

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т

НЕОДИМ, ГАДОЛИНИЙ, ТЕРБИЙ, ДИСПРОЗИЙ, ГОЛЬМИЙ,
ЭРБИЙ, ТУЛИЙ И ИХ ОКИСИХимико-спектральный метод определения примесей окисей
редкоземельных элементовГОСТ
23862.9-79Neodymium, gadolinium, terbium, holmium, erbium, thulium and their oxides.
Chemical-spectral method of determination of impurities in oxides of rare-earth
elementsМКС 77.120.99
ОКСТУ 1709Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 19 октября 1979 г. № 3988 дата введения
установлена01.01.81Ограничение срока действия снято по протоколу № 7-95 Межгосударственного совета по стандартизации,
метрологии и сертификации (ИУС 11-95)

Настоящий стандарт устанавливает химико-спектральный метод определения примесей окисей редкоземельных элементов в неодиме, гадолинии, тербии, диспрозии, голмии, эрбии, тулии и их окисях.

Метод основан на экстракционно-хроматографическом концентрировании редкоземельных примесей, осаждении их с наполнителем — окисью иттрия и последующем спектральном анализе полученного концентрата.

Интервалы определяемых массовых долей примесей окисей:

в неодиме и его окиси:	гадолиния	от $1 \cdot 10^{-4}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
гадолиния	диспрозия	от $7 \cdot 10^{-4}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %
тербия	гольмия	от $1 \cdot 10^{-4}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
диспрозия	эрбия	от $7 \cdot 10^{-4}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %
гольмия	тулия	от $1 \cdot 10^{-4}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
эрбия	иттербия	от $7 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-3}$ %
тулия	лютения	от $1 \cdot 10^{-3}$ % до $1 \cdot 10^{-1}$ %
иттербия	в голмии и его окиси:	
лютения	лантана	от $4 \cdot 10^{-6}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
в гадолинии и его окиси:	церия	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %
тербия	празеодима	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %
диспрозия	неодима	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
гольмия	самария	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %
эрбия	европия	от $4 \cdot 10^{-6}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %
тулия	гадолиния	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %
иттербия	тербия	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %
лютения	диспрозия	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %
в тербии и его окиси:	эрбия	от $1 \cdot 10^{-4}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %
лантана	тулия	от $1 \cdot 10^{-4}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %
церия	иттербия	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-3}$ %
празеодима	лютения	от $1 \cdot 10^{-4}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
неодима	в тулии и его окиси:	
самария	лантана	от $2 \cdot 10^{-6}$ % до $2 \cdot 10^{-3}$ %
европия	церия	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Издание с Изменением № 1, утвержденным в апреле 1985 г. (ИУС 7-85).

С. 2 ГОСТ 23862.9—79

празеодима	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %	гольмия	от $1 \cdot 10^{-4}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
неодима	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %	эрбия	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-1}$ %
самария	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %	тулия	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %
европия	от $2 \cdot 10^{-6}$ % до $5 \cdot 10^{-3}$ %	иттербия	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-1}$ %
гадолиния	от $5 \cdot 10^{-6}$ % до $2 \cdot 10^{-3}$ %	лютесция	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %
тербия	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %	в д и с п р о з и и и е г о о к и с и:	
диспрозия	от $5 \cdot 10^{-6}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %	лантана	от $4 \cdot 10^{-6}$ % до $5 \cdot 10^{-3}$ %
гольмия	от $5 \cdot 10^{-6}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %	празеодима	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %
эрбия	от $5 \cdot 10^{-6}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %	неодима	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %
иттербия	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %	самария	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %
лютесция	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %	европия	от $4 \cdot 10^{-6}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %
в д и с п р о з и и и е г о о к и с и:		гадолиния	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-3}$ %
лантана	от $2 \cdot 10^{-6}$ % до $1 \cdot 10^{-2}$ %	тербия	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-1}$ %
церия	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %	диспрозия	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-3}$ %
празеодима	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %	гольмия	от $1 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-3}$ %
неодима	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %	тулия	от $1 \cdot 10^{-4}$ % до $2 \cdot 10^{-3}$ %
самария	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $2 \cdot 10^{-2}$ %	иттербия	от $4 \cdot 10^{-5}$ % до $1 \cdot 10^{-3}$ %
европия	от $2 \cdot 10^{-6}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %	лютесция	от $1 \cdot 10^{-4}$ % до $2 \cdot 10^{-3}$ %
гадолиния	от $5 \cdot 10^{-6}$ % до $5 \cdot 10^{-3}$ %		
тербия	от $2 \cdot 10^{-5}$ % до $5 \cdot 10^{-2}$ %		

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

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

2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Колонки хроматографические из молибденового стекла высотой 600—800 мм с водяной ру́башкой (см. ГОСТ 23862.7—79; черт. I).

Колонка кварцевая с внутренним диаметром 15 мм, высотой 35 мм.

Испарители из молибденового стекла (см. черт. 2 ГОСТ 23862.7—79).

Термостат ТС-16 или аналогичный, обеспечивающий температуру воды до (40 ± 2) °С.

Потенциометр ЛПУ-01 или аналогичный для измерений pH в интервале 1—11.

Мельница шаровая металлическая диаметром 210 мм, высотой 200 мм, массой 4 кг.

Шары металлические диаметром 30 мм, 25 шт.

Сита металлические.

Шкаф сушильный с терморегулятором, обеспечивающим температуру до 200 °С.

Печь муфельная с терморегулятором, обеспечивающим температуру до 1000 °С.

Мотор швейный ДШС-2.

