# МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

# ЭЛЕКТРОДЫ ВОЛЬФРАМОВЫЕ СВАРОЧНЫЕ НЕПЛАВЯЩИЕСЯ

# ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

Издание официальное

ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ Москва



# межгосударственный стандарт

# ЭЛЕКТРОДЫ ВОЛЬФРАМОВЫЕ СВАРОЧНЫЕ НЕПЛАВЯЩИЕСЯ

# Технические условия

ΓΟCT 23949-80

Welding nonconsumable tungsten electrodes. Specifications

MKC 25.160.20 ΟΚΠ 18 5374 0000

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 18 января 1980 г. № 217 дата введения установлена

c 01.01.81

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

Настоящий стандарт распространяется на электроды из чистого вольфрама и вольфрама с активирующими присадками (двуокиси тория, окисей лантана и иттрия), предназначенные для дуговой сварки неплавящимся электродом в среде инертных газов (аргон, гелий), а также для плазменных процессов резки, наплавки и напыления.

## 1. МАРКИ

1.1. В зависимости от химического состава электроды должны изготовляться из вольфрама марок, указанных в табл. 1...

Таблица 1

Марка	Код ОКП	Материал
ЭВЧ ЭВЛ ЭВИ-1 ЭВИ-2 ЭВИ-3 ЭВТ-15	18 5374 1000 18 5374 2000 18 5374 3000 18 5374 4000 18 5374 5000 18 5374 6000	Вольфрам чистый Вольфрам с присадкой окиси лантана То же  вольфрам с присадкой двуокиси тория

# 2. COPTAMENT

Размеры электродов и предельные отклонения должны соответствовать указанным в табл. 2.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



Переиздание. Сентябрь 2004 г.

© Издательство стандартов, 1980 © ИПК Издательство стандартов, 2004



MAN

Марка	Номинальный диаметр	Предельное отклонение	Длина	
	0,5	±0,2	Не менее 3000 в мотках	
эвч	1,0; 1,6; 2,0; 2,5	±0,1	75±1; 150±1;	
	3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 8,0; 10,0	±0,2	200±2; 300±2	
ЭВЛ	1,0; 1,6; 2,0; 2,5; 3,0; 4,0	±0;1	75±1; 150±1;	
	5,0; 6,0; 8,0; 10,0	±0,2	200±2; 300±2	
ЭВИ-1	2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0	±0,1	75±1; 150±1;	
	8,0; 10,0	±0,2	200±2; 300±2	
ЭВИ-2 ЭВИ-3	2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 8,0; 10,0	±0,15	75±1; 150±1; 200±2; 300±2	
ЭВТ-15	2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 8,0; 10,0	±0,15	75±1; 150±1; 200±2; 300±2	

Пример условного обозначения электрода марки ЭВЛ, диаметром 2,0 мм, длиной 150 мм:

Электрод вольфрамовый ЭВЛ-Ø 2-150 — ГОСТ 23949—80

#### 3. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

3.1. Вольфрамовые электроды должны изготовляться в соответствии с требованиями настоящего стандарта из марок чистого вольфрама и вольфрама с активирующими присадками, химический состав которых соответствует указанному в табл. 3.

Таблица. 3

	Массоная доля, %					
Марка		Присадки				Примеси, не более
bylektpoulä	Вольфрам, не менее	Окись лантана	Охись иттрия	Двуокись тория	Тантал	Алюминий, железо, никель, кремний, кальций, молибден (сумма)
эвч эвл	99,92 99,95	- 1,1-1,4	-	-	-	0,08 0,05
ЭВИ-1 ЭВИ-2 ЭВИ-3 ЭВТ-15	99,89 99,95 99,95 99,91	_ _ _	1,5-2,3 2,0-3,0 2,5-3,5 -	- - - 1,5-2,0	0,01 0,01	0.11 0.05 0.05 0.05 0.09

Примечания:

- Указанные в таблице массовые доли окиси лантана, окиси иттрия, двуокиси тория и тантала входят в массовую долю вольфрама.
  - 2. Для марки ЭВЛ никель в сумму примесей не входит.
- На поверхности электродов не должно быть раковин, расслоений, трещин, окислов, остатков технологических смазок, посторонних включений и загрязнений.

