Изменение № 3 ГОСТ 19014.1—73 Кремний кристаллический. Метод определения алюминия

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27.06.89 № 2091

Дата введения 01.01.90

Наименование стандарта. Заменить слово: «Метод» на «Методы», «Method» яна «Methods».

Вводную часть изложить в новой редакции: «Настоящий стандарт устанавливает титриметрический и атомно-абсорбционный методы определения алюминия (при массовой доле алюминия от 0,30 до 1,60 %) в кристаллическом кремнии». Стандарт дополнить разделом — 1а:

## «1а. Титриметрический метод

Сущность метода состоит в удалении кремния в виде тетрафторида в отделении титана и железа в виде гидроксидов. Алюминий определяют комплексонометрическим методом, титруя избыток трилона Б раствором азотнокислого цинка «с индикатором ксиленоловым оранжевым при pH = 5,5».

Раздел 2. Седьмой абзац. Заменить слова: «гранулированный — по ГОСТ 989—75» на «по ГОСТ 3640—79», «0,05 М раствор» на «раствор с молярной кон-

ецентрацией 0,05 моль/дм3» (5 раз);

дополнить абзацами: «Натрий углекислый по ГОСТ 83-79.

(Продолжение см. с. 78)

(Продолжение изменения к ГОСТ 19014.1—73)-

Натрий тетраборнокислый 10-водный по ГОСТ 4199—76, обезвоженный при 400 °C.

Смесь для сплавления: смешивают натрий углекислый и натрий, тетраборно-кислый в соотношении 6:1 (по массе)»:

кислым в соотношении от (по массе)».

Пункт 3.1. Первый абзац после слова «кремния» дополнить словом: «массой»; третий абзац изложить в новой редакции: «К сухому остатку прибавляют 5 г пиросернокислого калия и сплавляют в муфеле при температуре 800 °С или сухой остаток сплавляют с 8 г смеси для сплавления в муфеле при температуре. 950 °С. Плав растворяют, добавляя 15—30 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:1, и 40—50 см³ воды, нагревают для полного растворения плава, переводят в мерную колбу вместимостью 250 см³, охлаждают, доводят до метки водой и перемещивают»;

четвертый абзац. Заменить слово: «содержание» на «массовую долю». Раздел 4 изложить в новой редакции:

#### «4. Обработка результатов

4.1. Массовую долю алюминия (Х) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(v \cdot K - v_1) \cdot 0.00135 \cdot V \cdot V_2 \cdot 100}{V_1 \cdot V_3 \cdot m} ,$$

где v — объем раствора трилона Б с молярной концентрацией 0,05 моль/дм³, содержащийся в аликвотной части, взятой для титрования, см³;

(Продолжение см. с. 79)

- К поправочный коэффициент раствора трилона Б с молярной концентрацией 0,05 моль/дм³;
- объем раствора азотнокислого цинка с молярной концентрацией 0,05 моль/дм³, израсходованный на титрование избытка трилона Б, см³;
- 0,00135 массовая концентрация раствора трилона Б с молярной концентрацией 0,05 моль/дм³, выраженный в граммах алюминия, на см³;

V — общий объем раствора, см3;

- $V_2$  объем мерной колбы, в которой производят отделение железа и титана, см³:
- $V_1$  объем аликвотной части раствора, отбираемой для отделения железа и титана, см³;
- $V_3$  объем аликвотной части раствора, отбираемый для определения алюминия, см $^3$ ;

т — масса навески кремния, г.

Если для контрольного опыта прибавляют столько же раствора трилона Б, сколько для пробы, то массовую долю алюминия  $(X_1)$  в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(v-v_1) \cdot 0,00135 \cdot V \cdot V_2 \cdot 100}{V_1 \cdot V_3 \cdot m}$$
,

- тде v объем раствора азотнокислого цинка с молярной концентрацией 0,05 моль/дм³, израсходованный на титрование избытка трилона Б в контрольном опыте, см³;
  - v<sub>1</sub> объем раствора азотнокислого цинка, с молярной концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование избытка трилона Б в пробе, см<sup>3</sup>;

V — общий объем раствора, см³;

- $V_2$  объем мерной колбы, в которой производят отделение железа и титана, см²:
- $V_1$  объем аликвотной части раствора, отбираемый для отделения железа и титана. cm $^3$ :
- $V_3$  объем аликвотной части раствора, отбираемый для определения алюминия, см $^3$ :

т — масса навески кремния, г.

4.2. Допускаемые расхождения результатов параллельных определений недолжны превышать значений, приведенных в таблице.

