ГССУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

СЛЛАВЫ АЛЮМИНИЕВЫЕ ЛИТЕЯНЫЕ И ДЕФОРМИРУЕМЫЕ

Методы определения ванадия

ГОСТ 11739.5--90

Aluminium casting and wrought alloys. Methods for determination of vanadium

OKCTY 1709

Срок действия с 01.07.91 до 01.07.96

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический (при массовой доле от 0,005 до 0,5%) и атомно-абсорбционный (при массовой доле от 0,05 до 0,5%) методы определения ванадия.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

- Общие требования к методам анализа по ГОСТ 25086 с дополнением.
- 1.1.1. За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений.

2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЯ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ВАНАДИЯ

2.1. Сущность метода

Метод основан на растворении пробы в смеси соляной и азотной кислот, окислении ванадия до пятивалентного марганцовокислым калием, образовании желтой фосфорно-вольфрамо-ванадиевой тетерополикислоты, ее экстракции изобутиловым спиртом и измерении оптической плотности экстракта при длине волны 400 им.

2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр или фотоэлектроколоряметр.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, плотностью 1,19 г/см3.

Кислота азотная во ГОСТ 4461, плотностью 1,35—1,40 г/см и раствор 1:7,5.

Смесь соляной и азотной кислот в соотношении 3:1.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

481-95



 -29°

Кислота серная по ГОСТ 4204, плотностью 1,84 г/см³ и раствор 1:3.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552, плотностью 1,70 г/см³. Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, раствор 0,01 моль/дм³.

Кислота щавелевая по ГОСТ 22180, раствор 40 г/дм3.

Натрий вольфрамовокислый по ГОСТ 18289, раствор 50 г/дм³: 50 г вольфрамовокислого натрия растворяют при нагревании в 150 см³ воды, раствор фильтруют в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

Алюминий по ГОСТ 11069 марки А999.

Спирт изобутиловый по ГОСТ 6016.

Аммоний ванадиевокислый мета по ГОСТ 9336.

Стандартный раствор ванадия: 0,2296 г ванадиевокислого аммония растворяют в 170 см³ раствора азотной кислоты. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см² стандартного раствора содержит 0,0001 г ванадия.

2.3. Проведение анализа

2.3.1. Навеску пробы массой согласно табл. 1 помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 40 см³ смеси кислот и растворяют при насревании.

Таблива 1

Массовая доля винадия, за	Масса навески пробы, г	Объеч алиявотной части, см ^а
От 0,005 до 0,05 вкаюч.	1	50
Св. 0,05 » 0,1 »	0,5	25
» 0,1 » 0,5 »	0,2	25

По окончании растворения приливают в колбу 20 см³ серной кислоты, перемешивают и выпаривают раствор до появления белых паров. Раствор охлаждают, приливают 60—80 см³ воды и нагревают до растворения солей. Если раствор не прозрачен, его фильтруют через фильтр средней плотности («белая лента») в коническую колбу вместимостью 250 см³. Фильтр с осадком промывают 2—3 раза небольшими порциями горячей воды и отбрасывают, если массовая доля кремния в анализируемом сплаве не превышает 1%.

2.3.2. При массовой доле кремния свыше 1% фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, высушивают, озоляют, не допуская воспламенения, и прокаливают при температуре 500—600°C в течение 2—3 мин. После охлаждения в тигель добавляют четыре



капли серной кислоты, 5 см³ фтористоводородной кислоты и по каплям азотную кислоту до получения прозрачного раствора. Раствор выпаривают досуха, приливают к сухому остатку в тигле 5—7 см³ раствора серной кислоты и растворяют его при нагревании. Раствор охлаждают, при необходимости фильтруют через маленький плотный фильтр («синяя лента») и присоединяют к основному фильтрату в конической колбе. Основной раствор упаривают, если необходимо, до объема менее 100 см³, охлаждают и переводят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

2.3.3. Аликвотную часть раствора согласно табл. 1 отбирают в делительную воронку вместимостью 100 см³, приливают 4 см³ ортофосфорной кислоты, 4 см³ раствора вольфрамовокислого натрия и перемешивают. Затем добавляют по каплям раствор марганцовокислого калия до устойчивой розовой окраски. Через 10 мин добавляют по каплям раствор щавелевой кислоты до исчезновения розовой окраски. Через 5 мин приливают 1 см³ азотной кислоты, хорошо перемешивают раствор, прибавляют 10 см³ изобутилового спирта, воронку закрывают пробкой и встряхивают 1—2 мин. Отделяют органическую фазу (экстракт), собирая ее в сухую мерную колбу вместимостью 25 см³, доливают изобутиловым спиртом дометки и перемешивают.

