# МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ СССР ВСЕСОЮЗНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ МИНЕРАЛЬНОГО СЫРЬЯ ( В И М С )



Научный совет по аналитическим методам

Спектральные методы

Инструкция № 58-С

# ниобий и тантал

Выписка из приказа РТК СССР № 229 от 18 мая 1964 года

- 7.Министерству геологии и охрани недр Казакской ССР, главным управдениям и управлениям геологии и охрани недр при Советах Министров совземх республик, научно-исследовательским виститутам, организациям и учреждениям Госгеолкома СССР:
- а) обязать даборатории при выполнении годичественных анализов геологических проб применять методы, рекомендованные ГОСТами, а также Научным советом, по мере утверждении последнях ВИМСом.

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

в) выделить лиц, стветственных за выполнение ласораторымим установленных нестоящим примазом требований к применевыв наиболее прогрессивных методов анализа.

Приложение № 3, § 8. Разыножение виструкций на местах во избежание возможных искажений разрежается только фотографическим или электрографическим путем.

# МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ СССР Научный Совет по аналитическим методам при вимсе

Спектральные методы Инструкция № 58 - С

СПЕКТРОГРАФИЧЕСКОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ НИОБИЯ И ТАНТАЛА В СИЛИКАТНЫХ ГОРНЫХ ПОРОДАХ

Всесованый научно-исследовательский институт минерального сырын (ВИМС) Москва, 1966 г. В соответствии с приказом Госгеолкома СССР № 229 от 18 мая 1964 г. инструкция № 58 - С рассмотрена и рекомендована Научным Советом по аналитическим методам к применению для анализа рядовых проб - Е категория.

(Протокол № 5 от 25.1.66г.)

Председатель НСАМ

В.1'.Сочеванов

Председатель сенции спектральных методов

А.К.Русанов

Ученый секретарь

Р.С.Фридыан

Инструкция № 58 - С рассмотрена в соответствии с приказом Государственного геологического комитета СССР № 229 от 18 ман 1964 г. Научным Советом по аналитическим методам (протокол № 5 от 25.1.66г) и утверждена ВИМСом с введением в действие

с 1 октября 1966г.

# СПЕКТРОГРАФИЧЕСКОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ НИОБИЯ И ТАНТАЛА В СИЛИКАТНЫХ ГОРНЫХ ПОРОЛАХ<sup>Х)</sup>

## Сущнасть метода

Разработанный А.К. Русановым, В.М. Адексеевой и Н.В. Ильясовой метод определения нисбия и тантала в горных породах основан на испарении анализируемого образца в смеси с буферным порошком из наналов двух угольных электродов в дуге переменного тока и измерении относительных интенсивностей линий нисбия и тантала фетографическим методом. Источником возбухдения служит вертикальная дуга переменного тока силой 25а. Тантал определяют по линии Та I 2963,32 Å, нисожи - по линии Nb II-2950.88 Å.

для повышения чувствительности анализа и для уменьшения числа элементов, перекрывающих аналитические линии ниобия и тантада, анализ выполняют на спектральном приборе высокой дисперсии — спектрографе ДФС-13 о решеткой 1200штр/мм.

В качестве внутреннего стандарта используют фон. Почернение аналитических линий и фона измеряют с помощью микрофотометра МФ-2. Анализ проводят по методу трех эталонов.

Стандартными образцами (эталонами) служат искусственные смеси, получаемые разбавлением чистых пятиокисей ниобия и тантала основой состоящей из трэх весовых частей кварца и од-

х) Внесена в НСАМ спектральном лабораторией ВИМСа, 1966 г.

ной части гранита, содержащего не более 0,001% пятиомиси нисбия и тантала.

Буферная смесь состоит из пяти частей прокаленного хлористого кобальта, двух частей угального порошка и одной части кварца. Добавлением к анализируемым пробам буферной смеси указанного состава устраняется влияние ниобия на результаты определения тантала, однако остается влияние других труднолетучих элементов, например, циркония и вольфрама.

Тантал и другие труднолетучие элементы не влияют на результаты определения виобия.

