Изменение № 1 ГОСТ 23581.9—79 Руды железные, концентраты и агломераты. Методы определения содержания углерода

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 04.07.85 № 2136 cрок введения установлен

c 01.01.86

Под наименованием стандарта проставить код: ОКСТУ 0709

изложить в новой редакции «Руды железные. Наименование стандарта концентраты, агломераты и окатыши. Методы определения содержания углерона

Iron ores, concentrates, agglomerates and pellets. Methods of the determina-

tion of carbon content».

Вводную часть изложить в новой редакции. «Настоящий станларт распространяется на железные руды, концентраты, агломераты и окатыши и устанавливает газообъемный метод определения углерода при массовой доле его от 0,01 до 12 % и кулонометрический метод — при массовой доле его от 0,005 ло 12 %».

Пункт 1.1. Заменить ссылку: СТ СЭВ 1224-78 на ГОСТ 23581.0-80.

Пункты 2.3.1, 4.3.1, 4.4.2. Таблицы 1—3. Графа «Массовая доля углерода, %». Заменить значение: 10 на 12.

Пункт 4.1.1. Второй абзац. Заменить значения: «от 0,005 до 0,2» на «от

0,005 до 0,1», «от 0,1 до 10 %» на «от 0,03 до 12 %»; чертеж 3. Подрисуночная подпись. Позиции 15, 17 изложить в новой редакции: «15 — катодный отсек датчика, заполненный поглотительным раство-DOM;

17 — анодный отсек датчика, заполненный вспомогательным раствором».

Пункт 4.2.4. Первый абзац изложить в новой редакции: «Градуировку проводят по стандартным образцам углеродистых сталей».

Пункт 4.3 2. Таблица 2. Графа «Массовая доля углерода, %». Заменить

значение: 0,2 на 0,1

Пункт 4.4 2. Исключить слово: «параллельных».

Стандарт дополнить разделом — 5:

«5. Кулонометрический метод определения содержания карбонатного углерода

Метод основан на разложении навески в концентрированной кислоте, выделении при разложении углекислого газа и последующем поглощении его слабощелочным раствором хлористого стронция (рН = 10,5). Количество поглощенного углекислого газа пропорционально количеству электричества, затраченному на автоматическое кулонометрическое титрование поглотительного раствора до первоначального значения рН.

5.1. Аппаратура, реактивы и растворы

5.1.1. Для проведения анализа применяют:

экспресс-анализатор типа АН-7560 (АН-160) для определения массовой доли углерода от 0,005 до 0,1 % и АН-7529 (АН-29) — для определения массовой доли углерода от 0,03 до 12 %:

установку для кулонометрического определения содержания карбонатного

углерода (черт. 4);

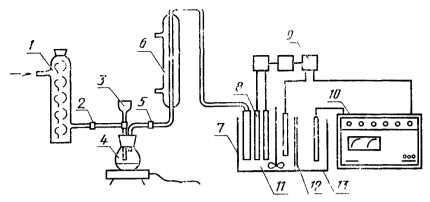
аскарит;

водорода перекись по ГОСТ 10929-76;

железо карбонильное (99,99 %); калий марганцовокислый по ГОСТ 20490—75, раствор 5 г/дм³;

Схема установки для кулонометрического определения содержания карбонатного углерода

(Продолжение см. с. 56)



1-колонка для очистки кислорода, заполненная аскаритом, 2-кран; 3-воронка с краном; 4-колба для разложения навески; 5-двуххо-довой кран; 6-холодильник; 7-датчик экспресс-анализатора; 8-элек довой кран; 6—холодильник; 7—датчик экспресс-анализатора; 6—элек тродная пара рН-метра; 9—авторегулирующее устройство кулонометрического титрования; 10—цифровое табло интегратора тока, фиксирующее процентное содержание углерода при навеске образца массой 0,5 г; 11—катодный отсек датчика; заполненный поглотительным раствором; 12—целлофановая перегородка между отсеками датчика; 13-анодный отсек, заполненный вспомогательным раствором

