ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ШПАТ ПЛАВИКОВЫЯ

Метод определения углекислого кальция

Flucrite. Method for the determination of calcium carbonate content

TOCT 7619.2—81

Взамен ГОСТ 7619.2---70

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27 февраля 1981 г. Не 1195 срок действия установлен

CHERO OI PANUZINUE

opana general co 01.81. 1982 r.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на плавиковый шлат и устанавливает титриметрический метод определения углекислого кальция и других его соединений растворимых в уксусной кислоте, в пересчете на углекислый кальций при массовой доле его от 0,2 до 50 % и окиси кальция в обожженных окатышах.

Метод основан на титровании ионов кальция трилоном Б при рН 12 в присутствии триэтаноламина в растворе после обработки

навески уксусной кислотой.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 7619.0—81.

1.2. Достоверность получаемых результатов анализа контролируется одновременным проведением анализа стандартного образца СО К-3 состава флюоритового концентрата № 1822—80 или ему подобного.

2. РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

2.1. Для проведения анализа применяют:

кислоту соляную по ГОСТ 3118-77 и 0,1 н. раствор;

кпелоту уксусную по ГОСТ 61—75, ледяную, х. ч., разбавленную 1:9;

натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77, 0,1 и. раствор;

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

G D 5 T

калия гидроокись, раствор 280 г/дм³; кальций углекислый по ГОСТ 4530—76, х. ч.; триэтаноламин, разбавленный 1:2; калий хлористый по ГОСТ 4234—77; флуорексон (в виде кислоты); тимолфталени;

индикаторную смесь; готовят следующим образом: смешивают и растирают 0,4 г флуорексона, 0,33 г тимолфталенна и 40 г хлористого калия;

спирт этиловый (гидролизный) ректификованный;

метиловый оранжевый (пара-диметиламиновзобензолсульфо-

кислый натрий) по ГОСТ 10816-79, 0.1 %-ный раствор;

соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водную (трилон Б) по ГОСТ 10652-73, 0,025, 0,05 М растворы; готовят следующим образом: 9,3; 18,6 г соответственно растворяют в воде и разбавляют до 1000 см3 водой. Для установки титра растворов трилона Б навеску углекислого кальция 2,5; 5,0 г соответственно, предварительно высушенную при (105±2)°C до постоянной массы, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, приливают 10 см3 воды и 10 см3 соляной кислоты. После растворения соли раствор доливают водой до метки и перемешивают. Отбирают аликвотные части растворов по 20 см3, разбавляют водой до 100; 150 см³ соответственно, приливают по 1,5 см³ раствора триэтаноламина, прибавляют по 0,01 г индикаторной смеси, но 10 см³ раствора гидроокиси калия. Титруют раствором трилона Б на черном фоне до перехода темно-зеленой окраски в фиолетовую. Титр 0.025; $0.05~\mathrm{M}$ растворов трилона B (T) по углекислому кальцию вычисляют по формуле

$$T = \frac{m \cdot V \cdot C}{V_1 \cdot V_2 \cdot (00)} ,$$

где m — масса навески углекислого кальция, г;

V — объем аликвотной части раствора, см 3 ;

С — действительное содержание углекислого кальция в навеске, %, определяемое следующим образом: 0,1 г углекислого кальцая растворяют в 50 см³ воды и 25 см³ 0,1 н. раствора соляной кислоты. Избыток соляной кислоты оттитровывают 0,1 и, раствором гидроокией патрия с индикатором метиловым оранжевым;

 V_1 — объем мерной колбы, см 3 ;

V₂ — объем 0,025; 0,05 М раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³.

Содержание углекислого кальция в реактиве (С) в процентах вычисляют по формуле

$$C = \frac{(V - V_1) \cdot 0.0030045 \cdot 100}{m}$$

где V — объем 0,1 н. раствора соляной кислоты, взятый для растворення углекислого кальция, см³;

V₁ — объем 0,1 н. раствора гидроокиси натрия, израсходованный на титрование избытка соляной кислоты, см³;

0,0050045 — титр 0,1 н. раствора соляной кислоты по углекислому кальцию;

т — масса навески углекислого кальция, г.

