СПЛАВЫ И ЛИГАТУРЫ НА ОСНОВЕ ВАНАДИЯ Методы определения вольфрама

Vanadium base alloys and alloying elements. Methods for determination of tungsten

гост 26473.2-85

OKCTY 1709

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 25 марта 1985 г. № 751, 752 срок действия установлен

c 01.07.86 до 01.07.91

Несоблюдение стандарта преспедуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает экстракционно-фотометрический и реитгенофлуоресцентный методы определения вольфрама (от 6 до 8%) в бинарных сплавах ванадий-вольфрам.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

к методам анализа — по COCT 1.1. Общие требования 26473.0—85.

2. ЭКСТРАКЦИОННО-ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ВОЛЬФРАМА

Метод основан на образовании окрашенного дитиолата вольфрама в солянокислой среде, экстракции комплексного соединения четыреххлористым углеродом и фотометрировании окраски экстракта. Ванадий определению не мешает.

2.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр типа ФЭК-56.

Весы аналитические.

Весы технические.

Плитка электрическая.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру до 1000°С.

Баня водяная.

Тигли кварцевые высокие вместимостью 40 см3.

Колбы мерные вместимостью 25, 50, 100, 250 и 1000 см3,

Пипетки вместимостью 10 см3 без делений.

Пипетка полиэтиленовая.

Микробюретка вместимостью 5 см3 с ценой деления 0,02 см3.

Мензурки мерные вместимостью 25, 100 см³. Часы песочные на 2 мин или секундомер.

Воронки делительные вместимостью 50 см².

Фильтры бумажные обеззоленные «белая лента», днамето 70 MM.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77 и разбавленная 1:4.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484-78.

Калий пиросернокислый по ГОСТ 7172-76.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77, раствор концентрацией 80 г/лм³.

Аммоний щавелевокислый по ГОСТ 5712-78, раствор концентрацией 40 г/дм3.

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288-74.

Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300 - 72.

Цинк-дитиол (3,4-димеркаптотолуола цинковая соль), раствор концентрацией 10 г/дм3: 1 г реагента смачивают 10-12 см3 этилового спирта, приливают 100 см3 раствора гидроокиси натрия, перемешивают. Раствор готовят в день употребления.

Титан сернокислый, раствор концентрацией 10 г/дм3: 1 г мсталлического титана с содержанием основного вещества не менее 99,5% растворяют при нагревании в 100 см3 серной (1:4) с добавлением 1—2 см³ фтористоводородной кислоты.

Смесь для восстановления вольфрама: 60 см³ раствора сернокислого титана разбавляют 150 см3 соляной кислоты, перемешивают. Смесь готовят в день употребления.

Водорода перекись по ГОСТ 10929-76.

Аммиак водный по ГОСТ 3760-79.

Вольфрам металлический, содержащий не менее 99,9% вольфрама, в виде порошка или мелкой стружки.

Вольфрама (VI) окись.

Стандартный раствор вольфрама (запасной), содержащий 0,1 мг/см3 (100 мкг/см3) вольфрама, готовят одним из описанных ниже способов.

Первый способ. 0,1 г металлического вольфрама помещают в стакан вместимостью 200 см3, приливают 5—10 см3 воды, 20— 25 см³ перекиси водорода и нагревают до растворения навески, периодически помешивая. После растворения осторожно, по каплям, добавляют 2 см3 аммиака и снова нагревают до обесцвечивания раствора. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм3, доводят до метки водой,

Второй способ. 0,1261 г окиси вольфрама, прокаленной до постоянной массы при 600—700°С, ломещают в стакан вместимостью 100 см³ и растворяют в 20—25 см³ раствора гидроокиси натрия, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм³, приливают 100 см³ раствора гидроокиси натрия, доводят до метки водой.

Раствор вольфрама (рабочий), содержащий 0,01 мг/см³ (10 мкг/см³) вольфрама, готовят разбавлением запасного раство-

ра водой в 10 раз. Раствор готовят в день употребления.

2.2. Проведение анализа

2.2.1. Навеску анализируемой пробы массой 0,1 г помещают в кварцевый тигель, добавляют 4—6 г пиросернокислого калия, 2—3 капли концентрированной серной кислоты. Помещают тигель на электрическую плиту и расплавляют пиросернокислый калий до ноявления паров серной кислоты. Затем покрывают тигель крышкой, переносят тигель в муфельную печь и проводят сплавление при 700—800°С до получения однородного плава. Сплавление ведут очень осторожно, сначала при открытом муфеля, а затем постепенно перемещая тигель в горячую зону муфеля. Если сплавление произошло не полностью, то плав охлаждают, добавляют несколько капель концентрированной серной кислоты и вновь сплавляют до получения однородного плава.