На поверхности электродов, обработанных бесцентровым шлифованием до размеров, указанных в табл. 2, не допускаются поперечные риски от шлифования глубиной более половины предельного отклонения на диаметр.

 Поверхность электродов, изготовленных волочением, должна быть очищена от окислов, технологических смазок и прочих загрязнений химической обработкой (травлением).

#### С. 3 ГОСТ 23949-80

На поверхности электродов не допускаются следы волочения глубиной более половины допуска на диаметр.

- З.4. Неравномерность диаметра по длине электродов и овальность не должны быть более предельных отклонений на диаметр.
- 3.5. Электроды должны быть прямыми. Непрямолинейность электродов не должна быть более 0,25 % длины.
- Торцы электродов должны иметь прямой срез. Не допускаются на торцевом срезе электродов сколы величиной более предельного отклонения на диаметр.
  - Внутренние расслоения и трещины не допускаются.

#### 4. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

4.1. Электроды принимают партиями. Партия должна состоять из электродов, изготовленных из шихты одного приготовления, и оформлена одним документом о качестве.

Документ о качестве должен содержать:

наименование предприятия-изготовителя и товарный знак предприятия-изготовителя;

наименование и марку продукта;

номер партии;

результат химического анализа;

дату изготовления;

массу партии и количество мест в партии;

обозначение стандарта.

Документ о качестве вкладывают в ящик № 1.

Масса партии не должна быть более 1300 кг.

 4.2. Для определения активирующих присадок отбирают три-пять сваренных или спеченных штабиков от каждой партии.

Определение примесей проводит предприятие-изготовитель на каждой партии вольфрамового порошка на выборке по ГОСТ 20559—75.

- Проверку соответствия электродов пп. 2.1, 3.2—3.7 проводят на каждом электроде.
- 4.4. При получении неудовлетворительных результатов по химическому составу по нему проводят повторные испытания на удвоенной выборке, взятой от той же партии. Результаты повторных испытаний распространяются на всю партию.

# 5. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

# 5.1. Отбор и подготовка проб

5.1.1. Для определения активирующих присадок от выборки отбирают три-пять штабиков, отбивают кусочки массой 30—50 г и истирают их в механической ступке.

Полученный порошок подвергают магнитной сепарации.

Содержание примесей алюминия, железа, кремния, молибдена, кальция, никеля определяют по ГОСТ 14339.5—91.

Содержание активирующих присадок (двуокиси тория, лантана, иттрия) определяют по методикам, изложенным в приложении.

Содержание вольфрама определяют по разности 100 % и суммы содержания примесей.

- 5.3. Геометрические размеры, равномерность диаметра по длине и овальность электродов проверяют микрометром по ГОСТ 6507—90 или штангенциркулем по ГОСТ 166—89, а также линейкой по ГОСТ 427—75.
- Качество поверхности электродов проверяют визуально. При разногласии в оценке качества применяют оптические средства и измерительный инструмент.
- 5.5. Прямолинейность электродов проверяют с помощью шупа по ТУ 2—034—225—87 на ровной металлической плите по ГОСТ 10905—86.
- Проверку отсутствия внутренних расслоений и трещин проводят с помощью токовихревого дефектоскопа.



# 6. МАРКИРОВКА, УПАКОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

Каждый электрод должен быть маркирован в соответствии с табл. 4.

Электроды диаметром 3,0 мм и более допускается маркировать снятием фасок 1 мм × 45° или рисок.

Маркировка должна быть нанесена на одном из концов электрода.

Маркировка может быть нанесена на торец в виде полосы или точки на поверхности у торца на длине  $5-10\,$  мм.

