



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

---

**НИКЕЛЬ, СПЛАВЫ НИКЕЛЕВЫЕ  
И МЕДНО-НИКЕЛЕВЫЕ**

**МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА**

**ГОСТ 6689.20—92**

**Издание официальное**

18 р. 50 к. БЗ 5—92/645

**ГОССТАНДАРТ РОССИИ**  
**Москва**

**НИКЕЛЬ, СПЛАВЫ НИКЕЛЕВЫЕ  
И МЕДНО-НИКЕЛЕВЫЕ****Методы определения свинца**Nickel, nickel and copper-nickel alloys  
Methods for the determination of lead**ГОСТ****6689.20—92**

ОКСТУ 1709

Дата введения 01.01.93

Настоящий стандарт устанавливает титриметрический комплексонометрический и электрогравиметрический методы определения свинца (при массовой доле свинца от 1,0 до 2,5%), полярографический метод определения свинца (при массовой доле свинца от 0,002 до 0,1%) и атомно-абсорбционный метод определения свинца (при массовой доле свинца от 0,002 до 0,02%; от 0,02 до 0,1% и от 1 до 2,5%) в никеле, никелевых и медно-никелевых сплавах по ГОСТ 492 и ГОСТ 19241.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 25086 с дополнением по разд. 1 ГОСТ 6689.1.

**2. ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЙ КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКИЙ  
МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА****2.1. Сущность метода**

Метод основан на комплексонометрическом титровании свинца при рН 5,5—6,0 в присутствии ксиленолового оранжевого в качестве индикатора после выделения сернистого свинца и растворении последнего в растворе уксуснокислого аммония.

**2.2. Реактивы и растворы**

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1:1 и 1:50.

---

**Издание официальное**

© Издательство стандартов, 1992

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения Госстандарта России

Аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117, раствор 250 г/дм<sup>3</sup>.  
Калий железистосинеродистый по ГОСТ 4207, раствор 30 г/дм<sup>3</sup>.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 18300.

Свинец металлический марки СО по ГОСТ 3778.

Ксиленоловый оранжевый в смеси с хлористым натрием в соотношении 1 : 100, тщательно растертый.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233.

Натрий сернистый по ГОСТ 596, раствор 20 г/дм<sup>3</sup>.

Этилендиамин-N,N,N',N'-тетрауксусный кислоты динатриевая соль, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор 0,025 моль/дм<sup>3</sup>: 9,305 г трилона Б растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды при нагревании, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доливают до метки водой.

Установка массовой концентрации раствора трилона Б.

Навеску свинца массой 0,1 г помещают в стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup>, добавляют 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, накрывают часовым стеклом, стеклянной или пластиковой пластинкой и растворяют при нагревании. После растворения стекло или пластинку и стенки стакана ополаскивают водой, добавляют 40 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1), упаривают до обильного выделения белого дыма серной кислоты, охлаждают, ополаскивают стенки стакана водой и вновь упаривают до белого дыма серной кислоты. Раствор охлаждают, приливают 150 см<sup>3</sup> воды, нагревают до кипения, вновь охлаждают, добавляют 40 см<sup>3</sup> этилового спирта и оставляют на 4 ч. Далее анализ ведут, как указано в п. 2.3.

Массовая концентрация раствора трилона Б, выраженная в граммах свинца на 1 см<sup>3</sup> раствора, вычисляется по формуле

$$T = \frac{0,1}{V},$$

где  $V$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>.

### 2.3. Проведение анализа

Навеску массой 1 г помещают в стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup>, добавляют 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, накрывают часовым стеклом, стеклянной или пластиковой пластинкой и растворяют при нагревании. После растворения сплава ополаскивают стекло или пластинку и стенки стакана водой, добавляют 40 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1) и упаривают до обильного выделения белого дыма серной кислоты. Раствор охлаждают, стенки стакана ополаскивают водой и вновь упаривают до появления белого дыма серной кислоты. Раствор охлаждают, приливают 150 см<sup>3</sup> воды, нагревают до растворения солей и охлаждают. Добавляют 40 см<sup>3</sup> этилового спирта и оставляют стоять на 4 ч.

