

ТЕЛЛУР ВЫСОКОЙ ЧИСТОТЫ
Метод определения селена
 Tellurium of high purity. Method for
 determination of selenium

ГОСТ

19709.2—83

Взамен
 ГОСТ 19709.2—74

ОКСТУ 1709

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 26 сентября 1983 г. № 4535 срок действия установлен

с 01.01.85

до 01.01.90

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает спектрофотометрический метод определения массовой доли селена в диапазоне концентраций от 0,0001 до 0,02% в теллуре высокой чистоты.

Метод основан на образовании соединения селена с о-фенилендиамином при pH 1—2, поглощающего свет в ультрафиолетовой области спектра при длине волны 335 нм. Образующееся соединение экстрагируется бензолом. Теллур связывается лимонной кислотой.

Стандарт полностью соответствует рекомендации СЭВ по стандартизации РС 5095—75.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 22306—77 с дополнением.

1.1.1. Для вычисления результата анализа выполняют три параллельных определения.

1.1.2. Контроль правильности результатов анализа осуществляют методом стандартной добавки.

Массовая доля селена в добавке (стандартном растворе) должна составлять 50—100% ее содержания в анализируемом материале.

Величину добавки определяют по разности $\bar{C}_2 - \bar{C}_1$, где \bar{C}_1 и \bar{C}_2 — результаты анализа пробы C_1 и пробы с добавкой C_2 , рас-

Издание официальное



Перепечатка воспрещена

считанные как среднее арифметическое из трех параллельных определений, расхождения между которыми не должны превышать допускаемых величин, указанных в стандарте.

Результат анализа считается правильным, если найденная величина добавки отличается от расчетного значения не более чем на $0,7 \sqrt{d_{n_1}^2 + d_{n_2}^2}$, где d_{n_1} и d_{n_2} — допускаемые расхождения между результатами параллельных определений селена в пробе С₁ и в пробе с добавкой С₂.

2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2.1. Требования безопасности — по ГОСТ 19709.1—83.

3. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Спектрофотометр любого типа для измерения светопоглощения в ультрафиолетовой области спектра.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77.

Кислота лимонная по ГОСТ 3652—69, 50%-ный раствор.

Кислота муравьиная по ГОСТ 5848—73.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, 0,1 М раствор.

o-Фенилендиамин солянокислый, 1%-ный раствор, свежеприготовленный (реактив должен быть свежим).

Бензол по ГОСТ 5955—75 или толуол по ГОСТ 5789—78.

Бумага индикаторная универсальная.

Селен по ГОСТ 5455—74.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

4. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

4.1. Приготовление стандартных растворов селена

Раствор А: 50,0 мг селена растворяют в 10 см³ соляной кислоты с добавлением 5—7 капель азотной кислоты при нагревании на водянной бане, добавляют 20 см³ воды.

Охлажденный раствор переливают в мерную колбу вместимостью 500 см³, прибавляют 15 см³ соляной кислоты и доводят водой до метки.

1 см³ раствора А содержит 0,1 мг селена.

Раствор Б: 5 см³ раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, добавляют 5 см³ соляной кислоты и доводят водой до метки.

1 см³ раствора Б содержит 0,002 мг селена.

5. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

5.1. Навеску теллура массой 1 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, прибавляют 15 см³ соляной и 2 см³ азотной кислот. Колбу накрывают часовым стеклом и нагревают на водяной бане до растворения теллура. Часовое стекло снимают и упаривают раствор до объема 5 см³. При массовой доле селена более 0,001 % раствор помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки водой и отбирают аликовотную часть, содержащую 2—16 мкг селена.

К охлажденному раствору или к его аликовотной части прибавляют 25 см³ воды, 12 см³ раствора лимонной кислоты, 3 см³ раствора трилон-Б и 1 см³ муравьиной кислоты. Устанавливают pH раствора равным 1—2 по универсальной индикаторной бумаге, прибавляя по каплям аммиак. Приливают 1 см³ раствора *o*-Фенилендиамина и оставляют на 20 мин.

Раствор переливают в делительную воронку вместимостью 150 см³, прибавляют 25 см³ бензола (толуола) и экстрагируют 2 мин. После расслаивания жидкостей органический слой сливают в сухую пробирку и измеряют оптическую плотность на спектрофотометре при длине волны 335 нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта.

