

ФЕРРОСИЛИЦИЙ

Методы определения кальция

Издание официальное

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Техническим комитетом по стандартизации ТК 008 «Ферросплавы»

ВНЕСЕН Госстандартом России

2 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации 15 апреля 1994 г. (отчет Технического секретариата № 2)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Республика Армения	Армгосстандарт
Республика Беларусь	Госстандарт Республики Беларусь
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Республика Молдова	Молдовастандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Туркменистан	Главгосслужба «Туркменстандартлары»
Украина	Госстандарт Украины

3 Постановлением Государственного комитета Российской Федерации по стандартизации и метрологии от 26 июня 2001 г. № 247-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 13230.8—93 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 июля 2002 г.

4 ВЗАМЕН ГОСТ 13230.8—81

© ИПК Издательство стандартов, 2001

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандарта России

Редактор *Л.И. Нахимова*
 Технический редактор *О.Н. Власова*
 Корректор *Р.А. Менцова*
 Компьютерная верстка *О.В. Арсеевой*

Изд. лиц. № 02354 от 14.07.2000. Сдано в набор 12.11.2001. Подписано в печать 26.11.2001. Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд.л. 0,80.
 Тираж 319 экз. С 2975. Зак. 1087.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.

<http://www.standards.ru> e-mail: info@standards.ru

Набрано в Издательстве на ПЭВМ

Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. «Московский печатник», 103062, Москва, Лялин пер., 6.

Плр № 080102

ФЕРРОСИЛИЦИЙ**Методы определения кальция**

Ferrosilicon. Methods for determination of calcium

Дата введения 2002—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает методы определения кальция в ферросилиции: атомно-абсорбционный (при массовой доле кальция от 0,02 % до 1,2 %) и комплексометрический (при массовой доле кальция от 0,5 % до 1,2 %).

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

- ГОСТ 1381—73 Уротропин технический. Технические условия
- ГОСТ 3118—77 Кислота соляная. Технические условия
- ГОСТ 3760—79 Аммиак водный. Технические условия
- ГОСТ 4140—74 Стронций хлористый 6-водный. Технические условия
- ГОСТ 4142—77 Кальций азотнокислый 4-водный. Технические условия
- ГОСТ 4233—77 Натрий хлористый. Технические условия
- ГОСТ 4234—77 Калий хлористый. Технические условия
- ГОСТ 4328—77 Натрия гидроокись. Технические условия
- ГОСТ 4461—77 Кислота азотная. Технические условия
- ГОСТ 4530—76 Кальций углекислый. Технические условия
- ГОСТ 5712—78 Аммоний щавелевокислый 1-водный. Технические условия
- ГОСТ 5962—67* Спирт этиловый ректификованный. Технические условия
- ГОСТ 10484—78 Кислота фтористоводородная. Технические условия
- ГОСТ 10652—73 Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N',N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б)
- ГОСТ 11125—84 Кислота азотная особой чистоты. Технические условия
- ГОСТ 14261—77 Кислота соляная особой чистоты. Технические условия
- ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия
- ГОСТ 24147—80 Аммиак водный особой чистоты. Технические условия
- ГОСТ 24991—81 Феррохром, ферросиликохром, ферросилиций, ферросиликомарганец, ферромарганец. Методы отбора и подготовки проб для химического и физико-химического анализов

*На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 51652—2000.

ГОСТ 28473—90 Чугун, сталь, ферросплавы, хром, марганец металлические. Общие требования к методам анализа

3 Общие требования

3.1 Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 28473.

3.2 Лабораторная проба должна быть приготовлена в виде порошка максимальным размером частиц 0,16 мм по ГОСТ 24991.

4 Атомно-абсорбционный метод

4.1 Сущность метода

Метод основан на измерении атомной абсорбции кальция в пламени закиси азота-ацетилен при длине волны 422,7 нм. Атомизацию проводят из солянокислых растворов.

