

ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ СОЮЗА ССР

МАТЕРИАЛЫ И ИЗДЕЛИЯ ОГНЕУПОРНЫЕ

МЕТОДЫ АНАЛИЗА

FOCT 2642.0-86-FOCT 2642.14-86

[CT C9B 966—78, CT C9B 967—78, CT C9B 970—78, CT C9B 971—78, CT C9B 972—78, CT C9B 973—78, CT C9B 974—78, CT C9B 975—78, CT C9B 978—78, CT C9B 2214—80, CT C9B 2215—80, CT C9B 2216—80, CT C9B 2217—80, CT C9B 2219—80, CT C9B 2220—80, CT C9B 2885—81, CT C9B 2886—81, CT C9B 2887—81, CT C9B 2888—81, CT C9B 2890—81, CT C9B 2892—81, CT C9B 4545—84, CT C9B 4550—84, CT C9B 4551—84]

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ Москве

МАТЕРИАЛЫ И ИЗДЕЛИЯ ОГНЕУПОРНЫЕ

МЕТОДЫ АНАЛИЗА

FOCT 2642.0-86-FOCT 2642.14-86

(CT C3B 966—78, CT C3B 967—78, CT C3B 970—78, CT C3B 971—78, CT C3B 972—78, CT C3B 973—78, CT C3B 974—78, CT C3B 975—78, CT C3B 978—78, CT C3B 2214—80, CT C3B 2215—80, CT C3B 2216—80, CT C3B 2217—80, CT C3B 2220—80, CT C3B 2885—81, CT C3B 2886—81, CT C3B 2887—81, CT C3B 2888—81, CT C3B 2890—81, CT C3B 2892—81, CT C3B 4545—84, CT C3B 4550—84, CT C3B 4551—84)

Издание официальное

РАЗРАБОТАНЫ Министерством черной металлургии СССР

ИСПОЛНИТЕЛИ

Н. В. Питак, Л. А. Коробка, А. П. Никонова, Л. М. Анисимова, Л. А. Павлова

ВНЕСЕНЫ Министерством черной металлургии СССР

Член Коллегии В. Г. Антипин

УТВЕРЖДЕНЫ И ВВЕДЕНЫ В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27 мая 1986 г. № 1311, 1312

ŀ

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

МАТЕРИАЛЫ И ИЗДЕЛИЯ ОГНЕУПОРНЫЕ

FOCT

Общие требования к методам анализа

2642.0-86

Refractory materials and products, General requirements for methods of analysis (CT C3B 966—78, CT C3B 2214—80, CT C3B 2885—81)

> Baamen FOCT 2642.0-

ОКСТУ 1509

FOCT 2642.0—81

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27 мая 1986 г. № 1311 срок действия установлен

> c 01.07.87 go 01.07.92

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

1. Настоящий стандарт распространяется на огнеупорные глины, каолины, кварциты, кварцевые пески, доломиты, магнезиты,
талькомагнезиты, дуниты, оливиниты, серпентиниты, огнеупорные
материалы, массы и изделия кремнеземистые с массовой долей
двускиен кремния 80 % и более, алюмосиликатные, глиноземистые, глиноземоизвестковые, магнезиальные, магнезиально-известковые, известковые, магнезиально-шпинелидные, магнезнально-силикатные, карбидкремниевые и устанавливает общие требования
к методам химического анализа.

Настоящий стандарт не распространяется на анализ электротехнического периклаза.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 966-78, СТ СЭВ 2214-80, СТ СЭВ 2885-81.

2. Отбор проб производят по нормативно-технической докумен-

тации на конкретную продукцию.

