
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
7619—
2023

ШПАТ ПЛАВИКОВЫЙ
Методы физико-химического анализа

Издание официальное

Москва
Российский институт стандартизации
2023

Предисловие

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

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Ассоциацией «Объединение производителей, поставщиков и потребителей алюминия» (Алюминиевая Ассоциация) совместно с Ассоциацией «Некоммерческое партнерство Координационно-информационный центр государств — участников СНГ по сближению регуляторных практик (Ассоциация «НП КИЦ СНГ»)

2 ВНЕСЕН Межгосударственным техническим комитетом по стандартизации МТК 99 «Алюминий»

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 31 мая 2023 г. № 162-П)

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	ЗАО «Национальный орган по стандартизации и метрологии» Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 июня 2023 г. № 450-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 7619—2023 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 ноября 2023 г.

5 ВЗАМЕН ГОСТ 7619.0—81, ГОСТ 7619.1—74, ГОСТ 7619.2—81, ГОСТ 7619.3—81, ГОСТ 7619.4—81, ГОСТ 7619.5—81, ГОСТ 7619.6—81, ГОСТ 7619.7—81, ГОСТ 7619.8—81, ГОСТ 7619.9—81, ГОСТ 7619.10—75, ГОСТ 7619.11—77, ГОСТ 7619.12—77, ГОСТ 7619.13—91 и ГОСТ 19724—74

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

© Оформление. ФГБУ «Институт стандартизации», 2023



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 Общие требования к методам химического анализа.	2
4 Методы определения влаги	4
5 Методы определения карбоната кальция.	7
6 Методы определения фторида кальция	12
7 Методы определения диоксида кремния	16
8 Метод определения металлических оксидов Me_2O_3	23
9 Методы определения железа.	24
10 Метод определения серы (общей)	29
11 Методы определения серы (сульфидной)	31
12 Методы определения фосфора.	36
13 Методы определения содержания оксида магния.	40
14 Метод определения содержания оксида стронция	43
15 Метод определения содержания оксида бария	45
16 Метод определения флотационных реагентов	47
17 Метод определения гранулометрического состава	48

ШПАТ ПЛАВИКОВЫЙ**Методы физико-химического анализа**Fluorite. Methods of physicochemical analysis

Дата введения — 2023—11—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на шпат плавиковый и устанавливает общие требования к методам химического анализа и методу определения гранулометрического состава.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.1.004 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.005 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 61 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 83 Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия

ГОСТ 195 Реактивы. Натрий сернистоокислый. Технические условия

ГОСТ 1277 Реактивы. Серебро азотнокислое. Технические условия

ГОСТ 1381 Уротропин технический. Технические условия

ГОСТ 2821 Стронций углекислый. Технические условия

ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3158 Реактивы. Барий серноокислый. Технические условия

ГОСТ 3306 Сетки с квадратными ячейками из стальной рифленой проволоки. Технические условия

ГОСТ 3760 Реактивы. Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 3765 Реактивы. Аммоний молибденовокислый. Технические условия

ГОСТ 3776 Реактивы. Хрома (VI) оксид. Технические условия

ГОСТ 4160 Реактивы. Калий бромистый. Технические условия

ГОСТ 4165 Реактивы. Медь (II) серноокислая 5-водная. Технические условия

ГОСТ 4198 Реактивы. Калий фосфорнокислый однозамещенный. Технические условия

ГОСТ 4199 Реактивы. Натрий тетраборнокислый 10-водный. Технические условия

ГОСТ 4204 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4208 Реактивы. Соль закиси железа и аммония двойная серноокислая (соль Мора). Технические условия

ГОСТ 4212 Реактивы. Методы приготовления растворов для колориметрического и нефелометрического анализа

ГОСТ 4221 Реактивы. Калий углекислый. Технические условия

ГОСТ 4232 Реактивы. Калий йодистый. Технические условия

ГОСТ 4234 Реактивы. Калий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия
ГОСТ 4332 Реактивы. Калий углекислый — натрий углекислый. Технические условия
ГОСТ 4461 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия
ГОСТ 4463 Реактивы. Натрий фтористый. Технические условия
ГОСТ 4478 Реактивы. Кислота сульфосалициловая 2-водная. Технические условия
ГОСТ 4530 Реактивы. Кальций углекислый. Технические условия
ГОСТ 4919.1 Реактивы и особо чистые вещества. Методы приготовления растворов индикаторов
ГОСТ 6344 Реактивы. Тиомочевина. Технические условия
ГОСТ 6563 Изделия технические из благородных металлов и сплавов. Технические условия
ГОСТ 6613 Сетки проволочные тканые с квадратными ячейками. Технические условия
ГОСТ 6616 Преобразователи термоэлектрические. Общие технические условия
ГОСТ 6709* Вода дистиллированная. Технические условия
ГОСТ 9147 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия
ГОСТ 9656 Реактивы. Кислота борная. Технические условия
ГОСТ 10163 Реактивы. Крахмал растворимый. Технические условия
ГОСТ 10484 Реактивы. Кислота фтористоводородная. Технические условия
ГОСТ 10652 Реактивы. Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'- тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б). Технические условия
ГОСТ 10929 Реактивы. Водорода пероксид. Технические условия
ГОСТ 11293 Желатин. Технические условия
ГОСТ 14180—80 Руды и концентраты цветных металлов. Методы отбора и подготовки проб для химического анализа и определения влаги
ГОСТ 19627 Гидрохинон (парадиоксибензол). Технические условия
ГОСТ 20448 Газы углеводородные сжиженные топливные для коммунально-бытового потребления. Технические условия
ГОСТ 20490 Реактивы. Калий марганцовокислый. Технические условия
ГОСТ 22867 Реактивы. Аммоний азотнокислый. Технические условия
ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 25664 Метол (4-метиламинофенол сульфат). Технические условия
ГОСТ 27068 Реактивы. Натрий серноватистоокислый (натрия тиосульфат) 5-водный. Технические условия
ГОСТ 29220 Концентраты плавиковошпатовые металлургические. Технические условия

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Общие требования к методам химического анализа

3.1 Определение содержания компонентов проводят параллельно не менее чем в двух навесках, отобранных от пробы плавикового шпата, подготовленной по ГОСТ 14180 и измельченной до размера частиц, проходящих через сито с сеткой № 0063 по ГОСТ 6613, и высушенной при температуре (105 ± 2) °С до постоянной массы. Одновременно в тех же условиях проводят контрольный опыт для внесения в результат анализа соответствующей поправки.

3.2 Взвешивание навесок и осадков проводят с погрешностью не более 0,0002 г.

* В Российской Федерации действует ГОСТ Р 58144—2018.

3.3 При проведении анализа и приготовлении растворов следует применять реактивы квалификации не ниже ч. д. а. и дистиллированную воду по ГОСТ 6709.

3.4 Титр растворов устанавливают не менее чем по трем навескам исходного вещества.

3.5 Концентрацию растворов приводят в граммах веществ на 1000 см³ раствора (г/дм³).

3.6 В выражении «разбавленная 1:1, 1:2» и т. д. первые цифры означают объемные части кислоты или какого-либо раствора, вторые — объемные части воды.

3.7 Выражение «горячая вода (или раствор)» означает, что жидкость имеет температуру 60 °С — 70 °С, а «теплая вода (или раствор)» — 40 °С — 50 °С.

3.8 Стандартные растворы, применяемые для построения градуировочных графиков, готовят в соответствии с ГОСТ 4212.

3.9 Испытания должны проводиться в условиях лаборатории в соответствии с основными правилами безопасной работы в химической лаборатории.

3.10 Проектирование и устройство освещения в лабораторных помещениях необходимо осуществлять в соответствии с требованиями нормативных документов, действующих на территории государства, принявшего настоящий стандарт (далее — нормативный документ^{*)}).

3.11 Пожарная безопасность лабораторных помещений должна обеспечиваться в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004.

3.12 Все используемые электрические приборы должны соответствовать нормативным документам^{**}. Их эксплуатация — в соответствии с нормативными документами^{***}, и Правилами по охране труда при эксплуатации электроустановок⁴. Все используемые приборы должны пройти государственную проверку в соответствии с нормативным документом⁵.

3.13 Работы на атомно-абсорбционном спектрофотометре с использованием пропан-бутанового пламени должны проводиться в соответствии с правилами безопасности в газовом хозяйстве.

3.14 Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны, образующихся в ходе анализа, не должны превышать предельно допустимых концентраций, указанных в ГОСТ 12.1.005.

3.15 Контроль за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны лаборатории необходимо осуществлять в соответствии с ГОСТ 12.1.005 и ГОСТ 12.1.007.

Анализ проб воздуха проводят в соответствии с методами определения вредных веществ в воздухе.

3.16 Обезвреживание и удаление отходов, образующихся в результате проведения анализов, следует осуществлять в соответствии с документацией, утвержденной в установленном порядке.

3.17 Помещения лаборатории, в которых выполняется анализ плавикового шпата, необходимо оборудовать системами вентиляции в соответствии с ГОСТ 12.4.021.

3.18 Работающие с плавиковым шпатом обеспечиваются бытовыми помещениями в соответствии с нормативными документами⁶.

3.19 К работе в лабораториях допускаются лица не моложе 18 лет, проходящие периодический медицинский осмотр и допущенные по состоянию здоровья к работе с вредными веществами.

3.20 При использовании в качестве реактивов опасных (токсичных, едких и т. п.) веществ следует руководствоваться требованиями безопасности, изложенными в соответствующих нормативных документах и технической документации на указанные материалы.

3.21 Совместно с результатом измерений W может быть приведена расширенная неопределенность U измерений: $W \pm U$.

* В Российской Федерации действует СП 52.13330.2011 «СНиП 23-05-95 Естественное и искусственное освещение».

** В Российской Федерации действуют Правила устройства электроустановок (утверждены Министерством энергетики Российской Федерации Приказом от 8 июля 2002 г. № 204).

*** В Российской Федерации действуют Правила технической эксплуатации электроустановок потребителей (утверждены Министерством энергетики Российской Федерации Приказом от 13 января 2003 г. № 6).

⁴ В Российской Федерации действуют Правила по охране труда при эксплуатации электроустановок (утверждены Министерством труда и социальной защиты Российской Федерации Приказом от 24 июля 2013 г. № 328н).

⁵ В Российской Федерации действует Порядок утверждения типа стандартных образцов или типа средств измерений, внесения изменений в сведения о них (приложение № 2 к приказу Минпромторга России от 28 августа 2020 г. № 2905).

⁶ В Российской Федерации действует СП 44.13330.2011 «СНиП 2.09.04-87* Административные и бытовые здания».

Примечание — Расширенная неопределенность измерений U — параметр, связанный с результатом измерений и характеризующий рассеяние значений, которые можно приписать измеряемой величине. Расширенную неопределенность U рассчитывают по формуле

$$U = k \cdot u, \quad (3.1)$$

где k — коэффициент охвата, равный 2;

u — стандартная неопределенность измерений, равная величине допустимого расхождения результатов параллельных измерений d .

3.22 Контроль правильности результатов измерений проводят с помощью стандартных образцов, не применяемых для градуировки измерительного оборудования и близких по составу к анализируемой пробе.

Абсолютное значение расхождения между результатом анализа контрольного (стандартного) образца X и принятым опорным (аттестованным) значением $X_{ат}$ не должно превышать значение δ :

$$|X - X_{ат}| < \delta. \quad (3.2)$$

Значение норматива δ определяют по формуле

$$\delta = 1,44d, \quad (3.3)$$

где d — величина допустимого расхождения результатов параллельных измерений.

Если указанное соотношение не выполняется, эксперимент повторяют. При повторном несоответствии полученных результатов нормативу выполнение анализов прекращают, выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

4 Методы определения влаги

4.1 Метод определения влаги А

4.1.1 Сущность метода

Настоящий подраздел устанавливает метод определения влаги при массовой доле от 0,70 % до 30,0 %.

4.1.2 Подготовка к проведению испытания

Для определения содержания влаги из пробы плавикового шпата отмеряют две навески массой по 0,1 кг из материала крупностью до 0,315 мм и массой по 1,0 кг из материала крупностью свыше 0,315 до 10 мм.

4.1.3 Аппаратура для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

шкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру нагрева $(105 \pm 2) ^\circ\text{C}$;

весы лабораторные с погрешностью не более 30 мг;

чаши выпарительные по ГОСТ 9147 или противни;

эксикатор по ГОСТ 25336.

4.1.4 Проведение анализа

Навеску плавикового шпата помещают ровным слоем толщиной не более двойного размера максимального куска в предварительно высушенную до постоянной массы выпарительную чашу и взвешивают. Чашу с навеской помещают в сушильный шкаф, нагретый до $(105 \pm 2) ^\circ\text{C}$, и выдерживают в течение 1 ч. Затем чашу с навеской вынимают из сушильного шкафа, охлаждают в эксикаторе до комнатной температуры и взвешивают.

4.1.5 Обработка результатов

4.1.5.1 Массовую долю влаги $W_{\text{H}_2\text{O}}$, %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 100}{m}, \quad (4.1)$$

где m_1 — масса чаши с навеской до высушивания, г;

m_2 — масса чаши с навеской после высушивания, г;

m — масса навески до высушивания, г.

Предел повторяемости r и предел воспроизводимости R анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать значений, приведенных в таблице 1.

Т а б л и ц а 1 — Допустимые расхождения результатов определений

Массовая доля влаги, %					Допускаемые расхождения, %	
					предел повторяемости r	предел воспроизводимости R
От	0,7	до	1,5	включ.	0,10	0,15
Св.	1,5	»	5,0	»	0,3	0,4
	»	5,0	»	10,0	»	0,5
	»	10,0	»	15,0	»	0,6
	»	15,0	»	30,0	»	0,7

Если расхождения между результатами предел повторяемости превышают приведенную величину, определение повторяют.

За окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух пределов повторяемости.

4.1.5.2 Границы погрешности определения влаги общей массы двух (параллельных) навесок при уровне доверительной вероятности 95 % для 1,5 % и более 1,5 % равны соответственно $\pm 0,05$ % и $\pm 0,1$ %.

4.2 Метод определения влаги Б

4.2.1 Назначение метода

Метод распространяется на все виды плавикового шпата для производства плавиковой кислоты, керамики, а также три вида плавикового шпата для металлургии — концентраты, брикеты и гравий.

4.2.2 Для данного метода использованы следующие определения:

проба для анализа — проба, приготовленная для определения влаги в соответствии с методом, установленным в ГОСТ 14180.

Примечание — Если определение влаги проводят на всем количестве пробы для испытаний, она может быть также названа навеской;

навеска — представительная часть пробы для испытаний, на которой проводят определение влаги.

4.2.3 Сущность метода

Высушивание навески на воздухе при (105 ± 5) °С до постоянной массы.

4.2.4 Оборудование

Сушильный противень с гладкой и чистой поверхностью, на котором можно разместить пробу массой 1 кг или более толщиной не более 10 мм.

Сушильная печь с терморегулирующим устройством, позволяющим поддерживать температуру в любой точке печи в пределах (105 ± 5) °С. Для обеспечения качественного высушивания печь снабжена вентилятором, обеспечивающим циркуляцию воздуха в печи в такой степени, что общий объем воздуха в ней менялся по крайней мере трижды в течение 1 ч, не вызывая потери пробы.

Взвешивающее устройство с чувствительностью 1 г и более и точностью взвешивания, обеспечивающей требуемую повторяемость результатов.

Взвешивающее устройство должно быть защищено от влияния горячего сушильного противня соответствующим теплоизоляционным материалом.

4.2.5 Пробы для анализа

Пробы для анализа должны отбираться и приготавливаться в соответствии с ГОСТ 14180. Приготавливают две или более пробы на партию руды. Для каждого определения влаги используют все количество каждой пробы для анализа. Масса навески должна быть 1 кг и более, максимальный размер частиц руды — 10 мм.

4.2.6 Проведение анализа

4.2.6.1 Число определений

На каждой навеске проводят одно определение влаги.

4.2.6.2 Определение

Взвешивают сушильный противень с точностью до 1 г.

Размещают навеску на сушильном противне слоем не более 10 мм и немедленно взвешивают с точностью до 1 г. Записывают массу сушильного противня и общую массу противня с навеской.

Рассчитывают и записывают исходную массу навески.

Помещают сушильный противень с навеской в сушильную печь с температурой нагрева $(105 \pm 5) ^\circ\text{C}$ и поддерживают эту температуру не менее 2 ч.

Для отжатых осадков выдерживают эту температуру в течение 5 ч. Удаляют сушильный противень с навеской из сушильной печи и сразу же взвешивают в горячем состоянии с целью свести к минимуму реабсорбцию атмосферной влаги. Альтернативно навеска может быть взвешена после охлаждения в сушильном шкафу с плотно прилегающей, обеспечивающей герметичность крышкой. В каждом случае метод взвешивания отмечают. Помещают снова сушильный противень с навеской в сушильную печь. Нагревают в течение 1 ч и повторяют взвешивание. Повторяют эти операции до тех пор, пока разность масс последовательных определений не будет 0,1 % и менее от исходной массы навески.

Примечание — Если серию определений влаги проводят на одном и том же виде плавикового шпата, требуемое время нагревания навески может быть определено по предварительно проведенным контрольным анализам.

4.2.7 Расчет и выражение результатов

4.2.7.1 Определение влаги в каждой навеске

Массовую долю влаги $W_{\text{H}_2\text{O}}$, %, вычисляют по следующей формуле и округляют результаты до второго десятичного знака:

$$W_{\text{H}_2\text{O}} = \frac{m_1 - m_2}{m_1} \cdot 100, \quad (4.2)$$

где m_1 — исходная масса навески, г;

m_2 — масса навески после высушивания, г.

4.2.7.2 Определение влаги в партии

Массовую долю влаги в партии вычисляют по одному из уравнений, указанных ниже, и округляют результат до первого десятичного знака.

Если определение влаги проводят для каждой подпробы при отборе проб на основе массы, содержание массовой доли влаги в партии W , %, вычисляют по формуле как среднее арифметическое результатов для всех подпроб с учетом числа точечных проб в каждой подпробе

$$W = \frac{\sum_{i=1}^k N_i W_i}{\sum_{i=1}^k N_i}, \quad (4.3)$$

где k — число подпроб;

N_i — число точечных проб в i -й подпробе;

W_i — результат определения массовой доли влаги в i -й подпробе, %.

Если нецелесообразно опробовать всю партию, или целесообразно опробовать партию отдельными частями, неравными по массе, как это имеет место при отборе проб на основе времени, содержание влаги в каждой части определяют независимо и по формуле вычисляют содержание влаги в партии W , %, как среднее арифметическое отдельных результатов

$$W = \frac{\sum_{i=1}^k m_i W_i}{\sum_{i=1}^k m_i}, \quad (4.4)$$

где k — число частей в партии;

m_i — масса i -й частицы;

W_i — результат определения влаги в i -й части, %.

Если определение массовой доли влаги проводят в каждой точечной пробе (навеске), массовую долю влаги в партии W , %, рассчитывают по формуле как среднее арифметическое результатов, полученных в соответствии с 4.2.7.1, для всех точечных проб

$$W = \frac{\sum_{i=1}^N W_i}{N}, \quad (4.5)$$

где N — число точечных проб, каждая из которых является представительной для равной пропорции партии;

W_i — результат определения массовой доли влаги в i -й точечной пробе, %.

4.2.8 Отчет об анализе

Отчет об анализе должен содержать:

- идентификацию пробы;
- ссылку на использованный метод;
- результаты и способ их выражения;
- справочный номер результата;
- любые особенности, отмеченные во время анализа;
- операции, не предусмотренные настоящим стандартом или стандартом, на который приведена ссылка, или рассматриваемые как необязательные.

5 Методы определения карбоната кальция

5.1 Титриметрический метод А

5.1.1 Сущность метода

Настоящий подраздел устанавливает титриметрический метод определения карбоната кальция и других его растворимых в уксусной кислоте соединений (в пересчете на карбонат кальция), при массовой доле его от 0,2 % до 50 % и оксида кальция в обожженных окатышах.

