# **МАТЕРИАЛЫ НАПЛАВОЧНЫЕ**

# МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ УГЛЕРОДА

Издание официальное



# МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

#### МАТЕРИАЛЫ НАПЛАВОЧНЫЕ

Методы определения углерода

ГОСТ 11930.1—79

Hard-facing materials. Methods of carbon determination

Взамен ГОСТ 11930—66 в части разд. 8

МКС 25.160.20 ОКСТУ 1709

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 21 марта 1979 г. № 982 дата введения установлена

01.07.80

Ограничение срока действия снято по протоколу № 4—93 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 4—94)

Настоящий стандарт устанавливает газообъемный (при массовой доле углерода от 0,1 до 30 %), потенциометрический (при массовой доле углерода от 0,010 до 7,00 %), куловометрический (при массовой доле углерода от 0,01 до 7,00 %) методы определения углерода в наплавочных материалах.

#### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 11930.0—79.

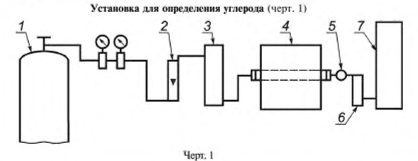
## 2. ГАЗООБЪЕМНЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ УГЛЕРОДА

#### 2.1 Сущность метода

Метод основан на сжитании анализируемого образца в токе кислорода при 1250—1350 °C с последующим поглощением двуокиси углерода раствором гидроокиси калия.

Содержание углерода определяют по разности между первоначальным объемом смеси газов  $(CO_2 + O_2)$  и объемом газа, полученного после поглощения двуокиси углерода раствором гидроокиси калия.

(Измененная редакция, Изм. № 2).



Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Издание (август 2011 г.) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в декабре 1984 г., декабре 1989 г. (ИУС 3—85, 3—90)

> © Издательство стандартов, 1979 © СТАНДАРТИНФОРМ, 2011

#### C. 2 FOCT 11930.1-79

#### 2.2. Анпаратура, реактивы и растворы

Установка состоит из следующих элементов: баллона I с кислородом (ГОСТ 5583 -78), снабженного редукционным вентилем; ротаметра 2 типа PC-3A; склянки с тубусом 3 вместимостью 250-400 см<sup>3</sup>, заполненной аскаритом; печи сопротивления 4 с селитовыми нагревателями, обеспечивающей рабочую температуру  $1400 \pm 20$  °C; пылевого фильтра 5, представляющего собой стеклянную трубку с шаровидным утолщением, заполненным ватой; стеклянной трубки 6, заполненной гранулированной двуокисью марганца; газообъемного анализатора 7 типа ГОУ-1 с эвдиометром на 4.5 %.

Калия гидроокись.

Метиловый оранжевый.

Лодочки фарфоровые ЛС № 2 по ГОСТ 9147-80.

Трубки огнеупорные мудлито-кремнеземистые по нормативно-технической документации.

Марганен сернокислый по ГОСТ 435-77.

Гранулированная двуокись марганца: 200 г сернокислого марганца растворяют в 2500 см<sup>3</sup> горячей воды, затем в раствор прибавляют 25 см<sup>3</sup> аммиака, добавляют 1000 см<sup>3</sup> 22,5 %-ного раствора надсернокислого аммония и смесь кипятят в течение 10 мин. Во время кипения прибавляют аммиак до щелочной реакции, после чего раствор выдерживают до полного выделения осадка двуокиси марганца. Осадок отфильтровывают, промывают и сущат при 110 °C.

Аммиак по ГОСТ 3760-79.

Аммоний надсернокислый по ГОСТ 20478--75, 22,5 %-ный раствор.

Медь (II окись проволока) ч. д. а.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300-87.

Стандартный образец.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

#### 2.3. Полготовка к анализу

Перед началом работы установку проверяют на герметичность,

Устанавливают расход кислорода не более 300 см<sup>3</sup>/мин.

Для проверки правильности работы прибора необходимо провести сжигание нескольких навесок стандартного образца.

Допускается использовать стандартные образцы категории ОСО и СОП, в которых аттестованная массовая доля компонента не отличается от анализируемого более чем в два раза.

Лодочки прокаливают в токе кислорода при 1300—1350 °C в течение 3 мин.

Анализируемые образцы очищают от загрязнений, промывая их спиртом из расчета 10 см<sup>3</sup> на один образец и сушат.

#### (Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

#### 2.4. Проведение анализа

Навеску анализируемого материала помещают в прокаленную лодочку и тщательно перемешивают с плавнем — окисью меди. Плавень берут в соотношении 1:3.

Лодочку загружают в трубку для сжигания со стороны поступления кислорода. Температура печи 1300—1350 °C.

Величина навески при различных содержаниях углерода указана в табл. 2.

