

Министерство энергетики и электрификации СССР

ГЛАВНОЕ ТЕХНИЧЕСКОЕ УПРАВЛЕНИЕ
ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ ЭНЕРГОСИСТЕМ

ВСЕСОЮЗНЫЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ТРЕСТ
ПО ОРГАНИЗАЦИИ И РАЦИОНАЛИЗАЦИИ РАЙОННЫХ
ЭЛЕКТРИЧЕСКИХ СТАНЦИЙ И СЕТЕЙ (ОРГРЭС)

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО КАРБИДНОМУ АНАЛИЗУ
НИЗКОЛЕГИРОВАННЫХ СТАЛЕЙ
БЕЗ РАЗРУШЕНИЯ ДЕТАЛЕЙ**



ОРГРЭС

Москва 1968

УДК 621.163.3:620.17/.18(085.96)

Составлено Бюро технической информации ОРГРЭС
по материалам лаборатории металлов
Свердловэнергоинформ

А в т о р ы: инженеры Л.А. ГОРЬКИН и В.Г. СИВЦОВА
Р е д а к т о р ы: инженеры Н.Б. ЛАНЦО и А.Ф. ШАТОНОВА

УТВЕРЖДАЮ:

Главный инженер
Главного технического управления
по эксплуатации энергосистем

С МОЛОКАНОВ

" 24 " января 1988 г

Многие детали и узлы теплоэнергетического оборудования, работающие при высоких параметрах пара, изготовлены из низколегированных сталей (12ХМ, 15ХМ, 12Х1МФ, 15Х1М1Ф и др.) перлитного класса.

Эти стали состоят из твердого раствора и карбидов.

Работоспособность деталей зависит от распределения легирующих элементов между твердым раствором и карбидами. Чем выше концентрация легирующих элементов (главным образом молибдена) в твердом растворе, тем выше жаропрочность стали и работоспособность деталей.

В процессе эксплуатации происходит обеднение твердого раствора легирующими элементами за счет их миграции в карбиды, снижается жаропрочность стали и тем самым работоспособность деталей. Исходя из этого предусмотрен [Л.1] периодический контроль за распределением легирующих элементов между фазами металла деталей паропроводов путем карбидного анализа.

В методических указаниях описан метод карбидного анализа низколегированных сталей, не требующий разрушения деталей. Метод позволяет определять относительное содержание элементов в твердом растворе и карбидах непосредственно на деталях паропроводов и других элементов в неработающем, остывшем состоянии.

Метод основан [Л.2] на сравнении содержания анализируемых элементов (молибдена, хрома, ванадия, марганца) в изолированной карбидной фазе и в твердом растворе (феррите) после химического растворения.

¹ При анализе отдельных (несмонтированных) деталей в лабораторных условиях может применяться также электролитическое растворение.

МЕТОДИКА ПРОВЕДЕНИЯ АНАЛИЗА

Карбидный анализ проводится в два этапа:

1. Отбор проб.
2. Химический анализ проб.

1. Отбор проб

Для отбора проб применяют следующие приборы и приспособления:

1. Специальный ящик (рис.1,2), в котором помещены пробирки, химический стакан, колба, пипетки, пинцет, ножик, воронки, фильтры диаметром 30 мм (не больше), клей, технический вазелин.

2. Лодочки из парафинированного ватмана.

Лодочки для горизонтальных участков труб (рис.3) делают следующим образом: из листа ватмана вырезают прямоугольник (например, 5x3 см), в середине которого вычерчивают прямоугольник меньшего размера (например, 1x3 см). На рис.4 пунктиром показаны

места разреза, которые отгибают перпендикулярно к основанию лодочки. Рядом показана стенка лодочки в развернутом виде и пунктиром показаны места сгиба. Стенка приклеивается к основанию на его отогнутые части.

