
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
21216—
2014

СЫРЬЕ ГЛИНИСТОЕ
Методы испытаний

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2015

Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0—92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Закрытым акционерным обществом «НИИКерамзит» (ЗАО «НИИКерамзит») при участии Некоммерческой организации «Союз производителей керамзита и керамзитобетона» (НО «СПКиК»)

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 465 «Строительство»

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 25 мая 2014 г. № 45-2014)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004–97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004–97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 26 ноября 2014 г. № 1832-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 21216—2014 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2015 г.

5 ВЗАМЕН ГОСТ 21216.0—93, ГОСТ 21216.1—93, ГОСТ 21216.2—93, ГОСТ 21216.3—93, ГОСТ 21216.4—93, ГОСТ 21216.6—93, ГОСТ 21216.7—93, ГОСТ 21216.8—93, ГОСТ 21216.9—93, ГОСТ 21216.10—93, ГОСТ 21216.11—93, ГОСТ 21216.12—93

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок – в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования – на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартиформ, 2015

В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины и определения	2
4 Общие требования	3
5 Методы испытаний	4
5.1 Определение содержания крупнозернистых включений	4
5.2 Определение содержания тонкодисперсных фракций	5
5.3 Определение пластичности	8
5.4 Определение пластичности методом балансирного конуса	10
5.5 Определение огнеупорности	11
5.6 Определение остатка на сите с сеткой № 0063	12
5.7 Определение минерального состава	13
5.8 Определение кварца (свободного диоксида кремния SiO ₂ св.)	13
5.9 Определение массовой доли песчаной фракции	14
5.10 Определение закиси железа	15
5.11 Определение оксида железа (III)	16
5.12 Определение оксида алюминия	16
5.13 Определение оксидов натрия и калия	16
5.14 Определение оксида титана (IV)	16
5.15 Определение общей серы	16
5.16 Определение сульфатной серы	18
5.17 Определение сульфат-ионов в водной вытяжке	19
5.18 Определение кальция и магния в водной вытяжке	20
5.19 Определение хлор-ионов в водной вытяжке	22
5.20 Определение содержания органических веществ	23
5.21 Определение потери массы при прокаливании	25
5.22 Определение влажности	25
5.23 Определение формовочной влажности	26
5.24 Определение влажности, плотности и текучести глиняного шликера	28
5.25 Определение зернового состава камнеподобного глинистого сырья	29
5.26 Определение воздушной усадки	29
5.27 Определение спекаемости	31
5.28 Определение оптимальной температуры термоподготовки	32
5.29 Определение оптимальной температуры всучивания и температурного интервала всучивания пластичного глинистого сырья	34
5.30 Определение оптимальной температуры всучивания и температурного интервала всучивания камнеподобного глинистого сырья	35
5.31 Определение коэффициента всучивания	36
5.32 Определение чувствительности к сушке (метод А.Ф. Чижского)	37
5.33 Определение связующей способности	38
Приложение А (обязательное) Макроскопическое описание глинистого сырья	40

СЫРЬЕ ГЛИНИСТОЕ

Методы испытаний

Clay raw materials. Test methods

Дата введения — 2015—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на глинистое сырье и устанавливает требования к средствам и процедуре проведения испытаний в целях оценки качества глинистого сырья.

Методы, приведенные в настоящем стандарте, применяют при проведении лабораторных и опытно-промышленных испытаний для определения показателей физико-механических, химических и технологических свойств глинистого сырья, применяемого для производства керамзитовых гравия, щебня и песка, керамических кирпича, камня, плиток, огнеупоров и др.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

- ГОСТ 83–79 Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия
 ГОСТ 166–89 (ИСО 3599–76) Штангенциркули. Технические условия
 ГОСТ 342–77 Реактивы. Натрий дифосфат 10-водный. Технические условия
 ГОСТ 427–75 Линейки измерительные металлические. Технические условия
 ГОСТ 450–77 Кальций хлористый технический. Технические условия
 ГОСТ 1277–75 Реактивы. Серебро азотнокислое. Технические условия
 ГОСТ 1770–74 (ИСО 1042–83, ИСО 4788–80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия
 ГОСТ 2409–95 (ИСО 5017–88) Огнеупоры. Метод определения кажущейся плотности, открытой и общей пористости, водопоглощения
 ГОСТ 2642.4–97 Огнеупоры и огнеупорное сырье. Методы определения оксида алюминия
 ГОСТ 2642.5–97 Огнеупоры и огнеупорное сырье. Методы определения оксида железа (III)
 ГОСТ 2642.6–97 Огнеупоры и огнеупорное сырье. Методы определения оксида титана (IV)
 ГОСТ 2642.11–97 Огнеупоры и огнеупорное сырье. Метод определения оксидов калия и натрия
 ГОСТ 2874–82* Вода питьевая. Гигиенические требования и контроль за качеством
 ГОСТ 3044–84** Преобразователи термоэлектрические. Номинальные статические характеристики преобразования
 ГОСТ 3118–77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия
 ГОСТ 3306–88 Сетки с квадратными ячейками из стальной рифленой проволоки. Технические условия
 ГОСТ 3760–79 Реактивы. Аммиак водный. Технические условия
 ГОСТ 3773–72 Реактивы. Аммоний хлористый. Технические условия
 ГОСТ 4108–72 Реактивы. Барий хлорид 2-водный. Технические условия
 ГОСТ 4204–77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия
 ГОСТ 4208–72 Реактивы. Соль закиси железа и аммония двойная сернокислая (соль Мора). Технические условия
 ГОСТ 4220–75 Реактивы. Калий двуххромовокислый. Технические условия
 ГОСТ 4233–77 Реактивы. Натрий хлористый. Технические условия
 ГОСТ 4459–75 Реактивы. Калий хромовокислый. Технические условия
 ГОСТ 4461–77 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия

* В Российской Федерации действует ГОСТ Р 51232–98.

** В Российской Федерации действует ГОСТ Р 8.585–2001.

ГОСТ 21216—2014

- ГОСТ 5777–84 Калий марганцовокислый технический. Технические условия
ГОСТ 6139–2003 Песок для испытаний цемента. Технические условия
ГОСТ 6563–75 Изделия технические из благородных металлов и сплавов. Технические условия
ГОСТ 6613–86 Сетки проволочные тканые с квадратными ячейками. Технические условия
ГОСТ 6709–72 Вода дистиллированная. Технические условия
ГОСТ 6824–96 Глицерин дистиллированный. Технические условия
ГОСТ 8074–82 Микроскопы инструментальные. Типы, основные параметры и размеры. Технические требования
- ГОСТ 8269.0–97 Щебень и гравий из плотных горных пород и отходов промышленного производства для строительных работ. Методы физико-механических испытаний
ГОСТ 9070–75 Вискозиметры для определения условной вязкости лакокрасочных материалов. Технические условия
- ГОСТ 9147–80 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия
ГОСТ 9169–75 Сырье глинистое для керамической промышленности. Классификация
ГОСТ 9656–75 Реактивы. Кислота борная. Технические условия
ГОСТ 9758–2012 Заполнители пористые неорганические для строительных работ. Методы испытаний
- ГОСТ 10484–78 Реактивы. Кислота фтористоводородная. Технические условия
ГОСТ 10652–73 Реактивы. Соль динатриевая этилендиамин-N,N,N',N'- тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б). Технические условия
ГОСТ 10678–76 Кислота ортофосфорная термическая. Технические условия
ГОСТ 10929–76 Реактивы. Водорода пероксид. Технические условия
ГОСТ 13646–68 Термометры стеклянные ртутные для точных измерений. Технические условия
ГОСТ 14919–83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия
- ГОСТ 18300–87 Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия
ГОСТ 18481–81 Ареометры и цилиндры стеклянные. Общие технические условия
ГОСТ 19609.20–89 Каолин обогащенный. Метод определения усадки
ГОСТ 19710–83 Этиленгликоль. Технические условия
ГОСТ 19908–90 Тигли, чаши, стаканы, колбы, воронки, пробирки и наконечники из прозрачного кварцевого стекла. Общие технические условия
ГОСТ 21046–86 Нефтепродукты отработанные. Общие технические условия
ГОСТ 22524–77 Пикнометры стеклянные. Технические условия
ГОСТ 23932–90 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Общие технические условия
- ГОСТ 24104–2001* Весы лабораторные. Общие технические требования
ГОСТ 24363–80 Реактивы. Калия гидроокись. Технические условия
ГОСТ 24555–81** Система государственных испытаний продукции. Порядок аттестации испытательного оборудования. Основные положения
- ГОСТ 25336–82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 29227–91 Пипетки градуированные. Общие требования
ГОСТ 32026–2012 Сырье глинистое для производства керамзитовых гравия, щебня и песка. Технические условия

Примечание – При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

* В Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228–2008.

** В Российской Федерации действует ГОСТ Р 8.568–97.

3.1 сырье глинистое: Тонкодисперсные осадочные породы, состоящие в основном из глинистых минералов (монтмориллонита, гидрослюда, каолинита и др.), содержащие минеральные (кварцевые, полевошпатовые, карбонатные, железистые) и органические примеси.

3.2 сырье глинистое пластичное: Глинистые породы, образующие при затворении водой пластичную глинистую массу, способную под нагрузкой изменять форму (деформироваться) без образования трещин, разрывов и сохранять форму после снятия нагрузки.

3.3 сырье глинистое камнеподобное: Плотные и хрупкие глинистые породы влажностью 3 %–9 %, не размокающие или плохо размокающие в воде.

3.4 естественная влажность: Содержание воды в глинистом сырье в условиях его естественного залегания.

3.5 фактическая влажность: Содержание воды в пробе глинистого сырья, поступающего на испытание.

3.6 формовочная влажность: Содержание воды в пробе глинистого сырья, при котором глинистая масса обладает пластическими и формовочными свойствами.

3.7 число пластичности: Показатель, определяемый по разности значений влажности глинистой массы, соответствующей нижней границе текучести и границе раскатывания при переходе глины из пластичного состояния в хрупкое.

3.8 оптимальная температура термоподготовки: Температура, при которой гранулы (зерна) полуфабриката не разрушаются в печи термоподготовки или в печи обжига и обеспечивается получение пористого заполнителя с минимальной плотностью гранул (зерен).

3.9 вспучиваемость: Свойство некоторых глинистых пород увеличиваться в объеме при обжиге с образованием материала ячеистой структуры.

3.10 оптимальная температура вспучивания: Температура обжига, при которой получают пористый заполнитель с минимальной средней плотностью гранул (зерен) и без оплавления поверхности.

3.11 температурный интервал вспучивания: Разность между оптимальной температурой вспучивания и температурой, при которой получают пористый заполнитель плотностью гранул (зерен) $1,0 \text{ г/см}^3$.

3.12 коэффициент вспучивания: Отношение объема вспученной гранулы (зерна) к объему гранулы (зерна) полуфабриката, поступающей на обжиг.

3.13 спекаемость: Способность глинистого сырья образовывать при обжиге черепок без признаков пережога с водопоглощением не более 5 %.

3.14 огнеупорность: Температура, при которой образец стандартных размеров (пироскоп), размягчаясь при нагревании, касается вершиной подставки, на которую он установлен.

3.15 связующая способность: Свойство глинистого сырья сохранять пластичность при смешении с непластичными материалами.

3.16 шликер: Устойчивая водная суспензия глинистого сырья или керамической шихты.

3.17 суспензия: Взвесь, в которой мелкие частицы твердого вещества равномерно распределены в воде.

4 Общие требования

4.1 Отбор и подготовку проб глинистого сырья проводят по ГОСТ 32026.

4.2 Проба для определения физико-механических, технологических показателей и химического состава должна быть не менее 10 кг.

4.3 Пробу глинистого сырья массой 10 кг высушивают до постоянной массы при температуре $(105 \pm 5) \text{ }^\circ\text{C}$ в сушильном электрошкафу. Массу пробы считают постоянной, если результаты двух последовательных взвешиваний, проведенных с интервалом не менее 3 ч, отличаются не более чем на 0,1 % массы пробы. Для определения содержания крупнозернистых включений методом квартования отбирают навеску массой 2 кг.

Высушенную пробу массой 8 кг измельчают и просеивают без остатка через сито с сеткой № 1 по ГОСТ 6613. Для определения химического состава методом квартования отбирают навеску массой 500 г. Остаток пробы массой 7,5 кг используют для определения физико-механических и технологических показателей.

4.4 Пробы хранят в полиэтиленовых мешках или в пакетах из плотной бумаги, на которых должны быть указаны:

- наименование месторождения;
- дата отбора пробы;
- номер пробы.

4.5 За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов параллельных испытаний, число которых предусмотрено соответствующим методом.

Расхождение результатов параллельных испытаний не должно превышать допустимого значения, предусмотренного конкретным методом, но не должно быть более $\pm 5\%$ среднего значения результатов этих испытаний.

4.6 Вода, применяемая при испытаниях, должна соответствовать ГОСТ 2874, если в методе испытания не даны указания по использованию дистиллированной воды или других жидкостей.

4.7 При определении химического состава и приготовлении растворов применяют реактивы не ниже «чистый для анализа» (ч. д. а.) и дистиллированную воду по ГОСТ 6709.

4.8 Горячая вода или горячий раствор должны иметь температуру $60\text{ }^{\circ}\text{C} - 80\text{ }^{\circ}\text{C}$; теплая вода или теплый раствор температуру $40\text{ }^{\circ}\text{C} - 50\text{ }^{\circ}\text{C}$.

4.9 При указании степени разбавления кислот или щелочей, например, «разбавленная 1:1, 1:2» и т.д. первые цифры означают объемные доли кислоты или щелочи, вторые – объемные доли воды.

4.10 При использовании в качестве реактивов опасных (едких, токсичных) веществ следует соблюдать требования безопасности, изложенные в нормативных или технических документах на эти реактивы.

4.11 Средства измерений и испытательное оборудование, в том числе зарубежное, должны быть поверены, откалиброваны и аттестованы в соответствии с требованиями ГОСТ 24555 и других действующих нормативных документов системы государственных испытаний продукции.

4.12 Макроскопическое описание глинистого сырья, поступившего на испытания, проводят в соответствии с приложением А.

4.13 По результатам испытания проводят классификацию глинистого сырья в соответствии с ГОСТ 9169.

5 Методы испытаний

5.1 Определение содержания крупнозернистых включений

5.1.1 Сущность метода

Метод основан на определении содержания в глинистом сырье крупнозернистых включений размером более 0,5 мм после промывания пробы с последующим рассевом на ситах и оценке их вещественного состава.

5.1.2 Средства испытания

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру $(105 \pm 5)\text{ }^{\circ}\text{C}$.

Лампа инфракрасного излучения мощностью 500 Вт с внутренним зеркальным рефлектором.

Микроскоп по ГОСТ 8074.

Объектив градуированный.

Эксикатор по ГОСТ 23932.

Сита с сетками № 05; 1; 2 по ГОСТ 6613.

Сита с сетками № 3 и 5 по ГОСТ 3306.

Чашка выпарительная по ГОСТ 9147.

Емкость для замачивания глинистого сырья.

Линейка металлическая длиной 100 мм.

Лупа бинокулярная МБС-1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:10.

5.1.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

Для проведения двух параллельных испытаний отбирают навеску массой 2–4 кг.

