министерство геологии ссср всесоюзный научно-исследовательский институт минерального сырья (в и м с)



Научный совет по аналитическим методам

Спектральные методы

Инструкция № 88-С

СТРОНЦИЙ И БАРИЙ

Выписка из приказа ГТК СССР № 229 от 18 мая 1964 года.

- 7. Министерству геологии и охраны недр Казахской ССР, главным управлениям и управлениям геологии и охраны недр при Советах Министров союзных республик, научно-исследовательским институтам, организациям и учреждениям Госгеолиома СССР:
- а) обязать лаборатории при выполнении количественных анализов геодегических проб применять методы, рекомендованные ГОСТами, а также Научным советом, по мере утверждения последних ВИМСом.

При отсутствии ГОСТОВ и методов, утвержденных ВИМСом, разрешить временно применение методик, утвержденных в порядке, предусмотренном приказом от I ноября 1954 г. № 998;

 в) выделить лиц, ответственных за выполнение лабораториями установленных настоящим приказом требований к применению наиболее прогрессивных методов анализа.

Приложение № 3, § 8. Размножение инструкций на местах во избежание возможных искажений разрешается только фотографическим или электрографическим путем.

МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ СССР Научный Совет по аналитическим методам при ВИМСе

Спектральные методы Инструкция № 88-С

СПЕКТРОГРАФИЧЕСКОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ СТРОНЦИЯ И БАРИЯ В ГОРНЫХ ПОРОДАХ И МИНЕРАЛАХ

Всесоюзный научно-исследовательский институт минерального сырья {BHMC}

MOCKBA , 1969 r.

В соответствим с приказом Госгеолкома СССР № 229 от 18 мая 1964 г. инструкция № 88 — С рассмотрена и реко — мендована Научным Советом по аналитическим методам к при — менению для анализа рядовых проб —Ш категория

/ Протокол № 16 от 23.УІ.69 г. /.

Председатель НСАМ

Председатель секции спектральных методов

Ученый секретарь

В.Г. Сочеванов

А.К. Русанов

Р.С. Фридман

Инструкция № 88-С рассмотрена в соответствии с приказом Государ-ственного геологического комитета СССР № 229 от 18 мая 1964 г. Научным Советом по аналитическим методам / протокол № 16 от 23 июня 1969 г. / и утверждена ВИМСом с введением в действие с I сен — тября 1969 г.

СПЕКТРОГРАФИЧЕСКОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ СТРОНЦИЯ И БАРИЯ В ГОРНЫХ ПОРОДАХ И МИНЕРАЛАХ X)

Сущность метода

Розработанный А.К. Русановым, В.М. Алексеевой и i.3. Мльясовой в 1967 г. метод определения стронция и бария льялется усовершенствованным вариантом методики тех же ав торов по определению стронция 3. Метод заключается в испа рении анализируемого образца в смеси с буфорным порошком из коналов двух угольных электродов в дуге переменного тока и в измерении интенсивности спектральных линий фотографичес ким методом.

Основное затруднение при спектральном определении стронция и бария вызывается зависимостью интенсивности их линий от содержания в анализируещой пробе элементов с низ-кими потенциалами ионизации. Этого влияния можно избежать разбавлением проб углекислым кальцием. Углекислый кальций должен содержать минимальное количество стронция и бария, которое определяют методом добавок. Рекомендустся исполь — зовать углекислый кальций "опектральной чистоты", в котором обычно содержится не более 0,001-0,002% окисей стронция и бария. Это же вещество используется в качестве основы для изготовления стандартных образцов.

х) Внессна в ИСАМ спектральной лабораторией ВИМСа, 1969 г.

Буферная смесь состоит из 9 весовых частей угольного порошка и I весовой части углекислого нагрия. Угольный порошок способствует более равномерному испарению вещест ва. Соль натрия стабиливирует условия возбуждения спектра и снижает влияние изменения состава образцов, содержащих шелочи, на результаты определения стронция и бария.

