



ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ
СОЮЗА ССР

ФЕРРОТИТАН

МЕТОДЫ АНАЛИЗА

**ГОСТ 14250.1—90 (СТ СЭВ 1232—89,
ИСО 7692—83),**

ГОСТ 14250.4—90 (СТ СЭВ 1236—89),

ГОСТ 14250.5—90 (СТ СЭВ 1238—89),

ГОСТ 14250.6—90 (СТ СЭВ 1237—89),

ГОСТ 14250.7—90 (СТ СЭВ 1235—89)

Издание официальное

Б3 8—90/705

95 коп.

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ ССРП ПО УПРАВЛЕНИЮ
КАЧЕСТВОМ ПРОДУКЦИИ И СТАНДАРТАМ**

Москва

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

ФЕРРОТИТАН

Метод определения титана

Ferrotitanium.

Method for determination of titanium

ГОСТ

14250.1-90

(СТ СЭВ 1232-89,
ИСО 7692-83)

ОКСТУ 0809

Срок действия	с 01.07.91
	до 01.07.96

Настоящий стандарт устанавливает титриметрический метод определения титана в ферротитане при массовой доле его от 15% до 80%.

Метод основан на восстановлении четырехвалентного титана до трехвалентного металлическим алюминием в кислом растворе с последующим титрованием раствором трехвалентного железа в присутствии роданид-ионов в защитной атмосфере инертного газа или на воздухе в присутствии комплексообразователя - уксусной кислоты.

Для устранения мешающего влияния ванадия и молибдена при их суммарном содержании выше 0,2% титан отделяют гидрокисью натрия.

Допускается определение титана по методике международного стандарта ИСО 7692-83, приведенного в приложении.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

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

1.2. Лабораторная проба должна быть приготовлена в виде порошка с размером частиц 0,16 мм по ГОСТ 26201.

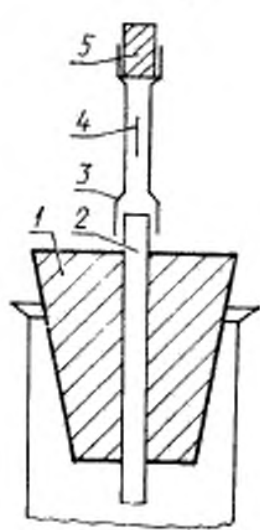
2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Клапан Бунзена (черт. 1) состоит из пробки (1), сквозь которую проходит стеклянная трубка (2). На стеклянную трубку наложена резиновая трубка (3), верхний конец которой закрыт стек-

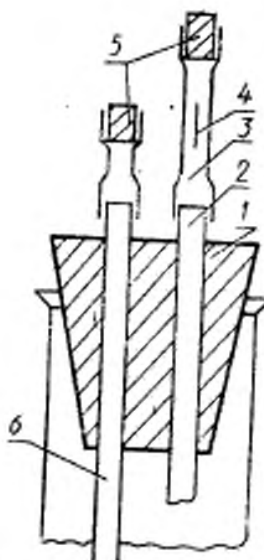
Издание официальное

© Издательство стандартов, 1991

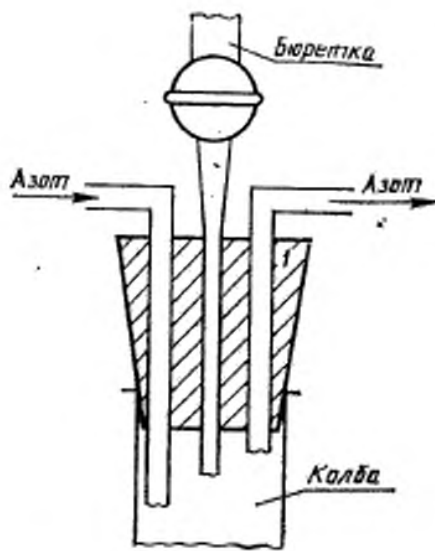
Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен без разрешения Госстандарта ССР



Черт. 1



Черт. 2



Черт. 3

лянной пробкой (5). Резиновая трубка, насаженная на стеклянную трубку (2), имеет продольный надрез (4), который сделан лезвием бритвы на длину 10—15 мм. В случае восстановления титана в атмосфере инертного газа в клапан Бунзена (черт. 2) дополнительно вставляется стеклянная трубка (6) для подачи инертного газа. Допускается применение защитных клапанов других типов.

