#### ГОСУДАРСТВЕННЫЯ CTAHAAPT СОЮЗА

#### ШПАТ ПЛАВИКОВЫЙ

#### Метод определения двускиси креминя

Fluorite. Method for the determination of silicon dioxide content.

**FOCT** 7619.4-81

Взамен FOCT 7619.4-72

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 27 февраля 1981 г. № 1195 срок действия установлен

снего с разилиния срека дологовия с 01.01. 1982 г.

### Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на плавнковый шпат и устанавливает спектрофотометрический метод определения двуокиси кремния при массовой доле от 0.15 до 50 %.

Метод основан на образовании синего кремнемолибденового комплекса при взаимодействии кремниевой кислоты с молибденовокислым аммонием и восстановлении аскорбиновой кислотой.

#### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

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

1.2. Достоверность получаемых результатов анализа контролируется путем одновременного проведения анализа на двуокись кремния стандартного образца СО флюоритового концентрата № 1822-80 или ему подобного.

#### 2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

2.1, Для проведения анализа применяют:

спектрофотометр или фотоэлектроколориметр любого типа для измерения в видимой области спектра;

тигли железные штампованные или точеные, изготовленные из материала с содержанием кремния не более 0,005 %;

кислоту соляную по ГОСТ 3118-77 и разбавленную 1:1; кислоту серную по ГОСТ 4204-77, 8, 0,15 н. растворы;

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

кислоту борную по ГОСТ 9656-75;

натрий перекись;

аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765—78, раствор 50 г/см<sup>3</sup>;

аскорбиновую кислоту по ГОСТ 4815—76, 1%-ный свежеприготовленный раствор;

желатин пищевой по ГОСТ 11293-78, 1%-ный свежеприготов-

ленный раствор;

фенолфталенн по ГОСТ 5850-72, 0,1 %-ный раствор;

натрий кремнекислый по ГОСТ 4239-77;

стандартные растворы двуокиси кремния:

раствор А с содержанием 1 г/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 4.730 г натрия кремневокислого растворяют в воде и доливают водой до 1 дм<sup>3</sup>, перемешивают и переводят в полиэтиленовый сосуд.

Содержание двуокиси кремния в 1 см<sup>3</sup> стандартного раствора А устанавливают следующим образом: отбирают пипеткой 50 см<sup>3</sup> раствора А в стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup>, пейтрализуют соляной кислотой по фенолфталенну и приливают ее в избыток 10 см<sup>3</sup>, раствор выпаривают до влажных солей. К остатку приливают 5 см<sup>3</sup> разбавленной 1:1 соляной кислоты, 10 см<sup>3</sup> раствора желатина, 20 см<sup>3</sup> горячей воды, перемешивают и оставляют при 50—60°С для коагуляции осадка. Далее осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают 8—10 раз горячей водой, фильтр с осадком помещают во взвешенный платиновый тигель, озоляют и прокаливают при 1000 °С до постоянной массы.

Содержание двуокиси кремния в 1 см $^3$  раствора A(X) в милли-

граммах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m}{V}$$
,

где т -- масса прокаленного осадка, мг;

V — объем стандартного раствора двускиси кремния, см<sup>3</sup>;

раствор Б; готовят следующим образом: отбирают пипеткой 20 см<sup>3</sup> раствора А в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доводят до метки водой и перемещивают.

Содержание двускиси кремния в 1 см $^3$  раствора Б $(X_1)$  в милли-

граммах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{X \cdot 20}{500}$$
,

где X — содержание двуокиси кремния в 1 см $^3$  раствора, мг.

#### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Масса навески плавикового шпата и объем аликвотной части раствора в зависимости от массовой доли двуокиси кремния в плавиковом шпате указаны в табл. 1.