Методика рекомендуется для определения 0,003-0,1 %  ${\rm Nb_2O_5}$  и  ${\rm Ta_2O_5}$  в силикатных горных породах, содержащих не более I %  ${\rm zro_2}$  и 0,4 % wo<sub>3</sub>

Погрешность определения при содержании от 0,005 до 0,1% укладывается в допустимые расхождения (см. табл. I). Для содержаний от 0,003 до 0,005%, для которых допустимые расхождения не предусмотрены, расхождение между параллельными определениями составляет 30-25% от содержания  $\mathrm{Nb}_{205}$  или  $\mathrm{Ta}_{205}$  (по опыту работы спектральной лаборатории вимса).

. Таблица I Допустивые расхождения $^{\mathrm{I}}$ 

Содержание пятиониси	Допустимые расхождения, отн. %		
тантала и ниобия, %	ND <sub>2</sub> 0 <sub>5</sub>	Ta <sub>2</sub> 0 <sub>5</sub>	
0,05 - 1,0	20 <b>- I</b> 5	<b>I</b> 5 - <b>I</b> 0	
0,02 - 0,05	30 - 20	25 <b>- 1</b> 5	
0,005- 0,02	50 - 30	50 - 25	

#### Реактивы и материали

- І. Кобальт клористий Ч.д.а
- 2. Пятнокись нисбия, содержащая не более I % тантала

- 3. Пятнокись тантала, содержащая не более 1 % ниобия
- 4.Купферон, насыщенный водный раствор.
- 5. Обычные реактивы для обработки фотопластинок.
- 6.Кварц, истертый до крупности -200 меш .
- 7. Гранит, истертый до крупности -200меш, не содержащий ниобия и тантада.
- 8. Электроды угольные, спектрально чистые диаметром 6 мм
- 9. Угольный поровок, слектрально чистый.
- 10. Фотопластинки "микро", чувствительностью 22 ед.  $\Gamma$ 0СТа, размером 9 х 12 см $^{\chi}$ )
- II. Буферная смесь и стандартные образцы
  - а) приготовление буферной смеси

Приготовляют смесь безводного клористого кобальта, угольного порошка и кварца в отношении 5:2: I (по весу). Хлористый 
кобальт, содержащий 6 молекул кристаллизационной воды, предварительно прокаливают в фарфоровой чашке в муфельной печи 
при 400°C до перехода окраски из розовой в синюю (безводная 
форма). О конце прокаливания можно судить также по появлению на стенках чашки черного налета окиси-закиси кобальта. 
Буферная смесь и эталоны гигроскопичны, и их следует хранить в 
экоикаторе.

б) Приготовление стандартных образцов (эталонов).

В качестве основы для приготовления эталонов применяют смесь порошков кварца и гранита в отношении 3:1. Отвемивают 0,800 г основи, из этого комичества приблизительно 0,2 г помещают в небольшую ступку, добавляют по 0,100 г пятиокисей ниобия и тантала, тщательно перемешивают и истирают. Добавляют спирт до получения сметанообразной массы и снова тщатель-

к) Более чувствительны фотопластинки УФШ-О<sup>3</sup>, но их необходимо хранить при пониженной температуре (в холодильнике).

но перемешивают до полного испарения спирта. Добавляют остальную основу (приблизительно 0,6 г) и скова перемешивают таким же способом. Полученная смесь содержит по 10,0 % Nb<sub>2</sub>0, и  $Ta_20_5$ .

Приблизительно I г полученной смеси смешивают в ступке соответствующего размера описанным способом с точно 9-кратным количеством основы: свачала добавляют 2-3 г основы, затем остальную ее часть. Полученная смесь содержит по I,00 %  $Nb_2O_8$  и  $Ta_2O_5$ .

Из этой смеси таким же образом готовят смесь, содержащую по 0,100% иърожитаров.

Половику последней смеси разбавляют в два раза основой. Получается образец, содержащий по 0,050 %  $Nb_{20\pi}$  и  $Ta_{2}0_{5}$ .

Половину этого образца разбавляют в два раза основой и получают образец, содержащий по 0,025 %  ${\rm Nb_2o_5}$  и  ${\rm Ta_2o_5}$  и т.д.

