

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР



ПОРОШОК НИОВИЕВЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 26252—84

Издание официальное

515-95

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО УПРАВЛЕНИЮ КАЧЕСТВОМ ПРОДУКЦИИ И СТАНДАРТАМ Москва

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ПОРОШОК НИОБИЕВЫЙ

Технические условия

Niobium powder. Specifications

FOCT

26252-84

OKII 17 9531.

Срок действия

с 01.01.86

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на ниобневый порощок, предназначенный для изготовления конденсаторов, легирования сплавов и для других целей.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1. TEXHMYECKHE TPEFOBAHMS

 1.1. Ниобиевый порощок должен изготовляться в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологической документации, утвержденной в установленном порядке.

1.2. Ниобиевый порошок подразделяют по химическому составу— на марки НбП-а, НбП-б и НбП; по гранулометрическому составу— I, II, III и IV классы.

Условное обозначение порошка, коды ОКП приведены в табл. 1. Таблица 1

Класс	Марка	Kon OKII	Область применения
I	Н6[7-1a- Н5П-16	17 9531 0011 03 17 9531 0012 02	
11	Н6П-2а Н6П-2б	17 9531 0021 01 17 9531 0022 00	Изготовление конденса- торой различных типов
III	Н6П-За Н6П-3б	17 9531 0031 10 17 9531 0032 09	
IV	Н6П-4	17 9534 0041 08	Легирование сплавов и других целей

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

★

© Издательство стандартов, 1990

 1.3. Химический состав инобиевого порошка должен соответствовать пормам, приведенным в табл. 2.

Таблица 2

		Массован доля примесей, 😘 не болес												
Марка	тан- лода	TH- THIG	apen-	,866- ,763-6	нольф- рама	мелиб- дена	эмита	усле- рода	кисло- рода	80,3/0- po/jul				
Н6П-а	0,06	0,001	0,003	0,003	0,003	0,003	0,02	0,005	0,2	0.002				
Ноп-о	0.10	0,003	0,003	0,003	0,005	0,005	0,02	0,01	0,2	0,01				
Hon	0,12	0,004	0,01	0.01	10,0	0,01	0,02	0,02	0,15					

Продолжение табл. 2

		Массовая дойх прямосей. 🖫 не более												
Марал	mrstari	алко- хиням	9437- 2002	мар. танца	60- 697678	олова	медл	априония						
116П-а	0,001	0.002		0,001	100,0	100,0	0,003	100,0						
H6l1-6	0,004	0,002	0,001	0,001	0,001	0,001	0,003	0,001						
11611		-												

Примечавия:

- 1. Млесовая доля примесей наколя, адгоминая, магния, марганца, кобальто, одоло, усли, царковия обеспечивается технологией.
- 2. Для порощкя III класса массовая доля кислорода должна быть не более 0.3%.
- 1.4. Размер зерей, допускаемые отклонения по крупности и удельная поверхность впобиевого порошка должны соответствовать нормам, приведенным в табл. 3.
 - 1.2-1.4. (Измененная редакция, Изм. № 1).
- 1.5. Форма частин для всех: классов порошка осколочная:

2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

- Ниобиевый порощок в воздушной среде и сточных водах токсических соединений не образует.
- Ниобневый порошок оказывает на организм человека общетоксическое фиброгенное действие.

	Passep	Допускаемые ло крупности		Увелькая поверхность, ем*///			
Класс	верен, мки	MK28	% от массы партия, не более	на приборе АДП-т	на приборе Т-3		
I	4063	Менее 40 Более 63; по ве более 100	10 10	200—300	250-350		
11	10-63	Менее 10 Более 63. но не более 100	8 8	300—550	350570		
111	10-40	Менсе 10 Более 40, но не более 100	8 8.	460650	570800		
IV	40-1000	Менее 40 Более 1000	10	_	~		

Примечания:

 Массовая доля фракции +100 мкм для порошков всех классов должил быть не более 0.5%.

По требованию потребителя допускается изготовлять внобневый порощок.
 то класса с допускаемыми отклонениями по крупности порощка — 8%.

 2.3. Ниобиевый порошок относится к классу трудновоспламеняемых горючих веществ по ГОСТ 12.1.044—89.

Нижний концентрационный предел воспламеняемости аэровзиси ниобиевого порощка НКПВ равен 308 г/м³.

Температура воспламеняемости аэровзвеси — 520°C.

При отсутствии близко расположенного открытого пламени или других источников тепла, способных нагревать инобиевый порошок до температуры более 500°C, инобиевый порошок пожаробезопасен.

- 2.4. Для тушения ниобиевого порошка используют асбестовополотно, аргон. Наиболее эффективным средством тушения ниобиевого порошка является хлористый натрий (поваренная соль).
- Работы с ниобневым порошком должны проводиться з спецодежде с использованием индивидуальных средств защиты: перчатки резиновые;

очки типа ЗП, ЗН по ГОСТ 12.4.013-85;

респиратор ШБ-1 марки «Лепесток» по ГОСТ 12.4.034-85.

3. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

3.1. Ниобневый порошок принимают партиями. Партия должна

состоять из порошка одного класса, однородного по своему химическому составу, сопровождаемого одним документом о качестве, содержащим:

товарный знак или наименование предприятия изготовителя и

товарный знак;

наименование продукции и ее код по ОКП;

номер партин;

количество мест в партии, если их более одного;

массу партии нетто;

результаты проведенных анализов;

дату изготовления;

штамп отдела технического контроля;

обозначение настоящего стандарта.

Масса партии должна быть не менее 100 кг. По согласованию

с потребителем допускается масса партии менее 100 кг.

3.2. Для контроля соответствия качества порошка требованиям настоящего стандарта изготовитель отбирает выборку массой 3% от массы партии. Контроль массовой доли примесей никеля, алюминия, магния, марганца, кобальта, олова, меди и циркония проводят раз в квартал.

3.1; 3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

- 3.3. Контроль соответствия качества порошка требованиям настоящего стандарта потребитель проводит на пробе массой 300 г, которая является частью выборки, отобранной изготовителем по п. 3.2 и входит в массу партни.
- 3.4. При получении неудовлетворительных результатов аналиаа хотя бы по одному из показателей проводят повторный анализ на удвоенной выборке, взятой из той же партии.

Результаты повторного анализа являются окончательными и

распространяются на всю партию.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

4.1. Отбор проб

 4.1.1. Точечные пробы отбирают вычерпыванием по квадратной сетке на всю глубину слоя продукта. Точечные пробы объединяют.

Полученную объединенную пробу квартованием сокращают до средней пробы массой не более 1200 г.

Среднюю пробу делят на четыре части: одну часть массой 350 г. вторую — 50 г. третью — 400 г. четвертую — 300 г.

4.1.2. Каждую часть пробы упаковывают в пакет, изготовленный из полиэтиленовой пленки по ГОСТ 10354—82, который вкладывают в стеклянную банку с притертой пробкой или стеклянную



или полиэтиленовую банку с завинчивающейся крышкой. Пакеты заваривают или завязывают.

Допускается упаковывать пробу в двойной полиэтиленовый пакет

На каждую банку накленвают или между пакетом и стеклянной банкой (или слоями пакета) вкладывают этикетку, содержащую:

обозначение настоящего стандарта;

наименование продукции или ее условное обозначение и код ОКП:

власс порошка;

дату отбора пробы;

номер партии;

штами отдела технического контроля.

 Пробу массой 350 г предназначают для определения гранулометрического состава порошка и замера удельной поверхности.

Пробу массой 50 г предназначают для контроля массовых долей примесей по п. 1.3.

Пробу массой 400 г хранят у изготовителя в течение одного года на случай разногласий в оценке качества порошка,

Пробу массой 300 г направляют потребителю для контроля качества порошка и учитывают в массе нетто.

4.2. Спектральный метод определения никеля, аклюминия, магния. марганца, кобальта, олова, меди и циркония в ниобии

Спектральному методу предшествует перевод анализируемой пробы в пятнокись ниобия.

Метод основан на измерении интенсивности линий элементов примесей в спектре, полученном при испарении пятнокиси инобия в смеси с графитовым порощком и хлористым натрием из канала графитового электрода в дуге постоянного тока.

Массовую долю примесей в ниобии (табл. 4) определяют по градупровочным графикам, построенным в координатах: логарифм отношения интенсивности линии определяемого элемента и интенсивность фона ($\lg \frac{I_4}{I_{\Phi}}$) — логарифм концентрации определяемого элемента ($\lg C$).

4.2.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Спектрограф дифракционный типа ДФС-13 с решеткой 600 и 1200 штр/мм и трехлинзовой системой освещения щели или аналогичный прибор (фотоэлектрический прибор типа МФС). Допускается использовать спектрограф ДФС-8 с решеткой 1800 штрихов.

