ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ФЕРРОСИЛИКОХРОМ

Метод определения содержания фосфора

Ferrosilicochrome, Method for the determination of phosphorus content ГОСТ 13201.6—77

Взамен ГОСТ 13201.6—67

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 7 сентября 1977 г. № 2174 срок действия установлен

с 01.01. 1979 г. до 01.01. 1984 г.

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на ферросиликохром и устанавливает фотометрический метод определения содержания фосфора (при массовой доле фосфора от 0,01 до 0,05%).

Метод основан на реакции образования желтой фосфорно-молибденовой гетерополикислоты и последующем восстановлении ее в солянокислой среде ионами двухвалентного железа в присутствии солянокислого гидроксиламина до комплексного соединения, окрашенного в синий цвет. Интенсивность синей окраски раствора пропорциональна содержанию фосфора. Фосфор отделяют аммиаком с суммой гидроокисей металлов после предварительного окисления хрома до хромат-иона.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- 1.1. Общие требования к методу анализа по ГОСТ 13020.0—75.
- 1.2. Отбор проб производят по ГОСТ 22167—76 со следующим дополнением: лабораторная проба должна быть приготовлена в виде тонкого порошка с размером частиц, проходящих через сито с сеткой № 016 по ГОСТ 6613—73.

2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр. Кислота азотная по ГОСТ 4461—67 и разбавленная 1:100. Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—73.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, 2 н. раствор и разбавленная 1:5.

Кислота хлорная, 57%-ный раствор.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—67 и разбавленная 1: I, 1:5. Кислота соляная плотностью 1,105 г/см³, готовят следующим образом: 560 мл концентрированной соляной кислоты разбавляют водой до 1 л.

Аммоний надсернокислый по ГОСТ 20478—75, 25%-ный раствор.

Аммиак водный по ГОСТ 3760-64 и разбавленный 1:100.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, 0,25%-ный раствор. Смесь для сплавления; готовят следующим образом: смешивают три части безводного углекислого натрия и одну часть безводного тетрабората натрия (буру).

Квасцы железоаммонийные по ГОСТ 4205—68, 10%-ный сернокислый раствор; готовят следующим образом: 100 г квасцов раст-

воряют в 1 л 2 н. раствора серной кислоты.

Гидроксиламин солянокислый по ГОСТ 5456-65, 20%-ный ра-

створ.

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765—72, перекристаллизованный; готовят следующим образом: 250 г молибденовокислого аммония растворяют в 400 мл воды при нагревании до 80°С. Раствор фильтруют через плотный фильтр, охлаждают, приливают 300 мл этилового спирта, перемешивают и через 1 ч осадок под вакуумом фильтруют на фильтр средней плотности, помещенный в воронку Бюхнера. Осадок промывают 2—3 раза спиртом и высушивают на воздухе. Из полученной соли готовят 5%-ный водный раствор реактива.

Калий фосфорнокислый однозамещенный по ГОСТ 10091—75, перекристаллизованный; готовят следующим образом: 100 г однозамещенного фосфорнокислого калия растворяют в 150 мл горячей воды при нагревании, после чего выливают раствор тонкой струей в фарфоровую чашку, энергично перемешивая стеклянной палочкой. Когда раствор охладится до комнатной температуры, чашку с кристаллами охлаждают в холодной проточной воде или холодильнике, изредка перемешивая содержимое фарфоровой чашки. После охлаждения кристаллы отфильтровывают под вакуумом на воронке с пористой стеклянной пластинкой и промывают дважды по 5 мл ледяной водой.

Осадок переносят в стакан и растворяют в 80 мл горячей воды при нагревании, после чего проводят перекристаллизацию еще раз, как указано выше. Кристаллы фосфорнокислого однозамещенного калия высушивают при 110±5°C в фарфоровой чашке до постоянной массы.

Калий фосфорнокислый однозамещенный, стандартные растворы.

Раствор А; готовят следующим образом: 0,4393 г однозамещенного фосфорнокислого калия, дважды перекристаллизованного и высушенного при 110°С, помещают в мерную колбу вместимостью 1 л, растворяют в 100 мл воды, доливают водой до метки и перемешивают.

1 мл раствора А содержит 0,1 мг фосфора.

Раствор Б; готовят следующим образом: 10 мл стандартного раствора А переносят в мерную колбу вместимостью 100 мл, доливают водой до метки и перемещивают.

