МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ СССР

ВСЕСОЮЗНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ МИТЕРАЛЬНОГО СЫРЬЯ (В ИМС)



Научный совет по апалитическим методам

Химические методы

Инструкция № 101-Х

КРЕМНИЙ

Выписка из приказа ГГК 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 лаборатории 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 I ноября 1954 г. № 998;

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

Химико-аналитические методы Инструкция № 101-X

ФОТОМЕТРИЧЕСКОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ДВУОКИСИ КРЕМНИЯ В ГОРНЫХ ПОРОДАХ И МИНЕРАЛАХ

Всесоюзный научно-исследовательский институт минерального сырья (ВИМС)

Москва, 1970

В соотдетствии с приказом Госгеолкома СССР № 229 от 18 мая 1964 г инструкция № 101-х рассмотрена и реконендована научны. Советом по аналитическим методам к применению для одализа рядовых проб - ш категория.

(Протокол № 17 ст 8 апреля 1970 г).

председатель поли

I: Г. Соченанов

Председатель соищии химических методов НСАМ

...С.Пэ, омова

Ученый секретарь

Э.с. Фуидман

Инструкция № 101-х рассмотрена в соответствии с приказом Госуда; ственного геологического комитета СССР — 229 от 18 мая 1964 г. Научным советом по аналитическим методам (протокол № 17 от 3 апреля 1970г.) и утверждена ВИМСОМ с введением в действие с I мая 1970 г.

ФОТОМЕТРИЧЕСКОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ДВУОКИСИ КРЕМНИЯ В ГОРНЫХ ПОРОЛАХ И МИНЕРАЛАХ^Х)

Сущность метода

Фотометрическое определение двускиси кремния основано на измерении оптической плотности раствора кремнемолибеновой сини. Кремнемолибденовая синь получается при восстановлении гетерополисоединения — желтого кремнемолибденового комплекса H_4 [Si $(Mo_3 O_{10})_4$] , которое образуется в результате взаимодействия кремневой кислоты с молибдатом аммония в слабокислом растворе.

Синий комплекс отличается от желтого меньшей зависимостью оптической плотности от температуры 4 и значительно большей устойчивостью во времени. Определение кремневой кислоты по синему комплексу селективнее и чувствительнее, чем по желтому 9 .

Желтый кремнемолибденовый комплекс образуется в слабосоляникислой среде при рН \sim 1,5 (\sim 0,05н. раствор). В качестве восстановителя используют метолсульфитный реагент $^{13}, ^{14}$. Восстановленное соединение устойчиво не менее 15-20 часов.

ж) Внесена в НСАМ Центральной лабораторией Северо-Западного Гу, 1968 г.

Максимум светопоглощения раствора синего комплекса находится при 815 нм. Оптическая плотность растворов синего комплекса при 815 нм, а также при 640 нм подчиняется
закону Бугера-Беера в относительно широких пределах содержании двуокиси кремния 1,4,7,9,10. Например, в рекомендуемых
условиях анализа — при содержании от 0,0 до 2,0 мг двуокиси
кремния в 100 мл раствора.

Для получения истинного раствора кремнекислоти, в котором она спосоона образовывать комплексное соединение, анализируемый материал сплавляют со смесью соды и буры, растворяют полученный силикат натрия в воде и добавляют такое количество соляной кислоты, чтобы после нейтрализации концентрация ее была ~ 0.5 в. Такой раствор устойчив в течение длительного времени⁵. Содержание двуокиси кремния в растьоре не должно превышать 0.2 мг в I мл.

Определению кремнекислоты мешают фосфор, мышьяк у и германий 11 , образующие с молибдатом аммония близкие по цвету гетерополисоединения. Мещающее влияние фосфора и мышьяка устраняют разрушением их молибденовых комплексов винной кислотой 12 . Германий редко содержится в минеральном сырье в количествах, ограничивающих применимость метода определения кремнекислоты.

