

## НИОБИЙ

Спектральный метод определения вольфрама  
и молибдена

Niobium. Spectral method for the determination  
of the tungsten, molybdenum

ГОСТ

18385.6—89

ОКСТУ 1709

Срок действия с 01.01.91  
до 01.01.96

Настоящий стандарт устанавливает спектральный метод определения вольфрама и молибдена от 0,002 до 0,05 %.

Метод основан на зависимости интенсивности спектральных линий вольфрама и молибдена от их массовой доли в анализируемой пробе при возбуждении спектра в дуге постоянного тока.

### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 18385.0.

### 2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Спектрограф дифракционный ДФС-13 с решеткой 1200 штр/мм (комплектная установка с универсальным штативом и трехлинзовым конденсором).

Источник постоянного тока, обеспечивающий напряжение не менее 260 В и силу тока 20 А.

Печь муфельная.

Микрофотометр типа МФ-2 или аналогичного типа.

Чашки платиновые, кварцевые или алюминиевые.

Весы аналитические.

Весы торсионные.

Приспособление для заточки графитовых электродов.

Ступка и пестик ниобиевые или агатовые.

Ступка и пестик плексигласовые.



Электроды графитовые марки ОСЧ 7—3 диаметром 6 мм с углублением диаметром 4 мм и глубиной 3 мм (нижние).

Электроды графитовые марки ОСЧ 7—3 диаметром 6 мм, заточенные на конус с площадкой диаметром 1 мм (верхние).

Пластиинки фотографические 9×12 см тип II или аналогичные, обеспечивающие нормальные почерчения аналитических линий.

Серебро хлористое, х. ч.

Калий сернокислый по ГОСТ 4145, о. с. ч.

Вольфрама (VI) окись по ТУ 6—09—397.

Молибдена трехокись по ТУ 48—19—134, ч.

Ниобия пятиокись (спектрально-чистая).

Кислота соляная по ГОСТ 3118, разбавленная 1:1.

Проявитель по ГОСТ 10691.1.

Фиксаж: навески серноватистокислого натрия массой 300 и 20 г хлористого аммония по ГОСТ 3773 растворяют в 700 и 200 см<sup>3</sup> воды соответственно, полученные растворы сливают и доводят общий объем до 1 дм<sup>3</sup>.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300.

### 3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление основного образца сравнения (ООС), содержащего 1% молибдена и 1% вольфрама (в расчете на массовую долю молибдена и вольфрама в смеси металлических ниobia, молибдена и вольфрама) на основе пятиокиси ниobia. Навески пятиокиси ниobia массой 2,8038 г, 0,0300 г окиси молибдена и 0,0252 г окиси вольфрама перетирают в ниобиевой ступке под слоем спирта в течение 1,5—2 ч (расход спирта на одну операцию 30 см<sup>3</sup>). Смесь просушивают под инфракрасной лампой до постоянной массы.

#### 3.2. Приготовление образцов сравнения (ОС)

Образцы сравнения готовят из основного образца сравнения последовательным разбавлением пятиокисью ниobia, не содержащей молибдена и вольфрама (чистоту основы для приготовления образцов сравнения контролируют спектральным методом (методом добавок)), перетирающим смеси в плексигласовой ступке под слоем спирта в течение 1,5—2 ч (расход спирта на одну операцию 30 см<sup>3</sup>) и просушиванием под инфракрасной лампой до постоянной массы. Массовую долю молибдена и вольфрама в образцах сравнения (в процентах) в расчете на содержание металла в смеси металлов (при массе смеси металлов 2 г) и вводимые в смесь навески пятиокиси ниobia и разбавляемого образца указаны в табл. 1.

#### 3.3. Приготовление буферной смеси

Буферную смесь, содержащую 70% хлористого серебра и 30% сернокислого калия: перетирают в ступке навески указанных в-

ществ. Полученную смесь хранят в плотно закрытой светонепроницаемой посуде.

Таблица 1

Обозначение образца сравнения	Массовая доля каждого из примесей, %	Масса навески, г	
		пятиокиси ниобия	разбавляемого образца
OC1	0,05	2,7180	0,1420 (OC1)
OC2	0,02	1,7163	1,1444 (OC1)
OC3	0,01	1,4305	1,4305 (OC2)
OC4	0,005	1,4305	1,4305 (OC3)
OC5	0,002	1,7166	1,1444 (OC4)

#### 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Навеску стружки ниобия массой 0,5 г промывают соляной кислотой в стеклянном стакане при нагревании. Кислоту сливают, промывают стружку дистиллированной водой и спиртом (расход спирта на одну операцию 3 см<sup>3</sup>). Промытую стружку помещают в платиновую чашку и прокаливают в муфеле до постоянной массы, постепенно повышая температуру до 800 °С. Из 1 г ниобия должно получиться 1,43 г пятиокиси ниобия. Полученную пятиокись тщательно перетирают, отбирают от нее навеску 200 мг и перетирают в плексигласовой ступке с навеской массой 100 мг буферной смеси. Подготовленный образец плотно набивают в углубления трех нижних электродов. Избыток материала, выступающий выше верхней кромки электрода, очищают шпателем. Электрод с образцом устанавливают в электрододержатель штатива и между этим и верхним электродом зажигают дугу постоянного тока, при этом поддерживают ток дуги равный (15±0,5) А, межэлектродное расстояние должно быть 3 мм, экспозиция — 30 с.

Индекс шкалы длин волн спектрографа устанавливают так, чтобы участок спектра 430 нм оказался в середине спектрограммы.

Те же операции, за исключением перевода в пятиокись, выполняют с каждым из образцов сравнения.

#### 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. В каждого из спектрограмм фотометрированием находят почернение аналитических линий молибдена или вольфрама ( $S_{t+\phi}$ ) и фона рядом с линией ( $S_\phi$ ) и вычисляют разность почернений ( $\Delta S = S_{t+\phi} - S_\phi$ ). По трем значениям  $\Delta S_1$ ,  $\Delta S_2$ ,  $\Delta S_3$ , полученным по трем спектрограммам, снятым для каждого образца, находят среднее арифметическое значение ( $\bar{\Delta S}$ ).