь раствор
Св. 0,04 " 0,1	100	25
" 0,1 " 0,4	100	10
" 0,4 " 0,6	100	5
" 0,6 " 0,8	200	10
" 0,8 " 1,5	500	10

При массовой доле никеля до 0,1% помещают соответствующую аликвотную часть (см. табл. 1) или весь раствор в стакан, доводят водой до 70—80 мл, добавляют 5 мл 10%-ного раствора лимоннокислого натрия, 2—3 г хлористого аммония, 15 мл аммиака, 2 мл перекиси водорода и кипятят 8—10 мин, после чего охлаждают, нейтрализуют избыток аммиака соляной кислотой до появления слабого запаха, переводят раствор в делительную воронку вместимостью 200—250 мл и добавляют 50—60 мл спиртового раствора диметилглиоксима.

При массовой доле никеля свыше 0,1% берут соответствующую аликвотную часть раствора, наливают в стакан вместимостью 100 мл, разбавляют водой до 20 мл, добавляют 5 мл 10%-ного раствора лимоннокислого натрия и нейтрализуют раствором аммиака до появления запаха, после чего приливают избыток 3—4 капли. Полученный раствор переводят в делительную воронку вместимостью 100 мл и добавляют 15 мл 1%-ного спиртового раствора диметилглиоксима.

Экстракцию никеля из приготовленных растворов проводят одинаково для всех содержаний никеля. В делительную воронку прибавляют 20 мл хлороформа и, встряхивая в течение 1 мин, экстрагируют диметилглиоксимат никеля. Экстракцию повторяют еще раз с 10 мл хлороформа, сливая каждую порцию хлороформа во вторую делительную воронку. Верхний (водный) слой после двух экстракций отбрасывают. Объединенные хлороформные экстракты промывают 15 мл аммиака, разбавленного 1:49, и нижний хлороформный слой сливают в чистую делительную воронку.

Для извлечения никеля из хлороформного экстракта в делительную воронку прибавляют 15 мл 0,5 н. раствора соляной кислоты и энергично встряхивают 1 мин. Хлороформный слой сливают во вторую делительную воронку и повторяют реэкстракцию 15 мл 0,5 н. раствора соляной кислоты. Органический слой выбрасывают, а солянокислые растворы сливают в стакан вместимостью 100 мл (делительные воронки промывают 2—3 мл 0,5 н.

раствора соляной кислоты, которую добавляют к солянокислому раствору в стакане).

Раствор в стакане осторожно выпаривают досуха. К сухому остатку прибавляют 1—2 мл смеси азотной и соляной кислот 1:3 и вновь выпаривают досуха. Затем повторяют выпаривание с 1 мл соляной кислоты. Сухой остаток смачивают соляной кислотой, добавляют 10 мл воды и переводят в мерную колбу вместимостью 100 мл.

К раствору в колбе прибавляют при перемешивании 10 мл 20%-ного раствора виннокислого калия-натрия, 10 мл 5%-ного раствора гидроокиси натрия, 10 мл 3%-ного раствора надсернокислого аммония и 10 мл 1%-ного раствора диметилглиоксима в 5%-ном растворе гидроокиси натрия, через 2—3 мин доливают водой до метки и перемешивают. Спустя 5—6 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре с синим светофильтром (область светопропускания 440 нм) в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм. В качестве раствора сравнения используют раствор, в который добавлено 4—5 капель концентрированной соляной кислоты, 15 мл воды и все реактивы в том же количестве, что и при колориметрировании проб. Содержание никеля в пробе находят по градуировочному графику.

### 3.3. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью по 100 мл отбирают микробюреткой 0; 0,5; 1; 2; 3; 4; 5 мл стандартного раствора Б, что соответствует 0; 0,01; 0,02; 0,04; 0,06; 0,08; 0,10 мг никеля, разбавляют водой до 15 мл, прибавляют при перемешивании 10 мл 20%-ного раствора виннокислого калия-натрия и далее анализ проводят, как указано в п. 3.2.

## 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

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

$$X = \frac{m_1 \cdot V_1 \cdot 100}{m \cdot V},$$

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

$m$  — масса навески кобальта, г;

$V_1$  — общий объем раствора, мл;

$V$  — объем аликвотной части раствора, мл.

4.2. Допускаемые расхождения между параллельными определениями не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

Т а б л и ц а 2

Массовая доля никеля, %	Допускаемые расхождения, отн. %
До 0,05	10
Св. 0,05 до 0,6	5
„ 0,6 „ 1,5	2

**Изменение № 1 ГОСТ 741.5—80 Кобальт. Метод определения никеля**

**Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 09.01.86  
№ 54 срок введения установлен**

**с 01.07.86**

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 1709.

По всему тексту стандарта заменить единицы: мл на см<sup>3</sup>, л на дм<sup>3</sup>.

Пункт 1.1. Заменить ссылку: ГОСТ 741.0—80 на ГОСТ 741.1—80.

