

ИТТРИЙ И ЕГО ОКИСЬ

Метод определения примесей окисей празеодима, неодима, самария, европия, тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия и иттербия

Yttrium and its oxide. Method of determination of such impurities as oxides of praseodymium, neodymium, samarium, europium, terbium, dysprosium, holmium, erbium, thulium and ytterbium

МКС 77.120.99
ОКСТУ 1709

**ГОСТ
23862.15—79**

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 19 октября 1979 г. № 3988 дата введения установлена

01.01.81

Ограничение срока действия снято по протоколу № 7—95 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11—95)

Настоящий стандарт устанавливает люминесцентный метод определения окисей редкоземельных элементов в иттрии и его окиси.

Метод основан на возбуждении ртутной лампой спектра люминесценции редкоземельных элементов в кристаллофосфорах анализируемых материалов и регистрации полученного излучения. Массовые доли примесей находят методом добавок.

Интервалы определяемых массовых долей примесей окисей:

празеодима	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
неодима	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
самария	от $5 \cdot 10^{-6}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
европия	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
тербия	от $5 \cdot 10^{-6}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
диспрозия	от $3 \cdot 10^{-6}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
голмия	от $1 \cdot 10^{-4}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
эрбия	от $3 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
тулия	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
иттербия	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

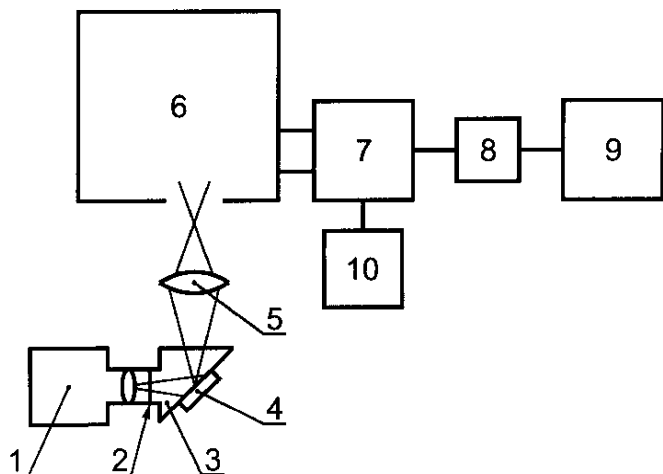
1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 23862.0—79.

2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Спектрофотометр флуоресцентный MPF-4 фирмы Хитачи или аналогичный прибор.

Установка для регистрации спектров люминесценции на базе МДР-3 с решеткой 600 штр/мм (см. чертеж 1).



1 — осветитель ОЦ-18 с ртутной лампой ДРШ-250; 2 — светофильтр УФС-2; 3 — камера возбуждения; 4 — кювета с кристаллофосфором; 5 — конденсор; 6 — монохроматор МДР-3; 7 — фотоумножитель ФЭУ-62; 8 — усилитель У5—6; 9 — самописец КСП-4; 10 — высоковольтный выпрямитель ВС-22

Черт. 1

Кислота серная по ГОСТ 4204—77, х. ч., разбавленная 1 : 2.

Окиси празеодима, неодима, самария, европия, тербия, диспрозия, гольмия, эрбия, тулия, иттербия — чистотой не менее 99 %.

Растворы запасные, содержащие каждый по 1 мг/см³ одного из РЗЭ (в расчете на окись): 100 мг окиси РЗЭ помещают в стакан вместимостью 50 см³, смачивают водой, приливают 0,5—1 см³ соляной кислоты, нагревают на электрической плитке до растворения, охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят водой до метки и перемешивают.

Растворы рабочие I, содержащие 1 мкг/см³ одного из РЗЭ (в расчете на окись), готовят разбавлением запасных растворов водой в 1000 раз.

Раствор рабочий II, содержащий по 1 мкг/см³ неодима, самария, европия, диспрозия, гольмия, эрбия, тулия, иттербия (в расчете на окись): в мерную колбу вместимостью 1000 см³ вносят по 1 см³ запасных растворов перечисленных РЗЭ, доводят водой до метки и перемешивают.

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Переведение металлического иттрия в окись — по ГОСТ 23862.0—79.

3.2. Приготовление кристаллофосфоров

3.2.1. Кристаллофосфоры для раздельного определения каждой примеси: в четыре фарфоровых тигля помещают по 150 мг анализируемой пробы. В один тигель вводят рабочий раствор I определяемой примеси так, чтобы содержание добавки было приблизительно равно предполагаемому содержанию примеси в пробе. Во втором тигле добавка должна превышать предполагаемое содержание этой примеси в пробе в два раза.

В оставшихся двух тиглях пробы смачивают 1—2 каплями воды.

3.2.2. При определении тербия в каждый тигель добавляют по 0,1 см³ раствора сернокислого натрия, 0,3 см³ серной кислоты.

Тигли помещают на электрическую плитку, упаривают досуха, прокаливают в муфельной печи при 1100 °С в течение 1 ч и охлаждают до комнатной температуры.

3.2.3. При определении каждой из остальных примесей четыре тигля помещают на электрическую плитку, упаривают досуха и охлаждают до комнатной температуры.

3.2.3.1. При определении празеодима — в каждый тигель добавляют по 60 мг фтористого аммония и по 0,15 см³ раствора фтористого калия, подсушивают на электрической плитке, прокаливают в муфельной печи при 830 °С в течение 45 мин и охлаждают до комнатной температуры.