Насадка для титрования в атмосфере инертного газа (черт. 3).

Кислота азотная по ГОСТ 4461.

Кислота серная по ГОСТ 4204 и растворы 1:1, 1:4, 1:19.

Кислота соляная по ГОСТ 3118 и растворы 3:2, 1:1, 1:19.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Смесь кислот: к 450 см³ раствора соляной кислоты (3:2) приливают 150 см³ раствора серной кислоты (1:4) и перемешивают.

Калий пиросернокислый по ГОСТ 7172.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490, раствор 20 г/дм³.

Алюминий металлический в виде пластинок толщиной 0,2—0,5 мм.

Аммоний роданистый по ГОСТ 27067, раствор 500 г/дм³ или калий роданистый по ГОСТ 4139, раствор 600 г/дм³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760 и раствор 1:24.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, растворы 30 и 250 г/дм³.

Натрий углекислый кислый по ГОСТ 4201 или натрий углекислый по ГОСТ 83.

Водорода пероксид по ГОСТ 10929 или по ГОСТ 177.

Титана двуокись.

Стандартный раствор титана.

1,6680 г двуокиси титана, свежепрокаленной при температуре $(1000 \pm 25)^\circ\text{C}$, сплавляют в платиновой чашке с 25 г пиросернокислого калия при температуре $(800 \pm 25)^\circ\text{C}$. Охлажденный плав помещают в стакан вместимостью 400 см³ и растворяют при нагревании в 100 см³ горячего раствора серной кислоты (1:1). Затем приливают 100 см³ воды и полученный раствор фильтруют через фильтр средней плотности в мерную колбу вместимостью 1 дм³. Фильтр промывают 5—6 раз раствором серной кислоты (1:19) и отбрасывают. Раствор охлаждают, доливают до метки раствором серной кислоты (1:19) и перемешивают.

Массовую концентрацию стандартного раствора титана устанавливают следующим образом:

50,0 см³ стандартного раствора титана помещают в стакан вместимостью 250—300 см³, добавляют 100—150 см³ воды, приливают при перемешивании аммиак до выпадения гидроксида титана и 10 см³ в избыток. Раствор с осадком нагревают до кипения, осадок

отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают 3-4 раза теплым раствором аммиака.

Фильтр с осадком помещают в предварительно прокаленный и взвешенный платиновый тигель, высушивают, озолят и прокаливают при температуре $(1000 \pm 25)^\circ\text{C}$ в течение 1 ч. Тигель с осадком охлаждают в экскаторе и взвешивают.

Массовую концентрацию стандартного раствора титана (c), выраженную в $\text{г}/\text{см}^3$ титана, вычисляют по формуле

$$c = \frac{(m - m_1) \cdot 0,5995}{50}, \quad (1)$$

где m — масса осадка двуокиси титана, г;

m_1 — масса осадка контрольного опыта, г;

0,5995 — коэффициент пересчета двуокиси титана на титан;

50 — объем стандартного раствора титана, см^3 .

Железо треххлористое 6-водное по ГОСТ 4147, раствор с $(\text{FeCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}) = 0,05 \text{ моль}/\text{дм}^3$.

13,52 г хлорида железа растворяют при нагревании в 200 см^3 раствора соляной кислоты (1:19). Затем раствор охлаждают, фильтруют в мерную колбу вместимостью 1 дм^3 , доливают до метки раствором соляной кислоты (1:19) и перемешивают или железо (III) аммоний сернокислый, раствор с $(\text{NH}_4\text{Fe}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}) = 0,05 \text{ моль}/\text{дм}^3$: 24,1 г реактива растворяют в 400 см^3 раствора серной кислоты (1:19), приливают по каплям раствор перманганата калия до появления розовой окраски, нагревают и кипятят до исчезновения окраски. Раствор охлаждают, фильтруют в мерную колбу вместимостью 1 дм^3 , доливают до метки раствором серной кислоты (1:19) и перемешивают.

