

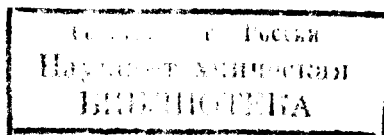
ГОСТ 7728—79

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т

СПЛАВЫ МАГНИЕВЫЕ

МЕТОДЫ СПЕКТРАЛЬНОГО АНАЛИЗА

Издание официальное



Б3 3—98

ИПК ИЗДАТЕЛЬСТВО СТАНДАРТОВ
Москва

СПЛАВЫ МАГНИЕВЫЕ
Методы спектрального анализа

**ГОСТ
7728—79**

Magnesium alloys.
Methods of spectral analysis

ОКСТУ 1709

Дата введения 01.07.81

Настоящий стандарт устанавливает методы спектрального анализа для определения основных легирующих компонентов и примесей (алюминия, марганца, цинка, бериллия, меди, кремния, железа, никеля, циркония, кадмия, кальция, церия, лантана, лития, иттрия, неодима, празеодима и индия) в магниевых сплавах (деформируемых и литейных) по ГОСТ 2856 и ГОСТ 14957.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Содержание легирующих компонентов и примесей в сплавах определяют по градуировочным графикам. Предусматривается использование двух методов градуировки приборов:
 метода «трех эталонов»;
 метода «контрольного эталона».

Регистрация спектра — фотографическая и фотоэлектрическая.

При проведении анализа фотографическим методом градуировочные графики строят в координатах:

$$\Delta S = \lg C; \quad \lg \frac{I_{\text{ан}}}{I_{\text{ср}}} = \lg C; \quad \Delta S = C,$$

где ΔS — разность почернений линий определяемого элемента и элемента сравнения;

C — массовая доля определяемого элемента в стандартных образцах (СО);

$\frac{I_{\text{ан}}}{I_{\text{ср}}}$ — относительная интенсивность линии определяемого элемента и линии сравнения.

При проведении анализов фотоэлектрическим методом градуировочные графики строят в координатах:

$$n = \lg C; \quad n = C,$$

где C — массовая доля определяемого элемента в стандартных образцах;

n — показания выходного измерительного прибора, пропорциональные логарифму относительной интенсивности линий определяемого элемента и линии сравнения.

П р и м е ч а н и е . Для квантметров, в которых показания выходного прибора « n » пропорциональны относительной интенсивности спектральных линий, градуировочный график строят в координатах:

$$\lg n = \lg C \quad \text{или} \quad n = C.$$

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1.2. Для испарения пробы и возбуждения спектра используют искровые и дуговые источники света.

1.3. Для градуировки приборов применяют государственные стандартные образцы (ГСО) № 423-73—429-73; 820-76—823-76; 1797-80—1803-80; 2772-83—2776-83; 740-75—747-75; 740-84 П—744-84 П; 2329-82—2535-82; 2336-82—2343-82.



C. 2 ГОСТ 7728—79

Допускается применение отраслевых стандартных образцов (ОСО) № 1-81—4-81; 9-81—12-81; 5-81—8-81; 62-82—65-82; 74-83—83-83, стандартных образцов предприятий (СОП), а также вновь выпускаемых стандартных образцов состава магниевых сплавов всех категорий.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1.4. Проверку правильности определения массовой доли элементов проводят, сравнивая результаты спектрального анализа с результатами анализа, выполненного химическими методами по ГОСТ 3240.0 — ГОСТ 3240.21.

Значение абсолютного допускаемого расхождения в процентах должно быть не более рассчитанного по формуле

$$(C_x - C_a) \leq 2 \sqrt{S_a^2 C_a^2 + S_{ax}^2 C_x^2},$$

где C_x — результат анализа пробы, выполненного химическим методом, %;

C_a — результат анализа пробы, выполненного спектральным методом, %;

S_a — относительное среднее квадратическое отклонение, характеризующее воспроизводимость результатов спектрального анализа;

S_{ax} — относительное среднее квадратическое отклонение, характеризующее воспроизводимость результатов химического анализа.

Такую проверку необходимо проводить не реже одного раза в квартал для каждой анализируемой марки сплава.

1.5. Отбор проб проводят по нормативно-технической документации.

1.4, 1.5. (Введены дополнительно, Изм. № 1).

2. ФОТОГРАФИЧЕСКИЙ МЕТОД СПЕКТРАЛЬНОГО АНАЛИЗА

2.1. Сущность метода

Метод основан на возбуждении спектра дуговым или искровым разрядом с последующей регистрацией его на фотопластинке с помощью спектрографа.

