

发布

国 家 市 场 监 督 管 理 总 局

国 家 标 准 化 管 理 委 员 会

20XX-XX-XX实施

20XX-XX-XX发布

贵金属合金化学分析方法

第6部分：铱含量的测定

 Methods for chemical analysis of precious metal alloys

Part 6:Determination of iridium contents

 （讨论稿）

GB/T 15072.6—XXXX

 代替GB/T15072.6-2008

中华人民共和国国家标准

ICS 77.120.99

CCS H 15

**前 言**

 **前 言**

本文件按照GB/T 1.1-2020 《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

本文件是GB/T 15072《贵金属合金化学分析方法》第1部分，GB/T 15072已经发布了以下部分：——GB/T 15072.1-2008 贵金属合金化学分析方法 金、铂、钯合金中金量的测定 硫酸亚铁电位滴定法；

——GB/T 15072.2-2008 贵金属合金化学分析方法 银合金中银量的测定 氯化钠电位滴定法；

——GB/T 15072.3-2008 贵金属合金化学分析方法 金、铂、钯合金中铂量的测定 高锰酸钾电流滴定法；

——GB/T 15072.4-2008 贵金属合金化学分析方法 钯、银合金中钯量的测定 二甲基乙二醛肟重量法；

——GB/T 15072.5—2008 贵金属合金化学分析方法 金、钯合金中银量的测定 碘化钾电位滴定法；

——GB/T 15072.6-2008 贵金属合金化学分析方法 铂、钯合金中铱量的测定 硫酸亚铁电流滴定法；

——GB/T 15072.7-2008 贵金属合金化学分析方法 金合金中铬和铁量的测定 电感耦合等离子体原子发射光谱法；

——GB/T 15072.8-2008 贵金属合金化学分析方法 金、钯、银合金中铜量的测定 硫脉析出EDTA 络合返滴定法；

——GB/T 15072.9-2008 贵金属合金化学分析方法 金合金中铟量的测定 EDTA络合返滴定法；

——GB/T 15072.10-2008 贵金属合金化学分析方法 金合金中镍量的测定 EDTA络合返滴定法；

——GB/T 15072.11-2008 贵金属合金化学分析方法 金合金中钆和铍量的测定 电感耦合等离子体原子发射光谱法；

——GB/T 15072.12-2008 贵金属合金化学分析方法 银合金中钒量的测定 过氧化氢分光光度法；

——GB/T 15072.13-2008 贵金属合金化学分析方法 银合金中锡、铈和镧量的测定 电感耦合等离子体原子发射光谱法；

——GB/T 15072.14-2008 贵金属合金化学分析方法 银合金中铝和镍量的测定 电感耦合等离子体原子发射光谱法；

——GB/T 15072.15-2008 贵金属合金化学分析方法 金、银、钯合金中镍、锌和锰量的测定电感耦合等离子体原子发射光谱法；

——GB/T 15072.16-2008 贵金属合金化学分析方法 金合金中铜和锰量的测定 电感耦合等离子体原子发射光谱法；

——GB/T 15072.17-2008 贵金属合金化学分析方法 铂合金中钨量的测定 三氧化钨重量法；

——GB/T 15072.18-2008 贵金属合金化学分析方法 金合金中锆和镓量的测定 电感耦合等离子体原子发射光谱法；

——GB/T 15072.19-2008 贵金属合金化学分析方法 银合金中钒和镁量的测定 电感耦合等离子体原子发射光谱法。

本文件代替GB/T15072.6-2008《贵金属合金化学分析方法 铂、钯合金中铱量的测定》，与GB/T15072.6-2008相比，除结构调整和编辑性改动外，主要技术变化如下：

