2912-79



2912-791

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ХРОМА ОКИСЬ ТЕХНИЧЕСКАЯ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

FOCT 2912-79

Издание официальное

E



Редактор Н. П. Щукина Технический редактор Э. В. Митяй Корректор Л. В. Сницарчук

Сдано в наб. 20.04.89 Подп. в неч. 23.08.89 2,0 усл. п. л. 2,0 усл. кр.-отт. 1,93 уч.-иэд. л. Тир. 16 000 Цена 10 к.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, ГСП, Новопреснеяский пер., д. 3. Вильнюсская типографии Издательства стандартов, ул. Даряус и Гирено, 39. Зак. 1223.

ХРОМА ОКИСЬ ТЕХНИЧЕСКАЯ

Технические условия

Technical chromium oxide. Specifications ΓΟCT 2912-79

OKI 21 2324

Срок действия

с 01.01,80 до 01.01.95

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на техническую окись хрома, предназначаемую для металлургической и лакокрасочной промышленности, производства строительных материалов, а также для полировальных процессов в часовой, приборостроительной, машиностроительной и других отраслях промышленности.

Настоящий стандарт устанавливает требования к технической окиси хрома, изготовляемой для нужд народного хозяйства и

для поставки на экспорт.

Формула Ст2О3.

Молекулярная масса (по международным атомным массам 1977 г.) — 151.99.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Окись хрома должна быть изготовлена в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

C. 2 FOCT 2912-79

1.2. В зависимости от области применения окись хрома должна выпускаться следующих марок и сортов:

пигментная — сортов ОХП-1 и ОХП-2;

металлургическая — сортов ОХМ-0 и ОХМ-1; абразивная — сортов ОХА-0, ОХА-1 и ОХА-2.

Область применения марок приведена в рекомендуемом приложении 2.

1.3. По физико-химическим показателям окись хрома должна соответствовать нормам, указанным в табл. 1.

Таблица 1

	Нерма для нарки и сорта						
	Пит чентиая ОХП-11 ОХП-2		Маталлургическая		Абразивная		
Наименование показателя			OXM-0 OXM-1		OXA-0 OXA-1		OXA-
LIGHNCHORADHY HORAGATCAN	ОКП 21 2324 6130	OKII 21 2324 0140	ОКП 21 2324 0210	OKII 21 2324 0230	ОКП 21 2324 0320	ОКП 21 2324 0330	OKTI 21 232- 0340
1. Внешний вид	Порсшок зеленого цвета						
 Массовая доля общего хрома в пересчете на Ст₂Оъ, %, не менее Массовая доля вла- 	99	99	99	98	99	99	98
ги, %, не более 4. Массовая доля вс-	0.15	0.15	0,10	0,15	0,15	0,15	0,15
ществ, растворимых в воде, %, не более	1,0	0,2		юрми- ется	0,2	0,2	0,5
5. pH водного раство- ра 6. Относительная кра-	€—8	c—8	To	же	He	нормир	уется
сищая способность, %, не менее 7. Цвет		95 еде дах азцов		"		То ж	e
8. Укрывистость, г/м², не более 9. Массовая доля об-	12	14		Ϊ			
шей серы (S), %, не бо- лее 10. Массовая доля об-		орми- ется	10,0	0,02		"	
щего железа в пере- счете на FeO, %, не 60- лее	To	же	0,10	0,15			
 Массовая доля уг- лерода, %, не более 			0,03	0,05		,,	

Продолжение табл. 1

			Нориа да	яя марки и	сорта		
	Писментная		Металлургическая		Абразивная		
Наименование показателя	OXII-1	ОХП-2	OXM-0	OXM-1	OXA-0	OXA-I	OXA-2
Наименование показателя	OKII 21 2324 0130	ОКП 21 2324 0140	ОКП 21 2324 0220	ОКП 21 2324 0230	ОКП 21 2324 0320	OK f1 21 2324 0330	OKIT 21 2324 0340
12. Массовая доля цветных металлов, %, не более							
мышьяка (Аз)	ру	ется	0,002	0,002	He	нормир	
цинка (Zn)	To	же	0,002	0,002		То ж	2
сурьмы (Sb) висмута (Bi)		.	0,0003	0,0003			
олова (Sn)		:	0,0003	0,0003			
свинца (Рb)		: 1	0,0002	0.0002			
кадмия (Сф)	1	.	0,0003	0,0003			
13, Полирующая спо-							
собность, мг/мин см2, не	1		**		00		
менее	1	.		юрми- ется	0,2	0,1	0,3
 14. Шероховатость по- верхности после поли- ровки (параметр Rz — высота неровностей про- филя по десяти точкам), мкм. не более 				же	0,100 на ба- зовой длине 0,80 мм		зовой
15. Остаток на сите, %, не более: № 0063К 5 мм		0,2 орми- ется	Отсу	., тствне	He		уется Отсут ствие

Примечания:

Образцы цвета и красящей способности утверждаются в установленном

 В окиси хрома марки «металлургическая» массовая доля общей серы и цветных металлов нормируется только для производства металлического хрома.

1.2. 1.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2, 3).

2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2.1. Окись хрома пожаро- и взрывобезопасна, нерастворима в воде, кислотах и щелочах. По степени воздействия на организм является веществом высокоопасным — 2-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007—76.

Предельно допустимая концентрация окиси хрома в воздухе рабочей зоны — 1 мг/м³. Концентрацию окиси хрома в воздухе

рабочей зоны определяют по методике, соответствующей требованиям ГОСТ 12.1.016—79 и утвержденной Министерством здравоохранения СССР.

2.2. Окись хрома может попадать в организм при вдыхании в виде аэрозоля и вызывать острые отравления. При длительном воздействии на организм окись хрома концентрации, превышающей предельно допустимую, вызывает заболевания органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, почек. При попадании на кожу окись хрома вызывает дерматиты, экземы, при попадании на поврежденную кожу — появление язв.

2.3. Производственные и лабораторные помещения, в которых проводится работа с окисью хрома, должны быть оснащены приточно-вытяжной вентиляцией по ГОСТ 12.4.021—75, обеспечивающей состояние воздуха рабочей зоны в соответствии с требования ГОСТ 12.1.005—88. Оборудование и коммуникации должны быть герметизированы. Места, где проводят все операции по обработке проб, должны быть снабжены местной вытяжной венти-

ляцией.

Работающие с окисью хрома должны быть обеспечены специальной одеждой и средствами индивидуальной защиты в соответствии с ГОСТ 12.4.103—83 и ГОСТ 12.4.034—85.

 При погрузке и разгрузке окиси хрома должны соблюдаться требования безопасности в соответствии с ГОСТ 12.3.009—76. Разд. 2. (Измененная редакция, Изм. № 3).

3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

3.1. Окись хрома принимают партнями. Партией считают продукт одной марки и одного сорта, однородный по своим показателям качества, сопровождаемый одним документом о качестве, но не более сменной выработки.

Документ о качестве должен содержать:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный энак; наименование, марку и сорт продукта, классификационный шифр группы;

номер партии;

дату изготовления;

массу нетто;

количество упаковочных единиц, входящих в партию; обозначение настоящего стандарта;

результаты проведенных анализов или подтверждение соответствия качества продукта требованиям настоящего стандарта.

3.2. Для контроля качества окиси хрома, упакованной в барабаны и мешки, от партии отбирают 5% единиц продукции, но не менее двух при партии менее 40 единиц. Для контроля качества окиси хрома, упакованной в контейнеры, количество единиц продукции отбирают в зависимости от числа контейнеров в партии: от 2 до 10—2; св. 10 до 30—3; св. 30 до 50—4; св. 50—5.

3.1; 3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3. Для контроля качества окиси хрома у изготовителя в процессе производства точечные пробы отбирают перед затариванием непрерывно или через равные интервалы времени в количестве не менее 0,1 кг от каждых 4 т продукта.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

3.4. При получении неудовлетворительных результатов анализа хотя бы по одному из показателей по нему проводят повторный анализ на удвоенной выборке от той же партии.

