КОНЦЕНТРАТЫ СВИНЦОВЫЕ

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА

Издание официальное

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Восточным научно-исследовательским горнометаллургическим институтом цветных металлов (ВНИИцветмет)

ВНЕСЕН Госстандартом Республики Казахстан

2 Принят Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (отчет № 2 от 15 апреля 1994 г.)

За принятие проголосовали:

Наименование государства

Республика Белоруссия Республика Казахстан Республика Молдова Российская Федерация Туркменистан Украина

Наименование национального органа по стандаргизации

Белетандарт Казглавстандарт Молдовастандарт Госстандарт России Туркменгосстандарт Госстандарт Украины

3 Постановлением Комитета Российской Федерации по стандартизации, метрологии и сертификации от 19.03.96 № 173 межгосударственный стандарт ГОСТ 14047.1—93 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 января 1997 г.

4 R3AMEH CT C9B 315-76

©ИПК Издательство стандартов, 1996

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандарта России

ГОСТ 14047.1—93

Содержание

| 1 | Область применения | l |
|---|---------------------------------|---|
| 2 | Сущность метода | 1 |
| 3 | Нормативные ссылки | 1 |
| 4 | Общие требования | 2 |
| 5 | Требования безопасности | 3 |
| 6 | Аппаратура, реактивы и растворы | 3 |
| 7 | Проведение анализа | 4 |
| 8 | Обработка результатов | 5 |

МЕЖГОСУЛАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

КОНПЕНТРАТЫ СВИНЦОВЫЕ

Метод определения свинца

Lead concentrates. Method for determination of lead

Дата введения 1997-01-01

1 ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий стандарт распространяется на свинцовые концентраты и устанавливает комплексонометрический метод определения свинца при массовой лоле от 20 до 80 %.

2 СУЩНОСТЬ МЕТОДА

Метод основан на титровании свинца трилоном Б при рН 5,4-5,9 в присутствии индикатора ксиленолового оранжевого после предварительного отделения его в виде сульфата или двойной соли — сульфата калия — свинца.

3 НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 61-75 Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 2053—77 Натрий сернистый 9-водный. Технические условия

ГОСТ 3117-78 Аммоний уксуснокислый. Технические условия

ГОСТ 3118—77 Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3778-93 Свинец. Технические условия

ГОСТ 4145—74 Калий сернокислый. Технические условия ГОСТ 4204—77 Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4461-77 Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 7298—79 Гидроксиламин сернокислый. Технические условия

ГОСТ 10652—73 Соль динатриевая этилендиамин — N, N, N', N - тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б)

ГОСТ 14047.5—78 Концентраты свинцовые. Фотометрический и

титриметрический методы определения мышьяка

ГОСТ 22867—77 Аммоний азотнокислый. Технические условия

ГОСТ 27067—86 Аммоний роданистый. Технические условия ГОСТ 27329—87 Руды и концентраты цветных металлов. Общие требования к методам анализа

4 ОБШИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- 4.1 Общие требования к методу анализа по ГОСТ 27329.
- 4.2 Массовую долю свинца определяют параллельно на двух навесках. За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов параллельных определений.
- 4.3 Точность анализа контролируют по стандартным образцам состава свинцовых концентратов или методом добавок не реже одного раза в месяц, а также при смене реактивов, растворов, после длительного перерыва в работе.
- 4.4 Точность анализа по стандартным образцам контролируют проведением анализа стандартного образца одновременно с анализом проб. Анализ проб считают точным, если результат анализа стандартного образца отличается от аттестованной характеристики не более чем на $\sqrt{\Delta_{\rm ar}^2 + 0.5\ D^2}$,
- где Δ погрешность аттестации стандартного образца;
 - D допускаемое расхождение между результатами анализов.
- 4.5 Для контроля точности анализа методом добавок определяют массовую долю свинца в концентрате после добавления аликвотной части стандартного раствора свинца к пробе до проведения анализа

Доводку (объем стандартного раствора) выбирают таким образом, чтобы она составляла 30—100 % содержания свинца в пробе.

Найденную добавку рассчитывают как разность между содержанием свинца в пробе с добавкой (C_{n+d}) и результатами анализа пробы (C_n).