1 мл раствора Б содержит 0,01 мг фосфора. Раствор готовят

в день применения.

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Навеску массой 0,5 г помещают в платиновую чашку, прибавляют 15 мл азотной кислоты и осторожно, по каплям, 10— 15 мл фтористоводородной кислоты.

Затем содержимое чашки нагревают и раствор выпаривают до 5—10 мл. Добавляют 30 мл хлорной кислоты и выпаривают до начала выделения обильных паров хлорной кислоты, которым дают выделяться около 5 мин. Раствор охлаждают, переносят водой в коническую колбу вместимостью 250 мл и снова выпаривают до выделения обильных паров хлорной кислоты и окисления хрома. После охлаждения соли растворяют в 50 мл воды.

Если имеется нерастворимый остаток, его отфильтровывают на плотный фильтр и промывают 10—12 раз горячей азотной кислотой, разбавленной 1:100. Основной фильтрат сохраняют. Фильтр с остатком помещают в платиновый тигель, высушивают, озоляют. прокаливают при 800°С, а затем сплавляют с 3—4 г смеси со-

ды с бурой при 1000°C в течение 20-30 мин.

Плав выщелачивают в стакане вместимостью 250 мл в 50 мл соляной кислоты, разбавленной 1:5. Тигель извлекают, добавляют 15 мл хлорной кислоты и выпаривают до появления паров хлорной кислоты, затем стакан накрывают часовым стеклом и снова нагревают до полного растворения остатка. В стакан приливают 50 мл воды, растворяют соли при нагревании, а затем раствор присоединяют к основному фильтрату.

К раствору объемом 150 мл добавляют 10 мл железоаммонийных квасцов и осаждают гидроокиси металлов аммиаком. Раст-

вор нагревают и оставляют до коагуляции осадка.

Осадок гидроокисей металлов, содержащий фосфор, отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают горячим раствором аммиака, разбавленного 1:100, до исчезновения окраски раствора от хромат-иона. Осадок смывают в колбу, где проводилось осаждение, и растворяют 30 мл горячей серной кислоты, разбавленной 1:5. Фильтр промывают 3—4 раза серной кислотой, разбавленной 1:5, 6—8 раз водой. Раствор разбавляют водой дообъема 150 мл и окисляют хром 20 мл надсернокислого аммония в присутствии 5 мл азотнокислого серебра. Производят переосаждение гидроокисей металлов аммиаком.

Промытый осадок смывают в колбу, где проводилось осаждение, и растворяют в 30 мл горячей соляной кислоты, разбавленной 1:1. Фильтр промывают 3—4 раза той же соляной кислотой и 6—8 раз водой. Раствор выпаривают до 50—60 мл, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 мл, доливают до метки водой, перемешивают и фильтруют в сухой стакан вместимостью 100 мл через сухой фильтр.

В две конические колбы вместимостью по 100 мл каждая момещают по 20 мл анализируемого раствора. При непрерывном перемешивании прибавляют аммиак до образования небольшогоустойчивого осадка гидроокиси железа, который растворяют, добавляя осторожно по каплям при перемешивании соляную кислоту плотностью 1,105 г/см³, не допуская ее избытка.

К прозрачному раствору прибавляют по 10 мл раствора солянокислого гидроксиламина и нагревают, не доводя до кипения, доисчезновения желтой окраски раствора. Если раствор сохраняет желтоватую окраску, то добавляют 2—3 капли раствора аммиака. При появлении мути добавляют 2—3 капли соляной кислотыплотностью 1,105 г/см³.

Бесцветные растворы быстро охлаждают, переносят в мерные колбы вместимостью 100 мл каждая, прибавляют по 10 мл соляной кислоты плотностью 1,105 г/см³, а затем в одну из колб по каплям, при непрерывном перемешивании, прибавляют 8 мл раствора молибденовокислого аммония.

После перемешивания в течение 1—2 мин раствор доливают водой до метки и снова перемешивают.

Раствор в колбе без добавления молибденовокислого аммония служит раствором сравнения. Через 10 мин измеряют оптическуюплотность раствора на спектрофотометре при λ 650 нм или фотоэлектроколориметре с красным светофильтром.

Содержание фосфора находят по градуировочному графику.