Спектрограф дифракционный ДФС-13 с решеткой 1200 штр/мм, работающей в первом порядке отражения, с однолинзовой и трехлинзовой системой освещения.

Генератор дуговой типа ДГ-2 с дополнительным реостатом или аналогичный, пригодный для поджига дуги постоянного тока высокочастотным разрядом.

Спектропроектор ПС-18 или аналогичный.

Выпрямитель 250—300 В, 30—50 А.

Микрофотометр нерегистрирующий типа МФ-2 или аналогичный.

Весы аналитические.

Весы торсионные типа ВТ-500 или аналогичные.

Станок для заточки электродов.

Плитка электрическая.

Насос водоструйный лабораторный стеклянный по ГОСТ 25336—82.

Камера из кварца, состоящая из цилиндра высотой 40—45 мм, диаметром 50 мм, изготовленного из оптического кварца и двух круглых пластин диаметром 70 мм из технического кварца. Кварцевый цилиндр свободно лежит на нижней пластине, верхнюю пластину опускают на цилиндр. В каждой из пластин имеется по отводной трубке для подачи газов и по отверстию для электродов.

Ротаметры типа РС-3.

Редукторы кислородные.
 Манометры по ГОСТ 2405—88 1—4 кгс/см².
 Угли спектральные ОСЧ-7—3 диаметром 6 мм.
 Электроды, выточенные из углей спектральных ОСЧ-7—3, заточенные на усеченный конус с углом при вершине 15° и площадкой диаметром 1,5 мм.
 Электроды, выточенные из углей спектральных ОСЧ-7—3 с бортиком высотой 1 мм.
 Электроды, выточенные из углей спектральных ОСЧ-7—3 с каналом глубиной 5 мм, диаметром 2 мм и толщиной стенок 1 мм.
 Графит порошковый особой чистоты по ГОСТ 23463—79.
 Пластины фотографические тип 1 размером 9·24 или аналогичные, обеспечивающие нормальные почернения аналитических линий в спектре.

Баня водяная.
 Воронки Бюхнера диаметром 132 мм, 120—140 мм.
 Воронки делительные вместимостью 1000, 2000 см³.
 Микропипетки на 0,1 см³, гидрофобизированные диметилдихлорсиланом. Для этого внутреннюю часть пипетки 2—3 раза промывают диметилдихлорсиланом и высушивают при 120 °С.
 Бюретки вместимостью 25 см³.
 Колба стеклянная вместимостью 1000 см³ с обратным холодильником.
 Мешалка стеклянная пропеллерная.
 Тигли кварцевые вместимостью 10—15 см³ гидрофобизированные: внутренние стенки кварцевого тигля обмывают диметилдихлорсиланом и высушивают при 120 °С.
 Прибор для перегонки с колбой Вюрца, вместимостью 500, 1000 см³.
 Пробки резиновые.
 Пленка полиэтиленовая.
 Бумага универсальная индикаторная pH 1—10.
 Силикагель марки КСК № 2 или 2,5.
 Фторопласт-4 (тэфлон), порошок с размером гранул ~ 0,1 мм.
 Вата тефлоновая.
 Окиси редкоземельных элементов: лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия, лютеция, иттрия, чистые по определяемым примесям.
 Медь сернокислая 5-водная по ГОСТ 4165—78, 0,5 моль/дм³ раствор.
 Стандартные растворы лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия и лютеция, содержащие 10 мг/см³ одного из РЗЭ в расчете на окись. Каждый раствор готовят отдельно: 1 г соответствующей окиси РЗЭ помещают в стакан вместимостью 100 см³, прибавляют 10 см³ соляной кислоты (1 : 1) и нагревают до полного растворения окиси; раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки водой.
 Растворы внутреннего стандарта, содержащие по 1 мг/см³ церия или по 1 мг/см³ эрбия; готовят разбавлением 10 см³ стандартного раствора церия (10 мг/см³) или 10 см³ стандартного раствора эрбия (10 мг/см³) в десять раз 1 моль/дм³ раствором соляной кислоты.
 Раствор 1, содержащий по 0,1 мг/см³ лантана, церия, празеодима, неодима, самария и европия в расчете на окись: по 1 см³ каждого стандартного раствора (10 мг/см³) лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки 1 моль/дм³ раствором соляной кислоты.
 Раствор 2, содержащий по 0,1 мг/см³ гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия и лютеция в расчете на окись: по 1 см³ каждого стандартного раствора (10 мг/см³) гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия и лютеция помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки 1 моль/дм³ раствором соляной кислоты.
 Натрий уксуснокислый по ГОСТ 199—78, х. ч., насыщенный раствор.
 Натрий хлористый по ГОСТ 4233—77, растворы с концентрациями 100 г/дм³ и 20 г/дм³.
 Натрия гидроокись по ГОСТ 4328—77, х. ч., 0,1; 0,5; 1; 2; 3 моль/дм³ растворы.
 Соляная кислота по ГОСТ 3118—77, х. ч., концентрированная и титрованные растворы: 0,01; 0,1; 0,3; 0,4; 0,5; 0,8; 1; 1,1; 1,2; 1,5; 2; 2,2; 2,4; 2,5; 3; 4; 5; 7 моль/дм³.
 Кислота соляная дважды перегнанная, 1,5 моль/дм³ раствор.

С. 4 ГОСТ 23862.9—79

Кислота щавелевая по ГОСТ 22180—76, х. ч., насыщенный раствор.

