ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

СПЛАВЫ ТИТАНОВЫЕ

Методы определения циркония

Titanium alloys.

Methods for the determination of zirconium

19863

ГОСТ 19863.13—91

ОКСТУ 1709

Дата введения 01.07.92

Настоящий стандарт устанавливает гравиметрический (при массовой доле от 0,5 до 20,0%), фотометрический (при массовой доле от 0,02 до 0,5%) и атомно-абсорбционный (при массовой доле от 0,5 до 20,0%) методы определения циркония.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- 1.1. Общие требования к методам анализа по ГОСТ $25086\ c$ дополнением.
- 1.1.1. За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений.

2. ГРАВИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЦИРКОНИЯ

2.1. Сущность метода

Метод основан на растворении пробы в серной кислоте, осаждении циркония двузамещенным фосфорнокислым аммонием в присутствии пероксида водорода, прокаливании осадка при температуре $(1000\pm10)^{\circ}$ С до пирофосфата циркония и взвешивании прокаленного осадка.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Печь муфельная с терморегулятором. Фильтры беззольные по ТУ 6-09-1678.

Кислота серная по ГОСТ 4204 плотностью 1,84 г/см³, расгворы 1:3 и 1:4.

Водорода пероксид по ГОСТ 10929.

Аммоний фосфорнокислый двузамещенный по ГОСТ 3772, раствор 100 г/дм³.

Издание официальное

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

Аммоний азотнокислый по ГОСТ 22867, раствор 50 г/дм³.

Промывная жидкость: в коническую колбу вместимостью 1 дм³ помещают 100 см³ раствора двузамещенного фосфорнокислого аммония, приливают 900 см³ раствора серной кислоты 1:4 и перемешивают.

- 2.3. Проведение анализа
- 2.3.1. Навеску пробы в соответствии с табл. 1 помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 50 см³ раствора серной кислоты 1:3 и нагревают до полного растворения навески, поддерживая первоначальный объем водой.

т	•	К	77	77	11	а	1
	а	O	JI	и	11	а	- 1

Массовая доля циркония, %	Масса навески п робы, г
От 0,5 до 5,0 включ.	0,5
Св. 5,0 » 10,0 »	0,25
» 10,0 » 20,0 »	0,1

Раствор охлаждают до комнатной температуры, приливают 150 см³ воды, 20 см³ пероксида водорода, при перемешивании небольшими порциями 20 см³ раствора двузамещенного фосфорнокислого аммония, затем нагревают до 40—50°С, тщательно перемешивают стеклянной палочкой и дают отстояться при комнатной температуре не менее 3 ч.

Осадок отфильтровывают через фильтр средней плотности («белая лента»), промывают восемь раз промывной жидкостью и три раза раствором азотнокислого аммония (при этом осадок и фильтр

должны быть полностью отмыты от желтой окраски).

Фильтр с осадком помещают в доведенный при температуре $(1000\pm10)^{\circ}$ С до постоянной массы и взвешенный фарфоровый тигель, подсушивают, осторожно озоляют, не давая воспламениться бумаге фильтра, прокаливают в муфельной печи при температуре $(1000\pm10)^{\circ}$ С в течение 30 мин, охлаждают в эксикаторе и взвешивают.

- 2.4. Обработка результатов
- 2.4.1. Массовую долю циркония (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 0.344}{m} \cdot 100, \tag{1}$$

где m_1 — масса тигля с осадком, г;

 m_2 — масса тигля, r;

m — масса навески пробы, г;

0,344 — коэффициент пересчета пирофосфата циркония на цирконий.

2.4.2. Расхождения результатов не должны превышать значений, указанных в табл. 2.

Таблица 2

	Абсолютное допускаемое расхождение, %		
Массовая доля циркония, %	результатов параллельных определений	результатов анализа	
От 0,50 до 1,00 включ Св 1,00 до 2,50 » » 2,5 » 5,0 » 5,0 » 10,0 » » 10,0 » 20,0 »	0,05 0,07 0,1 0,2 0,3	0,07 0,10 0,2 0,3 0,4	

з. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЦИРКОНИЯ

3.1. Сущность метода

Метод основан на растворении пробы в серной кислоте, образовании оранжево-красного комплексного соединения циркония с ксиленоловым оранжевым и измерении оптической плотности раствора при длине волны 536 нм.

3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Печь муфельная с терморегулятором.

