

UNIVERSIDAD NACIONAL AUTONOMA DE MEXICO

FACULTAD DE QUIMICA



FAC. DE QUIMICA

IDENTIFICACION DE COBALTO POR FORMACION DE COMPLEJOS ORGANO - METALICOS

TRABAJO MONOGRAFICO

QUE PARA OBTENER EL TITULO DE:
QUIMICO FARMACEUTICO BIOLOGO

PRESENTA:
Aurora Villalobos Barragán





UNAM – Dirección General de Bibliotecas Tesis Digitales Restricciones de uso

DERECHOS RESERVADOS © PROHIBIDA SU REPRODUCCIÓN TOTAL O PARCIAL

Todo el material contenido en esta tesis esta protegido por la Ley Federal del Derecho de Autor (LFDA) de los Estados Unidos Mexicanos (México).

El uso de imágenes, fragmentos de videos, y demás material que sea objeto de protección de los derechos de autor, será exclusivamente para fines educativos e informativos y deberá citar la fuente donde la obtuvo mencionando el autor o autores. Cualquier uso distinto como el lucro, reproducción, edición o modificación, será perseguido y sancionado por el respectivo titular de los Derechos de Autor.

Jurado asignado originalmente según el tema:

Presidente: Prof. Alicia Gutiérrez Murillo

Vocal: Prof. Adelina Pasos González

Secretario: Prof. Carlos Romo Medrano

ler. Suplente: Prof. Arturo Pérez Alonso

20. Suplente: Prof. Elizabeth Martínez Cámara

Sitio donde se desarrolló el tema:

Ciudad Universitaria

Nombre del Asesor del tema:

Prof. Carlos Romo Medrano

Nombre del Sustentante: Juna d'Ilalaha 3.

Aurora Villalobos Barragán

A mi esposo (†), por enseñarme el camino a seguir

> A mishijos, por darme la fuerza necesaria

> > A mi hermana, por su gran ayuda

> > > A mi familia por su apoyo

Al Ing. Quim. Carlos Romo Medrano, por su valiosa orientanción y ayuda para la realización de éste trabajo

A todas y cada una de las personas — que han contribuido en el desarrollo de ésta tesis, así como en el transcurso de mi carrera.

INDICE

Introducción	1
Generalidades	
Historia del Cobalto	4
Ocurrencia del Cobalto	11
Propiedades Físicas y Químicas	14
Aleaciones	18
Extracción del Cobalto	18
Usos	21
Parte Experimental:	
Detección	24
Acido feniltiohidantoina	24
Sulfuro de amonio	25
o-nitroso-β-naftol	25
Nitrito de potasio	26
Tiocianato de amonio	27
Sal nitroso-R	27
Estimación	28
Preparación de la muestra	29
Métodos Gravimétricos	31
Precipitación de cobalto con œnitroso-	
-β-naftol	31
Separación de fierro con óxido de cinc	32
Separación de fierro con fosfato de so- dio	34
Separación de fierro por medio de éter	36
Precipitación de cobalto con nitrito de potasio	38
Separación de cinc y cobalto	39

Especial microquímica con hexametil- tetramina	41
Método Electrolítico	41
Métodos Volumétricos	45
Método del cianuro de potasio	45
Determinación de cobalto con 8-hidr <u>o</u> xiquinolina	48
Determinación de trazas con 4-morfo- linocarboditicato de morfolino	49
Método Potenciométrico con Ferricianuro	50
Métodos Colorimétricos	54
Método de la Sal nitroso-R	54
Método del tiocianato de amonio	56
Extracción de nitrosonaftol	58
Extracción con ditizona	59
Extracción de complejos de tiociana- to de cobalto	62
Otros métodos de extracción	64
Cambio iónico y adsorción cromatográfica	64
Métodos diversos	65
Métodos de Determinación	66
Método de la Sal nitroso-R	67
Procedimiento A (medio de acetato)	72
Procedimiento B (medio de citrato- fosfato-borato)	72 ·
Método del 2-nitroso-l-naftol	74
Método del nitrosocresol	78
Método del tiocianato	¹ 79
Método de extracción con tetrafenilar- sonio	84

Otros métodos	85
Métodos adicionales para el cobalto	86
Detección y estimación del cobalto en pre- sencia del niquel	88
Análisis Cromatográfico con 8-hidroxiquinolina	92
Determinaciones en Substancias Específicas	
Rocas de silicato	93
Suelos	95
Oxidos de cobalto, negro y gris	96
Cobalto en cobalto metálico	97
Cobalto en ferrocobalto	97
Cobalto en niquel metálico	97
Cobalto en uniones de carburos	98
Oxido de cobalto	98
Cobalto metálico en productos fundidos	100
Diferenciación de óxidos de cobalto	101
Análisis de estelita y otras aleaciones a base de cobalto	102
Fierro y acero	105
Cobre, cobalto, niquel, manganeso y fierro	104
Aleaciones no ferrosas y componentes	107
Biomateriales	108
Detección de cobalto en caña de azúcar	113
Resultados	127
Conclusiones	141
Bibliografía	144

Marco tecrico

INTRODUCCION

El cobalto ha sido estudiado desde la primera mitad del siglo XVI, aunque aparentemente fué usado antes por los egipcios, persas, babilonios, asirios, -árabes y chinos; como un pigmento para la alfarería,pero principalmente para concederle el color azul alvidrio.

Fueron los alemanes los que le designaron con el nombre de cobalto; en los minerales, generalmente, se le encuentra acompañado de cobre, niquel, arsénico, - fierro, azufre; sin embargo, los resíduos más importantes son los llamados arseniuros.

El cobalto es un metal importante en la fabricación de altos aceros, magnetos, carburos cementados,catalizadores y aleaciones de altas temperaturas quepresentan diferentes cualidades, algunas aunque son frágiles resisten muy bien la corrosión, otros forman
metales muy duros junto con el fierro, los cuales sir
ven para elaborar herramientas de torno.

Es usado también como colorante en la fabrica—ción de pinturas, barnices, artículos de cerámica y -vidrios; para la identificación de otros metales, y - en la alimentación complementaria de los animales degranja.

Como puede observarse el cobalto es un metal que tiene muchas aplicaciones de diferentes tipos, ya que interviene tanto en la industria cerámica, metalúrgica, pinturas y barnices, como en la obtención de cata
lizadores.

El objetivo principal de éste trabajo ha sido la de recopilar métodos analíticos que sirven para la - identificación del cobalto, usando como base la forma ción de complejos órgano-metálicos, que éste elemento produce en presencia de algunas substancias orgánicas llamadas, en éste caso, agentes.

Se ha tratado de organizar la información de tal manera que sea accesible, ya sea consultando el índice o la tabla de resultados final. Además, cuenta — con una parte de determinaciones de substancias específicas o aplicaciones, por medio de las cuales se — pueden identificar al cobalto en diferentes tipos demuestras.

Espero que el presente trabajo sea de utilidad - para mis compañeros, ya que es uno de los objetivos - formulados al inicio de ésta tesis.

, 3

GENERALIDADES

HISTORIA DEL COBALTO

Los términos Kobalt, Kobold, Kobald, Kobelt, Kobolt, Cobel, Cobelt, Cobalto, etc., aparecen en la literatura de la minería y mineralogía durante el siglo XVI. G. Agricola fué el primero en usar el término - Kobelto para designar a un mineral, en 1530. Kobaldes una palabra alemana que sirve para nombrar a los - enanos y duendes, fué aplicado por los mineros a lasmenas debido al estado mudo que guardan y, en parte, en relación con los efectos dañinos que provocaba a su propia salud, los cuales son causados por el arsénico presente en las mismas.

E. Merck la derivó del eslavónico Kowalti que — significa metálico. M. Berthelot sugirió que la pala bra es originaria de Grecia o Egipto. W. W. Skeat y — J. Berenedes pensaron que el término Cobalto o Kobold viene del griego kopalos que quiere decir parásito, — porque el Cobalto está asociado usualmente con el Niquel, sin embargo, ésto no pudo ser cierto ya que el-Niquel fué descubierto hasta tres siglos después de — que la palabra Cobalto había estado en uso. Lo más — probable es que la palabra sea de origen alemán. El término Kobold fué empleado primero localmente por — los mineros alemanes, después pasó a todas las len—guas europeas. Según L. Franchet la tierra cobaltofe rrosa fué usada por los egipcios para colorear cier—

tas figurillas azules. Las inscripciones de éstas figurillas demuestran que pertenecieron a la 22a. dinas tia, la cual existió hace aproximadamente 3000 años.—
H. V. Hilprecht y E. Darmstaedter afirman que también fué usado para decoración de la alfarería por los primeros persas, babilonios, asirios, árabes y chinos.

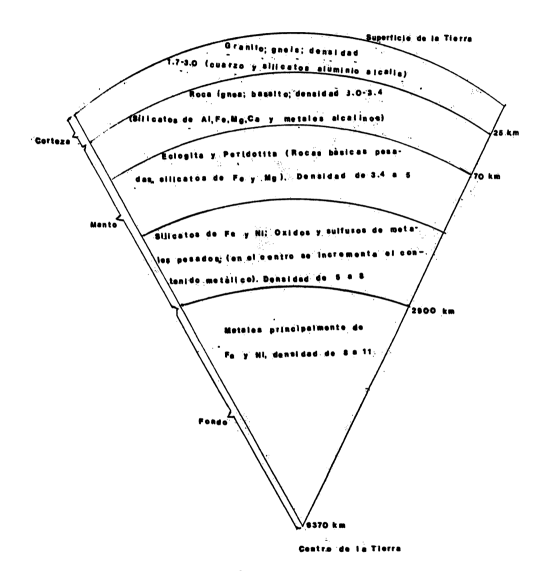
En la primera mitad del siglo XVI, algunas tierras especiales se emplearon para colorear vidrios azules. Se prepararon con mezcla calcinada de tierrade cobalto con arena, ésta mezcla recibió diferentesnombres: Sapphire, Zaphara, Zaphera, Zapher, Zaffre,Saffra, Safflor y Saffran, estas preparaciones fueron
hechas por H. Cardanus, A. Caesalpinus, J. B. Porta y
A. Libavius. J. Von Kunckel, en 1679, dió instruccio
nes muy claras para la preparación del Zaffre, por ca
lentamiento del mineral calcinado con arena; y del es
malte, por fusión del mineral con arena.

En 1742, G. Brandt demostró que el color azul — del esmalte es debido a la presencia del Cobalto y ob tuvo una mata de Cobalto que llamó Cobalto Rex, por — reducción de la mena, y observó que tiene un color — gris con un matiz rosado, el cual puede ser laminar,— granular o fibrosa, según sea la temperatura empleada en la reducción. Similarmente al fierro, también elmetal es magnético. Demostró que el cobalto está libre de bismuto, que en ausencia del cobalto, el bismuto no dá el color azul al vidrio. También demostró — que el color azul del esmalte no es producido por elfierro o por la mezcla de fierro y arsénico.

F. Beyschalog y sus colaboradores estiman que el análisis de material terrestre y de meteoritos demues tra que el cobalto y el niquel ocurren en una proporción relativa entre 1:8 y 1:20.

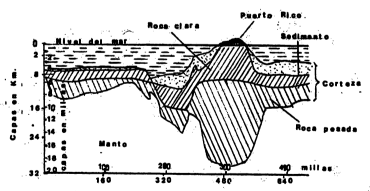
En minerales y menas el cobalto está asociado usualmente con uno o más de los siguientes elementos:cobre, niquel, arsénico, fierro, azufre, etc., pero las fuentes técnicamente más importantes del cobaltoson los residuos llamados "arseniuros", que se obtienen al fundir los minerales arsenicales de niquel, co bre y plomo. La separación del metal al estado puroes un proceso complicado. Así, el cobalto es sólo el segundo en importancia, ya que éste metal siempre ocu rre en concentraciones pequeñas, básicamente en minerales de rocas igneas. / Generalmente se ha supuesto que las vetas depositadas son de origen termal que -han sido transportadas y depositadas por aguas magmáticas de considerable profundidad. Esto está confirmado por el hecho que las vetas de cobaltoferroso están siempre en vecindad inmediata de rocas ígneas, -por ejemplo, los depósitos de Ontario, Canadá. En al gunos casos las vetas tienen un origen dual, han sido depositadas de aguas magmáticas y meteóricas.

Todos los minerales y rocas son formados primera mente por solidificación de la escoria de silicatos - fundidos (llamada magma) la cual se desarrolló en latierra hace varios miles de millones de años. En grandes regiones y también localmente éste magma se ha -- fundido y solidificado repetidas veces. A causa de -



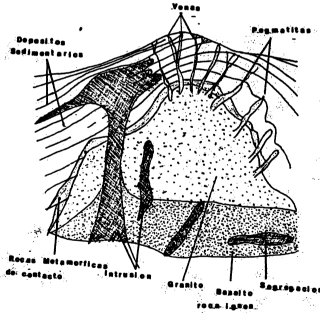
COMPOSICION DE LA TIERRA, Las rocas més importatés y otros contigentes son indicados en varias capas. Las capas no han aldo dibujadas e escala.

la diferencia de presión en el interior de la tierra, grandes movimientos terrestres ocurren periódicamente y, consecuentemente, la presión puede cambiar local-mente. Si ocurre un descenso en la presión del fon-do, en donde la temperatura es bastante alta, una --gran masa de magma puede ser formada. En nuestros -días, estos magmas ocurren principalmente en alrededor de los 40 y 100 Km de profundidad de la corteza terrestre, puésto que las temperaturas en el interior de la tierra y los puntos de fusión de las rocas, seconsideran como una función del fondo de la tierra. -Cuando la presión se incrementa nuevamente, el magmapuede ser expulsado, disolviendo rocas de los alrededores y solidificarlas otra vez, como resultado del incremento de la presión o por enfriamiento.



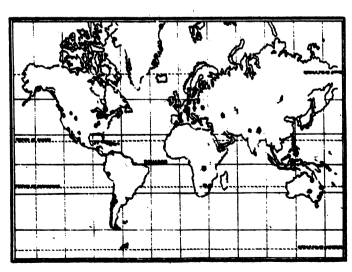
Una sección transversal de las capas terrestres y de la parte superior del manto cercano a Puer to Rico, mostrando la variable consistencia dela corteza terrestre.

Estos componentes con puntos de fusión altos solidifican primero por enfriamiento y se hunden en elfondo central del magma o flotan en la parte superior dependiendo de su densidad. Así, menas de ciertos mi nerales, tal como la cromita (vetas de cromo); sulfuros de platino, fierro, niquel y cobalto; magnetita -(como óxido de fierro, frecuentemente contienen titanio); apatita (un mineral fosforoso); y diamante, solidifican a temperaturas abajo de 1500°C y tienden asegregarse en el fondo central del magma, junto con el fierro ultrabásico y los silicatos de magnesio. -Los depósitos formados por éste camino son llamados -"Segregaciones" y pueden ser muy ricos en minerales.-Sin embargo, el proceso de segregación toma miles deaños y, frecuentemente, a los minerales no les es per mitido establecerse porque instantáneamente son forza dos a ascender simultáneamente a regiones endurecidas del magma o regiones endurecidas anteriormente. el caso posterior, una masa semifluída de minerales y rocas fundidas son prensadas dentro de las fisuras. -De ésta manera, las intrusiones que pueden acercarsea la superficie terrestre son formadas. Varios depósitos de rocas minerales pertenecen a éste tipo, porejemplo, los depósitos de niquel-cobre de Sudbury en-Canadá y el enorme depósito de magnetita que se encuentra en Kiruna en Suiza.



Simplificada la sección transversal de la parte superior - de la corteza te---restre mostrando - varios tipos de depósitos.

Las menas de cobalto no están distribuidas abundantemente. Los depósitos para trabajar apropiadamen te en las condiciones económicas presentes son las -que se encuentran en los siguientes lugares: Ontario. Missouri, New Caledonia, Congo Belga y Schneeberg. Hay otros depósitos en Australia, Austria, Noruega y-Suecia que también han sido explotados. Las que se encuentran situadas en Schneeberg y Annaberg han sido explotadas durante 300 años, aunque el rendimiento es ahora muy pequeño. La mina de New Caledonia fué la principal fuente de suministro en el mundo durante al gunos años, sin embargo, con la apertura de los depósitos de Ontario, la producción es ahora comparativamente pequeña. El siguiente mapa sumariza la distribución geográfica de los principales depósitos de cobalto.



Distribución geográfica de los depósitos de cobalto del mundo.

Continente:

País:

Europa

Islas Británicas

Francia Alemania Austria Yugoeslavia Noruega Suecia

Checoeslovaquia

Suiza Italia España Portugal Grecia Polonia

Asia

Rusia Persia India

- Nueva Caledonia

China

Africa

Algeria Africa del Este

Congo Belga

Unión de Sudafrica

Transval

Norte América

- Canadá

Estados Unidos

México

Sudamérica

Argentina Chile Perú Bolivia Venezuela

Tabla No. 1

LOS MINERALES MAS IMPORTANTES DEL COBALTO

Nombre del Mineral:	Tipo:	Composición:	Ocurrencia;
Cobaltita	Sulfuro	CoAsS	Canadá
Linneita	Sulfuro	co3s4	Katanga, U.S.A. Finlandia
Carrolita	Sulfuro	CuCo ₂ S ₄	Zambia, Katanga, U.S.A.
Sigenita	Sulfuro	(Co, Ni)3S _A	Katanga
Saflorita	Arseniuro	CoAs ₂	Canadá, Moroco
Escuterudita	Arseniuro	CoAs3	Canadá, Moroco, U.S.A.
Esmaltita	Arseniuro	Co As 3	Canadá, Moroco, Alemania
Asbolano	Oxido		Canadá, Zambia, Katanga
Heterogenita	0xido	Co O • OH	Katanga, Zambia
Esferocobaltita •	Oxido	Co CO 3	U.S.A., Katanga, Zambia
Eritrita	0xido	Co3(MaO4)28H20	Canadá, Moroco, Alemania

PROPIEDADES FISICAS Y QUIMICAS

El cobalto es un metal duro, de color blanco azu lado. Es ferromagnético y su temperatura de Curie es aproximadamente 1150° C. Se disuelve lentamente en áccidos minerales diluídos, siendo el potencial del --- 00^{2+} Co igual a -0.277v, pero es relativamente poco - reactivo. Existe en 2 formas alotrópicas, el empaque tamiento hexagonal forma $\mathcal{E}(\delta,\alpha)$ es estable abajo delos 417° C y la cara cúbica forma $\chi(\delta,\alpha)$ es estable a - temperaturas altas arriba del punto de fusión. La siguiente tabla enlista algunas de las propiedades del-cobalto.

Tabla No. 2
PROPIEDADES DEL COBALTO

_	Punto de fusión, OC	1495
_	Punto de ebullición, 760mm Hg, ^O C	2802
_	Calor específico 15°C a 100°C. Cal/g°C	0.1056
	Coeficiente de expansión térmico en ^O C a temperatura ambiente	12.5×10^{-6}
	Termoconductividad, 25°C, Cal/cm°C s	0.215
	Electrorresistividad, 20°C, microhm-cm	5.8
	Módulo de Young, p.s.i.	30.6×10^6
~	Viscosidad	0.32
	Dureza en la escala de Vickers	215
	Prueba de tensión al 2%, p.s.i.	47000
	Prueba total de tensión, p.s.i.	122000
	% de Elongación	20

El cobalto finamente dividido es pirofórico, pero el metal en forma masiva no es atacado por el aire o el agua a temperaturas aproximadamente abajo de - - 300°C, alrededor de ésta temperatura es oxidado con - el aire. El cobalto se combina rápidamente con los - halógenos para formar los respectivos haluros. Se -- combina con la mayor parte de los otros metaloides -- cuando se calienta o en estado de fusión. Sin embargo, no se combina directamente con el hidrógeno ni -- con el nitrógeno, pero es descompuesto por el amonia- co a temperaturas elevadas para formar el nitruro. -- Reacciona con monóxido de carbono alrededor de los -- 225°C para formar el carburo Co₂C.

El cobalto metálico se disuelve rápidamente conácido sulfúrico diluído, ácido clorhídrico o ácido ní trico para formar las sales cobaltosas. Similarmente al hierro, el cobalto es pasivamente oxidado con agentes fuertes, así como los dicromatos. Es atacado por el hidróxido de amonio y el hidróxido de sodio.

El cobalto no es muy resistente a la oxidación.— La exfoliación y la oxidación del cobalto puro con aire son 25 veces más que la del niquel. La cubierta formada sobre el cobalto puro durante la exposición al aire u oxígeno a temperaturas altas es una doble capa. En un rango de temperatura entre $300 \text{ y } 900^{\circ}\text{C}$ la cubierta consiste de una capa delgada de cobalto—óxido cobáltico (Co_3O_4) , en el exterior y una capa deóxido cobaltoso (Co0) cerca del metal. Alrededor delos 90°C el cobalto-óxido cobáltico se descompone a -óxido cobaltoso.

En el cobalto persiste la tendencia a la disminu ción de la estabilidad de los estados de oxidación elevados y al aumento de la estabilidad del estado IIcon respecto al III, que se observa a través de la se rie Ti, V. Cr. Mn y Fe. En realidad, en el cobalto culmina esta tendencia con la ausencia completa de es tados de oxidación superiores a IV en condiciones quí micamente significativas. El estado III es relativamente estable con respecto al estado II en los hidróxidos, en el fluoruro, pero esencialmente en los complejos, de los cuales existe una gran cantidad. También existen algunos importantes complejos de Co¹, es te estado de oxidación del cobalto (I) es uno de losque mejor se conocen entre los elementos de la primera serie de transición, siendo aventajado en este aspecto únicamente por el cobre.

Los estados de oxidación y la estereoquímica están resumidos en la tabla No. 3.

Tabla No. 3

ESTADOS DE OXIDACION Y ESTEREOQUIMICA DEL COBALTO:

Estado de Oxidacion:			Ejemplos:
Co ^{-I}	4	Tetraédrico	Co(CO) ₄ , Co(CO) ₃ NO
Co ^Ò	4	Tetraédrico (?)	K ₄ [Co(CN) ₄]
Co ^I , d ⁸	4	Tetraédrico (?)	(Co(CN) ₃ CO) ²⁻ , Co(C ₂ H ₄ (PPh ₂
	5	Bipirámide trigonal	{Co(NCR) ₅ } ⁺ , {Co(CO) ₃ (PR ₃) ₂
		Pirámide trigonal	(R ₂ CS ₂) ₂ CoNO
	6	Octaédrico	[Co(dipy) ₃] ⁺
Co ^{II} , d ⁷	4 ^a	Tetraédrico	(CoCl ₄) ²⁻ , CoBr ₂ (PR ₃) ₂ , Co ^{II} en Co ₃ 0 ₄
	4	Cuadrado	(Co(CH ₃ SCH ₂ CH ₂ SCH ₃) ₂)(ClO ₄) ₂ (Coen ₂)(AgI ₂) ₂
	5	Bipirámide trigonal	(Co(N-metilsalicilaldimina)
	6 ^a	Octaédrico	CoCl ₂ , [Co(NH ₃) ₆] ²⁺ , [Co(diars) ₃] ²⁺
co ^{III} , d ⁶	4	Tetraédrico	En un 12-heteropolitungstato
	6 ^a	Octaédrico	$[Co(en)_2Cl_2]^+, [Cr(CN)_6]^{3-},$ $ZnCo_2O_4, [CoF_6]^{3-}$
Co ^{IV} , d ⁵	6	Octaédrico	[CoF ₆] ²⁻

a Los estados más comunes

ALEACIONES

El metal de cobalto fué generalmente disponiblesólo en forma de gránulos hasta que recientemente fué separado con el cátodo electrolítico y pulverizado. -Más recientemente se ha desarrollado y lanzado al mer cado un amplio rango de formas forjadas así como placas, tiras, láminas, varillas y alambre.

Una parte de la tecnología usada en aleaciones - de cobalto involucra sistemas de aleación binarios. - Las aleaciones importantes en la industria son sistemas multicomponentes que pueden ser particularmente - interpretados en términos de sistemas ternarios y cuaternarios.

