

# ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

# КОНЦЕНТРАТ АПАТИТОВЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

ГОСТ 22275-90

Издание официальное



ГОСУДАРСТВЕННЫЯ КОМИТЕТ СССР ПО УПРАВЛЕНИЮ КАЧЕСТВОМ ПРОДУКЦИИ И СТАНДАРТАМ



## **ГОСУДАРСТВЕННЫ Я СТАНДАРТ СОЮЗА ССР**

#### КОНЦЕНТРАТ АПАТИТОВЫЙ

Технические условия

Concentrate of apatite. Specifications FOCT 22275--90

OKT 21 1132 0100

Срок действия с 01.01.92 до 01.01.97

 Настоящий стандарт распространяется на адатитовый конщентрат, получаемый флотационным обогащением хибинских апатито-нефелиновых руд и применяемый для химической переработки на минеральные удобрения и фосфорные соединения. Требования настоящего стандарта являются, обязательными.

#### 1. ГЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Апатитовый концентрат должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

1.2. Характеристики

1.2.1. По физико-химическим показателям апатитовый концентрат должен соответствовать нормам, указанным в таблице.

Наименование показателя	Нориа
<ol> <li>Массовая доля оксида фосфора (P<sub>2</sub>O<sub>b</sub>), %, не менее</li> <li>Массовая доля воды, %</li> <li>Остаток на сите с сеткой № 016К (ГОСТ 6613), %, не более</li> </ol>	39,0 1,0±0,5 13,5

Примечания:

Массовая доля оксида фосфора дана в пересчете на сухое вещество.
 Массовая доля полуторных оксидов (FeO, Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>), не более 3,0%

массовая доля полуторных оксидов (PeO, PepO<sub>2</sub>, AlpO<sub>2</sub>), не более адуратируется поставшиком и определяется периодически одна раз в месяц по требованню потребителя, а также в случае разногласий при оценке качества.

#### Издание официальное

(С) Издательство стандартов, 1991.

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

3. Анатитовый конпектрат, применяемый для произволства суперфосфатаи интрофоски, должен содержать остаток на сите с сеткой № 016К не более-11.5%...

4. По согласованию е потребителем допускается отгрузка концентрата в верход с мая по сентябрь включительно с содержавием массо-

вой доля воды (1,5±0,5)%.

## Требования безопасности

1.3.1. Апатитовый концентрат пожаро-и варывобезопасел.

1.3.2. Предельно допустимая концентрация апатитовой пыли в помещений — 6 мг/м3. воздухе рабочей зоны производственных клаес опасности — 4 по ГОСТ 12.1.005.

ПДК определяют гравиметрическим методом.

1.3.3. На рабочих местах должно обеспечено быть. улавливание и пылеподавление, транспортные потоки вого концентрата доджны быть плотно закрыты, плк.

 1.3.4. Работающие с апатитовым концентратом должны. обеспечены специальной одеждой в соответствии

отраслевыми нормами.

1.3.5. Все работы с апатитовым концентратом, а также хранение и транспортирование его должны проводиться в соответствии с санитарвыми правилами по хранению, транспортированию и применению минеральных удобрений в сельском утвержденными Минэдравом СССР,

1.3.6. На рабочих местах с запыленностью воздуха. применять противопылевые респираторы типа ШБ-1 «Лепесток» по ГОСТ 12.4.028, «Кама», ПРШ-741, «Снежок-П»,

или пругие акалогичные.

1.3.7. Контроль качества апатитового концентрата с применением рентгеновских спектрометров должен проводиться в соответствии с основными санитарвыми правилами работы с радиоактивными веществами и другими источниками ионизирующих излучений (ОСП-72/87) в нормами радиационной безопасности (НРБ 76/87), утвержденными Минздравом СССР.

#### 2. ПРИЕМКА

2.1. Апатитовый концентрат принимают партиями. считают дюбое водичество однородного по своим качественным показателям продукта, сопровождаемого одним документом о качестве.

Масса партии устанавливается по согласованию с потреби-

Документ о качестве должен содержать: наименование предприятия изготовителя;



результаты проведенных анализов или подтверждение о соответствии качества продукта требованиям настоящего стандарта;

номер партин и дату отгрузки;

массу нетто;

обозначение настоящего стандарта;

номер транспортных средств или номер транспортной накладной.

2.2. Для контроля качества анатитового концентрата при его погрузке или выгрузке из транспортных средств отбирают точечные пробы от 20% массы партии, ко не менее чем от пяти вагонов или одного судна.

Точечные пробы отбирают с транспортной ленты или из пневмотранспорта методом систематической выборки из расчета 30 проб на каждые 500 т продукта. Результаты испытания рас-

пространяются на всю партию;

- 2.3. Для контроля качества апатитового концентрата, хранящегося насыпью, отбирают пробы из точек, расположенных по двум противоположным образующим для насыпей до 60 т и по четырем образующим для насыпей болсе 60 т по всей их высоте. Расстояние между точками отбора не должно превышать 50 см.
- 2.4. При получении неуловлетворительных результатов анализа апатитового концентрата, взятого от насылей, проводят повторный авализ удвоенного количества проб. Результаты повторного анализа распространяют на всю партию.