Стронций определяют по наиболее интенсивной линии 52 I 4607,34 Å. Так как эта линия является резонансной и склонна к самообращению, то при содержании более 0,2% окиси стронция пробу разбавляют в соответствующее число раз углекислым кальцием. Для определения содержания бария пользуются двумя линиями: линия 4554,04 Å также является резонансной и служит для определения содержаний, оне превышающих 0,02% окиси бария. По линии Ва П 4934,09 Å определяют более высокие содержания. Для того, чтобы одновлеменно определять возможно больший интервал содержаний стронция и бария, спектры образцов фотографируют через трехступенчатый ослабитель.

Элементом сравнения служит хром, который при введе - нии в образец в виде окиси испаряется приблизительно одно - временно со стронцием и барием.

Для анализа используют дифракционный спектрограф ДФС-8 (дисперсия 6 А/мм), позволяющий отделить аналитические линии стронция и бария от близложащих полос циана.

Анализ выполняют по метолу трех эталонов. Градуиро - вочные графики строят в координатах [\(\delta \) 5 ; \((\delta \) 6]; при этом используют искусственные стандартные образцы, состоящие из углекислого кальция, в который вводят рассчитанные количества стронция и бария.

При изменении химического состава анализируемых образцов в следующих предслах в результатах анализа не возникает существенных систематических ошибок:

Методика предназначена для определения 0.01-1% 5.20 п 0.01-0.3% 5.0 в силикатных горных породах, известняке доломите, а также в таких материалах, как кальцит, арагонит, апатит.

Точность определения стронция укладывается в допус тимые расхождения /см. табл. I / для содержания 0.1-1.0% S_20 при условии, что образцы, содержание более 0.5% S_20 , ана -лизируют дважды. Аля содержаний 0.01-0.1% S_20 , для кото -рых допустимые расхождения отсутствуют, расхождения чежду повторными определениями не превыдают 60% / по општу работи спектральной лаборатории ВИМСа /.

Для содержания 0,3; 0,1 и 0,01% ВаО расхождения между повторными определениями по опыту работы спектральной лаборатории ВИМСа соответствению 30,35 и 60%.

me unetormation

Таблица І

Допустивые расхождения ^I

Содержание 5:0 ,%%	Допустимые расхождения стн. Ж
0,5 - 0,99	ટલ
0,2 - 0,499	41
0,I - 0,I99	45

Реактивы и материалы

- І. Барий углекислый, х.ч.
- 2. Кальций углекислый, ч.д.а. " для спектрального анализа ", содержащий не более 0,003% строиция и бария / каждого /.
 - 3. Натрий углекислый безводный ,сс.ч.
 - 4. Стронций углекислый, х.ч.
 - 5. Онись хрома, ч. д. а.
 - 6. Спирт этиловый.
 - . Кунферын, польщомый опприоный от горь

- 8. Угли спектральные марки С-I диаметром 6 мм и угольный породок, истертый до крупности 200 мет.
- 9. Фотопластинки "микро" чувствительностью 16 или 22 ед. ГОСТа, размером 13 x 18 см.
- 10. Обычные реактивы и принадлежности для обработки фотопластинок.
 - II. Буферная смесь.

Аля приготовления 100 г буферной смеси отвешивают 1,50 г окиси хрома, 10,0 г углекислого натрия и 88,5 г угольного порошка. Все материалы должны быть предварительно истерты до крупности — 200 меш. В ступку помещают 5 - 6 г углекислого натрия и всю окись хрома и тщательно ис — типают. Лобариалу остальную масть углекислого натрия и сме-

тирают. Добавляют остальную часть углекислого натрия и снова тщательно истирают. Таким же образом в два приема добавляют угольный порошок / сначала 25-30 г, потом все остальное /. Полученная смесь содержит 1,5% окиси хрома, 10% углекислого натрия и 88,5% угольного порошка.