2.3.4. Оптическую плотность экстракта измеряют не позднее чем через 1 ч после экстракции при длине волны 400 им в кювете с толщиной слоя 50 мм при массовой доле ванадия от 0,005 до 0,1% и 30 мм при массовой доле ванадия свыше 0,1%. Раствором срав-

нения служит изобутиловый спирт.

2.3.5. Растворы контрольного опыта готовят по п. 2.3.1, используя вместо навески пробы навеску алюминия. Среднюю оптическую плотность экстрактов двух контрольных опытов вычитают из оптической плотности экстракта пробы.

Массовую долю ванадия рассчитывают по градунровочному

графику.

2.3.6. Построение градуировочных графиков

2.3.6.1. При массовой доле ванадия от 0,005 до 0,05% в шесть конических коло вместимостью по 250 см³ помещают навески алюминия массой 1 г и растворяют в 40 см³ смеси кислот. Затем в четыре колоы отмеряют 0,5; 1,0; 3,0; 5,0 см³ стандартного раствора ванадия, что соответствует 0,00005; 0,0001; 0,0003; 0,0005 г ванадия.

2.3.6.2. При массовой доле ванадия от 0.05 до 0.1% в семь конических колб вместимостью по 250 см³ помещают навески алюминия массой 0.5 г и после их растворения в 40 см³ смеси кислот в пять из них отмеряют 2.5; 3.5; 4.0; 4.5; 5.0 см³ стандартного раствора ванадия, что соответствует 0.00025; 0.00035; 0.0004; 0.00045;0.0005 г ванадия.

2.3.6.3. При массовой доле ванадия от 0,1 до 0,5% всемь кони-

ческих колб вместимостью по 250 см³ помещают навески алюминия массой 0,2 г и после их растворения в 40 см3 смеси кислот в пять из них приливают 2,0; 4,0; 6,0; 8,0; 10,0 см³ стандартного раствора ванадия, что соответствует 0.0002; 0,0004; 0,0006; 0,0008; 0,001 г ванадия.

2.3.6.4. В колбы приливают по 20 см³ серной кислоты и продолжают по пп. 2.3.1, 2.3.2 и 2.3.3.

Растворы, не содержащие ванадия, служат растворами контроль-

ного опыта при построении градуировочных графиков.

По полученным значениям оптической плотности экстрактов и соответствующим им массам ванадия строят градуировочные графики.

Обработка результатов

2.4.1. Массовую долю ванадия (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m}{m_1} \cdot 100,$$
 (1)

где т --- масса ванадия в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, г;

т. — масса навески пробы в аликвотной части раствора, г.

2,4.2. Расхождения результатов не должны превышать значепий, указанных в табл. 2.

	Таблица		
		Абсолютное допускаемое раско-кдение, %	
Моссовая доля ванадия, ч		результатов парал- лодьных определений	результатов анализ
От Св.	0.005 до 0,010 включ. 0,010 > 0,040 »	0,003 0,004	0,004 0,005
3-	0.04 > 0.07 > 0.07 >	0,01 0,02	0,02 0,03
3-	0,10 × 0,25 × 0,50 ×	0,03 0,04	0,05 0,06

з. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ВАНАДИЯ

3.1. Сушность метода

Метод основан на растворении пробы в соляной кислоте в присутствии пероксида водорода и последующем измерении атомной абсорбции ванадия при длине волны 318,5 им в пламени ацетилензакись азота.

3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр атомно-абсорбционный с источником излучения для ванадия.

Ацетилен по ГОСТ 5457.

Закись азота медицинская.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, плотностью 1,19 г/см³, раствор 1:1 и 1:99.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, плотностью 1,35—1,40 г/см³. Кислота серная по ГОСТ 4204, плотностью 1,84 г/см³, раствор 1:1.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Водорода пероксид по ГОСТ 10929.

Никель хлористый по ГОСТ 4038, раствор 1 г/дм3.

Алюминий по ГОСТ 11069 марки А999.

Раствор алюминия 20 г/дм³: 10 г алюминия помещают в стакан вместимостью 500 см³, добавляют 50 см³ воды, затем небольшими порциями 300 см³ раствора соляной кислоты (1:1) и растворяют при умеренном нагревании, добавляя 1 см³ раствора хлористого никеля. Раствор охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

Аммоний ванадиевокислый мета по ГОСТ 9336.

Стандартные растворы ванадия.

Раствор А: 2,2963 г ванадиевокислого аммония помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают 50 см³ воды, 100 см³ раствора соляной кислоты (1:1) и растворяют при умеренном нагревании. Раствор охлаждают до комнатной температуры, переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора А содержит 0,001 г ванадия.

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

1 см³ раствора Б содержит 0,0001 г ванадия.