2.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Спектрограф с кварцевой оптикой средней дисперсии типа ИСП-30 и спектрограф типа ДФС-13.

Источники света: искровой генератор типа ИГ-3 или ИВС-23 и дуговой — типа ДГ-2 или ИВС-28.

Микрофотометр типа МФ-2 или ИФО-460.

Ослабители трех- и девятиступенчатые.

Угли спектральные в виде прутков марок ОСЧ-7—3, С-2, С-3 диаметром 6 мм.

Прутки магния марки МГ по ГОСТ 804 диаметром 6—8 мм.

Прутки меди марок М0, М1 по ГОСТ 1535 или по ТУ 16.К71—087—90 диаметром 6—8 мм.

Фотопластинки спектральные типов 1, 2, 3, ЭС, УФШ чувствительностью от 3 до 20 единиц, ПФС-01, ПФС-02, ПФС-04, ПФС-05.

Станок токарный настольный.

Приспособление для заточки углей.

Проявитель.

Раствор I:

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 — 1000 см³,

метол (пара-метиламинофеносульфат) — 2 г,

натрий сернистокислый (сульфит натрия) кристаллический — 104 г или натрий сернистокислый безводный по ГОСТ 195 — 52 г,

гидрохинон (парадиоксибензол) по ГОСТ 19627 — 10 г,

калий бромистый по ГОСТ 4160 — 2 г.

Раствор II:

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 — 1000 см³,

натрий углекислый кристаллический по ГОСТ 84 — 108 г или

натрий углекислый безводный по ГОСТ 83 — 54 г.

Перед проявлением растворы I и II смешивают (3:1).

Фиксаж.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 — 1000 см³,

тиосульфат натрия кристаллический (гипосульфит натрия) по ГОСТ 244 — 300 г,

аммоний хлористый по ГОСТ 3773 — 60 г.

Допускается применение других приборов, оборудования и материалов при условии получения метрологических характеристик, отвечающих требованиям настоящего стандарта.

2.3. Подготовка образцов к анализу

Для анализа используют образцы следующих форм и размеров (после заточки): прутки диаметром от 5 до 50 мм, длиной 30—100 мм;

в виде «грибка», диска или пластины толщиной не менее 3,5 мм, диаметром 30—50 мм.

Литые образцы получают путем заливки жидкого металла в двухрежковую разъемную изложницу (пальчиковый образец) или в металлическую (или водоохлаждаемую металлическую) изложницу, обеспечивающую получение образцов в виде «грибка». Материал изложницы — чугун или сталь марки Ст.3.

В первом случае диаметр образца должен составлять 5—9 мм, длина 30—100 мм, во втором — диаметр шляпки или диска — 30—50 мм, толщина — не менее 5 мм.

При анализе листов и прутков размерами меньшими, чем предусмотрено стандартом, проводят корректировку градиуровочных графиков по СОП, имеющим те же размеры, форму, что и анализируемый образец (АО).

Обыскриваемую поверхность образцов затачивают на плоскость, параметр шероховатости поверхности Rz должен быть не более 20 мкм по ГОСТ 2789.

С литых образцов в виде «грибка» снимают слой не менее 1,5 мм, с прутковых образцов — 5—10 мм. Если образец имеет плоский торец, допускается снятие слоя на глубину 0,2—0,5 мм.

Подготовка образцов и СО к анализу должна быть однотипной для данной серии измерений. На обработанной поверхности образца на допускаются раковины, царапины, трещины, шлаковые включения. Противоэлектроды затачивают: на сферическую поверхность с радиусом 3—6 мм, конус с углом заточки 120° или усеченный конус с площадкой диаметром 1,0—1,7 мм с углом заточки 40—60°.

2.4. Проведение анализа

Условия проведения анализа фотографическим методом приведены в табл. 1.