Кислота азотная по ГОСТ 4461—77, х. ч., концентрированная; 3,5; 7 моль/дм³ растворы.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484—78, х. ч., концентрированная и 1 моль/дм³ раствор.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, х. ч., концентрированный, 5 %-ный раствор.

Водорода пероксид по ГОСТ 10929—76.

Ацетон по ГОСТ 2603—79.

Арсеназо-III, раствор с концентрацией 0,2 г/дм³.

Фенолфталеин по НТД, спиртовой раствор с концентрацией 10 г/дм³.

Ди-(2-этилгексил) фосфорная кислота (Д2ЭГФК), техническая (50—70 %) и улучшенная (не менее 95 %).

Д2ЭГФК 100 %: получают из технической Д2ЭГФК или из улучшенной Д2ЭГФК очисткой по ГОСТ 23862.7—79.

Эфир этиловый.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—87.

Диметилдихлорсилан.

Углерод четыреххлористый по ГОСТ 20288—74.

Диметилдихлорсилан, раствор в четыреххлористом углероде (1 : 4).

Бензол по ГОСТ 5955—75.

Полистирол.

Раствор полистирола в бензоле с концентрацией 20 г/дм³ готовят в день употребления.

Разд. 2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Образцы сравнения (ОС) готовят непосредственно перед фотографированием спектров смешиванием в соотношении 1 : 1 образцов на графите порошковом (ОГП) и чистой по определяемым примесям окиси иттрия.

3.2. Образцы на графите порошковом (ОГП) готовят перемешиванием порошкового графита с окисями редкоземельных элементов. Для приготовления ОГП1, содержащего по 1 % (по массе) окисей гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия и лютения, в яшмовую ступку помещают 1,82 г порошкового графита и по 20 мг свежепрокаленных окисей гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия и лютения. Содержимое перемешивают в течение 30 мин, добавляют спирт, поддерживая кашицеобразное состояние массы. После окончания перемешивания спирт выжигают и перемешивают массу в течение 3 мин. Образцы ОГП 2 — ОГП 10 готовят последовательным разбавлением ОГП 1, а затем каждого последующего образца порошкового графита, повторяя каждый раз процедуру перемешивания и выжигания спирта, как описано для приготовления образца ОГП 1. Содержание каждой из определяемых примесей в образцах ОГП 1 — ОГП 10 и вводимые в смесь навески графитового порошка и предыдущего образца указаны в табл. 1.

Таблица 1

Обозначение образца	Массовая доля каждой из определяемых примесей в расчете на содержание окисей в смеси окисей и порошкового графита, %	Масса навески, г	
		порошкового графита	предыдущего образца (в скобках указано его обозначение)
ОГП 1	1,0	—	—
ОГП 2	5 · 10 ⁻¹	0,885	0,885 (ОГП 1)
ОГП 3	2 · 10 ⁻¹	1,155	0,770 (ОГП 2)
ОГП 4	1 · 10 ⁻¹	0,940	0,940 (ОГП 3)
ОГП 5	5 · 10 ⁻²	0,880	0,880 (ОГП 4)
ОГП 6	2 · 10 ⁻²	1,140	0,760 (ОГП 5)
ОГП 7	1 · 10 ⁻²	0,900	0,900 (ОГП 6)
ОГП 8	5 · 10 ⁻³	0,800	0,800 (ОГП 7)
ОГП 9	2 · 10 ⁻³	0,900	0,600 (ОГП 8)
ОГП 10	1 · 10 ⁻³	0,500	0,500 (ОГП 9)

3.3. Приготовление смесей с внутренним стандартом

Смесь порошкового графита и двуокиси церия (ОГЦ), содержащую 4 % двуокиси церия, готовят, смешивая 960 мг порошкового графита и 40 мг двуокиси церия в яшмовой ступке в течение 30 мин при добавлении спирта, поддерживая кашицеобразное состояние массы. Затем спирт выжигают и смесь перемешивают в течение 3 мин.

Смесь окиси иттрия и двуокиси церия (ОИЦ), содержащую 4 % двуокиси церия, готовят, смешивая 960 мг окиси иттрия и 40 мг двуокиси церия в яшмовой ступке и далее поступают, как при приготовлении ОГЦ.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. Анализ неодима или его окиси

Определение содержания окисей гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия, лютения

Концентраты примесей получают в экстракционно-хроматографической колонке с водянной рубашкой. Внутренний диаметр колонки 16 мм. Колонка заполнена сорбентом (25 г силикагеля с размером зерна 0,06—0,07 мм + 15 см³ 100 %-ной Д2ЭГФК, свободный объем сорбента 40 см³). Заполнение колонки по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79. Навеску металлического неодима массой 0,86 г или 1 г его окиси помещают в стакан вместимостью 50 см³, добавляют 6—8 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты, 0,5 см³ пероксида водорода и нагревают до растворения. Раствор упаривают до влажных солей; хлориды РЗЭ растворяют в 30 см³ 0,1 моль/дм³ соляной кислоты и пропускают через экстракционно-хроматографическую колонку. Техника работы на экстракционно-хроматографической колонке по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Стакан, в котором растворялась проба, промывают 0,7 моль/дм³ соляной кислотой объемом 5 см³. Промывной раствор пропускают через колонку. Затем через колонку пропускают 0,7 моль/дм³ соляную кислоту, 90 см³ элюата собирают в стакан (раствор неодима). Далее элюат собирают в пробирки порциями по 5 см³, в каждой из которых определяют наличие неодима по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79. Порции элюата, не содержащие неодим, переносят в испаритель и упаривают с последующими порциями элюата. Последующие порции элюата получают, пропуская через колонку 300 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты. Элюат упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат примесей РЗЭ).

