межгосударственный стандарт

АЛЮМИНИЙ И СПЛАВЫ АЛЮМИНИЕВЫЕ

Метод определения содержания водорода в жидком металле

ГОСТ 21132.0—75

Aluminium alloys.

Method for determination of hydrogen content in molten metal.

МКС 77.120.10 ОКСТУ 1709

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 11 сентября 1975 г. № 2380 дата введения установлена

01.01.77

Ограничение срока действия сиято по протоколу № 4—93 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 4—94)

Настоящий стандарт устанавливает метод определения содержания водорода в жилком металле по выделению первого пузырька в алюминии и алюминиевых сплавах (при содержании водорода от 0,05 до 1,0 см³ на 100 г металла).

Сущность метода состоит в зависимости количества растворенного водорода в жидком металле от паршиального давления водорода в газовой фазе над металлом.

Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 2281-80.

(Измененная редакция. Изм. № 1, 3).

1. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Ртуть P1 по ГОСТ 4658-73.

Шлаковата.

Бензин авиационный по ГОСТ 1012-72.

Смазка вакуумная.

Масло вакуумное ВМ-4.

Спирт этиловый ректификованный высшей очистки.

Резина вакуумная.

Вата медицинская гигроскопическая по ГОСТ 5556—81.

Асбест листовой и шнуровой.

Установка (черт. 1) состоит из герметичной вакуумной камеры с корпусом 7 и крышкой 5, в которой имеется смотровое стекло 3; электропечи сопротивления 6 с терморегулятором 8 и тиглем 4 вместимостью от 30 до 50 см³; хромельалюмелевого термоэлектрического термометра 2 с диаметром проволоки от 0,5 до 0,8 мм, на который надевают защитный чехол диаметром от 5 до 7 мм, длиной 50 мм, для измерения температуры расплава в интервале от 590 °C до 810 °C с погрешностью измерений не более 2,5 °C; форвакуумного насоса 1 типа BH—461, PBH—20 или BH—494; механического манометра 11 со шкалой от 0 до 101,08 · 10³ Па (от 0 до 760 мм рт. ст.) для грубого измерения давления; стеклянного U-образного манометра 12 со шкалой от 0 до 26,6 · 10³ Па (от 0 до 200 мм. рт. ст.) для более точного измерения давления.

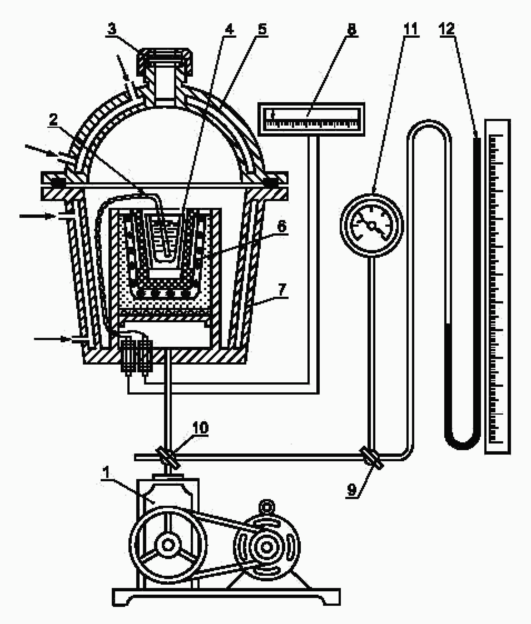
Издание официальное

Перепечатка воспрешена

*

Издание с Изменениями № 1, 2, 3, утвержденными в феврале 1979 г., январе 1982 г. июне 1986 г. (ИУС 4—79, 3—82, 9—86).





Черт. 1

Допускается использование другой аналитической аппаратуры, обеспечивающей получение метрологических параметров, предусмотренных настоящим стандартом. Шахтная печь (черт. 2) служит для предварительного нагрева тиглей установки и термостата.