Результаты повторного анализа распространяются на всю

партию.

З.5. Допускается изготовителю норму по показателям 3, 8,
 10—12 (табл. 1) определять периодически в каждой двадцатой паотии.

3.4, 3.5. (Введены дополнительно, Изм. № 3).

4. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

4.1. Отбор проб

- 4.1.1. При отборе проб единицы продукции, отобранные для контроля, должны быть перед векрытием тщательно очищены снаружи во избежание засорения продукта (попадание пыли и др.).
- 4.1.2. Точечные пробы окиси хрома отбирают из любых точек единиц продукции механическим пробоотборником или любым аналогичным средством, погружая его на полную рабочую длину.

Масса точечной пробы должна быть не менее 0,2 кг.

- 4.1.3. Отобранные точечные пробы соединяют вместе, тщательно перемешивают и получают объединенную пробу, из которой методом квартования получают среднюю пробу продукта массой не менее 0,5 кг.
 - 4.1.1-4.1.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).
- 4.1.4. Среднюю пробу помещают в чистую, сухую, плотно закрывающуюся банку или полиэтиленовый пакет.

На банку или пакет с пробой наносят следующие обозначения: наименование предприятия-изготовителя, наименование продукта, номер партии, дату отбора пробы и надпись «Токсичен».

(Измененная редакция, Изм № 3).

- 4.2. Внешний вид окиси хрома определяют визуально.
- 4.3. Определение массовой доли общего хрома

4.3.1. Опредаление массовой доли общего хрома в пересчете на Cr_2O_3 в продукте марок «пигментная» и «абразивная», а также марки «металлургическая», полученной тем же методом, что «пигментная» и «абразивная»

4.3.1.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Бюретка по ГОСТ 20292-74.

Весы лабораторные 2-го и 4-го классов точности по ГОСТ 24104—88 с наибольшими пределами взвешивания 200 и 500 г соответственно.

Гири 2-го класса точности по ГОСТ 7328-82.

Мензурки по ГОСТ 1770-74.

Пипетки по ГОСТ 20292-74.

Цилиндр по ГОСТ 1770-74.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Водорода перекись по ГОСТ 10929-76, свежеприготовленный

раствор с массовой долей 2,5%.

Калий двухромовокислый по ГОСТ 4220—75 (перекристаллизованный и высущенный при 150° C), раствор концентрации с (1/6 K₂Cr₂O₇)=0,15 моль/дм³; готовят по ГОСТ 25794.2—83.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552-80.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77 плотностью 1,84 г/см³ и раствор, разбавленный 1:1.

Кислота N, N'-фенилантраниловая (индикатор); готовят по ГОСТ 4919.1—77 растворением 0,20 г препарата в 100 см² раствора углекислого натрия.

Натрий углекислый по ГОСТ 83—79, раствор с массовой долей 0.2%.

Натрия гидроожись по ГОСТ 4328-77, раствор с массовой долей 24%.

Соль закиси железа и аммония двойная сернокислая (соль Мора) по ГОСТ 4208—72, раствор концентрации с [FeSO₄·(NH₄)₂SO₄·6H₂O] == 0,2 моль/дм³; готовят по ГОСТ 25794.2—83. Коэффициент поправки соли Мора устанавливают ежедневно, для чего 50 см³ раствора двухромовокислого калия помещают в коническую колбу вместимостью 750 см³, добавляют 150 см³ воды, 15 см³ раствора серной кислоты, 5 см³ ортофосфорной кислоты, 1 см³ индикатора, доводят объем раствора водой до 300 см³ и титруют раствором соли Мора до перехода фиолетово-вишневой окраски в зеленую.

4.3.1, 4.3.1.1. (Измененная редакция, Изм. № 3).

4.3.1.2. Проведение анализа

(0,20±0,01) г окиси хрома взвешивают (результат взвешивания в граммах записывают до четвертого десятичного знака), помещают в коническую колбу вместимостью 750 см³, прибавляют пипеткой 10 см³ раствора двухромовокислого калия, 10 см³ серной кислоты плотностью 1,84 г/см³ и нагревают до заметного выделения паров серной кислоты. При этом раствор становится прозрачным и не наблюдается неразложившихся частичек окиси хрома. После охлаждения к раствору приливают 100 см³ воды и в несколько приемов прибавляют 70 см³ раствора гидроокиси натрия, 40 см³ раствора перекиси водорода, нагревают и кипятят в течение 20 мин для разложения перекиси водорода. К охлажденному раствору прибавляют раствор серной кислоты, разбавленной 1:1, до оранжевой окраски и еще избыток той же кислоты в объеме 15 см³. Далее добавляют 5 см³ ортофосфорной кислоты, 1 см³ индикатора, доводят объем раствора до 300 см³ водой и титруют раствором соли Мора до перехода фиолетово-вишневой окраски в зеленую.

4.3.1.3. Обработка результатов

Маосовую долю общего хрома в пересчете на Cr_2O_3 (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V - V_1) \cdot 0.005066 \cdot 100}{m}$$
,

где V — объем раствора соли Мора концентрации точно 0,2 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³;

V₁ — объем раствора соли Мора концентрации точно 0,2 моль/дм³, соответствующий 10 см³ раствора двухромовокислого калия концентрации точно 0,15 моль/дм³, см³;

0,005066 — маоса окиси хрома, соответствующая 1 см³ раствора соли Мора концентрации точно 0,2 моль/дм³, г;

т - масса навески, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,3% при доверительной вероятности P == 0,95.

Допускаемая абсолютная погрешность результата измерения

не должна превышать 0,4%.

4.3.1.2, 4.3.1.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

4.3.2. Определение массовой доли общего хрома в пересчете на Cr₂O₃ в продукте марки «металлургическая»

4.3.2.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Бюретка по ГОСТ 20292-74.

Весы лабораторные 2-го и 4-го классов точности по ГОСТ 24104—88 с наибольшими пределами взвешивания 200 и 500 г соответственно.

Гири 2-го класса точности по ГОСТ 7328-82.

Мензурки по ГОСТ 1770-74.

Пипетки по ГОСТ 20292-74.

Тигель фарфоровый по ГОСТ 9147—80 № 4 или тигель нижелевый.

Электропечь лабораторная, обеспечивающая температуру нагрева 750°C.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Калий двухромовокислый по ГОСТ 4220—75 (перекристалливзованный и высушенный при 150°С), раствор концентрации с ($\frac{1}{6}$ K₂Cr₂O₇)=0,15 моль/дм³; готовят по ГОСТ 25794.2—83.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490—75, раствор концентрации с (1/5 KMnO4) = 0,1 моль/дм3; готовят по ГОСТ 25794.2—83.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, раствор, разбавленный 1:1. Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, раствор, разбавленный 1:4

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552-80.

Кислота N, N'-фенилантраниловая (индикатор), готовят по ГОСТ 4919.1—77 растворением 0,20 г препарата в 100 см³ раствора углекислого натрия.

Натрий углекислый по ГОСТ 83-79, раствор с массовой до-

лей 0,2%.

Натрия перекись.

Соль закиси железа и аммония двойная сернокислая (соль Мора) по ГОСТ 4208—72, раствор концентрации с [FeSO₄·(NH₄)₂SO₄·6H₂O] = 0,2 моль/дм³; готовят по ГОСТ 25794.2—83. Коэффициент поправки соли Мора устанавливают ежеднеено, для чего 50 см³ раствора двухромовокислого калия помещают в коническую колбу вместимостью 750 см³, добавляют 150 см³ воды, 15 см³ раствора серной кислоты, 1 см³ ортофосфорной кислоты, 1 см³ индикатора, доводят объем раствора водой до 300 см³ и титруют раствором соли Мора до перехода фиолетово-вишневой окраски в зеленую.