Содержание селена устанавливают по градуировочному графику.

5.2. Для построения градуировочного графика в конические колбы вместимостью 100 см³ помещают 0; 0,5; 1,0; 2,0; 4,0; 6,0 и 8,0 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0; 1; 2; 4; 8; 12 и 16 мкг селена. В каждую колбу приливают воду до 30—35 см³, 8 см³ раствора лимонной кислоты и далее поступают как указано в п. 5.1.

По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им содержаниям селена строят градуировочный график.

6. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

6.1. Массовую долю селена (*X*) в процентах вычисляют по формуле:

$$X = \frac{m}{m_1 \cdot 10000} \cdot$$

где *m* — масса селена, найденная по градуировочному графику, мкг;

*m*₁ — масса навески теллура, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое значение результатов трех параллельных определений.

6.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов трех параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должны превышать значений, указанных в таблице.

Массовая доля селена, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
0,0001	0,00007
0,0002	0,0001
0,0005	0,0002
0,001	0,0003
0,002	0,0006
0,005	0,002
0,01	0,003
0,02	0,006

Абсолютные допускаемые расхождения для промежуточных массовых долей селена рассчитывают методом линейной интерполяции.

Название № 1 ГОСТ 19709.2—83 Теллур в селена

Утверждено и введено в действие Постановлением СССР по стандартам от 20.02.89 № 269

Написание стандарта. Заменить слово «методы»:

Входная часть. Первый абзац изложить в виде: «Застоящий стандарт устанавливает экспресс-метод определения селена в теллуре высокой чистоты»;

Второй абзац. Заменить слово: «методы» на «метод исключить».

Пункт 1.1.1 изложить в новой редакции: «показать среднее арифметическое результатов двух измерений».

Пункт 1.1.2. Заменить значение «в 10 раз» на «в 9 раз».

Раздел 3. Заменить слова: «50 %-ный раствор», «1 %-ный раствор» на «раствор с массовой долей селена 0,05 %».

Пункт 5.1. Первый абзац. Заменить значение «в 10 раз» на «в 9 раз».

Пункт 6.1. Второй абзац исключить.

Пункт 6.2 изложить в новой редакции:

релативных определений и разность двух результативностей $R = 0,95$ не должны превышать указанных в табл. I.

Максимальная ошибка, %

От 0,00010 до 0,00020 вкл.	
Сл. 0,00021 → 0,00050	*
→ 0,00051 → 0,0010	*
→ 0,00101 → 0,0030	*
→ 0,00301 → 0,0100	*
→ 0,01001 → 0,020	*

Стандарт дополнить разделом — 7:
 «7. Экстракционно-флуориметрический метод. Сущность метода
 Метод основан на образовании селенита и извлечении его нитроксанием и измерении интенсивности светового излучения».

7.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Спектрофлуориметр М-850 или аналогичный.

Бумага индикаторная универсальная.

Ступка агатовая.

Кислота азотная по ГОСТ 11125—84.

Кислота серная по ГОСТ 14262—78.

Кислота соляная по ГОСТ 14261—77, раствор 0,1 моль/дм³.

Кислота муравьиная по ГОСТ 5848—73.

Аминак водный по ГОСТ 24147—80.

н-Гексан.

Спирт этиловый по ГОСТ 18300—87.

Соль аминатриевая этилендиамин — N, N, N', N' — тетрауксусной кислоты (тралон Б) по ГОСТ 10652—73, раствор 0,025 моль/дм³.

2,3-диаминонафталина раствор 5 г/дм³; навеску реактива массой 0,5 г растворяют в 100 см³ раствора соляной кислоты, раствор переводят в делительную воронку вместимостью 150 см³ и экстрагируют промеси 30 см³ н-гексана 1 мин. Водяную фазу сливают в темную склянку с притертой пробкой; раствор пригоден для применения в течение 3 дней.

Селен высокой чистоты.

Стандартные растворы селена.

Раствор А: навеску селена массой 0,1000 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³ и растворяют при нагревании на водяной бане в 10 см³ смеси азотной и соляной кислот (3:1), упаривают до влажных солей, добавляют 5 см³ серной кислоты и нагревают до появления паров серной кислоты. Раствор охлаждают и переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 1 мг селена.

Раствор Б: 5 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят до метки раствором соляной кислоты и перемешивают.