## з. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

3.1. Отбор и подготовка проб

3.1.1. Точечные пробы отбирают с транспортерной ленты или в местах перепада потока механическим пробоотборником или вручную совком, а в пробоотборных точках иневмотранспорта, находящихся на разгрузочных трубопроводах, — механическим пробоотборником через каждые 3—5 мин. Масса точечной пробы должна быть не менее 0,5 кг.

 Отбор проб производят конвейерным пробоотборником в пробоотборником для систем пневмотранспорта по ГОСТ 5716.

 3.1.3. Точечные пробы от насыпей отбирают пробоотборником на максимально доступной глубине с обязательным исключением поверхностного слоя приблизительно на 30 см. Масса точечной пробы, взятой от каждой точки, должиз быть не менее 0.5 кг.

3.1.4. Отобранные точечные пробы апатитового концентрата соединяют вместе, тщательно перемешивают и сокращают методом квартования или делителем до массы средней пробы около-

 $1.5\,$  er.



C. 4 FOCT 22275--90

Полученную среднюю пробу тщательно перемешивают и помещают в чистую стеклянную или полиэтиленовую банку с плотно закрывающейся крышкой или в полиэтиленовый пакет.

3.1.5. На банку или пакет должна быть наклеена или вложена во внутрь этикетка с указанием наименования предприятия-изготовителя, наименования продукта, номера партии, даты и места

отбора пробы и фамилии пробоотборщика.

 3.1.6. Аналитическую пробу получают сокращением на делителе Джонса или любом другом механическом делителе, обеспечивающем равномерность разделения пробы по массе с относительной погрешностью не более 15%, или методом квартования на гладкой поверхности в закрытом вомещении.

Среднюю пробу массой около 1,5 кг делят на аналитические

пробы массой от 150 до 250 г каждая.

Одну пробу передают на определение оксила фосфора и воды, другую — на определение гранулометрического состава. Оставшуюся часть средней пробы помещают в ту же банку или полиэтиленовый пакет, которые должны быть плотно закрыты, и оставляют на хранение в течение 1 мес для определения качества апатитового концентрата в случае разногласий в оценке качества.

Определение массовой доли оксида фосфора (P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>) проводится титриметрическим молибденовым методом или реат-

геновским спектрометрическим методом (см. приложение).

Допускается определять массовую долю оксида фосфора дифференциальным фотометрическим методом по желтому фосфорнованадневомолибденовому комплексу по ГОСТ 20851.2, извлечение проводят в соответствии с разд. 1, определение — разд. 8.

При разногласиях в оценке качества применяют титримет-

рический молибденовый метод.

- Определение массовой доли оксида фосфора (титриметрический молибденовый метод).
- 3.3.1. Метод предназначен для определения массовой доли оксида фосфора ( $P_2O_5$ ) в апатитовом концентрате в диапазоне от 32,0 до  $40.0^6/_{\rm o}$ .

Метод основан на осаждении фосфора в виде фосфорномолибденового комплекса и дальнейшем нахождении его массы по эквивалентному количеству израсходованного на титрование раствора гидроксида натрия.

3.3.2. Аппаратура, реактивы и материалы

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104 или аналогичные не ниже 2-го класса точности.

Весы лабораторные общего назначения 4-го класса точности с наибольшим пределом взвещивания 500 г по ГОСТ 24104.



Набор гирь по ГОСТ 7328.

Пипетки 2-1-25, 6-1-10, 6-2-5 по ГОСТ 20292.

Бюретки 1-1-25-0.1; 1-1-50-0.1 или 1-2-25-0.1:

1—2—50—0,1 и 1—2—10—0,5 по ГОСТ 20292.

Мензурки 50, 100, 500 по ГОСТ 1770.

Колбы мервые 2-100-2, 2-200-2, 2-250-2 и 2-1000-2 по ГОСТ 1770 или колбы мерные аналогичного исполнения не ниже 2-го класса гочности, или посуда с аналогичными метрологическими характеристиками.

Чашки фарфоровые диаметром 6-7,5 см по ГОСТ 9147.

Стакан В-2-25 ТХС по ГОСТ 25336.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, х. ч., плотностью 1.35 г/см<sup>3</sup>: готовят раствор плотностью 1,2 г/см3 и с массовой долей авотной кислоты 5%.

Кислота янтарная по ГОСТ 6341.

Кислота серная по ГОСТ 4204, х. ч., плотностью 1.84 г/см3. раствор концентрации  $c \ (^{1}/_{2} \ H_{2}SO_{4}) = 0,324 \ моль/дм<sup>3</sup>; готовят сле$ дующим образом: 9 см<sup>3</sup> серяой кислоты медленно, при постоянном перемешивания, приливают к 300 см3 воды. Полученный раствор охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью I дм3, доводят раствор тшательно перемешивают. Точкую концентрацию кислоты устанавливают по тетраборномислому натрию (буре) в присутствии метилового оранжевого по ГОСТ 25794.1.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, х. ч., раствор концентрации c' (NaOH) = 0.324 моль/дм<sup>3</sup>; готовят по ГОСТ 25794.1.