Таблица 1

		Условия проведения анализа			
Аппаратура, материалы и параметры		Во всех сплавах: Al, Be, In, Y, Cd, Ca, Si, La, Li, Mn, Cu, Nd, Ce, Zn, Zr, Fe	В сплавах марок MA8, MA18—Ce, в сплавах марки ВМЛ5—Nd	В сплаве марки МА11—Nd, Pr	Во всех сплавах — примеси Fe, Si, Cu, Ni
Спектрограф	ИСП-30	ИСП-30	ДФС-13	ИСП-30	ИСП-30
Генератор	Типов ИГ-3, ИВС-23 (схема простая или сложная)	Типов ИГ-3, ИВС-23 (схема простая или сложная)	Типов ИГ-3, ИВС-23 (схема сложная)	Типов ДГ-2, ИВС-28	Типов ИГ-3, ИВС-23 (схема сложная)
Ширина щели, мм			0,015—0,020		
Емкость, мкФ	0,005—0,01	0,01	0,02	—	0,01—0,02
Самоиндукция, мГн	0—0,05	0,05	0,01	—	0,05
Ток, А	1,6—3,0	2,0—3,0	4,0	2,5—4,5	2,0—4,0
Аналитический промежуток, мм	2,0	2,0—2,5	2,0—2,5	1,5—1,8	2,0—2,5
Задающий промежуток разрядника, мм		3,0		0,5—0,8	3,0
Обжиг, с	20—40	30	30	5—10	Без обжига
Противоэлектрод	Угольный или магниевый			Угольный, магниевый, médный	Угольный или магниевый
Фотопластинки	Типов 1, 2, ЭС	Типов 1, 2, ЭС	Типов 2, 3, ЭС, 1	Типов 2, 3, ЭС, УФШ	Типов 2, 3

Аппаратура, материалы и параметры	Условия проведения анализа				
	Во всех сплавах: Al, Be, In, Y, Cd, Ca, Si, La, Li, Mn, Cu, Nd, Ce, Zn, Zr, Fe	В сплавах марок MA8, MA18—Ce, в сплавах марки БМЛ5—Nd	В сплаве марки MA11—Nd, Pr	Во всех сплавах — примеси Fe, Si, Cu, Ni	В сплаве марки МЛ5пч—Zr
Координаты гравирировочного графика	$\Delta S - \lg C$ $\lg \frac{I_{\text{ан}}}{I_{\text{ср}}} - \lg C$	$\Delta S - \lg C$ $\Delta S - C$ $\lg \frac{I_{\text{ан}}}{I_{\text{ср}}} - \lg C$	$\Delta S - \lg C$ $\Delta S - C$ $\lg \frac{I_{\text{ан}}}{I_{\text{ср}}} - \lg C$	$\Delta S - \lg C$ $\Delta S - C$ $\lg \frac{I_{\text{ан}}}{I_{\text{ср}}} - \lg C$	$\lg \frac{I_{\text{ан}}}{I_{\text{ср}}} - \lg C$

П р и м е ч а н и я :

- Параметры устанавливаются в пределах указанных значений.
- Время экспозиции выбирается в зависимости от чувствительности применяемых фотопластинок и должно быть не менее 15 с.
- Допускается проведение анализа с применением парных электродов, с заточкой одного из электродов на плоскость.
- При анализе листов и прутков с размерами меньшими, чем предусмотрено стандартом, допускается выбор других режимов работы источников света.
- При определении массовой доли кальция ниже 0,1 % рекомендуется проводить предварительный обжиг угольных электродов при силе тока 16—18 А.

Длины волн аналитических спектральных линий и диапазоны массовых долей приведены в табл. 2.

Таблица 2

Определяемый элемент	Длина волны определяемого элемента, нм	Длина волны линии сравнения, нм	Диапазон определяемых массовых долей, %
Алюминий	I 396,15 I 394,40 II 358,69 I 308,22	I 332,99 307,40 I 291,55	0,01—0,5 0,5—1,5 3,0—12,0 3,0—12,0
Бериллий	II 313,04	I 332,99 307,40 Фон	0,0005—0,01
Железо	I 358,12 I 302,06 II 259,94 II 238,20	I 332,99 307,40 Фон	0,002—0,1 0,002—0,1 0,002—0,1 0,002—0,1
Индий	I 410,17 I 325,60 I 303,94	I 332,99 I 332,99 307,40	0,2—1,0 0,2—1,0 0,2—1,0
Иттрий	II 319,56 II 320,03	I 332,99 307,40	1,0—3,0 1,0—3,0
Кадмий	I 361,05 I 346,62 I 326,11	I 332,99	0,1—1,0 0,3—2,0 0,5—2,0
Кальций	II 396,85 II 393,37 II 315,89	I 333,21 I 332,99	0,01—0,2 0,01—0,2 0,2—0,5
Кремний	I 288,16 I 251,61 I 251,61 I 288,16	307,40 I 291,55 Фон	0,05—0,5 0,05—0,5 0,001—0,05 0,001—0,05
Лантан	II 394,91 II 375,91 II 338,09 II 317,17	I 332,99 307,40	0,2—2,0 0,2—2,0 0,2—2,0 0,2—2,0