Для химического анализа отбирают среднюю пробу массой не менее 200 г размером частиц не более 2 мм. Пробу измельчают до прохождения через сетку № 05 по ГОСТ 6613—73, перемещивают, сокращают квартованием до 50—60 г и снова измельчают до прохождения через сетку № 02 по ГОСТ 6613—73. Если в процессе измельчения проба была загрязнена металлическими частицами, их удаляют магнитом. Обработка магнитом не допускается, если проба содержит магнитные минералы.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

С Издательство стандартов, 1986

После удаления железа магнитом и тщательного перемешивания пробу сокращают методом квартования до 10—20 г и снова измельчают до прохождения через сетку № 0063 по ГОСТ 6613—73 с применением механической ступки типа СМБМ или другого механического измельчителя со сменными чашами и пестиками: агатовыми, яшмовыми, корундовыми. Пробы высокоглиноземистых, корундовых и хромсодержащих материалов подвергают окончательному измельчению в корундовой ступке с пестиком или в механической машине для истирания с помольной поверхностью из карбида вольфрама или корунда.

2.1. Пробу материала перед взятием навески высушивают при 105—110 °С до постоянной массы. Масса считается постоянной, если разница результатов двух последовательных взвешиваний

после сушки в течение 30 мин не превышает 1 мг.

При определении влаги лабораторная проба не подвергается

сушке.

 Если в пробе содержатся органические вещества или свободный углерод, то навеску пробы предварительно прокаливают при температуре (600±20) °C.

 Лабораторная измерительная посуда и приборы (пипетки, бюретки, мерные колбы и др.) должны соответствовать ГОСТ

1770-74, ГОСТ 20292-74 или СТ СЭВ 1247-78.

4. Применяемые реактивы должны иметь квалификацию не ниже чистые для анализа (ч.д.а.). Необходимость применения реактивов более высокой квалификации и возможность применения реактивов более низкой квалификации указана в соответствующих стандартах на методы анализа.

 Для приготовления водных растворов и при проведении анализов применяют дистиллированную воду по ГОСТ 6709—72, проверяемую на примеси в соответствии с определяемыми компонентами.

- Концентрацию растворов выражают: массовая концентрация — г/дм³, г/см³; молярная концентрация и молярная концентрация эквивалента — моль/дм³.
- Если в стандарте на метод анализа не указана концентрация или разбавление кислоты или водного раствора аммиака, то это — концентрированная кислота или концентрированный раствор водного аммиака.
- 8. В выражении «разбавлениая 1:1, 1:2» и т. д. первые цифры означают объемные части кислоты или какого-либо раствора, вторые объемные части воды или растворителя, используемого для разбавления.
- Термин «теплая» и «горячая» вода или раствор означают, что жидкость имеет температуру соответственно 40—75°С и более 75°С.

В других случаях температура воды (раствора) должна быть указана в стандартах на методы анализа.

- Расчет массовой концентрации стандартных растворов проводят до четвертого, а соотношение между растворами до третьего десятичного знака на основании трех параллельных определений.
- 11. Взвешивание навесок проб, материалов для приготовления стандартных растворов, осадков проводят на лабораторных весах, имеющих погрешность взвешивания не более 0,0002 г (без учета неравноплечности) по ГОСТ 24104—80, или других, обеспечивающих заданную точность взвешивания.
- При применении фотометрического метода анализа толщину светопоглощающего слоя кювет выбирают таким образом, чтобы получить оптимальную абсорбцию света для раствора соответствующего окращениого соединения в зависимости от применяемого прибора.
- 13. Градуировочные графики строят, строго соблюдая условия проведения анализа, в прямоугольных координатах. По оси абсцисс откладывают массу определяемого элемента в граммах (милиграммах), по оси ординат аналитический сигнал (оптическую плотность раствора, силу тока и др.).

Способ и условия построения градуировочного графика (приготовление стандартного раствора, выбор аналитического сигнала, число точек, необходимое для построения градуировочного графика и др.) указывают в соответствующем стандарте на методы анализа.

Проверку градунровочных графиков проводят периодически (не реже одного раза в квартал, а также после ремонта фотометра) по стандартным растворам.

14. Массовую долю каждого компонента в пробе определяют параллельно в двух навесках с одновременным проведением в тех же условиях контрольного опыта, за исключением ГОСТ 2642.1—86 и ГОСТ 2642.2—86, где не требуется проведение контрольного опыта.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений с учетом результата контрольного опыта.

