МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ С С С Р ВСЕСОЮЗНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ МИНЕРАЛЬНОГО СЫРЬЯ (В ИМС)



Научный совет по аналитическим методам

Рентгеноспектральные методы

Инструкция № 111-РС

МОЛИБДЕН

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 Госгеолкома СССР:
- а) обязать ласоратории при выполнении количественных анализов геологических 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 1 ноября 1954 г. № 998;

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

Приложение № 3, \$ 8. Разыножение инструкций на местах во избежание возможных искажений разрешается только фотографическим или электрографическим путем.

министерство геологии ссср

Научный Совет по аналитическим методам при ВИМСе

Рентгеноспектральные методы Инструкция № 111-РС

ОПРЕДЕЛЕНИЕ МОЛИБДЕНА В ГОРНЫХ ПОРОДАХ РЕНТГЕНОСПЕКТРАЛЬНЫМ ФЛУОРЕСЦЕНТНЫМ МЕТОДОМ

Всесоюзный научно-исследовательский институт минерального сырых (ВИМС)

Москва, 1972

В соответствии с приказом Госгеолкома СССР № 229 от 18 мая 1964г. инструкция № III-РС рассмотрена и рекомендоване Научным советом по аналитическим методам к применению для анализа рядовых проб — Ш категория.

(Протокол № 19 от 27 апреля 1971г.)

Председатель НСАМ

Председатель секции рентгеноспектральных методов

И.В. Сорокин

В.Г. Сочеванов

Ученый секретарь

Р.С. Фридман

Инструкция № III-PC рассмотрена в соответствии с приказом Гссударственного геологического комитета СССР № 229 от 18 чая
1964г. Научным советом по аналитическим
методам (протокол № 19 от 27 нареля 1971г.)
и утверждена ВИМСом с введением в действие
с I октября 1971г. 1971г.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ МОЛИБДЕНА В ГОРНЫХ ПОРОДАХ РЕНТГЕНОСПЕКТРАЛЬНЫМ ФЛУОРЕСЦЕНТНЫМ МЕТОДОМ^X)

Сущность метода

Метод рентгеноспектрального определения молибдена, продложенный С.С. Лениным и И.В. Сериковым³, основан на измерении интенсивности флуоресцентной К $_{\lambda_A}$ - линии молибдена, возникающей при облучении пробы первичными рентгеновскими лучами, источником которых служит рентгеновская трубка с серебряным анодом. Применение серебряного внода обеспечивает, во-первых, увеличение контрастности Ка. - линии молибдена, во вторых вызывает интенсивное некогерентное рассеяние К. - линии серебра, величина которого зависит от состава проб, что дает возможность внести поправку, чтобы исключить влияние различия в составе проб. По измеренной интенсивности некогерентного рассеяния определяют также интенсивность фона для К ... линии молиблена. Это позволяет значительно повысить производительность анализа, так как вместо интенсивности фона измеряют интенсивность некогерентного рассеяния. Эта ведичина больше, чем интенсивность фона, а потому время, необходимое для набора нужного числа импульсов, сокращается. При этом увеличивается точность определений за счет снижения статистической ошибки измерения интенсивности фона. Молиблен определяют по методу измерения в толстых слоях 1,4.

 к) Внесена в НСАМ рентгеноспектральной лабораторией ВИРГа, 1968г. Содержание молибдена рассчитывают по формуле:

$$\% Mo = K \frac{\Im_{K \partial I}}{\Im_{H}} , \qquad (I)$$

тде K- коэффициент пропорциональности, экспериментально определяемый по результатам измерений эталона с известным содержанием молибдена и рассчитанный по формуле:

$$K = C_{3T} \left(\frac{\Im_{H}}{\Im_{K_{2,1}}} \right)_{3T}$$
 (2)

 $\mathfrak{I}_{\mathsf{K}_{\mathcal{A}_1}}$ - интенсивность $\mathfrak{K}_{\mathcal{A}_1}$ -линий молибдена в пробе, $\mathfrak{I}_{\mathsf{H}}$ - интенсивность излучения, некогерентно рассеянного

пробой,

 $\frac{3}{3}$ отношение интенсивности излучения, некогерентно рассеянного эталоном, к интенсивности $K_{2,1}$ линии молибдена в эталоне,

Сэт - содержание молибдена в эталоне, %.

