



ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ  
СОЮЗА ССР

---

## ВОЛЬФРАМ

МЕТОДЫ АНАЛИЗА

ГОСТ 14339.0—82—ГОСТ 14339.5—82

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ  
Москва

## ВОЛЬФРАМ

Методы определения азота,  
кислорода, водорода

Tungsten. Methods for the determination of nitrogen,  
oxygen and hydrogen

**ГОСТ**  
**14339.4—82**

Взамен  
ГОСТ 14339.4—74

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 30 сентября 1982 г. № 3868 срок действия установлен

с 01.01.84

до 01.01.89

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает фотометрический метод определения азота (при массовой доле от 0,0001 до 0,1%) и метод реакционной газовой хроматографии (восстановительное плавление в атмосфере инертного газа — носителя аргона или гелия) для определения кислорода (при массовой доле кислорода от 0,001 до 0,1%), водорода (при массовой доле водорода от 0,0001 до 0,1%), азота (при массовой доле азота от 0,001 до 0,1%) в металлическом вольфраме (порошок, штабик, пруток, проволока, лента, фольга).

### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 14339.0—82.

### 2. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

Метод основан на отгонке образовавшегося аммиака из щелочного раствора в кварцевом аппарате (по принципу Кильдаля) с последующим поглощением аммиака серной кислотой и определением азота.

#### 2.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Кварцевый перегонный аппарат для получения бидистиллированной воды.

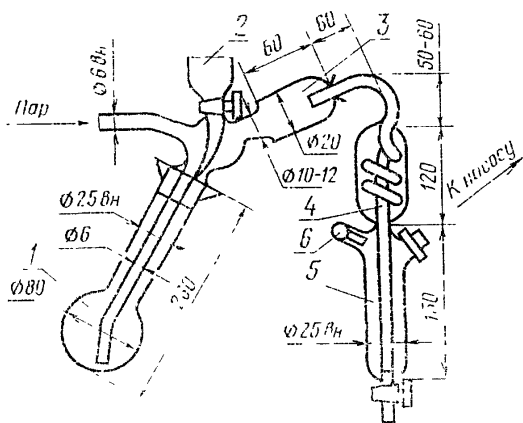
Кварцевый перегонный аппарат для дистилляции аммиака.

Микробюретка вместимостью 5 см<sup>3</sup> и бюретка вместимостью 50 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770—74.

Микровесы МВ-1 или любого другого типа, позволяющие взвешивать с погрешностью не более 0,00001 г.

Фотоэлектроколориметр типов ФЭК-56М, ФЭК-60.

Установка для определения содержания азота (черт. 1) состоит из дистилляционной колбы 1 с пришлифованной пробкой; воронки 2 для вливания исследуемого раствора; каплеуловителя 3; ходильника 4, пришлифованного к каплеуловителю и приемнику; приемника 5 с пришлифованной пробкой 6.



Черт. 1

Аммоний сернокислый по ГОСТ 3769—78, ос. ч. стандартный раствор; готовят растворением 0,01179 г соли в бидистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доливают раствор бидистиллированной водой до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,0000025 г азота.

Калия гидроокись раствор: 500 г гидроокиси калия растворяют в колбе вместимостью 2000 см<sup>3</sup>, приливают бидистиллированную воду до объема более 1000 см<sup>3</sup>, выпаривают до 1000 см<sup>3</sup> и охлаждают до комнатной температуры, после чего закрывают колбу пробкой, соединенной через отверстие со склянкой для промывания газов, содержащей концентрированную серную кислоту.

Калий сернокислый по ГОСТ 4145—74, дважды перекристаллизованный.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, разбавленная 1:1 бидистиллированной водой, предварительно прокипяченной в кварцевом суде.

0,02 н. раствор серной кислоты, приготовленной из фиксанала.  
Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1:10.

Реактив Несслера.