EXTRACCION DEL COBALTO

La minería del cobalto varia necesariamente conla naturaleza del depósito y el carácter de las rocas
de los alrededores. Las vetas depositadas son recupe
radas por excavación. La concentración del mineral es hecha por separación manual y por peso húmedo o -por métodos de flotación. Ninguno de estos procesoses útil para las menas de Nueva Caledonia, pero las menas picadas manualmente pueden ser concentradas enuna mata en un alto horno -ésto fué discutido por J.S. Godard y C. S. Parsons y colaboradores.

Los tratamientos metalúrgicos de menas complejas

de cobalto involucran la recuperación del contenido de plata, niquel, arsénico y posiblemente cobre. Deprimera consideración podría ser la plata, mientras que los otros elementos son secundarios. Anteriormen
te a la apertura de los depósitos de Canadá alrededor
de 1902, todo el cobalto del mundo fué producido en Europa, mientras ahí las menas fueron tratadas solamente por el cobalto, en Canadá, los otros mineralesson recuperados. El arsénico, el cobre, el azufre, el fierro y el niquel están asociados con las menas de Europa y Canadá; las de Nueva Caledonia contienenmuy poco azufre y arsénico, y relativamente una granproporción de manganeso.

El cobalto es separado de los metales que lo a-compañan por métodos secos, y los métodos húmedos son empleados solamente cuando es necesario.

La tabla No. 4 muestra la producción de cobalto, así como el consumo en Estados Unidos por usos.

Tabla No. 4

PRODUCCION DE COBALTO (en libras):

	1966	1967	1968
República del Congo	24818000	21424000	
Zambia	3566000	3608000	2960000
Alemania	2304000		
Canadá	3511169	3603773	3488656
Moroco	4298000	4254000	3346000

CONSUMO DE COBALTO EN USA, por usos:

	19	64	19	1965	
	s.t.	%	s.t.	%	
Aleaciones de alta temperatura	1231	23.1	1631	24.0	
Aleaciones de corte y resisten	•				
tes al desgaste	169	3.2	207	3.1	
Materiales magnéticos	1105	20.8	1368	20.1	
Redondos de superficie endure-					
cida	400	7.5	528	7.8	
Carburos cementados	215	4.0	265	3.9	
Aceros de alta velocidad	153	2.9	152	2.2	
Otros aceros para herramientas	77	1.4	56	0.8	
Otros aceros aleados	282	5.3	403	5.9	
Aleaciones no ferrosas	163	3.1	165	2.4	
Otros usos metálicos	213	4.0	446	6.6	
Total de Metálicos:	4008	75.3	5221	76.8	
Sales y secadores	639	12.0	838	12.3	
Cubiertas sinterizadas	299	5.6	268	4.0	
Pigmentos	105	2.0	129	1.9	
Otros usos no metálicos	274	5.1	342	5.0	
Total de no Metálicos:	1317	24.7	1577	23.2	
Total:	5325		6798		

<u>USOS</u>

El cobalto es un importante constituyente de muchos altos aceros, magnetos, carburos cementados y aleaciones de altas temperaturas. Es usado también como un catalizador, para galvanizado; es un menor pero esencial elemento de nutrición de rumiantes, ahora es adicionado en la alimentación complementaria de los a nimales de granja.

Los escritos hechos con una disolución diluída - de cloruro cobaltoso son casi invisibles, pero se -- vuelven azules cuando se calienta el papel al deshi-- dratarse la sal. El óxido cobaltoso es una sustancia negra que se disuelve en el vidrio fundido, comunicán dole el color azul (vidrio al cobalto), así como a -- los artículos de cerámica y esmaltados; también se u- sa como un colorante en pinturas y barnices.

El nitrato cobaltoso se emplea en los análisis para identificar el magnesio, cinc y aluminio, por -vía seca; con el magnesio da una masa de color rojo carne (rosada); con el cinc, produce el llamado verde
Rinmann, y con el aluminio, da el azul de Thenard.

Algunos compuestos orgánicos de cobalto -por e-jemplo, resinato, oleato y acetato- han sido usados para facilitar el secado de aceites, pinturas y barni
ces.

La aleación cobalto ferrosa tiene apreciables -- cualidades magnéticas. Existen también aleaciones --

con varios nombres en el comercio, por ejemplo, la Estelita, fué originalmente una aleación de cromo-cobalto (1:3). Esta aleación resiste muy bien la corro-sión, fué hecha con arriba del 25% de tungsteno y molibdeno. Es usada para herramientas de torno. El -llamado Cocromo es una aleación de cobalto-cromo, usa do para hacer resistentes alambres eléctricos. Una -aleación de cobalto-estaño es frágil pero resiste elataque por ácidos. El cobalto es también agregado para fortalecer el bronce y las aleaciones de aluminio. Las amalgamas de cobalto son usadas en odontología.

PARTE EXPERIMENTAL

DETECCION

El mineral u otra substancia para ser examinadadebe ser tomada en solución por uno de los métodos -descritos posteriormente con el nombre de "Prepara--ción y Solución de la Muestra". Los elementos del se gundo grupo son extraidos de la muestra, al hacerlospasar por gas sulfhídrico y filtrarlos. El ácido -sulfhídrico es eliminado por ebullición de la solu--ción filtrada, el fierro presente es oxidado con ácido nítrico. Las sales de amonio son necesarias paramantener al cobalto en solución, varios gramos del -cloruro o del sulfato deben ser agregados, a menos -que haya suficiente ácido libre en la solución como para asegurar su presencia después de la neutraliza-ción. Un ligero exceso de hidróxido de amonio es a-gregado para precipitar el fierro, el aluminio y el cromo: el precipitado, después de hervirlo, es separa do por filtración. Si está voluminoso debe ser redisuelto en ácido y reprecipitado, ya que los hidróxi-dos tienen la tendencia a ocluir al cobalto. Ya queésto se ha hecho, el cobalto debe ser vigilado en las muestras que contienen sólo trazas. Si el cobalto es tá presente en cualquier cantidad considerable, el -filtrado será rosa, pero éste color puede ser enmasca rado por la presencia del niquel.

Las siguientes pruebas confirmativas pueden realizarse con la solución:

1.- Acido Feniltiohidantoina:

Varios mililítros de la solución son evaporados - lentamente con una porción de la sal, en un crisol de porcelana cubierto. Una coloración rosa o rojiza demuestra la presencia del cobalto. Estaprueba es muy sensible.

2.- Sulfuro de amonio:

Una gran proporción de la solución amoniacal es tratada con el gas sulfhídrico, el cual precipita
al cobalto, niquel, manganeso y cinc. La precipi
tación es raramente completa, debido a la formación de polisulfuros, causada por la presencia de
agentes oxidantes; un poco de sulfuro de amonio ayuda a la corrección de ésto. Después se colecta el precipitado, se lava cuidadosamente con áci
do clorhídrico frío para separar el manganeso y el cinc. Una pequeña cantidad es entonces fundida con borax en un alambre de aluminio. El color
azul en la burbuja fría indica la presencia de co
balto.

La prueba es interferida por grandes cantidades - de niquel, en éste caso se hace la prueba de ni-troso-s-naftol.

3.- α-nitroso-β-naftol:

Este agente dá un precipitado rojo ladrillo del - cobaltinitroso-β-naftol, el cual es insoluble en-ácido clorhídrico diluído. La solución de la sal es necesario que sea preparada fresca cada día y-es hecha por disolución de log de α-nitroso-β-naf

tol en 100 ml de ácido acético al 50% en caliente. Para aplicar esta prueba, los sulfuros del examen de sulfuro de amonio son calcinados a óxidos en - un crisol de porcelana y disuelto en ácido clorhídrico. Después se desecha la mayor parte del ácido, los cloruros son diluídos y la solución ca—liente de α-nitroso-β-naftol es agregada hasta—que la precipitación adicional tiene lugar. El - precipitado puede ser filtrado y después calcinado a óxido, es usado posteriormente para otras—pruebas confirmativas. Está comprobado que la — prueba de α-nitroso-β-naftol precipita 0.01mg decobalto.

Esta prueba también puede ser aplicada al filtrado amoniacal, después acidificado con ácido clorhídrico.

4.- Nitrito de Potasio:

Esta sal agregada a una solución, la cual se acidifica ligeramente con ácido acético, precipita - el cobalto como un complejo de nitrito amarillo,- que tiene la fórmula $2K_3Co(NO_2)_6\cdot 3H$ O.

La prueba puede ser convenientemente aplicada a - una solución de ácido clorhídrico de los óxidos - obtenidos por calcinación de cualquiera de los 2- precipitados, el del α-nitroso-β-naftol ó el de - la prueba de sulfato de amonio. El ácido libre - es neutralizado con hidróxido de potasio y reacidificada la solución con ácido acético. La adi-ción de una solución concentrada caliente de ni-

trito de potasio, la cual es acidificada ligera-mente con ácido acético, da un precipitado amarillo del cobaltinitrito de potasio permanente.

La prueba no es aplicable cuando se encuentran -presentes las sales de amonio.

5.- Tiocianato de amonio:

El cobalto forma un complejo con el tiocianato de amonio, el cual puede ser extraído con una mezcla de alcohol amílico y éter, dando una solución a-zul que basta como prueba sensitiva para el cobal to. A 5 ml de la muestra desconocida en una solu ción débilmente ácida con ácido clorhídrico, ácido nítrico o ácido sulfúrico, además agregar lassiguientes soluciones: 3 ml de fosfato de sodio al 10%, 5 ml de tiofosfato de sodio al 20%, 2 mlde acetato de amonio al 70%, varias gotas de ácido tartárico al 5% y 10 ml de tiocianato de amo-nio al 60%. Añadir 10 ml de una mezcla de 3 partes de alcohol amílico a una parte de éter etílico y agitar vigorosamente en una columna de separación. La presencia de trazas de cobalto es indicada por un color azul en la capa superior, bajo las condiciones mencionadas, ninguna interfe-rencia se encontrará de algún elemento común.

6.- Sal nitroso-R:

Los complejos coloridos formados por muchos de -los elementos comunes con sales nitroso-R en presencia de acetato de sodio, excepto el cobalto, son destruídas por ebullición en ácido nítrico.La

solución ácido desconocida en la que 2 elementosde todo el grupo se eliminan con ácido sulfhídrico, el cual posteriormente es eliminado por ebullición, adicionando cuidadosamente hidróxido desodio para neutralizar. Añadir 2 ml de una solución conteniendo 15% de ácido fosfórico y 15% deácido sulfúrico, 10 ml de solución acuosa de salnitroso-R al 0.2% y 10 ml de solución de acetatode sodio al 50%. Elevar a ebullición, adicionando 5 ml de ácido nítrico y hervir durante un míni
mo de un minuto y no más de 2. Enfriar y diluírcon agua. Un color rojo indica la presencia delcobalto. Grandes cantidades de manganeso, niquel
y cromo interfieren en ésta prueba.

ESTIMACION

riedad de caminos, dependiendo de la presencia de ele mentos que interfieren, la cantidad de cobalto en lamuestra y la precisión requerida en el análisis. El cobalto puede ser determinado gravimétricamente comoóxido, Co₃O₄; como metal, por electrólisis en solu—ción amoniacal; potenciométricamente por oxidación en solución amoniacal con ferricianuro de potasio; volumétricamente por titulación con cianuro de potasio; colorimétricamente por tiocianato de amonio o sal nitroso-R, etc. En ciertos casos el cobalto puede serventajosamente determinado polarográficamente o espectrofotográficamente.

La principal separación de cobalto de miembros - de grupos previos, por eliminación de éstos con ácido sulfhídrico en solución ácida, de fierro con óxido de cinc, separación de fosfato o extracción con éter, y-del niquel por precipitación de cobalto con α-nitro-so-p-naftol o por separación con dimetilglioxima.

Preparación y Solución de la Muestra

Procesos Generales para Minerales:

Los minerales que contienen cobalto varian tan - ampliamente en su química natural que es difícil dictar un método para tratar todos los tipos. En todos-los casos es necesario preparar la muestra para su -- tratamiento con molienda fina. Usualmente el cobalto puede disolverse por calentamiento con ácido nítrico-concentrado o por una mezcla de ácido nítrico y ácido clorhídrico, excepto minerales que contienen plata, - los cuales son usualmente disueltos en una mezcla deácido nítrico y ácido sulfúrico.

En el caso de minerales refractarios, se descomponen por ataque de los ácidos nítrico, clorhídrico o sulfúrico, el resíduo es filtrado, lavado y tratado - con acetato de amonio para eliminar cualquier sulfato de plomo que pueda estar presente. Si el carácter refractario del mineral es conocido previamente, el ata

que puede empezar con un tratamiento preliminar con ácido nítrico para eliminar substancias que son proba
blemente las que atacan al platino, y después de filtrado el residuo, lavarlo con solución de acetato deamonio para eliminar el plomo, en caso de tratarse de
alguna galena se oxida a sulfato con ácido nítrico. El residuo se calcina por cualquier método usado, sefunde con bisulfato de potasio o con una mezcla de -carbonatos de sodio y potasio, en un crisol de platino. El crisol es lavado con agua caliente y ácido -clorhídrico, el líquido del lavado se añade al filtra
do principal de ácido nítrico. El cobalto es enton-ces determinado por uno de los procedimientos descritos posteriormente.

Cuando grandes cantidades del mineral han sido tomadas para el análisis, el residuo puede ser tam--bién grande para el procedimiento de fusión, en éstecaso puede ser tratado en un recipiente de platino -con ácido clorhídrico y un poco de ácido sulfúrico -hasta que la sílica ha sido eliminada, después es eva
porado, diluído y adicionada a la solución principal.

Oxidos de Cobalto:

Como una regla general, ambos óxidos de cobalto, gris y negro, son solubilizados rápidamente con ácido clorhídrico concentrado, a menos que éstos sean muy - impuros; en éste caso, se hierve con ácido sulfúrico-concentrado o se funde con bisulfato de potasio en un matraz pyrex.

Cobalto metálico; Aleaciones de niquel y cobalto:

El cobalto metálico se disuelve rápidamente en - ácido nítrico, así como el niquel y ordinariamente — las aleaciones de cobalto. Hay, sin embargo, ciertas aleaciones de cobalto que requieren una fusión con — peróxido de sodio antes de ser tratados; otras pueden ser descompuestas con ácido perclórico. Entre estas-aleaciones está la de cobalto-cromo-tungsteno, así como la estelita, el método de análisis se describe más adelante.

METODOS GRAVIMETRICOS

Precipitación de Cobalto con o-nitroso-o-naftol

Cuando el α -nitroso- β -naftol es añadido a una solución de ácido clorhídrico y cobalto, un precipitado rojo ladrillo del cobaltinitroso- β -naftol, - - - - - Co $C_{10}H_6O(NO)_3$, es formado. Las siguientes substancias interfieren con éste método: Cu, Ag, Bi, Sn, Cr, Fe, Zr, Ti, V y HNO_3 , pero no así el Hg, Pb, Cd, As, Sb, Al, Mn, Ni, Ca, Mg, Be, Zn y fosfato.

Este es un excelente procedimiento para el cobalto, especialmente para la determinación de cantidades pequeñas y medianas en materiales complejos, conte---niendo considerable niquel. El cobalto precipitado - es voluminoso, así las muestras tomadas no deben contener más de O.lg de cobalto preferentemente. El co-

bre y otros metales del grupo 2 son separados con ácido fluorhídrico; el fierro junto con otros elementos-remanentes interfieren, el cual puede ser separado --con óxido de cinc, fosfato de sodio o éter. El cobalto precipitado es calcinado y pesado como, Co₃0₄, o -puede ser disuelto posteriormente y el cobalto determinado por electrólisis.

Separación de fierro por óxido de cinc

Procedimiento:

Pesar 0.5-10g dependiendo del contenido de cobal to en la muestra, se toma en solución con 10-25 ml de ácido nítrico, 10-25 ml de ácido clorhídrico, 10 ml de ácido sulfúrico (1:1), y varias gotas de ácido --fluorhídrico, si es necesario. Para grandes produc-tos de sulfuro se trata inicialmente con un poco de bromo o clorato de potasio, es aconsejable evitar lainclusión de partículas insolubles con una gota de azufre. Ciertas aleaciones al alto cobalto, así comoestelitas son descompuestas mejor con tratamiento pro longado con ácido perclórico. Evaporar el trióxido de azufre, enfriar, diluír con agua y hervir. Ajus-tar la acidez a 5-10% con ácido sulfúrico, todos losmetales del grupo 2 sales con el gas sulfhídrico. Fil trar el precipitado de sulfuros y sílica, lavar cuida dosamente con agua acidulada con ácido sulfhídrico.

Hervir el filtrado durante 15 minutos para separar todo el ácido sulfhídrico, oxidar el fierro con peróxido de hidrógeno y hervir para eliminar el exce-

so de peróxido. Neutralizar con solución de carbonato de sodio y hervir para separar todo el bióxido decarbono. Adicionar una emulsión de óxido de cinc has ta que el precipitado toma un color café conteniendouna nata. Hervir, filtrar y lavar 3-4 veces con agua caliente. Transferir el precipitado negro al vaso de precipitado original, al momento disolver con ácido clorhídrico y reprecipitar con emulsión de óxido de cinc. Filtrar a través del papel filtro original y lavar cuidadosamente 7-8 veces con agua caliente. filtrado contendrá solamente cobalto, niquel y manganeso, además de otros elementos que no afectan la pre cipitación con α-nitroso-β-naftol. Una turbiedad enel filtrado causado por el óxido de cinc coloidal pue de ser disgregado, así el subsecuente tratamiento áci do disuelve esta turbiedad. Para un trabajo muy minu cioso con pequeñas cantidades de cobalto en presencia de grandes cantidades de fierro, aluminio, etc., unatercera precipitación con óxido de cinc puede ser necesaria.

Adicionar 20 ml de ácido clorhídrico en un volumen de 500 ml del filtrado para disolver el óxido decinc coloidal y tener niquel en solución, calentar abullición y adicionar cuidadosamente suficiente oni troso-onaftol en ácido acético 1:1 para precipitar todo el cobalto. Usar 0.5 g de onitroso-onaftol para cada 0.01g de cobalto. Permitir que el precipitado rojo de cobaltinitroso-onaftol hierva por variosminutos, separar de la placa caliente y dejarlo en reposo en un lugar caliente durante varias horas.

Filtrar usando papel Whatman No. 42, lavar va-rias veces con agua caliente, 10 veces con ácido clor hídrico al 5% caliente y finalmente con agua caliente, hasta que esté libre de cloruros. Colocar el papel y el precipitado en un crisol de porcelana tarado, secar, calcinar cuidadosamente en una mufla a una temperatura que no exceda de los 850°C. Enfriar en un desecador y pesarlo como Co₃0₄.

$$Co_3O_4 \times O.7342 = Co$$

Si el residuo final de Co₃0₄ está contaminado — con niquel, o si es muy voluminoso, puede ser disuelto con ácido clorhídrico y el cobalto reprecipitado — con o-nitroso-o-naftol. Si se sospecha una contamina ción con fierro, disolver el residuo de óxido de co-balto en ácidos, evaporar los fuertes vapores de trió xido de azufre, enfriar, hacer la solución amoniacaly realizar la electrólisis como se describe posterior mente.

Separación de Fierro con Fosfato de Sodio

Cuando el fierro es precipitado como fosfato férrico de una solución conteniendo cobalto, es notable la pequeña oclusión posterior. Para todo trabajo derutina una precipitación semejante en presencia de egrandes cantidades de fierro es suficiente. El filtrado obtenido contiene el cobalto y puede ser determinado por precipitación de ornitroso-ornaftol o directamente por electrólisis. Aluminio, titanio, cir-

conio y uranio son eliminados por separación con fosfato. El cromo y el vanadio se dividen y, por lo tan to, interfieren, a menos que sean eliminados previamente con hidróxido de sodio.

Agente:

Solución de fosfato trisódico.- Disolver 34.05gde Na₃PO₄·12H₂O en un litro de agua. Solución de ácido acético para lavar.- 25 ml deácido acético glacial en un litro de agua.

Procedimiento:

Llevar a cabo la descomposición y el tratamiento inicial de la muestra como se da en la separación antes mencionada hasta el punto donde un exceso de peró xido de hidrógeno es eliminado por ebullición. Adi-cionar suficiente solución de fosfato trisódico paraprecipitar todo el fierro, etc., más 5 ml de exceso.-10 ml de la solución de fosfato precipitará 0.05g defierro. Entonces añadir hidróxido de amonio cuidadosamente desde una bureta con agitación vigorosa hasta cue el fosfato de cobalto color púrpura es formado. -Si la muestra está baja en cobalto puede haber difi-cultad en observar el fosfato cobaltoso y un poco derojo tornasol debe ser usado como indicador. Cuandoel tornasol vira a azul quiere decir que el pH ha sido alcanzado, el cual es suficientemente bajo como pa ra asegurar que el fosfato cobaltoso ha sido precipitado.

Disolver el fosfato cobaltoso por adición de ---

exactamente 10 ml de ácido acético glacial con agitación vigorosa. Esto dará un pH de 3.0-3.5. Oxidar lá solución añadiendo de 5-20 ml de peróxido de hidró geno y agitar cuidadosamente. El fierro es precipita do ahora como un precipitado blanco cremoso de fosfato férrico. Llevar la muestra a ebullición sobre una placa caliente, agitando ocasionalmente para prevenir los choques si es que un precipitado de fierro pesado está presente. Filtrar cuidadosamente con papel What man No. 531 ó 541 en un embudo acanalado. Si el precipitado pesado de fosfato férrico está presente, fil trar cuidadosamente con embudo Buechner. Lavar el -precipitado 8-10 veces con solución caliente de ácido acético. Proceder directamente con la determinaciónde cobalto por precipitación con o-nitroso-o-naftol o añadir 10 ml de ácido sulfúrico 1:1. 40 ml de hidróxi do de amonio y realizar la prueba electrolítica.

Separación de Fierro por medio de Eter

La separación de fierro por extracción con éteres particularmente apropiado para aceros bajos en cobalto o escorias, puesto que distintas porciones de 5 ó 10g pueden ser combinadas después de la separacióncon éter.

Procedimiento:

Llevar a cabo la descomposición inicial y tratamiento como se describió en el capítulo de "Separa--ción de fierro con óxido de cinc", llegando al punto-

en donde el exceso de peróxido de hidrógeno es llevado a ebullición. Evaporar a sequedad con ácido sulfúrico, añadir un poco de ácido clorhídrico y evaporarcuidadosamente hasta una consistencia de jarabe. Transferir el contenido del vaso de precipitado a un embudo de separación de 250 ó 500 ml, enjuagar el vaso — con ácido clorhídrico con una densidad de 1.10g/l y — finalmente con éter varias veces. Añadir más éter para llevar la concentración arriba de 30 ml por gramode fierro en 20 ml de ácido clorhídrico. Este ácidoclorhídrico de densidad 1.10 es hecho mezclando 526ml de ácido clorhídrico concentrado con 474 ml de agua.

Agitar el embudo vigorosamente bajo el agua fria, permitir que repose y extraer completamente la capa - de abajo en un vaso de precipitado de 400 ml. En este nivel se encuentran juntos el cobalto, el niquel,- el manganeso, etc., la capa superior contiene casi to do el fierro. Extraer otra vez las capas superior e- interior con éter y ácido clorhídrico de la misma den sidad para hacer la separación completa.

Colocar el vaso que contiene el cobalto en la — placa caliente para evaporar todo el éter, añadir 5 — ml de ácido sulfúrico 1:1 y evaporar a sequedad. Adi cionar varios mililítros de ácido clorhídrico y aguapara llevarse las sales en solución, ajustar la acidez con 4 ml de ácido clorhídrico por 100 ml de solución— y proceder con la precipitación con α-nitroso-ρ-naf—tol.