Точную концентрацию раствора натрия гидроксида определяют титрованиому раствору серной кислоты концентрации  $c_{-}(^{1}/_{2}H_{2}SO_{4})=0.324$  моль/дм<sup>8</sup> по ГОСТ 25794.1, х. ч. или янтарной кислоте.

Допускается применять титрованные растворы с другими конкоэффициента центрациями DEPH введении отонговатпоп  $K = \pm 0.03 \text{ (FOCT 25794.1)}.$ 

Аммоний азотно-кислый по ГОСТ 22867, раствор, содержащий 300 г азотновислого аммония в 1 дм<sup>3</sup> раствора; дующим образом: 300 г соли азотнокислого аммония растворяют в 500 см $^3$  горячей воды, нагретой до  $(65\pm2)^{\circ}\mathrm{C}$ , отфильтровывают, 40 cm<sup>3</sup> прибавляют авотной кислоты 1,2 г/см<sup>3</sup>, раствор разбавляют водой до 1 дм<sup>3</sup> н

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765, раствор, жащий 75 г молибденовокислого аммония в 1 дм<sup>3</sup> раствора; готовят следующим образом: 75 г молибденовокислого аммония растворяют в 350 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды с температурой  $(65\pm2)^{\circ}$ C; после охлаждения до температуры  $(20\pm2)^{\circ}$ C раствор товкой струей. Непрерывно перемещивая, переносят в колбу вме-гост 22275-90, Концентрат апатитовый. Технические условия Сопсеntrate of apatite. Specifications стимостью 1 дм<sup>8</sup>, в которую предварительно наливают 500 см<sup>8</sup> азотной кислоты плотностью 1,2 г/см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до 1 дм<sup>3</sup>, тщательно перемешивают и отстаивают в течение 6 дигй, после чего полученный раствор отделяют от выпавшего осадка с помощью сифона или отфильтровывают раствор через фильтр «белая лента».

Раствор для осаждения фосфатов готовят следующим образом: к 750 см<sup>3</sup> раствора молибденововислого аммония небольщими порциями, тщательно перемешивая, добавляют 250 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого аммония.

Натрий тетраборновислый 10-водный (бура) по ГОСТ 4199, присотовленный по ГОСТ 25794.1.

Фенолфталени (индикатор), спиртовой раствор с массовой долей фенолфталения 1%; готовят по ГОСТ 4919.1.

Метиловый оранжевый (яндикатор), раствор с массовой долей метилового оранжевого 0,2%; готовят по ГОСТ 4919.1.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Вода дистилированная, не содержащая углекиелоты; готовят по ГОСТ 4517.

Спирт этиловый по ГОСТ 17299 или спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300.

Желатин пищевой по ГОСТ 11293, раствор с массовой долей желатина 1%.

Фильтр «синяя лента» и «белая лента» днаметром 10 см.

3.3.3. Проведение анализа

1 г высущенного при температуре (105±5)°С до постоянной массы апатитового копцентрата, извещенного с точностью до четвертого десятичного знака, помещают в стакан вместимостью 200—400 см³, смачивают водой, добавляют 60 см³ раствора азотной кислоты с массовой долей 5%.

Стакан накрывают часовым стеклом или фарфоровой чашкой, нагревают раствор до кипения и кипятят в течение 10 мин. Затем смывают часовое стекло или фарфоровую чашку водой и добавляют 0,5 см<sup>3</sup> раствора желатина. Содержимое стакана охлаждают до комнатной гемпературы и переносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доводят до метки водой и тщательно перемещивают.

Допускается применять колбы вместимостью 200 см<sup>3</sup>, при этом для анализа отбирают 20 см<sup>3</sup> фильтрата.

Раствор фильтруют через свладчатый фильтр «белая лента». Первыми порциями фильтрата ополаскивают стакан и пипетку, затем отбирают 25 см<sup>3</sup> фильтрата в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и добавляют 60 см<sup>3</sup> подогретого до (40±2)°C раствора для осаждения фосфатов.

Колбу с выпавшим осадком встряхивают в течение 20 мин. Раствор фильтруют через плотный бумажный фильтр «синяя лента». Осадок и колбу промывают водой без углекислого газа при температуре (20±2)°С. Промывание заканчивают, когда для нейтрализации 25 см³ фильтрата потребуется не более 0,1 см³ титрованного раствора гидроксида натрия в присутствии 0,5 см³ фенолфталения. После этого фильтр с осадком переносят в ковическую колбу, в которой проводилось осаждение, добавляют 100 см³ воды без углекислого газа и осадок растворяют примерно в 45 см³ раствора гидроксида натрия, прибавляя его из бюретки. Колбу с раствором закрывают резиновой пробкой и аккуратно встряхивают до полного разрыхления фильтра или разрывают фильтр стеклянной палочкой, которую перед удалением ополаскивают водой. Избыток гидроксида натрия титруют раствором серной кислоты в присутствии 0,5 см³ фенолфталеина.

