

## ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ СОЮЗА ССР

### ФЕРРОТИТАН

**МЕТОДЫ АНАЛИЗА** 

ГОСТ 14250.1—90 (СТ СЭВ 1232—89, ИСО 7692—83), ГОСТ 14250.4—90 (СТ СЭВ 1236—89), ГОСТ 14250.5—90 (СТ СЭВ 1238—89), ГОСТ 14250.6—90 (СТ СЭВ 1237—89), ГОСТ 14250.7—90 (СТ СЭВ 1235—89)

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО УПРАВЛЕНИЮ КАЧЕСТВОМ ПРОДУКЦИИ И СТАНДАРТАМ Москва

# ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### ФЕРРОТИТАН

# Метод определения титана

Ferrotitanium

Method for determination of titanium

(CT C9B 1232—89, MCO 7692—83)

ГОСТ

ОКСТУ 0809

Срок действия

c 01.07.91

до 01.07.96

Настоящий стандарт устанавливает титриметрический метод определения титана в ферротитане при массовой доле его от 15 до 80%.

Метод основан на восстановлении четырехвалентного титана до трехвалентного металлическим алюминием в кислом растворе с последующим титрованием раствором трехвалентного железа в присутствии роданид-ионов в защитной атмосфере инертного газа или на воздухе в присутствии комплексообразователя — уксусной кислоты.

Для устранения мешающего влияния ванадия и молибдена при их суммарном содержании свыше 0.2% титан отделяют гидроокисью натрия.

Допускается определение титана по методике международного стандарта ИСО 7692—83, приведенного в приложении.

#### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 28473. 1.2. Лабораторная проба должна быть приготовлена в виде

1.2. Лабораторная проба должна быть приготовлена в виде порошка с размером частиц 0,16 мм по ГОСТ 26201.

# 2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

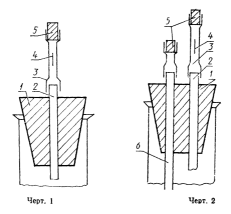
Клапан Бунзена (черт. 1) состоит из пробки (1), сквозь которую проходит стеклянная трубка (2). На стеклянную трубку насажена резиновая трубка (3), верхний конец которой закрыт стек-

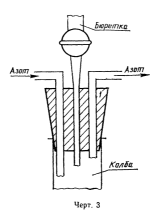
Издание официальное

**©** Издательство стандартов, 1991

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

#### C. 2 FOCT 14250.1-90





лянной пробкой (5). Резиновая трубка, насаженная на стеклянную трубку (2), имеет продольный надрез (4), который сделан лезвием бригвы на длину 10—15 мм. В случае восстановления титана в атмосфере инертного газа в клапан Бунзена (черт. 2) донелнительно вставляется стеклянная трубка (б) для подачи инертного газа. Допускается применение защитных клапанов других типов.

Насадка титрования в атмосфере инертного для газа (черт. 3).

Кислота азотная по ГОСГ 4461.

Кислота серная по ГОСТ 4204 и растворы 1:1, 1:4, 1:19. Кислота соляная по ГОСТ 3118 и растворы 3:2, 1:1, 1:19.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Смесь кислот: к 450 см3 раствора соляной кислоты (3:2) приливают 150 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (1:4) и перемешивают.

Калий пиросернокислый по ГОСТ 7172.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, раствор 20 г/дм3. Алюминий металлический в виде пластинок толщиной 0,2-0.5 мм.

Аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор 500 г/дм<sup>3</sup> или калий роданистый по ГОСТ 4139, раствор 600 г/дм<sup>3</sup>. Аммиак водный по ГОСТ 3760 и раствор 1:24.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, растворы 30 и 250 г/дм3.

Натрий углекислый кислый го ГОСТ 4201 или натрий углекислый по ГОСТ 83.

Водорода пероксид по ГОСТ 10929 или по ГОСТ 177.

Титана двуокись.

Стандартный раствор титана.

1,6680 г двуокиси титана, свежепрокаленной при температуре  $(1000 \pm 25)$ °C, сплавляют в платиновой чашке с 25 г пиросернокислого калия при температуре (800 ± 25)°С. Охлажденный плав помещают в стакан вместимостью 400 см3 и растворяют при нагревании в 100 см<sup>3</sup> горячего раствора серной кислоты (1:1). Затем приливают 100 см<sup>3</sup> воды и полученный раствор фильтруют через фильтр средней плотности в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>. Фильтр промывают 5—6 раз раствором серной кислоты (1:19) и отбрасывают. Раствор охлаждают, доливают до метки раствором серной кислоты (1:19) и перемешивают.

