

ОГНЕУПОРЫ И ОГНЕУПОРНОЕ СЫРЬЕ

Методы определения оксида магния

Издание официальное

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Межгосударственным Техническим комитетом по стандартизации МТК 9; Украинским научно-исследовательским институтом огнеупоров (УкрНИИО)

ВНЕСЕН Государственным комитетом Украины по стандартизации, метрологии и сертификации

2 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 11 от 23 апреля 1997 г.)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Азербайджанская Республика	Азгосстандарт
Республика Армения	Армгосстандарт
Республика Беларусь	Госстандарт Беларуси
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизская Республика	Киргизстандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Республика Таджикистан	Таджикгосстандарт
Туркменистан	Главная государственная инспекция Туркменистана
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

3 Постановлением Государственного комитета Российской Федерации по стандартизации и метрологии от 15 декабря 1999 г. № 513-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 2642.8—97 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 1 июля 2000 г.

4 ВЗАМЕН ГОСТ 2642.8—86

5 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Март 2003 г.

© ИПК Издательство стандартов, 2000
© ИПК Издательство стандартов, 2003

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандарта России

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Общие требования	1
4 Комплексонометрический метод определения оксида магния в огнеупорных материалах и изделиях (при массовой доле от 0,5 до 99 %)	2
5 Ускоренный метод прямого комплексонометрического определения оксида магния в высокомагнезиальных и магнезиально-известковых огнеупорных материалах и изделиях (при массовой доле от 10 до 98 %)	4
6 Комплексонометрический метод определения оксида магния в высокомагнезиальных и магнезиально-известковых огнеупорных материалах и изделиях (при массовой доле от 50 до 99 %)	6
7 Атомно-абсорбционный метод определения оксида магния в огнеупорном сырье, кремнеземистых, алюмосиликатных и глиноземистых огнеупорных материалах и изделиях (при массовой доле от 0,1 до 10 %)	6

ОГНЕУПОРЫ И ОГНЕУПОРНОЕ СЫРЬЕ

Методы определения оксида магния

Refractories and refractory raw materials.
Methods for determination of magnesium oxide

Дата введения 2000—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на огнеупорное сырье, материалы и изделия кремнеземистые, алюмосиликатные, глиноземистые, глиноземоизвестковые, высокомагнезиальные, магнезиально-шпинелидные, магнезиально-силикатные, известковопериклазовые и карбидкремниевые и устанавливает методы определения оксида магния:

- комплексонометрические — при массовой доле оксида магния от 0,5 до 99 %;
- атомно-абсорбционный — при массовой доле оксида магния от 0,1 до 10 % для кремнеземистых, алюмосиликатных и глиноземистых огнеупоров.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 2642.0—86 Огнеупоры и огнеупорное сырье. Общие требования к методам анализа

ГОСТ 2642.3—97 Огнеупоры и огнеупорное сырье. Методы определения оксида кремния (IV)

ГОСТ 2642.4—97 Огнеупоры и огнеупорное сырье. Методы определения оксида алюминия

ГОСТ 2642.7—97 Огнеупоры и огнеупорное сырье. Методы определения оксида кальция

ГОСТ 3118—77 Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3760—79 Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 3773—72 Аммоний хлористый. Технические условия

ГОСТ 4165—78 Медь (II) сернистая 5-водная. Технические условия

ГОСТ 4233—77 Натрий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4234—77 Калий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4236—77 Свинец (II) азотнокислый. Технические условия

ГОСТ 4523—77 Магний сернистый 7-водный. Технические условия

ГОСТ 4526—75 Магний оксид. Технические условия

ГОСТ 5456—79 Гидроксиламина гидрохлорид. Технические условия

ГОСТ 10652—73 Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б). Технические условия

ГОСТ 24363—80 Калия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 24523.4—80 Периклаз электротехнический. Методы определения окиси кальция

ГОСТ 24523.5—80 Периклаз электротехнический. Метод определения окиси магния

3 Общие требования

Общие требования к методам анализа и безопасности труда — по ГОСТ 2642.0.