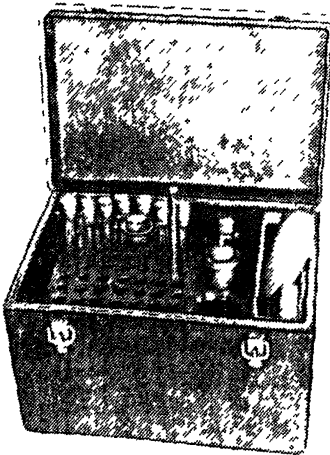


Рис.1 Общий вид ящика со стеллажом

Лодочки для вертикально расположенных деталей (рис.5) изготовляют, как показано на рис.6. Вырезанную фигуру сгибают по линиям, указанным пунктиром, так, чтобы конусообразный низ и края верхней части были на одном уровне, а средняя часть выдавалась. Затем вырезают прямоугольник (см. рис.6) и на него приклеивают верхнюю фигуру; склеенные до-

дочки парафинируют, опуская в горячий парафин.

Участок на исследуемой трубе площадью 4-6 см² зачищают переносным наждаком до металлического блеска, затем приклеивают

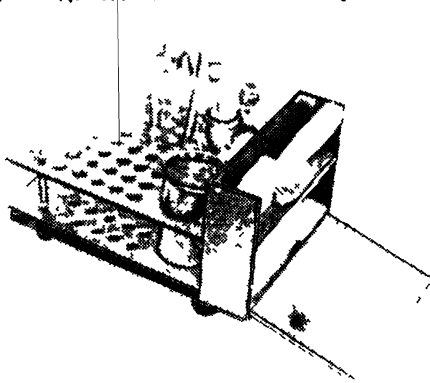


Рис.2. Общий вид стеллажа, приготовленного к работе

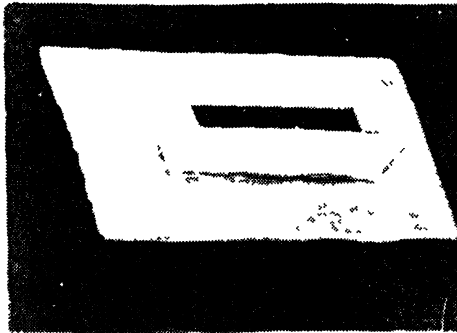


Рис.3. Лодочка для горизонтального участка паропровода

горизонтальную или вертикальную парафинированную лодочку при температуре металла до 20°C техническим вазелином, свыше 20°C - конторским клеем.

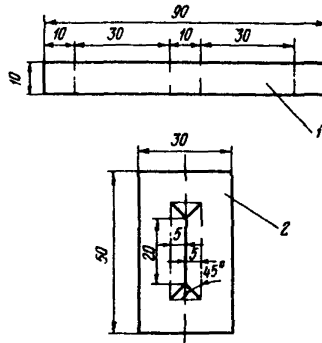


Рис.4. Раскрой листа для лодочки горизонтального участка паропровода:

- 1 - боковая стенка
- 2 - основание

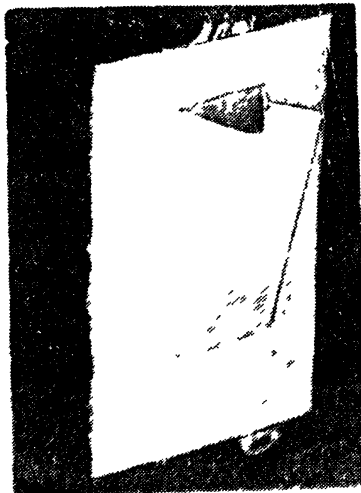


Рис.5. Лодочка для вертикальных участков

До взятия пробы поверхность исследуемого участка очищают кислотой, для чего в лодочку наливают 0,8-1,0 мл кислоты. Через 2-3 мин кислоту удаляют с помощью медицинской пипетки и фильтровальной бумаги, поверхность исследуемого участка промывают водой и протирают фильтровальной бумагой.