Выделившийся осадок сернистого свинца отфильтровывают на плотный фильтр, стакан и осадок промывают серной кислотой (1 50) до полного удаления ионов меди в промывных водах (проба с железистосинеродистым калием), а затем 2—3 раза водой. Фильтр с осадком помещают в стакан, в котором велось осаждение, приливают 30 см<sup>3</sup> раствора уксуснокислого аммония и тщательно размельчают фильтр стеклянной палочкой. Стакан накрывают часовым стеклом, нагревают и выдерживают при температуре, близкой к температуре кипения в течение 20 мин. Затем разбавляют водой до 150 см<sup>3</sup> и еще нагревают в течение 10 мин.

Раствор охлаждают, добавляют на кончике шпателя смесь ксиленолового оранжевого с хлористым натрием и медленно титруют раствором Б трилона до перехода фиолетовой окраски в желтую.

#### 2.4 Обработка результатов

2.4.1 Массовую долю свинца ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V T 100}{m},$$

где  $V$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>,

$T$  — массовая концентрация раствора трилона Б по свинцу, г/см<sup>3</sup>,

$m$  — масса навески, г

2.4.2 Расхождения результатов трех параллельных определений  $d$  (показатель сходимости) и результатов двух анализов  $D$  (показатель воспроизводимости) не должны превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в табл. 1

Таблица 1

Массовая доля свинца %	Допускаемые расхождения %	
	$d$	$D$
От 0,002 до 0,005 включ	0,0008	0,001
Св 0,005 » 0,010 »	0,001	0,001
» 0,010 » 0,025 »	0,002	0,003
» 0,025 » 0,05 »	0,004	0,006
» 0,05 » 0,1 »	0,005	0,007
От 1,0 » до 2,5 »	0,08	0,1

2.4.3 Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам (ГСО) или по отраслевым стандартным образцам (ОСО), или по стандартным образцам

предприятия (СОП) медно-никелевых сплавов, утвержденным по ГОСТ 8 315, или методом добавок, или сопоставлением результатов, полученных электрогравиметрическим или атомно-абсорбционным методами, в соответствии с ГОСТ 25086

### 3 ЭЛЕКТРОГРАВИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА

#### 3.1 Сущность метода

Метод основан на выделении свинца электролитически в виде его двуокиси на аноде и взвешивании выделившегося осадка двуокиси свинца

#### 3.2 Аппаратура, реактивы, растворы

Электролизная установка постоянного тока

Платиновые сетчатые электроды по ГОСТ 6563

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1 : 1

Кислота сульфаминовая

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300

#### 3.3 Проведение анализа

Навеску массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 15 см<sup>3</sup> азотной кислоты, накрывают часовым стеклом, стеклянной или пластиковой пластинкой и растворяют при нагревании. После растворения сплава часовое стекло или пластинку и стенки стакана ополаскивают водой, раствор нагревают до кипения, добавляют 0,5 г сульфаминовой кислоты, разбавляют водой до 150 см<sup>3</sup>

В раствор погружают взвешенный анод и катод и проводят электролиз при силе тока 1,5—2 А при перемешивании раствора. Стакан с электролитом должен быть накрыт двумя половинками часового стекла, стеклянной или пластиковой пластинкой с прорезями для электродов и мешалки

Через 30 мин от начала электролиза снимают стекло или пластинку, ополаскивают водой и продолжают электролиз еще в течение 15 мин. Если после этого на свежепогруженной в раствор части анода не выделяется осадок, электролиз считают законченным. Не выключая тока, быстро удаляют стакан с электролитом и промывают электроды, подставляя по очереди три стакана с дистиллированной водой. Выключают ток, снимают анод с осадком двуокиси свинца, погружают в стакан с 200 см<sup>3</sup> этилового спирта и высушивают его при температуре 160—170°С до постоянной массы, охлаждают и взвешивают. Одна порция спирта может быть использована для промывки не более 20 электродов.