Массовую концентрацию раствора железа устанавливают по стандартному образцу, проведенному через все стадии анализа, или по стандартному раствору титана: 50,0 см^3 стандартного раствора титана помещают в коническую колбу вместимостью 500 см^3 , приливают 100 см^3 раствора соляной кислоты (1:1), добавляют 2 г гидрокарбоната или карбоната натрия, 2 г алюминия и далее восстановление и титрование проводят, как указано в п. 4.1.5.

Массовую концентрацию раствора железа (c_1), выраженную в $\text{г}/\text{см}^3$ титана, вычисляют по формуле

$$c_1 = \frac{\hat{A} \cdot m_2}{V(V - V_1) \cdot 100}, \quad (2)$$

где \hat{A} — аттестованное значение массовой доли титана в стандартном образце, %;

m_2 — масса навески стандартного образца, г;

V — объем раствора железа, израсходованный на титрование раствора стандартного образца, см^3 ;

V_1 — объем раствора железа, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта, cm^3

или

$$c_1 = \frac{m_3}{V_2 - V_1}, \quad (3)$$

где m_3 — масса титана в аликовтной части стандартного раствора, г;

V_2 — объем раствора железа, израсходованный на титрование стандартного раствора титана, cm^3 ;

V_1 — объем раствора железа, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта, cm^3 .

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Массу навески пробы выбирают в зависимости от массовой доли титана по табл. 1.

Таблица 1

Массовая доля титана, %	Масса навески, г
От 15 до 30 включ	0,25
Св. 30 > 40 >	0,2
> 40 > 80 >	0,1

3.1.1. При массовой доле кремния до 5% навеску помещают в коническую колбу вместимостью 500 cm^3 , приливают 40 cm^3 раствора серной кислоты (1:4) и растворяют при слабом нагревании. Затем небольшими порциями добавляют 5 cm^3 азотной кислоты и выпаривают раствор до выделения густых паров серной кислоты. После охлаждения обмывают стенки колбы водой, снова выпаривают раствор до выделения густых паров серной кислоты и охлаждают.

3.1.2. При массовой доле кремния свыше 5% навеску помещают в платиновую или стеклоуглеродистую чашку, приливают 40 cm^3 раствора серной кислоты (1:4), 5 cm^3 раствора фтористоводородной кислоты, перемешивают, добавляют небольшими порциями 5 cm^3 азотной кислоты и выпаривают раствор до выделения густых паров серной кислоты. После охлаждения приливают 30 cm^3 воды, нагревают до растворения солей и раствор переносят в коническую колбу вместимостью 500 cm^3 . Затем раствор снова выпаривают до выделения густых паров серной кислоты и охлаждают.

3.1.3. К содержимому колбы, полученному по п. 3.1.1 или 3.1.2, приливают 50 cm^3 воды, обмывают стенки колбы водой и нагревают раствор до полного растворения солей. В случае неполного

разложения навески нерастворимый остаток отфильтровывают на фильтр средней плотности и промывают 3—4 раза горячим раствором серной кислоты (1:19). Фильтр с остатком помещают в платиновый тигель, высушивают, озолят и прокаливают при температуре $(650 \pm 50)^\circ\text{C}$. Остаток сплавляют с 2 г пиросульфата калия при температуре $(725 \pm 25)^\circ\text{C}$. После охлаждения плав выщелачивают в стакане вместимостью 100 см³ в 30 см³ раствора серной кислоты (1:19) при нагревании и присоединяют к основному раствору, общий объем не должен превышать 120 см³.

3.1.4. При суммарной массовой доле ванадия и молибдена выше 0,2% к раствору приливают раствор гидроокиси натрия 250 г/дм³ до начала выделения гидроксидов и 20 см³ в избыток, затем приливают 2 см³ пероксида водорода и кипятят раствор с осадком 3—5 мин. Осадку дают отстояться 15—20 мин и отфильтровывают его на фильтр средней плотности. Колбу и осадок промывают 6—7 раз горячим раствором гидроокиси натрия 30 г/дм³.

Осадок на фильтре растворяют в 60 см³ горячей смеси кислот, собирая раствор в колбу, в которой проводилось осаждение. Смесь кислот приливают порциями по 10 см³, давая каждой порции полностью пройти через фильтр. Затем фильтр промывают четыре раза горячим раствором соляной кислоты (3:2) порциями по 10 см³, давая каждой порции кислоты полностью пройти через фильтр, и 2—3 раза горячей водой. Фильтр отбрасывают. Объем должен быть не более 120—140 см³.