4.3.2.2. Проведение анализа

(0,20±0,01) г окиси хрома вэвешивают (результат взвешивания в граммах записывают до четвертого десятичного знака), помещают в фарфоровый или никелевый тигель, в который предварительно помещают 2,0 г окисляющего щелочного плавия.

При работе с фарфоровыми тиглями в качестве плавня используют перекись натрия, при работе с никелевыми тиглями смесь перекиси натрия и углекислого натрия в соотношении (по

массе) 2:1.

Навеску окиси хрома осторожно перемешивают с плавнем и засыпают сверху еще 1,0 г соответствующего плавня. Сплавление начинают в слабо нагретой части муфельной печи, постепенно передвигая тигель в центр печи. Через 5—7 мин с момента расплавления (при 750°С) содержимого тигля нагревание прекращают. Тигель охлаждают, помещают в стакан виестимостью 500 см³ и вышелачивают водой при нагревании (объем раствора 250 см³). Раствор количественно переводят в коническую колбу вместимостью 750 см³, нагревают до кипения и кипятят в течение 30 мин для разложения образовавшейся перекиси водорода. Полученный раствор (объем 200 см³) охлаждают, прибавляют раствор серной кислоты до оранжевой окраски и набыток той же кислоты 35 см³, 2,5 см³ марганцовокислого калия и нагревают до кипения. Затем добавляют 10 см³ раствора соляной кислоты, кипятят до исчезновения розовой окраски раствора и еще 5 мин. Раствор охлаждают, добавляют 25 см³ раствора серной кислоты, 5 см³ ортофосфорной кислоты, 1 см³ индикатора, доводят объем до 300 см³ водой и титруют раствором соли Мора до перехода фиолетово-вишневой окраски раствора в зеленую.

4.3.2.3. Обработка результатов

Массовую долю общего хрома в пересчете на Cr_2O_3 (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V \cdot 0.005066 \cdot 1^{-\alpha}}{m}$$
,

где V — объем раствора соли Мора концентрации точно 0,2 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³; 0,005066 — масса окиси хрома, соответствующая I см³ раствора соли Мора концентрации точно 0,2 моль/дм³, г;

т - масса навески, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,3% при доверительной вероятности P=0.95.

Допускаемая абсолютная погрешность результата измерения

не должна превышать 0,4%.

В окиси хрома марки «металлургическая», полученной тем же методом, что «пигментная» и «абразивная», определение содержания общего хрома в пересчете на Cr₂O₃ допускается проводить по п. 4.3.1.

4.4. Определение массовой доли влаги проводят по ГОСТ 21119.1—75, разд. 2, при этом берут навеску окиси хрома массой

(5,00±0,25) r.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,05% при доверительной вероят-

ности P = 0,95.

4.5. Определение массовой доли веществ, растворимых в воде, проводят по ГОСТ 21119.2—75, разд. 1 — горячая экстракция. При этом для получения водной вытяжки берут навеску окиси хрома массой (20,0±0,5) г, кипятят ее в течение 5 мин, используя воду, не содержащую углекислоты (ГОСТ 4517—87), фильт-

руют через беззольный фильтр «синяя лента». Для выпаривания

экстракта используют платиновую чашку.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,02% при доверительной вероятности P=0,95.

4.3.2.3.—4.5. (Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

4.5.1. Определение массовой доли веществ, растворимых в воде, мсжет быть проведено так же кондуктометрическим методом го ГОСТ 21119.2—75, разд. 2 с построением градуировочного графика на смеси солей бихромата натрия и сульфата натрия в соотношении 1:1.

При разногласиях в оценке массовой доли веществ, раствори-

мых в воде, анализ проводят методом горячей экстракции.

4.6. Определение рН водного раствора проводят по ГОСТ 21119.3—75, при этом водную вытяжку готовят по п. 4.5 настоящего стандарта.

За результат внализа принимают ореднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,1 рН при доверительной вероятности P=0,95.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.7. Относительную красящую способность определяют по ГОСТ 16872—78 визуальным или инструментальным методом.

При разногласиях в оценке относительной красящей способ-

ности анализ проводят инструментальным методом.

4.8. Цвет определяют по ГОСТ 16873—78 визуальным или инструментальным методом с помощью компаратора цвета типа ФКЦШ-М в полном тоне, при этом для приготовления пасты испытуемого и утвержденного образца берут 3 г окиси хрома и растирают с 2 см³ раствора желатичы на мраморной или гранитной плите. Полученную массу наносят шпателем на чертежную бумагу до полного укрывания и перед измерением подсушивают.

Раствор желатины готовят следующим образом: 1,25 г желатины растворяют в 50 см³ воды на водяной бане при 60°С и добавляют 2 г (1,7 см³) глицерина. Раствор применяют на следую-

щий день.

При разногласиях в оценке цвета анализ проводят инструментальным методом.

- 4.9. Укрывистость определяют по ГОСТ 8784—75 визуальным методом на шахматной дооке, при этом берут 2 г окиси хрома и 2—3 г натуральной олифы по ГОСТ 7931—76.
 - 4.10. Определение массовой доли общей серы
 - 4.10.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы лабораторные 2-го и 4-го классов точности по ГОСТ 24104—88 с наибольшими пределами взвешивания 200 и 500 г соответственно.

Гири 2-го класса точности по ГОСТ 7328-82.

Лодочки фарфоровые № 2 по ГОСТ 9147—80, предварительно прокаленные в муфельной печи при 900—1000°С в течение 4—5 мин, а затем в токе кислорода в течение 5 мин при рабочей температуре; хранят в эксикаторе.

Электропечь муфельная лабораторная, обеспечивающая тем-

пературу нагрева до 1000°С.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Калий йодистый по ГОСТ 4232-74.

Калий йодноватокислый по ГОСТ 4202-75.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490—75, раствор с массовой долей 4% в растворе гидроокиси калия.

Калия гидроокись по ГОСТ 24363-80 кристаллическая и ра-

створ с массовой долей 30%.

Кальций хлористый прокаленный.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77 плотностью 1,19 г/см3.

Крахмал растворимый по ГОСТ 10163—76, свежеприготовленный раствор; готовят следующим образом: 0,5 г крахмала смейинвают с 50 см³ холодной воды, полученную суспензию при перемешивании вливают в 950 см³ кипящей воды, прибавляют 5 см³ соляной кислоты и кипятят 1—2 мин. После охлаждения прибавляют раствор йодид-йодата калия до получения бледно-голубой окраски раствора.

Меди (11) окись по ГОСТ 16539—79, предварительно прокалениая при 800°С в течение 24 ч.

Образец окиси хрома стандартный по государственному реестру № 673—75.

Титрованный раствор йодид-йодата калия; готовят следующим образом: 0,1784 г йодноватокислого калия и 34 г йодистого калия растворяют в небольшом количестве воды и после растворения добавляют 0,8 г гидроокиси калия. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешивают. Раствор хранят в склянке из темного стекла. 1 см³ раствора соответствует приблизительно 0,08 мг серы. Титр раствора устанавливают одновременно с проведением анализа испытуемых проб (как указано в п. 4.10.3) по трем навескам стандартного образца окиси хрома. Одновременно проводят контрольный опыт с плавнем — окисью меди, сжигая его в этих же условиях. Титр раствора йодид-йодата калия (Т), г/см³ серы, вычисляют по формуле

$$T = \frac{X'_2 \cdot m}{(V - V_1) \cdot 100} ,$$

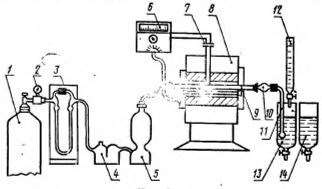
C. 12 FOCT 2912-79

где X'₂ — массовая доля серы в стандартном образце окиси хрома, %;

т — масса навески стандартного образца окиси хрома, г;

 V — объем раствора йодид-йодата калия, израсходованный на титрование, см³;
 V₁ — объем раствора йодид-йодата калия, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта, CM3.