3.3.4. Обработка результатов

Массовую долю оксида фосфора ( $X_{F_2\circ_5}$ ) в процентах вычисляют во формуле

$$X_{P_2O_3} = \frac{(K_1 U_1 - K_2 V_2) \cdot O_1 \cdot O(1 \cdot 250 \cdot 100)}{25 \cdot m}.$$

где  $K_1$  — поправочный коэффициент к концентрации точно c (NaOH) —0,324 моль/дм<sup>8</sup>;

V<sub>1</sub> — объем раствора гидроксида натрия, израсходованный для растворения фосфорномолибденового комплекса, см<sup>8</sup>;

 $K_2$  — поправочный коэффициент к концентрации точно  $c_1(^{1}/_2H_2SO_4) = 0.324$  моль/дм<sup>3</sup>;

 $V_2$  — объем раствора серной кислоты, израсходованный на титрование избытка гидроксида натрия, см $^3$ ;

0.001 — масса оксида фосфора, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия концентрации точно с (NaOH) = 0.324 моль/дм<sup>3</sup> (0.324 в.) г:

т -- масса навески апатитового концентрата, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0.3% при доверштельной вероятности  $P\!=\!0.95$ .

Абсолютная суммарная погрешность анализа, не превышает +0.3.

3.4. Определение массовой доли полуторных оксидов ( $R_2O_3$  — FeO. Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)

 З.4.1. Метод основан на титровании железа трилоном Б в присутствии сульфосалициловой кислоты в качестве индикатора. и обратном титровании избытка трилона В раствором сернокислого цинка для определения алюминия.

3.4.2. Аппаратура и реактивы

Колбы 2-1000-2 по ГОСТ 1770.

Пепетки 6—1—5, 2—1—10, 2—1—25, 3—1—50, 6—2—5 по ГОСТ 20292.

Мензурка 50 по ГОСТ 1770.

Бюретки 1—2—25—0,1 по ГОСТ 20292 или посуда с анадотичными метрологическими характеристиками.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, плотностью 1.4 г/см3.

Кислота серная по ГОСТ 4204, плотностью 1.84 г/см3.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1.

Кислота уксусная по ГОСТ 61, ледяная.

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

Аммиак водный по ГОСТ 3760, раствор с массовой долей

аммиака 25%, разбавленный 1:1.

Магний сернокислый, фиксанал, раствор концентрации c ( $^{1}/_{2}$  MgSO<sub>4</sub>) = 0.05 моль/дм<sup>3</sup>.

Натрия гидроксид (натр едкий) по ГОСТ 4328, раствор (

массовой долей NaOH 20%.

Калий азотнокислый по ГОСТ 4217, ч.д.а.

Ксиленоловый оранжевый (индикатор).

Сухая смесь ксиленолового оранжевого (яндякатора)с KNO<sub>3</sub> (1:100).

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Аммоний уксусновислый по ГОСТ 3117, раствор с массовой долей CH<sub>2</sub>COONH<sub>6</sub> 10%.

Адетатный буферный раствор с pH 4,9—5,2; готовят следующим образом: 100 г уксусновислого амемония растворяют водой в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, добавляют 15 см<sup>3</sup> раствора с массовой долей уксусной кислоты 100%, доводят объем водой дометки и перемещивают (контроль pH проводят на потенциометре или применяют универсальный индикатор). Если pH ацетатного буферного раствора более 5,2; к раствора с массовой долей СН<sub>3</sub>СООNН<sub>4</sub>10%.

Соль динатриевая этиленднамии-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон В) по ГОСТ 10652, раствор концентрации c ( $^{1}$ / $_{2}$  трилон В) = 0.05 моль/дм<sup>3</sup> (0.05 н.); готовят следующим образом: 9,3 г трилона В растворяют в воде и разбавляют в мерной колбе до 1 дм<sup>3</sup>. Титр раствора трилона В устанавливают пощику (ГОСТ 10398).

. Цинк сернокислый по ГОСТ 4174, раствор концентрации  $c (1/2 \text{ ZnSO}_4) = 0.05 \text{ моль/дм}^3 (0.05 \text{ в.}).$ 

Для определення соотношения (C) концентраций раствора трилона Б и сернокислого цинка отбирают 10 см<sup>3</sup> раствора трилона Б, разбавляют водой до 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 1—2 капли аммиака и 20 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора, кипятят в течение 2 мвн, быстро охлаждают, прибавляют 5—7 капель ксиленолового оранжевого и титруют раствором сернокислого цинка доизменения желтой окраски раствора в фиолетовую.