12. Основа для приготовления стандартных образцов. В качестве основы используют углекислый кальций, в котором содержание стронция и бария устанавливают методом добавок. При этом придерживаются указанных ниже /ом. "Ход анализа"/ условий получения спектрограмм. Стронций и барий в основе определяют не менее, чем из трех отдельных навесок / по три параллельные экспозиции /, и полученные результаты усред — няют.

13. Стандартные образцы.

В ступку помещают I,425 г углекислого стронция и I,287 г углекислого бария и тщательно истирают с добавле - нием спирта. Добавляют 7,288 г основы и снова тщательно истирают с добавлением спирта. Полученный исходный стандартный образец содержит по IO,0% Sro и выс.

Отвешивают 3,000 г этого отандартного образца и 27,00 г основы. Приблизительно 6-7 г основы и всю навеску стандартного образца тцательно перемешивают в ступке с добавлением спирта. Добавляют оставшуюся часть основы и снова перемешивают. Получают 30 г стандартного образца, содержащего по I,00% SrO и BaO.

Ственивают 4,000 г полученного стандартного образца и 16,00 г основы. Помещают в ступку приблизительно 4 г основы и всю навеску стандартного образца и тщательно перемешвают с добавлением спирта. Добавляют оставшуюся часть основы и снова перемешвают. Получают 20 г стандартного образца, содержащего по 0,20% SrO и BaO.

Стандартные образцы, содержащие по 0,10; 0,050; 0,025; 0,00625; 0,00312% это и ВаО, готовят последовательным разбавлением предыдущего стандартного образца основой в весовом отношении I:I. Перемешивают тем же способом, что и при изготовлении стандартного образца. Истинное содержание стронция и бария в стандартном образце складывается из введенного содержания и содержания их в основе, найдекного метолом добавок^х.

для получения рабочих стандартных образцов каждый образец смешивают с шестикратным количеством буферной смеси.

Аппаратура и принадлежности

- I. Дифракционный спектрограф ДФС-8 с решеткой 600 mrp./ мм.
 - 2. Генератор ЛГ-2; высокочастотный разряд отключают.
- 3. Реостат балластный, рассчитанный на силу тока до 15 а. Реостат подключают к клеммам генератора ДГ-2.
 - 4. Штатив дуговой вертикальный с осветителем.
 - 5. Микрофотометр МФ-2.
 - 6. Весы аналитические АДВ-200 или другой марки.
 - 7. Весы торзионные ВТ-500.
 - 8. Станок и фрезы для заточки электродов.
 - 9. Ступка агатовая или яшмовая.

х) Основа может быть использована в качестве стандартного образца с наименьшим содержанием стронция и бария.

Хол анализа

Анализ силикатных горных пород

Навеску 0,0200 г анализируемого образца, истертого до крупности -200 меж, 0,0400 г углекислого кальция и 0,360 г буферной смеси тщательно истирают в ступке с добавлением спирта. Полученной смесью с почощью воронки и стержин наполняют отверстия четырех угольных электродов, имеющих следующие размеры:

диаметр электрода - 3 мм; диаметр высверленного канала - I,5 мм; глубина канала - 8 мм; длина проточенной части - I2 мм.

Поверхность смеси смачивают раствором купферона и электроды просушивают под электрической лампой в течение 20-30 минут. Два электрода устанавливают в штатив и при помощи световой проекции выводят на оптическую ось на расстоянии I,5 мм друг от друга. Дугу закигают сведением элект - родов при 8 а, затем постепенно увеличивают силу тока до 15 а. Спектр экспонируют до полного выгорания пробы, на что требуется 2,5-3 мин. Величину дугового промежутка I,5 мм в течение всей экспозиции поддерживают постоянной.

