



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ
СОЮЗА ССР

ФЛЮСЫ СВАРОЧНЫЕ ПЛАВЛЕНЫЕ

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ВЛАГИ

ГОСТ 22974.14—90

Издание официальное

~~22974-90~~
413

БЗ 10-90/821

нр.:

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО УПРАВЛЕНИЮ
КАЧЕСТВОМ ПРОДУКЦИИ И СТАНДАРТАМ
Москва**

ФЛЮСЫ СВАРОЧНЫЕ ПЛАВЛЕНЫЕ**Метод определения содержания влаги***Melted welding fluxes. Method for determination of moisture content***ГОСТ****22974.14—90****ОКСТУ 0809****Срок действия с 01.01.92
до 01.01.97**

Настоящий стандарт устанавливает гравиметрический метод определения массовой доли влаги от 0,01 % до 1,0 % в сварочных плавленых флюсах.

Метод основан на нагревании в трубчатой печи при температуре 1000°С в токе кислорода анализируемого материала, превращении всего содержащегося в нем водорода во влагу и ее гравиметрическом определении после поглощения перхлоратом магния (ангидроном). Для предотвращения ошибок анализа выделяющиеся газообразные соединения фтора поглощаютсяmonoоксидом свинца на выходе из трубы.

I. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 22974.0.

2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Установка для определения влаги (черт. 1) состоит из баллона с кислородом (1) по ГОСТ 5583, снабженного редукционным вентилем пуска и регулировки тока кислорода; редуктора манометра 2 — тонкой регулировки кислорода; предохранительной колбы 3, которая в случае избыточного давления в камере сгорания предотвращает попадание серной кислоты в резиновые трубы, соединяющие аппарат с редукционным клапаном; системы очистки и осушки кислорода; промывочной колбы 4 с сер-