1. 标准名称由GB/T 15072.6-2008《贵金属合金化学分析方法 铂、钯合金中铱量的测定 硫酸亚铁电流滴定法》更改为《贵金属合金化学分析方法 第6部分：铱含量的测定》
2. 增加了标准使用安全警示；
3. 增加了“规范性引用文件”（见第2章）；
4. 增加了“术语和定义”（见第3章）；
5. 更改了铱标准溶液的溶解方式，将封管溶样改为高温高压消解管溶样（见5.11，见2008年版的4.9）；
6. 更改了样品的溶解方式，将封管溶样改为聚四氟乙烯消化罐溶样（见8.4.1，见2008年版的附录A）；
7. g） 更改了滴定设备，将“电流滴定仪”更改为“自动电位滴定仪”（见6.2，见2008年版的5.2）；
8. h）删除了“允许差”（见2008年版的第9章）；
9. i）增加了“重复性”和“再现性”（见10.1和10.2）；
10. j）增加了试验报告要求（见第11章）；

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别专利的责任。

本文件由中国有色金属工业协会提出。

本文件由全国有色金属标准化技术委员会（SAC/TC 243）归口。

本文件起草单位：贵研检测科技（云南）有限公司、云南省贵金属新材料控股集团股份有限公司、有色金属技术经济研究院有限责任公司、贵研资源（易门）有限公司、深圳市中金岭南有色金属股份有限公司、金川集团、江西省君鑫贵金属科技材料有限公司、北矿检测技术股份有限公司、国标（北京）检验认证有限公司、云南黄金集团贵金属检测公司、中宝正信金银珠宝首饰检测有限公司。

本文件主要起草人：

本文件及其所替代文件发布情况：

本文件1978年首次发布，1994年第一次修订，2008年第二次修订，本次为第三次修订。

**引 言**

贵金属合金是由一种或多种贵金属（如金、银、铂、钯等）与其他金属或非金属元素组成的合金材料。这些合金不仅能够保持贵金属的优良属性，如耐腐蚀性、导电性、延展性等，还能通过添加其他金属来改变或增强合金的某些物理、化学或机械性能。这使得贵金属合金在提高材料实用性和降低成本方面具有重要意义，广泛应用于汽车工业、电子通讯、新能源、石油化工、兵器工业、航空航天等领域。GB/T 15072旨在建立一套化学成分分析的方法标准，以满足贵金属合金产品生产和贸易的需求。

GB/T 15072拟由17个部分构成。

——第1部分：金含量的测定。目的在于建立电位滴定法和火试金重量法测定贵金属合金中金含量的方法。

——第2部分：银含量的测定。目的在于建立电位滴定法和火试金重量法测定贵金属合金中银含量的方法。

——第3部分：铂含量的测定。目的在于建立电位滴定法测定贵金属合金中铂含量的方法。

——第4部分：钯含量的测定。目的在于建立重量法和滴定法测定贵金属合金中钯含量的方法。

——第6部分：铱含量的测定。目的在于建立电位滴定法测定贵金属合金中铱含量的方法。

——第7部分：多元素含量的测定。电感耦合等离子体原子发射光谱法测定贵金属合金中多元素含量的测定方法。

——第8部分：铜含量的测定。目的在于建立滴定法测定贵金属合金中铜含量的方法。

——第9部分：铟、锆含量的测定。目的在于建立滴定法测定贵金属合金中铟、锆含量的方法。

——第10部分：镍含量的测定。目的在于建立滴定法和重量法测定贵金属合金中铟、锆含量的方法。

——第12部分：钒、铼、钆、钇含量的测定。目的在于建立分光光度法测定贵金属合金中钒、铼、钆、钇含量的方法。

——第17部分：钨含量的测定。目的在于建立重量法测定贵金属合金中钨含量的方法。

——第20部分：铑含量的测定。目的在于建立分光光度法和重量法测定贵金属合金中铑含量的方法。

——第21部分：钌含量的测定。目的在于建立分光光度法和电感耦合等离子体原子发射光谱法测定贵金属合金中铑含量的方法。

——第22部分：锰含量的测定。目的在于建立滴定法测定贵金属合金中锰含量的方法。

——第23部分：钴含量的测定。目的在于建立滴定法测定贵金属合金中钴含量的方法。

——第24部分：锡含量的测定。目的在于建立滴定法测定贵金属合金中锡含量的方法。

——第25部分：铜、锰、锑、镍含量的测定。目的在于建立原子吸收光谱法测定贵金属合金中铜、锰、锑、镍含量的方法。

自1978年以来，先后发布了2个版本的 GB/T 15072。 GB/T 15072.6-2008发布实施已十余年，测定范围已不能完全覆盖产品标准要求。鉴于此，确有必要对 GB/T 15072.6-2008进行修订，确保标准适应行业变化和市场需求。

