

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р ИСО
13898-2—
2006

Сталь и чугун

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ НИКЕЛЯ, МЕДИ
И КОБАЛЬТА.
СПЕКТРОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД АТОМНОЙ
ЭМИССИИ С ИНДУКТИВНО СВЯЗАННОЙ
ПЛАЗМОЙ**

Часть 2

ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ НИКЕЛЯ

ISO 13898-2:1997

Steel and iron — Determination of nickel, copper and cobalt contents — Inductively coupled plasma atomic emission spectrometric method — Part 2: Determination of nickel content
(IDT)

Издание официальное

БЗ 10—2005/196

Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения».

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН И ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 145 «Методы контроля металлопродукции»

2 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 21 декабря 2006 г. № 327-ст

3 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ИСО 13898-2:1997 «Сталь и чугун. Определение содержания никеля, меди и кобальта. Спектрометрический метод атомной эмиссии с индуктивно связанный плазмой. Часть 2. Определение содержания никеля» (ISO 13898-2:1997 «Steel and iron — Determination of nickel, copper and cobalt contents — Inductively coupled plasma atomic emission spectrometric method. Part 2: Determination of nickel content»).

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ Р 1.5—2004 (подраздел 3.5).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им национальные стандарты Российской Федерации, сведения о которых приведены в дополнительном приложении С.

4 ВВЕДЕН В ПЕРВЫЕ

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

© Стандартинформ, 2007

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

Редактор *Л.И. Нахимова*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *М.И. Першина*
Компьютерная верстка *Л.А. Круговой*

Сдано в набор 31.08.2007. Подписано в печать 19.09.2007. Формат 60 × 84 1/8. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.
Печать офсетная. Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 0,85. Тираж 201 экз. Зак. 712.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.

www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Сталь и чугун

ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ НИКЕЛЯ, МЕДИ И КОБАЛЬТА.
СПЕКТРОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД АТОМНОЙ ЭМИССИИ
С ИНДУКТИВНО СВЯЗАННОЙ ПЛАЗМОЙ

Часть 2

ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ НИКЕЛЯ

Steel and iron. Determination of nickel, copper and cobalt contents. Inductively coupled plasma atomic emission spectrometric method. Part 2. Determination of nickel content

Дата введения — 2008—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает спектрометрический атомно-эмиссионный с индуктивно связанный плазмой метод определения никеля в нелегированных сталях и чугунах.

Метод применим для определения массовой доли никеля в диапазоне 0,001 % — 0,30 %.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие международные стандарты:

ISO 5725-1:1994 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения

ISO 5725-2:1994 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений.

Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерений

ISO 5725-3:1994 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений.

Часть 3. Промежуточные показатели прецизионности стандартного метода измерений

ISO 13898-1:1997 Сталь и чугун. Определение содержания никеля, меди и кобальта. Спектрометрический метод атомной эмиссии с индуктивно связанный плазмой. Часть 1. Общие требования и отбор проб

ISO 14284:1996 Сталь и чугун. Отбор и подготовка проб для химического анализа

3 Общие требования

Общие требования — по ИСО 13898-1.

4 Реактивы и растворы

Если нет других указаний, используют реактивы установленной аналитической степени чистоты, дистиллированную воду, дополнительную очищенную перегонкой или другим способом.

Дополнительные требования к реактивам — по ИСО 13898-1.

4.1 Стандартные растворы никеля

4.1.1 Основной раствор соответствует 1,0 г/дм³ никеля.

ГОСТ Р ИСО 13898-2—2006

Приготовление стандартного раствора: навеску металлического никеля массой 1,000 г, взятую с точностью до 0,1 мг, и чистотой более 99,99 % помещают в химический стакан вместимостью 200 см³. Добавляют 50 см³ азотной кислоты (ИСО 13898-1, 4.3), закрывают часовым стеклом, постепенно нагревают и кипятят до полного растворения. Охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, после чего доводят до метки водой и перемешивают.

