



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
СОЮЗА ССР

# ФЛЮСЫ ДЛЯ ЭЛЕКТРОШЛАКОВОГО ПЕРЕПЛАВА

МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЗАКИСИ МАРГАНЦА

ГОСТ 21639.12—87

Издание официальное

26/1-915  
2.5

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ  
Москва

**ФЛЮСЫ ДЛЯ ЭЛЕКТРОШЛАКОВОГО ПЕРЕПЛАВА**

Методы определения окиси марганца

Fluxes for electroslag remelting.

Methods for determination of manganese oxide

**ГОСТ  
21639.12-87**

ОКСТУ 0809

Срок действия

с 01.01.88до 01.01.93

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический и атомно-абсорбционный методы определения окиси марганца в флюсах для электрошлакового переплава (при массовой доле окиси марганца от 0,1 до 2,0 %).

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 21639.0—76.

**2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД****2.1. Сущность метода**

Метод основан на окислении двухвалентного марганца в сернокислой среде до семивалентного юоднокислым калием с последующим измерением оптической плотности окрашенного раствора на спектрофотометре при длине волны 525 нм или фотоэлектроколориметре в диапазоне длин волн от 500 до 550 нм.

**2.2. Аппаратура, реактивы и растворы**

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, разбавленная 1:1 и 5:1000.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552—80.

Водорода перекись по ГОСТ 10929—76, раствор 300 г/дм<sup>3</sup>.Натрий азотистокислый по ГОСТ 4197—74, раствор 0,03 г/см<sup>3</sup>.Калий юоднокислый, раствор 50 г/дм<sup>3</sup>: 50 г юоднокислого калия

добавляют к 1 дм<sup>3</sup> горячей серной кислоты (5 : 1000) и кипятят до полного растворения. Горячий раствор фильтруют. Перед применением раствор нагревают до растворения осадка и используют в горячем состоянии.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490—75.

Марганец металлический по ГОСТ 6008—82.

Марганец (П) сернокислый 5-ти водный по ГОСТ 435—77.

Стандартные растворы зakisи марганца:

Раствор А: 2,2280 г марганцовокислого калия помещают в стакан вместимостью 600 см<sup>3</sup> и растворяют в 400—450 см<sup>3</sup> воды, приливают 10 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1) и восстанавливают семивалентный марганец перекисью водорода, приливая ее по каплям до обесцвечивания раствора. Раствор кипятят 8—10 мин, охлаждают, переливают в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают

или 4,388 г марганца сернокислого растворяют водой, переводят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают;

или 0,7752 г марганца металлического помещают в стакан вместимостью 200 см<sup>3</sup>, прибавляют 25 см<sup>3</sup> воды и 10 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1). Стакан накрывают часовым стеклом, нагревают до растворения металла и продолжают нагревать в течение 2—3 мин. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Массовая концентрация зakisи марганца в растворе А равна 0,001 г/см<sup>3</sup>.

Раствор Б: 10 см<sup>3</sup> стандартного раствора А помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки и перемешивают.

Массовая концентрация зakisи марганца в растворе Б равна 0,0001 г/см<sup>3</sup>.

### 2.3. Проведение анализа

2.3.1. Аликвотную часть основного раствора 50 см<sup>3</sup> при массовой доле зakisи марганца до 0,5% или 20 см<sup>3</sup> при массовой доле зakisи марганца выше 0,5%, приготовленную по методике ГОСТ 21639.2—76 или по п. 3.3.1, помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 10 см<sup>3</sup> серной кислоты (1 : 1), нагревают до паров серной кислоты, охлаждают, добавляют 50 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты и нагревают до кипения, затем приливают 10 см<sup>3</sup> раствора юоднокислого калия и кипятят в течение 5 мин. Охлажденный раствор переливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой и перемешивают.

## С. 3 ГОСТ 21639.12—87

Через час измеряют оптическую плотность анализируемого раствора на спектрофотометре при длине волны 525 нм или фотоэлектроколориметре в диапазоне длин волн от 500 до 550 нм в кювете с толщиной поглощающего слоя 30 мм. В качестве раствора сравнения применяют аликвотную часть раствора, в котором марганцевая кислота разрушена одной-двумя каплями раствора азотистокислого натрия.

Через весь ход анализа проводят контрольный опыт.