4 Комплексонометрический метод определения оксида магния в огнеупорных материалах и изделиях (при массовой доле от 0,5 до 99 %)

4.1 Сущность метода

Метод основан на:

- обратном комплексонометрическом титровании суммы оксидов кальция и магния с индикатором 1,2-(пиридил-азо)-2-нафтолом при pH 10 в растворе после осаждения аммиаком или уротропином суммы полуторных оксидов вместе с кремниевой кислотой. Массовую долю оксида магния вычисляют по разности суммарной массовой доли оксидов кальция, магния и оксида кальция;

- прямом комплексонометрическом титровании суммы оксидов кальция и магния раствором трилона Б с индикатором эриохромом черным или метиловым голубым.

4.2 Реактивы и растворы

Магний сернистый по ГОСТ 4523, х. ч.

Оксид магния марки П-2 по ГОСТ 4526, х. ч. или ос. ч.

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Триэтиленамин, разбавленный 1:1, способ очистки по ГОСТ 24523.4.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233.

Калий хлористый по ГОСТ 4234.

Гидроксиламин солянокислый по ГОСТ 5456, раствор массовой долей 0,2 %.

Стандартный раствор оксида магния молярной концентрации 0,05 моль/дм³: 12,3245 г сернистого магния растворяют в воде и переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см³.

Стандартный раствор с массовой концентрацией оксида магния 0,002016 г/см³ (C₂).

Для приготовления стандартного раствора допускается применять оксид магния, предварительно прокаленный при температуре (950±50) °С до постоянной массы.

Раствор аммиачный буферный с pH 10: 67,5 г хлористого аммония растворяют в воде, приливают 570 см³ раствора аммиака и доводят водой до 1000 см³.

Медь (II) сернистая 5-водная (сульфат меди) по ГОСТ 4165, раствор молярной концентрации 0,05 моль/дм³: 12,5 г сернистой меди растворяют в воде, приливают 2 см³ серной кислоты, доводят водой до 1000 см³, перемешивают.

Индикатор 1,2-(пиридил-азо)-2-нафтол (ПАН), спиртовой раствор массовой долей 0,2 %.

Индикаторная смесь метилтимолового синего: 0,1 г индикатора тщательно растирают с 100 г хлористого калия или натрия.

Индикатор эриохром черный Т.

Индикаторная смесь: 0,1 г эриохрома черного растирают в ступке с 10 г хлористого натрия.

Остальные реактивы и растворы — по ГОСТ 2642.7.

Устанавливают соотношение объемов растворов трилона Б и сернистой меди: отмеряют бюреткой 10 см³ раствора трилона Б в коническую колбу вместимостью 300 см³, прибавляют примерно 100 см³ воды, 15—20 см³ аммиачного буферного раствора с pH 10, 5—7 капель индикатора ПАН и титруют раствором сернистой меди до перехода окраски из желто-зеленой в сине-фиолетовую. Для определения отношения между объемами растворов проводят не менее трех титрований и берут среднее арифметическое значение объемов раствора сернистой меди, израсходованного на титрование.

Отношение объемов растворов трилона Б и сернистой меди K вычисляют по формуле

$$K = \frac{V}{V_1}, \quad (1)$$

где V — объем раствора трилона Б, взятого для установления отношения, см³;

V_1 — объем раствора сернистой меди, израсходованного на титрование, см³.

4.2.1 Массовая концентрация раствора трилона Б по оксиду магния устанавливается следующим образом. В коническую колбу вместимостью 300 см³ отбирают пипеткой 10 см³ стандартного раствора оксида магния, приливают примерно 100 см³ воды, 35 см³ раствора трилона Б, 10—15 см³

аммиачного буферного раствора с pH 10 и 5—7 капель раствора индикатора ПАН. Избыток раствора трилона Б оттитровывают раствором сернистой меди до перехода окраски раствора из желто-зеленой в сине-фиолетовую. Для установления массовой концентрации раствора трилона Б по оксиду магния проводят не менее трех титрований.

Массовую концентрацию раствора трилона Б C , г/см³ оксида магния, вычисляют по формуле

$$C = \frac{C_2 \cdot 10}{V_2 - K V_3}, \quad (2)$$

где C_2 — массовая концентрация стандартного раствора, г/см³ оксида магния;

10 — объем аликвотной части стандартного раствора оксида магния, см³;

V_2 — объем раствора трилона Б, см³;

K — отношение между объемами растворов трилона Б и сернистой меди;

V_3 — объем раствора сернистой меди, израсходованного на титрование избытка раствора трилона Б, см³.