Генератор дуговой типа ДГ-2 с дополнительным реостатом или генератор аналогичного типа.

Выпрямитель 250-300 В, 30-50 А.



Микрофотометр нерегистрирующий типа МФ-2 или аналогичного типа.

Таблица 4

Оородоляемая примесь	Массовая доля примеси. 9.
Никель Алюминий Магний Марганец Кобальт Олово Медь Цирковий	$\begin{array}{c} 1 \cdot 10^{-3} - 2 \cdot 10^{-2} \\ 5 \cdot 10^{-4} - 1 \cdot 10^{-2} \\ 1 \cdot 10^{-4} - 2 \cdot 10^{-4} \\ 5 \cdot 10^{-4} - 5 \cdot 10^{-3} \\ 5 \cdot 10^{-4} - 3 \cdot 10^{-2} \\ 1 \cdot 10^{-2} - 1 \cdot 10^{-2} \\ 3 \cdot 10^{-2} - 5 \cdot 10^{-2} \\ 1 \cdot 10^{-2} - 2 \cdot 10^{-2} \end{array}$

Спектропроектор типа ПС-18, СП-2 или аналогичного типа.

Весы аналитические.

Весы торсионные типа ВТ-500.

Ступка и пестик из органического стекла.

Бокс из органического стекла.

Электропечь муфельная с терморегулятором на температуру до 900°C .

Чашки платиновые:

Станок для заточки графитовых электродов.

Электроды графитовые, выточенные из графитовых стержней ОС. Ч. 7—3 диаметром 6 мм, заточенные на усеченный конус с илошалкой диаметром 1,5 мм.

Электроды графитовые, выточенные из графитовых стержней ОС. Ч. 7—3 диаметром 6 мм, с каналом глубиной 5 мм, внешний диаметр — 3,0 мм, внутренний диаметр — 2,0 мм, длина заточенной части — 6 мм.

Порошок графитовый ОС. Ч. 8-4 по ГОСТ 23463-79.

Фотопластинки спектрографические марок СП-ЭС и СП-2, размером 9×12/1,2 или 13×18/1,2, обеспечивающие нормальное почернение аналитических линий и близлежащего фона в спектре.

Лампа инфракрасная ИКЗ-500 с регулятором напряжения

PHO-250-0,5 или аналогичным.

Спарт этиловый ректификованный по ГОСТ 18300—72, дважды перегнанный в кварцевом приборе.

Никеля окись черная по ГОСТ 4331-78, ч.

Алюминия окись безводная для спектрального анализа, х. ч. Магния окись по ГОСТ 4526—75, ч. д. а.

Марганца (IV) окись по ГОСТ 4470-79, ч. д. а.

Кобальта (II-III) окись по ГОСТ 4467-79, ч. или ч. д. а.

Олова двуокись, ч. д. а.

Циркония двуокись по ГОСТ 21907-76.

Меди (II) окись по ГОСТ 16539—79. Натрий хлористый ОС. Ч. 6—1.

Ньобия пятнокись, в которой содержание определяемых элементов не превышает установленной для метода нижней границы диапазона определяемых массовых долей.

троявитель:		
метол		2,2 г
натрий серинстокислый безводный	tto	
ΓΟCT 19577		96 r
гидрохинон по ГОСТ 19627-74		8,8 г
натрий углекислый по ГОСТ 8379		48 г
калий бромистый по ГОСТ 4160-74	_	5 г
вода		до 1000 см3.
Фиксаж:		
тиосульфат натрия кристаллический	ПO	
CT C9B 22375	_	300 г
аммоний хлористый по ГОСТ 377372		20 г
вода		до 1000 см2.
	n ii	смеси
T.Z.Z. II Phi O i Oblichne Oyweph	2 13	CBCCA

Буферную смесь, состоящую из 90% угольного порошка и 10% хлористого натрия готовят, смешивая 0,9000 г угольного порошка и 0.1000 г хлористого натрия с 20 см³ спирта в течение 30 мин и высущивая под инфракрасной дамной.

4.2.3. Приготовление образцов сравнения (ОС)

Основной образец сравнения, содержащий по 1% никеля, алюминия, магиня, марганца, кобальта, олова, циркония и меди, готовят механическим истиранием и персмешиванием буферной смеси с окислами соответствующих металлов.

Навески массой 0,0141 г окиси никеля, 0,0189 г окиси алюминия, 0,0186 г окиси магния, 0,0158 г окиси марганца (IV) 0,0136 г (II—III) окиси кобальта, 0.0127 г двуокиси олова, 0,0125 г окиси меди и 0,0140 г двуокиси циркония помещают в ступке из органического стекла и добавляют 0,8818 г буферной смеси. Смесь тщательно перемещивают, добавляя спирт для поддержания смеси в кашицеобразном состоянии, в течение I ч и высушивают под инфракрасной лампой до постоянной массы.

Последовательным разбавлением основного образца сравнения буферной смесью готовят серию образцов сравнения (ОС) с убырвающей концентрацией определяемых элементов. Содержание каждой из определяемых примесей (в процентах на содержание металла в металлическом ниобии) и вводимые в смесь навески буферной смеси и разбавляемого образца приведены в табл. 5.

Образцы сравнения хранят в полиэтиленовых банках с крышками



	Массовая доля	Mac	ся навески, г
Обозначение образца	каждой по определяемых примесей, %	буферной смеси	разбавляемого образца
OC I	1-10-1	3,3930	0,3770 (основной обра-
OC 2 OC 3 OC 4 OC 5 OC 6 OC 7 OC 8	510=1 2·10=1 1·10=2 5·10=3 2·10=3 1·40=3 5·10=4	1,7700 2,3100 1,8500 1,7000 2,1000 1,5000 1,0000	3eu) 1,7700 (OC 1) 1,5400 (OC 2) 1,8500 (OC 3) 1,7000 (OC 4) 1,4000 (OC 5) 1,5000 (OC 6) 1,0000 (OC 7)

- 4.1.2--4.2.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).
- 4.2.4. Проведение анализа
- 4.2.4.1. Перевод металлического ниобия в пятиокись ниобия

Пробу металлического ниобия 1—3 г помещают в платиновую чашку и прокаливают в муфельной печи при температуре 800—900°С в течение 2 ч. Полученную пятиокись ниобия в виде белого порошка охлаждают в эксикаторе, помещают в пакет из кальки и передают на спектральный анализ.

4.2.4.2. Определение никеля, алюминия, магния, марганца, кобальта, олова, меди и циркония

Пробы и образцы сравнения готовят в боксе. Для этого 100 мг пробы и 100 мг буферной смеси или 100 мг образца сравнения и 100 мг пятнокиси ниобия тщательно растирают в плексигласовой ступке в течение 5 мин. Подготовленную пробу или образец сравнения набивают в каналы трех графитовых электродов, предварительно обожженных в дуге постоянного тока при 7 А в течение 5 с.

Электроды устанавливают в штатив в вертикальном положении. Верхним электродом служит графитовый стержень, заточенный на конус. Между электродами зажигают дугу постоянного тока силой 7 A с пооледующим повышением (в течение 20 с) до 15 A. Электрод с пробой включен анодом.

Во избежание выброса материала из кратера электродов, ток включают при сомкнутых электродах с их последующим разведением, величина которого контролируется по проекции на промежуточной диафрагме. Время экспозиции — 120 с, промежуточная диафрагма — 5 мм.

Спектры в области длин воли 2500—3500 им фотографируют с помощью спектрографа ДФС-13 с решеткой 600 штр/мм, используя трехлинзовую систему освещения щели на фотопластинку тип II чув. 15 ед., ширина щели спектрографа 15 мкм.

4.2.4.3. Определение меди

Пробу, приготовленную по и. 4.2.4.2, помещают в канал графитового электрода. Электрод с пробой или образцом сравнения служит анодом (нижний электрод). Верхним электродом является графитовый электрод, заточенный на конус. Между электродами зажигают дугу постоянного тока. В первые 15 с сила тока — 5 А; последующие 1 мин 45 с — 15 А. Полная экспозиция 120 с. Спектры, фотографируют на спектрографе ДФС-13 с решеткой 1200 штр/мм с трехлинзовой осветительной системой. Фотопластинка типа ЭС чув. 9, Промежуточная диафрагма 0,8 мм. Шкалу длин воли устанавливают на 320 нм. Ширина щели спектрографа 15 мхм. Во время экспозиции расстояние между электродами поддерживают равным 3 мм.

Спектр каждой пробы и каждого образца сравнения регистрируют на фотопластинке по три раза. Экспонированные пластинки проявляют, промывают водой, фиксируют, окончательно про-

мывают и сущат.

