

**ГОСТ 14048.5—78**

**М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т**

---

**КОНЦЕНТРАТЫ ЦИНКОВЫЕ**

**МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ МЫШЬЯКА**

**Издание официальное**

**БЗ 9—98**

**ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ  
М о с к в а**

**М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т****КОНЦЕНТРАТЫ ЦИНКОВЫЕ****Метод определения мышьяка**Zinc concentrates.  
Method for determination of arsenic**ГОСТ  
14048.5—78**ОКСТУ 1709Дата введения 01.01.80

Настоящий стандарт распространяется на цинковые концентраты всех марок и устанавливает фотометрический метод определения массовой доли мышьяка от 0,05 до 0,7 %. Метод основан на фотометрическом определении мышьяка в виде синего мышьякомолибденового комплекса в области длин волн 660—680 нм после отделения его от сопутствующих элементов путем дистилляции в виде треххлористого соединения или экстракцией четыреххлористым углеродом из раствора с  $(\text{HCl})=9$  моль/дм<sup>3</sup>, содержащего 0,1 моль/дм<sup>3</sup> иодида калия.

Стандарт полностью соответствует рекомендации СЭВ РС 520—66.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 27329.

1.2. Контроль правильности результатов анализа осуществляют с помощью стандартных образцов, методом добавок или сопоставлением результатов анализа, полученных по стандартизованной и аттестованной методикам, не реже одного раза в месяц, а также при смене реагентов, растворов, после длительного перерыва в работе в соответствии с ГОСТ 14048.2.

1.1, 1.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

**1а. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ**

1а.1. Требования безопасности — по ГОСТ 25363 с дополнениями:

- при проведении анализа используются реагенты, оказывающие вредное воздействие на организм человека: кислоты, гидроксид натрия, сернокислый гидразин, пероксид водорода, мышьяковистый ангидрид и соли мышьяка, четыреххлористый углерод. При работе с указанными веществами необходимо руководствоваться требованиями безопасности, изложенными в нормативно-технической документации на их изготовление и применение;

- содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны (паров кислот, четыреххлористого углерода, трихлорида мышьяка), выделяющихся в ходе анализа, не должно превышать предельно допустимых концентраций по ГОСТ 12.1.005; контроль следует осуществлять по методическим указаниям, утвержденным Минздравом СССР, или по ГОСТ 12.1.016.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

**2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ**

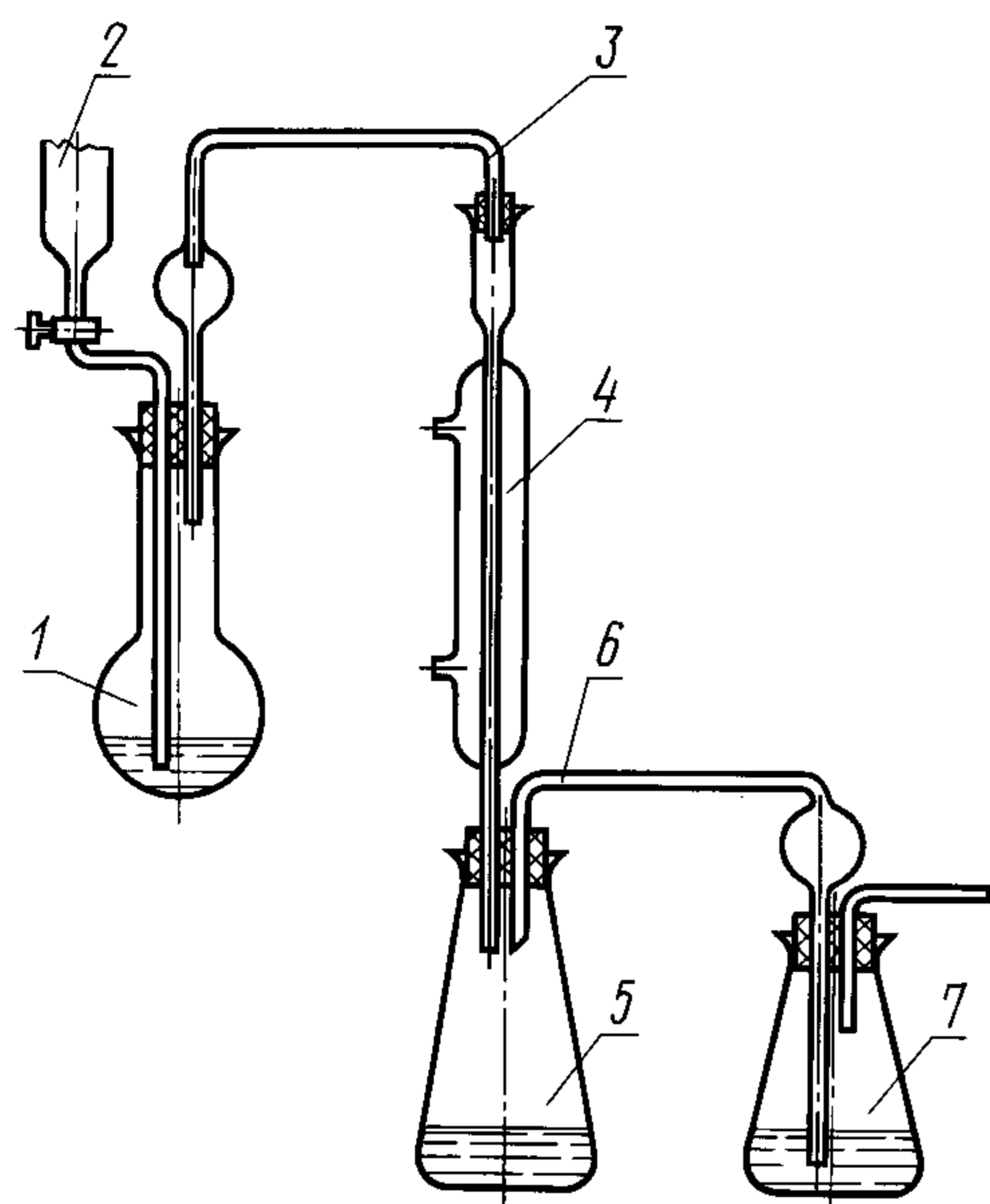
2.1. Для проведения анализа применяют:

