Предисловие

 РАЗРАБОТАН Межгосударственным техническим комитетом 104 «Полупроводниковая и редкометаллическая продукция. Особочистые металлы», Государственным институтом редких металлов (гиредмет)

ВНЕСЕН Госстандартом России

 ПРИНЯТ Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокод № 4--93 от 19 октября 1993 г.)

За принятие проголосовали:

| Нанменоваеме государства | Наименование национального органа по стандартизация |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Республика Армения Республика Беларусь Республика Казахстан Республика Молдова Российская Федерация Туркменистан Республика Узбекистан Украина | Армгооставдарт Бежставдарт Госставдарт Республики Казахстан Молговаставдарт Госставдарт России Туркменгоставдарт Уэгосставдарт Госставдарт Украины |

- Постановлением Комитета Российской Федерации по стандартизации, метрологии и сертификации от 02.06.94 № 160 межгосударственный стандарт ГОСТ 13637.2—93 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 01.01.95
- 4. B3AMEH ΓOCT 13637.2-77

© ИПК Издательство стандартов, 1996

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения Госстандарта России

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЯ СТАНДАРТ

ГАЛЛИЯ

Атомно-эмиссионный метод определения кадмия, свинца, цинка

LOCL

Gallium Atomic-emission method for the determination of cadmium, lead, zinc 13637.2-93

OKCTY 1709

Дата введения 01.01.95

Настоящий стандарт устанавливает прямой атомно-эмиссионный метод определения массовых долей примесей в галлии:

> кадмия свинца цинка

от 3-10-6 до 3-10-4 % от 3-10-6 до 3-10-4 % от3-10-6 до 1-10-2 %

Метод основан на измерении интенсивности линий элементов примесей в спектре, полученном при фракционном испарении примесей из галлия с добавкой порошкового графита из канада графитового анода в дуге постоянного тока.

Примеси в галлии определяют по градуировочным графикам, построенным в координатах: логарифм отношения интенсивности линии определяемого элемента к интенсивности фона $(\lg \frac{I_A}{I_{\Phi}})$ логарифм массовой доли определяемого элемента $(\lg C)$.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методам анализа и требования безопасности по ГОСТ 13637.2.

2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Спектрограф дифракционный типа ДФС-8 или аналогичного типа с решеткой 600 штр/мм или спектрограф средней дисперсии типа ИСП-28 или аналогичного типа с двухлинзовой системой освещения (конденсорная линза F-75, диаметром 25 мм).

Генератор дуговой типа ДГ-2 с дополнительным реостатом или аналогичного типа, приспособленный для поджига дуги постоям-

ного тока высокочастотным разрядом.

Выпрямитель 250-300 В, 30-50 А.

Микрофотометр типа МФ-2 или аналогичного типа-

Спектропроектор типа ПС-18 или аналогичного типа.

Весы лабораторные 1-го класса по ГОСТ 24104.

Весы торсионные типа ВТ до 500 мг или весы аналогичного типа.

Ступка и пестик из органического стекла.

Бокс из органического стекла.

Станок для заточки графитовых электродов-

Электроды графитовые фасонные для атомно-эмиссионного анализа ОСЧ-7—4, диаметром 6 мм, заточенные на конус; или графитовые электроды, выточенные из графитовых стержней ОСЧ-7—3, диаметром 6 мм, заточенные на конус, с углом при вершине 15 градусов и с площадкой диаметром 1,5 мм на конце, обожженные в дуге постоянного тока при 15 А в течение 15 с.

Электроды графитовые фасонные для атомно-эмиссионного анализа ОСЧ-7—4, диаметром 6 мм, с каналом глубиной 6 мм и диаметром 4 мм; или графитовые электроды гех же размеров, выточенные из графитовых стержней ОСЧ-7—3, обожженные в дуге постоянного тока при 15 А в течение 15 с.

Очистке обжигом подвергают каждую пару электродов непосредственно перед анализом (электрод, заточенный на конус-ка-

тод, электрод с каналом — анод).

Графит порошковый особой чистоты по ГОСТ 23463.

Галлий металлический, чистый по определяемым примесям, подготовленный, как указано в ГОСТ 13637.0.

Кадмия окись по ГОСТ 11120.

Свинца окись.

Цинка окись по ГОСТ 10262.

Пластники фотографические типа ПФС-04 и типа ПФС-02 размером 9×12 см или аналогичные, обеспечивающие нормальные почернения аналитических линий и близлежащего фона в спектре.