#### 3.4 Обработка результатов

3 4 1 Массовую долю свинца ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m - m_1) \cdot 0,8661 \cdot 100}{m_2},$$

где  $m$  — масса анода с выделившимся осадком двуокиси свинца, г,

$m_1$  — масса анода, г;

0,8661 — коэффициент пересчета с двуокиси свинца на свинец;

$m_2$  — масса навески, г.

3 4 2 Расхождения результатов трех параллельных определений  $d$  (показатель сходимости) и результатов двух анализов  $D$  (показатель воспроизводимости) не должны превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в таблице.

3 4 3 Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам (ГСО) или по отраслевым стандартным образцам (ОСО), или по стандартным образцам предприятия (СОП) медно-никелевых сплавов, утвержденным по ГОСТ 8 315, или методом добавок, или сопоставлением результатов, полученных титриметрическим или атомно-абсорбционным методами, в соответствии с ГОСТ 25086.

3 4 4 Электрогравиметрический метод применяют при разногласиях в оценке качества медно-никелевых сплавов

#### 4. ПОЛЯРОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА

##### 4 1 Сущность метода

Метод основан на полярографическом определении свинца на фоне ортофосфорной кислоты при потенциале пика минус 0,47 В относительно насыщенного каломельного электрода после предварительного отделения свинца соосаждением с гидроксидом железа

##### 4 2 Аппаратура, реактивы и растворы

Полярограф ППТ-1 со всеми принадлежностями Допускается применение полярографов других марок

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

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:1 и 1:3

Кислота хлорная

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552 и разбавленная 1:3, и раствор 1 моль/дм<sup>3</sup>

Кислота бромистоводородная по ГОСТ 2062

Бром по ГОСТ 4109

Смесь для растворения, свежеприготовленная: 9 частей бромистоводородной кислоты смешивают с одной частью брома

Аммиак водный по ГОСТ 3760 и разбавленный 1 100

Железо хлорное по ГОСТ 4147, раствор 15 г/дм<sup>3</sup> в соляной кислоте (1:3).

Свинец по ГОСТ 3778 с массовой долей свинца не ниже 99,9%.

Стандартные растворы свинца

Раствор А: 1 г свинца растворяют при нагревании в 30 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1), удаляют окислы азота кипячением, охлаждают, приливают 50 см<sup>3</sup> воды, переносят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доливают до метки водой.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,001 г свинца.

Раствор Б: 10 см<sup>3</sup> раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают до метки водой.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,0001 г свинца.

Ртуть Р0 по ГОСТ 4658, обезвоженная.

Азот газообразный по ГОСТ 9293.

