

# ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ СОЮЗА ССР

# СПЛАВЫ ЖАРОПРОЧНЫЕ НА НИКЕЛЕВОЙ ОСНОВЕ

МЕТОДЫ АНАЛИЗА

ΓΟCT 24018.7-91, ΓΟCT 24018.8-91

Издание официальное



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР
ПО УПРАВЛЕНИЮ КАЧЕСТВОМ ПРОДУКЦИИ И СТАНДАРТАМ
МОСКВА

## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### СПЛАВЫ ЖАРОПРОЧНЫЕ НА НИКЕЛЕВОЙ ОСНОВЕ

Методы определения углерода

ГОСТ 24018.7—91

Nickel based fire resistant alloys. Methods for the determination of carbon

OKCTY 0809

Дата введения 01.07.92

Настоящий стандарт устанавливает кулонометрический метод и метод ИК-спектроскопчи определения углерода (при массовой доле углерода от 0,001 до 0,1%) в жароврочных сплавах на оспове изкеля

#### ОБШИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 28473.
 Отбор проб — го ГОСТ 7565.

#### 2. КУЛОНОМЕТРИЧЕСКИЯ МЕТОД

2.1. Сущность метода

Метод основан на сжигании навески сплава в токе кислорода при температуре 1350—1380°С в присутствии плавля.

Сбразовавиваяся двуокись углерода поступает в ячейку, содержанную поглотительный раствор с заданным значением рН, что приводит к изменению кислотности раствора и ЭДС вликаторяой системы рН-метра. Количество электричества, необходимое для достижения первоначального значения рН поглотительного раствора, пропорциональное массовой доле углерода в пробе, фиксируется кулонометром — интегратором токаз показывающим непосредственное содержание углерода в пробе в процентах.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Экспресс-апализатор любого типа, оспованный на методе кулонометрического титрования, в том числе в комплексе с автоматическими весами (корректором массы) типа КМ-7426 или

Издание официальное

С Издательство стандартов, 1991

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения Госстандарта СССР



АВ-7301, обеспечивающий точность анализа, установленную на-

стоящим стандартом

Устройство сжигания типа УС-7077. Допускается применять другие устройства сжигания, обеспечивающие температуру до 1400°C.

Лодочки фарфоровые по ГОСТ 9147. Лодочки прокаливают в токе кислорода при рабочей температуре и хранят в эксикаторе. Шлиф крышки эксикатора не рекомендуется покрывать смазывающим веществом. При определении низких содержаний углерода (менее 0,01%) лодочии прохаливают непосредственно перед проведением анализа.

Трубки огнеупорные муллитокремнеземистые длиной 650-

800 мм с внутренним диаметром 18-22 мм.

Крючок из жаропрочной низкоуглеродистой стали диаметром 3 -5 мм, длиной 500—600 мм.

Кислород технический по ГОСТ 5583 из кислородопровода или баллона с кислородом

Аскарит по ТУ 6-09-4128.

Калий хлористый по ГОСТ 4234.

Стронций хлористый.

Калий железистосинеродистый по ГОСТ 4207.

Марганца (IV) окись по ГОСТ 4470.

Кислота борная по ГОСТ 9656.

Натрий тетраборнохислый 10-водный по ГОСТ 4199.

Гижропирит.

Растворы поглотительный и вопомогательный в соответствии с типом применяемого анализатора.

Плавень:

Смесь олова металлического по ТУ 6--09—2705 и железа карбонильного ос. ч. 13--2 по ТУ 6--09--3000, взятых в соотношении 2:1.

Свинец металлический по ТУ 6-09-3523.

Окись меди в виде проволоки или порошка, прокаленная при температуре  $(800\pm20)^{\circ}$ С в течение 3-4 ч.

Допускается применение других плавней.

Эфир этиловый уксусной кислоты по ГОСТ 22300 или спирт этиловый технический по ГОСТ 18300.

2.3. Проведение анализа

2.3.1. Прибор приводят в рабочее состояние согласно инструк-

шии по эксплуатации анализатора.

Навеску сплава 0,25—0,5 г, при необходимости промытую эфиром или спиртом, помещают в фарфоровую лодочку и покрывают навеской плавия.

Лодочку с навеской пробы и плавнем при помощи крючка вводят в наиболее нагретую часть муллитокремнеземистой трубки и закрывают затвор. Устанавливают показания цифрового таблоанализатора на «О» и сжигают навеску в течение 4 мин.

В процессе сжигания пробы поглотительный раствор закисляется и сгредка pH-метра отклоняется вправо от исходного положения. Автоматически включается ток титрования, а на табло

осуществляется непрерывный отсчет показаний.

Алализ считают закончевным, когда стрелка рН-метра возвращается в исходное положение, а показания цифрового табло не изменяются в течение одной минуты или изменяются на величину холостого счета прибора. Открывают затвор и извлекают лодочку из муллитокремиеземистой трубки при помощи крючка.