Массовую концентрацию стандартного раствора титана устанавливают следующим образом:

50,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора титана помещают в стакан вместимостью 250—300 см3, добавляют 100—150 см3 воды, приливают при перемешивании аммиак до выпадения гидроксида титана и  $10~{
m cm}^3$  в избыток. Раствор с осадком нагревают до кипения, осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают 3—4 раза теплым раствором аммиака.

Фильтр с осадком помещают в предварительно прокаленный и взвешенный платиновый тигель, высушивают, озоляют и прокаливают при температуре (1000±25)°С в течение 1 ч. Тигель с осадком охлаждают в эксикаторе и взвешивают.

Массовую концентрацию стандартного раствора титана (c), выраженную в  $r/cm^3$  титана, вычисляют по формуле

$$c = \frac{(m - m_1) \cdot 0,5995}{50},\tag{1}$$

где m — масса осадка двуокиси титана, г;

 $m_1$  — масса осадка контрольного опыта, г;

0,5995 — коэффициент пересчета двуокиси титана на титан;

50 — объем стандартного раствора титана, см<sup>3</sup>.

Железо треххлористое 6-водное по ГОСТ 4147, раствор c (FeCl<sub>3</sub>- $\cdot 6H_2O) = 0.05$  моль/дм<sup>3</sup>.

13,52 г хлорида железа растворяют при нагревании в 200 см3 10,02 г хлорида железа растворяют при нагревании в 200 см° раствора соляной кислоты (1:19). Затем раствор охлаждают, фильтруют в мерную колбу вместимостью 1 дм³, доливают до метки раствором соляной кислоты (1:19) и перемешивают или железо (III) аммоний сернокислый, раствор c (NH<sub>4</sub>Fe (SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>·12H<sub>2</sub>O) = 0,05 моль/дм³: 24,1 г реактива растворяют в 400 см³ раствора серной кислоты (1:19), приливают по мелья раствора примерения по подпилия раствора серной кислоты (1:19). перманганата калия до появления розовой окраски, нагревают и кипятят до исчезновения окраски. Раствор охлаждают, фильтруют в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают до метки раствором серной кислоты (1:19) и перемешивают.

Массовую концентрацию раствора железа устанавливают по стандартному образцу, проведенному через все стадии анализа, или по стандартному раствору титана: 50,0 см3 стандартного раствора титана помещают в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, приливают 100 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1), добавляют 2 г гидрокарбоната или карбоната натрия, 2 г алюминия и далее восстановление и титрование проводят, как указано в п. 4.1.5.

Массовую концентрацию раствора железа  $(c_1)$ , выраженную в  $r/cm^3$  титана, вычисляют по формуле

$$c_1 = \frac{\widehat{A} \cdot m_2}{(V - V_1) \cdot 100},\tag{2}$$

где  $\stackrel{\frown}{A}$  — аттестованное значение массовой доли титана в стандартном образце,  $^{0}\!\!\!/_{0}$ ;

 $m_2$  — масса навески стандартного образца, г; V — объем раствора железа, израсходованный на титрование раствора стандартного образца, см $^3$ ;

 $V_1$  — объем раствора железа, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта, см $^3$ 

нли

$$c_1 = \frac{m_3}{V - V_1},\tag{3}$$

где  $m_3$  — масса титана в аликвотной части стандартного раствора г

V<sub>2</sub> — объем раствора железа, израсходованный на титрование стандартного раствора титана, см<sup>3</sup>;

 $V_1$  — объем раствора железа, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта. см<sup>3</sup>.

#### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Массу навески пробы выбирают в зависимости от массовой доли титана по табл. 1.

	Таблица 1		
Массовая доля титана, %	Масса навески, г		
Ст 15 до 30 включ Св. 30 » 40 » » 40 » 80 »	0,25 0,2 0,1		

- 3.1.1. При массовой доле кремния до 5% навеску помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³, приливают 40 см³ раствора серной кислоты (1:4) и растворяют при слабом нагревании. Затем небольшими порциями добавляют 5 см³ азотной кислоты и выпаривают раствор до выделения густых паров серной кислоты. После охлаждения обмывают стенки колбы водой, снова выпаривают раствор до выделения густых паров серной кислоты и охлаждают.
- 3.1.2. При массовой доле кремния свыше 5% навеску помещают в платиновую или стеклоуглеродистую чашку, приливают 40 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (1:4), 5 см<sup>3</sup> раствора фтористоводородной кислоты, перемешиваюг, добавляют небольшими порциями 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты и выпаривают раствор до выделения густых паров серной кислоты. После охлаждения приливают 30 см<sup>3</sup> воды, нагревают до растворения солей и раствор переносят в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Затем раствор снова выпаривают до выделения густых паров серной кислоты и охлаждают.