#### 4.3. Проведение анализа

##### 4.3.1. Для сплавов с массовой долей олова свыше 0,05%

Навеску сплава массой 1 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> и осторожно растворяют в 20 см<sup>3</sup> смеси для растворения. При неполном растворении осторожно добавляют в стакан по каплям бром. Приливают к раствору 10 см<sup>3</sup> хлорной кислоты и выпаривают до осветления раствора и появления густого белого дыма. Остаток охлаждают, разбавляют водой до 100 см<sup>3</sup>, добавляют 3—5 см<sup>3</sup> раствора хлорного железа (при массовой доле железа в сплаве менее 0,5%) и раствор аммиака до образования темносинего комплекса меди и никеля и сверх того еще 5 см<sup>3</sup> аммиака в избыток, выдерживают при 60—70°C в течение 30 мин и отфильтровывают осадок на фильтр средней плотности. Стакан и осадок на фильтре промывают 3—4 раза горячим раствором аммиака (1:100) и четыре раза теплой водой. Смывают осадок с фильтра струей воды в стакан, в котором проводили осаждение, растворяют осадок в 10 см<sup>3</sup> горячей соляной кислоты (1:1) и промывают фильтр несколько раз горячей водой. Полученный раствор разбавляют до 125—150 см<sup>3</sup> водой и повторяют переосаждение. Затем осадок на фильтре растворяют в 5 см<sup>3</sup> хлорной кислоты, разбавляют водой до 25 см<sup>3</sup> и выпаривают до появления белого густого дыма. Охлаждают раствор, добавляют 14 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты (1:3), переносят раствор в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> и доливают раствор до метки водой. Часть раствора переносят в полярографический сосуд, предварительно промытый 1 моль/дм<sup>3</sup> раствором ортофосфорной кислоты, деаэрируют раствор 5—7 мин током азота и полярографируют раствор в интервале от минус 0,25 до минус 0,70 В относительно насыщенного каломельного электрода. Одновременно с определением свинца проводят контрольный опыт со всеми реактивами и анализ пробы с добавкой стандартного раствора свинца, равной по

массе предполагаемому содержанию свинца, в навеске анализируемой пробе.

#### 4.3.2. Для сплавов с массовой долей кремния свыше 0,05%

Навеску сплава массой 1 г помещают в платиновую чашку и растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1) и 1 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты. Прибавляют 10 см<sup>3</sup> хлорной кислоты и выпаривают до появления густого белого дыма хлорной кислоты. Остаток охлаждают, растворяют осадок в воде и переносят в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают водой до объема 150 см<sup>3</sup>, добавляют 3 см<sup>3</sup> раствора хлорного железа и далее поступают, как указано в п. 4.3.1.

#### 4.3.3. Для сплавов с массовой долей олова и кремния менее 0,05%

Навеску сплава массой 1 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1). Удаляют окислы азота кипячением, разбавляют раствор водой до 125—150 см<sup>3</sup>, добавляют 3—5 см<sup>3</sup> раствора хлорного железа и далее поступают, как указано в п. 4.3.1

### 4.4. Обработка результатов

4.4.1. Массовую долю свинца ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(h_1 - h_2) \cdot C \cdot V}{(H - h_1) \cdot m} \cdot 100,$$

где  $h_1$  — высота пика свинца для раствора пробы, мл;

$h_2$  — высота пика свинца для раствора контрольного опыта, мм;

$H$  — высота пика свинца для раствора пробы со стандартной добавкой, мм;

$C$  — концентрация стандартного раствора свинца, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем добавки стандартного раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески, г.

4.4.2. Расхождения результатов трех параллельных определений  $d$  (показатель сходимости) и результатов двух анализов  $D$  (показатель воспроизводимости) не должны превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в таблице.

4.4.3. Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам (ГСО) или по отраслевым стандартным образцам (ОСО), или по стандартным образцам предприятия (СОП) никеля, никелевых и медно-никелевых сплавов, утвержденных по ГОСТ 8.315, или методом добавок, или сопоставлением результатов, полученных атомно-абсорбционным методом, в соответствии с ГОСТ 25086.



## 5. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВИНЦА

### 5.1. Сущность метода

Метод основан на измерении абсорбции света атомами свинца, образующимися при введении анализируемого раствора в пламя ацетилен-воздух. При массовой доле свинца от 0,002 до 0,02% проводят предварительное выделение свинца соосаждением с гидроксидом железа.

### 5.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Атомно-абсорбционный спектрометр с источником излучения для свинца.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 и разбавленная 1:1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 и разбавленная 1:1, и растворы 1 и 2 моль/дм<sup>3</sup>.

Смесь кислот для растворения 1: смешивают один объем азотной кислоты с тремя объемами соляной кислоты.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Кислота хлорная.

Кислота бромистоводородная по ГОСТ 2062.

Бром по ГОСТ 4109.