Таблица і

Массовая доля двускием кремния, та	Масса шавески, у	Объем аликвотной части раствора, см <sup>®</sup>
OT 0,5 go 1 CB. 1 > 2 > 2 > 3 > 3 > 5 > 5 > 10 > 10 > 20 > 20 > 30 > 30 > 50	1 0,5 0,5 0,25 0,2 0,2 0,1	10 5 10 5 5 5 2 2

3.2. Навеску плавикового шпата помещают в железный тигель, перемешивают с пятикратным количеством перекиси натрия и сплавляют при 650—700 °C в течение 10—15 мин.

Тигель очищают от окалины и теплым помещают в стеклянный стакан вместимостью 400 см<sup>8</sup>. В стакан осторожно приливают 75—100 см<sup>3</sup> теплой воды и закрывают часовым стеклом. После растворения плава тигель ополаскивают водой, раствор немедленно нейтрализуют концентрированной соляной кислотой и добавляют ее в избыток 15 см<sup>3</sup>. В горячий раствор насыпают 1—2 г борной кислоты. Закончив растворение плава и нейтрализацию раствора одной навески, приступают к растворению плава и нейтрализации раствора следующей навески.

Растворы охлаждают и переводят в мерные колбы вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Через 10 мин отбирают аликвотную часть раствора, указанную в табл. 1, и помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Объем аликвотной части раствора доводят до 15 см<sup>3</sup> 0,15 и. раствором серной кислоты, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония, через 10 мин приливают при перемешивании 30 см<sup>3</sup> 8 и. раствора серной кислоты, через 2—3 мин 10 см<sup>3</sup> раствора аскорбиновой кислоты, доливают до метки водой и перемещивают. Через 10—15 мин измеряют оптическую плотность раствора, применяя светофильтр с максимумом светопропускания 597 нм в кювете с толщиной колориметрируемого слоя 10 мм. Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа. По величине оптической плотности испытуемого раствора находят содержание двуокиси кремния по градуировочному графику.

3.3. Для построения градуировочного графика в семь мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> отмеривают бюреткой 1; 2; 4; 6; 8; 10; 12 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б. В восьмую колбу стандартный раствор не отмеривают. В каждую колбу приливают по две капли раствора фенолфталенна, нейтрализуют растворы 0,15 н. раствором серной кислоты, затем доливают водой до 15 см³, приливают по 0,3 см³ 8 н. раствора серной кислоты и по 5 см³ раствора молибденовокислого аммония. Через 10 мин приливают при помешивании 30 см³ 8 н. раствора серной кислоты и далее анализ продолжают, как указано в п. 3.2.

Раствором сравнения служит раствор восьмой колбы, который

не содержит стандартный раствор двускиси кремния.

По полученным значениям оптической плотности растворов и известным содержаниям двуокиси кремния строят градуировочный график.

Правильность построения градуировочного графика проверяют

по стандартному образцу флюоритового концентрата.

#### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

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

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}$$
,

где  $m_1$  — количество двуокиси кремния, определенное по градуировочному графику, мг;

V — объем испытуемого раствора в мерной колбе, см<sup>3</sup>;

V<sub>1</sub> — объем аликвотной части испытуемого раствора, см<sup>3</sup>;

т - масса навески плавикового шпата, г.

4.2. Расхождение между результатами параллельных определений при доверительной вероятности P = 0,95 не должно превышать величины, приведенной в табл. 2.

Таблица 2

Массовая доля двускией времиия, %	Допускаемое расхождение. %
Or 0,15 до 0,5	0,06
Cs. 0,5 > 1,5	0,1
> 1,5 > 3	0,15
> 3 > 5	0,2
> 5 > 10	0,25
> 10 > 30	0,4
> 30 > 50	0,6

Если расхождение между результатами параллельных определений превышает приведенную величину, определение повторяют.

За окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений. Изменение № 1 ГОСТ 7619.4---81 Шпат плавиковый, Метод определения двуокиси кремния

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 21.07.86 № 2180 срок введения установлен с 01.01.87

Под навменованием стандарта проставить код: ОКСТУ 1769. (Продолжение см. с. 48)

(Продолжение изменения в ГОСТ 7619.4-81)

По всему тексту стандарта заменить значения концентрации раствора серной кнелоты: 8 н. на 4 моль/дм³; 0,15 н. на 0,075 моль/дм³. Пункт 2.1 дополнить обзацем (после первого): «лечь муфельная по ГОСТ 13474—79 или другая, обеспечивающая температуру нагрева (700±25) °C; третий абзац изложить в новой редакции: «Тягли стеклоуглеродистые вместимостью 50 см³, марки СУ-2500»;

(Продолжение см. с. 49)

(Продолжение изменения к ГОСТ 7619.4—81)

четвертый абзац. Заменить зидчение: 1:1 на 1:1 и 1:5;

седьмой абзац изложить в вовой редакции: «калий-нагрий углекислый, безводный по ГОСТ 4332—76»;

дополнять абзацем (после двенадцатого): «натрий фтористый по ГОСТ 4463—76».

Пункт 3.2. Первый, второй абласы изложить в новой редакция: «Наможу плавикового дината помещают в стеклоуглеродистый тигель, смецаивают с!— 2 г борной кислоты, 5 г углекислого калия-натрия для концентратов и 0.6—0.7 г фтористого натрия для остальных продуктов, сплавляют при температуре

(Продолжение см. с. 50)



#### (Продолжение изменения к ГОСТ 7619А-81)

700—750 °C в течение 8—10 мин. (При сплавлении тигли должны находиться в одинаковой зоне нагрева). Охлажденный плав помещают в стакан вместимостью 400—500 см<sup>3</sup>. Выщелачивают в 90 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1:5 (в стакан с плавом приливают 40—45 см<sup>3</sup> теплой соляной кислоты, а 45—50 см<sup>3</sup> этой кислоты заполняют тигель: Через 2—3 мин содержимое тигля переворти в стакан, обмывая степки тигля 30—40 см<sup>3</sup> воды).

Вышелачивание проводят часто неремешивая растворы до полного раствореняя плава»;

третий абзац. Заменить значение: 30 см<sup>3</sup> на 12-15 см<sup>3</sup>.

(HYC № 10 1986 r.)



Изменение № 2 ГОСТ 7619.4—81 Шпат плавиковый. Метод определения двуокиси кремния

и введено в действие Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 26.12.91 № 2164

Дата введения \$1.07.92

Вводиная честь: Первый абзац дополнить словами: «а также метод опре-

деления двускиси кремния (см. придожения 1, 2)». Пушкт 4.2 изложить в новой редакции: «4.2. Разность между результатами параллельных определений и результатами анализа при доверительной вероятвости P=0.95 не должна превышать допускаемых раскождений, приведенных в табл. 2,

Таблица 2

	Допускаемые расхожаения. %	
Массовая доля двускием креийни, %	паралленияміх определений	р сэультатов адализа
От 0,15 до 0,50 аключ. Св. 0,50 » 1,50 » » 1,50 » 3,00 » » 3,00 » 5,00 » » 5,00 » 10,00 » » 10,00 » 30,0 » » 30,0 » 50,0 »	0,04 0,08 0,12 0,15 0,20 0,3 0,4	0.05 0,10 0,15 0,20 0,25 0,4 0,6

(Продолжение см. с. 52)

5.91



Стандарт дололинть приложениями — 1, 2:

«НРИЛОЖЕНИЕ 1

# Спектрометрический кремнемолибденовый могод определения диоксида кремния (ИСО 5438-85)

#### 1. Область применения

Настоящий стандарт устанавливает спектрометрический времномолибденовый метод определения содержания двускиси кремния в иланиковом цивте, испекьзуемом для променодства плавиковой вислоты и керамики.

Метод применим к иродуктам с содержанием кремлевемя, выраженным виде SiO₂, от 0,05 до 4,8 % (по массе).