Черт. 4

кислоту ортофосфорную по ГОСТ 6552-80, перед применением кислоту медленно нагревают до 200 °C и затем охлаждают;

кислоту ортофосфорную, содержащую фосфат двухвалентного железа: 1 г карбонильного железа растворяют при слабом нагревании в 100 см³ ортофосфорной кислоты;

кислоту ортофосфорную, содержащую фосфат трехвалентного 1—2 г карбонильного железа растворяют при слабом нагревании в 100 см³ ортофосфорной кислоты, прибавляют 1-2 см³ перекиси водорода, перемешивают ж прибавляют по каплям раствор марганцовокислого калия до устойчивой слабо-розовой окраски:

кислород газообразный технический и медицинский по ГОСТ 5583-78:

вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72. прокипяченная для удаления углекислого газа в течение 1,5-2 ч;

пленку целлофановую размером 50×50 см;

калий железистосинеродистый 3-водный по ГОСТ 4207—75;

калий хлористый по ГОСТ 4234-77;

стронций тетраборнокислый 10-водный по ГОСТ 4199-76;

кислоту борную по ГОСТ 9656-75;

растворы для экспресс-анализатора типа АН-7529 (АН-29): поглотительный раствор: 100 г хлористого калия, 100 г хлористого стронция и 1г борной кислоты растворяют в 1 дм³ воды и перемешивают:

вспомогательный раствор: 100 г хлористого калия, 100 г железистосинеродистого калия и 1 г борной кислоты растворяют в 1 дм³ воды и перемеши-

BRIOT:

растворы для экспресс-анализатора типа АН-7560 (АН-160):

поглотительный раствор: 50 г хлористого калия, 50 г хлористого стронция

растворяют в 1 дм³ воды и неремешивают; вспомогательный раствор: 50 г хлористого калия, 50 г железистосинеродистего калия, 1 г тетраборнокислого натрия растворяют в 1 дм³ воды и перемешивают.

(Продолжение см с 57)

5 2 Аппаратуру готовят к анализу согласно инструкции прилагаемой к прибору.

53 Проведение анализа

53.1. Масса навески руды, концентрата, агломерата или окатыша в зависи-

мости от содержания углерода указана в табл. 2.

5.3.2. Навеску помещают в сухую реакционную колбу 4 и плотно закрывают пробкой с вставленной в нее воронкой с краном 3 В воронку наливают 15—20 см³ ортофосфорной кислоты.

При наличии в руде, концентрате, агломерате или окатыше углерода и окислителя (двуокиси марганца) в воронку наливают ортофосфорную кислоту, со-

держащую фосфат двухвалентного железа.

При содержании в анализируемом материале серы более 0,2 % в воронку наливают ортофосфорную кислоту, содержащую фосфат трехвалентного железа.

Для вытеснения двуокиси углерода через установку пропускают кислород в течение 5 мин. Закрывают кран 2, кран 5 ставят в положение, соединяющее сис-

(Продолжение см с. 58)

тему с атмосферой, открывают кран воронки и приливают фосфорную кислоту в реакционную колбу. В воронке оставляют 1—2 см³ кислоты во избежания попадания воздуха в систему. При этом нажимают на кнопку сброс экспрессанализатора. Кран 5 ставят в положение, соединяющее реакционную колбу с датчиком, нагревают содержимое колбы до кипения и кипятят в течение 5—10 мин. Затем открывают кран 2 и пропускают кислород в течение 2—3 мин до тех пор, пока показания цифрового табло анализатора не будет увеличиваться больше, чем на величину, соответствующую показаниям холостого счета прибора.

Для внесения поправки на содержание углерода в реактивах через все ста-

дин анализа проводят контрольный опыт.

5.4. Обработка результатов

5.4.1. Массовую долю карбонатного углерода (X) в процентах вычисляют

по формуле, приведенной в п. 4.4.1.

5.4.2. Расхождение между результатами двух определений при доверительной вероятности P = 0.95 не должно превышать величины, указанной в табл. 3».

(ИУС № 1) 1985 г.)