ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

КОНЦЕНТРАТЫ РЕДКОМЕТАЛЛИЧЕСКИЕ

Метод определения окиси бария

Raremetallic concentrates Method for the determination of barium oxide ΓΟCT 25702.2—83*

OKCTY 1760

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 5 апреля 1983 г. № 1613 срок введения установлен

c 01.07.84

Постановлением Госстандарта СССР от 29.09.88 № 3359 срок действия продлен до 01.07.99

Настоящий стандарт распространяется на редкометаллические концентраты и устанавливает атомно-абсорбционный метод определения окиси бария (при массовой доле от 0,4 до 12%) в целестиновом концентрате, содержащем от 70 до 95% сернокислого стронция, не более 15% окиси кальция и не более 2% суммы окисей алюминия, кремния и железа.

Метод основан на атомизации раствора навески пробы в пламени закись азота — ацетилен и измерении атомного поглощения бария после предварительной химической подготовки пробы. Влияние состава пробы устраняют добавлением хлористого калия.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 Общие требования к методам анализа и требования безопасности — по ГОСТ 25702.0—83.

2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Весы аналитические. Весы технические.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

 Переиздиние (май 1994 г.) с Изменением № 1, утвержденным в сентябре 1988 г. (ИУС 1—89), Плитка электрическая.

Шкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающий температуру 150°C.

Электропечь муфельная с терморегулятором, обеспечивающая

температуру 1000 °С.

Спектрофотометр атомно-абсорбционный модели Перкин-Элмер или аналогичный прибор, предназначенный для работы с пламенем закись азота — ацетилен.

Горелка со щелью длиной 50 мм.

Лампа полого катода, предназначенная для определения бария.

Ацетилен в баллонах технический по ГОСТ 5457-75.

Закись азота.

Тигли никелевые или платиновые вместимостью 20 см³.

Бюксы стеклянные.

Воронки стеклянные.

Колбы мерные вместимостью 100, 250 и 1000 см³. Пипетки вместимостью 2, 5, 10, 15, 20 и 25 см³ без делений. Стаканы стеклянные лабораторные вместимостью 250 см3,

Цилиндры мерные вместимостью 25 и 100 см³. Эксикатор.

Фильтры бумажные обеззоленные «синяя лента».

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77 и разбавленная 1:3.

Калий-натрий углекислый, безводный по ГОСТ 4332—76.

Кальций хлористый плавленый.

Калий хлористый по ГОСТ 4234-77.

Раствор хлористого калия; готовят следующим образом: веску хлористого калия массой 57,3 г растворяют в воде, раствор переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см3 и доводят водой до метки.

I см3 раствора содержит 30 мг калия.

Барий углекислый по ГОСТ 4158-80.

Растворы окиси бария:

Основной раствор. Навеску углекислого бария массой 1,2869 г. предварительно высушенного до постоянной массы при -115°C, помещают в стакан вместимостью 250 см3, смачивают водой и растворяют в 20 см3 соляной кислоты, разбавленной 1:3. Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см3, доливают водой до метки и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 10 мг окиси бария;

Рабочий раствор. Отбирают пипеткой 5 см³ основного раствора окиси бария, переводят его в мерную колбу вместимостью 100 см3, раствор доводят до метки водой и перемешивают.

1 см³ раствора содержит 0,5 мг окиси бария. Растворы сравнения; готовят следующим образом: в пять мерных колб вместимостью по 100 см³ вводят 2,0; 5,0; 10,0; 15,0 и 20,0 см³рабочего раствора окиси бария, в каждую колбу приливают по 10 см³ раствора хлористого калия, доливают водой дометки и перемешивают. Растворы содержат 10,0; 25,0; 50,0; 75,0 и 100,0 мкг/см³ окиси бария соответственно. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1, Навеску пробы, массой 0.5 г (при массовой доле окиси бария 0.4-2%) и 0.2 г (при массовой доле окиси бария 2-12%) помещают в никелевый или платиновый тигель и пе-2—12 %) помещают в никелевый или платиновый тигель и перемешивают с 2 г безводного углекислого калия-натрия. Смесь сплавляют при 950 °C в течение 60 мин в муфельной печи. После охлаждения тигель помещают в стакан вместимостью 250 см³, приливают 100 см³ горячей воды и выщелачивают плав при килячении. Раствор охлаждают и фильтруют, Тигель и стенки стакана ополаскивают водой и количественно переносят осадок на фильтр. Осадок промывают четыре раза водой. Воронку с фильтром и осадком вставляют в горло мерной колбы вместимостью 100 см³ (масса навески 0,5 г) или 250 см³ (масса навески 0,2 г) и осторожно растворяют углекислые соли в 20 см³ горячей соляной кислоты, разбавленной 1:3. Фильтр промывают три раза водой, собирая промывные воды в мерную колбу вместимостью 100 или 250 см³. Затем в мерную колбу вводят раствор хлористого калия (в мерную колбу вместимостью 100 см³—10 см³, вместимостью 250 см³—25 см³), доливают объем до метки водой и перемешивают. перемешивают.

перемешивают.
Одновременно готовят раствор контрольного опыта. Для этого в мерную колбу вместимостью 100 или 250 см³ (согласно анализируемой навеске) вводят 20 см³ раствора соляной кислоты, разбавленной 1:3, и 10 или 25 см³ раствора хлористого калия, объем доливают водой до метки и перемешивают.
Настраивают спектрофотометр в соответствии с прилагаемой к нему инструкцией. После подачи газов и зажигания горелки распыляют в пламя закись азота — ацетилен последовательно раствор контрольного опыта, растворы двух параллельных навесок анализируемой пробы, растворы сравнения и измеряют оптические плотности. Измерения оптической плотности повторяют распыляя растворы в обратной последовательности.

По полученным средним арифметическим значениям оптической плотности, вычисленным из двух значений, и соответствующим им концентрациям окиси бария в растворах сравнения строят градуировочный график.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Из двух значений оптической плотности для каждого раствора пробы и раствора контрольного опыта находят соответственно их средние арифметические значения и по градуировочному графику определяют концентрацию окиси бария в растворе контрольного опыта и в растворах пробы. Вводят поправку на величину контрольного опыта.

 Массовую долю окиси бария (X) в пересчете на сухое вещество в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V \cdot K \cdot 100}{m \cdot 1000 \cdot 1000}.$$

где C — найденная концентрация окиси бария в растворе навески пробы ва вычетом поправки контрольного опыта, мкг/см³;

V — объем анализируемого раствора, см³;

К — коэффициент пересчета по ГОСТ 25702.0—83, п. 1.5;

т - масса навески пробы, г;

1000-1000 — коэффициент пересчета граммов на микрограммы.

4.3. Расхождения между результатами двух параллельных определений не должны превышать величин, указанных в табл. 2.

Таблица 2

Массовая доля окиси бария. %	Допускаемое расхождение, 9
0.4	0.1
0,4 2,0 6,0	0,1 0,2 0,6 1,0
6,0	0.6
12.0	1.0

Разд. 4. (Измененная редакция, Изм. № 1).

^{*} Табл. 1 исключена (Изм. № 1).