- 15. Численное значение результата анализа пробы должно содержать последнюю значащую цифру в том же разряде, в котором она стоит в соответствующем значении допускаемых расхождений результатов параллельных определений.
- При проведении анализа с целью контроля суммарной погрешности среднего результата в тех же условиях проводят анализ стандартного образца не реже одного раза в смену.

При проведении анализов с продолжительностью более одной смены анализ стандартного образца проводят с каждой партией проб.

Для контроля выбирают стандартный образец, химический состав которого не должен отличаться от состава анализируемой пробы настолько, чтобы потребовалось изменить методику проведения анализа.

17. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений не должны превышать величину допускаемого расхождения для доверительной вероятности P=0,95, а средний результат анализа стандартного образца не должен отличаться от аттестованной массовой доли определяемого компонента более чем на половину величины допускаемого расхождения для соответствующего интервала концентраций. Результат, удовлетворяющий перечисленным требованиям, принимают за окончательный.

Если расхождение между результатами параллельных измерений пробы или стандартного образца превышает допускаемые величины, проводят повторные измерения; если и при повторных измерениях хотя бы одно из указанных расхождений превысит допускаемую величину, результаты анализа признают неверными, измерения прекращают до выявления и устранения причии, выз-

вавших нарушение нормального хода анализа.

При отсутствии стандартных образцов контроль осуществляют по стандартным растворам методом добавок либо методом варьирования масс навесок, или другими методами.

 Расхождение результатов определений в двух лабораториях не должно превышать допустимого расхождения между ре-

зультатами двух параллельных определений.

Температура воздуха в помещении, относительная влажность и барометрическое давление должны соответствовать нормам, установленным для них в нормативно-технической докумен-

тации по эксплуатации приборов и оборудования.

 При проведении анализов физико-химическими методами применяют фотоэлектроколориметры, спектрофотометры, атомноабсорбционные спектрофотометры, пламенные фотометры и др. Нестандартизованные средства измерения должны быть аттестованы по ГОСТ 8.326—78.

 При эксплуатации электронагревательного оборудования погрешность измерения температуры не должна превышать:

±5°C для 100--400°C, ±20°C для 400-800°C, ±50°C для 800--1100°C.

- Для заполнения эксикаторов используют плавленный хлористый кальций или силикатель, окрашенный хлористым кобальтом.
- Обеспечение требований безопасности труда по ГОСТ 12.1.007—76 и нормативно-технической документации.

И. СИЛИКАТНО-КЕРАМИЧЕСКИЕ И УГЛЕРОДНЫЕ МАТЕРИАЛЫ и изделия

Группа И29

Изменение № 1 ГОСТ 2642.0-86 Материалы и изделия огнеупорные. Общие требования к методам анализа

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 11.04.90 № 854

Дата введения 01,01.91

На обложие и первой странние под обозначением стандарта заменить обозмачение: СТ СЭВ 966—78 на СТ СЭВ 966—89.
Пункт 1. Заменить ссылку: СТ СЭВ 966—78 на СТ СЭВ 966—89.
Пункт 2. Заменить ссылку: ГОСТ 6613—73 на ГОСТ 6613—86.

Пункт 2.2. Заменить значение: 600 на 900.

Пункт 3. Исключить ссылку: СТ СЭВ 1247-78.

Пункт 4 дополнять абзацем: «Для приготовления стандартных растворов примскяют металлы или другие реактивы, содержащие не менее 99,99 % основного вещества».

Пункт 5 после слов «воду по ГОСТ 6709-72» дополнить словами: «или де-

нонизированичю воду».

Пункт 9. Заменять значение: 75 °C на 65 °С (2 раза);

дополнить абзацем: «При доведении раствора в измерительной посуде до

метки его температура должна быть (20±3) °С».