Соотношение концентраций растворов трилона Б и сернокис-

лого цинка (C) вычисляют по формуле

$$C = \frac{V_1}{V_2}$$

где  $V_1$  — объем раствора трилона Б, см<sup>3</sup>;

 $V_2$  — объем раствора сернокислого цинка, см $^3$ .

3.4.3. Определение массовой доли оксида железа (FeO,  $F_{\mathcal{C}_2}O_2$ )

3.4.3.1. Проведение анализа

В стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup> отбирают липеткой 25 см<sup>3</sup> фильтрата кислотной вытяжки (п. 3.3.3), добавляют 30 см<sup>3</sup>, прибавляют в качестве индикатора 2 см<sup>3</sup> раствора сульфосалициловой кислоты и нейтрализуют раствором аммиака (1:1) до рН 1,5—2,0 по универсальному индикатору. Затем прибавляют 1—2 капли соляной кислоты (1:1), раствор пологревают до (47±2)°С и титруют раствором концентрации с (1/2 трилона Б) = -0.05 моль/дм<sup>3</sup> до исчезновения красно-фиолетовой окраски от сульфосалицилата железа и появления лимонно-желтой окраски или при малых количествах железа до обесцвечивания.

3.4.3.2. Обработка результатов

Массовую долю оксилов железа ( $X_{\text{PeO},\text{PeyO}_{i}}$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X_{\text{FeO. Pe,O.}} = \frac{V_1 \cdot 0.00199 \cdot 100}{m}$$

где  $V_1$  — объем раствора трилона Б концентрации точно  $\varepsilon$  ( $^1/_{Z}$  трилона Б) = 0.05 моль/дм $^3$ ,

т - масса пробы, взятая для гитрования, г;

0,00199 — масса оксида железа, соответствующая 1 см³ растворатрилона Б концентрации точно 0,05 моль/дм³, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,06% при доверительной вероятности P=0,95.

Абсолютная суммарная погрешность результата анализа не

превышает ±0,05%...



3.4.4. Определение массовой доли оксида алюминия (Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>).
 3.4.4.1. Проведение внализа

В стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup> отбирают пипеткой 50 см<sup>3</sup> фильтрата кислотной вытяжки (п. 3.3.3), вейтрализуют раствором едкого натра до появления мути, затем прибавляют еще 40 см<sup>3</sup> гидроксида натрия, осторожно кипятят 2—3 мин и выдерживают 5—10 мин на кипящей водяной бане. После этого раствор с осадком быстро охлаждают и переносят в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup>. Объем раствора доводят водой до метки, тщательно перемешивают и фильтруют через двойной беззольный складчатый фильтр.

Первые ворции фильтрата отбрасывают, затем пиветкой отбирают 50 см³ фильтрата в ковическую колбу вместимостью 300 см³, нейтрализуют раствор вначале кредкой соляной кислотой, а затем разбавленной (1:1) по индикаторной бумаге «конго» от красного до сиреневого цвета (рН 1—2). После этого из бюретки прибавляют 8—10 см³ раствора концентрации с (¹/₂ трилон Б) = =0,05 моль/дм³, 20 см³ ацетатного буферного раствора и осторожно княятят 2 мин. Раствор быстро охлаждают и избыток трилона Б оттитровывают раствором концентрация с (¹/₂ZnSO₁) = =0,05 моль/дм³ в присутствии ксиленолового оранжевого около 0,05 г до изменения желтой окраски раствора в красно-фиолетовую.

3.4.4.2. Обработка результатов

Массовую долю оксида алюминия  $(X_{A1,O})$  в процентах вычисляют по формуле

$$X_{\text{AlgO}_2} = \frac{(V_2 - V_1 \cdot C) \cdot 0.001275 \cdot 100}{m}$$

где  $V_2$  — объем прибавленного раствора трилона Б концентралин точно c ( $^1/_2$  грилона Б) = 0.05 моль/дм $^3$ , см $^3$ ;

- $V_1$  объем раствора сернокислого цинка концентрации точно c ( $^1/_2$  ZnSO $_4$ ) = 0.05 моль/дм $^3$ , израсходованный на обратное титрование раствора трилона B, см $^3$ :
- С соотношение концентраций растворов трилона Б и сернокислого цинка, определяемое в соответствии с п. 3.4.2;
- 0.001275 маеса оксида алюминия, соответствующая 1 см³ раствора трилона Б концентрации точно 0,05 моль/дм³, г; т — маеса пробы, взятая для титрования, г.

За результат анализа вринимают среднее арифметическое результатов двух парадлельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,10% при доверительной вероятности P=0.95.

Абсолютная суммарная погрешность результатов анализа не превышает  $\pm 0.15\%$ .

3.4.5. Массовую долю полуторных оксидов  $(X_{R,\square_n})$  в процентах вычисляют по формуле

$$X_{R,C} := X_1 + X_2$$

где  $X_1$  — массовая доля оксидов железа, определяемая в соответствии с п. 3.4.3.2,  $\frac{9}{6}$ ;

X<sub>2</sub> — массовая доля оксида алюминия, определяемая в соответствии с п. 3.4.4.2, %.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0.15% при доверятельной вероятности  $P\!=\!0.95$ .