Продолжение табл. 2

Определяемый элемент	Длина волны определяемого элемента, нм	Длина волны линии сравнения, нм	Диапазон определяемых массовых долей, %
Литий	I 323,26	I 332,99	8,0—12,0
Марганец	II 347,41 II 346,03 II 344,20 II 294,92 II 259,37	I 332,99 I 291,55 307,40	0,7—2,5 0,7—2,5 0,7—2,5 0,01—0,7 0,01—0,7
Медь	I 327,40 I 324,75	I 332,99 307,40	0,02—0,5 0,003—0,5
Неодим	II 430,36 II 410,95 II 401,22 II 406,10 II 401,22 II 406,10 II 380,54	I 332,99 Фон I 332,99	1,6—3,0 1,6—3,0 1,0—5,0 1,0—5,0 0,03—0,6 0,03—0,6 0,01—0,6
Никель	I 352,45 I 314,48 II 239,45	I 332,99 Фон	До 0,01 До 0,01 До 0,01
Празеодим	II 410,07	Фон	0,08—0,5
Церий	II 418,66 II 413,76 II 401,24 II 320,17	I 416,73 Фон I 322,99 Фон 307,40	0,07—0,5 0,07—0,5 0,5—3,0 1,0—3,0
Цинк	I 334,50 I 330,29 I 328,53 II 255,80 II 250,20	I 332,99 307,40 I 291,55 307,40 I 291,55	0,05—1,5 0,05—4,0 2,0—10,0 2,0—10,0 2,0—10,0
Цирконий	II 343,82 II 339,20 II 327,93 II 327,30 II 339,20	I 332,99 307,40 Фон	0,04—0,8 0,04—0,8 0,2—1,0 0,2—1,0 0,002—0,06

П р и м е ч а н и я :

1. Спектральные линии, ограниченные в таблице парантезом, могут быть соответственно объединены в любые аналитические пары.

2. Если в качестве линии сравнения используют фон, последний измеряют вблизи линии определяемого элемента.

3. Римская цифра I перед значениями длин волн означает принадлежность линии к нейтральному атому, цифра II — к однократно ионизированному атому.

2.4.1. При работе по методу «трех эталонов» выполняют следующие операции:

выбирают СО анализируемого сплава в количестве не менее трех;

спектры СО и АО фотографируют на одной фотопластинке при выбранных условиях анализа с рандомизацией порядка съемки. Для каждого СО и АО фотографируют три спектра;

измеряют почернения S выбранных аналитических линий, подсчитывают значение разности почернений ΔS для аналитических пар линий и среднее арифметическое ΔS_{cp} по трем спектрам; строят градуировочный график в координатах: $\Delta S - \lg C$.

Этот график пригоден для анализа тех образцов, спектры которых сняты вместе с СО на одной фотопластинке;

содержание элемента в АО находят по градуировочному графику.

Время экспозиции выбирают такое, чтобы обеспечить получение нормальных почернений для всех аналитических линий.

C. 6 ГОСТ 7728—79

Если при анализе малых массовых долей почернение аналитической линии элемента лежит в области недодержек, необходимо использовать характеристическую кривую, тщательно построенную в области недодержек. Градуировочный график строят в этом случае в координатах:

$$\lg \frac{I_{\text{ан}}}{I_{\text{ср}}} - \lg C,$$

где $I_{\text{ан}}$ — интенсивность линии определяемого элемента;

$I_{\text{ср}}$ — интенсивность линии сравнения или фона вблизи линии определяемого элемента.

Допускается также построение градуировочного графика в координатах $\Delta S_{\phi} - C$, где ΔS_{ϕ} — разность почернений линии определяемого элемента и фона вблизи линии.

2.4.2. При работе по методу «контрольного эталона» кроме СО, которые нужны для построения градуировочного графика, выбирают СОП, который должен удовлетворять следующим требованиям:

а) по химическому составу он должен находиться возможно ближе к середине диапазона массовых долей, указанных в ГОСТ 2856, ГОСТ 23208;

б) по форме, размерам и физико-механическим свойствам (способу литья, обработке) он должен соответствовать АО.

Работу начинают с построения основного градуировочного графика: на одной фотопластинке фотографируют спектры СО данного сплава и СОП по пять раз.

По средним фотометрическим оценкам при нормальных почернениях аналитических линий строят постоянный градуировочный график основной фотопластинки в координатах $\Delta S - \lg C$.