Термостат (черт. 3) служит для поддержания необходимой температуры металла при транспортировании пробы от печи, миксера или раздаточного устройства в тигель установки. В термостат помещают керамический тигель вместимостью от 320 до 350 см³, который нагревают с помощью электропечи сопротивления термостата (черт. 4). Применяется в случае, если установка удалена от места отбора пробы. Ложка для отбора проб, стальная или из литого чугуна с жаростойким покрытием из краски, содержащей мел или каолин (применение асбеста в качестве защитного слоя не допускается), вместимостью:

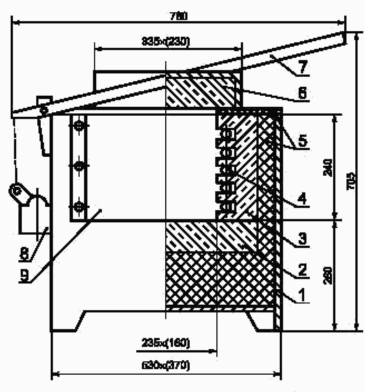
не менее 100 см3 в случае одного определения из отобранной пробы;

не менее 250 см³ в случае нескольких определений из отобранной в один раз пробы при условии транспортирования пробы в термостате.

Щипцы специальные, служат для перелива из тигля термостата в тигель установки.

9-1475





І — металлический каркас; 2 — шамотйый кирнич; 3 — специальная керамика из четырех секций; 4 — селитовый стержень; 5 — листовой асбест; 6 — крышка; 7 — рычаг; 8 — конечный выключатель; 9 — кожух нагревателей

Черт. 2

3. МЕТОД ОТБОРА ПРОБ*

- Перед отбором проб проверяют аппаратуру для анализа и подготавливают необходимые условия для проведения анализа в соответствии с описанием по эксплуатации установки.
- 3.2. При отборе пробы необходимо сохранять содержание водорода на том уровне, на котором оно находится в анализируемом расплаве. Отбор пробы из расплава проводят подогретой в расплаве ложкой. В месте отбора пробы, которое не тождественно месту подогрева ложки, поверхность металла очищают от шлака и осторожным движением погружают ложку в глубь расплава на расстояние не менее 10 см от поверхности металла. Примерно 1/3 часть пробы выливают, а анализ проводят из оставшейся части пробы. Затем сразу же отбирают новую пробу для проведения параллельного анализа. Температура пробы расплава не должна снижаться более чем на 15°C после помещения ее в установку.

При использовании термостата пробу отбирают ложкой большей вместимости вышеуказанным методом, переливают в тигель термостата, который переносят к установке, и из пробы сразу же друг за другом проводят не менее двух параллельных анализов.

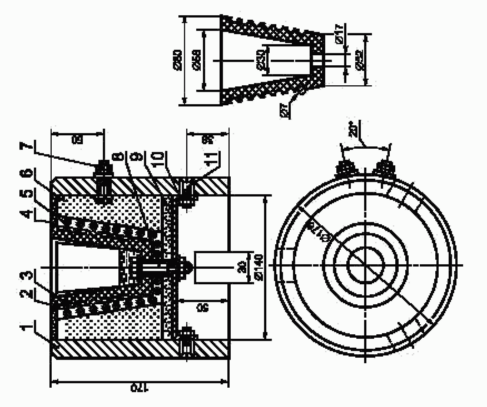
Изменение температуры металла в тигле термостата по отношению к температуре анализируемого расплава не должно быть более чем минус 15 °C или плюс 10 °C. Продолжительность пребывания металла в тигле термостата, начиная от момента отбора пробы до окончания последнего анализа, должна быть не более 20 мин.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

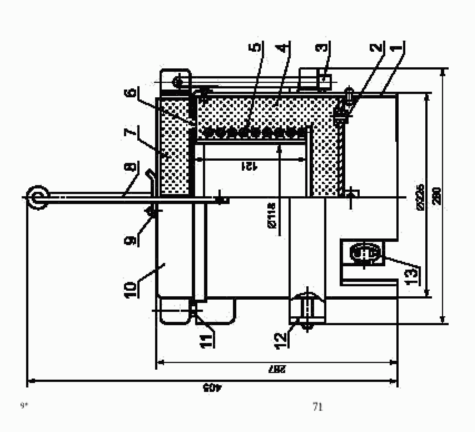
4.1. Пробу (или часть пробы из термостата) непрерывной струей переливают в подогретый до температуры расплава тигель установки, предварительно поместив в него термоэлектрический термометр. Изменение температуры металла в тигле установки по отношению к температуре анализируемого расплава не должно быть более чем минус 15 °C или плюс 10 °C.