5.1.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения анализа

Для проведения анализа применяют:

- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и раствор с концентрацией 0,1 моль/дм³;
- кислоту уксусную по ГОСТ 61, ледяную, х. ч., разбавленную 1:9;
- раствор гидроксида калия с концентрацией 280 г/дм³ или раствор гидроксида натрия с концентрацией 80 г/дм³;
- триэтанолламин, разбавленный 1:2;
- хлорид калия по ГОСТ 4234;
- флуорексон (в виде кислоты);
- тимолфталейн или индикатор хром темно-синий;
- спирт этиловый (гидролизный) ректификованный;
- колбу коническую вместимостью 100 см³;
- стакан лабораторный вместимостью от 300 до 500 см³.

5.1.3 Подготовка к проведению испытания

5.1.3.1 Для приготовления индикаторной смеси смешивают и растирают 0,4 г флуорексона, 0,33 г тимолфталейна и 40 г хлорида калия. Если в качестве индикатора применяют хром темно-синий, то для приготовления индикаторной смеси 0,1 г хром темно-синий растирают в фарфоровой ступке с 10 г хлоридом калия.

5.1.3.2 Для приготовления растворов трилон Б с концентрациями 0,025 и 0,05 моль/дм³ в 1000 см³ воды разбавляют 9,3 и 18,6 г сухого вещества соответственно.

5.1.3.3 Титр раствора трилона Б устанавливают по государственному стандартному образцу (ГСО) состава флуоритового концентрата, проведенному из трех навесок через все стадии анализа по разделу 6. Титр 0,025 и 0,05 моль/дм³ растворов трилона Б W_T по фториду кальция вычисляют по формуле

$$W_T = \frac{(C-K) \cdot m \cdot V_2}{V \cdot V_1 \cdot 100}, \quad (5.1)$$

- где C — аттестованное содержание фторида кальция, %;
 K — поправка на растворимость фторида кальция в уксусной кислоте, %;
 m — масса навески стандартного образца, г;
 V_2 — объем аликвотной части испытуемого раствора, см³;
 V — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;
 V_1 — объем всего испытуемого раствора, см³.

5.1.3.4 Содержание карбоната кальция в реактиве W_C , %, вычисляют по формуле

$$W_C = \frac{(V - V_1) \cdot 0,0050045 \cdot 100}{m}, \quad (5.2)$$

- где V — объем 0,1 н. раствора соляной кислоты, взятый для растворения карбоната кальция, см³;
 V_1 — объем 0,1 н. раствора гидроксида натрия, израсходованный на титрование избытка соляной кислоты, см³;
0,0050045 — титр 0,1 н. раствора соляной кислоты по карбонату кальция;
 m — масса навески карбоната кальция, г.

5.1.4 Проведение анализа

Навеску плавикового шпата массой 0,5 г (или 1 г в окатышах) помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, увлажняют несколькими каплями этилового спирта и приливают 10 см³ разбавленной уксусной кислоты. Колбу накрывают фарфоровой крышкой или часовым стеклом и оставляют на 30 мин на кипящей водяной бане.

Содержимое колбы через каждые 10 мин перемешивают встряхиванием. Затем нерастворимый остаток отфильтровывают на плотный фильтр, содержащий небольшое количество фильтробумажной массы. Фильтрат собирают в высокий стакан вместимостью от 300 до 500 см³. Фильтр с остатком и колбу промывают небольшими порциями холодной воды шесть-семь раз. Общий объем фильтрата и промывных вод должен составить не более 75 см³. Если массовая доля карбоната кальция превышает 15 %, фильтрат из стакана переливают в мерную колбу вместимостью 200 см³. Доливают до метки водой и перемешивают. Отбирают 50 см³ раствора в стакан для титрования и приливают 25 см³ воды. К фильтрату или аликвотной части приливают 1,5 см³ раствора триэтаноламина, 0,01 г индикаторной смеси, 10 см³ раствора гидроксида калия или гидроксида натрия и титруют 0,025 М раствором трилона Б (в окатышах 0,05 М раствором трилона Б) до перехода темно-зеленой окраски в фиолетовую (лучше титровать на черном фоне). При титровании в присутствии индикатора хрома темно-синего титруют до перехода малиновой окраски в сине-фиолетовую.

5.1.5 Обработка результатов

5.1.5.1 Массовую долю карбоната кальция W_{CaCO_3} , %, вычисляют по формуле

$$W_{CaCO_3} = \frac{T \cdot 1,2818 \cdot V \cdot 100}{m} - K, \quad (5.3)$$

- где T — титр 0,025 М раствора трилона Б по фториду кальция;
1,2818 — коэффициент пересчета фторида кальция на карбонат кальция;
 V — объем 0,025 М раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;
 m — масса навески плавикового шпата, г;
 K — поправка на растворимость фторида кальция в уксусной кислоте в пересчете на карбонат кальция, %.

При содержании карбоната кальция до 1 % $K = 0,27$, свыше 1 % $K = 0,13$.

5.1.5.2 Массовую долю оксида кальция W_{CaO} , %, вычисляют по формуле

$$W_{CaO} = \frac{T \cdot 0,5603 \cdot V \cdot 100}{m} - 0,52, \quad (5.4)$$

- где T — титр 0,05 М раствора трилона Б по карбонату кальция;
 V — объем 0,05 М раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;
0,5603 — коэффициент пересчета карбоната кальция на оксид кальция;
 m — масса навески обожженных флюоритовых окатышей, г;
0,52 — поправка на растворимость в уксусной кислоте фторосодержащих соединений кальция в пересчете на оксид кальция, %.

5.1.5.3 Предел повторяемости r и предел воспроизводимости R анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать допускаемых расхождений, приведенных в таблицах 2 и 3.

Таблица 2

Массовая доля карбоната кальция, %	Допускаемые расхождения, %	
	предел повторяемости r	предел воспроизводимости R
От 0,20 до 0,50 включ.	0,06	0,08
Св. 0,50 » 1,00 »	0,08	0,10
» 1,00 » 3,00 »	0,15	0,20
» 3,00 » 10,00 »	0,25	0,30
» 10,00 » 20,00 »	0,3	0,4
» 20,00 » 50,00 »	0,5	0,6

Таблица 3

Массовая доля оксида кальция, %	Допускаемые расхождения, %	
	предел повторяемости r	предел воспроизводимости R
От 0,30 до 0,60 включ.	0,04	0,05
Св. 0,60 » 2,00 »	0,03	0,10
» 2,00 » 6,00 »	0,12	0,15
» 6,00 » 10,00 »	0,15	0,20

5.2 Титриметрический метод Б

5.2.1 Назначение метода

Настоящий подраздел устанавливает титриметрический метод определения содержания карбонатов в плавиковом шпате для производства плавиковой кислоты.

Метод распространяется на продукты с массовой долей карбонатов, выраженных в виде карбоната кальция, равного или более 0,04 %.

5.2.2 Подготовка пробы для анализа

Для приготовления пробы используют остаток от определения потери массы при 105 °С.

5.2.3 Сущность метода

Обработка пробы раствором соляной кислоты, абсорбция освобожденной диоксида углерода раствором гидроксида бария, нейтрализация избытка щелочи раствором соляной кислоты, добавление точно отмеренного избытка стандартного раствора соляной кислоты для растворения осадка карбоната бария и обратное титрование стандартным раствором гидроксида натрия с использованием в качестве индикатора метилоранжа или смеси метилоранжа с ксиленцианолом.

5.2.4 Реактивы

В процессе анализа используют реактивы только аналитической степени чистоты, дистиллированную воду или воду эквивалентной чистоты без примеси диоксида углерода.

Бутанол.

Азот, без диоксида углерода.

Кислота борная.

Бария хлорид дигидрат раствор $\text{BaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, раствор с плотностью 122 г/дм³.

Кислота соляная с плотностью $1,12 \text{ г/см}^3$, раствор с концентрацией примерно 25 % (по массе), приготовленный при разбавлении трех объемов соляной кислоты (с плотностью $1,19 \text{ г/см}^3$) двумя объемами воды.

Ртуть (II) хлорид, насыщенный раствор.

Калия гидроксид, 20 %-ный раствор (по массе).

Кислота соляная, раствор $36,5 \text{ г/дм}^3$.

Натрия гидроксид, раствор 40 г/дм^3 .

Кислота соляная, стандартный раствор с концентрацией $0,1 \text{ моль/дм}^3$.

Натрия гидроксид, стандартный раствор с концентрацией $0,1 \text{ моль/дм}^3$.

Метилоранжевый, раствор 1 г/дм^3 .

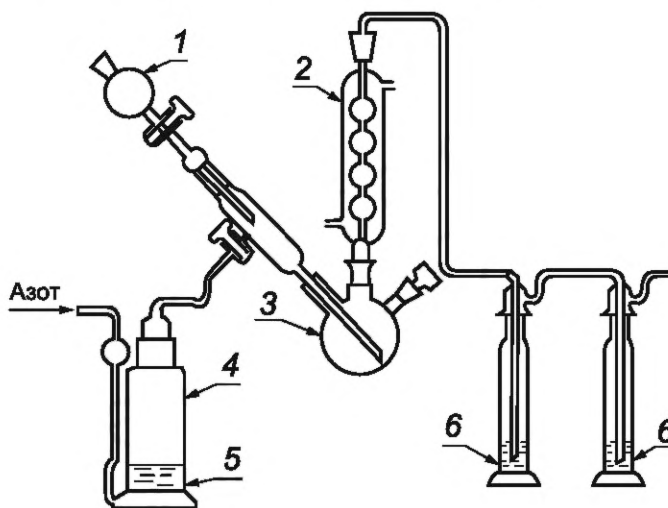
Раствор смеси метилоранжа и ксилен-цианола.

Раствор 1 г метилоранжа и $1,4 \text{ г}$ ксилен-цианола в 500 см^3 50 %-ного раствора этанола (по объему).

Раствор фенолфталеин с концентрацией $0,25 \text{ г/дм}^3$ в 50 %-ном растворе этанола (по объему).

5.2.5 Оборудование

Аппарат для выделения и поглощения газа (см. рисунок 1), содержащий промывную склянку 4, с кругом из пористого стекла 5 пористостью P1 или P2, или аналогичного типа, содержащая раствор гидроксида калия, колбу с тремя горлышками 3, вместимостью 500 см^3 , снабженную капельной воронкой 1 и обратным холодильником 2, промывные склянки Дрекселя 6.



1 — капельная воронка; 2 — обратный холодильник; 3 — колба с тремя горлышками; 4 — промывная склянка; 5 — круг из пористого стекла; 6 — промывная склянка

Рисунок 1 — Пример аппаратов для поглощения газа

Электрошкаф с регулировочным устройством, позволяющим контролировать температуру $(105 \pm 1) ^\circ\text{C}$.

5.2.6 Проведение анализа

5.2.6.1 Подготовка навески

Измельчают несколько граммов пробы для анализа (5.2.2) в агатовой ступке до размера частиц 63 мкм по ГОСТ 7618. Высушивают просеянный материал в течение 2 ч в электрошкафу при температуре $(105 \pm 1) ^\circ\text{C}$, охлаждают в эксикаторе и взвешивают примерно 5 г этой пробы до третьего десятичного знака.

Примечание — Важно, чтобы общая масса диоксида углерода, выраженная в виде карбоната кальция, в навеске не превышала 100 мг . Для пробы с содержанием более 2 % масса навески должна быть пропорционально уменьшена.

5.2.6.2 Контрольный опыт

Одновременно с определением проводят контрольный опыт, следуя той же процедуре и используя те же реактивы, но без навески.

5.2.6.3 Определение

Переносят навеску (5.2.6.1) в колбу, используя 100 г воды. Добавляют 4 г борной кислоты и 5 см³ раствора хлорида ртути (II). Закрывают горлышки колбы и пропускают в колбу поток азота со скоростью 50 см³/мин в течение 10 мин.

Не прерывая потока азота, соединяют промывные склянки, в каждой из которых содержится 10 см³ раствора гидроксида натрия, 10 см³ раствора хлорида бария, 1 см³ фенолфталеина, 1 см³ бутанола и 20 см³ воды. Приливают в колбу через капельную воронку 30 см³ соляной кислоты, при необходимости используя резиновый шарик. Перекрывают кран капельной воронки.

Медленно нагревают колбу и слабо кипятят 45 мин. Прекращают нагревание, дают остыть в течение 10 мин, не прерывая поток азота.

Отсоединяют вторую промывную склянку 4 от аппарата, удаляют и ополаскивают входную трубку, собирая в склянку промывные воды. Титруют содержимое склянки раствором соляной кислоты почти до достижения конечной точки.

Примечание — Чтобы избежать абсорбции атмосферного диоксида углерода во время титрования избытка гидроксида натрия в абсорбционном растворе, пропускают поток азота в воздухе над раствором в промывной склянке.

Продолжают титрование раствором соляной кислоты до обесцвечивания фенолфталеина, следя за тем, чтобы не пропустить конечную точку.

Добавляют точно отмеренный объем стандартного раствора соляной кислоты до полного растворения осадка. Погружают входную трубку в этот раствор, чтобы растворить прилипшие частицы карбоната бария, удаляют ее и ополаскивают снова.

Добавляют несколько капель раствора метилоранжа или смеси индикаторов и проводят обратное титрование избытка соляной кислоты стандартным раствором гидроксида натрия.

Нейтрализуют и титруют содержимое первой промывной склянки таким же образом.

5.2.7 Обработка результатов

Массовую долю карбонатов W_{CaCO_3} , в процентах по массе карбоната кальция, вычисляют по формуле

$$W_{\text{CaCO}_3} = \frac{[(V_1 - V_2) - (V_3 - V_4)] \cdot 0,5005}{m}, \quad (5.5)$$

где V_1 — объем стандартного раствора соляной кислоты, использованный для растворения карбоната бария в обеих промывных склянках, см³;

V_2 — объем стандартного раствора гидроксида натрия, использованный для обратного титрования избытка соляной кислоты в обеих промывных склянках, см³;

V_3 и V_4 — соответственно объемы стандартного раствора соляной кислоты и стандартного раствора гидроксида натрия, использованные для контрольного опыта, см³;

m — масса навесок, г.

Примечание — Если концентрация использованных стандартных растворов не соответствует точно установленным в списке реактивов, следует произвести необходимые поправки.

5.2.8 Подготовка отчета об анализе

Отчет об анализе должен содержать:

- идентификацию пробы;
- ссылку на использованный метод;
- результаты и способ их выражения;
- любые особенности, отмеченные во время анализа;
- операции, не предусмотренные настоящим стандартом или стандартом, на который приведена ссылка, или рассматриваемые как необязательные.

6 Методы определения фторида кальция

6.1 Титриметрический метод

6.1.1 Сущность метода

Настоящий подраздел устанавливает титриметрический метод определения фторида кальция при массовой доле свыше 1 %.

Метод основан на разложении смесью борной и соляной кислот остатка, полученного после обработки навески уксусной кислотой при определении карбоната кальция в соответствии с разделом 5. Кальций в фильтрате титруют трилоном Б.

6.1.2 Реактивы и растворы для проведения анализа

Для проведения анализа применяют:

кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:3;

кислоту борную по ГОСТ 9656;

калия гидроксид, раствор 280 г/дм³ или раствор гидроксида натрия с концентрацией 80 г/дм³;

соль динатриевую этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водную (трилон Б) по ГОСТ 10652, растворы с концентрацией 0,025 и 0,05 М по п.5.3.2;

триэтаноламин, разбавленный 1:2;

хлорид калия по ГОСТ 4234;

флуорексон (в виде кислоты);

тимолфталейн или индикатор хром темно-синий;

смесь индикаторную по 5.1.3.1.

6.1.3 Проведение анализа

6.1.3.1 Остаток, полученный при определении содержания кальция в соответствии с разделом 5, вместе с фильтром переносят в ту же колбу, в которой проводилась обработка уксусной кислотой, прибавляют 1 г борной кислоты, 40 см³ соляной кислоты и при умеренном кипении выдерживают на электроплитке в течение 30 мин (для окатышей 2 г борной кислоты, 50 см³ соляной кислоты — кипятят 45 мин).

6.1.3.2 Горячий раствор фильтруют через фильтр средней плотности в мерную колбу вместимостью 250 см³, промывают горячей водой восемь — десять раз.

6.1.3.3 Раствор охлаждают до комнатной температуры, доливают до метки водой и перемешивают.

6.1.3.4 Отбирают пипеткой 25 см³ раствора в стакан вместимостью 300 — 500 см³, разбавляют водой до 100 см³, приливают 3,5 см³ раствора триэтаноламина, 0,01 г (на кончике шпателя) индикаторной смеси, 10 см³ раствора гидроксида калия или гидроксида натрия и титруют 0,025 М раствором трилона Б (для окатышей — 0,05 М раствором трилона Б) до перехода темно-зеленой окраски раствора в фиолетовую (лучше титровать на черном фоне).

6.1.4 Обработка результатов

6.1.4.1 Массовую долю фторида кальция в плавиковом шпате, за исключением обожженных окатышей W_{CaF_2} , %, и фторида кальция в обожженных флюоритовых окатышах $W_{\text{CaF}_2}^1$, %, вычисляют по формулам:

$$W_{\text{CaF}_2} = \frac{V \cdot T \cdot V_1 \cdot 100}{V_2 \cdot m} + K, \quad (6.1)$$

$$W_{\text{CaF}_2}^1 = \frac{V \cdot T_1 \cdot V_1 \cdot 100}{V_2 \cdot m_1} + 0,72, \quad (6.2)$$

где V — объем 0,025 М раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см³;

T — титр 0,025 М раствора трилона Б, вычисленный по фториду кальция по разделу 5, г/см³;

T_1 — титр 0,05 М раствора трилона Б, вычисленный по фториду кальция по разделу 5, г/см³;

V_1 — объем всего анализируемого раствора, см³;

V_2 — объем аликвотной части анализируемого раствора, см³;

m — масса навески плавикового шпата (за исключением обожженных флюоритовых окатышей), г;

- m_1 — масса навески обожженных флюоритовых окатышей, г;
 K — поправка на растворимость фторида кальция в уксусной кислоте (0,2 — при содержании карбоната кальция до 1 %, 0,1 — свыше 1 %), %;
 0,72 — суммарная поправка на растворимость в уксусной кислоте фторида кальция и фторосодержащих соединений в обожженных флюоритовых окатышах, %.

6.1.4.2 Предел повторяемости r и предел воспроизводимости R анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать допускаемых расхождений, приведенных в таблице 4.

Таблица 4

Массовая доля фторида кальция, %					Допускаемые расхождения, %	
					предел повторяемости r	предел воспроизводимости R
От	1,00	до	3,00	включ.	0,15	0,20
Св.	3,00	»	10,00	»	0,18	0,25
	»	10,00	»	20,00	»	0,30
	»	20,00	»	50,00	»	0,35
	»	50,00	»	70,00	»	0,4
	»	70,00	»	90,00	»	0,6
	»	90,00			0,6	0,7

6.2 Потенциометрический метод (после отгонки) определения фтора

6.2.1 Назначение метода

Настоящий подраздел устанавливает метод потенциометрического титрования с использованием ион-селективного электрода для определения содержания фтора после его отгонки в плавиковом шпате для производства плавиковой кислоты.

Метод распространяется на материалы с содержанием фторида кальция CaF_2 равным или более 90 % (по массе).

6.2.2 Проба для анализа

Для приготовления пробы для анализа используют остаток от определения потери массы при 105 °С.

6.2.3 Сущность метода

Выделение фтора из навески отгонкой в присутствии хлорной кислоты, используя дистилляционный аппарат с регулируемой температурой. Потенциометрическое титрование дистиллята раствором нитрата лантана, с использованием ион-селективного электрода.

6.2.4 Реактивы

В процессе анализа используют реактивы только аналитической чистоты и только дистиллированную воду, или воду эквивалентной чистоты. Для приготовления раствора нитрата лантана используют воду, свободную от диоксида углерода.

Перманганат калия кристаллический.

Натрия фторид перекристаллизованный. Примерно 5 г фторида натрия растворяют в 125 см³ воды и фильтруют раствор под вакуумом посредством малой воронки Бюхнера. Выпаривают раствор в платиновой чашке приблизительно до 60 см³. Охлаждают до 50 °С и отделяют перекристаллизованный фторид натрия с помощью центрифуги. Промывают кристаллы три раза центрифугированием с небольшим количеством холодной воды. Переносят материал в платиновую чашку и высушивают в электропечи при температуре (105 ± 2) °С. Удаляют чашку из печи, охлаждают в эксикаторе, стирают материал в агатовой ступке и затем просеивают через сито с размером отверстий 355 мкм. Помещают просеянный фторид натрия в платиновую чашку, нагревают в течение 2 ч в электропечи при температуре приблизительно 600 °С и охлаждают в эксикаторе.