После вычитания значения оптической плотности раствора контрольного опыта из значения оптической плотности раствора пробы находят массовую концентрацию зakisи марганца по градуировочному графику.

2.3.2. Для построения градуировочного графика в восемь из девяти конических колб вместимостью по 100 см<sup>3</sup> отбирают 0,5; 1,0; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 5,0 см<sup>3</sup> раствора Б, что соответствует 0,00005; 0,0001; 0,0002; 0,00025; 0,0003; 0,00035; 0,0004; 0,0005 г зakisи марганца. В каждую колбу приливают по 20 см<sup>3</sup> воды, по 10 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:1), по 5 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты, нагревают до кипения, приливают по 10 см<sup>3</sup> раствора йодно-кислого калия и кипятят в течение 5 мин. Охлажденные растворы переливают в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают до метки водой и перемешивают. Оптическую плотность раствора измеряют как указано в п. 2.3.1. Раствором сравнения служит раствор девятой колбы, не содержащий стандартного раствора зakisи марганца.

По полученным значениям оптических плотностей и соответствующим массовым долям зakisи марганца строят градуировочный график.

## 2.4. Обработка результатов

2.4.1. Массовую долю зakisи марганца ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

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

$m_1$  — масса зakisи марганца в растворе анализируемой пробы, найденная по градуировочному графику, г;

$m$  — масса навески, соответствующая аликвотной части раствора, г.

2.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений не должны превышать допускаемых значений, указанных в табл. I.

Таблица 1

Массовая доля окиси марганца, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,10 до 0,25	0,03
Св. 0,25 > 0,50	0,04
* 0,50 > 1,00	0,06
* 1,00 > 2,00	0,08

### 3. АТОМНО-АБСОРБЦИОННЫЙ МЕТОД

#### 3.1. Сущность метода

Метод основан на сплавлении навески флюса со смесью для сплавления, растворении солей разбавленной соляной кислотой, распылении раствора в пламя воздух — ацетилен и измерении атомной абсорбции марганца при длине волны 279,5 нм в пересчете на окись марганца.

#### 3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Спектрофотометр атомно-абсорбционный любого типа.

Печь муфельная с температурой нагрева до 1000°C.

Баллон с растворенным и газообразным ацетиленом по ГОСТ 5457—75.

Компрессор с рессивером, обеспечивающим равномерную подачу воздуха с давлением на входе в спектрометр не менее 20 атм. Кислота соляная по ГОСТ 3118—77 и разбавленная 1:1, 5:95. Кислота серная по ГОСТ 4204—77 и разбавленная 1:1.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78.

Кислота борная по ГОСТ 9656—75.

Калий углекислый — натрий углекислый по ГОСТ 4332—76.

Смесь для сплавления: две части калия углекислого — натрия углекислого смешивают с одной частью борной кислоты.

Лантан азотнокислый, раствор 50 г/дм<sup>3</sup>.

Калий пиросернокислый по ГОСТ 7172—76.

Стандартный раствор Б, приготовленный по п. 2.2.

#### 3.3. Проведение анализа

3.3.1. Навеску флюса массой 0,5 г смешивают в платиновом тигле с 5 г смеси для сплавления, сверху пробу присыпают 0,5 г смеси. Тигель закрывают крышкой и сплавляют сначала в менее горячей зоне, затем выдерживают при 950—1000°C в течение 10 мин. Тигель охлаждают.

Плав переносят в стакан вместимостью 400 см<sup>3</sup>. Тигель и крышку обмывают над стаканом 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1:1), затем горячей водой. Стакан накрывают часовым стеклом, слегка нагревают до полного растворения сплава.

К раствору через носик стакана приливают 20 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:1), часовое стекло и стенки стакана обмывают горячей водой и выпаривают раствор до появления густых паров серной кислоты. Охлаждают, стенки стакана обмывают холодной водой и повторно выпаривают раствор до появления обильных паров серной кислоты. Содержимое стакана охлаждают, приливают 30 см<sup>3</sup> соляной кислоты, 100—150 см<sup>3</sup> воды и нагревают до растворения солей.

