

## Предисловие

**1. РАЗРАБОТАН** Межгосударственным техническим комитетом 104 «Полупроводниковая и редкометаллическая продукция. Особо чистые металлы», Государственным институтом редких металлов (гиредмет)

**ВНЕСЕН** Госстандартом России

**2. ПРИНЯТ** Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 4—93 от 19 октября 1993 г.)

**За принятие проголосовали:**

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Республика Армения	Армгосстандарт
Республика Беларусь	Белстандарт
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Республика Молдова	Молдовастандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Туркменистан	Туркменгосстандарт
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

**3. Постановлением** Комитета Российской Федерации по стандартизации, метрологии и сертификации от 02.06.94 № 160 межгосударственный стандарт ГОСТ 13637.9—93 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 01.01.95

**4. ВЗАМЕН** ГОСТ 13637.9—77

© ИПК Издательство стандартов, 1996

**Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандарта России**

**МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ****ГАЛЛИЙ**

Метод определения фосфора

ГОСТ

13637.9—93

Gallium.

Method for the determination of phosphorus

ОКСТУ 1709

Дата введения 01.01.95

Настоящий стандарт устанавливает методы экстракционно-фотометрического и визуально-фотометрического определения фосфора в галлии в интервале массовых долей от  $1 \cdot 10^{-5}$  до  $1 \cdot 10^{-4}$  %.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

Общие требования к методам анализа и требования безопасности — по ГОСТ 13638.0.

**2. МЕТОД ЭКСТРАКЦИОННО-ФОТОМЕТРИЧЕСКОГО  
ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФОСФОРА****2.1. Сущность метода**

Метод основан на предварительном переведении галлия в раствор в аналитическом автоклаве, экстракции хлорида галлия эфиром, избирательной экстракции фосфора смесью *n*-бутанола с хлороформом и последующем определении его в виде восстановленной молибдофосфорной гетерополикислоты.

**2.2. Аппаратура, реактивы и растворы**

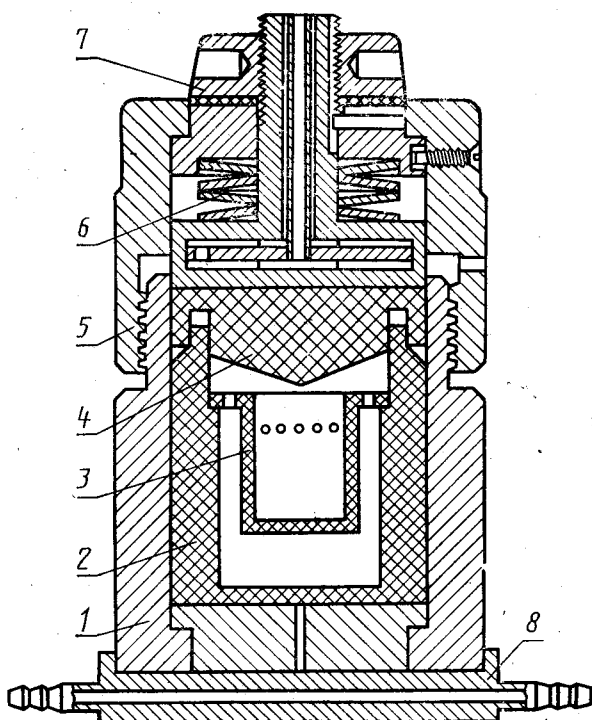
Автоклав аналитический М167 конструкции Гиредмета или аналогичный (чертеж). При работе с автоклавом следует строго соблюдать прилагаемую к нему инструкцию по эксплуатации.

Весы лабораторные 1-го класса по ГОСТ 24104.

Шкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру нагрева до 250 °С.

Издание официальное





1 — корпус автоклава, 2 — реакционная емкость, 3 — сборник,  
4 — крышка реакционной емкости, 5 — крышка корпуса автоклава,  
6 — запорное устройство; 7 — натяжная гайка, 8 — донный холодильник

Вентилятор комнатный.

Пинцет из оргстекла или фторопласта.

Фотоэлектроколориметр ФЭК-56 или аналогичный.

Воронки делительные вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Колбы мерные вместимостью 25; 100 см<sup>3</sup> и 1 дм<sup>3</sup>.

Пипетки с делениями вместимостью 1; 5 и 10 см<sup>3</sup>.

Фильтры бумажные «красная лента» диаметром 70 мм.

Цилиндры мерные вместимостью 10; 25 см<sup>3</sup>.

Кислота соляная особой чистоты по ГОСТ 14261, концентрированная и концентрацией 6 моль/дм<sup>3</sup>.

Вода деионизованная с удельным электросопротивлением 10—20 МОм·см.

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, водный раствор концентрацией 100 г/дм<sup>3</sup>.

Хлороформ технический по ГОСТ 20015.

Спирт бутиловый нормальный технический по ГОСТ 5208.

Эфир диэтиловый, насыщенный раствором соляной кислоты концентрацией 6 моль/дм<sup>3</sup>.

Смесь для экстрагирования: смесь бутилового спирта и хлороформа в объемном соотношении 3 : 7.