1 см³ раствора Б содержит 0,01 мг селена.

Раствор В: 5 см³ раствора Б помещают в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят до метки раствором соляной кислоты и перемешивают.

1 см³ раствора В содержит 0,0001 мг селена.

7.3. Проведение анализа

Анализируемую пробу помещают в агатовую ступку и измельчают, добавляя на конечной стадии 10 см³ этилового спирта; затем пробу высушивают.

Навеску теллура массой 1,0000 г при массовой доле селена от 5·10⁻⁶ до 5·10⁻⁵ % или 0,1000 г при массовой доле селена от 5·10⁻⁵ до 5·10⁻⁴ % помещают в стакан вместимостью 50 см³ и приливают в соответствии со взятой навеской 3 или 1,5 см³ соляной кислоты и 1 или 0,5 см³ азотной кислоты. Стакан закрывают воронкой и нагревают до полного растворения пробы, а затем кипятят до удаления оксидов азота. Раствор охлаждают и прибавляют 2 см³ раствора тралона Б, 20 см³ воды и устанавливают pH раствора равным 2 по универсальной индикаторной бумаге, прибавляя по каплям аминак (около 2 см³). Раствор с белым аморфным осадком теллуростойкой кислоты доводят до кипения и выдерживают на горячей плите до перехода аморфного осадка в кристаллический (5—10 мин), а затем охлаждают.

Раствор отфильтровывают через фильтр «синяя лента» в мерную колбу вместимостью 60 см³, в которую предварительно наливают 2 см³ соляной и 1 см³ муравьиной кислот. Раствор перемешивают и через 30 мин прибавляют 2 см³ раствора 2,3-диаминонафталина при массовой доле селена менее 1·10⁻⁵ % или 4 см³ раствора 2,3-диаминонафталина при массовой доле селена более 1·10⁻⁵ %. Содержимое колбы доводят до метки водой и перемешивают. Через 1 ч раствор переводят в делительную воронку вместимостью 100 см³, прибавляют 5 см³ н-гексана и экстрагируют в течение 1 мин. После разделения слоев органическую фазу сливают в сухую пробирку с притертой пробкой.

Содержание селена находят методом добавок. Для этого параллельно проводят определение селена в двух навесках пробы с добавками стандартного раствор-

(Продолжение см. с. 66)

вора селена Б или В. При этом массу селена в добавляемом растворе Б или В выбирают таким образом, чтобы будучи отнесена к массе навески она составляла от $1,2C_s$ до $0,8 C_s$ селена в пробе. Вторая добавка должна быть вдвое большее первой. Добавки растворов Б и В вводят в мерную колбу вместимостью 50 см³ перед фильтрованием раствора с осадком.

Через все стадии анализа проводят два контрольных опыта на реактивы.

Спектр люминесценции комплекса регистрируют последовательно в области 500—580 нм, начиная с большей добавки. Максимум полосы — 519 нм. Длины волн возбуждения соответствуют 373 нм. Чувствительность усилителя, входящую в выходную щель регулируют в зависимости от величины сигнала.

7.4. Обработка результатов

7.4.1. Массовую долю селена (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1 \cdot (I_m - I_{m01})}{m \cdot (I_{m1} - I_m) \cdot 10^{-4}},$$

где m_1 — масса добавленного селена, мг;

I_m — высота пика для раствора пробы, мм;

I_{m01} — высота пика для раствора контрольного опыта, мм;

I_{m1} — высота пика для раствора пробы с добавкой, мм;

m — масса навески теллура, г.

7.4.2. Разность двух результатов параллельных определений и разность двух результатов анализа с доверительной вероятностью $P=0,95$ не должны превышать значений допускаемых расхождений, указанных в табл. 2.

Таблица 2

Массовая доля селена, %	Допускаемое расхождение параллельных определений, %	Допускаемое расхождение результатов анализа, %
От 0,000005 до 0,000010 включ.	0,000003	0,000004
Св. 0,000010 > 0,000020 >	0,000005	0,000007
> 0,000020 > 0,000050 >	0,000008	0,000012
> 0,00005 > 0,00010 >	0,00002	0,00003
> 0,00010 > 0,00020 >	0,00003	0,00004
> 0,00020 > 0,00050 >	0,00006	0,00008

(ИУС № 5 1989 г.)