1 см³ стандартного раствора содержит 1,0 мг никеля.

4.1.2 Стандартный раствор А, соответствующий 0,100 г/дм³ никеля.

20,0 см³ стандартного раствора никеля (4.1.1) переносят в мерную колбу вместимостью 200 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

Стандартный раствор А готовят непосредственно перед применением.

1 см³ стандартного раствора А содержит 0,10 мг никеля.

4.1.3 Стандартный раствор В, соответствующий 0,020 г/дм³ никеля.

10,0 см³ основного раствора никеля (4.1.1) переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят до метки водой и перемешивают.

Стандартный раствор В готовят непосредственно перед применением.

1 см³ стандартного раствора В содержит 0,020 мг никеля.

Если градуировочный график получается нелинейным, может быть использована дополнительная серия градуировочных растворов.

5 Аппаратура

Аппаратура должна соответствовать ИСО 13898-1.

6 Отбор проб

Отбор проб — по ИСО 14284.

7 Подготовка и проведение анализа

7.1 Навеску массой 1,000 г взвешивают с точностью до 1 мг.

7.2 Контрольный опыт, соответствующий образцу с нулевым содержанием никеля, проводят по ИСО 13898-1, 7.2.

7.3 Приготовление раствора пробы проводят по ИСО 13898-1, 7.3.1.

7.3.1 Приготовление градуировочных растворов

Вносят в шесть химических стаканов вместимостью 200 см³ каждый по $(1,00 \pm 0,001)$ г чистого железа (ИСО 13898-1, 4.1), добавляют в каждый из них 10 см³ азотной кислоты (ИСО 13898-1, 4.3), закрывают часовым стеклом и медленно нагревают до прекращения бурного выделения паров. Добавляют 10 см³ соляной кислоты (ИСО 13898-1, 4.2) и продолжают нагревание до полного растворения. Охлаждают до комнатной температуры и количественно переносят раствор в шесть мерных колб вместимостью 200 см³ каждая, ополаскивая их минимальным количеством воды. Используя пипетку или бюретку, добавляют в мерные колбы стандартный раствор никеля А (4.1.2), объемы которого указаны в таблице 1.

Таблица 1 — Массовая доля никеля от 0,001 % до 0,30 %

Объем стандартного раствора никеля А, см ³	Концентрация никеля в градуировочном растворе, см ⁻³	Массовая доля никеля в анализируемой пробе, %
0 ¹⁾	0	0
5,0	2,50	0,050
10,0	5,00	0,100
15,0	7,50	0,150
20,0	10,0	0,200
30,0	15,0	0,300

¹⁾ Раствор с нулевой концентрацией определяемого элемента.

Если градуировочный график окажется нелинейным, может быть использована дополнительная градуировочная серия растворов (например из таблиц 2 и 3). Если применяют методику внутреннего стандарта, то добавляют 2 см³ раствора внутреннего стандарта со скандием (ИСО 13898-1, 4.4) или 10 см³ раствора внутреннего стандарта с иттрием (ИСО 13898-1, 4.5). Доводят до метки водой и перемешивают.

Таблица 2 — Массовая доля никеля менее 0,010 %

Объем стандартного раствора никеля В, см ³	Концентрация никеля в градуировочном растворе, см ³	Массовая доля никеля в анализируемой пробе, %
0 ¹⁾	0	0
0,5	0,050	0,0010
1,0	0,100	0,0020
2,0	0,200	0,0040
3,0	0,300	0,0060
5,0	0,500	0,0100

¹⁾ Раствор с нулевой концентрацией определяемого элемента.

Таблица 3 — Массовая доля никеля от 0,010 % до 0,060 %

Объем стандартного раствора никеля В, см ³	Концентрация никеля в градуировочном растворе, см ³	Массовая доля никеля в анализируемой пробе, %
0 ¹⁾	0	0
5,0	0,50	0,010
10,0	1,00	0,020
20,0	2,00	0,040
30,0	3,00	0,060
50,0	5,00	0,100

¹⁾ Раствор с нулевой концентрацией определяемого элемента.

