

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР**СПЛАВЫ МЕДНО-ЦИНКОВЫЕ**

Методы определения железа

ГОСТ

Copper-zinc alloys.

1652.3-77

Methods for the determination of iron

ОКСТУ 1709

Дата введения: 1978-07-01

Настоящий стандарт устанавливает титриметрический комплексонометрический метод определения железа (при массовой доле железа от 1 до 5 %), фотометрические методы определения железа (при массовой доле железа от 0,01 до 2 %) и атомно-абсорбционный метод (при массовой доле от 0,01 до 5 %) в медно-цинковых сплавах по ГОСТ 15527, ГОСТ 17711 и ГОСТ 1020.

Стандарт полностью соответствует ИСО 4748-84, ИСО 1812-76.
(Измененная редакция, Изд. № 3).

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методу анализа по ГОСТ 25086 с дополнением по п. 1.1 ГОСТ 1652.1.
(Измененная редакция, Изд. № 2).

2. ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЙ КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА**2.1. Сущность метода**

Метод основан на титровании трехвалентного железа раствором трилона Б с применением сульфосалициловой кислоты в качестве индикатора.

2.2. Реактивы и растворы

Кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 и разбавленная 1:1 и 1:4.

С. 2 ГОСТ 1652.3—77

Аммиак водный по ГОСТ 3760 и разбавленный 1:1 и 1:50.

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478, раствор 100 г/дм³.

Динатриевая соль этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, 0,025 моль/дм³ раствор; готовят следующим образом: 9,305 г трилона Б растворяют в 500 см³ воды при нагревании, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³ и доливают до метки водой.

Железо, стандартный образец № 126 (сталь низкоуглеродистая). Стандартный раствор железа готовят следующим образом: 1,005 г стандартного образца № 126 растворяют при нагревании в 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор кипятят до удаления окислов азота, охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,001 г железа.

Установка массовой концентрации раствора трилона Б

10 см³ стандартного раствора железа помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, добавляют 20 см³ воды и нейтрализуют раствором аммиака, разбавленным 1:1, до перехода синей окраски индикаторной бумаги конго в сиреневую, затем прибавляют 5 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:4, доливают водой до 100 см³ и далее анализ ведут, как указано в п. 2.3.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

2.3. Проведение анализа

Навеску сплава массой 0,5 г при массовой доле железа до 3 % и 0,25 г при массовой доле железа выше 3 % растворяют при нагревании в 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, в стакане вместимостью 300 см³, разбавляют водой приблизительно до 200 см³ и добавляют раствор аммиака до образования растворимого синего аммиачного комплекса меди. Раствор выдерживают при (60±5) °С для коагуляции осадка гидроокиси железа.

Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают раствором аммиака, разбавленным 1:50. Осадок смывают горячей водой в стакан, в котором проводилось осаждение, и растворяют в 10 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1.

Фильтр промывают горячей водой. Повторяют осаждение гидроокиси железа раствором аммиака, фильтрование и промывание осадка. Осадок гидроокиси железа с фильтра смывают горячей водой в коническую колбу вместимостью 250 см³, растворяют в 10 см³ горя-

чей соляной кислоты, разбавленной 1:1, и промывают фильтр горячей водой.

Колбу с раствором нагревают до полного растворения осадка, нейтрализуют раствором аммиака, разбавленного 1:1, до перехода синего цвета индикаторной бумаги конго в сиреневый, прибавляют 5 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:4, доливают водой до 100 см³ и нагревают до 70 °С. Приливают 5 см³ раствора сульфосалициловой кислоты и титруют горячий раствор раствором трилона Б до перехода окраски из буро-красной в лимонно-желтую.

2.4. Обработка результатов

2.4.1. Массовую долю железа (X) в процентах вычисляют по формуле

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

где V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;

T — масса железа, соответствующая 1 см³ 0,025 моль/дм³ раствора трилона Б, г;

m — масса навески сплава, г.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

2.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — сходимость) не должны превышать 0,07% при массовой доле железа от 1 до 3 % и 0,1 % при массовой доле железа от 3 до 5 %.

2.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (D — воспроизводимость) не должны превышать 0,1 % при массовой доле железа от 1 до 3 % и 0,14 % при массовой доле железа от 3 до 5 %.