3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску пробы массой 0,5 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см³, приливают приблизительно 10 см³ воды и затем небольшими порциями 25 см³ раствора соляной кислоты (1:1). Колбу накрывают часовым стеклом, нагревают до полного растворения навески, добавляют 3—5 капель пероксида водорода и кипятят раствор в течение 3 мин.

Часовое стекло и стенки колбы ополаскивают водой. Раствор охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доливают водой до метки и перемещивают.

3.3.2. При массовой доле кремния менее 1% раствор, если он не прозрачен, фильтруют через сухой фильтр средней плотности («белая лента») в стакан, отбрасывая первые порции фильтрата.

3.3.3. При массовой доле кремния свыше 1% после окончания растворения по п. 3.3.1 раствор фильтруют через фильтр средней плотности («белая лента») в мерную колбу вместимостью 100 см³. Осадок на фильтре промывают 3—4 раза горячим раствором соляной кислоты (1:99) порциями по 10 см³ (основной фильтрат).

Фильтр с осадком помещают в платиновый тигель, высущивают, озоляют, не допуская воспламенения, и прокаливают при температуре 500—600 °C в течение 3 мин. После охлаждения к содержимому тигля добавляют 4 капли серной кислоты, 5 см³ фтористоводородной кислоты и по каплям азотную кислоту до получения прозрачного раствора. Далее раствор упаривают досуха, после охлаждения остаток смачивают 2—3 см³ воды и растворяют в 2—3 см³ раствора соляной кислоты (1:1) при нагревании.

Раствор присоединяют к основному фильтрату в мерной колбе вместимостью 100 см³, доливают водой до метки и перемешивают.

3.3.4. Раствор контрольного опыта готовят согласно пп. 3.3.1, 3.3.2 или 3.3.3, используя вместо навески пробы навеску алюминия.

3.3.5. Построение градуировочного графика

В семь мерных колб вместимостью по 100 см³ приливают по 25 см³ раствора алюминия, в три из них отмеряют 2,5; 5,0; 10,0 см³ стандартного раствора Б, в следующие три отмеряют 1,5; 2,0; 2,5 см³ стандартного раствора А, что соответствует 0,00025; 0,0005; 0,001; 0,0015; 0,002; 0,0025 г ванадия. Растворы в мерных колбах доливают водой до метки и перемешивают.

3.3.6. Раствор пробы, раствор контрольного опыта и растворы для построения градунровочного графика распыляют в пламя ацетилен-закись азота и измеряют атомную абсорбцию ванадия при длине волны 318,5 им.

По полученным значениям атомной абсорбции и соответствующим им массовым концентрациям ванадия строят градуировочный график.

Массовую концентрацию ванадия в растворе пробы п в растворе контрольного опыта определяют по градуировочному графику.

3.4. Обработка результатов

.3.4.1. Массовую долю ванадия (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(C_1 - C_2) \cdot V}{n!} \cdot 100,$$
 (2)

где C_1 — массовая концентрация ванадия в растворе пробы, найденная по градуировочному графику, г/см³;

С₂ — массовая концентрация ванадия в растворе контрольного опыта, найденная по градуировочному графику, г/см³;

V — объем раствора пробы, см³;

т — масса навески пробы, г.

 З.4.2. Расхождения результатов не должны превышать значений, приведенных в табл.
З.

34

TOCT 11739.5-90 C. 7

Таблица 3

	Абсолютное попускаемое расхождение, %	
Массовий доля взиклия. %	результатом парал- лельных определений	результатов анализа
От 0,050 до 0,100 включ. Св. 0,10 » 0,25 » » 0,25 » 0,50 »	0,015 0,02 0,04	0,020 0,03 0,05



ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством авиационной промышленности СССР

РАЗРАБОТЧИКИ

- В. Г. Давыдов, д-р техн. наук; В. А. Мошкин, канд. техн. наук; Г. И. Фридман, канд. техн. наук; В. И. Клитина, канд. хим. наук; М. Н. Горлова, канд. хим. наук; О. Л. Скорская, канд. хим. наук; Л. Н. Виксне
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕИСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 28.06.90 № 1261
- 3. Периодичность проверки 5 лет
- 4. B3AMEH ΓΟCT 11739.5--78
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер вункта	Оболюзчение НТД, на который дана ссылка	Новер пункта
FOCT 3118—77 FOCT 4038—79 FOCT 4204—77 FOCT 4461—77 FOCT 5457—75 FOCT 6016—77 FOCT 6552—80 FOCT 9336—75	2.2, 3.2 3.2 2.2, 3.2 2.2, 3.2 3.2 2.2 2.2 2.2, 3.2	FOCT 10484—78 FOCT 10929—76 FOCT 11069—74 FOCT 18289—78 FOCT 20490—75 FOCT 25086—87 FOCT 22180—76	2.2, 3.2 3.2 2.2, 3.2 2.2 2.2 1.1 2.2