4.3 Проведение анализа

Аликвотную часть раствора, полученного по ГОСТ 2642.7, равную 50 или 100 см³ в зависимости от массовой доли оксида магния, или соответствующую аликвотную часть раствора, полученного по ГОСТ 2642.4, раздел 5, помещают в коническую колбу вместимостью 300 см³, прибавляют 25—60 см³ раствора трилона Б (в зависимости от суммарной массовой доли оксидов кальция и магния), приливают 10—15 см³ аммиачного буферного раствора, 5—7 капель раствора индикатора ПАН и оттитровывают избыточное количество раствора трилона Б раствором сернистой меди до перехода окраски раствора из желто-зеленой в сине-фиолетовую.

Допускается определять массовую долю суммы оксидов магния и кальция методом прямого комплексонометрического титрования с индикатором эриохромом черным Т. Для этого к аликвотной части раствора, нагретого до температуры 50—60 °С, приливают 10 см³ раствора аммиака, добавляют 0,2 г индикаторной смеси и титруют раствором трилона Б до перехода окраски раствора из малиновой в синюю.

Для определения суммы оксидов кальция и магния могут быть использованы аликвотные части растворов, полученных по ГОСТ 2642.3, разделы 4, 7, 9. Для этого раствор подкисляют 1 см³ соляной кислоты, при перемешивании приливают 20 см³ триэтанолamina, 25 см³ аммиака, 5 см³ гидроксиламина солянокислого, разбавляют водой до 150 см³, добавляют 0,1 г индикаторной смеси метилтимолового синего и титруют раствором трилона Б до исчезновения голубой окраски раствора.

4.4 Обработка результатов

4.4.1 Массовую долю оксида магния X_1 , %, вычисляют по формуле

$$X_1 = \left(\frac{V_3 - K V_4}{m} - \frac{X}{C_1 \cdot 100} \right) C \cdot 100, \quad (3)$$

где V_3 — объем раствора трилона Б, добавленного с избытком для связывания кальция и магния, см³;

K — отношение объемов растворов трилона Б и сернистой меди;

V_4 — объем раствора сернистой меди, израсходованного на титрование избытка раствора трилона Б, см³;

m — масса навески пробы, взятой для титрования, в аликвотной части, г;

X — массовая доля оксида кальция, % (определяют по ГОСТ 2642.7);

C_1 — массовая концентрация раствора трилона Б, г/см³ оксида кальция;

C — массовая концентрация раствора трилона Б, г/см³ оксида магния.

4.4.2 Нормы точности и нормативы контроля точности определений массовой доли оксида магния приведены в таблице 1.

Таблица 1

В процентах

Массовая доля оксида магния	Нормы точности и нормативы контроля точности			
	Δ	d_k	d_2	δ
От 0,1 до 0,2 включ.	0,04	0,05	0,04	0,03
Св. 0,2 » 0,5 »	0,06	0,08	0,06	0,04
» 0,5 » 1 »	0,08	0,10	0,08	0,05
» 1 » 2 »	0,09	0,12	0,10	0,06
» 2 » 5 »	0,14	0,20	0,15	0,10
» 5 » 10 »	0,20	0,25	0,20	0,15
» 10 » 20 »	0,3	0,4	0,3	0,2
» 20 » 50 »	0,5	0,6	0,5	0,3
» 50 » 99 »	0,6	0,7	0,6	0,4

5 Ускоренный метод прямого комплексометрического определения оксида магния в высокомагнезиальных и магнезиально-известковых огнеупорных материалах и изделиях (при массовой доле от 10 до 98 %)

5.1 Сущность метода

Метод основан на определении оксида магния комплексометрическим титрованием с эриохромом черным Т в качестве индикатора.

5.2 Реактивы и растворы

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1 и 1:3.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773, раствор массовой долей 10 %.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:4.

Калия гидроксид по ГОСТ 24363, раствор массовой долей 20 %, хранят в полиэтиленовом сосуде.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233.

Индикатор эриохром сине-черный Р.

Индикатор эриохром черный Т.

Индикаторная смесь: 0,1 г индикатора эриохрома сине-черного Р растирают в фарфоровой ступке с 30 г хлористого натрия.

Индикаторная смесь: 0,1 г индикатора эриохрома черного Т растирают в фарфоровой ступке с 10 г хлористого натрия.

Свинец азотнокислый по ГОСТ 4236.

Индикатор ксиленоловый оранжевый.

