

ФЕРРОНИОБИЙ

Метод определения суммы
ниобия и танталаFerro niobium. Method for determination
of niobium and tantalum sumГОСТ
15933.5—90

ОКСТУ 06 09

Срок действия с 01.07.91
до 01.07.2001

Настоящий стандарт устанавливает гравиметрический метод определения суммы ниобия и тантала при массовой доле суммы ниобия и тантала от 30 до 70 %.

Метод основан на выделении суммы ниобия и тантала путем кислого гидролиза в присутствии таннина. Выделенный осадок ниобиевой и танталовой кислот отфильтровывают, прокалывают и взвешивают в виде оксидов. В осадке определяют содержание оксида титана (IV) и оксида циркония (IV).

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 28473.

1.2. Лабораторная проба должна быть приготовлена в виде порошка с максимальным размером частиц 0,08 мм по ГОСТ 20515.

2. РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Кислота серная по ГОСТ 4204 и разбавленная 1:1, 1:4 и 1:9.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 и разбавленная 1:1 и растворы с молярной концентрацией 6 моль/дм³ и 1 моль/дм³.

Таннин, раствор с массовой концентрацией 20 г/дм³.

Раствор для промывания (I): 5 г таннина растворяют в воде, прибавляют 10 см³ соляной кислоты и доливают водой до объема 1 дм³.



Калий пироксерникоксидный по ГОСТ 7172.

Кислота винная, раствор с массовой концентрацией 200 г/дм³.

Медь (II) серникоксидная 5-водная по ГОСТ 4165, раствор с массовой концентрацией 10 г/дм³.

Кислота аскорбиновая, раствор с массовой концентрацией 20 г/дм³.

Диантипирилметан, раствор с массовой концентрацией 50 г/дм³: 5 г диантипирилметана растворяют в 100 см³ раствора соляной кислоты с молярной концентрацией 1 моль/дм³.

Смесь растворов реактивов (S-реагент): к 660 см³ воды приливают 80 см³ раствора соляной кислоты с молярной концентрацией 6 моль/дм³, 10 см³ раствора серникоксидной меди, 50 см³ раствора аскорбиновой кислоты и 100 см³ раствора диантипирилметана. Растворы смешивают в указанной последовательности непосредственно перед применением S-реагента.

Водорода перекись по ГОСТ 10929.

Аммоний фосфорникоксидный двузамещенный по ГОСТ 3772, раствор с массовой концентрацией 100 г/дм³.

Аммоний азотникоксидный по ГОСТ 22867.

Раствор для промывания (II): 50 г азотникоксидного аммония растворяют в воде, прибавляют 5 см³ перекиси водорода и доливают водой до объема 1 дм³.

Стандартные растворы оксида титана (IV)

Раствор А: 0,2000 г оксида титана, предварительно просушенного при температуре 105 °С, сплавляют с 5—6 г пироксерникоксидного калия в платиновом тигле или чашке при температуре (750 ± 25) °С. Плав растворяют в 50 см³ раствора серной кислоты (1 : 9) при нагревании. Охлажденный раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм³ и доливают до метки раствором серной кислоты (1 : 9).

Массовая концентрация оксида титана в растворе А равна 0,0002 г/см³.

Раствор Б: 10,0 см³ стандартного раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, приливают 10 см³ раствора серной кислоты (1 : 1), доливают водой до метки и перемешивают.

Массовая концентрация оксида титана в растворе Б равна 0,00002 г/см³.

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Навеску пробы массой 0,25 г помещают в платиновую чашку или чашку из стеклоуглерода, приливают 15 см³ фтористоводородной кислоты и осторожно, по каплям, прибавляют азотную кислоту до прекращения растворения навески. Затем приливают 30 см³ раствора серной кислоты (1 : 1) и раствор выпаривают до

выделения густых паров серной кислоты. После охлаждения чашки обмывают ее стенки водой и снова выпаривают раствор до выделения паров серной кислоты. В охлажденную чашку прибавляют 20 см³ воды, 25 см³ соляной кислоты, нагревают и содержимое чашки переносят в колбу вместимостью 750 см³ с отметкой 500 см³. В колбу приливают 100 см³ раствора таннина и доливают водой до метки. Раствор кипятят в течение 25 мин. Первоначальный объем 500 см³ сохраняют, добавляя воду.

Раствор с выпавшим осадком оставляют на ночь, после чего осадок отфильтровывают на двойной плотный фильтр, содержащий небольшое количество беззольной фильтробумажной массы. Осадок промывают 10 раз холодным раствором для промывания (I). Фильтр с осадком помещают во взвешенный платиновый тигель, высушивают и прокалывают при температуре $(950 \pm 50)^\circ\text{C}$ в течение часа. Затем тигель охлаждают, взвешивают и определяют суммарную массу осадка (X) оксидов ниобия, тантала, титана и циркония.

В прокаленном осадке оксидов ниобия и тантала определяют массовую долю оксида титана и оксида циркония. Для этого осадок сплавляют с 5—6-кратным количеством пиросерникового калия в муфельной печи при температуре $(750 \pm 25)^\circ\text{C}$. После охлаждения тигель помещают в стакан вместимостью 250—300 см³ и плав выщелачивают в 30 см³ раствора винной кислоты при слабом нагревании. Раствор охлаждают и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки водой и перемешивают.