спектрофотометр или фотоэлектроколориметр любого типа для измерения в видимой области спектра со всеми принадлежностями;

---

**Издание официальное****Перепечатка воспрещена**

© Издательство стандартов, 1978  
© ИПК Издательство стандартов, 1999  
Переиздание с Изменениями

**Установка для дистилляции мышьяка**

1 — перегонная колба вместимостью 500 см<sup>3</sup>;  
 2 — капельная воронка; 3 — насадка с брызгоуловителем; 4 — водяной холодильник; 5 — приемник (коническая колба вместимостью 250 см<sup>3</sup>); 6 — стеклянная трубка с грушевидным расширением; 7 — контрольный приемник (коническая колба вместимостью 250 см<sup>3</sup>)

установку для дистилляции мышьяка (см. чертеж); весы лабораторные рычажные по ГОСТ 24104; колбы стеклянные лабораторные по ГОСТ 25336; цилиндры, колбы мерные и воронки делительные стеклянные по ГОСТ 1770;

пипетки стеклянные по НТД; кислоту азотную по ГОСТ 4461;

кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:1 и 1:5; кислоту соляную по ГОСТ 3118, плотностью 1,19 г/см<sup>3</sup> и очищенную от мышьяка следующим образом: в 500 см<sup>3</sup> соляной кислоты растворяют 10 г йодистого калия. Раствор переносят в делительную воронку вместимостью 500 см<sup>3</sup>, прибавляют 25 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода и встряхивают в течение 2 мин. Дают отстояться и сливают органический слой. Водный слой еще раз экстрагируют 25 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода. Органический слой отбрасывают;

кислоту соляную раствор с (HCl)=9 моль/дм<sup>3</sup> готовят из очищенной от мышьяка соляной кислоты разбавлением водой 3:1;

аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, раствор соли в серной кислоте; готовят следующим образом: 1 г соли растворяют в 100 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:5;

водорода пероксид по ГОСТ 10929, раствор 10 г/дм<sup>3</sup>; гидразин сернокислый по ГОСТ 5841 и раствор 1,5 г/дм<sup>3</sup>;

калий бромистый по ГОСТ 4160 и раствор 0,07 г/дм<sup>3</sup> (5 см<sup>3</sup> раствора концентрации 1,5 г/дм<sup>3</sup> разбавляют водой по 100 см<sup>3</sup>);

натрия гидроксид по ГОСТ 4328, раствор 100 г/дм<sup>3</sup>;

реактивную смесь, свежеприготовленную; готовят следующим образом: к 25 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония прибавляют 2,5 см<sup>3</sup> раствора сернокислого гидразина. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, разбавляют до метки водой и перемешивают;

калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, раствор 1 г/дм<sup>3</sup>;

калий йодистый по ГОСТ 4232;

титан треххлористый по НТД;

углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288;

фенолфталеин по НТД, спиртовой раствор 1 г/дм<sup>3</sup>;

ангидрид мышьяковистый по ГОСТ 1973;

стандартные растворы мышьяка.