4.2 Аппаратура, реактивы и растворы

Атомно-абсорбционный спектрометр со всеми принадлежностями.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 или по ГОСТ 11125.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Кислота хлорная плотностью 1,5 г/см³.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 или по ГОСТ 14261 и раствор 1:1.

Железо металлическое.

Раствор железа 20 г/дм³: 20 г железа растворяют при нагревании в 40 см³ соляной кислоты, приливают 5 см³ азотной кислоты, раствор кипятят до удаления оксидов азота. Охлажденный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают водой до метки и перемешивают.

Калий хлористый по ГОСТ 4234, раствор: 95 г хлористого калия растворяют в 400 см³ воды при перемешивании, раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают водой до метки и перемешивают. Хранят в сосуде из полиэтилена.

Аммоний щавелевокислый по ГОСТ 5712, растворы 40 и 1 г/дм³.

Метиловый оранжевый, индикатор, раствор 1 г/дм³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760 или по ГОСТ 24147.

Стронций хлористый по ГОСТ 4140, раствор: 152 г хлористого стронция растворяют в 400 см³ воды. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают водой до метки и перемешивают. Хранят в сосуде из полиэтилена.

Кальций азотнокислый по ГОСТ 4142 или оксид кальция.

Стандартные растворы кальция.

Раствор А: 5,9 г азотнокислого кальция растворяют в 30 см³ раствора соляной кислоты и 50 см³ воды при нагревании, затем раствор фильтруют через фильтр средней плотности в мерную колбу вместимостью 1 дм³. Фильтр промывают водой и отбрасывают, раствор доливают водой до метки и перемешивают.

Или: 1,4 г оксида кальция, предварительно прокаленного при температуре 850 °С, растворяют в 50 см³ раствора соляной кислоты при нагревании. Охлажденный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают водой до метки и перемешивают.

Массовая концентрация кальция в растворе А приблизительно равна 0,001 г/см³.

Для установления массовой концентрации кальция аликвотную часть раствора А, равную 50,0 см³, помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³, приливают 200 см³ горячей воды, 50 см³ горячего раствора щавелевокислого аммония 40 г/дм³, нагревают до кипения и нейтрализуют раствор аммиаком, прибавляя его по каплям при перемешивании, по индикатору метиловому оранжевому до изменения окраски индикатора, затем добавляют 1 см³ аммиака в избыток. Раствор с осадком кипятят 10 мин и оставляют на 12 ч. Затем осадок щавелевокислого кальция отфильтровывают на двойной плотный фильтр, промывают 6 — 8 раз холодным раствором щавелевокислого аммония 1 г/дм³. Фильтр с осадком помещают в тигель, предварительно прокаленный и взвешенный, осторожно озоляют и прокаливают при температуре 1000—1100 °С до постоянной массы.

Массовую концентрацию раствора кальция C , г/см³, вычисляют по формуле

$$C = \frac{(m_1 - m_2) 0,7147}{V}, \quad (1)$$

где m_1 — масса осадка оксида кальция, г;

m_2 — масса осадка контрольного опыта, г;

0,7147 — коэффициент пересчета оксида кальция на кальций;

V — объем аликвотной части стандартного раствора, взятый для осаждения, см³.

Раствор Б: 10,0 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

Массовая концентрация кальция в растворе Б приблизительно равна 0,0001 г/см³.

4.3 Проведение анализа

4.3.1 Навеску пробы, отобранную согласно таблице 1, помещают во фторопластовый стакан или чашку из платины или стеклоуглерода, приливают 10 см³ фтористоводородной кислоты, осторожно по каплям азотную кислоту до прекращения бурной реакции и 5 см³ в избыток. Затем приливают 10 см³ хлорной кислоты и выпаривают досуха. Соли растворяют при нагревании в 5 см³ соляной кислоты и 20 см³ воды. Охлажденный раствор переносят в мерную колбу (согласно таблице 1), доливают водой до метки и перемешивают. Затем фильтруют через сухой фильтр в сухую колбу, отбрасывая первые порции фильтрата.