Precipitación de Cobalto con Nitrito de Potasio

El cobalto es precipitado como cobaltinitrito de potasio, $2K_3 Co(NO_2)_6 \cdot 3H_2 O$, en una solución ligeramente ácida con un exceso de ácido acético, por adiciónde una solución caliente de nitrito de potasio y reposando por un mínimo de 6 horas en un lugar caliente.—Muchas substancias interfieren, como son los agentes—oxidantes, ácidos minerales libres, metales del grupo 2: aluminio, fierro, cromo, alcalino térreos y salesde amonio; el único lugar donde el procedimiento tiene aplicación es después de un niquelado combinado de cobalto y niquel en una solución amoniacal. Conse—cuentemente es poco usado.

Procedimiento:

Disolver el depósito combinado de cobalto y niquel lejos del cátodo de platino con ácido nítrico caliente, después de la electrólisis como se describe posteriormente, evaporar la solución a un volumen pequeño, diluír a 30 ml con agua y neutralizar con carbonato de potasio. Añadir 2-3 ml de ácido acético yhervir. Disolver 15-20g de nitrito de potasio en 25-ml de agua y acidificar con 2 ml de ácido acético. Llevar ésta solución a ebullición y adicionarla a lasolución que contiene cobalto con agitación vigorosa. Hervir durante 30 minutos y apartarlo en un lugar caliente por un mínimo de 6 horas. Filtrar cuidadosamente en un Gooch con vidrio molido y lavar 6 veces - con solución al 5% de nitrito de potasio acidificada-

con ácido acético. Transferir al vaso de precipitado original, disolver el cobaltinitrito de potasio con - 35 ml de ácido sulfúrico 1:6 caliente, remover el --- Gooch y lavar con agua cuidadosamente varias veces. - Evaporar la solución a sequedad. Añadir 10 ml de ácido sulfúrico 1:1, 50 ml de agua, neutralizar con hidróxido de amonio, agregar 50 ml de exceso de éste hidróxido. Realizar la electrolisis para el cobalto de la manera usual.

Separación de Cinc y Cobalto

Caldwell y Moyer han desarrollado recientementeun método para la separación cuantitativa de cobaltoy cinc con sulfuro de hidrógeno en una precipitación.
Los métodos viejos requieren un número de precipita-ciones para la separación completa de estos elementos.
La acroleína es usada para reducir la postprecipita-ción. Otros aldehídos son efectivos, pero la acroleí
na es en alto grado superior a otros que han sido probados. Apoya su ventaja en su especificidad de ac--ción y en su baja tendencia a formar una resina.

Los aldehídos y la acroleína en particular, sonrealmente adsorbidos por el precipitado de sulfuro ytambién reacciona con sulfuro de hidrógeno sobre la superficie de la partícula. Esto baja la concentración del ión sulfuro a un punto abajo que requiere pa
ra la precipitación del sulfuro de cobalto, así se re
duce la postprecipitación del cobalto en el sulfuro de cinc.

Ostroumov ha usado la acroleína para prevenir la postprecipitación de cobalto en cinc cuando éste es - precipitado con ácido antranílico según el método de-Funk y Ditt. La postprecipitación es prevenida por - adición de 5 ml de solución de acroleína al 4% de cada 0.05g de óxido de cinc.

Preparación:

Agregar 200g de glicerol anhidro a 400g de bisulfato de potasio y dejar en reposo por varios días. Destilar la mezcla en una retorta de fierro. El destilado es colectado en un recipiente bien frio, separadas las 2 capas. Separar la capa superior, desde la cual el agente es preparado y agitar con la mitadde su peso de óxido de plomo para así eliminar el ácido sulfuroso. Destilar sobre cloruro de calcio anhidro. La acroleína hierve a 52°C.

Procedimiento:

Ajustar el pH de la solución libre de cloruro, - conteniendo alrededor de 0.25g de cinc, de suerte que justo los hidróxidos permanecen en solución. Agregar 6-8g de sulfato de amonio diluído a 250-300 ml y añadir 0.2 ml de acroleína. Pasar rápidamente gas sulfuro de hidrógeno dentro de la mezcla durante 30 minutos, y adicionar 5-10 ml de solución de gelatina al - 0.02%. Dejar en reposo 15 minutos, filtrar y lavar - con agua fria.

Especial Microquímica

El uso de hexametilenetetramina para la detección microquímica de metales propugnados. Para una gota de solución de sal diluída agregar una gota de una solución saturada de sulfato de hexametilenetetramina, — mezclar, y tratar con una gota de solución saturada — de NH₄CNS. El cobalto produce un precipitado azul de cristales prismáticos.

METODO ELECTROLITICO

Para cantidades medianas o grandes de cobalto la determinación electrolítica es el procedimiento más satisfactorio. El cobalto es electrolizado en una so lución fuerte amoniacal en presencia de sulfato de amonio. El cobre y otros metales del grupo 2 son eliminados con ácido sulfhídrico y el fierro es removido con óxido de cinc o éter y el cobalto precipitado con α-nitroso-β-naftol, o el fierro es eliminado por me-dio del fosfato. Cuando sólo pequeñas cantidades defierro están presentes, varias precipitaciones con hi dróxido de amonio liberan virtualmente todo el cobal-El cobalto puede igualmente ser electrolizado; para trabajos de rutina, en presencia de fierro. Cuan do el cobalto no ha sido aislado por medio de o-nitro so-6-naftol anteriormente a la electrólisis, por su-puesto cualquier cantidad de niquel será depositada junto con el cobalto y debe ser determinado por medio de dimetilglioxima en el niquelado disuelto.

Procedimiento:

Pesar 0.5-5g de la muestra y descomponerla con -10-25 ml de ácido sulfúrico 1:1. Para sulfuros altos. es aconsejable que los productos iniciales se tratencon un poco de bromo o clorato de potasio; para materiales que contienen silicatos, varias gotas de ácido fluorhídrico deben ser añadidas durante la digestiónácida. Para ciertas aleaciones de cobalto que presen tan cierta dificultad de solubilidad en los ácidos usados, se debe prolongar el tratamiento con ácido per clórico, seguido por filtración del ácido túngstico precipitado. Si los arseniuros de cobalto están presentes, puede ayudar el subsecuente tratamiento con ácido sulfhídrico, si la mayor parte del arsénico eseliminado por reducción al estado arsenioso, despuésde la descomposición inicial a vapores de ácido sulfú rico con 1-2g de tiosulfato de sodio, anadiendo 50 ml de ácido clorhídrico y evaporando a sequedad.

Después de evaporar el ácido sulfúrico, enfriarla muestra y ajustar la acidez a 5-10% con ácido sulfúrico. Extraídos los vapores de todos los metales del grupo 2 con ácido sulfhídrico, filtrar, lavar y hervir el filtrado para expulsar todo el ácido sulfhídrico, oxidar con peróxido de hidrógeno y hervir cual
quier exceso posterior.

Si sólo pequeñas cantidades de fierro o aluminio están presentes, preparar la solución amoniacal, hervir, filtrar, redisolver el precipitado con ácido sulfúrico y repetir la precipitación varias veces pasan-

do todo el cobalto ocluído dentro del filtrado. do grandes cantidades de fierro están presentes, sepa rar por medio de óxido de cinc o éter, seguido por -α-nitroso-β-naftol, o por fosfato de sodio, como se describió anteriormente. Cuando el cromo está presen te, la separación con óxido de cinc debe ser usada oel cromo puede ser separado por tratamiento con hidró xido de sodio-peróxido de sodio. Si el cobalto es -precipitado con o-nitroso-/-naftol y calcinado a óxido, transferirlo a un vaso de precipitado añadiendo un poco de ácido clorhídrico, ácido nítrico y 5 ml de ácido sulfúrico 1:1. Evaporar éstos ácidos, enfriar, neutralizar con hidróxido de amonio y añadir 40 ml de Si la muestra ha sido vaporizada a sequedad. adicionar más ácido sulfúrico 1:1 o sulfato de amonio para asegurar su presencia después de preparar la solución amoniacal. Electrolizarlo toda la noche en un gabinete estacionario a 0.5 amperes o en un aparato de rotación electrolítica a 2 amperes por hora. Probar la solución para deposición completa colocando va rias gotas con una pipeta encima de la marca de la -placa y probar con tiocarbonato de potasio, ácido feniltiohidantóico, sal nitroso-R o sulfuro de amonio,por las pruebas spot usuales para estos agentes.

Lavar el cátodo, enjuagarlo con alcohol, secarlo en una plancha caliente o con el aire caliente de unsecador de pelo y pesar el cátodo previamente tarado.

Si el niquel fué suspendido en la muestra original y el cobalto no fué separado por o-nitroso-\(\rho\)-naftol, colocar el cátodo en un vaso de precipitado de - 300 ml de forma alta, añadir 50 ml de ácido nítrico y disolver el niquelado colocándolo en una plancha ca-- liente durante 10 minutos, asegurándose que todas las partes del cátodo se encuentren en contacto con el ácido caliente. Remover el cátodo, lavarlo cuidadosamente dentro del vaso de precipitado y probar la solu ción para detectar el niquel presente de manera usual con dimetilglioxima, restando el contenido de niquel, si lo hay, del peso del depósito de cobalto obtenido- en el cátodo.

Para trabajos de rutina, el cobalto puede ser -electrolizado en presencia de fierro. Para realizarla electrólisis en la solución de cobalto amoniacal conteniendo el hidróxido de fierro suspendido, se debe colocar en un vaso de precipitado de 600 ml durante 45 minutos, en un aparato rotatorio a 2 amperes. -Separar el cátodo del vaso de precipitado, lavarlo ydisolver el hidróxido de fierro con ácido sulfúrico y reprecipitar con hidróxido de amonio, añadiendo 30 ml de exceso. Continuar la electrólisis a lo largo de -30 minutos, bajar el vaso de precipitado, disolver el hidróxido de fierro y reprecipitar como antes se esta bleció para cualquier cobalto ocluído. Continuar la electrólisis por 30 minutos más, ésta debe resultar con la completa depositación del cobalto, lo cual esdemostrado con la prueba negativa que se haga para és te elemento, cuando una pequeña porción de la solu--ción es retirada con una pipeta, filtrada y probada sobre la placa marcada con sulfuro de amonio, ácido -

feniltiohidantóico o sal nitroso-R.

Con el procedimiento anterior, un poco de fierro es ocluído con el cobalto depositado en el cátodo. Para trabajar exactamente es necesario disolver el niquelado en ácido nítrico caliente, vaporizar con ácido sulfúrico, preparar la solución amoniacal y realizar la electrólisis nuevamente. Esta segunda electrólisis, a 2 amperes en una máquina de rotación sólo requiere una hora o menos.

METODOS VOLUMETRICOS

Método del Cianuro

En ausencia de niquel, el cobalto puede ser de-terminado por titulación con cianuro, de manera similar al procedimiento para el niquel.

El cianuro de potasio reacciona con sulfato cobáltico para dar un complejo de cianuro de cobalto. El punto final de la reacción es determinado por un indicador indirecto, yoduro de plata, el cual da unaturbidez a la solución hasta que un ligero exceso decianuro de potasio está presente. El yoduro de plata
es formado in situ por la acción de nitrato de platacon yoduro de potasio. El punto final de la reacción
está indicado por la desaparición del precipitado tur
bio de yoduro de plata. Puesto que generalmente es más fácil detectar la aparición de una turbidez que -

la desaparición, un ligero exceso de cianuro de potasio es adicionado y una titulación posterior con ni-trato de plata llevada a un débil opalescente es formado nuevamente.

Procedimiento:

Descomponer la muestra con 10 ml de ácido nítrico, 10 ml de ácido clorhídrico y varias gotas de ácido fluorhídrico, si es necesario. Agregar 10 ml de ácido sulfúrico 1:1 y vaporizarlo para deshidratar la sílica. Disolver en agua, el gas expulsado de cobrey otros elementos del grupo 2 con ácido sulfhídrico,filtrar el precipitado de sulfuro, sílica, etc. Hervir expulsando todo el ácido sulfhídrico y oxidar cui dadosamente por adición de 10 ml de ácido nítrico, --1-2g de clorato de potasio y hervir suavemente durante 15 minutos. Enfriar en un baño de agua, añadir hidró xido de amonio justo al punto neutro, y agregar 10 a-20 ml de solución de citrato de amonio-amortiguador de sulfato para cada O.lg de fierro presente. Colo-car un poco de papel tornasol contra el vaso de preci pitado y cuidadosamente añadir hidróxido de amonio -hasta que el tornasol se vuelva azul. Adicionar exac tamente 2 ml más de hidróxido de amonio y hervir suavemente 2-5 minutos.

Enfriar en baño de agua, agregar 5 ml de yodurode potasio al 10% y 2-3 ml del estandar de nitrato de plata desde una bureta. Adicionar una solución estan dar de cianuro de potasio desde una bureta con agitación constante hasta que la turbiedad producida por el yoduro de plata ha desaparecido. Finalmente, agregar solución estándar de nitrato de plata, gota a gota -con agitación constante, sobre un fondo negro, hastaque una turbiedad persistente es producida nuevamente.
El número total de mililítros de solución estándar de
nitrato de plata usados es entonces restados del núme
ro de mililítros del estándar de cianuro de potasio para dar el porcentaje de cobalto.

Estandarizada la solución de cianuro contra el nitrato de plata adicionado; titulado el cianuro contra una solución conteniendo una cantidad conocida de
cobalto, un gramo de CoSO₄·7H₂O contiene 0.2097g de cobalto y una alícuota de 25 ml de un litro de solución contiene lg de ésta sal, dando una cantidad conveniente para titulación contra el cianuro de potasio
diluído. Checar la solución de CoSO₄·7H₂O electrolíticamente. Es usual tener 2 soluciones estándar de cianuro de potasio, una para valores bajos de cobalto
de apróximadamente 0.00lg/ml y otra para valores altos de cobalto teniendo un título de 0.005g de cobalto por ml.

Las soluciones están hechas conteniendo 5.6g de-KCN + 1g de KOH por litro y 28g de KCN + 5g de KOH --por litro, respectivamente. Estas soluciones son estandarizadas contra una solución de nitrato de plataconteniendo 7.2060g de nitrato de plata y 36.0300g de nitrato de plata por litro, respectivamente. La estandarización debe ser hecha por lo menos una vez a la semana.

Después de anadirles el nitrato de plata a las muestras, guardarlas de la luz directa del sol, ya -que el nitrato de plata tiene la tendencia a reducirel yoduro de plata a plata metálica y a dar resulta-dos erróneos.

La solución de citrato-sulfato de amonio tiene - la siguiente composición:

Acido cítrico 200 g
Sulfato de amonio 270 g
Hidróxido de amonio 200 ml
Aforar con agua a 1000 ml

Con excepción del cobre, el cual es eliminado -con ácido sulfhídrico, por supuesto el niquel y va--rios elementos idénticos interfieren con la titula--ción del cobalto con cianuro.

Precipitación con 8-hidroxiquinolina

Una precipitación de color del cobaltohidroxiquinolato es formado cuando la 8-hidroxiquinolina es adicionada a una solución de una sal de cobalto. La precipitación es completa bajo el rango de pH 4.3-4.5. - Esta reacción ha sido usada por Tzinberg en un método volumétrico para la determinación de cobalto en las - aleaciones.

Procedimiento:

Calcinar una muestra de la aleación en un crisol de platino y fundir el residuo con una mezcla de carbonato de sodio y carbonato de potasio por 2 horas, -

lixiviar el fundido con agua caliente y filtrar. Dissolver el residuo en ácido clorhídrico y agregar 2g - de cloruro de amonio y precipitar el fierro con hidró xido de amonio. Filtrar, añadir 3g de acetato de sodio al filtrado y acidificarlo ligeramente con ácido-acético. Calentar a 70°C y agregar un ligero excesode una solución alcohólica de 8-hidroxiquinolina al - 2%. Hervir, dejar en reposo 5-10 minutos y filtrar - el precipitado de hidroxiquinolato de cobalto. Titular el precipitado bromimétricamente según el métodode Berg.

Un método volumétrico similar al del niquel puede también ser usado para el cobalto. Este da excelentes resultados. Los resultados reportados para de terminaciones gravimétricas son obtenidas insatisfactoriamente, puesto que la composición del precipitado que ha sido secado a 120°C es indefinido.

La 8-hidroxiquinolina puede ser usada para la recuperación de cobalto de materiales de planta, como un preliminar para un análisis espectrográfico. El cobalto es precipitado a pH 5.1-5.2. El hidroxiquino lato férrico o de aluminio sirve como un colector.

La precipitación de cobalto con 8-hidroxiquinol<u>i</u> na ha sido estudiada por Fleck y Ward.

Precipitación con 4-morfolinocarboditioato de morfolino

El cobalto (30-200µg) fué determinado indirectamente por precipitación de cobalto con un exceso de - 4-morfolinocarboditioato de morfolino (I), entonces - se titula el exceso de I con ácido clorhídrico a 60°C. Agregar exactamente 4 ml de I al 0.01M para la solu-ción muestra neutralizada. Extraer el complejo forma do con 5 ml de benceno y titular la fase acuosa a 60° con ácido clorhídrico 0.01N en presencia de 2 gotas de una mezcla indicadora consistente de 50mg de rojo demetilo y 75mg de verde de bromocresol en 100 ml de -alcohol para la primera aparición de un color rojo. - Interfieren metales del grupo de (NH₄)₂S, fueron separados del cobalto por cromatografía en capa fina, según a Gagliardi y P. (loc. cit.). De 10 determinaciones de soluciones conteniendo Co 120, Ni 120, Zn 120, Mm 60, Fe(III) 60µg, da un valor medio de 120 ± 7µg.-El cobalto corresponde a una variación de ± 6.2%.

METODO POTENCIOMETRICO CON FERRICIANURO

Un procedimiento muy satisfactorio para el cobalto en un amplio rango de productos es el método poten ciométrico, basado en la oxidación del cobalto en solución amoniacal con ferricianuro de potasio. En --- frio y en presencia de citrato de amonio prácticamente el único elemento común que interfiere es el manganeso, y éste puede ser eliminado por una separación de nitro-clorato. El método potenciométrico es aplicable en presencia de grandes cantidades de cobre, niquel y fierro, los tres elementos más comunes que interfieren en otros métodos para cobalto.

Agentes:

Solución de citrato de amonio. Disolver 200g de ácido cítrico en agua y añadir lentamen te 270 ml de hidróxido de amonio. Enfriar y llevar a un litro.

Solución de nitrato de cobalto. Pesar 500g de nitrato de cobalto, disolver en agua yllevar a un litro. Estandarizar la solución por determinación de cobalto -electrolíticamente. Un ml de ésta solu
ción debe contener apróximadamente lmgde cobalto.

Solución de Ferricianuro de potasio. Pesar llg de ferricianuro de potasio, disolver en agua y llevar a un litro. Guardar ésta solución en un frasco ámbar.

Estandarización de la solución de ferricianuro de potasio:

Medir cuidadosamente 10 ml de la solución de ferricianuro de potasio desde una bureta estándar o pipeta dentro de un vaso de precipitado de 600 ml. Aña dir 20 ml de citrato de amonio, 80 ml de hidróxido de amonio y llevar a 400-500 ml con agua. Colocar el vaso de precipitado en posición sobre un aparato de titulación potenciométrica, conectar en la corriente yagitar. Dejar correr la solución estándar de nitrato de cobalto desde una bureta hasta que una gran desvia ción constante es dada en la escala del galvanómetro.

10 ml de ferricianuro de potasio debe ser equivalente a 20 ml de nitrato de cobalto ó 1 ml de ferricianuro-de potasio igual a 2mg de cobalto.

Procedimiento:

Descomponer la muestra con ácido nítrico, ácidoclorhídrico y bromo ó ácido fluorhídrico, si es necesario. Cuando toda la muestra está en solución hervir cuidadosamente alejando los vapores nitrosos, pero no es necesario evaporar a un volumen pequeño. Si
las muestras no pueden ser descompuestas sin la adición de ácido sulfúrico, añadir 10-25 ml de ácido sul
fúrico 1:1 y evaporar.

Si el manganeso está presente, evaporar la solución ácida casi a sequedad. Agregar 40-50 ml de ácido nítrico y añadir cuidadosamente varias porciones - pequeñas de clorato de sodio, hervir suavemente des-pués de cada adición. Diluír ligeramente y filtrar - el bióxido de manganeso perfectamente con papel Whatman No. 42 ó en un crisol Gooch con asbesto.

El material insoluble no necesita ser filtrado,pero si la cantidad es grande, si es una buena prácti
ca hacerlo. Enfriar las muestras y titular cuidadosa
mente con hidróxido de amonio hasta que el fierro empieza justamente a precipitar. Redisolver el fierropor adición de 1 ó 2 gotas de ácido nítrico 1:1. Enfriar las muestras otra vez.

Medir cuidadosamente desde una bureta o pipeta - estándar dentro de un vaso de precipitado de 600 ml -

suficiente exceso de solución de ferricianuro de pota sio para hacer la titulación tras la adición de 10-15 ml de solución de nitrato de cobalto. Añadir 10-20 - ml de citrato de amonio por cada 0.1g de fierro presente en la muestra seguido por 80 ml de hidróxido de amonio. Verter la muestra muy lentamente con agitación constante dentro del vaso de precipitado conteniendo el ferricianuro de potasio, etc. No debe sercalentado por el efecto producido en éste punto, ya que si la muestra ha sido neutralizada y enfriada de-antemano, sin calentar se desarrollará.

Colocar el vaso de precipitado conteniendo la — muestra sobre el aparato potenciométrico y titular — posteriormente el exceso de ferricianuro de potasio — con solución estándar de nitrato de cobalto, hasta — que el punto final es demostrado por una gran y perma nente desviación del galvanómetro.

Si el vanadio y el cromo están presentes, la --muestra debe ser descompuesta con ácido nítrico y áci
do clorhídrico y entonces tomar los fuertes vapores -de un pequeño volumen de ácido perclórico. La mues--tra es entonces vertida directamente dentro del vasode precipitado conteniendo un exceso de ferricianuro,
citrato de amonio y 80 ml de hidróxido de amonio, sin
neutralización preliminar. El vanadio está en estado
de vanadato y no interfiere con la titulación.

Cantidades de cobalto arriba de 150mg en materia les complejos pueden ser exacta y rápidamente determinadas de ésta manera. Las siguientes substancias no-

interfieren con éste método: Hg (ico), Pb, Fe, Ni, -- Cu, Bi, Cd, As (ico), Sb, Sn (ico), Se, Te, Mo, Cr -- (ato), Be, Al, Zn, Ti, W, U, V (ato), Zn.

METODOS COLORIMETRICOS

Método Sal Nitroso-R

Esta determinación se basa en el hecho de que -los complejos coloridos formados por muchos de los elementos comunes con sal nitroso-R, excepto cobalto,son destruídos con ácido nítrico. El desarrollo total
del color con cobalto es obtenido en presencia de ace
tato de sodio, y variables tales como, cantidad de ácido nítrico y de sal nitroso-R, tiempo de ebullición,
etc., tiene una influencia en el desarrollo del color.

Agentes:

- Sulfato de cobalto.- Disolver 0.2385g de - - $\cos 0_4 \cdot 7H_2$ 0 en agua y llevar a un litro.- 1 ml = 0.05mg de cobalto.
- Sal nitroso-R.- Disolver lg de $C_{10}^{H_4}$ OH.NO(SO₃.Na)₂ en agua y llevarlo a 500 ml.
- Acido de Spekker.- Mezclar 150 ml de H_3P0_4 y 150 ml de H_2S0_4 y llevarlo a un litro.
- Acetato de sodio.- Disolver 500g de NaC₂H₃O₂·3H₂O en agua y llevarlo a un litro.

Procedimiento:

Para muestras que contienen 0.01-0.20% de cobalto, usar una muestra de 0.25g. Con altas concentraciones de material, tomar una muestra de 0.5g y después de descomponerla, diluír el volumen y tomar una alícuota apropiada conteniendo 0.01-0.5mg de cobaltopara análisis. Para muy bajas concentraciones de cobalto se pueden tomar muestras grandes de 1-20g. La cantidad máxima de cobalto permisible en una muestraes de 0.5mg, alrededor de ésta concentración, la solución parece que todavia sigue exactamente la Ley de -Beer.