К концентрату примесей РЗЭ добавляют 20 мг окиси иттрия, нагревают до полного растворения, подготавливают к спектральному анализу по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79 и анализируют по методике, приведенной в п. 4.8 настоящего стандарта.

Массовую долю окисей гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия, лютения (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{A}{50},$$

где A — массовая доля определяемой примеси в полученной окиси иттрия, обогащенной примесями РЗЭ, %.

4.2. Анализ гадолиния или его окиси

Определение содержания окисей тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия, лютения

Концентраты примесей получают в экстракционно-хроматографической колонке с водянной рубашкой. Внутренний диаметр колонки 16 мм. Колонка заполнена сорбентом (25 г силикагеля с размером зерна 0,06—0,07 мм + 15 см³ 100 %-ной Д2ЭГФК, свободный объем сорбента 40 см³). Заполнение колонки по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Навеску металлического гадолиния массой 0,87 г или 1 г его окиси помещают, в стакан вместимостью 50 см³, добавляют 6—8 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты, 0,5 см³ пероксида водорода и нагревают до растворения. Раствор упаривают до влажных солей, хлориды РЗЭ растворяют в 30 см³ 0,83 моль/дм³ соляной кислоты и пропускают через экстракционно-хроматографическую колонку. Техника работы на экстракционно-хроматографической колонке по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Стакан, в котором растворялась проба, промывают 1,4 моль/дм³ соляной кислотой объемом 5 см³. Промывной раствор пропускают через колонку. Затем через колонку пропускают 1,4 моль/дм³ соляную кислоту. 100 см³ элюата собирают в стакан (раствор гадолиния). Далее элюат собирают

С. 6 ГОСТ 23862.9—79

порциями по 5 см³, в каждой из которых определяют наличие гадолиния по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79. Порции элюата, не содержащие гадолиний, переносят в испаритель и упаривают с последующими порциями элюата. Последующие порции элюата получают, пропуская через колонку 300 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты. Элюат упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат примесей РЗЭ).

К концентрату примесей РЗЭ добавляют 20 мг окиси иттрия, нагревают до полного растворения, подготавливают к спектральному анализу по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79 и анализируют по методике, приведенной в п. 4.8 настоящего стандарта.

Массовую долю окисей тербия, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия, лютетия (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{A}{50},$$

где A — массовая доля определяемой примеси в полученной окиси иттрия, обогащенной примесями РЗЭ, %.

4.3. Анализ тербия или его окиси

Определение содержания окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия, лютетия

Концентраты примесей РЗЭ получают в экстракционно-хроматографической колонке диаметром 26 мм. Колонка заполнена сорбентом (100 г силикагеля с размером зерна 0,06—0,07 мм + 60 см³ 100 %-ной Д2ЭГФК, свободный объем колонки 160 см³). Заполнение колонки по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Навеску металлического тербия массой 1,28 г или 1,5 г его окиси помещают в стакан вместимостью 50 см³, добавляют 6—10 см³ концентрированной соляной кислоты и нагревают до полного растворения. Раствор упаривают до влажных солей; хлориды РЗЭ растворяют в 45 см³ 1 моль/дм³ соляной кислоты и пропускают через экстракционно-хроматографическую колонку. Техника работы на колонке по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Стакан, в котором растворялась проба, промывают 1 моль/дм³ соляной кислотой объемом 30 см³. Промывной раствор пропускают через колонку. Затем через колонку пропускают 1,2 моль/дм³ соляную кислоту. Первые 100 см³ элюата, включая объем раствора пробы и промывного раствора, отбрасывают, следующие 200 см³ элюата собирают в мерный цилиндр вместимостью 500 см³. Далее элюат собирают в пробирки порциями по 10 см³, в каждой из которых определяют наличие тербия по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Порции элюата, не содержащие тербий, добавляют к основной порции элюата в мерном цилиндре, упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат I). После того, как в элюате будет обнаружен тербий, через колонку пропускают 2 моль/дм³ соляную кислоту. Первые 60 см³ элюата отбрасывают, следующие 300 см³ элюата собирают в стакан (раствор чистого тербия). Далее элюат собирают в пробирки порциями по 10 см³, в каждой из которых определяют наличие тербия по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79. Порции элюата, не содержащие тербий, переносят в испаритель и упаривают с последующими порциями элюата. Последующие порции элюата получают, пропуская через колонку 1500 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты. Элюат упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат II).

В концентрате I определяют содержание окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния;

в концентрате II — окисей диспрозия, голмия, эрбия, тулия, иттербия, лютетия.

В концентрат I добавляют 20 мг окиси иттрия, в концентрат II — 20 мг окиси тербия, нагревают до полного растворения и подготавливают к спектральному анализу по методике, приведенной в разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Полученные окиси иттрия и тербия, обогащенные примесями РЗЭ, подвергают спектральному анализу по ГОСТ 23862.1—79.

Массовую долю окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{A}{75},$$

где A — массовая доля окиси определяемого элемента в обогащенной окиси иттрия, %.

Массовую долю окисей диспрозия, гольмия, эрбия, тулия, иттербия, лютения (X_3) в процентах вычисляют по формуле

$$X_3 = \frac{A}{75},$$

где A — массовая доля окиси определяемого элемента в обогащенной окиси тербия, %.