5.1.4 Проведение испытания

Навеску глинистого сырья массой 1–2 кг помещают в емкость для замачивания и приливают воду в объеме, превышающем в 3–4 раза объем навески. Полученную суспензию перемешивают деревянной лопаткой и оставляют на 1 ч. Если навеска глины не распустилась за 1 ч, ее оставляют в воде не менее чем на 24 ч, после чего суспензию перемешивают деревянной лопаткой и выливают на сито с сеткой № 05.

Сито с остатком помещают под струю воды, предварительно отрегулировав ее так, чтобы не было разбрызгивания. Остаток промывают до тех пор, пока вода, прошедшая через сито, не станет прозрачной. Остаток на сите смывают водой в чистую, предварительно высушенную до постоянной массы и взвешенную выпарительную чашку, сушат при температуре $(105 \pm 5)\text{ }^{\circ}\text{C}$ до постоянной массы

в сушильном электрошкафу, охлаждают и взвешивают. В высушенном остатке определяют общее количество крупнозернистых включений и их вещественный состав.

Высушенный остаток просеивают через набор сит с сетками № 1; 2; 3; 5, остатки на каждом сите взвешивают. В каждом остатке визуально определяют наличие и виды включений, их вещественный состав и размер зерен.

Кварц, кальций, гипс определяют по твердости, блеску и спайности. Пирит, марказит, сидерит и гидроксиды железа определяют по цвету, металлическому блеску и бурому ореолу в природном состоянии или после травления кислотой; растительные остатки определяют по цвету и внешнему виду.

Карбонаты кальция определяют по выделению углекислого газа при обработке сухого остатка соляной кислотой.

Размер зерен более 5 мм измеряют металлической линейкой. При необходимости определяют вещественный состав зерен с помощью бинокулярной лупы, микроскопа или рентгеновского аппарата.

5.1.5 Обработка результатов

Массовую долю крупнозернистых включений на каждом сите X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2)}{m} \cdot 100, \quad (1)$$

где m_1 – масса чашки с сухим остатком, г;

m_2 – масса чашки, г;

m – масса исходной навески, г.

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать 2 % при содержании крупнозернистых включений более 10 % и 1 % – при содержании крупнозернистых включений менее 10 %.

Если расхождение результатов двух параллельных испытаний превышает указанные значения, испытания повторяют.

5.2 Определение содержания тонкодисперсных фракций

5.2.1 Сущность метода

Метод основан на определении содержания частиц глинистого сырья по крупности в зависимости от времени их оседания в жидкой среде и последующем взвешивании полученных фракций.

5.2.2 Средства испытания

Электрошкаф сушильный, обеспечивающий температуру $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$.

Устройство для отбора суспензии (см. рисунок 1). Допускается применять устройства других конструкций, если они обеспечивают расхождение результатов не более 3 %. Допускается вместо аспиратора использовать водоструйный насос, который соединяется с пипеткой с помощью каучуковой трубки.

Лампа инфракрасная мощностью 500 Вт.

Весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104.

Мешалка, состоящая из резинового диска диаметром 50 мм, толщиной 4–5 мм, надетого на конец стеклянной палочки длиной 600 мм, диаметром 8 мм. По окружности резинового диска расположены шесть отверстий диаметром 3 мм каждое.

Сито с сеткой № 0063 по ГОСТ 6613.

Чашка выпарительная по ГОСТ 9147.

Эксикатор по ГОСТ 23932.

Стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 23932.

Цилиндр мерный стеклянный вместимостью 1000 см³, диаметром (60 ± 2) мм.

Термометр с точностью до 0,5 °С.

Секундомер.

Натрий пиррофосфорнокислый (натрий дифосфат) по ГОСТ 342, раствор 40 г/л.

5.2.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

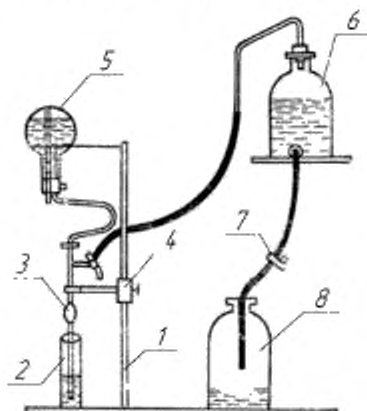
Для испытания от пробы отбирают навеску массой не менее 50 г, сушат до постоянной массы в сушильном электрошкафу при температуре $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$, охлаждают в эксикаторе и отбирают для проведения испытаний 10 г.

5.2.4 Проведение испытания

Навеску глинистого сырья массой 10 г (масса m) помещают в коническую колбу с обратным холодильником вместимостью 500 см³, приливают 150 см³ дистиллированной воды, 10 см³ раствора пирофосфорнокислого натрия, применяемого в качестве диспергатора, и кипятят в течение 1 ч, считая с момента закипания (кипение не должно быть бурным).

При испытании бентонитовых и карбонатосодержащих глин количество диспергатора увеличивают в два раза.

Суспензию охлаждают до комнатной температуры, переносят на сито с сеткой № 0063. Сито помещают в стеклянную воронку, а последнюю – в стеклянный цилиндр вместимостью 1000 см³.



1 – штатив; 2 – цилиндр; 3 – пипетка вместимостью 25 см³; 4 – упор; 5 – колба для промывания пипетки; 6 – аспиратор; 7 – зажим; 8 – колба для слива воды

Рисунок 1 – Устройство для отбора суспензии

Глинистое сырье на сите промывают струей воды, слегка растирая стеклянной палочкой до тех пор, пока вода, проходящая через сито, не станет прозрачной.

Остаток на сите смывают водой в чистую, предварительно высушенную выпарительную чашку, сушат при температуре (105±5) °С до постоянной массы в сушильном электрошкафу или под инфракрасной лампой и взвешивают (масса m_1).

В цилиндр с суспензией приливают дистиллированную воду до метки, перемешивают мешалкой с частотой 60 качаний в минуту в течение 1 мин, измеряют температуру суспензии и оставляют для отстаивания. Интервал времени, после которого отбирают первую и последующие пробы, приведен в таблице 1.

Таблица 1

Размер частиц, мм, не более	Глубина отбора пробы, см	Интервал времени при температуре, °С								
		10	12,5	15	17,5	20	22,5	25	27,5	30
0,01	10	24 мин 07 с	22 мин 30 с	21 мин 06 с	19 мин 18 с	18 мин 39 с	17 мин 33 с	16 мин 25 с	15 мин 39 с	14 мин 50 с
0,005	10	1 ч 36 мин 27 с	1 ч 30 мин 00 с	1 ч 24 мин 21 с	1 ч 19 мин 08 с	1 ч 14 мин 34 с	1 ч 10 мин 12 с	1 ч 06 мин 21 с	1 ч 02 мин 38 с	59 мин 19 с
0,001	7	28 ч 07 мин 53 с	26 ч 15 мин 05 с	24 ч 36 мин 25 с	23 ч 05 мин 25 с	21 ч 45 мин 09 с	20 ч 28 мин 59 с	19 ч 21 мин 12 с	18 ч 16 мин 05 с	17 ч 17 мин 59 с

Отбор суспензии проводят следующим образом: соединяют аспиратор 6 с пипеткой 3, с помощью упора 4 устанавливают глубину погружения пипетки в цилиндр 2 с суспензией, ослабляют зажим 7 для постоянного медленного слива воды из аспиратора.

Глубину отбора проб суспензии определяют в зависимости от размера частиц по таблице 1. Пипетку вводят в цилиндр с суспензией на установленную глубину, открывают кран аспиратора и засасывают в пипетку суспензию в количестве 25 см³. Кран аспиратора и зажим на сливной трубке закрывают. Продолжительность отбора суспензии в зависимости от размера частиц должна быть:

- при размере частиц менее 0,01 мм – 30 с;
- » » » » 0,005 мм – 25 с;
- » » » » 0,001 мм – 30 с.

Каждую отобранную пробу суспензии переносят в предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный стаканчик.

Пипетку после отбора каждой пробы промывают водой над стаканчиком. Оставшиеся капли жидкости в пипетке переносят в стаканчик с помощью резиновой груши. Избыток воды из стаканчика выпаривают на песочной бане или на электрической плитке со слабым нагревом, затем стаканчик с осадком высушивают в сушильном электрошкафу до постоянной массы и взвешивают.

5.2.5 Обработка результатов

Массовую долю частиц размером более 0,06 мм X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{m} \cdot 100, \quad (2)$$

где m_1 – масса фракций с размером частиц более 0,06 мм, г;

m – масса сухой навески, г.

Массовую долю отдельных фракций определяемой крупности с размером частиц менее 0,06 мм X_i , %, вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{(m_i - 0,006)V}{V_i m} \cdot 100, \quad (3)$$

где m_i – масса высушенной пробы суспензии, г;

0,006 – масса диспергатора, г;

V – объем суспензии в цилиндре, см³;

V_i – объем суспензии в пипетке, см³;

m – масса сухой навески, г.

Формулы для определения массовой доли отдельных фракций в исследуемой суспензии приведены в таблице 2.

Т а б л и ц а 2

Размер фракции, мм	Формула для определения массовой доли
Более 0,06	X по формуле (2)
От 0,06 до 0,01	$X_2 = 100 - (X + X_3)$
Менее 0,01	X_3 по формуле (3)
» 0,005	X_4 »
» 0,001	X_5 »

Формулы для определения массовой доли фракций с размером частиц менее 0,06 мм в зависимости от размера фракции приведены в таблице 3.

Т а б л и ц а 3

Размер фракции, мм	Формула для определения массовой доли
От 0,06 до 0,01	$X_2 = 100 - (X + A_3 + A_4 + X_5)$
От 0,01 до 0,005	$A_3 = X_3 - X_4$
От 0,005 до 0,001	$A_4 = X_4 - X_5$
Менее 0,001	X_5 по формуле (3)

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать 3 %.

Если расхождение результатов параллельных испытаний превышает указанное значение, испытание повторяют.

5.3 Определение пластичности

5.3.1 Сущность метода

Метод основан на определении разности значений влажности (числа пластичности) глинистой массы, соответствующих нижней границе текучести и границе раскатывания.

5.3.2 Средства испытания

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру $(105 \pm 5) ^\circ\text{C}$.

Лампа инфракрасного излучения мощностью 500 Вт с внутренним зеркальным рефлектором.

Лампа настольная электрическая мощностью не менее 100 Вт.

Эксикатор по ГОСТ 23932.

Сито с сеткой № 05 по ГОСТ 6613.

Чашка выпарительная фарфоровая диаметром 97 мм по ГОСТ 9147 или латунная массой 58-60 г.

Ступка и пестик по ГОСТ 9147.

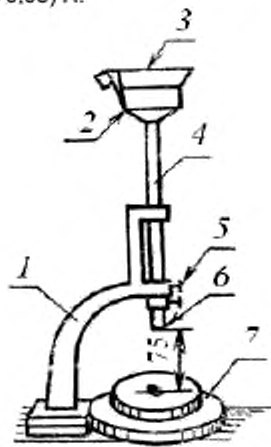
Тигли по ГОСТ 9147.

Стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 23932.

Шпатель с наконечником (форма шпателя любая). Наконечник представляет собой усеченный клин, вырезанный из никелированной или нержавеющей стали толщиной 1–1,5 мм, высотой 17–20 мм, шириной в вершине клина 1 мм, шириной 2,5–3,0 мм на расстоянии 10 мм от вершины клина.

Пластина стеклянная размерами 250x400 мм.

Прибор конструкции Васильева (см. рисунок 2) с опорной плитой 7 толщиной 8–10 мм, изготовленной из нержавеющей стали. На деревянный диск 2 прибора устанавливают выпарительную чашку 3. Дно чашки должно быть сферической формы. Сила тяжести падающей части прибора вместе с чашкой должна быть $(4,00 \pm 0,05) \text{ Н}$.



1 – станина; 2 – деревянный диск; 3 – выпарительная фарфоровая или латунная чашка; 4 – цилиндрический стержень; 5 – винт; 6 – цилиндрический упор; 7 – опорная плита

Рисунок 2 – Прибор конструкции Васильева

5.3.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

Пробу массой 100–150 г измельчают вручную или механическим способом до полного прохождения через сито с сеткой № 05 и отбирают навеску массой 50 г.

5.3.4 Проведение испытания

5.3.4.1 Определение нижней границы текучести

Навеску глинистого сырья массой 50 г помещают в выпарительную чашку. При непрерывном помешивании добавляют воду до образования густой однородной пластичной массы. Массу равномерно распределяют по дну чашки слоем толщиной 10 мм и разрезают наконечником шпателя на две равные части так, чтобы зазор между ними был шириной по дну чашки 1 мм, в верхней части 2,5–3 мм. Чашку устанавливают на деревянный диск 2 и закрепляют резиновым держателем. Цилиндрический стержень 4 с упором 6 закрепляют винтом так, чтобы упор был на расстоянии 75 мм от опорной

плиты прибора. Крепление освобождают, стержень с чашкой свободно опускается и ударяется об опорную плиту. Массу в чашке встряхивают три раза, при этом зазор между двумя ее частями уменьшается. После каждого встряхивания визуально определяют наличие (или отсутствие) зазора, просвечивая настольной лампой. Если после третьего падения стержня с чашкой разрезанный слой массы не соединился, в глиняную массу приливают малыми порциями (не более $0,5\text{--}1,0\text{ см}^3$) дополнительное количество воды, перемешивают, разравнивают и испытание повторяют.

Если соединение частей глиняной массы при повторном испытании происходит после первого или второго падения стержня, в массу добавляют сухое глинистое сырье ($1,0\text{--}1,5\text{ г}$), перемешивают и испытание повторяют. Испытание считают законченным, если после третьего падения стержня с чашкой обе части массы в чашке солются на расстоянии $10\text{--}15\text{ мм}$ по длине зазора. Продолжительность испытания не должна превышать 2 ч.

После окончания испытания отбирают навеску массой 25 г, помещают в предварительно высушенную до постоянной массы и взвешенную открытую (без крышки) бюксу и высушивают в сушильном шкафу при температуре $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$ или лампой инфракрасного излучения мощностью 500 Вт с внутренним зеркальным рефлектором. Затем бюксу вынимают, закрывают крышкой, охлаждают в эксикаторе, взвешивают и определяют влажность по формуле (4). Полученное значение влажности в процентах является нижней границей текучести.

5.3.4.2 Определение границы раскатывания

Оставшуюся после определения нижней границы текучести глиняную массу раскатывают ладонью на стеклянной пластине до образования жгута диаметром $\approx 3\text{ мм}$. Если при этом диаметре жгут сохраняет цельность и пластичность, его собирают в комок, добавляют небольшими порциями глину, тщательно перемешивают, проминают и вновь раскатывают до указанного диаметра. Высокопластичные глиняные массы предварительно раскатывают на гипсовой пластине до потери вязкопластичных свойств.

Раскатывание продолжают до тех пор, пока жгут не начнет делиться поперечными трещинами на кусочки длиной $3\text{--}10\text{ мм}$. От кусочков отбирают навеску массой не менее 10 г, помещают в предварительно высушенную до постоянной массы и взвешенную бюксу и определяют влажность по формуле (4).

Полученная влажность определяет границу раскатывания.

5.3.5 Обработка результатов

Влажность $W_{(1,2)}$, %, вычисляют по формуле

$$W_{(1,2)} = \frac{(m_1 - m_2)}{m_2 - m_0} \cdot 100, \quad (4)$$

где m_1 – масса бюксы с навеской до высушивания, г;
 m_2 – масса бюксы с навеской после высушивания, г;
 m_0 – масса бюксы, г.