Таблица 1

Массовая доля кальция, %	Масса навески пробы, г	Разбавление основного раствора пробы, см ³	Масса кальция в основном растворе, мг	Объем стандартного раствора Б, см ³
От 0,02 до 0,05 включ.	0,5	50	0,1 — 0,25	1,0 — 3,0
Св. 0,05 » 0,1 »	0,5	100	0,25 — 0,5	2,5 — 5,0
» 0,1 » 0,5 »	0,2	100	0,2 — 1	2,0 — 10,0
» 0,5 » 1,2 »	0,1	100	0,5 — 1,2	5,0 — 12,0

Отбирают аликвотную часть раствора, равную 20,0 см³, помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, приливают по 1 см³ соляной кислоты, по 1 см³ раствора хлористого калия и стронция, доливают до метки водой и перемешивают.

Атомную абсорбцию кальция измеряют параллельно в растворе контрольного опыта, растворе пробы, растворах для построения градуировочного графика, растворе стандартного образца при длине волны 422,7 нм в пламени закись азота-ацетилен или воздух-ацетилен.

4.3.2 После вычитания значения атомной абсорбции раствора контрольного опыта из значения абсорбции раствора пробы находят массовую долю кальция в пробе методом сравнения со стандартным образцом с химическим составом, соответствующим требованиям настоящего стандарта, или методом градуировочного графика, или методом добавок.

При применении метода сравнения навеску стандартного образца проводят через все стадии анализа, как указано в 4.3.1.

При применении метода градуировочного графика в ряд стаканов помещают раствор железа в количестве, соответствующем его содержанию в пробе, стандартный раствор кальция, согласно таблице 1. В один стакан стандартный раствор кальция не помещают. Во все стаканы приливают по 10 см³ хлорной кислоты и далее поступают, как указано в 4.3.1.

Градуировочный график строят по результатам, полученным после вычитания значения абсорбции раствора, не содержащего стандартный раствор кальция, из значений абсорбции растворов, содержащих стандартный раствор, и соответствующим им массам кальция.

При применении метода добавок к навеске пробы добавляют такое количество стандартного раствора кальция, чтобы значение абсорбции раствора пробы с добавлением стандартного раствора кальция составляло не более двухкратного значения абсорбции раствора пробы и находилось в линейном диапазоне градуировочного графика. Далее анализ проводят, как указано в 4.3.1.

4.4 Обработка результатов

4.4.1 Массовую долю кальция X , %, определяемую методом сравнения, вычисляют по формуле

$$X = \frac{\hat{A} (D - D_1)}{D_2 - D_1}, \quad (2)$$

где \hat{A} — аттестованное значение массовой доли кальция в стандартном образце, %;

D — значение атомной абсорбции раствора пробы;

D_1 — значение атомной абсорбции раствора контрольного опыта;

D_2 — значение атомной абсорбции раствора стандартного образца.

4.4.2 Массовую долю кальция X_1 , %, определяемую методом градуировочного графика, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_3}{m} \cdot 100, \quad (3)$$

где m_3 — масса кальция, найденная по градуировочному графику, г;

m — масса навески пробы, г.

4.4.3 Массовую долю кальция X_2 , %, определяемую методом добавок, вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_4 (D - D_1)}{(D_3 - D) m} \cdot 100, \quad (4)$$

где m_4 — масса кальция стандартного раствора, добавленная к пробе, г;

D — значение атомной абсорбции раствора пробы без добавления стандартного раствора кальция;

D_1 — значение атомной абсорбции раствора контрольного опыта;

D_3 — значение атомной абсорбции раствора пробы с добавлением стандартного раствора кальция;

m — масса навески пробы, г.

4.4.4 Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли кальция приведены в таблице 2.