#### Ссылки.

ГОСТ 7618-83 Келдентраты плавиковошпатовые, Теханческие условия,

#### 3. Сущность метода

Разложение ванески пробы сплавлением с углекислым натрием с последующим подкислением ожилной кислотой в присутствии беркой кислоты для образование фторижносе кемплекса. Образование молиблокреминевой кислоты в селективное восставование до списто комплекса молиблокреминевой кислоты с добавлением викной кислоты, чтобы предотвратить мешающее влияние фосфора.

Спектрометрическое измерение окрашенного комплекса при дляне волям соответствующей максимальному поглощению (до 795 нм).

#### 4. Реактивы

При выполнения акализа необходимо использовать реактивы только акалитической чистоты и дисталлированную воду вли воду эквивалентной чистоты. Содержание двуокиси преминя в реактивах должно быть очень низким.

(Пределжение см. с. 53)

4.1. Натрий углекислый безводный:

4.2. Кислота борная, раствор 40 г/дм8.

Кнелота соляная, раствор с (HCl) = 7 моль/дм³.
 Кнелота серная, раствор с (1/2 H₂SO₄) = 7 моль/дм³.

Кислота серная, раствор с (1/2 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) = 18 моль/дм<sup>3</sup>.

4.6. Молибдат, раствор, эквивалентный 55 г молибдена на 1 дм². Растворяют 20 г молибденово-кислого аммония [(NH<sub>4</sub>)<sub>6</sub>Mo<sub>7</sub>O<sub>24</sub>, 4H<sub>2</sub>O] в 150 см² воды и разбавляют до 200 см³, Раствор сохраняют в колбе (п. 5.3).

и отбрасывают, если появляется осадок,

 Кислота вникая, раствор 100 г/дм³.
 Кислота аскорбиновая, раствор 20 г/дм³. Используют свежеприготовленный раствор.

4.9. Силикатный стандартный раствор, соответствую-

щий 500 мг SiO<sub>2</sub> на 1 дм<sup>3</sup>

В платиновом тигле (п. 5.1) взвешивают с точностью до 0,0002 г 0,250 г двускиси кремния (SiO<sub>2</sub>), полученной при нагревании чистой кремниевой кислоты (H<sub>2</sub>SiO<sub>3</sub>) и прокаленной при температуре 1000 °C до постоянной массы (т. е. до тех пор, пока два последовательных взвешивания не будут отличаться более чем на 0,001 г), или 0,250 г чистого квария, мелко истертого и предварительно прокаленного в течение 1 ч при температуре 1000 °C и оклажденного в эксикаторе.

В тигель добавляют 2,5 г углекислого натрия (п. 4.1). Хорошо перемешивают с помощью стеклянной палочки (п. 5.5) и тщательно сплавляют смесь. Невосредственно в тигель добавляют теплую воду, умеренно нагревают до полного растворения и переливают количественно в химический стакан (п. 5.2) соответствующей вместимости. Охлаждают, разбавляют раствор примерно до 400 см<sup>3</sup>, затем переводят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> (п. 5.4), добавляют до объема водой и перемещивают. Раствор немедленно переливают в склянку (п. 5.3).

I см² стандартного раствора содержит 600,0 мкг SiO<sub>2</sub>.

4.10. Силикатный стандартный раствор, соответст-

вующий 100 иг SiO<sub>2</sub> на 1 дм<sup>3</sup>

Помещают 100 см<sup>3</sup> стандартного силикатного раствора (п. 4.9) в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> (п. 5.4), доводят до объема водой и перемешивают, 1 см<sup>2</sup> стандартного раствора содержит 100,0 мкг SiO<sub>3</sub>. Используют свеже-приготовленный раствор.

4.11. Раствор для разбавления

Б. химический стакан вместимостью 600 см³ (в. 5.2) помещают 5 г углевислого натрия (п. 4.1) и разбавляют примерно в 300 см³ воды. Добавляют 20 см³ раствора борной кислоты (п. 4.2) и доводят кислотность примерно до рН 2 раствором соляной кислоты (п. 4.3) с контролем по индикаторной бумаге. Разбавляют водой до 500 см³.