Этанол или пропанол.

Кислота хлорная с плотностью 1,54 г/см³, 60 %-ный раствор (по массе).

Кислота хлорная, 10 %-ный раствор (по массе). Разбавляют 16,5 см³ раствора хлорной кислоты до 100 см³.

Натрия гидроксид, раствор 1 моль/дм³.

Нитрат лантана, титрованный раствор $0,01$ моль/дм³. Растворяют $4,33$ г гексагидрата нитрата лантана $\text{LaNO}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ в воде. Приливают 10 см³ $0,001$ моль/дм³ раствора азотной кислоты, количественно переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Буферный раствор, pH $6,5$. Растворяют 79 г пиридина в 800 см³ воды и нейтрализуют раствором хлорной кислоты до pH ($6,5 \pm 0,2$). Разбавляют водой до 1000 см³ и при необходимости регулируют pH до $6,5$.

Фенолфталеин, раствор 5 г/см³ в 95 %-ном растворе этанола (по объему).

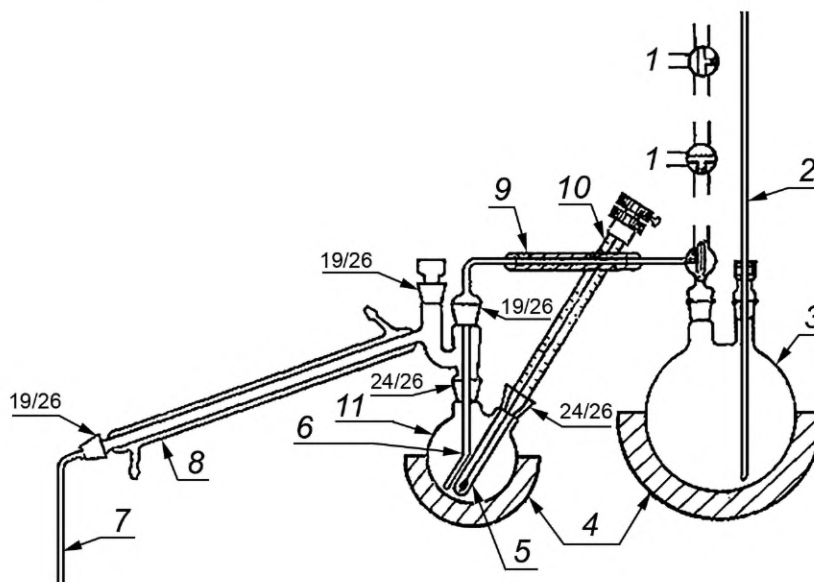
6.2.5 Оборудование

Аппарат дистилляционный, включающий парогенератор 3 , две электрические нагревательные рубашки 4 и контактный термометр 10 с реле (см. рисунок 2), позволяющий регулировать температуру (135 ± 2) °C в дистилляционной колбе 11 . Мощность, необходимая для нагревательных рубашек 4 , составляет:

для дистилляционной колбы — 150 Вт;

для парогенератора — минимум 500 Вт.

Целесообразно оборудовать нагревательную рубашку парогенератора регулятором с целью регулирования подводимой мощности.



1 — положение кранов 1 и 2; 2 — предохранительная трубка; 3 — парогенератор; 4 — нагревательная рубашка; 5 — карман для термометра; 6 — пароприемник; 7 — отводная трубка; 8 — конденсатор; 9 — гибкое соединение; 10 — контактный термометр; 11 — дистилляционная колба

Рисунок 2 — Дистилляционный аппарат

Мешалка магнитная.

pH-метр, снабженный стеклянным и насыщенным каломельным электродом.

Бюретка вместимостью 20 см³ с ценой деления $0,02$ см³.

Электрод фтористый ион-селективный.

Электрод сравнения, насыщенный каломельный или другого типа.

Потенциометр чувствительностью $0,5$ мВ, охватывающий диапазон от минус 500 мВ до плюс 500 мВ. При фиксированной конечной точке измерения оборудование с использованием специального набора электродов должно воспроизводить конечную точку в пределах $\pm 0,5$ мВ.

Оборудование автоматическое для регистрации кривой титрования или для титрований до определенного потенциала конечной точки является коммерчески доступным и может быть использовано в качестве альтернативного.

Чашки из боросиликатного стекла с прямыми стенками и плоским дном внутренним диаметром 10 мм, высотой стенок от 10 до 12 мм и толщиной стенок 1 мм.

Печь электрическая, снабженная устройством для регулирования температуры (105 ± 2) °C.

6.2.6 Проведение анализа

6.2.6.1 Навеска

В агатовой ступке истирают несколько граммов пробы по 6.2.2 для анализа до прохождения через сито с размером отверстий 63 мкм. Высушивают просеянный материал в течение 2 ч в печи при температуре $(105 \pm 2) ^\circ\text{C}$, дают остыть в эксикаторе и взвешивают в одну из чашек примерно 0,2 г с точностью 0,0002 г.

6.2.6.2 Отгонка

Собирают аппарат для дистилляции. Удаляют контактный термометр и пробку из аппарата для перегонки и добавляют несколько кристаллов перманганата калия в дистилляционную колбу. Добавляют 15 см^3 воды и 35 см^3 хлорной кислоты в дистилляционную колбу и сразу же закрывают аппарат пробкой и вставляют контактный термометр.

Помещают мерную колбу вместимостью 500 см^3 , содержащую 25 см^3 раствора гидроксида натрия и 40 см^3 воды, под отводную трубку, которая должна погрузиться в жидкость.

Поворачивают кран между парогенератором 3 и дистилляционным аппаратом в положение крана 1 (верхнее), устанавливают контактный термометр 10 на $135 ^\circ\text{C}$ и включают электронагрев дистилляционной колбы 11 и парогенератора 3. Нагревают содержимое дистилляционной колбы до $135 ^\circ\text{C}$ в течение приблизительно 15 мин, поворачивают кран в положение 2 (нижнее) и пропускают пар в дистилляционную колбу со скоростью, соответствующей 10 см^3 воды в минуту. Собирают примерно 400 см^3 дистиллята и после этого прекращают дистилляцию.

Обмывают отводную трубку снаружи и изнутри водой, собирая промывные воды в мерную колбу вместимостью 500 см^3 . Нейтрализуют дистиллят раствором хлорной кислоты, используя в качестве индикатора несколько капель фенолфталеина. Разбавляют водой до метки и перемешивают.

6.2.6.3 Потенциометрическое титрование

Переводят аликвотную порцию $50,0 \text{ см}^3$ из мерной колбы вместимостью 500 см^3 в химический стакан вместимостью 250 см^3 . Добавляют 10 см^3 буферного раствора и 60 см^3 этанола или пропанола. Вводят магнит магнитной мешалки в химический стакан, помещают стакан на магнитную мешалку, опускают в жидкость фтористый ион-селективный электрод и электрод сравнения (за исключением случая, когда используют комбинированный электрод) и титруют раствором нитрата лантана при норме титрования не более $3,0 \text{ дм}^3/\text{мин}$, регистрируя объем титранта раствора и соответствующее показание потенциометра. Титруют более медленно в области резко возрастающего изменения потенциала. Оценивают конечную точку графически по вычерченной или зарегистрированной кривой титрования. Альтернативно титруют до определенного потенциала конечной точки, предварительно полученной на основе модели кривых титрования, установленных при идентичных условиях.

Пример типичной кривой титрования приведен на рисунке 3.

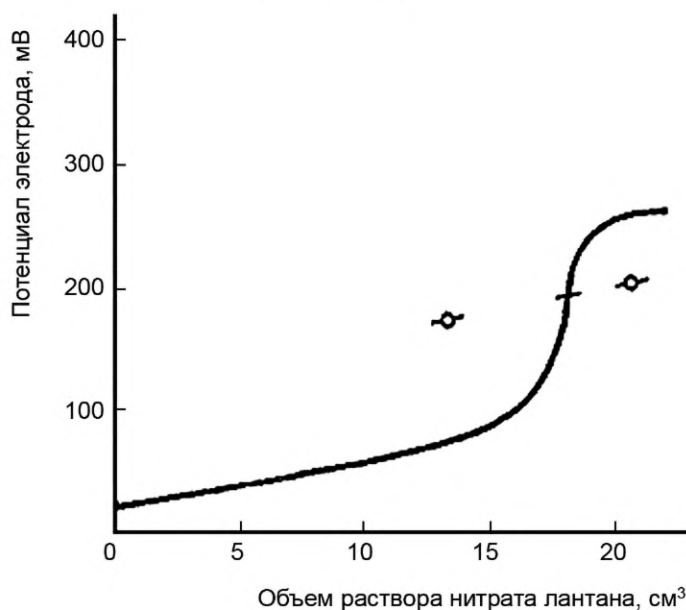


Рисунок 3 — Типичная кривая титрования

6.2.6.4 Установка титра раствора

Выполняют процедуру, описанную в 6.2.6.2, 6.2.6.3, используя вместо навески приблизительно 0,20 г перекристаллизованного фторида натрия, взвешенного с точностью до 0,0001 г. Вычисляют массу фторида натрия, соответствующую 1 см³ раствора азотно-кислого лантана, учитывая результаты контрольного опыта.

6.2.6.5 Контрольный опыт

Одновременно с определением проводят контрольный опыт, используя ту же методику и реактивы, что и при определении, но без навески.

6.2.7 Обработка результатов

6.2.7.1 Вычисления

Массовую долю фтора в процентах фторида кальция W_{CaF_2} вычисляют по формуле

$$W_{CaF_2} = \frac{0,9297 \cdot (V_1 - V_0) \cdot 1000}{m_0}, \quad (6.3)$$

а в процентах по массе фтора W_F — по формуле

$$W_F = \frac{0,4524 \cdot m_1 (V_1 - V_0) \cdot 1000}{m_0}, \quad (6.4)$$

где m_0 — масса навески, г;

m_1 — масса перекристаллизованного фторида натрия, соответствующая 1 см³ раствора нитрата лантана, г;

V_0 — объем титрованного раствора нитрата лантана, использованного для контрольного опыта, см³;

V_1 — объем титрованного раствора нитрата лантана, использованного для определения, см³.

6.2.7.2 Повторяемость и воспроизводимость

Сравнительные анализы, проведенные в пяти лабораториях на трех пробах, дали статистическую информацию, представленную в таблице 5.

Таблица 5

Наименование показателя	Номер пробы		
	1	2	3
Среднее содержание, %	97,04	96,79	96,41
Среднее квадратическое отклонение:			
повторяемость	0,85	0,77	0,56
воспроизводимость	1,22	0,82	0,76

6.2.8 Отчет об анализе

Отчет об анализе должен содержать:

- идентификацию пробы;
- ссылку на использованный метод;
- результаты и способ их выражения;
- любые особенности, отмеченные во время анализа;
- операции, не предусмотренные настоящим стандартом или стандартом, на который приведена ссылка, или рассматриваемые как необязательные.

7 Методы определения диоксида кремния

7.1 Спектрофотометрический метод

7.1.1 Сущность метода

Настоящий подраздел устанавливает спектрофотометрический метод определения диоксида кремния при массовой доле от 0,15 % до 50 %.

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

7.1.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

печь муфельную, обеспечивающую температуру нагрева (700 ± 25) °С или (1000 ± 50) °С (в зависимости от материала используемых тиглей);

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

тигли стеклоуглеродистые вместимостью 50 см³, марки СУ-2500;

тигли железные штампованные или точеные, изготовленные из материала с содержанием кремния менее 0,05 %;

высокие тигли из платины, изделие № 100-7 по ГОСТ 6563;

кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1, 1:3 и 1:5;

кислоту серную по ГОСТ 4204, растворы 4 моль/дм³ и 0,075 моль/дм³;

кислоту борную по ГОСТ 9656;

карбонат калия, х. ч. или ч. д. а., ГОСТ 4221;

смесь карбонатов калия и натрия, безводный по ГОСТ 4332;

молибдат аммония по ГОСТ 3765, раствор 50 г/см³;

аскорбиновую кислоту, 1 %-ный свежеприготовленный раствор;

желатин пищевой по ГОСТ 11293, 1 %-ный свежеприготовленный раствор;

фенолфталеин по ГОСТ 4919.1, 0,1 %-ный раствор;

натрий кремнекислый мета 9-водный;

натрия перекись;

тетраборат натрия 10-водный, х. ч. или ч. д. а., по ГОСТ 4199, предварительно высушенный при температуре 300 °С до постоянной массы;

карбонат натрия, х. ч. или ч. д. а., по ГОСТ 83;

фторид натрия по ГОСТ 4463;

стандартные растворы диоксида кремния по 7.1.2.1.

7.1.2.1 Приготовление стандартных растворов диоксида кремния

Для приготовления раствора А с содержанием диоксида кремния 1 г/дм³ навеску натрия кремнекислого мета 9-водного массой 4,7301 г растворяют в воде и доливают водой до 1 дм³, перемешивают и переводят в полиэтиленовый сосуд.

Для приготовления раствора Б отбирают пипеткой 20 см³ раствора А в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

Содержание диоксида кремния в 1 см³ раствора Б (X_1), мг, вычисляют по формуле

$$X_B = \frac{20}{500} \quad (7.1)$$

7.1.3 Проведение анализа

7.1.3.1 Масса навески плавикового шпата и объем аликвотной части раствора в зависимости от массовой доли диоксида кремния в плавиковом шпате указаны в таблице 6.

Таблица 6

Массовая доля диоксида кремния, %				Масса навески, г	Объем аликвотной части раствора, см ³	
От	0,15	до	1,00	включ.	1	10
Св.	1,00	»	2,00	»	1	5
»	2,00	»	3,00	»	0,5	10
»	3,00	»	5,00	»	0,5	5
»	5,00	»	10,00	»	0,25	5
»	10,00	»	20,00	»	0,2	5
»	20,00	»	30,00	»	0,2	2
»	30,00	»	50,00	»	0,1	2

7.1.3.2 Навеску плавикового шпата помещают в стеклоуглеродистый тигель, смешивают с 1—2 г борной кислоты, 5 г смеси карбонатов калия и натрия для концентратов и 0,6—0,7 г фторида натрия для остальных продуктов, сплавляют при температуре 700 °С—750 °С в течение 8—10 мин (при сплавлении

тигли должны находиться в одинаковой зоне нагрева). Охлажденный плав помещают в стакан вместимостью 400—500 см³. Выщелачивают в 90 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:5 (в стакан с плавом приливают 40—45 см³ теплой соляной кислоты, а 45—50 см³ этой кислоты заполняют тигель. Через 2—3 мин содержимое тигля переводят в стакан, обмывая стенки тигля 30—40 см³ воды).

При использовании железного тигля навеску плавикового шпата помещают в тигель, перемешивают с пятикратным количеством перекиси натрия и сплавляют при 650 °С —700 °С в течение 10—15 мин. Тигель очищают от окалины и теплым помещают в стеклянный стакан вместимостью 400 см³. В стакан осторожно приливают 75—100 см³ теплой воды и закрывают часовым стеклом. После растворения плава тигель ополаскивают водой, раствор немедленно нейтрализуют концентрированной соляной кислотой и добавляют ее в избыток 15 см³. В горячий раствор насыпают 1—2 г борной кислоты.

При использовании платинового тигля навеску плавикового шпата помещают в тигель, присыпают 5 г смеси для сплавления (состоящей из карбоната натрия, безводного тетрабората натрия и карбоната калия в соотношении 1:1:1) и тщательно перемешивают содержимое тигля. Тигель помещают в муфельную печь, предварительно нагретую до 1000 °С. Сплавление проводят в течение 30 мин. Тигель достают из печи, охлаждают и помещают в стакан вместимостью 250 см³. В стакан с тиглем добавляют примерно 100 см³ раствора 1:3 соляной кислоты.

Выщелачивание проводят, часто перемешивая растворы, до полного растворения плава.

Растворы охлаждают и переводят в мерные колбы вместимостью 500 см³, доливают до метки водой и перемешивают. Через 10 мин отбирают аликвотную часть раствора, указанную в таблице 6, и помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³. Объем аликвотной части раствора доводят до 15 см³ раствором серной кислоты с концентрацией 0,075 моль/дм³, приливают 5 см³ раствора молибденовокислого аммония, через 10 мин приливают при перемешивании 12—15 см³ 4 моль/дм³ раствора серной кислоты, через 2—3 мин 10 см³ раствора аскорбиновой кислоты, доливают до метки водой и перемешивают. Через 10—15 мин измеряют оптическую плотность раствора, применяя светофильтр с максимумом светопропускания 597 нм в кювете с толщиной колориметрируемого слоя 10 мм. Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа. По величине оптической плотности испытуемого раствора находят содержание диоксида кремния по градуировочному графику или методом сравнения со стандартным образцом, близким по составу к анализируемой пробе и проведенным через все стадии анализа.

7.1.3.3 Для построения градуировочного графика в семь мерных колб вместимостью 100 см³ отмеривают бюреткой 1; 2; 4; 6; 8; 10; 12 см³ стандартного раствора Б. В восьмую колбу стандартный раствор не отмеривают.

В каждую колбу приливают по две капли раствора фенолфталеина, нейтрализуют растворы 0,075 моль/дм³ раствором серной кислоты, затем доливают водой до 15 см³, приливают по 0,3 см³ 4 моль/дм³ раствора серной кислоты и по 5 см³ раствора молибденовокислого аммония. Через 10 мин приливают при помешивании 30 см³ 4 моль/дм³ раствора серной кислоты и далее анализ продолжают, как указано в 7.1.3.2.

Раствором сравнения служит раствор восьмой колбы, который не содержит стандартный раствор диоксида кремния.

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

Правильность построения градуировочного графика проверяют по стандартному образцу флюоритового концентрата.

7.1.4 Обработка результатов

7.1.4.1 Массовую долю диоксида кремния W_{SiO_2} , %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{SiO}_2} = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (7.2)$$

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

V — исходный объем испытуемого раствора в мерной колбе, см³;

V_1 — объем аликвотной части исходного испытуемого раствора, см³;

m — масса навески плавикового шпата, г.

7.1.4.2 Предел повторяемости r и предел воспроизводимости R анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать допусковых расхождений, приведенных в таблице 7.

Таблица 7

Массовая доля диоксида кремния, %	Допускаемые расхождения, %	
	предел повторяемости <i>r</i>	предел воспроизводимости <i>R</i>
От 0,15 до 0,50 включ.	0,04	0,05
Св. 0,50 » 1,50 »	0,08	0,10
» 1,50 » 3,00 »	0,12	0,15
» 3,00 » 5,00 »	0,15	0,20
» 5,00 » 10,00 »	0,20	0,25
» 10,00 » 30,00 »	0,3	0,4
» 30,00 » 50,00 »	0,4	0,6

7.2 Спектрометрический кремнемолибденовый метод определения диоксида кремния

7.2.1 Назначение метода

Настоящий метод устанавливает спектрометрический кремнемолибденовый метод определения содержания диоксида кремния в плавиковом шпате, используемом для производства плавиковой кислоты и керамики.

Метод применим к продуктам с содержанием кремнезема, выраженным в виде SiO_2 , от 0,05 % до 4,0 % (по массе).

7.2.2 Проба для анализа

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

7.2.3 Сущность метода

Разложение навески пробы сплавлением с карбонатом натрия с последующим подкислением соляной кислотой в присутствии борной кислоты для образования фторидного комплекса. Образование молибдокремниевой кислоты и селективное восстановление до синего комплекса молибдокремниевой кислоты с добавлением винной кислоты, чтобы предотвратить мешающее влияние фосфора.

Спектрометрическое измерение окрашенного комплекса при длине волны, соответствующей максимальному поглощению (до 795 нм).

7.2.4 Реактивы

При выполнении анализа необходимо использовать реактивы только аналитической чистоты и дистиллированную воду или воду эквивалентной чистоты. Содержание диоксида кремния в реактивах должно быть очень низким.

Натрия карбонат безводный.

Кислота борная, раствор 40 г/дм³.

Кислота соляная, раствор с концентрацией 7 моль/дм³.

Кислота серная, раствор с концентрацией 7 моль/дм³.

Кислота серная, раствор с концентрацией 18 моль/дм³.

Молибдат, раствор, эквивалентный 55 г молибдена на 1 дм³.