Глицерин по ГОСТ 6259.

Олово двухлористое 2-водное, раствор в глицерине концентрацией 100 г/дм<sup>3</sup> (растворение проводят при нагревании на водяной бане).

Калий фосфорнокислый однозамещенный по ГОСТ 4198.

Раствор фосфора основной: 0,438 г калия фосфорнокислого однозамещенного растворяют в воде, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 100 мкг фосфора.

Раствор фосфора рабочий: 10 см<sup>3</sup> основного раствора фосфора заливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> рабочего раствора содержит 10 мкг фосфора.

Более разбавленные рабочие растворы фосфора готовят последовательным разбавлением водой в объемном отношении 1 : 9 в день употребления.

### 2.3. Проведение анализа

2.3.1. Навеску пробы галлия массой 2 г помещают во фторопластовый вкладыш—сборник аналитического автоклава (см. чертеж), приливают 5 см<sup>3</sup> воды. Вкладыш с содержимым устанавливают пинцетом в реакционной емкости, в которую предварительно заливают 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты концентрированной. Реакционную емкость закрывают крышкой и герметизируют в металлическом корпусе автоклава. Автоклав помещают в предварительно прогретый сушильный шкаф и выдерживают при температуре 200 °С в течение 3 ч. Автоклав вынимают из сушильного шкафа, охлаждают до комнатной температуры с помощью донного холодильника, разгерметизируют, извлекают реакционную емкость, протирают ее снаружи ватой, смоченной водой, а затем спиртом. Открывают крышку, вынимают пинцетом вкладыш-сборник.

2.3.2. Раствор из вкладыша-сборника переносят в мерный цилиндр вместимостью 10 см<sup>3</sup> и доводят объем до 10 см<sup>3</sup> раствором соляной кислоты концентрацией 6 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор из цилиндра переносят в делительную воронку. Галлий экстрагируют тремя порциями эфира по 10 см<sup>3</sup> в течение 2 мин. Эфирный слой отбрасывают, а водную фазу переносят в делительную воронку, приливают 8 см<sup>3</sup> раствора аммония молибденовокислого, 10 см<sup>3</sup> смеси

для экстрагирования. Встряхивают воронку в течение 2 мин. Органическую фазу (нижний слой) фильтруют через бумажный фильтр в колбу, прибавляют одну каплю раствора двухлористого олова и перемешивают. Измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре в кювете с толщиной поглощающего слоя 50 мм при длине волны 630 нм. В качестве растворов сравнения используют смесь для экстрагирования. Массу фосфора в пробе определяют по градуировочному графику.

Параллельно через все стадии анализа проводят два контрольных опыта. Величина поправки контрольного опыта не должна превышать 0,02 мкг фосфора.

### 2.3.3. Построение градуировочного графика

В ряд делительных воронок вносят 0,00; 0,02; 0,05; 0,10; 0,20; 0,50; 1,0 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора фосфора, что соответствует 0,0; 0,2; 0,5; 1,0; 2,0; 5,0; 10,0 мкг фосфора. Добавляют до 10 см<sup>3</sup> раствор соляной кислоты концентрацией 6 моль/дм<sup>3</sup>, 8 см<sup>3</sup> аммония молибденовокислого, 10 см<sup>3</sup> смеси для экстрагирования. Встряхивают воронки в течение 2 мин. Органическую фазу фильтруют в колбу, прибавляют 1 каплю раствора двухлористого олова; перемешивают. Оптическую плотность полученных растворов измеряют как в п. 2.2.2. Градуировочный график строят, нанося по оси абсцисс массу фосфора в мкг, а по оси ординат соответствующие значения оптической плотности растворов фосфора за вычетом оптической плотности нулевого раствора.

Обработку результатов ведут в соответствии с п. 4.

## 3. МЕТОД ВИЗУАЛЬНО-ФОТОМЕТРИЧЕСКОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФОСФОРА

### 3.1. Сущность метода

Метод основан на реакции образования молибдофосфорной гетерополикислоты с последующим восстановлением ее в солянокислой среде аскорбиновой кислотой в присутствии сурьмяновиннокислого калия, экстракционном концентрировании в изоамиловом спирте и последующем визуальном фотометрическом определении фосфора.

Галлий предварительно удаляют из раствора экстракцией его хлорида эфиром.

### 3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Аппаратура, реактивы и растворы по п. 2.2 с дополнением:

Плитка электрическая лабораторная мощностью 400 Вт.

Стаканы кварцевые вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Стекло часовое диаметром 50 мм.

Цилиндры для колориметрирования высотой 180 мм и диаметром 15 мм.

Кислота соляная особой чистоты по ГОСТ 14261, концентрированная и концентрацией 2 и 6 моль/дм<sup>3</sup>.

Кислота аскорбиновая, водный раствор концентрацией 17,6 г/дм<sup>3</sup>.

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, водный раствор концентрацией 40 г/дм<sup>3</sup>.

Калий сурьмяновиннокислый, водный раствор концентрацией 3 г/дм<sup>3</sup>.