4.2.4.1 — 4.2.4.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).

4.2.4.4. Обработка результатов

В каждой спектрограмме фотометрируют почернения аналитической линии определяемого элемента $S_{n+\Phi}$ (тобл. 6) и близлежащего фона S_{Φ} и вычисляют разность почернений $\Delta S = S_{n+\Phi} - S_{\Phi}$. Таблица 6

Определеный элемент	Длина рожны авидропреской линии, по
Алюминий	309,2
Магний	279,5
Марганец	279,4
Медь	327,4
Олово	284,0
Церконий	339,2
Никель	300,2
Кобальт	304,4

По трем параллельным значениям ΔS_1 , ΔS_2 , ΔS_3 , полученным по трем спектрограммам, сиятым для каждого образца, находят среднее арифметическое результатов $\overline{\Delta S}$.

От полученных средних значений $\overline{\Delta S}$ переходят к значениям $\lg \frac{I_s}{I_{\Phi}}$ с помощью таблян, приведенных в приложении к ГОСТ 13637.1—77.

Используя значения $\lg C$ и $\lg \frac{I_s}{I_{\Phi}}$ для образцов сравнения, строят градуировочный график в координатах $\lg \frac{I_s}{I_{\Phi}}$, $\lg C$. По этому графику по значениям $\lg \frac{I_s}{I_{\Phi}}$ для пробы определяют содержание примеси в пробе.

C. 10 FOCT 26252—84

Разность наибольших и наименьших из результатов трех параллельных и результатов двух анализов с доверительной вероятностью P = 0.95 не должиа превышать величин допускаемых расхождений, приведенных в табл. 7.

Таблица 7

		Допусквеное ра	асхождение. %	
Опредсивеный	Массовая долн, %	парадлельных	результатов	
засиест		определений	- анализов	
Хлюмия н й	0,0005	0,0003	0,0002	
	0,005	0,003	0,002	
	0,01	0,006	0,004	
Цирконвй	0,001	0,0006	0,0004	
	0,005	0,003	0,002	
	0,01	0,005	0,003	
Масеий	0.001	0,0006	0,0004	
	0,005	0,004	0,003	
	0,01	0,006	0,004	
Mapraneu	0.0005	0,0003	0,0002	
	0,005	0,003	0,002	
	0,01	0,006	0,004	
Медь	0,005	0,003	0,002	
	0,01	0,006	0,003	
	0,05	0,02	0,01	
	0,003	0,002	0,002	
O.3080	0,091	0,0006	0,0004	
	0,005	0,003	0,002	
	0,01	0,005	0,003	
Никель	0,001	0,0006	0,0004	
	0,005	0,003	0,002	
	0,001	0,005.	0,003	
Қобальт	0,0005	0:0003	0.0002	
	0,005	0:003	0,002	
	0,01	0:005	0,003	

Допускаемые расхождения для промежуточных содержаний рассчитывают методом линейной интерполяции.

4.2.4.5. Контроль правильности результатов

Правильность результатов анализа серии проб контролируют для каждой определенной примеси при переходе к новому комплекту образцов сравнения. С этой целью для одной и той же пробы, содержащей определенную примесь в контролируемом диапазоне концентраций с использованием старого и нового комплект

тов образцов сравнения, получают четыре результата анализа и вычисляют средние арифметические значения. Затем находят разность большего и меньшего значений. Результаты анализа считают правильными, если указанная разность не превышает допускаемых расхождений результатов двух анализов пробы по содержанию определяемой примеси.

Контроль правильности проводят для каждого интервала между ближайшими по содержанию образцами сравнения по мере поступления на анализ соответствующих проб.

4.3. Массовую долю тантала, титана, кремния, железа, вольфрама, молибдена определяют по ГОСТ 18385.1-79 — ГОСТ 18385.4-79 или свектральными методами (пп. 4.3.1—4.3.3), кислорода и водорода — по ГОСТ 22720.1—77, азота — по ГОСТ 22720.1—77 или ГОСТ 22720.4—77.

Допускается применять другие методы анализа примесей, по точности не уступающие указанным.

При разногласиях в оценке химического состава его определяют по ГОСТ 18385.1-79 — ГОСТ 18385.4-79, ГОСТ 22720.1—77, ГОСТ 22720.1—77 и ГОСТ 22720.4—77.

Массовую долю углерода определяют по ГОСТ 22720.3—77. Кроме анализатора АН-160, допускается использовать приборы АН-7529 и АН-7560.

- 4.2.4.4.--4.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).
- 4.3.1. Спектральный метод определения примесей титана, кремния, железа, никеля, алюминия, магийя, марганца, олова, меди, циркония, при массовой доле каждой примеси от 0,001 до 0,02.

Метод основан на возбуждении дугой постоянного тока и фотографической регистрации спектров образцов сравнения и спектров анализируемого материала, превращенного в оксиды прокаливанием, с последующим определением массовой доли примески по градупровочным графикам, построенным в координатах: логарифм отношения интенсивности линии определяемого элемента к интенсивности фона $\lg (I_s/I_{\phi})$ — логарифм массовой доли определяемого элемента $\lg C$.

Относительное среднее квадратическое отклонение, характеризующее сходимость результатов параллельных определений, при массовой доле каждой примеси 0,001% составляет 0,15, при массовой доле каждой примеси 0,02% — 0,11.

Суммарная погрешность результата анализа с доверительной вероятностью $P\!=\!0.95$ при массовой доле примеси $0.00100\,\%$ не должна превышать $\pm\,0.00023\,\%$ абс, при массовой доле примеси $0.0200\,\%$ — $\pm0.0033\,\%$ абс.

4.3.1.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Спектрограф ДФС-13 с решеткой 1200 штр/мм или аналогичный,



C. 12 FOCT 26252-84

Источник постоянного тока УГЭ, или ВАС-275—100, или аналогичный.

Микроденситометр МД-100, или микрофотометр МФ-2, или аналогичный.

Спектропроектор типа ПС-18, или ДСП-2, или аналогичный,

Весы аналитические с погрешностью взвешивания не более 0,0002 г.

Весы торсконные -BT-500 или аналогичные с погрешностью взвешивания не более 0,002 г.

Печь муфельная с терморегулятором, на температуру от 400 до 1100°C.

Шкаф сушильный типа СНОД 3.5.3.5.3.5./3М или аналогичный. Станок для заточки графитовых электродов.

Ступки и нестики из оргстекла.

Чашки платиновые по ГОСТ 6563-75.

Фотопластинки спектральные: диапозитивные, СП-2, СП-ЭС, обеспечивающие в условиях анализа нормальные почернения аналитических линий и близлежащего фона в спектре.

Порошох графитовый ос. ч. 8—4 по ГОСТ 23463—79 или аналогичный, обеспечивающий чистоту по определяемым примесям.

Нижние электроды, выточенные из графитовых стержней ос. ч. 7—3 диаметром 6 мм, имеющие размеры, мм:

высота заточенной	માટ	CTH				•	10
днаметр заточени	ŘΟ	част	11				4,0
глубина кратера				•	-		3,8
днаметр кратера				;			2,5

Верхние электроды из графитовых стержней ос. ч. 7—3 диаметром 6 мм, заточенные на усеченный конус с площадкой диаметром 1,5 мм, высотой заточенной комической части 4 мм.

Натрий фтористый, ос. ч. 7—3.

Ниобия пятнокись для оптического стекловарения, ос. ч. 7-3.

Титана (IV) двуокись, ос. ч. 7-3.

Кремния (IV) двускись по ГОСТ 9428-73, ч. д. з.

Железа (ПП) окись, ос. ч. 2-4.

Никеля (II) закись, ч. д. а.

Алюминия (III) окись, х. ч.

Магния (II), ч. д. a.

Марганца (IV) окись, ос. ч. 9-2.

Олова (IV) окись, ч. д. а.

Меди (II) окись (гранулированная) по ГОСТ 16539-79.

Циркония (IV) двуокись, ос. ч. 6-2.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 18300-87.

Лак идитоловый, 1%-ный спиртовый раствор.

Метол по ГОСТ 25664—83.



Гидрохинон по ГОСТ 19627--74.

Натрий сернистокислый (сульфит) по ГОСТ 195-77.

Натрий углекислый по ГОСТ 83-79.

Калий бромистый по ГОСТ 4160—74. Натрия тиосульфат кристаллический по ГОСТ 244—76.

Калий серинстокислый пиро (метабисульфит).

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Проявитель, готовит следующим образом: 2 г метола, 52 г сульфита натрия, 10 г гидрохинона, 40 г углекислого натрия, 5 г бромистого калия растворяют в воде, в указанной последовательности доводят объем раствора водой до 1000 см³, перемешивают и фильтруют.