Определению кремнекислоты мешают большие количества фтора, так как он растворяет стекло химической посуды, и появление в растворе некоторого количества кремнекислоты завышает результаты. В условиях анализа фтор связывается во фтороборный комплекс и при содержании его в пробе до 4 % определению кремнекислоты не мещает.

Определению кремнекислоты мещают также элементы, гидролизующиеся в кислой среде: ниобий, тантал, вольфрам, титан, сурьма. Если содержалие этих элементов не превышает 3 - 5 %, их мещающее действие устраняют прибавлением винной кислоты, которая в условиях анализа образует с ними растворимые бесцветные комплексные соединения.

Барий не мешает определению кремнекислоты при содержании его до 20 %.

Реакции кремнекислоты с молибдатом аммония не мешают

обычно встречающиеся в силикатных материалах кальций, магний, алюминий, железо, мартанец и др., а также цветные металлы (никель, кобальт, свинец, висмут, олово, медь, хром, цинк) и редкие элементы (цирконий, ванадий, редкоземельные элементы). Однако в присутствии в пробах соединений серебра, ртути, свинца, олова, меди, висмута, цинка, кадмия, мышьяка невозможно сплавление и прокаливание в платиновой посуде, так как в присутствии восстановителей эти металлы образуют с платиной легкоплавкие сплавы. Сера может образовать сернистую платину, а фосфор - фосфид платины⁸. Поэтому применимость метода ограничена породами и рудами, не содержащими заметных количеств указанных элементов.

Оптическую плотность растворов восстановленного кремнемолибденового комплекса измеряют на абсорбциометре ФАС-I, Φ AC-2 (Анализ-I) или Φ AC-MX) при λ 640 нм^{XX}).

При содержании от 0, I до 35 - 40 % двускись кремния определяют методом непосредственной фотометрии (обычный метод)⁸, применяя в качестве раствора сравнения раствор глухого опыта, проведенного через все стадии анализа. Калибровочный график строят по пяти-шести стандартным образцам, содержащим до 40 % двускиси кремния.

При содержании от 35 % и выше (до 100 %) двускись кремния определяют методом полной дифференциальной (сравнительной) фотометрии 3. Сущность дифференциальной фотометрии заключается в том, что оптическую плотность измеряют по отношению к раствору сравнения, оптическая плстность которого может быть как больше, так и меньше измеряемой. Это позволяет расширить диапазон определяемых содержаний. Для определения содержания кремнекислоты строят двусторонние графики. Если оптическая плотность исследуемого раствора

х) По наблюдениям М.А. Воронковой (ВИМС, 1969г.) измерять оптическую плотность предпочтительнее на спектрофотометре СФ-4, СФ-4А и др.

хх) При определении больших количеств кремневой кислоты измерение оптической плотности при λ 810 нм, т.е. при большей чувствительности, не целесообразно.

меньше оптической плотности раствора сравнения, то результатам измерения присваивают отрицательный знак².

для приготовления растворов сравнения используют один-три стандартных образца, содержащих приблизительно 20; 40; 60 % и солее двускиси кремния.

при построении калиоровочных графиков и при анализе испытуемых растворов следует отбирать одинаковые объемы, пользуясь для этого одной и той же пипеткой.

метод рекомендуется для определения двускиси кремния при содержании ее от 0,1 % до максимально возможного в силикатах, карбонатах, рудах и минералах, содержащих не более

4% фтора, 20% бария, 3 - 5% гидролизующихся элементов и не содержащих элементов, не допускающих сплавления пробы с содой и бурой в платиновых тиглях.

Допустимые расхождения

Содержание двуокиси крем- ния, %	Допустимые расхождения, отн. %
60 - 69,99	1,9
50 - 59 , 99	2,3
40 - 49,99	2,8
30 - 39,99	3,6
20 - 29,99	5 , 4
10 - 19,99	8,5
5 - 9,9 9	I4
2 - 4,99	19
I - I,99	- 26
0,5 - 0,99	34
0,2 - U,499	47
0,1 - 0,199	68

Реактивы и материалы

- І. Кислота соляная, разбавленная І:3.
- 2. Кислота винная, 10%-ный раствор.
- 3. Аммений молибденовокислый, 5%—ный раствор. 50 г молибденовокислого аммения растворяют при нагревании в

в 300-400 мл воды. По охлаждении раствор фильтруют и доливают водои до литра.