2.4.2, 2.4.3. (Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

2.4.4. Контроль точности анализа проводят по Государственным стандартным образцам (ГСО) или по отраслевым стандартным образцам (ОСО), или по стандартным образцам предприятия (СОП) медно-цинковых сплавов, утвержденным ГОСТ 8.315, или методом добавок, или сравнением результатов, полученных другим методом, в соответствии с ГОСТ 25086.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

2.4.4.1, 2.4.4.2. (Исключены, Изм. № 4).

3. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА

3.1. Сущность метода

Метод основан на образовании железом окрашенного комплекса с 1,10-фенантролином или *a*, *a'*-дипиридилом при pH 5 в присутствии уксуснокислого натрия и солянокислого гидроксиламина после выделения железа осаждением с гидроокисью алюминия.

3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

Кислота серная по ГОСТ 4204 и разбавленная 1:1.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1.

Аммиак по ГОСТ 3760, разбавленный 1:50 и 1:1.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Натрий уксуснокислый по ГОСТ 199.

Фенолфталеин, раствор в этиловом спирте, 1 г/дм³.

Аммоний-алюминий сернокислый (алюмо-аммонийные квасцы) по ГОСТ 4238, раствор; для его приготовления 10 г квасцов растворяют в 1 дм³ воды с 10 см³ концентрированной серной кислоты.

Гидроксиламин солянокислый по ГОСТ 5456, раствор 10 г/дм³, свежеприготовленный.

1,10-фенантролин, раствор; готовят следующим образом: 1,5 г 1,10-фенантролина растворяют, нагревая в небольшом количестве воды с несколькими каплями соляной кислоты и разбавляют водой до 1000 см³, хранят раствор в темном сосуде.

Раствор буферный; готовят следующим образом: 272 г уксуснокислого натрия растворяют в 500 см³ воды, прибавляют 240 см³ уксусной кислоты, фильтруют и доливают водой до 1 дм³.

Смесь реакционная, свежеприготовленная; готовят следующим образом: одну часть раствора солянокислого гидроксиламина смешивают с одной частью 1,10-фенантролина или *a*, *a'*-дипиридила и с двумя частями буферного раствора.

Растворы железа стандартные

Раствор A: готовят следующим образом: 0,5025 г стандартного образца стали № 126 (сталь низкоуглеродистая) растворяют в 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1. Полученный раствор кипятят до удаления окислов азота, охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 0,0005 г железа.

Раствор Б; готовят в день применения: 5 см³ раствора А помещают в колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают. 1 см³ раствора Б содержит 0,00025 г железа.

Кислота бромистоводородная по ГОСТ 2062.

Бром по ГОСТ 4109.

Кислота хлорная.

a, *α'*-дипиридили раствор: 1,5 г *a*, *α'*-дипиридила растворяют, нагревая в небольшом количестве воды с несколькими каплями соляной кислоты, и разбавляют водой до 1 дм³. Хранят раствор в темном сосуде.

Смесь для растворения, свежеприготовленная; готовят следующим образом; десять объемов бромистоводородной кислоты смешивают с одним объемом брома.

3.3. Проведение анализа

3.3.1. Для сплавов, не содержащих кремния и олова

Навеску сплава массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 250 см³, накрывают часовым стеклом и осторожно растворяют при нагревании в 15 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1. Стакан с раствором охлаждают, обмывают стенки и стекло небольшим количеством воды и раствор разбавляют водой до объема 150 см³. Прибавляют 5 см³ раствора алюмоаммонийных квасцов (для сплавов, не содержащих алюминия) и аммиак, разбавленный 1:1, до образования растворимого синего комплекса меди. Раствор выдерживают при 60 °С для коагуляции осадка гидроокисей железа и алюминия. Выделившийся осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают раствором аммиака, разбавленного 1:50. Осадок растворяют в 10 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1. Фильтр тщательно промывают горячей водой, собирая раствор в стакан, где проводилось осаждение, и вновь осаждают гидроокиси железа и алюминия аммиаком. Осадок отфильтровывают, промывают раствором аммиака, разбавленного 1:50, и растворяют в 10 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1. Фильтр промывают горячей водой, собирая промывные воды в стакан, в котором проводилось осаждение.