Фиксаж, готовят следующим образом: 250 г тиосульфата натрия и 25 г метабисульфита калия растворяют в указанной последовательности в 750—800 см³ воды, доводят объем раствора водой

до 1000 см3, перемешивают и фильтруют.

Допускается применять проявитель и фиксаж, рекомендован-

ные для применяемых фотопластинок.

Основная смесь, представляющая собой механическую смесь оксида ниобия и оксидов определяемых элементов с массовой долей каждой примеси 1% в расчете на содержание металла в смеси металлов. Для ее приготовления каждый препарат оксида помещают в отдельную чашку, прокаливают в течение 90 мин в муфельной печи при температурах, указанных в табл. 7, охлаждают в эксикаторе и берут навески, указавные в табл. 7а. Переносят в ступку сначала приблизительно одну четвертую часть навески пятнокиси няобия, затем полностью навески оксидов всех элементов-примесей и тщательно растирают смесь в ступке в течение 60 мин, добавляя спирт для поддержания смеси в кашицеобразном состоянии. Затем в ту же ступку переносят оставшуюся часть навески пятножиси ниобия попять тщательно растирают смесь в течение 60 мин, добавляя спирт для поддержания смеси в кашицеобразном состоянии. После этого смесь сущат в сущильном шкафу, а затем прокаливают при температуре (400±20)°C в течение 60 мин и охлаждают в эксикаторе.

Промежуточная смесь и рабочие образцы сравнения (РОС1—РОС4); готовят, смешивая указанные в табл. 76 массы пятно-киси инобия, основной смеси, промежуточной смеси и рабочего образца сравнения РОС2. Перед взятием навесок пятнокись инобия прокаливают 90 мин при (950±20)°С, а ОС, ПС и РОС2—при температуре (400±20)°С в течение 60 мин и охлаждают в эксикаторе. Смешивают тщательным растиранием в ступке в течение 60 мин, добавляя спирт для поддержания смеси в кашице-образном состоянии. После этого смесь сущат в сущильном шкафу, прокаливают при температуре (400±20)°С в течение 60 мин и

охлаждают в эксикаторе.

Буферная смесь 95% графитового порошка и 5% фтористого натрия. Навески помещают в ступку и тщательно растирают в течение 30 мин.

4.3.1.2. Проведение анализа

Навеску порошка металлического ниобия массой 0,5 г помещают в платиновую чашку, прокаливают в муфельной печи при температуре 800—850°С в течение 2 ч и охлаждают в эксикаторе. Переносят в ступку и смещивают с буферной смесью в соотношении 2:1 (по массе), помещают в пакет из кальки.

Каждый из рабочих образцов сравнения POC1—POC4 также смешивают с буферной смесью в соотношении 2:1 (по массе).

Верхние и нижние электроды обжигают в дуге переменного тока

при силе тока 10 А в течение 10 с.

Каждой из полученых смесей (смесь, полученная из навески пробы, и полученые из РОС1—РОС4) плотно заполняют кратеры шасти нижних электродов неоднократным погружением электродов в пакет со смесью. После этого в каждый нижний электрод помещают 2 капли спиртового раствора идитолового лака. Подсушивают электроды в сущильном шкафу при температуре 80—90°С в течение (15 ± 1) мин.

В кассету спектрографа помещают:

в коротковолновую область спектра — диапозитивную фотопластинку;

в длинноволновую — фотопластинку марки СП-2.

Нижний электрод (с материалом пробы или с материалом рабочего образца сравнения) включают анодом дуги постоянного тока. Спектры фотографируют при следующих условиях:

сила	тока						,			$10 \pm 0.5 \text{ A}$
межэл	тектродны	ій про	межу	/TOE	Į.	1				2 мм
экспо:	вишия						7	+		(40 ± 3) c
	спектрогр			-						(0.020 ± 0.001) мм
проме	жуточная	диаф	рагма	1					4 -	(5.0 ± 0.1) мм
делен	не шкалы	длин	воли				,			$(303,0\pm2,5)$ им

Фотографируют по три раза спектр каждого рабочего образца сравнения и по три раза спектр каждой пробы, используя для каждого образца сравнения (или пробы) три из шести вижних электродов. Затем фотографирование спектров повторяют, используя оставшиеся три заполненных пробой (образцом сравнения) инжних электрода.

Экспонированные фотопластинки проявляют, промывают водой, фиксируют, окончательно промывают водой и сушат.

4.3.1.3. Обработка результатов

В каждой фотопластинке фотометрируют почернения аналитических линий определяемого элемента $S_{n+\phi}$ (табл. 7в) и близлежащего фона S_{ϕ} и вычисляют разность почернений $\Delta S = S_{n+\phi} - S_{\phi}$.

По трем значениям ΔS_1 , ΔS_2 , ΔS_3 , полученным из трех спектрограмм, снятым для каждого образца на одной фотопластинке, находят среднее арифметическое ΔS . От полученных значений ΔS переходят к значениям Ig (I_π/I_Φ) с помощью таблиц, приведенных в ГОСТ 13637.1—77.

Таблица 7а

На пистованию премарата	Формула	Температура прокаднаваня осред взек- цаназанием, ^в С (пред, отъя.:	Macca sance. Na ngoranee. Rofo npena. pera caca. ita. f	Коэффицеент пересчета массы метал. ла на массу.	Масса метай. Ав в ввеске оксира, т	Массован ко- ли метилла в смесн кетил- лов, в
Пятновись наобия Двуокись титана Двуокись кремния Окись железа Закись инкеля Окись алюминия Окись мартанца Окись мартанца Окись олова Окись меди Двуокись циркочия	Nb ₂ O ₅ TiO ₂ SiO ₂ Fe ₂ O ₅ NiO Al ₂ O ₁ MgO MnO ₂ SnO ₂ CuO ZrO ₂	950 1100 1100 800 600 1100 1100 400 600 700 1100	10,2996 0,1334 0,1711 0,1144 0,1018 0,1512 0,1327 0,1266 0,1016 0,1001 0,1081	1,4305 1,6680 2,1393 1,4297 1,2725 1,8895 1,6583 1,5825 1,2696 1,2518 1,3508	7,2000 0,0800 0,0800 0,0800 0,0800 0,0800 0,0800 0,0800 0,0800 0,0800	02

Используя значения $\lg C$ (где C — массовая доля определяемой примеси по табл. 76) и полученные по первой фотопластинке значения $\lg (I_n/I_{\Phi})$ для рабочих образцов сравнения $\Pr POCI — POC4$, строят градуировочный график в координатах $\lg C$, $\lg (I_n/I_{\Phi})$. По этому графику, используя полученное по той же фотопластинке значение $\lg (I_n/I_{\Phi})$ для пробы, определяют массовую долю примеси в пробе — первый из двух результатов параллельных определений данной примеси.

Таблица 76

	Массовая	Maco	Масса павески, т		
Обраначение образца	доля каждой примеся в расчете на содержание металла в смеся металлама. %	прокалевного пренарата ватнокиси внобия	разбавляемого образца (в скобках пряведено его обозначение)	Суммарная масса слеси ок- сидов, собер- жащая 8 г металла, г	
Промежуточная -смесь -	0,100 0,020 0,009 0,001 0,003	10,2996 9,1552 10,4140 10,1726 11,1007	1,1541 (OC) 2,2907 (ПС) 1,0308 (ПС) 1,2716 (POC2) 0,3436 (ПС)	11,4537 ,11,4459 11,4443 11,4442 11,4443	

Определяемый элемент	Аналитическая линия, кы
Маглий	285,21
Кремний	288,16
Марганец	294,92
Никель	300,25
Железо	302,06
Титан	307,86
Алюминий	308,22
Цирконий	316,60
Олово	317,50
Мель	327,47

Результат второго парадлельного определения получают таким же образом по второй пластинке.

Разность большего и меньшего результатов параллельных опеределений с доверительной вероятностью $P\!=\!0.95$ не должна превышать допускаемого расхождения, указанного в табл. 7г.

Габлица 7г.

Массоваж долж примеси, %	Абсолютное допускаемое расхождение двух результатов паролленьных определений, %
0,0010 0,020	0,000 t 0,006

Допускоемое расхождение для промежуточных значений маосовой доли примеси, не указанных в таблице, находят методом динейного интерполарования,

Если этот порматив удовлетворяется, вычисляют результат анализа — среднее арифметическое результатов двух параллельных определений.

4.8.1.4. Контродь правильности результатов — по п. 4.2.4.5.

4.3.2. Спектральный метод определения примесей вольфрама, молибдена и кобальта при массовой доле каждой примеси от 0.001 до 0.01%

Метод основан на возбуждении дугой постоянного тока и фотографической регистрации спектров образцов сравнения и анализируемого материала, превращенного в оксиды прокаливанием, споследующим определением массовой доли примесей по градуировочным графикам.