Раствор А. 0,132 г мышьяковистого ангидрида растворяют при нагревании в 5—10 см<sup>3</sup> раствора, содержащего 100 г/дм<sup>3</sup> едкого натра, переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, нейтрализуют по фенолфталеину серной кислотой, разбавленной 1:5, доливают до метки водой и перемешивают.

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

Раствор Б. 10 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> доводят до метки водой и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,01 мг мышьяка.

**(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).**

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. При определении мышьяка дистилляционно-фотометрическим способом навеску цинкового концентрата массой 0,5000—1,000 г (в зависимости от содержания мышьяка) помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 10—15 см<sup>3</sup> азотной кислоты и оставляют при комнатной температуре до прекращения бурной реакции. После выпаривания основной массы кислоты приливают 10 см<sup>3</sup> разбавленной 1:1 серной кислоты и нагревают раствор до появления паров серной кислоты. Затем раствор охлаждают, обмывают стенки колбы 5 см<sup>3</sup> воды

и повторяют выпаривание до появления паров серной кислоты. К остатку приливают 70 см<sup>3</sup> воды, нагревают в течение 15—20 мин и после охлаждения переливают в перегонную колбу. Колбу, в которой проводилось разложение пробы, обмывают три раза водой по 8—10 см<sup>3</sup>. К раствору в перегонной колбе добавляют 2 г сернокислого гидразина, 0,5 г бромистого калия и закрывают колбу пробкой, снабженной насадкой (с брызгоуловителем) и капельной воронкой. Насадку соединяют с водяным холодильником. Конец холодильника соединяют с приемником, в который предварительно наливают 30 см<sup>3</sup> воды и 10 см<sup>3</sup> раствора пероксида водорода. Контрольный приемник должен содержать 40—50 см<sup>3</sup> воды. Уровень воды в контрольном приемнике должен быть на 10—20 мм выше конца трубы.

В перегонную колбу через капельную воронку вводят 100 см<sup>3</sup> соляной кислоты, раствор перемешивают и нагревают до кипения. Температуру кипения поддерживают в течение всего времени отгонки. Дистилляция считается законченной, когда отгоняются  $\frac{2}{3}$  объема жидкости.

Дистиллят из приемников переливают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, обмывают стенки приемников водой, доводят объем раствора до метки водой и перемешивают. Затем отбирают 2—20 см<sup>3</sup> раствора, содержащего 0,005—0,04 мг мышьяка, помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты и выпаривают досуха. Сухой остаток нагревают в течение 1 ч при 120—130 °С, затем охлаждают и приливают к нему 20 см<sup>3</sup> реактивной смеси и 20 см<sup>3</sup> воды. Раствор нагревают и кипятят 3—5 мин. После охлаждения его переводят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят до метки реактивной смесью и перемешивают.

Измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре или спектрофотометре в области длин волн 660—680 нм в кюветах с оптимальной толщиной поглощающего слоя. В качестве раствора сравнения применяют раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа.

Количество мышьяка устанавливают по градуировочному графику.

3.2. При определении мышьяка экстракционно-фотометрическим способом навеску цинкового концентрата 0,5 г (при массовой доле мышьяка от 0,05 до 0,1 %) или 0,1 г (при больших массовых долях мышьяка) растворяют в 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты. Прибавляют 20 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и осторожно выпаривают до паров серной кислоты. Стенки колбы обмывают водой и выпаривание до паров серной кислоты повторяют. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят до метки водой. Из осветленной части раствора берут аликвотную часть, содержащую 0,005—0,04 мг мышьяка, и переносят в делительную воронку. Прибавляют по каплям треххлористый титан до сиреневого цвета и дают избыток 0,2 см<sup>3</sup>. Прибавляют трехкратный объем очищенной соляной кислоты, 20 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода и встряхивают в течение 2 мин. Дают отстояться и сливают органический слой в другую делительную воронку. Экстракцию с 20 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода повторяют и присоединяют органический слой к первому. Объединенные экстракты промывают 10 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты 9 моль/дм<sup>3</sup>, встряхивая 15—20 с. Промытый экстракт сливают в другую делительную воронку, где встряхивают с 10 см<sup>3</sup> воды. При этом мышьяк переходит в водный слой. Реэкстракцию мышьяка с 10 см<sup>3</sup> воды повторяют. Объединенные реэкстракти сливают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Добавляют по каплям раствор марганцовокислого калия до розовой окраски.