Установка для сжигания серы (черт. 1) состоит из следующих элементов: баллона с кислородом 1, снабженного редукционным вентилем 2; реометра стеклянного лабораторного 3 по ГОСТ 9932-75; промывной склянки 4, содержащей раствор марганцо-



Черт. 1

вокислого калия в растворе гидроокиси калия; сушильной колон-ки, заполненной хлористым кальцием 5; трубчатой электропечи 8 с силитовыми нагревателями, обеспечивающими температуру нагрева 1350-1400°С; трубки фарфоровой, неглазурованной, термостойкой 9 длиной 750 мм, с внутренним диаметром 18—22 мм, предварительно прокаленной по всей длине при 1350—1400°С. Комцы трубки должны выступать из печи на 180-200 мм. Во избежацы трубки должны выступать из печи на 180—200 мм. Во избежание нагрева концов фарфоровой трубки торцовые поверхности цечи прикрывают асбестовыми экранами. Трубку закрывают герметически с обоих концов резиновыми пробками с отверстнями, в которые вставлены стеклянные соединительные трубки диаметром 5 мм. Для предотвращения обгорания резиновых пробок внутреннюю торцовую поверхность пробок закрывают асбестовыми прокладками; термопары платино-платинородиевой 7 по ГОСТ 3044—84; терморегулятора 6; трубки-фильтра 10 с тампоном из стеклянной ваты для задержания твердых частиц продуктов сгорания; отводной стеклянной трубки 11 диаметром 7 мм, согнутой под прямым углом и оканчивающейся барботером с диаметром отверстий 1,5—2,0 мм; стеклянного цилиндрического поглотительного сосуда 13 высотой 250 мм и диаметром 30 мм; стеклянного цилиндрического сосуда для раствора сравнения 14 высотой 250 мм и диаметром 30 мм; бюретки 12 по ГОСТ 20292—74.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

4.10.2. Подготовка к анализи

Стеклянные части установки соединяют встык при помощи резиновых трубок так, чтобы продукты сжигания не находились в соприкосновении с резиновыми трубками.

Перед началом анализа печь нагревают до температуры 1350-

1400°С и проверяют герметичность установки.

Полноту сжигания серы в фарфоровой трубке контролируют следующим образом: поглотительный сосуд и сосуд для раствора сравнения наполняют на ½ высоты раствором крахмала, окрашенным раствором йодид-йодата калия до бледно-голубого цвета и пропускают через всю установку ток кислорода со скоростью 3—4 дм³/мин. Если через 5 мин синяя окраска в поглотительном сосуде исчезнет, то снова добавляют раствор йодид-йодата калия по каплям до бледно-голубой окраски раствора и вновь пропускают ток кислорода. Устойчивость окраски раствора в поглотительном сосуде свидетельствует о полном выгорании серы в фарфоровой трубке.

Для проверки правильности работы установки сжигают 2—3 навески стандартного образца окиси хрома. Для внесения поправки в анализируемую пробу проводят контрольный опыт, сжигая в этих же условиях плавень — окись меди без анализруемого про-

дукта.

4.10.3. Проведение анализа

(0,50±0,02) г окиси хрома взвешивают (результат взвешивания в граммах записывают до четвертого десятичного знака), равномерным слоем помещают в фарфоровую лодочку, содержащую 1 г плавия, взвешенного с точностью до четвертого десятичного знака, и покрывают сверху еще такой же навеской плавия.

Поглотительный сосуд и сосуд для раствора сравнения наполняют на 1/2 объема раствором крахмала, окрашенным раствором

йодид-йодата калия до бледно-голубого цвета.

Лодочку помещают с помощью крючка из жаропрочной стали в наиболее нагретую часть фарфоровой трубки. Трубку быстро закрывают резиновой пробкой и сразу пропускают ток кислорода со скоростью 3—4 дм³/мин. Когда сернистый газ, поступающий из печи в поглотительный сосуд, начнет обесцвечивать нижний слой жидкости, из бюретки, по каплям прибавляют йодид-йодата калия со скоростью, обеспечивающей бледно-голубой цвет жидкости.

Сжигание окиси хрома считают законченным, когда раствор в поглотительном сосуде перестает обесцвечиваться и окраска растворов в поглотительном сосуде и сосуде с раствором сравнения

будет одинаковой и устойчивой в течение 2 мин.

Прекращают ток кислорода, открывают пробку со стороны баллона с кислородом и извлекают лодочку; затем сливают жидкость из поглотительного сосуда, промывают его водой и снова заполняют для следующего определения.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.10.4. Обработка результатов

Массовую долю общей серы (Х2) в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = {(V-V_1) \cdot T \text{ 100} \atop m}$$
.

где V — объем раствора йодид-йодата калия, израсходованный на титрование, см3;

V₁ — объем раствора йодид-йодата калия, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта, см3;

 Т— титр раствора йодид-йодата калия, выраженный в г/см³ серы:

т - масса навески, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между котосыми не должны превышать 0,004% при доверительной вероятности Р == 0.95.

. (Измененная редакция, Изм. № 1).

4.10.5. Определение массовой доли общей серы допускается проводить также с помощью автоматизированных экспресс-анализаторов на серу типов АС-7932, АН-7560 или другого типа с заданными чувствительностью и точностью.

При разногласиях в оценке массовой доли общей серы анализ

проводят по пп. 4.10.1-4.10.4.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

4.11. Определение массовой доли общего железа в пересчете на FeO

4.11.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Бюретка по ГОСТ 20292-74.

Весы лабораторные 2-го и 4-го классов точности по ГОСТ 24104-88 с наибольшими пределами взвешивания 200 и 500 г соответственно.

Гири 2-го класса точности по ГОСТ 7328-82.

Колбы мерные по ГОСТ 1770—74. Колориметр фотоэлектрический лабораторный по ГОСТ 12083—78, имеющий светофильтр с областью пропускания (490± ±10) нм и кюветы с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм

Менэурка по ГОСТ 1770-74. Пипетки по ГОСТ 20292-74.

Аммиак водный по ГОСТ 3760-79, раствор, разбавленный 1:1.

Бумага «конго» красная индикаторная.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456—79, ч.д.а., раствор с массовой долей 10%.

2-2'-Дипиридил (альфа, альфа-дипиридил), спиртовый раст-

вор с массовой долей 0,5%; готовят по ГОСТ 4517-87.

Квасцы железоаммонийные, раствор, содержащий 1 мг железа (Fe³⁺) в 1 см³ раствора, готовят по ГОСТ 4212—76; 10 см³ приготовленного раствора разбавляют раствором серной кислоты до 1 дм³; 1 см³ полученного раствора содержит 0,013 мг FeO раствор А; раствор А применяют только в день приготовления.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77 концентрированная и раст-

вор концентрации $c (1/2H_2SO_4) = 0.01$ моль/дм³.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, раствор, разбавленный : I.

Кислота хлорная.

Натрий уксуснокислый 3-водный по ГОСТ 199—78, раствор с массовой долей 20%.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233-77.

Ортофенантролин, раствор с массовой долей 0,2%; готовят следующим образом: 0,2 г препарата растворяют в 100 см³ горячей воды, раствор хранят в банке из оранжевого стекла.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.11.2. Подготовка к анализу

4.11.2.1. Построение градуировочного графика.

Для построения градуировочного графика готовят стандартные растворы: в мерные колбы вместимостью 100 см³ отбирают из бюретки 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0 см³ раствора А, что соответствует 0,0065; 0,013; 0,026; 0,039; 0,052; 0,065; 0,078 мг FeO, и добавляют в них воды до 20 см³.