Раствор фильтруют через фильтр «синяя лента» с фильтробумажной массой, промывают 2—3 раза горячей соляной кислотой (5:95) и 3—4 раза горячей водой. Фильтр помещают в платиновый тигель, подсушивают, прокаливают, осадок смачивают 2—3 каплями воды, добавляют 3—4 капли разбавленной серной кислоты, 3—5 см<sup>3</sup> фтористоводородной кислоты и выпаривают содержимое тигля до удаления паров серной кислоты, прокаливают и доплавляют с 1—1,5 г пирофернокислого калия. Охлажденный тигель помещают в стакан, вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 50 см<sup>3</sup> горячей воды, 10 см<sup>3</sup> соляной кислоты и нагревают до растворения плава. Затем тигель удаляют из стакана, обмывают водой и присоединяют раствор к первому фильтрату. Переводят раствор в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, охлаждают, доводят до метки водой и перемешивают.

Для флюсов с массовой долей зажиси марганца от 0,5 до 2,0% проводят дальнейшее разбавление. Аликвотную часть основного раствора выбирают по табл. 2, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают по 4 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают до метки водой и перемешивают.

Таблица 2

Массовая доля зажиси марганца, %	Разбавление I	Аликвотная часть, см <sup>3</sup>	Разбавление II
0,1—0,5	500	—	—
0,5—1,0	500	25	100
1,0—2,0	500	10	100

Через весь ход анализа проводят контрольный опыт.

Распыляют раствор контрольного опыта и раствор анализируемой пробы в пламя воздух—ацетилен и измеряют абсорбцию каждого раствора в порядке увеличения абсорбции до получения стабильных показателей для каждого раствора.

Перед распылением каждого раствора распыляют воду для промывания системы и проверки нулевой точки. Измеряют атомную абсорбцию марганца при длине волны 279,5 нм в пересчете на закись марганца.

После вычитания значения атомной абсорбции раствора контрольного опыта из значения атомной абсорбции раствора анализируемой пробы находят массовую концентрацию закиси марганца в растворе анализируемой пробы по градуировочному графику.

### 3.3.2. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика в пять из шести мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> приливают 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора Б, что соответствует 0,0001; 0,0002; 0,0003; 0,0004; 0,0005 г закиси марганца.

Для флюсов с массовой долей закиси марганца от 0,1 до 0,5% в каждую колбу приливают по 10 см<sup>3</sup> лантана азотнокислого, при массовой доле от 0,5 до 2,0% в каждую колбу приливают по 5 см<sup>3</sup> лантана азотнокислого, приливают по 4 см<sup>3</sup> соляной кислоты, доливают до метки водой и перемешивают. Шестая колба, не содержащая стандартный раствор, служит для проведения контрольного опыта.

Измерение абсорбции полученных растворов проводят как указано в п. 3.3.1.

### 3.4. Обработка результатов

3.4.1. Массовую долю закиси марганца ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

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

где  $m_1$  — масса закиси марганца в растворе анализируемой пробы, найденная по градуировочному графику, г;

$m$  — масса навески, соответствующая аликвотной части раствора, г.

3.4.2. Абсолютные расхождения результатов параллельных определений не должны превышать допускаемых значений, указанных в табл. 1.

— — —

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

**1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством черной металлургии СССР**

**ИСПОЛНИТЕЛИ**

И. В. Стеценко, И. К. Майборода, П. М. Герашенко, В. В. Мирошниченко,  
О. В. Таранец

**2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 20.02.87 № 302**

**3. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ**

**4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на которые дана ссылка	Номер пункта, подпункта, перечисления, приложения
ГОСТ 21639.0—76	1.1
ГОСТ 4204—77	2.2, 3.2
ГОСТ 6552—80	2.2
ГОСТ 10929—76	2.2
ГОСТ 4197—74	2.2
ГОСТ 20490—75	2.2
ГОСТ 6008—82	2.2
ГОСТ 435—77	2.2
ГОСТ 3118—77	3.2
ГОСТ 10484—78	3.2
ГОСТ 9656—75	3.2
ГОСТ 4332—76	3.2
ГОСТ 7172—76	3.2

Редактор И. В. Виноградская

Технический редактор М. И. Максимова

Корректор А. С. Чермоусова

Сдано в наб. 26.03.87 Подв. в печ. 19.05.87 0,5 усл. п. л. 0,5 усл. кр.-отт 0,45 уч.-изд. л.  
Тираж 16 000 Цена 3 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123840, Москва, ГСП, Новопресненский пер., 3  
Тип. «Московский печатник», Москва, Ладожский пер., 6. Зак. 807