Относительное среднее квадратическое отклонение, характеризующее сходимость результатов параллельных определений каждой примеси, составляет 0,17 — при массовой доле примеси и 0,10 — при массовой доле примеси 0,005 — 0,010%. 4.3.2.1. Аппаратура, материалы и реактивы

Спектрограф ДФС-13 с решеткой 600 штр/мм или аналогичный. Источник постоянного тока ВАС-275—100 или аналогичный.

Микрофотометр МФ-2 или анадогичный.

Спектропроектор ДСП-2 или вналогичный.

Шкаф сушильный типа СНОД 3.5.3.5.3.5/3 М или аналогичный. Весы аналитические с погрешностью взвещивания не более 0.0002 г.

Весы торсионные ВТ-500 или аналогичные.

Печь муфельная с терморегулятором на температуру от 400 до 1000°C.

Электроплитки с закрытой спиралью и покрытием, исключающим загрязнение определяемыми элементами.

Станок для заточки графитовых электролов.

Стулки и пестики из оргстекла.

Чашки платиновые по ГОСТ 6563-75,

Эксикаторы.

Фотопластинки формата 9×12 см спектральные тип II и ЭС или аналогичные, обеспечивающие в условиях анализа нормальные почервения аналитических линий и фона в спектре.

Нижние электроды типа «рюмка», выточенные из графитовых стержней ос. ч. 7—3 диаметром 6 мм, имеющие размеры, мм:

высота «рюмки»					-			5
глубина кратера								3
диаметр кратера	_							4
диаметр шейки							r	3,5
высота шейки		r	,	-		-	-	3,5

Верхине электроды — стержин диаметром 6 мм из графита ос. ч. 7—3, заточенные на цилиндр диаметром 4 мм.

Кислота соляная по ГОСТ 14261-77, ос. ч.

Ниобия пятнокись, ос. ч. 7—3, в спектре которой в условиях анализа отсутствуют аналитические линии определяемых примесей.

Вольфрама (VI) окись, ч. д. а.

Молибдена (IV) окись, ч. д. а.

Кобальта (11, 111) окись по ГОСТ 4467-79.

Сурьмы (lil) окись, х. ч.

Свинец хлористый.

Калий сернокислый, ос. ч. 6-4.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 18300-87.

Метол по ГОСТ 25664-83.

Гидрохинон по ГОСТ 5644--75.

Натрий сернистокислый (сульфит) по ГОСТ 195-77.

Калий бромистый по ГОСТ 4160-74, ч. д. а.

Натрий углекислый по ГОСТ 83-79, ч. д. а.



C. 18 FOCT 26252—84

Натрия тносульфат кристаллический по ГОСТ 244-76.

Калий сернистокислый пиро (метабисульфит).

Вода дистиллированиая по ГОСТ 6709-72.

Посуда химическая термостойкая: стаканы вместимостью на 100, 500 и 1000 см³, воронки:

Проявитель, готовят следующим образом: 2 г метола, 52 г сульфита натрия, 10 г гидрохинова, 40 г углекислого натрия, 5 г бромистого калия растворяют в воде в указанной последовательности, доводят объем раствора водой до 1000 см³, перемещивают и фильтруют.

Фиксаж, готовят следунщим образом: 250 г тиосульфата натрия и 25 г метабисульфита калия растворяют в указанной последовательности и 750—800 см³ воды, доводят объем раствора водой

до 1000 см3, перемешивают и фильтруют.

Допускается применять проявитель и фиксаж, рекомендованные для применяемых фотопластинок.

Буферная смесь, готовят следующим образом: тщательно растирают в ступке 7,4900 г хлористого свинца, 2,5000 г сернокислого калия, 0,0100 г окиси сурьмы. Время истирания на виброистирателе 40—50 мин, вручную — 90—120 мин.

Основная смесь, представляющая собой механическую смесь оксидов инобия и определяємых примесей с массовой полей каждой примеси 1% в расчете на содержание металла в смеси металлов. Для приготовления смеси каждый препарат оксидов помещают в отдельную чашку, прокаливают в течение 90 мян в муфельной печи при температурах, указанных в табл. 7д, охлаждают в эксикаторе и берут навески, указанные в табл. 7д. Переносят, в ступку сначала приблизительно 1/4 часть навески пятнокиси ниобия, латем полностью навески оксидов всех примесей и тщательнорастирают смесь в ступке в течение 60 мин, добавляя спирт для полдержания смеси в кашицеобразном состоянии. Затем в ту же ступку переносят оставшуюся часть навески пятиокиси ниобия и опять тщательно растирают смесь в течение 60 мин, добавляя свирт для поддержания смеси в кашицеобразном состоянии. После этогосмесь сущат в сущильном шкафу, затем прокаливают при температуре (400 ± 20) °C в течение 60 мин и охлаждают в эксикаторе.

Промежуточную смесь и рабочие образцы сравнения (РОС1—РОС4) готовят, смешивая указанные в табл. 7е навески пятнокиси инобия, основной смеси, промежуточной смеси и рабочего образца сравнения РОС1. Перед взятием навесок пятнокись ниобия прокаливают 90 мнн ври (950±20)°С, а ОС, ПС и РОС1—при температуре (400±20)°С в течение 60 мин; охлаждают в эксикаторе. Сменивают тщательным растиранием в ступке в течение 90 мин, добавляя спирт для поддержания смеси в кашицеобразном состоянии. После этого смесь сущат в сущильном шкафу, прокалива-

Наянскование св. парата	Формуда	Температура прокадиналиня меред ваве- шизацием, "С	Macca amboo na apostancia- istro opera- para oscir- as, r	Коэффициент пересмета массы метал-	Macca seron. 21 & sassees oren58, f	Maccobs govs mersas e curcs me. ranace, %
Пятиожись внобия	Nb ₂ O ₃	0 00—1000	13,8759	1,4305	9,7000	97
Трехокись вольфрама Тольфрама	WOa	650	0,1261	1,2611	0,1000	1
Треходась молиблена Окись кобальта	MoO ₂ Co ₂ O ₃	450500 800	0.1500 0:1407	1,5003 1,4072	0,1000 0,1000	1
	20409		14,2927	.,	10,0000	100

находят звачения $\lg(I_n/I_{\Phi})$, пользуясь таблицами по ГОСТ 13637—77. Используя значения $\lg C$ (гле C — массовая доля вольфрама по табл. 7e) и полученные по первой фотопластинке значения $\lg(I_n/I_{\Phi})$ для рабочих образцов сравнения РОС1—РОС4, строят градунровочный график в координатах $\lg C$, $\lg(I_n/I_{\Phi})$. По этому графику, используя полученные по той же фотопластинке значения $\lg(I_n/I_{\Phi})$ для пробы, определяют массовую долю вольфрама в пробе — первый из двух результатов параллельных определений. Результат второго параллельного определения вольфрама получают таким же образом по второй фотопластинке.

При определении молибдена и кобальта для каждого из трех спектров (пробы или образца сравнения), снятых на одной фотопластинке, находят значение $\Delta S = S_{a} - S_{c}$ и вычисляют среднее арифметическое трех значений — значение $\Delta \overline{S} = \frac{1}{3}$ ($\Delta S_{1} + \Delta S_{2} + \Delta S_{3}$). По получениым значениям ΔS для образцов сравнения строят градупровочный график в координатах $\lg C$, ΔS , где C — массовая доля определяемого элемента в образцах сравнения согласно табл. 7. По этому графику, используя полученные по той же фотопластинке значения ΔS для пробы, определяют массовую

Таблина 7е.

			за навески, г	
	Массовая доля кож-	Macc	a	
Обозначение образия	дой из определя- очних примесей, в расчете на содер- жание металла в смеся металлов, %	прокалевного препараТа явтиокий инобия	разбавляеного образца (в скобках приведено его обоз- начение)	Суммарная масса ежеся оксилов, содер- жабал 10 г ме- таллов, г
Birth Co. Hilliam JAAC v. Semester	A STATE OF THE PARTY OF THE PAR			
FOC1 POC2 POC3 POC4	0,100 0,010 0,004 0,002 0,001	12,8745 12,8745 13,7328 14,0189 12,8745	1,4293 (ПС) 1,4304 (ПС) 0,5722 (ПС) 0,2861 (ПС) 1,4303 (POCI)	14,3038 14,3049 14,3050 14,3050 14,3050

долю определяемого элемента в пробе — первый из двух результатов параллельных определений. Результат второго параллельного определения получают таким же образом по второй фотопластинке.