3.1.5. В охлажденный раствор прибавляют 2 г углекислого кислого или углекислого натрия, 2 г алюминия, закрывают колбу защитным клапаном и выдерживают при комнатной температуре до начала бурной реакции, затем восстановление титана проводят при охлаждении колбы. После полного растворения алюминия вынимают клапан, добавляют в колбу 15 см³ уксусной кислоты, 20 см³ соляной кислоты, обмывают клапан и стенки колбы водой и снова закрывают колбу клапаном. После перемешивания раствор осторожно нагревают до просветления, затем охлаждают в проточной воде, осторожно открывают колбу и титруют раствором железа до ослабления сиренево-фиолетовой окраски. Затем добавляют 2 см³ раствора роданистого аммония или калия и продолжают титровать до получения неисчезающего желто-бурового окрашивания раствора.

Титрование восстановленного титана можно проводить в атмосфере инертного газа в герметически закрытой ячейке. В этом случае уксусную кислоту не добавляют.

3.1.6. При суммарной массовой доле ванадия и молибдена до 0,2% растворение навески пробы проводят по п. 3.1.1 или 3.1.2.

При полном разложении навески к содержимому колбы приливают 30 см³ воды, 100 см³ раствора соляной кислоты (1:1) и

нагревают до растворения солей. Далее анализ проводят по п. 3.1.5.

При неполном разложении навески анализ проводят по п. 3.1.3, затем выпаривают раствор до объема 50—70 см³, приливают 50 см³ соляной кислоты и охлаждают. Далее поступают, как указано в п. 3.1.5.

В случае помутнения раствора при выпаривании (из-за гидролиза титана) следует выпаривать раствор до паров серной кислоты, охладить, прилить 30 см³ воды, 100 см³ раствора соляной кислоты (1:1) и нагреть до растворения солей. Далее анализ проводят по п. 3.1.5.

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

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

$$X = \frac{c_1(V_3 - V_1)}{m_4} \cdot 100, \quad (4)$$

где c_1 — массовая концентрация раствора железа, выраженная в г/см³ титана;

V_3 — объем раствора железа, израсходованный на титрование раствора пробы, см³;

V_1 — объем раствора железа, израсходованный на титрование раствора контрольного опыта, см³;

m_4 — масса навески пробы, г.

4.2. Нормы точности и нормативы контроля точности определения массовой доли титана приведены в табл. 2.

Таблица 2

Массовая доля титана, %	Погрешность результатов анализа, %	Допускаемые расхождения, %			
		двух средних результатов анализа, выполненных в различных условиях	двух параллельных определений	трех параллельных определений	результатов анализа стандартного образца от аттестованного значения
От 15 до 20 включ.	0,2	0,3	0,2	0,3	0,1
Св. 20 > 50 >	0,3	0,4	0,3	0,4	0,2
> 50 > 80 >	0,5	0,6	0,5	0,6	0,3

Международный стандарт
ФЕРРОТИТАН

ISO 7692

Определение содержания титана
Титриметрический метод

1. НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий международный стандарт устанавливает титриметрический метод определения содержания титана в ферротитане. Метод применим к маркам ферротитана с содержанием титана между 20 и 80% (м/м).

2. ССЫЛКИ

ISO 3713 «Ферросплавы. Отбор и подготовка проб. Общие правила»¹

3. СУЩНОСТЬ МЕТОДА

Растворение навески в серной, фтористоводородной, азотной и соляной кислотах. Отделение мешающих элементов (хром, ванадий, молибден, олово) при их наличии путем осаждения гидроокиси титана в присутствии перекиси водорода. Восстановление титана до Ti^{2+} металлическим алюминием в атмосфере двуокиси углерода или азота. Титрование Ti^{2+} стандартным титрованным раствором двойной соли сульфата железа (III) и аммония в присутствии роданистого аммония в качестве индикатора.

4. РЕАКТИВЫ

Если нет других указаний, то в ходе анализа используют только реактивы известного аналитического качества и дистиллированную воду или воду эквивалентной частоты.

