

ГОСТ 22974.8—96

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т

ФЛЮСЫ СВАРОЧНЫЕ ПЛАВЛЕНЫЕ

Методы определения оксида циркония

Издание официальное



БЗ 5—99

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ
ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
М и н с к

ГОСТ 22974.8—96

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 72; Институтом электросварки им. Е.О. Патона НАН Украины

ВНЕСЕН Государственным комитетом Украины по стандартизации, метрологии и сертификации

2 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 9 от 12 апреля 1996 г.)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Азербайджанская Республика	Азгосстандарт
Республика Беларусь	Госстандарт Беларуси
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Российская Федерация	Госстандарт России
Республика Таджикистан	Таджикгосстандарт
Туркменистан	Главная государственная инспекция Туркменистана
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

3 Постановлением Государственного комитета Российской Федерации по стандартизации и метрологии от 21 апреля 1999 г. № 134 межгосударственный стандарт ГОСТ 22974.8—96 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 января 2000 г.

4 ВЗАМЕН ГОСТ 22974.8—85

© ИПК Издательство стандартов, 1999

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

ФЛЮСЫ СВАРОЧНЫЕ ПЛАВЛЕНЫЕ**Методы определения оксида циркония**

Melting welding fluxes.

Methods of zirconium oxide determination

Дата введения 2000—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический метод определения оксида циркония при содержании от 0,5 до 5 % и титриметрический комплексонометрический метод определения оксида циркония при содержании от 3,0 до 25 %.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 3118—77 Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3760—79 Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 3773—72 Аммоний хлористый. Технические условия

ГОСТ 4204—77 Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4328—77 Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 4461—77 Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 5456—79 Гидроксиламина гидрохлорид. Технические условия

ГОСТ 10652—73 Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б)

ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия

ГОСТ 22974.0—96 Флюсы сварочные плавленые Общие требования к методам анализа

ГОСТ 22974.1—96 Флюсы сварочные плавленые. Методы разложения флюсов

ГОСТ 22974.4—96 Флюсы сварочные плавленые. Метод определения оксида алюминия

ГОСТ 22974.9—96 Флюсы сварочные плавленые. Методы определения оксида титана (IV)

3 Общие требования

Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 22974.0.

4 Фотометрический метод определения оксида циркония**4.1 Сущность метода**

Метод основан на образовании комплексного соединения циркония с арсеназо III, окрашенного в синий цвет. Оптическую плотность окрашенного раствора измеряют при длине волн 665 нм (красный светофильтр).

4.2 Аппаратура, реагенты и растворы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр.

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1 : 4, 1 : 10.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1 : 1, 1 : 5, с молярной концентрацией эквивалента 2 моль/дм³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор массовой концентрации 0,2 г/см³ и 0,03 г/см³.

Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456, раствор массовой концентрации 0,2 г/см³.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300.

Метиловый красный (индикатор), спиртовый раствор массовой концентрации 0,001 г/см³.

Арсеназо III, раствор массовой концентрации 0,001 г/см³: 0,1 г арсеназо III растворяют в воде, добавляют 15 см³ соляной кислоты (1 : 5), переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и водой доводят до метки.

Стандартные растворы оксида циркония.

Раствор А: 2,77 г циркония хлороксида 8-водного растворяют в воде, добавляют 70 см³ соляной кислоты, доливают в мерной колбе до 1000 см³ водой и перемешивают. Раствор А имеет массовую концентрацию оксидов циркония 0,001 г/см³.

Проверяют массовую концентрацию стандартного раствора А: 25 см³ раствора помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ и проводят осаждение гидроксида циркония аммиаком. Раствор с осадком оставляют на 20—25 мин, затем осадок отфильтровывают на фильтр «белая лента» и промывают 4—5 раз раствором хлористого аммония массовой концентрации 0,03 г/см³.

Фильтр с осадком помещают в прокаленный до постоянной массы фарфоровый или платиновый тигель, высушивают, озолят и прокаливают при температуре 1000—1050 °С до постоянной массы. Одновременно проводят контрольный опыт на загрязнение реактивов. Массовую концентрацию раствора оксида циркония С, г/см³, вычисляют по формуле

$$C = \frac{(m_1 - m_2) - (m_3 - m_4)}{V}, \quad (1)$$

где m_1 — масса тигля с осадком оксида циркония, г;

m_2 — масса тигля без осадка оксида циркония, г;

m_3 — масса тигля с осадком в контрольном опыте, г;

m_4 — масса тигля без осадка в контрольном опыте, г;

V — объем раствора А, взятого для анализа, см³.

Раствор Б: 10 см³ раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доводят водой до метки и перемешивают. Раствор Б имеет массовую концентрацию оксида циркония 0,00001 г/см³.

