к ГОСТ 18184.2-79 Ниобия пятионись. Метод определения массовой доли фто-

| В каком месте  | Hanevarano    | Должно быть  |
|--|---------------|--|
| Под наименованием<br>стандарта<br>По всему тексту стан-<br>дарта | мл<br>л<br>н. | ОКСТУ 1709<br>см <sup>3</sup><br>дм <sup>8</sup><br>моль/дм <sup>3</sup> |

## НИОБИЯ ПЯТИОКИСЬ Метод определения массовой доли фтора

ГОСТ 18184.2-79

Niobium pentoxide Method for the determination of fluor content

Взамен ГОСТ 18184.2—72

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 11 мая 1979 г. № 1695 срок действия установлен

c 01,01, 1981 r.

до 01.01. 1986 г.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону 91 и 4 С X - 35

Настоящий стандарт распространяется на пятиокись ниобия и устанавливает фотометрический метод определения массовой доли

фтора от 0,1 до 0,35%.

Метод основан на пирогидролитическом выделении фтора в виде кремнефтористоводородной кислоты и фотометрическом определении фтора по снижению интенсивности окраски раствора комплекса алюминия с арсеназо 1 в результате его разрушения фторионами.

### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования — по ГОСТ 18184.0—79.

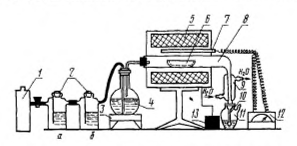
### 2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Установка для пирогидролиза (см. чертеж), состоящая из сле-

дующих элементов:

электрической трубчатой печи типа СУОЛ — 0,25.1/12 — М1, длиной 250 мм с силитовыми стержнями, обеспечивающими нагрев до 1100°С, снабженной автотрансформатором типа РНО-250 — 5 для регулирования температуры печи, термопарой платина-платино-родневой ТПП-11 и милливольтметром по ГОСТ 8711 — 78; паробразователя (колба вместимостью 500 мл); кварцевой трубки с внутренним диаметром 27—28 мм, длиной 500 мм; отводной трубки, припаянной к кварцевой трубке, согнутой под прямым углом,

длиной 260 мм и днаметром 6 мм; конец отводной трубки снабжен барботером с отверстиями в 1 мм; холодильника длиной 100 мм и днаметром 15 мм, напаянного на отводную трубку; кварцевой колбы-приемника со шлифом и отводной трубкой (высота колбы 90 мм, вместимость 100 мл); системы поглотительных со-



I- баллов с эзотом; 2- проминяние силянии, 3- электроплитка; 4- паросорязователь: 2- грубфатав печь: 6- взарцевая лолечкв. 7- гермопара; 8- кварцевая трубже: 9- хололилавии; 10- отводияя трубже с оврботером; 1I- колоз-приминии; 12- милливольтметр, 13- автогранововительного соружения с оброметор.

судов для очистки поступающего из баллона азота — промывных склянок, одна из которых заполнена 1%-ным раствором марганцовокислого калия в 5%-ном растворе гидроокиси натрия, другая — водой; кварцевой лодочки длиной 60 мм, шириной 20 мм, высотой 15 мм; баллона с газообразным азотом по ГОСТ 9293—74, технический; электроплитки мощностью 690 Вт.

Фотоэлектроколориметр типа ФЭК-56 или аналогичный прибор.

Весы аналитические.

Кремния двуокись по ГОСТ 9428-73, ч. д. а.

Колбы мерные вместимостью, 50, 100, 500 и 1000 мл.

Цилиндры мерные вместимостью 250 мл.

Пипетки стеклянные без делений вместимостью 5 и 10 мл.

Склянки из темного стекла вместимостью 1 л.

Банки полиэтиленовые вместимостью 1 л с крышками из полиэтилена.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, ч. д. а., 0,025 н. и 5%-

ный растворы.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490—75, ч. д. а., 1%-ный раствор

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, ч. д. а., разбавленная 1:50 и 1 н. раствор.

Натрий уксусновислый по ГОСТ 199—77, ч. д. а., 1 н. раствор. Аммоний фтористый по ГОСТ 4518—75, ч. д. а. Квасцы алюмокалиевые по ГОСТ 4329—77, ч. д. а.; раствор, содержащий 1 мг алюминия в 1 мл, готовят следующим образом: 17,6 г алюмокалиевых квасцов растворяют в воде, раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1000 мл, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают.

Арсеназо 1, 0,1% ный водный раствор.

Раствор комплекса алюминия с арсеназо 1; готовят следующим образом: в мерную колбу вместимостью 1000 мл вводят пипеткой 10 мл раствора алюмокалиевых квасцов, 200 мл раствора арсеназо 1, 50 мл 1 н. раствора соляной кислоты, 100 мл раствора уксуснокислого натрия и разбавляют водой до метки. Раствор хранят в склянке из темного стекла (годен для применения через сутки после его приготовления).

Основной раствор фтора; готовят следующим образом: 1 г фтористого аммония растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 500 мл и разбавляют водой до метки; 1 мл основного раствора содержит 1 мг фтора. Основной раствор хранят в полиэтиленовой

банке;

10 мл основного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 1000 мл, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают — раствор А; 1 мл раствора А содержит 0,01 мг фтора, Раствор А хранят в полиэтиленовой банке.

# 3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика готовят образцовые растворы: в мерные колбы вместимостью 50 мл вводят 1; 2; 3; 4; 5 мл раствора А, добавляют по 10 мл раствора комплекса алюминия с арсеназо 1, доводят водой до метки и перемешивают. Полученные образцовые растворы содержат 0,01; 0,02; 0,03; 0,04 и 0,05 мг фтора соответственно.