 2.3.2. Градуировку экспресс-анализатора осуществляют по стандартным образцам стали типа углеродистой. Результаты ана-

лиза применяют для корректировки насгройки прибора,

## 2.4. Обработка результатов

 2.4.1. Массовую долю углерода (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot (\cdot - r_1)}{m_1},$$

где m — масса навески, по которой отградуирован прибор, г;

 а - массовая доля углерода, полученная при ежигании навески анализируемой пробы, %;

 массовая доля углерода, полученная при анализе контрольного опыта, %;

т. — масса анализируемой навески, г.

Примечания:

1. При использования энализатора в комплекте с автоматическими весами формула приобретает вид  $X-a-a_1$ .

2. При полностью автомагизированном анализе на цифровом табло указы-

вается непосредственно результат апализа.

 2.4.2. Нормы точности и нормативы контроля точности при определении массовой доли углерода приведены в таблице.

## з. МЕТОД ИНФРАКРАСНО-АБСОРБЦИОННОЙ СПЕКТРОСКОПИЯ (ИК-СПЕКТРОСКОПИИ)

## 3.1. Сущность метода

Метод основан на сжигании навески сплава в токе кислорода

при температуре 1700°С в присутствии плавия.

Массовую долю углерода в процентах определяют по количеству образовавшейся двужиси углерода измерением количества поглощенных ею инфракрасных лучей. 3.2. Аппаратура, реактивы

Анализатор любого тила, основанный на принципе ИК-спектроскопии и обеспечивающий гочность анализа, предусмогренную настоящим стандартом.

Тигли огнеупорные керамические по IVTД, предварительно прокаленные в муфельной печи при температуре 1000—1100°С в течение 3—4 ч, хранят в эксикаторе. Шлиф крышки эксикатора не рекомендуется покрывать смазывающим веществом.

Плавень: смесь вольфрама м. даллического ШВЧ по ТУ 48-19-57 и олова металлического по ТУ 6 09--2705, взятых в соотноше-

вин 1:1.

Допускается применение других плавней.

Эфир этиловый уксусной кислоты по ГОСТ 22300 или спирт этиловый технический по ГОСТ 18300,

3.3. Проведение анализа

 3.3.1. Прибор приводят в рабочее состояние согласно инструкзаи.

Навеску сплава массой 1.0 г. при необходимости промытую эфиром или спиртом, помещают в керамический тигель, покрывают навеской плавия в соотношении 1:2 и проводят анализ согласно инструкции по эксплуатации анализатора.

 З.З.2. Градунровку анализатора проводят по стандартным образцам стали типа углеродистой. Результаты анализа используют для корректировки настройки анализатора.

ія корректировки настроики анализатора 3.4. Обработка результатов

 3.4.1. Массовую долю углерода в процентах определяют непосредственно по цифровому табло азализатора.

 3.4.2. Нормы точности и нормативы контроля точности при определении массовой доли углерода привечены в таблице.

Массовая долж усперода, %	Погревнисть результатов анади. 34	Допускаемые расхождения, %			
		Авух сред- нах резуль- татов ана- лида, виз- поляенных в раздич- ных усло- виях d <sub>п</sub>	двух парал- ледь- ных опреди- лений и <sub>1</sub>	тред па- раллель- ных оп- ределе- ный d <sub>s</sub>	результатов анализа стандартно- го образца от аттесто- ванного зна- чения
Or 0.001 x0 0.002 BK, III04. Cls. 0.002 > 0.005 > > 0.005 > 0.01 > > 0.01 > 0.02 > > 0.02 > 0.05 > > 0.02 > 0.05 >	0,0007 0,0014 0,0022 0,003 0,005 0,007	0,0009 0,0018 0,0028 0,004 0,006 0,009	0,0008 0,0016 0.0023 0,003 0,005 0,007	0,0009 0,0018 0,0128 0,004 0,003 0,009	0,0004 0,0008 0,0014 0,002 0,003 0,005

### информационные данные

- РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством металлургин СССР РАЗРАБОТЧИКИ
  - В. П. Замараев, В. Т. Абабков, А. А. Сахариов, З. И. Черкасова, Е. А. Толстова, Л. Н. Дмитрова
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 29.05.91 № 754
- 3. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД, на поторый яжна ссылка	Номер вункта
FOCT 4:99-76	22
FOCT 4207 -75	2.2
ΓOCT 423477	2.2
ΓOCT 447079	2.2
ΓOCT 5583·78	2 2 1.2
ΓΟCT 7565—81	1.2
FOCT 9147 80	2.2
ГОСТ 965675	2.2
FOCT 1830087	2.2, 3.2
ΓOCT 22300 -76	2.2, 3.2
I'OCT 28473—90	1 1.1
TV 6-09 -2705- 78	2.2, 3.2
TV 6-09-3000-78	2.2
TV 6-09-3523-74	2.2
TV 6-09 -4128-75	2.2
ТУ 48195778	3.2