Анализ пробы считают точным, если найденная добавка отличается от введенной ее величины не более чем на $0.71\sqrt{D_1^2 + D_2^2}$, где D_1 и D_2 — допускаемые расхождения результатов анализа пробы и пробы с добавкой соответственно.

5 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

Требования безопасности — по ГОСТ 14047.5.

6 АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

pH-метр-милливольтметр или иономер любого типа с точностью измерения $\pm 0,1$ единицы pH.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:3.

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1:1 и 2:100.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Кислота аскорбиновая.

Калий сернокислый по ГОСТ 4145.

Гидроксиламин сернокислый по ГОСТ 7298.

Аммоний азотнокислый по ГОСТ 22867.

Аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор с массовой долей 25 %. Аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117, раствор с массовой долей 20 %.

Буферный раствор с рН 5,4—5,9: к раствору уксуснокислого аммония приливают уксусную или соляную кислоту до рН 5,4—5,9; рН раствора проверяют с помощью рН-метра.

Ксиленоловый оранжевый, индикатор по НД, раствор с массовой долей 0,5 %.

Свинец не ниже марки С1 по ГОСТ 3778.

Соль динатриевая этилендиамин — N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор 0,025 моль/дм³.

Для установки титра раствора навеску свинца массой 0,1500 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 15—20 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:3, и слегка подогревают до полного растворения свинца. Осторожно выпаривают раствор до 3—4 см³, приливают 10 см³ серной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до выделения обильных паров серной кислоты. Далее продолжают, как описано в 7.1.

Титр раствора трилона Б по свинцу T, г/см³, вычисляют по формуле

$$T = \frac{m}{V}, \tag{1}$$

где т — масса навески свинца, г;

V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³.

7 ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

7.1 Определение свинца при содержании бария в концентратах до 0,5 %.

Навеску пробы свинцового концентрата массой 0,2000—0,5000 г (таблица 1) помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, смачивают водой, приливают 15 см³ соляной кислоты и нагревают в течение 10 мин.

Таблица 1 — Масса навески для анализа

| Массовая доля свинца, % | Масса навески, г |
|-------------------------|------------------|
| От 20 до 40 включ | 0,5000 |
| Св 40 " 60 " | 0,3000 |
| " 60 " 70 " | 0,2500 |
| " 70 | 0,2000 |

Прибавляют 5 см³ азотной кислоты и продолжают нагревать до прекращения бурного выделения оксидов азота и уменьшения объема раствора до 2—3 см³. Приливают 10—15 см³ раствора серной кислоты, разбавленной 1:1, и нагревают до выделения паров серной кислоты.

Если раствор приобретает темную окраску из-за присутствия органических веществ, прибавляют небольшими порциями (0,02—0,05 г) азотнокислый аммоний или осторожно, по каплям, азотную кислоту до их разрушения. Раствор охлаждают, стенки колбы обмывают небольшим количеством воды и повторяют выпаривание до обильного выделения паров серной кислоты. К остатку после охлаждения приливают 80—100 см³ воды, кипятят 5—10 мин до растворения растворимых сульфатов.

Раствор охлаждают в проточной воде в течение 1—2 ч (при проведении арбитражных анализов оставляют на ночь), затем фильтруют через тампон из фильтробумажной массы или плотный фильтр с небольшим количеством фильтробумажной массы.

Колбу и осадок на фильтре промывают раствором серной кислоты 2:100 до отрицательной реакции промывных вод на железо с раствором роданистого аммония, затем четыре-пять раз водой.

Осадок с фильтром (тампоном) помещают в колбу, в которой проводилось осаждение, приливают 40—50 см³ буферного раствора; фильтр тщательно разрыхляют стеклянной палочкой. Приливают воду до объема 100—120 см³, нагревают до кипения и кипятят 1—2 мин, затем выдерживают при 70—90°С в течение 1 ч.

Раствор охлаждают в проточной воде, разбавляют, если необхо-

димо, водой до объема 150 см³, прибавляют одну-две капли раствора индикатора ксиленолового оранжевого и титруют свинец раствором трилона Б до перехода окраски из малино-фиолетовой в желтую.

7.2 Определение свинца при содержании бария в концентратах более 0.5%.