Таким образом получают образцы, содержащие по 0,10; 0,050; 0,025; 0,0125; 0,0062 и 0,0081 %  $M_{0,0_{\rm H}}$  и  $Ta_20_{\rm S}$ .

Для получения рабочих стандартных образцов каждый образец смешивают с равным весокым количеством буферной смеся. Получение образцы хранят в экомкаторе.

### Аппаратура и принадлежности

- Спектрограф Д4С-ІЗ (решетка 1200 штр/мм) с трехлинзовой осветительной системой.
  - 2. Штатив дуговой вертикальный.
  - З. Генератор ДГ-2.
  - 4. Балластный реостат, рассчитанный на силу тока до 30а.
  - 5. Микрофотометр МФ-2.
  - б. Весы торзмонные или вналитыческие.
  - 7. Станок и фревы для заточки электродов.
  - 8. Ступка агатовая или явмовая.

#### код анализа

Навеску 0,050 - 0,060 г анализируемого образца смешявают с равным весовым количеством буферного порошка и тщательно истирают в агатовой ступке с добавлением спирта.

Каполняют смесью отверстик четырех угольных электродов, имеющих следующие размеры:

I. Днаметр влектрода	- 3 им
2. Диаметр канала	- І,4 мы
З. Глубива канала	- I2 ww
4. Длива проточенной части	- I3 ww

Во избежание разбрызгивания пробы поверхность смеси смачивают насыщенным водным раствором купферона, просушивают электроды в сушильном шкафу при  $105-110^{\circ}$ C в течение 20-30мин. и устанавливают в штатив.

Дугу зажигают соединением электродов (сила тока 8-10 а); через 10 сем электроды разводят на расстояние 3 мм, которое далее поддерживают постоянным, а силу тока постепенно повышают до 25 а. Спектры аналивируемых и стандартных образцов фотографируют дважды.

Спектр экспонируют до полного выгорания пробы и фотографируют при следующих условиях:

Спектрограф ДФС-13 с решеткой I200 штр/мм; спектр первого порядка.

Ширина щели - 0,020 мм.

Фотографируемый участок спектра 2825-3075 А.

Проявитель - стандартный № 1.

Обработив фотопластинои обычная.

Так мак фон используется в качестве внутреннего стандарта, почерневие его должко соответствовать области вормальных почерневий характеристической кривой фотовластинки. Это достигается подбором величины диафрагын на прометуточной линае осветительной системы. После обработки фотопластинки фотометрируют аналитические линии тантала и ниобия, приведенные в таблице 2, и фон возле них. В табляце 2 даны также длины воли и примерные концентрации мещающих влементов.

Таблица 2 Аналитические линии ниобия и тантала

Аналитические	Интервал	! Мещараме элементы		
линии опреде- пяемых алемен- тов	жонцентра- пий определяемых	Длина волны ме- иницих линий	Примерная концентра- ция %	
иъ П 2950,88	0,008-0,1	Th X)	10	
		Mo x)	2	
Ta I 2963,32	I N J	v II 2963,25	I	
		Mn 2963,26	2	
		Lu II 2963,32	0,01	
		Nd 2963,37	I	
		Tb 2963,48	I	
		W I 2963,48	> 20	
		Cr x)	2	

С помощью стандартных образцов строят градуировочные графики в координатах [  $\ell q \frac{\mathfrak{I}_n}{\mathfrak{I}_\infty}$  ;  $\ell q C$  ].

Для перехода от почернения линий и их интелсивностям и для учета фона удобно использовать расчетные приспособления  $^4$ .

Примерные градумровочные графики представлены на рис. I и 2.

Так как и стандартные и акаливируемые образцы разбавлялись буферной смесью в одном и том же соотношении (I:I), то  $\overline{x}$  Линия отсутствует в таблицах спектральных диний<sup>2,6</sup>.