Растворяют 20 г молибденово-кислого аммония $[(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24} \cdot 4\text{H}_2\text{O}]$ в 150 см³ воды и разбавляют до 200 см³. Раствор сохраняют в колбе и отбрасывают, если появляется осадок.

Кислота винная, раствор 100 г/дм³.

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

Силикатный стандартный раствор, соответствующий 500 мг на 1 дм³. В платиновом тигле взвешивают с точностью до 0,0002 г 0,250 г диоксида кремния, полученной при нагревании чистой кремниевой кислоты и прокаленной при температуре 1000 °С до постоянной массы (т. е. до тех пор, пока два последовательных взвешивания не будут отличаться более чем на 0,001 г), или 0,250 г чистого кварца, мелко истертого и предварительно прокаленного в течение 1 ч при температуре 1000 °С и охлажденного в эксикаторе. В тигель добавляют 2,5 г карбоната натрия. Хорошо перемешивают с помощью стеклянной палочки и тщательно сплавляют смесь. Непосредственно в тигель добавляют теплую воду, умеренно нагревают до полного растворения и переливают количественно в химический стакан соответствующей вместимости. Охлаждают, разбавляют раствор примерно до 400 см³, затем переводят в мерную колбу вместимостью 500 см³, добавляют до объема водой и перемешивают. Раствор немедленно переливают в склянку. 1 см³ стандартного раствора содержит 500,0 мкг.

Силикатный стандартный раствор, соответствующий 100 мг на 1 дм³. Помещают 100 см³ стандартного силикатного раствора в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят до объема водой и перемешивают. 1 см³ стандартного раствора содержит 100,0 мкг. Используют свежеприготовленный раствор.

Раствор для разбавления. В химический стакан вместимостью 600 см³ помещают 5 г карбоната натрия и разбавляют примерно в 300 см³ воды. Добавляют 20 см³ раствора борной кислоты и доводят кислотность примерно до pH 2 раствором соляной кислоты с контролем по индикаторной бумаге. Разбавляют водой до 500 см³.

7.2.5 Оборудование

Тигли платиновые диаметром примерно 40 мм и глубиной примерно 30 мм, снабженные платиновыми крышками.

Стаканы химические из материала, не содержащего кремний, вместимостью 100, 250, 600 и 1000 см³.

Склянка из материала, не содержащего кремний.

Колбы мерные из материала, не содержащего кремний.

Стеклянная палочка для перемешивания из материала, не содержащего кремний.

Спектрометр с селектором непрерывного излучения с кюветами с толщиной слоя 20 мм.

Спектрометр с селектором прерывистого излучения с теми же кюветами и фильтрами с областью светопропускания 795 нм. Если нет в наличии таких фильтров, используют фильтр, позволяющий работать при длине волны 680 нм, с кюветами с толщиной слоя 40 мм.

pH-метр со стеклянным измерительным электродом и каломельным электродом, с чувствительностью 0,05 единиц pH.

Электропечь с терморегуляторами, обеспечивающая температуру нагрева до (105 ± 1) °С.

Ступка и пестик из материала, не содержащего кремний, например, оксид алюминия или карбид вольфрама.

7.2.6 Проведение анализа

7.2.6.1 Навеска и приготовление раствора

Истирают несколько граммов пробы для анализа с помощью ступки и пестика до обеспечения пропускания через сито с размером отверстий 63 мкм. Измельченный материал высушивают в течение 2 ч в печи с терморегулятором, обеспечивающий температуру нагрева до (105 ± 1) °С, охлаждают в эксикаторе и взвешивают в платиновом тигле с точностью до 0,0002 г примерно 0,2 г пробы. Добавляют 4 г карбоната натрия.

Содержимое перемешивают в тигле стеклянной палочкой и нагревают газовой горелкой сначала слегка, а затем докрасна. После получения прозрачного плава выдерживают при температуре красного каления в течение 5—10 мин. Проверяют, обеспечен ли хороший контакт навески пробы с расплавленным карбонатом натрия, периодически перемешивая содержимое путем вращения тигля.

Тигель охлаждают, помещая его в холодную воду, чтобы отделить плавы от его стенок. Твердый плавы переводят в химический стакан вместимостью 600 см³, затем все оставшиеся частицы в тигле смывают в химический стакан. Добавляют воду в содержимое химического стакана, чтобы довести до общего объема приблизительно 200 см³. Химический стакан помещают на водяную баню с кипящей водой, оставляют там на 30 мин, дробя кусочки стеклянной палочкой с плоским концом, выравненной на одном из своих концов. Охлаждают, доводят до объема приблизительно 300 см³ водой, добавляют 20 см³ раствора борной кислоты. Постоянно перемешивая, добавляют раствор соляной кислоты до получения pH примерно 2 (по соответствующей индикаторной бумаге). Раствор, который может иметь иногда слегка опалесцирующий вид, переводят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

Если наблюдается белый осадок сульфата бария, его отстаивают перед тем, как продолжить анализ.

7.2.6.2 Контрольный опыт

Параллельно с анализом и в тех же самых условиях определения проводят контрольный опыт, используя те же количества всех реактивов, но заменяя объем анализируемого раствора равным количеством воды.

7.2.6.3 Построение градуировочного графика

а) Приготовление стандартных колориметрических растворов для спектрометрических измерений

В каждый из шести химических стаканов вместимостью 600 см³ вводят объемы стандартного силикатного раствора, указанные в таблице 8.

Таблица 8

Стандартный силикатный раствор, см ³	Масса диоксида кремния, соответствующая объему, используемому для измерения, мкг
0 ¹⁾	0
2	8
5	20
10	40
20	25
25	100

¹⁾ Компенсирующий раствор.

Добавляют 4 г карбоната натрия, доводят объем примерно до 300 см³ водой, добавляют 20 см³ раствора борной кислоты до установления значения pH примерно 2 (по соответствующей индикаторной бумаге). Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

б) Предварительный опыт и корректировка pH

В один из химических стаканов вместимостью 100 см³ переводят 20,0 см³ стандартного колориметрического раствора, содержащего 100,0 мкг диоксида кремния. Разбавляют примерно до 60 см³ водой и, постоянно перемешивая, устанавливают pH 1,1 добавлением раствора серной кислоты.

Записывают использованный объем раствора серной кислоты и отбрасывают раствор.

в) Цветное окрашивание

В каждую из шести мерных колб вместимостью 100 см³ отмеряют по 20 см³ растворов, полученных в соответствии с пунктом а). Разбавляют примерно до 60 см³ водой. Затем добавляют объем раствора серной кислоты, использованный в пункте б), и 10 см³ раствора молибдата. Перемешивают и оставляют в покое на 15 мин. Добавляют 5 см³ раствора винной кислоты, перемешивают и оставляют в покое на 5 мин. Затем добавляют 10 см³ раствора серной кислоты и 2 см³ аскорбиновой кислоты. Доводят до метки водой, перемешивают и оставляют в покое на 30 мин.

г) Спектрометрические измерения

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

д) Построение градуировочного графика

Вычитают абсорбцию компенсирующего раствора из значений абсорбции каждого стандартного колориметрического раствора. Строят график, нанося, например, на ось абсцисс массы кремния SiO₂, содержащиеся в колориметрических растворах, в микрограммах, а на ось ординат — соответствующие значения абсорбции.

7.2.6.4 Определение

а) Предварительный опыт и корректировка pH

В один из химических стаканов вместимостью 100 см³ переводят 20 см³ анализируемого раствора по 7.2.6.1. Разбавляют примерно до 60 см³ водой и, постоянно перемешивая, регулируют кислотность до pH 1,1 добавлением раствора серной кислоты.

Записывают использованный объем серной кислоты и отбрасывают раствор.

б) Цветное окрашивание

В мерную колбу вместимостью 100 см³ переводят не более 20 см³ анализируемого раствора по 7.2.6.1, содержащего не более 100 мкг SiO₂. Если используется количество менее 20 см³, то добавляют раствор для разбавления, чтобы получить точно общий объем в 20 см³.

Разбавляют до 60 см³ водой. Затем добавляют объем раствора серной кислоты, использованный в пункте а), и 10 см³ раствора молибдата. Перемешивают и оставляют в покое 15 мин. Добавляют 5 см³ раствора винной кислоты, перемешивают и оставляют в покое 5 мин. Затем добавляют 10 см³ раствора серной кислоты и 2 см³ аскорбиновой кислоты. Разбавляют до метки водой, перемешивают и оставляют в покое 30 мин.

в) Спектрометрические измерения

Проводят спектрометрические измерения анализируемого раствора по пункту б) и раствора контрольного опыта по 7.2.6.2 в соответствии с методом определения, указанным в 7.2.6.3, пункт г) после установки прибора на нулевое значение абсорбции, используя в качестве раствора сравнения воду.

7.2.7 Обработка результатов

По градуировочному графику по 7.2.6.3 определяют содержание диоксида кремния, соответствующее абсорбции анализируемого раствора и раствора контрольного опыта.

Массовую долю диоксида кремния W_{SiO_2} , %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{SiO}_2} = \frac{m_1 - m_2}{m_0} \cdot r_D \cdot 10^4, \quad (7.3)$$

где m_1 — масса диоксида кремния SiO_2 , определенная в аликвотной части анализируемого раствора, отобранной для цветного окрашивания, мкг;

m_2 — масса диоксида кремния SiO_2 , определенная в соответствующей аликвотной части раствора контрольного опыта, мкг;

m_0 — масса навески пробы по 7.2.6.1, г;

r_D — отношение объема анализируемого раствора к объему аликвотной части, отобранной для цветного окрашивания.

7.2.8 Отчет об анализе

Отчет об анализе должен содержать:

- идентификацию пробы;
- ссылку на использованный метод;
- результаты и способ их выражения;
- любые особенности, отмеченные во время анализа;
- операции, не предусмотренные настоящим стандартом или стандартом, на который приведена ссылка, или рассматриваемые как необязательные.

7.2.9 Сравнение результатов, полученных с использованием различных методов

Этот метод был использован для анализа ряда проб плавиковых шпатов, содержание диоксида кремния в которых было определено гравиметрическим кремнемолибденовым методом (метод лаборатории Леверкузена) и методом Жиффорда.

Результаты приведены в таблице 9.

Таблица 9

Проба	Массовая доля диоксида кремния, %		
	Спектрометрический метод, приведенный в настоящем стандарте	Гравиметрический кремнемолибденовый метод (среднее)	Метод Жиффорда (среднее)
Плавиковые шпаты по сравнительным испытаниям:			
1	1,55; 1,56	1,60	1,5
2	1,27; 1,27	1,24	1,2
3	1,73; 1,80	1,70	—
«Ротглебероде»	1,03; 1,03	0,99	1,0
Плавиковые шпаты по обычным анализам:			
A	0,30; 0,31	0,31	—
B	0,50; 0,51	—	0,5
C	1,09; 1,10	—	1,1
D	0,17; 0,17	—	0,2
E	1,68; 1,67	1,66	—

8 Метод определения металлических оксидов Me_2O_3

8.1 Сущность метода

Настоящий раздел устанавливает гравиметрический метод определения содержания металлических оксидов Me_2O_3 при массовой доле от 0,1 % до 5 %.

Метод основан на осаждении металлических оксидов Me_2O_3 уротропином после отделения сульфата бария и окисления железа в растворе, полученном после обработки навески серной и фтористоводородной кислотами и сплавления остатка со смесью карбонатов калия и натрия. Осадок металлических оксидов Me_2O_3 прокаливают при 900 °С — 1000 °С до постоянной массы и взвешивают.

8.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

- печь электрическую муфельную, обеспечивающую температуру нагрева 1000 °С;
- термопару термоэлектрическую хромель-алюмелевую ТХА по ГОСТ 6616;
- чашки платиновые по ГОСТ 6563;
- тигли платиновые по ГОСТ 6563;
- кислоту серную по ГОСТ 4204;
- кислоту соляную по ГОСТ 3118 и разбавленную 1:1 и 1:4;
- кислоту фтористоводородную (плавиковую кислоту) по ГОСТ 10484;
- смесь карбонатов калия и натрия, безводный по ГОСТ 4332;
- водорода перекись (пергидроль) по ГОСТ 10929;
- метиловый красный (4-диметиламиноазобензол-2 карбоновая кислота), 0,1 %-ный спиртовой раствор;
- аммоний азотнокислый по ГОСТ 22867, раствор 20 г/дм³, нейтрализованный аммиаком до пожелтения индикатора метилового красного;
- аммиак водный по ГОСТ 3760, разбавленный 1:1;
- уротропин (гексаметиленetetрамин) по ГОСТ 1381, раствор 250 г/дм³;
- азотнокислое серебро по ГОСТ 1277, 1 %-ный раствор;
- бумагу конго.

8.3 Проведение анализа

Навеску плавикового шпата массой 1 г помещают в платиновую чашку, увлажняют тремя-четырьмя каплями воды, приливают 3 см³ серной кислоты и нагревают до появления паров серной кислоты. Затем содержимое чашки охлаждают, доливают 10 см³ фтористоводородной кислоты и выпаривают до густых паров серной кислоты. Выпаривание с фтористоводородной кислотой повторяют трижды. Остаток охлаждают, обмывают стенки чашки водой, добавляют две-три капли серной кислоты и выпаривают досуха.

Далее к содержимому чашки добавляют 10 г смеси карбонатов калия и натрия и сплавляют при 850 °С — 900 °С в течение 10—15 мин. Плав выщелачивают горячей водой в стакан вместимостью 300 см³, осторожно добавляют 20 см³ соляной кислоты и 3—4 капли пергидроля. Раствор кипятят в течение 5 мин, после чего фильтруют через плотный фильтр в стакан вместимостью 600 см³. Осадок на фильтре промывают горячей водой, подкисленной несколькими каплями соляной кислоты. Общий объем фильтрата и промывных вод должен быть не менее 350—400 см³. Полученный раствор нейтрализуют раствором аммиака до начала покраснения индикаторной бумаги конго. Затем добавляют несколько капель соляной кислоты, разбавленной 1:4, до перехода цвета индикаторной бумаги конго в сиреневый цвет, приливают 15 см³ уротропина и раствор выдерживают в течение 10 мин при температуре примерно 80 °С, не доводя его до кипения. Осадок отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают горячим раствором азотнокислого аммония до исчезновения реакции на ион хлора (проба раствором азотнокислого серебра, подкисленного азотной кислотой).

Осадок с фильтром помещают во взвешенный платиновый тигель, сушат, озоляют и прокаливают при температуре 900 °С — 1000 °С в течение 1 ч. После охлаждения в эксикаторе тигли с осадком взвешивают. Прокаливание повторяют до постоянной массы.

8.4 Обработка результатов

8.4.1 Массовую долю металлических оксидов Me_2O_3 X_1 , %, вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{m_1 \cdot 100}{m}, \quad (8.1)$$

где m_1 — масса металлических оксидов Me_2O_3 , г;

m — масса навески плавикового шпата, г.

8.4.2 Предел повторяемости r и предел воспроизводимости R анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать допускаемых расхождений, приведенных в таблице 10.

Таблица 10

Массовая доля металлических оксидов Me_2O_3 , %	Допускаемые расхождения, %	
	предел повторяемости r	предел воспроизводимости R
От 0,10 до 0,30 включ.	0,07	0,10
Св. 0,30 » 1,00 »	0,12	0,15
» 1,00 » 3,00 »	0,15	0,20
» 3,00 » 5,00 »	0,20	0,25

9 Методы определения железа

9.1 Спектрофотометрический метод

9.1.1 Сущность метода

Настоящий подраздел устанавливает спектрофотометрический метод определения массовой доли железа при его массовой доле 0,05 % до 5 %.

Метод основан на образовании в аммиачной среде окрашенного в желтый цвет комплексного соединения ионов железа с сульфосалициловой кислотой.

9.1.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

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

кислоту соляную по ГОСТ 3118;

кислоту азотную по ГОСТ 4461;

аммиак водный по ГОСТ 3760;

кислоту сульфосалициловую по ГОСТ 4478, раствор 200 г/дм³;

кислоту серную по ГОСТ 4204, растворы 160 г/дм³ и 0,0005 моль/дм³;

соль Мора по ГОСТ 4208;

стандартные растворы железа:

раствор А, приготовленный следующим образом: 0,702 г соли Мора растворяют в воде, содержащей 0,4 см³ 16 %-ного раствора серной кислоты, доводят объем раствора водой до 100 см³ и перемешивают. Раствор применяют свежеприготовленным. 1 см³ раствора А содержит 1 мг железа;

раствор Б, приготовленный следующим образом: 10 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доводят объем раствора до метки 0,0005 моль/дм³ раствором серной кислоты и перемешивают. 1 см³ раствора Б содержит 0,01 мг железа.

9.1.3 Проведение анализа

9.1.3.1 Навеску плавикового шпата массой 0,5 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, увлажняют несколькими каплями воды, приливают 20 см³ соляной кислоты, нагревают 10 мин (не доводя до кипения). Затем добавляют 10 см³ азотной кислоты и выпаривают досуха, избегая перегрева. Приливают 10 см³ соляной кислоты и вновь выпаривают досуха. Выпаривание с соляной кислотой повторяют дважды.

Сухой остаток смачивают 5 см³ соляной кислоты, приливают 20 см³ горячей воды и кипятят 5 мин, накрыв часовым стеклом, до растворения растворимых солей.

Нерастворимый остаток отфильтровывают на плотный фильтр, промывают три-четыре раза горячей водой, подкисленной соляной кислотой, и пять-шесть раз горячей водой, собирая фильтрат и промывные воды в мерную колбу вместимостью 200 см³. Раствор охлаждают, доводят до метки водой и перемешивают.

Аликвотную часть раствора 20 см³ (при содержании железа 0,1 %) или 5 см³ (при содержании железа от 0,1 % до 0,5 %) помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, приливают 10 см³ сульфосалициловой кислоты, добавляют аммиак до окрашивания раствора в желтый цвет и в избыток 2,0 см³, доливают водой до метки и перемешивают. Измеряют оптическую плотность раствора, применяя светофильтр с максимумом светопропускания 424 нм в кювете толщиной колориметрируемого слоя 50 мм.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа. По величине оптической плотности испытуемого раствора находят содержание железа по градуировочному графику.

9.1.3.2 Для построения градуировочного графика в 10 мерных колб вместимостью по 100 см³ отмеривают бюреткой 1; 2; 3; 4; 5; 6; 7; 8; 9 и 10 см³ стандартного раствора Б. В одиннадцатую колбу стандартный раствор не отмеривают. В каждую колбу добавляют по 10 см³ сульфосалициловой кислоты и далее продолжают анализ, как указано в 9.1.3.1.

Раствором сравнения служит раствор одиннадцатой колбы, который не содержит стандартный раствор железа.

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

9.1.4 Обработка результатов

9.1.4.1 Массовую долю железа W_{Fe} , %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{Fe}} = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (9.1)$$

где m_1 — масса железа, найденная по градуировочному графику, мг;

V — объем испытуемого раствора в мерной колбе, см³;

V_1 — объем аликвотной части испытуемого раствора, см³;

m — масса навески плавикового шпата, г.

9.1.4.2 Предел повторяемости r и предел воспроизводимости R анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать допускаемых расхождений, приведенных в таблице 11.

Таблица 11

Массовая доля железа, %	Допускаемые расхождения, %	
	предел повторяемости r	предел воспроизводимости R
От 0,050 до 0,100 включ.	0,007	0,010
Св. 0,100 » 0,300 »	0,012	0,015
» 0,300 » 0,500 »	0,015	0,020

9.2 Атомно-абсорбционный метод

9.2.1 Сущность метода

Настоящий подраздел устанавливает атомно-абсорбционный метод определения массовой доли железа при его массовой доле 0,05 % до 5 %.

Метод основан на измерении поглощения линии железа 248,3 нм при введении растворов проб и эталонных растворов в воздушно-пропан-бутановое пламя. Пробы плавикового шпата предварительно переводят в раствор кислотным разложением.

9.2.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

спектрофотометр атомно-абсорбционный любой марки (пламенный вариант);

лампу с полым катодом (ЛПК), излучающую спектр атомов железа;

кислоту азотную по ГОСТ 4461;

кислоту соляную по ГОСТ 3118;

хлорид кальция, раствор готовят следующим образом: 2,96 г хлорида кальция помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доводят до метки водой и перемешивают;

газ пропан-бутан по ГОСТ 20448;

серную кислоту по ГОСТ 4204, растворы 160 г/дм³ и 0,0005 моль/дм³;

соль Мора по ГОСТ 4208;

стандартные растворы железа по 9.2.3.