Таблица 2

В процентах

Массовая доля кальция	Погрешность результатов анализа Δ	Допускаемое расхождение			
		двух средних результатов анализа, выполненных в различных условиях, d_k	двух параллельных определений d_2	трех параллельных определений d_3	результатов анализа стандартного образца и аттестованного значения δ
От 0,02 до 0,05 включ.	0,010	0,013	0,011	0,013	0,007
Св. 0,05 » 0,1 »	0,015	0,018	0,015	0,018	0,010
» 0,1 » 0,2 »	0,02	0,03	0,02	0,03	0,01
» 0,2 » 0,5 »	0,04	0,05	0,04	0,05	0,02
» 0,5 » 1,0 »	0,05	0,06	0,05	0,06	0,03
» 1,0 » 1,2 »	0,07	0,08	0,07	0,08	0,04

5 Комплексометрический метод

5.1. Сущность метода

Метод основан на титровании кальция раствором натриевой соли этилендиаминтетрауксусной кислоты (трилона Б) в присутствии смеси индикаторов флуорексона и тимолфталейна при рН более 12.

Мешающие элементы отделяют при помощи уротропина или связывают триэтаноломином.

5.2 Реактивы и растворы

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 и раствор 1:1.

Кислота хлорная плотностью 1,5 г/см³.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Аммиак водный по ГОСТ 3760 и раствор 1:1.

Уротропин технический по ГОСТ 1381 или гексаметиленetetрамин, раствор 250 г/дм³.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, раствор 300 г/дм³.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233.

Аммоний щавелевокислый по ГОСТ 5712, растворы 40 г/дм³ и 1 г/дм³.

Метиловый оранжевый, индикатор, раствор 1 г/дм³.

Индигокармин, индикатор, раствор: 0,25 г реактива растворяют в 50 см³ этилового спирта и доливают до объема 100 см³ водой;

или малахитовый зеленый, индикатор, спиртовой раствор 2 г/дм³.

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 5962 или ГОСТ 18300.

Флуорексон, индикатор.

Тимолфталейн, индикатор.

Смесь индикаторов: 0,4 г флуорексона, 0,4 г тимолфталейна и 40 г хлористого натрия растирают в ступке и тщательно перемешивают.

Триэтанолламин, раствор 1:3.

Железо металлическое.

Кальций углекислый по ГОСТ 4530 или кальция оксид.

Стандартный раствор кальция: 1,0 г углекислого кальция, предварительно высушенного при температуре 110 °С, или 0,56 г оксида кальция, свежепрокаленного при температуре 850 °С, растворяют в 50 см³ раствора соляной кислоты. Раствор кипятят 5 — 10 мин, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают водой до метки и перемешивают.

Массовая концентрация кальция в стандартном растворе приблизительно равна 0,0004 г/см³.

Для определения массовой концентрации кальция в стандартном растворе аликвотную часть 50,0 см³ помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³, приливают 200 см³ горячей воды, 25 см³ горячего раствора щавелевокислого аммония 40 г/дм³, нагревают до кипения и нейтрализуют раствор аммиаком, прибавляя его по каплям при перемешивании по индикатору метиловому оранжевому до изменения окраски индикатора. Затем добавляют 1 см³ аммиака в избыток.

Раствор с осадком кипятят 10 мин и оставляют на 12 ч.

Осадок оксалата кальция отфильтровывают на двойной плотный фильтр, содержащий фильтробумажную массу, колбу и фильтр с осадком промывают 6 — 8 раз холодным раствором щавелевокислого аммония 1 г/дм³, фильтр с осадком помещают во взвешенный платиновый тигель, осторожно озоляют и прокаливают в муфеле при температуре 1000 — 1100 °С до постоянной массы.

Массовую концентрацию раствора кальция C , г/см³, вычисляют по формуле (1), 4.2.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор с молярной концентрацией 0,005 моль/дм³: 1,86 г реактива растворяют в 200 см³ воды. Раствор фильтруют в мерную колбу вместимостью 1 дм³, фильтр промывают 2—3 раза водой и отбрасывают. Раствор доливают до метки водой и перемешивают. Хранят раствор в полиэтиленовой посуде.