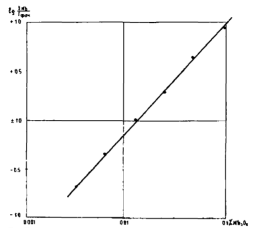


Рис. I. Градуировочный график для определения ниобия

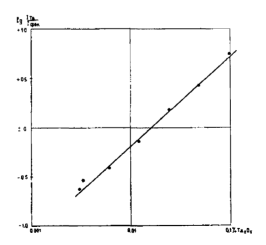


Рис. 2. Градуировочный график для определения тангама

₩ 58-C

никакие расчеты не нужны, и содержание нисбия и тантала в образце определяют непосредственно по градуировочному графику.

#### Литература

- I. Временная инструкция по внутрилабораторному контролю в лабораториях системы MI и ОН СССР. 1960.
- 2. зайдель А.Н., Прокофьев В.К., Райский С.ы., Шрейдер Е.А. Таблицы спектральных линий. Физматгиз, М., 1962.
- З. Калинкина Т.А. и др. Фотоматериалы НИКФИ для спектрального анализа в ультрафиолетовой области спектра. Ж.прикладной спектроскопии, 1965,2, № 5, 475.
- 4. Прокофъев В.К. Фотографические методы количественного спектрального анализа металлов и сплавов. Гостехиздат, м.л. 1951.
- 5. Русанов А.К., Алексеева В.М., Ильясова Н.В. Об устранении взаимного влияния тантала и ниобия при спектральном анализе горных пород. Зав. лаб., 1966, 32, № 6, 696.
- 6. Harrison G.K. Wavelength tables of 100000 Spectrum lines, New York ,1939.

#### Технический редактор Л.Н.Хорошева Корректор Н.Т.Осипенко

Сдано в печать 12/1X-66г. Подписано к печати 20/X1-66г. Л81772 Закав № 139 Уч.ияд.л.0,58 Тираж 550

Москва, Старомонетный пер., 29. ОЭП ВИМСа

# класси фикация

мабораторных методов анализа минерального сырья по их назначению и достигаемой точности

