

## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

# АЛЮМИНИЙ И СПЛАВЫ АЛЮМИНИЕВЫЕ

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ВОДОРОДА В ЖИДКОМ МЕТАЛЛЕ

> ΓΟCT 21132.0-75 [CT CЭВ 2281—80]

> Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ Москва УДК 669.715: 546.11.06(083.74)

Группа В59

## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

### АЛЮМИНИЙ И СПЛАВЫ АЛЮМИНИЕВЫЕ

Метод определения содержания водорода в жидком металле

Aluminium alloys. Method for determination of hydrogen content in molten metal

ΓΟCT 21132.0—75°

[CT C3B 2281-80]

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 11 сентября 1975 г. № 2380 срок введения установлен с 01.01.77

Постановлением Госстандарта от 12.01.82 № 35 срок действия продлен

до 01.01.87

## Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает метод определения содержания водорода в жидком металле по выделению первого пузырька в алюминии и алюминиевых сплавах (при массовой доле водорода от 0,05 до 1,0 см³ на 100 г металла).

Сущность метода состоит в зависимости количества растворенного водорода в жидком металле от парциального давления водорода в газовой фазе над металлом.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 2281-80.

#### 1. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Ртуть Р1 по ГОСТ 4658-73.

Шлаковата.

Бензин авиационный по ГОСТ 1012—72

Смазка вакуумная.

Масло вакуумное ВМ-4 по ГОСТ 23013-73.

Спирт этиловый ректификованный высшей очистки.

Резина вакуумная.

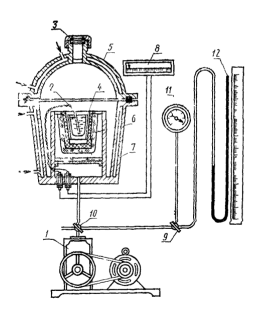
Вата медицинская гигроскопическая по ГОСТ 5556—75.

Асбест листовой и шнуровой.

# Издание официальное

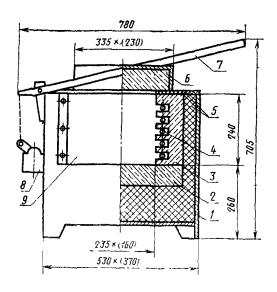
Перепечатка воспрещена

\* Переиздание (июль 1982 г) с Изменениями № 1, 2, утвержденными в феврале 1979 г, январе 1982 г (ИУС 4—79, 3—82) Установка (черт. 1) состоит из герметичной вакуумной камеры с корпусом 7 и крышкой 5, в которой имеется смотровое стекло 3; электропечи сопротивления 6 с терморегулятором 8 и тиглем 4 вместимостью от 30 до 50 см³, хромельалюмелевого термоэлектрического термометра 2 с диаметром проволоки от 0,5 до 0,8 мм, на который надевают защитный чехол диаметром от 5 до 7 мм, длиной 50 мм, для измерения температуры расплава в интервале от 590°С до 810°С с погрешностью измерений не более 2,5°С, форвакуумного насоса 1 типа ВН—461, РВН—20 или ВН—494, механического манометра 11 со шкалой от 0 до 101,08·10³ Па (от 0 до 760 мм рт. ст ) для грубого замера давления, стек тянного V—образного манометра 12 со шкалой от 0 до 26,6 10³ Па (от 0 до 200 мм рт ст ) для более точного замера давления



Черт 1

Допускается использование другой аналитической аппаратуры, обеспечивающей получение метрологических параметров, предусмотренных настоящим стандартом Шахтная печь (черт 2) служит для предварительного нагрева тиглей установки и термостата,



1—металлический каркас; 2—шамотный кирпич, 3—специальная керамика из четырех секций; 4—селитовый стержень; 5—листовой асбест; 6—крышка, 7—рычаг; 8—конечный выключатель; 9—кожух нагревателей,

