# ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

### **ФЕРРОНИОБИЯ**

### Метод определения алюминия

гост

Ferroniobium, Method for determination of aluminium

15933.7-90

OKCIV 08 09

Срок действия

c 01.07.91

no 01.07.2001

Настоящий стандарт устанавливает комплексонометрический метод определения алюминия в феррониобии при массовой доле его от 0.5 до 7%.

Метод основан на образовании комплексного соединения алюминия с динатриевой солью этилендиаминтетрауксусной кислоты (трилоном Б) и обратном титровании избытка трилона Б раствором цинка в присутствии индикатора ксиленолового оранжевого. Алюминий отделяют от мешающих элементов сплавлением с пероксидом натрия с последующим выщелачиванием плава раствором хлористого натрия.

# 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 28473.
1.2. Лабораторная проба должна быть приготовлена в виде порошка с максимальным размером частиц 0,08 мм по ГОСТ 20515.

## 2. РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Натрия пероксид. Натрий углекислый по ГОСТ 83. Натрий хлористый по ГОСТ 4233 и насыщенный раствор. Кислота азотная по ГОСТ 4461. Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1. Аммоний уксуснокислый по ГОСТ 3117. Кислота уксусная ледяная по ГОСТ 61.

Буферный раствор pll 5,5—5,8: 500 г уксуснокислого аммония растворяют в 1 дм<sup>3</sup> воды, добавляют 30 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и перемешивают (контроль по pH-метру).

Слирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300

или спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962.

Фенолфталеин, спиртовой раствор с массовой концентрацией 1 г/дм<sup>2</sup>.

Ксиленоловый оранжевый,

Смесь индикаторная: 0,1 г ксиленолового оранжевого растирают в ступке с 10 г хлористого натрия.

Железо карбонильное.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, раствор с массовой концентрацией 250 г/дм<sup>3</sup>; раствор хранят в полиэтиленовой посуде. Алюминий металлический.

Стандартный раствор алюминия: 1,0000 г алюминия растворяют при нагревании в 50 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты с добавлением 4—5 капель азотной кислоты. Раствор кипятит до удаления оксидов азота. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают до метки водой и переменивают.

Массовая концентрация алюминия в растворе равна 0,001 г/см<sup>3</sup>. Цинк уксуснокислый 2-водный по ГОСТ 5823, раствор с молярной концентрацией 0,025 моль/дм<sup>3</sup>: 5,49 г уксуснокислого цинка растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды, прибавляют 25 см<sup>3</sup> буферного раствора. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемещивают.

Соль динатриевая этилендиамин — N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор с молярной концентрацией 0,025 моль/дм<sup>3</sup>: 9,31 г трилона Б растворяют в 300 см<sup>3</sup> воды. Раствор фильтруют в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>. Фильтр промывают 2—3 раза водой и отбрасыва-

ют. Раствор доливают до метки водой и перемешивают.

Массовую концентрацию раствора трилона Б, выраженную в г/см<sup>3</sup> алюминия, устанавливают по стандартному образцу, близкому по составу к анализируемой пробе и проведенному через все стадии анализа, или по стандартному раствору алюминия,

проведенному через все стадии анализа.

Для этого в коническую колбу вместимостью 250 см3 помендают навеску карбонильного железа и стандартный раствор алиминия в количествах, соответствующих содержанию железа и алюминия в анализируемой пробе, приливают 50 см3 раствора съляной кислоты, растворяют при нагревании, затем добавляют 3—4 капли азотной кислоты и килятят 2—3 мин. Затем раствор охлаждают и добавляют 100 см3 воды. Раствор нейтрализуют раствором годроксида натрия до начала выпадения гидроксида железа. После чего раствор тонкой струсй, перемешивая, переми-

вают в кварцевый или фторпластовый стакан вместимостью 400— 500 см<sup>3</sup>, в котором находится 40 см<sup>3</sup> горячего раствора гидрокси-

да натрия, кипятят 3-4 мин и охлаждают.

Раствор с осадком переносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, разбавляют водой до метки и перемешивают. Раствор фильтруют через сухой фильтр в сухую колбу и отбрасывают первые порции фильтрата. Далее поступают, как указано в п. 3.2.

Массовую концентрацию (С) раствора трилона Б, выражен-

ную в г/см3 алюминия, вычисляют по формуле

$$C = \frac{m}{V - V_1 \cdot K},$$

где m — масса алюминия, соответствующая аликвотной части стандартного раствора, г;

 V — объем раствора трилона Б, добавленный к анализируемому раствору, см<sup>3</sup>;

V<sub>1</sub> — объем раствора уксуснокислого цинка, израсходованный на титрование избытка трилона Б, см<sup>3</sup>;

 К — соотношение растворов трилона Б и уксуснокислого цинка.

