

CERTYFIKAT

IMZ 1.3/8

MATERIAŁ ODNIESIENIA

Stal gatunek 75

Zawartości podano w procentach wagowych [% m/m]

C	0,85
Mn	0,51
Si	0,22
P	0,012
S	0,020
Cr	0,028
Ni	0,035
Cu	0,060

Numer certyfikatu IMZ1.3/8chem-300625

Historię zmian certyfikatu przedstawiono na stronie 4

Analizy	% C	% Mn	% Si	% P	% S	% Cr	% Ni	% Cu	% N
1	0,83	0,49	0,19	0,009	0,018	0,024	0,030	0,056	0,0036
2	0,83	0,50	0,20	0,010	0,019	0,024	0,031	0,058	0,0040
3	0,84	0,50	0,21	0,010	0,019	0,027	0,032	0,058	0,0044
4	0,84	0,50	0,22	0,011	0,019	0,027	0,032	0,058	0,0046
5	0,84	0,50	0,22	0,011	0,019	0,027	0,033	0,059	0,0046
6	0,84	0,51	0,22	0,011	0,019	0,028	0,035	0,059	0,0051
7	0,85	0,51	0,22	0,012	0,019	0,029	0,037	0,060	0,0052
8	0,85	0,51	0,22	0,012	0,019	0,029	0,037	0,060	0,0053
9	0,85	0,51	0,23	0,013	0,020	0,029	0,037	0,060	0,0055
10	0,85	0,51	0,23	0,013	0,020	0,029	0,038	0,060	0,0060
11	0,86	0,52	0,23	0,014	0,020	0,029	0,039	0,061	0,0063
12	0,86	0,52	0,23	0,014	0,021	0,030	0,039	0,061	
13	0,86	0,52	0,23	0,014	0,021	0,030		0,061	
14	0,86	0,53	0,23	0,014	0,021	0,031		0,062	
15	0,86	0,54	0,24		0,023			0,062	
Wartość atestowana	0,85	0,51	0,22	0,012	0,020	0,028	0,035	0,060	
C(95%)	0,006	0,007	0,007	0,001	0,0007	0,001	0,002	0,001	

$C(95\%) = (t \cdot sd) / \sqrt{n - 1}$ - połowa szerokości przedziału ufności wartości atestowanej, obliczonego dla poziomu ufności 95 %, gdzie t jest odpowiednią wartością t Studenta, sd - międzylaboratoryjnym odchyleniem standardowym, n - liczbą akceptowalnych wartości średnich

Analizy chemiczne: analizy chemiczne wykonano dla próbek wiórowych otrzymanych poprzez frezowanie litego materiału. Pojedyncze wartości zamieszczone w tablicy powyżej są średnimi otrzymanymi przez poszczególne laboratoria. Poszczególne pierwiastki oznaczane były następującymi metodami:

- węgiel** - pomiar absorpcji promieniowania podczerwonego po spaleniu w piecu indukcyjnym, metoda kulometryczna; metoda objętościowa;
- siarka** - pomiar absorpcji promieniowania podczerwonego po spaleniu w piecu indukcyjnym, metoda miareczkowania jodometrycznego; metoda miareczkowania alkalimetrycznego;
- mangan** - metoda płomieniowa AAS; metoda spektrofotometryczna; metoda miareczkowa arseninowo-azotynowa;
- krzem** - metoda spektrofotometryczna z wytworzeniem błękitu krzemomolibdenowego; metoda wagowa;
- fosfor** - metoda spektrofotometryczna z wytworzeniem kompleksu fosforo-wanadowo-molibdenowego, metoda miareczkowa; metoda fotometryczna z ekstrakcją;
- chrom** - metoda płomieniowa AAS; metoda spektrofotometryczna z dwufenylokarbazydem; metoda potencjometryczna; metoda miareczkowa;
- nikiel** - metoda płomieniowa AAS; metoda spektrofotometryczna z dwumetyloglioksymem; metoda potencjometryczna;
- miedź** - metoda płomieniowa AAS; metoda spektrofotometryczna z dimetylo-ditio-karbaminianem; metoda polarograficzna;
- azot** - metoda spektrofotometryczna; metoda ekstrakcji wysokotemperaturowej.

Laboratoria uczestniczące w badaniach atestacyjnych:

1. Instytut Metalurgii Żelaza, Zakład Chemii Analitycznej – Gliwice,
2. Huta Baildon, Zakład Badawczo Doświadczalny – Katowice,
3. Huta Batory, Zakłady Badawczo-Doświadczalne – Chorzów Batory,
4. Huta Częstochowa, Centralne Laboratorium Chemiczne – Częstochowa,
5. Huta Bobrek, Centralne Laboratorium Chemiczne – Bytom,
6. Huta Katowice, Centralne Laboratorium Chemiczne – Dąbrowa Górnicza,
7. Huta Kościuszko, Centralne Laboratorium Chemiczne – Chorzów,
8. Huta im T. Sendzimira, Ośrodek Badawczo – Doświadczalny – Kraków,
9. Huta Łabędy, Zakład Badawczo - Doświadczalny – Gliwice,
10. Huta 1 Maja, Centralne Laboratorium Chemiczne – Gliwice
11. Huta Pokój, Centralne Laboratorium Chemiczne – Ruda Śląska,
12. Huta Stalowa Wola, Centralne Laboratorium Chemiczne – Stalowa Wola,
13. Huta Warszawa, Centralne Laboratorium – Warszawa
14. Huta Zawiercie, Centralne Laboratorium Chemiczne – Zawiercie,
15. Huta Zygmunt, Laboratorium Zakładowe – Bytom.

Jednorodność: Jednorodność materiału odniesienia oceniono na podstawie parametrów statystycznych uzyskanych podczas badań międzylaboratoryjnych i uznano za dopuszczalną.

Produkcja stopu: Materiał wyprodukowano w Hucie Baildon w Katowicach. Stop został wykonany w otwartym piecu indukcyjnym.

Postać: wzorzec dostępny jest w postaci wiórów w opakowaniach po 100 gramów.

Wykorzystanie: wzorzec przeznaczony jest do stosowania w oznaczeniach składu chemicznego metodami: klasycznymi, spektrofotometrią UV-Vis, atomową spektrometrią absorpcyjną (AAS), optyczną spektrometrią emisyjną ze wzbudzeniem plazmą indukcyjnie sprzężoną (OES ICP). Może on być również wykorzystany do oznaczania węgla i siarki za pomocą automatycznych analizatorów.

Ważność certyfikacji: Certyfikacja wzorca IMZ1.3/8 (z określonym przedziałem ufności) jest ważna przez 20 lat (licząc od daty rewizji w październiku 2020r.) - do października 2040 r., pod warunkiem, że materiał odniesienia jest wykorzystywany i przechowywany zgodnie z instrukcjami podanymi w tym certyfikacie (patrz Przechowywanie). Certyfikacja zostaje unieważniona, jeśli materiał odniesienia zostanie uszkodzony, zanieczyszczony lub w inny sposób zmodyfikowany.

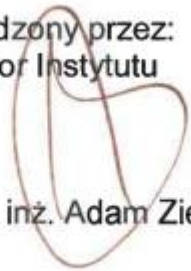
Rewizja: Materiał odniesienia został pierwotnie certyfikowany w październiku 1987 r. Od roku 1987 przeprowadzano dodatkowe testy, aby udowodnić, że materiał pozostaje niezmienny.

Przechowywanie: materiał odniesienia powinien być przechowywany w miejscu suchym, wolnym od oddziaływania par odczynników chemicznych lub innych środowisk agresywnych. Jeśli zawartość opakowania ulegnie zmianie (np. utlenieniu, zanieczyszczeniu) całą zawartość opakowania należy wyrzucić. Po otwarciu opakowania materiał należy przechowywać nie dłużej niż 5 lat.

Bezpieczeństwo: Ten materiał odniesienia i jego opakowanie nie zawierają substancji, które mogą bezpośrednio wpływać na zdrowie.

Zapytania dotyczące materiału odniesienia należy kierować na adres e-mail: rm@git.lukasiewicz.gov.pl

Zatwierdzony przez:
Dyrektor Instytutu



Prof. dr hab. inż. Adam Zieliński

Data wydania certyfikatu: 02 czerwiec 2025

Historia zmian certyfikatu:

02.06.2025 (zmiany edycyjne); 02 marzec 2021 (powtórna rewizja składu chemicznego; zmiana informacji dotyczących ważności certyfikacji, zmiany redakcyjne);
Maj 2002 (rewizja składu chemicznego, zmiany redakcyjne);
Maj 1985 (data wydania oryginalnego certyfikatu);