Проявитель, состоящий из двух растворов для фотопластинок, типа ПФС-04.

| Раствор А: | |
|---------------------------------------|--------------------------|
| метол (4-метиламинофенолсульфат) по | 2 г |
| ΓOCT 25664 | |
| натрий сернистокислый безводный по | 100 г |
| FOCT 195 | |
| гидрохинон (парадиоксибензол) по ГОСТ | 9 г |
| 19627 | |
| вода | до 500 см ³ , |
| Раствор Б: | |
| калий углекислый по ГОСТ 10690 | 100 r |
| калий бромистый по ГОСТ 4160 | 3 r |
| вода | до 500 см ³ . |

Перед применением проявителя смешивают равные объемы растворов A и Б и прибавляют 5 % по объему этилового спирта. Время проявления должно быть в полтора раза больше времени, указанного на упаковке фотопластинок Температура проявления (20±1) °C.

Проявитель для фотопластинок типа ПФС-02 готовят по ГОСТ 13637.1-

Фиксаж:

тносульфат натрий кристаллический по ГОСТ 244 300 г аммоний хлористый по ГОСТ 3773 20 г

вода до 1000 см³. Лампа инфракрасная ИКЗ—500 с регулятором напряжения типа РНО 250—0.5 или регулятором аналогичного типа

типа РНО 250—0,5 или регулятором аналогичного типа. Спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300,

неперегнанный и дважды перегнанный в кварцевом приборе.

Государственный стандартный образец (ГСО) порошка графитового СПГ-27 Пр ГСО 2820—83, разбавленный порошковым графитом в два раза: в ступку из органического стекла помещают 2 г ГСО, добавляют 2 г порошкового графита и тщательно перетирают смесь с этиловым спиртом в течение 50 мин, а затем высушивают под инфракрасной лампой.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

31. Приготовление образцов сравнения (ОС)

3.1.1. Каждый образец сравнения готовят непосредственно перед фотографированием его спектра, помещая, как указано в п. 4.1, в канал графитового электрода 10 мг образца сравнения на порошковом графите (ОСГП) по п. 3.2 и 100 мг галлия, чистого по определяемым примесям В условнях данного метода в соответствии с соотношением масс смешиваемых веществ, массовая доля

примеси ОС (в расчете на массовую долю примеси в галлии) равна одной десятой от массовой доли той же примеси в ОСГП.

3.2 Приготовление образцов сравнения на по-

рошковом графите (ОСГП)

Готовят основной образец сравнения на порошковом графите (ООСГИ), содержащий по 1 % кадмия, свинца и цинка и 97 % углерода в расчете на содержание металла и углерода в смеси металлов и углерода, механически смешивая порошковый графит с окислами соответствующих металлов. Для этого навески массой 0,0114 г окиси кадмия, 0,0108 г окиси свинца, 0,0124 г окиси цинка и 0,9700 г порошкового графита помещают в ступку из органического стекла и тщательно перетирают смесь с этиловым спиртом в течение 50 мин, а затем высущивают под инфракрасной лампой.

Во избежание внесения загрязнений перетирание в ступке и высушивание под инфракрасной лампой ведут в боксе из органи-

ческого стекла.

ООСГП допускается также готовить, вводя определяемые эле-

менты в виде растворов (см. ГОСТ 136373).

ОСГП1—ОСГП8 готовят последовательным разбавлением ООСГП, а затем каждого последующего образца порошковым

графитом-

Массовая доля каждой из определяемых примесей в ОСГП1— ОСГП8 в (расчете на массовую долю металла в смеси металлов и углерода), вводимые в смесь навески порошкового графита и разбавляемого образца, смешиваемые для получения данного образца, приведены в табл. 1.

Таблица 1

| | | Масса навесок, г | | |
|------------------------|----------------------------------------------------------|------------------------|------------------------------------------|--|
| Обозначение образца | Массовая доля каждой на определяемых при- месей, % | норошкового графита | разбавляемого образ- ца (обозначение) | |
| ОСГП | 1-10-1 | 1,800 | 0.200 (OOCTII) | |
| OCITIZ | 3-10-2 | 1:400 | 0,600 (OCLUI) | |
| OCLU3 | 1,105-7 | E333 | 0.667 (OCTTI2) | |
| ОСГП4 | 3.10-3 | 1.400 | 0,600 (OCFH3) | |
| OCTH5 | 1-10-3 | 1.333 | 0.667 (OCT114) | |
| ОСГП6 | 3-10-4 | 1,400 | (0,600 (OCTII5) | |
| OCTI17 | 1-10-4 | 1,333 | 0.667 (OCT[16) | |
| ОСГП8 | 3-10-5 | 1,400 | 0.600 (OCTH7) | |

Приведенные в табл. 1 навески порошкового графита и разбавляемого образца помещают в ступку из органического стекла, тщательно перетирают с этиловым спиртом в течение 30 мин и высушивают под инфракрасной лампой. Для ОСГП4—ОСГП8 употребляют спирт, дважды перегнанный в кварцевом приборе.