4.3 Проведение анализа

После разложения флюса по ГОСТ 22974.1 аликвотную часть раствора 20—50 см³ помещают в стакан вместимостью 300—400 см³ (если разложение навески производилось плавлением), добавляют 3—5 см³ концентрированной азотной кислоты и осторожно приливают 10 см³ концентрированной серной кислоты. Раствор упаривают до густых паров серной кислоты. Стакан с раствором охлаждают, хорошо обмывают стенки стакана водой и выпаривание повторяют. Затем раствор охлаждают, приливают 20 см³ соляной кислоты (1 : 1), 10 см³ воды и нагревают до полного растворения сернокислых солей. К раствору приливают 20 см³ раствора хлористого аммония массовой концентрации 0,2 г/см³, нагревают до 70—80 °С, добавляют 2—3 капли метилового красного и раствор аммиака до изменения цвета индикатора. Для выделения осадка раствор нагревают 3—5 мин, не доводя до кипения. Осадок отфильтровывают на фильтр «белая лента», промывают 2—4 раза горячей водой. Осадок полуторных оксидов смывают с фильтра горячей соляной кислотой с молярной концентрацией эквивалента 2 моль/дм³ в стакан, в котором производилось осаждение. Раствор нагревают до полного растворения осадка, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³ и доводят до метки раствором соляной кислоты 2 моль/дм³.

Отбирают аликвотную часть раствора 0,5—5,0 см³ (в зависимости от массовой доли оксида циркония во флюсе) в мерную колбу вместимостью 50 см³, прибавляют 10 см³ раствора соляной кислоты 2 моль/дм³, 0,5 см³ раствора гидроксиламина солянокислого, нагревают до кипения. Раствор в колбе охлаждают, прибавляют из burette 1 см³ раствора арсеназо III, доводят до метки раствором соляной кислоты 2 моль/дм³. Оптическую плотность измеряют на спектрофотометре при

длине волны 665 нм на фотоэлектроколориметре с красным светофильтром. В качестве раствора сравнения используют раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа. Массу оксида циркония в граммах находят по градуировочному графику.

4.4 Построение градуировочного графика

В девять мерных колб вместимостью 50 см³ последовательно вносят из микробюretки 0,3; 0,5; 0,7; 0,9; 1,1; 1,3; 1,5; 1,7 и 1,9 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0,000003; 0,000005; 0,000007; 0,000009; 0,000011; 0,000013; 0,000015; 0,000017; 0,000019 г диоксида циркония, в десятую колбу вносят 2—3 см³ раствора соляной кислоты 2 моль/дм³. Затем приливают по 10 см³ соляной кислоты 2 моль/дм³ и далее анализ ведут по 4.3. Раствором сравнения служит раствор без стандартного раствора оксида циркония.

4.5 Обработка результатов

4.5.1 Массовую долю оксида циркония $X, \%$, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m}{m_1} \cdot 100, \quad (2)$$

где m — масса оксида циркония, найденная по градуировочному графику, г;

m_1 — масса навески флюса, соответствующая аликвотной части раствора, г.

4.5.2 Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли оксида циркония приведены в таблице 1.

Таблица 1

В процентах

Массовая доля оксида циркония	Δ	Допускаемое расхождение			δ
		d_1	d_2	d_3	
От 0,5 до 1 включ.	0,07	0,08	0,07	0,08	0,04
Св. 1 » 2 »	0,09	0,12	0,10	0,12	0,08
» 2 » 5 »	0,15	0,19	0,15	0,19	0,10
» 5 » 10 »	0,21	0,26	0,22	0,27	0,14
» 10 » 25 »	0,30	0,40	0,30	0,40	0,20

5 Титриметрический комплексонометрический метод определения оксида циркония

5.1 Сущность метода

Метод основан на титровании ионов циркония (IV) трилоном Б в присутствии индикатора ксиленолового оранжевого при 80—90 °С. Наличие в растворе до 30 мг алюминия, титана, до 10 мг железа определению циркония не мешает.

5.2 Реактивы и растворы

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1 : 1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1 : 1.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, растворы массовой концентрации 0,2 г/см³ и 0,01 г/см³.

Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456, раствор массовой концентрации 0,1 г/см³.

Ксиленоловый оранжевый (индикатор), раствор массовой концентрации 0,002 г/см³.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N' -тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор с концентрацией эквивалента 0,05 моль/дм³: 9,30 г трилона Б растворяют в 300 см³ воды, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и разбавляют водой до метки.

Стандартный раствор оксида циркония готовят по 4.2.

Стандартный раствор оксида алюминия готовят по ГОСТ 22974.4.