Смесь кислот для растворения 2, свежеприготовленная: 9 частей бромистоводородной кислоты смешивают с одной частью брома.

Аммиак водный по ГОСТ 3760 и разбавленный 1:19.

Водорода пероксид по ГОСТ 10929.

Железо хлорное по ГОСТ 4147, раствор 15 г/дм<sup>3</sup> в соляной кислоте (1:3).

Свинец по ГОСТ 3778.

Стандартные растворы свинца.

Раствор А: 0,1 г свинца растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1). Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 0,001 г свинца.

Раствор Б; 10 см<sup>3</sup> раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,0001 г свинца.

### 5.3. Проведение анализа

5.3.1. *Определение массовых долей свинца от 0,002 до 0,02%*

5.3.1.1. *Для сплавов с массовой долей олова и кремния до 0,05%*

Навеску сплава массой 2 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> и растворяют при нагревании в 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1). Окислы азота удаляют кипячением и раствор разбавляют водой до объема 150 см<sup>3</sup>. Добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора хлорного железа (в сплавы, содержащие железо как легирующий компонент

не следует добавлять раствор хлорного железа), раствор нагревают до температуры 80—90°C и добавляют аммиак до полного перехода меди и никеля в растворимые аммиачные комплексы. Раствор с осадком гидроксидов оставляют стоять приблизительно 10 мин при температуре 60°C, а затем фильтруют на фильтр средней плотности и промывают горячим раствором аммиака (1:19) для удаления меди и никеля, а затем три раза горячей водой.

Осадок с развернутого фильтра смывают горячей водой в стакан, в котором проводили осаждение. Фильтр промывают 10 см<sup>3</sup> горячего раствора соляной кислоты (1:1), а затем водой. Промытый фильтр отбрасывают, а раствор выпаривают до объема 5 см<sup>3</sup>. Раствор охлаждают, добавляют 10 см<sup>3</sup> воды, переносят в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки.

Измеряют атомную абсорбцию свинца в пламени ацетилен-воздух при длине волны 283,3 нм параллельно с градуировочными растворами.

*5.3.1.2. Для сплавов с массовой долей олова выше 0,05%*

Навеску сплава массой 2 г помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 25 см<sup>3</sup> смеси для растворения (2) и осторожно нагревают до полного растворения. Затем добавляют 10 см<sup>3</sup> хлорной кислоты и упаривают до объема 5 см<sup>3</sup>. Остаток охлаждают, добавляют 30 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Раствор разбавляют водой до объема 150 см<sup>3</sup>, добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора хлорного железа и далее анализ проводят, как указано в п. 5.3.1.1.

*5.3.1.3. Для сплавов с массовой долей кремния выше 0,05%*

Навеску сплава массой 2 г помещают в платиновую чашку и растворяют при нагревании в 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1) и 2 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты. По охлаждении добавляют 10 см<sup>3</sup> хлорной кислоты и нагревают до появления густых белых паров. Остаток охлаждают, добавляют 30 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей. Раствор переносят в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до объема 150 см<sup>3</sup>, добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора хлорного железа и далее анализ проводят, как указано в п. 5.3.1.1.

*5.3.2. Определение массовых долей свинца от 0,02 до 0,1% и от 1 до 2%*

Навеску сплава массой 1 г берут для определения массовых долей свинца от 0,02 до 0,1% и массой 0,1 г для определения массовых долей свинца от 1 до 2%.

*5.3.2.1. Для сплавов с массовой долей олова и кремния до 0,05%*

Навеску сплава растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1). Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки.

Измеряют атомную абсорбцию свинца в пламени ацетилен-воздух при длине волны 283,3 нм параллельно с градуировочными растворами.

5.3.2.2. *Для сплавов с массовой долей олова свыше 0,05%*

Навеску сплава растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> смеси кислот для растворения (1). Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают до метки 1 моль/дм<sup>3</sup> раствором соляной кислоты. Измеряют атомную абсорбцию свинца, как указано в п. 5.3.2.1.