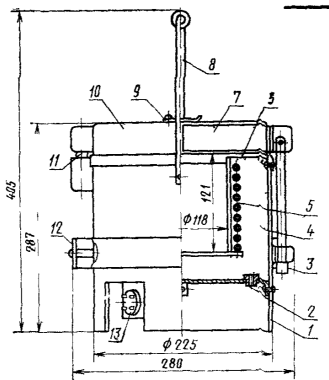
Черт. 2

Термостат (черт. 3) служит для поддержания необходимой температуры металла при транспортировании пробы от печи, миксера или раздаточного устройства в тигель установки. В термостат помещают керамический тигель вместимостью от 320 до 350 см³, который нагревают с помощью электропечи сопротивления термостата (черт. 4). Применяется в случае, если установка удалена от места отбора пробы. Ложка для отбора проб, стальная или из литого чугуна с жаростойким покрытием из краски, содержащей мел или каолин (применение асбеста в качестве защитного слоя не допускается), вместимостью:

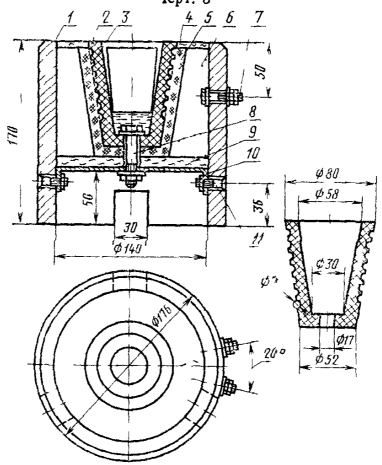
не менее 100 см<sup>3</sup> в случае одного определения из отобранной пробы;

не менее 250 см<sup>3</sup> в случае нескольких определений из отобранной в один раз пробы при условни транспортирования пробы в термостате.

Щипцы специальные, служат для перелива расплава из тигля термостата в тигель установки.



1-корпус, 2-электроввод, 3-замок, 4-нагрева тель, 5-стакан, 6-фланец 7-засыцка-асбест, 8-ручка; 9-глазок, 10-крышка, 11-ось пово рота, 12-кольцо, 13-розетка Черт. 3



1-корпус нечи 2-тигель 3-спирать 4-футеровка 5и плоизоляция 7-шлаковага 7-контактный болт 8крепежный болт 9-пологно 10-поддон 11-крепежный винт

винт Черт 4

#### 3. МЕТОД ОТБОРА ПРОБ\*

3.1. Перед отбором проб проверяют аппаратуру для анализа и подготавливают необходимые условия для проведения анализа в соответствии с описанием по эксплуатации установки.

3.2. При отборе пробы необходимо сохранять содержание водорода на том уровне, на котором оно находится в анализируемом расплаве. Отбор пробы из расплава проводят подогретой в расплаве ложкой. В месте отбора пробы, которое не тождественно месту подогрева ложки, поверхность металла очищают от шлака и осторожным движением погружают ложку в глубь расплава на расстояние не менее 10 см от поверхности металла. Примерно 1/3 часть пробы выливают, а анализ проводят из оставшейся части пробы. Затем сразу же отбирают новую пробу для проведения параллельного анализа. Температура пробы расплава не должна снижаться более чем на 15°C после помещения ее в установку.

При использовании термостата пробу отбирают ложкой большей вместимости вышеуказанным методом, переливают в тигель термостата, который переносят в установке, и из пробы сразу же друг за другом проводят не менее двух параллельных анализов.

Изменение температуры металла в тигле термостата по отношению к температуре анализируемого расплава не должно быть более чем минус 15°С или плюс 10°С. Продолжительность пребывания металла в тигле термостата, начиная от момента отбора пробы до окончания последнего анализа, должна быть не более 20 мин.

#### 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. Пробу (или часть пробы из термостата) непрерывной струей переливают в подогретый до температуры расплава тигель установки, предварительно поместив в него термоэлектрический термометр. Изменение температуры металла в тигле установки по отношению к температуре анализируемого расплава не должно быть более чем минус 15°С пли плюс 10°С.