Полний анализ  1. Особо точный анализ  2. Полний анализ  3. Полний анализ  3. Полний анализ  4. Полний анализ  5. Полний анализ  6. Полний анализ  6. Полний анализ  6. Полний анализ  6. Полний анализ  7. Полний анализ  7. Полний анализ  7. Анализ рядо—  8. Вазавченый анализ  8. Полний анализ  9. Особо точный анализ  9. Полиски продукти пособой воренности с закави  9. Ссобо точный анализ  9. Полний анализ  9. Полний анализ  9. Полний анализ  11. Анализ техноло—  12. Анализ техноло—  13. Анализ техноло—  14. Анализ теохи—  15. Анализ теохи—  16. Полний анализ  16. Полний анализ  17. Анализ техноло—  18. Средняя ошибка в 3  18. Полний анализ  18. Полний анализ  19. Полий анализ  19. Помиска тажий продований  19. Полий анализ  19. Помиска тажий продований  19. Помиска тажий продований  19. Помиска тажий  19. Помиска					
П. Полный знализ П. Полный знализ Полные знализ гор-  ких пород и минера-  лов.  Массовый амализ гео-  вых проб Вассовый амализ гео-  логических проб при гео-  химических пропростите запасов, а также пре контрольных анализа техноло-  тивенной контроль Воренности с заками проб при гео-  химических и других исследованиях с пс-  вышенной чувствитель-  ком Воренности с за укладиваться в унком отсутствуют, договоренности с за укладиваться в укладиваться в допуски отсутствуют, договоренности с за укладиваться в укладиваться	RNGO'	H: ARMERUBANNE	Називуси <b>ле алек</b> ия	с допусками внутрила-	Коэффи- циент к к
ных пород и минера— лов.  Массовый амализ гео— вых проб при ванамия высамия высомия высомия проф вызы высоми проф высоминать на проб вых проб вым проб вым пров высими вызынать по вызынать по вым пров вор вым проб вор вым пров выс пров выс пров вых проб вым пров выс пров выс пров вых проб вым пров выс пров вышение пров выс пров вышение пров выс пров вышенной вы	ī.			Средняя ошибка в 3 раза меньше допусков	0,33
вых проб погических проботах и подсете запасов, а также при контрольных анализах.  I. Анализ техноло— Текущий контроль тех—Омиски анализа моттрических продук—нологических процество сов поределения рассепных элементов должна превывать по и положения запализ геохимических проб при совтор и поковым содержани проб.  У. Особо точный определение редких и обренности с закава поренности с з	n.		ных пород и минера-	Точность внализа должна обеспечивать получение сумми элементов в пределах 99,5-100,5%	
Тических продук-нологических процестиов сов допуски по особой воренности с заказаться в расля допуски по особой воренности с заказаться в рассенных элементов должна превывать по и "влементов-спутни-ков"при близких к кларковым содержани-луски отсутствуют, договоренности с за чиком.  УІ. Анализ рядовых геохимических проб.  УІ. Анализ рядовых проб при гео-кимических и других исследованиях с псывыенной чувствитель—содержаний, для ком ностью и высокой продопуски отсутствующизводительностью.  УП. Полуколичествен-Качественная харак-ний внализ теристика минераличого сырыя с ориегирого сырыя с ориегирого сырыя с ориегирого сырыя с ориегировочным указаней порядок.	u.	вых проб	логических проб при разведочных работах и подсчете запасов, а также при контроль-	укладываться в допуски	I
рассенных элементов должна превышать и и "влементов-спутнн- и "влементов-спутнн- и при близких к другим." Для котор пуски отсутствует, договоренности с за чиком.  УІ. Анализ рядовых геохимических проб.  УІ. Анализ проб при гео- химических и другим на укладнваться в миком.  УІ. Анализ рядовых геохимических и другим на укладнваться в миком.  УІ. Полуколичествен-Качественная харакний допуски отсутствую изводительностью. Договоренности с за ком.  УІ. Полуколичествен-Качественная харакний допуски отсутствую изводительностью. Договоренности с за ком.  УІ. Полуколичествен-Качественная харакний допуски отсутствую изводительностью. Договоренности с за ком.  УІ. Полуколичествен-Качественная харакний допуски отсутствую изводительностью. Договоренности с за ком.  УІ. Полуколичествен-Качественная харакний допуски отсутствую изводительностью. Договоренности с за ком.  УІ. Полуколичествен-Качественная харакний допуски отсутствую изводительностью. Договоренности с за ком.  УІ. Полуколичествен-Качественная харакний допуски отсутствую изводительностью. Договоренности с за ком.  УІ. Полуколичествен-Качественная харакний допуски отсутствую изводительностью. Договоренности с за ком.	:	гических продук-	нологических процес-	Ожибки анализа могут ук- ладываться в распиренные допуски по особой дого- воренности с закавчиком.	I-2
геохимических и других на укладиваться в проб.  исследованиях с пс - вный допуск; для ком ностью и высомой про-допуски отсутствую договорениссти с вы ком.  УП. Полуколичествен-Качественная харак- ный анализ  теристика минерал - чого сырья с ориег тировочным указансым следержания элемента допуск ся отклонения на очению, примеляемая при металло отряческой стемке и др. поисковых теологе-ческих работах		анализ геожи- мических проб	рассенных элементов и палементов-спутны- ковпри близких к кларковым содержани-	долина превывать полове- им допуска; для низких со- держаний, для которых до- пуски отсутствуют, — по договоренности с заказ-	0,5
ный анализ теристика минерал! — ния элемента допусн чого сырыя с орие! — ся отклонения на О, тировочным указань порядок. ем содержания эле- ментов, примеляемая при металло сетриче- ской стемке и др. помсковых теологи- ческих работах		геохимических проб.	химических и других исследованиях с пс- вышенной чувствитель- ностью и высокой про-	на укладываться в ужес- енный допуск; для вывых содержаний, для которых допуски отсутствуют,-по договорениссти с ваказчы-	
VIII VOUCERDOUGIO VOUCERDOUGOS ANDALA. TATRACET ARRACES	<b>yn.</b> 1	ный анализ	теристика минералт- чого сирья с ориег- тировочным указанк- ем содержания эле- ментов, примеляемел примеляемел ской стемке и др. поисковых теологи-	При определения содержа- ния элемента допускают- ся отклонения на 0,5-х норядок.	
янализ ление присутствия нормируется элемента в минераль-	yn.	анализ	ление присутствия элемента в минераль-	Точность определения не нормируется	