Основными мещающими элементами являются цирконий, ниобий и уран. При содержании в пробах циркония и ниобия больше 0,3%, а урана больше 0,1% молибден следует определять по линии κ_{3} молибдена κ . При этом порог чувствительности повышается приблизительно в три раза.

Метод нозволяет определять молибден в геологических порошковых пробах разнообразного вещественного состава при его содержании от 0,0005 до 5%. Методика по точности соответствует допустимым расхождениям для содержаний от 0,005 до 1% (см. табл. I). При этом следует заметить, что в интервале от 0,005 до 0,1% расхождения укладываются в допуски для у категории (особо точный анализ геохимических проб с коэффициентам к допускам 0,5). Для содержаний от 0,0005 до 0,005% расхождения между параллельными определениями (по данным авторов инструкции) составляют 70-20%, для содержаний от 0,005 до 0,01% – 20-10%, для содержаний > 0,01% – не превышают 10%. Величины расхождений даны с 95% -ной доверительной вероятностью.

х) Содержание мешающих элементов может быть оценено по интенсивности их характеристических линий.

Содержание молибдена, %	!Допустимые расхождения, отн. 7		
0,5-0,99	12		
0,2-0,499	19		
0,1-0,199	27		
0,05-0,099	39		
0,02-0,049	54		
0,01-0,019	67		
0,005-0,0099	77		

Реактивы и материалы

- І. Стандартные образцы (или эталоны). Стандартные образды нужны для расчета коэффициента пропорциональности. Е кочестье таких материалов следует использовать горные породы с разным содержанием молибдена. Содержание молибдена должно быть точно установлено. Диапазон содержаний молибдена в эталонах должен быть в два-три раза больше, чем ожидаемые в пробах содержания. Эталоны должны быть проверены спектральным методом на отсутствие мещающих элементов.
- 2. Молибденовый ангидрид х.ч. или другие соединения молибдена.
- З.Пустые пробы для разбавления: окись цинке, углекислый кальций, окись кремния, окись магния, борвая кислота.

Аппаратура и принадаченоста

- Рентгеновский опектромотр ФРС-2 (АРС-1°) или ФРА-4,
 укомплектованные рентгеновскими грубками с серебряными анодами.
 - 2. Тарелочки для проб глубиной 4 мм, диаметром 20 мм, с

толщиной стенок 0,5 мм, изготовленные из алюминия, бронзы или стали $^{\mathbf{X}}$).

- 3. Ступка агатовая или яшмовая XX).
- 4. Весы аналитические

Ход анализа

Подготовка образцов. Пробу, растертую не менее чем до 200 меш, насыпают в тарелочку с некоторым избытком, придавливают стеклом и сглаживают поверхность на уровне бортиков тарелочки. Пробу уплотняют для того, чтобы она не просыпалась при установке тарелочки в спектрометр. Для наполнения тарелочки требуется 2-3 г материала.

Подготовка аппаратуры. Ширина щели перед счетчиком должна быть равна 0,15 мм, напряжение на рентгеновской трубке - 45-50 кв, сила тока трубки-60-70 ма. Ширина окна дифференциального амплитудного дискриминатора должна быть прибливительно равна ширине спектральной линии на половине ординаты максимума ее интенсивности. Например, возможен следующий режим работы: коэффициент усиления - 500, порог дискриминации - 35 в, ширина окна - 20 в, высокое напряжение для
питания фотоумножителя такое, чтобы интенсивность излучения
от контрольного эталона была максимальной. Включать аппаратуру следует за 30 минут до начала измерений (для установления теплового режима прибора).

Построение графика зависимости интенсивности излучения фона от интенсивности некогерентного рассеяния $K_{\mathfrak{A}_1}$ — линии серебра. Чтобы найти интенсивность излучения фона (\mathfrak{I}_{ϕ}) на месте $K_{\mathfrak{A}_1}$ или K_{ϱ_1} —линий молибдена по величине интенсивности некогерентного рассеяния $K_{\mathfrak{A}_1}$ —линии серебра, следует построить график зависимости $\mathfrak{I}_{\phi} = \mathfrak{f}(\mathfrak{I}_{\mathsf{H}})$. График (рис. I) строят по результатам измерений интенсивности некогерентного рассеяния пустых проб различного вещественного состава (например, смесь окиси цинка с окисью магния, углекислый кальций, окись кремния и т.д.) и фона.

