

## АЛЮМИНИЙ

## Методы определения галлия

ГОСТ  
12697.13—90Aluminium.  
Methods for the determination of galliumМКС 77.120.10  
ОКСТУ 1709

Дата введения 01.07.91

Настоящий стандарт устанавливает методы определения галлия в алюминии: фотометрический при массовой доле галлия от 0,001 до 0,1 % и атомно-абсорбционный при массовой доле галлия от 0,01 до 0,1 %.

## 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 12697.1.

## 2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

## 2.1. Сущность метода

Метод основан на растворении пробы в соляной кислоте, образовании сине-зеленого ионного ассоциата галлия с малахитовым зеленым в солянокислой среде с концентрацией 6,0—6,5 моль/дм<sup>3</sup>, экстракции ионного ассоциата бензолом и последующем измерении оптической плотности раствора при длине волны 635 нм.

## 2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр типа ФЭК-56М, ФЭК-60, КФК или спектрофотометр типа СФ-16, СФ-26 или аналогичного типа.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1 и 1:3.

Никель (II) хлорид по ГОСТ 4038, раствор с массовой долей 0,2 %.

Титан треххлористый.

Титан губчатый марки ТГ-100 по ГОСТ 17746.

Раствор хлорида титана: 4,65 г титана помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют в 100 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) при умеренном нагревании. Раствор охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки соляной кислотой (1:1) и перемешивают. Хранят раствор в темном месте в плотно закрытой колбе или сосуде из темного стекла.

Малахитовый зеленый (тетраметил-4,4'-диамино-трифенил-карбонил-хлорид), раствор 20 г/дм<sup>3</sup>: 2 г мелко растертого малахитового зеленого растворяют в 100 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:3) и раствор фильтруют. Раствор хранят в сосуде из темного стекла.

Бензол по ГОСТ 5955.

Натрий серноокислый по ГОСТ 4166.

Галлия (III) оксид (Ga<sub>2</sub>O<sub>3</sub>).

Галлий технический по ГОСТ 12797.

Стандартные растворы галлия.

## С. 2 ГОСТ 12697.13—90

Раствор А: 1,0000 г галлия или 1,3442 г предварительно прокаленного при температуре 300 °С и охлажденного в эксикаторе оксида галлия (III) растворяют в 50 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1), раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

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

Раствор Б: 5,0 см<sup>3</sup> раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки соляной кислотой (1:1). Раствор готовят перед употреблением.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,005 мг галлия.

Раствор В: 20,0 см<sup>3</sup> раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки соляной кислотой (1:1) и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 0,001 мг галлия.

### 2.3. Пр о в е д е н и е а н а л и з а

2.3.1. Навеску пробы массой 1 г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>, добавляют 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1) и накрывают часовым стеклом. После прекращения бурной реакции стакан с раствором осторожно нагревают до полного растворения пробы, затем обмывают часовое стекло небольшим количеством воды в стакан и раствор упаривают до влажных солей. После охлаждения к остатку добавляют соляную кислоту (1:1) в количестве согласно табл. 1 в зависимости от массовой доли галлия и нагревают до получения прозрачного раствора. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью согласно табл. 1, ополаскивая стакан соляной кислотой (1:1), затем этим же раствором кислоты доливают до метки и перемешивают.

При необходимости раствор пробы фильтруют через сухой фильтр средней плотности в сухой стакан, отбрасывая первые порции фильтрата. Из раствора пробы или ее фильтрата отбирают аликвотную часть 5 см<sup>3</sup> и переносят в сухую делительную воронку вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Т а б л и ц а 1

Массовая доля галлия, %	Объем раствора соляной кислоты, разбавленной 1:1, см <sup>3</sup>	Вместимость мерной колбы, см <sup>3</sup>
От 0,001 до 0,005 включ.	25	50
Св. 0,005 » 0,030 »	50	100
» 0,030 » 0,100 »	50	250

К раствору в делительной воронке добавляют 1 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 0,5 см<sup>3</sup> раствора хлорида титана (III), встряхивают в течение 1 мин, затем оставляют на 2—3 мин. К раствору добавляют 2,0 см<sup>3</sup> раствора малахитового зеленого, перемешивают, добавляют 20,0 см<sup>3</sup> бензола и встряхивают в течение 2 мин. После расслоения водную фазу отбрасывают, а органическую фазу переносят в сухую мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, доливают до метки бензолом и перемешивают, затем добавляют 0,2 г сульфата натрия и встряхивают до получения прозрачного раствора.

Измеряют оптическую плотность экстракта при длине волны 635 нм. Раствором сравнения служит экстракт контрольного опыта, одновременно проведенный через все стадии анализа.

Массу галлия в растворе пробы определяют по градуировочному графику.

2.3.2. Для построения градуировочного графика в пять из шести делительных воронок вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают при массовой доле галлия менее 0,005 % 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора В, что соответствует 0,001; 0,002; 0,003; 0,004 и 0,005 мг галлия, при массовой доле галлия более 0,005 % 0,50; 1,0; 2,0; 3,0 и 4,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0,0025; 0,005; 0,010; 0,015 и 0,020 мг галлия. Во все делительные воронки добавляют такое количество соляной кислоты (1:1), чтобы объем раствора в воронках стал 5 см<sup>3</sup>, далее поступают согласно п. 2.3.1. Раствор шестой колбы, не содержащий стандартного раствора галлия, служит раствором сравнения при построении градуировочного графика.