4.1. Алюминий чистый, не менее 99,5%, не содержащий титан, в виде листа толщиной 0,05 мм.

4.2. Натрий кислый углекислый ($NaHCO_3$).4.3. Кислота азотная, р 1,42 г/см³.4.4. Кислота серная, р 1,84 г/см³.4.5. Кислота соляная, р 1,19 г/см³.4.6. Кислота фтористоводородная, р 1,14 г/см³.

4.7. Кислота серная, разбавленная (1+1).

Осторожно добавляют один объем серной кислоты к одному объему воды. Охлаждают, перемешивая.

4.8. Кислота серная, разбавленная (1+4).

Осторожно добавляют один объем серной кислоты к четырем объемам воды. Охлаждают, перемешивая.

4.9. Натрий гидроокись, раствор 100 г/дм³.4.10. Натрия гидроокись, раствор 20 г/дм³.4.11. Аммоний роданистый, раствор 100 г/дм³.

4.12. Азот, практически не содержащий кислород (менее 10 объемных частей на 1 млн), чистота 99,998% или двуокись углерода такой же чистоты.

4.13. Перекись водорода, 30%-ный раствор или 100-объемный раствор.

4.14. Двойная соль сульфата железа (III) и аммония $[Fe_2(SO_4)_3 \cdot (NH_4)_2SO_4 \cdot 24H_2O]$, раствор стандартный титрованный.

¹ На стадии проекта:

10,2 г двойной соли сульфата железа (III) и аммония помещают в химический стакан вместимостью 400 см³. Приливают 100 см³ холодной воды и 50 см³ соляной кислоты. Переливают по частям в мерную колбу с меткой вместимостью 1000 см³ и разбавляют до метки 1 см³ этого раствора соответствует примерно 1 мг титана.

4.15. Сульфат железа (III), раствор

Растворяют 2 г чистого железа (например, BCS 149/3) в 50 см³ соляной кислоты, окисляют при помощи 10 см³ азотной кислоты, приливают 40 см³ раствора серной кислоты, разбавленной (1+1), и нагревают до появления белых паров. Охлаждают, разбавляют водой до объема 200 см³ и кипятят в течение 15 мин. Охлаждают, переливают по частям в мерную колбу с меткой вместимостью 500 см³ и разбавляют водой до метки.

4.16. Губка титановая, металлический титан чистотой более 99,9% титана

4.17. Титан, эталонный раствор 6,5 г/дм³

4.17.1 Приготовление раствора из двуокиси титана

Взвешивают (0,8340±0,0002) г двуокиси титана, предварительно прокаленного в течение 2 ч при температуре 800°C. Осторожно сплавляют с 10 г пиро-сульфата калия, используя либо платиновый тигель с такой же крышкой или кварцевый тигель вместимостью 170 см³ с крышкой в виде тарелки, или кварцевую коническую колбу.

После охлаждения растворяют полученный плав прямо в кварцевом тигле или в кварцевой конической колбе в 100 см³ горячей воды, затем переливают раствор в стакан вместимостью 400 см³. Несколько раз споласкивают кварцевый тигель или кварцевую коническую колбу. Если используют платиновый тигель, то после охлаждения помешают его в стакан вместимостью 400 см³, в котором содержится 100 см³ горячей воды, чтобы растворить плав. Когда плав растворится, вынимают тигель и споласкивают его несколько раз водой. К раствору плава приливают 50 см³ серной кислоты, разбавленной (1+4). Осторожно нагревают на плите до полного растворения раствора. Охлаждают, переливают по частям в мерную колбу с меткой вместимостью 1000 см³ доливают водой до метки и перемешивают.

4.17.2 Приготовление раствора из гексафтортитаната калия

Взвешивают в платиновом тигле (2,5060±0,0002) г гексафтортитаната калия (K₂TiF₆), предварительно высушенного в течение 2 ч при температуре 105°C. Помещают тигель в стакан вместимостью 100 см³, приливают 50 см³ раствора серной кислоты, разбавленной (1+4), и нагревают до тех пор, пока гексафтортитанат не растворится (примерно 15 мин). Вынимают тигель и несколько раз споласкивают его водой. Переносят раствор по частям в мерную колбу с меткой вместимостью 100 см³ и после охлаждения разбавляют водой до метки и перемешивают.