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Навеску плавикового шпата массой 0,5 г (или 1 г в окатышах) помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, увлажняют несколькими каплями этилового спирта и приливают 10 см³ разбавленной уксусной кнелоты. Колбу накрывают фарфоровой крышкой или часовым стеклом и оставляют на 30 мии на кипящей водяной бане.

Содержимое колбы через каждые 10 мин перемешивают встряхиванием. Затем нерастворимый остаток отфильтровывают на плотный фильтр, содержащий небольшое количество фильтробумажной Фильтрат собирают в высокий стакан вместимостью массы. 300—500 см^в. Фильтр с остатком и колбу промывают небольшими порциями холодной воды 6-7 раз. Общий объем фильтрата и промывных вод должен составить не более 75 см³. Если массовая доля углекислого кальция превышает 15 %, фильтрат из стакана переливают в мерную колбу вместимостью 200 см⁸. Доливают до метки водой и перемешивают. Отбирают 50 см3 раствора в стакан для титрования и приливают 25 см³ воды. К фильтрату или аликвотной части приливают 1,5 см3 раствора триэтаноламина, 0,01 г индикаторной смеси, 10 см³ раствора гидроокиси калия и титруют 0,025 М раствором трилона Б (в окатышах — 0,05 М раствором трилона Б) до перехода темно-зеленой окраски в фиолетовую (лучше титровать на черном фоне).

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

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

$$X = \frac{T \cdot V \cdot 100}{m} - K,$$

где *T* — титр 0,025 M раствора трилона Б по углекислому кальцию;

 V — объем 0,025 М раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;

т — масса навески плавикового шпата, г;

К — поправка на растворимость фтористого кальция в уксусной кислоте в пересчете на углекислый кальций, %.

6

При содержании углекислого кальция до 1 % K=0.27, свыше 1 % K=0.13.

4.2. Массовую долю окиси кальция (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{T \cdot 0.5603 \cdot V \cdot 100}{m} - 0.52$$

- где T титр 0,05 M раствора трилона Б по углекислому кальцию;
 - V объем 0,05 М раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;
- 0,5603 коэффициент пересчета углекислого кальция на окись кальция;
 - т масса навески обожженных флюоритовых окатышей, г;
 - 0,52 поправка на растворимость в уксусной кислоте фторосодержащих соединений кальция в пересчете на окись кальция, %.
- 4.3. Расхождение между результатами параллельных определений при доверительной вероятности P = 0,95 не должно превышать значений величины, приведенной в табл. 1 и 2.

Таблика і

Массовая доля углекислого нальция, %	Допускаемое расхожаение, ъ
От 0,2 до 0,5	0,06
Св. 0,5 » 1	0,08
» 1 » 3	0,15
» 3 » 10	0,25
» 10 » 20	0,3
» 20 » 50	0,5

Таблица 2

Массовая доля окнен кальция, %	Допускаемое расхожлочие, ъ
Or 0,3 no 0,6	0,05
Ca. 0,6 > 2	0,1
> 2 > 6	0,15
> 6 > 10	0,2

Если расхождение между результатами двух параллельных определений превышает приведенную величину, определение **пов**торяют.

За окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений.

Изменение № 1 ГОСТ 7619.2—81 Шпат плавиковый. Метод определения углекислого кальция

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 21.07.88 № 2160 срок введения установлен

c 01.01.87

Под наименованием стандарта простанить код: ОКСТУ 1769.