7.4 Спектрометрические измерения

7.4.1 Оптимизация прибора

Выполняют операции по ИСО 13898-1, 7.4.1.

7.4.2 Измерение интенсивности излучения

Выполняют операции по ИСО 13898-1, 7.4.2.

7.4.3 Подготовка градуировочного графика

Выполняют операции по ИСО 13898-1, 7.4.3.

8 Определение результатов

8.1 Обработка результатов

Выполняют операции по ИСО 13898-1, 8.1.

За результат анализа принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, если расхождения между ними не превышают значений допускаемых расхождений, приведенных в таблице 4 или рассчитанных по графику, приведенному в приложении В.

Таблица 4

В процентах

Массовая доля никеля	Предел повторяемости (сходимости) r	Предел воспроизводимости R	Предел промежуточной прецизионности Rw
0,001	0,00039	0,00076	0,00055
0,002	0,00046	0,00095	0,00067
0,005	0,00056	0,0013	0,00087
0,010	0,00066	0,0016	0,0010
0,020	0,00077	0,0020	0,0013
0,050	0,00095	0,0028	0,0016
0,050	0,0013	0,0037	0,0020
0,100	0,0026	0,0074	0,0037
0,200	0,0051	0,015	0,0070
0,300	0,0075	0,023	0,010

8.2 Прецизионность

Плановые испытания настоящего метода проводились в 26 лабораториях 12 стран. Анализировались 11 образцов с содержанием никеля в указанном диапазоне. В каждой лаборатории выполнялись по три определения с каждым образцом (см. примечания 1 и 2 настоящего подраздела). Использованные образцы приведены в таблице А.1 (приложение А).

Результаты обрабатывались статистически в соответствии с ИСО 5725-1, ИСО 5725-2, ИСО 5725-3 с использованием данных анализа указанных образцов, содержащих 11 уровней содержания никеля в пределах рабочего диапазона.

Полученные данные показали наличие логарифмической зависимости между массовой долей никеля и пределом погрешности сходимости результатов анализа, а также показателями предела воспроизводимости R и предела промежуточной прецизионности Rw (см. примечание 3 настоящего подраздела), что представлено в таблице 4. Дополнительная информация по международным испытаниям приведена в приложении А.

Графическое представление данных приведено в приложении В.

П р и м е ч а н и я

1 Два из трех определений были проведены при условиях повторяемости, указанных в ИСО 5725-1, т.е. одним оператором, на одной аппаратуре, при идентичных рабочих условиях, при одной калибровке и в течение минимального периода времени.

2 Третье определение было выполнено в другое время (в другой день) тем же оператором, который выполнял определения, указанные в примечании 1, с использованием той же аппаратуры при новой калибровке.

3 По результатам, полученным в первый день, были рассчитаны по ИСО 5725-2 предел повторяемости (сходимости) r и предел воспроизводимости R . По первому результату, полученному в первый день, и результату, полученному во второй день, был рассчитан по ИСО 5725-3 внутрилабораторный предел промежуточной прецизионности Rw .

9 Протокол испытания

Протокол испытания — по ИСО 13898-1, раздел 9.

Приложение А
(справочное)

Дополнительная информация по международным испытаниям

Данные по повторяемости (сходимости) и воспроизводимости, приведенные в таблице 4, были получены, исходя из результатов международных аналитических испытаний, выполненных на девяти образцах стали и двух образцах чугуна при участии 26 лабораторий.

Анализируемые образцы представлены в таблице А1.