Число пластичности Π , %, вычисляют по формуле

$$\Pi = W_1 - W_2, \quad (5)$$

где W_1 – влажность, соответствующая нижней границе текучести, %;
 W_2 – влажность, соответствующая границе раскатывания, %.

Расчет выполняют с точностью до 0,1%.

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать допускаемых значений, указанных в таблице 4.

Т а б л и ц а 4

Число пластичности	Допускаемое расхождение, %
До 15	2
Св. 15 » 25	3
» 25	4

Если расхождение результатов параллельных испытаний превышает указанные значения, испытание повторяют.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных испытаний.

5.4 Определение пластичности методом балансирующего конуса

5.4.1 Сущность метода

Метод основан на определении с помощью балансирующего конуса разности значений влажности глиняной массы, соответствующих нижней границе текучести и границе раскатывания.

5.4.2 Средства испытания

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Форма металлическая цилиндрическая диаметром 4 см, высотой не менее 2 см.

Сито с сеткой № 05 по ГОСТ 6613.

Подставка для формы.

Шпатель.

Стакан (бюкса) для взвешивания по ГОСТ 25336.

Чашка выпарительная по ГОСТ 9147.

Цилиндр мерный вместимостью 100 см^3 по ГОСТ 1770.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Конус балансирующий (см. рисунок 3) с углом при вершине 30° , высотой 25 мм. Поверхность конуса должна быть отшлифована и зеркально отполирована на расстоянии 10 мм от вершины. На конус нанесена круговая метка на расстоянии 10 мм от вершины. Для погружения строго вертикально конус имеет коромысло с балансируемыми шариками. Общая масса конуса с балансируемыми шариками $(76 \pm 0,2)\text{ г}$.

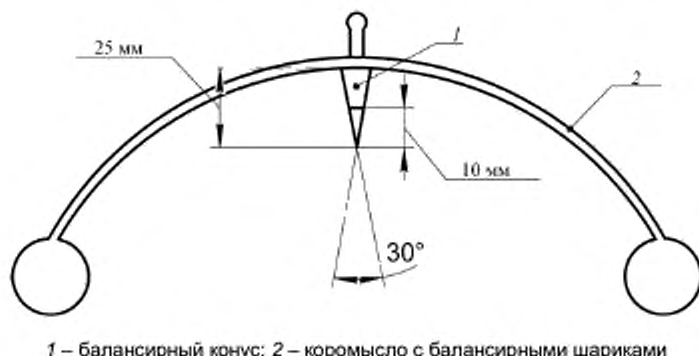


Рисунок 3 – Балансирующий конус

5.4.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

Пробу массой 100–150 г измельчают вручную или механическим способом до полного прохождения через сито с сеткой № 05.

5.4.4 Проведение испытания

5.4.4.1 Определение верхнего предела пластичности (влажности на нижней границе текучести)

Верхний предел пластичности определяют с помощью балансирующего конуса.

Из пробы, подготовленной по 5.4.3, готовят пластичную глиняную массу влажностью выше формовочной влажности.

Полученной глиняной массой заполняют цилиндрическую форму. Поверхность массы заглаживают шпателем вровень с краями. Форму с глиняной массой устанавливают на подставку. Балансирующий конус, предварительно смазанный вазелином или машинным маслом, подносят к поверхности глиняной массы. Под действием собственного веса конус погружается в глиняную массу.

Консистенция глиняной массы должна быть такой, чтобы балансирующий конус погрузился до нанесенной на нем круговой метки.

Если конус погрузился на глубину менее 10 мм, что видно по метке, к глиняной массе добавляют немного воды, тщательно перемешивают и испытание повторяют.

При достижении глиняной массой консистенции, соответствующей нижней границе текучести, определяют ее влажность W_1 по формуле (4).

За верхний предел пластичности глиняной массы принимают влажность, при которой балансирующий конус погружается в глиняную массу на глубину 10 мм.

5.4.4.2 Определение нижнего предела пластичности (влажности на границе раскатывания)

К глиняной массе, оставшейся после определения верхнего предела пластичности (влажности на границе раскатывания), постепенно добавляют сухой порошок глины до получения формовочной влажности, при которой глиняная масса не прилипает к рукам и металлу.

Глиняную массу переносят на плоское стекло или глянцевый лист бумаги и вручную раскатывают в жгут диаметром ≈ 3 мм.

Если при этом диаметре жгут сохраняет пластичность, его собирают в комок и вновь раскатывают. При раскатывании жгут должен растягиваться в длину, а давление руки должно равномерно распределяться на весь жгут.

Раскатывание проводят до тех пор, пока жгут не начнет делиться поперечными трещинами на отдельные части длиной 3–10 мм. Образовавшиеся части собирают в бокс и определяют влажность глины W_2 по формуле (4), соответствующую нижнему пределу пластичности.

Число пластичности L вычисляют по формуле (5).

5.5 Определение огнеупорности

5.5.1 Сущность метода

Метод основан на определении температуры падения пироскопов, изготовленных из испытуемого глинистого сырья, при их нагревании.

5.5.2 Средства испытания

Электропечь муфельная, обеспечивающая температуру нагрева до 1600 °С.

Преобразователь термoeлектрический по ГОСТ 3044.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру (105 ± 5) °С.

Подставка огнеупорная с гнездами для установки пироскопов глубиной 3 мм, изготовленная пластическим способом из шамотной массы, содержащей 50 % огнеупорной глины и 50 % шамота. Длина подставки 200 мм, ширина 140 мм, (см. рисунок 4).

Форма металлическая или пластмассовая для формирования пироскопов, представляющая собой треугольную усеченную пирамиду высотой 60 мм, со стороны нижнего основания 15 мм, верхнего – 5 мм.

Шаблон для проверки угла наклона ребра пироскопа к горизонтальной плоскости.

Ступка и пестик по ГОСТ 9147.

Пресс лабораторный для формирования пироскопов.

Сито с сеткой № 02 по ГОСТ 6613.

Ткань хлопчатобумажная или пленка полиэтиленовая.

Плита металлическая размерами 300x250 мм.

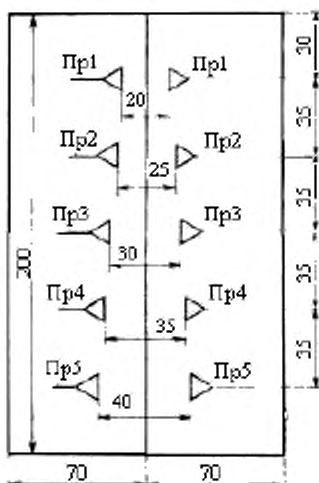


Рисунок 4 – Огнеупорная подставка с пироскопами

5.5.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

От подготовленной пробы отбирают навеску массой 0,3 кг, из которой по 5.23 готовят глиняную массу формовочной влажности.

Глиняную массу проминают до полной однородности для устранения пузырьков воздуха, закрывают влажной тканью или полиэтиленовой пленкой и оставляют вылеживаться в течение 24 ч.

5.5.4 Проведение испытания

Из приготовленной глиняной массы с помощью лабораторного пресса и формы формируют пироскопы, излишки массы удаляют. Подставку с пироскопами подсушивают на воздухе в течение 24 ч и досушивают в сушильном электрошкафу при температуре $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$ до постоянной массы.

Десять пироскопов, изготовленных из пяти разных проб глинистого сырья, устанавливают в гнезда свежесформованной подставки (см. рисунок 4).

Пироскопы из каждой пробы устанавливают попарно в соответствии с рисунком 4 так, чтобы их короткие ребра отклонялись от вертикали не более чем на 8° – 10° в направлении края подставки. Наклон пироскопов проверяют шаблоном.

Подставку с пироскопами подсушивают до воздушно-сухого состояния и помещают в электропечь. Над центром подставки с пироскопами устанавливают термический преобразователь.

Скорость подъема температуры в печи до 900°C не регламентируется, скорость подъема температуры от 900°C должна быть 3°C – 5°C в минуту.

Определяют температуру, при которой вершина пироскопа коснется подставки. Наблюдение за падением пироскопа проводят визуально.

5.5.5 Обработка результатов

За огнеупорность принимают температуру, при которой пироскоп, размягчаясь при нагревании, вершиной коснется подставки, на которой он установлен.

Если падение одного из двух параллельных пироскопов происходит при более низкой температуре, огнеупорность определяют как среднееарифметическое значение двух температур.

Испытание повторяют, если разность температур падений двух параллельных пироскопов превышает 20°C или наблюдается вспучивание одного из пироскопов.

5.6 Определение остатка на сите с сеткой № 0063**5.6.1 Сущность метода**

Метод основан на промывании глины через сито с сеткой № 0063 с последующим высушиванием полученного остатка до постоянной массы.

5.6.2 Средства испытания

Весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$.

Стаканчики (бюксы) по ГОСТ 23932 или чашки выпарительные по ГОСТ 9147.

Сито с сеткой № 0063 по ГОСТ 6613.

Емкость для замачивания глинистого сырья.

5.6.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.6.4 Проведение испытания

От высушенной пробы глинистого сырья отбирают навеску массой не менее 100 г, помещают в емкость для замачивания, заливают водой объемом, превышающим в 3–4 раза объем навески, и оставляют на 1 ч до полного распухания глинистого сырья.

Глинистую суспензию перемешивают лопаточкой, выливают на сито с сеткой № 0063 и промывают остаток на сите под сильной струей воды без разбрызгивания до тех пор, пока вода, прошедшая через сито, не станет прозрачной.

Остаток на сите смывают водой в чистый предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный стаканчик (бюксу) или выпарительную чашку и сушат при температуре $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$ до постоянной массы в сушильном электрошкафу. Высушенный остаток охлаждают и взвешивают.

5.6.5 Обработка результатов

Остаток на сите с сеткой № 0063 X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2)}{m} \cdot 100, \quad (6)$$

где m_1 – масса бюксы с сухим остатком, г;
 m_2 – масса бюксы, г;

m – масса навески до высушивания, г.

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать 2 %.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных испытаний.

5.7 Определение минерального состава

5.7.1 Сущность метода

Метод основан на комплексном определении качественного минерального состава глинистого сырья путем рентгеновского, термографического и микроскопического анализов.

5.7.2 Средства испытания

Дериватограф системы Н. Паулик, Ф. Паулик, Л. Эрдеи.

Дифрактометр рентгеновский.

Весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104.

Электропечь муфельная, обеспечивающая температуру 600 °С–650 °С.

Лупа бинокулярная МБС-1.

Микроскоп по ГОСТ 8074.

Ступка агатовая или яшмовая вместимостью 25–30 см³ с пестиком.

Сита с сетками № 008 и 025 по ГОСТ 6613.

Пипетка для отбора жидкостей по ГОСТ 29227.

Стекло предметное размерами 25х25 мм.

Глицерин дистиллированный по ГОСТ 6824 или этиленгликоль по ГОСТ 19710.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:20.

5.7.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

Для рентгеновского анализа пробу массой 100 г измельчают до полного прохождения через сито с сеткой № 008.

Для термографического и микроскопического анализов пробу массой 100 г измельчают до полного прохождения через сито с сеткой № 025.

5.7.4 Проведение испытания

Для проведения рентгеновского анализа от измельченной пробы массой 100 г отбирают навеску массой 0,5 г и помещают в агатовую или яшмовую ступку. Пробу слегка растирают до исчезновения комков, приливают 5 см³ воды, перемешивают пестиком, приливают 15 см³ воды, перемешивают до получения суспензии и дают отстояться в течение 5–10 с. В суспензию на глубину 2–3 мм вводят пипетку, отбирают 1–2 см³, переносят на два предметных стекла и высушивают на воздухе.

Первый препарат укрепляют в держателе дифрактометра и проводят дифрактометрическую съемку в интервале углов 2°–40° со скоростью 1°С/мин по инструкции к прибору. Затем тот же препарат насыщают глицерином или этиленгликолем и вновь проводят съемку в интервале углов 2°–28°.

Второй препарат обжигают в электропечи при температуре 550 °С–600 °С в течение 30 мин, охлаждают и проводят съемку в интервале углов 2°–28°.

Кроме съемки ориентированных препаратов проводят съемку нефракционированной пробы глины в интервале углов 2°–65°.

Рентгенографическую съемку глинистого сырья проводят на установке типа ДРОН-2, ДРОН-3 и др.

Термографический анализ глинистого сырья проводят на дериватографе системы Н. Паулик, Ф. Паулик, Л. Эрдеи. Скорость подъема температуры ≈ 10 °С/мин.

Микроскопические исследования глинистого сырья проводят на микроскопе МИМ с увеличением в отраженном свете. Размер включений определяют с помощью окуляра микрометра.

5.8 Определение кварца (свободного диоксида кремния SiO₂ св.)

5.8.1 Сущность метода

Метод основан на выделении нерастворимого диоксида кремния с использованием горячей ортофосфорной кислоты и последующем прокаливании его до постоянной массы.

5.8.2 Средства испытания

Весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру (105 ± 5) °С.

Электропечь муфельная, обеспечивающая температуру 900 °С–1000 °С.

Тигель платиновый по ГОСТ 6563 или кварцевый по ГОСТ 19908.

Термостат с регулятором или сушильный электрошкаф с ртутно-контактным термометром, обеспечивающий температуру 250 °С–260 °С.

Стакан вместимостью 800–1000 см³.

Баня водяная или песчаная.

Эксикатор по ГОСТ 23932.

Сито с сеткой № 0063 по ГОСТ 6613.

Фильтр «синяя лента».

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 10678, обезвоженная до прекращения выделения пузырьков.

Кислота серная по ГОСТ 4204.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:9.

5.8.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.8.4 Проведение испытания

Пробу, подготовленную по 5.8.3, высушивают до постоянной массы при температуре (105 ± 5) °С и измельчают вручную в агатовой или яшмовой ступке или механическим способом до размера частиц, проходящих через сито с сеткой № 0063. От высушенной пробы отбирают навеску массой 0,1–0,2 г (масса *m*).

Навеску помещают в платиновый или кварцевый тигель, приливают при помешивании платиновым шпателем или кварцевой палочкой 15 см³ обезвоженной ортофосфорной кислоты.

Шпатель или палочку оставляют в тигле, пока навеску обрабатывают ортофосфорной кислотой.

Тигель с содержимым помещают в термостат или электропечь, быстро нагревают до 250 °С и выдерживают в течение 15 мин при этой температуре, периодически помешивая.

После термического воздействия и охлаждения содержимое тигля переливают в стакан, в который предварительно наливают 450 см³ нагретой до кипения воды и фильтруют в горячем виде через фильтр «синяя лента». Осадок на фильтре промывают 100 см³ разбавленной соляной кислоты и 5–10 раз горячей водой до нейтральной реакции фильтрата по индикаторной бумаге.

Фильтр с осадком переносят в платиновый тигель, подсушивают и прокаливают в муфельной электропечи при температуре 950 °С–1000 °С в течение 30 мин. Прокаливание повторяют по 10 мин до достижения постоянной массы (масса *m*₁). Затем тигель с остатком охлаждают в эксикаторе над хлористым кальцием и взвешивают.

К остатку в тигле после прокаливания приливают несколько капель серной кислоты, 10 см³ фтористоводородной кислоты и выпаривают на песчаной бане до полного удаления паров серной кислоты.