4.4. Анализ диспрозия или его окиси

Определение содержания окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, гольмия, эрбия, иттербия, лютения

Концентраты примесей получают в экстракционно-хроматографической колонке с водяной рубашкой. Внутренний диаметр колонки 33 мм. Колонка заполнена сорбентом (150 г силикагеля с размером зерна 0,06—0,07 мм + 90 см³ 100 %-ной Д2ЭГФК, свободный объем сорбента 240 см³). Заполнение колонки по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Навеску металлического диспрозия массой 0,87 г или 1 г его окиси помещают в стакан вместимостью 50 см³, добавляют 6—8 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты, 0,5 см³ пероксида водорода и нагревают до растворения. Раствор упаривают до влажных солей, хлориды РЗЭ растворяют в 30 см³ 1,1 моль/дм³ соляной кислоты и пропускают через экстракционно-хроматографическую колонку. Техника работы на колонке по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Стакан, в котором растворялась проба, промывают 1,6 моль/дм³ соляной кислотой объемом 30 см³. Промывной раствор пропускают через колонку. Затем через колонку пропускают 1,6 моль/дм³ соляную кислоту. Первые 150 см³ элюата, включая объем раствора пробы и промывного раствора, отбрасывают, следующие 550 см³ элюата собирают в мерный цилиндр вместимостью 1000 см³. Далее элюат собирают в пробирки порциями по 10 см³, в каждой из которых определяют наличие диспрозия по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79. Порции элюата, не содержащие диспрозий, добавляют к основной порции элюата в мерном цилиндре, упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат I). После того, как в элюате будет обнаружен диспрозий, через колонку пропускают 2,4 моль/дм³ соляную кислоту, 600 см³ элюата собирают в стакан (раствор чистого диспрозия).

Далее элюат собирают в пробирки порциями по 10 см³, в каждой из которых определяют наличие диспрозия по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Порции элюата, не содержащие диспрозий, переносят в испаритель и упаривают с последующими порциями элюата. Последующие порции элюата получают, пропуская через колонку 2600 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты. Элюат упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат II).

В концентрате I определяют содержание окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия;

в концентрате II — гольмия, эрбия, тулия, иттербия, лютения.

Концентрат I делят на две равные части по объему, каждую переносят в стакан вместимостью 50 см³. В один стакан добавляют 0,02 см³ раствора внутреннего стандарта эрбия (1 мг/см³) — концентрат легких РЗЭ. В другой добавляют 0,02 см³ раствора внутреннего стандарта церия (1 мг/см³) — концентрат тяжелых РЗЭ. Каждый из концентратов подготавливают к спектральному анализу и анализируют по разд. 3, 4 ГОСТ 23862.8—79.

К концентрату II добавляют 20 мг окиси иттрия, нагревают до полного растворения, подготавливают к спектральному анализу по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79 и анализируют по методике, приведенной в п. 4.8 настоящего стандарта.

Массовую долю окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия (X_4) в процентах вычисляют по формуле

$$X_4 = \frac{2m_1}{m} \cdot 10^{-4},$$

где m_1 — масса определяемой примеси, мкг;

m — навеска пробы, г.

Массовую долю окиси гольмия (X_5) в процентах вычисляют по формуле

$$X_5 = \frac{A}{40},$$

где A — массовая доля окиси гольмия в полученной окиси иттрия, обогащенной примесями РЗЭ, %.

С. 8 ГОСТ 23862.9—79

Массовую долю окисей эрбия, тулия, иттербия, лютесия (X_6) в процентах вычисляют по формуле

$$X_6 = \frac{A}{50},$$

где A — массовая доля определяемой примеси в полученной окиси иттрия, обогащенной примесями РЗЭ, %.

4.5. Анализ гольмия или его окиси

Определение содержания окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, эрбия, тулия, иттербия, лютесия

Концентраты примесей получают в экстракционно-хроматографической колонке с водяной рубашкой. Внутренний диаметр колонки 33 мм. Колонка заполнена сорбентом (150 г силикагеля с размером зерна 0,06—0,07 мм + 90 см³ 100 %-ной Д2ЭГФК, свободный объем сорбента 240 см³). Заполнение колонки по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Навеску металлического гольмия массой 0,44 г или 0,5 г его окиси помещают в стакан вместимостью 50 см³, добавляют 6—8 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты, 0,5 см³ пероксида водорода и нагревают до растворения. Раствор упаривают до влажных солей, хлориды РЗЭ растворяют в 15 см³ 1,3 моль/дм³ соляной кислоты и пропускают через экстракционно-хроматографическую колонку. Техника работы на экстракционно-хроматографической колонке по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Стакан, в котором растворялась проба, промывают 1,8 моль/дм³ соляной кислотой объемом 15 см³. Промывной раствор пропускают через колонку. Затем через колонку пропускают 1,8 моль/дм³ соляную кислоту. Первые 150 см³ элюата, включая объем раствора пробы и промывного раствора, отбрасывают, следующие 900 см³ элюата собирают в мерный цилиндр вместимостью 2000 см³. Далее элюат собирают в пробирки порциями по 10 см³, в каждой из которых определяют наличие гольмия по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Порции элюата, не содержащие гольмий, добавляют к основной порции элюата в мерном цилиндре, упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат I). После того, как в элюате будет обнаружен гольмий, через колонку пропускают 3,5 моль/дм³ соляную кислоту. 450 см³ элюата собирают в стакан (раствор чистого гольмия). Далее элюат собирают в пробирки порциями по 10 см³, в каждой из которых определяют наличие гольмия по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79. Порции элюата, не содержащие гольмий, переносят в испаритель и упаривают с последующими порциями элюата. Последующие порции элюата получают, пропуская через колонку 2600 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты. Элюат упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат II).