本文件进一步提高了标准的适用性，测定范围完全覆盖产品标准要求，满足了市场需求。在提升贵金属合金产品质量，促进其生产、贸易及扩大应用需求方面具有重要意义。

贵金属合金化学分析方法

第6部分：铱含量的测定

警示——使用本文件的人员应有正规实验室工作的实践经验。本文件并未指出所有可能的安全问题。使用者有责任采取适当的安全和健康措施，并保证符合国家有关法规规定的条件。

1 范围

本文件描述了通过硫酸亚铁电位滴定法测定贵金属合金中铱含量的测定方法。

本文件适用于贵金属合金中铱含量的测定。测定范围（质量分数）：5.00%～30.00%。

2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中，注日期的引用文件，仅该日期对应的版本适用于本文件；不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

GB/T 8170 数值修约规则与极限数值的表示和判定。

3 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

4 原理

试料置于聚四氟乙烯消化罐中，加盐酸与过氧化氢，于烘箱中加热溶解。在盐酸和硫酸介质中，用硫酸亚铁标准滴定溶液滴定，根据消耗的硫酸亚铁标准滴定液体积来计算样品中铱的含量，电位法指示终点以测定铱含量。

5 试剂和材料

除非另有说明，在分析中仅使用确认为分析纯的试剂和蒸馏水或去离子水或相当纯度的水。

5.1 氯酸钾固体（优级纯）。

5.2 盐酸（*ρ*=1.19 g/mL）。

5.3 过氧化氢（*ρ=*1.10 g/mL）。

5.4 活性铜粉：称取1.0 g锌粉于100 mL烧杯中，加1 mL~2 mL水润湿。加10 mL硫酸铜溶液（197 g/L）,摇动2 min~3 min，加30 mL盐酸。当剧烈反应停止后，倾滗上层溶液，加40 mL盐酸浸泡过夜。倾滗上层溶液，用水洗滗四次，所得的活性铜粉供还原一份溶液使用。

5.5 硫酸溶液（1+1）。

5.6 硫酸溶液（4+96）。

5.7 氯化钠饱和溶液。

5.8 氯酸钠溶液（100 g/L）。

5.9 溴酸钠溶液（100 g/L）。

5.10 硫酸亚铁标准滴定溶液[c（FeSO4·7H2O）约0.0011 mol/L]，按以下步骤配制和标定：

a） 配制：称取0.318 g硫酸亚铁，溶入1000 mL硫酸溶液（5.6）中，混匀。

b） 标定：标定与试料的测定平行进行。

移取10.00 mL铱标准溶液三份，分别置于3个100 mL高型烧杯中，各加入1滴氯酸钠溶液（5.8），5 mL盐酸（5.2），混匀，静置约10 min。各加入0.5 mL氯化钠饱和溶液（5.7），5 mL硫酸溶液（5.5），加水至总体积约30 mL。插入吹气管，于吹气装置上吹气10 min，取下，用约10 mL水冲洗吹气管和高型烧杯壁，再重复吹气10 min。将溶液转入120 mL滴定杯中。

将滴定杯放在滴定转盘上，启动自动电位滴定仪，将已连接在自动电位滴定仪上的电极和滴定管插入样品溶液中，搅拌至少20 s（设备推荐参数参见附录A）。用硫酸亚铁标准滴定溶液（5.10）进行电位滴定至终点。从电位滴定曲线或dE/dV曲线确定终点。记录终点所消耗的硫酸亚铁标准溶液体积*V*2 。平行测定三份，其标定所消耗硫酸亚铁标准滴定溶液（5.10）体积的极差应不超过0.05 mL，取其平均值。