Тигель с остатком вновь помещают в электропечь, прокаливают при температуре 950 °С–1000 °С в течение 15 мин, охлаждают в эксикаторе и взвешивают. Прокаливание повторяют по 10 мин до достижения постоянной массы (*m*₂).

5.8.5 Обработка результатов

Массовую долю кварца (свободного диоксида кремния SiO₂ св.) *X*, %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2)}{m} \cdot 100, \quad (7)$$

где *m*₁ – масса тигля с остатком после прокаливания до обработки фтористоводородной кислотой, г;

*m*₂ – масса тигля с остатком после обработки фтористоводородной кислотой и прокаливания, г;

m – масса навески, г.

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать 0,3 % при массовой доле свободного диоксида кремния до 20 % и 0,5 % – при массовой доле свободного диоксида кремния свыше 20 %.

Если расхождение результатов двух параллельных испытаний превышает указанное значение, испытание повторяют.

5.9 Определение массовой доли песчаной фракции

5.9.1 Сущность метода

Метод основан на диспергировании глинистого сырья в присутствии пептизаторов и отделении неглинистых частиц путем отмывки глины водой.

5.9.2 Средства испытания

Установка смесительная «Воронеж СЖН-2».

Весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$.

Лампа инфракрасного излучения мощностью 500 Вт с внутренним зеркальным рефлектором.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Электроплитка бытовая по ГОСТ 14919.

Чашка выпарительная по ГОСТ 9147.

Цилиндр мерный вместимостью 500 см^3 по ГОСТ 1770.

Сита с сетками № 025 и 0071 по ГОСТ 6613.

Пробка резиновая.

Кальций хлористый технический по ГОСТ 450, прокаленный при температуре 700°C .

Натрий пиррофосфорнокислый (натрий дифосфат) по ГОСТ 342, 5 %-ный раствор. Допускается использовать 5 %-ный раствор триполифосфата натрия.

5.9.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.9.4 Проведение испытания

В стакан смесительной установки наливают 400 см^3 воды, нагретой до кипения, добавляют 10 мл 5 %-ного раствора пиррофосфорнокислого натрия, добавляют при помешивании стеклянной палочкой 10 г глинистого сырья, измельченной до размера частиц не более 0,25 мм.

Стакан закрепляют в смесительной установке и перемешивают в течение 20–30 мин (при скорости 800, 1000 или 1200 об/мин в зависимости от вида и пластичности глинистого сырья: умеренно-пластичного, среднеластичного, высокопластичного). По окончании перемешивания суспензию выливают на сито с сеткой № 0071 и промывают струей воды в течение 3–5 мин.

Остаток с сита переносят в предварительно высушенную до постоянной массы и взвешенную выпарительную чашку. В чашке остаток растирают резиновой пробкой и, декантируя воду, промывают до исчезновения мути. Остаток высушивают в сушильном электрошкафу или под инфракрасной лампой при температуре $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$ до постоянной массы, охлаждают и взвешивают.

5.9.5 Обработка результатов

Массовую долю песчаной фракции $\Pi_{\text{Фр}}$, %, вычисляют по формуле

$$\Pi_{\text{Фр}} = \frac{(m_1 - m_2)}{m} \cdot 100, \quad (8)$$

где m_1 – масса выпарительной чашки с сухим остатком, г;

m_2 – масса выпарительной чашки, г;

m – масса навески глины до высушивания, г

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать 0,5 %.

Если расхождение результатов двух параллельных испытаний превышает указанное значение, испытание повторяют на одной навеске глины.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение двух наиболее близких результатов в пределах допускаемого расхождения.

5.10 Определение закиси железа

5.10.1 Сущность метода

Метод основан на ускоренном разложении пробы глинистого сырья смесью фтористоводородной и серной кислот при нагревании без доступа воздуха и последующем титровании закисного железа марганцовокислым калием.

5.10.2 Средства испытания

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Колба стеклянная вместимостью 250 см^3 .

Сита с сетками № 015 и 025 по ГОСТ 6613.

Кислота серная по ГОСТ 4204, разбавленная 1:1.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484, 40 %-ный раствор.

Кислота борная по ГОСТ 9656, насыщенный раствор.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 5777, 0,1 N раствор.

Тигель платиновый по ГОСТ 6563 № 100-10 с эбонитовой крышкой.

Электроплитка бытовая по ГОСТ 14919.

5.10.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.10.4 Проведение испытания

Из пробы, подготовленной по 5.10.3, отбирают навеску массой 25 г, измельчают в фарфоровой ступке до полного прохождения через сито с сеткой № 025. Для предотвращения окисления двухвалентного железа в трехвалентное пробу для испытания не следует измельчать до размера менее 0,15 мм и длительно хранить в измельченном состоянии. Нагревание следует вести не более 7 мин.

От измельченной навески глинистого сырья отбирают 0,2 г, помещают в тигель, заливают 3 см³ серной и 2 см³ фтористоводородной кислоты, закрывают эбонитовой крышкой и осторожно круговым движением перемешивают содержимое тигля. Тигель ставят на средний огонь электроплитки и кипятят в течение 5 мин. Содержимое тигля переносят в колбу, в которую предварительно было налито 30 см³ насыщенного раствора борной кислоты. Тигель и крышку тщательно обмывают водой, добавляя промывочную воду к раствору в колбе, который титруют 0,1 Н раствором марганцовокислого калия до появления слабозеленой окраски.

Одновременно с испытанием глинистого сырья проводят «холостой опыт» как описано выше с использованием химических реактивов без добавления глинистого сырья. Количество марганцовокислого калия, израсходованное на титрование при «холостом опыте», вычитают от количества марганцовокислого калия, израсходованного на титрование испытуемой навески.

5.10.5 Обработка результатов

Содержание закиси железа X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V - V_0) \cdot T}{m} \cdot 100, \quad (9)$$

где V – количество 0,1 Н раствора марганцовокислого калия, израсходованного на титрование раствора с навеской, см³;

V_0 – количество 0,1 Н раствора марганцовокислого калия, израсходованного на титрование при проведении «холостого опыта», см³;

T – титр раствора марганцовокислого калия, выраженный в граммах закиси железа (для 0,1 Н раствора равен 0,007186);

m – масса навески, г.

Для определения содержания оксида железа по разности между общим количеством железа и закисью железа последнее необходимо пересчитать на Fe₂O₃ с учетом коэффициента перевода FeO в Fe₂O₃, численно равного 1,1114 и представляющего собой отношение

$$\frac{2\text{мол.вещFO}}{\text{мол.вещFe}_2\text{O}_3}$$

5.11 Определение оксида железа (III)

Оксид железа (III) Fe₂O₃ определяют по ГОСТ 2642.5.

5.12 Определение оксида алюминия

Оксид алюминия Al₂O₃ определяют по ГОСТ 2642.4.

5.13 Определение оксидов натрия и калия

Оксиды натрия Na₂O и калия K₂O определяют по ГОСТ 2642.11.

5.14 Определение оксида титана (IV)

Оксид титана (IV) TiO₂ определяют по ГОСТ 2642.6.

5.15 Определение общей серы**5.15.1 Сущность метода**

Метод основан на химическом взаимодействии смеси азотной и соляной кислот (царская водка) с глинистым сырьем с последующим осаждением серы в виде сульфата бария и определении массы

вой доли сульфата бария после прокаливания при температуре 850 °С–900 °С в пересчете на трехокись серы.

5.15.2 Средства испытания

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Электродпечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру 1000 °С–1100 °С.

Тигель по ГОСТ 9147.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Кальций хлористый плавленный, прокаленный при 700 °С–800 °С.

Баня водяная.

Чашка выпарительная по ГОСТ 9147.

Стекло часовое.

Колба Эрленмейера.

Фильтр обеззоленный «синяя лента».

Фильтр обеззоленный «белая лента».

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1.

Барий хлористый по ГОСТ 4108, 10 %-ный раствор.

Метиловый оранжевый (индикатор).

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, 1 %-ный раствор.

5.15.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.15.4 Проведение испытания

Навеску глинистого сырья массой 1 г помещают в выпарительную чашку, приливают 10 см³ азотной и 30 см³ соляной кислоты и выпаривают на водяной бане до полного удаления воды.

Остаток в чашке смачивают соляной кислотой и выпаривают до полного удаления запаха соляной кислоты и окислов азота. Затем приливают 10 см³ соляной кислоты и нагревают на водяной бане в течение 10 мин. Приливают 70–80 см³ горячей воды и фильтруют через фильтр «белая лента». Фильтр с осадком промывают 7–8 раз горячей водой.

К фильтрату добавляют 2–3 капли метилового оранжевого и нейтрализуют раствором аммиака, затем приливают соляную кислоту из расчета 0,5 см³ на каждые 100 см³ фильтрата, нагревают до кипения, прибавляют 10 см³ кипящего 10 %-ного раствора хлористого бария, кипятят в течение 5 мин и оставляют на 10–12 ч.

Осадок серноокислого бария отфильтровывают через фильтр «синяя лента» и промывают горячей водой до удаления ионов хлора (реакция с азотнокислым серебром).

Фильтр с осадком переносят во взвешенный тигель, озолотят и прокаливают при температуре 850 °С–900 °С в течение 40 мин, охлаждают в эксикаторе и взвешивают. Прокаливание повторяют по 10 мин до постоянной массы.

Одновременно с испытанием глинистого сырья проводят «холостой опыт» как описано выше с использованием химических реактивов без добавления глинистого сырья и определяют массу осадка сульфата бария.

5.15.5 Обработка результатов

Массовую долю общей серы X , %, в пересчете на трехокись серы вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 0,343}{m} \cdot 100, \quad (10)$$

где m_1 – масса осадка сульфата бария, г;

m_2 – масса осадка сульфата бария в «холостом опыте», г;

0,343 – коэффициент пересчета сульфата бария на трехокись серы;

m – масса навески глины, г.

Допускаемое расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать 0,15 %. Если расхождение результатов двух параллельных испытаний превышает приведенное значение, испытание повторяют на новых навесках.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух последних испытаний.

5.16 Определение сульфатной серы

5.16.1 Сущность метода

Метод основан на воздействии разбавленной соляной кислотой на глинистое сырье с последующим осаждением серы в виде сульфата бария и определении массовой доли сульфата бария после прокаливания при температуре 850 °С–900 °С в пересчете на трехокись серы.

5.16.2 Средства испытания

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

1000 Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру нагрева °С–1100 °С.

Тигель по ГОСТ 9147.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Баня водяная.

Стекло часовое.

Колба Эрленмейера.

Фильтр обеззоленный «синяя лента».

Фильтр обеззоленный «белая лента».

Кальций хлористый плавленный, прокаленный при температуре 700 °С– 800 °С.

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1.

Барий хлорид по ГОСТ 4108, 10 %-ный раствор.

Метиловый оранжевый (индикатор).

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, 1 %-ный раствор.

Водорода пероксид (пергидроль) по ГОСТ 10929, разбавленный 1:1.

5.16.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.16.4 Проведение испытания

Навеску глины массой 1–2 г помещают в колбу Эрленмейера, приливают 50–75 см³ 10 %-ного раствора соляной кислоты, закрывают колбу часовым стеклом и кипятят 30–40 мин. Кипение должно быть слабым для исключения изменения концентрации кислоты.

Прибавляют 1–2 капли пергидроля для окисления оксида железа, нагревают раствор до кипения и приливают раствор аммиака (до появления слабого запаха) для осаждения гидроксидов железа. После осаждения гидроксидов железа приливают 3–4 см³ аммиака в избытке, оставляют на 15–20 мин и фильтруют через плотный фильтр «синяя лента». Осадок на фильтре промывают 4–5 раз горячей водой, к которой добавляют 3–4 см³ раствора аммиака.

Фильтрат нейтрализуют разбавленной соляной кислотой в присутствии метилового оранжевого до изменения окраски раствора из желтой в красную.

К фильтрату добавляют 2–3 капли метилового оранжевого и нейтрализуют раствором аммиака, затем приливают соляную кислоту из расчета 0,5 см³ на каждые 100 см³ раствора, нагревают раствор до кипения, прибавляют 10 см³ кипящего 10 %-ного раствора хлористого бария, кипятят в течение 5 мин и оставляют на 10–12 ч.

Осадок серноокислого бария фильтруют через плотный фильтр «синяя лента» и промывают 13 раз горячей водой до удаления ионов хлора (реакция с азотнокислым серебром).

Фильтр с осадком переносят во взвешенный тигель, озоляют и прокаливают при температуре 850 °С– 900 °С в течение 40 мин, охлаждают в эксикаторе и взвешивают. Прокаливание повторяют по 10 мин до постоянной массы.

Одновременно с испытанием глины проводят «холостой опыт» как описано выше с использованием химических реактивов без добавления глинистого сырья и определяют массу осадка сульфата бария.

5.16.5 Обработка результатов

Массовую долю сульфатной серы X_1 , %, в пересчете на трехокись серы вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 0,343}{m} \cdot 100, \quad (11)$$

где m_1 – масса осадка сульфата бария, г;

m_2 – масса осадка сульфата бария в «холостом опыте», г;

0,343 – коэффициент пересчета сульфата бария на трехокись серы;

m – масса навески глины, г.

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать 0,15 %.

Если расхождение результатов двух параллельных испытаний превышает приведенное значение, испытание повторяют.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух последних испытаний

5.17 Определение сульфат-ионов в водной вытяжке

5.17.1 Сущность метода

Метод основан на осаждении в водной вытяжке сульфат-ионов в виде сульфата бария и определении массовой доли сульфата бария после прокаливании при температуре 850 °С–900 °С в пересчете на сульфат-ионы.

5.17.2 Средства испытания

Весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104.

Электродпечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру до 1000 °С.

Стаканы вместимостью 300 см³.

Стеклянная палочка.

Тигель по ГОСТ 9147.

Фильтр «синяя лента».

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1.

Барий хлорид по ГОСТ 4108, раствор концентрации 50 г/дм³.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, раствор концентрации 10 г/дм³.

Метиловый оранжевый (индикатор).

5.17.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.17.4 Проведение испытания

От основного раствора, полученного при определении кальция и магния в водной вытяжке по 5.18, отбирают аликвотную часть объемом 100 см³ в стакан вместимостью 300 см³, добавляют 1–2 капли метилового оранжевого и приливают 2 см³ соляной кислоты. Нагревают до кипения и при постоянном помешивании стеклянной палочкой приливают 10–15 см³ раствора хлористого бария, нагретого до кипения. Оставляют для отстаивания на 10–12 ч.

Осадок сульфата бария отфильтровывают на фильтре «синяя лента» и промывают водой до удаления хлор-ионов (отсутствие реакции с азотнокислым серебром).

Фильтр с осадком помещают во взвешенный тигель и прокаливают при температуре 850 °С–900 °С до постоянной массы.

Примечание – Для получения прозрачного фильтрата при испытании высокодисперсного глинистого сырья отбирают аликвотную часть основного раствора для определения сульфат-ионов, помещают в стакан вместимостью 300 см³, добавляют 1 см³ концентрированной соляной кислоты и оставляют на 12 ч. Образовавшиеся хлопья отфильтровывают через фильтр «белая лента». Фильтр промывают два – три раза водой.

5.17.5 Обработка результатов

Массовую долю сульфат-ионов X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot 0,4116 \cdot V}{V_1 \cdot m} \cdot 100, \quad (12)$$

где m_1 — масса осадка сульфата бария, г;

0,4116 — коэффициент пересчета сульфата бария на сульфат-ион;

V — объем исходного раствора, см³

V_1 — объем аликвотной части раствора, см³;

m — масса навески глинистого сырья, г.