Навеску свинцового концентрата (таблица 1) помещают в коническую колбу вместимостью $500~{\rm cm}^3$, смачивают водой, прибавляют 2 г сернокислого калия, $15-20~{\rm cm}^3$ соляной кислоты и раствор выпаривают досуха, не прокаливая остатка.

Приливают 100 см³ воды, нагревают и кипятят 3—5 мин до просветления раствора.

Если раствор окрашивается в желтый цвет или мутнеет из-за выделения гидроксида железа, прибавляют 3—5 мг сернокислого гидроксиламина или аскорбиновой кислоты и нагревают до исчезновения желтой окраски и посветления раствора.

Содержимое колбы охлаждают в проточной воде в течение 1 ч (при выполнении арбитражных анализов оставляют на ночь). Раствор фильтруют через тампон из фильтробумажной массы или плотный фильтр, содержащий фильтробумажную массу. Колбу и осадок на фильтре промывают пять-шесть раз водой. Далее анализ продолжают, как описано в 7.1.

При содержании в свинцовом концентрате органических веществ раствор перед титрованием может быть малопрозрачным, а фильтро-бумажная масса окрашенной в темный цвет, что мешает распознаванию конца титрования. В этом случае раствор перед титрованием разбавляют до 200—300 см³, добавляют индикатор и титруют раствором трилона Б, как указано в 7.1. Допускается также фильтровать раствор через тампон из ваты в колбу вместимостью 500 см³; тампон и колбу, в которой проводилось растворение сульфата свинца, промывают горячей водой до отрицательной реакции на свинец (проба с раствором сернистого натрия). Фильтрат охлаждают, добавляют индикатор и титруют свинец, как указано в 7.1.

8 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАГОВ

8.1 Массовую долю свинца Х, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot T \cdot 100}{m} \,, \tag{2}$$

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

T — титр раствора трилона Б по свинцу, г/см³;

ГОСТ 14047.1-93

- m масса навески концентрата, г.
- 8.2 Результат анализа вычисляют до третьего и округляют до второго десятичного знака.
- 8.3 Абсолютные значения разности результатов параллельных определений (d) и результатов двух анализов (D) при доверительной вероятности 0.95 не должны превышать допускаемых значений, указанных в таблице 2.

Таблица 2 — Допускаемые расхождения

В процентах

| Массовая доля свинца | d | D |
|--------------------------|------|------|
| От 20,00 до 25,00 включ | 0,27 | 0,36 |
| Св 25,00 " 30,00 | 0.30 | 0.40 |
| " 30,00 " 35,00 " | 0,34 | 0,43 |
| " 35,00 " 40,00 " | 0,37 | 0,46 |
| " 40,00 " 45,00 " | 0,40 | 0,49 |
| " 45,00 " 50,00 " | 0.45 | 0,52 |
| " 50,00 " 55,00 " | 0,48 | 0,55 |
| " 55,00 " 60,00 " | 0,52 | 0,59 |
| " 60,00 " 65,00 " | 0,55 | 0,62 |
| " 65,00 " 70,00 " | 0,59 | 0,65 |
| " 70,00 " 75,00 " | 0,62 | 0,68 |
| " 75,00 | 0,65 | 0,70 |

- 8.4 Отчет об анализе должен содержать:
- данные, необходимые для характеристики пробы;
- ссылку на настоящий стандарт;
- результаты анализа;
- описание любых отклонений от нормы, замеченных при проведении анализа;
- указание на проведение в процессе анализа любых операций, не предусмотренных настоящим стандартом.

УДК 622—15.546.815:546.815.001.4:006.354 ОКС 73.060 АЗ9 ОКСТУ 1725 Ключевые слова: концентраты свинцовые, методы анализа, свинец

Редактор Р С Фелорова
Технический редактор В Н Прусакова
Корректор М С Кабашова
Компьютерная верстка Е Н Марте чьянова

Изд. лиц № 021007 от 10 08 95 Сдано в набор 19 04 96 Подписано в печать 26 06 96 Усл печ л 0,70 Уч -изд л 0,43 Тираж 289 экз С3549 Зак 298

ИПК Издательство стандартов
107076, Москва, Колодезный пер., 14
Набрано в Издательстве на ПЭВМ
Филиал ИПК Издательство стандартов — тип "Московский печатник"
Москва, Лялин пер., 6