Раствор переводят в мерную колбу, разбавляют водой до метки и, в зависимости от содержания железа в сплаве, отбирают аликвотную часть в соответствии с табл. 1.

Таблица 1

| Массовая доля железа, % | Объем раствора после растворения, см ³ | Объем аликовотной части раствора, см ³ | Масса навески, соответствующая аликовотной части раствора, г |
|-------------------------|---|---|--|
| До 0,05 | 50 | 25 | 0,25 |
| Св. 0,05 до 0,2 включ. | 100 | 10 | 0,05 |
| * 0,2 * 0,5 * | 100 | 5 | 0,025 |
| * 0,5 * 1,0 * | 200 | 5 | 0,0125 |
| * 1,0 * 2,0 * | 200 | 2,5 | 0,0062 |

Аликовотную часть раствора помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, доливают водой до 25 см³ и нейтрализуют аммиаком, разбавленным 1:1, по фенолфталеину, прибавляют 1 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:1, и 12 см³ реакционной смеси, доливают до метки водой и перемешивают. Через 30 мин измеряют оптическую плотность на спектрофотометре в кювете с толщиной слоя 1 см при длине волны 510 нм или на фотозлектроколориметре с зеленым светофильтром. Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта.

3.3.2. Для сплавов, содержащих кремний

Навеску сплава массой 0,5 г помещают в платиновую чашку и растворяют при нагревании в 10 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, с добавлением 2—3 см³ фтористоводородной кислоты. Раствор выпаривают почти досуха. Сухой остаток обрабатывают 10 см³ концентрированной азотной кислоты и повторяют выпаривание. Эту обработку повторяют еще один раз. Затем приливают 10 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают несколько минут, приливают 15—20 см³ горячей воды и после растворения солей раствор переводят в стакан вместимостью 250 см³, разбавляют водой до объема 150 см³, прибавляя 5 см³ раствора алюмо-аммонийных квасцов и далее анализ ведут, как указано в п. 3.3.1.

3.3.3. Для сплавов, содержащих олово

Навеску сплава массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 250 см³, вводят 15 см³ смеси для растворения, накрывают часовым стеклом и осторожно растворяют при нагревании. При неполном

растворении добавляют по каплям бром. Затем прибавляют 20 см³ хлорной кислоты и для полного удаления бромидов олова и сурьмы нагревают раствор до уменьшения его объема до 5 см³. Раствор охлаждают, обмывают стенки стакана небольшим количеством воды (около 30 см³) и нагревают до растворения солей.

Если в сплаве присутствует свинец, то для его отделения в раствор добавляют 50 см³ воды, 5 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают. Раствор охлаждают, осадок отфильтровывают на плотный фильтр и промывают 4—5 раз водой, подкисленной серной кислотой. Осадок отбрасывают.

Фильтрат или раствор после растворения солей разбавляют водой до объема 150 см³, добавляют 5 см³ раствора алюмоаммонийных квасцов и далее анализ ведут, как указано в п. 3.3.1.

3.3.4. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью по 50 см³ приливают из микробюретки последовательно 0; 0,2; 0,5; 1,0; 1,5; 2,5; 3,5 и 5,0 см³ раствора Б, доливают водой до 25 см³, приливают 2—3 капли раствора фенолфталеина и нейтрализуют аммиаком, разбавленным 1:1. Далее анализ ведут, как указано в п. 3.3.1.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий железа.

По найденным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям железа строят градуировочный график.

3.4. Обработка результатов

3.4.1. Массовую долю железа (X_1) в процентах вычисляют по формуле

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

где m — масса железа, найденная по градуировочному графику, г;

m_1 — масса навески, соответствующая аликовотной части, г.

3.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — сходимость) не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

Таблица 2

| Массовая доля железа, % | <i>d</i> , % | <i>D</i> , % |
|-------------------------|--------------|--------------|
| От 0,01 до 0,05 включ. | 0,004 | 0,006 |
| Св. 0,05 > 0,10 * | 0,008 | 0,01 |
| * 0,10 > 0,25 * | 0,015 | 0,02 |
| * 0,25 > 0,50 * | 0,03 | 0,04 |
| * 0,5 > 1,0 * | 0,05 | 0,07 |
| * 1,0 > 2,0 * | 0,1 | 0,14 |
| * 2,0 > 5,0 * | 0,15 | 0,2 |

(Измененная редакция, Изм. № 4).