Через 5 мин прибавляют 2 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония и нагревают до кипения. Добавляют по каплям раствор сернокислого гидразина концентрации 1,5 г/дм<sup>3</sup> до обесцвечивания розовой окраски, затем 4 см<sup>3</sup> раствора гидразина концентрации 0,07 г/дм<sup>3</sup> и кипятят 5 мин. Охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Измеряют оптическую плотность раствора, как описано в п. 3.1.

3.1, 3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

3.3. Для построения градуировочного графика при дистилляционно-фотометрическом способе в стаканы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> отмеривают микробюреткой 0; 1; 2; 3; 4 и 5 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0; 0,01; 0,02; 0,03; 0,04 и 0,05 мг мышьяка. Прибавляют по 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, выпаривают содержимое стаканов досуха и выдерживают в течение 1 ч при 120—130 °С. Затем поступают так же, как указано в п. 3.1. В качестве раствора сравнения применяют раствор, не содержащий стандартного раствора Б, проведенный через все стадии.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им массовым долям мышьяка строят градуировочный график.

3.4. Для построения градуировочного графика при экстракционно-фотометрическом способе в конические колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> отмеривают микробюреткой 0; 1; 2; 3; 4 и 5 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0; 0,01; 0,02; 0,03; 0,04 и 0,05 мг мышьяка, разбавляют

## С. 4 ГОСТ 14048.5—78

до 20 см<sup>3</sup> водой, прибавляют по каплям раствор марганцовокислого калия до розовой окраски. Через 5 мин прибавляют 20 см<sup>3</sup> реактивной смеси и далее анализ продолжают, как указано в п. 3.2.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им массовым долям мышьяка строят градуировочный график.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

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

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000},$$

где  $m_1$  — количество мышьяка, найденное по градуировочному графику, мг;

$V$  — объем исходного раствора пробы, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем аликовотной части раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески концентрата, г.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.2. Абсолютные значения разностей результатов двух параллельных определений (показатель сходимости) и результатов двух анализов (показатель воспроизводимости) с доверительной вероятностью  $P = 0,95$  не должны превышать значений допускаемых расхождений, указанных в таблице.

Массовая доля мышьяка, %	Допускаемое расхождение параллельных определений, %	Допускаемое расхождение результатов анализа, %
От 0,030 до 0,060 включ.	0,010	0,015
Св. 0,060 » 0,10 »	0,02	0,03
» 0,10 » 0,30 »	0,03	0,04
» 0,30 » 0,50 »	0,04	0,05
» 0,50 » 0,70 »	0,05	0,06

(Измененная редакция, Изм. № 2).

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

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

**РАЗРАБОТЧИКИ**

М.Г. Саюн, К.Ф. Гладышева, В.И. Лысенко, Л.И. Максай, Н.А. Романенко, В.А. Колесникова

**2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27.09.78 № 2584**

**3. ВЗАМЕН ГОСТ 14048.5—68**

**4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 12.1.005—84	1а.1	ГОСТ 4328—77	2.1
ГОСТ 12.1.016—79	1а.1	ГОСТ 10929—76	2.1
ГОСТ 1770—74	2.1	ГОСТ 14048.2—78	1.2
ГОСТ 1973—77	2.1	ГОСТ 20288—74	2.1
ГОСТ 3118—77	2.1	ГОСТ 20490—75	2.1
ГОСТ 3765—78	2.1	ГОСТ 24104—88	2.1
ГОСТ 4160—74	2.1	ГОСТ 25336—82	2.1
ГОСТ 4232—74	2.1	ГОСТ 25366—82	1а.1
ГОСТ 4233—77	2.1	ГОСТ 27329—87	1.1
ГОСТ 4238—77	2.1		

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

**6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (март 1999 г.) с Изменениями № 1 и 2, утвержденными в мае 1984 г., январе 1991 г. (ИУС 8—84, 6—91)**

Редактор *В.Н. Копысов*  
Технический редактор *О.Н. Власова*  
Корректор *Р.А. Ментова*  
Компьютерная верстка *В.И. Грищенко*

---

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 22.03.99. Подписано в печать 08.04.99. Усл. печ. л. 0,93.  
Уч.-изд. л. 0,60. Тираж 125 экз. С2537. Зак. 322.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.  
Набрано в Издательстве на ПЭВМ  
Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", Москва, Лялин пер., 6.  
Плр № 080102