Абсолютная суммарная погрешность результата анализа не превышает ±0.20%.

3.5. Определение массовой доли воды производится травиметрическим методом или емкостным методом с использованием высокочастотного дискретного влагомера ВЧВ-5Д, допускается также применять другие инструментальные методы анализа, имеющие границу абсолютной погрешности измерения не выше ±0.15%.

При разногласиях в оценке массовой доля воды применяют гравиметрический метод.

З.6. Определение массовой доли воды (гравиметрический метод).

3.6.1. Определение массовой доли воды в апатитовом концентрате в диапазоне от 0,2 до 2,0% проводят гравимстрическим методом. Метод основан из измерении потери массы воды путем высущивания анализируемой пробы при заданной температуре до постоянной массы.

3.6.2. Аппаратура и реактивы

Электрошкаф сущильный СНОЛ 6,0.5, 0.5,0/4 или другой вивлогичный.

Весы дабораторные общего назначения 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104 или аналогичные не наже 2-го клакса точности.

Набор гирь по ГОСТ 7328.

Эксикатор. (исполнение 2 или 1) по ГОСТ 25336.

Стаканчыки для взвещивания.

Силякатель по ГОСТ 3956.

Кальция хлорид.

3.6.3. Проведение анализа

Навеску апатитового концентрата массой 10 г, взвещенную с точностью до четвертого десятичного знака, помещают в стакан-

чик для взвешивания, предварительно высушенный до постоянной массы, и сущат в сущильном шкафу при температуре (105±5)°С до постоянной массы. Стаканчик охлаждают в эксикаторе над хлоридом кальция или силикателем и взвешивают.

3.6.4. Обработка результатов

Массовую долю воды (X) в процентах вычисляют по формуле

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

где т -- масса продукта до высущивания, г;

т.— масса продукта после высущивания, г.

За результат анализа принимают среднее арифмелическое результатов двух параклельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,10% при доверительной вероятности P = 0.95.

Абсолютная суммаркая погрешность результата анализа не превышает ± 0.15 %.

 3.7. Определение остатка на сите проводят методом сухого или мокрого рассева.

При разногласнях в оценке остатка на сите определение проволят методом мокрого рассева по ГОСТ 24598.

3.8. Определение остатка на сите (метод сухого рассева):

3.8.1. Аппаратура

Весы общего назначения 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г по ГОСТ 24104.

Анализатор ситовой любого типа.

3.8.2. Проведение испытания

200 г высущенного апатитового концентрата взвешивают на технических весах с точностью до первого десятичного знака и переносят на сито с номинальным размером стороны ячейки в свету 0,160 мм. Сито закрывают крышкой, ставят на поддон и встряхивают на вибрационном приборе в течение 30 мин. По окончалии встряхивания внутрешние края сита обметают кистью и вновь встряхивают в течение 3 мин.

Полученный остаток на сите количественно переносят на часовое стекло и взвешнавют с погрешностью не более 0,1 г.

3.8.3. Обработка результатов

Остаток на сите (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot 100}{m}$$

: где m<sub>1</sub> -- масса остатка на сите, г;

т. — масса апатитового концентрата, г.



За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 1.0% при доверительной вероятности  $P\!=\!0.95$ .

Абсолютная суммарная погрешность результата анализа не

превышает ±1.5%.

## 4. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Апатитовый концентрат транспортируют насылью в специализированных крытых вагонах, в крытых вагонах-хопперах и на судах морского, речного флота в соответствии с ГОСГ 22235, правилами перевозки грузов, действующими на данных видах транспорта, и техническими условнями погрузки и крепления грузов, утвержденными МПС.

4.2. Апатитовый концентрат при сухих способах разгрузки хранят в закрытых складах, защищающих продукт от власи и загрязнения, а при гидроразгрузке хранение возможно в открытых складах, исключающих загрязнение продукта. Срок хранения

продукта не ограничен.

## методика выполнения измерения массовой доли ОКСИДА ФОСФОРА В АПАТИТОВОМ КОНЦЕНТРАТЕ С ПРИМЕНЕНИЕМ: МНОГОКАНАЛЬНЫХ РЕНТГЕНОВСКИХ СПЕКТРОМЕТРОВ

Настоящая методика устанавливает порядок определения массовой поли. оксила фосфора ( $P_0O_5$ ) от 36,00 до 40,50%.

#### 1. Общие требования

 Метод основан на регистрации и анализе спектра характеристичес-кого рентгеновского излучения при облучении исследуемой пробы потоном: квантов рентгеновского взлучения.

Абсолютная суммарная погрешность определения массовой доли оксида.

фосфора с доверительной вероятиостью P = 0.95 не превышает  $\pm 0.30\%$ .

1.3. Средства измерений и испомогательные устройства размещают в либораторных помещениях с колебаниями температуры 18-30°C и влажностью воздуха 45-75%.