Растворы нейтрализуют аммиаком по бумаге «конго» красной до перехода синего цвета в красный, затем добавляют соляной кислоты до сиреневого цвета бумаги и избыток той же кислоты (2 капли). В каждую колбу последовательно приливают 3 см³ раствора солянокислого гидроксиламина, раствор уксуснокислого натрия до изменения окраски индикаторной бумаги в красный цвет и 5 см³ раствора ортофенантролина или 2—2'-дипиридила, доводят объемы растворов водой до метки. После добавления каждого реактива содержимое колб тщательно перемешивают.

Одновременно готовят раствор сравнения, в который приливают все те же реактивы, кроме раствора А.

Через 10—15 мин измеряют оптическую плотность стандартных растворов по отношению к раствору сравнения в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм, пользуясь зеленым светофильтром при длине волны λ 490 нм.

По полученным данным строят прадуировочный график, откладывая на оси абсцисс содержащиеся в стандартных растворах массы FeO в миллиграммах, а по оси ординат — соответствующие им значения оптических плотностей.

4.11.3. Проведение анализа

(0,500±0,025) г окиси хрома взвешивают (результат взвещивания в граммах записывают до четвертого десятичного знака), помещают в стакан вместимостью 300 см³, приливают 10 см³ концентрированной серной кислоты и 20 см³ хлорной кислоты. Стакан накрывают часовым стеклом и нагревают до видимого выделения паров хлорной кислоты. Иногда к концу растворения пробы начинают выделяться кристаллы хромового ангидрида, которые, обволакивая неразложившиеся частицы, задерживают растворение. В этом случае необходимо раствор охладить, прибавить к нему 2—3 см³ воды и снова нагреть до образования паров хлорной кислоты.

После окончания разложения пробы удаляют из раствора основную часть хрома. Для этого в нагретый до выделения паров хлорной кислоты раствор добавляют небольшими порциями (по 0,15—0,20 г) 5 г хлористого натрия. Новую порцию хлористого натрия вводят только после того, как восстановившийся хром снова окислится хлорной кислотой до шестивалентного и цвет раствора изменится на оранжевый. Далее прибавляют 3 см³ хлорной кислоты и нагревают до образования желтоватой окраски раствора.

Затем раствор охлаждают, прибавляют 70 см³ воды, нагревают и осаждают гидрат окиси железа аммиаком. Аммиак добавляют в количестве 30—40 см³ (до сильного запаха). Раствор доводят до кипения и оставляют на 30 мин в теплом месте (водяная баня) до козгулянии осадка. После этого осадок отфильтровывают через фильтр «белая лента», промывают горячей водой до исчезновения желтизны на фильтре и растворяют на фильтре 20 см³ горячей соляной кислоты, собирая раствор в стакан, в котором ранее проводилось осаждение, а затем фильтр хорошо промывают горячей водой. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают. 20 см³ раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, нейтрализуют аммиаком по бумаге конго красной до перехода синего цвета в красный, добавляют раствор соляной кислоты до сиреневого цвета бумаги и еще избыток той же кислоты (2 капли). Затем прибавляют в колбу 3 см³ солянокислого гидроксиламина, раствор уксуснокислого натрия до изменения окраски индикаторной бумаги в красный цвет, 5 см³ раствора ортофенантролина или 2,2′-Дипиридила, доводят

объем раствора водой до метки. После добавления каждого реак-

тива содержимое колбы тщательно перемещивают,

Одновременно через все стадии анализа проводят контрольный опыт с теми же количествами реактивов, по без анализируемого раствора. Через 10-15 мин измеряют оптическую плотность анализируемого раствора по отношению к аликвотной части раствора контрольного опыта, как указано в п. 4.11.2.1.

4.11.4. Обработка результатов

Массовую долю общего железа в пересчете на FeO (X₃) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{m_1 \cdot 250 \cdot 100}{m \cdot 20 \cdot 1000}$$
,

где m₁ — масса FeO, найденная по градуировочному графику, мг; т - масса навески, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,01% при доверительной вероятности P = 0.95.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.11.5: Определение массовой доли железа может быть проведено также спектральным методом (см. приложение 1).
При разногласиях в оценке массовой доли общего железа

анализ проводят фотоэлектрсколориметрическим методом.

4.12. Определение массовой доли углерода 4.12.1. Аппаратура

Аппарат Бюрца-Штролейна для объемного определения угле-

Весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104-88 с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

Гири 2-го класса точности по ГОСТ 7328-82.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.12.2, Проведение анализа

(1,00±0,05) г окиси хрома взвешивают (результат взвешивания в граммах записывают до третьего десятичного знака) в фарфоровой лодочке, затем вставляют в фарфоровую трубку печи Мароа, нагретую до температуры не ниже 1200°С, и тут же дают ток кислорода. Окись хрома в токе кислорода прокаливают в течение 4—5 мин. Далее определение массовой доли углерода проводят по ГОСТ 27069—86.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.12.3. Определение массовой доли углерода допускается проводить также с помощью автоматизированных экспресс-анализаторов на углерод типов АС-7932, АН-7560 или другого типа с заданными чувствительностью и точностью.

При разногласиях в оценке массовой доли углерода внализ проводят по пп. 4.12.1-4.12.2.

(Введен дополнительно, Изм. № 3).

4.13. Определение массовой доли цветных металлов

4.13.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы лабораторные 2-го и 4-го классов точности по ГОСТ 24104-88 с наибольшими пределами взвешивания 200 и 500 г соответственно.

Весы торзионные типа ВТ с наибольшим пределом взвешивания 500 мг.

Генератор дуги переменного тока.

Гири 2-го класса точности по ГОСТ 7328-82.

Спектрограф кварцевый средней дисперсии.

Микрофотометр.

Станок для заточки электродов.

Ступка агатовая или яшмовая.

Угли графитированные для спектрального внализа марки ос. ч. 7-3 (электроды угольные) диаметром 6 мм; нижний электрод «рюмочного» типа с размером кратера 4×9, верхний заточен на усеченный конус (черт. 2) или угли фасонные для спектрального анализа марки ос. ч. 7—4, тип I — конус, тип III — «рюмочные».

Фотопластинки спектральные типа I чувствительностью 0.8

оти, ед. и типа 111 чувствительностью 7 оти, ед.

Шкаф сушильный, обеспечивающий температуру нагрева до 105°C.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773-72.

Ангидрид мышьяковистый по ГОСТ 1973-77, возогнанный.

Висмута (111) окись по ГОСТ 10216-75. Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Гидрохинон (парадноксибензол) по ГОСТ 19627-74.

Кадмия оксид по ГОСТ 11120-75.

Калий бромистый по ГОСТ 4160-74.

Метол (4-метиламинофенол сульфат) по ГОСТ 25664—83. Натрий сернистокислый по ГОСТ 195—77.

Натрий серноватистокислый (натрия тносульфат) 5-водный по ГОСТ 27068-86.

Натрий углекиелый по ГОСТ 83-79.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233-77.

Олово (IV) оксид по ГОСТ 22516-77.

Проявитель метолгидрохиноновый; готовят следующим образом: 44 г углекислого натрия и 2 г бромистого калия растворяют в воде и доводят объем до 1 дм3 (раствор А); 2 г метола, 52 г сернистокислого натрия и 10 г гидрохинова последовательно растворяют в воде и доводят объем до 1 дм3 (раствор Б). Растворы А и Б смешивают 1:1 перед проявлением, которое проводят при 18—20°C.

Свинца (II) окись.

Спирт этиловый технический по ГОСТ 17299-78.

Сурьмы окись.

Фиксаж быстродействующий; готовят следующим образом; 300 г серноватистокислого натрия и 60 г хлористого аммония растворяют в воде и доводят объем до 1 дм³.

Цинка окись по ГОСТ 10262—73.

(Измененная редакция, Изм. № 3). 4.13.2. Приготовление образиов для по-

строения градуировочного графика

В качестве основы для приготовления образцов используют заводскую окись хрома, в которой определяемые примеси отсутствуют или их содержание минимально.