5. ПРИБОРЫ

Обычное лабораторное оборудование, в частности

5.1. Стаканы тefлоновые вместимостью 250 см³.

5.2. Стаканы стеклянные вместимостью 600 см³.

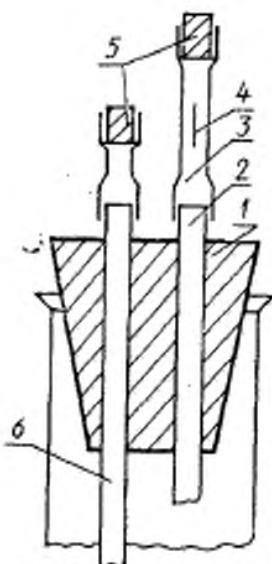
5.3. Колба коническая или круглая с плоским дном вместимостью 500 см³.

5.4. Клапан Бунзена или трубка Геккеля

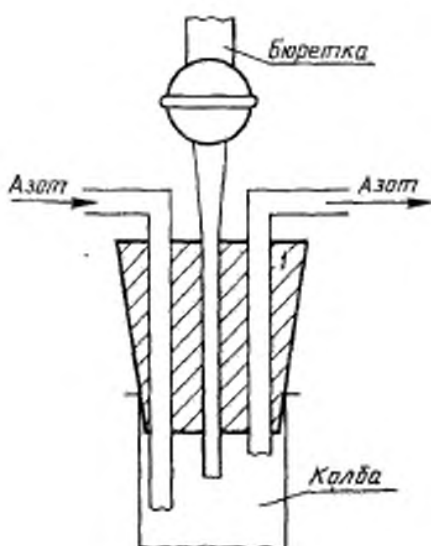
Клапан Бунзена (черт. 1) состоит из каучуковой пробки 1, сквозь которую проходят две стеклянные трубы 2 и 6. На стеклянные трубы насыпаны резиновые трубы 3, верхние концы которых закрыты стеклянными пробками 5. Резиновая трубка, насыщенная на стеклянную трубку 2, имеет продольный надрез 4, который сделан бритвой на длину 10–15 мм. Трубка 2, конец которой находится на расстоянии 5 см над уровнем титруемого раствора, позволяет вводить азот или двуокись углерода, сменяя трубку, через которую газ поступает в резиновую трубку 3.

5.5. Мешалка магнитная со стержнем, покрытым тefлоном.

5.6. Установка для титрования в атмосфере азота (черт. 2).



Черт. 1



Черт. 2

6. ПРОБА

Используют порошок, проходящий через сито с отверстиями размером 160 мкм, приготовленный согласно ИСО 3713.

7. ХОД АНАЛИЗА

7.1 Навеска

Отбирают навеску массой $(1 \pm 0,0002)$ г.

7.2 Контрольный анализ

Проводят контрольный анализ параллельно определению в тех же условиях, используя то же количество всех реагентов (кроме раствора двойной соли сульфата железа и аммония) и без навески.

7.3 Контрольное испытание

Проверяют правильность проведения анализа, проводя параллельно анализу в тех же условиях определение содержания титана в одной или нескольких пробах одного типа с известным содержанием титана.

7.4 Установка титра раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония

7.4.1 Анализ с использованием титановой губки

Определение проводят на навеске титановой губки массой 0,75—0,85 г.

7.4.2 Анализ с использованием стандартного раствора титана

В коническую колбу вместимостью 500 см³ переносят пипеткой 50 см³ стандартного раствора титана, 5 см³ раствора серной кислоты, разбавляемой (1+1), и 80 см³ соляной кислоты. Продолжают согласно п. 7.5.3.2.

Проводят контрольный анализ в тех же условиях, чтобы проверить отсутствие титана в реактивах, использованных для приготовления стандартного раствора.