При анализе производственных образцов: на рабочей фотопластинке фотографируют спектры АО по 3 раза каждый и спектры СОП по 4 раза. Определяют разность почернений аналитических пар линий для СОП и АО, т.е. $\Delta S_{\text{СОП}}$ и $\Delta S_{\text{АО}}$ из соответствующего количества спектров. Разность почернений $\Delta S_{\text{СОП}}$ умножают на величину переводного коэффициента K . Переводной коэффициент K , вводимый для учета свойств фотоэмulsionии рабочей фотопластинки, вычисляют по формуле

$$K = \frac{\Delta S_1}{\Delta S_2},$$

где ΔS_1 — разность почернений вспомогательной пары линий магния или разность почернений линии магния для двух ступенек ослабителя, подсчитанная по нескольким спектрам СО и СОП для основной фотопластинки;

ΔS_2 — разность почернений тех же линий магния и тех же ступенек ослабителя, подсчитанная для рабочей фотопластинки по СОП и АО.

Для подсчета коэффициента K используют пары линий магния Mg 333,21 нм — Mg 332,99 нм и др.

Через точку с координатами $K \cdot \Delta S_{\text{СОП}}$; $\lg C_{\text{СОП}}$ (где $C_{\text{СОП}}$ — массовая доля элемента в СОП) проводят рабочий график, параллельный основному, и по нему определяют массовую долю в АО, пользуясь величиной $K \cdot \Delta S_{\text{АО}}$.

Допускается строить градуировочный график для рабочей фотопластинки в координатах: ($\Delta S - \Delta S_{\text{СОП}}$) — $\lg C$. В этом случае он строится по двум точкам с координатами: 0, $\lg C_{\text{СОП}}$ и ΔS_2 , $\lg C_{\text{СОП}} + \Delta S_1 \cdot C \operatorname{tg} \alpha$, где α — угол наклона градуировочного графика для основной фотопластинки, построенного в координатах $\Delta S - \lg C$.

Для упрощения расчетов градуировочный график может быть искусственно приведен к 45° . В этом случае вместо коэффициента K используют коэффициент

$$K_{45^\circ} = K \frac{1}{\operatorname{tg} \alpha}.$$

2.5. Обработка результатов

За окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое трех параллельных измерений, полученных по трем спектrogramмам, если выполняется условие:

$$(X_{\max} - X_{\min}) \leq 3,31 S_r \cdot \bar{X}_n,$$

где X_{\max} — наибольший результат параллельного измерения;

X_{\min} — наименьший результат параллельного измерения;

S_r — относительное среднее квадратическое отклонение, характеризующее сходимость измерений;

\bar{X}_n — среднее арифметическое, вычисленное из n параллельных измерений ($n = 3$).

При проведении экспресс-анализа допускается результат анализа вычислять по двум параллельным измерениям X_1 и X_2 при условии, что $(X_1 - X_2) \leq 2,77S_n \cdot \bar{X}_n$.

Значение S_r и S_a для фотографического метода анализа приведены в табл. 3.
Методики вычисления S_r и S_a приведены в приложении.

Если разность между результатом анализа и одним из предельных значений содержания элемента (для данного сплава по стандарту на марки) по абсолютной величине меньше или равна $\frac{Sa \bar{X}_N}{\sqrt{N}}$, то анализ образца производят по ГОСТ 3240.0 — ГОСТ 3240.21, где N — число определений ($N = 1$ или 2); \bar{X}_N — средний результат анализа из одного или двух определений.

Таблица 3

Определяемый элемент	Диапазон определяемых массовых долей, %	Фотографический метод		Фотоэлектрический метод	
		не более			
		S_a	S_r	S_a	S_r
Бериллий	0,0005—0,001	0,17	0,14	—	—
Бериллий, железо, кремний, медь, никель, цирконий	0,001—0,01	0,15	0,12	0,15	0,12
Алюминий, железо, кадмий, кальций, кремний, марганец, медь, неодим, церий, цинк, цирконий, празеодим	0,01—0,1	0,10	0,08	0,08	0,06
Алюминий, индий, кальций, кадмий, лантан, марганец, медь, неодим, празеодим, церий, цинк, цирконий, кремний	0,1—0,5	0,06	0,05	0,05	0,04
Алюминий, индий, иттрий, кальций, кадмий, ланта, марганец, неодим, церий, цирконий, медь, цинк	0,5—2,0	0,05	0,04	0,04	0,03
Алюминий, кальций, неодим, церий, цинк, иттрий, марганец	2,0—5,0	0,05	0,04	0,04	0,03
Алюминий, цинк, литий	5,0—15,0	0,04	0,03	0,03	0,025

2.4—2.5. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3. ФОТОЭЛЕКТРИЧЕСКИЙ МЕТОД СПЕКТРАЛЬНОГО АНАЛИЗА

3.1. Сущность метода

Метод основан на возбуждении спектра сплава дуговым или искровым разрядом с регистрацией интенсивности линий с помощью фотоэлектрической установки.

