

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

КОКС ПЕКОВЫЙ ЭЛЕКТРОДНЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 3213-91

Издание официальное

КОМИТЕТ СТАНДАРТИЗАЦИИ И МЕТРОЛОГИИ СССР Москва

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

КОКС ПЕКОВЫЙ ЭЛЕКТРОДНЫЙ

Технические условия

Electrode pitch coke. **Specifications**

ГОСТ 3213—91

OKI 07 7110

Дата введения

01.01.93

Настоящий стандарт распространяется на пековый элекгродный кокс с размером кусков 10 мм и более, получаемый из каменноугольного пека и смолодистиллятной смеси и применяемый для изготовления анодной массы, обожженных анодов и др. целей.

Требования настоящего стандарта являются обязательными.

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Основные параметры и размеры

В зависимости от зольности и массовой доли обшей серы кокс делят на марки: КПЭ-1; КПЭ-2 и КПЭ-3.

1.2. Характеристики

1.2.1. По показателям качества пековый электродный кокс должен соответствовать нормам, указанным в таблице.

1.2.2. Показатель массовой доли общей влаги не является браковочным и служит для расчета с потребителем.

Издание официальное

© Издательство стандартов, 1992

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

	Норма для магки				
Наименование показателя	қпэ-і				
	Высший сорт	Первы й сорт		кпэ-з	Метод испытания
	ОКП 07 7110 1109	ОКП 07 7110 1100	OKII 07 7110 1200	ОКП 07 7110 1300	
1 Зольность, %, не болсє 2. Массовая доля	0,25	0,30	0,30	0,50	По ГОСТ 11022 и п 32 настоя- щего стандарта По ГОСТ 8606 или ГОСТ 4339
общей серы, %, не более 3. Массовая доля общей влаги, %, не	0,25	0,30	0,70	0,70	
более 4 Выход летучих веществ, %, не бо-	3,0	3,0	3,0	3,0	По ГОСТ 6382
лее 5. Массовая доля кусков размером менее 25 мм, %, не более 6 Улельное электрическое сопрстивление, Ом/мм, не более 7. Массовая доля	0,8	0,8	0,8	0,8	По ГОСТ 5954
	9,0	10,0	10,0	10,0	По ГОСТ 4668 и п. 32 настоящего стандарта По п. 34 настоящего стандарта
	550 • 10-6	600 · 10 ⁻⁶	600 - 10-5	600 · 10 ⁻⁶	
оксида натрия, %, не более	0,06	0,06	0,06	0,06	

Примечание. По согласованию с потребителем допускается нерассортированный кокс.

2. ПРИЕМКА

Приемка пекового кокса — по ГОСТ 2669.

Удельное электрическое сопротивление пекового кокса и массовую долю оксида натрия определяют не реже одного раза в месяц. Результаты анализов записывают в документе о качестве на протяжении последующего месяца.

3. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЯ

3.1. Отбор проб кокса и подготовка их для лабораторных ис-

3.2. Показатели зольности кокса определяют по ГОСТ 11022 со следующим дополнением: в фарфоровую лодочку ЛЗ по ГОСТ 9147 или кварцевую берут навеску массой 1 г. Озоление проводят в течение 1,5-2 ч, окончание озоления устанавливают по исчезновению светящихся точек в зольном остатке.

Подсчет результатов анализа и пересчет на сухую массу проязводят с точностью до третьего десятичного знака. За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух

параллельных определений, округленное до 0,01%.

Расхождение между результатами двух параллельных определений в одной лаборатории не должно превышать 0,03 %, а в разных лабораториях по одной и той же аналитической пробе —

0,05 %.

3.3. Удельное электрическое сопротивление пекового кокса определяют по ГОСТ 4668 со следующим дополнением: подготовленную пробу пекового кокса предварительно прокаливают в криптоловой печи при температуре 1300°C в течение 5 ч. Допускается прокаливать в любой электропечи, обеспечивающей температуру нагрева 1300°C.

3.4. Определение массовой доли оксида на г-

3.4.1. Сущность метода

Метод основан на зависимости концентрации определяемого элемента в растворе от интенсивности его излучения, измеряемой на пламенном фотометре.

3.4.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотометр пламенный с принадлежностями.

Натрия хлорид по ГОСТ 4233.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484, плотностью $1,13 \text{ г/см}^3$.

Кислота серная по ГОСТ 4204, плотностью 1,84 г/см³, раствор

Стандартный раствор хлорида натрия: 0,1886 г хлорида натрия, высушенного при 110°C до постоянной массы, растворяют в растворе серной кислоты в стакане небольшой вместимости.

Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, обмывают стакан над колбой и доводят до метки раствором сер

пой кислоты.

1 см3 раствора соответствует 0,1 мг оксида натрия.