Спектры анализируемых и стандартных образцов фотогра - фируют двамды. Спектрогранму получают при следующих усло - виях:

- I. Спектрограў ДФС-8 с решеткой 600 штр./мм; спектр І порядка.
- 2. Для поглощения спектра П порядка устанавливают бесцветный стеклянный фильтр.
 - 3. Освещение щели стандартная трехлинзовая система.
 - 4. Ширина щели 0,020 мм.
 - 5. На щель устанавливают трехступенчатый ослабитель.
 - 6. Фотографируемый участок спектра 4330 Å 5410 Å-
- 7. Фотопластинки "микро", чувствительностью 16 или 22 ед. ГОСГа, размером 13 x 18 см.

8. Проявитель метоловый мягкет состава²: метол - 3 г; сульфит натрия безводный - 15 г; сода безводная - 12 г; бромистый калий - 0,4 г; воды до I литра.

Продолжительность проявления при 20°C около 7 мин.
После обработки фотопластинок фотометрируют линии стронция, бария и хрома, приведенные в таблице 2. Перекрытия аналити - ческих линий линиями других элементов не наблюдается.

Таблица 2

Аналитические линии и интервалы определяемых содержаний стронция и бария

Λн	алитическоя линия А	Пропускаемость ступени осла - бителя , %%	Интервал опре- деляемых со - держаний, %%
Sz	I 4607,34	100	0,003 - 0,01
		50	0,005 - 0,03
		10	0,02 - 0,2
Ba	Π 4554,04	IO	0,003 - 0,02
Ŗа	N 4934,09	100	0,003 - 0,02
		50	0,01 - 0,1
		10	0,I - 0,5
Cz	I 4626,19	10	линия сравнения

По результатам фотометрирования находят разность по - чернения / ΔS / линий стронция /бария/ и хрома. Значения для параллельных экспозиций усредняют.

По спектрам стандартных образцов строят градуировочные графики в координатах / ΔS ; $\ell_Q C$ /, где C - содержание стронция /бария/ в стандартных образцах.

Типичные градуировочные графики представлены на рис. Іи 2.

По графикам находят содержание стронция /бария/ в смеси образца и основы /разбавление буферной смесью учитывать не следует, так как таким же образом разбавлялись стандартные образцы/.

Если содержание стронция окажется более 0,2%, то об - разцы анализируют снова, предварительно разбавив их осно - той /см.ниже /

Содержание стронция /бария/ в образце находит по эормуле: $C_{\text{ofe}} = K C_{\text{c.u.}} - (K-1) \cdot c$

С_{сбр} - содержание стронция /бария/ в анализируемом образце / в навеске/

 C_{CN} - содержание стронция /бария/, найденное по графику.

с - содержание стронция /бария/в основе/примесь/.

К - коэффициент разбавления образца.

Отевидно, что

$$k = \frac{m_0 d_0 + m_{\infty}}{m_{\infty} d_0}$$
,

где $m_{\text{ос}_{1}}$ и $m_{\text{ос}_{1}}$ – навески образца и основы. Для силикатных горных пород k=3, и поэтому

$$C_{\text{odp.}} = 3C_{\text{cm}} - 2c$$

Если содержание стронция в образце составляет 0,5 - 0,6%, то такой образец анализируют снова /из новой навески/; как результат анализа принимают среднее из двух определений.

Анализ известняка, доломита, кальцита, арагонита

Если предполагаемое содержание стронции не превышает 0,2%, то навеску 0,0200г знализируемого образца смешивают с 0,120 г буферной смеси и поступают далее, как описано више. Поскольку анолизируемые и стандартные образци смеши - вают с буферной смесью в одном и том же соотношении, то результаты анализа получают непосредственно по градуировочному графику^{X)}.

Если предполагаемое содержание стронции составляет 0,2-0,5%, то анализ выполняют в точности по схеме анализа силинатных горных пород.

х) В этом случае чувствительность анализа составляет около 0,003% \$10 (BaO).

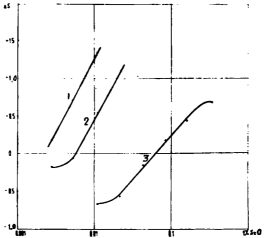


Рис. I. Градупровочные графики для определения стронция. I,2,3 — ступеньки ослабителя с пропускаемостыю 100, 50 и 10% соответственно.