Рассвор хранят в склянке (п. 5.3).

#### 5. Аппаратура

Обычное лабораторное оборудование и указаниое в пп. 5.1-5.10.

 Титли платиновые диаметром около 40 мм в глубивой около 30 мм, свабженные платиновыми крышками.

 Стаканы химические из материала, не содержащего кремина, вместимостью 100, 250, 600 в. 1000 см<sup>3</sup>.

5.3. Склянка из материала, не содержащего креминй.

Колбы мерные из материала, не содержащего кремний.

 5.5. Стекляцная палочка для перемешнаваня из материала, не содержащего премний.

5.6. Спектрометр с селентором непрерывного излучения с кюветами с тол-

шиной слоя 2 см.

 Спектрометр с селектором прерывистого излучения с теми же кюветами и фильтрами с областью светопропускания 795 им.

(Продолжение см. с. 54)



Если нет и надични таких фильтров, используют фильтр, дозволяющий работать ири длине волны 680 им, с кюветами с толщивой слоя 4 см.

5.8. рВ-истр со стеклянным измерительным электродом и каломельным

электролом, с чувствительносуью 0,05 единии pH.

5.9 Электропедь с терморегуляторами, обеспечивающая температуру наг-

рева до (105 ± 1) °С.

5.10. Слупна и сестик из материала, не содержащего кремний, вапример, гажеь алюмения или карбид вольфрама.

#### 6. Проба для анализа

В качестве пробы для испытания должен быть использован остаток, полученный при определения потери массы при температуре 105 °C.

#### 7. Проведение анализа

7.1. Навеска пробы и приготовление визлизируемого

nacteo.ba

Истирают несколько граммов пробы для апализа (разд. 6) с помощью ступки и вестика (п. 5.10) до обеспечения пропускания через сито с размером отверстий 63 мим (ИСО 565). Измельчений материал высушивают в течение 2 ч в печи (п. 5.9) с терморегулятором, обеспечивающий температуру нагрева во (105±1) С. оклаждают в эксикаторе и вавешивают в платиновом тигле (п. 5.1) с течностью до 0.0002 г около 0,2 г пробы. Добавляют 4 г углевиелого натрам (п. 4.1).

Содержимое перемешивают в тигле стеклянной палочкой (п. 5.5) и нагревают газовой горелкой сначала слегка, а затем докрасна. После получения проорегного плава выдерживают при температуре красного каления в течение 5—10 мия. Проверяют, обеспечен ли хороший контакт навески пробы с расплавлениям углекислам натрием, периодически перемешивая содержимое

кутсы врящения тигля.

Тигель охлаждают, помещая его в колодную воду, чтобы отделить плав от его стенок. Твердый, плав переводят в химический стакан вместиюстью 600 см² (п. 5.2), затем пле странинеся частицы в тигле смывают в химический стакан. Добавляют воду в содержимое химического стакана, чтобы довести до общего объема около 200 см³. Химический стакан помещают на водяную баню с квинией водой, оставляют там на 30 мян, раздрабливая кусочин стехлянной палочной (п. 5.5), виравненной на одном из своих концов. Охлаждают, доводят до объема около 300 см³ водой, добавляют 20 см³ раствора борной кислоты (п. 4.2) Постоянно переменназа, добавляют раствор солящой кислоты (п. 4.3) до волучения рН примерно 2 (по соответствующей индикаторной бумате). Раствор, который может пметь иногда слегка опалесцирующий вид, переводят в мерную колбу иместимостью 500 см³ (п. 5.4), доводят до метки водой и переменивают.

Если наблюдается белый осодок сульфата бария, его отстанвают перед

тек, как продолжить авализ.