Таблица 4

Марка	Цвет		
ЭВЧ	Не маркируется		
ЭВЛ	Черный		
ЭВИ-1	Синий		
ЭВИ-2	Фиолетовый		
ЭВИ-3	Зеленый		
ЭBT-15	Красный		

Цветную маркировку рекомендуется выполнять нитролаком НЦ-62 по нормативно-технической документации.

- 6.2. Электроды одной марки, одного диаметра должны укладываться в коробки из картона с ложементами из пенопласта, гофрированной или прессованной плотной бумаги.
  - 6.3. На каждую коробку с электродами накленвают ярлык, содержащий:

наименование предприятия-изготовителя или его товарный знак;

наименование продукта;

условное обозначение продукта;

количество, шт.:

номер партии:

лату выпуска;

вид маркировки;

штамп технического контроля.

6.4. Коробки с электродами упаковывают в дощатые ящики по ГОСТ 2991—85 тип 1 или 2, выложенные внутри упаковочной водонепроницаемой бумагой по ГОСТ 8828—89. Оставшийся свободный объем ящика плотно заполняют упаковочной бумагой или ватой по ГОСТ 5679—91.

Масса ящика брутто — не более 40 кг.

6.5. Маркировку ящика проводят по ГОСТ 14192—96 с нанесением дополнительных данных: наименования, марки, размеров электродов;

номера партии:

латы упаковки:

массы нетто.

б.б. Упакованные электроды транспортируют всеми видами транспорта в крытых транспортных средствах.

При транспортировке укладка ящиков должна предупреждать их перемещения, механические повреждения упаковки и электродов, попадание влаги.

Условия транспортирования в части воздействия климатических факторов — по группе Ж ГОСТ 15150—69.

6.7. Хранить электроды следует в упаковке, предусмотренной п. 6.4, по группе условий хранения Л ГОСТ 15150—69.



#### 1. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ОКИСИ ЛАНТАНА

Метод устанавливает определение окиси лантана в лантанированных сварных вольфрамовых штабиках и электродах.

#### 1.1. Сущность метода

Метод основан на отделении лантана от вольфрама растворением предварительно окисленного и прокаленного испытуемого образца до вольфрамового ангидрида (WO<sub>3</sub>) в растворе углекислого натрия.

При этом дантан, находящийся в вольфраме в виде La<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, выпадает в осадок, а растворимую форму дантана доосаждают аммиаком в виде La(OH)<sub>3</sub>.

Осадок отфильтровывают, растворяют в соляной кислоте и вновь осаждают весь лантан аммиаком в виде La(OH),, который отфильтровывают, промывают и прокаливают до La<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

Погрешность метода при массовой доле окиси лантана от 1 % до  $\bar{3}$  % составляет 0,1 % при массовой доле окиси лантана менее 1 %-0.05 %.

#### 1.2. Реактивы

Натрий углекислый кристаллический по ГОСТ 84-76, 30 %-ный раствор,

Аммиак водный по ГОСТ 3760-79, 25 %-ный раствор.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77, плотность 1,12 г/см3.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

## 1.3. Подготовка проб

Вольфрамовый ангидрид предварительно прокаливают в муфельной печи при 700—750 °C в течение 1.5—2 ч.

Вольфрамовый порошок, пробу от штабика или электрода окисляют до ангидрида прокаливанием в муфельной печи при температуре 700—750 °C. При этом образен насыпают в фарфоровый тигель на 1/3 его высоты и ставят в муфель при 400—500 °C на 1,5—2 ч, а затем повышают температуру до 700—750 °C и выдерживают тигель до полного окисления порошка (~3 ч).

Для равномерного окисления вольфрама тигель два-три раза вынимают из печи и образец перемешивают.

## 1.4. Проведение анализа

2—3 г вольфрамового ангидрида помещают в стакан на 150—200 см<sup>3</sup>, приливают 50—70 см<sup>3</sup> раствора углекислого натрия и растворяют при нагревании.