9.2.3 Подготовка к проведению испытания

Стандартные растворы железа готовят следующим образом:

раствор А: 0,702 г соли Мора растворяют в воде, содержащей 0,4 см³ 10 %-ного раствора серной кислоты, приливают воду до 100 см³ и перемешивают. Раствор применяют свежеприготовленный, 1 см³ раствора А содержит 1 мг железа;

раствор Б: 10 см³ раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки 0,0005 моль/дм³ раствором серной кислоты и перемешивают. 1 см³ раствора Б содержит 0,1 мг железа.

Серию стандартных растворов готовят следующим образом: в шесть мерных колб вместимостью по 100 см³ отмеривают 0,5; 1,0; 2,0; 4,0; 5,0 и 10,0 см³ раствора Б, до метки доливают раствором хлорида кальция, что соответствует 0,5; 1,0; 2,0; 4,0; 5,0; 10,0 мкг/см³ железа в конечном объеме. Растворы тщательно перемешивают. Фотометрируют в режиме работы прибора Перкин-Элмер 303 или 403 согласно таблице 12.

Таблица 12

Параметры	Оптимальные условия определения железа
Длина волны, нм	249,3
Спектральная ширина щели, А	2
Величина тока ЛПК со спектром железа, мА	30
Давление воздуха, Па	$1,8 \cdot 10^5$ (1,8 кгс/см ²)
Расход воздуха, дм ³ /мин	16
Расход пропан-бутан, дм ³ /мин	1
Длина пламени, см	9—12
Высота прохождения света над горелкой, см	1

Оптимальные условия уточняются в зависимости от конкретного типа атомно-абсорбционного спектрофотометра.

9.2.4 Проведение анализа

Навеску плавикового шпата массой 1 г при содержании железа до 0,1 % и 0,5 г при содержании железа от 0,1 % до 0,5 % помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, смачивают несколькими каплями воды, приливают 20 см³ соляной кислоты, нагревают 10 мин (не доводя до кипения). Затем добавляют 10 см³ азотной кислоты и выпаривают досуха, избегая перегревания. Далее приливают 10 см³ соляной кислоты и вновь выпаривают досуха. Выпаривание с соляной кислотой повторяют дважды, приливая каждый раз по 10 см³ кислоты. Сухой остаток смачивают 5 см³ соляной кислоты, приливают 20 см³ горячей воды, кипятят 5 мин, накрыв колбу часовым стеклом, до растворения растворимых солей. Содержимое охлаждают и переводят в мерную колбу вместимостью 200 см³, доводят объем раствора до метки водой и перемешивают.

Растворы проб и эталонов распыляют в пламени и измеряют поглощение линии железа. Измерения проводят по методу ограничивающих растворов, при котором стандартные растворы подбирают так, чтобы поглощение для одного было меньше, а для другого больше по сравнению с поглощением для раствора пробы.

На спектрофотометрах, имеющих режим измерения «Концентрация» (например, фирмы Перкин-Элмер и др.), используют метод трех эталонов. Измерения для каждой пробы проводят три раза. По среднему результату измерений для метода ограничивающих растворов определяют концентрацию железа в растворе в мкг/см³.

9.2.5 Обработка результатов

9.2.5.1 Массовую долю железа W_{Fe} , %, вычисляют по формуле

$$W_{Fe} = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{m \cdot 10^6}, \quad (9.2)$$

где m_1 — масса железа, найденная по градуировочному графику, мкг/см³;

V — объем испытуемого раствора в мерной колбе, см³;

m — масса навески пробы, г.

9.2.5.2 Предел повторяемости r и предел воспроизводимости R анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать допускаемых расхождений, приведенных в таблице 13.

Таблица 13

Массовая доля железа, %	Допускаемые расхождения, %	
	предел повторяемости r	предел воспроизводимости R
От 0,050 до 0,100 включ.	0,007	0,010
Св. 0,100 » 0,300 »	0,012	0,015
» 0,300 » 0,500 »	0,015	0,020

9.3 Спектрометрический метод определения содержания железа

9.3.1 Назначение метода

Настоящий подраздел устанавливает спектрометрический метод определения содержания железа с 1,10-фенантролином в плавиковом шпате для производства керамики.

Метод распространяется на материалы с содержанием железа, выраженного как Fe_2O_3 , от 0,1 % до 2,0 % (по массе).

9.3.2 Сущность метода

Щелочное сплавление навески со смесью карбоната натрия и борной кислоты.

Растворение плава в избытке соляной кислоты.

Восстановление железа (III) соляно-кислым гидроксиламином.

Образование железа (III) — 1,10-фенантролинового комплекса в буферной среде (pH между 3 и 5).

Спектрометрическое измерение окрашенного комплекса при длине волны 510 нм.

9.3.3 Реактивы

В процессе проведения анализа используют реактивы аналитической степени чистоты и дистиллированную воду или воду эквивалентной кислоты.

Натрия карбонат безводный.

Кислота борная.

Кислота соляная, разбавленная 1:1.

Разбавляют 1 объем соляной кислоты $\rho = 1,18 \text{ г/см}^3$ равным объемом воды.

Гидроксиламин соляно-кислый HONH_2Cl , раствор 10 г/дм³.

1,10-фенантролин моногидрат $\text{C}_{12}\text{H}_8\text{N}_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$, раствор 2, г/дм³.

Натрия ацетат тригидрат $\text{CH}_3\text{COONa} \cdot 3\text{H}_2\text{O}$, раствор 500 г/дм³.

Железо, стандартный раствор, соответствующий 0,100 г Fe_2O_3 на 1 дм³. Взвешивают с точностью до 1 мг 0,605 г железоаммонийных квасцов 24-водных $[\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 24\text{H}_2\text{O}]$ помещают в химический стакан и растворяют в воде. Добавляют 10 см³ серной кислоты $\rho \sim 1,84 \text{ г/дм}^3$, охлаждают, количественно переносят раствор в мерную колбу вместимостью 1000 см³, разбавляют водой до метки и перемешивают.

1 см³ такого стандартного раствора содержит 0,100 мг.

9.3.4 Оборудование

Для проведения анализа применяют:

электропечь с устройством для регулирования температуры $(105 \pm 2) \text{ }^\circ\text{C}$;

платиновую чашку с плоским дном, диаметром 80 мм и глубиной 35 мм, с платиновой крышкой;

муфельную печь с режимом работы до 1000 °C;

молекулярно-абсорбционный спектрометр, снабженный оптическими кюветами с длиной оптического пути 20 мм.

9.3.5 Проба для анализа

В качестве пробы для анализа используют остаток от определения потери массы при 105 °C.

Примечание — Стандарт для плавикового шпата, предназначенного для производства плавиковой кислоты, равно применим к плавиковому шпату для производства керамики.

9.3.6 Проведение анализа

9.3.6.1 Навеска и приготовление раствора для анализа

Истирают несколько граммов для анализа пробы по 9.3.5 в агатовой ступке до прохождения частиц через сито с размером отверстий 63 мкм. Высушивают истертый материал в течение 2 ч в печи при температуре $(105 \pm 2) \text{ }^\circ\text{C}$, охлаждают в эксикаторе и взвешивают с точностью до 1 мг примерно 0,5 г этой пробы в платиновую чашку.

Добавляют 6 г борной кислоты, 4 г безводного карбоната натрия и тщательно перемешивают предпочтительно платиновой палочкой. Накрывают чашку крышкой, помещают на жаропрочную и термоизоляционную плиту, сначала слабо нагревают и затем увеличивают температуру постепенно до ослабления реакции.

Переносят в муфельную печь, нагретую до температуры примерно 1000 °С и продолжают нагрев до полного сплавления.

Удаляют чашку из муфельной печи и дают остыть на воздухе. Добавляют горячую воду в чашку, нагревают на водяной бане до растворения плава, подкисляют, добавляя осторожно 20 см³ соляной кислоты, и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 250 см³. Охлаждают, разбавляют водой до метки и перемешивают.

9.3.6.2 Контрольный опыт

Одновременно с определением выполняют контрольный опыт, следуя той же методике и используя такие же количества реактивов, что и при определении, исключив навеску.

9.3.6.3 Приготовление градуировочного графика

а) Приготовление градуировочных растворов.

В каждую из семи мерных колб вместимостью по 250 см³ отмеривают объемы стандартного раствора железа в соответствии с таблицей 14.

б) Образование абсорбционного комплекса.

Добавляют к содержимому каждой колбы воду до 200 см³, затем добавляют 5 см³ раствора соляно-кислого гидроксилamina, перемешивают одну минуту. Добавляют 10 см³ раствора ацетата натрия, перемешивают 1 мин. Добавляют 10 см³ раствора ацетата натрия и 5 см³ раствора 1,10-фенантролина, разбавляют водой до метки и перемешивают.

Таблица 14

Объем стандартного раствора железа (9.3.3), см ³	Соответствующая масса, мг
0 ¹⁾	0
1,0	0,1
2,0	0,2
3,0	0,3
4,0	0,4
5,0	0,5
6,0	0,6

¹⁾ Контрольный опыт на реактивы для градуировки.

в) Спектрометрические измерения

Через 15 мин выполняют спектрометрические измерения градуировочных растворов, используя спектрометр, настроенный на волну примерно 510 нм, после регулирования прибора на ноль абсорбции, используя в качестве раствора сравнения воду.

г) Построение градуировочного графика

Вычитают значение абсорбции градуировочного компенсирующего раствора (см. таблицу 14) из значения абсорбции каждого градуировочного раствора для получения чистой абсорбции.

Строят градуировочный график, откладывая, например, значения массы (в миллиграммах) оксида железа (III), содержащегося в 250 см³ градуировочных растворов, на оси абсцисс, а соответствующие значения чистой абсорбции — на оси ординат.

9.3.6.4 Определение

а) Аликвотная порция раствора для испытаний

В соответствии с установленным содержанием железа помещают аликвотную порцию раствора для испытаний (см. 9.3.6.1), как указано в таблице 15, в мерную колбу вместимостью 250 см³.

Таблица 15

Массовая доля Fe ₂ O ₃ , %		Аликвотная порция, см ³
От	0,1 до 0,5 включ.	50
Св.	0,5 » 1,0 »	20
»	1,0 » 2,0 »	10

б) Образование абсорбционного комплекса

К аликвотной порции раствора для анализа в мерной колбе вместимостью 250 см³ добавляют такие же количества всех реактивов, какие добавлялись к стандартному раствору железа, разбавляют водой до метки и перемешивают.

в) Спектрометрические измерения

Через 15 мин выполняют спектрометрические измерения раствора для испытаний и контрольного раствора, следуя методике, установленной в п.9.3.6.3, после регулирования прибора на нуль абсорбции, используя в качестве раствора сравнения воду.

9.3.7 Обработка результатов

Используя градуировочный график (см 9.3.6.3), определяют массу железа, соответствующие значениям абсорбции раствора для анализа и контрольного раствора.

Массовую долю железа W_{Fe} , %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{Fe}} = \frac{(m_1 - m_2)r_D}{m_0 \cdot 10}, \quad (9.3)$$

где m_0 — масса навески (9.3.6.1), г;

m_1 — масса оксида железа (III), определенная в аликвотной порции раствора для анализа, мг;

m_2 — масса оксида железа (III), определенная в аликвотной порции раствора контрольного опыта, мг;

r_D — отношение объема раствора для анализа к объему аликвотной порции, отобранной для определения.

9.3.8 Отчет об анализе

Отчет об анализе должен содержать:

- идентификацию пробы;
- ссылку на использованный метод;
- результаты и способ их выражения;
- любые особенности, отмеченные во время анализа;
- операции, не предусмотренные настоящим стандартом или стандартом, на который приведена ссылка, или рассматриваемые как необязательные.

10 Метод определения серы (общей)**10.1 Сущность метода**

Настоящий раздел устанавливает титриметрический метод определения серы (общей) при массовой доле от 0,05 % до 5 %.

Метод основан на сжигании навески в токе углекислоты при температуре 1200 °С — 1250 °С. Образовавшийся диоксид серы выносится током углекислого газа в адсорбционный сосуд и поглощается в нем водой с образованием сернистой кислоты, которую оттитровывают раствором йода в присутствии индикатора-крахмала. Сжигание серы в атмосфере углекислоты происходит стехиометрически, что позволяет пользоваться теоретическим титром раствора йода.

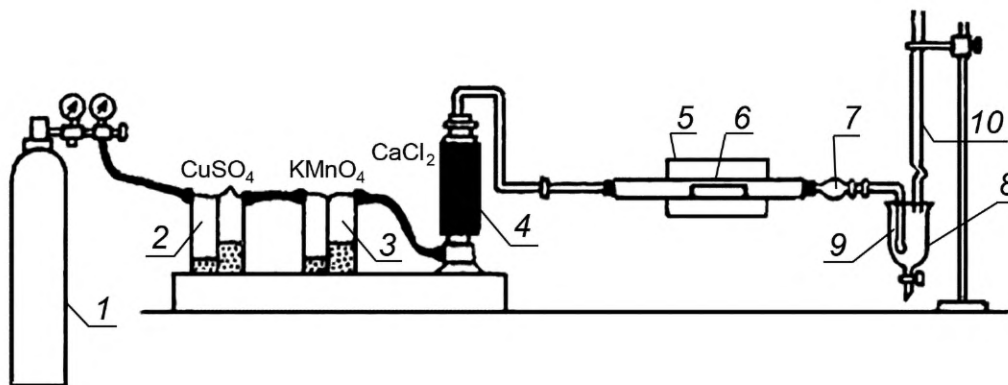
10.2 Общие требования

Достоверность получаемых результатов анализа контролируется путем одновременного проведения анализа на содержание серы в стандартном образце флюоритового концентрата № 1822-80 или ему подобного.

10.3 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

Установку для определения содержания серы (см. рисунок 4).



1 — баллон с углекислотой, снабженный редукционным вентилем для пуска и регулирования тока углекислого газа; 2, 3 — склянки Тищенко; 4 — сушильная колонка; 5 — горизонтальная трубчатая печь с силитовыми нагревателями; 6 — огнеупорная муллиткремнеземистая трубка; 7 — грушеобразная трубка; 8 — поглотительный сосуд; 9 — барбатер; 10 — бюретка

Рисунок 4 — Установка для определения содержания серы

Установка состоит из следующих элементов: баллона с углекислотой 1, снабженного редукционным вентилем для пуска и регулирования тока углекислого газа; склянки Тищенко 2, содержащей 5 %-ный раствор сульфата меди; склянки Тищенко 3, содержащей 4 %-ный раствор марганцовокислого калия в 30 %-ном растворе гидроксида калия; сушильной колонки 4, заполненной прокаленным хлоридом кальция; горизонтальной трубчатой печи 5 с силитовыми нагревателями, обеспечивающими нагревание до температуры $(1300 \pm 20) \text{ }^\circ\text{C}$; термпары платинородиевой с терморегулятором; трансформатора и амперметра для регулировки питания печи; огнеупорных муллиткремнеземистых трубок 6 длиной 650—750 мм с внутренним диаметром 20—22 мм. Перед применением трубки (новые) должны быть прокалены при рабочей температуре по всей длине. Трубки с обеих сторон закрывают хорошо подогнанными резиновыми пробками. В отверстия пробок вставляются стеклянные или латунные трубки. Для предотвращения обгорания резиновых пробок внутреннюю торцовую поверхность закрывают асбестовыми прокладками; грушеобразной трубки 7, заполненной стекловатой, служащей для улавливания твердых частиц. Газообразные продукты сжигания через барбатер 9 поступают в поглотительный сосуд 8. Барбатер должен быть изготовлен из оргстекла или фторопласта, быть разборным и состоять из двух частей. Для титрования используется бюретка 10 на 25 см^3 ;

лодочки муллиткремнеземистые, прокаленные при температуре $1000 \text{ }^\circ\text{C}$;

крючок из жаропрочной проволоки;

гидроксид калия, раствор 300 г/дм^3 ;

оксид алюминия безводный, хорошо промытый водой и прокаленный при температуре $1000 \text{ }^\circ\text{C}$ в течение 5 ч;

перманганат калия по ГОСТ 20490, 4 %-ный раствор в 30 %-ном растворе гидроксида калия;

сульфат меди 5-водный по ГОСТ 4165, раствор 50 г/дм^3 ;

хлорид кальция плавленный;

стекловату, хорошо промытую водой и высушенную;

крахмал растворимый по ГОСТ 10163, 0,5 %-ный раствор; готовят следующим образом: 5 г растворимого крахмала растирают в ступке с 50 см^3 холодной воды, вливают тонкой струйкой в колбу, где находится 700 см^3 горячей воды. Раствор кипятят 2—3 мин, охлаждают, разбавляют холодной водой до 1000 см^3 ;

титрованные растворы йода с концентрациями $0,025$ и $0,005 \text{ моль/дм}^3$ готовят из фиксанала $0,05 \text{ моль/дм}^3$ соответствующим разбавлением. Растворы хранят в склянке из темного стекла. Раствор $0,005 \text{ моль/дм}^3$ йода готовят в день употребления. В случае длительного хранения титрованного раствора титр T проверяют по стандартному образцу СО К-3 № 1822-80 состава флюоритового концентрата и рассчитывают по формуле

$$T = \frac{C \cdot m}{V \cdot 100}, \quad (10.1)$$

где C — массовая доля серы (общей) в стандартном образце, %;
 m — масса навески стандартного образца, г;
 V — объем раствора йода, израсходованный на титрование, см³.

10.4 Подготовка к проведению испытания

Перед началом работы нагревают печь до температуры 1250 °С. Для проверки правильности работы установки сжигают две-три навески стандартного образца флюорита по методике, приведенной в 10.5. Скорость пропускания углекислого газа 90—100 пузырьков в минуту.

Если сера представлена в виде барита, то навеску анализируемого материала перед сжиганием смешивают в лодочке с двукратным количеством оксида алюминия.

10.5 Проведение анализа

Навеску плавикового шпата массой 0,5 г при массовой доле 0,5 % серы и массой 0,1 г при массовой доле свыше 0,5 % помещают в лодочку. В поглотительный сосуд заранее наливают 150—200 см³ воды, приливают 5 см³ крахмала и перемешивают током углекислоты. Лодочку с навеской вводят в фарфоровую трубку (со стороны подачи углекислого газа) при помощи крючка в наиболее разогретый участок трубки, тотчас закрывают трубку и пускают ток углекислого газа. Прокаливание продолжают 5 мин. Титруют раствором йода 0,005 или 0,025 моль/дм³ соответственно навеске до устойчивой бледно-голубой окраски раствора.

Окончив титрование, крючком извлекают из печи лодочку, стараясь при этом не загрязнить фарфоровую трубку остатком навески. Затем в поглотительный сосуд, промытый водой, наливают новую порцию воды и крахмала.

10.6 Обработка результатов

10.6.1 Массовую долю серы (общей) W_S , %, вычисляют по формуле

$$W_S = \frac{V \cdot T \cdot 100}{m}, \quad (10.2)$$

где V — объем раствора йода, израсходованный на титрование, см³;

T — титр раствора йода по сере;

m — масса навески плавикового шпата, г.

10.6.2 Предел повторяемости r и предел воспроизводимости R анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать допусковых расхождений, приведенных в таблице 16.

Таблица 16

Массовая доля серы, %	Допускаемые расхождения, %	
	предел повторяемости r	предел воспроизводимости R
От 0,500 до 0,100 включ.	0,007	0,010
Св. 0,100 » 0,300 »	0,015	0,020
» 0,300 » 0,500 »	0,03	0,04
» 0,500 » 1,500 »	0,07	0,10
» 1,500 » 5,000 »	0,12	0,15

11 Методы определения серы (сульфидной)

11.1 Объемный метод определения серы (сульфидной)

11.1.1 Сущность метода

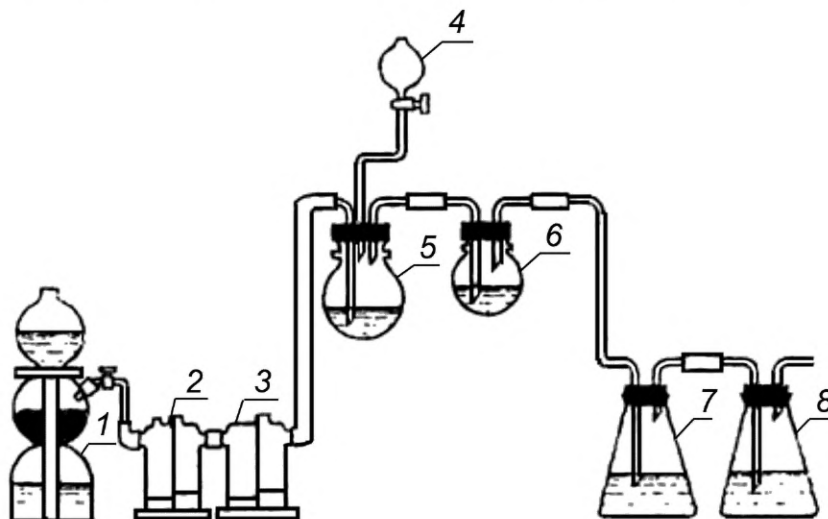
Настоящий подраздел устанавливает объемный метод определения серы (сульфидной) при массовой доле от 0,05 % до 0,5 %.