Раствор сравнения: в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вводят 5 см<sup>3</sup> 0,02 н. раствора серной кислоты, 0,5 см<sup>3</sup> реактива Несслера, доливают до метки бидистиллированной водой и перемешивают.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—72.

## 2.2. Подготовка к анализу

Образцы металлического вольфрама предварительно измельчают, очищают от загрязнений и окислов, промывают их соляной кислотой (1:10), затем бидистиллированной водой и окончательно промывают этиловым спиртом. После промывания образцы высушивают на воздухе.

## 2.3. Проведение анализа

2.3.1. В зависимости от массовой доли азота берут навески в соответствии с табл. 1.

Таблица 1

Массовая доля азота, %	Масса навески, г
От 0,0001 до 0,0005	1
Св. 0,0005 » 0,001	0,5
» 0,001 » 0,01	0,25
» 0,01 » 0,1	0,1

Навеску помещают в дистилляционную колбу, добавляют 2 г сернокислого калия, 10 см<sup>3</sup> серной кислоты (1:1) и нагревают на открытой электроэлитке до полного растворения навески. После охлаждения раствор разбавляют бидистиллированной водой до 50—60 см<sup>3</sup>. Дистилляционную колбу с раствором присоединяют к установке.

В приемник вводят 5 см<sup>3</sup> 0,02 н. раствора серной кислоты и при слабом отсасывании пропускают небольшой ток пара. Затем медленно небольшими порциями вливают в дистилляционную колбу через воронку 80 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси калия для нейтрализации кислоты и получения щелочной среды.

После того как вся щелочь будет введена в колбу, усиливают ток паровоздушной смеси и отсасывание.

После появления первых капель конденсата перегонку ведут еще 15 мин. Выделяющийся аммиак, увлекаемый паром, поглощается в приемнике 0,02 н. раствором серной кислоты. Обычно собирается конденсата вместе с кислотой 30—40 см<sup>3</sup>.

По истечении указанного времени отключают вакуум, быстро открывают кран воронки, впускают воздух в дистилляционную колбу и затем выключают пар.

Отсоединяют холодильник и переносят полученный конденсат в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Холодильник и приемник обмывают бидистиллированной водой, применяя минимальное ее количество. Промывную жидкость собирают в мерную колбу с конденсатом. Добавляют в колбу 0,5 см<sup>3</sup> раствора Несслера, доливают раствор до метки бидистиллированной водой и перемешивают.

Раствор оставляют на 30 мин для образования комплексного соединения амиака с реагентом Несслера. Затем измеряют оптическую плотность анализируемых растворов и растворов сравнения на фотоколориметре с синим светофильтром (длина волны 440 нм) в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм. Одновременно с пробой проводят контрольный опыт на загрязнение реактивов через все стадии анализа и используют те же реактивы и в таких же количествах, что и при анализе испытуемого образца.

### 2.3.2. Построение градиуровочного графика

В мерные колбы вместимостью по 50 см<sup>3</sup> вводят 5 см<sup>3</sup> 0,02 н. раствора серной кислоты, затем от 0,4 до 5 см<sup>3</sup> (с интервалом 0,2 см<sup>3</sup>) и от 5 до 40 см<sup>3</sup> (с интервалом 5 см<sup>3</sup>) стандартного раствора сернокислого аммония и 0,5 см<sup>3</sup> реагента Несслера. Растворы доливают до метки бидистиллированной водой и перемешивают. Растворы выдерживают 30 мин, измеряют оптические плотности окрашенных растворов и раствора сравнения на фотоколориметре с синим светофильтром (длина волны 440 нм) в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм. В качестве раствора сравнения при измерении оптической плотности используют раствор, содержащий все применяемые реагенты.

По найденным значениям оптических плотностей и соответствующим им концентрациям азота строят градиуровочные графики.

### 2.4. Обработка результатов

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

$$X = \frac{(m - m_1) \cdot 100}{m_2} ,$$

где  $m$  — количество азота в анализируемом растворе, найденное по градиуровочному графику, г;

$m_1$  — количество азота в растворе контрольного опыта, найденное по градиуровочному графику, г;

$m_2$  — масса навески, г.

2.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности  $P=0,95$  не должны превышать величин, указанных в табл. 2.

Таблица 2

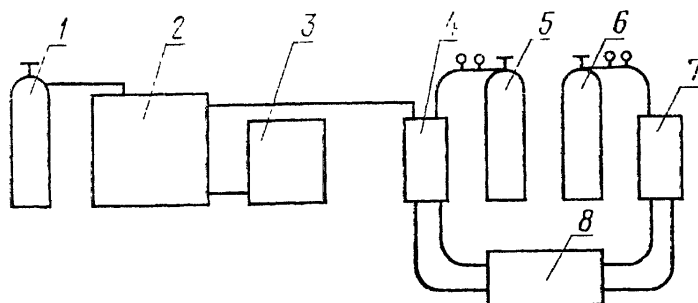
Массовая доля азота, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,0001 до 0,0003	0,00008
Св. 0,0003 > 0,0005	0,0001
» 0,0005 > 0,0015	0,0002
» 0,0015 > 0,005	0,0002
» 0,005 > 0,01	0,0002
» 0,01 > 0,03	0,002
» 0,03 > 0,1	0,008

### 3. МЕТОД РЕАКЦИОННОЙ ГАЗОВОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

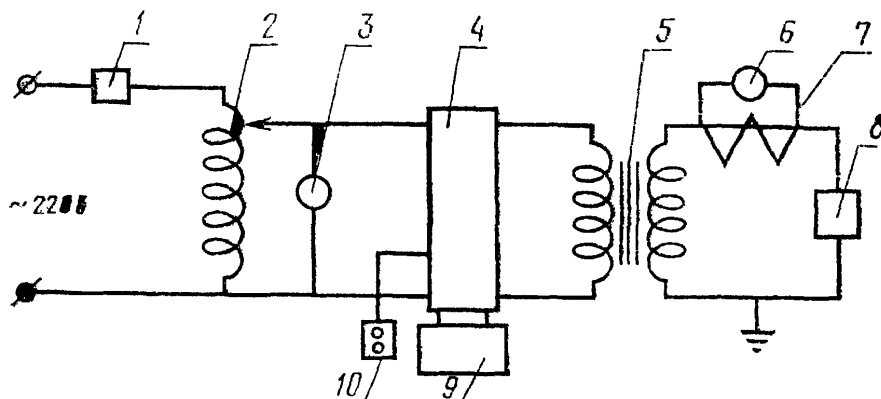
Метод реакционной газовой хроматографии основан на выделении водорода, азота, кислорода, (независимо от формы их нахождения) в газовую фазу в виде молекулярных водорода и азота, и окиси углерода, соответственно, в условиях кратковременного (импульсного) нагрева до 3500°C в графитовой капсуле с последующим транспортированием аргоном или гелием газовой смеси в колонку газового хроматографа.

#### 3.1. Аппаратура, реактивы, растворы

Установка (черт. 2) для определения содержания кислорода, водорода, азота состоит из баллона с аргоном или гелием 1; газового хроматографа типа ЛХМ-8МД (модель 1), ЛХМ-72 или любой другой, не уступающей по своим параметрам указанным выше, 2; самопищущего потенциометра типа КСП-4 (комплектуется с газовым хроматографом) 3; пневматической импульсной печи сопротивления (для анализа) 4; баллона с аргоном или гелием 5, 6; пневматической импульсной печи сопротивления (для предварительной дегазации графитовых капсул) 7; схемы питания импульсных печей 8 (черт. 3).