3.1.3. К содержимому колбы, полученному по п. 3.1.1 или 3.1.2, приливают 50 см<sup>3</sup> воды, обмывают стенки колбы водой и нагревают раствор до полного растворения солей. В случае неполного

разложения навески нерастворимый остаток отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают 3—4 раза горячим раствором серной кислоты (1:19). Фильтр с остатком помещают в платиновый тигель, высушивают, озоляют и прокаливают при температуре  $(650\pm50)^{\circ}$ С. Остаток сплавляют с 2 г пиросульфата калия при температуре  $(725\pm25)^{\circ}$ С. После охлаждения плав выщелачивают в стакане вместимостью 100 см³ в 30 см³ раствора серной кислоты (1:19) при нагревании и присоединяют к основному раствору, общий объем не должен превышать  $120 \text{ см}^3$ .

3.1.4. При суммарной массовой доле ванадия и молибдена свыше 0,2% к раствору приливают раствор гидроокиси натрия 250 г/дм³ до начала выделения гидроксидов и 20 см³ в избыток, затем приливают 2 см³ пероксида водорода и кипятят раствор с осадком 3—5 мин. Осадку дают отстояться 15—20 мин и отфильтровывают его на фильтр средней плотности. Колбу и осадок промывают 6—7 раз горячим раствором гидроокиси натрия 30 г/дм³.

Осадок на фильтре растворяют в 60 см³ горячей смеси кислот, собирая раствор в колбу, в которой проводилось осаждение. Смесь кислот приливают порциями по 10 см³, давая каждой порции полностью пройти через фильтр. Затем фильтр промывают четыре раза горячим раствором соляной кислоты (3:2) порциями по 10 см³, давая каждой порции кислоты полностью пройти через фильтр, и 2—3 раза горячей водой. Фильтр отбрасывают. Объем должен быть не более 120—140 см³.

3.1.5. В охлажденный раствор прибавляют 2 г углекислого кислого или углекислого натрия, 2 г алюминия, закрывают колбу защитным клапаном и выдерживают при комнатной температуре до начала бурной реакции, затем восстановление титана проводят при охлаждении колбы. После полного растворения алюминия вынимают клапан, добавляют в колбу 15 см³ уксусной кислоты, 20 см³ соляной кислоты, обмывают клапан и стенки колбы водой и снова закрывают колбу клапаном. После перемешивания раствор осторожно нагревают до просветления, затем охлаждают в проточной воде, осторожно открывают колбу и титруют раствором железа до ослабления сиренево-фиолетовой окраски. Затем добавляют 2 см³ раствора роданистого аммония или калия и продолжают титровать до получения неисчезающего желто-бурого окрашивания раствора.

Титрование восстановленного титана можно проводить в атмосфере инертного газа в герметически закрытой ячейке. В этом случае уксусную кислоту не добавляют.

3.1.6. При суммарной массовой доле ванадия и молибдена до 0.2% растворение навески пробы проводят по п. 3.1.1 или 3.1.2.

При полном разложении навески к содержимсму колбы приливают 30 см<sup>3</sup> воды, 100 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1) и нагревают до растворения солей. Далее анализ проводят по п. 3.1.5.

При неполном разложении навески анализ проводят по п. 3.1.3, затем выпаривают раствор до объема 50—70 см<sup>3</sup>, приливают 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты и охлаждают. Далее поступают, как указано в п. 3.1.5.

В случае помутнения раствора при выпаривании (из-за гидролиза титана) следует выпаривать раствор до паров серной кислоты, охладить, прилить 30 см<sup>3</sup> воды, 100 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1) и нагреть до растворения солей. Далее анализ проводят по п. 3.1.5.

# 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю титана (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{c_1(V_3 - V_1)}{m_4} \cdot 100, \tag{4}$$

где  $c_1$  — массовая концентрация раствора железа, выраженная в г/см<sup>3</sup> титана;

 $V_3$  — объем раствора железа, израсходованный на титрование раствора пробы, см<sup>3</sup>;

 $V_1$  — объем раствора железа, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта, см<sup>3</sup>;

 $m_4$  — масса навески пробы, г.