Плав охлаждают и растворяют при нагревании в 30 см³ раствора щавелевохислого аммония, охлажденный раствор переводят в мерную колбу вместимостью 250 см³, доводят до метки водой.

Полученный раствор разбавляют еще раз: отбирают 10 см³ раствора в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят до метки водой.

Для определения вольфрама в коническую колбу вместимостью 50 см³ отбирают пипеткой 10 см³ раствора, содержащего 20—40 мкг вольфрама, приливают 10 см³ восстановительной смеси и нагревают на кипящей водяной бане 10—15 мин, приливают 5 см³ раствора цинк-дитиола и продолжают нагревание на кипищей водяной бане еще 10—15 мин.

Охлажденный раствор переводят в делительную воронку вместимостью 50 см². Колбы ополаскивают двумя порциями по 5 см³ четыреххлористого углерода, которые также переносят в делительную воронку. Делительную воронку закрывают пробкой и проводят экстракцию дитиолата вольфрама, интенсивно встряхивая воронку в течение 2 мин. После расслоения органическую фазу (нижний слой) сливают в сухую мерную колбу вместимостью 25 см³. Экстракцию дитиолата вольфрама проводят несколько раз порциями по 5—7 см³ четыреххлористого углерода до получения бесцветного органического слоя. Полученные экстракты собирают в мерную колбу вместимостью 25 см³, доводят до метки четыреххлористым углеродом.

Часть экстракта фильтруют через сухой бумажный фильтр в сухую кювету с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм и измеряют оптическую плотность экстракта на фотоэлектроколориметре, используя светофильтр с максимумом светопропускания при ~607 им по отношению к четыреххлористому углероду, накрыв кюветы крышками.

Массу вольфрама находят по градуировочному графику.

2.2.2. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 50 см³ вводят из микробюретки 2,0; 2,5; 3,0; 3,5 и 4,0 см³ рабочего стандартного раствора вольфрама, что соответствует 20, 25, 30, 35 и 40 мкг вольфрама. Приливают до 10 см³ воды, по 10 см³ восстановительной смеси и далее определение проводят по п. 2.2.1.

По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им массам вольфрама строят градуировочный график.

2.3. Обработка результатов

 2.3.1. Массовую долю вольфрама (X₁) в процентах вычисляют по формуле.

$$X_1 = \frac{m \cdot V \cdot V_1}{m_1 \cdot V_2 \cdot V_3 \cdot 10^4},$$

где т— масса вольфрама, найденная по градуировочному графику, мкг;

V — объем мерной колбы при первом разбавлении, см³;

 V_1 — объем мерной колбы при втором разбавлении, см 3 ; V_2 — объем аликвотной части раствора, взятый для разбавле-

 ооъем аликвотной части раствора, взятый для разбавления, см³;

 V_3 — объем аликвотной части раствора, взятый для определения, см 3 ;

т. — масса навески анализируемой пробы, г.

2.3.2. Расхождение между результатами двух параллельных определений не должно превышать 0,5% при массовой доле вольфрама от 6 до 8%.

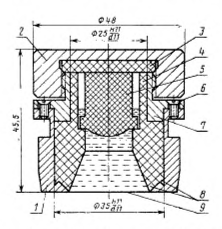
3. РЕНТГЕНОФЛУОРЕСЦЕНТНЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ВОЛЬФРАМА

Метод основан на переведении пробы в раствор, возбуждении атомов пробы потоком первичных рентгеновских квантов и определении массовой доли вольфрама по измеренной интенсивности характеристической линии флуоресцентного излучения вольфрама с использованием градуировочного графика зависимости интенсивности излучения от массовой доли вольфрама.

3.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Флуоресцентный рентгеновский квантометр типа ФРК-10 (рентгеновская трубка БХВ-7 с золотым зеркалом анода) или аналогичный прибор, снабженный специальной кюветой, позволяющей работать с растворами.

Кювета для рентгенофлуоресцентного анализа растворов (см. чертеж) состоит из металлического (сталь ГОСТ 5632—72) цилиндрического корпуса с закручивающейся металлической крышкой, имеющей прокладку из кислотостойкой резины (ГОСТ 7338—77). Внутрь цилиндрического корпуса должен быть плотио вставлен фторопластовый (ГОСТ 10007—80) цилиндрический вкладыш, нижняя часть которого выполнена в виде двух концентрично расположенных относительно друг друга и вертикальной оси вкладыша конических выступов с заглублением между ними для обеспечения плотной насадки вкладыша на корпус кюветы.