В концентрате I определяют содержание окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия;

в концентрате II — эрбия, тулия, иттербия, лютесия.

Концентрат I делят на две равные части по объему, каждую переносят в стакан вместимостью 50 см³. В один стакан добавляют 0,02 см³ раствора внутреннего стандарта эрбия (1 мг/см³) — концентрат легких РЗЭ, в другой добавляют 0,02 см³ раствора внутреннего стандарта церия (1 мг/см³) — концентрат тяжелых РЗЭ. Каждый из концентратов подготавливают к спектральному анализу по разд. 3, 4 ГОСТ 23862.8—79.

К концентрату II добавляют 20 мг окиси иттрия, нагревают до полного растворения и подготавливают к спектральному анализу по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79, а затем анализируют по методике, приведенной в п. 4.8 настоящего стандарта.

Массовую долю окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия (X_7) в процентах вычисляют по формуле

$$X_7 = \frac{2m_1}{m} \cdot 10^{-4},$$

Массовую долю окиси диспрозия (X_8) в процентах вычисляют по формуле

$$X_8 = \frac{2,4m_1}{m} \cdot 10^{-4},$$

где m_1 — масса определяемой примеси, мкг;

m — масса навески анализируемой пробы, г.

Массовую долю окисей эрбия, тулия, иттербия и лютения (X_9) в процентах вычисляют по формуле

$$X_9 = \frac{A}{25},$$

где A — массовая доля окисей эрбия, тулия, иттербия, лютения в полученной окиси иттрия, обогащенной примесями РЗЭ, %.

4.6. Анализ эрбия или его окиси

Определение содержания окисей лантана, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, тулия, иттербия, лютения

Концентраты примесей получают в экстракционно-хроматографической колонке с водяной рубашкой. Внутренний диаметр колонки 33 мм. Колонка заполнена сорбентом (150 г силикагеля с размером зерна 0,06—0,07 мм + 90 см³ 100 %-ной Д2ЭГФК, свободный объем сорбента 240 см³). Заполнение колонки по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Навеску металлического эрбия массой 0,44 г или 0,5 г его окиси помещают в стакан вместимостью 50 см³, добавляют 6—8 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты, 0,5 см³ пероксида водорода и нагревают до полного растворения. Раствор упаривают до влажных солей, хлориды РЗЭ растворяют в 15 см³ 2,1 моль/дм³ соляной кислоты и пропускают через экстракционно-хроматографическую колонку. Техника работы на экстракционно-хроматографической колонке по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Стакан, в котором растворялась проба, промывают 2,1 моль/дм³ соляной кислотой объемом 15 см³. Промывной раствор пропускают через колонку. Затем через колонку пропускают 2,4 моль/дм³ соляную кислоту. Первые 150 см³ элюата, включая объем раствора пробы и промывного раствора, отбрасывают, следующие 700 см³ элюата собирают в мерный цилиндр вместимостью 1000 см³. Далее элюат собирают в пробирки порциями по 10 см³, в каждой из которых определяют наличие эрбия по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79. Порции элюата, не содержащие эрбий, добавляют к основной порции элюата в мерном цилиндре, упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат I). После того, как в элюате будет обнаружен эрбий, через колонку пропускают 4,4 моль/дм³ соляную кислоту, 400 см³ элюата собирают в стакан (раствор чистого эрбия). Далее элюат собирают в пробирки порциями по 10 см³, в каждой из которых определяют наличие эрбия по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Порции элюата, не содержащие эрбий, переносят в испаритель и упаривают с последующими порциями элюата. Последующие порции элюата получают, пропуская через колонку 2000 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты. Элюат упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат II).

В концентрате I определяют содержание окисей лантана, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, в концентрате II — тулия, иттербия, лютения.

К концентрату I добавляют 0,04 см³ раствора внутреннего стандарта церия (1 мг/см³), подготавливают к спектральному анализу и анализируют по разд. 3, 4 ГОСТ 23862.8—79.

К концентрату II добавляют 20 мг окиси иттрия, нагревают до полного растворения, подготавливают к спектральному анализу по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79 и анализируют по методике, приведенной в п. 4.8 настоящего стандарта.

Массовую долю окисей лантана, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, голмия (X_{10}) в процентах вычисляют по формуле

$$X_{10} = \frac{2m_1}{m} \cdot 10^{-4},$$

где m_1 — масса определяемой примеси, мкг;

m — масса навески анализируемой пробы, г.

Массовую долю окисей тулия, иттербия и лютения (X_{11}) в анализируемой пробе в процентах вычисляют по формуле

$$X_{11} = \frac{A}{25},$$

где A — массовая доля окисей тулия, иттербия, лютения в полученной окиси иттрия, обогащенной примесями РЗЭ, %.

4.7. Анализ туния или его окиси

Определение содержания окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия, иттербия, лютеция

Концентраты примесей получают в экстракционно-хроматографической колонке с водяной рубашкой. Внутренний диаметр колонки 33 мм. Колонка заполнена сорбентом (150 г силикагеля с размером зерна 0,06—0,07 мм + 90 см³ 100 %-ной Д2ЭГФК, свободный объем сорбента 240 см³). Заполнение колонки по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Навеску металлического туния массой 0,88 г или 1 г его окиси помещают в стакан вместимостью 50 см³, добавляют 6—8 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты, 0,5 см³ пероксида водорода и нагревают до растворения. Раствор упаривают до влажных солей, хлориды РЗЭ растворяют в 30 см³ 3 моль/дм³ соляной кислоты и пропускают через экстракционно-хроматографическую колонку. Техника работы на экстракционно-хроматографической колонке по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79.