Разность большего и меньшего результатов параллельных определений элемента с доверительной вероятностью $P\!=\!0.95$ не должна превышать допускаемого расхождения, приведенного в табл. 7ж и табл. 7з.

Если этот норматив удовлетворяется, вычисляют результат анализа — среднее арифметическое двух результатов параллельных определений.

Таблица 7ж

Массовая долж примеси. ¶	Абсолютное Допускаемое расмождение двух результатов парадлельных определений. %
0,0010 0,0050	0,0005 0,0014
0,0100	0,0028

Допускаемые расхождения для промежуточных значений массовой доли примеси, не указанных в таблице, находят методом линейной интерполяции.

4.3.2.4. Контроль правильности результатов — по п. 4.2.4.5.

4.3.3. Экстракционно-фотометрический метод определения тантала (от 0,02 до 0,10%)

Метод основан на измерении оптической плотности толуольного экстракта фтортанталата бриллиантового зеленого.

4.3.3.1. Аппаратура, материалы и реактивы. Весы аналитические.

Таблица 7з

Определяемый эленент	Анасатическая аниня, на	Интервая определяеных зна- чений массовой доли; %
Вольфрам Молибден	400,87 319,40	От 0.001 до 0.01 » 0.001 » 0.004
	320.88	> 0.001 × 0.01
Кобальт	340,51 345,35	> 0.001 > 0.004 > 0.001 > 0.01

Плитка электрическая лабораторная с закрытой спиралью мощностью 3 кВт.

Центрифуга лабораторная, марки ЦЛК-1 или аналогичная. Колориметр фотоэлектрический концентрационный КФК-2 или аналогичный.

Пипетки 1—2—2; 2—2—5; 2—2—10; 2—2—20; 2—2—25; 2—2—50; 6—2—10 по ГОСТ 20292—74.

Пилиидры i — 500; 1 — 2000 по ГОСТ 1770 — 74.



C. 22 FOCT 26252—84

Бюретки 6-2-5; 1-2-100 по ГОСТ 20292-74.

Колбы 2-100-2; 2-200-2; 2-500-2 по ГОСТ 1770-74.

Стакан В-1-100 ТС по ГОСТ 25336-82.

Стакан фторопластовый с носиком вместимостью 100 см3.

Банка БН-0.5, по ГОСТ 17000—71. Бидон БДП-5,0 по ГОСТ 17000—71.

Пробки из пластмассы по ГОСТ 1770-74.

Цилинары из полиэтилена вместимостью 60 см3.

Пробирки центрифужные из полиэтилена вместимостью 10 см³.

Пинетки из полиэтилена вместимостью 10 см3.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, х. ч. раствор 5 моль/дм³ и 1,4 моль/дм³.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77, х. ч.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78, х. ч., раствор 7.5 моль/дм³.

Раствор для отмывки экстрактов с концентрациями серной кислоты 1,18 моль/дм³ и фтористоводородной кислоты 0,98 моль/дм³. Для приготовления 5 дм⁴ раствора в полнэтиленовый бидон помещают 245 см³ раствора фтористоводородной кислоты 20 моль/дм³, 1175 см³ раствора серной кислоты 5 моль/дм³, 3580 см³ дистиллированной воды и перемещивают в течение 30—40 с.

Бриллиантовый зеленый, ч., раствор 3 г/дм³, готовят растворением 3 г красителя в 1 дм³ воды на холоду в течение 1 ч при

перемешивании с помощью электромеханической мещалки.

Толуол по ГОСТ 5789—78, ч. д. а. Ацетон по ГОСТ 2603—79, ч. д. а.

Аммоний сернокислый по ГОСТ 3769-78, х. ч.

Порошок танталовый (высокой чистоты), с массовой долей тантала не менес 99,5%.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

4.3.3.2. Подготовка к измерению

4.3.3.2.1. Приготовление основного раствора и рабочих растворов

Основной раствор пятнокиси тантала 0,200 г/дм3: навеску металлического порошка тантала 0,0819 г, взвещенную с погрешностью ±0,0005 г, помещают во фторопластовый стакан, добавляют полиэтиленовой пипеткой 5,0 см3 концентрированной фтористоводородной кислоты, 0,5 см3 азотной кислоты, нагревают на илитке до полного растворения навески и упаривают до объема 1—2 см3. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 500 см3, в которую предварительно помещают 250 см3 дистиллированной воды, доводят до метки и перемешнвают в течение 30—40 с. Приготовленный раствор хранят в полнэтиленовой посуде.

Рабочие растворы пятиокиси тантала 2,0 и 20,0 мкг/см³ отбирают пилеткой 2,0 и 20,0 см³ основного раствора в мерные колбы вместимостью 200 см³, добавляют 56,0 см⁴ раствора серной кислоты 5 моль/дм³, доводят водой до метки и перемещивают в течение 30—40 с.

4.3.3.2.2. Построение градуировочного графика

В полиэтиленовые ампулы помещают из бюретки 2,0; 4,0; 6,0; 8,0; 10,0 см³ рабочего раствора 2,0 мкг/см³ и 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0 см³ рабочего раствора 20,0 мкг/см³. Доводят раствором серной кислоты концентрации 1,4 моль/дм³ (2;8 н) до 10,0 см³, добавляют полиэтиленовой пипеткой 1,5 см³ раствора фтористоводородной кислоты 7,5 моль/дм³, 25,0 см³ толуола, добавляют из бюретки 11,0 см³ раствора бриллиантового зеленого и встряхивают в течение 60 с на электромеханическом встряхивателе или вручную. После расслаивания фаз в течение 60—90 с 10 см³ экстракта почмещают в центрифужную пробирку и центрифугируют в течение 3 мин со скоростью 3000 мин*-1.

Оптическую плотность измеряют на КФК/2 в кюветах с толщиной слоя поглощения 5,0 мм в интервале 20—100 мкг пятнокиси тантала и 30,0 мм в интервале 4—20 мкг пятнокиси тантала при $\lambda_{\rm max}=(590\pm10)\,$ нм. В качестве раствора сравнения применяют толуол.

Одновременно через все сталии проводят два параллельных контрольных опыта. Оптическая плотность контрольного опыта не должна превышать 0.03 в кювете 30 мм и 0.005 — в кювете 5 мм. По полученым данным строят два градупровочных графика.

4.3,3,3.. Проведение измерсний

Пробу массой 0,1000 г, взвещенную с погрешностью не более 0,0005 г, помещают во фторопластовый стакан, добавляют полизтиленовой пинеткой 10 см³ концентрированной фтористоводородной кислоты, затем пинеткой 2,0 см³ азотной кислоты и 8.0 см³ концентрированной серной кислоты, нагревают на плитке до началя выделения паров серной кислоты, затем продолжают нагрев еща 2—3 мин. Стаканы охлаждают до температуры (25±5)°С, добавляют 3,0 г сульфата аммония, разбавляют водой до 10 см³ и переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят водой до метки и перемешивают 30—40 с.

Аликвотную часть полученного раствора, содержащую 4—100 мкг пятнокиен тантала, помещают в полиэтиленовый цилиндр вместимостью 60 см³, доводят раствором серной кислоты концентрации 5 моль/дм³ до 10,0 см³, добавляют 1,5 см⁴ раствора фтористоводородной кислоты концентрации 7,5 моль/дм³ и оставляют на 8—10 мин. Далее добавляют пипеткой 25,0 см³ толуола, 11,0 см³ раствора бриллиантового зеленого и производят экстракцию, как описано в п. 4.3.3.2. После расслаивания фазы разделяют и экстракт в колячестве 20—25 см³ отмывают. Добавляют 10,5 см³ раствора вля отмывки (полиэтиленовой пипеткой),

10,0 см³ раствора бриллиантового зеленого из бюретки и встряхивают, как описано в п. 4.3.3.2; После расслаивания фазы разделяют и экстракт в количестве не менее 16,0 см³ вновь подвергают операции отмывки. После расслаивания фаз 10 см³ экстракта помещают в центрифужную пробирку и центрифугируют в течение 3 мян со скоростью 3000 об/мин.

Оптическую влотность экстракта измеряют на КФК-2, как описано в п. 4.3.3.2.2. В закрытых полиэтиленовых пробирках экстракты стабильны в течение 4 ч. Допускается проведение экстракции и отмывки экстрактов одновременно в шестналцати пробирках. Массу пятнокиси зантала определяют по градуировочному графику.

4.3.3.4. Обработка результатов

Массовую долю тантала (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot V}{m_4 \cdot 1,221 \cdot \alpha \cdot 1000000} \cdot 100,$$

где *т* — масса пятнокиси тантала, найденная по градуировочному графику, мкг;

 m_1 — масса навески пробы, г;

 а — аликвотная часть раствора, отбираемая для экстракции, см³;

V — объем мерной колбы, равный 100 см 3 ;

1,221 — коэффициент пересчета.