Метод основан на разложении сульфидов и дисульфидов соляной кислотой. Выделившийся сернистый водород поглощают раствором ацетата кадмия с образованием сульфида кадмия. Последний титруют раствором йода, избыток которого затем оттитровывают раствором тиосульфата натрия.

11.1.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

установку для определения содержания серы (сульфидной) (см. рисунок 5);



1 — аппарат Киппа для получения углекислого газа; 2 — склянка Тищенко с раствором сульфата меди; 3 — склянка Тищенко с водой; 4 — капельная воронка; 5 — колба вместимостью 500 см³ для разложения навески; 6 — колба для улавливания паров соляной кислоты; 7 — первый приемник; 8 — второй приемник

Рисунок 5 — Установка для определения содержания серы (сульфидной)

кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:9;

кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1 и 1:5;

кислоту уксусную по ГОСТ 61;

титрованный раствор йода, 0,025 моль/дм³; готовят из фиксанала 0,05 моль/дм³ соответствующим разбавлением. Раствор хранят в склянке из темного стекла;

раствор тиосульфата натрия 0,05 моль/дм³ готовят из фиксанала 0,1 моль/дм³ соответствующим разбавлением. Раствор хранят в склянке из темного стекла;

титрованный раствор дихромата калия 0,01 моль/дм³; готовят следующим образом: 2,9422 г дихромата калия растворяют в воде и разбавляют до 1000 см³ водой;

калий йодистый по ГОСТ 4232, свежеприготовленный раствор;

крахмал растворимый по ГОСТ 10163, 1 %-ный свежеприготовленный раствор;

кадмий уксуснокислый, раствор; готовят следующим образом: 50 г соли и 10 см³ уксусной кислоты растворяют в 1000 см³ воды;

оксид хрома по ГОСТ 3776;

цинк гранулированный;

спирт этиловый гидролизный ректификованный;

сульфат меди 5-водный по ГОСТ 4165, раствор 40 г/дм³.

11.1.3 Проведение анализа

11.1.3.1 Навеску плавикового шпата массой 3—5 г (в зависимости от содержания сульфидной серы) помещают в колбу для разложения навески, смачивают несколькими каплями этилового спирта, добавляют 0,1 г оксида хрома и 5 г цинка. В колбу для улавливания паров соляной кислоты наливают 100 см³ воды, затем в первый приемник наливают 50 см³ раствора уксуснокислого кадмия и 50 см³ воды, а во второй приемник — 25 см³ раствора ацетата кадмия и 25 см³ воды. Установку собирают, как указано на рисунке 5.

В капельную воронку наливают 30 см³ разбавленной 1:5 соляной кислоты и, приливая по каплям кислоту из капельной воронки в колбу, разлагают навеску пробы. После того как вся кислота будет израсходована, через всю установку пропускают ток углекислого газа со скоростью два-три пузырька в секунду и нагревают содержимое колбы в течение 10 мин. Далее отключают приемники. Во втором приемнике должно быть лишь незначительное помутнение раствора ацетата кадмия, в противном случае анализ повторяют с меньшей навеской.

Содержимое первого и второго приемников объединяют, приливают 25 см³ 0,025 моль/дм³ раствора йода (при этом должен остаться избыток йода, в противном случае количество добавляемого раствора йода увеличивают), затем 20 см³ разбавленной 1:1 соляной кислоты, 2—3 см³ раствора крахмала и титруют раствором тиосульфата натрия до исчезновения синей окраски.

11.1.3.2 Для определения количества 0,05 н. раствора тиосульфата натрия, израсходованного на титрование 25 см³ (или более) 0,025 моль/дм³ раствора йода, отбирают 25 см³ (или более) 0,025 моль/дм³ раствора йода в колбу вместимостью 300 см³, добавляют 20—30 см³ воды и титруют 0,05 н. раствором тиосульфата натрия до окрашивания раствора в желтый цвет. Затем прибавляют 2—3 см³ раствора крахмала и продолжают титрование до полного обесцвечивания раствора.

11.1.3.3 Для установки титра 0,05 н. раствора тиосульфата натрия пипеткой отбирают 25 см³ 0,05 н. раствора дихромата калия в колбу для титрования, в которую налито 10—12 см³ разбавленной 1:9 серной кислоты, 5—7 см³ раствора йодида калия, и выдерживают 5—7 мин в темном месте. Затем раствор доливают водой до 200 см³ и титруют раствором тиосульфата натрия до окрашивания раствора в светло-желтый цвет. Далее приливают 2—3 см³ раствора крахмала и продолжают титрование тиосульфата до перехода синей окраски раствора в светло-зеленую.

Титр 0,05 н. раствора тиосульфата натрия T по сере вычисляют по формуле

$$T = \frac{0,000962 \cdot V}{V_1}, \quad (11.1)$$

где 0,000962 — титр 0,05 н. раствора дихромата калия по сере;

V — объем 0,05 н. раствора дихромата калия, см³;

V_1 — объем 0,05 н. раствора тиосульфата натрия, израсходованный на титрование, см³.

11.1.4 Обработка результатов

11.1.4.1 Массовую долю серы (сульфидной) $W_{S^{2-}}$, %, вычисляют по формуле

$$W_{S^{2-}} = \frac{T \cdot (V - V_1) \cdot 100}{m}, \quad (11.2)$$

где T — титр 0,05 н. раствора тиосульфата натрия по сере;

V — объем 0,05 н. раствора тиосульфата натрия, израсходованный на титрование 25 см³ (или более) 0,025 моль/дм³ раствора йода, см³;

V_1 — объем 0,05 н. раствора тиосульфата натрия, израсходованный на титрование избытка раствора йода, см³;

m — масса навески плавикового шпата, г.

11.1.4.2 Предел повторяемости r и предел воспроизводимости R анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать допусаемых расхождений, приведенных в таблице 17.

Таблица 17

Массовая доля серы, %	Допускаемые расхождения, %	
	предел повторяемости r	предел воспроизводимости R
От 0,050 до 0,100 включ.	0,007	0,010
Св. 0,100 » 0,300 »	0,015	0,020
» 0,30 » 0,50 »	0,03	0,04

11.2 Йодометрический метод определения содержания сульфида

11.2.1 Назначение метода

Настоящий подраздел устанавливает йодометрический метод определения сульфида в плавиковом шпате для производства плавиковой кислоты и керамики.

Метод применим к материалам с содержанием сульфида, выраженного в виде серы, более или равным 0,001 % (по массе).

Примечание — Плавиковый шпат для производства плавиковой кислоты и керамики обычно не содержит полисульфидов.

Метод не применим, если предполагается их присутствие.

11.2.2 Сущность метода

Разложение навески в закрытом аппарате в смеси растворов соляной кислоты, хлорида олова (II) и борной кислоты. Поглощение высвободившегося сероводорода, переносимого потоком аргона или азота, не содержащих кислорода в растворе ацетата цинка, и йодометрическое определение образовавшегося сульфида цинка.

11.2.3 Реактивы

При анализе используют реактивы только аналитической чистоты и только дистиллированную воду либо воду эквивалентной чистоты.

Кислота борная.

Азот или аргон, не содержащие кислород.

Примечание — При подозрении на присутствие кислорода газ сначала пропускают через промывную склянку, содержащую щелочной раствор пиросульфата.

Кислота соляная, раствор. Разбавляют один объем соляной кислоты ~1,18 г/см³ двумя объемами воды.

Олова хлорид (II), раствор 200 г/дм³. Растворяют 200 г дигидрата хлорида олова (II) SnCl₂ · 2H₂O в 300 см³ соляной кислоты, с плотностью 1,18 г/см³, и разбавляют водой до 1000 см³.

Цинка ацетат, раствор 30 г/дм³. Растворяют 30 г дигидрата ацетата цинка и 6 см³ ледяной уксусной кислоты в 1000 см³ воды.

Йод, стандартный раствор с концентрацией $c\left(\frac{I}{2I_2}\right) = 0,005$ моль/дм³. Важно, чтобы этот раствор был свежеприготовленным, полученным разбавлением стандартного раствора йода с концентрацией $c\left(\frac{I}{2I_2}\right) = 0,05$ моль/дм³.

Натрия тиосульфат, стандартный раствор Na₂S₂O₃ с концентрацией 0,01 моль/дм³. Важно, чтобы этот раствор был свежеприготовленным, полученным разбавлением стандартного раствора тиосульфата натрия Na₂S₂O₃ с концентрацией 0,10 моль/дм³.

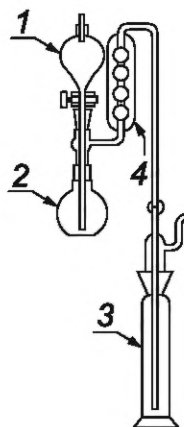
Раствор крахмала. 1 г крахмала растворяют в 10 см³ воды и медленно приливают суспензию к 200 см³ кипящей воды. Кипятят в течение 1 мин. Охлаждают и фильтруют в колбу со стеклянной крышкой.

11.2.4 Оборудование

Электрическая печь с терморегулятором, позволяющим контролировать температуру в пределах (105 ± 2) °С.

Аппарат преобразования и поглощения газа, содержащий промывную склянку; колба с плоским дном, снабженная капельной воронкой и обратным холодильником.

Примечание — Пример типичного аппарата показан на рисунке 6.



1 — капельная воронка; 2 — колба с плоским дном; 3 — промывная склянка; 4 — обратный холодильник

Рисунок 6 — Пример аппарата преобразования и поглощения газа

11.2.5 Проба для анализа

Для приготовления пробы для анализа используют остаток от определения потери массы при прокаливании при 105 °С.

Примечание — ГОСТ 7618, применяемый для плавикового шпата для производства плавиковой кислоты, в равной степени применим к плавиковому шпату для производства керамики.

11.2.6 Проведение анализа

11.2.6.1 Навеска

Истирают несколько граммов пробы для испытания по 11.2.5 в агатовой ступке до размера частиц, проходящих через сито с отверстиями 63 мкм. Высушивают просеянный материал в течение 2 ч в печи при температуре (105 ± 2) °С.

Охлаждают в эксикаторе. Взвешивают с погрешностью до 1 мг примерно 3 г этой пробы.

Примечание — Общее содержание сульфида, выраженного в виде серы, в навеске не должно превышать 0,8 мг. Для проб, содержащих более 0,03 % (по массе) серы, масса навески должна быть пропорционально сокращена.

11.2.6.2 Контрольный опыт

Одновременно с определением проводят контрольный опыт, следуя той же процедуре и используя те же реактивы, что и при определении, но без навески.

11.2.6.3 Определение

Помещают в промывную склянку 50 см³ раствора ацетата цинка. Помещают навеску по 11.2.6.1 в колбу с плоским дном, добавляют 3 см³ борной кислоты и собирают аппарат.

Приливают смесь из 50 см³ раствора соляной кислоты и 10 см³ раствора хлорида олова (II) через капельную воронку. В горлышко воронки вставляют коробку с одним отверстием, снабженную стеклянной трубкой, и пропускают поток азота или аргона через аппарат со скоростью 50 см³/мин в течение 15 мин. Слабо кипятят содержимое колбы в течение 1 ч, не прерывая подачу газа, затем отсоединяют промывную склянку от аппарата. Убирают трубку, через которую подается газ из промывной склянки, и быстро добавляют 10 см³ йода и 8—10 см³ раствора соляной кислоты. Сразу же погружают трубку, через которую подается газ в промывную склянку, закрывают трубки, через которые подается и выходит газ, и оставляют на 10 мин. Затем удаляют пробки и тщательно промывают трубку, через которую подавался газ, собирая промывные воды в склянку. Необходимо следить за тем, чтобы все количество сульфида цинка, прилипшего к стенкам входной трубки, было растворено полностью. Проводят обратное титрование не вступившего в реакцию йода раствором тиосульфата натрия, приливая 1 см³ раствора крахмала непосредственно перед достижением конечной точки титрования.

11.2.7 Обработка результатов

Массовую долю сульфида $W_{S^{2-}}$, %, вычисляют по формуле

$$W_{S^{2-}} = \frac{(10,0 - V_1) - (10,0 - V_0)}{m} \cdot 100 \cdot 0,00016 = \frac{V_0 - V}{m} \cdot 0,016, \quad (11.3)$$

- где V_0 — объем раствора тиосульфата натрия, использованный в контрольном опыте, см³;
 V_1 — объем раствора тиосульфата натрия, использованный при определении, см³;
 m — масса навески по 11.2.6.1, г;
 10,0 — объем раствора йода, добавляемый в промывную склянку, см³;
 0,00016 — масса серы, соответствующая 1,00 см³ раствора тиосульфата натрия Na₂S₂O₃ с концентрацией 0,010 моль/дм³, г.

П р и м е ч а н и е — Если концентрации используемых стандартных растворов не соответствуют концентрациям растворов, указанных в списке реактивов, следует ввести необходимые поправки.

11.2.8 Отчет об анализе

Отчет об анализе должен содержать:

- идентификацию пробы;
- ссылку на использованный метод;
- результаты и способ их выражения;
- любые особенности, отмеченные во время анализа;
- операции, не предусмотренные настоящим стандартом или стандартом, на который приведена ссылка, или рассматриваемые как необязательные.

12 Методы определения фосфора

12.1 Спектрофотометрический метод определения фосфора

12.1.1 Сущность метода

Настоящий подраздел устанавливает спектрофотометрический метод определения фосфора при массовой доле от 0,005 % до 0,5 %.

Метод основан на образовании в кислой среде комплекса фосфорно-молибденовой кислоты и последующем восстановлении тиомочевинной до комплексного соединения, окрашенного в синий цвет (окраска устойчивая 1—2 ч).

12.1.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

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

кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:3;

кислоту серную по ГОСТ 4204, разбавленную 1:5;

кислоту борную по ГОСТ 9656;

сульфат меди по ГОСТ 4165, 10 г/дм³;

тиомочевину по ГОСТ 6344, свежеприготовленный раствор 100 г/см³;

молибдат аммония по ГОСТ 3765, свежеприготовленный раствор 50 г/дм³;

ортофосфат калия однозамещенный по ГОСТ 4198; готовят следующим образом: 2 г однозамещенного фосфорнокислого калия, высушенного в эксикаторе над серной кислотой в течение 2 суток, прокаливают во взвешенном платиновом тигле, постепенно повышая температуру до 700 °С. Прокаливание повторяют до постоянной массы. Если при проверке потеря массы составила от 13,15 % до 13,40 %, то взятый реактив соответствует ГОСТ 4198, квалификации химически чистый (х. ч.);

смешанный реактив из расчета на одну пробу; готовят следующим образом: смешивают последовательно 4 см³ серной кислоты, 1 см³ раствора сульфата меди, 5 см³ раствора тиомочевинной и 4 см³ раствора молибдата аммония;

стандартные растворы фосфора:

раствор А, приготовленный следующим образом: 4,393 г ортофосфата калия однозамещенного, высушенного до постоянной массы при 100 °С—105 °С, растворяют в воде и доливают водой до 1 дм³. 1 см³ раствора А содержит 1 мг фосфора. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде;

раствор Б, приготовленный следующим образом: отбирают пипеткой 10 см³ раствора А в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают до метки водой и перемешивают. 1 см³ раствора Б содержит 0,01 мг фосфора.

12.1.3 Проведение анализа

12.1.3.1 Навеску плавикового шпата массой 1 г помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, добавляют 2 г борной кислоты и 50 см³ соляной кислоты. Умеренно кипятят на плитке в течение 30 мин. Раствор охлаждают, переводят вместе с осадком в мерную колбу вместимостью 250 см³, доливают до метки водой и перемешивают. Часть раствора фильтруют через сухой, плотный фильтр в сухую колбу вместимостью 100 см³. Первые порции фильтрата отбрасывают. Отбирают 10 см³ анализируемого раствора в мерную колбу вместимостью 50 см³, добавляют 14 см³ смешанного реактива, обмывают горло колбы тонкой струей воды и оставляют на 15 мин.

Затем раствор в колбе доливают до метки водой, перемешивают и сразу измеряют оптическую плотность раствора, применяя светофильтр с максимумом светопропускания 597 нм в кювете с оптимальной толщиной поглощающего свет слоя раствора 50 мм.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта, проведенный через все стадии анализа.

По величине оптической плотности испытуемого раствора находят массовую долю фосфора по градуировочному графику.

12.1.3.2 Для построения градуировочного графика в десять мерных колб вместимостью 50 см³ отмеривают микробюреткой 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 и 10 см³ стандартного раствора Б. В одиннадцатую колбу раствор не отмеривают.

В каждую колбу приливают по 14 см³ смешанного реактива и далее поступают, как указано в 12.1.3.1.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий стандартный раствор фосфора.

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

Правильность построения градуировочного графика проверяют по стандартному образцу состава флюоритового концентрата.

12.1.4 Обработка результатов

12.1.4.1 Массовую долю фосфора W_p , %, вычисляют по формуле

$$W_p = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (12.1)$$

где m_1 — масса фосфора, найденная по градуировочному графику, мг;

V — объем испытуемого раствора в мерной колбе, см³;

V_1 — объем аликвотной части испытуемого раствора, см³;

m — масса навески плавикового шпата, г.

12.1.4.2 Предел повторяемости r и предел воспроизводимости R анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должны превышать допускаемых расхождений, приведенных в таблице 18.

Таблица 18

Массовая доля фосфора, %	Допускаемые расхождения, %	
	предел повторяемости r	предел воспроизводимости R
От 0,010 до 0,050 включ.	0,004	0,005
Св. 0,050 » 0,100 »	0,007	0,010
» 0,100 » 0,300 »	0,012	0,015
» 0,300 » 0,500 »	0,015	0,020

12.2 Молибдофосфатный фотометрический метод определения содержания фосфора

12.2.1 Назначение метода

Настоящий подраздел устанавливает молибдофосфатный фотометрический метод определения общего содержания фосфора в плавиковом шпате для производства плавиковой кислоты.

Метод распространяется на материалы с общим содержанием фосфора (в пересчете на фосфат-ион PO_4^{3-}) в пределах 0,02 %—1,0 % (по массе).

12.2.2 Сущность метода

Удаление диоксида кремния обработкой навески вначале плавиковой, а затем серной кислотами. Растворение остатка и приготовление раствора для испытаний. Образование молибдофосфатного комплекса желтого цвета и фотометрическое измерение абсорбции комплекса после экстракции смесью *n*-бутанола и хлороформа при длине волны 330 нм.

12.2.3 Реактивы

В процессе выполнения анализа следует использовать реактивы только аналитической степени чистоты и только дистиллированную воду и воду эквивалентной чистоты.

Смесь растворителей, *n*-бутанол/хлороформ. Смешивают равные объемы этих двух растворителей.

Примечание — Эти реактивы при их вдыхании оказывают токсичное действие. Следует избегать попадания на кожу и в глаза.

Азотная кислота с плотностью 1,40 г/см³, раствор 68 % (по массе).

Азотная кислота, раствор 315 г/дм³.

Серная кислота с плотностью 1,84 г/см³, 96 %-ный раствор (по массе).

Плавиковая кислота, с плотностью 1,14 г/см³, 40 %-ный раствор (по массе).

Примечание — Плавиковая кислота оказывает чрезвычайно токсичное действие при вдыхании, при контакте с кожей, вызывает сильные ожоги. Сосуд следует хранить плотно закрытым в хорошо проветриваемом помещении. В случае попадания в глаза необходимо немедленно промыть большим количеством воды и обратиться к врачу. Работать с плавиковой кислотой следует в соответствующей защитной одежде и в перчатках. В случае аварии, а также при недомогании следует немедленно обратиться к врачу (при возможности показать ярлык реактива).

