

# ФЛЮСЫ СВАРОЧНЫЕ ПЛАВЛЕНЫЕ

## Методы определения оксида циркония

Издание официальное

# ГОСТ 22974.8—96

## Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 72; Институтом электросварки им. Е.О. Патона НАН Украины

ВНЕСЕН Государственным комитетом Украины по стандартизации, метрологии и сертификации

2 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 9 от 12 апреля 1996 г.)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Азербайджанская Республика	Азгосстандарт
Республика Беларусь	Госстандарт Беларуси
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Российская Федерация	Госстандарт России
Республика Таджикистан	Таджикгосстандарт
Туркменистан	Главная государственная инспекция Туркменистана
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

3 Постановлением Государственного комитета Российской Федерации по стандартизации и метрологии от 21 апреля 1999 г. № 134 межгосударственный стандарт ГОСТ 22974.8—96 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 января 2000 г.

4 ВЗАМЕН ГОСТ 22974.8—85

© ИПК Издательство стандартов, 1999

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандарта России

**ФЛЮСЫ СВАРОЧНЫЕ ПЛАВЛЕНЫЕ**

**Методы определения оксида циркония**

Melted welding fluxes.

Methods of zirconium oxide determination

Дата введения 2000—01—01

**1 Область применения**

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический метод определения оксида циркония при содержании от 0,5 до 5 % и титриметрический комплексонометрический метод определения оксида циркония при содержании от 3,0 до 25 %

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 3118—77 Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3760—79 Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 3773—72 Аммоний хлористый. Технические условия

ГОСТ 4204—77 Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4328—77 Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 4461—77 Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 5456—79 Гидроксиламина гидрохлорид. Технические условия

ГОСТ 10652—73 Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б)

ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия

ГОСТ 22974.0—96 Флюсы сварочные плавленые Общие требования к методам анализа

ГОСТ 22974.1—96 Флюсы сварочные плавленые. Методы разложения флюсов

ГОСТ 22974.4—96 Флюсы сварочные плавленые. Метод определения оксида алюминия

ГОСТ 22974.9—96 Флюсы сварочные плавленые. Методы определения оксида титана (IV)

**3 Общие требования**

Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 22974.0.

**4 Фотометрический метод определения оксида циркония**

**4.1 Сущность метода**

Метод основан на образовании комплексного соединения циркония с арсеназо III, окрашенного в синий цвет. Оптическую плотность окрашенного раствора измеряют при длине волны 665 нм (красный светофильтр).

#### 4.2 Аппаратура, реагенты и растворы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр.

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1 : 4, 1 : 10.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1 : 1, 1 : 5, с молярной концентрацией эквивалента 2 моль/дм<sup>3</sup>.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор массовой концентрации 0,2 г/см<sup>3</sup> и 0,03 г/см<sup>3</sup>.

Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456, раствор массовой концентрации 0,2 г/см<sup>3</sup>.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300.

Метиловый красный (индикатор), спиртовый раствор массовой концентрации 0,001 г/см<sup>3</sup>.

Арсеназо III, раствор массовой концентрации 0,001 г/см<sup>3</sup>: 0,1 г арсеназо III растворяют в воде, добавляют 15 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1 : 5), переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и водой доводят до метки.

Стандартные растворы оксида циркония.

Раствор А: 2,77 г циркония хлороксида 8-водного растворяют в воде, добавляют 70 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают в мерной колбе до 1000 см<sup>3</sup> водой и перемешивают. Раствор А имеет массовую концентрацию оксидов циркония 0,001 г/см<sup>3</sup>.

Проверяют массовую концентрацию стандартного раствора А: 25 см<sup>3</sup> раствора помещают в стакан вместимостью 250—300 см<sup>3</sup> и проводят осаждение гидроксида циркония аммиаком. Раствор с осадком оставляют на 20—25 мин, затем осадок отфильтровывают на фильтр «белая лента» и промывают 4—5 раз раствором хлористого аммония массовой концентрации 0,03 г/см<sup>3</sup>.

Фильтр с осадком помещают в прокаленный до постоянной массы фарфоровый или платиновый тигель, высушивают, озолят и прокаливают при температуре 1000—1050 °С до постоянной массы. Одновременно проводят контрольный опыт на загрязнение реактивов. Массовую концентрацию раствора оксида циркония С, г/см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$C = \frac{(m_1 - m_2) - (m_3 - m_4)}{V}, \quad (1)$$

где  $m_1$  — масса тигля с осадком оксида циркония, г;

$m_2$  — масса тигля без осадка оксида циркония, г;

$m_3$  — масса тигля с осадком в контрольном опыте, г;

$m_4$  — масса тигля без осадка в контрольном опыте, г;

$V$  — объем раствора А, взятого для анализа, см<sup>3</sup>.

Раствор Б: 10 см<sup>3</sup> раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают. Раствор Б имеет массовую концентрацию оксида циркония 0,00001 г/см<sup>3</sup>.