7.5. Определение

7.5.1. Растворение навески

Помещают навеску в тefлоновый стакан вместимостью 250 см³. Приливают примерно 20 см³ воды и 35 см³ раствора серной кислоты, разбавленной (1+1). Когда реакция замедлится, приливают 20 см³ соляной кислоты и 1 см³ фтористоводородной кислоты. Закрывают стакан тefлоновой крышкой. Проводят окисление без нагревания с помощью 5 см³ азотной кислоты, добавляя ее по каплям. Когда реакция закончится, снимают крышку и осторожно нагревают раствор до появления белых паров. Продолжают нагревать в течение примерно 5 мин. Охлаждают раствор, приливают 30 см³ соляной кислоты, осторожно перемешивают, закрывают и нагревают на плите до просветления раствора. Споласкивают крышку 5 см³ соляной кислоты. Охлаждают и переливают раствор в мерную колбу с меткой вместимостью 500 см³. Споласкивают стакан и разбавляют раствор дистиллированной водой (раствор А) до метки.

Если ожидаемое содержание титана в пробе находится в пределах от 20 до 45% (м/м), то отбирают точно 50 см³ раствора А. Если ожидаемое содержание титана находится от 45 до 75% (м/м), то отбирают точно 25 см³ раствора А. Эту аликовитую часть переносят в низкий стакан вместимостью 250 см³, содержащий 10 см³ раствора сульфата железа (III), если нужно отделить мешающие элементы, продолжая действовать согласно п. 7.5.2, или в коническую колбу вместимостью 500 см³, если такое отделение не проводится, продолжая действовать согласно п. 7.5.3.1.

7.5.2. Отделение мешающих элементов

К аликовитой части раствора А в стакан вместимостью 250 см³ приливают 50 см³ раствора гидроокиси натрия и 2 см³ раствора перекиси водорода, нагревают до кипения и кипятят 5 мин. Дают осадку отстояться и фильтруют либо через двойной быстродействующий фильтр, или через фильтр, покрытый бумажной пульпой. После того как весь осадок гидроокиси перенесен на фильтр, промывают фильтр раствором гидроокиси натрия и споласкивают стакан и осадок шесть раз примерно 10 см³ раствора гидроокиси натрия. Споласкивают трубку воронки водой и помешают воронку в коническую колбу вместимостью 500 см³.

В стакан вместимостью 250 см³ приливают 45 см³ соляной кислоты и 15 см³ раствора серной кислоты, разбавленной (1+4), и нагревают до 60—70°C. С помощью этой смеси кислот растворяют осадок гидроокислов на фильтре, добавляя ее порциями по 10 см³ и давая каждой порции полностью пройти через фильтр перед подачей следующей порции. Когда стакан станет пустым, приливают 35 см³ соляной кислоты, нагревают, как описано выше, и промывают фильтр порциями соляной кислоты примерно по 10 см³. В заключение споласкивают стакан, фильтр и трубку воронки горячей водой (70—80°C), общий объем которой не должен превышать 40 см³. Продолжают согласно п. 7.5.3.2.

7.5.3. Титрование

7.5.3.1. Отсутствие мешающих элементов

К аликовитой части раствора А, помещенной в коническую колбу вместимостью 500 см³, приливают 85 см³ соляной кислоты и 25 см³ воды. Продолжают согласно 7.5.3.2.

7.5.3.2. Восстановление титана

К опытному раствору контрольного испытания, полученному согласно п. 7.5.2 или 7.5.3.1, добавляют (2±0,2) г кислого углекислого натрия и (4±0,2) г алюминия, разрезанного на несколько кусочков. Сразу же закрывают колбу клапаном Бунзена или трубкой Геккеля, наполненной насыщенным раствором кислого углекислого натрия¹. Во время восстановления очень часто встраивают.

¹ В конце восстановления может произойти всасывание в клапане Геккеля: в этом случае надо быстро добавить насыщенный раствор углекислого натрия.

7.5.3.3. Титрование в атмосфере азота

Перед полным растворением алюминия присоединяют погружающуюся трубку 6 клапана Бунзена к источнику азота, убрав резиновую трубку 3. Устанавливают расход азота до $(0,7 \pm 0,1)$ $\text{дм}^3/\text{мин}$. Когда алюминий растворится (прекратится бурное выделение газа), полностью погружают колбу в холодную воду, дав возможность азоту выйти через щель 4 каучуковой трубки 3, пока раствор не остывает до комнатной температуры (необходимое время — примерно 7 мин).