4.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли титана приведены в табл. 2.

Таблица 2

			Допускаемые расхождения, %			
	Массовая доля титана, %	Погреш- ность ре- зультатов анализа, %	двух средних результатов анализа, зыполненных в различ- ных усло- виях	двух перал- лельных опреде- лений	трех па- раллельных определений	результатов анализа стандартного образца от аттестован- ного значения
	15 до 20 включ 20 » 50 » 50 » 80 »	0,2 0,3 0,5	0,3 0,4 0,6	0,2 0,3 0,5	0,3 0,4 0,6	0,1 0,2 0,3

# Международный стандарт ФЕРРОТИТАН

**MCO 7692** 

Определение содержания титана

Титриметрический метод

#### 1. НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий международный стандарт устанавливает титриметрический метод определения содержания титана в ферротитане. Метод применим к маркам ферротитана с содержанием титана между 20 и 80% (м/м).

#### 2. ССЫЛКИ

ИСО 3713 «Ферросплавы. Отбор и подготовка проб. Общие правила»<sup>1</sup>

#### 3. СУШНОСТЬ МЕТОЛА

Растворение навески в серной, фторисговодородной, азотной и соляной кислотах. Огделение мешающих элементов (хром, ванадий, молибден, олово) при их наличии путем осаждения гидроокиси титана в присутствии перекиси водорода. Восстановление титана до Ti3 металлическим алюминием в атмосфере двуокиси углерода или азота. Титрование Ti3 стандартным титрованным раствором лвойной соли сульфата железа (III) и аммония в присутствии роданистого аммония в качестве индикатора,

#### 4. РЕАКТИВЫ

Если нет других указаний, то в ходе анализа используют только реактивы известного аналитического качества и дистиллированную воду или воду эквивалентной чистоты.

4.1. Алюминий чистый, не менее 99,5%, не содержащий титан, в виде листа толщиной 0.05 мм.

4.2. Натрий кислый углекислый (NaHCO₃).

4.3. Кислота азотная, р 1,42 г/см3.

4.4. Кислота серная, р 1.84 г/см<sup>3</sup>. 4.5. Кислота соляная, р 1,19 г/см<sup>3</sup>.

4.6. Кислота фтористоводородная, р 1,14 г/см<sup>3</sup>.

4.7. Кислота серная, разбавленная (1+1).

Осгорожно добавляют один объем серной кислоты к одному объему воды. Охлаждают, перемещивая.

4.8. Кислота серная, разбавленная (1+4)

Осторожно добавляют один объем серной кислоты к четырем объемам воды. Охлаждают, перемешивая.

4.9. Натрия гидроокись, раствор 100 г/дм<sup>3</sup>.

4.10. Натрия гидроокись, раствор 20 г/дм<sup>3</sup>. 4.11. Аммоний роданистый, раствор 100 г/дм3.

4.12. Азот, практически не содержащий кислород (менее 10 объемных частей на 1 млн), чистота 99,998% или двуокись углерода такой же чистоты.

4.13. Перекись водорода, 30%-ный раствор или 100-объемный раствор.

4.14. Двойная соль сульфата железа (III) и аммония  $[\Gamma e_2(SO_4)_3 \cdot (NH_4)_2SO_4 \cdot 24H_2O]$ , раствор стандартный титрованный

<sup>1</sup> На стадии проекта:

10,2 г двойной соли сульфата железа (III) и аммония помещают в химический стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>. Приливают 100 см<sup>3</sup> холодной воды и 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Переливают по частям в мерную колбу с меткой вместимостью 1000 см3 и разбавляют до метки 1 см3 этого раствора соответствует примерно 1 мг титана.

4.15. Сульфат железа (III), раствор

Растворяют 2 г чистого железа (например, BCS 149/3) в 50 см<sup>3</sup> соляной кислоты, окисляют при помощи 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты, приливают 40 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, разбавленной (1+1), и нагревают до появления белых паров. Охлаждают, разбавляют водой до объема 200 см $^3$  и кипятят в течение 15 мин. Охлаждают, переливают по частям в мерную колбу с меткой вместимостью 500 см<sup>3</sup> и разбавляют водой до метки.

