

ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ

# БРОНЗЫ ОЛОВЯННЫЕ

## Методы анализа

Издание официальное

Москва  
ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ  
2002

ОТ ИЗДАТЕЛЬСТВА

Сборник «Бронзы оловянные. Методы анализа» содержит стандарты, утвержденные до 1 февраля 2002 г.

В стандарты внесены изменения, принятые до указанного срока.

Текущая информация о вновь утвержденных и пересмотренных стандартах, а также о принятых к ним изменениях публикуется в ежемесячном информационном указателе «Государственные стандарты».

## БРОНЗЫ ОЛОВЯННЫЕ

## Методы определения меди

ГОСТ  
1953.1—79

Tin bronze. Methods for the determination of copper

ОКСТУ 1709

Дата введения **01.01.81**

Настоящий стандарт устанавливает гравиметрические электролитические методы определения меди в оловянных бронзах по ГОСТ 5017, ГОСТ 614 и ГОСТ 613.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 1527—79.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 25086 с дополнением: за результаты анализа принимают среднеарифметическое результатов трех (двух) параллельных определений.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

**2. ГРАВИМЕТРИЧЕСКИЙ ЭЛЕКТРОЛИТИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МЕДИ С ПРЕДВАРИТЕЛЬНЫМ ОТДЕЛЕНИЕМ ОЛОВА И СВИНЦА****2.1. Сущность метода**

Метод основан на выделении меди электролизом после предварительного отделения олова в виде метаоловянной кислоты и свинца в виде сернокислого и взвешивании выделившегося на катоде осадка меди и последующем определении остаточной меди в электролите методом атомно-абсорбционной спектроскопии или фотометрическим методом с применением купризона.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

**2.2. Аппаратура, реактивы и растворы**

Установка электролизная.

Электроды платиновые по ГОСТ 6563.

Спектрометр атомно-абсорбционный.

Лампа с полым медным катодом.

Шкаф сушильный.

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

Кислота лимонная по ГОСТ 3652.

Лимоннокислый аммоний, раствор, готовят следующим образом: 150 г лимонной кислоты растворяют в 400 см<sup>3</sup> воды, добавляют при перемешивании 100 см<sup>3</sup> концентрированного раствора аммиака, охлаждают, добавляют еще 100 см<sup>3</sup> аммиака, охлаждают и доливают водой до 1000 см<sup>3</sup>.

Бис-циклогексанон-оксалил-дигидразон (купризон), раствор, готовят следующим образом: 2,5 г купризона растворяют при перемешивании в 900 см<sup>3</sup> воды при температуре 60—70 °С.

## С. 2 ГОСТ 1953.1—79

После охлаждения раствор фильтруют в темный стеклянный сосуд, доливают водой до объема 1000 см<sup>3</sup>. Раствор годен 10 сут.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1 и 1:100.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1:1, 1:4 и 1:100.

Калий железистосинеродистый по ГОСТ 4207, раствор 300 г/дм<sup>3</sup>.

Аммоний азотнокислый по ГОСТ 22867, раствор 300 г/дм<sup>3</sup>.

Медь по ГОСТ 859, марки М0.

Стандартный раствор меди; готовят следующим образом: 0,1 г меди растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1. 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 меди.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

Ацетилен по ГОСТ 5457.

### 2.3. Пр о в е д е н и е а н а л и з а

Навеску массой 1 г помещают в стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup>, добавляют 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, накрывают часовым стеклом и растворяют при нагревании. После растворения сплава часовое стекло снимают, ополаскивают его водой и упаривают раствор до 5—10 см<sup>3</sup>. К остатку добавляют 50 см<sup>3</sup> горячей воды, 10 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого аммония и выдерживают в теплом месте в течение 1 ч.

Осадок метаоловянной кислоты отфильтровывают на плотный фильтр с фильтробумажной массой, собирая фильтрат в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Фильтрат с осадком промывают горячей азотной кислотой, разбавленной 1:100, до полного удаления меди (проба с железистосинеродистым калием).

Выделенный осадок метаоловянной кислоты используют при гравиметрическом методе определения олова по ГОСТ 1953.3.