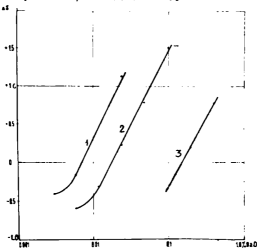


Рис. 2. Градуировочные графики для определения бария по линии Ва П 4934,09 Å . I,2,3 — ступеньки ослабителя с пропускаемостью 100, 50 и 10% соответственно.

Анализ образцов, содержащих более 0,5% 520

Если предполагаемое содержание стронция превышает 0,5%, то навеску 0,0200 г анализируемого образца теательно смеши ают с 0,180 г основы с добавлением спирта и просущивают в сушильном шкафу. Навеску 0,0200 г полученной смеси и 0,120 г буферной смеси тщательно истирают в ступке с добавлением спирта. Далее поступают как при анализе силикит - вых пород.

В этом случае K = 10 и $C_{osc} = 100-9$ с.

Анализ выполняют повторно из новой навески и полученные результаты усредняют.

Литература

- І. Инструкция по внутрилабораторному контролю точности воспроизводимости/ результатов количественных анализов рядових проб полезных иснопаемых, выполняемых в лабораториях министерства Геологии СССР, 1968 г.
- 2. Микулин В.П. Ооторецептурный справочник для фотолюбителей, Изд-во "Искусство", И.1960, стр. 72(рецепт № 19).
- 3. Русанов А.К.. Алексеева В.М., Хитров В.Г. Количественное спектральное определение редких и рассеянных элементов в рудах и минералах. Госгеоптехиздат, М., 1960.

Сдано в печать 22.7.5). Подп.к печ.13.XI.69 г. 172538 Заказ 71. Тираж 600 экз.

Ротапринт ОЭП ВИМСа

класси ф и кация

лабораторных методов анализа минерального сырья по их назначению и достигаемой точности

Кате- гория анали- за	анализа	Назначение анализа	Точность по срав- Коэффи- нению с допусками циент к внутрилабораторно допускам го контроля
I.	Особо точный анализ	Арбитражный анализ, анализ эталонов	Средняя ошибка в 3 0,33 раза меньше допус- ков
n.	Полный анализ	Полные анализы гор- ных пород и минера- лов.	Точность анализа должна обеспечивать получение суммы элементов в преде- лах 99,5-100,5%
Ш.	-одро сикви Вых проб	Массовый анализ гео- логических проб при разведочных работах и подсчете запасов, а также при контроль- ных анализах.	Ошибки анализа дол- I жны укладываться в допуски
Iy.	Анализ техноло- гических продук- тов	Текущий контроль тех- нологических процес- сов	Ошибки анализа могут I-2 укладываться в рас- ширенные допуски по особой договореннос- ти с заказчиком.
у.	Особо точный анализ геохи- мических проб	Определение редких и рассеянных элементов и "элементов-спутни-ков" при близких к кларковым содержа-ниях.	Ошибка определения не должна превышать поло- вины допуска; для низ- ких содержаний, для которых допуски от- сутствуют, - по дого- воренности с заказчи- ком.
yI.	Анализ рядовых геохимических проб	Анализ проб при гео- химических и других исследованиях с повы- шенной чувствитель- ностью и высокой про- изводительностью.	Ошибка определения 2 должна укладываться в удвоенный допуск; для низких содержаний, для которых допуски отсут- ствуют, — по догово- ренности с заказчиком.
yn.	Полуколичествен- ный анализ	Качественная харак- теристика минераль— ного сырья с ориен- тировочным указани- ем содержания элемен- тов, применяемая при металлометрической съемке и др. поисковых геологи- ческих работах	При определении содер- жания элемента до- пускаются отклонения на 0,5-I порядок.
уш.	Кичественный анализ	Качественное опреде- ление присутствия элемента в минераль- ном сырье.	Точность определения не нормкруется