Черт. 2



1—автоматический пускатель типа АП 50-3М; 2—автотрансформатор типа АОМН 40—250—75-У4; 3—вольтметр типа Э-378, 0—250 В; 4—магнитный пускатель типа ПМЕ-222; 5—трансформатор типа ОСУ-20/05 или любой другой аналогичного типа до 5 кВт; 6—амперметр типа Э-378, 1000/5; 7—трансформатор токовый типа ТШ-40, 1000/5; 8—импульсная печь; 9—реле времени типа ВЛ 27У4 (обеспечивающее выдержку от 0 до 10 с); Реле промежуточного типа ПЭ-21 (для включения реле времени); 10—кнопка пусковая типа КМЗ-2

Черт. 3

Для схемы питания импульсной печи допускается использование другого электрооборудования, обеспечивающего ток нагрузки (нагрузкой является графитовая капсула) 500—600 А при безопасном напряжении 10—12 В, в импульсном режиме 4—5 с, с интервалом 2—2,5 мин.

Цеолит синтетический 5А (СаА), зернистостью 0,25—0,5 мм.

Эфир этиловый по ГОСТ 8981—78, х. ч.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—72.

Ацетон по ГОСТ 2603—79, х. ч. или ч. д. а.

Бензин авиационный по ГОСТ 1012—72.

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288—74, х. ч. или ч. д. а.

Бязь хлопчатобумажная.

Колонки хроматографические из нержавеющей стали (4×0,5; 6×1,0; 8×1,0 длиной 1,5—3,0 м).

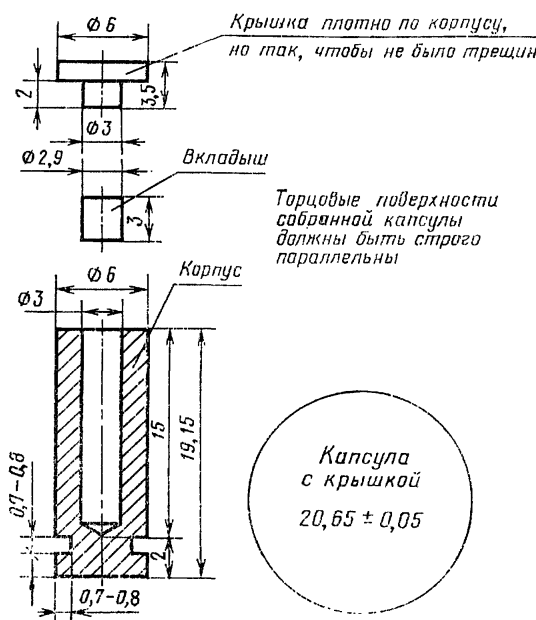
Манометр типа МТ-60 до 0,16—0,25 МПа (1,6—2,5 атм).

Дроссель игольчатый для тонкой регулировки типа УХ-6.

Микровесы типа МВ-1 или любого другого типа, позволяющие взвешивать с погрешностью не более 0,00001 г.

Регулятор давления РДФ-31 или любой другой аналогичного типа, способный обеспечить установку стабильного давления в подъемнике пневматической печи в пределах 0,15—0,25 МПа (1,5—2,5 атм).

Секундомер по ГОСТ 5072—79.  
Скоба с отсчетным устройством типа СРО-25 по ГОСТ  
11098—75.  
Капсула графитовая марки С-2 или С-3 (черт. 4).



Черт. 4

Кассета из оргстекла для капсул.  
Крючок из нержавеющей стали для чистки внутренней камеры печи.

Ротаметр общепромышленный РМ по ГОСТ 13045—67.

Аргон газообразный высокой чистоты баллонный по ГОСТ 10157—79.

Гелий газообразный высокой чистоты.

Стандартные образцы сталь СГ-1 (№ 81—71 по Госреестру),  
сталь СГ-3 (№ 577—74 по Госреестру), сталь СГ-2 (№ 416—73 по  
Госреестру). Допускается использовать стандартные образцы ка-  
тегории ОСО, СОП, в которых аттестованное содержание компо-  
нента не отличается от анализируемого более чем в два раза.