Descomponer la muestra con ácido nítrico, ácidoclorhídrico, añadiendo 5.0-7.5 ml de ácido sulfúricol:l y vaporizar. Algunos productos requieren bromo o ácido fluorhídrico para ayudar a la descomposición. -Con cuidado deben ser adicionados los agentes, ya que la concentración excesiva de sales en la solución final incrementará la absorción.

Enfriar, diluír a alrededor de 30 ml, agregar 2-ml de ácido clorhídrico y hervir la solución de las -sales solubles. Pasar una corriente continua de gas-sulfhídrico a la solución durante 10 minutos y fil--trar el ácido sulfhídrico a través de un papel What-man No. 40, lavando bien con agua acidulada con ácido sulfhídrico. Hervir éste ácido, agregar 5 ml de ácido nítrico y vaporizar el trióxido de azufre.

Nuevamente enfriar, diluír alrededor de 25 ml --

con agua y hervir la solución de sales. Enfriar otra vez y neutralizar cuidadosamente con hidróxido de sodio al 20% hasta la aparición del color rosa, con varias gotas de fenolftaleína. Inmediatamente agregar-2 ml de ácido de Spekker, seguida por 10 ml de solución de sal nitroso-R y 10 ml de solución de acetato-de sodio. Ilevar a ebullición vigorosa, agregar 5 ml de ácido nítrico y entonces hervir por un mínimo de - un minuto y no más de 2. Enfriar y diluír con agua a 100 ml.

Comparar la absorción de la muestra en un color<u>í</u> metro fotoeléctrico o en un instrumento similar contra una serie de estándares conteniendo cantidades conocidas de cobalto llevadas a través del mismo procedimiento.

Más de 10% de manganeso, 3% de niquel y alrede—dor de 5% de cromo, deben ser eliminados previamente—para la comparación del color. Los siguientes elemen tos no afectan aunque se encuentren en cantidades de—más de 100 veces la que se encuentra el cobalto: Fe,—Al, zn, Ti, Th, U, Zr, W, Ba, Sr, Ca y Mg. Por incremento en las adiciones de acetato de sodio y ácido nítrico y apegándose estrictamente a los tiempos de ebullición, ha sido demostrado que pequeñas cantidades—de cobre no necesitan ser eliminadas en éste procedimiento.

Método del Tiocianato de Amonio

El cobalto forma un complejo con el tiocianato -

de amonio, el cual puede ser extraído con alcohol amí lico y éter, y el color azul del tiocianato de cobalto medido en un colorímetro.

Agentes:

- Tiocianato de amonio. Disolver 600g de NH₄CNS en un litro de agua.
- Fosfato de sodio.- Disolver 83.3g de Na₃PO₄·12H₂O en un litro de agua.
- Tiosulfato de sodio.- Disolver 200g de Na₂S₂0.5H₂0 en un litro de agua.
- Acetato de amonio. Disolver 700g de NH₄C₂H₃O₂ en un litro de agua.
- Acido tartárico. Disolver 50g de C₄H₆O₆ en un litro de agua.
- Alcohol amílico-éter. Mezclar 3 partes del volumen de alcohol amílico con 1 parte de éter etílico.

Procedimiento:

Descomponer la muestra con 10 ml de ácido nítrico y 10 ml de ácido clorhídrico, agregar inicialmente varias gotas de bromo para minerales sulfuros y, ácido fluorhídrico para materiales de silicato. Para materiales de fierro usar ácido nítrico y clorato de potasio. Evaporar la muestra a sequedad pero no en horno.

Disolver las muestras en apróximadamente 25 ml -

de agua y añadir exactamente 1 ml de ácido clorhídrico para cada 50 ml de la dilución subsecuente de la - muestra. Hervir, enfriar y diluír la muestra de talmanera que 50 ml contengan no más de 0.004g de cobalto. Medir 5 ml de solución de tiosulfato de sodio, - 3 ml de solución de fosfato de sodio, 10 ml de solu-ción de tiocianato de amonio y 2 ml de solución de accetato de amonio. Agregar con agitación vigorosa una alícuota de 5 ml de la muestra. Si el vanadio está - presente, adicionar varias gotas de ácido tartárico.

Añadir 10 ml de la mezcla de alcohol amílico-é-ter y agitar cuidadosamente otra vez. Transferir a un embudo de separación, agitar y separar la capa a-cuosa. Pasar la solución azul del complejo de cobalto a un colorímetro y comparar contra una serie de -estándares preparados similarmente. Conforme a las condiciones mencionadas, los siguientes elementos nointerfieren: Cu, Fe, Cr, Mn, Ni, Ti, Mo, U, Al, Si, Mg, Ca. P, Bi, As, Pb y los álcalis.

Extraccion con Nitrosonaftol

A causa de las reacciones selectivas que dan con el cobalto (en las cuales es oxidado al estado tripositivo), probablemente los nitrosonaftoles merecen — primera consideración en la elección de un agente de-extracción. Nuestro conocimiento de las separaciones de cobalto de otros metales no está completa como sería de desearse, y está particularmente basado en la-no interferencia de varios metales en procedimientos—

empleando estos agentes para la determinación final - de cobalto. Cualquier proporción conocida de cobalto puede ser separada de hierro férrico y niquel en grandes cantidades. Algunos de los extractantes para los complejos de cobalto son cloroformo y tetracloruro de carbono; el tolueno también ha sido usado con tal objeto.

Para el uso de 2-nitroso-l-naftol, con cloroformo. La solubilidad de Co(III) 2-nitroso-l-naftolado-ha sido reportado como 0.2mg/l de solución acuosa a -temperatura ambiente. La solubilidad en cloroformo - no ha sido determinada. Una vez formado, el complejo cobáltico es muy poco afectado por ácidos fuertes, pero una solución ácida muy débil se requiere para su -formación cuantitativa. La disociabilidad de los -complejos naftolado de niquel (II) y cobre (II) en -presencia de ácidos minerales, es la base de la separación de cobalto de éstos elementos.

Parece que l-nitroso-2-naftol puede ser usado de la misma manera que el 2-nitroso-l-naftol para aislar al cobalto². La solubilidad de Co(III) l-nitroso-2-naftolato en agua a temperatura ambiente es apróximadamente de 1.5mg/l.

Extracción con Ditizona

La separación no ha sido estudiada sistemática-mente, pero ha sido aplicada con buenos resultados. Parece que probablemente a un pH de 2, pequeñas canti

dades de cobalto son extraídas con una solución de tetracloruro de carbono en ditizona, considerando que - el cobre es extraído realmente a éste pH, si el tetracloruro de carbono está libre de impurezas que lo inhiban. Es de suponer que una solución 0.01% (4x10⁻⁴M) de ditizona en tetracloruro de carbono es usada a pH-2. Tomando la constante de extracción del cobalto como 40, encontramos:

$$Co(HDz)_{2 CCl_{4}}/Co^{++} = 40(4x10^{-4})^{2}/10^{-4} = 0.06$$

Actualmente, después de varios minutos de agitación, la concentración de cobalto en el tetraclorurode carbono será menor que ésta porque el equilibrio se establece muy lentamente en éste sistema a pH's ba jos. A un pH igual a 4.9, en donde los procesos de extracción son más rápidos, Koraleff demostró que más de una hora fué requerida para lograr el equilibrio;después de 5 minutos, menos de la quinta parte de lacantidad en equilibrio de cobalto estuvo presente enel tetracloruro de carbono. Marston y Dewey usaron una solución fuerte de ditizona (0.2%) en cloroformopara eliminar al cobre de una solución de citrato a pH entre 3 y 4 sin coextracción de cualquier cobalto. Se notará que a un pH dado, el cobre es extraído másfácilmente con solución de tetracloruro de carbono -que con solución de cloroformo en ditizona. El uso de ditizona para la eliminación de cobre y otros meta les reaccionantes en solución ácida, presupone la pre sencia de éstos metales comparativamente en pequeñascantidades, así que inordinariamente grandes volúme--

nes de ditizona no sean requeridas. El ditizonato de cobre y otros ditizonatos son más solubles en cloro-formo que en tetracloruro de carbono. El paladio y - el oro, los cuales interfieren en varios métodos nitrosos para el cobalto, son siempre eliminados por extracción con ditizona desde una solución ácida. La - solubilidad de Cu(HDz)₂ en tetracloruro de carbono corresponde a alrededor de 35mg de cobre por litro.

La extracción de cobalto como ditizonato desde un medio básico citratado es un método de separaciónde hierro férrico, titanio, cromo, vanadio y otros me tales que no forman ditizonatos. Marston y Dewey³ de mostraron que el cobalto empieza a ser extraído con un amortiguador de acetato (0.02M) a pH 3 y que la ex tracción es completa a pH 6 con una solución de tetra cloruro de carbono. Un amortiguador de citrato ----(0.02M) a pH 8 es necesario para completar la extracción 4: la extracción de cobalto se hace más difícil si la concentración de citrato es incrementada. En este experimento, los volúmenes de las fases acuosa y solvente, tetracloruro de carbono, fueron iguales,y la concentración de ditizona en tetracloruro de car bono fué de 0.05% (solución saturada). Con una solución de cloroformo en ditizona de la misma concentración, a un pH apróximadamente 2 unidades arriba, fuérequerida para el mismo porcentaje de extracción como cuando el tetracloruro de carbono fué usado. dicho que la extracción es un poco lenta, un incremen to en la temperatura ayuda a la extracción.

El aislamiento del cobalto por extracción con ditizona en un medio básico ha sido usado usualmente para rocas, suelos y principalmente para biomateriales, para ser determinados por el método sal nitroso-R. — Frecuentemente, el niquel y el cobalto están presentes en cantidades que no interfieren y su separaciónno es requerida. El platino (de crisoles y cápsulas) no es extraído en el estado cuadrivalente.

Extracción de Complejos de Tiocianato de Cobalto

Un medio de separación de cobalto del fierro y - del niquel es suministrado por la extractabilidad del complejo tiocianato de cobalto con alcohol amílico, o su mezcla con éter, así como por otros solventes orgánicos. El fierro se puede quedar en la fase acuosa - por reducción del estado ferroso o por formar un complejo. Bayliss y Pickering extraen el complejo de - cobalto desde una solución amortiguadora de citrato. Ciertas cantidades de fierro que son encontradas en - biomateriales no son extraídas. Se dan las siguientes instrucciones:

A la solución muestra agregar 5 ml de exceso deácido clorhídrico 1:1 y 20 ml de solución de tiociana to de amonio al 60% (420g de sal en 280 ml de agua).-Adicionar solución de citrato de amonio (210g de ácido cítrico neutralizado con fenolftaleína con amoniaco y diluído a un litro) hasta que el color rojo delcomplejo de tiocianato férrico justamente desaparece. Diluír con agua a 50 ml y añadir 4 ml de éter etílico para saturar la solución. Extraer 3 veces sucesivascon porciones de 20 ml de una mezcla de 35 ml de alcohol amílico y 65 ml de éter. Regresar el cobalto a
la fase acuosa por agitación del solvente orgánico -con 2 porciones de 20 ml de hidróxido de amonio 2M. Evaporar la solución acuosa a sequedad y destruír eltiocianato por adición de 20 ml de HNO₃ 6M y evaporar
a sequedad. Neutralizar el resultante sulfato de amo
nio con amoniaco y otra vez evaporar a sequedad. El
cobalto puede entonces ser determinado en el resíduopor cualquiera de los métodos usuales.

Bajo las condiciones mencionadas, el 86% del cobalto es removido en una sencilla extracción, el coeficiente de extracción es de alrededor de 15. La adición de citrato al desaparecer el color rojo del tiocianato de fierro justo a pH 3.5, el cual es considerado como el óptimo.

Metil isobutilcetona (hexona) es un excelente — solvente para la extracción en la separación del co-balto, como el tiocianato para el niquel⁶. Un tiocia nato libre de concentración 2M es suficientemente alta para una extracción óptima. Con una concentración total de 5M de tiocianato de amonio, los coeficientes de extracción (orgánica/acuosa) para el cobalto y elniquel son 980 y 0.0124 cuando las respectivas concentraciones de los metales en la fase acuosa original son 10⁻⁶M y 0.35M (29°C). El tiocianato de sodio dámejores factores de separación que el tiocianato de amonio. Aparentemente algo de cobalto es extraído co

mo cobaltotiocianato de sodio (o amonio).

Excepto para la separación de cobalto con gran-des cantidades de niquel, el método de tiocianato parece tener poca oferta en análisis de trazas; otros - métodos de separación son preferidos usualmente.

Otros métodos de Extracción

El cobalto dietilditiocarbamato puede ser extraído desde una solución conteniendo citrato a pH 6.5 -- con tetracloruro de carbono y solventes similares. - Otros muchos metales son también extraídos, pero unaseparación con pequeñas cantidades de fierro es posible por éste camino. Se recomienda esta separación - ya que es superior a la separación con ditizona cuan do existe mucho calcio y fósforo en la muestra, puesto que es menos posible que de un precipitado a un pH abajo de la extracción por carbamato.

Mucho fierro puede ser separado del cobalto porextracción con etil o isopropil éter en cloruro férrico de una solución de ácido clorhídrico 1:1. El oro-(III) es extraído bajo las mismas condiciones.

Cambio iónico y adsorción cromatográfica

La formación de un complejo aniónico de clorurode cobalto en ácido clorhídrico concentrado facilitaciertas separaciones al ser hechas por adsorción en una resina apropiada de intercambio iónico⁸. Cuandouna solución de metales en ácido clorhídrico 9M es pa sada a través de una columna de Domex 1-X8, el cobalto, cobre, cinc y hierro férrico son retenidos por la resina, más tarde el niquel y el manganeso, los que - muestran poca tendencia para formar complejos de cloro, pasan hasta el final. La elución con ácido clorhídrico 4M remueve el cobalto, residuos de fierro, cobre y cinc en la columna. Parece que algunas separaciones pueden ser hechas más efectivamente por extracción con 2-nitroso-l-naftol.

El cobalto puede ser aislado por adsorción de -complejos de sales nitroso-R en alúmina.

Métodos Diversos

El Fe (III) puede ser precipitado como fosfato a un pH de 3.5 sin coprecipitación de cantidades apreciables de cobalto⁹.

El cobre ha sido eliminado por precipitación con ácido sulfhídrico en medio ácido, pero la separación—con ditizona es preferida. Si hay mucho cobre debe - ser eliminado, lo cual se puede lograr por deposición electrolítica.

La oxidación con peróxido de sodio en solución - caliente ha sido usada para separar el cobalto del -- cromo. La solubilidad del hidróxido de cobalto ha sido reportada como 0.006mg/l. La presencia de fierro-ayuda a la precipitación de cantidades mínimas de cobalto. El perborato ha sido usado también como agente oxidante.

METODOS DE DETERMINACION

Los métodos colorimétricos más sensitivos para - el cobalto están basados en reacciones con componen-- tes que tienen el grupo:

para dar colores fuertes (usualmente rojo) de los que latos. Generalmente es aceptado que los agentes de éste tipo formen complejos con el cobalto trivalente, el agente siempre sirve como agente oxidante. Una pe culiaridad de todos los agentes con éste grupo es que reaccionan cuantitativamente con Co(II) sólo en solución débilmente ácida o neutra, pero una vez formado, el quelato no es disociado apreciablemente por ácidos fuertes. Esta conducta es dirigida al uso en la de-terminación de cobalto en presencia de Ni, Cu, Fe(III) 10. etc. cuyos complejos con el agente(sal nitroso-R. - -2-nitroso-1-naftol y otros) son completamente disocia dos en medio fuertemente ácido. Los agentes con el grupo mencionado, los cuales siempre contienen uno ómás grupos de ácido sulfónico, así que las especies reaccionantes es un ión. por supuesto dará un quelato de cobalto soluble en agua. Por otra parte, especies neutras, así como 2-nitroso-l-naftol, de quela-tos intercambiables extraíbles por una variedad de -solventes orgánicos.

El uso de un agente de extracción es muy recomen dable. Cuando el complejo de cobalto (como el 2-ni--

troso-l-naftol) es extraído con un solvente apropiado, grandes cantidades de hierro férrico, niquel y cobrepueden ser más tolerados que cuando un agente sulfona do es usado en solución acuosa y no hay absorción por el exceso fuertemente colorido del agente. La sensibilidad intrínseca de algunos agentes de extracción - (por ejemplo, 2-nitroso-l-naftol) puede ser poco menos que el de la sal nitroso-R, por obtención del com plejo de cobalto en un pequeño volumen de solución final por extracción. En el siguiente tratamiento de - métodos de determinación, sal nitroso-R ha sido asignada en primer lugar, no necesariamente porque sea el mejor agente de cobalto, pero en diferencia, existe - un gran caudal de información disponible en uso.

Un método completamente diferente para el cobalto utiliza la formación del azul de cobaltoticianato en líquidos orgánicos miscibles o inmiscibles en agua. La sensibilidad es de 10-100 veces menos que la de -- los métodos nitrosos. El método de ticcianato ha disfrutado de cierta popularidad en el pasado y todavía- es de valor para algunos materiales.

Método de la Sal nitroso-R

El cobalto reacciona con la sal nitroso-R (l-ni-troso-2-hidroxinaftaleno-3,6-disulfonato de sodio)

(amarilla en solución acuosa ácida) para dar un complejo aniónico rojo soluble, el cual es estable en so
lución ácida. 3 moles del agente combinado con una de cobalto . Esta reacción suministra un método más
sensitivo para la determinación de trazas de cobaltotal como ocurren en suelo, plantas y órganos animales.

El complejo de cobalto es usualmente formado enun medio de acetato caliente (procedimiento de Mac--Naught¹²) o amortiguador de citrato-fosfato-borato -(Marston y Dewey), no lejos de la neutralidad, entonces los minerales ácidos son añadidos para descompo-ner los complejos de los otros metales pesados que -pueden estar presentes.

Los complejos de cobre (verdoso) y el de niquel(café) son igualmente descompuestos en ácido nítricolN caliente. El exceso del agente puede ser converti
do dentro del ácido en un color más claro por ebullición con ácido nítrico diluído (2N). En algunos procedimientos (Marston y Dewey) el exceso del agente es
destruído por bromación, pero tal eliminación del agente no es necesaria cuando se usa un fotómetro, aun
que es preferido por varios trabajadores 13.

El método de la sal nitroso-R ha sido estudiadocon algún detalle por Marston y Dewey³. Ellos fundamentan que el complejo de cobalto no es formado a unpH de 2.5. En un pH de 6 la reacción es completada en 5 minutos a temperatura ambiente en medio amortiguado diferente. En medio de acetato la reacción escompletada en 3 minutos a temperatura de ebullición a

pH ligeramente arriba de 5; bajo las mismas condiciones, un pH de 5.5 es necesario cuando un amortiguador de citrato-fosfato es usado. Un límite superior seguro de pH es apróximadamente de 8 con diferentes amortiguadores. La presencia de citrato es ventajoso enun medio básico, ya que evita la precipitación de hidróxido de cobalto, así como de otros hidróxidos metálicos. Las sales de amonio no son convenientes en medio básico porque debilitan el color como resultado de la formación de aminas. Las altas concentraciones de álcalis y metales alcalino térreos, cloruros, sulfatos, nitratos, acetatos y citratos no afectan la —reacción. Se obedece la ley de Beer.

Según Marston y Dewey no interfieren igual los siguientes metales en concentraciones de 10 veces más que el cobalto cuando el exceso de agente es muy pe-queño: hierro férrico, manganeso, cinc, cadmio, plomo y estaño. El paladio da un color rojo, particularmen te en solución ácida, desapareciendo en ebullición. -Cuando el exceso de agente está limitado, el cobre yespecialmente el niquel provocan que los resultados sean bajos por combinarse con el agente y evitar la-formación del complejo de cobalto. Este error es dis minuído o evitado totalmente con pequeñas cantidadesde éstos metales, al usar un medio de citrato básico-(pH 8) en lugar de un amortiguador de acetato, hir--viéndolo por 2 minutos y añadiéndole un exceso sufi-cientemente grande del agente. Con 8mg de la sal nitroso-R, se corrigen los resultados que pueden obte--

nerse en presencia de 6mg de niquel. Aunque el hierro férrico no interfiere directamente, cantidades apreciables no deben estar presentes a causa del color
amarillo-café que se forma en un medio de citrato. Es
te puede ser eliminado por extracción de éter con solución de ácido clorhídrico. Sin embargo, es mejor aislar el cobalto por extracción con ditizona en medio básico después de que el cobre ha sido eliminado(si es necesario) por extracción con ditizona en solu
ción ácida. El niquel está, por lo menos en parte, a
compañando al cobalto en la extracción con ditizona,pero ordinariamente no estará presente en suficientecantidad como para interferir en la muestra.

Los procedimientos de McNaught, de Marston y Dewey han sido probados fotométricamente por Olson 14. -El procedimiento de Marston y Dewey fué modificado al disminuir la concentración de la sal nitroso-R y no destruir el exceso de agente con bromo. El método mo dificado de Marston y Dewey (Procedimiento B) está -probado que es superior al de McNaught (Procedimiento A) en presencia de mucho fierro y especialmente cobre. Resultados correctos para el cobalto (2) pueden serobtenidos en presencia de 1000 veces más de fierro ocobre, y 50 veces de niquel. El procedimiento A es un poco más simple y algunas veces resulta apropia--do¹⁵. Permite la presencia de alrededor de lOmg de fierro y lmg de cobre en 10 ml, si la medición es hecha a alrededor de los 500 mu. No es necesario tener al agente en un exceso estequiométrico sobre el cobre

como sostenido por algo. De ésta manera en el procedimiento de McNaught, lmg de agente basta igualmentesi lmg de cobre está presente. En el procedimiento de Marston-Dewey, con pH alto para el desarrollo delcolor, la misma cantidad es suficiente para 5 ó lomgde cobre.

Otros procedimientos de la sal nitroso-R han sido descritos¹⁶.

Solución especial:

Sal nitroso-R al 0.2% en solución acuosa. La solución no sufre cambios en meses si se guarda en la - obscuridad, pero se descompone lentamente con la luzdel día.

Solución estándar de cobalto al 0.0100%. Esta - solución puede ser preparada con bastante corrección-para la mayoría de los propósitos por disolución de - 0.0404g de CoCl₂·6H₂O (por lo menos el 99% de las -- pruebas) en agua, adicionando l ml de ácido clorhídrico concentrado y diluyendo a 100 ml. De ésta solu--- ción preparar una más diluída (por ejemplo, 10 de cobalto por ml). Si el metal de cobalto puro está disponible, disolverlo en ácido clorhídrico para obtener la solución estándar.

Acido cítrico (para el procedimiento B) 0.20M.—4.2g del monohidrato en 100 ml.

Solución amortiguadora (para el procedimiento B), 6.2g de ácido bórico, 35.6g de fosfato disódico dihi-

dratado y 500 ml de hidróxido de sodio 1.00N en un volumen total de un litro.

Procedimiento A (Medio de Acetato)

Evaporar la solución (1-10 de Co) siempre a sequedad, agregar l ml de ácido nítrico concentrado y continuar la evaporación justo a sequedad para oxidar cualquier ión ferroso. Tomar el residuo en 5 ml de agua, 0.25 ml de ácido clorhídrico 1:1. v 0.25 ml deácido nítrico 1:10. Hervir por varios minutos, si es necesario, para disolver todo el material sólido. Agregar exactamente 0.5 ml de solución sal nitroso-R y 1.0g de acetato de sodio hidratado. El pH de la solu ción debe estar cercano a 5.5 en éste punto; la aci-dez puede ser checada con una pequeña gota de la solu ción y con el indicador verde de bromocresol. Hervir durante un minuto, agregar 1 ml de ácido nítrico concentrado y hervir nuevamente por un minuto. Enfriara temperatura ambiente en la obscuridad, diluír a 10ml en un matraz volumétrico y medir la transmitanciade la solución a 420mu ó arriba (ver nota). En pre-sencia de 2mg ó más de fierro hacer la medición a --500-550mm para reducir el error resultante por absorción de luz por la solución amarilla.

