

**СПЛАВЫ И ЛИГАТУРЫ РЕДКИХ МЕТАЛЛОВ**

**Спектральный метод определения кремния, железа, алюминия, титана и кальция в сплавах на основе ниобия**

**Alloys and foundry alloys of rare metals.**  
**Spectral method for determination of silicon, iron, aluminium, titanium, calcium**  
**in alloys on niobium base**

**ФКСТУ 1709**

**ГОСТ**  
**25278.11—82**

**Срок действия**      с 01.07.83  
**до 01.07.93**

\* Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает спектральный метод определения кремния, железа, алюминия, титана и кальция от 0,01 до 1,0% в сплавах и лигатурах на основе ниобия (компоненты: ванадия не более 5%, вольфрама не более 10%, молибдена не более 5%, циркония не более 2%).

Метод основан на зависимости интенсивности спектральных линий кремния, железа, алюминия, титана и кальция от их массовой доли в образце при возбуждении спектра в дуге постоянного тока.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методам анализа и требования безопасности — по ГОСТ 26473.0—85.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

**2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ**

Спектрограф дифракционный ДФС-8 с решеткой 600 штр/мм (комплектная установка с универсальным штативом) или аналогичный ему прибор.

Источник постоянного тока, обеспечивающий напряжение не менее 260 В и силу тока не менее 20 А.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающим температуру 800—900°C.

Микрофотометр МФ-2 или аналогичный ему прибор.

Спектропроектор типа ПС-18 или аналогичного типа.

Чашки платиновые.

**Издание официальное****Перепечатка воспрещена**

Бесы аналитические.

Бесы торсионные типа ВТ-500.

Приспособление для заточки угольных электродов.

Электроды графитовые марки ОСЧ-7—3 диаметром 6 мм, заточенные до диаметра 4,4 мм (длина заточки 10 мм) с углублением в заточенной части диаметром 2,5 мм и глубиной 2,0 мм (нижнее).

Электроды графитовые марки ОСЧ-7—3 диаметром 6 мм, заточенные на усеченный конус с площадкой диаметром 1,5 мм.

Порошок графитовый ОСЧ-4.

Ступка с пестиком ниобиевая или из органического стекла.

Фотопластинки спектральные размером 9×12, тип 2, чувств. 15 ед. или аналогичные, обеспечивающие нормальные почернения аналитических линий.

Ниobia пятиокись спектрально-чистая.

Кремния двуокись по ГОСТ 9428—73, ч.д.а.

Железа окись по ГОСТ 4173—77, ч.д.а.

Титана двуокись по ГОСТ 9808—84, х.ч.

Алюминия окись, х.ч.

Кальция окись по ГОСТ 8677—76, х.ч.

Кобальта окись по ГОСТ 18671—73, ч.д.а.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1:1.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—87.

Проявитель по ГОСТ 10691.1—84.

Натрий серноватистокислый по ГОСТ 27068—86.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773—72.

Фиксаж: 300 г серноватистокислого натрия и 20 г хлористого аммония растворяют соответственно в 700 и 200 см<sup>3</sup> воды, сливают полученные растворы вместе и доводят общий объем водой до 1 дм<sup>3</sup>.

Подставки из органического стекла и дерева для электродов с пробкой.

Секундомер.

Калька.

Вата.

Шпатель.

Скальпель.

Пинцет.

Лампа инфракрасная ИКЗ-500 с регулятором напряжения типа РНО-250—0,5 или регулятором аналогичного типа.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

### 3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

#### 3.1. Приготовление основного образца сравнения (ООС), со-

держащего по 2% кремния, железа, алюминия, титана и кальция (в расчете на смесь металлов).

Образцы сравнения готовят на основе, представляющей собой или чистую пятивкинь ниобия (при суммарном содержании легирующих компонентов в сплаве до 5%) или искусственную смесь окислов, имитирующую состав анализируемого сплава (основа).