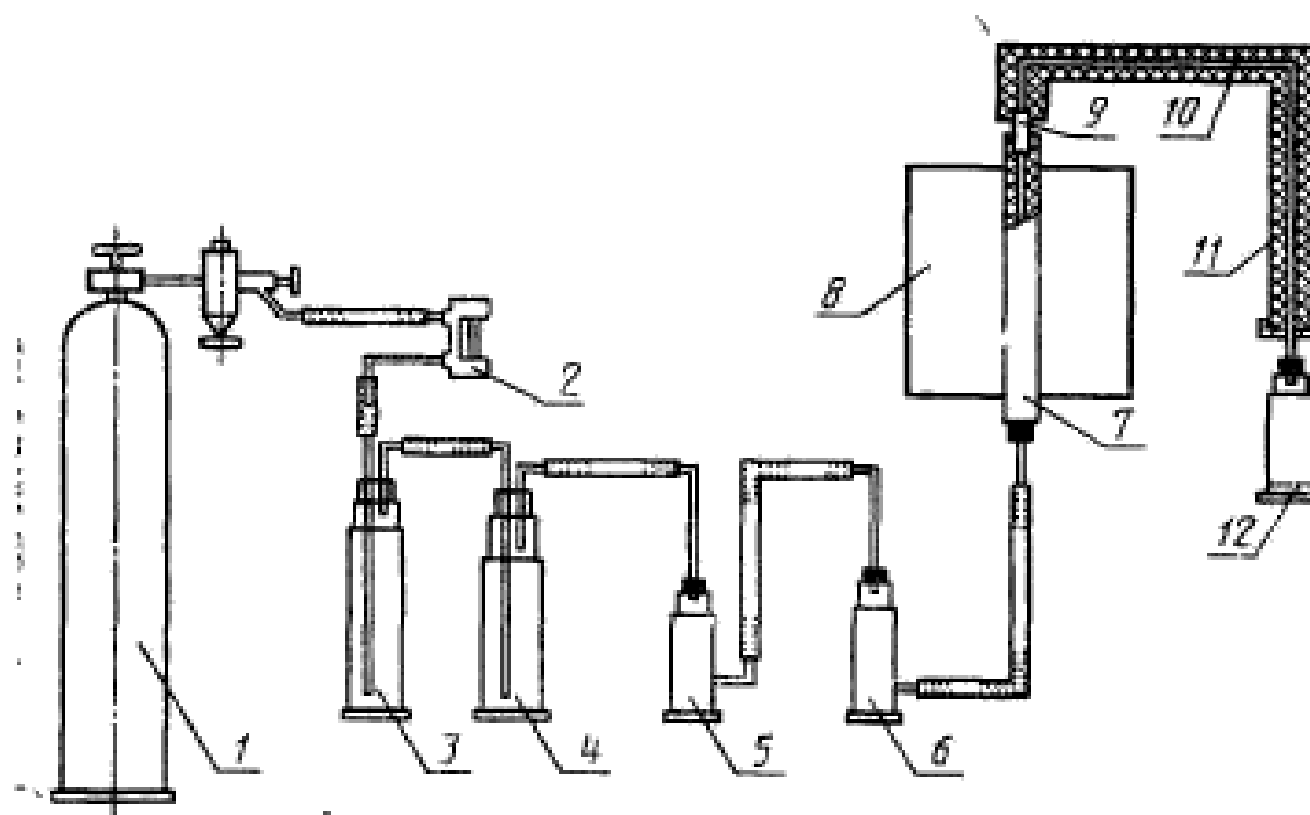
Издание официальное

(©) Издательство стандартов, 1991

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

ной кислотой; сушильных колонок 5 и 6, заполненных гранулированной гидроокисью натрия и перхлоратом магния; фарфоровой трубки 7 длиной 500 мм и внутренним диаметром 20—25 мм; трубчатой печи 5 марки СУОЛ — 0.25.1/12—М1; асбестовой пробки (9), пропитанной моноксидом свинца, нагретой до температуры 800°C; медной трубы 10, нагретой до температуры 110—120°C; Г-образного трубопровода 11; абсорбционной колбы 12 с перхлоратом магния (ангидроном). Г-образный трубопровод изготавлен из аустенитной нержавеющей стали и состоит из двух симметричных разъемных частей, общая длина трубопровода 750 мм. Спиральный нагреватель располагают вокруг и вдоль изогнутой по профилю трубопровода медной трубы, одновременно изолируя витки нагревателя асбестовым шнуром ШАОН-З, пропитанным жидким стеклом. Трубку с нагревателем оплетают лентой из фторопласта и укладывают в нижнюю часть корпуса трубопровода, предварительно выложенную каолиновой ватой, сверху трубку с нагревателем также прикрывают каолиновой ватой и закрывают верхнюю часть корпуса трубопровода. Обе части корпуса скрепляют винтами через отверстия в ушках, приваренных к нижней и верхней частям трубопровода.

Допускаются нагреватели и абсорбционные колбы других конструкций, обеспечивающие требуемую точность анализа.



Черт. 1

С. 3 ГОСТ 22974.14-90

Крючок, с помощью которого лодочки помещают в трубку и извлекают из нее, изготовлен из жаропрочной проволоки диаметром 3—5 мм и длиной 400—600 мм.

Для установки пробки в фарфоровую трубку используют специальный толкатель с фиксатором.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104, не ниже 2-го класса с наибольшим пределом взвешивания до 200 г или другие весы, отвечающие указанным требованиям по своим метрологическим характеристикам.

Для определения массовой доли влаги от 0,01 до 0,03 % следует использовать лабораторные весы общего назначения по ГОСТ 24104 не ниже І-го класса точности.

Кислота серная по ГОСТ 4204.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328.

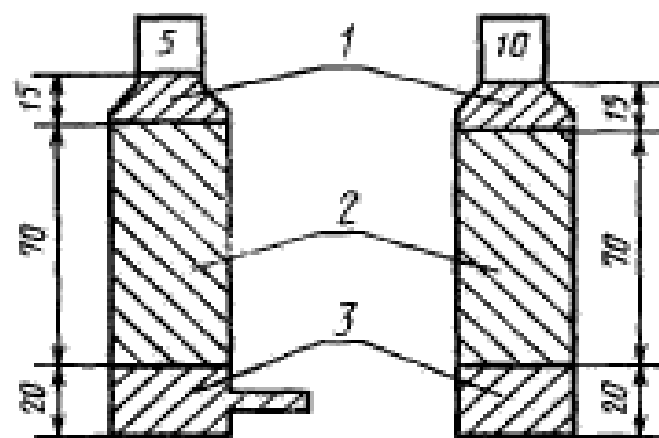
Магния перхлорат по ТУ 6-09-3880.