按公式（1）计算硫酸亚铁标准滴定溶液的实际浓度：

*c* =………………………………………………（1）

式中：

*c*――硫酸亚铁标准滴定溶液的实际浓度，单位为摩尔每毫升（mol/mL）；

*c*0――铱标准溶液的浓度，单位为毫克每毫升（mg/mL）；

*V*1――移取铱标准溶液的体积，单位为毫升（mL）；

192.22――铱的摩尔质量，单位为克每摩尔（g/mol）；

*V*2――标定时，滴定铱标准溶液所消耗硫酸亚铁标准滴定溶液的体积，单位为毫升（mL）。

5.11 铱标准溶液

称取0.10 g铱粉（质量分数≥99.99%），精确至0.00001 g。于50 mL高温高压消解管中，加入10 mL盐酸（5.2），700 mg氯酸钾（5.1）置于气体反应支架内，气体反应支架置于消解管中，于300 ℃溶解至少6 h。将管内试液移入200 mL容量瓶中，加入100 mL盐酸（5.2），用水稀释至刻度。混匀。此溶液1 mL含0.5 mg铱。

6 仪器设备

6.1 天平 感量0.01 mg。

6.2 滴定装置：自动电位滴定仪。推荐仪器工作参数参见附录A。

6.3 聚四氟乙烯消化罐。

6.4 烘箱（温度范围：0 ℃～250 ℃）。

6.5 吹气装置,如图1所示。



1－无油气体压缩机；2－二通玻璃活塞；3－安全瓶；4－洗气瓶（500 mL）；5－重铬酸钾-硫酸洗涤液；

6－空气流量计（10 L/min～15 L/min）；7－高型烧杯（100 mL）；8－吹气管，末端有6个小孔；9－玻璃管（Ф20 mm）

图1 吹气装置示意图

7 样品

样品加工成碎屑，用冰醋酸浸泡10min后，再用无水乙醇洗净、晾干，混匀。

8 试验步骤

8.1 试料

称取质量为 0.1g试样，精确至 0.00001g。

8.2 平行试验

 平行做两份试验，取其平均值。

8.3 空白试验

随同试料做空白试验。

8.4 测定

8.4.1 试样溶解

将试料（8.1）置于聚四氟乙烯消化罐（6.3）内胆中，加20 mL盐酸（5.2），5 mL过氧化氢（5.3），拧紧聚四氟乙烯消化罐外壳，于烘箱中150 ℃±5 ℃溶解36 h。待冷却至室温，转入100 mL容量瓶中（铱含量小于10.00%的样品转入50 mL容量瓶中），以水稀释至刻度，混匀。

8.4.2 试液的处理

8.4.2.1 移取试液（含铱5 mg）（8.4.1）于100 mL高型烧杯中，加入5 mL盐酸（5.2），5 mL硫酸（5.5），0.5 mL饱和氯化钠溶液（5.7）。

8.4.2.2 含钌试液：移取试液（含铱5 mg）（8.4.1）于100 mL烧杯，将溶液蒸至湿盐状，加入约1 mL水赶酸两次，加入0.5 mL溴酸钠（5.9）蒸至近干，重复3次，加入5 mL盐酸（5.2）将沉淀溶解，冲洗表面皿和杯壁，将溶液浓缩至体积约1 mL，将溶液转入聚四氟乙烯消化罐（6.3）内胆中，加7 mL盐酸（5.2），1.5 mL过氧化氢（5.3），拧紧聚四氟乙烯消化罐外壳，于烘箱中150 ℃±5 ℃溶解6 h。待冷却至室温，转入100 mL高型烧杯中，加入5 mL盐酸（5.2），5 mL硫酸（5.5），0.5 mL饱和氯化钠溶液（5.7）。