Перед переливом пробы с поверхности расплава необходимо снять окисную пленку; запрещается снимать окисную пленку с по-

верхности расплава в тигле установки.

- 4.2. Закрывают крышку 5 камеры, включают насос 1. Скорость откачки по-образному манометру при давлении от  $26,6\cdot10^3$  до  $2,66\cdot10^3$  Па (от 200 до 20 мм. рт. ст.) должна быть не более  $6,65\cdot10^2$  Па/с (5 мм рт. ст.). Скорость откачки регулируют краном 10.
- 4.3. Через окно наблюдают за освещенной поверхностью металла. После появления первого пузырька регистрируют значения температуры металла и остаточного давления над расплавом.

<sup>\*</sup> Разд. 2 исключен.

За первый пузырек принимают мелкий пузырек, который появляется не у стенки тигля и за которым, как правило, при незначительном снижении давления на 1,33·10<sup>3</sup>—2,66·10<sup>3</sup> Па (10—20 мм рт. ст.) выделяются новые пузырьки.

В отдельных случаях при низких значениях содержания водорода возможно появление только одного единственного пузырыка,

за которым не следуют другие.

4.4 Разгрузку и подготовку установки к следующему анализу проводят в соответствии с описанием по ее эксплуатации.

#### 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Содержание водорода в пробе металла ( $Q_{H_2}$ ) в см³ на 100 г металла рассчитывают как среднее арифметическое двух параллельных определений по таблицам или номограммам, полученным по формуле

$$\lg Q_{H_2} = -\frac{A}{T} + B + \frac{1}{2} \lg \frac{P}{133}$$
,

- где T температура расплава, K, замеренная в момент появления первых пузырьков на повержности зеркала расплава;
  - Р давление над металлом, Па, замеренное в момент появления первых пузырьков на поверхности зеркала расплава:
- А и В коэффициенты в уравнении растворимости, определенные для данного сплава (табл. 1)
- 5.2. Для алюминия и некоторых бинарных сплавов коэффициенты A и B приведены в табл. 1.

	Коэффициенты	
Сядав	A	В
Алюминий $+2\%$ кремкия Алюминии $+4\%$ кремния Алюминий $+6\%$ кремния Алюминий $+8\%$ кремния Алюминий $+10\%$ кремния	2800 2950 3000 3050 3070	1,35 1,47 1,49 1,51 1,52
Aлюминии $+2%$ меди $A$ люминий $+4%$ меди $A$ люминии $+6%$ меди	2950 3050 3100	1,46 1,50 1,50
$10^{10}$ Люминий $10^{10}$ Магния Алюминий $10^{10}$ Магния	2695 2620	1,50 1,57
Алюминий	2760	1,35

5.3. Допускаемые расхождения результатов независимых параллельных определений при доверительной вероятности P=0.95 не должно превышать значений, приведенных в табл. 2.

см3 на 100 г металла

Таблица 2

Содержанне водорода	Допускаемые расхождения
От 0,05 до 0,1	0,03
Св. 0,1 » 0,2	0,04
» 0,2 » 0,4	0,06
» 0,4 » 0,7	0,12
» 0,7 » 1,0	0,18

Родактор И В Виноградская
Технический редактор Л. В Вейнберг
Корректор В А. Раукайте

Изменение № 3 ГОСТ 21132.0—75 Алюминий и сплавы алюминиевые. Метод определения содержания водорода в жидком металле

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 18.06.86 № 1547 срок введения установлен

c 01.01.87

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 1709.

Вводная часть. Заменить слова: «(при массовой доле)» на «(при содержании)».

Раздел 1. Заменить ссылку и слова: ГОСТ 5556—75 на ГОСТ 5556—81; «стеклянного V-образного манометра 12» на «стеклянного U-образного манометра 12».

Пункт 3.2. Второй абзац. Заменить слова: «переносят в установке» на «переносят к установке».

Пункт 4.2. Заменить слова: «по — образному манометру» на «по U-образному манометру».

(ИУС № 9 1986 г.)