Фильтрат упаривают до 150 см<sup>3</sup>, добавляют 7 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:4. В раствор погружают платиновые электроды (катод предварительно взвешивают) и проводят электролиз при силе тока 1,5—2 А и перемешивании раствора. Стакан с электролитом должен быть накрыт двумя половинками часового стекла или специальным органическим стеклом с прорезями для электродов. При анализе бронзы, содержащей свинец от 1 % до 4 %, добавляют 7 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:4) через 30 мин после начала электролиза. Выделившийся осадок двуокиси свинца на аноде используют при гравиметрическом методе определения свинца по ГОСТ 1953.2.

После обесцвечивания раствора стенки стакана, покрывные стекла и выступающие части электродов ополаскивают водой (15—20 см<sup>3</sup>) и продолжают электролиз еще 10—15 мин при силе тока 0,5 А.

Если на свежепогруженной части катода не выделяется осадок, электролиз считают законченным. В противном случае электролиз продолжают 10—15 мин и вновь контролируют полноту выделения меди.

По окончании электролиза, не выключая тока, вынимают электроды из электролита, ополаскивают электроды и покрывные стекла водой, собирая промывные воды в стакан с электролитом. Затем катод погружают в стакан с этиловым спиртом и высушивают при 105 °С до постоянной массы. Одна порция спирта (200 см<sup>3</sup>) может быть использована для промывки не более 20 электродов.

При анализе оловянно-свинцовистых бронз в фильтрат после отделения олова добавляют 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и упаривают до начала выделения белого дыма серной кислоты. К остатку после охлаждения добавляют 50 см<sup>3</sup> воды. Нагревают до растворения солей, охлаждают и оставляют на 2 ч. Выделенный осадок сернокислого свинца отфильтровывают на плотный фильтр и промывают 3—4 раза серной кислотой, разбавленной 1:100. Осадок отбрасывают или используют при титриметрическом методе определения свинца по ГОСТ 1953.2.

К фильтрату добавляют 10 см<sup>3</sup> прокипяченной азотной кислоты, разбавленной 1:1, добавляют воду до 150 см<sup>3</sup> и проводят электролиз, как указано выше.

### 2.2, 2.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

### 2.4. О п р е д е л е н и е о с т а т о ч н о й м е д и в э л е к т р о л и т е

Электролит после отделения меди выпаривают до объема 40 см<sup>3</sup>, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

#### 2.4.1. *Определение остаточной меди методом атомно-абсорбционной спектроскопии*

2.4.1.1. Измеряют атомную абсорбцию меди в пламени ацетилен-воздух при длине волны 324,7 нм параллельно с растворами для построения градуировочного графика.

#### 2.4.1.2. Построение градуировочного графика

В шесть из семи мерных колб вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора меди. Во все колбы добавляют по 5 см<sup>3</sup> азотной, разбавленной 1:1, и серной, разбавленной 1:1, кислот, доливают до метки водой и измеряют атомную абсорбцию меди, как указано в п. 2.4.1.1. По полученным данным строят градуировочный график.

#### 2.4.2. Определение остаточной меди фотометрическим методом с купризоном

2.4.2.1. Аликвотную часть раствора — 50 см<sup>3</sup> помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора лимоннокислого аммония и раствор аммиака, разбавленного 1:4, до образования слабощелочной реакции, затем добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора аммиака, разбавленного 1:4, 10 см<sup>3</sup> раствора купризона, немедленно доливают до метки водой и перемешивают. рН полученного раствора должен быть 8,5—9,0. Через 5 мин, но не позднее 30 мин, измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре с оранжевым светофильтром в кювете с толщиной поглощающего слоя 3 см или на спектрофотометре при длине волны 600 нм в кювете с толщиной поглощающего слоя 1 см. Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта.

#### 2.4.2.2. Построение градуировочного графика

В шесть из семи мерных колб вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 0,75; 1,0; 1,5; 2,0 и 2,5 см<sup>3</sup> стандартного раствора меди. Во все колбы добавляют по 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, по 10 см<sup>3</sup> раствора лимоннокислого аммония и далее проводят анализ, как указано в п. 2.4.2.1. По полученным данным строят градуировочный график.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий меди.

2.4—2.4.2.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

### 3. ГРАВИМЕТРИЧЕСКИЙ ЭЛЕКТРОЛИТИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МЕДИ БЕЗ ОТДЕЛЕНИЯ ОЛОВА

#### 3.1. Сущность метода

Метод основан на маскировании олова в виде растворимого фторидного комплекса, выделении меди электролизом, взвешивании выделившегося на катоде осадка меди и определении остаточного содержания меди в электролите методом атомно-абсорбционной спектрометрии или фотометрическим методом с применением купризона. Этот метод проще изложенного в разд. 2, но с его применением исключается возможность последующего определения олова, никеля и железа.

