

**ИЗДЕЛИЯ ОГНЕУПОРНЫЕ  
БАДДЕЛЕИТО-КОРУНДОВЫЕ**

**Методы определения оксида железа**

**ГОСТ  
20300.5—90**

Baddeleyite-corundum refractories.  
Methods for determination of ferric oxide

МКС 81.080  
ОКСТУ 0809

---

Дата введения **01.01.91**

Настоящий стандарт устанавливает фотоколориметрические методы определения оксида железа (при массовой доле оксида железа от 0,01 до 1 %) в огнеупорных бадделеито-корундовых изделиях.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 20300.1.

**2. СУЛЬФОСАЛИЦИЛОВЫЙ МЕТОД**

**2.1. Сущность метода**

Метод основан на фотоколориметрировании сульфосалицилата железа, окрашенного в желтый цвет.

**2.2. Аппаратура, реактивы и растворы**

Колориметр фотоэлектрический типа КФК-2 по НТД.

Аммоний хлористый по ГОСТ 3773, 1 М раствор.

Кислота сульфосалициловая по ГОСТ 4478, раствор с массовой долей 20 %.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, раствор с массовой долей 10 %.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, растворы с массовыми долями 10 и 25 %.

Квасцы железоаммонийные по ТУ 6—09—5359, х.ч.

Метиловый красный (метилрот) по ТУ 6—09—5169, спиртовой раствор с массовой долей 0,2 %.

Стандартные растворы железа.

Раствор А: 6,0397 г железоаммонийных квасцов растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды, подкисленной 30 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, и разбавляют раствор водой до 1 дм<sup>3</sup>.

1 см<sup>3</sup> раствора А содержит 1 мг оксида железа.

Раствор Б: 100 см<sup>3</sup> раствора А разбавляют водой до 1 дм<sup>3</sup>.

1 см<sup>3</sup> раствора Б содержит 0,1 мг оксида железа.

Раствор В готовят разбавлением раствора Б в 10 раз.

1 см<sup>3</sup> раствора В содержит 0,01 мг оксида железа.

Точную концентрацию раствора А устанавливают гравиметрическим методом: в три стакана вместимостью по 300 см<sup>3</sup> отбирают соответственно 10, 20, 30 см<sup>3</sup> стандартного раствора А, разбавляют дистиллированной водой до 100—150 см<sup>3</sup> и осаждают гидроокись железа аммиаком в присутствии метилрота.

Полученный осадок фильтруют через фильтр с белой лентой, промывают горячим раствором азотнокислого аммония, в который добавлено несколько капель аммиака до отрицательной реакции на ион хлора (проба с раствором азотнокислого серебра). Фильтр с осадком помещают в предварительно прокаленный и взвешенный платиновый тигель, озолят и прокаливают до постоянной



## **С. 2 ГОСТ 20300.5—90**

массы при температуре 800—850 °С. Охлажденный в эксикаторе тигель с прокаленным осадком взвешивают и вычисляют концентрацию раствора А в миллиграммах оксида железа на кубический сантиметр.

Для приготовления стандартного раствора можно использовать также оксид железа ос. ч. или карбонильное железо ос. ч.

### **2.3. Проведение анализа**

2.3.1. Отбирают пипеткой 25—50 см<sup>3</sup> раствора, полученного, как указано в ГОСТ 20300.3, разд. 2, переносят его в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

В колбу с раствором для колориметрирования прибавляют 10 см<sup>3</sup> 1 М раствора хлористого аммония, 15 см<sup>3</sup> раствора сульфосалициловой кислоты и аммиака сначала до устойчивого желтого окрашивания и сверх того 3 см<sup>3</sup>, после чего разбавляют водой до метки. В качестве раствора сравнения используют раствор контрольного опыта, приготовленный так же, как испытуемый.

Величину оптической плотности анализируемого раствора измеряют на фотоколориметре по отношению к контрольному раствору, пользуясь синим светофильтром ( $\lambda = 450$  нм), в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 30 мм. Массовую долю оксида железа (III) определяют по градуировочному графику.

#### **2.3.2. Построение градуировочных графиков**

Для определения оксида железа строят два градуировочных графика: первый — в интервале концентраций 0,1—1 мг оксида железа в 100 см<sup>3</sup> раствора, второй — в интервале концентраций 0,01—0,1 мг оксида железа на 100 см<sup>3</sup> раствора.

Построение первого градуировочного графика проводят следующим образом: в 10 колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая последовательно отмеряют 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 см<sup>3</sup> раствора Б. Затем добавляют в каждую колбу 10 см<sup>3</sup> 1 М раствора хлористого аммония, 15 см<sup>3</sup> раствора сульфосалициловой кислоты, раствор аммиака с массовой долей 25 % до появления устойчивой желтой окраски раствора и избыток 3 см<sup>3</sup> раствора аммиака. Контрольный раствор готовят, как указано в п. 2.3.1.

