



# 中华人民共和国国家标准

GB/T 13748.11—2005  
代替 GB/T 13748.7—1992

---

## 镁及镁合金化学分析方法 铍含量的测定 依莱铬氰蓝 R 分光光度法

Chemical analysis methods of magnesium and magnesium alloys  
—Determination of beryllium content  
—Solochrome cyanine R spectrophotometric method

2005-07-26 发布

2006-01-01 实施

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局  
中国国家标准化管理委员会 发布

## 前　　言

本标准共分为 19 部分,包括 20 个元素的 25 项化学分析方法。

本标准是对 GB/T 13748.1~13748.10—1992 的修订,本次修订主要有如下变化:

- 根据新的国家标准 GB/T 3499—2003《原生镁锭》、GB/T 5153—2004《变形镁及镁合金牌号和化学成分》、GB/T 19078—2003《铸造镁合金锭》以及相关的国际标准和国外标准的规定,本次修订新增分析方法 12 项,其中增加了 10 个元素的分析方法,分别为:Sn(GB/T 13748.2)、Li(GB/T 13748.3)、Y(GB/T 13748.5)、Ag(GB/T 13748.6)、Pb(GB/T 13748.13)、Ca(GB/T 13748.16)、K 和 Na(GB/T 13748.17)、Cl(GB/T 13748.18)、Ti(GB/T 13748.19),以及锰含量的测定(GB/T 13748.4 的方法三)、高含量铜的测定(GB/T 13748.12 的方法二)、低含量锌的测定(GB/T 13748.15 的方法二)。
- 重新起草了铬天青 S-氯化十四烷基吡啶分光光度法测定铝含量(GB/T 13748.2 的方法二)、重量法测定稀土含量(GB/T 13748.8)。
- 对二甲苯酚橙分光光度法测定锆含量进行了修订并扩展了测定范围(GB/T 13748.7)。
- 扩展了锰(GB/T 13748.4 的方法一)、铁(GB/T 13748.9)、硅(GB/T 13748.10)、铍(GB/T 13748.11)、铜(GB/T 13748.12)、镍(GB/T 13748.14)等元素的测定范围。
- 《8-羟基喹啉分光光度法测定铝含量》(GB/T 13748.1 的方法一)、《8-羟基喹啉重量法测定铝含量》(GB/T 13748.1 方法三)、《高碘酸盐分光光度法测定锰含量方法二》(GB/T 13748.4 的方法二)、《火焰原子吸收光谱法测定锌含量》(GB/T 13748.15)为编辑性整理后予以确认的方法。

本标准修订后代替了 GB/T 4374—1984《镁粉和铝镁合金粉化学分析方法》中的相关部分,即 GB/T 13748.9、GB/T 13748.10、GB/T 13748.12、GB/T 13748.18 分别代替 GB/T 4374.2—1984、GB/T 4374.3—1984、GB/T 4374.1—1984、GB/T 4374.5—1984。

本标准共有 7 个部分的 9 项分析方法非等效采用国际标准,分别为:

- GB/T 13748.1;NEQ ISO 791:1973;
- GB/T 13748.4;NEQ ISO 2353:1972、ISO 809:1973、ISO 810:1973;
- GB/T 13748.8;NEQ ISO 2355:1972;
- GB/T 13748.9;NEQ ISO 792:1973;
- GB/T 13748.10;NEQ ISO 1975:1973;
- GB/T 13748.14;NEQ ISO 4058:1977;
- GB/T 13748.15;NEQ ISO 4194:1981。

本标准中采用国际标准的各部分,其标准名称和标准文本结构为了与系列标准协调一致,均与所采用的国际标准不完全相同。

本标准代替 GB/T 13748.1~13748.10—1992。

本标准由有色金属工业协会提出。

本标准由全国有色金属标准化技术委员会归口。

本标准由中国铝业股份有限公司郑州研究院、中国有色金属工业标准计量质量研究所负责起草。

本标准由中国铝业股份有限公司郑州研究院、北京有色金属研究总院、洛阳铜加工集团有限责任公司、抚顺铝厂、西南铝业(集团)有限责任公司、东北轻合金有限责任公司起草。

本标准由全国有色金属标准化技术委员会负责解释。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为：

——GB/T 13748.1～13748.10—1992、GB/T 4374.1～4374.3—1984、GB/T 4374.5—1984。

## 前　　言

GB/T 13748—2005 共分为 19 部分,本部分为第 11 部分。

本部分是对 GB/T 13748.7—1992 的修订,测定范围由 0.005%~0.02% 调整为 0.000 2%~0.020 0%,并进行了编辑性整理。

本部分代替 GB/T 13748.7—1992。

本部分由中国有色金属工业协会提出。

本部分由全国有色金属标准化技术委员会归口。

本部分由中国铝业股份有限公司郑州研究院、中国有色金属工业标准计量质量研究所负责起草。

本部分由东北轻合金有限责任公司起草。

本部分主要起草人:李文志、施立新、刘昕、魏雪冬、李媛媛。

本部分由全国有色金属标准化技术委员会负责解释。

本部分所代替标准的历次版本发布情况为:

