### ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ СОЮЗА ССР

# КОНЦЕНТРАТЫ РЕДКОМЕТАЛЛИЧЕСКИЕ

методы анализа ГОСТ 25702.0-83— ГОСТ 25702.18-83

Издание официальное

### ГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

### КОНЦЕНТРАТЫ РЕДКОМЕТАЛЛИЧЕСКИЕ

# Общие требования к методам анализа

Raremetallic concentrates. General requirements to the methods of analysis ГОСТ 25702.0—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: бадделентовый, ильменитовый, иттросинхизитовый, лопаритовый, черновой ниобиевый (пирохлоровый), ниобиевый (пирохлоровый), рутиловый, танталитовый, черновой танталовой, целестиновый, цирконовый, устанавливает общие требования к методам анализа и требования безопасности при проведении анализа по определению их химического состава.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

### 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 1.1. Общие требования к методам анализа — по ГОСТ 27329—87.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

- Отбор и подготовка проб к анализу по нормативно-технической документации.
- 1.3. Для анализа берут среднюю пробу, измельченную и гомогенизированную, с размером частиц не более 0,074 мм.
- Определяемые компоненты и пределы определяемых массовых долей приведены в табл. 1.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Переиздание (май 1994 г.) с Измененцем № 1, утвержденным в сентябре 1988 г. (ИУС 1—89).

Определяемый компонент		Авализируемый концентрат	Метод внализа	Oupeaense- Mas Macco- 8as Aous. %	Обозначение стандарта
1. Ожись алюминя	CHILLIA	Ильменитовий	Комплексономет- рический Свектральный	2-6 0.5-6	FOCT 25702.1—83 FOCT 25702.18—83
		Итгросияхиновый Рутиповый Целестиновый	Комплексономет- рический Спектральный Спектральный	2-3 0.2-3 0.05-3	TOCT 25702.1 83 FOCT 25702.18—83 FOCT 26702.18—83
,		Цкрконовый	Комплексовомет- рический Спектральный	0,2-3	FOCT 25702.1—83 FOCT 25702.18 - 83
2. Окись овряя 3. Железо (закис-	IS IS	Целестиновыя Ильментовый	Атомно-абсорбци- онный Спектральный Титряметрический	0,4—12 0,02—12 30—35	FOCT 25702.1—83 FOCT 25702.18—83 FOCT 25702.3—83
нос) 4. Желсзо (общее)	Suree)	<ul> <li>Ильменятовый</li> <li>Лопаритовый</li> </ul>	Комплексономет- раческий Фотометраческий Сисктальный	25—55 0,5—3	TOCT 25702.4—83 FOCT 25702.4—83
		,	с индукционной плазмой	0,5-3	FOCT 25702 18—83
Service Servic	,	Необлевый (паро- хлоровый) Рукловый Истестительной	Комалексономет- рический Спектральний Спектральний Возгоночник	0.5 0.5 0.05 0.05 0.05	TOCT 25702.4:-83 FOCT 25702.18—83 FOCT 25702.18—83
	ŧ.		ральный; по способу внут- рениего стандар-	<u>=</u>	FOCT 25702 5—83

Определяемый компонент	Анализирусим концентрат	Метод акализа	Опредение- мах массо- вах доля, %	Обозначение стандарта
		по способу стан- дарта фона	<u>6-1</u>	FOCT 25702.5—83
6. Окись хэльпия	Ниобиевый	Атомно-абсорбин-	2-1	FOCT 25702.5—88
	(пирохлоровый)	этемий возращи.	01-1	FOCT 25702.6—83
	целестиновыя	онный	0,7-45	FOCT 25702.6—83
	Цирконовий	Спектральный	0,02-0,3	TOCT 25702.18—83
<ol> <li>Двуокись крем- има</li> </ol>	Итросинхазитовий	Фотометрический	2000	FOCT 25702.7—83
	Лопаритовый	Фотометрический	1,5-3	
	Ниобаевый (писосторовый)	Гравиметрический	715	TOCT 25702.7—83
	Tastalatonia	Фотометрический	5-15	TOCT 25702.7—83
	Рутиловый	Спектральный	0.3-3	
	Целестиновый	Спектрольный	0,06—3	LOCT 25702.18—83
	Цирконовый	и фоломотринеский	30	TOCT 95709 7-83
8. Окись магаля	Пирконовый		0.02-0.3	
9. Пятнокись ии-	Лопаритовый	Фотометрический	5.9	
обия		Нейтронно-актива- пвояный	6	TOCT 25702.8—83
		Спектральный с		
		индукционной плаз-	69	TOCT 25702.18—83
	Ниобиевый	Дифференциальный		
	(пирохлоровый)	фотометраческий Фотометрический	88 88	TOCT 25702.8—83
		Нейтронно-актива- ционний	25-65	TOCT 25702.8—83