Массовую концентрацию раствора трилона Б устанавливают по стандартному образцу ферросилиция с химическим составом, соответствующим требованиям настоящего стандарта, и проведенному через все стадии анализа, как указано в 5.3, или по стандартному раствору кальция следующим образом.

В платиновую или стеклоуглеродную чашку помещают соответствующее количество стандартного раствора кальция, 0,5 г железа и далее проводят анализ по 5.3.

Массовую концентрацию раствора трилона Б C_1 , определяемую по стандартному раствору кальция и выраженную в г/см³ кальция, вычисляют по формуле

$$C_1 = \frac{m_5}{V_1 - V_2}, \quad (5)$$

где m_5 — масса кальция стандартного раствора, взятая для анализа, г;

V_1 — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование стандартного раствора, см³;

V_2 — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта, см³.

Массовую концентрацию раствора трилона Б C_1 , определяемую по стандартному образцу и выраженную в г/см³ кальция, вычисляют по формуле

$$C_1 = \frac{\hat{A} m_6}{(V_3 - V_2) 100}, \quad (6)$$

где \hat{A} — аттестованное значение массовой доли кальция в стандартном образце, %;

m_6 — масса навески стандартного образца, соответствующая аликвотной части раствора, г;

V_3 — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование раствора стандартного образца, см³;

V_2 — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта, см³.

5.3 Проведение анализа

Навеску пробы массой 1 г помещают в платиновую или стеклоуглеродную чашку, приливают 20 см³ фтористоводородной кислоты, затем осторожно по каплям прибавляют азотную кислоту до прекращения бурной реакции и 5 см³ в избыток, приливают 20 см³ хлорной кислоты и выпаривают раствор до выделения паров хлорной кислоты. После охлаждения стенки чашки обмывают водой и выпаривают раствор досуха. Затем приливают 10 см³ соляной кислоты и снова выпаривают досуха.

К сухому остатку приливают 10 см³ соляной кислоты и 30 см³ воды, нагревают до растворения солей, переносят раствор в коническую колбу вместимостью 250 или 500 см³ и приливают 150 см³ горячей воды. Раствор нейтрализуют аммиаком до выпадения осадка гидроксидов железа, который растворяют, добавляя несколько капель раствора соляной кислоты (1:1). Затем приливают 10 — 15 см³ раствора уротропина, нагревают и выдерживают раствор в течение 10 — 15 мин при температуре 70 — 80 °С для коагуляции осадка. После охлаждения раствор с осадком переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, доливают водой до метки, перемешивают и дают осадку отстояться.

Раствор фильтруют через сухой фильтр средней плотности в сухую колбу, отбрасывая первые порции фильтрата.

Аликвотную часть раствора, равную 200 см³, помещают в стакан вместимостью 400 см³, приливают 5 см³ раствора триэтаноламина, 3 — 5 капель раствора индигокармина или малахитового зеленого и при интенсивном перемешивании при помощи мешалки (магнитной или механической) прибавляют раствор гидроксида натрия до изменения окраски раствора и 5 см³ в избыток. Затем прибавляют 0,1 г смеси индикаторов и титруют раствором трилона Б до резкого уменьшения или исчезновения зеленой опалесценции.

5.4 Обработка результатов

5.4.1 Массовую долю кальция X_3 , %, определяют по формуле

$$X_3 = \frac{C_1 (V_4 - V_2)}{m} \cdot 100, \quad (7)$$

где C_1 — массовая концентрация раствора трилона Б, г/см³ кальция;

V_4 — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование раствора пробы, см³;

V_2 — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта, см³;

m — масса навески, соответствующая аликвотной части раствора пробы, г.

5.4.2 Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли кальция приведены в таблице 2.