Пункт 2.1. Второй, четвертый, шестой и тринадцатый абзацы ясключить; четырнадцатый абзац изложить в новой редакции: «соль динатриевую этплендиямин N. N. N., N., тетрауксусной кислоты, 2-водную (трилок Б) по ГОСТ 10652—73, 0,025, 0.05 моль/дм° растворы; готовит следующим образоми 9,3; 18.6 г соответственно растворяют в воде и разбавлиют до 1000 см° водоб.

Титр раствора трилона Б устанавливают по ГСО состава финосратового концентрата, проведенному из трех навесок через все стадии анализа по ГОСТ 7619.3—81. Титр 0,025 и 0,05 моль/дм⁸ растворов трилона Б (T) по фтористому кальцию вычисляют по формуле

(Продолжение см. с. 48)



 $T = \frac{(Продолжение изменения к ГОСТ 7619.2 \sim 81)}{V \cdot V_1 \cdot 100} \ ,$

гле C — аттестованное содержание фтористого кальция. %: K — поправка на растворимость фтористого кальция в уксусной кислоте, %.:

*т*і — масса навески стандартного образца, т. $V_2 o$ объем аликвотной части испытуемого раствора, см 3 ;

V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;

V₁ — объем всего испытуемого раствора, см³».
Пункт 4.1. Формулу изложить в новой редакции:

$$X = \frac{T \cdot 1.2818 \cdot V \cdot 100}{m} - K_1$$

экспликация. Для Т эзменить слова: «углекислому кальцию» на «фторястому кальняю»; дополнять словами: «1,2818 — коэффициент пересчета фтористого кальция на углекислый кальпий».

(MYC № 10 1986 r.)



Изменение № 2 ГОСТ 7619.2--- 81 Шват плавиковый. Метод определения углекислого нальния

Утверждено и введено в действие Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 28.12.91 № 2184

Дата введения 01.07.92

Вводная часть. Первый абзац дополнить словами: «а также метод опредевения угленислого кальция (карбовата) (см. приложение)».

Пункт 4.3 изложить в новой редакции: <4.3. Разность между результатами вараллельных определений и результатами внализа при доверительной вероятности P = 0.95 не должна превышать допускаемых расхождений, приведенных в табл. 1 и 2.

(Продолжение см. с. 42)

41

Массоная доля угленислосо мальция, %	Довускания респолдения, %	
	параллежь а ых определений	результато» анализа
От 0,20 до 0,50 включ, Св. 0,50 > 1,00 > 1,00 > 3,00 > 3,00 > 10,00 > 10,0 > 20,0 > 20,0 > 50,0 >	0,06. 0,08 0,15 0,25 0,3 0,5	0,08 0,10 0,20 0,30 0,4 0,6

(Продолжение см. с. 43)

42

	Депускаемые раскождовия, %	
Массокая лоля окиси имаьшяя, %	параллельных опредалений	результатов бувлясь
От 0,30 до 0,60 включ. Св. 0,60 > 2,00 > > 2,00 > 6,00 > > 6,00 > 10,00 >	0,04 0,08 0,12 0,15	0,65 0,10 0,15 0,20

Стандарт дополнять приложением:

•ПРИЛОЖЕНИЕ

Титриметрический метод определения карбоната кальция (ИСО 4283—78)

1. Назначение и область применения

Пастоящий стандарт устанавливает титриметрический метод определения содержания карбонатов в плавиковом шпате дли производства плавиковой кислоты.

Метод распространяется на продукты с массовой долей карбонатов, выраженных в виде карбоната кальция (CaCO₃), равного или более 0,04 %,

2. Ссылка

ГОСТ 7618-83, Концентраты плавиковошлатовые. Технические условия,

3. Проба для анализа

Для приготовления пробы вспользуют остаток от «пределения потери масем при 105 °C.

4. Сущность метода

Обработка пробы раствором соляной кислоты, абсорбиня освобожденной деоксида углерода раствором гидроксида бария, нейтрализация избытка щелочи раствором соляной кислоты, добавление точно отмеренного избытка стандаръного раствора соляной кислоты для растворения осадка нарбоната бария и обратное титрование стандартным раствором гидроксида натрия с использованием в качестве индикатора метилоранжа или смеси метилоранжа с ксиленцианолом.