Спирт изоамиловый по ГОСТ 5830.

Кислота азотная особой чистоты по ГОСТ 11125.

Смесь азотной и соляной кислот: готовят перед употреблением смешиванием объемов кислот, взятых в отношении 1 : 5.

### 3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску галлия массой 1 г растворяют, как указано в п. 2.2.1 или 3.3.2.

3.3.2. Навеску галлия массой 1 г помещают в кварцевый стакан, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты концентрацией 6 моль/дм<sup>3</sup>, ополаскивают металл, кислоту осторожно сливают и отбрасывают.

В стакан приливают 10 см<sup>3</sup> смеси кислот, накрывают часовым стеклом и проводят растворение навески при слабом нагревании. Полученный раствор упаривают досуха. Сухой остаток растворяют в 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты концентрацией 6 моль/дм<sup>3</sup>, раствор переводят в делительную воронку, стакан ополаскивают еще 5 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты той же концентрации, все переводят в делительную воронку.

Галлий экстрагируют 10 см<sup>3</sup> эфира в течение 2 мин. Экстракцию повторяют, эфирный слой отбрасывают, а водную фазу переносят в стакан и упаривают досуха. Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты концентрацией 2 моль/дм<sup>3</sup>, раствор переводят в цилиндр для колориметрирования, смывая небольшим количеством воды, затем добавляют 0,25 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония, 0,5 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты, 0,1 см<sup>3</sup> раствора сурьмяновиннокислого калия, доводят водой объем до 10 см<sup>3</sup>. После добавления каждого реактива содержимое тщательно перемешивают. Добавляют 1 см<sup>3</sup> изоамилового спирта, встряхивают в течение 30 с и сравнивают интенсивность окраски органического слоя со шкалой растворов сравнения через 5 мин. Одновременно через все стадии анализа проводят два контрольных опыта.

## 3.3.3. Приготовление шкалы сравнения

В цилиндры для колориметрирования вводят 0,00; 0,05; 0,10; 0,15; 0,20; 0,40; 0,60; 1,00 см<sup>3</sup> рабочего раствора фосфора (содержащего 1 мкг/см<sup>3</sup> фосфора), что соответствует 0,00; 0,05; 0,10; 0,15; 0,20; 0,40; 0,60; 1,00 мкг фосфора. Добавляют по 2 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты концентрацией 2 моль/дм<sup>3</sup>, 0,25 см<sup>3</sup> раствора аммония молибденовокислого, 0,5 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты, 0,1 см<sup>3</sup> раствора сурьмяновиннокислого калия, доводят водой объем до 10 см<sup>3</sup>. После добавления каждого реактива содержимое тщательно перемешивают. Добавляют 1 см<sup>3</sup> изоамилового спирта, встряхивают в течение 30 с. Интенсивность окраски органического слоя шкалы растворов сравнения используют для определения фосфора через 5 мин.

## 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю фосфора ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 - m_2}{m} \cdot 10^{-4},$$

где  $m_1$  — масса фосфора в пробе, мкг,

$m_2$  — средняя масса фосфора в контрольном опыте, мкг,

$m$  — масса навески галлия, г.

4.2. За результат анализа принимают среднее арифметическое значение двух результатов параллельных определений, проведенных из отдельных навесок.

Допускаемые расхождения двух результатов параллельных определений и двух результатов анализа (разность большего и меньшего) с доверительной вероятностью  $P=0,95$  приведены в таблице.

Массовая доля фосфора, %	Допускаемое расхождение, %
$1,0 \cdot 10^{-5}$	$0,3 \cdot 10^{-5}$
$5,0 \cdot 10^{-5}$	$2,0 \cdot 10^{-5}$
$1,0 \cdot 10^{-4}$	$0,3 \cdot 10^{-4}$

Допускаемое расхождение для промежуточных массовых долей фосфора рассчитывают методом линейной интерполяции.

4.3. Контроль правильности анализа проводят методом добавок по ГОСТ 25086.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

## ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, раздела
ГОСТ 3765—78	2.2, 3.2
ГОСТ 4198—75	2.2
ГОСТ 5208—81	2.2
ГОСТ 5830—79	2.2, 3.2
ГОСТ 6259—75	2.2
ГОСТ 11125—78	2.2, 3.2
ГОСТ 13637.0—93	Разд. 1
ГОСТ 14261—77	2.2, 3.2
ГОСТ 20015—88	2.2
ГОСТ 24104—88	2.2
ГОСТ 25086—87	4.3



Редактор *И. В. Виноградская*  
Технический редактор *О. Н. Никитина*  
Корректор *Е. Ю. Гебрук*

Сдано в наб. 27.11.95 Подп. в печ. 23.01.96 Усл. п. л. 5,58 Усл. кр.-отт. 5,70 Уч.-изд. л. 5,60  
Тираж 260 экз. С 3136.

---

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.  
ЛР № 021007 от 10.08.95  
Калужская типография стандартов, ул. Московская, 256. Зак, 2451  
ПЛР № 040138