

## 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

## ЛАНТАН, ГАДОЛИНИЙ, ИТТРИЙ И ИХ ОКИСИ

Метод определения примесей окисей неодима, самария, европия и эрбия

Lanthanum, gadolinium, yttrium and their oxides. Method of determination of impurities as oxides of neodymium, samarium, europium and erbium

ГОСТ  
23862.14-79МКС 77.120.99  
ОКСТУ 1709

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 неодима, самария, европия и эрбия в лантане, гадолинии, иттрии и их окисях.

Метод основан на возбуждении ртутной или ксеноновой лампой спектра люминесценции редкоземельных элементов — примесей в кристаллофосфорах анализируемых материалов и регистрации полученного излучения. Содержание примесей находят методом добавок.

Интервалы определяемых массовых долей примесей окисей:

в лантане и его окиси:  
неодима от  $5 \cdot 10^{-4}$  % до  $2 \cdot 10^{-3}$  %  
эрбия от  $5 \cdot 10^{-4}$  % до  $2 \cdot 10^{-3}$  %в иттрии и его окиси:  
неодима от  $1 \cdot 10^{-4}$  % до  $2 \cdot 10^{-3}$  %  
в гадолинии и его окиси:  
самария от  $5 \cdot 10^{-6}$  % до  $5 \cdot 10^{-4}$  %  
европия от  $1 \cdot 10^{-6}$  % до  $5 \cdot 10^{-4}$  %.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 2).

## 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

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

## 2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Спектрофотометр флуоресцентный типа М850 или аналогичный.

Установка для регистрации спектров люминесценции (чертеж).

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

Плитка электрическая.

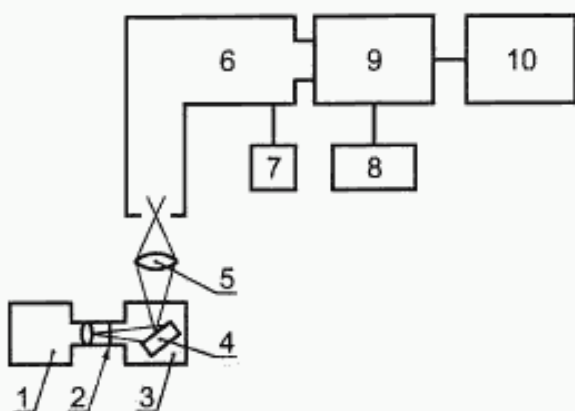
Печь муфельная с терморегулятором, обеспечивающим температуру до 120 °С.

Ступки и пестики яшмовые или из органического стекла.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Издание с Изменениями № 1, 2, утвержденными в апреле 1985 г., мае 1990 г. (ИУС 7-85, 8-90).



1 — осветитель ОСЛ-1 с ртутной лампой ДРШ-250; 2 — светофильтр УФС-6; 3 — камера возбуждения; 4 — кювета с кристаллофосфором; 5 — конденсор; 6 — спектрофограф ИСП-51; 7 — регулятор скорости поворота призм; 8 — высоковольтный стабилизированный источник питания ВСВ-2; 9 — фотозелектрическая приставка ФЭП-1 с фотоумножителем ФЭУ-22; 10 — потенциометр самопишущий ЭПП-17М-2

помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 0,5—1 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают на электрической плитке до растворения, охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают.

Растворы I рабочие, содержащие 1 мкг/см<sup>3</sup> РЗЭ (в расчете на окись), готовят разбавлением запасных растворов I водой в 1000 раз.

Раствор II запасной неодима, содержащий 1 мг/см<sup>3</sup> неодима (в расчете на окись): 100 мг окиси неодима помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 0,5—1 см<sup>3</sup> азотной кислоты, нагревают на электрической плитке до растворения, охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают.

Раствор II рабочий, содержащий 1 мкг/см<sup>3</sup> неодима (в расчете на окись), готовят разбавлением запасного раствора II водой в 1000 раз.

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

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

#### 3.1. Приготовление кристаллофосфоров

3.1.1. Кристаллофосфоры из лантана готовят следующим образом. В четыре кварцевые чашки помещают по 300 мг анализируемой пробы окиси лантана (или соответствующее количество металла), приливают по 2 см<sup>3</sup> раствора хлористого натрия и по 0,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты. В две чашки вводят рабочие растворы I неодима и эрбия (1 мкг/см<sup>3</sup>) так, чтобы содержание указанных РЗЭ превышало предполагаемое содержание их в пробе в 1,5—3 раза. Затем все четыре чашки помещают на электрическую плитку, нагревают до растворения, упаривают досуха, прокаливают в муфельной печи при 700—750 °С в течение 20—25 мин и охлаждают до комнатной температуры.

3.1.2. Кристаллофосфоры из иттрия: в четыре фарфоровые тигли помещают по 300 мг анализируемой пробы окиси иттрия (или соответствующее количество металла), приливают по 2 см<sup>3</sup> азотной кислоты. В два тигля вводят рабочий раствор II неодима (1 мкг/см<sup>3</sup>) так, чтобы содержание неодима превышало предполагаемое содержание его в пробе в 1,5—3 раза. Все четыре тигля помещают на электрическую плитку, нагревают до растворения, упаривают досуха, прокаливают в муфельной печи при 950—1000 °С в течение 3—5 мин и охлаждают до комнатной температуры.