5. Реактивы

В процессе авализа используют реактивы только аналитической степена чистоты, дистиллированную воду или воду эквивалентной чистоты без примесы диоксида углерода,

5.1. Бутанол.

5.2. Азот, без дноксида углерода.

5.3. Кислота борная.

Бария клюрид дигидрат (BaCl₂·2H₂O), раствор 122 г/дм³.

5.5. Кислота соляная, $\rho \sim 1.12~r/cm^3$, раствор $\sim 25~\%$ (по массе), приготовленный при разбавлении трех объемов соляной кислоты ($\rho \sim 1.19~r/cm^3$) двумя объемами воды.

Б.6. Ртути (II) хлорид, насыщенный раствор.

5.7. Калия гидроксид, 20 % ный раствор (по массе).

(Продолжение см. с. 44)



Кислота соляная, раствор 36,5 г/дм³.

5.9. Натрия гидроксид, раствор 40 г/дм⁸.

Кислота соляная, стандартный раствор с(HCI) = 0.1 моль/дм².

Натрия гидроксид, стандартный раствор с (NaOH) = 0,1 моль/дм³.
 Метиловый оранжевый, раствор і г/дм³.

5.13. Смесь метилоранжа и ксилен-цианола, раствор.

Растворяют 1 г метилоранжа и 1.4 г ксилен-цианола FF в 500 см³ 50 %-ного раствора этакола (по объему).

Фенолфталени, раствор 0,25 г/дм³ в 50 %-ном (по объему) этаноле.

Оборудование

Обычное лабораторное оборудование и указанное в пп. 6.1. 6.2.

 Апларат для выделення и поглощения газа (чертеж), содержащий: промывную склянку, с кругом яз порястого стекля порястостью Р1 или Р2, мля аналогичного тинв, содержащая раствор гидроксида калея (n. 5.7);

колбу с треми гордышками, вместимостью 500 смв, снабженную напельной

воронкой и обратным колодильником;

промывные склянки Дрекселя.

6.2. Электрошкиф с регулировочным устройством, позволяющим контроляровать температуру (105±1) °С,

7. Проведение анализа

7.b. Hanerra

Измельчают несколько граммов пробы для анализа (п. 3) a aratosos ступке до размера частиц 63 мкм (ГОСТ 7618-83). Высушивают просеянный материал в течение 2 ч в электрошкафу (п. 6.2) при температуре $\{(05\pm1)^\circ$ С. охлаждают в эксикаторе и взвешнвают около 5 г этой пробы до третьего деся-**ФИЧЛОГО** ЗНЯКА...

II римечание. Важно, чтобы общая масса двоксида углерода, выраженная в виде карбоната кальция, в навесве не превышала 100 мг. Для пробы с содержанием более 2 % СвСО, масса навески должна быть пропорциональноуменьшена.

7.2. Контрольный опыт.

Одновременно с определением проводят контрольный опыт, следуя той же процедуре и используя те же реактивы, но без навески,

7.3. Определение

Переносят навеску (п. 7.1) в колбу, непользуя около 100 г воды. Добав-ляют 4 г борной кислоты (п. 5.3) и 5 см³ раствора хлорида ртути (П.) (п. 5.6). Закрывают горльшики колбы и пропускают в колбу поток азота (п. 5.2).

скоростью 50 см³/мян в течение 10 мнн.

Не прерывня потока азота, соединяют промывные склянки, в каждой жоторых содержится 10 см³ раствора гидроксида натрия (п. 5.9), 10 см³ раствора клорида барин (п. 5.4), 1 см³ фенолфтиленна (п. 5.14), 1 см³ бутаноля (п. 5.1) и 20 см⁴ воды. Приливают в колбу через - капельную воронку 30 см^в содяной кислеты (п. 5.5), при необходимости используя резиновый шарик. Перекрывают кран калельной воронки.

