министерство геологии ссср

ВСЕСОЮЗНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ МИНЕРАЛЬНОГО СЫРЬЯ (В И М С)



Научный совет по аналитическим методам

Химико-аналитические методы

Инструкция № 25 - Х

MEUP

M O C K B A - 1966 r.

Выписка из приказа РТК СССР № 229 от 18 мая 1964 года

- /.Министерству геология и охрани недр Казахской ССР, главным управлениям и управлениям геологии и охраны недр при Советах Министров сованых республик, научно-исследовательским институтам, организациям и учреждениям Госгеолкома СССР:
- в) обязать наборатории при выполнении поличественных внализов геологических проб применять методы, рексмендованные ГОСТани, а также Научным советом, по мере утверждения последных ВИМСом.

При отсутствии ГОСТов и методов, утвержденных ВИМСом, разрешить временно применение методик, утвержденных в порядже, предусмотренном приказом от 1 ноября 1954 г. № 998;

в) выделить лиц, ответственных за выполнение лабораторинии установленных настоящим приказом требований к примененир наиболее прогрессивных методов анализа.

Приложение № 3, § 8. Размножение инструкций на местах до избежание возможных искажений разрешается только фотографическим или электрографическим путем.

МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ СССР Научный Совет по аналитическим методам при ВИМСе

Химико-аналитические методы Инструкция № 25 - X

ОПРЕДЕЛЕНИЕ МЕДИ В РУДАХ И ГОРНЫХ ПОРОДАХ ПРИ ВЕ НИЗКОМ СОДЕРЖАНИИ ИЛИ ПРИ АНАЛИЗЕ СЛОЖНЫХ ОБЪЕКТОВ

Всесоряный научно-исследовательский институт минерального сырья (ВИМС)

Москва, 1966

В соответствии с приказом Госгеолкома СССР № 229 от 18 мая 1964 г. инструкция № 25 - X рассмотрена и рекомендована Научным Советом по аналитическим методам к применению для анализа рядовых проб (Ш категория).

Протокол № 4 от 21.ХП.65г.

Зам.председателя НСАМ Председатель секции химико-аналитических методов Ученый секретары

И.В. Соколов

К.С. Пахомова Р.С. Фридман Инструкция № 25 - X рассмотрена в соответствии с приказом Государственного геологического комитста № 229 от 18.У. 64 г. Научным Советом по аналитическим методам (протокол № 4 от 21.XN.65г.) и утверждена ВИМСом с введением в действие с І.В. 66г.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ МЕДИ В РУДАХ И ГОРНЫХ ПОРОДАХ ПРИ ЕЕ НИЗКОМ СОДЕРЖАНИИ ИЛИ ПРИ АНАЛИЗЕ СЛОЖНЫХ ОБЪЕКТОВ^X)

Сущность метода

Моны свуквалентной меди в присутствии комплексообразующих вещесть! нс1, NH_3 и др.) восстанавливаются на капельном ртугном электроде в две стадии с образованием на полярограмме двух полярографических ступеней (волн): $C u^{2+} + e = C u^{-+}$

Каждая из этих стадий характеризуется, в зависимости от состава инертного электролита (полярографического фона), своим потенциалом полуволны (ППВ) 2 .

Для полярографического определения меди в рудах наибольшее распространение получили методы, в которых в качестве полярографического фона используются растворы клорида или сульфата аммония, содержащие избыток аммиака и небольшое количество желатины как подавителя максимума (рис. I).

к) внесена в нсам химико-внажитической дабораторией вимса, 1965

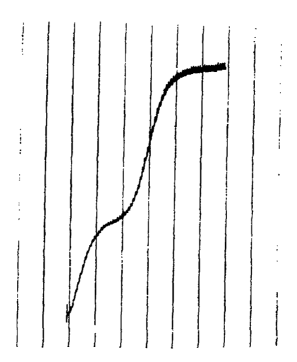


Рис. I Полярографическая волна меди в клоридноаммизином растворе, содержащем сульфит и желетину. Концентрация меди 20 мкг/мл

Содержание меди определяют по высоте второй волны (величина диффузионного тока второй ступени). В І М хлоридно-аммиачном растворе волна восстановления одновалентных ионов меди (вторая волна), расположенная в пределах напряжения поляривации от 0,35 до 0,65 в (НКЭ), имеет потенциал полуволны ППВ =-0,53 в (НКЭ).

Чувствительность полярографического определения меди составляет 0,5 - I,0 мкг/мл.