Молибдат натрия, дигидрат Na₂MoO₄ · 2H₂O, раствор 30 г/дм³.

Фосфор, стандартный раствор А, соответствующий содержанию ионов PO₄³⁻ 0,100 г в 1 дм³. Небольшое количество дигидрофосфата калия KH₂PO₄ высушивают в печи при температуре (105 ± 2) °С в течение 2 ч. Затем дают остыть в эксикаторе. Взвешивают с точностью до 0,0002 г 0,1433 г высушенного дигидрофосфата калия и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³. Растворяют в воде, разбавляют до метки и перемешивают. 1 см³ этого стандартного раствора содержит 100 мкг PO₄³⁻.

Фосфор, стандартный раствор Б, соответствующий содержанию ионов PO₄³⁻ 0,010 г в 1 дм³. 100 см³ стандартного раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, разбавляют до метки и перемешивают. 1 см³ такого стандартного раствора содержит 10 мкг PO₄³⁻.

12.2.4 Оборудование

Для проведения анализа применяют:

электроду печь с устройством, позволяющим регулировать температуру (105 ± 2) °С;

платиновую чашку с диаметром приблизительно 90 мм;

спектрофотометр или фотометр, снабженный светофильтрами, обеспечивающими максимум 1 пропускание при длине волны приблизительно 330 нм;

оптические кюветы, изготовленные из кварца, с длиной оптического пути 14 или 50 мм.

12.2.5 Проба для анализа

В качестве пробы для анализа используют остаток после определения потери массы при 105 °С.

12.2.6 Проведение анализа

12.2.6.1 Навеска

Несколько граммов пробы для анализа по 12.2.6 истирают в агатовой ступке до прохождения через сито с размером отверстий 63 мкм. Истертый материал сушат 2 ч в печи при (105 ± 2) °С, дают остыть в эксикаторе и отвешивают с точностью до 0,0002 г примерно 0,1 г навески в платиновую чашку.

12.2.6.2 Контрольный опыт

Контрольный опыт следует проводить одновременно с анализом, следуя той же методике и используя те же количества всех реактивов, как и при анализе, но без навески.

12.2.6.3 Градуировочные графики подготавливают для двух пределов массовой доли фосфора (выраженного как PO₄³⁻):

- от 0,02 % до 0,2 % (график А);

- от 0,2 % до 1,0 % (график В).

а) Подготовка стандартных растворов для колориметрии

В серию мерных колб вместимостью 500 см³ помещают указанные в таблице 19 объемы стандартного раствора фосфора.

Таблица 19

Для градуировочного графика А		Для градуировочного графика В	
Стандартный раствор фосфора Б, см ³	Соответствующая масса PO ₄ ³⁻ , мкг	Стандартный раствор фосфора А, см ³	Соответствующая масса PO ₄ ³⁻ , мкг
0 ¹⁾	0	0	0
2,0	20,0	2,0	200,0
5,0	50,0	4,0	400,0
10,0	100,0	6,0	600,0
15,0	150,0	8,0	800,0
20,0	200,0	10,0	1000,0

¹⁾ Контрольный опыт на реактивы для градуировки.

Каждый из этих растворов обрабатывают следующим образом: разбавляют водой до объема примерно 200 см³, добавляют 50 см³ раствора кислоты, 50 см³ раствора молибдата натрия разбавляют водой до метки и перемешивают. Аликвоту полученного раствора объемом 100 см³ переносят в делительную воронку на 200 см³, добавляют 20 см³ смеси растворителей и встряхивают в течение приблизительно 1 мин. После разделения фаз нижний слой отфильтровывают через фильтровальную бумагу в мерную колбу вместимостью 50 см³. Экстракцию и фильтрование повторяют с еще одной порцией смеси растворителей объемом 20 см³, после чего фильтровальную бумагу промывают несколькими кубическими сантиметрами смеси растворителей, собирая фильтрат в ту же колбу. Содержимое колбы разбавляют до метки смесью растворителей и перемешивают.

б) Фотометрические измерения

Измерения проводят либо с помощью спектрофотометра при длине волны 330 нм, либо с помощью фотометра с соответствующими светофильтрами после настройки прибора на ноль абсорбции относительно смеси растворителей. Для подготовки градуировочного графика А следует использовать кюветы с толщиной оптического слоя 40 или 50 мм, а для подготовки градуировочного графика В — кюветы с толщиной оптического слоя 10 мм. Из измеренных значений абсорбции стандартных растворов по данному подпункту вычитают измеренное значение абсорбции раствора контрольного опыта.

в) Построение градуировочных графиков

Градуировочный график строят для каждого из двух диапазонов содержания фосфора в пробе для испытаний, откладывая на оси абсцисс массы PO₄³⁻ в микрограммах, содержащиеся в 500 см³ для каждого из стандартных растворов по данному подпункту, а по оси ординат — соответствующие величины абсорбции с учетом поправки на абсорбции раствора контрольного опыта.

12.2.6.4 Определение

а) Подготовка раствора для анализа

Пробу для анализа (см. 12.2.6.1) обрабатывают в платиновой чашке следующим образом: добавляют 10 см³ раствора плавиковой кислоты, осторожно выпаривают досуха на плитке в вытяжном шкафу с хорошей тягой и дают остыть. Эту операцию повторяют с еще одной порцией раствора плавиковой кислоты объемом 10 см³. Затем добавляют 10 см³ раствора серной кислоты и выпаривают до тех пор, пока содержимое чашки не станет лишь слегка влажным, дают остыть.

При необходимости удаляют любые органические примеси (признаком которых является коричневое окрашивание) добавлением нескольких капель раствора азотной кислоты и нагреванием. Содержимому снова дают остыть.

Далее добавляют 50 см³ раствора азотной кислоты и 50 см³ воды, осторожно нагревают в течение нескольких минут и количественно переносят содержимое платиновой чашки в стакан вместимостью 400 см³. Стакан нагревают и медленно кипятят в течение примерно 30 мин для растворения остатка. Содержимому дают остыть и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, разбавляют примерно 200 см³ воды и затем добавляют 50 см³ раствора молибдата натрия. Доводят до метки водой и перемешивают. Дают осесть осадку или отделяют его с помощью центрифуги.

Аликвоту этого раствора объемом 100 см³ переносят в делительную воронку вместимостью 200 см³ и, применяя смесь растворителей, проводят экстракцию по методике, описанной в 12.2.6.3.

б) Фотометрические измерения

Используя кюветы с толщиной оптического слоя 40 или 50 мм для растворов с массовой долей PO_4^{3-} в диапазоне 0,02 %—0,2 % и кюветы с толщиной оптического слоя 10 мм для раствора с массовой долей в диапазоне 0,2 %—1,0 %, проводят фотометрическое измерение экстрактов, полученных из испытуемого раствора по данному подпункту, и экстракта из раствора контрольного опыта по 12.2.6.2, предварительно установив прибор на ноль абсорбции относительно смеси растворителей.

12.2.7 Обработка результатов

С помощью соответствующего градуировочного графика определяют массы PO_4^{3-} в испытуемом растворе и в растворе контрольного опыта в соответствии с измеренными величинами абсорбции.

Общую массовую долю фосфора $W_{\text{PO}_4^{3-}}$, %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{PO}_4^{3-}} = \frac{(m_1 - m_2)}{10^6} \cdot \frac{100}{m_0}, \quad (12.2)$$

где m_0 — масса навески (12.2.6.1), г;

m_1 — масса PO_4^{3-} , содержащаяся согласно результатам анализа в 500 см³ испытуемого раствора (12.2.6.4), мкг;

m_2 — масса PO_4^{3-} , содержащаяся согласно результатам анализа в 500 см³ раствора контрольного опыта (12.2.6.2), мкг.

12.2.8 Отчет об анализе

Отчет об анализе должен содержать:

- идентификацию пробы;
- ссылку на использованный метод;
- результаты и способ их выражения;
- любые особенности, отмеченные во время анализа;
- операции, не предусмотренные настоящим стандартом или стандартом, на который приведена ссылка, или рассматриваемые как необязательные.

13 Методы определения содержания оксида магния

13.1 Фотокolorиметрический метод (при массовой доле оксида магния от 0,02 % до 3 %)

13.1.1 Сущность метода

Настоящий раздел устанавливает фотокolorиметрический метод определения массовой доли оксида магния.

Метод основан на абсорбции гидроксидом магния титанового желтого в щелочной среде (рН 12) и фотометрировании окрашенного раствора. Мешающее влияние железа, марганца и алюминия устраняют связыванием их триэтаноламином в растворимые бесцветные комплексные соединения.

13.1.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

фотоэлектроколориметр;

кислоту азотную по ГОСТ 4461, разбавленную 1:1;

кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1, 1:5 и 1:99;

спирт этиловый (гидролизный), ректификованный;

триэтаноламин, разбавленный 1:3;

хлорид кальция, не содержащий магний;

желатин пищевой по ГОСТ 11293, свежеприготовленный раствор с массовой долей 1 %; готовят следующим образом: 1 г желатина помещают в стакан вместимостью 300 см³, приливают 30—40 см³ воды и оставляют на 1 ч, периодически перемешивая. Затем стакан с содержимым помещают в нагретую до кипения воду, перемешивают до растворения, доливают водой до 100 см³ и вновь перемешивают;

спирт поливиниловый, раствор с массовой долей 1 %, готовят в день применения, растворяя навеску при кипении в течение 5 мин;

гидроксид натрия по ГОСТ 4328, раствор 1 моль/дм³; готовят следующим образом: 40 г гидроксида натрия растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 1000 см³, доливают до метки водой и перемешивают. Раствор выдерживают в течение 2 сут и хранят в полиэтиленовом сосуде, плотно закрыв пробкой;

смесь карбонатов калия и натрия по ГОСТ 4332;

титановый желтый (аммонийная соль), раствор с массовой долей 0,5 % в растворе этилового спирта с массовой долей 50 % и раствор с массовой долей 0,01 %, приготовленный следующим образом: к 2 см³ раствора с массовой долей 0,5 % приливают 2,5 см³ раствора поливинилового спирта, доливают водой до объема 100 см³ и перемешивают. Растворы хранят в склянках из темного стекла;

магний металлический, не ниже 99,95 %. Для удаления оксида с поверхности магний промывают соляной кислотой, разбавленной 1:5, затем три — пять раз водой и высушивают при 105 °С — 110 °С; стандартные растворы оксида магния:

раствор А, приготовленный следующим образом: 0,6032 г металлического магния растворяют в 25 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:1, в мерной колбе вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешивают. 1 см³ раствора А соответствует 1 мг оксида магния; раствор Б, приготовленный следующим образом: отбирают 100 см³ раствора А в мерную колбу вместимостью 1000 см³, прибавляют 2,96 г хлорида кальция, доливают до метки водой и перемешивают. 1 см³ раствора Б соответствует 0,1 мг оксида магния.

13.1.3 Проведение анализа

13.1.3.1 Навеску пробы плавикового шпата массой 0,25—0,5 г (в зависимости от массовой доли оксида магния) помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, добавляют 30 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:1, и далее содержимое колбы кипятят в течение 30 мин, покрыв часовым стеклом. Далее раствор выпаривают досуха, приливают 10 см³ концентрированной азотной кислоты и снова выпаривают досуха. Выпаривание с азотной кислотой повторяют. Для удаления окислов азота приливают 10 см³ соляной кислоты и вновь выпаривают досуха. Выпаривание с соляной кислотой повторяют дважды. Сухой остаток смачивают 7 см³ соляной кислоты, приливают 20 см³ горячей воды и кипятят 2—3 мин, покрыв часовым стеклом, до растворения растворимых солей. Нерастворимый остаток отфильтровывают на плотный фильтр, промывают пять-шесть раз горячей водой, подкисленной соляной кислотой, собирая фильтрат и промывные воды в стакан вместимостью 300 см³.

При массовой доле в плавиковом шпате минерала слюды, содержащей магний, нерастворимый остаток доплавляют. Для этого фильтр с нерастворимым остатком помещают в платиновый тигель, подсушивают, озоляют и прокаливают в муфельной печи при 600 °С — 700 °С в течение 30 мин.

Содержимое тигля охлаждают, прибавляют пяти-, шестикратное количество смеси карбонатов калия и натрия по отношению к осадку, перемешивают и сплавляют в муфельной печи при 850 °С — 900 °С до однородной массы.

Плав охлаждают, помещают вместе с тиглем в стакан с первоначальным фильтратом, выщелачивают, тигель извлекают из стакана и обмывают водой.

Раствор в стакане выпаривают до получения влажных солей. Соли растворяют в 5 см³ соляной кислоты, приливают пипеткой 10 см³ раствора желатина, 20 см³ горячей воды, перемешивают в течение 5 мин и фильтруют раствор в мерную колбу вместимостью 200 см³. Осадок на фильтре промывают восемь — десять раз горячей соляной кислотой, разбавленной 1:99. Раствор в колбе доливают водой до метки и перемешивают. Отбирают аликвотную часть раствора 2—10 см³ (в зависимости от массовой доли оксида магния) в мерную колбу вместимостью 50 см³, приливают 3 см³ разбавленного триэтаноламина, 5 см³ 0,01 %-ного раствора титанового желтого, 5 см³ раствора поливинилового спирта, перемешивают и приливают из бюретки по каплям раствор гидроксида натрия до изменения окраски жидкости из лимонно-желтой в желто-розовую и в избыток 5 см³. Раствор доливают до метки колбы водой и перемешивают. Через 15 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотозлектроколориметре, применяя светофильтр с максимумом пропускания 545 нм, в кювете с толщиной поглощающего свет слоя раствора 50 мм.

Раствором сравнения служит раствор контрольного опыта с добавлением хлорида кальция в количестве, соответствующем массовой доле его в пробе.

По величине оптической плотности анализируемого раствора устанавливают массовую долю оксида магния по градуировочному графику.

13.1.3.2 Для построения градуировочного графика в мерные колбы вместимостью по 50 см³ микробюреткой отмеривают 0,05; 0,1; 0,2; 0,4; 0,6; 0,8; 1,0 см³ стандартного раствора Б, что соответствует 0,005; 0,01; 0,02; 0,04; 0,06; 0,08; 0,1 мг оксида магния. Во все колбы приливают воды до объема раствора 10 см³, по 3 см³ разбавленного триэтаноламина, по 5 см³ раствора титанового желтого с массовой долей 0,01 %, по 5 см³ раствора поливинилового спирта, перемешивают и далее анализ продолжают по 13.1.3.1.

Для построения градуировочного графика берут среднее арифметическое результатов трех измерений оптической плотности каждого раствора.

По полученным средним значениям оптической плотности растворов и известным содержаниям оксида магния строят градуировочный график.

13.1.4 Обработка результатов

13.1.4.1 Массовую долю оксида магния W_{MgO} , %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{MgO}} = \frac{m_1 \cdot V \cdot 100}{V_1 \cdot m \cdot 1000}, \quad (13.1)$$

где m — масса навески пробы, г;

m_1 — масса оксида магния, найденная по градуировочному графику, мг;

V — объем анализируемого раствора, см³;

V_1 — объем аликвотной части раствора, см³.

13.1.4.2 Разность результатов пределов повторяемости при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должна превышать допускаемых расхождений, приведенных в таблице 20.

Таблица 20

Массовая доля оксида магния, %				Допускаемое расхождение d , %		
	До	0,05	включ.	0,006		
Св.	0,05	»	0,1	»	0,0065	
	»	0,1	»	0,3	»	0,03
	»	0,3	»	1	»	0,06
	»	1	»	3	»	0,14

Если расхождение между результатами двух пределов повторяемости превышает приведенную величину, определение повторяют.

За окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух пределов повторяемости.

13.2 Атомно-абсорбционный метод (при массовой доле оксида магния от 0,005 % до 3 %)

13.2.1 Сущность метода

Настоящий подраздел устанавливает атомно-абсорбционный метод определения массовой доли оксида магния.

Метод основан на измерении оптической плотности при фотометрии пламени с помощью фотометра, которая пропорциональна концентрации определяемого элемента в анализируемом растворе, вводимого в пламя газовой горелки. Пламя бутан-пропан-воздушное.

13.2.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

фотометр типа «Спектр-1»;

реактивы и растворы, приведенные в 13.1.2;

стандартный раствор оксида магния, приготовленный следующим образом: отбирают пипеткой 10 см³ стандартного раствора А, приготовленного по 13.1.2, в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешивают. 1 см³ стандартного раствора соответствует 0,01 мг оксида магния;

хлорид кальция, не содержащий магний, раствор, приготовленный следующим образом: 2,96 г соли помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

13.2.3 Проведение анализа

13.2.3.1 При массовой доле оксида магния в плавиковом шпате до 0,04 % раствор, приготовленный по 13.1.3.1 в мерной колбе вместимостью 200 см³, фотометрируют при аналитической линии магния 285,2 нм. Сначала в пламя горелки вводят раствор контрольного опыта с добавлением хлорида кальция в количестве, соответствующем массовой доле его в пробе. Затем в пламя горелки вводят анализируемый раствор.

По оптической плотности пламени анализируемого раствора с учетом оптической плотности пламени раствора контрольного опыта устанавливают концентрацию оксида магния по градуировочному графику.

Фотометрирование для каждой навески пробы проводят три раза и вычисляют среднюю арифметическую величину концентрации оксида магния.

13.2.3.2 При массовой доле оксида магния в плавиковом шпате свыше 0,04 % от раствора, приготовленного по 13.1.3.1 в мерной колбе вместимостью 200 см³, отбирают аликвотную часть 1—10 см³ (в зависимости от массовой доли оксида магния) в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и фотометрируют, как указано в 13.2.3.1.

13.2.3.3 Для построения градуировочного графика в мерные колбы вместимостью по 50 см³ отбирают 0,5; 1,0; 2,5; 5,0 см³ стандартного раствора оксида магния. В каждую колбу приливают раствор хлорида кальция до метки и фотометрируют. Концентрация приготовленных растворов соответствует 0,1; 0,2; 0,5 и 1 мкг/см³ оксида магния.

Для построения градуировочного графика вычисляют среднее арифметическое значение результатов трех измерений оптической плотности пламени для каждого раствора.

По полученным средним значениям оптической плотности растворов и известным концентрациям оксида магния строят градуировочный график.

13.2.4 Обработка результатов

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

$$X_1 = \frac{C \cdot V \cdot V_1 \cdot 100}{V_2 \cdot m \cdot 10^6}, \quad (13.2)$$

где C — концентрация оксида магния, найденная по градуировочному графику, мкг/см³;

V — объем всего анализируемого раствора, см³;

V_1 — объем разбавления аликвотной части раствора, см³;

m — масса навески пробы, г;

V_2 — объем аликвотной части раствора, см³.

13.2.4.2 Допускаемое расхождение между результатами двух пределов повторяемости приведено в п.13.1.4.2.

14 Метод определения содержания оксида стронция

14.1 Сущность метода

Настоящий раздел устанавливает эмиссионный пламеннофотометрический метод определения массовой доли стронция в пересчете на оксид стронция.

Метод основан на измерении интенсивности спектральной линии стронция в пламени.

14.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

фотометр пламенный эмиссионный с монохроматором;

кислоту соляную по ГОСТ 3118, разбавленную 1:1;

смесь карбоната калия и карбоната натрия безводную по ГОСТ 4332;

карбонат натрия безводный по ГОСТ 83, раствор с массовой долей 10 г/дм³;

карбонат кальция по ГОСТ 4530, ос. ч., раствор с массовой долей 125 г/дм³; готовят следующим образом: 125 г соли растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 1000 см³, приливают 300 см³ разбавленной 1:1 соляной кислоты, доливают до метки водой и перемешивают. Раствор содержит 50 г/дм³ кальция;

карбонат стронция по ГОСТ 2821;

стандартные растворы стронция:

раствор А, приготовленный следующим образом: 1,427 г карбоната стронция растворяют в 100 см³ воды с добавлением 2—3 см³ разбавленной 1:1 соляной кислоты и кипятят 2—3 мин для удаления углекислого газа. Раствор охлаждают и переливают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают до метки водой и перемешивают. 1 см³ раствора А соответствует 1 мг оксида стронция;

раствор Б, приготовленный следующим образом: отбирают 100 см³ раствора А в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают до метки прокипяченной и охлажденной водой и перемешивают. 1 см³ раствора Б соответствует 0,1 мг оксида стронция.