I — цилиндрический металлический корпус; 2 — крышка (гайха); 3 — прокладка из кислотостойкой резины; 4 — фторопластовый виладыщ; 5 — пробиз фторопластовай; δ — винговое соединение; 7 — металлический фланец; δ — конические выступы; 9 — полимерная пленка

Между внутренней частью корпуса и основанием фторопластового вкладыща через конические выступы крепится полимерная (полиэтилентерефталатная по ГОСТ 24234—80) пленка толщиной 20 мкм. Натяжение пленки и ее закрепление достигаются полным прижатием фторопластового вкладыща к основанию корпуса прижимным металлическим (ГОСТ 5632—72) фланцем с помощью винтового соединения.

В нижнюю часть фторопластового вкладыша, выполненную в виде усеченного конуса, помещают анализируемый раствор (рабочий объем кюветы равен 6 см³).

В верхнюю часть (цилиндрическую) фторопластового вкладыша помещают фторопластовую пробку (поплавок), выполненную в виде цилиндра с полусферическим (овальным) основанием и кольцеобразным выступом, неплотно прилегающим к боковым стенкам вкладыша, закрывают корпус крышкой с прокладкой, закручивая крышку до упора. При этом овальное основание фторопластовой пробки погружается в раствор, вытесняя из рабочего объема кюветы воздух и часть раствора, а кольцеобразный выступ пробки плотно прижимается к внутреннему выступу фторопластового вкладыша и герметизирует рабочий объем кюветы.

Весы аналитические.

Весы технические.

Плитка электрическая.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру до 900°C.

Лампа инфракрасная типа ИКЗ-500 с регулятором напряже-

ния типа PHO-250-05.

Стаканы химические вместимостью 100, 200, 300 см3.

Колбы мерные вместимостью 50, 200 см3.

Чашки кварцевые вместимостью 30 см³.

Тигли платиновые вместимостью 30 см³.

Пипетки вместимостью 10 см3 без делений.

Бюретка вместимостью 10 см3 с ценой деления 0,02 см3.

Мензурки мерные вместимостью 25 и 50 см³.

Эксикатор с хлористым кальцием.

Кальций хлористый (плавленый) по ГОСТ 4460-77.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10489-78.

Водорода перекись по ГОСТ 10929-76.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77 и разбавленная 1:1, 1:5. Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552—80, разбавленная 1:1.

Смесь кислот для растворения: смешивают равные объемы азотной и ортофосфорной кислот, разбавленных 1:1.

Водорода перекись по ГОСТ 10929-76.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77.

Фильтры бумажные обеззоленные «красная лента» или «белая лента».

Тигли платиновые.

Воронки стеклянные конические диаметром 30 мм.

Ванадий металлический, содержащий не более 0,01% вольфрама.

Вольфрам металлический, содержащий не менее 99,9% вольфрама, в виде порошка или мелкой стружки.

Вольфрама (VI) окись.

Стандартный раствор вольфрама, содержащий 5 мг/см³ воль-

фрама, готовят одним из описанных ниже способов.

Первый способ. 1 г металлического вольфрама помещают з стакан вместимостью 200 см³, приливают 5—10 см³ воды, 20-25 см3 перекиси водорода и нагревают до растворения, периодически помешивая. После растворения продолжают кипячение 10-15 мин для разрушения перекиси водорода. Охлажденный раствор переводят в мерную колбу вместимостью 200 см3 и доводят до метки водой.

Точную массовую концентрацию вольфрама устанавливают гравиметрическим методом. Для этого в кварцевую чашку, предварительно прокаленную в муфельной печи до постоянной массы при температуре 450—500°С, отбирают пипеткой 20 см3 стандартного раствора вольфрама. Осторожно упаривают раствор под инфракрасной лампой досуха, помещают чашку с осадком в муфельную печь и прокаливают в течение 30 мин при 800-900°C, охлаждают в эксикаторе, взвешивают. Прокаливание и взвещивание повторяют до получения постоянной массы.

Массовую концентрацию стандартного раствора вольфрама

 (C_1) , выраженную в мг/см³, вычисляют по формуле

$$C_1 = \frac{m \cdot 0,7930}{20}$$
,

где $m \to$ масса прокаленного осадка, мг:

0,7930 — коэффициент пересчета окиси вольфрама на вольфрам.

Второй способ. 1,261 г окиси вольфрама, прокаденной до постоянной массы при 600-700°C, помещают в стакан мостью 250-300 см3, приливают 100-150 см3 воды, добавляют 20 г гидроокиси натрия и слабо нагревают до растворения навески. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вмести-мостью 200 см³, доводят водой до метки.

Точную массовую концентрацию вольфрама устанавливают гравиметрическим методом. Для этого в стакан вместимостью 150-200 см3 отбирают янпеткой 20 см3 стандартного раствора вольфрама, приливают 15 см3 концентрированной азотной кислоты и выпаривают раствор до объема 5--10 см3. Затем приливают 100 см³ кипящей воды, кипятят несколько минут, добавляют немного мацерированной бумаги, отфильтровывают осадок на беззольный фильтр «красная» или «белая лента», который помещен в стеклянную воронку, промывая осадок теплым раствором азотной кислоты, разбавленной 1:5.