8.4.2.3 含钯试液：移取试液（含铱5 mg）（8.4.1）于100mL烧杯中，置于低温电炉上蒸发至2 mL，取下。加40 mL盐酸（5.2）和活性铜粉（5.4），将烧杯放入恒温磁力搅拌器上面的水浴皿中，在50℃～60℃的水浴中加热搅拌30 min，取下。试液用脱脂棉滤入200 mL烧杯中，用盐酸（5.2）洗涤烧杯和沉淀各四次。滤液于电炉上低温蒸发至5 mL，加入10 mL盐酸（5.2），2 mL氯酸钠溶液（5.8），盖上表面皿，再煮沸至5 mL，取下。试液转入100 mL高型烧杯中，用6 mL盐酸（5.2）分三次洗涤烧杯壁和表面皿，再用水冲洗四次，每次约2.5 mL。加1 mL氯酸钠溶液（5.8），混匀。静置10 min,加入20 mL硫酸（5.5）。

8.4.3 吹气

于试液（8.4.2）中，插入吹气管，在吹气装置上吹气。先吹气10 min，用约10 mL水冲洗高型烧杯壁和吹气管，再吹气10 min，取下。用约5 mL水冲洗吹气管和高型烧杯，重复三次，将试液转入120 mL滴定杯中。

8.4.4 滴定

将滴定杯放在滴定转盘上，启动自动电位滴定仪，将已连接在自动电位滴定仪上的电极和滴定管插入样品溶液中，搅拌至少20 s（设备推荐参数参见附录A），用硫酸亚铁标准滴定溶液（5.10）进行电位滴定至终点。从电位滴定曲线或dE/dV曲线确定终点。记录终点所消耗的硫酸亚铁标准溶液体积。

**9** 试验数据处理

铱含量以铱的质量分数（*ω*Ir）计，按公式（2）计算：

 *ω*Ir ……………………………………（2）

式中：

*c*――硫酸亚铁标准滴定溶液的实际浓度，单位为摩尔每毫升（mol/mL）；

*V*5――滴定试液所消耗的硫酸亚铁标准滴定溶液的体积，单位为毫升（mL）；

*V*0――滴定空白所消耗的硫酸亚铁标准滴定溶液的体积，单位为毫升（mL）；

*V*3――试液总体积，单位为毫升（mL）；

192.22――铱的摩尔质量，单位为克每摩尔（g/mol）；

*m*0――试料的质量，单位为克（g）；

*V*4――分取试液体积，单位为毫升（mL）；

数据处理应符合GB/T 8170。计算结果表示到小数点后两位。

10 精密度

10.1 重复性

精密度数据是在2024年由9家实验室对3个铱含量的3个不同水平样品进行共同试验确定的。每个实验室对每个水平的铱含量在重复性条件下独立测定7次。测量的原始数据见表A.2。在重复性条件下获得的两次独立测试结果的测定值，在表2给出的平均值范围内，这两个测试结果的绝对差值不超过重复性限（*r*），超过重复性限（*r*）的情况不超过5 %，重复性限（*r*）按表2数据采用线性内插法或外延法求得：

表2 重复性限

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| *wIr*/% | 6.00 | 20.01 | 29.98 |
| *r* /% | 0.05 | 0.12 | 0.14 |

10.2 再现性

在再现性条件下获得的两次独立测试结果的绝对差值不超过再现性限（*R*），超过再现性限（R）的情况不超过5%，再现性限（*R*）按表3数据采用线性内插法求得。精密度数据统计见附录B。

表3 再现性限

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| *wIr*/% | 6.00 | 20.01 | 29.98 |
| *R* /% | 0.05 | 0.12 | 0.14 |