0,2376 г мышьяковистого ангидрида, 0,2242 г окиси цинка, 0,718 г окиси сурьмы, 0,0762 г двуокиси олова, 0,0216 г окиси свинца, 0,0224 г окиси внемута, 0,0228 г окиси кадмия и 19,3234 г основы — окиси хрома помещают в агатовую ступку, добавляют слирт, тщательно перемешивают и высушивают при температуре 100—105°С. Получают головной образец с массовой долей мышьяка и цинка по 0,9%, олова и сурьмы — по 0,3%, свинца, кадмия и висмута — по 0,1%.

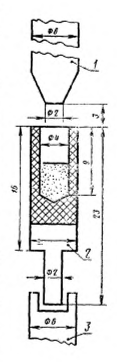
Разбавлением головного образца основой в 10 раз готовят промежуточный образец, из которого последовательным разбавлением в три раза получают четыре рабочих образца. Массовая доля примесей в процентах в каждом из образцов указана в табл. 2. Если основа загрязнена определяемыми элементами, вводят

поправку на их содержание.

4.13.3. Подготовка пробы и образцов к съемке

(0,900±0,001) г пробы или образца и (0,100±0,001) г хлористого натрия помещают в агатовую ступку и тщательно перемешивают.

(70±1) мг пробы или образца, содержащих хлористый натрий, взвешивают на торзионных весах, по
мещают в кратер нижнего электрода. Спектры анализируемопробы и образцов свимают 2—3 раза на одной фотопластинке.



I-верхинй электрол; 2стаканчик; 3-родставка. Черт, 2

4.13.2, 4.13.3. (Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

4.13.4. Рекомендуемые условия съемки спектрограммы

Анализ проводят в дуге переменного тока:

напряжение - 200-220 В:

сила тока — 16 A;

ширина щели — 0,015 мм;

дуговой промежуток — 3,5 мм;

экспозиция — 45 с;

однолинзовая система освещения.

Таблица 2

Определяеный элемент	Номер образца					
	1	2	3	4		
As	3-10-2	1-10-2	3-10-3	1-10-		
Zn	3-10-2	1-10-2	3-10-1	1.10-		
Sb	1-10-2	3-10-3	1-10-1	3-10-		
Bi	3-10-3	1-10-s	3-10-4	1-10-		
Sn Pb	1 - 10-2	3-10-3	1 10-3	3-10-		
Pb	3-10-3	1.10-3	3-10-4	1-10-		
Cd	3-10-1	1-10-3	3-10-4	1-10-		

4.13.5. Обработка спектрограммы и результатов

Фотопластинки со онятыми спектрами проявляют, промывают водой, фиксируют, снова промывают в проточной воде и высушивают на воздухе. Затем проводят фотометрирование аналитических спектральных линий, измеряя почернение (S_n) и соседнего фона (S_{Φ}) . Для цинка (Z_n) определяют фотометрическую ширину линий (I).

В качестве аналитических используют следующие линии определяемых элементов, нм: As — 234,98; Zn — 213,86; Sb — 231,15;

Bi — 223,06; Sn — 235,48; Pb — 283,31; Cd — 226,50.

Находят ΔS , равное S_A — S_Φ и вычисляют ΔS_{cp} и I_{cp} для каждого образца и пробы. По результатам фотометрирования образцов строят градуировочные графики, откладывая на оси ординат среднее арифметическое значение разности почернений (ΔS_{cp}), а на оси абсцисс — логарифмы концентраций соответствующих примесей в образцах. При построении градуировочного графика на цинк на оси ординат откладывают логарифмы фотометрической ширины линии. Массовую долю каждой примеси в процентах в анализируемой пробе находят по соответствующему градуировочному графику. За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 25% относительно вычисляемой концентрации при доверительной вероятности P = 0,95.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.14. Определение полирующей способности

4.14.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы лабораторные 2-го и 4-го классов точности по ГОСТ

24104—88 с наибольшими пределами взвешивания 200 и 500 г соответственно.

Гири 2-го класса точности по ГОСТ 7328-82.

Полировальный станок типа С-15 с планшайбой из битума марки № 5. Схема полировального станка, подготовленного к определению полирующей способности, приведена на черт. З. Битумная планшайба І снабжена бортиком 2, предохраняющим сливание суспенаии окиси хрома с планшайбы, и направляющими щетками 3 с прикрепленными к ним кисточками 4, служащими для направления суспензии от бортика к полируемому образцу 5. На планшайбу устанавливается одновременно до четырех полируемых образцов.

Полируемый образец — шайба наружным диаметром 50 мм и внутренним диаметром 30 мм из стали марки ШХ-15 по ГОСТ

801-78 с закалкой до твердости HRC 60.

Шкаф сушильный, обеспечивающий температуру нагрева до 105°C.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Спирт этиловый технический по ГОСТ 17299-78.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.14.2. Проведение испытания

Четыре образца, предварительно отполированных до шероховатости 0,20 < Rz ≤ 0,40 на базовой длине 0,25 мм, тщательно очищают, моют и протирают этиловым спиртом, сушат в сушильном шкафу до постоянной массы, охлаждают и взвешивают (результат взвешивания в граммах записывают до четвертого десятичного знака).

Из 50 г анализируемой окиси хрома и 150 см³ дистиллированной воды готовят суспензию и наносят на планшайбу станка, закрепляют на станке четыре образца и полируют.

 4.14.3. Рекомендуемые условия полировки

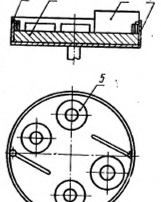
Время полировки — 30 мин.

Давление на полирующую поверхность — 171,6 гПа.

сть — 171,6 гПа. Черт. 3 Частота вращения полируемого образца — 192 об/мин.

Частота вращения планшайбы 60 об/мин.

4.14.4. Обработка результатов



Полирующую способность (X_4) в мг/(мин-см²) вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{\Delta m_{e^{-1}} \wedge \wedge \wedge}{S \cdot t}$$
,

S — площадь полируемого образца, см²;

t — время полировки, мин.

4.15. Определение шероховатости поверхности после полировки

4.15.1. Аппаратура

Микроинтерферометр МИИ-4.

Образцы, отполированные, очищенные и высушенные по п. 4.14.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

 4.15.2. Параметры, термины и определения приняты по ГОСТ 2789—73.

4.15.3. Условия испытания

 Берут не менее двух образцов. Каждый образец делят на 4—5 разных участков. В средней части каждого участка производят измерение высоты неровностей.

Для поверхности с Rz более 0,100 мкм на базовой длине 0,25 мм измеряется высота пяти характерных (определяющих шероховатость) неровностей на базовой длине 0,25 мм.

Для поверхности с Rz не более 0,100 мкм на базовой длине 0,08 мм измеряется высота десяти характерных неровностей на базовых длинах по 0,08 мм (измерение проводится визуально или с помощью винтового окулярного микрометра).

После измерений образцы смазывают вазелином для предотвращения коррозии.

4.15.4. Измерение высоты отдельной неровности визуально

Образцы устанавливают на столике интерферометра, направляя на объектив выбранный по п. 4.15.3 участок, производят фокусировку на реэкость и просматривают (с интерференцией и без интерференции) поверхность участка перемещением столика выдух взаимно перпендикулярных направлениях от среднего деления барабанчиков стола в обе стороны.

При этом находят характерные, а также наиболее грубые неровности.

Высота отдельной неровности определяется визуально по величине изгиба интерференционной полосы в долях ее интервала (h).

Высоту неровности $(H_{1 \text{ max}}) + (H_{1 \text{ min}})$ в микрометрах вычисля-

ют по формулам:

 $(H_{1 \text{ max}}) + (H_{1 \text{ min}}) = 0,27 \ h$ (при работе с белым светом):

 $(H_{1 \text{ max}}) + (H_{1 \text{ min}}) = \lambda/2 \ h$ (при работе с монохроматическим светом),

где λ — длина волны света, мкм.