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать допускаемых значений, указанных в таблице 5.

Таблица 5

Массовая доля сульфат-ионов, %	Допускаемое расхождение, %
До 0,2	0,03
Св. 0,2 » 1,0	0,06
» 1,0	0,1

Если расхождение результатов параллельных испытаний превышает указанные значения, испытания повторяют.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных испытаний.

5.18 Определение кальция и магния в водной вытяжке

5.18.1 Сущность метода

Метод основан на титровании кальция раствором трилона Б в присутствии индикатора флуорексона в щелочной среде при pH 12–13 и магния в сумме с кальцием в присутствии индикатора хром темно-синего или эрнхром-черного Т в щелочной среде при pH 10.

5.18.2 Средства испытания

Мешалка магнитная ММ-3 или любой другой конструкции.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Колбы конические вместимостью 250, 300, 1000 см³.

Колба Бунзена.

Воронка Бюхнера.

Шпатель.

Фильтр двойной «синяя лента».

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Калия гидроокись по ГОСТ 24363, раствор концентрации 200 г/дм³. После отстаивания раствор фильтруют в темную стеклянную емкость.

Флуорексон, сухая смесь с хлористым калием в соотношении 1:50.

Кальций углекислый по ГОСТ 4530.

Раствор кальция стандартный, приготовленный следующим образом: 2,5023 г углекислого кальция растворяют в 20 см³ разбавленной соляной кислоты. Раствор переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешивают. 1 см³ стандартного раствора содержит 1,0 мг кальция.

Аммиак водный по ГОСТ 3760.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300;

Индикатор кислотный хром темно-синий.

Раствор буферный аммиачный с pH 10, приготовленный следующим образом: 67,5 г хлористого аммония растворяют в 570 см³ аммиака в мерной колбе вместимостью 1000 см³, доливают до метки и перемешивают.

Смесь индикаторная, приготовленная следующим образом: 0,2 г индикатора кислотного хром темно-синего растворяют в 10 см³ буферного раствора, приливают 90 см³ этилового спирта и перемешивают.

Раствор магния стандартный, приготовленный следующим образом: 0,608 г металлического магния помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, добавляют по каплям соляную кислоту до полного растворения металла, доливают водой до метки и перемешивают. 1 см³ стандартного раствора содержит 0,6 мг магния.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652-73, 0,25 М, раствор, приготовленный следующим образом: 9,13 г трилона Б помещают в стакан вместимостью 300 см³ и растворяют при нагревании в 100 см³ воды. Раствор фильтруют через фильтр средней плотности в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

Допускается применение фиксанала трилона Б. Титр раствора трилона Б по кальцию устанавливают следующим образом: отбирают пипеткой 10 см³ стандартного раствора кальция в коническую колбу вместимостью 300 см³, приливают 100 см³ воды, 10 см³ раствора гидрата окиси калия, на кончике шпателя индикатор флуорексон и титруют раствором трилона Б до изменения окраски раствора из изеленой флуоресцирующей до розовой.

Титр раствора трилона Б в граммах кальция на см³ раствора вычисляют по формуле

$$T = \frac{V \cdot 0,00100}{V_1}, \quad (13)$$

где V – объем стандартного раствора кальция, взятый для титрования, см³;
0,00100 – количество кальция, соответствующее 1 см³ стандартного раствора углекислого кальция, г;

V_1 – объем раствора трилона Б по магнию; устанавливают следующим образом: пипеткой отбирают 10 см³ стандартного раствора магния в коническую колбу вместимостью 300 см³, приливают 100 см³ воды, 25 см³ аммиачного буферного раствора, 10 капель индикаторной смеси и титруют раствором трилона Б до изменения малиновой окраски раствора в голубую. Титр раствора трилона Б (T_1) в граммах магния на см³ раствора вычисляют по формуле

$$T_1 = \frac{V \cdot 0,00060}{V_1}, \quad (14)$$

где V – объем стандартного раствора магния, взятый для титрования, см³;
0,00060 – количество магния, соответствующее 1 см³ стандартного раствора, г;
 V_1 – объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³.

5.18.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.18.4 Проведение испытания

5.18.4.1 От пробы, подготовленной по 5.18.3, отбирают навеску глинистого сырья массой 100 г на 1 дм³ воды.

Масса навески может быть уменьшена при условии выполнения соотношения навески и воды 1:10.

5.18.4.2 Навеску глинистого сырья помещают в коническую колбу вместимостью 1000 см³, приливают свежее кипяченую воду, закрывают пробкой и взбалтывают на магнитной мешалке или вручную в течение 15 мин.

Раствор оставляют для отстаивания на 24 ч, затем фильтруют под вакуумом через воронку Бюхнера с двойным фильтром «синяя лента» в колбу Бунзена. Осадок промывают 5–6 раз горячей водой и отбрасывают. Раствор переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешивают. Раствор (основной раствор) используют для определения кальция, магния, сульфат-ионов и хлор-ионов.

5.18.4.3 Для определения кальция отбирают аликвотную часть основного раствора в коническую колбу вместимостью 250 см³, прибавляют 50 см³ воды, 10 см³ раствора гидроксида калия, индикатора флуорексона на кончике шпателя и титруют раствором трилона Б до изменения окраски раствора от зеленой флуоресцирующей до розовой. Объем аликвотной части зависит от концентрации кальция в растворе.

5.18.4.4 Для определения суммы кальция и магния от основного раствора отбирают аликвотную часть в коническую колбу вместимостью 300 см³, прибавляют 50 см³ воды, 5 см³ аммиачного буферного раствора, индикатора кислотного хрома темно-синего или эрнхрома черного Т на кончике шпателя и титруют раствором трилона Б до изменения окраски от вино-красной до синей.

5.18.5 Обработка результатов

5.18.5.1 Массовую долю кальция X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot T \cdot V_1}{V_2 \cdot m} \cdot 100, \quad (15)$$

где V – объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;
 T – титр раствора трилона Б, вычисленный по кальцию, г/см³;
 V_1 – объем исходного раствора, см³;
 V_2 – объем аликвотной части раствора, см³;
 m – масса навески, г.

5.18.5.3 Массовую долю магния X_1 , %, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(V_3 - V) T_1 V_2}{V_4 m} \cdot 100, \quad (16)$$

где V_3 – объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование суммы кальция и магния, см³;
 V – объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование кальция, см³ (см. 5.18.5.1);
 T_1 – титр раствора трилона Б, вычисленный по магнию, г/см³;
 V_1 – объем исходного раствора, см³;
 V_4 – объем аликвотной части раствора, см³;
 m – масса навески, г.

Расхождение результатов параллельных испытаний не должно превышать значений, указанных в таблицах 6 и 7.

Таблица 6

Массовая доля кальция, %	Допускаемое расхождение, %
До 0,2	0,02
Св. 0,2 » 1,0	0,05
» 1,0	0,1

Таблица 7

Массовая доля магния, %	Допускаемое расхождение, %
До 0,1	0,01
Св. 0,1 » 1,0	0,03
» 1,0	0,06

Если расхождение результатов параллельных испытаний превышает приведенные значения, испытание повторяют.

За окончательный результат принимают среднearифметическое значение результатов двух параллельных испытаний.

5.19 Определение хлор-ионов в водной вытяжке

5.19.1 Сущность метода

Метод основан на титровании хлор-ионов в водной вытяжке глинистого сырья азотнокислым серебром в присутствии хромовокислого калия.

5.19.2 Средства испытания

Весы лабораторные 2-го класса точности по ГОСТ 24104.

Колбы вместимостью 250 и 1000 см³.

Бумага индикаторная.

Калий хромовокислый по ГОСТ 4459, раствор концентрации 50 г/дм³.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, разбавленная 1:3.

Стандартный раствор хлор-иона, приготовленный следующим образом: 0,5845 г хлористого натрия, высушенного при (105±5) °С до постоянной массы, растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 1000 см³, доливают до метки водой и перемешивают. 1 см³ раствора содержит 0,3545 мг хлор-иона.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277, 0,01 М раствор, приготовленный следующим образом: 1,6987 г азотнокислого серебра растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 1000 см³, доливают воду до метки и перемешивают. Хранят в темной стеклянной емкости. Титр раствора азотнокислого серебра устанавливают по хлору. Отбирают 10 см³ стандартного раствора хлор-иона в коническую колбу вместимостью 250–300 см³, приливают 100 см³ воды, 1 см³ раствора хромовокислого калия и титруют 0,01 М раствором азотнокислого серебра до появления красновато-бурой окраски.

Титр 0,01 М раствора азотнокислого серебра T в граммах по хлор-иону на 1 см³ раствора вычисляют по формуле

$$T = \frac{V \cdot 0,0003545}{V_1}, \quad (17)$$

где V – объем стандартного раствора хлор-иона, взятый для титрования, см³;

0,0003545 – количество хлор-иона, соответствующее 1 см³ стандартного раствора хлор-иона, г;

V_1 – объем 0,01 М раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование, см³.

5.19.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.19.4 Проведение испытания

От основного раствора, полученного при определении кальция и магния в водной вытяжке по 5.18, отбирают аликвотную часть 100 см³ в коническую колбу вместимостью 250 см³. Если раствор имеет щелочную среду, его нейтрализуют разбавленной азотной кислотой до нейтральной реакции по индикаторной бумаге. К раствору приливают 0,5 см³ раствора хромовокислого калия и титруют раствором азотнокислого серебра до появления исчезающей красновато-бурой окраски.

5.19.5 Обработка результатов

Содержание хлор-ионов X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{VTV_1}{V_2m} \cdot 100, \quad (18)$$

где V – объем 0,01 Н раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование, см³;

T – титр 0,01 Н раствора азотнокислого серебра, вычисленный по хлориону, г/дм³;

V_1 – объем исходного раствора, см³;

V_2 – объем аликвотной части раствора, см³;

m – масса навески глинистого сырья, г.

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать значений, указанных в таблице 8.

Т а б л и ц а 8

Содержание хлор-ионов, %	Допускаемое расхождение, %
До 0,3	0,04
Св. 0,3 » 1,0	0,06
» 1,0	0,1

Если расхождение результатов двух параллельных испытаний превышает указанные значения, испытание повторяют.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных испытаний.

5.20 Определение содержания органических веществ

5.20.1 Сущность метода

Метод основан на окислении органического вещества до образования углерода.

5.20.2 Средства испытания

Электропечь муфельная, обеспечивающая температуру нагрева до 1100 °С.

Бюкса стеклянная по ГОСТ 23932.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру (105 ± 5) °С.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Стаканы вместимостью 1000 и 3000 см³.

Колбы конические вместимостью 100 и 1000 см³.

Бюретка.

Палочка стеклянная.

Воронка стеклянная диаметром 35 мм.

Часы песочные.

Электроплитка бытовая по ГОСТ 14919.

Сито с сеткой № 014 мм по ГОСТ 6613.

Ступка и пестик по ГОСТ 9147.

Чашка выпарительная вместимостью 150 мл по ГОСТ 9147.

Ареометр общего назначения типа А2-1-1840/1920 по ГОСТ 18481.

Фильтры «белая лента» диаметром 9 см.

Калий двуххромовокислый по ГОСТ 4220, 0,4 Н раствор.

Кислота серная по ГОСТ 4204 плотностью 1,84 г/см³.

Соль закиси железа и аммония двойная серноокислая (соль Мора) по ГОСТ 4208, 0,2 Н раствор.

Калий марганцовокислый, 0,1 Н раствор, фиксанал.

Кислота фенилантрапиловая, индикатор.

Натрий углекислый безводный по ГОСТ 83.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

5.20.3 Приготовление растворов для анализа

5.20.3.1 Приготовление 0,4 Н раствора двуххромовокислого калия в разбавленной серной кислоте 1:1.

Навеску тонко измельченного в фарфоровой ступке кристаллического дву-хромовокислого калия массой 40 г растворяют в 500–600 см³ дистиллированной воды в стакане вместимостью 1000 см³ и фильтруют через фильтр «белая лента» в мерную колбу вместимостью 1000 см³. Раствор доводят до метки дистиллированной водой, перемешивают и переливают в стакан вместимостью 3000 см³. К

раствору приливают небольшими порциями 1000 см³ серной кислоты плотностью 1,84 г/см³ при осторожном помешивании. Раствор хранят в бутылки с притертой пробкой в темном месте.

5.20.3.2 Приготовление 0,2 Н раствора соли Мора

Навеску соли Мора массой 80 г помещают в стакан вместимостью 1000 см³, приливают 500–600 см³ дистиллированной воды и 20 см³ серной кислоты плотностью 1,84 г/см³. Раствор перемешивают до полного растворения соли Мора, фильтруют через фильтр «белая лента» в мерную колбу вместимостью 1000 см³, добавляют дистиллированную воду до метки и вновь хорошо перемешивают. Раствор хранят в бутылки с притертой пробкой в темном месте.

Перед каждым испытанием проверяют нормальность соли Мора по 0,1 Н раствору марганцовокислого калия. В коническую колбу вместимостью 100 см³ с помощью бюретки отмеряют 20 см³ 0,1 Н раствора марганцовокислого калия и титруют раствором соли Мора до перехода его окраски в яркий соломенно-желтый цвет.

Устанавливают объем раствора соли Мора, израсходованный на титрование.

5.20.3.3 Приготовление 0,1 Н раствора марганцовокислого калия

Стандартный 0,1 Н раствор марганцовокислого калия готовят из фиксанала.

5.20.3.4 Приготовление раствора фенилантраниловой кислоты

Навеску фенилантраниловой кислоты массой 0,2 г растворяют в 100 см³ 0,2 %-ного раствора углекислого натрия. Для лучшего смачивания порошка навеску предварительно перемешивают стеклянной палочкой в выпарительной чашке с небольшим количеством 0,2 %-ного раствора углекислого натрия до пастообразного состояния, а затем добавляют остальное количество раствора углекислого натрия и также тщательно перемешивают.

Раствор хранят в стеклянной колбе вместимостью 100 см³ с притертой пробкой.

5.20.4 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

От пробы отбирают навеску массой 100 г, тщательно перемешивают и сокращают квартованием до 40–50 г, растирают пестиком в ступке до полного прохождения через сито с сеткой № 014, высушивают в сушильном электрошкафу при температуре (105 ± 5) °С в течение 4–5 ч и охлаждают в эксикаторе до температуры (22 ± 5) °С.

5.20.5 Проведение испытания

Из навески, подготовленной по 5.20.4, отбирают 0,2 г, помещают в коническую колбу вместимостью 1000 см³, добавляют из бюретки 10 см³ приготовленного 0,4 Н раствора двуххромовокислого калия и тщательно перемешивают круговыми движениями. Колбу закрывают стеклянной воронкой и ставят на покрытую асбестом горячую электроплитку. Содержимое колбы нагревают до кипения и кипятят в течение 5 мин. Отсчет времени ведут с момента появления первого крупного пузырька газа. Кипение раствора должно быть еле заметным, без выделения пара из воронки. По окончании кипения колбу снимают с электроплитки, охлаждают до комнатной температуры и обмывают воронку и горло колбы дистиллированной водой. К раствору прибавляют 8–10 капель 0,2 %-ного раствора фенилантраниловой кислоты и избыток двуххромовокислого калия оттитровывают приготовленным 0,2 Н раствором соли Мора (V₁) до перехода вишнево-фиолетовой окраски в зеленую.