Procedimiento B (Medio de Citrato-fosfato-borato)

La muestra en solución (1-10 y de Co) debe ser ca si neutralizada con un volumen no mayor de 5 ml. Los

ácidos minerales si se encuentran presentes pueden — ser eliminados por evaporación a sequedad. Añadir 10 ml de la solución de ácido cítrico y 1.2 ml del amortiguador de fosfato-ácido bórico. El pH de la solución debe estar cercano a 8.0; puede ser checado pormedio de una pequeña gota con rojo cresol. Adicionar exactamente 0.5 ml de solución de la sal nitroso-R — agitando por un momento. Hervir durante un minuto, a gregar 1.0 ml de ácido nítrico concentrado y nuevamente hervir por un minuto¹⁷. Enfriar la solución en la obscuridad y llevarla a 10 ml. Medir la transmitan—cia de la solución a apróximadamente 420mu ó arriba — (ver nota).

NOTA: Existe considerable contradicción en la literatura concerniente a la mejor longitud de onda para la medición de la densidad óptica del complejo de cobalto. La cuestión ha sido considerada por Claassen y Westerveld¹⁸. En concordancia con otros, ellos declaran que la transmitancia mínima falsa es de ca. 415mu. Sin embargo, recomiendan medir a 550mu, ya que a ésta longitud de onda el agente absorbe fuertemente y --- cualquier variación en la intensidad en el co-lor del blanco entonces no originará error. La pérdida de la sensibilidad en la longitud de onda alta es debida al uso de una solución enmascarante.

Ovenston y Parker¹⁹ sugieren medir a 500mu como un arreglo satisfactorio. En ésta longitud deonda el agente absorbe pero poco, y la sensibilidad del cobalto es apróximadamente la mitad - de la máxima sensibilidad a 415mu. Tal vez nose trata de gran importancia el hecho de que la longitud de onda sea la predilecta, si la solución del agente es medida exactamente y la longitud de onda es mantenida constante. Se ha -- comprobado que substancialmente la misma precisión es obtenida con filtros a 420 como con 500 mu. Además, se puede concluír que hay un peque mo punto en el que se destruye el exceso de a-- gente.

Otra razón para preferir la longitud de onda alta para la medición es la absorción del hierroférrico en la región azul, si éste metal no hasido separado.

Método de 2-nitroso-l-naftol

Ambos, el l-nitroso-2naftol y el 2-nitroso-l-na<u>f</u> tol producen complejos cobálticos fuertemente colore<u>a</u> dos, los cuales pueden ser extraídos con solventes no polares. El exceso de agente, que siempre es extraído, puede ser eliminado de la fase orgánica del solvente con hidróxido de sodio. Aparentemente ahí es poco preferida, entre los 2 agentes, pero el uso de 2-nitroso-l-naftol ha sido investigado más de lleno e instrucciones para su uso son dadas más adelante²⁰.

El complejo cobáltico es formado en un medio decitrato a pH 2.5-5. El citrato sirve como un amorti-

guador, previene la precipitación de hidróxidos metálicos y complejos de hierro férrico, de modo que noforma un complejo nitrosonaftolato. extractable. conversión de cobalto al nitrosonaftolato es lenta, y la solución debe estar en reposo de media a una horaa temperatura ambiente. Durante este tiempo una pe-queña cantidad de hierro férrico es reducida a ferroso, cuvo nitrosonaftolato es extraíble con solventesorgánicos. Esta reducción es prevenida por adición de un poco de peróxido de hidrógeno. La pureza del agente es importante. Los blancos altos, dados por agentes de insuficiente pureza o por soluciones vie-jas del agente puro pueden ser reducidas al equivalen te de varias décimas de un microgramo de cobalto poragitación de la solución del agente con carbón activa do.

El fierro (II) y estaño (II) interfieren, pero pueden fácilmente ser oxidados. El paladio interfiere nocivamente para dar un complejo rojo extraíble. Puede ser eliminado por extracción anterior con ditizona o dimetilglioxima en cloroformo (el exceso de di
metilglioxima es destruido por ebullición con ácido nítrico). El platino y el oro no son extraídos, solo
el plomo que puede dar resultados altos de cobalto -(+5 a +10 y de Co para 1-2mg de Pt ó Au). El Niquel cuando está presente en grandes cantidades da un precipitado rojo, especialmente alrededor de pH 4. Cuan
do la reacción es llevada fuera del pH 3-3.8 y el extracto de cloroformo es agitado con ácido clorhídrico

2M, el complejo de niquel es descompuesto y pasa el niquel a la fase acuosa. Pequeñas cantidades como va rios mg de cobalto pueden ser determinados en presencia de un gramo de niquel si el exceso de agente es incrementado. Con más de O.lg de niquel, una adición extra de 2 ml de solución de agente es requerida para cada 250mg de niquel adicional. El cobre en cantidades arriba de 25mg no interfieren. Da un complejo ca fé extraíble, pero éste es descompuesto cuando el extracto de cloroformo es agitado con ácido clorhídrico diluído. Al incrementarse las cantidades de cobre -causa recuperaciones bajas de cobalto, presumiblemente por consumo del agente. El cobalto puede ser ex-traído cuantitativamente en presencia de un gramo decobre si el yoduro y el tiosulfato son agregados, pero éste procedimiento falla en presencia de fierro, el cual es entonces reducido al estado ferroso e in--Las sales de amonio no deben exceder de un gramo, además el cobalto recuperado es un poco bajo.

Los siguientes elementos en cantidades de 0.1g - básicamente no interfieren en la determinación de 10-50 y de cobalto: Al, Sb(III,V), As(III,V), Ba, Be, Bi, B, Cd, Ca, Ce(III), Cr(III), F, Ga, Ge, I, Fe(III), - La, Pb, Mg, Mn, Hg(II), Mo, Ni, Nb, P, Se(IV,VI), Si, Ag, Sr, Ta, Th, Ti, Tl(I,25mg), Sn(IV), W, U(VI,50mg), V(V), Zn y Zr.

Después de lo que se ha dicho acerca, es evidente que el método debe ser de amplia aplicabilidad. Los-autores lo proponen especialmente para las determina-

ciones de cobalto en fierro y aleaciones no ferrosas. Ellos demuestran que menos de 0.001% de cobalto puede ser determinado en metal de niquel.

Solución agente:

Disolver 1.0g de 2-nitroso-l-naftol en 100 ml de ácido acético glacial. Añadir lg de carbón activado. Agitar la solución antes de usar y fil-trar la cantidad requerida.

Procedimiento:

Tratar la solución muestra ácida (<200 y de Co),conteniendo fierro en estado férrico con 10 ml ó más 21 de solución de citrato de sodio al 40% (p/v), diluíra 50-75 ml y ajustar al pH 3-4 (papel indicador) con-HCl 2M 6 NaOH. Enfriar a temperatura ambiente, agregar 10 ml de peróxido de hidrógeno al 3% y, después de un corto intervalo. 2 ml de solución del agente. -Dejar en reposo por un lápso de 30 minutos a temperatura ambiente. Transferir la solución a un embudo de separación y agitar vigorosamente por un minuto con -25 ml de cloroformo. Colocar el cloroformo dentro de un matraz volumétrico de 50 ml y repetir la extrac--ción 2 veces más con porciones de 10 ml de cloroformo. Diluir los extractos combinados a 50 ml con cloroformo y transferir la solución (necesita no ser cuantita tivo) a un embudo de separación límpio.

Añadir 20 ml de ácido clorhídrico 2M y agitar --por un minuto. Dejar correr la capa de cloroformo ---

dentro de otro embudo de separación y agitar por un minuto con 20 ml de hidróxido de sodio 2M. Obteniendo la absorbancia de la fase de cloroformo límpia a 530mu. El color es estable por un lápso de 12 horas.
Establecer la curva estándar llevando 0, 5, 10, 20, 40, 80, 100, 150 y 200 y de cobalto a través de todo el procedimiento. La absorbancia debe ser proporcional a la concentración de cobalto, arriba de por lo menos de 1.0 (alrededor de 200 y de cobalto en 50 ml de cloroformo en una celda de 1 cm).

Método de Nitroso cresol

El o-nitrosofenol y el o-nitrosocresol son agentes sensitivos para la extracción del cobalto, el último da resultados más satisfactorios. El método del nitrosocresol puede quizá ser considerado como un tan to especial para el cobalto, en el sentido que tieneventajas sobre el método de la sal nitroso-R cuando la cantidad de cobalto a ser determinada es muy peque ña, se dice que menos de 0.17. El agente no se usa en forma sólida, la solución debe ser preparada por el analista debido a que no es muy estable y, debe te ner especial precaución tomando en cuenta la interferencia por trazas de fierro en el procedimiento. Elcomplejo de cobalto o-nitrosocresol absorbe principal mente en el rango ultravioleta (la máxima absorción es de 360mm). El método del nitrosocresol involucrala extracción del complejo de cobalto con ligroína, y los autores opinan que la sensibilidad es incrementa-



da, comparada con el método de la sal nitroso-R.

El método es especialmente intentado para biomaterial, y disfruta de alguna popularidad en los Estados Unidos.

El ácido 3-nitrososalicílico, un agente similaral nitrosocresol, puede ser usado para la determina-ción del cobalto en presencia del niquel²³. El com-plejo de cobalto café es extraído con éter de petró-leo, mientras que el niquel se queda en la solución acuosa (pH 5.6-6), de la cual puede ser determinado si se desea. El Fe(III) no interfiere en pequeñas -cantidades (<lmg en 25 ml).

El nitrosoresorcinol es otro agente de cobalto - del mismo tipo que los anteriores.

Método de Tiocianato

En un medio conteniendo una concentración suficiente de etanol o acetona, el tiocianato de un metal alcalino produce un color azul con el cobalto, debido a la formación de complejos de cobalto tiocianatos — (posiblemente Co(CNS) 4 es formado) 24. En solución — con agua (constante dieléctrica alta) el complejo esdisociado y ningún color es obtenido a menos que un exceso muy grande de tiocianato esté presente. La acetona es preferida usualmente al etanol, pero no hay mucha diferencia entre los 2 solventes 25. Según a To mula 26 la intensidad de color alcanza prácticamente — un valor máximo constante en un medio conteniendo 50%

por volumen de acetona (concentración final del tiocianato de amonio 5%). La intensidad del color también depende de la concentración del tiocianato; el incremento en la intensidad empieza a subir muy rápido para una concentración de tiocianato de amonio del
2%, es más gradual después de eso, pero todavía no to
talmente constante de 10 ó 12% (solución de acetona al 50%). Sin embargo, el cambio en la intensidad con
concentraciones de tiocianato de 5 ó 6% es tan ligero
que uno puede trabajar sin dificultad a ésta concentración, si la misma cantidad de tiocianato es añadido para muestras desconocidas y estándares. A 625mala absorbancia es proporcional a la concentración decobalto, arriba de un mínimo de 50 p.p.m. de cobalto.

Entre los elementos que interfieren se pueden — mencionar el Fe(III), Cr, Cu, U, Bi y Ni, así como me tales que forman tiocianatos ligeramente solubles o — complejos tiocianatos que consumen al agente. El color dado por el hierro férrico y el cobre cúprico pue de ser destruído, si no es que también grandes cantidades de estos metales están presentes, por la adi—ción del cloruro estañoso para formar una solución ligeramente ácida. A causa del aire de oxidación es difícil hacer más que varias décimas de un miligramo de fierro (en 5-10 ml) inócuo por éste camino. Pequeñas cantidades de fierro pueden ser complejadas con fos—fato. El molibdeno da un color ámbar en solución ácida, particularmente si el cloruro estañoso está pre—sente. El vanadio da un color rojizo en presencia de

cloruro estañoso y uno amarillo en su ausencia (estas coloraciones no son muy fuertes). El sulfuro tiende-a producir un color amarillo. Las tierras alcalinasse ha dicho dan precipitados²⁷.

El niquel interfiere al grado que el color verde perturba la comparación del color. Si la cantidad de niquel no es también grande una determinación visual-satisfactoria de cobalto puede ser hecha, dando valores cercanos a los que resultan usando un filtro amarillo. En muy baja concentración de niquel, la razón de niquel a cobalto puede ser tan grande como 10, sin interferencias sensibles del niquel. De ésta manera, 10, de cobalto en 5 ml de solución pueden ser determinadas exactamente igual en presencia de 100 y de ni-quel, sin el uso de un filtro; se usan tubos de 1 x 8 cm para la comparación. Espectrofotométricamente, la interferencia del niquel es ligera a 625mp.

En lugar de la adición de un solvente orgánico - miscible, tal como acetona para desarrollar el colordel complejo de cobalto, es posible extraerlo (principalmente como ácido cobaltoticciánico) del medio acuo so con alcohol amílico o una mezcla de alcohol amílico o y éter etílico. Este procedimiento es usual cuando el niquel y el fierro son preponderantemente grandes, y es usado ventajosamente en otros casos también. Las instrucciones dadas posteriormente son de Young y Hall²⁸, quienes usaron una mezcla de alcohol amílico-y éter etílico en un volumen de 3:1 para extraer el - complejo azul del cobalto. Esta relación está esta--

blecido que da la máxima intensidad de color. El tio sulfato de sodio (como agente de reducción) y el fosfato son empleados para prevenir la coloración de hie rro férrico y el cobre. El vanadio no interfiere siel acetato de amonio y el ácido tartárico son también agregados; de otro modo, produce un color azul. La mayor parte de los otros metales no interfieren. Es de gran importancia la regulación de la acidez en éste procedimiento, especialmente hasta aquí, ya que como la supresión de la interferencia de fierro es inquietante.

Extracción de la sal cobaltotiocianato:

Varios cationes orgánicos de gran tamaño iónicoforman cobaltotiocianatos que pueden ser extraídos -con cloroformo y otros solventes no oxigenados. es -más conveniente usar estos que los solventes que contienen oxígeno, ya que son requeridos para la extracción del ácido cobaltoticciánico. Las sales formadas son del tipo R, Co(CNS), y son de color azul. El te-trafenilarsonio y el cloruro de trifenilmetilarso-nio³¹ son agentes típicos de éste tipo³². Hay escasa diferencia entre los 2. Las instrucciones generalespara formarlos están dadas más adelante. Los elementos que interfieren incluyen al Fe(III), Cu(II), Mo -(especialmente V) y V(V). Probablemente el Bi tam--bién puede interferir. El hierro férrico y el Mo pue den ser complejados con fluoruro, y el Cu(II) puede ser reducido con voduro y tiosulfato. El Ni no inter fiere, igual que cuando la relación entre el Ni:Co es de 100.

Procedimiento:

Método de la Acetona. Tomar un volumen convenientede muestra neutra o ligeramente ácida y agregarle suficiente solución de tiocianato de amonio (50% p/v) y
acetona Q.P. para hacer sus respectivas concentraciones, no menos de 5 y 50% (por volumen) cuando la mezcla es hecha arriba del volumen. Después mezclar, —
comparar la solución visualmente contra un estándar —
conteniendo idénticas concentraciones de tiocianato y
acetona y una cantidad comparable de cobalto (± 50%)—
como la muestra desconocida, o medir la absorbancia a
625mu.

Si pequeñas cantidades de hierro férrico y cobre están presentes, agregar ácido clorhídrico a la solución muestra para llevar la acidez alrededor de 2N yentonces añadir 3 ml de cloruro estañoso (20% p/v en-HCl 2M) para cada 10 ml de muestra. Agregar tiociana to de amonio y acetona como a la muestra anterior y comparar contra un estándar conteniendo la misma cantidad de ácido y cloruro estañoso como a la muestra desconocida. Cuando pequeñas cantidades de niquel estan presentes, usar un filtro amarillo o verde-amarillo.

Cuando un colorímetro del tipo Duboscq es usado, la concentración de cobalto de la solución final debe ser tan grande como 2p.p.m. Por usar tubos estrechos (1 x 8cm), cantidades de cobalto del orden de variosmicrogramos pueden ser determinados en la comparación visual.

Método de Extracción del Acido Cobaltoticciánico.-Agregar exactamente 0.5 ml de ácido clorhídrico 1:1 a la solución muestra casi neutra y diluír a 25 ml en un matraz volumétrico. Agitar por un momento, agregan do una alícuota de 5 ml de la solución (Co < 20y, Fe < 9mg) para 8 ml de solución tiosulfato-fosfato (125g de $Na_2S_2O_35H_2O$ y 31g de $Na_3PO_4\cdot 12H_2O$ en un litro) y -10 ml de solución de tiocianato de amonio (50% p/v).-El pH de ésta mezcla debe ser 3.5-4.0. Agitar en unembudo de separación por un minuto con 10.0 ml de mez cla de alcohol amílico-éter (3:1 por volumen), la -cual previamente ha sido agitada con un poco de solución de fosfato-tiocianato. Dejar correr la capa desolvente orgánico dentro de una celda de absorción de un centímetro y obtener la extinción con la ayuda deun filtro rojo (~ 610 mµ)³³.

Si más de 9mg de fierro están presentes en una - alícuota de 5 ml de muestra, proceder como se excep-túa arriba, agregando además 2 ml de acetato de amo-nio (700g en un litro de agua) y 3 gotas de ácido tar tárico (50g en 100 ml de agua) antes de la extracción. Arriba de 35mg de fierro pueden estar presentes en la alícuota de 5 ml con ésta modificación del procedi---miento.

Método de Extracción con Tetrafenilarsonio. Diluírla solución muestra a alrededor de 25 ml con agua --(0.5mg de cobalto, pH 2-7) y adicionar 2-5 ml de solu ción de tiocianato de amonio al 50% (p/v). Al comple jo de hierro férrico se adiciona el fluoruro de amonio sólido hasta que desaparece el color rojo del ferritiocianato, seguido por 200-300mg de exceso. Agre
gar 1.0 ml de solución acuosa del cloruro de tetrafenilarsonio al 2% y agitar en un embudo de separacióncon 10 ml de cloroformo. Dejar correr la capa de clo
roformo dentro de un matraz volumétrico de 25 ml y ex
traer la fase acuosa con 2 porciones de 5 ml de cloro
formo, añadiendo 5 gotas de solución de cloruro de te
trafenilarsonio cada vez. Diluír los extractos combi
nados a 25 ml con cloroformo y medir la absorbancia a
620mµ.

Para llevar a cabo el procedimiento en presencia de cobre y vanadio, consultar el original.

Otros Métodos

Ver la tabla 5 que muestra un resumen de otros - métodos colorimétricos para el cobalto. Algunos de - éstos son suficientemente sensitivos para calificarse como métodos de trazas.

Métodos adicionales para Cobalto

Agente:

Método:

Ferricianuro de potasio

Amoniaco

Se produce un color rojo. Agregar 10 ml de NH₂OH 1:1 y 5 ml de - --K₃Fe(CN)₆ al 0.1% para 10 ml de sol. prueba ligeramente ácida o neutra.

La comparación puede ser hecha -por titulación colorimétrica. Muchos metales interfieren.

Amoniaco + H_2O_2

Color rosa (cobalto amina). Añadir 2 ml de NH₄Cl al 20% y un ligero exceso de NH₄OH por muestra, seguido por 0.6g de Na₂O₂ (6 H₂O₂) Mezclar y comparar contra un es tándar similar.

Acido Clorhídrico

Disolver la muestra sólida en HCl concentrado y determinar la transmitancia a 625mm. En ésta longitud de onda el color del Fe(III)-es 1/100, de Ni 1/127, y de Cu(II) 1/100, así como el del Co. El Cr y el Va interfieren. Un máximo de 1 ml de agua puede estar presente en 25-ml, sin alterar la intensidad del color.

Dimetilglioxima

Color café (cobalto dimetilglioxima) en solución casi neutra.

Dimetilglioxima + bencidina

Color rojo-anaranjado en solución casi neutra (pH 4.8-7); 450mm.

H₂0₂ + bicarbonato Color verde, posiblemente debidoa Co(CO₃). Agregar 0.5 ml de --H₂O₂ al³3% para 10 ml de solución neutra y diluír a 50 ml con KHCO₂ saturado o solución de bicarbonato de amonio.

Agente:

<u>Método:</u>

Pequeñas cantidades como 4 p.p.m. de cobalto pueden ser determina-das. La absorción máxima es de -260 mu.

Acido Arsenofos fotúngstico Indirecto; agente reducido por el cobalto en medio de cianuro básico (color azul)

Oxalato + Bióxi do de plomo Oxidación en medio de ácido acético-acetato, da un color verde del $Co(C_2O_4)_3^{\equiv}$. No es un método sensitivo.

2,2',2"-terpir<u>i</u>
dil

Adicionar 5 ml de solución de ter piridil hidrocloruro al 0.1% para 25 ml de solución muestra de pH -2-10; usar el filtro azul-verde.-El cobre, fierro y niquel interfieren. El presencia de perclora to, el complejo colorido puede -ser extraído con nitrobenceno, en el cual es más estable.

Alizarina-perbo rato de sodio El cobalto cataliza la oxidaciónde alizarina con perborato; 10-6de cobalto es detectable.

Detección y Estimación de Cobalto en presencia de Niquel.

Para la detección colorimétrica de cobalto en — presencia de 300 a 400 veces el peso del niquel; y la rápida y exacta determinación colorimétrica de 0.5 ó-0.25mg de cobalto en presencia de 10 veces el peso — del niquel. Dado que el niquel y el cobalto son real mente separados de otros iones metálicos, el método — se lleva a cabo usualmente, aunque otros cationes dan una reacción similar a la del cobalto.

La reacción colorimétrica empleada es la reducción por cobalto del ácido arsenofosfotúngstico en presencia de cianuro, con lo cual es formado un azulintenso del ácido tungstoso y el cobalto es oxidado a cobalticianuro. Bajo idénticas condiciones el niquel reduce al complejo del agente ácido túngstico.

Soluciones Requeridas:

Agente:

Acido arsenofosfotúngstico. — Es preparado al colocar 100g de tungstato de sodio puro en un matraz pyrex de un litro y disolverlo — en alrededor de 600 ml de agua; 50g de ácido arsénico puro (As₂O₅) es ahora agregado, seguido por 25 ml de ácido fosfórico al — 85% y 20 ml de ácido clorhídrico concentrado, como agente de condensación. La mez—cla es hervida durante 20 minutos, enfriada y diluída a un litro. El agente parece que se conserva indefinidamente.

Cianuro de Sodio. - A una solución de cianuro desodio al 5%, a la cual se le agregan 2 mlde amoniaco concentrado por litro. Esta solución debe ser preparada fresca cada 2meses apróximadamente.

Solución Estándar de Cobalto. Contiene 0.5mg de cobalto en 10 ml de solución, es preparada por disolución en un litro de agua destila da de 1.25g de CoCl₂·H₂O puro, ó 2.02g de-CoCl₂·6H₂O ó 2.47g de Co(NO₃)₂·6H₂O; para obtener el estándar, las soluciones son diluídas 1:10 antes de usarse.

Para la detección cualitativa de cobalto el me-jor procedimiento es el siguiente. Para 5 ml de solu ción desconocida en un tubo de ensave agregar 2 ml de agente, ácido arsenofosfotúngstico, seguido por 2 mlde cianuro de sodio al 5%; 0.01mg de cobalto da inmediatamente un color azul que puede ser reconocido fácilmente. El niquel, a no ser que este presente en tal concentración como para obscurecer el tenue color azul por un matiz verde obscuro, no interfiere en ésta prueba. Así, 0.01mg de cobalto puede ser detectado en presencia de 2 ó 3mg de niquel. El estaño esta noso, manganeso, hierro ferroso, mercurio mercuroso,cobre y sulfuro son iones que interfieren y no debenestar presentes. El hecho que el niquel no reaccione con el agente, permite la prueba de sales de niquel por éste método, en presencia de cobalto y fierro como impurezas. Esta prueba cualitativa es hecha comosigue. Agregar 5 ml de sales de niquel de apróximada mente 1%, 3 ml de agente y suficiente cianuro de so—dio al 5% justo para redisolver el cianuro de niquelque es formado primero con la adición del cianuro. — Una solución azul o azul verdosa es inmediatamente —formada si el fierro o el cobalto están presentes.