Для длительного хринения раствора следует пользоваться полиэтиленовой посудой.

- 4. Раствор для восстановления. ІЗ г натрия сернистонислого ($No_2 SO_3$) ч.д.а, 20 г метола ($C_{14} H_{18} O_2 N_2 \cdot H_2 SO_4$). бесцветного растворяют в литре воды. Раствор может храниться не более 8 – 10 дней.
- 5. Смесь для сплавления бура и сода в отношении I:2. Обезвоженную при 300-400° буру тщательно растирают с содой в агатовой или яшмовой ступке. Можно пользоваться фарфоровой ступкой, но тогда следует увеличить число глухих опытов для уточнения поправки на содержание двуокиси кремния в смесь хранят в банке с притертой крышкой.
- 6. Стандартные растворы кремнекислоты для построения калибровочных графиков, содержащие от 0 до 0,2 мг/мл двуоки-си кремния. Готовят, как указано в ходе анализа, серию растворов из стандартных образцов силикатов, руд, шлаков и других материалов, содержащих от I до 95 % двуокиси кремния с интервалами через I0 20 % и не содержащих мешающих элементов. Приготовленные растворы могут храниться 6 месяцев и более.

Для приготовления растворов можно использовать стандартные образцы 3B; 25-6; 55-a; 56; 60; II_2 ; I94; 267; 278 и другие. Обравец 56 можно использовать для приготовления нескольких стандартных растворов (навески 0,0700; 0,0800; 0,0900 и 0,1000г).

7. Виза дивти синфованные (несамионированные)

А. Определение двускис**м** кремния при содержании ее более 5 - 7 %

Навеску 0,1000 г исследуемого материала помещают в платиновый тигель, смешивают с 3 г смеси для сплавления платиновой или стеклянной палочкой; приставшие к палочке частицы счищают кисточкой. Покрывают тигель крышкой, помещают в нагретую до 950 - 1000° с муфельную печь и сплавляют содержи-

мое тигля в течение 15 - 20 минут. По охлаждении помещают тигель и крышку в нолиэтиленовый стакан емкостью 250 - 300 мл^X) и наливают столько горячей воды, чтобы полностью нократь тигель, но не менее 100 мл. Сплав вышелачивают, перемединая содержимое стакана полиэтиленовой палочкой или магнитнол мешалком. Восле разрушения сплава в раствор с остаткое вливают при непрерывном перемешивании сразу 100 мл соляной кислоте 1:3 и продолжают элергично перемешивать до полного растьорения осадиах. Раствор количественно перемешено водой в мерную колбу на 500 мл, перемешивают, по охлаждении доливают до метки водой и слова перемешивают.

Алинвотную часть полученного раствора 10 мл отбираот пинетной и помещают в мерную колбу на 100 мл. Добавляют
50 - 60 мл дистиллированной води и 5 мл раствора молибдата
амкония, перемешивают и оставляют на 8 - 10 минут для развития желтой опраски крешнемолибденовой гетероноликислоты
мозавляют 5 мл раствора винной кислоты, перемешивают и через I - 2 минуты (не более) добавляют 20 мл раствора для
восстановления, доливают водой до метки, перемешивают и оставляют на 20 минут (или более) для полного перехода желтого комплекса в синий. После добавления каждого реактива
раствор перемешивают. Синяя окраска восстановленного компмекса устойчива в течение 15 - 20 часов.

элтическую плотность раствора измеряют на приборе ФАС---, РАС-2 (Анализ-I) или ФАС-М с красным светофильтром

жум отсутствии полистиленовой посуды можно использовоть стаканы из жаростойкого стекла с неповрежденной поверхностью, в стеклянных стаканах следует выщелачивоть не долее 30 - 40 минут.