Каждый раствор разбавляют водой до метки, перемешивают и фотоколориметрируют.

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

Построение второго градуировочного графика проводят аналогично построению первого, но для его построения берут раствор В.

## **3. 1,10-ФЕНАНТРОЛИНОВЫЙ МЕТОД**

### **3.1. Сущность метода**

Метод основан на образовании оранжево-красного комплексного соединения ионов Fe<sup>2+</sup> с 1,10-фенантролином ( $\lambda = 508$  нм). Ионы Fe<sup>3+</sup> предварительно восстанавливаются до Fe<sup>2+</sup> солянокислым гидроксиламином.

### **3.2. Аппаратура, реактивы и растворы**

Колориметр фотоэлектрический типа КФК-2 по НТД.

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Аммиак водный по ГОСТ 3760, растворы с массовой долей 10 и 25 %.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Гидроксиламин гидрохлорид по ГОСТ 5456, раствор с массовой долей 10 %.

Натрий уксуснокислый по ГОСТ 199, раствор с массовой долей 40 %.

1,10-фенантролин, спиртовой раствор с массовой долей 1 %.

Ацетатный буферный раствор с pH 5,0: 38 г уксуснокислого натрия растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды, добавляют 6,7 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и доливают водой до объема 1 дм<sup>3</sup>. pH буферного раствора проверяют на pH-метре и при необходимости добавляют уксусную кислоту или щелочь.

Квасцы железоаммонийные, х.ч.

Стандартные растворы железа готовят, как указано в п. 2.2.

Бумага индикаторная универсальная.

### **3.3. Проведение анализа**

3.3.1. Отбирают пипеткой 25—50 см<sup>3</sup> раствора, полученного, как указано в ГОСТ 20300.2, пп. 2.3, 3.4, переносят его в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

3.3.2. В мерную колбу добавляют 3 см<sup>3</sup> раствора гидроксиламина и добавляют по каплям раствор уксуснокислого натрия до pH 3,0 (pH контролируют с помощью универсальной индикаторной бумаги). Затем прибавляют 10 см<sup>3</sup> буферного раствора, 2 см<sup>3</sup> раствора 1,10-фенантролина, доливают водой до метки и перемешивают. Через 40 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре, используя зеленый светофильтр с  $\lambda = 520$  нм, в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 30 см<sup>3</sup>. В качестве раствора сравнения используют раствор контрольного опыта, приготовленный так же, как испытуемый раствор.

Массовую долю оксида железа (III) в испытуемом растворе в миллиграммах находят по градуировочному графику.

### 3.3.3. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> приливают из бюретки 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 см<sup>3</sup> стандартного раствора В, содержащего 0,01 мг/см<sup>3</sup> оксида железа. Одновременно готовят раствор сравнения. Далее поступают, как указано в п. 3.2. По полученным значениям оптических плотностей растворов и известным содержаниям оксида железа (II) строят градуировочный график.

## 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

### 4.1. Массовую долю оксида железа ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

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

где  $m_1$  — количество оксида железа в аликовотной части раствора, найденное по градуировочному графику, г;

$V$  — общий объем раствора, см<sup>3</sup>;

$m$  — масса пробы, г;

$V_1$  — объем аликовотной части, см<sup>3</sup>.

4.2. Допускаемые расхождения между результатами параллельных определений не должны превышать 0,005 % — при содержании оксида железа в пробе менее 0,1 % и 0,010 % — при содержании оксида железа в пробе более 0,1 %. Оценка границ случайной составляющей погрешности результата анализа составляет  $\pm 0,01$  %.

При разногласиях в оценке качества применяют сульфосалициловый метод.

**С. 4 ГОСТ 20300.5—90**

**ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ**

- 1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Государственной ассоциацией промышленности строительных материалов**

**РАЗРАБОТЧИКИ**

**Е.В. Соболев, канд. техн. наук; В.Е. Голубев, канд. техн. наук; Р.П. Борисова; Е.А. Диценко**

- 2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 15.03.90 № 434**

- 3. ВЗАМЕН ГОСТ 20300.5—74**

**4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, раздела	Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, раздела
ГОСТ 61—75	3.2	ГОСТ 5456—79	3.2
ГОСТ 199—78	3.2	ГОСТ 20300.1—90	1
ГОСТ 3118—77	2.2	ГОСТ 20300.2—90	3.3.1
ГОСТ 3760—79	2.2	ГОСТ 20300.3—90	2.3.1
ГОСТ 3773—72	2.2	ТУ 6-09-5169—87	2.2
ГОСТ 4478—78	2.2		

- 5. Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11-12—94)**

**6. ПЕРЕИЗДАНИЕ**