Перетирание в ступке и высушивание под инфракрасной лам-

пой ведут в боксе из органического стекла.

При определении цинка от 3-10-4 до 1-10-2 % используют ОСГП1—ОСГП4. При остальных определениях используют ОСГП4—ОСГП8. Массовая доля примесей в приготовляемых из них образцах сравнения ОС (в процентах, в расчете на массовую долю примеси в галлии) приведена в табл. 2.

Таблица 2

| Обозначение образца | Обозначение приготовляе мого образца сравнения (ОС) | Массовая доля каждой из оп- ределяемых примесей в обряз- цах сразнения (ОС), % |
|---------------------|-----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------|
| OCLBI | OC1 | 4-10-2 |
| OGFT12 | OC2 | 3-10-3 |
| OCLII3 | 003 | 1-10-3 |
| ОСГП4 | OC4 | 3-10-4 |
| OCT II5 | OC5 | 1-10-4 |
| осгпе | OC6 | 3,10-6 |
| OCTI17 | OC7 | 1-10-5 |
| OCLU8 | OC8 | 3-110 |

Образцы сравнения на порошковом графите хранят в плотно закрытых банках из органического стекла.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

41. При съемке спектра анализируемой пробы в канал графитового электрода днаметром 4 мм и глубиной 6 мм помещают последовательно 10 мг порошкового графита и 100 мг анализируемой пробы галлия кусочками размером не более 3 мм в поперечнике (во избежание внесения загрязнений пробу галлия измельчают, не вынимая закристаллизованную пластину из полиэтиленового пакета).

При съемке спектра каждого образца сравнения в канал графитового электрода диаметром 4 мм и глубиной 6 мм помещают последовательно 10 мг образца сравнения на порошковом графите и 100 мг галлия, чистого по определяемым примесям, кусочками размером не более 3 мм в поперечнике.

Нижний электрод с анализируемой пробой галлия (или с образцом сравнения) служит анодом, верхний, заточенный на конус — катодом. Между электродами зажигают дугу постоянного тока силой 15 А и фотографируют спектр с экспозицией 40 с. Во время экспозиции расстояние между электродами поддерживают равным 3 мм. Спектры в области длин воли 200—300 нм фотографируют спектрографом типа ДФС-8 с решеткой 600 штр/мм, работающим в первом порядке, с промежуточной диафрагмой 5 мм, или спектрографом средней дисперсии типа ИСП-28. с промежуточной диафрагмой 5 мм. Ширина щели спектрографа в обоих случаях 15 мкм. В кассету заряжают пластинку типа ПФС-04 (при определении цинка от 3-10-4 до 1-10-2 % спектр фотографируют на фотопластинках типа ПФС-02).

Спектр каждой пробы и спектр каждого из образцов сравнения регистрируют на фотопластинке по три раза Кроме того, на ту же фотопластинку трижды фотографируют спектр основы образцов сравнения; для этого в канал графитового электрода диаметром 4 мм и глубиной 6 мм каждый раз помещают 10 мг порошкового графита и 100 мг галлия, чистого по определяемым при-

месям.

Экспонированную фотопластинку проявляют, промывают водой, фиксируют, промывают в проточной воде в течение 15 мин и сушат.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. В каждой спектрограмме фотометрируют почернения аналитической линии определяемого элемента S_x (см. табл. 3) и

Таблица 3

| Определяеный элемент | Длина волим аналитичес- кой линии, им | Примечания |
|--------------------------|------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|
| Кадмий Свичец Цинк | 228,81 283,31 213,85 | |
| Цинк | 32/5,2/3 | Применяется для массо- вой доли цинка от 3-10-4 до 1-10-2 % |

близлежащего фона S_{Φ} (минимальное почернение рядом с аналитической линией определяемого элемента с любой стороны, но с одной и той же стороны во всех спектрах, снятых на одной пластинке) и вычисляют разность почернений $\Delta S = S_{\pi} - S_{\Phi}$.