3.2. Определение массовой доли оксида титана (IV) в осадке оксидов ниобия и тантала

В зависимости от массовой доли оксида титана отбирают аликвотную часть раствора, полученного по п. 3.1 в колбу вместимостью 100 см³, доливают до метки S-регентом и перемешивают. Через 35—40 мин измеряют оптическую плотность раствора на спектрофотометре при длине волны 410 нм или фотоэлектроколориметре в области светопропускания 410—430 нм.

В качестве раствора сравнения применяют воду.

Массу оксида титана находят по градуировочному графику после вычитания значения оптической плотности раствора контрольного опыта из значения оптической плотности раствора p ; бк.

3.2.1. Построение градуировочного графика

Градуировочный график строят по стандартному раствору B оксида титана. Зависимость графика наблюдается в диапазоне от 0,00002 г до 0,00010 г оксида титана в конечном объеме, равном 100 см³.

Выбранные объемы стандартного раствора Б помещают в мерные колбы вместимостью 100 см³, доливают до метки S-реакгентом и перемешивают. Далее поступают, как указано в п. 3.2.

Раствором сравнения служит раствор, не содержащий стандартного раствора оксида титана.

По полученным значениям оптической плотности растворов и соответствующим им массам оксида титана строят градуировочный график.

3.2.2. Массовую долю оксида титана (X) в процентах вычисляют по формуле

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

где m — масса оксида титана, найденная по градуировочному графику, г;

m_1 — масса навески, соответствующая аликвотной части раствора пробы, г.

3.3. Для определения массовой доли оксида циркония в осадке оксидов ниобия и тантала отбирают аликвотную часть раствора, полученного по п. 3.1, равную 50,0 см³, помещают в стакан вместимостью 300 см³ и приливают 5 см³ серной кислоты. Раствор нагревают до 60—70 °С, приливают 3—5 см³ перекиси водорода, 20 см³ раствора фосфорнокислого аммония, тщательно перемешивают и выдерживают в теплом месте в течение 3 ч, наблюдая за сохранением избытка перекиси водорода в растворе. Осадок фосфорнокислого циркония отфильтровывают на плотный фильтр, содержащий небольшое количество беззольной фильтробумажной массы и промывают 10—12 раз холодным раствором для промывания (II).

Фильтр с осадком помещают в фарфоровый тигель, высушивают, озоляют при открытой дверце муфельной печи до полного сгорания фильтра и прокалывают при температуре (1000 ± 50) °С в течение 20—25 мин. После охлаждения содержимое тигля сплавляют с 4—5 г пироксернокислого калия при температуре (750 ± 25) °С. Плав растворяют в 100 см³ раствора серной кислоты 1:9 и осаждают повторно цирконий раствором фосфорнокислого аммония, как указано выше.

Осадок фосфорнокислого циркония отфильтровывают на плотный фильтр, содержащий небольшое количество беззольной фильтробумажной массы, промывают 10—12 раз холодным раствором для промывания (II).

Фильтр с осадком помещают во взвешенный фарфоровый тигель, высушивают, озоляют, как указано выше, и прокалывают при температуре (1000 ± 50) °С в течение 1 ч. Тигель с осадком охлаждают в эксикаторе и взвешивают.

3.3.1. Массовую долю оксида циркония (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(m_2 - m_3) \cdot 0,4647}{m_1} \cdot 100,$$

где m_2 — масса тигля с осадком пирофосфорнокислого циркония, г;

m_3 — масса тигля, г;

m_1 — масса навески, соответствующая аликвотной части раствора пробы, г;

0,4647 — коэффициент пересчета пирофосфорнокислого циркония на оксид циркония.

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю (X_2) суммы ниобия и тантала в процентах вычисляют по формуле

$$X_2 = \frac{m_4 \cdot 100}{m_5} - (X + X_1) \cdot 0,6990,$$

где m_4 — масса осадка суммы оксидов ниобия и тантала, г;

m_5 — масса навески пробы, г;

X — массовая доля оксида титана в осадке оксидов ниобия и тантала, %;

X_1 — массовая доля оксида циркония в осадке оксидов ниобия и тантала, %;

0,6990 — коэффициент пересчета оксида ниобия на ниобий.

4.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли суммы ниобия и тантала приведены в таблице.

Массовая доля суммы ниобия и тантала, %	Погрешность результатов анализа, %	Допускаемые расхождения, %			
		результатов двух анализов	двух параллельных определений	трех параллельных определений	результатов анализа стандартного образца от аттестованного значения
От 30 до 50 включ.	0,3	0,4	0,3	0,4	0,2
Св. 50 > 70 >	0,5	0,6	0,5	0,6	0,3

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством металлургии СССР
РАЗРАБОТЧИКИ

В. Г. Мизин, Т. А. Перфильева, С. И. Ахманаев, В. П. Глухова, Г. И. Гусева

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 30.03.90 № 791

3. Срок первой проверки — I кв. 2000 г.
Периодичность проверки — 5 лет

4. ВЗАМЕН ГОСТ 15933.5—70

5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, раздела
ГОСТ 3118—77	2
ГОСТ 3772—74	2
ГОСТ 4165—78	3
ГОСТ 4204—77	2
ГОСТ 4461—77	2
ГОСТ 7172—76	2
ГОСТ 10484—78	2
ГОСТ 10929—76	2
ГОСТ 20515—75	1.2
ГОСТ 22867—77	2
ГОСТ 28473—90	1.1