4.15.5. Измерение высоты отдельной неровности с помощью

винтового окулярного микрометра

Измерение проводится, как указано в п. 4.15.4, но величина изгиба интерференционной полосы в долях интервала (h) определяется микрометром по формуле

$$h = \frac{N_1 + V_3}{N_1 + N_2} n.$$

Для измерения горизонтальную линию перекрестия окулярного микрометра устанавливают параллельно интерференционным
полосам путем поворота микрометра. Затем вращением барабана
окулярного винтового микрометра горизонтальную линию перекрестия наводят на полосу, изгиб которой выбран для измерения
и делают отсчет N₁ по шкале барабана. Вращением барабана
перекрестие наводят на соседнюю или любую другую полосу (в
этом случае отмечают ее порядок n) и делают отсчет N₂. Затем
перекрестие совмещают с вершиной изгиба полосы и делают отсчет N₃.

4.15.6. Классификация поверхности

Параметр шероховатости Rz в микрометрах вычисляют как среднюю высоту всех неровностей на базовой длине

$$Rz = \frac{1}{5} \sum_{i=1}^{5} (H_{i \text{ max}}) + (H_{i \text{ min}}).$$

В соответствии с рассчитанным параметром Rz поверхность классифицируется по табл. 3.

4.16. Определение остатка на сите окиси хрома марки «пигментная» проводят по ГОСТ 21119.4—75, разд. 1, п. 1.2, при этом берут навеску продукта массой $(10,0\pm0,5)$ г.

Определение остатка на сите окиси хрома марки «абразивная» проводят по ГОСТ 21119.4—75, разд. 2, при этом берут навеску продукта массой (10,0±0,5) г.

R2, мкм, не болое	1	Базовая длина, мм
0,050 0,100		0,08
0,20 0,40 0,80		0,25

Примечания:

 При определении шероховатости поверхности допускается следующее количество и величина неровностей, не снижающих качества поверхности:

для поверхности с Rz не более 0,100 икм на базовой длине 0,08 мм — две неровности высотой не более 0,20 мкм на базовой длине 0,08 мм;

неровности высотои не оолее 0,20 мкм на оазовои длине 0,06 мм;

для поверхности с Rz не более 0,20 мкм на базовой длине 0,25 мм — две неровности высотой не более 0,40 мкм на базовой длине 0,25 мм;

для поверхности с Rz не более 0,40 мкм на базовой длине 0,25 мм — три

неровности высотой не более 0,80 мкм на базовой длине 0,25 мм;

для поверхности с Rz не более 0,80 мкм на базовой длине 0,25 мм — три

неровности высотой не более 1,60 икм на базовой длине 0,25 им.

 Если на поверхности имеются отдельные наиболее грубые неровности, то кроме классификации поверхности по параметру Rz указывают их число и значение (высота и размер) в микрометрах.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

5.1. Окись хрома упаковывают в мягкие специализированные контейнеры, стальные барабаны для химической продукции типов БТ II Б₁=50(100) по ГОСТ 5044—79, полиэтиленовые мешкивкладыши (толщина пленки 0,100 мм), вложенные в бумажные мешки марок НМ и БМ по ГОСТ 2226—88 массой нетто 30, 40 и 50 кг трех-, четырех-, пяти-, шестислойные соответственно. Предельное отклонение от номинальной массы окиси хрома в барабанах, мешках и контейнерах при фасовании не должно превышать ±1%.

Полиэтиленовые мешки-вкладыши заваривают, бумажные про-

шивают машинным способом.

Масса нетто барабанов и контейнеров одной партии для окиси хрома марки «металлургическая» должна быть одинаковой.

Для предприятий часовой и электронной промышленности продукт упаковывают в стальные барабаны типа БТПБ₁—50 по ГОСТ 5044—79.

Окись хрома марки «абразивная» сорта ОХА-0 упаковывают в стальные барабаны типа БТПБ₁—50 по ГОСТ 5044—79 с пленочным мешком-вкладышем по нормативно-технической документации.

Полиэтиленовые мешки-вкладыши, вложенные в барабаны, завязывают двойным узлом, для чего верхнюю часть наполненного мешка собирают в пучок, перегибают и плотно завязывают.

(Измененная редакция, Изм № 1).

5.2. Маркировка транспортной тары — по ГОСТ 14192—77 с нанесением следующих дополнительных надписей, характеризующих продукцию:

наименование, марка и сорт продукта; номер партии и дата изготовления; обозначение настоящего стандарта.

При упаковывании окиси хрома в контейнеры ярлык с обозначениями вкладывают в карман контейнера или прикрепляют с двух противоположных сторон контейнера. Допускается наносить маркировку с помощью трафарета несмываемой краской на боковую поверхность контейнера в соответствии с ГОСТ 14192—77.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

5.3. Маркировку транспортной тары с продуктом, предназначенным для экспорта, производят в соответствии с заказ-нарядом внешнеторгового объединения и ГОСТ 14192—77.

Окись хрома транспортируют всеми видами транспорта (кроме авиации) в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок грузов, действующими на соответствующих видах транспорта.

По железной дороге упакованную продукцию транспортируют

повагонными отправками.

Специализированные контейнеры транспортируют открытым подвижным составом. Размещение и крепление контейнеров производят в соответствии с условиями погрузки и крепления грузов,

утвержденными Министерством путей сообщения.

Упакованный в барабаны и мешки продукт должен транспортироваться пакетами в соответствии с ГОСТ 21929—76. Выбор оредств скрепления пакетов — по ГОСТ 21650—76. Масса и габаритные размеры пакетов должны соответствовать требованиям ГОСТ 24597—81. Несущие средства пакетирования — плоские поддоны по ГОСТ 9078—84, ГОСТ 9557—87 и специализированные поддоны.

5.4. Окись хрома хранят в закрытых складских помещениях в

неповрежденной упаковке.

Контейнеры хранят на контейнерных площадках.

Срок хранения продукта не ограничен.

5.3, 5.4. (Измененная редакция, Изм. № 1).

ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ ДОЛИ ЖЕЛЕЗА СПЕКТРАЛЬНЫМ МЕТОДОМ

Аппаратура, реактивы и растворы

Весы лабораторные 2-го и 4-го классов точности по ГОСТ 24104-88 с наибольшими пределами взвешивания 200 и 500 г соответственно.

Весы торзнонные типа ВТ с наибольшим пределом взвешивания 500 мг.

Генератор постоянного тока.

Гири 2-го класса точности по ГОСТ 7328-82.

Спектрограф кварцевый средней дисперсии.

Лампа инфракрасная мощностью 500 Вт.

Микрофотометр.

Станок для заточки электродов.

Ступка агатовая или яшмовая.

Угли графитированные для спектрального анализа марки ос. ч. 7-3 (электроды угольные) днаметром 6 мм; верхний электрод заточен на конус, нижний электрод (анод) с цилиндрическим каналом диаметром 3 мм, глубиной 3 мм.

Фотопластвики спектральные типа III, чувствительностью 5 отн. ед. Аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72,

Вода дистиллированияя по ГОСТ 6709-72.

Гидрохинон (парадноксибензол) по ГОСТ 19627-74.

Железа окись для спектрального анализа.

Калий бромистый по ГОСТ 4160-74.

Метол (4-метиламинофенол сульфат) по ГОСТ 25664—83.

Натрий сернистокислый по ГОСТ 195—77.

Натрий серноватистокислый (натрия тносульфат) 5-водный по ГОСТ 27068-86.

Натрий углекислый по ГОСТ 83—79.

Порошок графитовый марки ос. ч. 7-4.