Индикаторная смесь: 0,1 г индикатора ксиленолового оранжевого растирают в фарфоровой ступке с 10 г хлористого натрия.

Аммиачный буферный раствор с рН 10: 54 г хлористого аммония растворяют в воде, добавляют 350 см³ раствора аммиака и доводят водой до 1000 см³.

Индикаторная бумага Конго.

Триэтаноламин, разбавленный 1:1.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, раствор с молярной концентрацией 0,05 и 0,0125 моль/дм³.

Магний сернокислый по ГОСТ 4523, х. ч. или оксид магния по ГОСТ 4526, х. ч.

Стандартный раствор оксида магния молярной концентрации 0,05 моль/дм³, готовят по 4.2.

Массовую концентрацию раствора трилона Б по оксиду магния устанавливают по стандартному раствору оксида магния.

Аликвотную часть стандартного раствора оксида магния помещают в коническую колбу вместимостью 300 см³, приливают 20 см³ буферного раствора и разбавляют водой до 100 см³. Добавляют 0,15—0,20 г индикаторной смеси эриохрома черного Т и титруют раствором трилона Б до перехода

малиновой окраски в синюю. Для улучшения контрастности изменения цвета добавляют 2—3 см³ раствора триэтанолamina (1:1).

Для определения массовой концентрации раствора трилона Б по оксиду магния проводят не менее трех титрований.

Массовую концентрацию раствора трилона Б C , г/см³ по оксиду магния, вычисляют по формуле

$$C = \frac{V C_2}{V_1}, \quad (4)$$

где V — объем аликвотной части стандартного раствора оксида магния, см³;

C_2 — массовая концентрация стандартного раствора, г/см³ оксида магния;

V_1 — объем раствора трилона Б, израсходованного на титрование, см³.

Массовую концентрацию раствора трилона Б по оксиду магния допускается устанавливать по азотнокислороду свинца.

В коническую колбу вместимостью 300 см³ помещают навеску массой 0,2—0,3 г свинца азотнокислого, добавляют 100 см³ воды, нагретой до температуры 50—60 °С, 10 см³ буферного раствора с рН 4,8—5,0, 0,2 г индикаторной смеси ксиленолового оранжевого и титруют раствором трилона Б до перехода окраски из малиновой в желтую. Проводят не менее трех титрований.

Массовую концентрацию раствора трилона Б C_1 , г/см³ оксида магния, вычисляют по формуле

$$C_1 = \frac{m 40,305}{V_2 331,21}, \quad (5)$$

где m — масса навески азотнокислого свинца, г;

40,305 — молекулярная масса оксида магния, г;

V_2 — объем раствора трилона Б, израсходованного на титрование, см³;

331,21 — молекулярная масса азотнокислого свинца, г.

5.3 Проведение анализа

Навеску материала массой 0,1 г, взятую в стакан вместимостью 100 см³, растворяют в 15 см³ раствора соляной кислоты (1:1), выпаривают до объема 1,5—2 см³ на электроплитке закрытого типа.

Добавляют в стакан 30 см³ горячей воды, 2—3 см³ раствора хлористого аммония, раствор кипятят и осторожно, по каплям, добавляют раствор аммиака, осаждают гидроксиды железа и алюминия. Полноту осаждения контролируют по бумаге Конго. Затем раствор снова кипятят и отфильтровывают осадок на фильтр «красная лента». Небольшим количеством горячей воды обмывают стакан 3—4 раза, осадок на фильтре промывают 5—6 раз.

Полученный фильтрат объемом около 100 см³ подогревают до кипения, добавляют 10 см³ раствора гидроксида калия, 0,2 г индикаторной смеси эриохрома сине-черного и титруют кальций раствором 0,0125 моль/дм³ трилона Б до перехода окраски из малиновой в голубую.

Оттитрованный раствор добавляют раствор соляной кислоты (1:1) до полного растворения гидроксида магния (изменение цвета бумаги Конго до синего). Добавляют 10 см³ аммиачного буферного раствора, 0,2 г индикаторной смеси эриохрома черного и титруют магний раствором 0,05 моль/дм³ трилона Б до перехода окраски из малиновой в синюю. Для усиления контрастности изменения цвета добавляют 2—3 см³ раствора триэтанолamina (1:1).