3.2. Аппаратура и материал

Установка фотоэлектрическая (квантометр) типа ДФС-10м, ДФС-36, МФС-4, МФС-8.
Угли спектральные в виде прутков марок ОСЧ-73, С2, С3 диаметром 6 мм.

Прутки магния марки МГ по ГОСТ 804 диаметром 6—8 мм.

Станок токарный настольный.

Приспособление для заточки углей.

Допускается применение других спектральных приборов, оборудования и материалов при условии получения метрологических характеристик, отвечающих требованиям настоящего стандарта.
(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3. Подготовка образцов

Образцы готовят, как указано в п. 2.3.

3.4. Проведение анализа

При фотоэлектрическом методе анализа для градуировки прибора используют метод «трех эталонов» и «контрольного эталона».

Условия проведения анализа фотоэлектрическим методом приведены в табл. 4.

Таблица 4

Параметр	Условия проведения анализа				
	Квантометр ДФС-10М, генератор ГЭУ-1		Квантометр ДФС-36, генератор УГЭ-4		
	Дуговой режим	Низковольтный искровой режим	Дуговой режим	Низковольтный искровой режим	Высоковольтный искровой режим (схема сложная)
Напряжение питания, В			220±5		
Ток в цепи, А		2,5—3,0			—
Емкость, мкФ	—	40—60	—	40—60	0,005; 0,01
Индуктивность, мкГн		0			0; 150
Фаза поджига, град		90		—	—
Количество разрядов в полупериод тока	—	1	—	1; 2 (ампл. метод упр.)	1; 2; 3 (ампл. метод управления)
Аналитический промежуток, мм			1,5		
Обжиг, с	5—7	10—20	5—7	10—20	1,5; 2,0 20—30
Экспозиция, с		20—40			20—60
Противоэлектрод				Угольный или магниевый	
Система координат				$n - \lg C$ или $n - C$	

П р и м е ч а н и е . Параметры устанавливают в пределах указанных значений.

Длина волн аналитических спектральных линий и диапазоны массовых долей приведены в табл. 5.

Таблица 5

Определяемый элемент	Длина волны линии определяемого элемента, нм	Диапазон массовых долей, %
Алюминий	I 396,15	1,0—12,0
	I 309,27	1,0—5,0
	I 308,21	4,0—12,0
	I 256,80	0,05—12,0*
Бериллий	II 313,04	0,001—0,01
Железо	II 271,44	0,01—0,1
	II 275,57	0,01—0,1
	II 259,94	0,01—0,1
	II 238,20	0,01—0,1
Кадмий	II 226,50	0,10—2,5*
Кремний	I 288,16	0,05—0,5
	I 251,61	0,05—0,5
Индий	I 303,94	0,2—1,0
Иттрий	II 360,07	1,0—3,0
Лантан	II 398,85	0,4—1,5
	II 392,92	0,4—1,5
Марганец	II 258,37	0,05—2,5
	II 257,61	0,05—2,5
	II 294,92	0,1—0,6
Медь	I 510,55	0,1—1,0
	I 327,40	0,01—0,5
Никель	I 341,48	0,001—0,01*
Цинк	I 334,50	0,2—4,0
Цирконий	II 343,82	0,01—1,0
	II 339,20	0,01—1,5
Неодим	II 430,36	1,0—2,5
	II 406,11	1,0—5,0
	II 401,22	

Определяемый элемент	Длина волны линии определяемого элемента, нм	Диапазон массовых долей, %
Церий	II 418,6 II 401,24	0,05—0,4* 0,05—0,4*
Линия сравнения магния	307,40 I 518,36 I 552,84 I 291,54 I 277,98 II 279,08 II 280,77	

* Данные, полученные на квантометре с многорежимным источником света.

Аналитические линии выбирают в зависимости от массовой доли элемента в образце, возможности размещения выходных щелей на каретках квантометра и т.д.