После растворения вольфрамового ангидрида раствор разбавляют дистиплированной водой до объема ~100 см<sup>3</sup>, прибавляют 20—30 см<sup>3</sup> раствора аммиака, стакан помещают на электрическую баню и дают осадку скоагулировать. Осадок фильтруют через фильтр — «белая лента» с адсорбентом, промывают теплым 5 %-ным раствором аммиака; фильтр с осадком помещают в стакан, в котором велось осаждение, добавляют 15—20 см<sup>3</sup> соляной кислоты и нагревают содержимое стакана до полного растворения осадка и моцерации фильтра.

Содержание стакана разбавляют дистиллированной водой до 80—100 см<sup>3</sup>, бумажную массу отфильтровывают, два-три раза промывают подкисленной горячей водой, соединяя промывные воды с основным фильтратом.

Фильтрат нейтрализуют раствором аммиака по лакмусу, после чего приливают еще 15—20 см<sup>3</sup> аммиака. Осадок La(OH)<sub>3</sub> дают скоагулировать, затем его фильтруют через фильтр — «белая лента» с адсорбентом. Осадок промывают горячей водой, в которую добавлено несколько капель раствора аммиака до отрицательной реакции на Cl (проба с AgNO<sub>3</sub> и HNO<sub>3</sub>).

Промытый осадок с фильтром помещают в предварительно прокаленный и взвешенный фарфоровый тигель, озоляют и прокаливают в муфельной печи при температуре 700—750 °C до постоянной массы.

#### 1.5. Обработка результатов

Массовую долю окиси лантана в процентах вычисляют по формуле

$$La_2O_3 = \frac{m}{m_1 \cdot 0.7931} \cdot 100,$$

где: m — масса осадка, г;

т. — масса навески вольфрамового ангидрида (WO<sub>3</sub>), г;

7931 — коэффициент пересчета с вольфрамового ангидрида на вольфрам.

Примечанию с количеством окиси лантана содержит окиси железа, количество которой очень мало по сравнению с количеством окиси лантана, поэтому массой окиси железа можно пренебречь.

Если же требуется определение чистой окиси лантата, то прокаленный осадок растворяют в соляной кислоте, колориметрируют железо и по разности определяют массу окиси лантана.



#### 2. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ОКИСИ ИТТРИЯ

Метод устанавливает определение окиси иттрия в иттрированных сварных вольфрамовых штабиках и электродах.

#### 2.1. Сущность метода

Метод основан на отделении иттрия от вольфрама растворением испытуемого образца во фтористоводородной кислоте с добавлением азотной кислоты.

При массовой доле окиси иттрия от 1 до 3 % погрешность метода составляет 4-5 %,

#### 2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Шкаф сушильный, обеспечивающий нагрев до температуры (150±50) °C.

Печь муфельная с термопарой, обеспечивающая нагрев до температуры (1100±50) °C.

Чашки и тигли платиновые — ГОСТ 6563-75.

Посуда лабораторная фарфоровая — ГОСТ 9147—80.

Кислота фтористоводородная (плавиковая кислота) — по ГОСТ 10484—78.

Кислота азотная — ГОСТ 4461—77.

Аммиак водный — ГОСТ 3760—79, разбавленный 1:1.

Воронки полиэтиленовые.

Вода дистиллированная — ГОСТ 6709—72.

Спирт этиловый ректификованный — ГОСТ 5962-67\*.

Бумага фильтровальная лабораторная — ГОСТ 12026—76.

## 2.3. Подготовка проб

Образцы иттрированного вольфрама очищают от возможного загрязнения промыванием их несколько раз спиртом и последующей сушкой в сушильном шкафу при температуре 50-70 °C в течение 10 мин.

Подготовленные образцы хранят в стеклянных бюксах или пробирках с притертыми пробками.

## 2.4. Проведение анализа

Навеску массой 1 г помещают в платиновую чашку вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 25-30 см<sup>3</sup> плавиковой кислоты и осторожно по каплям добавляют азотную кислоту до растворения металла.

После полного растворения вольфрама и прекращения выделения окислов азота в чашку добавляют 30 см<sup>3</sup> воды, нагретой до температуры 80-90 °C.