3.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (*D* — воспроизводимость) не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

3.4.4. Контроль точности анализа проводят по Государственным стандартным образцам (ГСО) или по отраслевым стандартным образцам (ОСО), или по стандартным образцам предприятия (СОП) медно-цинковых сплавов, утвержденным ГОСТ 8.315, или методом добавок, или сравнением результатов, полученных другим методом в соответствии с ГОСТ 25086.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

3.4.4.1—3.4.4.3. (Исключены, Изм. № 4).

4. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД С СУЛЬФОСАЛИЦИЛОВОЙ КИСЛОТОЙ

4.1. Сущность метода

Метод основан на образовании желтого комплексного соединения железа с сульфосалициловой кислотой в аммиачной среде после выделения его соосаждением с гидроокисью алюминия или лантана и измерении оптической плотности раствора при длине волн 420 нм.

4.2. Аппаратура, реактивы, растворы
Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 и разбавленная 1:1 и 1:9.

Смесь концентрированных соляной и азотной кислот в соотношении 3:1.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Аммиак водный по ГОСТ 3760 и разбавленный 1:19.

Лантан азотнокислый, раствор: 0,3 г азотнокислого лантана растворяют в 20 см³ воды с добавлением нескольких капель азотной кислоты. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

Квасцы алюмокалиевые по ГОСТ 4329, раствор 20 г/дм³: 20 г алюмокалиевых квасцов растворяют в воде с добавлением 15 см³ соляной кислоты. Раствор доливают водой до 1 дм³.

Алюминий металлический по ГОСТ 11069, 0,1 %-ный раствор: 1,0 г алюминия растворяют в 15—20 см³ концентрированной соляной кислоты и доливают водой до 1 дм³.

Водорода перекись по ГОСТ 10929.

Калий-натрий виннокислый по ГОСТ 5845, раствор 200 г/дм³.

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478, раствор 100 г/дм³
Железо металлическое.

Железо окись.

Стандартный раствор железа: 0,1430 г окиси железа или 0,1000 г железа растворяют в 30 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:1, с добавлением нескольких капель перекиси водорода. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,1 мг железа.

4.3. Проведение анализа

4.3.1. Для сплавов, содержащих до 0,05 % кремния

Навеску сплава массой 1 г помещают в стакан вместимостью 400 см³ и растворяют в 15 см³ смеси кислот при нагревании. После растворения ополаскивают водой стенки стакана и часовое стекло, раствор разбавляют до 150 см³; при содержании в сплаве менее 0,5 % алюминия в раствор добавляют 5 см³ раствора алюминия или азотнокислого лантана.

Раствор нагревают до 70 °С и прибавляют аммиак до образования растворимого синего комплекса меди и 5 см³ в избыток. Раствор с осадком выдерживают при температуре 60—70 °С в течение 20 мин. Затем осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают раствором аммиака, разбавленного 1:19. Осадок на фильтре растворяют в 10 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:1, с

добавлением 2—3 капель перекиси водорода, собирая раствор в стакан, в котором проводилось осаждение, и после растворения фильтр тщательно промывают горячей водой. Раствор кипятят 2—3 мин до удаления пузырьков перекиси водорода, затем разбавляют водой до 150 см³ и осаждение повторяют. После растворения осадка, тщательной промывки фильтра горячей водой и удаления перекиси водорода, раствор при содержании железа выше 0,05 % переносят в мерную колбу вместимостью 100 или 250 см³, доливают раствор соляной кислотой, разбавленной 1:9, до метки и перемешивают. В зависимости от содержания железа отбирают в мерную колбу вместимостью 100 см³ аликовотную часть по табл. 3.