^{*} Разд. 2. (Исключен, Изм. № 2).



I- кориус печи; 2- тигель; 3- спираль; 4- футоровка; 5- телмоно-ляция; 6- шляковата; 7- контактый болт; 8- крепежный болт; 9- полотиц; 10- полотиц; 10- полотиц; 10- полотиц;

Vepr.4



черт. 3 Разд. 1. (Измененная педакция, Изм. № 3).

I= корпус; Z= заехтровод; Z= замок; Z= нагреватель; Z= стакан; Z= засытка-асбест; Z= ручка; Z= глазок; Z= крышка; Z= ссы поворота; Z= коліца; Z= розетка

C. 5 FOCT 21132.0-75

Перед переливом пробы с поверхности расплава необходимо снять окисную пленку; запрещается снимать окисную пленку с поверхности расплава в тигле установки.

4.2. Закрывают крышку 5 камеры, включают насос 1. Скорость откачки по U-образному манометру при давлении от 26,6 · 10³ до 2,66 · 10³ Па (от 200 до 20 мм рт. ст.) должна быть не более 6,65 · 10² Па/с (5 мм рт. ст.). Скорость откачки регулируют краном 10.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

4.3. Через окно наблюдают за освещенной поверхностью металла. После появления первого пузырька регистрируют значения температуры металла и остаточного давления над расплавом.

За первый пузырек принимают мелкий пузырек, который появляется не у стенки тигля и за которым, как правило, при незначительном снижении давления на 1,33·10³—2,66·10³ Па (10—20 мм рт. ст.) выделяются новые пузырьки.

В отдельных случаях при низких значениях содержания водорода возможно появление только одного единственного пузырька; за которым не следуют другие.

4.4 Разгрузку и подготовку установки к следующему анализу проводят в соответствии с описанием по ее эксплуатации.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1 Содержание водорода в пробе металла (Q_{H_2}) в см, на 100 г металла рассчитывают как среднее арифметическое двух параллельных определений по таблицам или номограммам, полученным по формуле

$$\lg Q_{H_2} = -\frac{A}{T} + B + \frac{1}{2} \lg \frac{P}{133}$$

- где T температура расплава, K, замеренная в момент появления первых пузырьков на поверхности зеркала расплава;
 - Р давление над металлом, Па, замеренное в момент появления первых пузырьков на поверхности зеркала расплава;
- А и В коэффициенты в уравнении растворимости, определенные для данного сплава (табл. 1).
 - 5.2. Для алюминия и некоторых бинарных сплавов коэффициенты A и B приведены в табл. 1.

Таблица 1

Cánan	Коэффициент	
	Å	В
Алюминий +2 % кремния Алюминий +4 % кремния Алюминий +6 % кремния Алюминий +8 % кремния Алюминий +10 % кремния	2800 2950 3000 3050 3070	1,35 1,47 1,49 1,51 1,52
Алюминий: +2 % меди Алюминий: +4 % меди Алюминий: +6 % меди	2950 3050 3100	1,46 1,50 1,50
Алюминий +3 % магния Алюминий +6 % магния	2695 2620	1,50 1,57
Алюмяний	2760	1,35

5.3 Допускаемые расхождения результатов независимых параллельных определений при доверительной вероятности P = 0.95 не должно превышать значений, приведенных в табл. 2.

см3 на 100 г метадла

Таблица 2

Содержание водорода	Допускаемое расхождение:	Содержание водорода	Допускаемое расхождение
От 0,05 до 0,1 Св. 0,1 » 0,2	0,03 0,04	От 0,2 до 0,4 Св. 0,4 » 0,7 » 0,7 » 1,0	0,06 0,12 0,18