Допускается использование других аналитических линий при условии, что они обеспечивают точность и чувствительность, отвечающую требованиям настоящего стандарта.

Ширину входной щели квантометра (0,02—0,06 мм) и ширину выходных щелей (0,05; 0,10; 0,15; 0,20 мм) выбирают в зависимости от массовой доли элемента и степени легирования сплава.

Содержание элемента в АО определяют с помощью градуировочного графика, построенного в координатах: $n = \lg C$ или $n = C$.

3.5. Обработка результатов

Обработку результатов проводят, как указано в п. 2.5.

Значение S_a и S_r для фотоэлектрического метода анализа приведены в табл. 3.

3.4, 3.5. (Измененная редакция, Изм. № 1).

ПРИЛОЖЕНИЕ

Справочное

ОЦЕНКА ТОЧНОСТИ СПЕКТРАЛЬНОГО АНАЛИЗА

1. Точность спектрального метода анализа определяется величиной систематических и случайных погрешностей при условии, что промахи исключены из расчетов. Предполагается, что случайные погрешности подчиняются нормальному закону распределения.

2. При правильно настроенной спектральной аппаратуре и выполнении рекомендаций стандарта по процедуре анализа основными источниками систематических погрешностей являются погрешности, связанные с влиянием структуры и химического состава проб на результаты анализа.

Эти погрешности должны быть выявлены сопоставлением результатов анализа проб, выполненного химическим и спектральным методами по большой выборке (не менее 20 проб).

Если факт наличия погрешностей установлен, то их устраняют корректировкой положения градуировочного графика по СОП.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3. Результат анализа пробы, полученной как среднее арифметическое например из двух (трех) параллельных измерений, т.е. по двум (трем) спектрам, следует рассматривать как одно определение.

4. Воспроизводимость спектрального анализа S_a можно характеризовать величиной относительного среднего квадратического отклонения единичного определения.

5. Для подсчета S_a выбирают не менее пяти образцов одной марки сплава, имеющих приблизительно один и тот же химический состав, и в течение 5 сут производят их анализ сериями (одна серия в сутки). Регистрацию спектров в каждой серии производят в различной последовательности, т.е. с рандомизацией.

Спектры одной серии регистрируют на одной фотопластинке.

На каждой фотопластинке получают по три спектра каждого образца и по три спектра каждого СО. Последние необходимы для построения или корректировки градуировочных графиков.

C. 10 ГОСТ 7728—79

При фотоэлектрической регистрации перед началом измерений проводят корректировку положения градуировочных графиков, а затем регистрацию спектров образцов.

Всего от каждого образца получают за 5 сут по 15 измерений (пять определений).

Для каждого образца вычисляют среднее квадратическое отклонение (S_j) по формуле

$$S_j = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^{n_j} (C_j - C_{ij})^2}{n_j - 1}}, \quad (1)$$

где C_j — средняя массовая доля элемента в j -ом образце, вычисленная из пяти определений;

C_{ij} — массовая доля элемента по i -му определению в j -ом образце, вычисленная из трех измерений;
 n_j — число определений ($n_j = 5$).

Далее вычисляют среднее квадратическое отклонение S_a' по формуле

$$S_a' = \sqrt{\frac{S_1^2 + S_2^2 + S_3^2 + S_4^2 + S_5^2}{q}}, \quad (2)$$

где S_1, S_2, \dots, S_5 — среднее квадратическое отклонение, подсчитанное соответственно по первому, второму и т.д. образцам по формуле (1);

q — число образцов ($q = 5$).

Относительное среднее квадратическое отклонение S_a , характеризующее воспроизводимость анализа, вычисляют по формуле

$$S_a = \frac{S_a'}{C}, \quad (3)$$

где C — средняя массовая доля элемента в образцах, вычисленная по формуле

$$C = \frac{C_1 + C_2 + C_3 + C_4 + C_5}{q}, \quad (4)$$

где C_1, C_2, \dots, C_5 — средняя массовая доля элемента соответственно в первом, втором и т.д. образцах, вычисленная из 5 определений.

4. 5. (Измененная редакция, Изм. № 1).

6. Сходимость результатов измерений характеризуется величиной относительной квадратической погрешности единичного измерения S_r .

7. Значение S_r находят по серии из 20 параллельных измерений для одного образца при правильно настроенной аппаратуре. Сначала вычисляют среднее квадратическое отклонение S_r' по формуле

$$S_r' = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^{n_c} (C_o - C_i)^2}{n_c - 1}}, \quad (5)$$

где C_o — средняя массовая доля элемента в образце, подсчитанная из 20 параллельных измерений;

C_i — массовая доля элемента в образце, вычисленная по i -му измерению;

n_c — число измерений в серии ($n_c = 20$).