пх) жели осадок растворяется высхо, можно негреть раствор (в стеклянном стакане), но не доводить до кипения.

лих) При м осовой работе кислоту не рекомендуется прибавлать одновременно во все растворы, а поочеродно, по мере перемения и переведения преды ущей пробы в мерную колбу.

хххх) 8 - форма деятого кремневолибленового комплекса усродчива не более 5 - 15 минут и затем перекодит постопение в 2 - форму, поэтому не следует одновременно при бъншть реактивы более чем и пятирасть орам.

 $(\lambda = 640 \text{ нм})$ в кювете с толщиной слоя 5 мм.

При содержании двускиси кремния не более 40 % оптическую плотность раствора измеряют по методу непосредственного фотометрирования, применяя в качестве раствора сравнения раствор глухого опыта, проведенного через все стадии знализа.

при содержании двускиси кремния от 35 % до IOO % оптическую плотность раствора измеряют по методу дифференциального фотометрирования, используя в качестве растворов сравнения растворы, приготовленные из стандартных образцов 3-, 267, 55-а и др. Образцы сплавляют одновременно с анализируемой пробой и затем проводят через все стадии анализа.

При серийной работе растворы, подготовленные для фотометрирования, делят на группы, близкие по интенсивности окраски к раствору глухого опыта или к раствору того или иного стандартного образца. Оптическую плотность растворов измеряют не менее двух раз;разница между отсчетами не должна превышать 0,002 - 0,008. При этом следует пользоваться постоянными кюветами, из которых одна предназначена для испытуемого раствора, а другая для раствора сравнения. Кюветы должны онть помечены.

Построение калибровочного графика для непосредственного фотомстрирования (обычный метод) при определении до 40 % двускиси премния

Готовят серию стандартных растворов, содержащих от 0,0 до 0,1 мр двускиси кремния в I мл раствора. Навески во 0,1000 г стандартных образцов, содержащих от 2-3 % до 40 % двускиси кремния (образцы 60-а, 3-в, 216, 194, 267 и др.), сплавляют со смесью для сплавления, приготовляют солянокислые растворы и переносят в мерные колбы на 250 мл (см. ход анализа). Параллельно ведут глухой опыт на реактивах.

По ІО мл полученных растворов отбирают пипеткой и номещают в мерные колбы на ІОО мл; далее поступают как в ходе анализа. Онтическую илотность растворов стандартных образцов измеряют по отношению к раствору сравнения, приготовленному на растворе глухого однта (кюветы следует метить).

по полученным данным строят калибровочный график, откладывая по оси абсцисс содержание в образце двускиси кремния (%), по оси ординат - величину оптической плотности (рис. I, грарик I).

Построение калибровочного графика для полной дифференциальной (сравнительной) фотометрии при опрелелении более 35% двуокиси кремния

Онтическую плотность растворов, содержащих от 0,7 до 2,0 мг двускиси кремния в 100 мл, измеряют относительно растворов сравнения с определенным содержанием двускиси кремния. Для приготовления растворов сравнения можно ис пользовать стандартные образцы 8-в, 267, 55-а с содержанием 19,19; 66,9; 58,57 % двускиси кремния или другие.

Графики для полной дифференциальной фотометрии при положительном значении оптической плотности должны иметь тот же угол наклона к оси абсцисс, что и график для непосредственной фотометрии. Поэтому, отложив по оси абсцисс содержание двускиси кремния (%) в стандартных образцах, из которых были приготовлены растворы сравнения, проводят линии параллельные линии для непосредственной фотометрии. Угол наклона и правильность построения калибровочных графиков проверяют на стандартных образцах, содержащих от 5 до IOO % двуокиси кремния (3-в, 25-б, 56-а, 55-а, II2, 2I6, 278, 267 и др.). Навески по 0,1000 г стандартных образцов сплавляют со смесью для сплавления, приготовляют солянокислые растворы и переносят их в мерные колбы на 500 мл (см. ход анализа). Таким образом готовят серию стандартных растворов, содержащих до 0,2 мг двускиси кремния в I мл.и I - 3 раствора, содержащих 0,04; 0,08; 0,12 мг двускиси кремния в І мл. Отбирают пипеткой по 10 мл каждого раствора, помещают в мерные колбы на IOO мл, проводят реакцию с молибдатом аммония и приготовляют растворы восстановленного кремнемолибденового комплекса, как описано в ходе анализа.