Пункт 10 изложить в новой редакции: «10. Числовые значения массовой концентрации стандартных растворов и соотношения растворов, полученные на основании трех парадледьных определений, округляют до четвертого десятичного знака».

Пункт 11. Заменять ссылку: ГОСТ 24104-80 на ГОСТ 24104-88.

(Продолжение см. с. 156)

Пункт 12 изложить в новой редакции: «12. При применении фотометрических методов анализа, кюветы выбирают с такой толициной поллощающего свет слоя, при которой измерения проводились бы в оптимальной области оптической плотности»

Стандарт дополнять пунктом — 12a (после п. 12); «12a, При атомно-абсорбщнонном методе настройку приборов по параметрам (давление газов, положение горелки, режим питания источника излучения) выполняют в соответст-

вин с инструкцией по эксплуатации прибора.

Реагенты, добавляемые в стандартные растворы при градунровке прибора для имитации состава анализируемых проб или используемые для устранения

помех при анализе, должны иметь квалификацию (о.с.) или (х.ч.)».

Пункт 13. Первый, второй абзацы изложить в новой редакции: «Градуировочные графики строят в прямоугольных координатах: по оси абсцисе откладывают числовое значение концентрации или массы элемента, по оси ординат аналитический сигнал (олтическую плотность раствора, силу тока и др.).

Для построения градунровочного графика требуется не менее пяти точек, равномерно распределенных по диапазону измерений, каждую точку строят по средним арифметическим результатам трех парадлельных определений. Первая и последияя точки соответствуют пределам концентраци иното диапазона оп-

ределения.

Растворы для построения градуировочного графика готовят нарадлельно с анализом.

Дополнительные указания по условням построения градунровочного графика приводят в конкретных стандартах на методы анализа».

Пункт 16. Первый, второй абзацы изложить в новой редакции: «Контроль точности результатов анализа пробы проводят по стандартным образцам с каждой партией проб. Если используют стандартные образцы для градуировки прибора, то для контроля точности результатов выбирают другие стандартные

образцы». Пункт 22 дополнить словами: «и высущенный при температуре 200—300 °С».

(ИУС № 7 1990 r.)

Изменение № 2 ГОСТ 2642.0—86 Материалы и изделия огнеупорные. Общие требования к методам анализа

Утверждено и введено в действие Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 07.02.92 № 116

Дата введения 01.07.92

Наименование стандарта изложить в новой редакции: «Огнеупоры и огнеупорное сырье. Общие требования к методам анализа

Regractories and refractory raw materials, General reguirements for methods

of analysis».

На обложке и первой странице под обозначением стандарта исключить обозначения: (СТ СЭВ 966-89, СТ СЭВ 2214-80, СТ СЭВ 2885-81).

Пункт 1. Первый абзан. Заменить слова: «огнеупорные глины» на «огнеупорное сырье — глины»; «материалы, массы» на «матерналы — массы, мертели, порошки»; «магнезнальные» на «высокомагнезнальные; «химического анализа» на «химического и физыко-химического внализа»;

(Продолжение см. с. 112)

111

третий абзац исключить.

Пувкт 2. Второй, третий абзацы изложить в новой редакции: «Для жимвческого анализа отбирают среднюю пробу массой не менее 200 г размером частиц не более 2 мм, перемешивают и последовательно сокращают квартовавием до массы не менее 20 г. Если в процессе подготовки проба была загрязнена металлическими частицами, их удаляют магнитом. Обработка магвитом не допускается, если проба содержит магнитвые минералы.

Полученную таким образом пробу измельчают до полного прохождения через сетку № 0063 по ГОСТ 6613—86 в приспособлениях, исключающих загразнение пробы. При измельчении высокоглиноземистых и корундовых материалов искользуются корундовые ступки или машины для истирания с помолькой по-

верхностью из корунда или карбида вольфрама».

