

中华人民共和国国家标准

GB/T 16484.7—2009 代替 GB/T 16484.7—1996

氯化稀土、碳酸轻稀土化学分析方法 第7部分:氧化镁量的测定 火焰原子吸收光谱法

Chemical analysis methods of rare earth chloride and light rare earth carbonate—

Part 7: Determination of magnesium oxide content—

Flame atomic absorption spectrometry

2009-10-30 发布 2010-05-01 实施

前 言

GB/T 16484—2009《氯化稀土、碳酸轻稀土化学分析方法》共分 22 个部分: ——第1部分:氧化铈量的测定 硫酸亚铁铵滴定法; 一第2部分:氧化铕量的测定 电感耦合等离子体质谱法; 一第3部分:15个稀土元素氧化物配分量的测定 电感耦合等离子体发射光谱法; ──第4部分:氧化钍量的测定 偶氮胂Ⅲ分光光度法; 一第5部分:氧化钡量的测定 电感耦合等离子体发射光谱法; 一第6部分:氧化钙量的测定 火焰原子吸收光谱法; 一第7部分:氧化镁量的测定 火焰原子吸收光谱法; 一第8部分:氧化钠量的测定 火焰原子吸收光谱法; 一第9部分:氧化镍量的测定 火焰原子吸收光谱法; 一第 10 部分:氧化锰量的测定 火焰原子吸收光谱法; 一第 11 部分:氧化铅量的测定 火焰原子吸收光谱法; 一第 12 部分:硫酸根量的测定; 一第 13 部分:氯化铵量的测定 蒸馏-滴定法; 一第 14 部分:磷酸根量的测定 锑磷钼蓝分光光度法; 一第 15 部分:碳酸轻稀土中氯量的测定 硝酸银比浊法; 一第16部分:氯化稀土中水不溶物量的测定 重量法; 一第 17 部分:碳酸稀土中水分量的测定; 一第 18 部分:碳酸轻稀土中灼减量的测定 重量法;

- ——第21部分:氧化铁量的测定 1,10-二氮杂菲分光光度法;
- ——第 22 部分:氧化锌量的测定 火焰原子吸收光谱法;
- ——第 23 部分:碳酸轻稀土中酸不溶物量的测定 重量法。

本部分为 GB/T 16484 的第7部分。

本部分代替 GB/T 16484.7—1996《氯化稀土、碳酸稀土化学分析方法 氧化镁量的测定》。

本部分与 GB/T 16484.7—1996 相比,主要有如下变动:

——原标准采用标准加入法测定氧化镁量,修订后的标准是根据镁量的高低分别采用标准曲线法 和标准加入法测定氧化镁量;

──第 20 部分:氧化镍、氧化锰、氧化铅、氧化铝、氧化锌、氧化钍量的测定 电感耦合等离子体质

——增加了精密度条款**;**

谱法;

- ——增加了质量保证和控制条款;
- ——对标准文本进行了编辑性修改。

本部分由全国稀土标准化技术委员会提出并归口。

本部分负责起草单位:北京有色金属研究总院、中国有色金属工业标准计量质量研究所。

本部分由赣州有色冶金研究所起草。

本部分参加起草单位:包钢稀土高科技股份有限公司、江阴加华新材料资源有限公司。

GB/T 16484.7—2009

本部分主要起草人:赖剑、陈荣斌、钟道国。 本部分参加起草人:鲍永平、郑昆、陈益芬、谢建伟。 本部分所替代标准的历次版本发布情况为: ——GB/T 16484.7—1996。

氯化稀土、碳酸轻稀土化学分析方法 第7部分:氧化镁量的测定 火焰原子吸收光谱法

1 范围

GB/T 16484 的本部分规定了氯化稀土、碳酸轻稀土中氧化镁量的测定方法。 本部分适用于氯化稀土、碳酸轻稀土中氧化镁量的测定。测定范围 0.030%~1.50%。

2 方法原理

试样以硝酸溶解,在稀硝酸介质中,用空气-乙炔火焰,在原子吸收光谱仪波长 285.2 nm 处采用标准曲线法或标准加入法测量镁的吸光度,计算试样中氧化镁的含量。

3 试剂

- **3.1** 硝酸(ρ1.42 g/mL)。
- 3.2 过氧化氢(30%)。
- 3.3 氧化镁标准贮存溶液: 称取 0.200 0 g 氧化镁[$w(MgO) \ge 99.95\%$], 经 800 ℃灼烧到恒重, 置于干燥器中, 冷至室温, 于 100 mL 烧杯中, 加 20 mL 水, 5 mL 硝酸(3.1) 加热溶解。煮沸除尽二氧化碳, 冷至室温, 移入 1 000 mL 容量瓶中, 用水稀释至刻度, 混匀。此溶液 1 mL 含 200 μ g 氧化镁。
- 3.4 氧化镁标准溶液:移取 20.00 mL 氧化镁标准贮存溶液(3.3)于 200 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,混匀。此溶液 1 mL 含 20 μ g 氧化镁。
- 3.5 氧化镁标准溶液:移取 10.00 mL 氧化镁标准贮存溶液(3.3)于 200 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,混匀。此溶液 1 mL 含 10 μ g 氧化镁。

4 仪器

原子吸收光谱仪,附镁空心阴极灯。

在仪器最佳条件下,凡能达到下列指标者均可使用。

- ——特征浓度:在与测量样品溶液的基体相一致的溶液中,镁的特征浓度不大于 0.005 5 μg/mL。
- ——精密度:用最高浓度的标准溶液测量 10 次吸光度,其标准偏差不超过平均吸光度 1.0%;用最低浓度的标准溶液(不是零标准溶液)测量 10 次吸光度,其标准偏差应不超过最高溶液平均吸光度的 0.5%。
- ——工作曲线线性:将工作曲线按浓度等分成五段,最高段的吸光度差值与最低段的吸光度差值之比,应不小于 0.7。

5 试样

- 5.1 氯化稀土试样的制备:将试样破碎,迅速置于称量瓶中,立即称量。
- 5.2 碳酸轻稀土试样的制备:试样开封后立即称量。

6 分析步骤

6.1 试料

按表1称取试样(5),精确至0.0001g。