По полученным значениям оптической плотности растворов и соответствующим им массам галлия строят градуировочный график.

### 2.4. О б р а б о т к а р е з у л ь т а т о в

2.4.1. массовую долю галлия ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

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

где  $m_1$  — масса галлия в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески пробы, соответствующая аликвотной части раствора пробы, г.

2.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 2.

Таблица 2

Массовая доля галлия, %	Абсолютное допускаемое расхождение, %	
	сходимости	воспроизводимости
От 0,0010 до 0,0020 включ.	0,0005	0,0008
Св. 0,0020 » 0,0050 »	0,0010	0,0015
» 0,0050 » 0,0100 »	0,0020	0,0030
» 0,0100 » 0,0200 »	0,0030	0,0050
» 0,0200 » 0,0500 »	0,0050	0,0070
» 0,0500 » 0,0800 »	0,0080	0,0100
» 0,0800 » 0,1000 »	0,0100	0,0150

### 3. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД

#### 3.1. Сущность метода

Метод основан на растворении пробы в соляной кислоте и измерении атомной абсорбции галлия при длине волны 287,4 нм в пламени ацетилен — закись азота.

#### 3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр атомно-абсорбционный модели Перкин-Элмер, Сатурн или аналогичного типа с источником излучения для галлия и горелкой для пламени ацетилен — закись азота.

Вода, дважды дистиллированная.

Ацетилен в баллонах технический по ГОСТ 5457.

Закись азота.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1.

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Никель (II) хлорид по ГОСТ 4038, раствор с массовой долей 0,2 %.

Водорода пероксид по ГОСТ 10929.

Ацетон по ГОСТ 2603.

Алюминий марки А999 по ГОСТ 11069, стружка. Непосредственно перед употреблением стружку очищают в небольшом количестве раствора соляной кислоты, промывают водой, ацетоном, высушивают в сушильном шкафу при температуре 100 °С в течение 2—3 мин и охлаждают в эксикаторе.

Раствор алюминия 20 г/дм<sup>3</sup>: 10 г алюминия помещают в стакан вместимостью 600 см<sup>3</sup>, добавляют небольшими порциями 300 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты и растворяют при нагревании, добавляя 1 см<sup>3</sup> раствора хлорида никеля. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

Галлий металлический по ГОСТ 12797.

Галлия (III) оксид (Ga<sub>2</sub>O<sub>3</sub>).

Стандартные растворы галлия

Раствор А: 1,0000 г галлия или 1,3442 г оксида галлия, предварительно прокаленного при температуре 300 °С и охлажденного в эксикаторе, растворяют в 50 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты с добавлением 1—2 капель азотной кислоты, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

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

Раствор Б: 10,0 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 0,1 мг галлия.

#### 3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску пробы массой 1 г помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup> и приливают небольшими порциями 30 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты. После прекращения бурной реакции стакан с раствором осторожно нагревают и добавляют несколько капель раствора пероксида водорода. После растворения избыток пероксида водорода удаляют кипячением. Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

## С. 4 ГОСТ 12697.13—90

Раствор контрольного опыта готовят, используя вместо навески пробы навеску алюминия марки А999.

3.3.2. Для построения градуировочного графика в шесть из семи мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 1,0; 2,0; 4,0; 6,0; 8,0 и 10,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0,1; 0,2; 0,4; 0,6; 0,8 и 1,0 мг галлия. Во все колбы добавляют по 50 см<sup>3</sup> раствора алюминия, доливают до метки водой и перемешивают.

Измеряют атомную абсорбцию галлия в растворе пробы, растворе контрольного опыта и в растворах для построения градуировочного графика при длине волны 287,4 нм в пламени ацетилен — закись азота.

Из полученных значений атомной абсорбции растворов, содержащих стандартный раствор, вычитают значение атомной абсорбции раствора, не содержащего стандартного раствора, и по полученным значениям атомных абсорбций и соответствующим им массам галлия строят градуировочный график.

Значение атомной абсорбции раствора контрольного опыта вычитают из значения атомной абсорбции раствора пробы и по градуировочному графику находят массу галлия в растворе пробы.

### 3.4. Обработка результатов

3.4.1. Массовую долю галлия ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

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

где  $m_1$  — масса галлия в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, мг;

$m$  — масса навески пробы, г.

3.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 2.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

### 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством металлургии СССР

#### РАЗРАБОТЧИКИ

Т. И. Жилина, Н. А. Пономарева, И. М. Козловская

### 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 10.12.90 № 3085

### 3. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 6737—89

### 4. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

### 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 2603—79	3.2	ГОСТ 5955—75	2.2
ГОСТ 3118—77	2.2, 3.2	ГОСТ 10929—76	3.2
ГОСТ 4038—79	2.2, 3.2	ГОСТ 11069—2001	3.2
ГОСТ 4166—76	2.2	ГОСТ 12697.1—77	Разд. 1
ГОСТ 4461—77	3.2	ГОСТ 12797—77	2.2, 3.2
ГОСТ 5457—75	3.2	ГОСТ 17746—96	2.2

### 6. ПЕРЕИЗДАНИЕ