1,2870 г основы, 0,0428 г двуокиси кремния, 0,0286 г окисей железа, 0,0378 г окисей алюминия, 0,0334 г окиси титана и 0,0500 г углекислого кальция перетирают в ступке под слоем спирта ( $30 \text{ см}^3$ ) в течение 1,5—2 ч. Смесь просушивают под инфракрасной лампой до постоянной массы. Перед взятием навесок оксиды прокаливают при температуре  $400^\circ\text{C}$  до постоянной массы.

Массу навесок извешивают на весах, шпателем пересыпают в пакеты из кальки. Шпатель, лодочку весов, ступку протирают ватой, смоченной спиртом. Для приготовления пакетов кальку разрезают скальпелем.

(Измененная редакция, Изд. № 1).

### 3.2. Приготовление образцов сравнения (ОС)

Образцы сравнения готовят последовательным разбавлением основного образца сравнения, а затем каждого последующего образца основой.

Массовая доля каждой из определяемых примесей в образце сравнения и вводимые в смесь навески основы и разбавляемого образца указаны в табл. 1.

Таблица 1

Обозначение образца сравнения	Массовая доля примеси кремния, железа, алюминия, титана, кальция	Масса навесок, г	
		основы	разбавляемого образца
ОС1	1,0	1,0000	1,0000 (ОСС)
ОС2	0,5	1,0000	1,0000 (ОС1)
ОС3	0,2	1,2000	0,8000 (ОС2)
ОС4	0,1	1,0000	1,0000 (ОС3)
ОС5	0,05	1,0000	1,0000 (ОС4)
ОС6	0,02	1,2000	0,8000 (ОС5)
ОС7	0,01	1,0000	1,0000 (ОС6)

Смеси перетирают в ступке под слоем спирта ( $30 \text{ см}^3$ ) в течение 1,5—2 ч и высушивают под инфракрасной лампой.

Образцы сравнения хранят в полиэтиленовых чашках с крышками из полистирина.

3.3. Приготовление буферной смеси, состоящей из 89% графитового порошка, 10% хлористого натрия и 1% окиси кобальта.

8,9 г графитового порошка, 1 г хлористого натрия и 0,1 г окиси кобальта перемешивают в ступке под слоем спирта ( $150 \text{ см}^3$ ) в течение 1 ч и высушивают под инфракрасной лампой.

(Измененная редакция, Изд. № 1).

#### 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Навеску анализируемой пробы массой 0,5 г промывают соляной кислотой в стеклянном стакане при нагревании на плитке. Кислоту сливают, промывают стружку дистиллированной водой и спиртом. Промытую стружку помещают в платиновую чашку и прокаливают в муфеле до постоянной массы, постепенно повышая температуру до 800°C. Окисленную пробу тщательно перемешивают, отбирают от нее навеску 20 мг и смешивают в ступке с 80 мг буферной смеси (взвешивание производят на торсионных весах) в течение 15 мин под слоем спирта и затем высушивают под инфракрасной лампой. Подготовленную смесь плотно набивают в углубление трех нижних электродов, предварительно обожженных в дуге постоянного тока при  $(7 \pm 0,5)$  А в течение 5 с погружением электрода в смесь, высыпанную на кальку.

Электроды (верхний и нижний с образцом) устанавливают в электрододержатели штатива с помощью пинцета. Сведением и последующим разведением электродов зажигают дугу постоянного тока и фотографируют спектры трех пар электродов на спектрографе, пользуясь трехлинзовой системой освещения щели. В центр кассеты выводят область 290 нм.

Ток дуги поддерживают равным  $(15 \pm 0,5)$  А.

Межэлектродное расстояние 3 мм, экспозиция 60 с.

Промежуточную диафрагму на конденсоре выбирают таким образом, чтобы обеспечить нормальные почернения аналитических линий. Те же операции выполняют с образцами сравнения, спектры которых фотографируют на ту же фотопластинку.

(Измененная редакция, Изд. № 1).