4.16. Губка титановая, металлический титан чистотой более 99,9% титана.

4.17. Титан, эталонный раствор 0,5 г/дм3

4.17.1. Приготовление раствора из двуокиси титана

Взвешивают (0,8340 ± 0,0002) г двуокиси титана, предварительно прокаленного в течение 2 ч при температуре 800°С. Осторожно сплавляют с 10 г пиросульфата калия, используя либо платиновый тигель с такой же крышкой или кварцевый тигель вместимостью 170 см<sup>3</sup> с крышкой в виде тарелки, или кварцевую коническую колбу.

После охлаждения растворяют полученный плав прямо в кварцевом тигле или в кварцевой конической колбе в 100 см3 горячей воды, затем переливают раствор в стакан вместимостью 400 см3. Несколько раз споласкивают кварцевый тигель или кварцевую коническую колбу. Если используют платиновый тигель, то после охлаждения помещают его в стакан вместимостью 400 см3, в котором содержится 100 см<sup>3</sup> горячей воды, чтобы растворить плав. Когда плав растворится, вынимают тигель и споласкивают его несколько раз водой. К раствору плава приливают  $50~{\rm cm}^3$  серной кислогы, разбавленной (1+4). Осторожно нагревают на плите до полного просветления раствора. Охлаждают, переливают по частям в мерную колбу с меткой вместимостью 1000 см3 доливают водой до

4.17.2. Приготовление раствора из гексафтортитаната калия

Взвешивают в платиновом тигле (2,5060±0,0002)г гексафтортитаната калия  $(K_2 TiF_6)$ , предварительно высушенного в течение 2 ч при температуре 105°C Помещают гигель в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают 50 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, разбавленной (1+4), и нагревают до тех пор, пока гексафтортитанат не растворится (примерно 15 мин). Вынимают тигель и несколько раз споласкивают его водой. Переносят раствор по частям в мерную колбу с меткой еместимостью 100 см<sup>3</sup> и после охлаждения разбавляют водой до метки и перемешивают.

# 5. ПРИБОРЫ

Обычное лабораторное оборудование, в частности

5.1. Стаканы тефлоновые вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

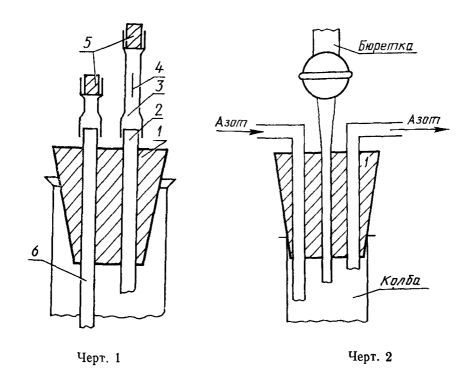
метки и перемешивают.

5.2. Стаканы стеклянные вместимостью 600 см<sup>3</sup>.

5.3. Колба коническая или круглая с плоским дном вместимостью 500 см³. 5.4. Клапан Бунзена или трубка Геккеля

Клапан Бунзена (черт. 1) состоит из каучуковой пробки 1, сквозь которую проходят две стеклянные трубки 2 и 6. На стеклянные трубки насажены резиновые трубки 3, верхние концы которых закрыты стеклянными пробками 5. Резиновая трубка, насаженная на стеклянную трубку 2, имеет продольный надрез 4. который сделан бритвой на длину 10-15 мм. Трубка 6, конец которой находится на расстоянии 5 см над уровнем титруемого раствора, позволяет вводить азот или двуокись углерода, сменяя трубку, через которую газ поступает в резиновую трубку 3. 5.5. Мешалка магнитная со стержнем, покрытым тефлоном.

5.6. Установка для титрования в атмосфере азота (черт. 2).



#### 6. ПРОБА

Используют порошок, проходящий через сито с отверстиями размером 160 мкм, пригоговленный согласно ИСО 3713.

#### 7. ХОД АНАЛИЗА

7.1. Навеска

Отбирают навеску массой  $(1\pm0,0002)$  г.

7.2. Контрольный анализ

Проводят контрольный анализ параллельно определению в тех же условиях, используя то же количество всех реактивов (кроме раствора двойной соли сульфата железа и аммония) и без навески.

73. Контрольное испытание

Проверяют правильность проведения анализа, проводя параллельно анализу в тех же условиях определение содержания тигана в одной или нескольких пробах одного типа с известным содержанием титана.