Таблица А.1

В процентах

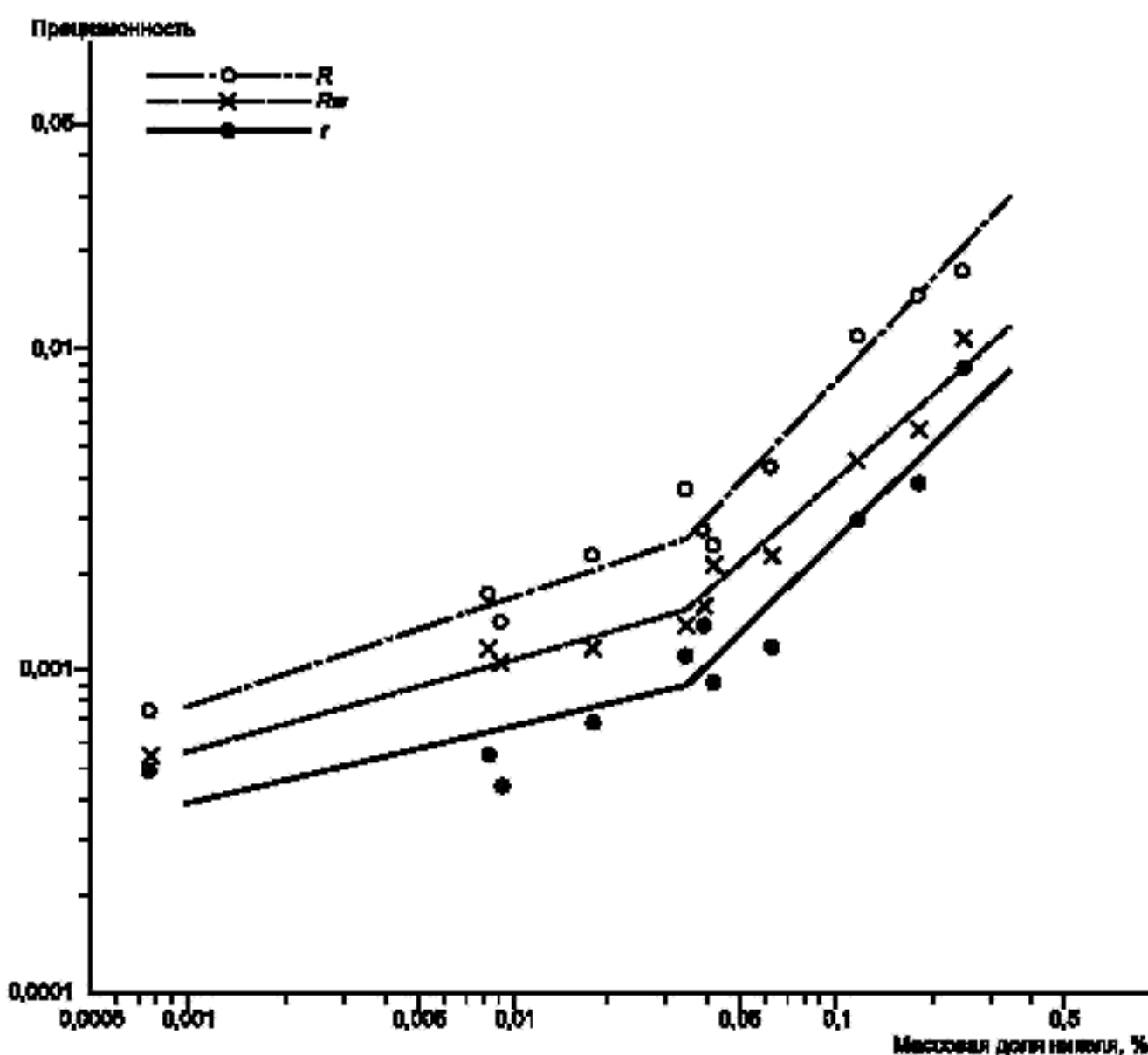
Образец	Массовая доля никеля			Данные по прецизионности		
	Сертифицировано	Получено		Предел повторяемости r	Предел воспроизводимости R	Предел промежуточной прецизионности Rw
		\bar{W}_{Ni1}^*	\bar{W}_{Ni2}^{**}			
JSS 003 Нелегированная сталь	0,0008	0,00076	0,00076	0,00049	0,00075	0,00053
NR 1 C Нелегированная сталь	0,0090	0,0090	0,0089	0,00043	0,0014	0,0010
NR 21 Нелегированная сталь	0,035	0,0346	0,0345	0,0011	0,0036	0,0013
NBS 15 h Нелегированная сталь	0,017	0,0178	0,0178	0,00069	0,0023	0,0011
NBS 16 f Нелегированная сталь	0,008	0,0083	0,0082	0,00054	0,0017	0,0011
BAS 087-1 Нелегированная сталь	0,118	0,119	0,119	0,0029	0,0108	0,0043
BCS 452 Нелегированная сталь	0,19	0,191	0,191	0,0040	0,0146	0,0056
IRSID 081-1 Нелегированная сталь	0,042	0,0422	0,0422	0,00090	0,0024	0,0021
IRSID 010-1 Нелегированная сталь	0,259	0,264	0,264	0,0089	0,0175	0,0107
EURO 488-1 Чугун в чушках	0,0651	0,0655	0,0654	0,0012	0,0043	0,0023
EURO 487-1 Чугун в чушках	0,040	0,0405	0,0404	0,0014	0,0027	0,0015