Пункты 3—5 изложить в новой редакции: «З. Лабораторная посуда и приборы (пинетки, бюретки, мерные колбы, тигли, лодочки, чашки и др.) — по ГОСТ 1770—74, ГОСТ 20292—74, ГОСТ 25336—82, ГОСТ 9147—80 и ГОСТ \$563—75. Допускается применение другой посуды (поверенной по ГОСТ

(Продолжение см. с. 113)

8.234—77) и оборудования, удовлетворяющих требованиям выщеуказанных стандартов.

Применяемые реактивы должны иметь степень чистоты не ниже <п.д.а.».
 Стандартные растворы готовят из реактивов квалификации не инже «х.ч.» или из металлов с массовой долей основного вещества не ниже 99.9 %.

Необходимость установления других требований к реактивам и стандартным

растворам указывается в соответствующих стандартах из методы анализа.

 Для приготовления водных растворов при проведении внализов примевяют дистиллированную воду по ГОСТ 6709—72 или деноиизированную воду».
 Пункт 6 дополнять словами: «массовая доля и объемная доля — %, плотность — г/см²».

Пункт 9. Первый абзац изложить в новой редакции: «Понятия «комнатиая температура»; «теплая» или «горячая» вода (раствор) означают, что жидкость имеет температуру соответственно 15—25 °C, 40—65 °C или свыше 65 °C».

Пункт 10 дополнять словами: «Допускается устанавливать массовую кон-

центрацию стандартных растворов по стандартным образцам».

Пункт 11 изложить в новой редакции: <11. Взвешивание навесок проб, материалов для приготовления стандартных растворов, осадков проводят на лабораторных весах общего назвачения по ГОСТ 24104—88 2-го класса точности с наибольшим пределом взвещивания 200 г или на других весах, отвечающих указанкым требованиям по своим метрологическим характеристикам».

Пункт 12. Исключить слово: «свет»;

дополнить абзацем (перед первым): «При использовании инструментальных методов анализа необходимо выбирать олгимальные условия измерения анализического сигала, обеспечивающие необходимую чувствительность и точность в зависимости от применяемого метода, типа прибора, определяемого элемента и массовой доли его в анализируемой пробе».

Пункт 13 дополнить абзацем: «Допускается использовать метод сравнения аналитических сигналов пробы и стандартного раствора определяемого элемен-

та или раствора стандартного образца».

(Продолжение см. с. 114)

Пункт 15 изложить в новой редакции: «15. Числовое значение результата анализа должно оканчиваться цифрой того же разряда, что и соответствующее значение погрешности Δ ».

Пункт 16 дополнить абзацем: «При отсутствии стандартного образца контроль правильности результата анализа осуществляют методом добавок или ана-

лизом синтетических смесей»

Пункт 17 изложить в новой редакции; дополнить пунктами — 17.1—17.4: «17. Погрешность результата анализа (при доверительной вероятности 0,95) не превышает ∆ в процентах, приведенного в соответствующем стандарте на методы внализа при выполнении условий, приведенных в пп. 17.1—17.4.

17.1. Расхождение результатов двух парадлельных измерений не должно превышать (при доверительной вероятности 0,95) значения d₂, приведенного в соответствующем стандарте на методы анализа.

17.2. Воспроизведенное в стандартном образце значение массовой доли компонента не должно отличаться от аттестованного более чем на допускаемов (при доверительной вероятности 0.85) значение 8, приведенное в соответствую-

щем стандарте на методы анализа.

17.3. При невыполнении одного из вышеуказаниях условий проводят повторный анализ. Если и при повторном анализе требования к точности результов не выполняются, результаты анализа признают неверными, анализ прекращают до выявления и устранения причии, вызващих нарушение пормального хода анализа.

17.4. Раскождение двух средних результатов анализа, полученных в различных условиях (разными исполнителями, в разное время и др.), не должио превышать (при доверительной вероятности 0,95) значения d_k , приведенного

в соответствующем стандарте на методы анализа».

Пункт 18 исключить. Пункт 20. Заменить ссылку: ГОСТ 8.326—78 на ГОСТ 8.326—89.

(UVC № 5 1992 r.)