5.20.6 Проведение «контрольного опыта»

Из пробы глинистого сырья, прокаленной при температуре 1000 °С – 1100 °С в течение 2 ч и растертой в порошок, отвешивают навеску массой 0,2 г и помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³. Испытания проводят в соответствии с 5.20.5. Проводят три параллельных испытания и определяют объем раствора соли Мора V₀, израсходованного на титрование.

5.20.7 Обработка результатов

Содержание органических веществ О.В., %, вычисляют по формуле

$$\text{О.В.} = \frac{(V_0 - V_1)N \cdot 0,005181}{m} \cdot 100, \quad (19)$$

где V₀ – объем раствора соли Мора, израсходованный на титрование 10 см³ двуххромовокислого калия в «контрольном опыте», см³;
V₁ – объем раствора соли Мора, израсходованный на титрование избытка двуххромовокислого калия после окисления пробы, см³;
N – нормальность соли Мора;
0,005181 – титр 1 Н раствора соли Мора в граммах органического вещества;
m – масса навески, г.

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать 0,1 % среднеарифметического.

Если расхождение результатов параллельных испытаний превышает указанное значение, испытание повторяют.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных испытаний.

5.21 Определение потери массы при прокаливании

5.21.1 Сущность метода

Метод основан на прокаливании глинистого сырья при температуре (1000 ± 50) °С до постоянной массы и определении потери массы глинистого сырья гравиметрическим способом.

5.21.2 Средства испытания

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру нагрева 1000 ± 1100 С.

Тигли низкие № 2, 3 или 4 по ГОСТ 9147.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру (105 ± 5) °С.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

5.21.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.21.4 Проведение испытания

От пробы, подготовленной по 5.21.3, отбирают навеску массой 1 г, взвешивают в тигле, прокаленном при температуре (1000 ± 50) °С. Тигель с навеской помещают в электропечь, нагретую до температуры не выше 400 °С, постепенно нагревают до температуры (1000 ± 50) °С и выдерживают при этой температуре в течение 1 ч. После прокаливании тигель с навеской охлаждают в эксикаторе и взвешивают. Прокаливании повторяют по 10 мин до достижения постоянной массы. Испытание проводят на двух навесках.

5.21.5 Обработка результатов

Потерю массы при прокаливании X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2)}{m} \cdot 100, \quad (20)$$

где m_1 – масса тигля с навеской до прокаливании, г;
 m_2 – масса тигля с навеской после прокаливании, г;
 m – масса навески глины до прокаливании, г.

Результаты испытания рассчитывают до третьего и округляют до второго десятичного знака.

Расхождение результатов двух параллельных испытаний не должно превышать допустимых значений, приведенных в таблице 9.

Т а б л и ц а 9

Потеря массы при прокаливании, %	Допускаемое расхождение, %
От 5,0 до 10,0 включ.	0,30
Свыше 10,0 » 25,0 »	0,40

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных испытаний

5.22 Определение влажности

5.22.1 Сущность метода

Влажность глинистого сырья (естественную и фактическую) определяют по разности масс навески до и после высушивания.

5.22.2 Средства испытания

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру (105 ± 5) °С.

Стеклянная бюкса по ГОСТ 23932.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Кальций хлористый по ГОСТ 450.

5.22.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

Естественную влажность глинистого сырья определяют для усредненных представительных проб исследуемого месторождения. Пробу массой 2–3 кг после отбора для сохранения влажности обрабатывают по всей поверхности погружением в расплавленный парафин и упаковывают в полиэтиленовые мешки.

Для определения естественной влажности глинистого сырья пробу освобождают от парафина, усредняют методом квартования и отбирают три навески массой 40–50 г каждая.

Фактическую влажность определяют при поступлении партии глинистого сырья потребителю. Для определения фактической влажности от объединенной пробы методом квартования отбирают лабораторную пробу массой 2–3 кг, от которой отбирают три навески по 40–50 г каждая.

5.22.4 Проведение испытания

Отобранные навески глинистого сырья помещают в высушенные стеклянные бюксы известной массы, взвешивают на лабораторных весах и высушивают в сушильном электрошкафу до постоянной массы при температуре $(105 \pm 5) ^\circ\text{C}$.

Пробы охлаждают в эксикаторе над хлористым кальцием и взвешивают.

5.22.5 Обработка результатов

Влажность глинистого сырья $W_{\text{отн.}}$, %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{отн.}} = \frac{m_1 - m_2}{m_1} \cdot 100, \quad (21)$$

где m_1 – масса влажной навески, вычисленная по разности масс бюксы с навеской и без нее, г;
 m_2 – масса навески в сухом состоянии, вычисленная по разности масс бюксы с навеской, высушенной до постоянной массы, и без нее, г.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов трех параллельных испытаний.

5.23 Определение формовочной влажности

5.23.1 Сущность метода

Метод основан на определении влажности, при которой глинистая масса, проявляя пластические и формовочные свойства, сохраняет без деформаций приданную ей форму и при раскатывании не прилипает к рукам и металлу.

Формовочную влажность определяют при изготовлении полуфабриката.

5.23.2 Средства испытания

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру $(105 \pm 5) ^\circ\text{C}$.

Сито с сеткой № 1 по ГОСТ 6613.

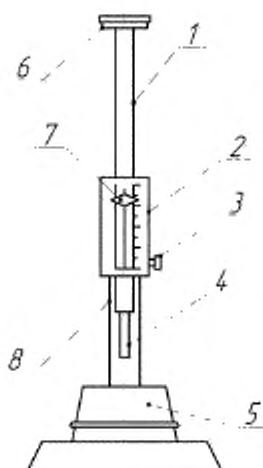
Бюкса стеклянная по ГОСТ 23932.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Кальций хлористый по ГОСТ 450.

Цилиндр мерный вместимостью 100 см^3 .

Прибор Вика (см. рисунок 5).



1 – стержень; 2 – шкала; 3 – стопорный винт; 4 – игла; 5 – форма;
6 – груз; 7 – стрелка-указатель; 8 – кронштейн;

Рисунок 5 – Прибор Вика для определения формовочной влажности глинистого сырья

5.23.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.23.4 Проведение испытания

5.23.4.1 Для приготовления пластичной глиняной массы к пробе глинистого сырья массой 300 г, измельченной до полного прохождения через сито с сеткой № 1, постепенно добавляют воду в таком количестве, чтобы после тщательного перемешивания она не прилипала к рукам. Подготовленную глиняную массу оставляют для вылеживания в полиэтиленовых пакетах или во влажной ткани в течение 24–48 ч.

5.23.4.2 После вылеживания глиняную массу укладывают в форму прибора Вика (металлическое кольцо диаметром 35 мм и высотой 50 мм). Форму ставят под иглу.

За формовочную влажность глиняной массы принимают влажность, при которой игла прибора Вика погружается в глиняную массу на глубину 4 см в течение 5 мин. Добавление воды или сухой глины с последующей тщательной проминкой глиняной массы проводят до получения формовочной влажности.

5.23.4.3 При достижении глиняной массой формовочной влажности отбирают три навески по 50 г каждая.

Отобранные навески помещают в высушенные стеклянные бюксы известной массы, взвешивают на лабораторных весах и высушивают в сушильном электрошкафу до постоянной массы при температуре $(105 \pm 5) ^\circ\text{C}$.

Навески охлаждают в эксикаторе над хлористым кальцием и взвешивают.

5.23.4.4 Формовочную влажность допускается определять на трех навесках глинистого сырья массой в сухом состоянии по 50 г каждая. В каждую навеску небольшими порциями при помешивании добавляют воду до получения формовочной массы.

Полученные навески помещают в высушенные стеклянные бюксы известной массы, взвешивают на лабораторных весах и высушивают в сушильном электрошкафу до постоянной массы при температуре $(105 \pm 5) ^\circ\text{C}$.

Навески охлаждают в эксикаторе над хлористым кальцием и взвешивают.

5.23.5 Обработка результатов

Формовочную влажность глинистого сырья $W_{\text{отн}}$, %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{отн}} = \frac{m_1 - m_2}{m_1} \cdot 100, \quad (22)$$

где m_1 – масса влажной навески (без массы бюксы), г,

m_2 – масса навески в сухом состоянии (без массы бюксы), г.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение трех параллельных испытаний.

5.24 Определение влажности, плотности и текучести глиняного шликера

5.24.1 Сущность методов

Влажность глиняного шликера определяют по разности масс навески до и после высушивания.

Плотность определяют взвешиванием шликера в мерном сосуде.

Текучесть определяют на вискозиметре по времени истечения шликера объемом 100 см³.

5.24.2 Средства испытания

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру (105±5) °С.

Пикнометр по ГОСТ 22524.

Бюкса стеклянная по ГОСТ 23932.

Колба стеклянная вместимостью 100 см³.

Сосуд мерный вместимостью 1 и 10 л.

Сито с сеткой № 1 по ГОСТ 6613.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Кальций хлористый по ГОСТ 450.

Вискозиметр ВЗ-246 по ГОСТ 9070.

Секундомер.

5.24.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

Для приготовления глиняного шликера пробу глинистого сырья массой 3,5–4,0 кг помещают в мерный сосуд вместимостью 10 л и заливают 2,5–3,0 л воды для получения массы влажностью ≈ 40 %.

В часть пробы при приготовлении шликера вводят добавку отработанных нефтепродуктов по ГОСТ 21046 в количестве 0,5 % массы сухого глинистого сырья.

В качестве разжижителей применяют отходы целлюлозно-бумажной промышленности (лигнин, лигносульфонат и т. п.), соду, жидкое стекло, пирофосфат натрия и т. п.

Для выравнивания влажности глинистую массу оставляют без вмешательства на 5–6 ч. Затем массу перемешивают, добавляя воду порциями по 50–100 см³ до получения шликера сметанообразной консистенции. Приготовленный шликер процеживают через сито с размером ячеек 1 мм.

5.24.4 Определение влажности глиняного шликера

Влажность глиняного шликера определяют весовым или пикнометрическим методом.

Влажность шликера, определяемую весовым методом, $W_{\text{ом}}$, %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{ом}} = \frac{m_1 - m_2}{m_1} \cdot 100, \quad (23)$$

где m_1 – масса навески до высушивания, вычисленная по разности масс бюксы с навеской и без нее, г;

m_2 – масса навески в сухом состоянии, вычисленная по разности масс бюксы с высушенной до постоянной массы навеской и без нее, г.

Влажность шликера вычисляют как среднеарифметическое значение результатов трех параллельных испытаний.

Влажность шликера, определяемую пикнометрическим методом, $W_{\text{ом}}$, %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{ом}} = \frac{\rho - \rho_{\text{ш}}}{\rho_{\text{ш}}(\rho - 1)} \cdot 100, \quad (24)$$

где $\rho_{\text{ш}}$ – плотность шликера, определяемая пикнометром, г/см³;

ρ – плотность твердого (глинистого) вещества, г/см³, вычисляют по формуле

$$\rho = \frac{m_1 - m_2}{V}, \quad (25)$$

здесь m_1 – масса мерного сосуда с глиной, г,

m_2 – масса мерного сосуда, г,

V – объем мерного сосуда, см³.

5.24.5 Определение плотности глиняного шликера

При определении плотности глиняный шликер тщательно перемешивают деревянной лопаткой и быстро наливают в предварительно взвешенный мерный сосуд. Избыток шликера срезают металлической линейкой вровень с краями, затем сосуд со шликером взвешивают на лабораторных весах с точностью до 0,01 г.

Плотность глиняного шликера $\rho_{ш}$, г/см³, вычисляют по формуле

$$\rho_{ш} = \frac{P_1 - P_2}{V}, \quad (26)$$

где P_1 – масса мерного сосуда со шликером, г,

P_2 – масса мерного сосуда, г;

V – объем мерного сосуда, см³.

Плотность шликера вычисляют как среднеарифметическое значение результатов трех параллельных испытаний.

5.24.6 Определение текучести глиняного шликера

Текучесть глиняного шликера определяют на вискозиметре ВЗ-246 с расширенным отверстием диаметром 6 мм по ГОСТ 9070. Перед испытанием сосуд вискозиметра тщательно промывают и вытирают насухо. Прибор устанавливают строго горизонтально.

Шликер, приготовленный по 5.24.3, тщательно перемешивают, отбирают 0,5 л и заливают в вискозиметр. В течение 5 мин шликер тщательно перемешивают, а затем на 30 с оставляют без вмешательства. Под выпускное отверстие вискозиметра подставляют стеклянную колбу вместимостью 100 см³. Поднятием стержня открывают выпускное отверстие и одновременно включают секундомер для определения времени истечения шликера. После заполнения стеклянной колбы до метки 100 см³ выпускное отверстие вискозиметра закрывают.

Время истечения 100 см³ шликера характеризует текучесть.

Второе определение проводят после выстаивания шликера в течение 30 мин. За текучесть принимают среднеарифметическое значение результатов трех параллельных испытаний, проведенных через 30 с и 30 мин соответственно.

Оценку текучести по времени истечения шликера проводят по таблице 10.

Т а б л и ц а 10

Время выстаивания шликера	Время и характер истечения 100 см ³ шликера, с		
	хороший шликер	плохой шликер, но пригодный для производства	непригодный шликер
30 с	4–6	До 30	Капает
30 мин	7–8	Капает	Загустевает

Оставшиеся пробы шликера без добавок и с добавками выливают в металл-лические противни. Подсушку шликера проводят в сушильном электрошкафу или на воздухе до получения пластичной массы, пригодной для формования гранулполуфабриката.

5.25 Определение зернового состава камнеподобного глинистого сырья

Зерновой состав камнеподобного глинистого сырья после дробления определяют по ГОСТ 8269.0.

Для определения зернового состава отдельных фракций камнеподобного глинистого сырья должны применяться сита с круглыми или квадратными отверстиями на круглых или квадратных обечайках с диаметром или стороной не менее 300 мм. Стандартный набор сит должен включать сито с сеткой № 1,25 по ГОСТ 6613 и сита с круглыми отверстиями диаметрами 2,5; 5(3); 7,5; 10; 12,5; 15; 20; 25; 30; 40 мм.

5.26 Определение воздушной усадки

5.26.1 Сущность метода

Метод основан на определении изменения линейных размеров и объема глиняного образца после его сушки.

5.26.2 Средства испытания

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающим температуру $(105 \pm 5) ^\circ\text{C}$.

Форма с выталкивателем для формования образцов.

Штангенциркуль по ГОСТ 166.

Шпатель.

Молоток деревянный.

Рамки деревянные для сушки образцов.

5.26.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.26.4 Проведение испытания

Пробу, подготовленную по 5.26.3, затворяют водой до получения формовочной влажности. Замоченное глинистое сырье сбивают в брус и тщательно проминают до полного удаления воздушных пузырьков, прослоек и оставляют вылеживаться на 24 ч в полиэтиленовых мешках или в эксикаторе для усреднения влажности. Из подготовленной массы формируют образцы-плитки размерами 50x50x5 мм или 100x100x10 мм для определения воздушной линейной усадки. Воздушную объемную усадку допускается определять на образцах-плитках размерами 50x50x5 мм или 100x100x10 мм или на образцах-кубиках размерами 50x50x50 мм.