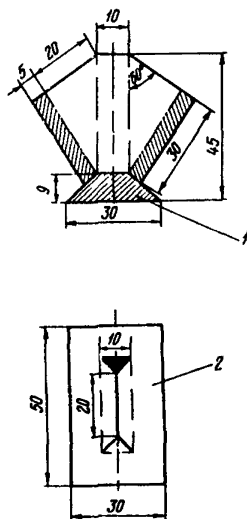


Рис.6. Раскрой листа для лодочки вертикального участка паропровода

1 - боковая стенка; 2 - основание

Для взятия пробы в лодочку наливают 0,8-1,0 мл смеси кислот, состоящей из 0,4-0,5 мл азотной и 0,4-0,5 мл 10%-ной лимонной кислоты.

Процесс растворения металла ведут в течение 10 мин без перемешивания раствора. Если в процессе растворения наблюдается выделение большого количества пузырьков с разбрызгиванием, проба для анализа не годится и растворение необходимо повторить.

После 10 мин растворения раствор с помощью медицинской пипетки переносят на фильтр диаметром 4-5 мм, лодочку несколько раз промывают водой с переносом промывной воды на фильтр. Объем фильтрата с промывными водами должен быть не более 10 мл.

Карбиды тоже переносят на фильтр с помощью фильтровальной бумаги, зажатой в пинцет. Фильтр с карбидами заворачивают в кальку, на которой пишут номер данной пробы. Пробы маркируют в соответствии с маркировкой деталей по схеме исследуемого паропровода.

Химический анализ проб проводят в лабораторных условиях.

Фильтр с карбидами сжигают и сплавляют с пироксерническим калием при температуре 400-450°C и выщелачивают водой. Объем карбидного раствора должен быть не более 10 мл.

2. Х и м и ч е с к и й а н а л и з

Определение относительного содержания молибдена в карбидах и в твердом растворе

Р е а к т и в н ы

1. Смесь кислот (225 мл серной кислоты удельным весом 1,84; 50 мл соляной кислоты удельным весом 1,19 и 725 мл воды).

2. Олово двухлористое, 10%-ный раствор (10 г двухлористого олова растворяют в 20 мл соляной кислоты удельным весом 1,19 и доливают 100 мл воды).

3. Аммоний роданистый, 25%-ный раствор.

4. Смесь растворов для колориметрирования (10 мл 25%-го раствора роданистого аммония, 20 мл 10%-ного раствора двухлористого олова, 25 мл смеси кислот и 45 мл дистиллированной воды).

Х о д а н а л и з а

В один из двух цилиндров емкостью 25 мл отбирают пипеткой 3-5 мл карбидного раствора, в другой - 5-6 мл основного раствора. Добавляют смесь растворов для колориметрирования до равных объемов (в зависимости от получаемой интенсивности окраски до 20-25 мл), тщательно перемешивают и через 20-30 мин фотоколоримет-

рируют с зеленым фильтром в кювете; длина светопоглощающего слоя 30 мм.

Р а с ч е т

Относительное распределение элемента (определяемого фотокolorиметрическим методом) между карбидной фазой и твердым раствором рассчитывают по формулам (пример расчета приведен в табл.1):

$$\alpha = \frac{n_o D_o}{n_k D_k} ; \quad C_k = \frac{I}{I + \alpha} \cdot 100\%$$

- где α - относительная величина, показывающая, во сколько раз данного элемента больше в твердом растворе, чем в карбидной фазе;
- n_o - кратность разбавления основного раствора (отношение исходного объема раствора к взятой аликвотной части);
- n_k - кратность разбавления карбидного раствора;
- D_o - оптическая плотность основного раствора;
- D_k - оптическая плотность карбидного раствора;
- C_k - относительное содержание элемента в карбидах (процент распределения элементов между твердым раствором и карбидной фазой).

Т а б л и ц а 1

Пример рабочей записи и расчета при определении относительного содержания молибдена в карбидной фазе

Раствор	Исходный объем, мл	Взято для анализа, мл	Оптическая плотность	Примечание
При использовании всего раствора				
Основной	10	10	0,25	$\alpha = \frac{10 \cdot 6 \cdot 0,25}{10 \cdot 6 \cdot 0,15} = 1,7$

Раствор	Исходный объем, мл	Взято для анализа, мл	Оптическая плотность	Примечание
Карбидный	6	6	0,15	$C_K = \frac{100\%}{1 + 1,7} = 37\%$
При использовании аликвотной части исходного раствора				
Основной	8	4	0,194	$\alpha = \frac{8 \cdot 3 \cdot 0,194}{4 \cdot 6 \cdot 0,080} = 2,4$
Карбидный	6	3	0,080	$C_K = \frac{100\%}{1 + 2,4} = 29,4\%$

Определение относительного содержания марганца и хрома в карбидах и твердом растворе

Р е а к т и в ы

1. Смесь кислот (150 мл серной кислоты удельным весом 1,84; 150 мл фосфорной кислоты; 700 мл воды).
2. Серебро азотнокислое, 10%-ный раствор.
3. Персульфат аммония.
4. Дифенилкарбазид, 0,15%-ный раствор (0,15 г дифенилкарбазида растворяют в 100 мл гидролизного спирта; если раствор имеет окраску, добавить 1-2 капли фосфорной кислоты).

Х о д а н а л и з а

Для определения содержания марганца 1-2 мл исследуемых растворов отбирают пипеткой в стаканы емкостью 50 мл. Добавляют смесь кислот (в основной раствор - 2 мл, в карбидный - 1 мл), нагревают до появления паров и охлаждают. Вливают по 2 мл дистиллированной воды, по 1-2 капли раствора азотнокислого серебра и прибавляют небольшое количество (с горючину) персульфата аммония. Тщательно взбалтывают и кипятят до появления малиновой окраски, затем кипятят еще 30 сек до удаления пузырьков и охлаждают. Растворы переносят в цилиндры емкостью 10 мл и дистиллированной водой доводят до метки. Оптическую плотность раствора определяют фотоколориметрически в кювете с длиной светопоглощающего слоя 20 мм с зеленым фильтром.

Растворы из кювет сливают обратно в цилиндры.

Для определения содержания хрома в чистые цилиндры вливают по 3 мл раствора дифенилкарбазида, отбирают 0,5-2 мл основного раствора в один цилиндр и 1-3 мл карбидного раствора в другой, доводят объемы до 20 мл дистиллированной водой и фотоколориметрируют с зеленым фильтром в кюветах с длиной светопоглощающего слоя 20 мм (пример записи приведен в табл.2).

Определение относительного содержания ванадия
в карбидах и твердом растворе

Р е а к т и в ы

1. Буферный раствор (126 мл раствора уксусной кислоты концентрации 0,2M и 74 мл раствора уксуснокислого натрия концентрации 0,2M).

2. Смесь кислот для растворения (азотная кислота, разбавленная 1:4, и буферный раствор смешиваются в отношении 1:1).

3. Натрий фтористый, 4%-ный раствор.

4. Сульфоназо, 0,02%-ный водный раствор.

5. Натрий углекислый, насыщенный раствор.

6. Смесь растворов для колориметрирования (5 мл раствора NaF , 22,5 мл раствора буферной смеси и 2,5 мл сульфоназо).

Х о д а н а л и з а

Для определения относительного содержания ванадия в карбидах и в твердом растворе проводят отдельное химическое растворение исследуемого участка детали.

Основной раствор разбавляется дистиллированной водой до 10 мл.

Основной и карбидный растворы помещают в колбочки емкостью 50 мл, добавляют по несколько капель универсального индикатора и нейтрализуют из бюретки раствором углекислого натрия до $pH=4+4,5$. Растворы фильтруют в цилиндры и разбавляют водой до 10 мл.

Из основного и карбидного растворов отбирают в пробирки пипеткой по 2-3 мл, прибавляют по 3 мл смеси растворов для колориметрирования и тщательно перемешивают. Пробирки помещают в кипящую водяную баню на 5 мин, затем держат в горячей воде 10 мин, после чего охлаждают и разбавляют дистиллированной водой до равных объемов (10-15 мл). Фотоколориметрируют с зеленым светофильтром в кювете с длиной светопоглощающего слоя 20 мм (пример записи приведен в табл.3).

Т а б л и ц а 2

Пример рабочей записи расчета и
относительного содержания марганца и хрома в карбидах

Раствор	Исходный объем, мл	Аликвотная часть, мл	Объем, до которого разбавляется аликвотная часть, мл	Взято для анализа, мл	Оптическая плотность	Примечание
			Марганец			
Основной	10	-	-	2	0,178	$\alpha = \frac{10 \cdot 3 \cdot 0,178}{2 \cdot 6 \cdot 0,101} = 5,34$
карбидный	6	-	-	3	0,101	$C_K = \frac{100 \%}{1 + 5,34} = 15,7\%$
			Хром			
Основной	10	2	10	1	0,135	$\alpha = \frac{10 \cdot 10 \cdot 3 \cdot 2 \cdot 0,135}{2 \cdot 1 \cdot 6 \cdot 10 \cdot 0,120} = 5,6$
карбидный	6	3	10	2	0,120	$C_K = \frac{100 \%}{1 + 5,6} = 15,1 \%$

Т а б л и ц а 3

Пример рабочей записи и расчета

Раствор	Исходный объем, мл	Взято для анализа, мл	Оптическая плотность	Примечание
Основной	10,7	2	0,085	$\alpha = \frac{10,7 \cdot 3 \cdot 0,085}{2 \cdot 10,5 \cdot 0,205} = 0,63$ $C_K = \frac{100\%}{1 + 0,63} = 61,3\%$
Карбидный	10,5	3	0,205	

Результаты карбидного анализа пересчитываются на процентное содержание элементов, связанных в карбиды и в твердом растворе. Для этого общее содержание элемента в стали умножается на его найденное относительное содержание C_K и делится на 100. Пример расчета приведен в табл. 4

Т а б л и ц а 4

Содержание элементов, %

Наименование	Хром	Ванадий	Марганец	Молибден
Сталь 12Х1МФ.	1,05	0,30	0,46	0,30
C_K	10	20	10	30
Элемент, связанный в карбиде.	0,11	0,06	0,05	0,09

Определение относительного содержания ванадия с применением анилина

Р е а к т и в ы

1. Азотная кислота (1:8).
2. Серная кислота (1:3).
3. Щавелевая кислота, 6-10%-ный раствор.
4. Марганцевокислый калий, 5%-ный раствор.

5. Анилин спиртовой раствор (1:1).

6. Ванадиевокислый аммоний - 2,5 г/л (2,5 г растворяют в 300 мл воды, нагревают, приливают 30 мл азотной кислоты и доводят дистиллированной водой до 1 л).

Х о д а н а л и з а

В парафиновую лодочку заливается азотная кислота. Растворение ведется 10 мин без перемешивания. Основной раствор собирается через воронку с фильтром в цилиндр емкостью 25 мл и доводится серной кислотой (1:4), создавая кислую среду (1:3), т.е., если основного раствора собрали 9 мл, то серной кислоты доливают 3 мл. Затем собирают карбиды фильтровальным жгутом, помещают на фильтр и промывают водой, которую собирают в тот же цилиндр. Карбиды спекают в фарфоровой лодочке с пиросернистым калием при температуре 400-450°C и выщелачивают водой. В основной и карбидный растворы приливают по 2 мл раствора ванадиевокислого аммония. Дипят до удаления окислов азота. Затем растворы охлаждают, к ним приливают раствор марганцевокислого калия по капле до устойчивого розового цвета в течение 5 мин. Окраску растворов разрушают щелевой кислотой, вливая ее по каплям. В основной и карбидный растворы приливают по 5 капель раствора анилина и тщательно перемешивают. Оба раствора доводят серной кислотой (1:3) до 50 мл. Растворы выдерживают 15-30 мин и фотоколориметрируют с красным фильтром в кювете с длиной светопоглощающего слоя 20 мм. Расчет ведется по методу, описанному выше.

Л и т е р а т у р а

1. Инструкция по контролю и наблюдению за металлом паропроводов и пароперегревателей, РСН, 1951.
 2. Т а н а н а е в а И.Н. "Заводская лаборатория", 1957, № 5.
-