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр.

Фильтры обеззоленные по ТУ 6-09-1678.

Кислота серная по ГОСТ 4204 плотностью 1,84 г/см³, растворы 1:4 и 0,05 моль/дм³.

Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456, раствор 200 г/дм³. Аммоний хлористый по ГОСТ 3773.

Аммоний азогнокислый по ГОСТ 3761, раствор 200 г/дм³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Соль динатриевая этилендиамин — N,N,N',N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор 0,025 моль/ /дм 3 : 9,3 г трилона Б помещают в стакан вместимостью 400 см 3 , приливают 200 см 3 воды и растворяют при перемешивании.

Раствор фильтруют через складчатый фильтр из фильтровальной бумаги в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают водой до метки и перемешивают.

Ксиленоловый оранжевый, раствор 1 г/дм3, свежеприготовлен-

Титан губчатый по ГОСТ 17746 марки ТГ-100.

Цирконий сернокислый по ТУ 6-09-3986.

Стандартные растворы циркония

Раствор А: 3,9 г сернокислого циркония помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 50 см³ воды и рас-

творяют навеску, затем осторожно приливают 25 см³ серной кислоты, охлаждают, переносят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешиваюг. 1 см³ раствора содержит 0,001 г циркония.

Устанавливают массовую концентрацию (Т) стандартного раствора циркония: аликвотную часть раствора 25 см³ помещают в стакан вместимостью 300 см³, приливают 70—80 см³ воды, добавляют 1 г хлористого аммония, нагревают до 60-70°С и добавляю г по каплям при перемешивании аммиак до ощутимого запаха.

Раствор с осадком нагревают до кипения, выдерживают 20 мнн в теплом месте при температуре 40—50°С, затем фильтруют через

фильтр средней плотности («белая лента»).

Осадок на фильтре промывают пять раз раствором азотнокислого аммония. Фильтр с осадком помещают в доведенный при температуре (1000±10)°С до постоянной массы и взвешенный платиновый тигель, подсушивают, осторожно озоляют и прокаливают в муфельной печи при температуре (1000±10)°С в гечение 1 ч, охлаждают в эксикаторе и взвешивают.

Массовую концентрацию стандартного раствора циркония (T),

г/см3, вычисляют по формуле

$$T = \frac{m \cdot 0,7403}{V},\tag{2}$$

где т — масса осадка после прокаливания, г;

0,7403 — коэффициент пересчета двуокиси циркония на цирконий; V — объем стандартного раствора циркония, взятый для оп-

ределения циркония, см3.

Раствор Б: 10 см³ стандартного раствора А переносят пипет-кой в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают 0,05 моль/ /дм³ раствором серной кислоты до метки и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,00001 г циркония.

3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску пробы массой 0,25 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, приливают пипеткой 15 см³ раствора серной кислоты 1:4, колбу накрывают часовым стеклом или воронкой и нагревают до растворения пробы, поддерживая первоначальный объем водой. Одновременно в тех же условиях растворяют 0.25 г губчатого титана.

В полученный раствор добавляют по каплям раствор гидрохлорида гидроксиламина до обесцвечивания раствора и 2—3 капли в избыток, приливают 20 см³ воды и кипятят 1—2 мин. Колбу с раствором охлаждают до комнатной температуры, раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

3.3.2. Аликвотную часть раствора согласно табл. 3 помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³, приливают 0,05 моль/дм³

раствор серной кислоты до объема 20 см³ (табл 3), 2,5 см³ раствора гидрохлорида гидроксиламина, 2 см³ раствора ксиленолового оранжевого, доливают водой до метки и перемешивают

Табтица 3

Массовая доля циркония %	Аликвотная часть раствора см ³	Объем 0.05 моль/дм ³ раствора серной кислоты см ³
От 0 02 до 0 05 включ Св 0 05 » 0 10 » » 0 10 » 0 25 » » 0 25 » 0 50 »	20 10 5 2 5	10 15 17,5

3 3 3 Оптическую плотность раствора измеряют через 15 мин при длине волны 536 нм в кювете с толщиной фотометрируемого стоя 30 мм

Раствором сравнения служит компенсирующий раствор соответствующая аликвотная часть испытуемого раствора со всеми реактивами, в которую перед добавлением ксиленолового оранжевого вводят 0,5 см³ раствора трилона Б