#### 3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Установка электролизная.

Электроды платиновые по ГОСТ 6563.

Атомно-абсорбционный спектрометр с источником излучения для меди.

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Кислота борная по ГОСТ 9656, раствор 50 г/дм<sup>3</sup>.

Кислота сульфаминовая, насыщенный раствор.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:1 и 1:2.

Кислота серная по ГОСТ 4204 и разбавленная 1:1, 1:4, 1:99.

Кислота бромистоводородная по ГОСТ 2062.

Смесь кислот для растворения I; готовят следующим образом: к 600 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, добавляют 40 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты, 15 г борной кислоты и доливают водой до 1000 см<sup>3</sup>. Раствор хранят в полиэтиленовом сосуде.

Кислота лимонная по ГОСТ 10484.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

Бром по ГОСТ 4109.

Смесь для растворения II; готовят следующим образом: 9 частей бромистоводородной кислоты смешивают с одной частью брома.

Аммиак водный по ГОСТ 3760 и разбавленный 1:4.

Гидразин сернокислый по ГОСТ 5841, раствор 10 г/дм<sup>3</sup>.

Мочевина по ГОСТ 6691, раствор 10 г/дм<sup>3</sup>.

## С. 4 ГОСТ 1953.1—79

Лимоннокислый аммоний, раствор; готовят следующим образом: 150 г лимонной кислоты растворяют в 400 см<sup>3</sup> воды, добавляют при перемешивании: 100 см<sup>3</sup> концентрированного раствора аммиака, охлаждают, добавляют еще 100 см<sup>3</sup> аммиака, охлаждают и доливают водой до 1000 см<sup>3</sup>.

Бис-циклогексанон-оксалил-дигидразон (купризон), раствор; готовят следующим образом: 2,5 г купризона растворяют при перемешивании в 900 см<sup>3</sup> воды при температуре 60—70 °С. После охлаждения раствор фильтруют в темный стеклянный сосуд, доливают водой до объема 1000 см<sup>3</sup>. Раствор годен 10 сут.

Медь по ГОСТ 859 с массовой долей меди не менее 99,9 %.

Стандартные растворы меди.

Раствор А; готовят следующим образом: 0,5 г меди растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, удаляют окислы азота кипячением, 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 меди.

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.

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

### 3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску бронзы массой 1 г помещают во фторопластовый стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 6—8 капель (0,4—0,5 см<sup>3</sup>) фтористоводородной кислоты, 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, накрывают покрывной крышкой из фторопласта и растворяют сначала без нагревания, а затем при нагревании. Стенки стакана и крышку ополаскивают водой, добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора сульфаминовой кислоты, разбавляют водой до 150 см<sup>3</sup> и проводят электролиз, как указано в п. 2.3.

Электролит после отделения меди помещают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, в которую предварительно вносят 10 см<sup>3</sup> раствора борной кислоты, доливают до метки водой, перемешивают и используют для определения остаточной меди методом атомно-абсорбционной спектроскопии или фотометрическим методом с применением купризона, как указано в п. 2.4.

#### 3.1—3.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3.2. При массовой доле сурьмы менее 0,05 % навеску сплава массой 1 г помещают в стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup>, добавляют 25 см<sup>3</sup> смеси для растворения I и растворяют при осторожном нагревании, выдерживают раствор 1 ч при 90 °С, охлаждают до комнатной температуры, добавляют 50 см<sup>3</sup> воды, аммиак до появления осадка, азотной кислоты, разбавленной 1:1, до растворения осадка и сверх того 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты, разбавленной 1:1, добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора сульфаминовой кислоты, разбавляют водой до 150 см<sup>3</sup> и проводят электролиз, как указано в п. 2.3.

3.3.3. При массовой доле сурьмы свыше 0,05 % навеску сплава массой 1 г помещают в стакан вместимостью 250—300 см<sup>3</sup> и растворяют в 15 см<sup>3</sup> смеси для растворения II при осторожном нагревании. После растворения раствор выпаривают досуха, затем еще два раза добавляют 15 см<sup>3</sup> смеси для растворения II и раствор каждый раз выпаривают досуха. К сухому остатку добавляют 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты и раствор выпаривают до сиропообразного состояния. Затем добавляют 10 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и раствор выпаривают до появления белого дыма серной кислоты. Остаток охлаждают, ополаскивают стенки стакана водой и снова упаривают до появления белого дыма серной кислоты.