Пункт 2.2. Заменить слова: 0,5 н. на 0,5 М, «10 %-ный раствор» на «раствор 100 г/дм<sup>3</sup>», «1 %-ный спиртовой раствор и 1 %-ный раствор в 5 %-ном растворе гидроокиси натрия» на «спиртовой раствор 10 г/дм<sup>3</sup> и раствор 10 г/дм<sup>3</sup> в растворе гидроокиси натрия 50 г/дм<sup>3</sup>»; «20 %-ный раствор» на «раствор 200 г/дм<sup>3</sup>»; «5 %-ный раствор» на «раствор 50 г/дм<sup>3</sup>»; «3 %-ный раствор» на «раствор 30 г/дм<sup>3</sup>»;

после слов «по ГОСТ 849—70» дополнить словами: «марки «Н-0»;

заменить ссылку: ГОСТ 5962—67 на ГОСТ 18300—72.

Пункт 3.1. Исключить слова: «10 %-ного», «1 %-ного» (2 раза), «20 %-ного», «5 %-ного», «5 %-ном»; 0,5 н. (2 раза).

Пункт 3.1.1. Первый абзац изложить в новой редакции: «*Построение градировочного графика*»;

исключить слова: «микробюреткой», «20 %-ного».

Пункт 3.2. Исключить слова: «10 %-ного» (2 раза), «1 %-ного», «20 %-ного», «5 %-ного», «3 %-ного», «5 %-ном»; заменить слова: 0,5 н. на 0,5 М (3 раза).

Пункт 3.3. Исключить слова: «микробюреткой», «20 %-ного».

*(Продолжение см. с. 76)*

(Продолжение изменения к ГОСТ 741.5—80)

Пункт 4.2 изложить в новой редакции: «4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

Т а б л и ц а 2

Массовая доля никеля, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,001 до 0,003 включ.	0,0004
Св 0,003 » 0,006 »	0,001
» 0,006 » 0,012 »	0,002
» 0,012 » 0,025 »	0,004
» 0,025 » 0,05 »	0,008
» 0,05 » 0,1 »	0,01
» 0,1 » 0,2 »	0,02
» 0,2 » 0,4 »	0,03
» 0,4 » 0,6 »	0,04
» 0,6 » 1,5 »	0,05

(ИУС № 5 1986 г.)

## **Изменение № 2 ГОСТ 7415—80 Кобальт. Метод определения никеля**

**Утверждено и введено в действие Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 26.11.91 № 1800**

**Дата введения 01.05.92**

Вводную часть изложить в новой редакции: Настоящий стандарт устанавливает фотометрический и атомно-абсорбционный методы определения никеля при массовой доле от 0,001 до 1,5 %».

Пункт 2.1 изложить в новой редакции: «2.1. Метод основан на измерении светопоглощения комплексного соединения никеля с диметилглиоксимом при длине волны 440 нм после предварительного отделения его экстракцией хлороформом и последующей реэкстракцией».

Пункт 2.2. Первый абзац дополнить словами: «любого типа»; дополнить абзацами (перед словами «Стандартные растворы никеля»): «Иод металлический по ГОСТ 4159—79, спиртовой раствор 10 г/дм<sup>3</sup>. Натрий углекислый по ГОСТ 83—79, раствор 200 г/дм<sup>3</sup>».

Стандартные растворы никеля. Заменить значения: 0,1 мг на  $1 \cdot 10^{-4}$  г; 0,02 мг на  $2 \cdot 10^{-5}$  г; 0,01 мг на  $1 \cdot 10^{-5}$  г;

заменить ссылку: ГОСТ 20015—74 на ГОСТ 20015—88.

Пункт 3.1. Последний абзац изложить в новой редакции: «Сухой остаток смачивают соляной кислотой, приливают 10 см<sup>3</sup> воды и переводят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>. К раствору в колбе приливают при помешивании 5 см<sup>3</sup> раствора винно-кислого калия-натрия, 5 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия, 5 см<sup>3</sup> раствора надсерно-кислого аммония и 5 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима в растворе гидроксида натрия. Через 2—3 мин раствор доливают до метки водой. Спустя 5—6 мин измеряют светопоглощение раствора при длине волны 440 нм.

*(Продолжение см. с. 36)*

В качестве раствора сравнения используют раствор контрольного опыта.

Массу никеля находят по градуировочному графику;

дополнить абзацем (после третьего): «Допускается проводить измерение светопоглощения раствора диметилглиоксимата никеля следующим образом: объединенные соляно-кислые реэкстракты переводят в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты и упаривают до появления паров серной кислоты, при этом в 2—3 приема добавляют по 0,5 см<sup>3</sup> азотной кислоты для разрушения диметилглиоксимата никеля. Соли растворяют в воде, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают в строгой последовательности при перемешивании 10 см<sup>3</sup> раствора калия-натрия винно-кислого, 2 см<sup>3</sup> спиртового раствора йода, 30 см<sup>3</sup> раствора углекислого натрия, 5 см<sup>3</sup> раствора диметилглиоксима и доливают до метки водой. Далее в соответствии с п. 3.1».

