

## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

НИФТР и СТ КЫРГЫЗСТАНДАРТ  
РАБОЧИЙ  
ЭКЗЕМПЛЯР

СВИНЕЦ

Метод определения сурьмы

Lead.  
Method for the determination of stibium

ОКСТУ 1725

ГОСТ

20580.7—80\*

[СТ СЭВ 912—78]

Взамен

ГОСТ 20580.7—75

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 29 апреля 1980 г. № 1976 срок действия установлен

с 01.12.80

Проверен в 1983 г. Постановлением Госстандарта от 20.12.83 № 6396  
срок действия продлен

до 01.12.91

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический метод определения сурьмы от 0,0002 до 0,25% в свинце (99,992—99,5%).

Метод основан на взаимодействии иона  $[SbCl_6]^-$  с кристаллическим фиолетовым. Образующийся нерастворимый в воде комплекс хорошо экстрагируется толуолом, окрашивая его в сине-фиолетовый цвет. Оптическую плотность полученного раствора измеряют при длине волн 610 нм.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 912—78.

## 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 20580.0—80.

1.2. Правильность получаемых результатов анализа контролируется одновременным определением массовой доли сурьмы в соответствующем СО свинца № 1591—79 — 1594—79.

## 2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр любого типа для измерения в видимой области спектра.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



\* Переиздание декабря 1984 г. с Изменением № 1,  
утвержденным в декабре 1983 г. (ИУС 4—84).

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 и раствор с (HCl) = 9 моль/дм<sup>3</sup>.

Кислота уксусная по ГОСТ 61—75 и разбавленная 3 : 1.

Кислота винная по ГОСТ 5817—77.

Сурьма по ГОСТ 1089—82.

Водорода перекись по ГОСТ 10929—76.

Железо хлорное по ГОСТ 4147—74, 1%-ный раствор в растворе соляной кислоты концентрации 9 моль/дм<sup>3</sup>.

Натрий азотистокислый по ГОСТ 4197—74, 10%-ный раствор, свежеприготовленный.

Олово (II) хлористое по ГОСТ 36—78, 10%-ный раствор в растворе соляной кислоты концентрации 9 моль/дм<sup>3</sup>.

Мочевина по ГОСТ 6691—77, 50%-ный раствор, свежеприготовленный.

Толуол по ГОСТ 5789—78.

Кристаллический фиолетовый, 0,2%-ный раствор.

Стандартные растворы сурьмы.

Раствор А: 0,1 г порошка металлической сурьмы растворяют при нагревании в 20 см<sup>3</sup> серной кислоты, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, охлаждают, доливают до метки раствором соляной кислоты концентрации 9 моль/дм<sup>3</sup> и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,1 мг сурьмы.

Раствор Б: 5 мл раствора А разбавляют раствором соляной кислоты концентрации 9 моль/дм<sup>3</sup> в мерной колбе вместимостью 200 см<sup>3</sup>, доливают до метки раствором соляной кислоты концентрации 9 моль/дм<sup>3</sup> и перемешивают. 1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,0025 мг сурьмы.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. В зависимости от массовой доли сурьмы берут навески свинца, масса которых указана в табл. 1.

Таблица 1

Массовая доля сурьмы, %	Масса навески, г	Объем аликовотной части раствора, см <sup>3</sup>
От 0,0002 до 0,001	1	Весь раствор
Св. 0,001 » 0,005	2	10
» 0,005 » 0,01	1	10
» 0,01 » 0,05	0,5	5
» 0,05 » 0,1	0,25	5
» 0,1 » 0,25	0,25	2

Навеску растворяют при нагревании в 15 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты (3 : 1) в присутствии 2 см<sup>3</sup> раствора перекиси водорода. Прибавляют 1 г винной кислоты и раствор упаривают до сухого остатка на водяной бане. К сухому остатку приливают 10 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты концентрации 9 моль/дм<sup>3</sup>, нагревают в течение 5 мин на водяной бане и охлаждают.

При анализе свинца с массовой долей сурьмы от 0,0002 до 0,001% используют весь раствор. При массовой доле сурьмы в свинце выше 0,001 до 0,25% раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки раствором соляной кислоты концентрации 9 моль/дм<sup>3</sup> и перемешивают. Для определения сурьмы отбирают аликовотную часть раствора по табл. 1. Если необходимо, доводят объем до 10 см<sup>3</sup>, приливая раствор соляной кислоты концентрации 9 моль/дм<sup>3</sup>. К солянокислому раствору прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора хлорного железа, затем по каплям раствор хлористого олова до обесцвечивания раствора. Приливают 2 см<sup>3</sup> раствора азотистокислого натрия и оставляют на 5 мин, время от времени перемешивая. Приливают 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 1 см<sup>3</sup> раствора мочевины и энергично перемешивают в течение нескольких минут для разрушения избытка окислителя. Декантированием переносят раствор в делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Осадок хлористого свинца промывают несколько раз водой, прибавляя промывные воды декантированием к основному раствору. Общий объем водной фазы должен быть 50 см<sup>3</sup>.

К раствору в делительной воронке приливают 1 см<sup>3</sup> раствора кристаллического фиолетового, перемешивают, прибавляют 20 см<sup>3</sup> толуола и энергично встряхивают в течение 2 мин. В присутствии сурьмы органический экстракт окрашивается в сине-фиолетовый цвет. Водный слой отбрасывают, а толуольный слой фильтруют через сухой бумажный фильтр в кювету и измеряют оптическую плотность раствора в области длин волн 610—630 нм. Раствором сравнения служит толуол. Одновременно с проведением анализа проводят контрольные опыты со всеми применяемыми в ходе анализа реактивами и в тех же условиях. Количество сурьмы в колориметрируемом объеме устанавливают по градуированному графику.

3.2. Для построения градуированного графика в пять из шести стаканчиков вместимостью 100 см<sup>3</sup> приливают из микробюretки соответственно 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора сурьмы Б. Шестой стакан служит для проведения контрольного опыта. Доводят объем до 10 см<sup>3</sup> раствором соляной кислоты концентрации 9 моль/дм<sup>3</sup>, приливают 1 см<sup>3</sup> раствора хлорного железа и далее поступают как указано в п. 3.1.