Напряжение питания — (220±11) В.

1.5. Температура охлаждающей воды — не болес (20±2)°С; расход — не менее 3.0 ди / мин.

- 1.6. Условия эксилуатации многоканального рентгеновского свектрометра контролируют перед каждым вэмерением с помощью ЭВМ комплекса дом на внешнее устройство сообщений при отклонении контролируемых параметров от долустимых значений.
- 1.7. Подготовленные к измерениям стандартные образцы и рекалибровочные образцы хранят в эксикаторе.
  - 2. Средства измерений, вспомогательные устройства и материалы
  - 2.1. Средства измерений
- 2.1.1. Измерения выполняются с помощью вявлитического комплекса на базе миосоканальных рептисновских спектрометров фирмы ARL (Францая) или других слектрометров, обеспечивающих границу абсолютной погреновости  $\pm 0.30\%$ .

Миогованальный рентгеновский спектрометр должен быть аттестован со скодимостью показаний в каждом спектрометрическом канале ис хуже 5%

(отн.) при доверительной вероятности P = 0.95.

- 2.1.2. Стандартные образым состава предприятия (СОП) адатитового концентрата, аттестованные при доверительной вероятности  $P=0.95\,$  с абсолютной погренивостью не более  $\pm 0.05\%$ .
  - 2.1.3. Рекалибровочные образцы, приготовленные из СОП, по п. 3.2.2.
    - 2.2. Веромогательные устройства
- 2.2.1. Устройство любого типа для измельчения пробы до крупности минус 0,074 мм.
- 2.2.2. Устройство любого типа для прессования или брикетирования проби, обеспечивающее нагрузку до 20 т.
  - 2.3. Реактивы и материалы.
  - 2.3.1. Спиру этиловый по ГОСТ 17299.
  - 2.3.2. Кислота борная по ГОСТ 9656.
  - 2.3.3. Аргон-метановая смесь.

#### 3. Подготовка к измерению

- .3.1. Подготовку аналитического комплекса на база рентгеновского спектрометра к вспомогательного оборудования к работе вроводят в соответствии с наструкцией по эксплуатации.
  - 3.2. Подготовка проб

3.2.1. В автоматически очищенную нассету засылают не менее 7 г борной вислоты и прессуют кювету прямоугольного сечения под нагрузкой 1,5—2 т.

Исходный материал технологического помола тщательно перемешивают на проборазделочном столе и отбирают методом квартования в кизету из борной кислоты до полного се заполнения. Таблетку прессуют 40 с пол нагруз-кой (10±1) т.

3.2.2. Для приготовления рекалибровочных образиов вскодные пробы СОП вамелачают до крупности минус 0.074 мм и прессуются вод нагрузкой

 $(6\pm1).$ 

3.2.3. Поверхность таблетки визуально контролируют на чистоту и трещиноватость.

3.3. Установление градунровочной хардитеристики

3.3.1. Калибровку производят не менее чем по 30 пробам, охватывающим весь днапазон измерения массовой доли P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> и прознализированным химическим методом анализа.

3.3.2. Калибровочные пробы готочит и измериют в соответствии с постоящей методикой Калибровочную зависимость соответствующего вила (разд. 5) рассчитывают методом наименьших квадратов с помощью ЭВМ, аналитического комплекса.

3.3.3. Для периодической проверки калибровочной зависимости с целью-

учета анпаратурного дрейфи проводят рекалибровку.

Рекалибровку прибора проводят не реже одного раза за 5 ч путем измерении двух рекалибровочных образцов, приготовленных по п. 3:2.2 из СОП апатитового концентрата.

## 4. Проведение измерений

4.1. Подготовленную вробу устанавливают в измерительный блок спектрометра и измеряют интенсивности в выбранных для давного анализируемогопродукта спектрометрических ваналах.

За результат измерения принимают среднее арифметическое результатов

двух параллельных измерений.

4.2. Перечень команд для управления аналитическим номплексом при измерении и вычислениях устанавливается в соответствии с требованиями поэксплуатации многокавальных рентгеновских спектрометров с висшиним устройствами.

## 5. Обработка результатов

5.1. Измеренные интененвности преобразуют в массовые доли оксида фосфора  $(C_{P,O_n})$  по калябровочной зависимости вида

$$C_{\mathrm{PoO}_{8}} = a_{0} + a_{1}I_{1} + a_{2}I_{1}^{2} + a_{3}I_{1}^{3} + \sum_{i} b_{1i}I_{i} + \sum_{i} b_{2i}I_{i}^{2} + \sum_{i} b_{3i} \frac{I_{i}}{I_{K}} + \sum_{i} b_{4i} \left( \frac{I_{1}}{I_{K}} \right)^{2},$$

где /; -- интенсивность в канале фосфора;

 $I_i$ ,  $I_k$  — интенсивности в i и k-ом свектрометрических каналах,  $i \neq k$ ;

 а., b. — коэффициенты, устанавливаемые в процессе калибровки (п. 3.3) индивидуально для конкретного спектрометра и анализируемого продукта.

