

## БРОНЗЫ БЕЗОЛОВЯННЫЕ

## Методы определения магния

ГОСТ  
15027.20—88Tinless bronze.  
Methods for determination of magnesium

ОКСТУ 1709

Дата введения 01.01.89

Настоящий стандарт устанавливает атомно-абсорбционный и фотометрический методы определения магния (при массовой доле магния от 0,05 % до 0,6 %) в безоловянных бронзах по ГОСТ 18175.

## 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 25086 с дополнением по ГОСТ 15027.1, разд. 1.

## 2. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД

## 2.1. Сущность метода

Метод основан на измерении абсорбции света атомами магния, образующимися при введении анализируемого раствора в пламя ацетилен — воздух или ацетилен — закись азота.

## 2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Атомно-абсорбционный спектрометр с источником излучения для магния.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1 и 1:10.

Ацетилен по ГОСТ 5457.

Закись азота по ГОСТ 9293.

Магний по ГОСТ 804.

Стандартный раствор магния: 0,1 г магния (взятого от куска, предварительно пропаренного в азотной кислоте (1:10), промытого и высушенного с помощью фильтровальной бумаги) растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1). Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки.

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

Лантан азотнокислый.

Стронций хлористый.

Растворы лантана или стронция: 0,31 г азотнокислого лантана или 0,30 г хлористого стронция растворяют в 20 см<sup>3</sup> воды, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,001 г лантана или стронция.

## 2.3. Проведение анализа

2.3.1. Навеску пробы массой 0,1 г растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup>, азотной кислоты (1:1). Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки. Измеряют атомную абсорбцию магния при длине волны 285,2 нм в пламени ацетилен — воздух или в пламени ацетилен — закись азота параллельно с градуировочными растворами.

## С. 2 ГОСТ 15027.20—88

### 2.3.2. Построение градуировочного графика

В восемь мерных колб вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0 и 6,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора магния, добавляют по 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1) (при анализе сплавов, содержащих алюминий, добавляют по 1,5 см<sup>3</sup> раствора лантана или стронция) и доливают водой до метки. Измеряют атомную абсорбцию магния, как указано в п. 2.3.1. По полученным значениям строят градуировочный график.

### 2.4. Обработка результатов

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

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

где  $C_1$  — концентрация магния, найденная по градуировочному графику, г/см<sup>3</sup>;

$C_2$  — концентрация магния в растворе холостого опыта, найденная по градуировочному графику, г/см<sup>3</sup>;

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

$m$  — масса навески пробы, г.

2.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений ( $d$  — показатель сходимости) не должны превышать допускаемых значений, приведенных в таблице.

| Массовая доля магния, % | $d$ , % | $D$ , % |
|-------------------------|---------|---------|
| От 0,05 до 0,10 *       | 0,008   | 0,02    |
| Св. 0,10 * 0,30 *       | 0,015   | 0,04    |
| * 0,30 * 0,60 *         | 0,03    | 0,07    |

2.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях ( $D$  — показатель воспроизводимости), не должны превышать значений, приведенных в таблице.

### 2.4.4. Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа проводят методом добавок в соответствии с ГОСТ 25086.

2.4.5. Атомно-абсорбционный метод применяют при разногласиях в оценке качества безоловянных бронз.

## 3. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

### 3.1. Сущность метода

Метод основан на образовании магнием в щелочной среде с титановым желтым или с феназо соединения красно-фиолетового цвета и измерении оптической плотности окрашенного раствора.

### 3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр или фотозелектроколориметр.

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1 и 1:10.

Титановый желтый, раствор 0,5 г/см<sup>3</sup>.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор 200 г/дм<sup>3</sup> и 2 моль/дм<sup>3</sup>.

Натрий диэтилдитиокарбамат по ГОСТ 8864, раствор 200 г/дм<sup>3</sup>.

Желатин по ГОСТ 11293, раствор 5 г/дм<sup>3</sup>.

Феназо, раствор 0,05 г/дм<sup>3</sup> в 2 моль/дм<sup>3</sup> растворе гидроокиси натрия.