Проявитель метолгидрохиноновый; готовят следующим образом: 44 г углекислого натрия и 2 г бромистого калия растворяют в воде и доводят объем раствора водой до 1 дм² (раствор А); 2 г метола, 52 г сервистокислого натрия и 10 г гидрохинона последовательно растворяют в воде и доводят объем раствора до 1 дм3 (раствор Б). Растворы А и Б смешивают 1:1 перед проявлением, которое проводят при температуре 18-20°C.

Спирт этиловый технический по ГОСТ 17299-78.

Фиксаж быстродействующий; готовят следующим образом: 300 г серноватистокислого натрия и 60 г хлористого аммония растворяют в воде и доводят объем раствора до 1 дм3.

Хрома (VI) окись по ГОСТ 3776-78.

Приготовление образцов для построения градуировочного графика

В качестве основы для приготовления образцов используют окись хрома, полученную из хромового ангидрида путем прокаливания при 1200°C.

Введением окиси железа (0,1667 г) к основе (9,8333 г) готовят головной образец с массовой долей железа в пересчете на FeO 1,5%. Взятые навески растирают со спиртом в течение 1 ч и сущат под инфракрасной лампой. Разбавлением головного образца основой в 10 раз готовят первый рабочий образец, из которого последовательным разбавлением в два раза готовят еще три рабочих образца. Массовая доля FeO в процентах в каждом образце указана в таблипе.

Если основа загрязнена определяемым элементом, вводят поправку на его содержание.

Номер образца	Массовая доля FeO. %	Номер образца	Массовая доля FeO, %
1	0,15	3	0,038
2	0,075	4	0,019

Подготовка пробы и образцов к съемке

Пробы окиси хрома и рабочие образцы тщательно смешивают в агатовой ехупке с угольным порошком в соотношения 1:2. Каждую анализируемую пробу и образец плотно набивают в кратер нижнего электрода.

Рекомендиемые условия съемки спектрограммы.

Анализ проводят в дуге постоянного тока при следующих условиях;

сила тока — 10 A;

ширина щели спектрографа - 0,013 мм;

высота диафрагмы на средней линзе конденсорной системы — 5 мм; дуговой промежуток — 2 мм;

экспозиция - 30 с.

Обработка спектрограммы и резильтатов.

Фотопластинку со сиятыми спектрами проявляют, промывают водой, фикси-

руют, снова промывают в проточной воде и высушивают на воздухе.

Затем проводят фотометрирование аналитической спектральной линии железа и линии сравнения хрома, пользуясь логарифмической шкалой (нм); Fe—248.3: Cr—247.9.

Вычисляют разность почернений ΔS , равную $S_{re} - S_{cr.}$

По трем значениям разности почернений вычисляют среднее арифметическое значение ΔS_{ep} .

По результатам фотометрирования образцов строят градуировочный графии, откладывая на оси ординат ΔS_{ep} , а на оси абсцисс — логарифи концентрации FeO в образцах.

Массовую долю FeO в пробе находят по градуировочному графику.

За результат виализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 10% вычисляемой концентрации при доверительной вероятности Р = −0.95.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 3).

ПРИЛОЖЕНИЕ 2 Рекомендуемое

Обозначение марки	Область применения
Пигментная	Производство грунтовок, эмалей, кра- сок
Металлургическая	Производство металлического хрома и абразивных материалов
Абразивная	Производство полировальных паст

(Введено дополнительно, Изм. Ж 1).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством химической промышленности СССР

ИСПОЛНИТЕЛИ

Н. И. Баянова, Е. М. Башкирова, Б. П. Середа, В. М. Масалович

- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 29.01.79 № 291
- 3. Периодичность проверки 5 лет.
- 4. B3AMEH FOCT 2912-73
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пунктя, подпунктя, придожения
FOCT 12.1.005—88	2.3
ΓΟCT 12.1.007—76	2.1
ГОСТ 12.1.016—79	2.1
FOCT 12.3.009—76	2.4
FOCT 12.4.021—75	2.3
FOCT 12.4.034—85	2.3
FOCT 12.4.103—83	2.3
FOCT 83—79	4.3.1.1, 4.3.2.1, 4.13.1, при-
moom	ложение 1
FOCT 195-77	4.13.1, приложение 1
FOCT 199—78	4.11.1
FOCT 801—78	4.14.1
FOCT 1770—74	4.3.1.1, 4.3.2.1, 4.11.1
FOCT 1973—77	4.13.1
FOCT 2226—88	5.1
FOCT 2789—73	4.15.2
FOCT 3044—84	4.10.1
FOCT 311877 FOCT 376079	4.3.2.1, 4.10.1, 4.11.1 4.11.1
FOCT 3773—72	4 13.1, приложение 1
FOCT 3776—78	Приложение 1
FOCT 4160—74	4.13.1, приложение 1
FOCT 4202—75	4.10.1
FOCT 4204—77	4.3.1.1, 4.3.2.1, 4.11.1
FOCT 4208—72	4.3.1.1, 4.3.2.1
TOCT 4212—76	4.11.1
FOCT 4220—75	4.3 1.1, 4.3.2.1
FOCT 4232—74	4.10.1
FOCT 4233—77	4.11.1, 4.13.1
ΓΟCT 4328-77	4.3.1.1
FOCT 451787	4.5, 4.11.1
FOCT 4919.1—77	4.3.1.1, 4.3.2.1

	Прооблясение
Обозивчение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта, приложения
FOCT 5044-79	5,1
FOCT 545679	4.11.1
ГОСТ 6552—80	4.3.1.1, 4.3.2.1
ГОСТ 6709—72	4.3.1.1, 4.3.2.1, 4.10.1,
	4.11.1, 4.13.1, 4.14.1, npa-
FOCT 7328—82	ложение 1
OC1 /328—82	4.3.1.1, 4.3.2.1, 4.10.1,
	4.11.1, 4.12.1, 4.13.1,
FOCT 793176	4.14.1, приложение 1
ΓOCT 8784—75	4.9
ГОСТ 9078—84	4.9
ГОСТ 9147—80	5.3
FOCT 9557—87	4.3.2.1, 4 10 1
ГОСТ 9932—75	5.3 4.10.1
FOCT 10163-76	4.10.1
FOCT 10216-75	4.13.1
FOCT 10262-73	4.13.1
CCT 10929-76	43.1.1
FOCT 11120-75	4.13.1
FOCT 12083—78	411.1
ГОСТ 14192—77	5.2, 5.3
FOCT 16539—79	4.10 1
FOCT 16872—78	4.7
FOCT 16873—78	4.8
FOCT 17299~-78	4.13.1, 4.14.1, приложе-
	вие 1
FOCT 19627—74	4.13.1, приложение 1
ΓΟCT 20292—74	4.3.1.1, 4.3.2.1, 4.10.1,
FOCT 00400 75	4.11.1
ГОСТ 20490—75 ГОСТ 21119.1—75	4.3.2.1, 4.10.1
OCT 21119.1—75	4.4
OCT 21119.3—75	4.5, 4.5.1
OCT 21119.4—75	4.6 4.16
OCT 21650-76	5.3
OCT 2192976	5.3
OCT 22516—77	4.13.1
OCT 24104-88	4.3.1.1. 4.3.2.1. 4.10.1.
	4.11.1. 4.12.1. 4.13.1.
	4.14.1, приложение 1
FOCT 24363—80	4.10.1
OCT 24597—81	5.3
TOCT 25664—83	4.13.1, приложение 1
OCT 25794.2—83	4.3.1.1, 4.3.2.1
OCT 27068—86	4.13.1, приложение 1
OCT 27069—86	4.12.2

- 6. Срок действия продлен до 01.01.95 Постановлением Госстандарта СССР от 23.03.89 № 637
- 7. ПЕРЕИЗДАНИЕ (июль 1989 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в мае 1984; апреле 1986 г., марте 1989 г., (ИУС 8—84, 7—86, 6—89).