Стакан, в котором растворялась проба, промывают 3,5 моль/дм³ соляной кислотой объемом 30 см³. Промывной раствор пропускают через колонку. Затем через колонку пропускают 3,5 моль/дм³ соляную кислоту. Первые 150 см³ элюата, включая объем раствора пробы и промывного раствора, отбрасывают, следующие 750 см³ элюата собирают в мерный цилиндр вместимостью 1000 см³. Далее элюат собирают в пробирки порциями по 10 см³, в каждой из которых определяют наличие туния по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79. Порции элюата, не содержащие туний, добавляют к основной порции элюата в мерном цилиндре, упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат I). После того, как в элюате будет обнаружен туний, через колонку пропускают 6 моль/дм³ соляную кислоту, 400 см³ элюата собирают в стакан (раствор чистого туния). Далее элюат собирают в пробирки порциями по 10 см³, в каждой из которых определяют наличие туния по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79. Порции элюата, не содержащие туний, переносят в испаритель и упаривают с последующими порциями элюата. Последующие порции элюата получают, пропуская через колонку 2000 см³ 7 моль/дм³ соляной кислоты. Элюат упаривают в испарителе до объема 15—20 см³ и переносят в стакан вместимостью 50 см³ (концентрат II).

В концентрате I определяют содержание окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия; в концентрате II — иттербия, лютеция.

Концентрат I делят на две равные части по объему, каждую переносят в стакан вместимостью 50 см³. В один стакан добавляют 0,02 см³ раствора внутреннего стандарта эрбия (1 мг/см³) — концентрат легких РЗЭ, в другой стакан добавляют 0,02 см³ раствора внутреннего стандарта церия (1 мг/см³) — концентрат тяжелых РЗЭ.

Каждый из концентратов подготавливают к спектральному анализу и анализируют по разд. 3, 4 ГОСТ 23862.8—79.

К концентрату II добавляют 20 мг окиси иттрия, нагревают до полного растворения и подготавливают к спектральному анализу по разд. 3 ГОСТ 23862.7—79, а затем анализируют по методике, приведенной в п. 4.8 настоящего стандарта.

Массовую долю окисей лантана, церия, празеодима, неодима, самария, европия, гадолиния, тербия, диспрозия, голмия, эрбия (X_{12}) в процентах вычисляют по формуле

$$X_{12} = \frac{2m_1}{m} \cdot 10^{-4},$$

где m_1 — масса определяемой примеси, мкг;

m — масса навески анализируемой пробы, г.

Массовую долю иттербия и лютеция (X_{13}) в процентах вычисляют по формуле

$$X_{13} = \frac{A}{25},$$

где A — массовая доля окисей иттербия, лютеция в полученной окиси иттрия, обогащенной примесями РЗЭ, %.

4.8. Выполнение спектрального анализа

15 мг пробы обогащенной окиси иттрия смешивают с 15 мг порошкового графита, содержащего 4 % двуокиси церия (ОГЦ). Полученную смесь делят на две равные части (по 15 мкг) и помещают с помощью шпателя и металлического стержня в кратеры двух графитовых электродов. По 15 мг каждого из образцов на графитовом порошке (ОГП 10 — ОГП 1) смешивают с 15 мг окиси иттрия,

содержащей 4 % двуокиси церия (ОИЦ). Полученную смесь делят на две равные части (по 15 мг) и помещают в кратеры двух графитовых электродов.

Электрод с анализируемой пробой или образцом сравнения служит анодом, верхний электрод, заточенный на конус — катодом. Между электродами зажигают дугу постоянного тока 10 А. Время экспозиции от 60 до 120 с (до полного испарения материала).

Спектры фотографируют на спектрографе ДФС-13 с решеткой 1200 штр/мм, работающем в первом порядке отражения с трехлинзовой системой освещения. Ширина щели спектрографа 15 мкм. В кассету спектрографа заряжают пластиинки типа I.

Спектры каждой пробы и каждого образца сравнения фотографируют на фотопластинке по два раза в области 310—340 нм. Экспонированные фотопластинки проявляют 3 мин, промывают водой, фиксируют, промывают в проточной воде 15 мин и сушат.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. В каждой спектрограмме фотометрируют почернения аналитической линии определяемого элемента S_x и линии церия (линии сравнения) S_c (см. табл. 2) и вычисляют разность почернений $\Delta S = S_x - S_c$. По двум параллельным значениям ΔS_1 и ΔS_2 , полученным по двум спектрограммам, снятым для каждого образца, находят среднеарифметическое значение $\bar{\Delta S}$. По значениям $\lg C$ и $\bar{\Delta S}$ для образца сравнения строят градуировочный график в координатах ($\bar{\Delta S}$, $\lg C$).