El método para la estimación de cobalto en pre-sencia de niquel es como sigue. Para 10 ml de solu-ción de cobalto casi neutra, conteniendo alrededor de 5mg de cobalto y también para 10 ml de solución están dar de cobalto conteniendo exactamente 0.5mg de cobal to (si se dispone de menos de 0.5mg de cobalto. el vo lumen de solución y de agentes usados pueden ser redu cidos correspondientemente) y añadido 3 ml de agente, ácido arsenofosfotúngstico. Invertir una vez. Adi-cionar 4 ml de la solución de cianuro desde una bureta. Invertir ambos tubos una vez simultáneamente. -Comparar las soluciones azules del estándar y de la muestra desconocida en un colorímetro. Para mejoresresultados, las lecturas colorimétricas deben ser hechas de 2 a 10 minutos después de la inversión de los tubos. La relación de la lectura del estándar a la lectura de la muestra desconocida, multiplicada por -0.5 da los miligramos de cobalto en 10 ml de solución desconocida. Los colores obtenidos son exactamente parejos. Ninguna turbidez se desarrolla después de -24 horas de reposo. El niquel no interfiere con ésta prueba excepto si la solución de 10 ml contiene más de 5mg de niquel, el cianuro de niquel tiende a ser -

precipitado cuando el cianuro es agregado. Si es usa do más cianuro, por ejemplo 6-8 ml, más niquel puedeestar en solución, pero la tendencia a la turbidez es incrementada. En presencia de arriba de 5mg de ni--quel, las lecturas son correctas dentro de alrededordel 1% (0.005mg de cobalto). Los iones antes mencionados, los cuales interfieren con la reacción cualitaí tiva no deben estar presentes. Hay otro grupo de iones metálicos que aunque no dan la prueba directamente, pueden interferir si se presentan en cantidades apreciables, por ejemplo más de 4 ó 5 veces la concentración de cobalto, para producir una solución turbia. Este grupo incluye NH, Mg, Ca, Sr, Ba, Sn, Sb, As, --Cd, Bi, Pb, Ag. Finalmente, debe hacerse notar que las soluciones coloridas de manganeso y cromo inter-fieren entre las lecturas del estándar y la solucióndesconocida.

La corrección para éste método fué demostrada — por la determinación del cobalto presente en soluciones de cobalto puro y en precipitados cobaltinitritode potasio (después convirtiendo el cobaltinitrito de potasio a una sal cobaltosa por calentamiento con ácido clorhídrico ln). Los resultados obtenidos en unalarga serie de determinaciones demuestra una desviación teórica máxima de 1.5% con una desviación promedio de alrededor de 0.5%.

Análisis Cromatográfico con 8-Hidroxiquinolina

Erlenmeyer y Dalin han usado 8-hidroxiquinolinacomo el agente de adsorción en el análisis cromatográ
fico de varios iones. En sus experimentos, colocaron
el agente en un tubo de 5-8cm de alto y 0.3cm de diámetro. La adsorción es debida a la formación de hidroxiquinolatos. El orden en el cual la adsorción se
lleva a cabo y el color de las capas formadas son como
sigue:

- 1) VO negro grisáceo
- 2) $W0_{\Lambda}^{=}$ amarillo
- 3) Cu^{7+} verde
- '4) Bi⁺⁺⁺ amarillo
- 5) Ni⁺⁺ verde
- 6) Co++ rosa
- 7) Zn++ amarillo con intensa fluorescencia verde
- 8) Fe⁺⁺⁺ negro
- 9) VO₂ anaranjado rojizo

El orden de adsorción parece corresponder bastante bien al orden de solubilidad de los hidroxiquinolatos, pero siempre depende un poco del pH del líquido. Por ejemplo, el orden de Zn y Fe es opuesto en soluciones de ácido acético. La sensibilidad siempre varia con el color formado. Este método es satisfactorio para pruebas cualitativas o semicuantitativas.

APLICACIONES

Rocas de Silicatos

El procedimiento posterior involucra la descomposición de la muestra con ácido fluorhídrico-nítrico-sulfúrico y extracción de cobalto de la solución de -citrato de amonio con ditizona en tetracloruro de carbono. El cobre y más o menos la presencia del niquel acompañan al cobalto en la separación con ditizona, -pero ordinariamente no hay interferencia de éstos metales. La solución de tetracloruro de carbono de los ditizonatos es evaporada a sequedad, la materia orgánica es destruída por oxidación con ácido perclórico-y el cobalto es entonces determinado por sales nitro-so-R³⁴.

Procedimiento:

Pesar 0.5g de muestra finamente sedimentada dentro de una cápsula de platino y agregar 3 ml de ácido sulfúrico l:1³⁵, 0.5 ml de ácido nítrico concentradoy 5 ml de ácido fluorhídrico. Mezclar y evaporar elácido sulfúrico. Enfriar, añadir 2 ó 3 ml de agua, — mezclar y otra vez evaporar. Repetir la adición de agua y evaporar.

Añadir 1 ml de ácido clorhídrico concentrado y - 5 ml de agua y calentar la cubierta de la cápsula en- el baño de vapor por 15 minutos para traer todo el material soluble dentro de la solución. Un residuo con siste principalmente de sulfato de calcio. Agregar -

10 ml de solución de citrato de sodio al 10% y calentar durante 10 minutos. Enfriar y neutralizar la solución con amoniaco 1:1, usando papel tornasol como - indicador (una pequeña tira del papel puede ser sumer gido en la solución). Adicionar un exceso de 1 ml de amoniaco. Filtrar cualquier material insoluble sobre un pequeño (5-6cm) papel y lavar con 5 ml de solución de citrato de sodio, en el cual ha sido hecha la solución amoniacal. Diluír el filtrado y lavar a 50 ml - en un matraz volumétrico.

Recuperar cualquier pequeña cantidad de cobaltoen el material insoluble, procediendo como sigue. Con
un chorro de agua lavar el precipitado del papel filtro dentro de un pequeño vaso de precipitado y añadir
alrededor de 25 ml de agua. Calentar a ebullición —
con agitación y agregar 0.25 ml de ácido clorhídricoconcentrado seguido por l ml de citrato de sodio al —
10%. Una solución límpia debe ser obtenida. Enfriar,
hacer la solución amoniacal, diluír a 50 ml con aguay conservar.

Transferir una alícuota³⁶ de 10 ml de la solu—ción muestra principal a un pequeño embudo de separación, añadir 0.2 ml de amoniaco 1:1 y agitar vigorosa mente por un minuto con 5 ml de ditizona al 0.01% entetracloruro de carbono. Colocar el extracto de tetracloruro de carbono dentro de otro embudo de separación. Agitar la fase acuosa con 2-3 ml de ditizona, desalojar y agitar con porciones adicionales de ditizona, si es necesario, hasta que la última porción —

muestra un color verde o verde obscuro, después agitar por un minuto. Por el mismo camino, extraer una alícuota de 1/5 de la solución residual de la descomposición, después agregar 0.25 ml de amoniaco 1:1 y combinar estos extractos con la porción principal.

Lavar los extractos combinados con 5 ml de aguay dejar correr el tetracloruro de carbono dentro de un pequeño matraz Erlenmeyer (de 25 ml si es posible).
Evaporar el tetracloruro de carbono y agregar 0.25 ml
de ácido sulfúrico concentrado y 0.2-0.5 ml de ácidoperclórico al 60-70%. Calentar a apróximadamente --200°C hasta que el líquido quede incoloro. Entonceslos vapores de ácido sulfúrico escapan al sobrecalentamiento del resíduo. Recogerlo en 0.25 ml de ácidoclorhídrico 1:1, 0.25 ml de ácido nítrico 1:10 y 5 ml
de agua. Continuar como en el procedimiento A, partiendo de la adición de la sal nitroso-R. Medir la transmitancia a 500mu. Correr un blanco a través del
procedimiento.

Suelos

Puesto que el cobalto contenido en los suelos — puede estar abajo de l p.p.m., un agente sensitivo — así como la sal nitroso-R, nitrosonaftol o nitrosocre sol debe ser usada para la determinación. Cuando elcontenido total de cobalto de la muestra esta para — ser determinado, la descomposición con ácido fluorhídrico es aconsejable, pero el ácido perclórico puedeser usado en muchos casos³⁷.

Digerir 1-2g de muestra finamente pulverizada -por una hora a temperatura de ebullición con 5 ml deácido perclórico al 60% en un pequeño horno cubierto.
Entonces evaporar prácticamente todo el ácido perclórico. Añadir 20 ml de ácido clorhídrico lN y digerir
(cubierto) cerca del punto de ebullición por 15 minutos. Filtrar a través de un pequeño papel de textura
fina, lavar con 10 de ácido clorhídrico caliente 0.1N
y entonces con agua. Recolectar el filtrado y lavaren un matraz volumétrico de 50 ml y diluír al volu-men. Analizar una alícuota (o la muestra íntegra) pa
ra cobalto por el método de extracción de 2-nitroso-l-naftol.

Oxidos de Cobalto negro y gris

Procedimiento:

Descomponer lg de la muestra con 15 ml de ácidoclorhídrico, 15 ml de ácido nítrico, añadir 10 ml deácido sulfúrico 1:1 y vaporizarlo. Si el resíduo noes blanco o es una gran cantidad, se debe filtrar, -calcinar y transferir a un recipiente de platino, nue
vamente se debe descomponer con ácido fluorhídrico yvaporizar con ácido sulfúrico, después adicionar al filtrado principal éste resíduo. Agotado el vapor de
los metales del grupo 2 con ácido sulfhídrico, fil--trar, expulsar el ácido por ebullición, agregar peróxido de hidrógeno, hervir y enfriar. Hacer la solu-ción amoniacal fuerte y determínar el cobalto por e--lectrólisis.

Cobalto en Cobalto Metálico

Procedimiento:

Determinar el cobalto por electrólisis después de su descomposición con ácido nítrico, ácido clorhídrico y ácido sulfúrico, se debe seguir el procedimiento de manera similar como se siguió para los óxidos.

Cobalto en Ferrocobalto

Procedimiento:

Disolver una muestra de 0.5g en 10 ml de ácido - nítrico, 10 ml de ácido clorhídrico y vaporizar con - 10 ml de ácido sulfúrico 1:1. Agotado el gas de losmetales del grupo 2 con ácido sulfhídrico, filtrar y-expulsar el ácido por ebullición, agregar peróxido de hídrógeno, hervir y enfriar. Eliminar el fierro por-el procedimiento para el óxido de cinc, éter o separaciones con fosfato de sodio y determinar el cobalto - electrolíticamente.

Cobalto en Niquel Metálico

Procedimiento:

Disolver una muestra de 5.0g en ácido nítrico yácido clorhídrico, agregar 10 ml de ácido sulfúrico -1:1 y evaporar. Agotado el gas de los metales del -grupo 2 con ácido sulfhídrico, filtrar, hervir y oxidar con peróxido de hidrógeno. Eliminar el fierro -- con óxido de cinc o éter, precipitar el cobalto con - α-nitroso-β-naftol, calcinar para oxidar, disolver en ácido clorhídrico, agregar ácido sulfúrico y evaporar, electrolizar el cobalto en solución amoniacal. Checar el niquelado disuelto para niquel con dimetilglio xima y restarlo, si es necesario.

Para concentraciones muy pequeñas de cobalto enniquel metálico, el cobre puede ser eliminado por e-lectrólisis o con ácido sulfhídrico y el cobalto de-terminado colorimétricamente con la sal nitroso-R.

Un buen método de rutina para cobalto en niquelmetálico es el procedimiento potenciométrico, ya queel cobre, fierro y niquel no requieren ser separadosde la solución.

Cobalto en Uniones de Carburos

Procedimiento:

La descomposición de tungsteno y otros carburoses usual efectuarlos en un recipiente con ácido nítrico y ácido fluorhídrico, o por fusión con peróxido de sodio en un crisol de niquel. El cobalto puede seredeterminado por uno de los métodos estándar, así como titulación potenciométrica.

Oxido de Cobalto

Frecuentemente es necesario en las minas e indus trias metalúrgicas diferenciar el óxido de cobalto -- del sulfuro de cobalto. El siguiente procedimiento --

es aplicable a minerales y productos concentrados. - Está basado en la acción de solventes selectivos de - ácido sulfúrico diluído o ácido clorhídrico en presencia de ácido fluorhídrico y el agente de reducción, - ácido sulfuroso, en minerales de cobalto oxidado.

Procedimiento:

Dependiendo de la cantidad de óxido de cobalto - presente en el material y en el método analítico usado para el cobalto, seleccionar una muestra con un peso que facilite la correcta determinación del cobalto, por ejemplo, un mínimo de 25g de muestra deben ser to mados si el cobalto es precipitado con omitroso-p--- naftol y pesado como óxido o determinado electrolíticamente. Si el procedimiento colorimétrico con sal - nitroso-R es empleado en algunas muestras, un peso de 0.25g basta.

En general, agregar 15-25 ml del 10% del volumen de ácido clorhídrico saturado con bióxido de azufre o del 5% por volumen de ácido sulfúrico saturado con -- bióxido de azufre, para cada gramo de material en unmatraz Erlenmeyer tapado o un vaso de precipitado cubierto. Cuando la efervescencia inicial y el ataquese ha calmado, añadir 0.1-0.3 ml de ácido fluorhídrico por gramo de muestra. Para muestras grandes éstas cantidades de ácido fluorhídrico pueden ser reducidas p proporcionalmente.

Agitar el matraz o vaso de precipitado por 10-15 segundos cada 10 minutos durante una hora, permitir -

que repose una hora y nuevamente agitar brevemente en intervalos de 10 minutos durante las 3 horas. Fil—trar la muestra a través de un papel Whatman No. 40 y lavar cuidadosamente con agua caliente. Para el fil—trado agregar 10 ml de ácido sulfúrico 1:1, si es necesario, hervir con bióxido de azufre y evaporar los—humos de trióxido de azufre. Enfriar, diluír, hervir la solución de sales y eliminar el cobre y otros meta les del grupo 2 con ácido sulfhídrico.

Filtrar cuidadosamente el cobre y otros sulfuros y lavar bien con agua acidulada con ácido sulfhídrico. Hervir con ácido sulfhídrico el filtrado y proceder - con la determinación de cobalto por cualquier método-estándar.

Cobalto Metálico en Productos Fundidos

El siguiente procedimiento basado en el reportede Smirnov y Mishin ha dado buenos resultados en varios productos fundidos.

Procedimiento:

A 2g de escoria de 200 mallas, agregar 50 ml desolución de cloruro mercúrico al 7%. Hervir un minuto, filtrar a través de un papel Whatman No. 42 y lavar cuidadosamente con agua caliente. Se lleva a cabo la siguiente reacción:

$$Hg^{++} + Co \longrightarrow Hg + Co^{++}$$

El cobalto metálico pasa dentro del filtrado con

el cloruro y puede ser determinado por cualquier procedimiento apropiado.

Los siguientes elementos si se presentan en forma metálica, serán extraídos junto con el cobalto: — Mm, Cr, Fe, Ni, Bi y Cu. El óxido cobaltósico, Co₃0₄, es insoluble en solución de cloruro de mercurio y elóxido cobáltico, Co₂0₃, es solamente soluble al punto de 0.1-0.3%. El óxido cobaltoso, sin embargo, parece ser ligeramente soluble. El grado de solubilidad esuna dificultad para determinarlo, ya que esta mezclado invariablemente con Co₃0₄ y Co₂0₃. El sulfuro decobalto y el silicato de cobalto son aparentemente in solubles en la solución de cloruro de mercurio.

Notas:

Cuando se determina cobalto en el filtrado, es necesario recordar los siguientes hechos. Los procedimientos de o-nitroso-p-naftol y tiocianato de amonio pueden ser aplicados directamente, mientras los métodos electrolíticos o sal nitroso-R deben ser precedidos por eliminación de mercurio con ácido sulfnídrico. Al usar el exceso de cloruro de amonio al pro
cedimiento potenciométrico es directamente aplicable.

Diferenciación de Oxidos de Cobalto

Procedimiento:

Colocar lg de la muestra finamente en el fondo - de un matraz Erlenmeyer de 250 ml con 20 ml de agua y agitar bien hasta que todas las partículas sean comple

tamente mojadas. Agregar 30 ml de ácido acético glacial y conectar al matraz un condensador de reflujo.Hervir suavemente por una hora. Verter el contenidodel matraz sobre un crisol de vidrio tarado y lavar bien con agua caliente. Secar a peso constante en el
horno a 105°C.

El óxido cobaltoso, CoO, es soluble en ácido acético bajos estas condiciones, sin embargo, los óxidos altos Co₂O₃ y Co₃O₄ son insolubles. El sulfuro de cobalto es virtualmente insoluble en ácido acético diluído, bajo estas condiciones y en consecuencia, el óxido cobaltoso puede ser separado del sulfuro de cobalto por éste procedimiento.

Análisis de Estelita y otras Aleaciones a base de Cobalto

La reciente demanda de aleaciones de alta temperatura ha abierto grandemente el campo de aplicacióna a las aleaciones de alto cobalto. Inclusive para mantener su solidez a temperaturas elevadas muchos materiales a base de cobalto, así como la estelita, po--seen una resistencia excepcional al deterioro y a lacorrosión. El análisis de una típica estelita es dada aquí como representativa de ésta clase de aleaciones, pero puede ser modificada como se desee o convenga al material bajo examen.

Preparación de la Muestra:

Reducir el material lo más finamente que sea posible, sin introducción de contaminación significante de la abrasión del mortero. Pesar una muestra de -0.5-1.0g dentro de un vaso de precipitado de 300 ml,agregar varios mililitros de agua y de 10-20 ml de ácido perclórico. Vaporizar con ácido perclórico. En
friar, agregar 75 ml de agua caliente y permitir la digestión al lado de la plancha caliente durante unahora. Filtrar a través de un papel Whatman No. 40, lavar cuidadosamente con ácido clorhídrico al 5% caliente y finalmente con agua caliente.

Lavar el precipitado de tungsteno y el materialinsoluble, colocarlo dentro del vaso de precipitado original, agregar 5-10 ml de hidróxido de amonio y -hervir la solución hasta que el tungsteno es disuelto y el hierro cuajado. Filtrar a través de un papel ytransferir el filtrado a una cápsula de platino tarado, lavar el resíduo sobre el papel filtro con agua caliente y evaporar, el filtrado en la cápsula de pla tino colocarlo en una plancha caliente. Extender elpapel filtro en el interior del vaso de precipitado,lavar el resíduo con una botella de lavado conteniendo ácido clorhídrico al 25% caliente y finalmente lavar con agua. Doblar el papel y ponerlo dentro de un crisol de platino que es colocado sobre la plancha ca liente. Repetir el tratamiento del ácido perclóricocon el resíduo, la solución ácida pasa al filtrado -principal, el extracto de amonio a la cápsula de platino y el papel filtro al crisol de platino.

Cobre, Cobalto, Niquel, Manganeso y Fierro

Procedimiento:

Combinar los filtrados de los tratamientos con - ácido perclórico. Separar el cobre por evaporación a sequedad, ajustando la acidez con ácido clorhídrico o ácido sulfúrico a 5-10% y tratamiento con ácido sulfhídrico. Determinar el cobre por el método del yodo- u otro método apropiado. El cobalto puede ser determinado por el método potenciométrico, después separar el manganeso por medio de nitro-clorato. El cobalto- puede ser también determinado por of-nitroso-p-naftol- después de la separación de fierro con óxido de cinc, o por cualquier otro procedimiento.

Para altas aleaciones de cobalto donde la gran - exactitud del procedimiento electrolítico es requerida, eliminar el fierro con óxido de cinc y precipitado el cobalto con œnitroso penaftol. Filtrar el precipitado voluminoso sobre un papel de 15cm Whatman No. 42, lavar cuidadosamente y calcinar el resíduo detenidamente en un gran crisol de platino. Disolver el 6-xido de cobalto en ácido clorhídrico, añadir ácido - sulfúrico y evaporar. Enfriar, hacer la solución amo niacal, añadir el exceso usual y realizar la electrólisis.

El niquel puede ser separado por dimetilglioxima y pesado como tal o determinado electrolíticamente.

El manganeso puede ser separado por filtración -

después de la oxidación del fierro con persulfato depotasio, siguiendo la separación de cobre con ácido su sulfhídrico y después puede ser determinado por el -procedimiento de bismutato.

El fierro puede ser determinado volumétricamente con dicromato después de precipitación con hidróxido-de amonio, siguiendo la separación del cobre con ácido sulfhídrico y subsecuentemente hirviendo y oxidando al fierro.

Fierro y Acero

El camino simplista para determinar en un minuto cantidades de cobalto en materiales ferrosos es por - extracción con 2-nitroso-l-naftol³⁸, es el método recomendado.

Un procedimiento de otro tipo, utiliza cromato—grafía de adsorción de intercambio iónico del quelato aniónico Cobalto nitroso-R³⁹. Cuando una solución de ácido perclórico del complejo de cobalto es corrido a través de una columna de alúmina, la cual se lava con ácido perclórico, el complejo y el exceso de agente — son adsorbidos por cambio con ión perclorato; otros — metales, no combinados con sal nitroso-R, pasan a través de la columna. El exceso de agente entonces es — eluído con ácido nítrico diluído caliente, y finalmente el complejo de cobalto es eluído con ácido sulfúrico diluído y determinado fotométricamente. Este procedimiento puede ser aplicado en presencia de Cu, Zn,

Ni y Cr, aunque parece que los resultados tienden a - ser altos cuando la proporción de cromo y niquel para cobalto es desfavorable. Así un acero con una proporción de 18:9 (Cr:Ni) da 0.092% (promedio) de cobalto, comparado al valor certificado de 0.084. Un língotede fierro conteniendo 0.006% de cobalto da 0.005%.

Procedimiento:

Preparar la columna de alúmina colocándole va--rias cuentas de vidrio y 3cm de algodón no adsorbente
en el fondo de una columna de tipo plata reductora yadicionándole una mezcla pastosa de alúmina de adsorción para dar un fondo de 5-6cm de sólidos. Pasar -ácido perclórico lM a través de la columna hasta queel efluente es fuertemente ácido y entonces lavar con
agua para eliminar el exceso de ácido.

Disolver 0.5g de acero al carbón ordinario o fiero fundido en una mezcla de 5 ml de ácido perclórico 12M y 10 ml de agua. Agregar l ml de ácido nítrico - concentrado y hervir varios minutos para oxidar el -- hierro ferroso. Para toda la solución o una alícuota agregar 5 ml de sal nitroso-R al 1% y suficiente acetato de amonio 4M parallevar a un pH 5.0-5.5. Calentar a ebullición y adicionar 0.5 ml de ácido perclórico 12M para cada mililítro de acetato de amonio 4M -- usado. Enfriar a temperatura ambiente.

Pasar la solución a través de la columna de alúmina en una proporción de 15-20 ml por minuto. El -complejo de cobalto forma una banda roja en el tope de la columna seguido más abajo por una banda difusa-

amarilla del exceso de agente. Lavar la columna conácido nítrico lM (libre de ácido nitroso) caliente — (70-80°C) hasta que el eluente esté incoloro. Usualmente con 200 ml de solución de lavado es suficiente. La banda de cobalto puede exudar a varios milímetros, sin embargo no produce ningún daño.

Finalmente, eluír el complejo de cobalto con ácido sulfúrico la pasando a través de la columna en una proporción de 5-10 ml por minuto, hasta que el eluente esté incoloro. Usualmente 50 ml serán requeridos. Diluír la solución en 100 ml en un matraz volumétrico y obtener la absorbancia a 500mm. Preparar la curvaestándar con cantidades conocidas de cobalto, las cuales se tratan similarmente. Si los estándares no son cromatografiados, se debe aplicar una corrección porabsorción de luz por el exceso de agente.

La columna de alúmina puede ser recargada por — tratamiento con hidróxido de sodio lM, agua y ácido – perclórico lM. La capacidad media de la alúmina es – apróximadamente de 3mg de cobalto por mililítro de columna.

Aleaciones no Ferrosas y Componentes

Para muchos materiales de éste tipo, el método - de extracción 2-nitroso-l-naftol suministra un simple y exacto método de determinación. Mucho cobre puedeser separado primero. Probablemente el mejor caminopara hacer esto es por deposición electrolítica de la solución ácida.

La sal nitroso-R debe ser un agente adecuado para algunas muestras 40. El tiocianato-acetona ha sido usado para determinar cobalto en sales de niquel; pequeñas cantidades de cobre y fierro se hacen inofensi vas con tiourea y ácido ascórbico 41.

Biomateriales

La sal nitroso-R es usada como agente en muchosprocesos, o-nitrosocresol en unos cuantos 42. Ahora que los métodos de extracción de nitrosonaftolato decobalto han sido bien desarrollados, parece que los procedimientos anteriores para el cobalto en biomuestras pueden ser simplificadas y mejoradas. No hay -ninguna razón aparente porque el método 2-nitroso-1-naftol no pueda ser aplicado esencialmente después de
la destrucción de material orgánico por secado o lava
do. Sin embargo, puesto que los datos comprobados no
son aprovechables, hemos seleccionado el siguiente -procedimiento 43 como un conocimiento para dar resulta
dos confiables de cobalto en biomateriales, incluyendo muestras difíciles (hueso).

Este procedimiento aprovecha la extractabilidaddel cobalto-l-nitroso-2-naftolato con cloroformo como
una efectiva medida de separación del cobalto de la mayoría de los elementos presentes en las cenizas detejido y hueso. El complejo de cobalto (III) es formado en solución acuosa a pH 3-4 en presencia de ci-trato y entonces es extraído. La transformación completa de cobalto dentro del complejo requiere apróxi-

madamente una media hora de reposo, especialmente enpresencia de mucho fosfato (el cual debe estar presen
te como ortofosfato, no de polifosfatos). La extracción de hierro férrico no tiene lugar en presencia de
exceso de fosfato. El cobre en la extracción es eliminado cuando se lava con ácido clorhídrico. Aparentemente cantidades apreciables de niquel no acompañan
al cobalto.

La determinación de cobalto es hecha con sal nitroso-R después de la destrucción de la materia orgánica, en la evaporación de cloroformo extraído con ácido nítrico en presencia de sulfato de sodio; el último ayuda a la oxidación por empleo del ácido nítrico a altas temperaturas y evitando la pérdida de co-balto por adsorción en el vidrio. El ácido fosfórico es usado para tratar al residuo; cualquier complejo de fierro que ha acompañado al cobalto. La disocia-ción de otro metal nitroso-R, sales complejas que pue den ser formadas es llevado a cabo con ácido clorhí-drico y ningún intento es hecho para destruír el exce so de agente. Se mide la absorbancia a 530mu, dondeel exceso de agente absorbe pero ligeramente y el com plejo de cobalto muestra alrededor de la mitad de absorción máxima.

Tanto como 25mg de Fe(III) ó lmg de Fe(II) no interfiere. El niquel (5mg) no produce ningún efecto.—
El cobre no da ninguna coloración, pero tiende a causar resultados bajos (-2% con lmg). Si es necesario, el cobre puede ser extraído con ditizona. Cantidades

de microgramos de cobalto añadido a 10g de harina dehueso (equivalente a 25mg de hueso ordinario) mostraron una recuperación promedio del 95%. Poco a poco varios cientos de p.p.m. de cobalto pueden ser determinadas.

Solución Especial:

Citrato de Sodio. Disolver 500g de la sal hidra tada en agua y diluír a alrededor de 900 - ml. Ajustar a pH 9 con hidróxido de sodio y extraer con una solución fuerte de ditizona en cloroformo hasta que un extracto - verde es obtenido. Ajustar el pH a 7 conácido cítrico y extraer el exceso de ditizona con cloroformo. Diluír la solución - acuosa a un litro.

Sulfato de Sodio. - 10g de sal anhidra en 100 mlde solución.

Acetato de Sodio. - 50g del trihidrato en 100 mlde solución.

1-nitroso-2-naftol.- Disolver 2.5g en 125ml de - ácido acético glacial y diluír a 250 ml -- con agua.

Procedimiento:

Muestras de tejido y hueso excediendo 15g son — convenientemente convertidas a ceniza en una cápsulade sílice (o porcelana) a temperatura arriba de 700° C. Pequeñas muestras pueden ser convertidas a cenizas hú

medas como sigue. Disolver el hueso en ácido nítrico l:l por calentamiento por 1-2 horas en un baño de vapor. Tratar ésta solución, así como los tejidos, con ácido nítrico concentrado en porciones pequeñas, primero a una temperatura baja para evitar un violento - relampagueo. Cubrir el vaso de precipitado con un vidrio de reloj después del agua es alejado. Cuando la acción cesa, enfriar y agregar otra porción de ácido. Gradualmente elevar la temperatura de la placa caliente a alrededor de 400°, y reducir las porciones de - ácido nítrico sólo al mínimo requerido para humedecer las cenizas completamente. Una ceniza blanca ácida - debe finalmente ser obtenida, pueden ser cenizas se-cas o húmedas.

Aislamiento del Cobalto:

Disolver la ceniza en un exceso de ácido nítrico l:l y evaporar a sequedad en un período de l-2 horasen un baño de vapor, separando el vaso del calenta---miento tan pronto como el ácido es evaporado. Disolver las cenizas del tejido en 25 ml de ácido fosfórico l:49; las cenizas del hueso en 25 ml de agua, al cual se agrega ácido nítrico en porciones de 1/4 ml hasta que una solución límpia es obtenida por calentamiento suave.

Transferir la solución fria a un embudo de separación, adicionar una gota de indicador naranja de me tilo (0.1%) y entonces el citrato de sodio, para darun color naranja (pH 3-4). Añadir 5 ml de l-nitroso2-naftol y dejar en reposo por una hora con agitación ocasional. Extraer el complejo de cobalto por agitación vigorosa durante 3 minutos con porciones de 10 - ml de cloroformo hasta que el extracto incoloro es obtenido (usualmente 3 extracciones son requeridas). A gitar los extractos combinados con 25 ml de ácido clor hídrico 1:99 por 2 minutos. Escurrir el cloroformo - dentro de un vaso de precipitado. Recuperar cualquier traza de cobalto en la fase acuosa al agitar ésta con 5 ml de cloroformo por un minuto y combinar con los - extractos previos.

Evaporar el cloroformo en un baño de vapor y lle var el resíduo dentro de la solución con 0.5 ml de ácido nítrico. Agregar l ml de solución de sulfato de sodio y evaporar a sequedad en una placa caliente. Cu brir el vaso de precipitado con un vidrio de reloj. agregar 1 ml de ácido nítrico y calentar con agitación temporal hasta que las cenizas se disuelvan. Conti-nuar el calentamiento hasta que las sales son separadas y descompuestas (óxidos de nitrógeno). Completar el procedimiento de las cenizas al agregar adicionalmente porciones de 0.5 ml de ácido nítrico con incremento de temperatura arriba de 400°C como en las ceni zas originales. Un total de 3-4 ml de ácido nítricoserá requerido. Cuando una ceniza blanca ha sido obtenida, añadir la última porción de ácido y examinarpara ver si es incolora y no oleosa. Evaporar el áci do en un baño de vapor.

Determinación de Cobalto:

Disolver el resíduo en 5 ml de ácido fosfórico - 1:49; la solución debe estar límpia. Adicionar 1.0 - ml de sal nitroso-R al 0.1% y 2.0 ml de solución de - acetato de sodio mezclando. Calentar en el baño de - vapor por 3 minutos exactamente, añadir 0.75 ml de -- ácido clorhídrico concentrado y continuar calentando-por 2 minutos más. Enfriar el vaso de precipitado en agua y diluír la solución a 10 ml en un matraz volumé trico. Medir la absorbancia a 530mu. Correr un blan co a través del procedimiento. Los colores son estables por un lápso de un día.

Preparar la curva estándar. Hacer un diagrama - de absorbancia contra concentración de cobalto y debe dar una línea recta.

Detección de Cobalto en Caña de Azúcar

El cobalto puede ser detectado por medición delcolor rojo-violeta, el cual se forma cuando el dician
diamidina es adicionado a una solución fuertemente al
calina de una sal de cobalto conteniendo caña de azúcar. El siguiente procedimiento es recomendado por Grossmann y Heilbron.

Procedimiento:

Libre la solución de un exceso de ácido por evaporación se alcaliniza con hidróxido de amonio. Se agrega 10-20 ml de una solución de caña de azúcar al-10%, un exceso de solución de sulfato de diciandiamidina al 10% y una solución de hidróxido de sodio. Un color rojo-violeta es producido con una fracción de - un miligramo de cobalto, y éste puede ser observado - en presencia de más de 100 veces de niquel, puesto - que el precipitado cristalino de niquel diciandiamidi na rápidamente se asienta.

- 1.- E. Boyland, Analyst, 71, 230 (1946) formó el complejo de cobalto a pH 4-9, extrayéndolo con tetra cloruro de carbono y agitando el extracto con ácido clorhídrico concentrado para llevarse el cobre, el fierro y algunos otros metales dentro de la fase acuosa. Un procedimiento para la determina---ción de cobalto es descrito.
- 2.- Un procedimiento avanzado fué dado por R. Paulais, Ann. Pharm, Franc, 4, 101 (1946), quien extrajo el complejo de cobalto a pH 3-4 con cloroformo en presencia de fosfato para envolver el hierro fé-rrico.
- 3.- H. R. Marston y D. W. Dewey, Australian J. Exptl. Biol. Med. Sci, 18, 343 (1940).
- 4.- Del Koroleff aparece un valor de 5 x 10⁻⁴ para Ken un medio de citrato 0.2M (determinado a pH --6.5), nosotros calculamos para pH 7 que:

$$\left[\text{Co(HDz)}_{2}\right]_{\text{CCl}_{4}} / \leq \left[\text{Co}\right]_{\text{H}_{2}}^{\text{H}_{2}} = 8000$$

cuando $\left[\text{HDz}\right]_{\text{CCl}_{4}}^{\text{H}_{2}} = 0.004$

Sin embargo, un equilibrio fijo es calculado lentamente a éste pH, así que después de varios minu tos de agitar la extracción no debe estar completa.

5.- N. S. Bayliss y R. W. Pickering, Ind. Eng. Chem.Anal. Ed., 18, 446 (1946). Instrucciones ligera
mente diferentes son dadas por Campen y Geerling.
Ellos prefieren la adición de amoniaco al final -

- después de la destrucción del tiocianato, por temer la precipitación de hidróxido de cobalto. Ellos tomaron el resíduo en ácido nítrico O.lN.
- 6.- R. A. Sharp y G. Wilkinson, J. Am. Chem. Soc., 77, 6519 (1955). Varios solventes fueron probados.
- 7.- La extracción contínua de cloruro férrico por é-ter es aplicada por K. J. McNaught, Analyst, 62,-467 (1937), en la determinación de cobalto en limonita.
- 8.- R. E. Thiers, J. F. Williams y J. H. Yoe, Anal. Chem., 27, 1725 (1955). La separación es aplicada en el aislamiento de cobalto a partir de sangre, con relativamente pequeñas cantidades de figro, niquel, etc., presentes. La recuperación -- promedio de cobalto es de alrededor del 95%. Cf. K. A. Kraus y G. W. Moore, J. Ann. Chem. Soc., 75, 1460 (1953).
- 9.- V. North y R. C. Wells, Ind. Eng. Chem. Anal. Ed., 14, 859 (1942), W. E. Nichol, Can. J. Chem., 31, 145 (1953), precipita fosfato férrico a pH 2.5 -- por hidrólisis lenta de urea.
- 10.- El fierro no debe estar presente en estado ferroso.

- 12.- K. J. McNaught, Analyst, 67, 97 (1942); New Zealand, J. Sci. Technol., 30A, 109
- 13.- R. Gallego, W. B.Deijs y J. H. Feldmeijer, Rec.trav. chim. 71, 987 (1952), han investigado sistemáticamente el procedimiento nitroso-R, en elcual se usa el bromo para destruír el exceso deagente. Ellos usan ácido clorhídrico en lugar de ácido nítrico, con sulfuro para eliminar lasúltimas trazas de bromo. La absorbancia es medida a 420 mp.
- 14.- P. B. Olson, University of Minnesota, 1948.
- 15.- Del reporte dado por R. S. Young, E. T. Pinkney-y R. Dick, Ind. Eng. Chem., Anal. Ed., 18, 474 (1946), se puede concluír que 5mg de Al, Zn, Mg-y Ca no interferirán bajo las condiciones de éste procedimiento; arriba de 2.5mg de Mn y 0.5mg-de Cr pueden estar presentes. El cianuro, peróxido, persulfato y agentes reductores no deben encontrarse en la muestra.
- 16.- Entre otros: E. B. Kidson y H. O. Askew, New Zea
 land, J. Sci, Tec., 21B, 178 (1940); H. T. Mac-pherson y J. Stewart, Biochem, J., 32, 763 (1938);
 J. N. Pascual, W. H. Shipman y W. Simon, Anal. Chem., 25, 1830 (1953); W. H. Shipman, S. C. Foti y W. Simon, ibid., 27, 1240 (1955); W. H. --Shipman y J. R. Lai, ibid, 28, 1151 (1956). Este último autor usa bromuro de potasio en solu-ción de ácido nítrico para destruír el exceso de

agente y medir la absorbancia del complejo de cobalto a 425mµ. Los cloruros deben ser eliminados.
Un número de componentes muy similares en conducta a la sal nitroso-R han sido propuestos como -agentes para el cobalto, pero no es evidente quetengen alguna ventaja. W. M. Wise y W. W. Brandt,
Anal. Cnem., 26, 693 (1954), describen el uso del
ácido 2-nitroso-l-naftol-4-sulfónico. No es tansensitivo como la sal nitroso-R para el cobalto.

- 17.-Si se desea destruír el exceso de agente (como se ría necesario si el color es comparado en el colo rímetro Duboscq), agregar 0.5 ml de agua-bromo al 0.2M en éste punto y dejar la solución en reposopor 5 minutos. Entonces hervir durante un minuto para desechar el bromo.
- 18.- A. Claassen y W. Westerveld, Rec. trav. chim., 67, 720(1948). Estos autores reportan que los -óxidos de nitrógeno son muy nocivos en presenciade pequeñas cantidades de cobre, que a solas no darian resultados bajos para el cobalto. Los siguientes elementos está establecido no interfieren en el procedimiento de acetato cuando 20mg es
 tan presentes en 100 ml de solución de plata, --tungsteno, molibdeno, plomo, cadmio, boro y fluor
 (200mg); 2 veces cuando mucho la sal nitroso-R es
 usada como en el procedimiento de arriba.
- 19.- T. C. J. Ovenston y C. A. Parker, Anal. Chim. Ac ta 4, 142 (1950).

- 20.- A. Claassen y A. Daamen, Anal. Chi, Acta, 12, -547 (1955). Este procedimiento está basado en otro método avanzado de H. Baron, Z. Anal. Chem., 140, 173 (1953), quien usa tolueno como extrac-tante. C. E. Cardini. W. Jung y M. Fuksman, Ana les Asoc. Quim. Argentina, 31, 191 (1943), prime ro propusieron el método de extracción. Siempre ver Boyland . Para el uso de l-nitroso-2-naftol con tetracloruro de carbono como extractante, -ver W. E. Nichol, Can, J. Chem., 31, 145 (1953). N. Oi, J. Chem. Soc. Japan, Pure Chem. Sect., 76, 413 (1955), usa el mismo agente con doroformo co mo extractante. Lundquist et al 22 del mismo modo extrajo con cloroformo, con absorción medidaa 317 ó 425mu pero su procedimiento no incluye eliminación del exceso de agente. Los principales métodos de nitrosonaftolato (por ejemplo. F. W. Atack, J. Soc. Chem, Ind., 34, 641 (1915)), no involucran la extracción. Estos ya no son de mucho interés.
- 21.- 10 ml de citrato conservan 350mg de fierro en so lución. Cuando se determine cobalto en acero se debe usar 15 ml de citrato para una muestra de 0.5g y 25-30 ml para lg. Cuando el pH es ajusta do con hidróxido de sodio un precipitado de hi-dróxido férrico se forma usualmente; puede ser disuelto por calentamiento de la solución. Si la solución está libre de sales de amonio, el ajuste de la acidez es más convenientemente hacer la con amoniaco.

- 22.- G. H. Ellis y J. F. Thompson, Ind. Eng. Chem., -Anal. Ed., 17, 254 (1945). El m-metoxi-o-nitrosofenol ha sido usado para la determinación de cobalto por T. Torii, J. Chem. Soc. Japan, Pure-Chem. Sect., 76, 328 (1955).
- 23.- M. H. Perry y E. J. Serfass, Anal. Chem., 22, -- 565 (1950).
- 24.- La composición del complejo está en discusión. Indudablemente varias especies pueden ser formadas, dependiendo de la concentración del tiocianato. Bajo condiciones más o menos similares -descritas en el procedimiento, la existencia deCo(CNS) es favorecida por la mayoría de los au
 tores, aunque algunos demandan que Co(CNS) esla especie predominante. A bajas concentraciones de tiocianato, complejos tri y tetratiociana
 tos son formados en un medio de acetona según -L. I. Katzin y E. Gebert, J. Am. Chem. Soc., 72,
 5659 (1950). El di y el tritiocianato se ha establecido que son formados en isopropil y butilalcohol.
- 25.- Para un procedimiento con alcohol etílico consultar N. Uri, Analyst, 72, 478 (1947). En un medio alcohólico al 50% la intensidad del color se vuelve constante a alrededor del 15% de la concentración de tiocianato de amonio.
- 26.- E. S. Tomula, Z. Anal. Chem., 83, 6 (1931). Ver adicionalmente A. K. Babko y O. F. Drako, Zavadskoya Lab., 16, 1162 (1950).

- 27.- R. E. Kitson, Anal. Chem., 22, 664 (1950). Consultar éste artículo para determinaciones simultáneas de cobalto, cobre y fierro con tiocianato acetona por medición de transmitancia a 380, 480 y 625mu.
- 28.- R. S. Young y A. J. Hall, Ind. Eng. Chem., Anal. Ed., 18, 265 (1946). La ciclohexanona ha sido también usada como extractante. S. Ikeda, Sci., Repts. Research, Insts. Tohoku Univ. Ser. A., 6, 417 (1954), recomienda una mezcla de n-butil alcohol y etil acetato en una relación de volumende 1:5; S. Hirano y M. Suzuki, Japan Analyst, 2, 316 (1953), prefiere una mezcla de éter e isopentanol.
- 29.- W. A. C. Campen y H. Geerling, Chem. Weekblad, 48, 193 (1952), previenen las interferencias cau sadas por pequeñas cantidades de fierro, con la-extracción con citrato a pH ajustado; y del co-bre, por lavado del extracto con una solución conteniendo tiourea, acetato de amonio y tartrato.
- 30.- H. E. Affspring, N. A. Barnes y H. A. Potratz, Anal. Chem., 23, 1680 (1951).
- 31.- K. W. Ellis y N. A. Gibson, Anal. Chim. Acta, 9, 275 (1953). Prefieren el o-diclorobenceno como-extractante porque es poco volátil.
- 32.- M. Ziegler, O. Glemser y E. Preisler, Mikrochim, Acta, 1956, 1526 y Angew. Chem., 68, 436 (1956),

determinaron cobalto como tri-n-butil amonio cobaltoticcianato por extracción de alcohol amílico a pH 5-6. La interferencia de Fe y Cu es pre
venida con la adición del fluoruro y del ticsulfato; el error en la determinación de 10 de cobalto en presencia de 200mg de fierro no excedeal 2%. La antipirina es usada como un agente si
milar por E. Sudo, Sci. Repts. Research Insts. Tohoku Univ., 6, 324 (1954). La determinación de cobalto como tetrafenilfosfonio cobaltoticcia
nato es descrito por M. Shinagawa, H. Matsuo y R. Kohara, Japan Analyst, 5, 29 (1956). El cloroformo es usado como solvente. La acidez no ne
cesita ser controlada extrechamente.

- 33.- Se obtiene una gran sensibilidad midiendo la absorbancia en el rango ultravioleta como lo de--muestran R. Lundquist, G. E. Markle y D. F. --Boltz, Anal. Chem., 27, 1731 (1955), quienes especifican una longitud de onda de 312mu para unextracto de alcohol isoamílico. Interfieren ele
 mentos que incluyen al Fe(III), U(VI), Cr(III,VI)
 Ni y Ti.
- 34.- En un método avanzado E. B. Sandell y R. W. Perlich, Ind. Eng. Chem., Anal. Ed., 11, 309 (1939), el cobalto fué determinado con tiocianato-acetona. La sal nitroso-R ha sido substituída para ganar gran sensibilidad, la cual es deseable para rocas silícicas. El viejo método fué ideadohace tiempo, cuando los fotómetros fotoeléctri-

cos no estaban en uso común y se titulaba por -comparación visual de colores por el método de serie de estándares. R. A. Burwash ha probado el presente método por corrimiento de un númerode rocas analizadas antes para cobalto por el mé
todo avanzado de tiocianato, y ha obtenido una buena concordancia. El método de extracción con
2-nitroso-l-naftol se ha visto que es adecuado para rocas de silicato, excepto cuando hay una posible interferencia de platino, pequeñas canti
dades que son introducidas en la descomposiciónde la muestra. Si se aplica este método será mu
cho más simple que otro que se menciona aquí.

- 35.- El ácido sulfúrico es preferible al ácido perclórico porque no facilita la expulsión de todo el fluoruro, y un precipitado molesto se puede formar después en el procedimiento.
- 36.- Una alícuota grande se puede tomar para el cobalto conteniendo apróximadamente l p.p.m.
- 37.- R. S. Holmes, Soil Sci., 59, 81 (1945), establece que el ácido perclórido puede ser usado parala descomposición de más muestras de suelo; esto es importante en minerales no resistentes que pueden no producir todo su cobalto por éste procedimiento. Consultar éste artículo para el uso de o-nitrosocresol como agente del cobalto. H.- Almond, Anal. Chem., 25, 166 (1953), en un método fiel para el cobalto en suelo, hacer uso de la extractabilidad de 2-nitroso-l-naftolato de -

cobalto con tetracloruro de carbono a pH 6.5; el extracto es agitado con una solución de cianuro-de potasio para eliminar al cobre, niquel y el -exceso de agente.

- 38.- La sal nitroso-R ha sido usada en una gran canti dad de trazas de cobalto en acero sin separación de fierro. Así, F. W. Haywood y A. A. R. Wood,-J. Soc. Chem. Ind., 62, 37 (1943), disolvieron la muestra en ácidos sulfúrico y fosfórico, oxidaron con ácido nítrico y aplicaron el método de McNaught. Este procedimiento ha sido modificado por H. G. Short et al, Iron Steel Inst., 176, 63 (1954). R. S. Young, E. T. Pinkney y R. Dick, -Ind. Eng. Chem., Anal. Ed., 18, 474 (1946), de-terminan cobalto en productos metalúrgicos por un proceso similar. H. M. Putsché y W. F. Maloo ly, Anal. Chem., 19, 236 (1947), determinan co-balto en acero por el método del tiocianato de amonio después de la separación del fierro con óxido de cinc. Affspring et al³⁰, usó su método de extracción con tetrafenilarsonio para cobalto en acero. El mismo método es aplicado a aleacio nes de aceros por L. P. Pepkowitz y J. L. Marley, Anal. Chem., 27, 1330 (1955). Para determina--ción de trazas de cobalto en niquel y aleaciones de niquel-fierro, después de la extracción con éter de fierro, con 2-nitroso-l-naftol, ver M. -Pontet, Chim. Anal., 37, 372 (1955).
- 39.- J. A. Dean, Anal. Chem., 23, 1096 (1951). Por ad

- sorción cromatográfica de cobalto 2-nitroso-l-na<u>f</u> tolato en alúmina de una solución de benceno, ver R. O. Bach y A. A. Garmendia, Anales asoc. quim. argentina, 39, 11 (1951).
- 40.- l p.p.m. de cobalto puede ser determinada en com puestos de berilio. Un procedimiento para el cobalto en soluciones de cinc electrolítico es dado por T. Katsura, Japan Analyst, 4, 574 (1955).
- 41.- J. Kinnunen y B. Wennerstrand, Chemist Analyst,-42, 33 (1953).
- 42.- Muchos procedimientos han sido publicados. Unos cuantos desde 1950 pueden ser enlistados.- K.C.- Beeson, J. Assoc. Official Agr. Chem., 36,405 -- (1953); D.Arthur, J.Motzok y H.D.Branion, Can.J. Agr.Sci.,33, 1(1953); E.Jensen, Anal. Chim. Acta 7,561 (1952); H. W. Berkhout y G. H. Jongen, -- Chem. Weekblad, 49,506 (1953); R.L.Gregory, C.- J.Morris y G. H. Ellis, J. Assoc. Official Agr.- Chem., 34,710 (1951); cf. 35,402 (1952) (nitrosocresol). El uso de l-nitroso-2-naftol por cromatografía en alúmina es descrito por G.Middleton y R.E.Stuckey, Chin.Chim.Acta, 1, 135 (1956); el mismo agente de extracción con tetracloruro de carbono es usado por Nichol²⁰.
- 43.- B. E. Saltzman, Anal. Chem., 27, 284 (1955).