Определяемий компонент	Анализируемый концентрят	Метод ввализа	Определяе- кол массо- пал доля, %	Обозвачение стандарта
<ol> <li>Сумма пяти- окисей ниобия а тан-</li> </ol>	Ниоблевый (пирохлоровый)	Гравиметрический	25-45	FOCT 26702.9—83
11. Peakosement-	Иттросивинантовый	Комплексономет- рический	3-15	FOCT 25709 10—83
ма)	Лопаритовый	Комплексономет-		FOCT 25709.10 -88
12. Cepa	Нлобневый (пирохлоровый)	Тятриметраческий (йодометраческий)	0,02-0,15	FOCT 26702-11—83
	Ругиловый	Титриметрический (йодометрический)	0.02-0,15	FOCT 25702.11—83
по Сернокислин строиций	Делестиновыя	Атомио-аосороци- онный	26-02	FOCT 25702.12—83
14. ПЯТИОКИСЬ Тантала	Лопарятовыя	Экстракционно-фо- тометрическай	0,5-0,7	FOCT 25702.13-83
		пеятронно-актива- провим Спектральный с	7,0-5,0	FOCT 25702.13—83
		индукционной плаз- мой	7,0—5,0	FOCT 25702.18—83
	Townspoors	граниетрический Экуломине	10-60	FOCT 25702.13—83
16 Barograde moreover	Management	фотометрический	0,1-2	FOCT 25702.13—88
10. Apyvance intand	Alabarandosan	фотометрический Оксидаметрический	22 23	FOCT 25702.14—88 FOCT 25702.14—83
	Попарятовыя	Дифференциальный фотометрический	38-40	FOCT 25702.14—88

Продолжение табл. 1

Определяемы? компонент	Анализируемий концентрат	Метол анализа	Определяе- мая массо- вая доля, %	Обозначение стандарта
	Нкобиевый	Спектральный с вядукцвонной плаз- ной Фотометраческий	\$ 1 \$ 3	TOCT 25702.18—88 FOCT 25702.14—83
	(пироклоровый) Рутнаовый	Дифференциаль- ный фотометрический	8	FOCT 25702.14—83
16 Пятвокясь фос- фора (общего)	Дирконовий Ильменитовий	Оксадиметраческий Спектральный Фотометраческий (по фосформе-вана- дий-молябденовому	85—99 0,1 1,5 0,05—0,5	
	Руталовый Ниобневый	тетерополикомплек- су) Фотометрический (по фосфорно-вана-	0,06-0,3	FOCT 25702.15—83 FOCT 25702.15—83
	(пирохлоровыя) Цирконовый	див-модиоденовому гетероподажомплек-	0,05-0,3	FOCT 25702.15—83
	Лонаритовий	су) Фотометрический (по синей форме фос- формо-молибденового	0,05-0,5	TOCT 25702.15—83
	Рутеловый	са) Фотометрический (по сяней форме фос- форно-молибденового	0,05-0,3	TOCT 25702 15—83
	Цирконовый	гетерополикомплек- са) Фотометрический (по сивей форме		

Продолжение табл. 1

Определяемый компонент	Анализируемый концентрат	Метод знализа	Определяе- ман массо- вал доля, %	Обозначение стандарта
		фосфорно-цирковий-		
17 Патионись фос-	Лопаритовый	терополикомплекса) Фотометрический	0,05-0,3	FOCT 25702.15—83
фора, связанного в	Ниобневый (пи-	(по желтой форме		
виде апапата	sog)	молибденового ге-	0,05-0,5	FOCT 25702.15—63 FOCT 25702.15—63
.18. Окись хрома	Ильменитовый	Фотометраческий:		
		эклом	0,01-0,3	FOCT 25702 16-83
		в виде хромата натрая	0,3-2,5	TOCT 25702.16—83
19. Двуокись цир-	Балделентовый	Комплексономет-		FOCT 96749-17 89
коная .	Цирконовый	Комплексономет-	00-00	TOCH TOTALITY OF
	Рутиловый	раческий Спектральный	0,3—67	FOCT 25702.17 —83

(Измененная редакция, Изм. № 1).

1.5. При определении массовых долей компонентов в концентратах методами, указанными В ГОСТ 25702.1-83—ΓΟCT 25702.17-83, одновременно определяют массовую долю гигроскопической влаги по ГОСТ 22939.2-78 и вычисляют коэффициент пересчета (К) по формуле

$$K = \frac{100}{100-m}$$

где m — массовая доля гигроскопической влаги в анализируемом концентрате, %.