При измерении оптической плотности подготовленных для проверки калибровочного графика растворов с различным содержанием двуокиси кремния (C) относительно раствора сравнения с постоянным содержанием двуокиси кремния (C_0) возмож ны два случая: I — содержание двуокиси кремния в измеряемом растворе больше содержания ее в растворе сравнения ($C > C_0$) и 2 — содержание двуокиси кремния в измеряемом растворе меньше содержания ее в растворе сравнения ($C < C_0$).

В первом случае (С > C_0) измерительный прибор устанавливают на 100%-ное пропускание при прохождении излучения через раствор сравнения (C_0), и величина оптической плот — ности имеет положительный знак; во втором случае прибор устанавливают на 100%-ное пропускание при прохождении излучения через измеряемый раствор (С), и величина оптической плотности имеет отрицательное значение. Если размеры кювет не совсем одинаковы, то при переходе от измерения оптической плотности растворов, в которых $C > C_0$, к измерению оптической плотности растворов, в которых $C < C_0$, угол наклона калибровочного графика ниже оси абсцисс может не сколько измениться ($L \Rightarrow \neq L$ β , рис. I, график 2).

 Б. Определение двуокиси кремния при содержании ее менее 5-7 % (известняки, доломиты и другие материалы)

при анализе указанных материалов следует брать навеску 0,2500 г и измерять оптическую плотность раствора в нювете с толщиной слоя IO мм. В остальном анализ выполняют в тех же условиях, что и анализ материалов, содержащих более 5 - 7 % двускиси кремния.

Калибровочный графии строят по растворам, приготовленным из стандартных образцов 59, 60, I90, I94, 2I6 и др., измеряя оптическую плотность их по отношению и раствору глухого опыта. Готовить растворы стандартных образцов и измерять их оптическую плотность для построения графиков необходимо в тех же условиях, в каких выполняется анализ исследуемых образцов.

В. Расчет содержания двускиси кремния.

Так как по ходу анализа построение калибровочных графиков и анализ образцов выполняют в одинаковых условиях, с одинаковыми навесками и объемами, то содержание двускиси кремния находят напосредственно по калибровочному графику.

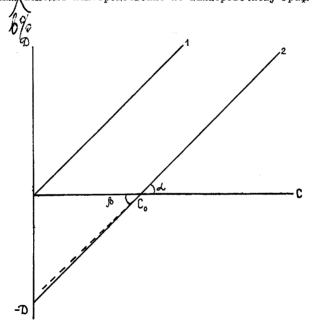


Рис. I. Калибровочный график для определения двускиси кремния по методу непосредственной (I) и полной дифференциальной (2) фотометрии.