В каждый тигель добавляют по 165 мг ванадиевокислого аммония, тщательно перемешивают стеклянной палочкой, добавляют по 1,5 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого натрия, перемешивают, высушивают в сушильном шкафу при 100—110 °С, прокаливают в муфельной печи при 1000—1100 °С в течение 1 ч и охлаждают до комнатной температуры.

3.1.1, 3.1.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).

Тигли фарфоровые № 3.

Чашки кварцевые вместимостью 30—50 см<sup>3</sup>. Кислота азотная особой чистоты по ГОСТ 11125—84, разбавленная 1 : 1.

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

Натрий азотнокислый по ГОСТ 4168—79, раствор с концентрацией 50 г/дм<sup>3</sup>.

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

Натрий хлористый по ГОСТ 4233—77, х. ч., раствор с концентрацией 10 г/дм<sup>3</sup>.

Вода деионизованная (дважды).

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—87.

Неодима окись марки НО-СС.

Эрбия окись марки ЭрО-1.

Самария окись марки СмО-1.

Европния окись марки ЕвО-1.

Растворы I запасные неодима, самария, европния и эрбия, содержащие 1 мг/см<sup>3</sup> одного из РЗЭ (в расчете на окись): 100 мг окиси РЗЭ помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 0,5—1 см<sup>3</sup> соляной кислоты, нагревают на электрической плитке до растворения, охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают.

Растворы II запасные неодима, содержащие 1 мг/см<sup>3</sup> неодима (в расчете на окись): 100 мг окиси неодима помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 0,5—1 см<sup>3</sup> азотной кислоты, нагревают на электрической плитке до растворения, охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают.

Растворы III запасные неодима, содержащие 1 мкг/см<sup>3</sup> неодима (в расчете на окись): 100 мг окиси неодима помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, смачивают водой, приливают 0,5—1 см<sup>3</sup> азотной кислоты, нагревают на электрической плитке до растворения, охлаждают до комнатной температуры, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают.

3.1.3. Кристаллофосфоры из гадолиния: в четыре кварцевые чашки помещают по 500 мг анализируемой пробы окиси гадолиния. В две чашки вводят рабочие растворы I самария и европия так, чтобы значение массовых долей определяемых примесей превышало предполагаемое их значение в пробе в 1,5—3 раза (навеска пробы должна быть полностью покрыта раствором). В две другие чашки приливают по 0,5—1 см<sup>3</sup> воды. Содержимое каждой чашки осторожно перемешивают фторопластовой палочкой, осторожно, чтобы не было выбрасывания пробы, упаривают на электрической плитке досуха, переносят в ступку, добавляют по 275 мг ванадиевокислого аммония, тщательно растирают в течение 10—15 мин, добавляя спирт для поддержания смеси во влажном состоянии, переносят снова в кварцевую чашку, осторожно высушивают на электрической плитке, прокаливают в муфельной печи при 1000—1100 °С в течение 1 ч и охлаждают до комнатной температуры (недопустимо наличие ярко-желтых и коричневых пятен).

(Введен дополнительно, Изм. № 2).

### 3.2. Возбуждение и регистрация спектров люминесценции

Каждый кристаллофосфор растирают в ступке и помещают в кювету с кварцевым окном. При анализе каждой пробы возбуждают и регистрируют спектр люминесценции четырех кристаллофосфоров последовательно, начиная с большой добавки.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.2.1. При анализе лантана, иттрия и их окисей кювету с кристаллофосфором помещают в камеру (см. чертеж). Спектр люминесценции возбуждают излучением ртутной лампы ДРШ-250, пропущенным через светофильтр УФС-6, в диапазоне 365—440 нм. Входная и выходная щели спектрометра ИСП-51 открыты максимально. Напряжение на фотоумножителе ФЭУ-22 1000—1100 В.

3.2.2. При анализе гадолиния и его окиси кювету с кристаллофосфором помещают в кюветное отделение флуоресцентного спектрофотометра М850. Спектр люминесценции возбуждают излучением ксеноновой лампы, используя длину волны  $\lambda = 330$  нм.

Ширина щели монохроматора эмиссии — 0,5 нм.

Ширина щели монохроматора возбуждения — 20 нм.

3.2.1, 3.2.2. (Введены дополнительно, Изм. № 2).

## 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. В каждой регистрограмме измеряют высоту ( $h$ ) пика аналитической линии элемента примеси (см. табл. 1).

Таблица 1

Элемент	Регистрируемый участок спектра, нм	Длина волны аналитической линии, нм	Основа
Неодим	885—900	893	В лантане
	880—910	893	В иттрии
Эрбий	540—560	549	В лантане
Самарий	630—660	649	В гадолинии
Европий	610—630	619	В гадолинии

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

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

где  $c$  — массовая доля добавки определяемой окиси, %;

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

Если значения добавок не удовлетворяют требованиям, изложенным в п. 3.1, 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.

#### С. 4 ГОСТ 23862.14—79

Расхождения результатов двух параллельных определений или результатов двух анализов (отношение большего к меньшему) не должны превышать значений допускаемых расхождений, указанных в табл. 2.

Таблица 2

Основа	Определяемая примесь	Допускаемое расхождение
Лантан и его окись	Окись неодима	2,0
	Окись эрбия	2,5
Иттрий и его окись	Окись неодима	3,0
Гадолиний и его окись	Окись самария	2,0
	Окись европия	1,8

4.1, 4.2. (Измененная редакция, Изм. № 2).