### 3.2. Подготовка к анализу

Образцы металлического вольфрама предварительно защищают от окисной пленки, промывают в бензине или четыреххлористом углероде и высушивают ацетоном. Порошки металлического вольфрама используют для анализа без предварительной подготовки.

Для навесок берут кусочки диаметром от 2,0 до 2,8 мм, т. е. кусочки должны проходить при просеве в отверстие сита 2,8 мм и не проходить в отверстие сита 2,0 мм. Порошковый материал загружают в капсулу с помощью небольшого шпателя.

Подбирают капсулы по длине с допуском 0,05 мм (по рычажной скобе) и дегазируют их при температуре около 3500°C. Для анализа проб отбирают капсулы без трещин, капсулы с небольшой трещиной можно использовать для контрольных опытов.

### 3.3. Проведение анализа

Включают хроматограф и устанавливают оптимальный режим хроматографирования.

Устанавливают графитовую капсулу с анализируемым образцом.

В зависимости от массовой доли азота, водорода, кислорода в образце берут навески в соответствии с табл. 3.

Таблица 3

Наименование образца	Вид образца	Массовая доля азота, %	Массовая доля кислорода, %	Массовая доля водорода, %	Масса навески, %
Вольфрам металлический	Компактный	0,001—0,01	0,001—0,01	0,0001—0,001 0,001—0,01	0,1—0,3
	Порошок	0,01—0,1 0,03—0,05	0,01—0,1 0,03—0,05	0,01—0,1 0,03—0,05	0,05—0,1 0,01—0,1

Едваивают ручку крана-дозатора до упора и одновременно включают секундомер и пусковую кнопку питания печи.

Через 30 с ручку крана-дозатора возвращают в прежнее положение и после выхода водородного пика на самописце переключают ручку «выход ДТП» на необходимый диапазон для определяемого элемента.

Через 2 мин заменяют отработанную капсулу на новую.

Примечание. По окончании работы, во избежание попадания воздуха в хроматограф, его следует «законсервировать», для этого закрывают редуктор на баллоне с аргоном для хроматографа. Когда давление аргона в обеих колонках приблизится к нулю, устанавливают очень слабый поток газа-носителя в приборе по пленному расходомеру и выключают кнопку питания хроматографа.

### 3.4. Обработка результатов

3.4.1. Массовую долю азота, водорода, кислорода ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{\Delta H}{m} K ,$$

где  $K$  — градуировочный коэффициент, который вычисляют для каждого определяемого элемента при градуировке прибора по стандартным образцам;

$\Delta H$  — высота пика определяемого элемента за вычетом пика, полученного в контрольном опыте, мм;

$m$  — масса навески, мг.

Градуировочный коэффициент следует проверять и корректировать, особенно после ремонта, различных регулировок: смены баллонов, питающих хроматограф и печь для анализа, и после длительного бездействия установки.

3.4.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов параллельных определений при доверительной вероятности  $P=0,95$  не должны превышать величин, указанных в табл. 4.

Таблица 4

Массовая доля определяемых элементов, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %	Определяемый элемент
От 0,0001 до 0,0003	0,00005	Водород
Св. 0,0003 » 0,001	0,00008	
» 0,001 » 0,003	0,0001	
» 0,003 » 0,01	0,0005	
» 0,01 » 0,03	0,003	
» 0,03 » 0,1	0,005	

3.4.3. Метод применяют при разногласии в оценке качества вольфрама.

Редактор *И. В. Виноградская*  
Технический редактор *Л. Я. Митрофанова*  
Корректор *Н. Л. Асауленко*

Сдано в наб. 22.12.82 Подп. 1 печ. 11.04.83 1,0 ил. л. 4,21 уч.-изд. л. Тир. 10000 Цена 20 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, Новопресненский пер., 3.  
Калужская типография стандартов, ул. Московская, 256. Зак. 3475