5.4 Обработка результатов

5.4.1 Массовую долю оксида магния X_2 , %, вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{V_2 C}{m} \cdot 100, \quad (6)$$

где V_2 — объем раствора трилона Б, израсходованного на титрование магния, см³;

C — массовая концентрация раствора трилона Б, г/см³ оксида магния;

m — масса навески, г.

5.4.2 Нормы точности и нормативы контроля точности определений массовой доли оксида магния приведены в таблице 1.

6 Комплексонометрический метод определения оксида магния в высокомагнезиальных и магнезиально-известковых огнеупорных материалах и изделиях (при массовой доле от 50 до 99 %)

6.1 Определение массовой доли оксида магния проводят по ГОСТ 24523.5.

6.2 Допускается применять аликвотную часть раствора, полученного по ГОСТ 2642.3, раздел 5.

6.3 Нормы точности и нормативы контроля точности определений массовой доли оксида магния приведены в таблице 1.

7 Атомно-абсорбционный метод определения оксида магния в огнеупорном сырье, кремнеземистых, алюмосиликатных и глиноземистых огнеупорных материалах и изделиях (при массовой доле от 0,1 до 10 %)

7.1 Сущность метода

Метод основан на разложении пробы смесью фтористоводородной и серной кислот и измерении атомной абсорбции магния в пламени воздух—ацетилен при длине волны 285,2 нм.

7.2 Аппаратура, реактивы и растворы

Атомно-абсорбционный спектрофотометр с источником излучения для магния.

Магния оксид по ГОСТ 4526.

Стандартный раствор оксида магния массовой концентрации оксида магния 0,001 г/см³: 1 г оксида магния, прокаленного при температуре (950±50) °С до постоянной массы, растворяют в 40 см³ соляной кислоты (1:1) при нагревании. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки, перемешивают (раствор А).

Стандартный раствор оксида магния массовой концентрации оксида магния 0,000025 г/см³: 5 см³ стандартного раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 200 см³, доливают водой до метки, перемешивают (раствор Б).

Серию градуировочных стандартных растворов оксида магния готовят следующим образом. В мерные колбы вместимостью 100 см³ помещают 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 6,0; 8,0; 10,0; 12,0; 14,0; 16,0 см³ стандартного раствора Б оксида магния, что соответствует 0,000025; 0,000050; 0,000075; 0,000100; 0,000150; 0,000200; 0,000250; 0,000300; 0,000350 и 0,000400 г оксида магния. К растворам добавляют 5 см³ лантана, доливают до метки водой, перемешивают.

7.3 Проведение анализа

7.3.1 Подготовку исходного раствора проводят по ГОСТ 2642.7, раздел 7.

7.3.2 Аликвотная часть фильтрата в зависимости от предполагаемой массовой доли оксида магния указана в таблице 2.

Таблица 2

Массовая доля оксида магния, %	Аликвотная часть раствора, см ³
От 0,1 до 0,8 включ.	10
Св. 0,8 * 1,5 *	5
* 1,5 * 10 *	2

Аликвотную часть фильтрата помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, добавляют 5 см³ раствора лантана, доливают до метки водой, перемешивают.

Измеряют абсорбцию магния при длине волны 285,2 нм в пламени воздух—ацетилен.

7.4 Обработка результатов

7.4.1 Обработку результатов проводят по ГОСТ 2642.7, раздел 7.

7.4.2 Нормы точности и нормативы контроля точности определений массовой доли оксида магния приведены в таблице 1.

УДК 666.76:543.06:006.354

МКС 81.080

И29

ОКСТУ 1509

Ключевые слова: огнеупоры, огнеупорное сырье, метод химического анализа, оксид магния, комплексонометрический метод, атомно-абсорбционный метод

Редактор *Р.С. Федорова*
Технический редактор *О.Н. Власова*
Корректор *М.С. Кабатова*
Компьютерная верстка *Е.Н. Мартыановой*

Изд. лиц. № 02354 от 14.07.2000. Подписано в печать 24.04.2003. Усл. печ. л. 1,40.
Уч.-изд. л. 0,90. Тираж 120 экз. С 10434. Зак. 378.

ИПК Издательство стандартов, 107076 Москва, Колодезный пер., 14.
<http://www.standards.ru> e-mail: info@standards.ru

Набрано в Издательстве на ПЭВМ
Филиал ИПК Издательство стандартов – тип. "Московский печатник", 105062 Москва, Лялин пер., 6.
Плр № 080102