3.4.2. Подготовка к анализи

3.4.2.1. Приготовление раство га А Зольный остаток пекового кокса после определения зольности собирают в течение месяца. Из среднемесячной пробы золы, составленной из всех отправок кокса и предварительно измельченной в агатовой или ящмовой ступке до крупности

0,063 мм, берут навеску массой 0,1 г и помещают в платиновую зашку или тигель. Навеску увлажняют несколькими каплями воды, добавляют 5 см³ раствора серной кислоты и 10—12 см³ фтористоводородной кислоты. Содержимое тигля осторожно выпаривают досуха. Обработку навески кислотами и выпаривание повторяют.

К сухому остатку приливают 5 см³ раствора серней кислоты, 10 см³ воды и слегка нагревают до полиого растворения осадка.

Раствор фильтруют через неплотный фильтр в мерную колбу вместимостью $100~{\rm cm^3}$, тигель и фильтр промывают горячей водой, охлаждают, доливают воду до метки и перемешивают содержимое. Фильтр выбрасывают. Полученный раствор A используют для определения массовой доли оксида натрия.

Взвешивание производят на аналитических весах с погреш-

ностью не более 0,0002 г.

 $3.4.2.2.\ Приготовление раствова <math>A_1$

Контрольный раствор A_1 готовят по п. 3.4.2.1 без использоваиня навески золы пекового кокса.

Примечание. Допускается готовить растворы $A,\ A_1$ и стандартный раствор хлорида натрия с использованием раствора соляной кислеты 1:1.

3.4.2.3. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 100 см³ каждая наливают 0, 1, 2, 4, 6, 8 и 10 см³ стандартного раствора хлорида нагрия. Колбы доливают раствором серной кислоты до метки и перемешивают.

100 см3 приготовленных растворов соответствует 0; 0,1; 0,2;

0,4; 0,6; 0,8 и 1,0 мг оксида натрия.

Измеряют интенсивность излучения натрия в каждом растворе при длине волны 589 нм и регистрируют значение показаний прибора.

Градуировочный график строят по показаниям прибора и количеству оксида натрия в миллиграммах в соответствующих раст-

ворах.

Если показание прибора при измерении интенсивности излучения раствора, содержащего только раствор серной кислоты, дает отклонение, указывающее на паличие оксида натрия, это значение учитывают при измерении интенсивности излучения остальных растворов, используя при построении градуировочного графика разность полученных значений.

3.4.3. Проведение анализа

В две мерные колбы вместимостью 100 см^3 каждая отмеряют: в одну 5 см^3 раствора A, в другую 5 см^3 контрольного раствора A_1 . Колбы доливают раствором серной кислоты до метки и перемешивают.

На пламенном фотометре измеряют интенсивность излучения указанных растворов при длине волны 589 нм.

По разности полученных значений при измерении интенсивпости излучения исследуемого и контрольного растворов по градуировочному графику определяют количество оксида натрия в исследуемом растворе пробы.

3.4.4. Обработка результатов

3.4.4.1. Массовую долю оксида натрия в пековом коксе в процентах вычисляют по формуле

$$(Na_2O)_k = \frac{A^d \cdot (Na_2O)_3}{100},$$

где A^d — зольность пекового кокса, %; (Na₂O)₃ — массовая доля оксида натрия в золе пекового кокса, %, вычисленная по формуле

$$(Na_2O)_3 = \frac{c \cdot V \cdot 100}{m \cdot 1000},$$

где с — массовая доля оксида натрия, определенная по градуировочному графику, мг;

V — объем раствора используемой пробы для анализа, см 3 ; m — масса навески золы, r.

3.4.4.2. Расхождения между результатами двух определений не должны превышать:

для проведенных в одной лаборатории по одной аналитической пробе — 0,005 % (абс);

для проведенных в разных лабораториях по одной аналитической пробе — 0.01% (абс).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством металлургии СССР РАЗРАБОТЧИКИ
 - Л. М. Харькина, калд. техн. наук (руководитель темы); А. Ф. Кузниченко; О. А. Нестеренко; Л. С. Цебрий; И. Н. Питюлин, канд. техн. наук
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 26.12.91 № 2125
- Срок первой проверки 1998 г. Периодичность проверки — 5 лет
- 4. B3AMEH FOCT 3213-71
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение ИТД, ил который дана ссычка	Номер раздела, пункта
HOCT 2669—81 FOCT 4204—77 LOCT 4233—77 LOCT 4339—77 LOCT 4339—74 LOCT 4668—75 LOCT 5954—91 FOCT 6382—90 LOCT 6709—72 LOCT 8606—72 FOCT 9147—80 FOCT 11022—90 LOCT 22235—76 LOCT 23083—78 FOCT 27588—88	Разд 2 3 4 2 3 4 2 1 2 1 2 2 1 2 1 1 2 1 3 1 2 1 2 1 3 2 1 2 1 Pas, 4 3 1 1 2 1

Редактор С. В. Жидкова Технический редактор В. Н. Малькова Корректор В. М. Смирнова

Сдано в наб. 24 01.92 Подв. к печ. 14.04 92 Усл в л 0,5 Усл кр-отт. 0,5 Учизд л 0,35. Тираж 501 экз.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557 Москва, ГСП, Новоичесненский пер., **3** Тип. «Московский печатник». Москва, Лялин пер., **6**. Зак. 8**60**