х) В комплект прибора ФРА-4 тарелочки не входят.

хх)Рекомендуется использовать механическую ступку типа СМБМ.

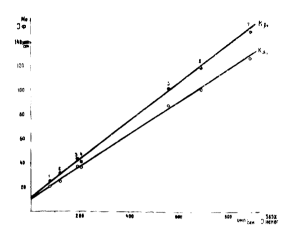


Рис. І. График зависимости интенсивности излучения фона от интенсивности некогерентного рассеяния линии \mathfrak{K}_{λ_1}

При больших содержаниях в пробе урана в величину интенсивности фона должна быть введена поправка, так как \mathcal{L}_{ξ_3} -линия уране находится между K_{λ_1} и K_{λ_2} - линиями молибдена. Для определения этой поправки приготовляют искусственные смеси с различными содержаниями урана и строят график, по оси абсциес которого откладывают содержание урана, по ося ординат-поправочный множитель, представляющий собой отношение метемсивности фона, измеренной на длине волны K_{λ_1} молибдена, к интенсивности фона, найденной по интенсивности некогерентного рассеяния (рис. 2). Содержание урана может быть определено на этом же спектрометре по интенсивности линии \mathcal{L}_{ξ_1} урана у \mathcal{J}_{H} серебряного анода.

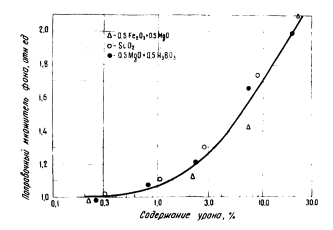


Рис. 2. График для введения поправок в величину интенсивности излучения фона в зависимости от содержания урана.

Построение графика зависимости между интенсивностью некогерентно рассеянной линии К.д. серебра и интенсивностью флуоресцентных линий К.д. и К.д. молибдена. Использовать в расчетах величину Л. можно только в том случае, если твердо известно, что ее значение обусловлено только некогерентным рассеянием излучения пробой, а не деталями прибора. Чтобы убедиться в этом, предъарительно строят график, по абециссе которого откладывают интенсивность некогерентного излучения серебра, по оси ординат — интенсивность излучения линий молибдена пробами различного состава, но с одинаковым содержанием молибдена. При расчете результата определения из измеренного значения интенсивности рассеянного излучения следует вичесть величину, соответствующую значению отрезка, отсекаемого примеми на оси абецисе урис.3).

Порядок и условия измерений. Цель спектрометра устанавливают на Котлинию молибдена, длина волны которой равна 708 ХЕ. Тарелочку с пробой, вставленную в спектрометр, помещают под пучок первичного рентгеновского излучения. Угол между поверхностью пробы и горизонтальной илоскостью при всех измерениях должен быть постоянным (35-45°). Измеряют суммарную интенсивность линии молибдена и фона $(\Im=\Im_{\kappa_{\mathcal{A}}}+\Im_{\mathfrak{P}})$ два-три раза, каждый раз по $I\Im$ секунд, и берут среднюю величину. Если содержание молибдена в пробах меньше 0,01%, то мамеряют один раз в течение 100 секунд. Таким образом измеряют интенсивность К д .. - линий молибдена во всех пробах серии, состоящей из 10-20 образцов. Для определения коэффициента К (формула 2) в начале и в конце каждой серии измеряют интенсивность линии молибдена в эталоне. Затем щель спектрометра переводят на длину волны 583 ХЕ (на место некогерентно рассеянной К линии серебра, а дискриминатор ставят в интегральный режим работы (для ФРС-2) X) Измеряют два раза по 10 сек интенсивность некогерентного рассеяния (Пн) как для эталона, так и для проб. Если содержание урана в пробах превышает 0,1%, анализ выполняют по линии Кв. молибдена на длине волны 63I XE.