#### 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. В каждой из полученных спектрограмм фотометрированием находят почернения аналитической линии примеси ( $S_{\text{ан}}$ ) и линии элемента сравнения ( $S_{\text{ср}}$ ) (табл. 2) и вычисляют разности почернений ( $\Delta S = S_{\text{ан}} - S_{\text{ср}}$ ).

Таблица 2

Аналитические линии определенных элементов		Аналитические линии элемента сравнения	
Элемент	Длина волны, нм	Элемент	Длина волны, нм
Кремний	251,92	Кобальт	251,98
Железо	259,84	Кобальт	259,17
Алюминий	257,51	Кобальт	257,44
Титан	307,86	Кобальт	307,94
Кальций	318,13	Кобальт	318,21

По трем значениям  $\Delta S_1$ ,  $\Delta S_2$ ,  $\Delta S_3$ , полученным по трем спектrogramмам, снятым для каждого образца, находят среднее арифметическое значение ( $\bar{\Delta S}$ ).

По результатам фотометрирования спектров образцов сравнения строят градуировочный график в координатах  $\lg C - \bar{\Delta S}$ , где  $\lg C$  — логарифм массовой доли определяемого элемента в образце сравнения. Массовую долю кремния, железа, алюминия, титана и кальция в образце сплава находят по результатам фотометрирования спектров анализируемого образца при помощи градуировочного графика.

5.2. Расхождения между результатами трех определений (разность большего и меньшего) и результатами двух анализов не должны превышать значений допускаемых расхождений, приведенных в табл. 3.

Таблица 3

Определяемый элемент	Массовая доля, %	Допускаемые расхождения, %
Кремний	0,010	0,004
	0,10	0,03
	1,0	0,3
Железо	0,010	0,004
	0,10	0,03
	1,0	0,3
Алюминий	0,010	0,004
	0,10	0,03
	1,0	0,3
Титан	0,010	0,004
	0,10	0,03
	1,0	0,3
Кальций	0,010	0,004
	0,10	0,03
	1,0	0,3

(Измененная редакция, Изм. № 1).

### 5.3. Проверка значения контрольного опыта

Для проверки значения контрольного опыта в углубления шести графитовых электродов помещают смесь основы анализируемого сплава с буферной смесью и фотографируют спектры по п. 4. В полученных спектrogramмах фотометрируют плотности почернений аналитических линий кремния, железа, алюминия, титана и кальция (см. табл. 2). Разность почернений ( $S_{\text{анал}} - S_{\Phi}$ ) не должна превышать 0,02 единицы почернения (фон измеряется в сторону более коротких длин волн от аналитической линии).

(Измененная редакция, Изм. № 1).

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством цветной металлургии СССР

### ИСПОЛНИТЕЛИ

Ю. А. Карпов, Е. Г. Нажарина, В. Г. Мискарьянц, Г. Н. Андрианова, Е. С. Данилина, М. А. Десяткова, Л. И. Кирсанова, Т. М. Малютина, Е. Ф. Маркова, В. М. Михайлова, Л. А. Никитина, Л. Г. Обручкова, Н. А. Разинцова, Н. А. Суворова, Л. Н. Филимонов

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЯСТИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 26.05.82 № 2120

3. Срок проверки — 1993 г.

Периодичность проверки — 5 лет.

4. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта
ГОСТ 3118—77	Разд. 2
ГОСТ 3773—72	Разд. 2
ГОСТ 4173—77	Разд. 2
ГОСТ 8677—76	Разд. 2
ГОСТ 9808—84	Разд. 2
ГОСТ 9428—73	Разд. 2
ГОСТ 10691—84	Разд. 2
ГОСТ 18300—87	Разд. 2
ГОСТ 18671—73	Разд. 2
ГОСТ 26473.0—85	1.1
ГОСТ 27068—86	Разд. 2

6. Срок действия продлен до 01.07.93 Постановлением Госстандарта СССР от 29.10.87 № 4096

7. ПЕРЕИЗДАНИЕ (ноябрь 1988 г.) с Изменением № 1, утвержденным в октябре 1987 г. (ИУС 1—88).