Таблица 2\*

Массовая доля углерода, 🤻	Масса навески, г
От 0,1 до 2	0,500
CB. 2 * 7	0,250
* 7 * 30	0,100

#### 2.5. Обработка результатов

2.5.1. Массовую долю углерода (Х) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(A - A_0) \cdot KK_1}{m},$$

где A — показания шкалы эвдиометра, соответствующие массовой доле углерода, %;

А<sub>0</sub> — показания шкалы эвдиометра, соответствующие контрольному опыту, %;

<sup>\*</sup> Таблица 1. (Исключена, Изм. № 2).

- К поправочный коэффициент на температуру и атмосферное давление, найденный по таблице, прилагаемой к прибору;
- К<sub>1</sub> коэффициент выгорания стандартного образца, представляющий собой отношение процентного содержания углерода по свидетельству на стандартный образец к процентному содержанию, полученному по эвдиометру;
- т масса навески образца, г.
- 2.5.2. Разность наибольшего и наименьшего результатов трех параллельных определений и двух результатов анализа при доверительной вероятности P = 0.95 не должна превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в табл. 3.

Таблица 3

Массовая доля углерода, ∜	Допускаемые расхождения, %
От 0,10 до 0,50 включ.	0,05
CB. 0,50 * 3,50 *	0,10
* 3,50 * 7,00 *	0,25
* 7,00 * 30,00 *	0,45

(Измененная редакция, Изм. № 2).

# 3. ПОТЕНЦИОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ УГЛЕРОДА

## 3.1. Сущность метода

Метод основан на сжигании анализируемого образца в токе кислорода при 1300—1350 °C с последующим поглощением образующейся двуокиси углерода раствором электролита.

Титрованием электролита раствором гидрата окиси бария pH доводится до первоначального значения pH 10.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

#### 3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Установка состоит из следующих элементов (черт. 2): баллона I с редукционным вентилем с кислородом (ГОСТ 5583—78); ротаметра 2 типа PC-3A; двухтрубчатой печи 5 с селитовыми нагревателями, обеспечивающая температуру до  $1400 \pm 20$  °C; склянки 3 с аскаритом; загрузочного затвора 4; пылевого фильтра 6; капиллярного дросселя 7; склянки 8, наполненной гранулированной двуокисью марганца; электролитической ячейки 9, в которую помещена мещалка 10 с электромотором 13; электродной системы 11; капельницы 12 для ввода в ячейку титранта; бюретки 14, вместимостью 10-25 см3; магнитного клапана 15; нормального элемента 17; рН-метра 16 типа рН-340 или рН-121 и блока автоматического титрования 18.

П р и м е ч а н и е. Вместо бюретки 14, магнитного клапана 15 можно использовать автоматическую бюретку — дозатор Б-701. Электролитическую ячейку 9 вместимостью 200 см³ можно заменить сосудом с пористым фильтром № 2 или 3 вместимостью 100 см³.

Известь натронная.

Лодочки фарфоровые ЛС № 2 по ГОСТ 9147-80.

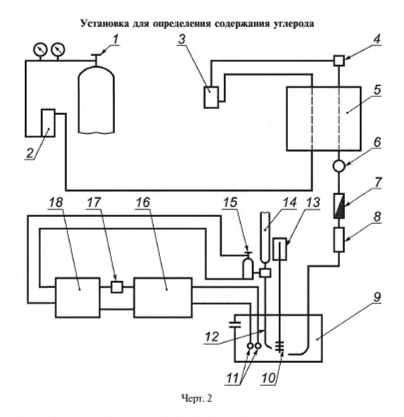
Калий хлористый по ГОСТ 4234-77, насыщенный раствор.

Медь (II окись проволока) ч. д. а.

Барий хлористый по ГОСТ 4108—72, раствор электролита готовят следующим образом: 10 г хлористого бария растворяют в 1000 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и к полученному раствору приливают 10 см<sup>3</sup> этилового спирта.

Бария гидрат окиси по ГОСТ 4107—78, насыщенный раствор; готовят следующим образом: гидрат окиси бария растворяют в дистиллированной воде (предварительно прокипяченной в течение 2 ч и охлажденной до комнатной температуры). Полученный раствор разбавляют в 10 раз.

Раствор хранят в бутылях, снабженных трубками с натронной известью. Массовую концентрацию раствора гидрата окиси бария устанавливают по сгандартному образцу.



Трубки фарфоровые внутренним диаметром 20-21 мм.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300-87.

# 3.3. Подготовка к анализу

Настраивают рH-метр и БАТ. Электродную систему настраивают по буферному раствору рH 9,18-9,22 (фиксанал 0,01 моль/дм³ раствора тетраборнокислого калия). К выходу рH-метра  $\theta-2$  под-ключается блок автоматического титрования через последовательно включенный нормальный элемент.