Раствору с осадком дают отстояться в течение 1 ч, после чего фильтруют через полиэтиленовую воронку. Перед фильтрованием на фильтр помещают небольшое количество адсорбента.

После перенесения осадка на фильтр дно чашки обтирают кусочком мокрого фильтра и все содержимое на нем сливают на фильтр горячей водой. Затем осадок промывают пять-шесть раз горячим раствором аммиака (60-70 °C) и еще два-три раза горячей водой.

Промытый осадок переносят в предварительно взвешенный фарфоровый тигель, высушивают в сущильном шкафу при температуре 100-150 °C, а затем прокаливают в муфельной печи при температуре 650-700 °C до постоянной массы и взвешивают в виде окиси итгрия.

#### 2.5. Обработка результатов

Массовую долю окиси иттрия в процентах вычисляют по формуле

$$Y_2O_3 = \frac{m}{m_1} \cdot 100,$$

где m — масса прокаленного остатка, г;

т. — масса навески образца, г.

## 3. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ДВУОКИСИ ТОРИЯ

Метод устанавливает определения двуокиси тория в торированных сварных вольфрамовых штабиках и

# 3.1. Сущность метода

Метод основан на образовании осадка ThF4-4H2O при растворении образца в смеси фтористоводородной и азотной кислот.

Погрешность метода при массовой доле двуокиси тория от 1,5 % до 2 % составляет 0,1 %.

#### 3.2. Реактивы

Кислота фтористоводородная (плавиковая) — ГОСТ 10484—78.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77. Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, разбавленный 1:1.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

## 3.3. Подготовка проб

Образцы кипятят в течение нескольких минут в растворе щелочи до полного снятия окислов с поверхности, промывают в дистиллированной воде и сущат в сущильном шкафу.



На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 51652—2000.

#### C. 7 FOCT 23949-80

#### 3.4. Проведение анализа

Навеску массой 1—2 г помещают в платиновую чашку вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 25—30 см<sup>3</sup> плавиковой кислоты и осторожно по каплям прибавляют азотную кислоту.

После полного растворения вольфрама и прекращения выделения окислов азота в чашку добавляют 30 см<sup>3</sup> горячей воды. Раствору с осадком окиси тория дают отстояться в течение 1 ч, после чего фильтруют через каучуковую, винипластовую или платиновую воронку.

Перед фильтрованием на фильтр помещают небольшое количество адсорбента.

После перенесения осадка на фильтр дно чашки обтирают кусочком мокрого фильтра и обмывают чашку горячей водой. Когда осадок окиси тория полностью перенесен на фильтр, его несколько раз промывают горячей водой, а затем пять-шесть раз горячим раствором аммиака и еще два-три раза горячей водой.

Влажный фильтр переносят в предварительно взвещенный до постоянной массы фарфоровый или платиновый тигель, озоляют, прокаливают при температуре 750—800 °C и взвещивают.

Одновременно проводят контрольный опыт со всеми реактивами.

#### 3.5. Обработка результатов

Массовую долю двуокиси тория в процентах вычисляют по формуле

ThO<sub>2</sub> = 
$$\frac{(m - m_1)}{m_2} \cdot 100$$
,

где  $m \leftarrow$  масса осадка ThO<sub>2</sub>; г;

т — масса осадка в контрольном опыте, г;

т. — масса навески образца, г.

Редактор Р.Г. Говердовская Технический редактор Л.А. Гусева Корректор Р.А. Ментова Компьютерная верстка И.А. Налейкиной

Изд. лиц. № 02354 от 14:07,2000. Сдано в набор 29:09:2004. Подписано в печать 15:10:2004. Усл. печ.л. 0,93. Уч.-изд.л: 0,75. Тираж. 90 экз. С 4203. Зак. 908.

ИПК Издательство стандартов, 107076 Москва, Колодезный пер., 14. http://www.standards.ru e-mail: info@standards.ru Набрано в Издательстве на ПЭВМ

Отпечатано в филиале ИПК Издательство стандартов — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6. Плр № 080102