#### 4.3 Проведение анализа

После разложения флюса по ГОСТ 22974.1 аликовтную часть раствора 20—50 см<sup>3</sup> помещают в стакан вместимостью 300—400 см<sup>3</sup> (если разложение навески производилось плавлением), добавляют 3—5 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты и осторожно приливают 10 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты. Раствор упаривают до густых паров серной кислоты. Стакан с раствором охлаждают, хорошо обмывают стенки стакана водой и выпаривание повторяют. Затем раствор охлаждают, приливают 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1 : 1), 10 см<sup>3</sup> воды и нагревают до полного растворения сернокислых солей. К раствору приливают 20 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония массовой концентрации 0,2 г/см<sup>3</sup>, нагревают до 70—80 °С, добавляют 2—3 капли метилового красного и раствор аммиака до изменения цвета индикатора. Для выделения осадка раствор нагревают 3—5 мин, не доводя до кипения. Осадок отфильтровывают на фильтр «белая лента», промывают 2—4 раза горячей водой. Осадок полуторных оксидов смывают с фильтра горячей соляной кислотой с молярной концентрацией эквивалента 2 моль/дм<sup>3</sup> в стакан, в котором производилось осаждение. Раствор нагревают до полного растворения осадка, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> и доводят до метки раствором соляной кислоты 2 моль/дм<sup>3</sup>.

Отбирают аликовтную часть раствора 0,5—5,0 см<sup>3</sup> (в зависимости от массовой доли оксида циркония во флюсе) в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, прибавляют 10 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты 2 моль/дм<sup>3</sup>, 0,5 см<sup>3</sup> раствора гидроксиламина солянокислого, нагревают до кипения. Раствор в колбе охлаждают, прибавляют из бюретки 1 см<sup>3</sup> раствора арсеназо III, доводят до метки раствором соляной кислоты 2 моль/дм<sup>3</sup>. Оптическую плотность измеряют на спектрофотометре при

длине волны 665 нм на фотоэлектроколориметре с красным светофильтром. В качестве раствора сравнения используют раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа. Массу оксида циркония в граммах находят по градуировочному графику.

#### 4.4 Построение градуировочного графика

В девять мерных колб вместимостью 50 см<sup>3</sup> последовательно вносят из микробюретки 0,3; 0,5; 0,7; 0,9; 1,1; 1,3; 1,5; 1,7 и 1,9 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0,000003; 0,000005; 0,000007; 0,000009; 0,000011; 0,000013; 0,000015; 0,000017; 0,000019 г диоксида циркония, в десятую колбу вносят 2—3 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты 2 моль/дм<sup>3</sup>. Затем приливают по 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты 2 моль/дм<sup>3</sup> и далее анализ ведут по 4.3. Раствором сравнения служит раствор без стандартного раствора оксида циркония.

#### 4.5 Обработка результатов

##### 4.5.1 Массовую долю оксида циркония $X, \%$ , вычисляют по формуле

$$X = \frac{m}{m_1} \cdot 100, \quad (2)$$

где  $m$  — масса оксида циркония, найденная по градуировочному графику, г;

$m_1$  — масса навески флюса, соответствующая аликвотной части раствора, г.

4.5.2 Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли оксида циркония приведены в таблице 1.

Таблица 1

В процентах

Массовая доля оксида циркония	$\Delta$	Допускаемое расхождение			$\delta$
		$d_1$	$d_2$	$d_3$	
От 0,5 до 1 включ.	0,07	0,08	0,07	0,08	0,04
Св. 1   »  2   »	0,09	0,12	0,10	0,12	0,08
» 2   » 5   »	0,15	0,19	0,15	0,19	0,10
» 5   » 10   »	0,21	0,26	0,22	0,27	0,14
» 10   » 25   »	0,30	0,40	0,30	0,40	0,20

## 5 Титриметрический комплексонометрический метод определения оксида циркония

### 5.1 Сущность метода

Метод основан на титровании ионов циркония (IV) трилоном Б в присутствии индикатора ксиленолового оранжевого при 80—90 °С. Наличие в растворе до 30 мг алюминия, титана, до 10 мг железа определению циркония не мешает.

### 5.2 Реактивы и растворы

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1 : 1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1 : 1.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, растворы массовой концентрации 0,2 г/см<sup>3</sup> и 0,01 г/см<sup>3</sup>.

Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456, раствор массовой концентрации 0,1 г/см<sup>3</sup>.

Ксиленоловый оранжевый (индикатор), раствор массовой концентрации 0,002 г/см<sup>3</sup>.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор с концентрацией эквивалента 0,05 моль/дм<sup>3</sup>: 9,30 г трилона Б растворяют в 300 см<sup>3</sup> воды, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и разбавляют водой до метки.

Стандартный раствор оксида циркония готовят по 4.2.

Стандартный раствор оксида алюминия готовят по ГОСТ 22974.4.