Лодочки прокаливают в токе кислорода при 1300—1350 °C в течение 3 мин.

Электролитическую ячейку заполняют электролитом в количестве 300—400 см<sup>3</sup> и соединяют ее с выходом кислорода из фарфоровой трубки, в которой сжигают пробу.

Устанавливают расход кислорода 700 см<sup>3</sup>/мин. Включают БАТ на титрование и доводят рН до 10. Сжигают стандартный образец.

#### 3.1-3.3. (Измененная редакция, Изм. № 2).

#### 3.4. Проведение анализа

В зависимости от содержания углерода в образцах беруг различные навески (табл. 4).

Таблица 4

Массовая доля углерода, %	Масса навески, г
От 0,1 до 0,5	1,000
CB. 0,5 * 2,0	0,250
» 2 » 7	0,05

Навеску помещают в прокаленную лодочку и тщательно перемешивают с плавнем — окисью меди в отношении 1:3.

Лодочку с образцами и плавнем помещают в рабочую трубку, закрывают затвор и включают блок автоматического титрования на титрование «Вверх». После того, как загорится лампочка, «конец титрования» по бюретке отсчитывают количество раствора гидрата окиси бария, израсходованное на титрование.

После проведения анализов 50-70 проб раствор электролита следует заменить новым.

#### 3.5. Обработка результатов

3.5.1. Массовую долю углерода  $(X_i)$  в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(V - V_0)T \cdot 100}{m}$$

где V — объем титрованного раствора гидрата окиси бария, израсходованный на титрование анализируемой пробы, см<sup>3</sup>;

 $V_0$  — объем титрованного раствора гидрата окиси бария, израсходованный на титрование контрольного опыта, см<sup>3</sup>;

т — массовая концентрация раствора гидрата окиси бария, выраженная в г/см<sup>3</sup> углерода;

т -- масса навески образца, г.

3.5.2. Разность наибольшего и наименьшего результатов трех параллельных определений и двух результатов анализа при доверительной вероятности P=0.95 не должна превышать допускаемых расхождений, приведенных в табл. 5.

Таблица 5

Массовая доля	углерода, %	Допускаемые расхождении, %
От 0,10 до	0,50 включ.	0.03
Св. 0,50 *	3,50 *	0,10
* 3,50 *	7,00 *	0,25

#### 3.5.1, 3.5.2. (Измененная релакция, Изм. № 2).

# 4. КУЛОНОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ УГЛЕРОДА

#### 4.1. Сущность метода

Метод основан на сжигании анализируемого образца в токе кислорода при 1250 – 1400 °C с последующим поглощением образующейся двуокиси углерода раствором электролита.

#### 4.2. Анпаратура, реактивы и растворы

Кулонометрический анализатор АН-29, АН 7529, АН 7560 или любого типа.

Печь сопротивления, обеспечивающая температуру 1400 ± 20 °C.

Баллон с редукционным вентилем с кислородом по ГОСТ 5583-78.

Лодочки фарфоровые ЛС № 2 по ГОСТ 9147-80.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300 – 87.

Медь (П окись проволока) ч. д. а.

Трубки огнеупорные муллито-кремнеземистые по нормативно-технической документации.

#### (Измененная редакция, Изм. № 1).

#### 4.3. Подготовка к анализу

Включают анализатор в сеть и настраивают.

Лодочки прокаливают в токе кислорода при 1300—1350 °C в течение 3 мин.

Калибруют анализатор по стандартным образцам.

#### 4.2, 4.3. (Измененная редакция, Изм. № 2).

# 4.4. Проведение анализа

В зависимости от массовой доли углерода в образцах берут различные навески в соответствии с табл. 6.

Таблица 6

Массовая доля углерода, %	Масса навески, т
От 0,1 до 2	0,500
Св. 2 » 7	0,100

Навеску образца помещают в прокаленную лодочку и тщательно перемешивают с плавнем — окисью меди в соотношении 1:3.

# С. 6 ГОСТ 11930.1-79

Лодочку с образцом помещают в трубку для сжигания, закрывают затвор и включают прибор на титрование.

# 4.5. Обработка результатов

- 4.5.1. Массовую долю углерода в процентах вычисляют как разность между показаниями табло для данной навески и контрольного опыта.
- 4.5.2. Разность наибольшего и наименьшего результатов трех параллельных определений и двух результатов анализа при доверительной вероятности P = 0.95 не должна превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в табл. 7.

Таблица 7

Массовая ,	40ЛЯ	углерода, %	Допускаемые раскождения, %	
От 0,10	до	0,50 включ.	0.03	
CB. 0,50		3,50 »	0,10	
» 3,50	30	7.00 »	0,25	

# 4.5.1, 4.5.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).