После формования на образцах по линейке проводят две взаимно пересекающиеся диагонали. На диагоналях штангенциркулем делают метки глубиной 2 мм так, чтобы точка пересечения диагоналей оказалась посередине между острыми концами штангенциркуля, разведенного на 50 или 100 мм. Образцы маркируют.

Образцы сушат в естественных условиях на деревянных рамках до прекращения усадочных явлений. По мере высыхания образцы периодически осторожно переворачивают, не допуская их деформации. После сушки образцы устанавливают на ребро и досушивают до постоянной массы в сушильном электрошкафу при температуре $(105 \pm 5) ^\circ\text{C}$.

Высушенные образцы охлаждают в эксикаторе, внимательно осматривают, отмечают выявленные дефекты и штангенциркулем измеряют расстояние между метками.

5.26.5 Обработка результатов

Воздушную линейную усадку l_B , %, вычисляют по формуле

$$l_B = \frac{d_1 - d_2}{d_1} \cdot 100, \quad (27)$$

где d_1 – расстояние между метками на свежеформованных образцах, мм;

d_2 – расстояние между метками на образцах после сушки, мм.

Расчет ведут для каждого результата измерения. Воздушную линейную усадку вычисляют как среднеарифметическое значение результатов трех измерений. Образцы, растрескавшиеся или деформированные во время сушки, не учитывают.

Результаты испытаний заносят в таблицу. Форма таблицы приведена ниже

Наименование сырья	Номер образца	Расстояние между метками образца, мм		Воздушная линейная усадка, %	
		свежеотформованного	сухого	для каждого образца	средняя

Воздушную объемную усадку V_B , %, вычисляют по формуле

$$V_B = \frac{V_1 - V_2}{V_1} \cdot 100, \quad (28)$$

где V_1 – объем свежеотформованного образца, см^3 ;

V_2 – объем высушенного образца, см^3 .

Результаты испытаний заносят в таблицу. Форма таблицы приведена ниже.

Наименование сырья	Номер образца	Свежесформованный образец		Высушенный образец		Воздушная объемная усадка, %	
		Размеры, см	Объем, см ³	Размеры, см	Объем, см ³	Каждого образца	Средняя

5.27 Определение спекаемости глин

5.27.1 Сущность метода

Метод основан на определении температуры спекания и температурного интервала спекания глинистого сырья.

За температуру спекания принимают температуру, при которой огневая усадка образца достигает максимального значения, а водопоглощение черепка не превышает 5 %.

За температурный интервал спекания принимают разность между температурой начала спекания глины и температурой, при которой получают черепок с наименьшим водопоглощением.

5.27.2 Средства испытания

Весы лабораторные ГОСТ 24104.

Электрошкаф сушильный, обеспечивающий температуру $(105 \pm 5) ^\circ\text{C}$.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру $800 ^\circ\text{C}$.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру до $1350 ^\circ\text{C}$.

Плита мраморная или металлическая размерами 300x200 мм.

Форма для прессования с выталкивателем размерами 60x30x10 мм.

Штангенциркуль по ГОСТ 166.

Ткань хлопчатобумажная или пленка полиэтиленовая.

5.27.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

5.27.4 Проведение испытания

5.27.4.1 Приготовление глиняной массы формовочной влажности

От пробы, подготовленной по 5.27.3, отбирают навеску массой 3 кг, приливают воду в количестве, необходимом для образования густой пластичной массы, которая не прилипает и не оставляет следов на тыльной стороне руки.

Массу проминают до устранения пузырьков воздуха и оставляют на 24 ч, накрыв увлажненной хлопчатобумажной тканью или полиэтиленовой пленкой.

Приготовленную массу переносят на слегка увлажненную хлопчатобумажную ткань, покрывающую плиту, сверху массу накрывают слегка увлажненной хлопчатобумажной тканью или полиэтиленовой пленкой. Предварительно на плиту устанавливают рейки толщиной $(10 \pm 0,5)$ мм для фиксации толщины пласта глиняной массы. Глиняную массу отбивают или раскатывают, лишнюю массу снимают на уровне реек тонкой проволокой, заглаживают, переворачивают вместе с тканью и еще раз заглаживают.

Допускается использование пластичной массы, отобранной на технологической линии после перерабатывающих валцов с зазором 3 мм.

5.27.4.2 Изготовление образцов

Из приготовленного пласта глиняной массы вырезают образцы размерами 60x30x10 мм с помощью формы с выталкивателем. Края формы предварительно смазывают машинным маслом или вазелином. Допускается формование образцов на вакуумном прессе.

Образцы помещают на ровную поверхность и острыми краями штангенциркуля по диагонали наносят метки, расстояние между которыми должно быть 50 мм. Образцы подсушивают на воздухе в течение 24 ч и досушивают в сушильном электрошкафу при температуре $(105 \pm 5) ^\circ\text{C}$ до остаточной влажности 1 %. На высушенных образцах измеряют расстояние между метками для определения усадки после сушки по ГОСТ 19609.20.

5.27.4.3 Обжиг образцов

Образцы помещают в лабораторную электропечь. Под электропечи и каждый ряд образцов пересыпают глиноземом и обжигают начиная с температуры $850 ^\circ\text{C}$. Температура каждого последующего обжига на $50 ^\circ\text{C}$ выше предыдущего.

Обжиг образцов проводят до следующих конечных температур:

- легкоплавкие глины до $850 ^\circ\text{C}$, $900 ^\circ\text{C}$, $950 ^\circ\text{C}$, $1000 ^\circ\text{C}$, $1050 ^\circ\text{C}$, $1100 ^\circ\text{C}$, $1150 ^\circ\text{C}$;

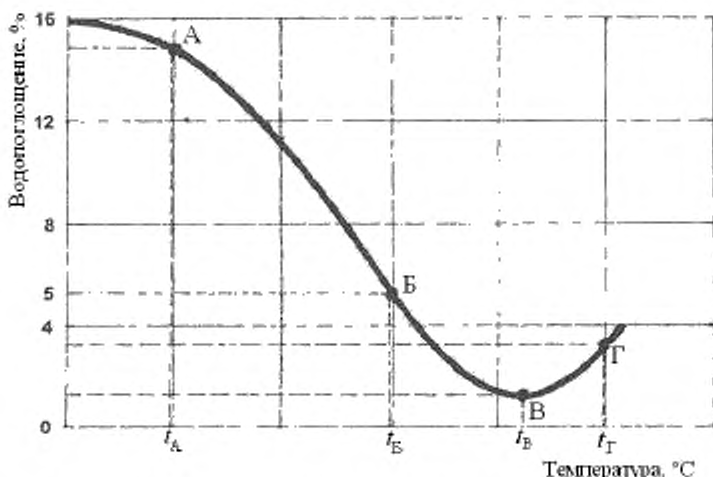
- тугоплавкие и огнеупорные глины до $900 ^\circ\text{C}$, $1000 ^\circ\text{C}$, $1050 ^\circ\text{C}$, $1100 ^\circ\text{C}$, $1150 ^\circ\text{C}$, $1200 ^\circ\text{C}$, $1250 ^\circ\text{C}$, если необходимо до $1300 ^\circ\text{C}$, $1350 ^\circ\text{C}$.

Максимальную температуру обжига устанавливают по появлению признаков пережога (деформация образцов, вспучивание, появление блеска, начало снижения кажущейся плотности).

До каждой конечной температуры обжигают не менее трех образцов. Подъем температуры проводят со скоростью 3 °С/мин. При конечной температуре образцы выдерживают 30 мин, переносят в электропечь, нагретую до температуры 800 °С, охлаждают до комнатной температуры, измеряют расстояние между метками для определения общей и огневой усадки и определяют водопоглощение и кажущуюся плотность по ГОСТ 2409.

5.27.5 Обработка результатов

По полученным данным строят кривую спекания в координатах «температура – водопоглощение» (см. рисунок 6). Температурный интервал спекания между точками А и В характеризует величину интервала спекания, между точками Б и В – спекшееся состояние.



t_A – температура начала спекания; t_B – температура, при которой получают черепок с $W = 5\%$; t_V – температура, при которой получают черепок с наименьшим водопоглощением; t_T – температура, при которой отмечают признаки пережога образцов (деформация, вспучивание, появление блеска, начало снижения кажущейся плотности)

Рисунок 6 – Зависимость водопоглощения обожженного материала (черепка) от температуры обжига (кривая спекания)

Температуру начала спекания t_A устанавливают по началу появления усадки и снижению водопоглощения.

По спекаемости глинистое сырье классифицируют по ГОСТ 9169.

5.28 Определение оптимальной температуры термоподготовки

5.28.1 Сущность метода

За оптимальную температуру термоподготовки глинистого сырья принимают температуру, при которой полуфабрикат не разрушается в печи термоподготовки или в печи обжига, при этом гранулы керамзита после обжига имеют минимальную среднюю плотность.

Оптимальную температуру термоподготовки полуфабриката глинистого сырья определяют при термообработке по двухступенчатому режиму.

5.28.2 Средства испытания

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру (105 ± 5) °С.

Электропечь муфельная, обеспечивающая температуру до 1000 °С.

Электропечь муфельная, обеспечивающая температуру до 1600 °С.

Секундомер.

Форма металлическая для формования сырцовых гранул (см. рисунок 6).

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Вода питьевая по ГОСТ 2874.

Тигель по ГОСТ 9147.

Линейка металлическая по ГОСТ 427.

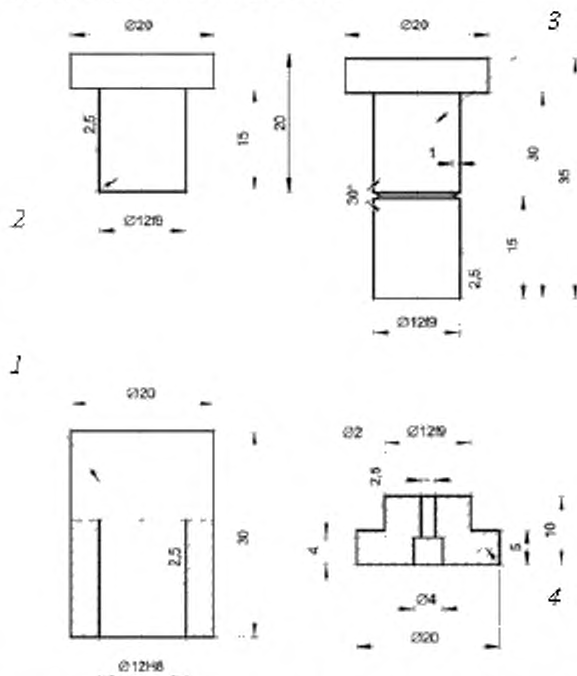
Стандартный набор сит с круглыми отверстиями диаметром 5, 10, 20 и 40 мм.

1770. Цилиндр мерный стеклянный вместимостью 10 и 25 см³ ценой деления 0,1–0,2 см³ по ГОСТ

Воронка по ГОСТ 19908.

Кальций хлористый по ГОСТ 450.

Песок кварцевый фракции 0,5–1 мм по ГОСТ 6139.



1 – цилиндр; 2 – пуансон; 3 – стержень для выталкивания гранул из формы; 4 – съемное дно

Рисунок 7– Металлическая форма для изготовления сырцовых гранул

5.28.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья, формование и подготовку гранул (зерен) полуфабриката проводят по ГОСТ 32026.

5.28.4 Проведение испытаний

Полуфабрикат подсушивают в помещении при температуре $(22 \pm 5)^\circ\text{C}$ в течение 5–6 ч, затем высушивают до постоянной массы в сушильном электро-шкафу при температуре $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$.

Испытания проводят по двухступенчатому режиму на двух электропечах. В одной электропечи проводят термopодготовку, в другой – обжиг гранул (зерен) полуфабриката.

Температура термopодготовки: 200 °C, 300 °C, 400 °C и 500 °C.

Три гранулы или три зерна, прошедшие термopодготовку в течение 20 мин при одной из указанных температур, переносят в печь обжига и выдерживают при температурах 1100 °C, 1140 °C, 1170 °C и 1200 °C в зависимости от вида сырья в течение 7 мин, затем охлаждают на воздухе.

Проводят три параллельных испытания для каждого сочетания температур термopодготовки и обжига.

Если в печи термopодготовки или в печи обжига наблюдается разрушение гранул и зерен полуфабриката, испытание повторяют, применяя следующие приемы:

- помещают в печь для обжига гранулы (зерна), подсушенные при комнатной температуре и имеющие влажность на 2 %–4 % ниже формовочной;
- гранулы и зерна нагревают со скоростью 10–20 °C/мин до температуры термopодготовки;
- уменьшают диаметр и высоту гранул до размеров 10x10 или 8x8 мм;
- для камнеподобного сырья используют фракцию 5–10 мм.

5.28.5 Обработка результатов

После обжига полуфабриката определяют среднюю плотность вспученных гранул (зерен) по результатам трех параллельных испытаний по ГОСТ 9758, раздел 9.

Среднюю плотность вспученных гранул (зерен) ρ_n , г/см³, вычисляют по формуле

$$\rho_n = \frac{m}{V}, \quad (29)$$

где m – масса вспученной гранулы (зерна), г,
 V – объем вспученной гранулы (зерна), см³.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов трех параллельных испытаний.

5.29 Определение оптимальной температуры вспучивания и температурного интервала вспучивания пластичного глинистого сырья**5.29.1 Сущность метода**

За оптимальную температуру вспучивания пластичного глинистого сырья принимают температуру, при которой получают гранулы керамзитового гравия с минимальной средней плотностью, отсутствует их деформация, поверхность не оплавлена.

Температурный интервал вспучивания глинистого сырья определяют по разности между оптимальной температурой вспучивания и температурой, при которой минимальная средняя плотность гранул керамзитового гравия составляет 1,0 г/см³.

5.29.2 Средства испытания

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру (105 ± 5) °С.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру до 1000 °С.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру до 1600 °С.

Секундомер.

Форма металлическая для формования сырцовых гранул (см. рисунок 6).

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Вода питьевая по ГОСТ 2874.

Тигель по ГОСТ 9147.

Линейка металлическая по ГОСТ 427.

Цилиндр стеклянный мерный вместимостью 10 и 25 см³ ценой деления 0,1–0,2 см³ по ГОСТ 1770.

Воронка по ГОСТ 19908.

Песок кварцевый фракции 0,5–1 мм по ГОСТ 6139.

5.29.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья и формование гранул полуфабриката проводят по ГОСТ 32026.

5.29.4 Проведение испытаний

Испытания проводят на двух печах. В одной печи проводят термоподготовку гранул полуфабриката по режиму, выбранному в соответствии с 5.28. Гранулы, прошедшие термоподготовку, переносят в печь для обжига, разогретую каждый раз до одной из указанных температур: 990 °С, 1020 °С, 1050 °С, 1080 °С и т. д. с интервалом 30 °С, до оптимальной температуры вспучивания, выдерживают 7 мин, затем охлаждают на воздухе. Максимальная температура не должна превышать 1260 °С.

Оптимальную температуру вспучивания определяют следующим образом: четыре гранулы, прошедшие термоподготовку по 5.28, устанавливают в печи обжига так, чтобы три из них плотно располагались в первом слое (в виде треугольника), а четвертая – сверху на них.

За оптимальную температуру вспучивания принимают температуру начала слипания гранул, когда после остывания гранулы при постукивании начинают отделяться друг от друга с обнажением пористой структуры в области контакта.

При температурах, близких к температуре начала слипания гранул, целесообразно уменьшить температуру обжига на 10 °С.