Adiciones

La determinación de cobalto en acero, pirita, vidrio y óxido de cinc como tributilamonio hexatiociana to cobaltato (II). M. Ziegler, O. Glemser y E. Preisler, Z. anal. Chem., 158, 358 (1957).

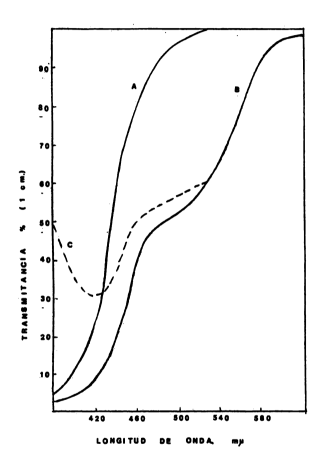
Coprecipitación de trazas de cobalto con hidróxido de aluminio a pH 7.4-9.0 anterior a la determina-ción con sal nitroso-R. T. Imai y K. Seto, Japan Analyst, 7, 4 (1958).

Determinación de cobalto con di-l-naftilcetona - monoxima por extracción del complejo con cloroformo a pH 5-8.5. Mucho fierro y niquel no interfieren. V.-M. Peslikova, V. A. Zagorevskil, V. M. Bochkova y V.-J. Kujnetzov, Vestu. Moskov, Univ., 1957, 117.

Microdeterminación de cobalto en materiales biológicos. B. E. Saltzman y R. G. Keenan, Methods of -Biochemical Analysis (D. Glick, editor), vol. V, p. -181, Interscience, New York, 1957.

Determinación de cobalto en suelos y rocas con - 2-nitroso-l-naftol (extracción con acetato isoamílico). L. J. Clark, Anal. Chem., 30, 1153 (1958).

RESULTADOS

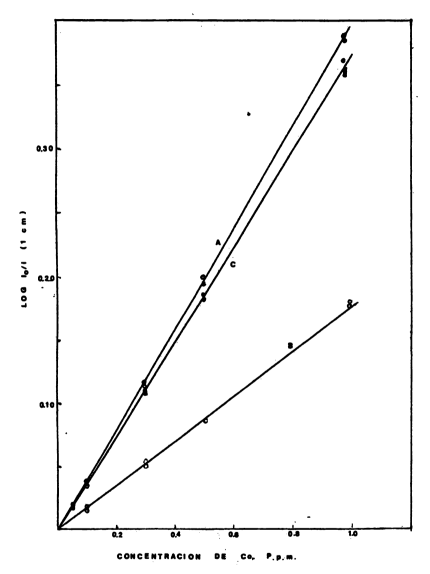


Curvas de transmitancia de: A.- Sales de nitroso-R (0.02% concentración final deagente) con agua; B.- l p.p.m. de cobalto + sales de nitroso-R contra agua; y-C.- l p.p.m. de cobalto + sal de nitroso-R contra sal de nitroso-R (Dato de Claassen y Westerveld).

Efecto de la luz en la intensidad del color de los complejos de las sales de cobalto nitroso-R (Procedimiento B)^a.

		ción en Filtro		
	0 min.	30min.	60 min	.90min.
Blanco con luz natural difusa	0.196	0.192	0.192	0.192
Blanco en la obscuridad	0.200	0.198	0.198	0.198
5 de cobalto, con luz natu ral difusa	0.384	0.384	0.380	0.370
5 de cobalto, en la obscuri- dad	0.388	0.388	0.388	0.386

⁺ Dato de P. B. Olson



Determinación de cobalto con sal nitroso-R por el método modificado de Marston y Dewey (sin destruír elexceso de agente con: A.- Filtro de 420mu y B.- Filtro de 500mu; por el método de McNaught con: C.- Filtro de 420mu. La extinción del blanco substraída en cada caso (Dato de P.B. Olson).

DETERMINACION DE COBALTO CON LA SAL NITROSO-R (Procedimientos en prueba, con un volumen final de 10 ml. El filtro usado tiene una transmisión máxima de 420 mu, exceptocuando se indica lo contrario)

	etales	Cobalto	Cobalto encon	trado, y
	traños sentes:	tomado:	Proc. A	Proc.B
5	Fe(III)	2.0	2.6 ^a , 1.8 ^b	2.2
5	Fe(III)	10.0	10.9 ^a , 10.2 ^b	10.2
10	Fe(III)	2.0	3.2 ^a , 1.9 ^b	2.2
10	Fe(III)	10.0	11.7 ^a , 10.0 ^b	10.2
1	Cu	2.0	1.9	2.0
ı	Cu	10.0	10.5	10.2
5	Cu	2.0	c	1.8
5	Cu	10.0	·c	10.1
10	Cu	2.0		1.8
0.1	Ni	2.0	2.0	2.0
0.1	Ni	10.0	10.2	10.2
0.2	Ni	2.0		2.3

a Filtro con una máxima transmisión de apróximadamente 420mu

b Filtro con una máxima transmisión de apróximadamente 500mu

c Muy poco color producido

Determinación visual de Cobalto por el Método del Tiocianato en medio de Acetona y por el Método de Extracción con Alcohol Amílico:

No.a	Procedimiento:	Metales extraños:	Cobalto tomado:	Cobalto encontrado
.1	Acetona		34	35
2	Acetona		70 [.]	70
3	Acetona		340	350
4	Acetona		3.0	2.5
5	Acetona		12.0	12.0
6	Acetona	35 _y Ni	35	33
7	Acetona	117 _Y Ni	35	39
8	Acetona	210 _y Ni	70	93
9	Acetona	350 _Y Ni	350	330.
10	Acetona	125 _y Ni	12.0	11.3
11	Acetona	50 y Cu	12.0	12.0
12	Alcohol amílico	200 _Y Ni	5	5
13	Alcohol amílico	500 y Ni, 100 y Gu	6	6

Las determinaciones 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9, 10 hechas por Tomula, loc. cit.; 4, 5, 11, 12, 13 hechas por Sandel y Perlich, loc. cit. En el colorímetro Duboscq con el filtro amarillo verdoso usado en los números 6, 7, 8, 9, 10 y entubos de 1 x 8 cm de los números 4, 5, 11, 12, 13 (sin filtro).

DETERMINACION DE COBALTO POR EL METODO DEL TIOCIANATO EN UN MEDIO CON ACETONA

Cobalto Usado:	Cobalto encontrado:	Metales extraños presentes:
34	35	
70	7 0°	
340	350	
35	33	Niquel 35 y
35	39	Niquel 117 γ
70	93	Niquel 210
350	330	Niquel 350 Y
12	11.3	Niquel 125

SENSIBILIDAD DE ALGUNOS METODOS PARA EL COBALTO:

	Sensibilidad: γ Co/cm ² = logIo/I = 0.001
Sal Nitroso-R	0.0019 (420m); 0.0042(520m)
Acido 2-nitroso-l-naftol-4-sulfónico	0.004 (525mjl)
2-nitroso-l-naftol (CHCl ₃)	0.0042 (530m)
o-Nitrosoresolcinol	0.0025 (430mya)
Tiocianato (alcohol isoamílico)	0.055 (620my1); 0.009(310my1)
Tiocianato de tetrafenilarsonio (CHCl ₃)	0.034 (620mp.)
Acido clorhídrico (conc.)	0.2 (625my)

PREPARACION DE LA MUESTRA	TIPO DE ANALISIS:	INDICADOR O AĞENTE:	MEDIO:	INTERF <u>E</u> RENCIAS	COMPLETO FORMADO:	SENSISILIDAD:	COLORACION:	APLICACIONES:
l Separación de cinc y cobalto	Precipitación	Acroleína						
Separación de fierro con óxido de cinc	Precipitación	Oxido de cinc	Neutro				Café	Trabajos minuciosos en i- dentificación de cobalto
3 Separación de fierro con fosfato de sodio	Precipitación	Fosfato de sodio	Acido	Cr, V		0.05g de fie- rro/10ml sol.	Blanco cre- moso	Trabajos de Rutina. <u>Elimi</u> na también Al, Ti, Zr, U.
4 Separación de fierro por medio de éter	Extracción	Eter						
5 Separación por adsor- ción cromatográfica	Cromatografía	Acido clo <u>r</u> hídrico						
6 Extracción con nitro- sonaftol	Extracción	2-nitroso- 1-naftol ó 1-nitroso-				0.2mg/l		Separación de hierro fé rrico, niquel
		2-naftol				1.5mg/1		
7 Extracción con ditizo na	Extracción	Ditizona	Básico					Separación Fe ⁺⁺⁺ , Ti, Cr, V; Rocas, suelos, biomateriales
8 Extracción de comple- jos de tiocianato de- cobalto	Extracción	Alcohol amílico ó éter-al- cohol am <u>í</u> lico	Neutro			86% de Co		Separación del fierro y - del niquel
9 Extracción con cloru- ro de tetrafenilarso- nio o trifenilarsonio	Extracción	Cloruro de tetraf <u>e</u> nilarsonio ó trifenil arsonio	Acido o Neutro	Fe(III) Cu(II), V(V),B		0.5mg de Co	Azul	

IDENTIFICACION CUALITATIVA:	TIPO DE ANALISIS:	INDICADOR O AGENTE:	MEDIO:	INTERFE RENCIAS	COMPLEJO FORMADO:	SENSIBILIDAD:	COLORAPION:	APLICACIONES:
l Acido feniltiohidan toina	Precipitación	Acido feni <u>l</u> tiohidanto <u>i</u> na				Muy sensible	Rosa o rojiza	
2 Sulfuro de amonio	Precipitación	Sulfuro de- amonio	Acido	Grandes cantid <u>a</u> des de niquel			Burbuja azul	•
3 a-nitroso-\$-naftol	Precipitación	α-nitroso- β-naftol	Acido		$c_0 c_{10} H_6 o (no)_3$	O.Olmg	Rojo ladrillo	
4 Nitrito de potasio	Precipitación	Nitrito de- potasio	Acido	Sales - de amo- nio	2K3Co(NO ²)6-3H ² O		Amarilla	
5 Tiocianato de amondo	Precipitación	Tiocianato- de amonio	Acido	Sin in- terfe rencias		Sensitiva	Azul	
6 Sal nitroso-R	Precipitación	Sal nitroso- -R	Acido	Grandes cantid <u>a</u> des de Mn,Ni, Cr			Rojo	
7 Hexametilenetetrami- na	Precipitación	Hexametilen <u>e</u> tetramina					Cristales pris máticos azules	

IDENTIFICACION CUANTITATIVA:	TIPO DE ANALISIS:	INDICADOR O AGENTE:	MEDIO:	INTERFE- RENCIAS:	COMPLEJO FORMADO:	SENSIBILIDAD:	COLORACION:	APLICACIONES:
l Método electrolítico	Electrólisis	Sulfato de amonio	Neutro	Ni,Fe,Cr Cu, Al		Muy santisfa <u>c</u> toria		Oxidos, Prod.fundidos,ale <u>a</u> ciones,ferrocobalto,sulfuros
2 Metodo potenciométri- co con ferricianuro	Potenciomé trico	Ferrician <u>u</u> ro de pot <u>a</u> sio		Mn,V,Cr, Fe		+150mg de Co		Ni metálico, uniones de carbu ro, Co met. en prod. fundidos
3 Método del cianuro	Volumétrico	Cianuro de potasio	Neutro	Ni, otros	Cianuro de Co		Débil opale <u>s</u> cente	
4 Precipitación con 8 hidroxiquinolina	Volumétrico	8-hidroxi- quinolina	Acido		Co hidroxiquino- lato	Excelente		Aleaciones
5 Precipitación con 4 morfolinocarboditioa- to de morfolino	Volumétrico	4-morfoli- nocarbodi- tioato de- morfolino	Neutro	Metales del gru- po: (NH ₄) ₂ S		30–200 ₀ ug Co	Rojo	Grandes cantidades de Cu,Ni, Fe
6 Precipitación con α nitroso-β-naftol	Gravimétrico	α-nitroso- -β-naftol	Acido	Cu, Ag, Bi Sn, Dr, Fe Zr, Ti, V, HNO	сос ₁₀₆ о(ио) ³	0.1g	Rojo ladrillo	Oxidos de cobalto, cobalto metálico en productos fund <u>i</u> dos
7 Precipitación con ni- trito de potasio	Gravimétri co	Nitrito de potasio	Acido	Agentes oxidan tes,aci- dos mine rales li bres,Al, Fe,Cr,al calino - terreos- y sales- de amo nio	2k ₃ co(no ₂) ₆ .3H ₂ 0		Amarillo	Poco usado, para niquelado

IDENTIFICACION CUANTITATIVA:	TIPO DE ANALISIS:	INDICADOR O AGENTE:	MEDIO:	INTERFE- RENCIAS:	COMPLEJO FORMADO:	SENSIBILIDAD:	COLORACION:	APLICACIONES:
8 Métödo 2-nitroso-l naftol	Colorimétri- co	2-nitroso- -l-naftol	Acido	Fe(II),- Sn(II),- Pb, Ni,	Nitrosonaftolato- de cobalto	< 200y de Co		Fe y acero, aleaciones no ferrosa y componentes; suelos, biomateriales
9 Método de nitroso cresol	Colorimétri- co	Nitroso cresol		Fe	Cobalto-o-nitros <u>o</u> cresol	-0.1 _γ		Biomateriales y suelos
10 Método del Acido 3 nitrososalicílico	Colorimétri- co	Acido 3-n <u>i</u> trososali- cílico	Casi - Neutro	Fe en grandes- cantida- des	Nitrososalicilato de cobalto		Café	Determinación en presencia de niquel
ll Método de Ferrician <u>u</u> ro de potasio + amo- nio	Colorimétri- co	Ferrician <u>u</u> ro de pot <u>a</u> sio	Acido ó Neutro	Muchos - metales		Trazas	Rojo	
12 Amonio + H ₂ 0 ₂	Colorimétrico	Amonio + H ₂ 0 ₂			Cobalto amina	Trazas	Rosa	
13 Acido Clorhídrico	Colorimétri- co	Acido clo <u>r</u> hídrico	Acido	Cr, V.		Trazas		
14 Dimetilglioxima	Colorimétri- co	Dimetil glioxima	Neutro		Cobalto dimetil glioxima	Trazas	Café	
15 Método de dimetilgli <u>o</u> xima + Bencidina	Colorimétri- co	Dimetil glioxima + Bencidina	Casi - Neutro			Trazas	Rojo-naran- ja	
16 Método de H ₂ 0 ₂ + bi- carbonato	Colorimétri- co	H ₂ O ₂ + bi- carbonato- de amonio	Neutro		co(co ₃)=	4 p.p.m.	Verde	

	TIFICACION NTITATIVA:	TIPO DE ANALISIS:	INDICADOR O AGENTE:	MEDIO:	INTERFE-	COMPLEJO FORMADO:	SENSIBILIDAD:	COLORACION:	APLICACIONES:
17 Método d senofosf	el ácido ar- otúngstico	Colorimétrico	Acido Ars <u>e</u> nofosfo túngstico	Basico	Sn(II),- Mn,Fe(II Hg(I),Cu iones sulfuros Ni en grandes- cantida- des	Cobalticianuro	1% de Co	Azul	Presencia de 10 veces más de Niquel
18 Método d Bioxido		Colorimétrico	Oxalato + Bioxido de plomo	Acido	400	Co(C ₂ O ₄)=	Trazas	Verde	
19 Método d terpirid		Colorimétrico	Terpiridil hidroclor <u>u</u> ro	Acido, Neutro ó Básico	Fe, Cu, Ni				
20 Método de Perborat	e Alizarina- o de sodio	Colorimétrico	Alizarina- Perborato- de sodio				·10 ⁻⁶		
21 Método sa (Proc.A	al nitroso-R - Acetato)	Colorimétrico	l-nitroso- -2-hidrox <u>i</u> naftaleno- 3,6-disul- fonato de- sodio	Casi - Neutro	Cu, Ni, Fe		l-lo _y de Co	Rojo	Trazas de cobalto, suelo, - plantas y órganos animales
22 Método sa (Proc.B	al nitroso-R - Citrato)	Colorimétrico	l-nitroso- -2-hidroxi naftaleno- -3,6-disul fonato de- sodio	Basico	Sales de amonio		1-10 _y de Co	Rojo	

IDENTIFICACION CUANTITATIVA:	TIPO DE ANALISIS:	INDICATOR O AGENTE:	MEDIO:	INTERFE- RENCIAS:	COMPLEJO FORMADO:	SENSIBILIDAD:	COLORACION:	APLICACIONES:
23 Método del Tiociana- to de amonio-acetona	Colorimétrico	Tiocianato de amonio	Ligera mente- Acido- ó Neutro	Fe(III), Cr,Cu,V, Bi,Ni, - etc.	Co(CNS) ₄	> 50 p.p.m.de cobalto	Azul	

CONCLUSIONES

Existen muchos métodos para la determinación del cobalto, pero su elección depende de la presencia de-elementos que interfieren, la cantidad de cobalto exige tente en la muestra y la precisión requerida en el --análisis; en base a ésto puede ser determinado gravimétricamente, electrolíticamente, potenciométricamente, volumétricamente o colorimétricamente, entre o---tros.

Tomando en cuenta que no se puede generalizar un sólo método para los diferentes tipos de muestras, yque es recomendable un tratamiento previo a la identificación, una vez seleccionado el método, es necesario eliminar algún o algunos de los metales presentes en la muestra debido a que en un momento dado puedeninterferir en la reacción, dando resultados erróneos, para esto existen diferentes caminos para su eliminación, puede ser por separación o extracción, además de que la sensibilidad de los métodos es variable con respecto al origen de la muestra.

Los métodos colorimétricos más sensibles son los basados en componentes que tienen el grupo

además de ser de los agentes acomplejantes más estu-diados y, por consiguiente, existe mayor información-bibliográfica.

En la tabla de resultados final se han resumidolos diferentes tipos de análisis recopilados, divi--diéndolos en preparación de la muestra, análisis cualitativo y análisis cuantitativo; en ellos se menciona el nombre del método, tipo de análisis, agente o indicador, medio de reacción, interferencias, complejo formado, sensibilidad, coloración de la solución y
sus aplicaciones; se ha tratado de extractar los puntos más importantes en un análisis, sin embargo, se han dejado algunos espacios en blanco por carecer deuna mayor información.

En dicha tabla se puede observar que algunas oca siones se puede utilizar los mismos agentes tanto para las pruebas cualitativas como en las cuantitativas, de la misma manera, los agentes pueden ser usados endiferentes tipos de análisis, es decir, que un mismoagente sirve para un análisis cuantitativo de tipo po tenciométrico, asi como en un análisis colorimétrico, como es el caso del ferricianuro de potasio. de observar también que el medio de reacción cambia dependiendo del agente escogido; en lo que se refiere a las interferencias, puede verse que los metales que interfieren con mayor frecuencia y, por lo tanto, esnecesario eliminar antes de llevar a cabo la prueba,son los siguientes: niquel, fierro, cobre, cromo y va nadio principalmente, con menor frecuencia encontra-mos al estaño, bismuto, plomo, aluminio, plata, circo nio, titanio, etc.

Con todos los agentes mencionados, el cobalto — forma complejos, lo cual es precisamente la base de — la identificación que se ha investigado en éste trabajo.

La sensibilidad de todos estos métodos varia, -por lo consiguiente, es preciso determinar la sensibilidad requerida en el análisis para así decidir cuales el tipo de prueba que se debe escoger, por ejemplo,
si la muestra que tenemos es de suelo, los métodos -analíticos cuantitativos más adecuados serán el método colorimétrico con 2-nitroso-l-naftol o el nitrosocresol; de la misma manera, si lo que necesitamos analisar es una aleación, los métodos más adecuados se-rán el método electrolítico con sulfato de amonio o el método volumétrico con 8-hidroxiquinolina.

BIBLIOGRAFIA

- 1.- Agnew, W. J.
 Determination of minute amounts of cobalt in steel
 Analyst 53, 31-2 (1928)
 C.A. 22:925
- 2.- Beyer, W; Ott,R.D. and Pokorny, G. (Univ.Graz, Austria) Morpholinium-4-morpholinecarbodithioate as a reagent in quantitative analysis. III. Volumetric determination of traces of cobalt Mikrochim. Acta 1967 (3), 575-8 (Ger) C.A. 67:29008
- 3.- Furman, N. H.; Krieger, Robert E. Standard Methods of Chemical Analysis Publishing, Co. 3rd. Edition Huntington, N.Y. (1975) Pags. 377-394
- 4.- Heim, Oscar
 Determination of cobalt in driers, japans and alloys
 Ind. Eng. Chem., Anal. Ed. 2, 38 (1930)
 C.A. 24:1053
- 5.- Heinz, WilhColorimetric determination of cobaltZ. Anal. Chem. 78, 427-39 (1929)C.A. 24:311

6.- Kolthoff, I.M.

The Cobalt thiocyanate reaction for the detection of cobalt and thiocyanate Microchemie (N.S.) 2, 176-81 (1930) C.A. 24:4235

7.- Lieberson, Abraham

Detection and estimation of cobalt in presence of nickel

J. Am. Chem. Soc. 52, 464-5 (1930) C.A. 24: 1598

8.- Malaprade, L.

Volumetric determination of cobalt Bull. soc. chim. (4), 47, 405-20 (1930) C.A. 24-3457

9.- Martini, Ardoino

Novelties in microchemical mineral analysis. IV. Microchemie (N.S.) 2, 143-6 (1930) C.A. 24: 4232

10.- Martini, Ardoino

Special microchemistry
Microchemie 6, 28-33;

Chem. Zentr. 1928, I, 1894

11.- Materials and Technology (1970)

Vol. III

Metals and ores

Longman J. H. de Bussy

First Published

Pags. 269-73

- 12.- Mellor, J.W., D. Sc., F.R.S.

 A Comprehensive Tratise on Inorganic and Theoretical Chemistry
 Vol. XIV
 Fe (Part 3), Co
 Longmans, Green and Co.
 New Edition
 London New York Toronto
 Pags. 419-38
- 13.- Sandell, E.B. Ph. D (1959)

 Colorimetric Determination of Traces of Metals
 Interscience Publishers, Inc.
 Third Edition
 New York
 Vol. 3
 Pags. 409-36
- 14.- Tomula, E.S.
 New colorimetric method for determining cobalt
 Acta Chem. Fennica 2, 72-80 (1929)
 C.A. 24:3727
- 15.- Vasil'ev, A.A.

 Determination of cobalt by titration of potassium cobaltinitrite

 Z. Anal. Chem. 78, 439-42 (1929)

 C.A. 24: 311-312
- 16.- Welcher, Frank J., Ph. D. (1955)
 Organic Analytical Reagents
 D. Van Nostrand Company, Inc.
 Princeton, New Jersey
 Fourth Printing
 Vol. I
 Pags. 77, 84, 68, 179, 191-3, 308, 315, 364-5, 372-3, 327, 396-8, 420-1