Массевая доля алюминия, %	Допускаемые рас- хождения сходи- мости, %	Допускаемые рас- хождения воспро- изгодимости, %
От 0,30 до 1,00 включ.	0,03	0,05
Св. 1,00 » 1,60 »	0,06	0,09

**М**етод применяют при разногласиях в оценке качества кремния кристаллического».

Стандарт дополнить разделами — 5-8:

#### <5. Атомно-абсорбционный метол

Сущность метода состоит в измерении атомной абсорбции алюминия при длине волны 309,3 нм в пламени закись азота—ацетилен.

### 6. Аппаратура, реактивы и растворы

Атомно-абсорбционный спектрометр со всеми принадлежностями типа «Пержии Эльмер», «Сатурн» или аналогичный.

Лампа с полым катодом для алюминия.

Анетилен в баллонах технический по ГОСТ 5457—75

Закись азота в баллонах медицинская.

(Продолжение см. с. 80)

Кислота соляная по ГОСТ 31.18—77, разбавленная 1:1.

Кислота азотная по ГОСТ 4461-77.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, разбавленная 1:1.

Натрий углекислый по ГОСТ 83—79.

Натрий тетраборнокислый 10-водный по ГОСТ 4199-76, обезвоженный при 400°C.

Смесь для сплавления: смешивают натрий углекислый и натрий тетраборнокислый в соотношении 6:1 (по массе). Алюминий марки A995 по ГОСТ 11069—74.

Стандартный раствор алюминия: 0,5000 г алюминия помещают в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>, небольшими порциями добавляют 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1. Раствор нагревают до полного растворения алюминия. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают.

1,0 см3 раствора содержит 0,001 г алюминия.

Раствор-фон: 160 г смеси для сплавления помещают в стакан вместимостью 1000 см3, смачивают водой и осторожно, небольшими порциями, приливают 700 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1.

переводят в мерную колбу вместимостью После растворения раствор 1000 см3, доливают до метки водой и перемешивают.

### 7. Проведение анализа

7.1. Навеску кремния массой 2 г помещают в платиновую чашку, смачивают водой, добавляют 30 см3 фтористоводородной кислоты, затем небольшими порциями 15 см³ азотной кислоты.

Осторожным вращением перемешивают содержимое чашки. По окончании бурной реакции стенки чашки ополаскивают водой, добавляют 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:1, и выпаривают на бане до появления белых паров серной кислоты. Затем охлаждают, осторожно обмывают стенки чашки водой и выпаривают на бане досуха.

К сухому остатку прибавляют 8 г смеси для сплавления и сплавляют в муфеле при температуре 950 °C. Плав растворяют, добавляя 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:1, и 40—50 см<sup>3</sup> воды, нагревают до полного растворения плава, переводят в мерную колбу вместимостью 250 см3, охлаждают, доводят до метки водой и перемешивают.

В приготовленном растворе определяют массовую долю алюминия, кальция, железа и титана. Одновременно через все стадии анализа проводят контрольный

В полученных растворах проб, растворе контрольного опыта и в растворах для построения градуировочного графика измеряют значение атомной абсорбции алюминия при длине волны 309,3 нм в пламени закись азота-ацетилен.

Массу алюминия в растворе пробы и в растворе контрольного опыта определяют по градуировочному графику, который строят при каждой съемке.

7.2. Построение градуировочного графика В шесть мерных колб вместимостью 250 см<sup>3</sup> приливают по 50 см<sup>3</sup> растворафона. Затем вводят 0; 2,0; 5,0; 10,0; 20,0; 30,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора, что соответствует 0; 0,002; 0,005; 0,010; 0,020; 0,030 г алюминия. Растворы доливают до метки водой, перемешивают и измеряют абсорбцию растворов, как указано в п. 7.1.

По полученным значениям атомной абсорбции и соответствующим им массам алюминия строят градуировочный график.

### 8. Обработка результатов

8.1. Массовую долю алюминия (X<sub>2</sub>) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 100}{m}$$
,

(Продолжение см. с. 81)

# (Продолжение изменения к ГОСТ 19014.1—73)

- где  $m_1$  масса алюминия в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, г;
  - фику, г;  $m_2$  масса алюминия в растворе контрольного опыта, найденная по градуировочному графику, г;

(Продолжение см. с. 82)

# (Продолжение изменения к ГОСТ 19014.1-73)

m — масса навески пробы, г. 8.2. Допускаемые расхождения результатов параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в таблице.

(ИУС № 11 1989 г.)