7.2. Контрольный оныт

Парадослано с анализом (п. 7.4) и в тех же самых условиях определения проводят контрольный опыт, используя те же количества всех реактивов, но замсияя объем анализируемого раствора равным количеством воды.

7.3. Построение градунровочного графика.

7.3.1. Приготовление стандартных колориметрических растворов для спектрометрических измерений

В каждый вз плести химических стаканов вместимостью 600 см<sup>3</sup> (п. 5,2) вводят объемы стандартного силикатного раствора (п. 4,10), указанные в табл. 1.

Добавляют 4 г углеквелого натряя (п. 4.1), доводят объем примерно до 300 см<sup>3</sup> водой, добавляют 20 см<sup>3</sup> раствора борной кислоты (п. 4.3) до установления значения рН примерно 2 (по соответствующей индикаторной бумаге). Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> (п. 5.4), доводят до метки водой и переменийляют.

(Продолжение см. с. 55)



Станзартный связикатем# раствор	Масев 510ь, соотчетотвующая объему,
(ш. 4.10), см <sup>5</sup>	используемому для измережия, мкг
. 0* 2 5 10 20 25	0 8 20 40 25 100

Компьисируваций растнор.

7.3.2, Предварительный опыт и корректировка рН

В сдам из химических ставанов вместимостью 100 см<sup>3</sup> переводят 20,0 см<sup>3</sup> стандартного колориметрического раствора, содержащего 100,0 мкг SiO<sub>3</sub> (п. 7.3.1). Разбавляют примерно до 60 см<sup>3</sup> водой и, постоявно переменивая, устанавлявают pH 1,1 добавлением раствора серной кислоты (п. 4.4).

Записывают использованный объем раствора сериой кислоты (п. 4.4) и

этбрасывают раствор.

7.3.3, Цветное окрашиванив

В каждую из шести мерных колб вместимостью 100 см<sup>2</sup> (п. 5.4) отмеряют по 20 см<sup>3</sup> растворов, полученных в соответствии с п. 7.3.1. Разбавляют примерно до 60 см<sup>3</sup> водой. Затем добавляют объем раствора серной кислоты (п. 4.4), использованный в п. 7.3.2, и 10 см<sup>3</sup> раствора молябдата (п. 4.6). Перемешивают и оставляют в покое на 15 мин. Добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты (п. 4.7), перемешивают и оставляют в покое на 5 мин. Затем добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (п. 4.5) и 2 см<sup>3</sup> аскорбиновой кислоты (п. 4.8). Доводят до метки водой, перемешивают и оставляют в покое на 30 мин.

7,3.4. Спектрометрические измерения

Выполняют спектрометрические измерения с помощью свектрометра (в. 5.6) при длине волны, соответствующей максимальной абсорбции (примерно 795 им), или спектрометра (в. 5.7) с соответствующим фильтром после установки прибора на пулевое значение, используя воду в качестве раствора сравнения.

7,3.5. Построение градуировочного графика

Вычитают абсорбцию компенсирующего раствора вз значений абсорбции каждого стандартного колориметрического раствора. Строят графии, нанося, например, на ось абсцисс массы кремния (SiO<sub>2</sub>), содержащиеся в колориметрических растворах, в микрограммах, а на ось ординат — соответствующие значения абсорбции.

7.4. Определение

7.4.1. Поедварительный опыт и корректировка рН

В одил из химических стаканов вместимостью 100 см<sup>3</sup> (п. 5.2) переводят 20 см<sup>3</sup> анализируемого раствора (п. 7.1), Разбавдяют примерно до 60 см<sup>3</sup> волой и, постоянно перемешивая, регулируют кислотность до рН 1,1 добавлением раствора серной кислоты (п. 4.4).

Записывают использованный объем серной кислоты (п. 4.4) и отбрасмацюю

раствор.