Стандартный раствор оксида титана (IV) готовят по ГОСТ 22974.9.

Массовую концентрацию трилона Б, выраженную в $\text{г}/\text{см}^3$ оксида циркония, устанавливают по стандартному раствору оксида циркония: в три конические колбы вместимостью 250—300 см^3 отбирают по 10 см^3 стандартного раствора А оксида циркония и аликвотные части стандартных растворов оксида алюминия и оксида титана (IV) в зависимости от их массовой доли в пробе. Раствор разбавляют до 100—110 см^3 и осаждают цирконий раствором гидроксида натрия массовой концентрации 0,2 $\text{г}/\text{см}^3$ до начала выпадения гидроксида циркония, дав избыток гидроксида натрия 15 см^3 . Раствор с осадком доводят до кипения и кипятят 3—5 мин.

Осадок гидроксида циркония отфильтровывают на фильтр «белая лента», промывают 3—4 раза горячим раствором гидроксида натрия массовой концентрации 0,01 $\text{г}/\text{см}^3$ и 3—4 раза горячей водой. Осадок гидроксида с фильтра смывают в ту же колбу, где произошло осаждение, фильтр промывают 50 см^3 горячей соляной кислоты (1 : 1) (общий объем воды и кислоты 70—80 см^3). Раствор в колбе нагревают до кипения, приливают 5 см^3 раствора солянокислого гидроксиламина, в кипящий раствор осторожно при помешивании приливают 20 см^3 раствора гидроксида натрия массовой концентрации 0,2 $\text{г}/\text{см}^3$, шесть капель раствора ксиленолового оранжевого и титруют раствором трилона Б до перехода окраски раствора из малиновой в желтую.

Массовую концентрацию трилона Б C , $\text{г}/\text{см}^3$ оксида циркония, вычисляют по формуле

$$C = \frac{m}{V}, \quad (3)$$

где m — масса навески, соответствующая аликвотной части раствора, г;

V — объем раствора трилона Б, затраченного на титрование, см^3 .

5.3 Проведение анализа

После разложения флюса по ГОСТ 22974.1 50 см^3 раствора помещают в стакан вместимостью 300—400 см^3 (если разложение навески проводилось плавлением), приливают 5 см^3 азотной кислоты, осторожно приливают 10 см^3 концентрированной серной кислоты и выпаривают до густых паров серной кислоты. Стакан охлаждают, обмывают стенки стакана водой и выпаривание повторяют. Стакан охлаждают, добавляют воду до 100 см^3 и осаждают гидроксиды раствором гидроксида натрия массовой концентрации 0,2 $\text{г}/\text{см}^3$ до начала выпадения гидроксида циркония, дав избыток гидроксида натрия 15 см^3 . Раствор с осадком доводят до кипения и кипятят 3—5 мин.

Выпавший осадок гидроксидов фильтруют на фильтр «белая лента», промывают 3—4 раза горячим раствором гидроксида натрия массовой концентрации 0,01 $\text{г}/\text{см}^3$ и 3—4 раза горячей водой. Осадок с фильтра смывают в стакан, в котором произошло осаждение, фильтр промывают 50 см^3 горячей соляной кислоты (1 : 1) и несколько раз водой.

Раствор нагревают до полного растворения осадка, доводят до кипения, приливают 5 см^3 раствора солянокислого гидроксиламина, а затем прибавляют (порциями) 20 см^3 раствора гидроксида натрия массовой концентрации 0,2 $\text{г}/\text{см}^3$, приливают шесть капель раствора ксиленолового оранжевого и титруют раствором трилона Б до перехода окраски раствора из малиновой в желтую.

5.4 Обработка результатов

5.4.1 Массовую долю оксида циркония X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{VC}{m} \cdot 100, \quad (4)$$

где V — объем трилона Б, израсходованного на титрование, см^3 ;

C — массовая концентрация раствора трилона Б, выраженная в $\text{г}/\text{см}^3$ оксида циркония;

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

5.4.2 Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли оксида циркония приведены в таблице 1.

УДК 621.791.048 : 006.354

МКС 77.040

В09

ОКСТУ 0809

Ключевые слова: флюс, метод определения, окись циркония, раствор, метод анализа, проведение анализа, нормы точности

Редактор *Л.И. Нахимова*
Технический редактор *Н.С. Гришанова*
Корректор *М.С. Кабашова*
Компьютерная верстка *Е.Н. Мартемьяновой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 06.07.99. Подписано в печать 13.09.99. Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд. л. 0,65.
Тираж 229 экз. С3525. Зак. 682.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.
Набрано в Издательстве на ПЭВМ
Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", Москва, Лялин пер., 6.
Плр № 080102