Таблица 3

| Массовая доля железа, % | Вместимость мерной колбы, см ³ | Объем аликовотной части раствора, см ³ |
|-------------------------|---|---|
| От 0,01 до 0,05 включ. | — | Весь |
| Св. 0,05 * 0,2 * | 100 | 20 |
| * 0,2 * 0,5 * | 100 | 10 |
| * 0,5 * 1,0 * | 100 | 5 |
| * 1,0 * 2,0 * | 250 | 5 |

При массовой доле железа до 0,05 % упаривают раствор до объема 10 см³ и после охлаждения переносят его в мерную колбу вместимостью 100 см³, к раствору добавляют 5 см³ раствора виннокислого калия-натрия, 20 см³ раствора сульфосалициловой кислоты, раствор перемешивают, добавляют аммиак до получения желтой окраски, затем добавляют 10 см³ аммиака в избыток, доливают до метки водой, перемешивают и через 30 мин измеряют оптическую плотность раствора в кювете 1 см при 420 нм. Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта.

4.3.2. Для сплавов, содержащих кремний выше 0,05 %

Навеску сплава массой 1 г помещают в платиновую чашку и растворяют при нагревании в 20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, с добавлением 5 см³ фтористоводородной кислоты и раствор выпаривают почти досуха. Затем еще два раза повторяют выпаривание с 10 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают, разбавляют горячей водой до объема примерно 50 мл и после растворения

сухого остатка раствор переносят в стакан вместимостью 400 см³, разбавляют водой до 150 см³ и далее поступают, как указано в п. 4.3.1.

4.3.3. Построение градуировочного графика

В пять из шести мерных колб вместимостью по 100 см³ каждая отмеряют 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см³ стандартного раствора, что соответствует 0,1; 0,2; 0,3; 0,4 и 0,5 мг железа. Во все колбы добавляют по 5 см³ раствора виннокислого калия-натрия и далее поступают, как указано в п. 4.3.1. Раствором сравнения служит раствор, не содержащий железа.

По полученным значениям оптических плотностей и соответствующим им содержаниям железа строят градуировочный график.

4.4. Обработка результатов

4.4.1. Массовую долю железа (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{m \cdot V_1},$$

где m_1 — масса железа, найденная по градуировочному графику, г;

V — объем исходного раствора анализируемой пробы, см³;

V_1 — объем аликовотной части раствора пробы, см³;

m — масса навески, г.

4.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — сходимость) не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

4.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях (D — воспроизводимость) не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

4.4.2, 4.4.3. (Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

4.4.4. Контроль точности анализа проводят по Государственным стандартным образцам (ГСО) или по отраслевым стандартным образцам (ОСО), или по стандартным образцам предприятия (СОП) медно-цинковых сплавов, утвержденным ГОСТ 8.315, или методом добавок, или сравнением результатов, полученных другим методом, в соответствии с ГОСТ 25086.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

4.4.4.1—4.4.4.3. (Исключены, Изм. № 4).

5. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА

5.1. Сущность метода

Метод основан на растворении пробы в смеси соляной и азотной кислот и измерении атомной абсорбции железа в пламени ацетилена-воздух, используя излучение с длиной волны 248,3.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

5.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Атомно-абсорбционный спектрометр. Лампа с полым катодом для железа.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 и разбавленная 1:1.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:1.

Смесь кислот соляной и азотной в соотношении 3:1.

Медь металлическая по ГОСТ 859.

Раствор меди: 50 г меди растворяют в 400 см³ смеси азотной и соляной кислот в соотношении 1:1. После растворения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³ и доливают до метки водой.

10 см³ раствора содержат 1 г меди.

Железо металлическое.

Стандартные растворы железа.

Раствор А: 1,0 г железа растворяют в 25 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, кипячением удаляют окислы азота, раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 1 мг железа.

Раствор Б: 10 см³ раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, добавляют 2 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, доливают до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,1 мг железа.

5.3. Проведение анализа

5.3.1. Навеску сплава массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 250 см³ и растворяют при нагревании в 20 см³ смеси кислот. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 или 250 см³ и доливают водой до метки. При массовой доле железа выше 0,2 % отбирают аликвотную часть в соответствии с табл. 4; в мерную колбу вместимостью 100 см³ добавляют 20 см³ смеси кислот и доливают водой до метки.