Вата каолиновая или асбест волокнистый по ТУ 6-09-4010.

Свинец монооксид (ІІ) по ТУ 6-09-5382.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

Заливают в промывочную колбу 4 125 см³ серной кислоты. Сушильные колонки 5 и 6, а также абсорбционную колбу 12 готовят к работе в соответствии с черт. 2. Масса абсорбционной колбы в подготовленном виде (70 ± 2) г. Перхлорат магния не должен насыпаться плотно. Абсорбционная колба диаметром 30 мм имеет в нижней части 5—6 отверстий диаметром $(1 \pm 0,2)$ мм. Высота абсорбционной колбы 105 мм.

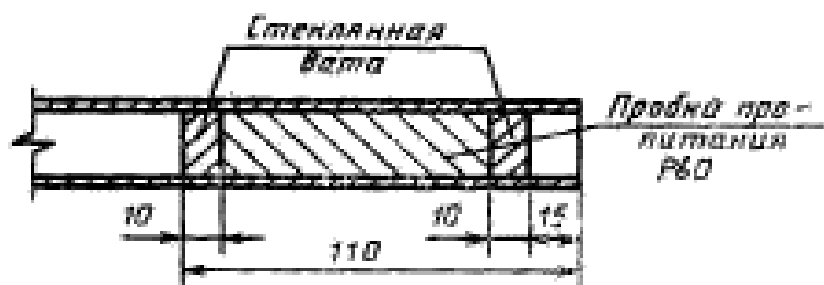


1 — стеклянная вата; 2 — абсорбент; 3 — стеклянная вата

Черт. 2

В прокаленную по всей длине фарфоровую трубку помещают пробку, пролитанную монооксидом свинца. Пробку 9 из длинно-

волокнистого асбеста или каолиновой ваты, предварительно прокаленных при 400°C в течение 30 мин, готовят следующим образом: на стальную щетку насыпают равномерный слой волокнистого асбеста или каолиновой ваты и равномерно покрывают асбестом моноксидом свинца. Трением двух стальных щеток обеспечивают равномерное распределение моноксида свинца по асбесту. Избыток моноксида свинца стравливают на сите. На пропитку 100 г асбеста требуется около 100 г моноксида свинца. 4,5—5,0 г пропитанного асбеста (каолиновой ваты) достаточно для образования пробки. С двух сторон от пробки помещают стеклянную вату по 10 мм с каждой стороны (черт. 3).



Черт. 3

Постоянство расхода кислорода определяют ротаметром 2, который устанавливают перед предохранительной колбой. Подача кислорода через систему происходит со скоростью 175—225 см³/мин.

Перед началом работы нагревают печь до температуры 1000°C и проверяют установку на герметичность. Для этого подсоединяют вместо абсорбционной колбы (12) стеклянную трубку, конец которой опускают в чашку с водой и прерывают подачу кислорода, зажав шланг перед предохранительной колбой. Если вода в стеклянной трубке не поднимается, то система герметична.

Концы спирального нагревателя, расположенного вокруг и вдоль изогнутой по профилю трубопровода 11 медной трубы 10 подсоединяют к латру РНО-250-2 и задают напряжение так, чтобы температура на выходе из медной трубы была 110—120°C.

Фарфоровые лодочки № 2 по ГОСТ 9147 или кварцевые лодочки (длина — 100—120 мм, ширина — 15—20 мм, высота — 10 мм) прокаливают в токе кислорода при температуре 1000°C непосредственно перед работой.