За результат измерений принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений.

Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в табл. 7н.

4.3.3.5. Контроль правильности анализа

Контроль правильности анализа проводят методом добавок.

Суммарная массовая доля тантала в пробе с добавкой должна быть не меньше утроенного значения нижней границы определяемых массовых долей и не больше верхней границы определяемых массовых полей.

Таблица 7и

Массован доля тактала. %	Депускаемые раскондения, %
0,02	0,01
0,05	0,01
0,10	0,02

Суммарное содержание тантала (X_1) в пробе с добавкой в прошентах вычисляют по формуле

$$X_1 = X_{ax} + \frac{m_1}{m_2} \cdot 10^{-4}$$

где X_{эн} — массовая доля тантала в пробе, %;

т -- масса тантала, введенная с добавкой, мкг;

та — масса навески пробы, г.

Анализ считают правильным (P=0.95), если разность большей и меньшей из двух величий X_1 и результата анализа пробы с добавкой не превышает

$$\Delta = 0.7 V d_1^2 + d_2^2$$
.

где d_1 — допускаемое расхождение между результатами двух нараллельных определений в пробе без добавки;

 d_2 — допускаемое расхождение между результатами двух параллельных определений в пробе с добавкой.

4.3.1-4.3.3.5. (Введены дополнительно, Изм. № 1).

4.4. Определение удельной поверхности

4.4.1. Удельная поверхность инобиевого порошка определяется на приборе АДП-1 или Т-3 методом воздухопроннцаемости, при котором замеряется продолжительность просасывания определенного объема воздуха через слой порошкообразного материала, зависящая при прочих равных условиях от величины удельной поверхности.

4.4.2. Определение удельной поверхности на

приборе АД-П-1

4.4.2.1. Определение массы пробы

Массу пробы (m), г, определяют по формуле m=knp, где k=3.33, n=2.

плотность инобиевого порошка, равная 8,57 г/см³.

Тогда m=57 г. Навеску взвешивают с погрешностью не болсе 0.01 г.

Удельную поверхность определяют по формуле

$$\rho = K \sqrt{n} \frac{M \sqrt{T}}{m!}$$
.

где K — константа прибора,

М — величина, зависящая от температуры воздуха и высоты слоев навески h₁, находится из таблицы инструкции к. прибору.

 $h_1 = \frac{h}{m}$, где h — высота слоя навески, n = 2.

 Т — время измерения давления в заданных пределах шкалы манометра, с.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

C. 26 FOCT 26252-84

4.4.2.2. Апларатура — по ГОСТ 23620—79.

4.4.2.3. Проведение анализа — по ГОСТ 23620—79.

4.4.2.4. Обработка результатов — по ГОСТ 23620—79, с дополнением.

Допускаемое расхождение результатов анализа при определении удельной поверхности менее 500 см²/г составляет 7% отн.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.4.3. Определение удельной поверхности на приборе Т-3

4.4.3.1. Определение массы пробы

Массу пробы определяют, исходя из размеров калиброванной гильзы прибора.

4.4.3.2. Annaparypa

Прибор Т-3.

Секундомер по ГОСТ 5072-79.

Термометр по ГОСТ 27544-87.

4.4.3.3. Проведение анализа

Массу пробы ниобиевого порошка, просушенного при 100°C в течение 30 мин, взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в гильзу прибора, на дно которой помещают перфорированный диск, сверху которого кружок фильтровальной бумаги.

Фиксируют температуру окружающего воздуха.

Легким постукиванием в течение 30—60 с порошок разравнивают, уплотняют и сверху покрывают кружком фильтровальной бумаги.

Порошок уплотияют плунжером до тех пор, пока упорное кольцо плунжера не придет в соприкосновение с верхним краем гильзы.

Гильзу присоединяют к манометру-аспиратору и включают водоструйный насос или другой источник разряжения.

Открывают кран. Жидкость в закрытом колене манометра аспиратора должна подняться до высоты верхней отметки, нанесенной на трубке.

После этого просасывают воздух через слой порошка (закрыв кран), находящегося в гильзе.

4.4.3.4. Обработка результатов

Удельную поверхность порошка ниобия (S), см²/г, вычисляют по формуле

$$S = \frac{K}{Y} \cdot \sqrt{\frac{m^3}{(1-m)^2}} \cdot \sqrt{\frac{1}{\eta}} \cdot \sqrt{T_*}$$

где К — константа прибора, указанная в паспорте прибора или определяемая по порошку с известной удельной поверхностью, прилагаемому к прибору;

транисть инобиевого порошка, г/см³;



т — пористость порошка, в долях единицы;

Т — время снижения жидкости от отметки над верхним расширением до отметки между двумя расширениями, с:

η — вязкость воздуха при температуре опыта, П.

Для постоянного контроля ниобневого порошка удельную поверхность вычисляют по формуле

$$S = A \cdot \sqrt{T}$$

где

$$A = \frac{K}{\gamma} \cdot \sqrt{\frac{m^3}{(1-m)^2}} \cdot \sqrt{\frac{1}{\eta}}$$

4.5. Гранулометрический состав порошков первого и четвертого классов и плюсовых фракций второго и третьего классов определяют ситовым методом по ГОСТ 18318—73.

4.5.1. *Annaparypa*

Набор сит по ГОСТ 6613—86 с размером ячеек 1,0; 0,20; 0,14; 0.10; 0.071; 0,063; 0,040 мм.

Анализатор ситовой вибрационный типа 236Б-Гр или аналогич-

ного типа.

4.5.2. Проведение анализа

В зависимости от класса порошка подбирают комплект сит с расположением их по убывающим размерам яческ (самый крупный вверху).

100 г ниобиевого порошка, взвещенного с погрешностью не более 0,1 г, помещают на верхнее сито. Комплект сит с пробой устанавливают на ситовой анализатор и включают реле времени.

Рассев порошка проводят в течение 20-30 мин.

4.5.3. Обработка результатов

Массовую долю остатка порошка ниобня на сите (X), %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m} \cdot 100,$$

где m_1 — масса остатка на сите, г;

т — масса навески пиобиевого порошка, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать указанных в табл. 7к.

4.5.2; 4.5.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).

 Кранулометрический состав порошков второго и третьего классов минусовых фракций определяют методом фотоседиментации.

Массовая доля остатка на сите, %	Абсолютные допус- влемые расхожде- няя. %, абс	Массовая доля сглатка на сите, %	Абсолютные допус- касыме расхожде- ния, %, вбс
От 0.1 до 0,2	0,2	Св. 1 до 2	0,7
Св. 0,2 » 0,5	0,3	> 2 > 5	1,0
» 0,5 » 1	0,4	> 5 > 10	2,0

4.6.1. Отбор и подготовка проб — по ГОСТ 22662—77.

4.6.1.1. Для удалення крупных частиц высущенную пробу про-

сенвают через сито № 0063 с сеткой по ГОСТ 6613--86.

4.6.1.2. Пробу для анализа берут в количестве, необходимом для приготовления суспензии с концентрацией порошка 0,3—0,45%, что соответствует положению стрелки потенциометра в области от 0 до 5 мВ.

Для порошков второго и третьего классов масса пробы должна составлять соответственно — 2,3 г и 1,6 г (в зависимости от количества мелкой фракции).

Пробу взвешивают с погрешностью не более 0,01 г.

4.6.2. Фотоседиментационный метод

4.6.2.1. Сущность метода — по ГОСТ 22662—77.

4.6.2.2. Аппаратура и реактивы

Фотоседиментометров типов АФС-2, АФС-3, ФСМ-70 или ана-

Весы.

Водоструйный или вакуумный насос.

Термометр по ГОСТ 27544-87.

Секупдомер по ГОСТ 5072-72.

Микроской металлографический типа ММУ-3 или аналогичный с увеличением ×400.

Набор ареометров.

Линейка маталлическая по ГОСТ 427—75.

Глицерии по ГОСТ 6259---75, ч. д. а. или ч.

Гексаметафосфат натрия...

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 18300-72.

Дисперсионная жидкость, 30—50%-ный раствор глицерина в воде.

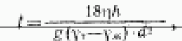
Объем дисперсионной жидкости — 500 см³.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.6.3. Подготовка к анализу

4.6.3.1. Подбор дисперсионной жидкости

По уравнению Стокса определяют время оседания самых крупных частии порошка, обнаруженных микроскопическим анализом, (t), с. по формуле





```
тде п — вязкость жидкости, П;
```

 \hat{h} — высота оседания, см (h = 32 см);

g — ускорение свободного падения, см/с²;

үт — пикнометрическая плотность порошка, г/см³;

уж — плотность жидкости, г/см³;

d — диаметр частиц, см.