14.3 Проведение анализа

14.3.1 Навеску пробы плавикового шпата массой 1 г помещают в платиновый тигель, смешивают с 5 г смеси карбонатов калия и натрия и сплавляют при 850 °С — 900 °С в течение 15 мин.

Тигель с плавом охлаждают, помещают в стакан вместимостью 300 см³, приливают 150 см³ горячей воды и нагревают до полного выщелачивания. Тигель вынимают и обмывают водой над стаканом. Осадок отфильтровывают на плотный фильтр, промывают пять-шесть раз раствором карбоната натрия и пять-шесть раз горячей водой. Фильтрат отбрасывают. Осадок смывают с фильтра в стакан, где проводилось выщелачивание. Фильтр промывают 15 см³ теплой, разбавленной 1:1, соляной кислотой и 10 см³ этой же кислоты обмывают стенки стакана. Далее фильтр промывают семь-восемь раз горячей водой. Фильтрат и промывные воды собирают в стакан, где проводилось выщелачивание.

Раствор в стакане кипятят 5 мин для удаления углекислого газа, охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

Раствор фотометрируют при длине волны излучения 460,7 нм. Область спектра — видимая. Источником атомизации служит воздушно-бутан-пропановое или воздушно-ацетиленовое пламя.

По измеренной интенсивности спектральной линии стронция в пламени для анализируемого раствора устанавливают массовую долю оксида стронция по градуировочному графику.

14.3.2 Для построения градуировочного графика в мерные колбы вместимостью по 100 см³ отбирают 0,5; 1,0; 2,0; 5,0 и 10 см³ стандартного раствора Б. В каждую колбу приливают по 10 см³ раствора карбоната кальция, доливают до метки водой и перемешивают. Массовая доля приготовленных растворов соответствует 0,5; 1,0; 2,0; 5,0 и 10 мкг/см³ оксида стронция. Растворы фотометрируют, как указано в 14.3.1.

Далее вычисляют среднее арифметическое результатов трех измерений интенсивности спектральной линии стронция в пламени для каждого стандартного раствора.

По полученным средним значениям интенсивности спектральной линии стронция для стандартных растворов и известным массовым долям оксида стронция строят градуировочный график.

14.4 Обработка результатов

14.4.1 Массовую долю оксида стронция в плавиковом шпате W_{SrO} , %, вычисляют по формуле

$$W_{\text{SrO}} = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m \cdot 10^6}, \quad (14.1)$$

где C — массовая доля оксида стронция, найденная по градуировочному графику, мкг/см³;

V — объем мерной колбы, см³;

m — масса навески пробы, г.

14.4.2 Разность результатов пределов повторяемости при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должна превышать допускаемых расхождений, приведенных в таблице 21.

Таблица 21

Массовая доля оксида стронция в плавиковом шпате, %		Допускаемое расхождение d , %
От 0,005 до 0,01	включ.	0,0025
Св. 0,01 » 0,03	»	0,003
» 0,03 » 0,06	»	0,006
» 0,06 » 0,15	»	0,01

Если расхождение между результатами двух пределов повторяемости превышает приведенное значение, определение повторяют.

За окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух пределов повторяемости.

14.4.3 Контроль точности измерений проводят в соответствии с разделом 3.

15 Метод определения содержания оксида бария

15.1 Сущность метода

Настоящий раздел устанавливает спектрографический метод определения массовой доли бария в пересчете на оксид бария.

Метод основан на нахождении спектральной линии искомого элемента в пробе при испарении ее в смеси с угольным порошком из канала угольного электрода в дуге переменного тока и измерении ее интенсивности.

Элементом сравнения служит кальций.

15.2 Реактивы, растворы и оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

спектрограф дифракционный марок ДФС-13, ДФС-8 или спектрограф марки ИСП-51 с камерой УФ-85 или аналогичный с разрешающей способностью (линейной дисперсией) 0,3—0,6 нм/мм;
источник питания дуги переменного тока;
микрофотометр типа МФ-2;
станок и фрезы для заточки электродов;
штатив вертикальный с осветителем;
ступку агатовую или яшмовую;
электроды угольные спектральные марки С-2 или С-3 диаметром 6 мм;
фотопластинки «Микро» и спектральные типов I и II чувствительностью соответственно 60—130 ед., 1—2 ед. и 16 ед., размером 9 × 12 см;
порошок угольный, истертый до крупности 0,063 мм;
сульфат бария по ГОСТ 3158;
фторид кальция;
спирт этиловый (гидролизный) ректифицированный;
гидрохинон (парадиоксибензол) по ГОСТ 19627;
бромид калия по ГОСТ 4160;
метол (пара-метиламинофенолсульфат) по ГОСТ 25664;
карбонат натрия безводный по ГОСТ 83;
сульфит натрия безводный по ГОСТ 195;
тиосульфат натрия по ГОСТ 27068, фиксаж, раствор с массовой долей 250 г/дм³.

15.3 Подготовка к проведению испытания

15.3.1 Электроды для анализа готовят следующим образом:

верхний угольный электрод затачивают на усеченный конус на длину 5 мм с площадкой диаметром 2 мм. В нижнем угольном электроде высверливают кратер диаметром 4 мм, глубиной 3 мм и толщиной стенок 0,75 мм. Канал электрода должен иметь боковое отверстие диаметром 1 мм на глубине 2,8 мм.

15.3.2 Проявитель метоловый готовят следующим образом:

1 г метола растворяют в 500—700 см³ воды, прибавляют 12 г сульфата натрия, 5 г гидрохинона, 12 г карбоната натрия, 0,4 г бромида калия и приливают воды до 1000 см³.

15.3.3 В качестве стандартных образцов используют смеси, для приготовления которых все реактивы должны быть истерты до крупности 0,063 мм.

В качестве основы используют фторид кальция, в котором массовую долю бария определяют спектральным методом добавок. При этом барий определяют не менее чем из пяти отдельных навесок (по три параллельных экспозиции) и полученные результаты усредняют.

Стандартный образец готовят следующим образом: 1,5229 г сульфата бария и 8,4771 г фторида кальция тщательно стирают с добавлением спирта в ступке в течение 2 ч. Стандартный образец содержит 10 % оксида бария.

Далее отвешивают 1 г стандартного образца и 9 г основы и полученную смесь тщательно стирают с добавлением спирта. 10 г этого стандартного образца содержат 1% оксида бария.

Стандартные образцы, содержащие 0,001 %; 0,003 %; 0,005 %; 0,01 %; 0,03 %; 0,05 %; 0,01 %; 0,3 % и 0,5 % оксида бария, готовят последовательным разбавлением предыдущего стандартного образца основой. Перемешивание производят тем же способом, что и при приготовлении исходного стандартного образца.

Массовую долю оксида бария в стандартных образцах рассчитывают как сумму введенной массовой доли и массовой доли его в основе.

Стандартные образцы смешивают с угольным порошком в соотношении 1:1 по массе.

15.4 Проведение анализа

15.4.1 Навеску плавикового шпата массой 0,1 г тщательно истирают в ступке с 0,1 г угольного порошка с добавлением спирта. Полученной смесью наполняют по объему отверстия трех угольных электродов и сжигают в дуге переменного тока при силе тока разряда 12 А. Межэлектродный промежуток 1,5 мм. Спектр экспонируют 1,5 мин. Система освещения входной щели спектрографа — трехлинзовая. Ширина щели 0,01 мм. Расстояние между электродами поддерживают постоянным в течение всего времени экспонирования, наблюдая проекции электродов на промежуточной диафрагме высотой 5 мм.

Каждую навеску и стандартный образец сжигают по два раза на одну и ту же фотопластинку. Продолжительность проявления фотопластинок указана на их упаковке.

На спектрограмме с помощью микрофотометра измеряют почернение аналитической линии определяемого элемента и элемента сравнения. Степень ослабителя выбирают в зависимости от интенсивности линии бария и линии сравнения.

Аналитические линии и интервалы определяемых массовых долей оксида бария указаны в таблице 22.

Таблица 22

Аналитические линии, нм	Интервал определяемых массовых долей, %
<u>Ba 455,4</u> Ca 326,9	0,001—0,020
<u>Ba 307,1</u> Ca 451,2	0,01—1,00

В спектрах стандартных образцов и анализируемой навески плавикового шпата находят разность почернений ΔS между аналитической линией и линией сравнения.

15.4.2 По данным фотометрирования стандартных образцов строят градуировочный график в координатах ΔS — $\lg C$, где C — массовая доля оксида бария в стандартных образцах.

15.5 Обработка результатов

15.5.1 По данным измерения почернения аналитической линии бария в спектре анализируемой навески плавикового шпата по градуировочному графику находят массовую долю оксида бария в пробе.

15.5.2 Разность между результатами предела повторяемости и результатами анализа при доверительной вероятности $P = 0,95$ не должна превышать допускаемых расхождений, приведенных в таблице 23.

Таблица 23

Массовая доля оксида бария в плавиковом шпате, %	Допускаемое расхождение d , %
От 0,001 до 0,005 включ.	0,0005
Св. 0,005 » 0,01 »	0,0025
» 0,01 » 0,03 »	0,003
» 0,03 » 0,06 »	0,008
» 0,06 » 0,10 »	0,01
» 0,10 » 0,30 »	0,02
» 0,30 » 1,00 »	0,03

Если расхождение между результатами двух пределов повторяемости превышает приведенное значение, определение повторяют.

За окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух пределов повторяемости.

15.5.3 Контроль точности измерений проводят в соответствии с разделом 3.

16 Метод определения флотационных реагентов

16.1 Назначение метода

Настоящий раздел устанавливает гравиметрический метод определения флотационных реагентов в плавиковом шпате, используемом для производства плавиковой кислоты. Метод распространяется на продукты, подвергавшиеся флотационной обработке, с массовой долей флотационных реагентов, равной или более 0,002 % в сухом материале.

16.2 Сущность метода

Обработка навески смесью разбавленной соляной кислоты и органического растворителя. Удаление нерастворимого плавикового шпата путем фильтрования под вакуумом. Отделение органической фазы, содержащей флотационный реагент, выпаривание растворителя и взвешивание осадка.

16.3 Реактивы

В ходе анализа используют реактивы только аналитической степени чистоты и только дистиллированную воду или воду эквивалентной чистоты.

Кислота соляная плотностью 1,19 г/см³, раствор с массовой долей 38 %.

Растворитель: дважды перегнанный трихлортрифторэтан-1,1,2 или диэтиловый эфир.

16.4 Оборудование

Для проведения анализа применяют:

прибор для фильтрования под вакуумом, состоящий из воронки Бюхнера диаметром 120 мм и с соответствующей фильтровальной бумагой и колбы Бюхнера вместимостью 1000 см³;

делительную воронку вместимостью 1000 см³;

механическую мешалку с лопастью диаметром 400 мм, приводимую в движение электромотором.

16.5 Проведение анализа

16.5.1 Навеска

В химический стакан вместимостью 1000 см³ отвешивают с точностью до 0,1 г 500 г лабораторной пробы, высушенной в соответствии с разделом 4.

16.5.2 Определение

В химический стакан, содержащий навеску, добавляют 300 см³ воды, 20 см³ раствора соляной кислоты и 200 см³ растворителя. Энергично перемешивают с помощью мешалки в течение 30 мин. Фильтруют на приборе для фильтрования под вакуумом, промывают осадок растворителем общим объемом 100 см³, добавляемым небольшими порциями. Переводят фильтрат, который содержит две фазы, из колбы Бюхнера в делительную воронку и обмывают колбу небольшим количеством растворителя. Отделяют нижнюю фазу, пропуская жидкость через фильтровальную бумагу, для того чтобы удалить воду, содержащуюся в растворителе, и собирают эту фазу в плоский фарфоровый сосуд. Фарфоровый сосуд помещают на паровую баню и выпаривают растворитель под вытяжкой в целях доведения объема до нескольких кубических сантиметров. Осадок количественно переносят в химический стакан вместимостью примерно 50 см³, предварительно высушенный при температуре примерно 100 °С, охлажденный в эксикаторе и взвешенный с точностью до 0,001 г. Тщательно обмывают растворителем сосуд, помещают в химический стакан на паровую баню, выпаривают досуха, охлаждают в эксикаторе и взвешивают с точностью до 0,001 г.

16.6 Обработка результатов

Массовую долю флотационных реагентов X_3 , выраженную в процентах по массе высушенного продукта, вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{m_1 \cdot 100}{m_0}, \quad (16.1)$$

где m_1 — масса осадка, г;

m_0 — масса навески, г.

16.7 Отчет об анализе

Отчет об анализе должен включать:

- ссылку на используемый метод;
- результаты и способ их выражения;
- любые особенности, замеченные во время определения;
- операции, не предусмотренные настоящим стандартом или стандартом, на который приведена ссылка, или рассматриваемые как необязательные.

17 Метод определения гранулометрического состава

17.1 Сущность метода

Настоящий раздел устанавливает гравиметрический метод определения гранулометрического состава ситовым анализом.

Сущность метода заключается в определении количественного распределения материала по крупности путем рассева на одном или нескольких ситах с последующим весовым определением полученных классов крупности и вычислении их выхода в процентах от общей массы пробы, взятой для ситового анализа.

17.2 Оборудование для проведения испытания

Для проведения анализа применяют:

- сетки с квадратными отверстиями по ГОСТ 6613 и сетки с круглыми отверстиями по ГОСТ 3306;
- встряхиватели механические;
- грохоты лабораторные механические с соответствующими сетками;
- весы лабораторные с погрешностью взвешивания не более 0,5 % от массы взвешиваемого материала.

17.3 Метод отбора проб

17.3.1 Отбор общей пробы для определения гранулометрического состава — по ГОСТ 14180.

17.3.2 Количество разовых проб, отбираемых от партии плавикового шпата, определяют по таблице 1 ГОСТ 14180—80, при этом:

- флотационный концентрат соответствует достаточно однородной руде;
- гравитационный концентрат крупностью менее 5 мм — однородной;
- гравитационный концентрат крупностью более 5 мм и окатыши — среднеоднородной;
- кусовой плавиковый шпат — неоднородной.

17.3.3 Массу разовой пробы определяют по ГОСТ 14180. Масса разовой пробы должна быть не менее указанной в таблице 24.

Таблица 24

Размер максимального куска, мм	Масса разовой пробы, кг
0,4	0,5
5,0	1,0
50,0	4,0
250,0	10,0

Масса общей пробы для определения гранулометрического состава определяется как сумма всех разовых проб, отобранных от партии. Минимальная масса общей пробы q_{\min} , кг, должна быть не менее величины, вычисляемой по формуле

$$q_{\min} = 0,02d^2 + 0,5d, \quad (17.1)$$

где d — размер максимальных кусков опробуемого материала, мм.

17.4 Подготовка к проведению испытания

17.4.1 Общую пробу тщательно перемешивают и методом сокращения выделяют три навески для проведения анализа.

17.4.2 Массу навески для отсева определяют в зависимости от крупности анализируемого материала в соответствии с таблицей 25.

Таблица 25

Размер максимального куска, мм	Масса навески, кг
0,4	0,1
1,0	0,25
3,0	1
5,0	2
30,0	5
50,0	20
150,0	100
250,0	350

17.5 Проведение анализа

17.5.1 Рассев навесок плавикового шпата крупностью менее 5 мм проводят на механическом встряхивателе, а навесок материала крупностью более 5 мм — на грохотах с механическим приводом. Рассев материала крупностью менее 3 мм допускается производить вручную.

17.5.2 Выбор сит в каждом конкретном случае определяется техническими требованиями на тот или иной вид продукции, а также целью испытания.

Сита в наборе для отсева располагают в нисходящем порядке размеров отверстий начиная с самого крупного.

17.5.3 При отсеве навеску подают на сито либо порциями, либо непрерывным равномерным потоком, не допуская перегрузки сит. При этом необходимо следить, чтобы материал на нем располагался слоем толщиной, не превышающей двукратный размер максимального куска.

17.5.4 Время просеивания зависит от класса крупности и считается достаточным, если при дополнительном просеивании в течение 1 мин в подрешетный продукт выделится не более 0,1 % материала от массы взятой навески.

17.5.5 Каждый класс плавикового шпата, полученный в результате отсева, взвешивают и результаты записывают.

Потери материала при отсеве не должны превышать 2 % от массы взятой навески.

Величину потерь плавикового шпата прибавляют к самому мелкому классу крупности.

Если величина потерь плавикового шпата превышает допустимую, испытание повторяют.

17.6 Обработка результатов

17.6.1 Содержание остатка на каждом сите X , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot 100}{m}, \quad (17.2)$$

где m_1 — масса остатка на сите данного класса крупности, кг;

m — масса навески, взятой для испытания, кг.

17.6.2 Окончательный результат анализа подсчитывают по следующей методике. Обозначают результаты испытаний первой, второй и третьей навесок (содержание класса крупности) соответственно X_1 , X_2 и X_3 .

17.6.3 Среднее арифметическое значение $\bar{X}_{1,2}$ результатов испытаний первой и второй навесок вычисляют по формуле

$$\bar{X}_{1,2} = \frac{X_1 + X_2}{2}. \quad (17.3)$$

17.6.4 Максимально допускаемое отклонение результатов испытаний первой и второй навесок $E_{1,2}$ от среднего арифметического значения $\bar{X}_{1,2}$ вычисляют по формуле

$$E_{1,2} = r \cdot \bar{X}_{1,2}, \quad (17.4)$$

где r — коэффициент, характеризующий максимально допускаемое отклонение результатов испытаний от среднего арифметического, числовое значение которого в зависимости от условий определения равно:

0,1 — при параллельном определении в одной лаборатории;

0,15 — при сравнительных определениях в разных лабораториях.

17.6.5 Расхождение между результатами испытаний двух навесок ($X_1 - X_2$) сравнивают с максимально допускаемым отклонением $E_{1,2}$.

Если $(X_1 - X_2) \leq \bar{E}_{1,2}$, то $\bar{X}_{1,2}$ принимают за окончательный результат.

Если $(X_1 - X_2) > \bar{E}_{1,2}$, то проводят испытание третьей навески и вычисляют среднее арифметическое результатов испытаний первой и третьей $\bar{X}_{1,3}$, а также второй и третьей навесок $\bar{X}_{2,3}$.

Соответственно вычисляют значение $E_{1,2}$ и $E_{2,3}$.

При сравнении расхождений результатов испытаний первой и третьей, а также второй и третьей навесок с максимально допускаемыми отклонениями могут быть следующие варианты:

если $(X_1 - X_2) \leq \bar{E}_{1,3}$ и одновременно $(X_2 - X_3) \leq E_{2,3}$, то за окончательный результат определения принимают

$$\frac{\bar{X}_{1,3} + \bar{X}_{2,3}}{2} = \frac{X_1 + X_2 + 2X_3}{4}, \quad (17.5)$$

если $(X_1 - X_3) \leq E_{1,3}$ и одновременно $(X_2 - X_3) > E_{2,3}$ или $(X_1 - X_3) > E_{1,3}$ и одновременно $(X_2 - X_3) \leq E_{2,3}$ то за окончательный результат определения принимают соответственно $\bar{X}_{1,3}$ или $\bar{X}_{2,3}$;

если $(X_1 - X_3) > E_{1,3}$ и одновременно $(X_2 - X_3) > E_{2,3}$, то определение повторяют на вновь отобранных навесках.

УДК 543.2:006.354

МКС 73.080

Ключевые слова: шпат плавиковый, метод определения влаги, метод определения карбоната кальция, метод определения фторида кальция, метод определения диоксида кремния, метод определения металлических оксидов Me_2O_3 , методы определения железа, метод определения серы (общей), методы определения серы (сульфидной), метод определения фосфора, метод определения содержания оксида магния, метод определения содержания оксида стронция, метод определения содержания оксида бария, метод определения флотационных реагентов, метод определения гранулометрического состава

Редактор *Н.В. Таланова*
 Технический редактор *В.Н. Прусакова*
 Корректор *Е.Д. Дульнева*
 Компьютерная верстка *И.Ю. Литовкиной*

Сдано в набор 30.06.2023. Подписано в печать 05.07.2023. Формат 60×84%. Гарнитура Ариал.
 Усл. печ. л. 6,05. Уч-изд. л. 5,47.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Создано в единичном исполнении в ФГБУ «Институт стандартизации»
 для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,
 117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru