EURONORM-ZRM

Bundesanstalt für Materialforschung und -prüfung BERLIN-DAHLEM Max-Planck-Institut für Eisenforschung DUSSELDORF Staatl. Materialprüfungsamt Nordrhein-Westfalen DORTMUND

in Verbindung mit dem

Chemikerausschuß des Vereins Deutscher Eisenhüttenleute

Analysen-Kontrollprobe 029 - 1/

Für die Analysenkontrollprobe 029 -1 werden auf Grund der unten aufgeführten Untersuchungsergebnisse folgende Gehalte bescheinigt:

0,0312 Gew.-% Sauerstoff (s = 0.0010 % 0)

0,0083 Gew.-% Stickstoff (s = 0,0008 % N)

Berlin - Dortmund - Düsseldorf, im Januar 1970

BAM Berlin-Dahlem MPI Düsseldorf Dortaund

geż. v. Vogel

gez. Oelsen

gez. Stupp

Chemikerausschuß VDEh

gez. Koch

Untersuchende Stellen :

- 1 Bandesanstalt für Materialforschung und -prüfung, Berlin
- 2 Staatl. Material prüfungsamt Nordrhein-Westfalen, Dortmund
- 3 Max-Planck-Institut für Eisenforschung, Düsseldorf
- 4 Augst Thyssen-Hütte AG, Duisburg-Hamborn
- 5 Deutsche Edelstahlwerke AG, Krefeld
- 6 Edelstahlwerk Witten AG, Witten
- 7 Fried. Krupp Hüttenwerke AG, Werk Bochum, Bochum
- 8 Pried. Krupp Hüttenwerk AG, Werk Rheinhausen, Rheinhausen
- 9 Hüttenwerk Oberhausen AG, Oberhausen
- 10 Mannesmann AG Hüttenwerke, Duisburg-Huckingen
- 11 Neunkircher Eisenwerk AG, Neunkirchen-Saar
- 12 Röchling'sche Eisen-und Stahlwerke GmbH, Völklingen-Saar

Untersuchungsergebnisse und-verfahren

Sauerstoff

Lab. Nr.	Zahl der Einzelerg.	Mittelvert Gew% O	Laboratorium	Untersuchungsverfahren
1	18	0,0296	1, 2, 3, 4, 6, 126	Trägergas-Schmelzreduktion,
2	6	0,0314		Coulometrische Bestimmung
3	6	0,0299	7, 11	Vakuum - Schmelzreduktion,
4	18	0,0315		Janak - Gaschromatograph
6	56	0,0307	8	Vakuum - Schmelzreduktion,
7	18	0,0332		Ultrarot - Gasonalyse
8	6	0,0317	9	Lichtbogen-Schmelzreduktion,
9	6	0,0320	1	Ultrarot-Gasanalyse
10	18	0,0316	12a	Trägergas-Schmelzreduktion
11	6	0,0305	1	Ultrorot-Gasanalyse
12 a	6	0,0316		
12b	5	0,0305	l	

Stickstoff

Lab. Nr.	Zahl der Einzelerg.	Mittelwert Gew% N	Laboratorium	Untersuchungsverfahren
10	18	0,0077	1a, 4a, 5, 2, 6, 7, 12b	Trägergas - Schmelzreduktion (Helium),
1b	18	0,0095		Wärneleitfähigkeitsmessung
2	6	0,0070	1b, 9, 12a, 11	Lösen in Säure, Alkalische Destillation,
3	6	0,0060	· I	Acidimetrische Titration
4	18	0,0085	3, 8	Lösen in Säure, Alkalische Destillation,
46	18	0,0085		Photometrische Bestimmung (Neßler-Verfahren)
5	18	0,0069	46	Oxydierendes Schwelzen,
6	36	0,0081	1	Volumetrische Messung des # 2
7	18	0,0092		·
8	6	0,0078		
9	9	0,0081		
10	18	0,0077		
11	6	0,0084		
12a	6	0,0091	1	
12b	6	0,0091	1	

Das Material der AKP "ON 4" ist ein Walzdraht mit der Zusammensetzung 0.05% C, 0.003% Si, 0.3% Mn, 0.03% P, 0.03% S und 0.001% Al.

Probenvorbereitung

Allgemeines

Die Rohprobe ist rund und hat einen Durchmesser von 8 mm, Die fertige Probe soll einen Durchmesser von 5,0 mm, eine entsprechende Länge und abgerundete Stirnflächen haben. Sie muß absolut sauber sein, d.h. die Brobe muß trocken gedreht werden. Sie darf unter keinen Umständen mit Kühlwasser oder Kühlöl in Berührung kommen. Nach Pertigstellung der letzten Oberfläche darf die Probe mur noch mit einer trockenen, fettfreien Pinzette oder Zange angefaßt werden. Alle Dreh- und Spann-werkzeuge müssen ebenfalls trocken und fettfrei sein. Zum Andrehen der Abrundungen wird die Probe am besten in Spannzangen gespannt. Die Temperatur der Probe soll beim Drehen 50°C nicht über-schreiten. Angelaufene Proben sind zu verwerfen.

Ausführung

Das Vordrehen von 8 mm auf 5,5 mm Durchmesser soll bei etwa 750 U/min geschehen, das Fertigdrehen bei etwa 1000 U/min. Die Spansbnahme soll beim Fertigdrehen 0,25 mm im Durchmesser nicht überschreiten. Der Vorschub soll etwa 0,05 mm pro Undrehung betragen. Bevor der letzte Span abgedreht wird, muß der Drehmeißel sorgfältig gereinigt, und wenn nötig, neu geschärft werden.

Als Drehmeißel eignet sich ein rechter Schruppstahl mit einem Freiwinkel von etwa 8° und einem Spanwinkel von etwa 15°. Pür die Abrundung ist ein entsprechender Formstahl zu nehmen; hierbei fällt der Spanwinkel von 15° fort, nur der Anstellwinkel von ca. 8° ist zu beachten. Bei der Bearbeitung der Abrundung soll die Umdrehungsgeschwindigkeit von etwa 1000 U/min sowie die Stärke der obengenannten Spanabnahme ebenfalls eingehalten werden.

Aufbewahrung der Pertigprobe

Die Fertigprobe wird in ein sauberes, trockenes Glasröhrchen gegeben, das mit einem (Gumni)
Stopfen verschlossen wird; der Stopfen muß mit Aluminiumfolie o.ä. umwickelt sein. Das Röhrchen wird dann in einem Exikkator aufbewahrt. Die Analyse soll spätestens 3 h nach Fertigstellung der Probe durchgeführt sein.