7.4. Установка титра раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония

7.4.1. Анализ с использованием титановой губки

Определение проводят на навеске титановой губки массой 0,75-0,85 г.

7.42. Анализ с использованием стандартного раствора титана

В коническую колбу вместимостью  $500~{\rm cm^3}$  переносят пипеткой  $50~{\rm cm^3}$  стандартного раствора титана,  $5~{\rm cm^3}$  раствора серной кислоты, разбавленнюй (1+1), и  $80~{\rm cm^3}$  соляной кислоты. Продолжают согласно п. 7~5.3~2.

Проводят контрольный анализ в тех же условиях, чтобы проверить отсутствие титана в реактивах, использованных для приготовления стандартного раствора.

# 75. Определение

# 7.5.1. Растворение навески

Помещают навеску в тефлоновый стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Приливают примерно 20 см<sup>3</sup> воды и 35 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, разбавленной (1+1). Когда реакция замедлится, приливают 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 1 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты. Закрывают стакан тефлоновой крышкой. Проводят окисление без нагревания с помощью 5 см<sup>2</sup> азотной кислоты, добавляя ее по каплям. Когда реакция закончится, снимают крышку и осторожно нагревают раствор до появления белых паров. Продолжают нагревать в течение примерно 5 мин. Охлаждают раствор, приливают 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, осторожно перемешивают, закрывают и нагревают на плите до просветления раствора. Споласкивают крышку 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты. Охлаждают и переливают раствор в мерную колбу с меткой вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Споласкивают стакан и разбавляют раствор дистиллированной водой (раствор A) до метки.

Если ожидаемое содержание титана в пробе находится в пределах от 20 до 45% (м<sub>/</sub>м), то отбирают точно 50 см<sup>3</sup> раствора А. Если ожидаемое содержание титана находится от 45 до 75% (м/м), то отбирают точно 25 см<sup>3</sup> раствора А. Эту аликвотную часть переносят в низкий стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, содержащий 10 см<sup>3</sup> раствора сульфата железа (III), если нужно отделить менающие элементы, продолжая действовать согласно п 752, или в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, если такое отделение не проводится, продолжая

действовать согласно п. 7.5.3.1.

#### 752 Отделские мешающих элементов

К аликвотной части раствора А в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> приливают Еп см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия и 2 см<sup>3</sup> раствора перекиси водорода, нагревают до кипения и кипятят 5 мин. Дают осадку отстояться и фильтруют либо через двойной быстродействующий фильгр, или через фильтр, покрытый бумажной пульпой. После того как весь осадок гидроокиси перенесен на фильтр, промывают фильтр раствором гидроокиси натрия и споласкивают стакан и осадок честь раз примерно 10 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси ватрия. Споласкивают трубку воронки водой и помещают воронку в коническую колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>.

В стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup> приливают 45 см<sup>3</sup> соляной кислоты и 15 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, разбавленной (1+4), и нагревают до 60—70°С. С помощью этой смеси кислот растворяют осадок гидроокислов на фильтре, добавляя ее порциями по 10 см<sup>3</sup> и давая каждой порции полностью пройти через фильтр перед подачей следующей порции. Когда стакан станет пустым, приливают 35 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают, как описано выше, и промывают фильтр порциями соляной кислоты примерно по 10 см<sup>3</sup>. В заключение споласкивают стакан, фильтр и трубку воронки горячей водой (70—80°С), общий объем которой не должен превышать 40 см<sup>3</sup>. Продолжают согласно п. 7532

753 Титрование

#### 753.1. Отсутствие мешающих элементов

K аликвотной части раствора A, помещенной в коническую колбу вместимостью  $500~{\rm cm^3}$ , приливают  $85~{\rm cm^3}$  соляной кислоты и  $25~{\rm cm^3}$  воды. Продолжают согласно 7532.

#### 75.32. Восстановление титана

K опытному раствору контрольного испытания, полученному согласно п. 752 или 7.53.1, добавляют  $(2\pm0.2)$  г кислого углекислого натрия и  $(4\pm0.2)$  г алюминия, разрезанного на несколько кусочков Сразу же закрывают колбу клапаном Бунзена или трубкой Геккеля, наполненной насыщенным раствором кислого углекислого натрия $^1$ . Во время восстановления очень часто встряхивают.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> В конце восстановления может произойти всасывание в клапане Геккеля: в этом случае надо быстро добавить насыщенный раствор углекислого натрия.