3 3 4 Массовую долю циркония рассчитывают по градуировочному графику

3 3 5 Построение градуировочного графика

В шесть конических колб вместимостью по 100 см³ приливают по 10 см³ раствора титана, в пять из них отмеряют 1,0, 2,0, 3,0, 4,0 5,0 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0,00001, 0,00002, 0,00003, 0,00004, 0,00005 г циркония, затем приливают соответственно 10,0, 9,0, 8,0, 7,0, 6,0, 5,0 см³ раствора серной кислоты 0,05 моль/дм³ и продолжают анализ по пп 3 3 2 и 3 3 3

Раствором сравнения служит расгвор, в когорый не введен цирьоний

По полученным значениям оптической плотности растворов и соответствующим им массам циркония строят градуировочный график

34 Обработка результатов

 $3\,4\,1\,$ Массовую долю циркония (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1}{m_2} \cdot 100, \tag{3}$$

где m_1 — масса циркония в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, г,

 m_2 — масса пробы в соответствующей аликвотной части раствора, г

3.4.2. Расхождения результатов не должны превышать значений, указанных в табл. 4.

Таблица 4

	Абсолютное допускаемое расхождение, %		
Maccoвая доля циркония, %	результатов параллельных определений	результатов анализа	
От 0,020 до 0,050 включ. Св. 0,05 » 0,10 » » 0,10 » 0,30 » » 0,30 » 0,50 »	0,006 0,01 0,02 0,03	0,010 0,02 0,03 0,05	

4. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЦИРКОНИЯ

4.1. Сущность метода

Метод основан на растворении пробы в соляной и борофтористоводородной кислотах и измерении атомной абсорбции циркония при длине волны 360,1 нм в пламени ацетилен — закись азота.

4.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения для циркония.

Ацетилен по ГОСТ 5457.

Закись азота медицинская.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 плотностью 1,19 г/см 3 , раствор 2:1.

Кислота азотная по ГОСТ 4461 плотностью 1,35—1,40 г/см³.

Кислота борная по ГОСТ 9656 и насыщенный раствор.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Кислота борофтористоводородная: к $280~{\rm cm}^3$ фтористоводородной кислоты при температуре $(10\pm2)^{\circ}{\rm C}$ добавляют порциями $130~{\rm r}$ борной кислоты и перемешивают. Реактив готовят и хранят в полиэтиленовой посуде.

Алюминий хлористый по ГОСТ 3759, раствор 100 г/дм³.

Цирконий металлический особой чистоты по ТУ 95-259.

Стандартные растворы циркония

Раствор А: 1 г металлического циркония помещают во фторопластовый стакан вместимостью 100 см³, добавляют четыре капли воды для смачивания навески и осторожно, небольшими порциями приливают 10 см³ смеси, состоящей из одной части фтористоводородной и одной части азотной кислоты. Растворение ведут на холоде. После растворения навески добавляют 50 см³ насыщенного раствора борной кислоты и оставляют стоять на 10 мин. Раствор перемешивают и переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят водой до метки, перемешивают и переводят в тот стакан, в котором проводили растворение. 1 см3 раствора А содержит 0,01 г циркония

Раствор Б 10 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, добавляют 20 см³ раствора соляной кисловы, доводят водой до метки, перемешивают

1 см³ раствора Б содержит 0,001 г циркония

43 Проведение анализа

431 Навеску пробы массой в соответствии с табл 5 полещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, приливают 20 см³ раствора соляной кислоты, 5 см³ борофгористоводородной кислоты и растворяют при умеренном нагреванич

Таблица 5

Массовая доля ціріогііч ° ₀	Масса навески пробы г
От 05 до 50	0 5
Св 50 до 200	0 25

После растворения пробы раствор охлаждают до комнатнои температуры и переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³ Добавляют 10 см³ борофтористоводородной кислоты, 10 см³ раствора хлористого алюминия, доливают водой до метки и перемешивают

4 3 2 Раствор контрольного опыта готовят по п 4 3 1

433 Построение градуировочного графика

4 3 3 1 При массовой доле циркония от 0,5 до 2,0% В гять конических колб вместимостью по 100 см³ помещают по 0,5 г навески сплава, аналогичного по составу анализируемому, но не содержащего циркония, и проводят растворение, как указано в п 431, затем в четыре из них отмеряют 2,5, 5,0, 7,5, 10,0 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0,0025, 0,005, 0,0075, 0,01 г цирконыя, и далее выполняют операции согласно п 431