——GB/T 13748.7—1992。

# 镁及镁合金化学分析方法 铍含量的测定 依菜铬氯蓝 R 分光光度法

## 1 范围

本部分规定了镁及镁合金中铍含量的测定方法。

本部分适用于镁及镁合金中铍含量的测定。测定范围:0.000 2%~0.020 0%。

2 方法提要

试料以盐酸溶解。以乙二胺四乙酸二钠和酒石酸钠为掩蔽剂，在 pH9.6 的溶液中，铍与依莱铬氰蓝 R、溴化十六烷基三甲基胺形成三元络合物。于分光光度计波长 558 nm 处测量其吸光度。

### 3 试剂

- 3.1 氢氟酸( $\rho$  1.14 g/mL)。

3.2 过氧化氢( $\rho$  1.10 g/mL)。

3.3 盐酸(1+1)。

3.4 氨水(1+1)。

3.5 乙二胺四乙酸二钠(EDTA)溶液(100 g/L)。

3.6 酒石酸钠溶液(100 g/L)。

3.7 依莱铬氰蓝 R(简称 SCR, 分子式为  $C_{23}H_{15}O_9SNa_3$ )溶液(2 g/L): 称取 0.500 g 依莱铬氰蓝 R 置于烧杯中, 加入 4 mL 硝酸(1+1), 搅匀, 加水使之完全溶解。过滤于 250 mL 容量瓶中, 以水稀释至刻度, 混匀。

3.8 溴化十六烷基三甲基胺(CTMAB)溶液(3 g/L): 称取 0.75 g CTMAB 溶解于约 200 mL 温水中, 冷却。加入 10 mL 无水乙醇, 过滤于 250 mL 容量瓶中, 以水稀释至刻度, 混匀。

3.9 氨水-硝酸铵缓冲溶液(pH9.6): 称取 45 g 硝酸铵溶解于约 400 mL 水中, 加入 65 mL 氨水( $\rho$  0.90 g/mL), 混匀。在酸度计上用氨水(3.4)或硝酸(1+1)调节至 pH9.6, 移入 500 mL 容量瓶中。

3.10 镁溶液(10 g/L): 称取 2.500 g 金属镁 [ $w(Mg) \geq 99.9\%$ , 不含铍] 置于 500 mL 烧杯中, 盖上表皿, 分次加入总量为 75 mL 盐酸(3.3), 待剧烈反应停止后, 缓慢加热至完全溶解, 冷却。移入 250 mL 容量瓶中, 以水稀释至刻度, 混匀。

3.11 铍标准贮存溶液按 3.11.1 配制, 按 3.11.2 标定。

3.11.1 配制: 称取 0.500 g 硫酸铍( $BeSO_4 \cdot 4H_2O$ )溶解于约 50 mL 水中, 过滤于 250 mL 容量瓶中, 加入 85 mL 盐酸(3.3), 以水稀释至刻度, 混匀。此溶液 1 mL 约含 100  $\mu g$  铍。

3.11.2 标定: 移取 50.00 mL 铍标准贮存溶液(3.11.1)于 250 mL 烧杯中, 加 30 mL 水, 加热煮沸, 取下。加 4 mL EDTA 溶液(3.5)、3 滴麝香草酚蓝乙醇溶液(1 g/L), 滴加氨水(3.4)至溶液呈明显的蓝色并过量 5 滴, 加热至微沸, 在近沸下保温 30 min, 取下, 放置 12 h 以上。用中速定量滤纸过滤, 以氨水(5+95)洗涤烧杯 5~6 次、洗涤沉淀 7~8 次。将沉淀连同滤纸移入已恒量的瓷坩埚中, 干燥、灰化, 于 1 000°C 灼烧 45 min, 取出, 稍冷。置于干燥器中冷却至室温后称量, 重复灼烧至恒重。

3.11.3 按公式(1)计算铍标准贮存溶液的质量浓度: