ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

КОНЦЕНТРАТЫ РЕДКОМЕТАЛЛИЧЕСКИЕ

Методы определения железа (общего)

Raremetallic concentrates.

Method for the determination of iron (general)

ΓΟCT 25702.4---83*

OKCTV 1760

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 5 апреля 1983 г. № 1613 срок введения установлен

c 01.07.84

Постановлением Госстандарта СССР от 29.09.88 № 3360 срок действия продлен до 01.07.99

Настоящий стандарт распространяется на редкометаллические концентраты и устанавливает методы определения железа (общего) (в пересчете на окись железа):

комплексонометрический в ильменитовом (при массовой доле от 25 до 55 %) и ннобневом (пирохлоровом) (при массовой доле от 10 до 25 %) концентратах;

фотометрический в лопаритовом концентрате (при массовой доле от 0.5 до 3 %).

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа и требования безопасности — по ГОСТ 25702.0—83.

2. КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКИЯ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА (ОБЩЕГО) В ИЛЬМЕНИТОВОМ КОНЦЕНТРАТЕ

Метод основан на титровании железа раствором трилона Бпри рН 1—2 в присутствии сульфосалициловой кислоты в качестве индикатора. Титан удерживают в растворе в виде виннокислого комплекса.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

 Переиздание (май 1994 г.) с Ивменением № 1, утвержденным в сентябре 1988 г. (ИУС 1—89).

2.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы аналитические.

Весы технические.

Плитка электрическая.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру до 750 °C.

Тигли фарфоровые № 3 или 4 или кварцевые вместимостью

 40 cm^3 .

Бюретка вместимостью 25 см3.

Колбы конические вместимостью 300 см3.

Стаканы стеклянные лабораторные вместимостью 200 см3.

Бумага индикаторная универсальная.

Кислота азотная по ГОСТ 4461-77. Кислота серная по ГОСТ 4204-77.

Кислота соляная по ГОСТ 3118--77 и разбавленная 1:2.

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478-78, раствор с массовой концентрацией 200 г/дм3.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79 и разбавленный 1:1. Аммоний виннокислый по ГОСТ 4951—79, раствор с массовой концентрацией 100 г/дм3.

Калий пиросернокислый по ГОСТ 7172-76.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652-73, раствор с молярной концентрацией 0,05 моль/дм3, готовят из фиксанала «стандарт-титр, 0,1 н. раствор».

1 см3 раствора трилона Б соответствует 3,99 мг окиси железа.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.2. Проведение анализа

2.2.1. Навеску пробы массой 0,05-0,1 г (в зависимости содержания железа) помещают в кварцевый или фарфоровый тигель и сплавляют с 4 г пиросернокислого калия до получения жидкой легкоподвижной массы. Вначале сплавление ведут в муфеле, нагретом примерно до 500°C, затем температуру постепенно повышают до 750°C, прогревают плав при этой температуре в течение 10-15 мин, охлаждают, добавляют несколько капель сериой кислоты и вновь сплавляют пробу до получения прозрачного плава.

Охлажденный тигель помещают в стакан вместимостью 200 см3, приливают 50 см3 раствора соляной кислоты, разбавленной 1:2, и при умеренном нагревании и помешивании производят выщелачивание плава, после чего тигель удаляют из стакана и обмывают его стенки горячей водой, держа тигель над стаканом. Раствор переводят в коническую колбу вместимостью 300 см³, добавляют

З капли азотной кислоты, нагревают раствор до 60°С и приливают ~25 см³ аммиака до появления мути, которую затем растворяют добавлением нескольких капель концентрированной соляной кислоты, и 5 см³ раствора виннокислого аммония. Приливают воды до 150 см³, устанавливают аммиаком рН 2—3 по универсальной индикаторной бумаге, нагревают раствор до 70—80°С, приливают 1—2 см³ раствора сульфосалициловой кислоты и титруют железо раствором трилона Б до перехода окраски раствора из красно-фиолетовой в ярко-лимонно-желтую.

2.3. Обработка результатов

2.3.1. Массовую долю окиси железа (общего) (X) в пересчете на сухое вещество в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot T \cdot 100 \cdot K}{m}$$
.

где V — объем раствора трилона B, израсходованный на титрование, см 3 ;

 7 — титр раствора трилона Б с молярной концентрацией 0,05 моль/дм³, выраженный в г/см³ окиси железа;

К — коэффициент пересчета по ГОСТ 25702.0—83, п. 1.5;

т - масса навески пробы, г.

 2.3.2. Расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать величин, указанных в табл. 1.

Табляца 1

Массовая доля окиси железа (общего), %	Допускаемое расхождение, %
25,0	0.7
40,0	1.0
50,0	1.2
55,0	1.3

2.3.1; 2.3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3. КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКИЯ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА (ОБЩЕГО) В НИОБИЕВОМ (ПИРОХЛОРОВОМ) КОНЦЕНТРАТЕ

Метод основан на прямом титровании железа раствором трилона Б при рН 1—2 с сульфосалициловой кислотой в качестве индикатора. Ниобий отделяют от железа в виде растворимого ниобата калия путем сплавления концентрата с едким кали с последующей обработкой плава горячей водой.

3.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы аналитические.

Весы технические.

Плитка электрическая.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру до 800 °C.

Тигли никелевые вместимостью 50 см3.

Тигли из стеклоуглерода вместимостью 50 см3,

Колбы мерные вместимостью 500 см3.

Стаканы стеклянные лабораторные вместимостью 300 см³.

Стекло часовое.

Бумага индикаторная универсальная.

Фильтры бумажные обеззоленные «синяя лента».

Кислота азотная по ГОСТ 4461-77 и разбавленная 1:1.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77 и разбавленная 1:2.

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478—78, раствор с массовой концентрацией 200 г/дм³.

Аммиак водный по ГОСТ 3760-79.

Аммоний вивнокислый по НТД, раствор с массовой концентрацией 100 г/дм³.

Калия гидроокись по ГОСТ 24363-80 и раствор с массовой

концентрацией 10 г/дм³.

Раствор составного реагента; готовят следующим образом: к 200 см³ соляной кислоты, разбавленной 1:2, приливают 100 см³

раствора виннокислого аммония.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652—73, раствор с молярной концентрацией 0,05 моль/дм² готовят из фиксанала «стандарттитр, 0,1 и. раствор»...

1 см³ раствора трилона Б соответствует 3,99 мг окиси железа.

Титр раствора трилона Б устанавливают в условиях проведения анализа по стандартному образцу, близкому по составу и содержанию окиси железа в анализируемом концентрате.

Титр раствора трилона Б с молярной концентрацией $0.05~{\rm моль/дм^3}~(T)$, выраженный в г/см $^3~{\rm окиси}$ железа, вычисляют

по формуле

$$T = \frac{m \cdot n}{V \cdot 100}$$
,

где m — масса навески стандартного образца, г;-

n — массовая доля окиси железа в стандартном образце, %;

 V — объем раствора трилона Б с молярной концентрацией 0,05 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

34

3.2. Проведение анализа

3.2.1. Навеску концентрата массой 0.1 г помещают в никелевый или стеклоуглеродный тигель и сплавляют с 4 г гидроокиси калия в муфельной печи вначале при умеренной температуре, а затем при 700 °C в течение 5 мин до получения легкоподвижной массы.

Охлажденный тигель помещают в стакан 300 см³, приливают 150 см³ горячей воды и накрывают стакан часовым стеклом для предотвращения потерь от разбрызгивания. После вышелачивания плава тигель удаляют из стакана и мывают его стенки горячей водой. Раствор с осадком кипятят в течение 5 мин и выдерживают в теплом месте в течение 20 мин до полной коагуляции гидроокиси железа. Отстоявшийся осадок отфильтровывают через фильтр с фильтробумажной массой и промывают осадок на фильтре 2-3 раза раствором едкого кали и один раз горячей водой. Осадок гидроскиси железа растворяют на фильтре в том же стакане, в котором происходило осаждение, в 30 см³ горячего раствора составного реагента. Фильтр промывают 5 раз горячей водой, подкисленной соляной кислотой. Полученный раствор разбавляют водой до 120 см³, добавляют 5 см3 раствора азотной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают до кипения, после чего устанавливают аммиаком рН 2-3 по унаверсальной индикаторной бумаге. Раствор вновь нагревают до 70-80 °C, добавляют 1-2 см³ раствора сульфосалициловой кислоты и титруют железо раствором трилона Б до перехода окраски раствора из красно-коричневой в лимонно-желтую.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3. Обработка результатов

3.3.1. Массовую долю окиси железа (общего) (X) в пересчете на сухое вещество в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot T \cdot 100 \cdot K}{m} ,$$

где V — объем раствора трилона Б с молярной концентрацией 0.05 моль/дм³, израсходованный на титрование окиси железа, см³;

Т— титр раствора трилона Б, выраженный в г/см³ окиси железа;

К — коэффициент пересчета по ГОСТ 25702.0—83, п. 1.5;

т — масса навески пробы, г.

3.3.2. Расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать величин, указанных в табл. 2.

慢生

Массовая доля окиси железа, %	Допускаемое расхождение, %
10,0	0.5
15,0	0.7
20,0	1.0
26,0	1.2

3.3.1; 3.3.2. (Измененная редакция, Изм. **№** 1).

4. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА (ОБЩЕГО) В ЛОПАРИТОВОМ КОНЦЕНТРАТЕ

Метод основан на реакции образования комплекса железа (II) ортофенантролином, окращенного в розовый цвет, и фотометрировании окраски раствора. Мешающие определению элементы (ниобий, тантал и др.) маскируют винной кислотой.