3.2. Построение градуировочного графика

В семь конических колб вместимостью по 100 мл каждая помещают 05; 1; 2; 3; 4; 5 и 6 мл стандартного раствора Б, что соответствует 0,000005; 0,00001; 0,00002; 0,00003; 0,00004; 0,00005 и 0,00006 г фосфора.

В каждую колбу приливают по 25 мл воды, по 4 мл раствора железоаммонийных квасцов, нейтрализуют раствор аммиаком до выпадения гидроокиси железа и дальше анализ ведут, как ука-

зано в п. 3.1.

CTP. 5 FOCT 13201.6-77

Восьмая колба, в которую прибавлены все реактивы, за исключением раствора, служит для проведения контрольного опыта на содержание фосфора в реактивах и служит раствором сравнения.

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

 4.1. Массовую долю фосфора (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot 100}{m_1}$$

- где трафику, г;
 - т₁ -- масса навески пробы, соответствующей аликвотной части раствора, г.
- 4.2. Абсолютные допускаемые расхождения между результатами параллельных определений не должны превышать значений, указанных в таблице.

Массовая доля фосфора, %	Абсолютные допу- скаемые расхождения, %		
От 0,01 до 0,02	0,004		
Св. 0,02 , 0,03	0,005		
, 0,03 , 0,05	0,006		

Изменение № 1 ГОСТ 13201.6-77 Ферросиликохром. Метод определения содержания фосфора

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 07.12.87 № 4401

Дата введения 01.01.89

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 0809.

По всему тексту стандарта заменить единицы и слова: мл на см3, л на дм3, «содержание» на «массовая доля». Пункт 1.2. Заменить ссылки: ГОСТ 22167—76 на ГОСТ 24991—81, ГОСТ

6613-73 на ГОСТ 6613-86.

Раздел 2. Заменить слова и ссыдки: <2 и раствор» на «раствор с молярной концентрацией эквивалента 2 моль/дм3» (2 раза); «25% ный раствор» на «раствор о массовой концентрацией 250 г/дм³»; «0,25%-ный раствор» на «раствор с массовой концентрацией 2,5 г/дм³»; «10%-ный раствор» на «раствор с массовой концентрацией 100 г/дм³»; «20%-ный раствор» на «раствор с массовой концентрацией 200 г/дм²»: ГОСТ 4461—67 на ГОСТ 4461—77. ГОСТ 10484—73 на ГОСТ 10484—78. ГОСТ 3118—67 на ГОСТ 3118—77. ГОСТ 3760—64 на ГОСТ 3760—79. ГОСТ 4205—68 на ГОСТ 4205—77. ГОСТ 5456—65 на ГОСТ 5456—79. ГОСТ 3765—72 на ГОСТ 3765—78. ГОСТ 10091—75 на ГОСТ 4198—75.

(Продолжение см. с. 58)

(Продолжение измекения к ГОСТ 13201.6-77)

Пункт 3.1. Последняй аблац взложить в новой редакции: «Массу фосфора находят по градунровочному графику досле вычитания значения олгической плотности раствора контрольного опыта из значения оптической плотности раствора пробы».

Пункт 3.2. Последний абзац после слов «за исключением» дополнить словом:

«стандартного»;

дополнить абзацем: «По полученным значениям оптических плотностей растворов и соответствующим им массам фосфора строят градуировочный график».

Пункт 4.2 изложить в новой редакции: <4.2. Абсолютные расхождения результатов трех парапледьных определений не должны превышать допусквемых значений, указанных в таблице.

Допускаемые расхожеения, %		
0,004 0,006		

СОДЕРЖАНИЕ

LOCL	13201.1 77	77 Ферросиликохром.	Метод определения		содержа-	
	ния хрома	4 1		1 1	3	
LOCI	13201.2-77	Ферросиликохром ния кремяня .	Метод	определения	годержа-	_
		The state of the s		1 1 2 4 4		- /
LOCL	13201.477	Ферросиликохром. ния углерода	Метод	определения	содержа-	10
LOCL	13201.577	Ферросиликохром.	Метод	определения	содержа-	
	ния серы				13	
ГОСТ 13201.6 -77 Ферросі ния фо				содержа		
	ния фосфора	-	1		18	

Редактор В. В. Чекменева Технический редактор В. Н. Малькова Корректор А. Г. Старостик