Определению меди межает растворенный кислород, которий должен быть удален введением в раствор сульфита натрия. При этом в щелочной среде получается анодная волна окисления сульфита $50\overline{3}^2 - 2\epsilon + H_20 = 80_4^{-2} + 2H^+$, потенциал полуволны которой ночти совпадает с ППВ первой волны восстановления меди, вспедствие чего она не видна на полярограмме. Большого избытка сульфита следует избегать, особенно ири определении пизких содержаний меди, так как его анодная волна может исказить нижною площадку второй волны восстановления меди.

Полярографическому определению меди в рудах межают:

ионь таллия, потенциал восстановления которых совпедает с потенциалом восстановления меди, что вызывает завышение результатов ее определения; сразвительно высокие содержания кобальта, двухралентные ионы которого окисляются в щелочной
аммиачной среде кислородон воздуха до трехвалентных, восстанавливающихся затем на капельном ртутном электроде при потенциале более положительном, чем ионы меди; наконец,
высокие содержания железа, которое, выпадая из аммиачной
среды в форме гидроокиси, может заметно адсорбировать моны
меди. Особенно существенно мешающее влияние железа, когда
оснаюх гидроокиси занимает более половины объема конечного
раствора.

В методе, предложенном Л.Т. Мартиновой и В.Г. Сочевановым в 1961 г.³, полярографическое определение меди при анализе сложных объектов или при ее низком содержании производят в хлоридно-аммиячном растворе после отделения меди практически от всех сопутствующих метающих элементов. Из раствора пробы медь экстрагируют в виде дитизоната раствором дитизона в четиреххлористом углероде 4,5,6. Для повышения селективности извлечения меди экстракцию проводят из достаточно кислого раствора (рн= 2-3), содержащего лимонную кислоту для связывания железа, алюминия, титана и других элементов, склонных к гидролизу с образованием растворимых комплексов. Для экстракции применяют почти насыщенный темно-зеленого цвета раствор дитизона (дифенилтиокарбазона) в четырех-хлористом углероде 6.

Если в пробе содержится много цинка, он частично экстрагируется с медью, и раствор при этом окрашивается в красный цвет. Присутствие цинка не межает определению меди, и потому изменение окраски раствора не имеет значения. Одновременно с медью в экстракт переходят висмут и палкадий, которые также не межают определению.

Перешедшие в органическую фазу дитизонаты металлов и избыточный дитизон легко разрушаются и мокрым сжиганиеми смесью серной и азотной кислот. В остатке определяют медь в хлоридно-амминачном растворе.

Для вскрытия руд и переведения меди в раствор навеску пробы разлагарт кислотами соляной, азотной или чаще соляной, азотной и серной, обращая особое внимание на полное вскрытие трудноразлагаемых темных частиц сульфидов меди. Пробы, содержащие много органического вещества или мыльяка, предварительно озоляют в фарфоровом тигле

при минимальной температуре (300-400 $^{\circ}$ С), чтобы избежать спекания окиси меди с глазурью тигля.

При анализе сложных объектов проба может полностью не вскрыться кислотами: в этом случае нерастворимый остаток дополнительно разлагают плавиковой кислотой, как указано в дополнении I.

Метод рекомендуется для определения меди в рудах цветных и черных металлов, а также в силикатных породах при содержании меди от 0,001 до 0,10%. Верхний предел содержания меди может быть повышен за счет уменьшения навески и увеличения числа последовательных экстракций от двух до четырех. Сопутствующие элементы не нормируются.

Погрешность определения при содержании меди от 0,05 до 0,1% укладивается в допустимые расхождения (см. табл. I). Для содержаний от 0,05 до 0,001 расхождение между параллельными определениями не превышает 50% от средней величины содержания меди.

Так как медь, ее сплавы и соединения широко применяются в быту и в технике, то почти во всех реактивах и в водопроводной воде иментся следы меди. Поэтому при определении низких содержаний меди необходимо особенно следить за чистотой реактивов и параллельно с основным анализом вести анализ глухой пробы, внося затем поправку в данные основного определения.

Содержание меди, абс.%	Допустимые расхождения, отн. Ж
3,0 - 10,0	7 - 4
0,5 - 3,0	I2 - 7
0,05 - 0,5	35 - 12

Реактивы и материалы х)

- I. Кислота азотная d I, 40 xx)
- 2. Кислота серная ф 1.84
- 3. Кислота соляная d I, I9 и разбавленная I:20
- 4. Аммиак, 25%-ный раствор
- 5. Натрий лимоннокислый, 5%-ный и 50%-ный растворы
- Натрий сернистокислый (сульфит) кристаллический или безводный.
- 7. Дитизон (дифенилтиокарбазон), 0,05%-ный раствор в четыреххлористом углероде.
- 8. Хлоридно-аммиачный фон. В цилиндр емкостью I л помещают 50 г хлористого аммония, добавляют 75 мл 25%-но-го раствора аммиака, доливают водой до метки и перемешивают.
- 9. Типовой раствор сернокислой меди, содержащий 50 мкг меди в I мл. Навеску металлической меди х.ч. (электролитической) I,000г растворяют в небольшом объеме азотной кислоты I:I, раствор упаривают с серной кислотой

ж) Все реактивы и вода должны быть проверены реакцией с дитизоном на отсутствие в них следов меди.
 хх) а — относительная плотность.