* Среднее значение результатов, полученных в течение одного дня.

** Среднее значение результатов с учетом данных различных дней.

Приложение В
(справочное)

Графическое представление данных по прецизионности



Массовая доля никеля менее 0,03 %:

$$\lg r = 0,2246 \lg \bar{W}_{Ni,1} - 2,7318;$$

$$\lg R = 0,3313 \lg \bar{W}_{Ni,1} - 2,1274;$$

$$\lg Rw = 0,2791 \lg \bar{W}_{Ni,2} - 2,4190,$$

Массовая доля никеля от 0,03 % до 0,3 %:

$$\lg r = 0,9941 \lg \bar{W}_{Ni,1} - 1,5992,$$

$$\lg R = 0,9888 \lg \bar{W}_{Ni,1} - 1,1441;$$

$$\lg Rw = 0,9208 \lg \bar{W}_{Ni,2} - 1,5103,$$

где $\bar{W}_{Ni,1}$ — среднее значение массовой доли никеля, полученное в течение одного дня, %; $\bar{W}_{Ni,2}$ — среднее значение массовой доли никеля с учетом данных различных дней, %.

Рисунок В.1 — Логарифмическая зависимость между массовой долей никеля \bar{W}_{Ni} и пределом повторяемости глии пределом воспроизводимости R и пределом промежуточной прецизионности Rw .

Приложение С
(справочное)

**Сведения о соответствии национальных стандартов Российской Федерации ссылочным
международным стандартам**

Таблица С.1

Обозначение ссылочного международного стандарта	Обозначение и наименование соответствующего национального стандарта
ИСО 5725-1:1994	ГОСТ Р ИСО 5725-1—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения
ИСО 5725-2:1994	ГОСТ Р ИСО 5725-2—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерений
ИСО 5725-3:1994	ГОСТ Р ИСО 5725-3—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 3. Промежуточные показатели прецизионности стандартного метода измерений
ИСО 13898-1:1997	ГОСТ Р ИСО 13898-1—2006 Сталь и чугун. Спектрометрический атомно-эмиссионный с индуктивно связанный плазмой метод определения никеля, меди и кобальта. Общие требования
ИСО 14284:1996	*

* Соответствующий национальный стандарт отсутствует. До его утверждения рекомендуется использовать перевод на русский язык данного международного стандарта. Перевод данного международного стандарта находится в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.

ГОСТ Р ИСО 13898-2—2006

УДК 669.14:620.196.2:006.354

ОКС 77.080.01

В39

ОКСТУ 0709

Ключевые слова: сталь, чугун, метод определения никеля, индуктивно связанный плазма, спектрометрический атомно-эмиссионный метод