Медленно нагревают колбу и слабо кипятят 45 мин. Прекращают нагрева-

ине, дают остыть в течение 10 мин, не прерывая поток азота.

Отсоединяют вторую промывную склянку (в. 61.4) от авпарата (в. 6.1), удаляют и ополаскивают входную трубку, собирая в склянку промывные воды. Титруют содержимое склянки раствором соляной кислоты (п. 5.8) почти до достижения конечной точки.

Примечание. Чтобы избежать абсорбции втиосферного диоксида лерода во время титрорания вобытка гидроксида натрия в абсорбционном растворе, пропускают поток авота (п. 5.2) в воздухе над раствором в промыввой скляние.

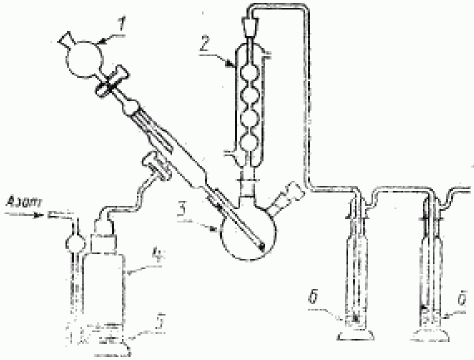
Продолжают титрование раствором соляной кислоты (п. 5.10) до обесивечивания фенолфталения, следя за тем, чтобы не пропустить конечную точку.

(Продолжение см. с. 45)



(Продолжение изменения к ГОСТ 7619.2—81)

Пример аниаратов для поглощения газа



t — капельная воронка; 2 — обратный халонильний; δ — колба с тремя t ористора рыстыми (п. 6.1,2); δ — промышний скланка (п. 6.1,1); δ — круг за пористора стенла; δ — промышна скланка (п. 6.1.3)

Добавляют точно отмеренный объем стандартного растора соляной касноты (в 5.10) до полного растворення осадка. Погружают входаую трубку в этот раствор, чтобы растворить прилишию постицы карбоната бария, удаляют се и ополоскавают снова.

(Продолжение см. с. 46)

(Продолжение изменения к ГОСТ 7619.2—81)

Добавляют несколько капель раствора метидоранжа (п. 5.12) или смеси видикаторов (п. 5.13) и проводят обратное титрование избытка соляной кислоты стандартным раствором гидроксида натрия (п. 5.11).

Нейтрализуют и титруют содержимое первой промывной склянки (п. 6,1,3).

таким же образом.

8. Выражение результатов

Массовую долю карбонатов, в процентах по массе карбоната кальшик (CaCO₃), вычисляют по формуле

$$CaCO_3 = \frac{\{(V_1 - V_2) - (V_5 - V_4)\} \cdot 0.5005}{m},$$

где V_1 — объем стандартного раствора содяной кислоты (в. 5.10), использованный для растворения карбоната бария в обеих промывных склянках, см³:

V₂ — объем стандартного раствора гидроксива натрея (п. 5.11), испельзованный для обратного титрования избытка соляной кислоты в обент промывных склянких, см³;

V₄ ж V₄ — соответственно объемы стандартного раствора соляной кислоты-(п. 5.10) и стандартного раствора гидроженда наприя (п. 5.11), использованные для контрольного опыта, см³;

т — масса навесок (п. 7.1), г.

Примечание. Если концентрация использованием стандартных растворов не соответствуют точно установленным в синске реактивов, следует провзвести необходимые поправки.

9. Отчет об анализе

Отчет об ацализе должен содержать:

идентификацию пробы:

ссылку на использованный метод;

результаты и способ их выражения:

любые особенности, отмеченные во время анализа;

операции, не предусмотренные изстоящим стандартом или стандартом, на который длется ссылка, или рассматриваемые как необязательные»,

