

## К ВОПРОСУ О КОНЦЕНТРИРОВАНИИ МИКРОКОЛИЧЕСТВ ЭЛЕМЕНТОВ ПЕРЕМЕННОЙ ВАЛЕНТНОСТИ В ПОЛЯРОГРАФИИ С НАКОПЛЕНИЕМ

В. А. БРАМИН, А. А. КАПЛИН

(Представлена научно-методическим семинаром кафедры физической химии)

Методы полярографии с накоплением (АПН, ППН, предоставляют возможность определения микропримесей при условии электроосаждения последних на электроде в виде атомов нулевой валентности. Однако многие металлы переменной валентности, например Nb, Ta, W, Mo, V, Ti и др., не удается восстановить до нулевой валентности на стационарных электродах в обычных условиях метода полярографии с накоплением. Для определения микроколичеств металлов переменной валентности методами полярографии с накоплением необходимо на стадии электроосаждения подобрать условия для выделения этих металлов на стационарных электродах в устойчивой форме.

В литературе довольно подробно рассмотрены процессы электроосаждения металлов переменной валентности для получения гальванических покрытий [1—3]. Электроосаждение проводится из электролитов, в которых концентрация осаждаемого элемента составляет 1—100 г/л, что на 5—7 порядков выше концентраций, представляющих интерес для аналитической химии следов элементов.

Настоящее сообщение посвящено обсуждению возможности электроосаждения микроколичеств металлов при контролируемой плотности тока и выбору оптимальных условий максимального выделения микроколичеств молибдена. Предварительные исследования описаны в [4].

Для исследования возможности количественного электроосаждения микроколичеств металлов переменной валентности при контролируемой плотности тока выбран молибден. Контроль количества осадившегося на электроде металла проводили нейтронно-активационным методом.

### Методика эксперимента

Навеска окиси молибдена (1—10 мг) облучается в чистой алюминиевой фольге тепловыми нейтронами в течение 4—10 часов. Затем облученная окись молибдена растворяется в 10 мл 5%-ного раствора NaOH.

Для получения исходных растворов с концентрациями  $10^{-3}$ — $10^{-1}$  мг/мл проводится последовательное разбавление 5%-ным раствором NaOH.

Электроосаждение проводится на потенциостате марки ПО-312 в ячейке со сменными стаканчиками. В качестве индикаторного электрода используется графитовый электрод, в качестве вспомогательного — насыщенный каломельный электрод. Осаджение проводится при перемешивании раствора током азота.

С использованием предлагаемой методики изучена зависимость скорости осаждения микроколичеств молибдена от плотности тока. Показано, что оптимальной плотностью тока является величина 20—100  $ma/cm^2$  (табл. 1), что достаточно хорошо согласуется с литературными данными [3].

Таблица 1

| $i$ $ma/cm^2$ — активность электрода (имп.) | 6    | 12   | 20   | 40   | 60   | 100  |
|---|------|------|------|------|------|------|
| 0,5 $mg/ml$ , $M_0$                         | 120  | 228  | 225  | 260  | 228  | 205  |
| 0,1 $mg/ml$ , $M_0$                         | 4115 | 5090 | 6970 | 6850 | 7080 | 8300 |

Из данных табл. 2 следует, что с уменьшением концентрации молибдена в растворе значительно уменьшается его выход по току, а следовательно, и абсолютное количество осаждающегося металла на электроде<sup>1</sup>. Например, при концентрации молибдена в растворе  $10^{-5} g/ml$  за 10 мин осаждается около  $10^{-6} mg$ . Уменьшение степени истощения раствора при переходе к микроколичествам определяемого элемента не исключает, однако, возможности полярографического определения молибдена после анодного растворения осадка.

Таблица 2

| Концентрация, $mg/ml$ | 3,0  | 0,5  | 0,3               | 0,1                  | 0,01      |
|-----------------------|------|------|-------------------|----------------------|-----------|
| $i$ , $ma/cm^2$       | 80   | 40   | 60                | 20                   | 40        |
| $\tau$ , мин          | 10   | 10   | 10                | 10                   | 10        |
| Выход по току, %      | 24,5 | 14,4 | $3 \cdot 10^{-2}$ | $1,67 \cdot 10^{-2}$ | $10^{-4}$ |

Активность электрода — величина, пропорциональная количеству осадившегося на электроде металла. Для выяснения условий полного электроосаждения микроколичеств молибдена из раствора, содержащего минимальную концентрацию элемента, проведен ряд экспериментов, при которых постепенно уменьшалась концентрация молибдена в растворе. Результаты приведены в табл. 2.

### Выводы

- Найдены условия электроосаждения микроколичеств молибдена при контролируемой плотности тока. Для оценки выхода по току применен нейтронно-активационный анализ.
- Показана принципиальная возможность применения данного метода для концентрирования микроколичеств металлов переменной валентности в полярографии с накоплением.

### ЛИТЕРАТУРА

- L. F. Унтема. «J. Am. Chem. Soc.», 54, 3775 (1932).
- П. М. Вячеславов. Гальванотехника благородных и редких металлов. Л., «Машиностроение», 1970.
- В. И. Лайнэр. Современная гальванотехника. М., «Металлургия», 1967.
- В. А. Брамин, С. В. Образов, А. А. Калин. Тезисы докладов III Всесоюзного Совещания по активационному анализу. Ташкент, 1972.

<sup>1)</sup> В предположении концентрирования Mo на электроде в виде окислов переменной валентности не исключено относительное увеличение доли растворимых окислов при уменьшении концентрации Mo.