4.1. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы аналитические.

Весы технические.

Плитка электрическая.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая температуру 800 °C.

Фотоэлектроколориметр типа ФЭК-56.

Чашки платиновые вместимостью 50 см³.

Колбы мерные вместимостью 50, 100 и 1000 см³.

Микробюретка вместимостью 5 см³.

Пипетки из полиэтилена вместимостью 5 см³ с делением.

Пипетки вместимостью 5 и 10 см³ с делением.

Цилиндры мерные вместимостью 5 и 50 см³.

Бумага индикаторная универсальная.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, разбавленный 1:1. Кислота серная по ГОСТ 4204—77, разбавленная 1:1.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78.

Кислота винная по ГОСТ 5817-77, растворы с массовой кондентрацией 60 г/дм³ и 150 г/дм³.

Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456-79, раствор массовой концентрацией 200 г/дм3.

Калий пиросернокислый по ГОСТ 7172—76.

Ортофенантролин, раствор с массовой концентрацией 2 г/дм³.

Квасцы железоаммонийные по НТД.

G D 5 T

36

Раствор окиси железа (основной); готовят следующим образом: навеску железоаммонийных квасцов массой 0,6064 г растворяют в воде с добавлением 1—2 см³ серной кислоты и разбавляют в мерной колбе вместимостью 1000 см³ водой до метки.

1 см³ раствора содержит 0,1 мг окиси железа.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.2. Проведение анализа

4.2.1. Навеску пробы массой 0.1 г помещают в платиновую чашку, смачивают 1 см3 воды, приливают 5 см3 фтористоводородной кислоты и разлагают при умеренном нагревании. Приливают 5 см³ раствора серной кислоты, разбавленной 1:1, нагревают, а затем упаривают содержимое чашки на горячей плитке досуха. К остатку добавляют 3-5 г пиросернокислого калия и сплавляют при температуре 700°C до получения прозрачного плава. Плав обрабатывают при нагревании 40 см³ раствором винной кислоты с концентрацией 150 г/дм3, раствор переливают в мерную колбу вместимостью 100 см³ и разбавляют водой до метки. Отбирают аликвотную часть раствора объемом 5-10 см³ (в зависимости от содержания окиси железа в пробе) и переводят в мерную колбу вместимостью 50 см3. Раствор разбавляют до 10 см3 раствором винной кислоты с массовой концентрацией 60 г/дм³, приливают 5 см³ раствора гидроксиламина и оставляют на 10 мин. Растворнейтрализуют аммиаком до рН-6 по универсальной индикаторной бумаге, приливают 10 см3 раствора ортофенантролина, доводят до метки водой, перемешивают и оставляют на 30 мин. Оптическую плотность раствора измеряют на фотоэлектроколориметре, используя светофильтр с максимумом светопропускания ~500 им и кювету с толщиной поглощающего свет слоя 20 мм по отношению к раствору контрольного опыта, проведенного через все стадии анализа.

Массу окиси железа находят по градуировочному графику.

4.2.2. Для построення градуировочного графика в мерные колбы вместимостью 50 см³ приливают из микробюретки стандартный раствор окиси железа от 0,5 до 2,0 см³ с интервалом в 0,25—0,5 см³. В одну из колб стандартный раствор не вводят («нулевой» раствор). Затем в колбы приливают по 10 см³ раствора винной кислоты с массовой концентрацией 60 г/дм³, по 5 см³ раствора гидроксиламина и оставляют на 10 мин. Раствор нейтрализуют аммиаком до рН 6 по универсальной индикаторной бумаге, приливают 10 см³ раствора ортофенантролина, доводят объем раствора водой и оставляют на 30 мин. Измерение оптической плотности проводят, как указано в п. 4.2.1, по отношению к одновременно приготовленному «нулевому» раствору, содержащему все реактивы, за исключением раствора окиси железа.

По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им массам окиси железа строят градуировочный график.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3. Обработка результатов

4.3.1. Массовую долю окиси железа (общего) (X) в пересчете на сухое вещество в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V \cdot K \cdot 100}{m_1 \cdot V_1 \cdot 1000},$$

где m_1 — масса́ окиси железа, найденная по градуировочному графику, мг;

V — объем анализируемого раствора, см 3 ;

К — коэффициент пересчета по ГОСТ 25702.0—83, п. 1.5;

т — масса навески пробы, г;

 V_1 — объем аликвотной части раствора, взятый для определения, см³;

1000 — коэффициент пересчета граммов на миллиграммы.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4.3.2. Расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать величин, указанных в табл. 3.

Таблица 3

Массовая доля окаси	Допускаемое расхож-
железа, %	дение, %
0.5	0,1
1.0	0,2
2.0	0,4
3.0	0,5