Магний по ГОСТ 804.

Стандартные растворы магния:

раствор А: 0,5 г магния (предварительно протравленного в соляной кислоте (1:10), промытого и высушенного с помощью фильтровальной бумаги) растворяют в 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1). Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,0005 г магния;

раствор Б: 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 Б содержит 0,00005 г магния.

### 3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску бронзы массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 100—150 см<sup>3</sup>, добавляют 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) и растворяют, добавляя по каплям азотную кислоту. После растворения охлажденный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, нейтрализуют раствором гидроокиси натрия (200 г/см<sup>3</sup>) по индикаторной бумажке «конго» до слабокислой реакции.

К раствору добавляют 30 см<sup>3</sup> раствора диэтилдитиокарбамата натрия, перемешивают, доливают до метки водой, перемешивают и оставляют на 2 ч для отстаивания осадка. Отстоявшийся раствор фильтруют в сухую коническую колбу через сухой плотный фильтр и сухую воронку. Первую порцию фильтрата (15—20 см<sup>3</sup>) отбрасывают. Отбирают аликовтную часть раствора — 50 см<sup>3</sup> (при массовой доле от 0,05 % до 0,2 %) или 20 см<sup>3</sup> (при массовой доле магния выше 0,2 %) в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 10 или 40 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> раствора желатина, 10 см<sup>3</sup> раствора феназо или 0,5 см<sup>3</sup> раствора титанового желтого, 20 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия, доливают до метки водой и тщательно перемешивают. Оптическую плотность раствора измеряют на фотозелектроколориметре или (спектрофотометре при 545 нм) с желто-зеленым светофильтром  $\lambda_{\text{эфф}} = 530 \text{ нм}$  в кювете длиной 5 см<sup>3</sup>. В качестве раствора сравнения используют раствор холостого опыта, проведенного через весь ход анализа.

### 3.3.2. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 0; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б магния, добавляют 40 см<sup>3</sup> воды и далее анализ ведут, как указано в п. 3.3.1. В качестве раствора сравнения используют раствор, в который не добавляют раствор магния. По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им массовым долям магния строят градуировочный график.

### 3.4. Обработка результатов

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

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

где  $m$  — масса магния, найденная по градуировочному графику, г;

$m_1$  — масса навески бронзы, соответствующая аликовтной части раствора, г.

3.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений ( $d$  — показатель сходимости) не должны превышать допускаемых значений, приведенных в таблице.

3.4.3. Абсолютные расхождения результатов анализа, полученных в двух различных лабораториях, или двух результатов анализа, полученных в одной лаборатории, но при различных условиях ( $D$  — показатель воспроизводимости), не должны превышать значений, приведенных в таблице.

### 3.4.4. Контроль точности результатов анализа

Контроль точности результатов анализа магния проводят методом добавок или сопоставлением результатов, полученных фотометрическим и атомно-абсорбционным методами в соответствии с ГОСТ 25086.

**С. 4 ГОСТ 15027.20—88**

**ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ**

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР**
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 25.03.88 № 753**
- 3. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ**
- 4. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 1543—79**
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

| Обозначение НТД, на который дана ссылка | Номер раздела, пункта |
|---|-----------------------|
| ГОСТ 804—93                             | 2.2, 3.2              |
| ГОСТ 3118—77                            | 3.2                   |
| ГОСТ 4328—77                            | 3.2                   |
| ГОСТ 4461—77                            | 2.2, 3.2              |
| ГОСТ 5457—75                            | 2.2                   |
| ГОСТ 8864—71                            | 3.2                   |
| ГОСТ 9293—74                            | 2.2                   |
| ГОСТ 11293—89                           | 3.2                   |
| ГОСТ 18175—78                           | Вводная часть         |
| ГОСТ 25086—87                           | 1.1                   |

- 6. Ограничение срока действия снято по протоколу № 3—93 Межгосударственного Совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 5-6—93)**

- 7. ПЕРЕИЗДАНИЕ**