Проводят три параллельных испытания, используя каждый раз по три гранулы.

После обжига определяют среднюю плотность и прочность при раскалывании отдельных гранул керамзитового гравия по ГОСТ 9758.

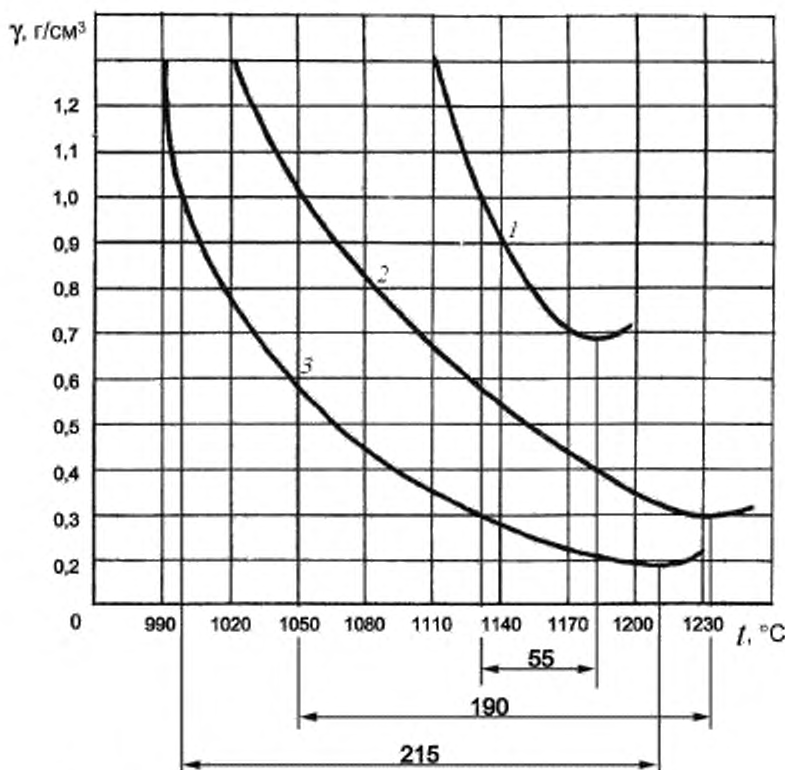
5.29.5 Обработка результатов

Обработку результатов испытаний проводят графически с использованием метода интерполяции.

По результатам испытаний строят график в координатах: средняя плотность гранул керамзитового гравия – температура обжига (см. рисунок 8).

По графику определяют температурный интервал всучивания.

На рисунке 8 представлены температурные интервалы всучивания для разных проб глинистого сырья.



1 – проба с температурным интервалом всучивания 55 °C; 2 – проба с температурным интервалом всучивания 190 °C; 3 – проба с температурным интервалом всучивания 215 °C

Рисунок 8 – График определения температурного интервала всучивания

5.30 Определение оптимальной температуры всучивания и температурного интервала всучивания камнеподобного глинистого сырья

5.30.1 Сущность метода

За оптимальную температуру всучивания камнеподобного глинистого сырья принимают температуру, при которой получают керамзитовый щебень с минимальной плотностью зерен, отсутствует их деформация, поверхность не оплавлена.

Температурный интервал всучивания камнеподобного глинистого сырья определяют по разности между оптимальной температурой всучивания и температурой, при которой плотность зерен керамзитового щебня составляет 1,0 г/см³.

5.30.2 Средства испытания

Стандартный набор сит с круглыми отверстиями диаметром 5, 10, 20 и 40 мм на металлических или деревянных цилиндрических рамках диаметром не менее 300 мм или квадратных рамках со стороны не менее 300 мм.

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру (105 ± 5) °C.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру до 900 °C.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру до 1600 °С.

Секундомер.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104.

Тигель по ГОСТ 9147.

Линейка металлическая по ГОСТ 427.

Цилиндр стеклянный мерный вместимостью 10 и 25 см³ ценой деления 0,1–0,2 см³ по ГОСТ 1770.

Воронка по ГОСТ 19908.

Песок кварцевый фракции 0,5–1 мм по ГОСТ 6139.

5.30.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы камнеподобного глинистого сырья проводят по ГОСТ 32026.

Отбирают пробы глинистого сырья фракций 5–10 и 10–20 мм объемами 0,5 и 2,0 л соответственно. Методом квартования от каждой испытуемой фракции отбирают по 15 зерен.

5.30.4 Проведение испытаний

Испытание камнеподобного сырья проводят в соответствии с 5.29.4.

Проводят пять параллельных испытаний по три зерна полуфабриката при каждом испытании.

5.30.5 Обработка результатов

Обработку результатов испытаний проводят в соответствии с 5.29.5.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов пяти параллельных испытаний.

5.31 Определение коэффициента вспучивания

5.31.1 Сущность метода

Метод основан на определении отношения объема вспученной гранулы керамзита к объему гранулы (зерна) полуфабриката глинистого сырья без добавок и с добавками.

5.31.2 Средства испытания

Для определения коэффициента вспучивания глинистого сырья используют средства испытания по 5.29.2 и 5.30.2.

5.31.3 Подготовка пробы

Для определения коэффициента вспучивания используют 9 гранул полуфабриката пластичного глинистого сырья и 15 зерен камнеподобного сырья, подготовленных по ГОСТ 32026.

5.31.4 Проведение испытаний

При оптимальной температуре термоподготовки и вспучивания получают керамзитовые гравий и щебень по 5.29 и 5.30.

Объем каждого зерна полуфабриката камнеподобного глинистого сырья, вспученных гранул (зерен) керамзитовых гравия и щебня определяют по ГОСТ 9758 (раздел 9).

Объем каждой гранулы полуфабриката пластичного глинистого сырья V , см³, определяют по формуле

$$V = (\pi D^2 / 4) h, \quad (30)$$

где D и h – диаметр и высота гранулы соответственно, см.

5.31.5 Обработка результатов

Коэффициент вспучивания глинистого сырья $K_{всп}$ определяют по формуле

$$K_{всп} = \frac{\sum_1^n V_2}{\sum_1^n V_1}, \quad (31)$$

где $\sum_1^n V_1$ – сумма объемов гранул (зерен) полуфабриката, см³;

$\sum_1^n V_2$ – сумма объемов вспученных гранул (зерен) гравия и щебня, см³;

n – число гранул (зерен) полуфабриката: 9 – при пластическом способе подготовки, 15 – при сухом способе подготовки.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое значение результатов всех параллельных испытаний.

5.32 Определение чувствительности к сушке (метод А.Ф. Чижского)

5.32.1 Сущность метода

Метод основан на определении продолжительности воздействия в секундах тепловым потоком на свежеформованный образец до момента возникновения на нем трещин и посечек.

5.32.2 Средства испытания

Электрошкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$.

Ступка с пестиком по ГОСТ 9147.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Сито с сеткой № 1 по ГОСТ 6613.

Форма с выталкивателем для формования образцов квадратного сечения размерами $55 \times 55 \times 10$ мм.

Шпатель.

Бюксы по ГОСТ 25336.

Весы по ГОСТ 24104.

Секундомер.

Термометр по ГОСТ 13646.

Установка для определения чувствительности глин к сушке (см. рисунок 9).

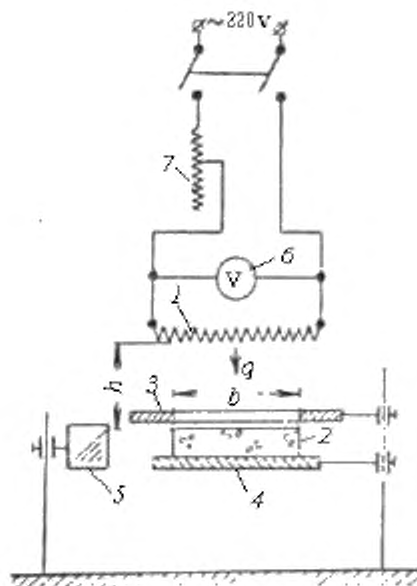
Излучатель электрический (электроплитка по ГОСТ 14919 с закрытой спиралью мощностью 800

Вт, работающая от напряжения 220 В).

Реостат.

Вольтметр.

Тепломер.



b – размер отверстия экрана; q – тепловой поток;

1 – электрический излучатель, 2 – образец, 3 – экран с отверстием,
4 – подъемный столик, 5 – зеркало для осмотра, 6 – вольтметр, 7 – реостат

Рисунок 9 – Схема установки для определения чувствительности глинистого сырья к сушке

5.32.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы глинистого сырья проводят в соответствии с разделом 4.

Навеску глинистого сырья массой 500 г высушивают при температуре не выше $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$ до постоянной массы, измельчают и просеивают через сито с сеткой № 1, добавляют воду в количестве, необходимом для образования глиняной массы формовочной влажности.

Глиняную массу перемешивают до полной однородности, устранения пузырьков воздуха и оставляют на 24 ч в закрытом эксикаторе для равномерного распределения влаги.

5.32.4 Проведение испытаний

За 1–2 ч до начала испытания включают электрический излучатель в целях стабилизации теплового потока. Значение теплового потока определяют с помощью тепломера.

Из приготовленной глиняной массы формируют в металлических формах образцы-плитки размерами 55x55x10 мм.

Образец устанавливают на столик 4 под электрический излучатель 1, одновременно включают секундомер и с помощью зеркала 5 ведут наблюдение за образцом. Секундомер выключают при появлении на образце трещин и (или) посечек. Расстояние между электрическим излучателем и образцом должно быть 60 мм. Для предотвращения попадания теплового потока на столик между электрическим излучателем и столиком помещают экран 3.

При проведении испытания с помощью реостата и вольтметра поддерживают постоянное напряжение тока, обеспечивающее на уровне образца температуру 200 °С и тепловой поток мощностью 9000–10000 ккал/м²·ч.

5.32.5 Обработка результатов

Продолжительность температурного воздействия на образец в секундах до появления трещин и посечек определяют как среднеарифметическое значение результатов испытаний трех образцов.

Оценку чувствительности глин к сушке проводят по следующей шкале:

- высокочувствительные глины – менее 100 с;
- среднечувствительные глины – 100–180 с;
- малочувствительные глины – более 180 с.

5.33 Определение связующей способности**5.33.1 Сущность метода**

Связующую способность глиняного сырья оценивают свойствами смеси пластичной глины и отошающего материала и высушенных образцов, изготовленных из этих смесей, по следующим показателям:

- числу пластичности смеси глинистого сырья с максимальным количеством песка, при котором образуется масса с числом пластичности не менее 7.

- изменению механической прочности при статистическом изгибе и сжатии высушенных при температуре (105 ± 5) °С образцов, сформованных из глиняных масс с разным содержанием отошающего материала;

- формовочным свойствам глиняных масс с разным содержанием отошающего материала.

В качестве отошающего материала применяют кварцевый карьерный или речной песок заданного зернового состава.

5.33.2 Средства испытания

Прибор Вика (см. рисунок 5).

Конус балансирующий (см. рисунок 3).

Бюксы.

Весы технические.

Форма для изготовления образцов-балочек размерами 135x30x15 мм.

Форма для изготовления образцов-кубиков размерами 50x50x50 мм.

Нож.

Цилиндр мерный вместимостью 100 см³.

Секундомер.

Эксикатор по ГОСТ 23932.

Прибор для определения прочности при изгибе МИИ-100.

Электрошкаф сушильный, обеспечивающий температуру (105 ± 5) °С.

Пресс гидравлический.

Сито с сеткой № 1.

5.33.3 Отбор и подготовка пробы

Отбор и подготовку пробы проводят в соответствии с разделом 4.

5.33.4 Проведение испытаний

Для испытания изготавливают серию смесей с разным содержанием отошающего материала (до 80 %).

Из глинистого сырья, предварительно высушенного и размолотого до полного прохождения через сито с сеткой № 1 и сухого песка готовят смеси в соответствии с таблицей 11.

Таблица 11

Наименование материала	Номер состава				
	1	2	3	4	5
Глинистое сырье, %	100	80	60	40	20
Песок, %	0	20	40	60	80

Смеси тщательно перемешивают и для каждого состава определяют число пластичности и формовочную влажность. Для определения формовочной влажности смеси глины и песка затворяют водой, тщательно проминают и доводят до формовочной влажности.

Из полученных масс изготавливают не менее трех образцов-балочек размерами 135x30x15 мм. Образцы-балочки сушат на воздухе, а затем в сушильном электрошкафу при температуре (105±5) °С до постоянной массы. Сухие образцы-балочки охлаждают и хранят в эксикаторе до проведения испытания.

Предел прочности при изгибе определяют на приборе МИИ-100.

Предел прочности при изгибе образцов-балочек из смеси высокопластичных и среднепластичных глин с песком должен быть не менее 2,5–3,0 МПа, из смеси умереннопластичных глин с песком – не менее 0,5–1,5 МПа.

Для определения предела прочности при сжатии изготавливают образцы-кубики размерами 50x50x50 мм, сушат при температуре (105±5) °С до постоянной массы и испытывают на гидравлическом прессе. Предел прочности при сжатии образцов-кубиков из смеси глины с песком должен быть не менее 4,5–5,0 МПа.

Формовочные свойства глинистого сырья допускается оценивать качественно. При добавлении в глинистое сырье отощающих материалов формовочные свойства оценивают по следующей шкале:

- хорошо формуются (+++);
- удовлетворительно формуются (++);
- плохо формуются (+);
- не формуются (-).

Для высокопластичных глин количество добавляемого песка может превышать 50 %, для среднепластичных – может быть 20 %–50 %, для умереннопластичных – менее 20 %.

5.33.5 Обработка результатов

При определении связующей способности глинистого сырья определяют число пластичности, предел прочности при сжатии и изгибе высушенных образцов и формовочные свойства. Результаты испытаний заносят в таблицу. Форма таблицы приведена ниже

Наименование показателя	Ед. изм.	Состав смеси глина:песок, %				
		100:0	80:20	60:40	40:60	20:80
Число пластичности	–					
Предел прочности при сжатии высушенных образцов	МПа					
Предел прочности при изгибе высушенных образцов	МПа					
Оценка формовочных свойств	–					

**Приложение А
(обязательное)**

Макроскопическое описание глинистого сырья

Макроскопическое описание (характеристику) глинистого сырья составляют по результатам визуального осмотра пробы глинистого сырья с помощью лупы, микроскопа и др.

При визуальном осмотре устанавливают: внешний вид, цвет и оттенок (в сухом и влажном состоянии), структуру, текстуру (плотное, рыхлое, пастообразное, жирное на ощупь), наличие и виды включений (органические, железистые, карбонатные, кварцевые, гипсовые, галька и т. д.), степень вскипания пробы глинистого сырья при взаимодействии с 10 %-ным раствором соляной кислоты для определения наличия карбонатных включений.

Результаты визуального осмотра пробы глинистого сырья заносят в таблицу. Форма таблицы приведена ниже

Макроскопическое описание глинистого сырья				
Наименование сырья	Цвет и оттенок	Структура и текстура	Наличие карбонатных включений и их распределение	Содержание и виды других включений

УДК 666.32:006.354

МКС 91.100.15

Ключевые слова: глинистое сырье, методы испытаний, лабораторные испытания, опытно-промышленные испытания, оценка качества

Подписано в печать 12.01.2015. Формат 60x84¹/₈.

Усл. печ. л. 5,12. Тираж 32 экз. Зак. 99

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru