ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССЕ

ФЕРРОСИЛИКОХРОМ

Метод определения содержания кремния

Ferrosilicochrome, Method for the determination silicon content ΓΟCT 13201.2—77

> Взамен ГОСТ 13201.2—77

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 7 сентября 1977 г. № 2174 срок действия установлен

c 01.01. 1979 r.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на ферросиликохром и устанавливает гравиметрический метод определения содержания кремния (при массовой доле кремния от 10 до 55%).

Метод основан на разложении навески ферросиликохрома сплавлением с перекисью натрия и выделении кремниевой кисло-

ты хлорной кислотой.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 1.1. Общие требования к методу анализа по ГОСТ 13020.0—75.

1.2. Отбор проб производят по ГОСТ 22167 -76 со следующим дополнением: лабораторная проба должна быть приготовлена в виде тонкого порошка с размером частиц, проходящих через сито с сеткой № 016 по ГОСТ 6613—73.

2. РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Кислота соляная по ГОСТ 3118-67 и разбавленная 1:1 и 1:20.

Кислота хлорная, 57%-ный раствор.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77, разбавленная 1:1.



Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—73. Натрия перекись. Натрия гидрат окиси по ГОСТ 4328-77. Аммоний роданистый, 5%-ный раствор. Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 18300-72.

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Навеску ферросиликохрома массой 0,5 г (при массовой доле кремния до 30%) и массой 0,25 г (при массовой доле кремния свыше 30%) помещают в железный или никелевый тигель, содержащий 3 г предварительно обезвоженного на плите гидрата окиси натрия. Смачивают 8-10 каплями спирта и нагревают на плите до расплавления или спекания массы. Затем в тигель добавляют 5 г перекиси натрия и нагревают в муфельной печи при 400-450°C до начала расплавления смеси, после чего сплавление проводят при 700-750°C в течение 5-6 мин.

Охлажденный тигель помещают в стакан из пластмассы (тетрафторпласт, полиэтилен и др.) вместимостью 500 мл, прибавляют в него 100 мл воды и выщелачивают плав при комнатной температуре, накрыв стакан часовым стеклом. После растворения пла-

ва тигель удаляют из стакана и обмывают его водой.

Раствор переносят в стакан из стекла вместимостью 500-600 мл, куда предварительно налито 40 мл соляной кислоты, и нагревают до растворения гидроокиси металлов. Затем добавляют 80 мл хлорной кислоты и выпаривают раствор до выделения паров хлорной кислоты и начала окисления хрома (раствор приобретает оранжевую окраску).

В таком состоянии раствор нагревают еще 10-15 мин и охлаждают. К раствору приливают 20 мл соляной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают в течение 2-3 мин, приливают 200 мл горячей воды, хорошо перемешивают и дают осадку отстояться в те-

чение 10 мин.

Осадок кремневой кислоты отфильтровывают на фильтр средней плотности, промывают теплым раствором соляной кислоты, разбавленной 1:20, до отсутствия нонов железа в промывных водах (проба с роданистым аммонием) и под конец 2-3 раза водой.

Фильтрат и промывные воды переносят в стакан, в котором производилось выделение кремневой кислоты, добавляют 20 мл хлорной кислоты и производят вторичное выделение кремневой

кислоты, как указано выше.

Фильтры с осадками кремневой кислоты объединяют, помещают в платиновый тигель, сушат, озоляют и прокаливают 40 мин при 1030 ± 20°C. После охлаждения в тигель добавляют 1 мл серной кислоты, разбавленной 1:1, выпаривают на плите досуха, а затем прокаливают тигли при 1030 ± 20°С до постоянной массы тигля, охлаждают и взвешивают. Осадок в тигле смачивают несколькими каплями воды, добавляют 4—5 капель серной кислоты, разбавленной 1:1, 5—6 мл фтористоводородной кислоты и выпаривают до удаления паров серной кислоты. Затем тигель прокаливают при 1030±20°C до постоянной массы, охлаждают в эксикаторе и снова взвешивают.

Масса чистой двуокиси кремния соответствует разности между первым и вторым взвешиванием.

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

 4.1. Массовую долю кремния (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m-m_1)-(m_2-m_3)\cdot 0.4674\cdot 100}{m_4},$$

- где т масса тигля с осадком двуокиси кремния до обработки фтористоводородной кислотой, г;
 - m₁ масса тигля с остатком после обработки фтористоводородной кислотой, г;
 - та масса тигля с осадком контрольного опыта до обработки фтористоводородной кислотой, г;
 - та масса тигля с остатком контрольного опыта после обработки фтористоводородной кислотой, г;
 - m_4 масса навески, г:
- 0,4674 -- коэффициент пересчета двуокиси кремния на кремний.
- 4.2. Абсолютные допускаемые расхождения между результатами параллельных определений не должны превышать значений, указанных в таблице.

Массовая доля креминя, %	Абсолютные допу- скасные расхождения, %
От 10 до 20	0,3
Св. 20 , 30	0,4
. 30 . 60	0,5

Изменение № 1 ГОСТ 13201.2—77 Ферросиликохром. Метод определения содержания кремния

Утверждено и введено в действие Поктановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 07.12.87 № 4401

Дата введения 01.01.89

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 0809.

По всему тексту стандарта заменить единицы намерения и слова: мл на см³, л на дм³, «содержание» на «массовая доля».

Вводная часть. Заменять значения: 10: 50 на 5,0; 60,0.

Пункт 1.2. Заменить ссылки: ГОСТ 22167-76 на ГОСТ 24991-81, ГОСТ

6613-73 на ГОСТ 6613-86.

Раздел 2. Замевить слова и ссмлки: «Натрия перекись» на «Натрия пероксид»; «гидрат окиси» на «тидроокись»; «5%-вый раствор» на «раствор с массовой концентрацией 50 г/дм³»; ГОСТ 3118—67 на ГОСТ 3118—77; ГОСТ 10484—73 на ГОСТ 10484—78; ГОСТ 18300—87.

Раздел 3. Заменить значение: 1030±20°C на 1000-1050 °C (3 раза).

Пункт 4.1, Формулу изложить в новой редакции:

(Продолжение см. с. 58)

(Продолжение изменения к ГОСТ 13201.2-77]

$$X = \frac{1(m-m_1)-(m_2-m_3)[0,4674\cdot100]}{m_4}$$

Пункт 4.2 взложить в новой редакцив: <4.2. Абсолютные расхождения ревультатов трех параллельных определений не должны превышать допускаемых вначений, указанных в таблице.

Абсолютине допускаемые расхождения, %
0,2 0,3
0,4
0,5