Одновременно в такой же колбе готовят контрольный раствор, в который приливают все те же реактивы, кроме раствора А.

Через 10—15 мин после приготовления измеряют оптическую плотность образцовых растворов на фотоэлектроколориметре по отношению к раствору сравнения, в качестве которого используют контрольный раствор, в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм, пользуясь светофильтром № 7 при длине волны 580 нм.

По полученным данным строят градуировочный график, откладывая на оси абсинсе содержащиеся в образцовых растворах массы фтора в миллиграммах, а на оси ординат - - соответствующие им значения оптических плотностей.

### 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. Воду нагревают в парообразователе до кипения, пропускают через него ток азота со скоростью 2-3 пузырька в секунду. В приемник наливают 10 мл 0,025 н. раствора гидроокиси натрия

и нагревают печь до 400°C.

0,2 г пятнокиси внобия смешивают в кварцевой лодочке с 0,3 г двуокиси креминя. Выключают печь, быстро вставляют лодочку в среднюю часть кварцевой трубки с помощью крючка из жаропрочной стали и тотчас же присоединяют парообразователь к печи. Вновь включают печь и повышают температуру до 1000°С. По достижении этой температуры процесс пирогидролиза продолжают в течение 15-20 мин, затем печь выключают. Полученный в приемнике раствор помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл и разбавляют водой до метки. Отбирают 5 мл полученного раствора в мерную колбу вместимостью 50 мл, нейтрализуют раствором соляной кислоты, разбавленной 1:50, по индикаторной бумаге конго красной до изменения окраски с красной на фиолетовую, добавляют 10 мл раствора комплекса алюминия с арсеназо 1, разбавляют водой до метки и перемешивают. 15 мин измеряют оптическую плотность анализируемого раствора по отношению к одновременно приготовленному контрольному раствору по п. 3.1.

По полученному значению оптической плотности при помощи градунровочного графика определяют массу фтора в анализируе-

мой пробе в миллиграммах.

#### 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

 Массовую долю фтора (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot 100 \cdot 100}{m \cdot V \cdot 1000}$$
,

где  $m_1$  - масса фтора, найденная по градуировочному графику. ME:

V — аликвотная часть раствора, взятая для определения, мл;

т — масса навески, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое трех параллельных определений, допускаемые расхождения между наибольшим и наименьшим результатами и результатами двух анализов не должны превышать величии, указанных в таблице, при доверительной вероятности P = 0.95.

 Правильность результатов анализа серии проб проверяют методом добавок. Из проб этой серин берут пробу, для которой

| Массония доля фтора, % | Допускаемые расходления, |
|------------------------|--------------------------|
| 0,1                    | 0,02                     |
| 0.2                    | 0,04                     |
| 0.35                   | 0.07                     |

найденная по разд. 3—5—массовая доля  $X_1$ , % — лежит в пределах от 0,1 до 0,35% и ближе всего к 0,1%, и по ранее найденным по градуировочному графику двум значениям массы фтора m в аликвотной части V = 5 мл вычисляют среднее арифметическое значение m. От этой пробы берут три навески массой точно по m г, точно вычисляя численное значение m по формуле

$$m \sim \frac{0.02}{\overline{X}_{1.6}} \ .$$

где  $\overline{X}_{1,B}$  — число, безразмерная величина, численно равная массовой доле фтора  $X_1$  % во взятой пробе. К этим навескам, помещенным в кварцевые лодочки, добавляют точно по 0,5 мл основного раствора фтора. Содержимое лодочек подсушивают на электрической плитке, анализируют, как указано выше, находят по градуровочному графику три значения массы фтора m мг, содержащейся в аликвотных частях соответствующих растворов объемом по V=5 мл, и вычисляют по этим значениям

среднее арифметическое значение m<sub>2</sub> мг фтора. Анализы серии проб правильны, когда разность

$$\overline{m}_1 - \overline{m}_1 \stackrel{m_5}{\overline{0.2}}$$
 ,

(где  $m_{\rm B}$  — число, безразмерная величина, численно равная взятой навеске пробы m, r) не меньше 0,022 и не больше 0,028 мг фтора. Если это условие не выполняется, то контроль правильчости результатов анализа повторяют, увеличивая число одинаковых навесок массой m, r до шести, и получая значение  $m_2$  мг, как среднее арифметическое из найденных шести значений m мг фтора. Разность

$$\overline{m}_{s}$$
 $-\overline{m}_{1}$  $\frac{m_{b}}{0.2}$ ,

не должна быть меньше 0,023 и больше 0,027 мг фтора.

Изменение № 1 ГОСТ 18184.2—79 Ниобия пятнокись. Метод определения массовой доли фтора

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукция и стандартам от 30.03.90 № 759

Дата введения 01.11.90

Пункт 1.1. Заменить ссылку: ГОСТ 18184.0—79 на ГОСТ 18385.0—79. Раздел 2. Второй абзац после слов «из баллона азота» дополнить словами: (Продолжение см. с. 200)

### (Продолжение изменения к ГОСТ 18184.2-79)

«пли артона»; после слов «с газообразным азотом по ГОСТ 9293—74» дополнить словами: «нли артоном по ГОСТ 10157 79»;

подрисуночную подпись после слов «I — баллон с взотом» дополнить словами: «или аргоном»;

пятый абзац изложить в новой редакции: «Кремний (IV) оксид во ГОСТ 9428-73, ч д а »;

заменить ссылку ГОСТ 199-77 на ГОСТ 199-78.

(HYC № 7 1990 r.)