1.6. При определении массовых долей компонентов концентратов спектральным методом анализу подвергают пробу, высушенную при температуре (105±5)°С до постоянной массы, если не указана другая температура.

1.7. Для взятия навесок используют аналитические лабораторные весы ВЛР-200Г, технические весы ВПТ-1, торсионные весы

ВТ-500 по ГОСТ 13718-68 или аналогичных типов.

1.8. Массу навесок анализируемых концентратов при определении основного компонента и материала, используемого для приготовления образцов сравнения и основных растворов, взвешива-

ют с погрешностью не более ±0,0002 г.

Массу навесок анализируемых концентратов при определении примесных элементов, индикаторов для приготовления растворов или индикаторных смесей взвешивают с погрешностью не более ±0,001 г. массу навески реактивов для приготовления титрованных и вспомогательных растворов — с погрешностью  $\pm 0.01$  г, плавней — с погрешностью не более  $\pm 0.1$  г.

 1.9. Для проведения операций прокаливания и сплавления веществ с плавнями применяют муфельные лабораторные электро-

печи МП-2УМ или печи аналогичных типов.

Для проведения работ, связанных с сушкой, определением влажности материалов, применяют сушильные шкафы ШС-150 или шкафы аналогичных типов.

1.10. Для нагревания растворов применяют электрическую

плитку с закрытой спиралью по ГОСТ 14919-83.

1.7—1.10. (Измененная редакция, Изм. № 1).

 Выражение «растворение при сильном нагревании» означает, что электрическая плитка обеспечивает температуру нагрева 500°C, «при умеренном нагревании» — 350—400°C, «при слабом нагревании» - 200 °C.

1.12. Для приготовления растворов и проведения анализов применяют дистиллированную воду по ГОСТ 6709-72 и реактивы квалификации не пиже ч. д. а., если не указана иная квалифи-

 1.12а. В стандартах на методы анализа использованы массовая (грамм на дециметр кубический) и молярная (моль на дециметр кубический) концентрации растворов.

В выражении «разбавленная 1:1, 1:2 и т. д.» первые цифры означают объемные части концентрированной кислоты или како-

го-либо раствора, вторые - объемные части воды.

1.12б. Массовую концентрацию основных растворов (при ее определении гравиметрическим методом), а также массовую концентрацию титранта по определяемому элементу и соотношение объемов растворов (в титриметрических методах) принимают и вычисляют как усредненный результат не менее трех параллельных определений. Вычисление проводят до четвертой значащей цифры.

1.12а; 1.12б. (Введены дополнительно, Изм. № 1).

1.13. Для проведения анализа применяют мерную лабораторную посуду не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 20292—74 (бюретки, пипетки) и по ГОСТ 1770—74 (цилиидры, мензурки, колбы), а также стеклянную посуду (стаканы, колбы конические, воронки конические, эксикаторы и др.) по ГОСТ 25336—82, фарфоровую посуду и оборудование (тигли, лодочки, вставки для эксикаторов и др.) по ГОСТ 9147—80, посуду из прозрачного кварцевого стекла (тигли, колбы, пробирки и др.) по ГОСТ 19908—90, а также тигли и чашки из платины по ГОСТ 6563—75, посуду из стеклоуглерода марки СУ-2000.

# (Измененная редакция, Изм. № 1).

- 1.14. Допускается применять другую аппаратуру, материалы и реактивы при условии получения метрологических характеристик, не уступающих указанным в соответствующих стандартах на метолы анализа.
- 1.15. При фотометрических определениях строят градуировочные графики, на оси абсцисс которых откладывают массу определяемого компонента в миллиграммах в общем объеме фотометрируемого раствора, а на оси ординат усредненные значения оптических плотностей соответствующих им растворов, которые находят, проводя процедуру приготовления растворов для построения градуировочного графика и измерение их оптических плотностей не менее трех раз.

При построении градуировочного графика и проведении анализа используют одни и те же реактивы и растворы.

При атомно-абсорбционных определениях строят градуировочные графики, на оси абсцисс которых откладывают концентрацию определяемого компонента в мкг/см³, а на оси ординат — усредненные значения оптических плотностей (или высоты пиков):

соответствующих им растворов.

Условия нахождения градуировочных характеристик для нейтронно-активационного, рентгеноспектрального и спектрального методов указаны в ГОСТ 25702.5—83, ГОСТ 25702.8—83, ГОСТ 25.702.13—83 и ГОСТ 25702.18—83.