Не перекрывая струю азота, приподнимают клапан Бунзена, приливают 10 см^3 раствора роданистого аммония и вставляют магнитный стержень. Споласкивают погружающуюся трубку 6 кипяченой водой и заменяют клапан Бунзена титровальной установкой (черт. 2), предварительно подключив ее к источнику азота. Всю систему ставят на магнитную мешалку и титруют раствором двойной соли сульфата железа (II) и аммония до получения стойкой розовой окраски.

7.5.3.4. Титрование в атмосфере двуокиси углерода

Когда алюминий полностью растворится, охлаждают раствор и вынимают клапан Бунзена или трубку Геккеля. Приливают 10 см^3 раствора роданистого аммония и титруют раствором двойной соли сульфата железа (III) и аммония до получения стойкой розовой окраски.

8. ВЫРАЖЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

8.1. Если титр раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония устанавливают методом с использованием титановой губки, то содержание титана (x), выраженное в процентах, вычисляют по формуле

$$x = \frac{m_1}{V_2 - V_1} \cdot \frac{V_3 - V_1}{m_2} \cdot 100,$$

где V_1 — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный при контролльном анализе, см^3 ;

V_2 — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный для титрования с применением титановой губки, см^3 ;

V_3 — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный при проведении анализа, см^3 ;

m_1 — масса титановой губки, содержащаяся в аликовтной части, полученной согласно п. 7.5.1, г;

m_2 — масса ферротитана, содержащаяся в аликовтной части, полученной согласно п. 7.5.1, г.

8.2. Если титр раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония устанавливают методом с применением стандартного раствора титана согласно п. 7.4.2, то содержание титана (x), выраженное в процентах, вычисляют по формуле

$$x = \frac{m_1}{V_2 - V_1} \cdot \frac{V_3 - V_1}{m_2} \cdot 100,$$

где V_1 — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный при контролльном анализе с установкой титра, см^3 ;

V_2 — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный для титрования 50 см^3 стандартного раствора титана, см^3 ;

V_3 — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный при определении, см^3 ;

V_4 — объем раствора двойной соли сульфата железа (III) и аммония, использованный при контролльном анализе, см^3 ;

m_1 — масса титана, содержащаяся в 50 см^3 стандартного раствора титана, г;

m_2 — масса ферротитана, содержащаяся в аликовтной части, полученной согласно п. 7.5.1, г.

9. ОТЧЕТ ОБ ИСПЫТАНИИ

В отчете указывается

- а) ссылка на настоящий международный стандарт;
- б) описание пробы;
- в) полученный результат и способ его выражения;
- г) все особенности, выявленные в ходе определения;
- д) описание операций, не предусмотренных настоящим стандартом или рассматриваемых как необязательные.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН** Министерством metallurgии СССР
РАЗРАБОТЧИКИ
В. Г. Мизин, Т. А. Перфильева, С. И. Ахманаев, Г. И. Гусева
- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Постановлением
Государственного комитета СССР по управлению качеством
продукции и стандартам от 29.12.90 № 3749
- 3. Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 1232-89, кроме**
приложения
- 4. ВЗАМЕН ГОСТ 14250.1-80**
Приложение подготовлено методом прямого применения международного стандарта ИСО 7692-83 «Ферротитан. Определение содержания титана. Титриметрический метод»
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, раздела
ГОСТ 61-75	Разд. 2
ГОСТ 83-79	Разд. 2
ГОСТ 177-88	Разд. 2
ГОСТ 3118-79	Разд. 2
ГОСТ 3760-79	Разд. 2
ГОСТ 4139-75	Разд. 2
ГОСТ 4147-74	Разд. 2
ГОСТ 4201-79	Разд. 2
ГОСТ 4204-77	Разд. 2
ГОСТ 4328-77	Разд. 2
ГОСТ 4461-77	Разд. 2
ГОСТ 7172-76	Разд. 2
ГОСТ 10484-78	Разд. 2
ГОСТ 10929-76	Разд. 2
ГОСТ 20490-75	Разд. 2
ГОСТ 26201-84	1.2
ГОСТ 27067-86	Разд. 2
ГОСТ 28473-90	1.1