Литература

- I. Бабко А.К., Евтушенко М.М. К вопросу о колориметрическом определении фосфора и кремния в виде восстановленных гетерополимолибдатов. Зав. лабор. 23.4. 428 (1957).
- 2. Бабко А.К., Пилипенко А.Т. Фотометрический анализиз-во "Химия", М., 1968, стр. 287.
- З. Барковский В.Ф., Ганопольский В.И. Дифференциальный спектрофотометрический анализ. Из-во "Химия", М., 1969. стр. II.
- 4. Богданова И.В., Нещадимова Н.М., Массильон Т.К. Фотометрические и другие экспрессные методы анализа цементных материалов для контроля производства. ЦИНИС АС и А СССг, М.. 1961.
- 5. Егорова Е.Н. Методы выделения кремневой кислоты и аналитического определения кремнезема. Ма-во АН СССР. 1959.
- 6. Инструкция по внутрилабораторыму контролю точности (воспроизводимости) результатов количественных анализов рядовых проб полезных ископаемых, выполняемых в лабораториях министерства геологии СССР, 1968.
- 7. Поттер Г.В. Кремний. Глава П в кн. "Колориметрические (фотометрические) методы определения неметаллов". ил. 1968,
- 8. Правила пользования лабораторной посудой и изделиями из драгоценных металлов. Гоогеодтехиздат, 1956, стр. 10.
- 9. Тихонов В.Н., Чернышева А.Н. дифференциальное спектрофотометрическое определение кремния в матерыалах титанового производства. В. анал. химии 20,4.487 (1965).
- 10. Фогельсон Е.И., Кассикова Ф.С. Фотоколориметрическое определение кремния в высокопроцентном и среднепроцентном ферроовлиции. Зав. лабор. 23. 1,24 (1957).
- 11. Kratochvil V. Problémy fotometrického stanoveni křemiku. Chemické listy 59, N 6, 672 (1965).
- 12. Morrison I.R., Wilson A.L. The absorptiometric determination of silicon in water. Analyst 88,N 4074,446 (1965).

- 13. Millin J.B., Riley J.P. The colorimetric determination of silicate with special reference to sea and natural waters. Anal.Chim.Acta, 12, N 2, 162 (1955).
- 14. Riley J.P., Williams H.P. The microanalysis of silicate and carbonate minerals. Mikro-Chimica Acta, N 6,804 (1959).

Сдано в печ.23/1У-70г.Подп.к печ. 20/УШ-70 г. Л-100118 Заказ 26.Уч.изд.л.0,6.Тираж 1000

Ротапринт ОЭП ВИМСа

К Л А С С И Ф И К А Ц И Я лабораторных методов анализа минерального сыръя по их назначению и достигаемой точности

Кате- гория анали- за	наименование веильно	Назначение анализа Точность по сравнению К с допусками внутрила- ц бораторного контроля д	Keht K
I.	Особо точный анализ	Арбитражный енализ, Средняя ошибка в 3 раза анализ эталонов меньше допусков	0, 33
п.	sильнь йынлой	Полные анализы гор- Точность анализа должна ных пород и минера- обеспечивать получение суммы элементов в пре-делах 99, 5-100, 5%	
ii.	Анализ рядо- вых проб	массовый анализ гео Ошмбки анализа должны логических проб при укладываться в допуски разведочных работах и подсчете запасов, а такко при контроль—ных анализах.	I
Iÿ.		Текущий контроль тех-Ошибки анализа могут нологических процес-укладываться в расши- сов ренные допуски по особой договоренности с заказчиком.	I-2
у.	Особо точный анализ геохи- мических проб	Определение редких Ошибка определения не и рассеянных элемен-должна превышать полотов и "элементов вины допуска; для низспутников"при близких ких содержаний, для к кларковым содержа-которых допуски отсутниях. Ствуют, — по договоренности с заказичиком.	0,5
УI.	Анализ рядовых геохимических проб.	Анализ проб при гео- Ошибка определения химических и других должна укладываться исследованиях с по- в удвоенный допуск; вышенной чувствитель-для низких содержаностью и высокой про-ний, для которых до-изводительностью. Пуски отсутствуют, — по договоренности с заказчиком.	2
уп.	Полуколичествен- ный анализ	- Качественная харак-При определении содер- теристика минераль-жания элемента допуска- ного сыръя с ориен-ются отклонения на 0,5-1 тировочным указани- порядок. ем содержания эле- ментов, применяемая при металлометриче- ской съемке и др. поисковых геологи- ческих работах	
УШ.	Качественный анализ	Качественное опреде-Точность определения не ление присутствия нормируется элемента в минераль- ном сырье.	