Перед началом работы устанавливают среднее значение холостого опыта. После того как температура печи достигнет 1000°C,

С. 5 РОСТ 22974.14—90

пропускают кислород с расходом 175—225 см³/мин, взвешивая абсорбционную колбу 12 через каждые 5—7 мин. Установка готова к использованию при разнице в массе между каждым взвешиванием не более 0,2—0,4 мг. Значение холостого опыта более 0,4 мг свидетельствует о необходимости профилактики установки. Для этого необходимо заменить реактивы, используемые для осушки кислорода (серную кислоту, гидроксид натрия и перхлорат магния) и прочистить от загрязнения все узлы установки.

Пробка 9 обеспечивает задержку фторидов для большого количества анализов. Контроль за работоспособностью пробки осуществляется по изменению цвета перхлората магния в абсорбционной колбе (12), вызванного проникновением фторидов.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Навеску пробы массой, установленной в зависимости от массовой доли влаги по табл. II, помещают в фарфоровую или кварцевую лодочку.

Таблица 1

Массовая доля влаги, %	Масса навески флюса, г
От 0,01 до 0,03 включ.	7—10
Св. 0,03 * 0,07 *	4—7
* 0,07 * 0,2 *	2—4
* 0,2 * 1,0 *	0,5—2,0

Лодочку с помощью крючка вводят в наиболее нагретую часть фарфоровой трубы (7) и плотно закрывают трубку резиновой пробкой, через которую пропущена трубка для подачи кислорода. Влага, выделенная из пробы, дистиллируется в абсорбционную колбу (12), в то время как побочные летучие продукты и фтористые соединения поглощаютсяmonoоксидом свинца на выходе из трубы. Пробу оставляют в печи до тех пор, пока в верхней части стеклянной трубы абсорбционной колбы (12) не останется следов конденсата (не более 5—7 мин). Затем герметизируют абсорбционную колбу 12, закрывая верхнее отверстие пробкой, нижние отверстия для выхода кислорода плотно прилегающим резиновым кольцом и взвешивают. Удаляют проанализированную пробу из печи, подсоединяют абсорбционную колбу 12 к установке и начинают анализ следующей пробы.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Массовую долю влаги (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 - m_0}{m_0} \cdot 100,$$

где m_1 — масса абсорбционной колбы после анализа, г;
 m_0 — масса той же колбы до проведения анализа, г;
 m_n — масса навески анализируемого флюса, г.

5.2. Абсолютные допускаемые расхождения результатов трех параллельных определений при доверительной вероятности $P=0,95$ не должны превышать значений, приведенных в табл. 2.

Таблица 2

Массовая доля влаги, %	Абсолютные допускаемые расхождения, %
От 0,01 до 0,02 включ.	0,004
Св. 0,02 > 0,05 >	0,008
> 0,05 > 0,10 >	0,01
> 0,10 > 0,50 >	0,05
> 0,50 > 1,00 >	0,10

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством тяжелого машиностроения

РАЗРАБОТЧИКИ

П. Л. Бабушкин, В. Ю. Персиц, Ю. А. Марголин (руководители темы), О. Б. Зеленова, С. С. Огняник

2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 27.12.90 № 3364

3. ВВЕДЕН В ПЕРВЫЕ

4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела
ГОСТ 4204—77	2
ГОСТ 4326—77	2
ГОСТ 5538—78	2
ГОСТ 9147—80	3
ГССТ 22974.0—85	1
ГОСТ 24104—88	2
ТУ 6—09—3880—75	2
ТУ 6—09—4010—75	2
ТУ 6—09—5382—88	3

Редактор *И. В. Виноградская*

Технический редактор *В. Н. Малькова*

Корректор *Е. А. Богачкова*

Сдано в наб. 29.01.91 Подп. к печ. 12.03.91 0,5 усл. л. л. 0,5 усл. кр.-отт. 0,37 усл.-изд. л.
Тираж 7000 экз. Цена 29 к.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123557, Москва, ГСП, Новопресненский пер., 3
Тип. «Московский печатник» Москва, Ладожский пер., 6, Зак. 83