11 试验报告

本章规定试验报告所包含的内容。至少应给出以下几个方面的内容：

——试验对象；

——使用的标准（包括发布或出版年号）；

——使用的方法（如果标准中包括几个方法）；

——分析结果及其表示；

——与基本分析步骤的差异；

——观察到的异常现象；

——试验日期。

附录A

（资料性）

电位滴定仪推荐工作参数

使用自动电位滴定仪测定铱含量，推荐工作参数见表A.1。

表A.1 电位滴定仪推荐工作参数

|  |
| --- |
| 仪器推荐参数 |
| 电极（mV） | 速度（%） | dE（mV） | 滴定剂添加模式 | 模式 | 阈值（mV/mL） |
| DM140-SC | 35 | 3 | 动态添加 | 平衡控制模式 | 40 |

附录B

（资料性）

精密度试验原始数据

精密度数据是由9家实验室对3个不同水平样品进行共同试验确定的。每个实验室对每个铱含量在重复性条件下独立测定7次。测量的原始数据见表A.2。

表A.2 精密度试验原始数据

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 元素 | 实验数 | 水平数 | Ir的质量分数/（%），n=3 |
| Ir | 1 | 1 | 6.01  | 6.00  | 6.00  | 6.01  | 5.99  | 6.01  | 6.00  |
| 2 | 20.00  | 20.03  | 20.05  | 20.01  | 20.02  | 20.02  | 19.96 |
| 3 | 29.95  | 30.02  | 30.01  | 29.95  | 30.04  | 29.94  | 29.95  |
| 2 | 1 | 5.96  | 5.98  | 6.01  | 6.05  | 5.97  | 6.01  | 6.00  |
| 2 | 19.92  | 20.09  | 19.97  | 20.21  | 19.99  | 19.88  | 19.99  |
| 3 | 29.88 | 30.10  | 29.88  | 29.97  | 30.07  | 29.89  | 30.17  |
| 3 | 1 | 6.00  | 5.98  | 5.97  | 5.98  | 6.01  | 5.99  | 6.00  |
| 2 | 20.00  | 20.02  | 20.06  | 20.05  | 20.02  | 19.99  | 20.03  |
| 3 | 30.03  | 29.95  | 29.98  | 30.00  | 29.97  | 30.08  | 30.11  |
| 4 | 1 | 5.98  | 5.99  | 6.01  | 5.98  | 6.02  | 6.01  | 5.99  |
| 2 | 19.98  | 19.99  | 20.01  | 20.02  | 19.99  | 20.01  | 20.01  |
| 3 | 29.95  | 29.98  | 29.98  | 29.99  | 30.01  | 30.02  | 30.03  |
| 5 | 1 | 6.02  | 6.00  | 6.02  | 6.03  | 6.01  | 6.00  | 6.01  |
| 2 | 20.03  | 19.98  | 19.99  | 19.98  | 20.00  | 20.01  | 20.00  |
| 3 | 29.99  | 29.97  | 29.94  | 29.96  | 30.02  | 29.97  | 30.00  |
| 6 | 1 | 6.02  | 5.99  | 6.00  | 5.98  | 6.01  | 5.98  | 5.97  |
| 2 | 19.97  | 19.99  | 20.02  | 19.98  | 20.05  | 19.95  | 19.97  |
| 3 | 29.95  | 29.98  | 29.95  | 30.02  | 29.94  | 30.00  | 29.95  |
| 7 | 1 | 6.01  | 5.99  | 5.99  | 6.00  | 5.99  | 6.01  | 6.00  |
| 2 | 20.01  | 19.98  | 19.99  | 20.01  | 19.98  | 20.02  | 19.98  |
| 3 | 29.95  | 29.99  | 30.01  | 29.94  | 29.98  | 30.01  | 29.95  |
| 8 | 1 | 6.00  | 6.01  | 6.01  | 5.99  | 6.00  | 6.00  | 6.01  |
| 2 | 20.03 | 20.01  | 20.00  | 19.99  | 20.01  | 20.00  | 20.00  |
| 3 | 29.98 | 29.99 | 29.96 | 29.97 | 29.98 | 29.99 | 29.98 |
| 9 | 1 | 6.01  | 6.02  | 6.02  | 5.98  | 5.99  | 6.03  | 5.97  |