1.16. При дифференциальных фотометрических методах результаты анализа вычисляют с использованием градуировочных графиков. Для расчетов результатов анализа допускается пользоваться градуировочными факторами, если предварительно установлено, что для данных конкретных условий анализа (данным методом, в данном интервале массовых долей и с данной аппаратурой) градуировочный график прямолинеен во всем рабочем интервале кочцентраций и измеренная оптическая плотность раствора с концентрацией определяемого компонента, равной его концентрации в растворе сравнения («нулевом» растворе), равна нулю.

Градуировочный фактор (F) для каждой концентрации стандартного раствора определяемого компонента вычисляют по формуле

$$F_i = \frac{m_i - m_1}{A_i} .$$

где  $m_i$  — масса определяемого компонента во втором, третьем и т. д. растворах, мг;

т — масса определяемого компонента в первом растворе (растворе сравнения), мг;

 $A_i$  — оптическая плотность раствора с массой определяемого компонента  $m_i$  относительно раствора сравнения.

По всем полученным значениям находят среднее арифметическое значение  $\overline{F}_1$ . Затем готовят новые растворы того же состава, определяют для них значение фактора  $F_1$  и вычисляют среднее арифметическое значение  $\overline{F}_2$ . Градуировочный фактор (F) вычисляют по формуле

$$F = \frac{\overline{F_1 + \overline{F_2}}}{2} .$$

1.17. При дифференциальных фотометрических методах анализа, в случае использования нейтральных светофильтров вместо растворов сравнения, предварительно три раза измеряют оптическую плотность нейтрального светофильтра относительно раствора сравнения при выбранной длине волны. Вычисляют среднее арифметическое значение оптической плотности нейтрального светофметическое значение оптической плотности нейтрального светофметическое значение оптической плотности.

тофильтра  $\overline{A}_c$  и находят эквивалентное значение массы определяемого компонента ( $m_c$ ) в миллиграммах по формуле

$$m_c = m_1 + \overline{A}_c \cdot F$$
,

в первом растворе где m<sub>1</sub> — масса определяемого компонента (растворе сравнения), мг. (Измененная редакция, Изм. № 1).

1.18. При спектральном анализе почернения аналитических линий определяемых элементов и линий сравнения (или фона) должны находиться на линейной части характеристической кривой фотопластинки.

1.19. За окончательный результат анализа концентратов с помощью нейтронно-активационного метода при определении пяти-окиси ниобия, регламентируемом ГОСТ 25702.8—83, принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений, а при комплексонометрическом определении двуокиси циркония, регламентируемом ГОСТ 25702.17-83, - четырех параллельных определений, каждое из которых выполнено на отдельной навеске.

При всех других анализах, регламентируемых ГОСТ 25702.1-83 — ГОСТ 25702.18-83, за окончательный результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, каждое из которых выполнено на отдель-

ной навеске.

Числовое значение результата анализа должно оканчиваться цифрой того же разряда, что и соответствующее значение допус-каемого расхождения результатов параллельных определений.

# (Измененная редакция, Изм. № 1).

- 1.20. Разность (расхождение) между результатами двух па-раллельных определений или разность (расхождение) между наибольшим и наименьшим результатами трех или четырех параллельных определений с доверительной вероятностью  $P\!=\!0.95$  не должна превышать значения допускаемых расхождений результатов параллельных определений, указанных в каждом стандарте на метод определения соответствующего элемента.
- Допускаемые расхождения для промежуточных значений массовой доли определяемого компонента вычисляют методом линейной интерполяции.

График строят по приведенным в стандарте данным, по оси абсцисс которого откладывают массовую долю определяемого компонента в процентах, а по оси ординат — соответствующее значение допускаемого расхождения, в процентах.

1.22. Если расхождение между результатами параллельных определений превышает указанное значение, то анализ повторяют. Если и в этом случае расхождение между результатами параллельных определений превышает указанное значение, то проведение анализа данным методом прекращают до выявления и устранения причин, вызвавших наблюдаемые расхождения.

1.21; 1.22. (Измененная редакция, Изм. № 1).

1.23. Правильность результатов анализа контролируют спосо-

бами, указанными в пп. 1.23.1-1.23.4.

1.23.1. Правильность результатов анализа контролируют, используя стандартные образцы состава, близкие по химическому составу к анализируемым образцам. Результаты анализа считают правильными, если разность между полученной массовой долей определяемого компонента и соответствующим аттестованным значением, обозначенным в свидетельстве на стандартный образец, не превышает ¹/₂ допускаемых расхождений между результатами двух параллельных определений, 1/2,8 допускаемых расхождений между результатами трех параллельных определений и ¹/₄ допускаемых расхождений между результатами четырех параллельных определений, установленных соответствующими стандартами.