По трем параллельным значениям ΔS_1 , ΔS_2 , ΔS_3 , полученным

по трем спектрограммам, снятым для каждого образца, находят среднее арифметнческое результатов $\overline{\Delta S}$. По полученным средним значениям переходят к соответствующим значениям логарифмов относительной интенсивности $\lg \frac{I_s}{I_\phi}$, используя таблицу, приведенную в приложении ГОСТ 13637-1

- 5.2. Если аналитическая линия определяемого элемента в спектрах основы образцов сравнения отсутствует, то используя значения $\lg C$ для образцов сравнения (см. табл. 2) и полученные значения $\lg \frac{I_a}{I_{\Phi}}$, строят градунровочный график в координатах ($\lg C$, $\lg \frac{I_a}{I_{\Phi}}$). Массовую долю примесей в анализируемой пробе находят по этому графику по значению $\lg \frac{I_a}{I_{\Phi}}$ для пробы.
- 5.3. Допускаемые расхождения результатов трех параллельных отношений (отношение наибольшего к наименьшему), а также двух результатов анализа (отношение большего к меньшему) приведены в табл. 4.

Таблица 4

| | таомица з | |
|---------------------------|----------------------------|-------------------------|
| Определяемая примесь | Массовая доля, % | Допускаемое расхождение |
| Қадмий | 3-10-6 1-10-5 B-10-4 | 3,0 2,5 2,5 |
| Свинец | 3-10-5 1-10-4 0-10-4 | 3,0 2,5 2,5 |
| Цинк (по линия 213,95 им) | 3·10-6 4·10-6 3·10-4 | 4.0 3.0 3.0 |
| Цник (по линии 328,23 нм) | 3+10-4 1-10-3 4+10-2 | 8,0 8,0 8,0 |

Допускаемые расхождения для промежуточных массовых долей рассчитывают методом линейной интерполяции.

5.4. Если в спектрах основы образцов сравнения имеется слабая линия определяемого элемента, то при построении градуировочного графика в координатах ($\lg C$, $\lg \frac{I_n}{I_n}$) вносят поправку на

массовую долю определяемого элемента в основе образцов сравнения. Внесение поправки допустимо лишь при условии, что мас-совая доля определяемого элемента в основе образцов сравнения совая доля определяемого элемента в основе образцов сравнения не превышает установленного для метода нижнего предела интер-вала определяемых массовых долей. Если это условие не выпол-няется, необходимо подобрать для основы образцов сравнения более чистый по определяемым примесям металлический галлий или порошковый графит и выполнить тщательную поэтапную очи-стку помещения, рабочих мест, применяемой аппаратуры, реактивов и материалов

Получив откорректированный градуировочный график, рассчитывают массовые доли примесей в галлии, как указано в пп. 5.2,

53.

53.
5.5. Контроль правильности анализа проводят по ГОСТ 13637.0 или при налични государственного стандартного образца (ГСО) порошка графитового СПГ-27 Пр ГСО 2820—83, следующим образом: в каналы трех графитовых электродов днаметром 4 мм и глубиной 6 мм вводят по 100 мг металлического галлия, чистого по определяемым примесям, и по 10 мг разбавленного ГСО. Анализ полученной смеси проводят одновременно с анализом проб по пп 4 и 5. Для каждой примеси вычисляют отношение большего к меныпему из значений двух величин — результата анализа полученной смеси разбавленного ГСО и 0,5 аттестованного значения массовой доли примеси в ГСО. Результаты анализа проб считают правильными с доверительной вероятностью Р = 0,95, если это отношение Y < D^{0,7}, где D — регламентированное в п. 5 3 допускаемое расхождение двух результатов анализа пробы галлия с массовой долей примеси, равной результату анализа смеси галлия с разбавленым ГСО. си галлия с разбавленным ГСО.

информационные данные

ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

| Обозначение НТД, на который дана ссылка | Номер пункта, раздела |
|--------------------------------------------|-----------------------|
| FOOT 195-77 | Разд 2 |
| FOCT 244-76 | Разд. 2 |
| FOCT 3773-72 | Paga 2 |
| FOCT 4160-74 | Разд. 2 |
| ΓOCT 10262—73 | Разд. 2 |
| FOCT 10690-73 | Разд 2 |
| Г9СТ 1/1/20—75 | Разд 2 |
| FOCT 136370-93 | Разд. 1, 2, п. 5.5 |
| FOCT 13637.1—93 | 5.1 |
| FOCT 136373—93 | 3.2 |
| FOCT 18300-87 | Разд. 2 |
| FOCT 19627-74 | Разд. 2 |
| ГОСТ 23463-79 | Разд. 2 |
| ГОСТ 24104-88 | Разд. 2 |
| FOCT 25664—83 | Разд. 2 |