Для установки соотношения растворов трилона Б и уксуснокислого цинка отбирают аликвотную часть контрольного опыта 200,0 см³, помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³, приливают из бюретки 30,0 см³ раствора трилона Б и нейтрализуют избыток гидроксида натрия в присутствии 2—3 капель фенолфталенна раствором соляной кислоты до исчезновения малиновой окраски раствора. Затем приливают 15 см³ буферного раствора и нагревают до кипения. После чего охлаждают, прибавляют 50—100 мг индикаторной смеси и избыток трилона Б оттитровывают раствором уксуснокислого цинка до перехода желтой окраски раствора в красно-малиновую. Соотношение растворов трилона Б и уксуснокислого цинка вычисляют по формуле

$$K = \frac{V}{V_1}$$

где V — объем раствора трилона Б, добавленный в раствор контрольного опыта, см<sup>3</sup>;

V<sub>1</sub> — объем раствора уксуснокислого цинка, израсходованный на титрование избытка трилона Б в контрольном опыте, см<sup>3</sup>.

## 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Навеску пробы, отобранную согласно табл. 1, помещают в железный тигель, прибавляют 5—6 г пероксида натрия, 1—2 г натрия углекислого, перемещивают стеклянной палочкой, засыпают сверху небольшим количеством пероксида натрия и сплавляют при температуре 650-700°C.

Таблица і

Массовая доля алюминян, %	Масса навески, г			
От 0.5 до 2 включ. Св. 2 > 4 >	1.0 0.5 0.25			
» 4 » 7 »	0,25			

Охлажденный плав выщелачивают в 100 см<sup>3</sup> насыщенного раствора хлористого натрия в стакане из фторпласта вместимостью 300—400 см<sup>3</sup>. Затем тигель вынимают из стакана и обмывают его водой. Стакан ставят на плиту и кипятят до разрушения пероксида натрия. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Раствор фильтруют через сухой фильтр в сухую колбу. Первые порции фильтрата отбрасывают.

3.2. Аликвотную часть раствора 200,0 см³ помещают в коническую колбу вместимостью 500 см³, приливают из бюретки 30,0 см³ раствора трилона Б и нейтрализуют раствором соляной кислоты в присутствии фенолфталенна до исчезновения малиновой окраски. К раствору прибавляют 15 см³ буферного раствора и нагревают до кипения. Затем раствор охлаждают и прибавляют 50—100 мг индикаторной смеси. Избыток трилона Б оттитровывают раствором уксуснокислого цинка до перехода желтой окраски раствора в красно-малиновую.

### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

 Массовую долю алюминия (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V - V_1 \cdot K) C \cdot 100}{\sigma}$$

- где C массовая концентрация раствора трилона Б, выраженная в г/см<sup>3</sup> алюминия;
  - V объем раствора трилона Б, добавленный к раствору пробы. см³:
  - V<sub>1</sub> объем раствора уксуснокислого цинка, израсходованный на титрование избытка трилона Б, см<sup>3</sup>;
  - К соотношение растворов трилона Б и уксуснокислого цинка;
  - м масса навески, соответствующая аликвотной части раствора пробы, г.

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

Таблица 2

Массовая доля алюменая, %	1	Допускаемые расхождения, %			
	Погреш- вость резужь- татов анализа.	резуль- татов двух анализов	двух на- радлель- ных оп- ределе- ний	трех па- раллель- ных од- ределе- ний	результатов анализа стан- дартного об- разца от аттес- тованного значения
От 0,5 до 1,0 включ. Св. 10 » 2 » » 2 » 5 » » 5 » 7 »	0,05 0,07 0,11 0,16	0,06 0,09 0,14 0,20	0,05 0,08 0,12 0,17	0,06 0,09 0,14 0,20	0,03 0,05 0,07 0,11

# информационные данные

- РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством металлургии СССР РАЗРАБОТЧИКИ
  - В. Г. Мизин, Т. А. Перфильева, С. И. Ахманаев, В. П. Глухова, Г. И. Гусева
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 30.03.90 № 791
- Срок первой проверки 1 кв. 2000 г. Периодичность проверки — 5 лет
- 4. B3AMEH FOCT 15933.7—70
- ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, раздела			
FOCT 61-75	2			
FOCT 83-79	2			
FOCT 3117—77	2			
FOCT 3118-77	2			
FOCT 423377	2			
FOCT 432877	2			
FOCT 4461—77	2			
FOCT 596279	2 2			
FOCT 18300-87	2			
FOCT 20515—75	1.2			
FOCT 28473—90	1.1			