

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР****ВИСМУТ****Метод определения содержания серебра****ГОСТ***Bismuth.***16274.5—77****Method for determination of silver content****ОКСТУ 1709****Дата введения 1978—01—01**

Настоящий стандарт распространяется на металлический висмут марок Ви1 и Ви2 и устанавливает объемный роданистый метод определения содержания серебра (при содержании серебра от 0,1 до 0,5 %).

Метод основан на титровании серебра раствором роданида аммония в кислой среде в присутствии висмута. В качестве индикатора применяют железоаммонийные квасцы.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 16274.0.

**2. ПОСУДА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ**

Колба мерная вместимостью 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770.

Микробюretка вместимостью 2 см<sup>3</sup> по НТД.

Пипетка вместимостью 25 см<sup>3</sup> по НТД.

Колбы конические термостойкие вместимостью 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 7851.

Перегонный аппарат для получения бидистиллированной воды.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, не содержащая хлора, и 1 %-ный раствор.

Квасцы железоаммонийные по ТУ 6—09—5359, 10 %-ный раствор в 1 %-ном растворе азотной кислоты.

Висмут металлический марки Ви0 по ГОСТ 10928.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277.

Стандартный раствор серебра; готовят следующим образом: 15,7467 г азотнокислого серебра помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют в бидистиллированной воде, доливают до метки водой и перемешивают.

**Издание официальное**

★

**Перепечатка воспрещена**

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,01 г серебра.

Бидистиллированная вода.

Аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор с молярной концентрацией 0,01 моль/дм<sup>3</sup>.

Титр раствора устанавливают следующим образом: в шесть конических колб вместимостью по 250 см<sup>3</sup> отбирают по 25 см<sup>3</sup> стандартного раствора серебра, добавляют по 2,5 г висмута марки ВиБ и растворяют в 50 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты, приливая небольшими порциями. Растворение ведут сначала без нагревания, а затем нагревают до удаления окислов азота. К раствору приливают 100 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды, охлаждают и титруют раствором роданистого аммония с молярной концентрацией 0,01 моль/дм<sup>3</sup> в присутствии 2 см<sup>3</sup> железоаммонийных квасцов до появления исчезающей розовой окраски.

Титр раствора роданистого аммония ( $T$ ), выраженный в г/см<sup>3</sup> серебра, вычисляют по формуле

$$T = \frac{v \cdot 0,01}{v_1},$$

где  $v$  — количество стандартного раствора, взятого для титрования, см<sup>3</sup>;

0,01 — концентрация стандартного раствора серебра, г/см<sup>3</sup>;

$v_1$  — количество раствора роданистого аммония с молярной концентрацией 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованное на титрование, см<sup>3</sup>.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Навеску висмута массой 10,0 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют в 50 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты, приливая небольшими порциями. Растворение навески проводят сначала без нагревания, а затем при нагревании до исчезновения окислов азота.

К раствору приливают 100 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды и после охлаждения титруют раствором роданистого аммония с молярной концентрацией 0,01 моль/дм<sup>3</sup> в присутствии 2,0 см<sup>3</sup> железоаммонийных квасцов до появления исчезающей розовой окраски.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

#### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Содержание серебра в висмуте ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{T \cdot v \cdot 100}{m},$$

где  $T$  — титр раствора роданида аммония, выраженный в граммах серебра на миллилитр раствора;

$v$  — количество раствора роданида аммония, израсходованное на титрование, см<sup>3</sup>;

$m$  — навеска, г.

4.2. Максимальное расхождение результатов трех параллельных определений ( $d$ ) и результатов двух анализов ( $D$ ) при доверительной вероятности 0,95 не должно превышать значений, указанных в таблице.

| Массовая доля серебра, % | Расхождение результатов трех параллельных определений, % | Расхождение результатов двух анализов, % |
|--------------------------|--|--|
| 0,100                    | 0,017  | 0,023                                    |
| 0,20                     | 0,03   | 0,05                                     |
| 0,30                     | 0,05   | 0,07                                     |
| 0,50                     | 0,06   | 0,08                                     |

Допускаемые расхождения для промежуточных массовых долей рассчитывают методом линейной интерполяции или по формулам:

$$\left. \begin{array}{l} d = 0,17\bar{C} \\ D = 0,23\bar{C} \end{array} \right\} \text{для интервала массовых долей от 0,1 до 0,3 \%};$$

$$\left. \begin{array}{l} d = 0,12\bar{C} \\ D = 0,15\bar{C} \end{array} \right\} \text{для массовых долей выше 0,3 \%},$$

где  $\bar{C}$  — среднее арифметическое результатов трех параллельных определений;

$\bar{\bar{C}}$  — среднее арифметическое результатов двух анализов.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

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

### **РАЗРАБОТЧИКИ**

**П.С. Поклонский, Ф.М. Мумджи, Г.В. Хабарова**

- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ ПОСТАНОВЛЕНИЕМ Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 25.01.77 № 172**

- 3. Периодичность проверки 5 лет**

- 4. ВЗАМЕН ГОСТ 16274.5—70**

**5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

| Обозначение НТД, на который дана ссылка | Номер раздела |
|---|---------------|
| ГОСТ 1277—75                            | Разд. 2       |
| ГОСТ 1770—74                            | Разд. 2       |
| ГОСТ 4461—77                            | Разд. 2       |
| ГОСТ 7851—74                            | Разд. 2       |
| ГОСТ 10928—90                           | Разд. 2       |
| ГОСТ 16274.0—77                         | Разд. 1       |
| ГОСТ 27067—86                           | Разд. 2       |
| ТУ 6—09—5359—88                         | Разд. 2       |

- 6. Постановлением Госстандарта от 30.07.92 № 836 снято ограничение срока действия**
- 7. ПЕРЕИЗДАНИЕ (июль 1997 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в январе 1983 г., июне 1987 г., июле 1992 г. (ИУС 5—83, 11—87, 10—92)**