Пункты 3.1.1, 4.2 изложить в новой редакции: «3.1.1. В делительные воронки вместимостью 250 см<sup>3</sup> отбирают 0; 0,50; 1,00; 2,00; 5,00; 6,00 стандартного раствора В, что соответствует (0; 0,005; 0,010; 0,020; 0,050; 0,06)·10<sup>-3</sup> г никеля, разбавляют водой до объема 200 см<sup>3</sup> и далее в соответствии с п. 3.1.

В качестве раствора сравнения используют градуировочный раствор, не содержащий никеля.

По полученным значениям светопоглощения и соответствующим им массам никеля строят градуировочный график.

4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений, характеризующие сходимость метода ( $d$ ), и результатов двух анализов, характеризующие воспроизводимость метода ( $D$ ), не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

(Продолжение см. с. 37)

Таблица 2

Массовая доля никеля, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %	
	<i>d</i>	<i>D</i>
От 0,0010 до 0,0030 включ.	0,0004	0,0006
Св. 0,003 » 0,006 »	0,001	0,001
» 0,006 » 0,012 »	0,002	0,003
» 0,012 » 0,025 »	0,004	0,005
» 0,025 » 0,050 »	0,008	0,008
» 0,05 » 0,10 »	0,01	0,01
» 0,10 » 0,20 »	0,02	0,02
» 0,20 » 0,40 »	0,03	0,03
» 0,40 » 0,60 »	0,04	0,04
» 0,60 » 1,50 »	0,05	0,05

Стандарт дополнить разделом — 5:

**«5. Атомно-абсорбционный метод определения никеля**

**5.1. Сущность метода**

Метод основан на измерении атомной абсорбции никеля в пламени ацетилен-воздух при длине волны 282,1 нм.

**5.2. Аппаратура, реактивы, растворы**

Спектрофотометр атомно-абсорбционный.

Источник излучения для никеля.

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

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

Кобальт по ГОСТ 123—78 марки КО, раствор азотно-кислого кобальта: навеску кобальта массой 10,00 г растворяют в 70 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты 1:1, выпаривают до влажных солей, охлаждают, приливают (15—20 см<sup>3</sup> воды и нагревают для растворения солей. Затем охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки водой.

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

Никель металлический по ГОСТ 849—70.

Стандартный раствор никеля: 0,1000 г металлического никеля растворяют в 10 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты 1:1, кипятят для удаления оксидов азота, раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят до метки водой.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,1·10<sup>-3</sup> г никеля.

**5.3. Проведение анализа**

Навеску кобальта массой, указанной в табл. 1, растворяют в 30 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты 1:1, и используют для анализа весь раствор или аликвотную часть в соответствии с табл. 3.

Таблица 3

Массовая доля никеля, %	Масса навески, г	Объем мерной колбы, см <sup>3</sup>	Аликвотная часть, см <sup>3</sup>
От 0,01 до 0,15 включ.	1,0000	100	Весь раствор
Св. 0,15 » 1,00 »	0,5000	100	10
» 1,0 » 1,5 »	0,2500	100	10

(Продолжение см. с. 38)

Раствор выпаривают до объема 5—10 см<sup>3</sup>, растворяют в 20 см<sup>3</sup> воды, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки водой.

Распыляют в пламя растворы контрольного опыта, затем анализируемые растворы и градуировочные растворы в порядке увеличения концентрации никеля до получения стабильных показаний.

Концентрацию никеля в анализируемых растворах находят по градуировочному графику с поправкой на концентрацию никеля в растворе контрольного опыта.

5.4. Построение градуировочного графика при массовой доле никеля до 0,15 %

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают 0; 0,50; 1,00; 2,00; 4,00; 6,00; 8,00; 10,00 см<sup>3</sup> стандартного раствора никеля, что соответствует (0; 0,50; 1,00; 2,00; 4,00; 6,00; 8,00; 10,00)·10<sup>-6</sup> г/см<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора азотно-кислого кобальта и доводят до метки водой.

Полученные растворы распыляют в пламя ацетилен-воздух в соответствии с п. 5.3.

По полученным значениям атомной абсорбции и соответствующим им значениям концентраций никеля строят градуировочный график с поправкой на значение абсорбции градуировочного раствора, не содержащего никель.

5.5. Построение градуировочного графика при массовой доле никеля свыше 0,15 %

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> отбирают 0; 0,50; 1,00; 2,00; 4,00; 6,00; 8,00; 10,00 см<sup>3</sup> стандартного раствора никеля, что соответствует (0; 0,50; 1,00; 2,00; 4,00; 6,00; 8,00; 10,00)·10<sup>-6</sup> г/см<sup>3</sup>, доводят до метки водой и распыляют растворы в пламя в соответствии с п. 5.4.

#### 5.6. Обработка результатов

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

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

где  $C$  — концентрация никеля в анализируемом растворе, найденная по градуировочному графику, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем конечного фотометрируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески кобальта, г.

5.6.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений, характеризующие сходимости метода ( $d$ ), и результатов двух анализов, характеризующие воспроизводимость метода ( $D$ ), не должны превышать значений, приведенных в табл. 2».

(ИУС № 2 1992 г.)