Таблица 2

Основа	Определяемый элемент	Длина волны аналитической линии, нм	Длина волны линии сравнения (церия), нм	Массовая доля определяемых окисей РЗЭ, %
Неодим	Гадолиний	310,05 310,05	310,40 310,34	$1 \cdot 10^{-1} - 5b \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2} - 1,0$
	Тербий	332,44 332,44	332,47 333,30	$5 \cdot 10^{-2} - 5b \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2} - 1,0$
	Диспрозий	340,78 340,78	340,80 340,41	$2 \cdot 10^{-2} - 5b \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2} - 1,0$
	Гольмий	341,65 317,49	341,67 317,69	$1 \cdot 10^{-2} - 1b \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-2} - 1,0$
	Эрбий	326,48 326,48 326,48	326,56 325,98 326,39	$1 \cdot 10^{-2} - 2b \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2} - 5b \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-1} - 1,0$
	Тулий	313,13 313,13	313,82 313,67	$1 \cdot 10^{-1} - 2b \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-2} - 1b \cdot 10^{-1}$
	Иттербий	328,94 346,44 319,29	328,88 346,69 319,40	$1 \cdot 10^{-2} - 1b \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2} - 1b \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-1} - 1,0$
	Лютесций	331,21 331,21 331,21	331,14 331,40 331,22	$1 \cdot 10^{-2} - 1b \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-2} - 1b \cdot 10^{-1}$ $5 \cdot 10^{-2} - 1,0$
Гадолиний	Тербий	332,44 332,44	332,48 332,55	$5 \cdot 10^{-2} - 5b \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2} - 1,0$
	Диспрозий	340,78 340,78	340,68 340,61	$5 \cdot 10^{-2} - 1b \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-2} - 1,0$
	Гольмий	345,60 345,60	345,67 347,68	$1 \cdot 10^{-2} - 1b \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-2} - 1,0$
	Эрбий	323,06 323,06 323,06	322,81 323,35 323,42	$2 \cdot 10^{-2} - 5b \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2} - 2b \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-1} - 1,0$
	Иттербий	328,94 328,94 328,94	328,87 329,02 328,55	$1 \cdot 10^{-2} - 5 \cdot 10^{-3}$ $2 \cdot 10^{-2} - 2 \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-2} - 1b \cdot 10^{-1}$
	Тулий	313,13 313,13 313,13	313,83 312,77 316,42	$1 \cdot 10^{-2} - 2b \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-2} - 2b \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-2} - 1,0$
	Лютесций	335,96 335,96	335,69 335,73	$2 \cdot 10^{-2} - 1b \cdot 10^{-2}$ $2 \cdot 10^{-2} - 1,0$

Продолжение табл. 2

Основа	Определяемый элемент	Длина волны аналитической линии, нм	Длина волны линии сравнения (церия), нм	Массовая доля определяемых окисей РЭЭ, %
Диспрозий	Гольмий	345,60 345,60	346,34 342,62	$5 \cdot 10^{-1}$ — $5 \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $1,0$
	Эрбий	323,06 323,06 323,06	322,81 322,57 322,71	$2 \cdot 10^{-1}$ — $2 \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $2 \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $1,0$
	Тулий	336,26 329,10 329,10	336,88 329,03 328,52	$2 \cdot 10^{-1}$ — $1 \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-2}$ — $2 \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $1,0$
	Лютесций	331,21 331,21 331,21	331,14 331,15 331,47	$2 \cdot 10^{-1}$ — $1 \cdot 10^{-2}$ $2 \cdot 10^{-1}$ — $2 \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $1,0$
	Эрбий	323,06 323,06 323,06	322,35 323,22 322,93	$2 \cdot 10^{-1}$ — $2 \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $2 \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-2}$ — $1,0$
	Тулий	313,13 313,13 313,13	312,93 312,36 312,77	$1 \cdot 10^{-1}$ — $1 \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2}$ — $5 \cdot 10^{-1}$ $5 \cdot 10^{-2}$ — $1,0$
	Иттербий	328,94 328,94 347,88	328,88 329,50 347,90	$1 \cdot 10^{-1}$ — $1 \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2}$ — $1 \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $1,0$
	Лютесций	331,21 331,21 331,21	331,35 330,48 331,47	$2 \cdot 10^{-1}$ — $5 \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2}$ — $5 \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $1,0$
НиодЭ	Тулий	336,26 336,26 313,39	335,77 335,64 313,76	$1 \cdot 10^{-1}$ — $2 \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-2}$ — $2 \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $1,0$
	Иттербий	328,94 328,94 347,63	329,03 329,51 347,90	$1 \cdot 10^{-1}$ — $5 \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2}$ — $1 \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $1,0$
	Лютесций	335,96 335,96 335,96	335,78 335,39 335,64	$2 \cdot 10^{-1}$ — $1 \cdot 10^{-2}$ $5 \cdot 10^{-2}$ — $1 \cdot 10^{-1}$ $5 \cdot 10^{-2}$ — $1,0$
	Иттербий	328,94 346,44 319,29	328,87 346,48 319,34	$1 \cdot 10^{-1}$ — $1 \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-2}$ — $2 \cdot 10^{-1}$ $1 \cdot 10^{-1}$ — $1,0$
	Лютесций	331,21 331,21 325,43	331,14 331,15 325,77	$1 \cdot 10^{-1}$ — $1 \cdot 10^{-2}$ $1 \cdot 10^{-2}$ — $1 \cdot 10^{-1}$ $5 \cdot 10^{-2}$ — $1,0$

Содержание определяемой примеси находят по градуировочному графику по усредненному значению ΔS_{cp} для пробы.

Расхождения результатов двух анализов (отношение большего результата к меньшему) не должны превышать значения допускаемого расхождения, равного 2,1.

5.2. При контроле воспроизводимости параллельных определений по двум параллельным значениям ΔS_1 и ΔS_2 , полученным по двум спектограммам, снятым для каждой пробы, по градуировочному графику находят значения C_1 и C_2 — результаты каждого из параллельных определений примесей в пробе. Отношение большего из этих результатов к меньшему не должно превышать 1,5.