3.2.3.2. При определении каждой из примесей — неодима, самария, европия, диспрозия, гольмия, эрбия, тулия, иттербия — в каждый тигель добавляют по 100 мг ванадиевокислого аммония,

Фотоумножитель ФЭУ-62.

Печь муфельная с терморегулятором, обеспечивающим нагрев до 1200 °С.

Плитка электрическая.

Весы торсионные типа ВТ-500 или аналогичные.

Тигли фарфоровые № 1 или № 2.

Аммоний ванадиевокислый мета по ГОСТ 9336—75, х. ч.

Натрий азотнокислый по ГОСТ 4168—79, х. ч., раствор с концентрацией 50 г/дм³.

Кислота соляная особой чистоты по ГОСТ 14261—77, разбавленная 1 : 1.

Аммоний фтористый по ГОСТ 4518—75, х. ч.

Калий фтористый по ГОСТ 20848—75, х. ч., раствор с концентрацией 50 г/дм³.

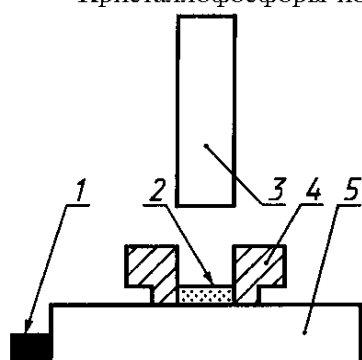
Натрий сернокислый по ГОСТ 6053—77, х. ч., раствор с концентрацией 50 г/дм³.

щательно перемешивают стеклянной палочкой, добавляют по $0,25 \text{ см}^3$ раствора азотнокислого натрия, перемешивают, высушивают досуха на электрической плитке, прокаливают в муфельной печи при 900°C в течение 1 ч и охлаждают до комнатной температуры.

3.2.3.3. Если массовая доля каждой из перечисленных в п. 3.2.3.2. примесей не превышает $5 \cdot 10^{-4}\%$, введение добавок производят согласно п. 3.2 с использованием рабочего раствора II. В результате получают кристаллофосфоры с добавками всех указанных примесей.

3.3. Возбуждение и регистрация спектров люминесценции

Кристаллофосфоры помещают в кюветы с кварцевым окном.



1 — магнит; 2 — образец; 3 — пуансон;
4 — кювета; 5 — подложка

Черт. 2

При использовании кювет без кварцевых окон (черт. 2) применяют следующий способ: кювету (4) помещают на шлифованную поверхность подложки (5) и сбоку прикрепляют магнит (1). В кювету сверху насыпают образец (2) и прессуют пуансоном (3) с усилием 10 кг.

При определении каждой примеси возбуждают и регистрируют спектр люминесценции четырех кристаллофосфоров последовательно, начиная с большей добавки.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.3.1. Определение празеодима, самария, европия, тербия, диспрозия, гольмия, эрбия, тулия проводят на флуоресцентном спектрофотометре МРФ-4. Спектр люминесценции возбуждают излучением ксеноновой лампы на длине волны $\lambda_{\max} = 320 \text{ нм}$ для всех примесей, кроме празеодима, для которого длина волны возбуждения $\lambda_{\max} = 250 \text{ нм}$. Напряжение на фотоумножителе — 800 В, входная щель открыта полностью, фильтр на входе — черный, фильтр на выходе — UV-43 для всех примесей, кроме тулия, для которого фильтр на выходе — R-62. Длины волн линий излучения приведены в табл. 1.

Таблица 1

Определяемый элемент	Празеодим	Самарий	Европий	Тербий	Диспрозий	Гольмий	Эрбий	Тулий
Длина волны излучения, нм	488	602	619	543	575	541	554	788

3.3.2. Определение массовой доли неодима и иттербия проводят на установке на базе МДР-3 (чертеж 1) с решеткой 600 штр/мм.

Спектр люминесценции возбуждают излучением ртутной лампы.

Фильтр на входе — УФС-2, фильтр на выходе — КС. Остальные условия регистрации приведены в табл. 2.

Таблица 2

Определяемый элемент	Напряжение на ФЭУ, В	Длина волны излучения, нм	Регистрируемый участок спектра, нм
Неодим	1000	879,8	845—900
Иттербий	1200	985,0	955—1000

4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. В каждой регистограмме измеряют высоту (h) пика аналитической линии элемента примеси.

По двум параллельным значениям h_1 и h_2 , полученным по двум регистрограммам для кристаллофосфоров, приготовленных из пробы без добавок, находят среднеарифметическое значение h_x .

Массовую долю каждой из определяемых окисей (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{ch_x}{h_c - h_x},$$

где c — массовая доля добавки определяемой примеси, %;

h_c — высота пика аналитической линии в регистрограмме, полученной для кристаллофосфора, приготовленного из пробы с добавкой.

Если значения добавок не удовлетворяют требованиям, изложенным в п. 3.2, анализ повторяют с введением новых добавок.

4.2. При контроле воспроизводимости результатов параллельных определений по двум параллельным значениям h_1 и h_2 вычисляют значения X_1 и X_2 — результаты параллельных определений.

Расхождения между ними и результатами двух анализов (отношение большего к меньшему) не должны превышать значения допускаемого расхождения, равного 2,5.