Фильтр с осадком помещают во взвещенный платиновый тигель, подсушивают, озоляют и прокадивают в муфельной печи до

постоянной массы при 800-900°С.

Взвешенный осадок смачивают 2-3 каплями воды, приливают 5—6 капель концентрированной серной кислоты и 2 см³ фтористоводородной кислоты. Тигель помещают на электроплитку с закрытой спиралью и осторожно выпаривают до прекращения выделения паров серной кислоты. Сухой остаток прокаливают в муфельной печи в течение 20 мин при 800-900°С, охлаждают в эксикаторе, взвешивают. Прокаливание и взвешивание повторяют получения постоянной массы.

Массовую концентрацию стандартного раствора

 (C_2) , выраженную в мг/см 3 , вычисляют по формуле

$$C_2 = \frac{m \cdot 0,7930}{20}$$
,

где m — масса прокаленного осадка, мг;

0,7930 - коэффициент пересчета окисн вольфрама на вольфрам. 3.2. Проведение анализа

3.2.1. Подготовка растворов сравнения

В стаканы вместимостью 100 см³ помещают 450, 460, 465, 470 и 480 мг металлического ванадия, приливают по 20 см³ смеси кислот и оставляют при комнатной температуре до полного растворения навесок.

Содержимое каждого стакана переводят в мерную колбу вместимостью 50 см3, разбавляют до 30-35 см3 водой, вводят из бюретки различные объемы стандартного раствора

(табл. 1) и доводят до метки водой.

Таблица 1

| Номер раствора сразмения | Объем стандартного раствора вольфрама, см ³ | Масса элемента в растворе сравнения, мг | | Расчетное значение изосовой доля |
|--------------------------------|--------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|----------------------|-----------------------------------------|
| | | Ванадий | Вольфрам | вольфрама в растворе сравнения, % |
| 1 2 | 5 4 | 450 460 | 50 40 | 10 8 |
| 3 4 5 | 3,5 | 460 465 470 480 | 40 35 30 20 | 7 6 |

3.2.2. Подготовка пробы к анализу

Навеску анализируемой пробы массой 0,5 г помещают в стакан вместимостью 100 см3, приливают 20 см3 смеси кислот и растворяют на холоде. Содержимое стакана переводят в мерную колбу вместимостью 50 см3 и доводят водой до метки.

3.2.3. Рентгенофлуоресцентное определение

Квантометр ФРК-10 подготавливают к работе. Устанавливают режим работы рентгеновской трубки: напряжение 50 кВ, ток 70 мА; кристалл-анализатор SiO₂ (1010), 2d=0,668 нМ; детектор — сцинтилляционный счетчик с кристаллом NaI(TI); аналигическая линия WL ». (\(\lambda = 0.1476 \) нм); экспозиция 100 с; число измерений — два.

В рабочий объем кюветы наливают последовательно растворы сравнения, анализируемой пробы и снова растворы сравнения и

измеряют интенсивность аналитической линии вольфрама.

Результаты измерения интенсивности линии вольфрама в зависимости от растворов сравнения, зарегистрированные до измерения проб и после них, усредняют. Строят градуировочный график в координатах: интенсивность аналитической линии вольфрама в импульсах в секунду, расчетное значение массовой доли вольфрама в растворе сравнения в процентах.

3.3. Обработка результатов

3.3.1. Массовую долю вольфрама (Х2) в процентах вычисляют

по градуировочному графику.

3.3.2. Расхождение между результатами двух параллельных определений не должно превышать 0,25% при массовой доле вольфрама от 6 до 8%.

3.3.3. Метод применяют при разногласнях в оценке качества

сплавов.

Изменение № 1 ГОСТ 26473.2—85 Сплавы и лигатуры на основе ванадия. Методы определения вольфрама

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 14.05.91 № 676

Дата введени<u>я 01.01.92</u>

Пункт 2.1. Заменить ссылку: ГОСТ 18300—72 на ГОСТ 18300—87. Пункт 2.3.2 изложить в новой редакции: «2.3.2. Значения допускаемых расхождений при массовой доле вольфрама от 6 до 8 % не должны превышать 0,5 % ».

(Продолжение см. с. 36)

10489—78 на ГОСТ 10484—78.
Пункт 3.3.2 изложить в новой редакции: «3.3.2. Значения допускаемых расхождений при массовой доле вольфрама от 6 до 8% не должны превышать 0.3%».

(ИУС № 8 1991 г.)