5.3.2.3 *Для сплавов с массовой долей кремния свыше 0,05%*

Навеску сплава помещают в платиновую чашку и растворяют при нагревании в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1) и 2 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты. После растворения приливают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1) и раствор выпаривают досуха. Затем еще раз добавляют 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1) и раствор выпаривают досуха. Остаток растворяют в 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1), раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доливают водой до метки. Измеряют атомную абсорбцию свинца, как указано в п. 5.3.2.1.

### 5.3.3. *Построение градуировочного графика*

В семь из восьми мерных колб вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 1,0; 3,0; и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б свинца; 1,0; 1,5; 2,0 и 2,5 см<sup>3</sup> стандартного раствора А свинца, что соответствует 0,1; 0,3; 0,5; 1,0; 1,5; 3,0 и 2,5 мг свинца. Во все колбы приливают по 10 см<sup>3</sup> 2 моль/дм<sup>3</sup> раствора соляной кислоты и доливают водой до метки.

Измеряют атомную абсорбцию свинца, как указано в п. 5.3.1.1 и 5.3.2.1 По полученным данным строят градуировочный график

### 5.4. *Обработка результатов*

5.4.1. Массовую долю свинца ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V}{m} \cdot 100,$$

где  $C$  — концентрация свинца, найденная по градуировочному графику, г/см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора пробы, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса навески пробы, г.

5.4.2. Расхождения результатов трех параллельных определений  $d$  (показатель сходимости) и результатов двух анализов  $D$

(показатель воспроизводимости) не должны превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в таблице.

5.4.3. Контроль точности результатов анализа проводят по Государственным стандартным образцам (ГСО) или по отраслевым стандартным образцам (ОСО), или по стандартным образцам предприятия (СОП) никеля, никелевых и медно-никелевых сплавов, утвержденным по ГОСТ 8.315, методом добавок или сопоставлением результатов, полученных титриметрическим или гравиметрическим, или полярографическим методами в соответствии с ГОСТ 25086.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

## 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством металлургии СССР

## РАЗРАБОТЧИКИ

В. Н. Федоров, Ю. М. Лейбов, Б. Н. Краснов, А. Н. Боганова, Л. В. Морейская, И. А. Воробьева

## 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 18.02.92 № 167

## 3. ВЗАМЕН ГОСТ 6689.20—80

## 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта, раздела
ГОСТ 8315—91	243, 343, 443, 543
ГОСТ 492—73	Вводная часть
ГОСТ 596—89	22
ГОСТ 2062—77	42, 52
ГОСТ 3117—78	22
ГОСТ 3118—77	42, 52
ГОСТ 3760—79	42, 52
ГОСТ 3778—77	22, 42, 52
ГОСТ 4109—78	42, 52
ГОСТ 4147—74	42, 52
ГОСТ 4204—77	22
ГОСТ 4207—75	22
ГОСТ 4233—77	22
ГОСТ 4461—77	22, 32, 42, 52
ГОСТ 4658—73	42
ГОСТ 6552—80	42
ГОСТ 6563—75	32
ГОСТ 6689 1—92	Разд 1
ГОСТ 9293—74	42
ГОСТ 10484—78	52
ГОСТ 10652—73	22
ГОСТ 10929—76	52
ГОСТ 18300—87	22, 32
ГОСТ 19241—80	Вводная часть
ГОСТ 25086—87	Разд 1, 243 343, 443, 543

Редактор *И В Виноградская*  
Технический редактор *В Н Прусакова*  
Корректор *М С Кабашова*

Сдано в наб 29 06 92 Подп в печ 12 08 92 Усл п л 1 0 Усл кр отг 1,0 Уч изд л 0 72  
Тир 677 экз

---

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, ГСП, Новопресненский пер, 3  
Тип «Московский печатник» Москва, Лялин пер, 6 Зак 1326