

## РЕДКОЗЕМЕЛЬНЫЕ МЕТАЛЛЫ И ИХ ОКИСИ

## Метод определения ниобия

ГОСТ  
23862.27—79Rare-earth metals and their oxides.  
Method of determination of niobiumМКС 77.120.99  
ОКСТУ 1709**Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 19 октября 1979 г. № 3989 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 фотометрический метод определения ниобия (от  $1 \cdot 10^{-3} \%$  до  $1 \cdot 10^{-2} \%$ ) в редкоземельных металлах и их окисях, кроме церия и его двуокиси.

Метод основан на реакции ниобия с пиридилизорезорцином (ПАР) в тартратносолянокислой среде после предварительного гидролитического выделения ниобия танином в присутствии желатины.

Содержание ниобия находят по градуировочному графику.

**1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

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

**2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ**

Фотоэлектроколориметр ФЭК-60 или аналогичный прибор.

Печь муфельная с терморегулятором, обеспечивающим температуру до 800 °С.

Плитка электрическая.

Стаканы вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

Тигли кварцевые.

Бюretка вместимостью 5 см<sup>3</sup>.

Натрий сернокислый пиро по НТД, раствор с концентрацией 60 г/дм<sup>3</sup>.

Аммоний виннокислый средний по НТД, растворы с концентрацией 100 и 20 г/дм<sup>3</sup>.

Аммиак водный по ГОСТ 3760—79, разбавленный 1 : 9.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77, разбавленная 1 : 1.

Кислота борная по ГОСТ 9656—75.

Танин (светлый), растворы с концентрацией 100 и 5 г/дм<sup>3</sup> в 1 %-ной соляной кислоте.

Желатина, раствор с концентрацией 10 г/дм<sup>3</sup>.

4-(2-пиридилизо)-резорцин (ПАР) водный раствор с концентрацией 1,5 г/дм<sup>3</sup>. 0,15 г препарата тщательно растирают стеклянной палочкой в стакане с 2 см<sup>3</sup> воды, разбавляют водой до 50 см<sup>3</sup>, раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки, пригоден к употреблению в течение 1 мес.

Ниobia пятиокись чистотой не менее 99,5 %.

Стандартный раствор ниобия (запасной), содержащий 1 мг/см<sup>3</sup> ниобия: 0,143 г пятиокиси ниобия сплавляют с 4 г пиросульфата натрия. Плав растворяют при нагревании в 40 см<sup>3</sup> раствора

**Издание официальное***Издание с Изменением № 1, утвержденным в апреле 1985 г. (ИУС 7—85).***Перепечатка воспрещена**

виннокислого аммония (100 г/дм<sup>3</sup>) с добавлением 10 см<sup>3</sup> аммиака (1 : 9). Раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки водой и перемешивают.

Раствор ниобия (рабочий), содержащий 10 мкг/см<sup>3</sup> ниобия, готовят в день употребления разбавлением запасного раствора раствором виннокислого аммония (20 г/дм<sup>3</sup>) в 100 раз.

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

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Навеску анализируемого металла массой 0,5—2 г (в зависимости от содержания ниобия) помещают в стакан вместимостью 250 см<sup>3</sup>, приливают 2—3 см<sup>3</sup> воды, 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1 : 1, и растворяют сначала на холода, а по окончании бурной реакции умеренно нагревают до полного растворения металла. Навеску анализируемой окиси РЗМ, соответствующую 0,5—2 г металла, помещают в стакан и растворяют при нагревании в 20 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1 : 1.

Полученный раствор разбавляют до 100 см<sup>3</sup> водой, добавляют 0,1 г борной кислоты, нагревают до 50 °С и при помешивании приливают 10 см<sup>3</sup> раствора танина (100 г/дм<sup>3</sup>); стакан накрывают часовым стеклом и кипятят раствор с течение 20 мин, поддерживая объем 110 см<sup>3</sup> добавлением воды. После охлаждения приливают 10 см<sup>3</sup> раствора желатины и раствор с осадком оставляют стоять не менее чем на 4—5 ч. Осадок фильтруют через фильтр (белая лента) и промывают холодным раствором танина (5 г/дм<sup>3</sup>). Фильтр с осадком помещают в кварцевый тигель, высушивают, озолят, прокаливают в муфельной печи при 800 °С, полученный осадок сплавляют с 2 г пиросернокислого натрия до получения однородного плава.

По охлаждении, плав выщелачивают 20 см<sup>3</sup> горячего раствора виннокислого аммония (100 г/дм<sup>3</sup>) с добавлением 10 см<sup>3</sup> аммиака, разбавленного 1 : 9. Охлажденный раствор переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки водой и перемешивают.

Отбирают аликвотную часть раствора 15 см<sup>3</sup>, помещают в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>; добавляют 4 см<sup>3</sup> соляной кислоты, разбавленной 1 : 1, 2 см<sup>3</sup> раствора ПАР, доводят до метки водой и перемешивают. Через 1 ч измеряют оптическую плотность растворов на фотоэлектроколориметре при  $\lambda_{\text{max}} \text{ при } 540 \text{ нм}$  в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм, по отношению к нулевому раствору. Массу ниобия находят по градуировочному графику.

#### 3.2. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 25 см<sup>3</sup> вводят из микробюretки 0,20; 0,30; 0,50; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 см<sup>3</sup> рабочего раствора ниобия (содержащего 10 мкг/см<sup>3</sup> ниобия), добавляют до 15 см<sup>3</sup> раствора виннокислого аммония (20 г/дм<sup>3</sup>), 4 см<sup>3</sup> разбавленной соляной кислоты, 2 см<sup>3</sup> раствора ПАР, доводят до метки раствором пиросернокислого натрия и перемешивают. В одну из колб приливают все реагенты за исключением ниобия (нулевой раствор). Измерения проводят через 1 ч, как указано в п.3.1.

3.1—3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

### 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю ниобия ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1}{1,5m} \cdot 10^{-3},$$

где  $m_1$  — масса ниобия, найденная по градуировочному графику, мкг;

$m$  — масса навески анализируемой пробы, г.

4.2. Расхождения результатов двух параллельных определений или результатов двух анализов не должны превышать значений допускаемых расхождений, указанных в таблице.

Массовая доля ниобия, %	Допускаемое расхождение, %
$1 \cdot 10^{-3}$	$5 \cdot 10^{-4}$
$1 \cdot 10^{-2}$	$5 \cdot 10^{-3}$