К охлажденному остатку добавляют 50 см<sup>3</sup> воды, нагревают до растворения солей, охлаждают и в случае появления осадка отфильтровывают на плотный фильтр и промывают 3—4 раза серной кислотой, разбавленной 1:99. Осадок отбрасывают, к фильтрату добавляют 10 см<sup>3</sup> прокипяченной азотной кислоты, разбавленной 1:1, 10 см<sup>3</sup> раствора сульфаминовой кислоты, воды до объема 100—150 см<sup>3</sup> и проводят электролиз, как указано в п. 2.3.

#### 3.3.2, 3.3.3. (Введены дополнительно, Изм. № 1).

## 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю меди (X) в процентах, в случае определения оставшейся в электролите меди методом атомно-абсорбционной спектроскопии, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_2 - m_1) \cdot 100}{m} + \frac{C \cdot V \cdot 100}{m},$$

где V — объем раствора электролита, см<sup>3</sup>;

m<sub>1</sub> — масса катода, г;

$m_2$  — масса катода с выделившейся медью, г;  
 $C$  — концентрация меди, найденная по градуировочному графику, г/см<sup>3</sup>;  
 $m$  — масса навески, г.

4.2. Массовую долю меди ( $X$ ) в процентах, в случае определения оставшейся в электролите меди фотометрическим методом, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_2 - m_1) \cdot 100}{m} + \frac{m_3 \cdot V \cdot 100}{m_1 V_1},$$

где  $V$  — объем раствора электролита, см<sup>3</sup>;  
 $V_1$  — объем аликвотной части раствора, см<sup>3</sup>;  
 $m_1$  — масса катода, г;  
 $m_2$  — масса катода с выделившейся медью, г;  
 $m_3$  — масса меди, найденная по градуировочному графику, г;  
 $m$  — масса навески, г.

**(Измененная редакция, Изм. № 1).**

4.3. Расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений допускаемых расхождений ( $d$  — показатель сходимости при  $n = 3$ ), указанных в таблице.

Массовая доля меди, %	$d$ , %	$D$ , %
От 50,0 до 80,0 включ.	0,15	0,2
Св. 80,0	0,20	0,3

**(Измененная редакция, Изм. № 2).**

4.4. Расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях ( $D$  — показатель воспроизводимости), не должны превышать значений, указанных в таблице.

4.5. Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам оловянных бронз, вновь утвержденным по ГОСТ 8.315, в соответствии с ГОСТ 25086.

4.4, 4.5. **(Введены дополнительно, Изм. № 2).**

**ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ**

**1. РАЗРАБОТАН И ВВЕДЕН** Министерством цветной металлургии СССР

**2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 10.10.79 № 3899

**3. Стандарт полностью соответствует** СТ СЭВ 1527—79

**4. ВЗАМЕН** ГОСТ 1953.1—74

**5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который даны ссылки	Номер раздела, пункта, подпункта	Обозначение НТД, на который даны ссылки	Номер раздела, пункта, подпункта
ГОСТ 8.315—97	4.5	ГОСТ 4207—75	2.2
ГОСТ 613—79	Вводная часть	ГОСТ 4461—77	2.2, 3.2
ГОСТ 614—97	Вводная часть	ГОСТ 5017—74	Вводная часть
ГОСТ 859—2001	2.2	ГОСТ 5457—75	2.2
ГОСТ 1953.2—79	2.3	ГОСТ 5841—74	3.2
ГОСТ 1953.3—79	2.3	ГОСТ 6563—75	2.2, 3.2
ГОСТ 1953.5—79	2.4.2	ГОСТ 6691—77	3.2
ГОСТ 2062—77	3.2	ГОСТ 9656—75	3.2
ГОСТ 3760—79	3.2	ГОСТ 10484—78	3.2
ГОСТ 3652—69	2.1	ГОСТ 18300—87	2.2, 3.2
ГОСТ 4109—79	3.2	ГОСТ 22867—77	2.2
ГОСТ 4204—77	2.2, 3.2	ГОСТ 25086—87	1.1, 4.4.

**6. Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12—94)**

**7. ИЗДАНИЕ с Изменениями № 1 и № 2, утвержденными в феврале 1983 г., августе 1990 г. (ИУС 6—83, 11—90)**