4 3 3 2 При массовой доле циркония свыше 2,0 до 5,0%

В пять конических колб вместимостью по 100 см3 помещают по 0,5 г навески сплава, аналогичного по составу анализируемому, но не содержащего циркония, и проводят растворение, как указано в п 431, затем в четыре из них отмеряют 1,0, 1,5, 2,0, 2,5 см3 стандартного раствора А, что соответствует 0,01, 0,015, 0,02, 0,025 г циркония, и далее выполняют операции согласно п 431

4 3 3 3 При массовой доле циркония свыше 5,0 до 12,0%

В шесть конических колб вместимостью по 100 см3 помещают по 0,25 г навески сплава, аналогичного по составу анализируемому, но не содержащего циркония, и проводят растворение, как указано в п 431, затем в пять из них отмеряют 1.0, 1.5, 2.0, 2.5; 3.0 см³ стандартного раствора A, что соответствует 0.01, 0.015, $0,02;\ 0,025;\ 0,03$ г циркония, и далее выполняют операции по п. 4.3.1.

4.3.3.4. При массовой доле циркония свыше 12,0 до 20,0%

В шесть конических колб вместимостью по 100 см³ помещают по 0,25 г навески сплава, аналогичного по составу анализируемому, но не содержащего циркония, и проводят растворение, как указано в п. 4.3.1, затем в пять из них отмеряют 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0 см³ стандартного раствора A, что соответствует 0,03; 0,025; 0,04; 0,045; 0,05 г циркония, и далее выполняют операции по п. 4.3.1.

4.3.4. Раствор пробы, раствор контрольного опыта и растворы для построения градуировочного графика распыляют в пламя ацетилен — закись азота (восстановительное) и измеряют атомную абсорбцию циркония при длине волны 360,1 нм.

По полученным значениям атомных абсорбций и соответствующим им массовым концентрациям циркония строят градуировочный график в координатах «Значение атомного поглощения — Мас-

совая концентрация циркония, г/см³».

Массовую концентрацию циркония в растворе пробы и в растворе контрольного опыта определяют по градуировочному графику.

4.5. Обработка результатов

4.5.1. Массовую долю циркония (X_2) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(C_1 - C_2) \cdot V}{m} \cdot 100, \tag{4}$$

где C_1 — массовая концентрация циркония в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, г/см³;

 C_2 — массовая концентрация циркония в растворе контрольного опыта, найденная по градуировочному графику, г/см³;

V — объем раствора пробы, см³;

т — масса навески пробы, г.

4.5.2. Расхождения результатов не должны превышать значений, указанных в табл. 6.

Таблипа 6

	Абсолютное допускаемое отклонение, %		
Массовая доля циркония, %	результатов параллельных определений	результатов анализа	
От 0,50 до 1,00 включ.	0,05	0,10	
Св. 1,00 » 2,50 »	0,10	0.15	
» 2,50 » 5,00 »	0,15	0,20	
» 5,0 » 10,0 »	0,2	0,3	
» 10,0 » 20,0 »	0,3	0,4	

информационные данные

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством авиационной промышленности СССР

РАЗРАБОТЧИКИ

- В. Г. Давыдов, д-р техн наук, В. А. Мошкин, канд техн наук; Г. И. Фридман, канд. техн. наук, Л. А. Тенякова; М. Н. Горлова, канд хим. наук; Л. В. Антоненко; О. Л. Скорская, канд. хим наук
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 5.05 91 № 626
- 3. B3AMEH FOCT 19863.13-80
- 4. Периодичность проверки 5 лет
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД на которыи дана ссылка	Hoмер пункта
FOCT 3118—77 FOCT 3759—75 FOCT 3760—79 FOCT 3772—74 FOCT 3773—72 FOCT 4204—77 FOCT 4451—77 FOCT 5456—79 FOCT 5457—75 FOCT 9656—75 FOCT 10484—78 FOCT 10652—73 FOCT 10929—76 FOCT 17746—79 FOCT 22867—77 FOCT 25086—87 TY 6 09 1678—86 TY 6 09 3986—76 FY 95-259—88	4 2 4 2 3 2 2 2 3 2 2 2, 3 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 2 2 2 2 3 2 2 2 2 2 3 2 2 2 3 2 2 2 3 2 2 2 3 2 4