Стандартный раствор оксида титана (IV) готовят по ГОСТ 22974.9.

Массовую концентрацию трилона Б, выраженную в г/см<sup>3</sup> оксида циркония, устанавливают по стандартному раствору оксида циркония: в три конические колбы вместимостью 250—300 см<sup>3</sup> отбирают по 10 см<sup>3</sup> стандартного раствора А оксида циркония и аликовтные части стандартных растворов оксида алюминия и оксида титана (IV) в зависимости от их массовой доли в пробе. Раствор разбавляют до 100—110 см<sup>3</sup> и осаждают цирконий раствором гидроксида натрия массовой концентрации 0,2 г/см<sup>3</sup> до начала выпадения гидроксида циркония, дав избыток гидроксида натрия 15 см<sup>3</sup>. Раствор с осадком доводят до кипения и кипятят 3—5 мин.

Осадок гидроксида циркония отфильтровывают на фильтр «белая лента», промывают 3—4 раза горячим раствором гидроксида натрия массовой концентрации 0,01 г/см<sup>3</sup> и 3—4 раза горячей водой. Осадок гидроксида с фильтра смывают в ту же колбу, где производилось осаждение, фильтр промывают 50 см<sup>3</sup> горячей соляной кислоты (1 : 1) (общий объем воды и кислоты 70—80 см<sup>3</sup>). Раствор в колбе нагревают до кипения, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора солянокислого гидроксиламина, в кипящий раствор осторожно при помешивании приливают 20 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия массовой концентрации 0,2 г/см<sup>3</sup>, шесть капель раствора ксиленолового оранжевого и титруют раствором трилона Б до перехода окраски раствора из малиновой в желтую.

Массовую концентрацию трилона Б  $C$ , г/см<sup>3</sup> оксида циркония, вычисляют по формуле

$$C = \frac{m}{V}, \quad (3)$$

где  $m$  — масса навески, соответствующая аликовтной части раствора, г;

$V$  — объем раствора трилона Б, затраченного на титрование, см<sup>3</sup>.

### 5.3 Проведение анализа

После разложения флюса по ГОСТ 22974.1 50 см<sup>3</sup> раствора помещают в стакан вместимостью 300—400 см<sup>3</sup> (если разложение навески проводилось плавлением), приливают 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты, осторожно приливают 10 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и выпаривают до густых паров серной кислоты. Стакан охлаждают, обмывают стенки стакана водой и выпаривание повторяют. Стакан охлаждают, добавляют воду до 100 см<sup>3</sup> и осаждают гидроксиды раствором гидроксида натрия массовой концентрации 0,2 г/см<sup>3</sup> до начала выпадения гидроксида циркония, дав избыток гидроксида натрия 15 см<sup>3</sup>. Раствор с осадком доводят до кипения и кипятят 3—5 мин.

Выпавший осадок гидроксидов фильтруют на фильтр «белая лента», промывают 3—4 раза горячим раствором гидроксида натрия массовой концентрации 0,01 г/см<sup>3</sup> и 3—4 раза горячей водой. Осадок с фильтра смывают в стакан, в котором производилось осаждение, фильтр промывают 50 см<sup>3</sup> горячей соляной кислоты (1 : 1) и несколько раз водой.

Раствор нагревают до полного растворения осадка, доводят до кипения, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора солянокислого гидроксиламина, а затем прибавляют (порциями) 20 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия массовой концентрации 0,2 г/см<sup>3</sup>, приливают шесть капель раствора ксиленолового оранжевого и титруют раствором трилона Б до перехода окраски раствора из малиновой в желтую.

### 5.4 Обработка результатов

#### 5.4.1 Массовую долю оксида циркония $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{VC}{m} \cdot 100, \quad (4)$$

где  $V$  — объем трилона Б, израсходованного на титрование, см<sup>3</sup>;

$C$  — массовая концентрация раствора трилона Б, выраженная в г/см<sup>3</sup> оксида циркония;

$m$  — масса навески флюса, соответствующая аликовтной части раствора, г.

5.4.2 Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли оксида циркония приведены в таблице 1.

---

УДК 621.791.048 : 006.354

МКС 77.040

В09

ОКСТУ 0809

---

Ключевые слова: флюс, метод определения, окись циркония, раствор, метод анализа, проведение анализа, нормы точности

---

Редактор *Л И Нахимова*  
Технический редактор *Н С Гришанова*  
Корректор *М С Кабашова*  
Компьютерная верстка *Е Н Мартемьяновой*

Изд лиц № 021007 от 10 08 95 Сдано в набор 06 07 99 Подписано в печать 13 09 99 Усл иеч л 0,93 Уч -изд л 0,65  
Гираж 229 экз С3525 Зак 682

---

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер , 14  
Набрано в Издательстве на ПЭВМ  
Филиал ИПК Издательство стандартов — тип “Московский печатник”, Москва, Лялин пер , 6  
Плр № 080102