# 7.5.3.3. Титрование в атмосфере азота

Перед полным растворением алюминия присоединяют погружающуюся трубку 6 клапана Бунзена к источнику азота, убрав резиновую трубку 3. Устанавливают расход азота до  $(0.7\pm0.1)$  дм $^3$ /мин. Когда алюминий растворится (прекратится бурное выделение газа), полностью погружают колбу в холодную воду. дав возможность азоту выйти через щель 4 каучуковой трубки 3, пока раствор не остынет до комнатной температуры (необходимое время — примерно 7 мин).

Не перекрывая струю азота, приподнимают клапан Бунзена, приливают 10 см3 раствора роданистого аммония и вставляют магнитный стержень. Споласкивают погружающуюся трубку 6 кипяченой водой и заменяют клапан Бунзена титровальной установкой (черт. 2), предварительно подключив ее к источнику азота. Всю систему ставят на магнитную мешалку и титруют раствором двойной соли сульфата железа (II!) и аммония до получения стойкой розовой ок-

7.5.3.4. Титрование в атмосфере двуокиси углерода

Когда алюминий полностью растворится, охлаждают раствор и вынимают клапан Бунзена или трубку Геккеля. Приливают 10 см<sup>3</sup> раствора роданистого аммония и титруют раствором двойной соли сульфата железа (III) и аммония до получения стойкой розовой окраски.

# 8. ВЫРАЖЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

8.1. Если титр раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония устанавливают методом с использованием титановой губки, то содержание титана (x), выраженное в процентах, вычисляют по формуле  $x = \frac{m_1}{V_2 - V_1} \cdot \frac{V_3 - V_1}{m_2} \cdot 100$ ,

$$x = \frac{m_1}{V_2 - V_1} \cdot \frac{V_3 - V_1}{m_2} \cdot 100$$

где  $V_1$  — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный при контрольном анализе, см3;

 $V_2$  — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный для титрования с применением титановой губки, см $^3$ ;

 $V_3$  — обьем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный при проведении анализа, см3;

 $m_1$  — масса титановой губки, содержащаяся в аликвотной части, полученной согласно п. 7.5.1, г;

m<sub>2</sub> — масса ферротитана, содержащаяся в аликвотной части, полученной согласно п. 7.5.1, г.

8.2. Если титр раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония устанавливают методом с применением стандартного раствора титана согласно  $\pi$ . 7.4.2, то содержание титана (x), выраженное в процентах, вычисляют по формуле

$$x = \frac{m_1}{V_2 - V_1} \cdot \frac{V_3 - V_1}{m_2} \cdot 100,$$

где  $V_1$  — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония. использованный при контрольном анализе с установкой титра, см3;

 $V_2$  — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный для титрования 50 см3 стандартного раствора титана,

 $V_3$  — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный при определении, см3;

 $V_4$  — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный при контрольном анализе, см3;

 $m_1$  — масса титана, содержащаяся в 50 см $^2$  стандартного раствора титана.

 $m_2$  — масса ферротитана, содержащаяся в аликвотной части, полученной согласно п 7.51, г.

#### 9. ОТЧЕТ ОБ ИСПЫТАНИИ

- В отчете указывается
- а) ссылка на настоящий международный стандарт;
- б) описание пробы; в) полученный результат и способ его выражения; г) все особенности, выявленные в ходе определения;
- д) описание операций, не предусмотренных настоящим стандартом или рассматриваемых как необязательные.

### ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством металлургии СССР РАЗРАБОТЧИКИ
  - В. Г. Мизин, Т. А. Перфильева, С. И. Ахманаев, Г. И. Гусева
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 29.12.90 № 3749
- 3. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 1232—89, кроме приложения
- 4. ВЗАМЕН ГОСТ 14250.1—80 Приложение подготовлено методом прямого применения международного стандарта ИСО 7692—83 «Ферротитан. Определение содержания титана. Титриметрический метод»
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД, на который	Номер пункта,		
дана ссылка	раздела		
FOCT 61—75 FOCT 83—79 FOCT 177—88 FOCT 3118—79 FOCT 4139—75 FOCT 4401—79 FOCT 4201—79 FOCT 4204—77 FOCT 4328—77 FOCT 7172—76 FOCT 10484—78 FOCT 10484—78 FOCT 10929—76 FOCT 26490—75 FOCT 26491—84 FOCT 27067—86 FOCT 28473—90	Разд. 2 Разд. 2		