7.4.2. Цветное окраицизание

В мерную колбу вместимостью 100 см³ (в. 5.4) переводят не более 20 см³ анализируемого раствора (в. 7.1), содержащего не более 100 мкг SiO<sub>2</sub>. Если используется количество менее 20 см³, то добавляют раствор для разбавления (в. 4.11); чтобы получить точно общий объем в 20 см³,

<u>(Продолжение см. с. 56).</u>

Разбавляют до 60 см<sup>3</sup> водой, Затем добавляют объем раствора серной кислоты (п. 4.4), вспользованный в п. 7.4.1, и 10 см<sup>3</sup> раствора молибдата (п. 4.6), Перемешнаяют и оставляют в покое 15 мин. Добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты (п. 4.7), перемешнаяют и оставляют в покое 5 мин. Затем добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (п. 4.5) и 2 см<sup>3</sup> аскорбивовой кислоты (п. 4.8). Разбавляют до метки водой, перемешивают и оставляют в покое 30 мил.

7.4.3. Спектрометрические измерения

Проводят спектрометрические измерения акализируемого раствора (п. 7.4.2) и раствора контрольного опыта (п. 7.2) в соответствии с методом определения, указанины в п. 7.3.4, после установки прибора на нулевое значение абсорбции, вспользуя в качестве раствора сравнения воду.

#### 8. Выражение результатов

По градунровочному графику (п. 7.3.5) определяют содержание двускием кремния  $(SiO_2)$ , соответствующее абсорбщии внализируемого раствора и раствора контрольного опыта.

Массовую долю двуокися креминя (X) в процентах SiO2 вычисляют по

формуле:

$$X = \frac{m_1 - m_0}{m_0} \cdot r_D \cdot 10^4$$

где  $m_t$  — масса двускиси кремния (SiO<sub>2</sub>), определенная в аликвотной части анализируемого раствора, отобранной для цветного окращивания, мкс:

тіз — масса двускиси кремняя (SiO<sub>2</sub>), определенная в соответствующей аликвотной части раствора контрольного опыта, миг;

 $m_0$  — масса навески пробы (в. 7.1), г;

го — отношение объема акализируемого раствора и объему аликвотной части, отобранной для цветвого окрашивания.

#### 9. Отчет об анализе

Отчет об анализе должен содержать:

идентификацию пробы;

ссылку на использованный метод;

результаты и способ их выражения;

любые особенности, отмеченные во время анализа;

операции, не предусмотренные настоящим стандартом или стандартом, на который дается ссылка, или рассматриваемые как необязательные.

ПРИЛОЖЕНИЕ 2

#### Сравнение результатов, полученных с использованием различных методов

Этот метод был использован для внализа ряда проб плавиковых шивтов, содержание двускием креминя в которых было определено гравиметраческим кремиемодибденовым методом (метод лаборатории Леверкузена) и методом Жиффорда.

Гезультаты привелены в табл. 2.

(Продолжение см. с. 57)



1	Мессовая доля двускися преминя, %		
Проба	Спектромефрический метод, приведенвый в настоящем стандарте	Граниметрический кремнемолиблеволый истол (среднес)	Мітол Жиффорда (среднее)
Плавиковые шпаты мз сравнятельных испытавий ИСО/ТК 47: 1. 2. 3 «Роттлебероде»	1,55; 1,56 1,27; 1,27 1,73; 1,80 1;03; 1,03	1,60 1,24 1,70 0,99	1,5 1,2 1,0

(Продолжение см. с. 58 г

## (Продолжение изменения к ГОСТ 7619.4--81)

### Продолжение табл. 2

i	Массовая доля двускием и ремния, %		
Hpo6a	Спектрометрический метод, приведенный и настоящем стандарте	Гравимстрический кремисмолноденовый метод (среднее)	Метол Жифферда (среляев)
Плавиковые шпаты из обычных анализов: А В О Л Е	0,30; 0,31 0,50; 0,51 1,09; 1,10 0,17; 0,17 1,68; 1,67 (HVC No 4 199	0,21 — — — — 1,66	0,5 1,1 0,2