В табл. 2 приведены стандартные образцы состава, рекомен-

дуемые для проверки правильности результатов анализа.

Таблица 2

Определяемый компонент	Обозначение стандарта	Стандартный образец
Двуокись кремния Пятнокись	FOCT 25702.7—83, n. 2-2.3 FOCT 25702.8—83,	Тантало-ниобневый концентрат СВТ-17 (№ 651—75 по Госреестру) Лопаритовый концентрат СВТ-462
виобия	nn, 4; 5 n. 5	(№ 350—73 по Госресстру) Колумбитовый концентрат СВТ-1; (№ 349—73 по Госресстру)
Пятиокись тантала	ГОСТ 25702.13— —83, пп. 2; 3	Лопарятовый концентрат СВТ-16А (№ 350—73 по Госресстру) Танталитовый концентрат СВТ-14
	п. 4	Танталитовый концентрат СВТ-1- (№ 348—73 по Госреестру) Тантало-имобиевый концентрат
Двуокись	FOCT 25702,14— —83. n. 2	СВТ-6 (№ 104—74 по Госресстру) Лопаритовый концентрат СВТ-16Л (№ 350—73 по Госресстру)

Допускается контролировать правильность результатов анализа по отраслевым стандартным образцам состава редкометаллических концентратов и стандартным образцам состава предприятий, аттестованным по ГОСТ 8.315—78.

1.23.2. Если для одних и тех же массовых долей определяемого компонента имеется два метода, контроль правильности результатов анализа одного из них проводится сопоставлением с результатами анализа одной и той же «контрольной» пробы вторым методом. Результаты анализа серии проб считают правильными, если для одной из них (контрольной) удовлетворяется неравенство  $d < 0.5 \sqrt{d_1^2 + d_2^2}$  (если анализы обоими методами выполняют на двух параллельных определениях);

$$d \le 1.96 \sqrt{\frac{d_1^2}{2.77^2} + \frac{d_2^2}{3.31^3}}$$

(если анализ проверяемым методом выполняют на двух параллельных определениях), а анализ вторым методом выполняют на трех параллельных определениях, где d — разность результатов анализа «контрольной» пробы, полученных проверяемым и вторым методами,  $d_1$  и  $d_2$  — допускаемые расхождения между параллельными определениями проверяемым и вторым методами соответственно.

1.23.1; 1.23.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

- 1.23.3. Правильность результатов анализа при использовании фотометрических, гравиметрических, титриметрических, атомно-абсорбционных и рентгенофлуоресцентных методов проверяют способом варьирования навесок. При этом берут предусмотренное методикой анализа число навесок п одной «контрольной» пробы из серии анализируемых проб массой в два раза меньше указанной в соответствующем стандарте и проводят все операции анализа, указанные в этой методике. Результаты анализа серии проб считают правильными, если разность (d) обоих результатов анализа «контрольной» пробы не превышает значения  $d=0.7d_1$  при n=2 и  $d=0.4d_1$  при n=4, где  $d_1$ —допускаемое расхождение между результатами параллельных определений для определяемой массовой доли в соответствующем стандарте.
- 1.23.4. Правильность результатов анализа при использовании спектральных методов контролируют для каждого определяемого компонента при переходе к новому комплекту образцов сравнения. С этой целью для одной н той же пробы, содержащей определяемый компонент в контролируемом интервале значений массовой доли с использованием старого (ст) и нового (н) комплектов образцов сравнения, получают по четыре результата анализа и вычисляют среднее арифметическое значение  $C_{\rm cr}$  и  $C_{\rm R}$ . Затем

находят разность большего и меньшего из полученных значений  $C_{\rm cr}$  и  $C_{\rm H}$ . Результаты анализа считают правильными, если величина этой разности не превышает  $^{1/2}$  допускаемого расхождения между результатами двух параллельных определений, приведенного в соответствующем стандарте для содержания, равного  $C_{\rm cr}$ . Контроль правильности проводят для каждого интервала между ближайшими по содержанию образцами сравнения по мере поступления на анализ соответствующих проб.

1.23.5. Проверку правильности результатов анализа концентрата данного типа проводят не реже одного раза в месяц и не менее  $\frac{N}{20}$  раз в месяц, где N — число проб, проанализированных за месяц, с использованием тех же реактивов, растворов, аппа-

ратуры, материалов и фотопластинок.

#### 2. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

2.1. Требования безопасности при проведении химического анализа редкометаллических концентратов — по нормативно-технической документации, утвержденной в установленном порядке.