Далее вычисляют относительное среднее квадратическое отклонение, характеризующее сходимость измерений, по формуле

$$S_r = \frac{S_r'}{C_o}. \quad (6)$$

8. При проведении анализов часто возникает необходимость в оценке погрешности результата анализа ε и доверительных пределов. При доверительной вероятности 0,95 и исключенных систематических погрешностях ε вычисляют по формуле

$$\varepsilon = \pm \frac{2 S_a C_a}{\sqrt{N}}, \quad (7)$$

где N — число определений, по которым вычислен результат анализа образца (обычно в спектральном анализе $N = 1$ или 2);

C_a — результат анализа образца, вычисленный по N определениям.

Вычисленное ε означает, что с надежностью 95 % истинное значение определяемой величины лежит в интервале между значениями:

$$C_a = \frac{2 S_a C_a}{\sqrt{N}} \quad \text{и} \quad C_a + \frac{2 S_a C_a}{\sqrt{N}}$$

и наиболее вероятным результатом анализа является C_a .

9. Комплексную оценку работы генератора возбуждения спектра, спектрального прибора и электронного измерительного устройства рекомендуется периодически проводить путем определения относительного среднего квадратического отклонения S_c по серии из 20 параллельных измерений по формуле (5).

Найденное значение S_c сравнивают с S_r , т.е. с тем средним квадратическим отклонением, которое было вычислено ранее при настроенной аппаратуре.

Сравнение производят по F критерию.

Если $F = \frac{S_c^2}{S_r^2}$ больше, чем табличное значение $F_{\text{табл}}$, то это указывает на то, что аппаратура требует настройки.

При доверительной вероятности 0,95 и указанном числе измерений в серии ($n_c = 20$) $F_{\text{табл}} = 2,1$.

Такую проверку рекомендуется проводить 1–2 раза в месяц.

10. Смещение градуировочного графика относительно основного (дрейф D на уровне СОП) считается значимым, если оно превышает среднее квадратическое отклонение результатов 4 измерений, подсчитанное по СОП, т.е. при

$$D > \frac{S_r C_{\text{СОП}}}{\sqrt{n_D}}, \text{ необходима корректировка графика,}$$

где n_D — число параллельных измерений для СОП, по которому контролируется положение графика ($n_D = 4$); $C_{\text{СОП}}$ — массовая доля элемента в СОП.

Положение градуировочного графика рекомендуется контролировать по 1–2 образцам 2–3 раза в смену. 7–10. (Измененная редакция, Изм. № 1).

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН Министерством авиационной промышленности СССР
2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 19.11.70 № 4396
3. ВЗАМЕН ГОСТ 7728—68
4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта
ГОСТ 83—79	2.2
ГОСТ 84—76	2.2
ГОСТ 195—77	2.2
ГОСТ 244—76	2.2
ГОСТ 804—93	2.2, 3.2
ГОСТ 1535—91	2.2
ГОСТ 2856—79	Вводная часть, 2.2.4.2
ГОСТ 2789—73	2.3
ГОСТ 3240.0-76—3240.21-76	1.4, 2.5
ГОСТ 3773—72	2.2
ГОСТ 4160—74	2.2
ГОСТ 6709—72	2.2
ГОСТ 14957—76	2.2
ГОСТ 19627—74	Вводная часть
ГОСТ 23208—83	2.2
ТУ 16.К71—087—90	2.4.2
	2.2

5. Постановлением Госстандарта от 13.05.91 № 665 снято ограничение срока действия
6. ПЕРЕИЗДАНИЕ (сентябрь 1998 г.) с Изменением № 1, утвержденным в мае 1991 г. (ИУС 8—91)

Редактор *М.И. Максимова*
Технический редактор *Н.С. Гришанова*
Корректор *Т.И. Кононенко*
Компьютерная верстка *Л.А. Круговой*

Изд. лиц. № 021007 от 10.08.95. Сдано в набор 14.10.98. Подписано в печать 13.11.98. Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,37.
Тираж 138 экз. С1435. Зак. 770.

ИПК Издательство стандартов, 107076, Москва, Колодезный пер., 14.
Набрано в Издательстве на ПЭВМ
Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. "Московский печатник", Москва, Лялин пер., 6.
Плр № 080102