

中华人民共和国

国家标准

GB 2592.7—81

铊中铝量的测定 (铬天菁S吸光光度法)

总则及一般规定按GB 1467—78执行。

1. 方法提要

在pH 5~6的六次甲基四胺介质中，铝与铬天菁S生成紫红色溶解于水的络合物，于波长560 nm处测其吸光度。

试液中含有20微克锌、镉、银、汞、铋、铊对测定无影响。在亚硫酸钠、硫脲的掩蔽下，30微克铜、铁、铅、铟，50微克碲、镉、锌、银，40微克汞、铋，25毫克铊的存在对测定无影响。铊在10%盐酸介质中，经氯化亚铊沉淀分离后对测定无影响。

测定范围：0.0005~0.0030%。

2. 试剂

盐酸(比重1.19)、(1+1)、(0.5N)。

硝酸(1+1)。

氢氧化铵(1+1)。

硫脲饱和溶液。

亚硫酸钠溶液(2%)：用时现配。

六次甲基四胺溶液(20%)。

溴甲酚绿指示剂(0.05%)：称取0.05克溴甲酚绿，用50毫升无水乙醇溶解，加水稀释至100毫升，摇匀。

铬天菁S溶液(0.05%)：称取0.1克铬天菁S，用50毫升无水乙醇溶解后，加水稀释至200毫升，摇匀。

铝标准溶液：

(甲) 称取0.5000克金属铝(99.95%)，置于250毫升烧杯中，加20毫升盐酸(1+1)，加热溶解后，加少量水，加热煮沸，冷却，移入1000毫升容量瓶中，用水稀释至刻度，摇匀。此溶液1毫升含500微克铝。

(乙) 移取5.00毫升溶液(甲)，置于500毫升容量瓶中，加2毫升盐酸(1+1)，用水稀释至刻度，摇匀。此溶液1毫升含5微克铝。

3. 分析步骤

称取1.0000克试样(随同试样做试剂空白)，置于100毫升烧杯中，加2毫升硝酸，在低温处溶解后，用8毫升水吹洗表面皿及杯壁，滴加1毫升盐酸(比重1.19)，使氯化亚铊沉淀完全，冷却，用脱脂棉过滤于100毫升烧杯中¹，用0.5N盐酸洗涤烧杯、漏斗各3次。滤液加热蒸发至干，加入5滴盐酸(1+1)²，加少量水，加热使盐类溶解，冷却。移入50毫升比色管中，用水稀释至20毫升，加2毫升亚硫酸钠溶液，摇匀，放置2分钟。加1滴溴甲酚绿指示剂，用氢氧化铵中和至指示剂刚变蓝色，再用0.5N盐酸调至刚变黄色并过量3.0毫升，摇匀。加2毫升硫脲饱和溶液，摇匀。加2.50毫升铬天菁S溶液，摇匀。加5毫升六次甲基四胺溶液，用水稀释至刻度，摇匀。放置5~10分钟后，移

国家标准化局发布

中华人民共和国冶金工业部提出

1982年3月1日实施

水口山矿务局起草

入1厘米液槽中，以水为参比，在分光光度计上，于波长560nm处，测其吸光度。减去试剂空白的吸光度，从工作曲线上查出相应的铝量。

工作曲线的绘制：

移取0.00、1.00、2.00、3.00、4.00、5.00毫升铝标准溶液(乙)，分别置于一组50毫升比色管中，加5滴盐酸(1+1)，加水至20毫升，以下按分析步骤操作，测其吸光度。减去不加铝标准溶液的吸光度，绘制工作曲线。

铝的百分含量按下式计算：

$$Al(\%) = \frac{W_1 \times 10^{-6}}{W} \times 100$$

式中： W_1 ——自工作曲线上查得的铝量(微克)；

W ——称样量(克)。

4. 允许差

含 铝 量 (%)	允 许 差 (%)
0.0005~0.0010	0.0002
0.0010~0.0020	0.0003
>0.0020~0.0030	0.0004

注：1 因为滤纸含铝量比较高，过滤时铝会被溶解而进入测定液中，造成空白过高和不稳定，故不能使用滤纸。

2 大量铵盐的存在会使吸光度降低，实验证明，加5滴盐酸(1+1)溶解残渣后，以氢氧化铵小心中和至指示剂刚变蓝色时，其吸光度是稳定的。

www.bzxz.net

免费标准下载网