Это время должно быть не менее 40 с. При времсии менее 40 с подбирают более вязкую дисперсионную жидкость. Рассчитанное время оседания крупных частиц (d_{max}) умножают на коэффициент 1,11; полученное число набирают на панели прибора.

- 4.6.3.2. Плотность дисперсионной жидкости определяют по ГОСТ 22662—77 или ареометром.
- 4.6.3.3. Значение вязкости дисперсионной жидкости должно быть выражено с точностью 0,001 П.
- 4.6.3.4. Высота оседания определяется как расстояние от верхнего края суспензии до плоскости измерения ($h=32~{\rm cm}$).
 - 4.6.4. Проведение анализа
 - 4.6.4.1. Приготовление суспензии порошка

Пробу помещают в фарфоровую чашечку, добавляют гексаметафосфат натрия — 0,05 г, 3—5 см³ дисперсионной жидкости (допускается вместо гексаметафосфата натрия добавлять 3—5 см³ этилового спирта),

Пробу порошка растирают не менее 2 мин, не допуская измельчения отдельных частиц порошка, затем разбавляют дисперсионной жидкостью и переносят в кювету.

Доводят объем суспензии до метки, соответствующей высоте h=32 см, кювету устанавливают в гнездо прибора и перемешивают суспензию в течение 2-3 мин, не допуская образования пузырьков.

По окончании перемешивания порошок должен быть равномерно распределен по высоте кюветы.

4.6.4.2. Прибор включается нажатием кнопки «АВТ» и начинается регистрация процесса оседания частви, снимается фотоседиментограмма. В начальный момент регистрации стрелка потенциометра должна находиться в пределах 0—5 мВ шкалы прибора.

Если при установлении кюветы в гнездо прибора стрелка прибора показывает более 5 мВ, в дисперсионную жидкость добавляют небольшое количество порошка (0,1—0,2 г), подготовленного по п. 4.6.4.1.

При отклонении стрелки влево от нулевого показания необходимо взять пробу немного меньше первоначальной (масса пробы подбирается экспериментально).



4.6.4.3. Окончание процесса фотометрирования фиксируется загоранием зеленой дампочки. После этого каретку с фотометрическим устройством возвращают в исходное положение и снимают вторую фотоседиментограмму.

Фотоседиментограмма состоит из девяти ступенек. Каждая ступенька соответствует суммарной площади проекции частиц дан-

ной фракции на плоскость, перпендикулярную лучу света.

4.6.5. Обработка результатов 4.6.5.1. Расчет фотоседиментограмм

Расчет фотоседиментограмм проводят в соответствии с наспортом прибора.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух:

параллельных определений.

Допускаемые расхождения двух параллельных определений зависят от фракции порошка (табл. 8) при доверительной вероятности P = 0.95.

Таблица 8

		Абсолютное допуска	емое расхожление, %
Начер фракции (ступеньки) по фотоседиментограмма	Размор чистии фракции, икм	II класса	111 мласса
1 2 3 4 5 6 7 8	Не более 63 40—63 30—40 20—30 10—20 10—20 10	4 5 3 2 2 2 2 2 2 2 2	4 22 23 21 21 21 24

5. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

 5.1. Ниобиевый порощок I—III классов упаковывают в полизтиленовые банки с навинчивающимися крышками вместимостью I или 5 дм³, изготовлениме по НТД, или в потребительскую тару по НТД. Полаэтиленовые банки упаковывают в ящики типа П-1 и П-2 по ГОСТ 2991—85. Для предотвращения перемещения банок внутри ящика устанавливают трафарет, вырезанный из полиэтилена или другого материала по форме банок и ящика, или деревянные распорные бруски. Допускается свободное пространство ящиков заполнять опилками, стружкой или ветошью. Размер ящика по ГОСТ 18573-86 и ГОСТ 21140-88 (380×190×304± ± 10), (380imes190imes317 \pm 10) мм, масса брутто не более 50 кг. Ящики должны быть окантованы в соответствин с ГОСТ 2991-85. проволокой по ГОСТ 3282—74 или металлической лентой по ГОСТ

3560—73, скрепленной в «замок» или внахлестку.

Ниобиевый порошок IV класса упаковывают в мешки из полиэтиленовой пленки по ГОСТ 10354—82 толщиной не менее 0,06 мм, изготовленные по НТД или в полиэтиленовые мешки по ГОСТ 17811—78; которые заваривают и упаковывают в стальные барабаны со съемной крышкой, изготовленные по ГОСТ 25750—83, или в ящики типа П-1 и П-2 по ГОСТ 2991—85. Масса ящика брутто должна быть не более 50 кг, масса барабана брутто — не более 500 кг.

По требованию потребителя допускается вкладывать мешок из полиэтиленовой пленки по ГОСТ 10354—82 в потребительскую тару и полиэтиленовые банки.

Для продукции, предназначенной для длительного хранения, документ, удостоверяющий ее качество, должен быть вложен в

каждое упаковочное место.

5.2. Транспортная маркировка — по ГОСТ 14192—77 (основные, дополнительные и информационные надписи) с указанием манипуляционного знака «Боится нагрева» и знака опасности груза для класса опасности 4, подкласс 4.1, классификационный шифр 4111 по ГОСТ 19433—88. На крышку каждого ящика или бочки (барабана) наносят маркировку, содержащую:

наименование и код продукции по ОКП или условное обозна-

чение.

номер партии,

В каждый ящик или барабан вкладывают этикетку с указанием:

наименования или шифра продукции;

класса порошка;

номера партии;

массы нетто одного тарного места;

даты изготовления;

штампа контролера отдела технического контроля;

обозначения настоящего стандарта.

5.3. Ниобневый порощок транспортируют мелкими отправками железполорожным и автомобильным транспортом в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок грузов, действующими на данном виде транспорта.

При перевозке двух и более единиц упаковки продукции пакетирование груза — по ГОСТ 21650—76, ГОСТ 24597—81, ГОСТ

26381 - 84.

5.1-5.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).

 5.4. Ннобиевый порошок хранят в упаковке изготовителя в крытых складских помещениях.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР

PASPABOTYNKH

- А. В. Елютин, Е. Н. Чукальский, В. М. Михайлов, Н. С. Воробьева, В. А. Агалова, З. Х. Ялалтдинова
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 06.08.84 № 2753
- 3. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
- 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Оботанчевие ПТД, ма воторый дани ссыдка	Номер вянкта, подпункта	Оборначение НТД, на который Вана скылка	Ночер вункта, подпункта
TOCT 12.1.014—89 FOCT 12.4.013—85 FOCT 12.4.034—85 FOCT 83—79 FOCT 195—77 FOCT 244—76 FOCT 427—75 FOCT 3282—74 FOCT 3560—73 FOCT 3773—72 FOCT 4160—74 FOCT 4467—79 FOCT 4467—79 FOCT 4526—75 FOCT 5014—79 FOCT 5014—79 FOCT 5072—79 FOCT 6259—75 FOCT 6259—75 FOCT 6313—86 FOCT 9428—73 FOCT 10354—82 FOCT 10691.1—84 FOCT 14192—77 FOCT 14261—77	2.3 2.5 2.5 4.2.1, 4.3.1.1, 4.3.2.1 4.5.1.1, 4.3.2.1 4.6.2.2 5.1 5.1 5.1 4.2.1, 4.3.1.1, 4.3.2.1 4.2.1, 4.3.2.1 4.2.1 4.2.1 4.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.4.3.2, 4.6.2.2 4.3.1.1 4.6.2.2 4.3.1.1 4.1.2; 5.1 4.2.1 4.3.1.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1 4.3.2.1	FOCT 18385,4-79 FOCT 18573—86 FOCT 19433—88 FOCT 19627—74 FOCT 21140—88 FOCT 21650—76	4.3,1.1 5.1 4.2,1. 4.3,1.1, 4.3,2.1, 4.6,2.2 4.3 5.1 5.2 4.2,1, 4.5,1.1 5.3 4.2,1 1.6,1, 4.6,2.1, 4.6,3.2 4.3 4.3 4.3 4.3 4.2,1, 4.3,1, 4.3,2,1 4.4,2.2, 4.4,2.3, 4.1,2.1 5.3 4.3,1.1, 4.3,2,1 5.1 5.3 4.3,1.1, 4.3,2,1 5.1 5.3 4.3,1.1, 4.3,2,1 5.1 5.3 4.3,1.1, 4.3,2,1 5.1 5.3 4.4,3,2,1,4,3,2,1



5. CPOK DENCTS TO CCP OT 2

6. ПЕРЕИЗДАН Денным в нк



Слано в ваб. 02

Орды

Вильнюеская т