Таблица 4

| Массовая доля железа, % | Вместимость мерной колбы, см ³ | Объем аликовитной части растворов, см ³ |
|-------------------------|---|--|
| От 0,01 до 0,2 включ. | 100 | Весь |
| Св. 0,2 * 1,0 * | 100 | 20 |
| * 1,0 * 2,0 * | 250 | 25 |
| * 2,0 * 5,0 * | 250 | 10 |

5.3.2. Приготовление градуировочных растворов

В семь из восьми мерных колб вместимостью по 100 см³ помещают 0,5; 1,0; 2,0; 4,0; 6,0; 8,0 и 10,0 см³ стандартного раствора Б железа, что соответствует 0,05; 0,1; 0,2; 0,4; 0,6; 0,8 и 1,0 мг железа. Во все колбы наливают 20 см³ смеси кислот и доливают водой до метки.

5.3.3. Измеряют атомную абсорбцию железа в растворах анализируемых сплавов и в градуировочных растворах, регистрируя аналитические сигналы. Используют пламя ацетилен-воздух и аналитическую линию железа 248,3 нм.

По полученным значениям строят градуировочный график.

5.3. 5.3.1—5.3.3. (Измененная редакция, Изм. № 3).

5.4. Обработка результатов

5.4.1. Массовую долю железа (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{(C_1 - C_2) \cdot V}{m} \cdot 100,$$

где C_1 — концентрация железа в анализируемом растворе, г/см³;

C_2 — концентрация железа в растворе контрольного опыта, найденная по градуировочному графику, г/см³;

V — объем мерной колбы для приготовления окончательного раствора пробы, см³;

m — масса навески, г.

5.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений (d — сходимость) не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

5.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полу-

С. 14 ГОСТ 1652.3—77

ченных в одной лаборатории, но при различных условиях (D — воспроизводимость) не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

5.4.4. Контроль точности анализа проводят по Государственным стандартным образцам (ГСО) или по отраслевым стандартным образцам (ОСО), или по стандартным образцам предприятия (СОП) медно-цинковых сплавов, утвержденным ГОСТ 8.315, или методом добавок, или сравнением результатов, полученных другим методом, в соответствии с ГОСТ 25086.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

5.4.4.1, 5.4.4.2. (Исключены, Изм. № 4).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР

РАЗРАБОТЧИКИ

Ю.Ф. Шевакин, М.Б. Таубкин, А.А. Немодрук, Н.В. Егиазарова (руководитель темы), **И.А. Воробьева**

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 27.04.77 № 1062

3. ВЗАМЕН ГОСТ 1652.3—71

4. Стандарт полностью соответствует ИСО 4748—84, ИСО 1812—76

5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

| Обозначение НТД, на который дана ссылка | Номер пункта, подпункта |
|---|-------------------------|
| ГОСТ 8.315—91 | 2.4.4.1, 3.4.4.1 |
| ГОСТ 61—75 | 3.2. |
| ГОСТ 199—78 | 3.2 |
| ГОСТ 859—78 | 5.2 |
| ГОСТ 1020—77 | Вводная часть |
| ГОСТ 1652.1—77 | 1.1 |
| ГОСТ 2062—77 | 3.2 |
| ГОСТ 3118—77 | 2.2, 3.2, 5.2, 4.2 |
| ГОСТ 3760—79 | 2.2, 3.2, 4.2 |
| ГОСТ 4109—79 | 3.2 |
| ГОСТ 4204—77 | 3.2 |
| ГОСТ 4238—77 | 3.2 |
| ГОСТ 4329—77 | 4.2 |
| ГОСТ 4461—77 | 2.2, 3.2, 4.2, 5.2 |
| ГОСТ 4478—78 | 2.2, 4.2 |
| ГОСТ 5456—79 | 3.2 |
| ГОСТ 5845—79 | 4.2 |
| ГОСТ 10484—78 | 3.2, 4.2 |
| ГОСТ 10652—73 | 2.2 |
| ГОСТ 10929—76 | 4.2 |
| ГОСТ 11069—74 | 4.2 |
| ГОСТ 15527—70 | Вводная часть |
| ГОСТ 17711—93 | Вводная часть |
| ГОСТ 25086—87 | 1.1 |

6. Постановлением Госстандарта от 28.12.92 № 1525 снято ограничение срока действия
7. ПЕРЕИЗДАНИЕ (июнь 1997 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, 4, утвержденными в октябре 1981 г., ноябре 1987 г., октябре 1990 г., декабре 1992 г. (ИУС 12—81, 2—88, 2—90, 3—93)