5.2. Результаты вычислений выводят на внешнее печатающее устройство.

#### 6. Точность измерений

- Периодический контроль точности измерений проводят сжесиенно шутом сопоставления усредженных за смену взмерений часовых проб (расветное значение) и:
  - данных измерении среднесменных проб по настоящей методике;

б) дажных химанализа среднесменных вроб по ГОСТ 22275.

- 6.2. Расхождение сопоставляемых по п. 6.1 в) величин АС с вероятностью 0.95 не должно превышать ±0.30%.
- 6.3. Расхождение сопоставляемых по  $\,$  в. 6.1 б) величины  $\Delta C_{\pi} \,$  с  $\,$  вероитностью 0.95 ме должио превышать ±0,40%.
- 6 4. При контроле точности выполнениих измерений возникает одна из следующих ситуаций:

а)  $\Delta C < 0.30\%$ ;  $\Delta C_* < 0.40\%$  — отклонение периачительно;

- 6)  $\Delta C > 0.30\%$ ;  $\Delta C_x \le 0.40\%$  лиачимо отклонение разового измерения; в)  $\Delta C \le 0.30\%$ ;  $\Delta C_x > 0.40\%$  значимо расхождение с химанализом;

г)  $\Delta C > 0.30\%$ ;  $\Delta C_x > 0.40\%$  — отклонение значимо.

- При возинкиовении указанной в п. 6.4 б) ситуации формируют дубликат. среднесменной пробы и проводят вовторное измерение.
- 6.6: При возникновении указанной в п 6.4 в) ситуации формируют дубля-
- жат среднесменной пробы и проводят новторный жимический анализ. 5.7. При возникловении указанной в п. 6,4 г.) ситуации выполняют операции по пп. б.5 и б.б.
- 6.8: В случае десятикратного повторения указавных в пп. 6.4.5) 6.4 г). ситуаций проводят калибровку прибора

## **ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ**

 РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Государственной горнохимической ассоциацией

#### **РАЗРАБОТЧИКИ**

- А. И. Тимченко, В. П. Сергеев, Р. С. Дейнекина, В. М. Белостонкий, Л. Ф. Куралова
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕИСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 29.12.90 № 3540
- 3. Периодичность проверки 5 лет
- 4. B3AMEH ΓOCT 22275---76
- 5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обсавачення НТД, на моторый дана ссыйка	Номер вунята, водпунята, приложения
FOCT 12.1.005—88	132
FOCT 12.4.028—76	1.3.6
FOCT 6175 FOCT 177074	3.4.2 3.3.2; 3.4.2
FOCT 311778	342
FOCT 3118-77	3.4.2
FOCT 3760-79	3.4.2
FOCT 3765—78	3.3.2
FOCT 395676 FOCT 417477	3.6.2 3.4.2
FOCT 419976	33.2
FOCT 4204-77	3.3.2; 3.4.2
FOCT 421777	3,4.2
FOCT 432877	332: 342
FOCT 4461—77 FOCT 4478—78	3.3.2; 3.4.2 3.4.2
FOCT 4517—87	332
FOCT 4919.177	3.3.2
FOCT 571674	3.1.2
FOCT 6341—75	3.3.2
FOCT 6613—86 FOCT 6709—72	1.2.1; 3.3.2 3.3.2; 3.4.2
FOCT 7328—92	3.32; 3.62
FOCT 9147-80	332
FOCT 9656-75	Приложение
FOCT 10398-76	3.4.2
ΓΟCT 10652—73 ΓΟCT 11293—89	3.4.2
TOCT 1729978	3.3.2 3.3.2: Придожение
FOCT 18300—87	3.3.2; Приложение 3.3.2

Concentrate of apatite. Specifications

2.35

Обраначение НТД, на который	Номер шущата; поддунита,
дана есыява	придождина
FOCT 20292—74 FOCT 20851 2—75 FOCT 22235—76 FOCT 22867—77 FOCT 24104—88 FOCT 24598—81 FOGT 25336—82 FOCT 25794.1—83	3.3.2; 3.4.2 3.2 4.1 3.3.2 3.3.2; 3.5.2; 3.8.1 3.7 3.3.2; 3.6.2 3.3.2; 3.6.2

## Редактор Н. Е. Шестокова Технический редактор О. Н. Накитика Корректор А. М. Трофимова

Сдаво в наб. і 1.02.9). Повд. в печ. 30.04.91 1,25 усл. п. л. 1,25 усл. вр.-отт. 1,19 уч.-изд. п. Гир. 2000

Ордена «Эник Почета» Нацатольство стандартов, 123567 Москва, ГСП, Новопресневова вер., 3
Тип. «Москорский печатився». Москва, Ламии пер., 6. Зак. 129
ГОСТ 22275-90, Концентрат апатитовый. Технические условия
Сопсеntrate of apatite. Specifications