I:I (10 мл) до появления паров серной кислоты, количественно переносят в мерную колбу на I л, доливают водой до метки и перемешивают. 5 мл полученного раствора переносят в колбу на IOO мл, доливают водой до метки и перемещивают.

- 10. Желатина (пищевая), 1%-ный раствор.
- II. Метол (фотографический).

веиквив дох

Навеску пробы от 0, I до I, 0 г (в зависимости от ожидаемого содержания меди) обрабатывают в станане емисстью
100 мл соляной кислотой d I, 19, упаривают до объема
1-2 мл, добавляют 5-10 мл азотной кислоты d I, 40, вновь
упаривают до влажных солей и прибавляют 3-5 мл серной
кислоты d I, 84. Стакан накрывают часовым стеклом и
нагревают до появления паров серной кислоты. Затем, сняв
стекло, продолжают нагревание до прекращения выделения
паров, ожлаждают, приливают 20-25 мл соляной кислоты I:20,
кипятят раствор 3-5 мин. к фильтруют горачим (фильтр с
белой лентой).

Ссадок не фильтре промывают 3-5 раз горячей волой, подкисленной соляной кислотой, и в случае кислоторазлагаемых матерыалов отбрасывают х). К полученному фильтрату, объем которого не должен превышать 30-35 мм, добавляют, в зависимости от содержания железа и алюминия, от

1 до 10 мл 50%-ного раствора лимоннокислого натрия.

Затем, прибавляя раствор аммиака и соляную кислоту, коррек-

х) Если предполагают, что медь присутствует в нерастворимой в кислотах форме, осадок обрабатывают, как указано в дополнении I.

тируют значение pH до величины 2-3 по универсальной индикаторной бумажке.

Приготовленный таким образом раствор количественно переносят в делительную воронку на 100 мл, смывая стенки стакана минимальным количеством воды, и экстрагируют медь раствором дитизона в четыреххлористом углероде: к испытуемому раствору приливают 20 мл раствора дитизона, закрывают воронку стеклянной пробкой и спокойно 10-20 раз переворачивают, не встряхивая сильно. Раствору дают расслоиться и нижний (органический) слой сливают в другую воронку.

Экстракцию повторяют с новой порцией (10 мл) раствора дитизона. Оба органических слоя объединяют во второй воронке и промывают 5%-ным раствором лимоннокислого натрия (5-10 мл), подкисленным соляной кислотой до значения рн 2-3. Промытую органическую фазу сливают в стакан емкостью 100 мл и на водяной бане или теплой плитке выпаривают досуха х). К сухому остатку добавляют 2-3 мл серной кислоты 1,84, стакан накрывают часовым стеклом, нагревают до появления густых белых паров и затем осторожно, под стеклом, по каплям добавляют 5-10 капель азотной кислоты в 1,40. Эту операцию повторяют 3-5 раз до почти полного обесцвечивания сернокислого раствора, после чего снимают стекло и выпаривают раствор досуха.

К остившему сухому остатку прибавляют 2-3 капли азотной кислоты с 1,40 и хлоридно-аммиачным фоном количественно переносят в мерную колбу на 25 мл. Прибавляют I мл I%ного раствора желатины, 25 мг (на конце впателя) сульфита

х) При массовой работе удаляемый четыреххлористый углерод может быть уловлен при поможи простого приспособления (см. дополнение 2)

натрия, хлоридно-аммиачным раствором доливают до метки, перемешивают и оставляют на 5-10 мин. Непосредственно перед полярографированием для более полного удаления кислорода в раствор добавляют 3-5 г метола, вновь перемешивают (без резкого взбалтывания) и через 3-5 минут полярографируют в пределах приложенного напряжения поляризации от 0,2 до 0.8 в (НКЭ).

Высоту полярографической волны измеряют по вычерченной полярограмме, а не по методу двух отсчетов.

Содержание меди находят по градуировочному графику, построенному по данным полярографирования серии эталонных растворов с заданной концентрацией меди.