Вычисление результатов анализа. По измеренным значениям $\mathfrak{I}_{\mathsf{H}}$ для анализируемой пробы находят величину интенсивности излучения \mathfrak{I}_{ϕ} . Чтобы найти истинное значение интенсивности $\mathfrak{K}_{\mathsf{d}_1}$ — линии молибдена, из суммарной интенсивности вычитают найденное значение интенсивности фона: $\mathfrak{I}_{\mathsf{K}_2} = \mathfrak{I} - \mathfrak{I}_{\phi}$.

Содержание молибдена в пробе вычисляют по формуле I. Аналогично вычисляют содержание молибдена и в случае измерений по линии МоКв..

Результаты измерений рекомендуется записывать в журнал (табл. 2).

х) при работе на приборе Φ РА-4 ничекой перестройки спектрометра при переходе от измерений \Im к измерениям \Im_H не требуется.

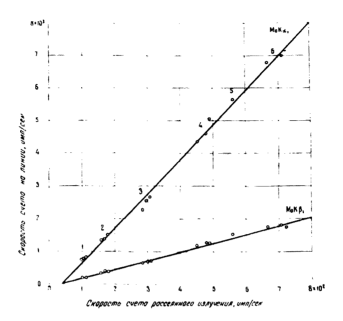


Рис. 3. Зависимость между интенсивностью некогерентно рассеянной линии К.д., серебра и интенсивесстью аналитических линий молибдена. Для построения графиков использовались искусственные смеси следующего состава:

I. Fe_2O_3 ; 2.0,5 Fe_2O_3 + 0,5 MqO; 3. $CaCO_3$; 4. Si^*O_2 ; 5. MqO; 6. 0,5 MqO + 0,5 H_3BO_3 ; 7. 0,5 ZnO+ 0.5 MqO. Во все смеси было введено постоянное количество (~0,5%) молибдена.

Форма журнала

Таблица 2

No le le le nop i npoc	Ј λ=708 XE имп/сек			С Укал ! %
!		!отдель-!сред- !нче из-!нее !шерения!	cek	

Техника безопасности

При работе с рентгеновской установкой необходимо руководствоваться правилами работы с рентгеновскими аппаратеми⁵.

При работе с радиоактивными пробами необходимо соблюдать правила и нормы работы с радиоактивными изотопами 6 .

Литература

- I. Блохин М.А. Методы рентгеноспектральных исследований. Госиздат физ.-мат. литературы. Москва, 1959г.
- 2. Инструкция по внутрилабораторному контролю точности (воспроизводимости) результатов количественных анализов рядових проб полезных ископаемых, выполняемых в лабораториях Министерства геологии СССР, М., 1968.
- 3. Ленин С.С., Сериков И.В. Аппаратура и методы рентгеновского анализа. СКБ.РА,вып. ІУ, 161, 1969, Ленинград.
- 4. Либхафски Х.А. и др. Применение поглодения и испускания рентгеновских лучей. Металлургиздат, М., 1964.
- 5. Правила устройства и эксплуатации рентгеновских кабинетов и аппаратов, утв. Госсанинспекцией СССР II мая 1961г. Справочник по технике безопасности и производственной санитарии, т. 3, Ленинград, 1963г.
- 6. Санитарные правила работы с радиоактивными веществами и источниками ионизирующих излучений при поисках и разведке полозных исконаемых. Госгоолтехиздат, Москва, 1962г.

К л A С С V Ф V V А V V Я лабораторных методов внализа минерального сырын по их назначению и достигаемой точности

Кате- гория анали- за		Назначение анализа	Точность по срав- Коэффи- нению с допусками циент к внутрилабораторно-допускам го контроля
ī.	Особо точный анализ	Арбитражный анализ, анализ эталонов	Средняя ошибка в 3 0,33 раза меньше допус- ков
Π.	гил ьны МынлоП	Полные анализы гор- ных пород и минера- лов.	Точность анализа должна обеспечивать получение суммы элементов в пределах 99,5-100,5%
H.	Анализ рядо- 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.
УI.	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 отсутствуют, — по договоренности 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 расотах	При определении содер- жания элемента до- пускаются отклонения на 0,5-I порядок.
уш.	Качественный анализ	Качественное опреде- ление присутствия элемента в минераль- ном сырье.	Точность определения не нормируется