Для приготовления эталонных растворов в 6 калиброванных мерных колб емкостью по 25 мл вволят с помощью калиброванной микробюретки определенные объемы свежеприготовленного типового раствора, содержащего 50 мкг меди в I мл,
прибавляют указанные в методике реактивы, перемешивают,
после достижения комнатной температуры доливают растворы
до метки и снова перемешивают.

таблица 2 Эталонные растворы для построения графика

NeMe TITT	Объем Типового раствора, мл	Содержание меди в эталонах	
		#17 #JI	% (при пересчете на навеску I,000r)
I	0,00	0,0	0,00000
2	0,20	0,4	0,00100
3	0,50	1,0	0,00250
4	1,00	2,0	0,00500
5	2,00	4, 0	0,01000
6	4,00	8,0	0,02000

При полярографировании температура испытуемых растворов должав быть одинакова с температурой, при которой полярографировались эталонные растворы.

Содержание меди вычисляют по формуле:

$$% \text{Cu} = \frac{X \cdot V}{H \cdot 1000 \ 000} = \frac{X \cdot V}{H} \cdot 10^{-4}$$

- где: X найденная по калибровочному графику искомая концентрация меди, мкг/ мл:
 - объем раствора, подготовленного к полярографировании (объем мерной колбы), мл;
 - Н навеска пробы, г.

Дополнение I

Изменсние хода анализа в присутствии меди в неизвлекаемой кислотами форма.

Дополнительные реактивы

- I. Кислота серная, разбавленная I:I
- 2. Кислота соляная, разбавленная I:I
- З. Кислота фтористоводородная

Хол анализа

Нерастворимый остаток озоляют вместе с фильтром в платиновем тигле, охлаждают, смачивают серной кислотой I:I (5-10 капель), приливают в тигель IO-IS мл фтористоводородной кислоты и осторожно нагревают на умеренно нагретой плит- ке до полного удаления жидкости. К сстатку добавляют в 2-3 приема несколько капель азотной кислоты d I,40 и нагревают до появления паров серной кислоты. Тигель охлаждают, смачивают остаток водой и вновь упаривают до появления паров. К сухому остатку прибавляют I-2 мл соляной кислоты I:I, нагревают до растворения солей и присоединяют к раствору, полученному после кислотного разложения

пробы. Далее продолжают по осневному ходу знализа.

Лополнение 2

Прибор для улавливания четыреххлористого углерода

Если предполагают уловить четыреххлористый углерод, экстракт упаривают в конической колбе, отверстие которой закрывают пробкой со вставленным в нее простым приспособлением в виде обычного гидравлического затвора (рис. 2), которое служит ловувкой.

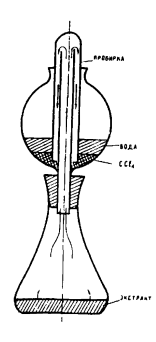


Рис. 2 Ловушка для улавливания четыреххлористого углерода при выпаривании экстракта.

В ловушку наливают 40-50 мл холодной воды и ставят колбу с экстрактом на плитку. Отгоняющийся растворитель собирается под слоем воды. По окончании отгонки, не прекращая нагревания, вынимают из повушки пробирку: иначе отогнанная жидкость может засосаться обратно в колбу. Жидкость из ловушки переливают в другой сосуд и после расслоения отделяют четыреххлористый углерод, который без дальнейшей очистки может быть вновь использован для экстракции. Таким образом удается уловить около 80% растворителя. Удавливание растворителя не только дает экономию, но и уменьщает вредность работы.

Литература

- I. Изменения и дополнения к "Временной инструкции по внутрилабораторному контролю МГ и ОН СССР", 1962
- 2. Крюкова Т.А., Синякова С.И., Арефьева Т.В. Полярографический внализ. Госхимиздат, 1959
- 3. Мартынова Л.Т., Сочеванов В.Г. Определение низких содержаний меди экстракционно-полярографическим методом. Методические материалы для лабораторий геологических управлений и экспедиций. Вып. 4-5, 1961
- 4. Резников А.А., Муликовская К.П. Методы анализа природных вод. Госгеолтехиздат. 1954
- 5. Сендал Е.Б. Колориметрическое определение следов металлов. Госкимизлат. 1949
- 6. Räker K.O. Die Bestimmung von Zink und Kupfer in biologischen Waterial. Z.f. analyt. Chem. 173, 1, 157, 1960.

Технический редактор Л.Н.Хорошева Корректор Л.Д.Шалина

Сдано в печать 28.П.66г. Подписано к печаты 21.У.66г. Заказ № 44 Л81359 Тираж 900 экз.

Москва, Старомонетный пер., 29 - 03П ВИМСа