文章编号:0254-5357(2007)05-0419-02

X射线荧光光谱法测定萤石中氟化钙

袁家义

(山东省地质科学实验研究院,山东济南 250013)

摘要:采用偏磷酸钠作熔剂制备萤石熔融片,用波长色散 X 射线荧光光谱法测定萤石中的氟化钙。考察了偏磷酸钠作为熔剂和稀释剂对萤石的熔解能力。方法经萤石国家一级标准物质检验,测定结果与标准值相符,10次测定的相对标准偏差(RSD)为 0.23%。

关键词:X 射线荧光光谱法;氟化钙;萤石;偏磷酸钠中图分类号:0657.34;0613.41 文献标识码:B

Determination of Calcium Fluoride in Fluorspar by X-ray Fluorescence Spectrometry

YUAN Jia-yi

(Shandong Institute and Laboratory of Geological Science , Jinan 250013 , China)

Abstract: A method for the determination of CaF_2 in fluorspar samples by X-ray fluorescence spectrometry with sodium metaphosphate as flux is proposed. The sample dissolving capacity of sodium metaphosphate as flux and diluting agent are studied. The method has applied to determination of CaF_2 in National Standard Reference fluorspar samples. The results are in agreement with certified values with precision of 0.23% RSD (n = 10).

Key words: X-ray fluorescence spectrometry; calcium fluoride; fluorspar; sodium metaphosphate

萤石是一种重要的工业原料,具有广泛的用途。对于萤石中 CaF_2 的测定,通常采用湿法化学分析 $^{1-21}$,但存在操作复杂、分析时间长等问题。 X 射线荧光光谱法(XRF)熔融制样的熔剂通常为四硼酸锂、四硼酸钠等 $^{[3-6]}$ 。 本文尝试用偏磷酸钠 $NaPO_3$)为熔剂,采用熔融制样 XRF 法测定萤石中 CaF_2 的含量,消除了试样的粒度效应和矿物效应。方法简便 结果准确。

1 实验部分

1.1 仪器及测量条件

高温马弗炉 :Pt - Au 专用坩埚。NaPO₃(分析纯)。

1.2 样品制备方法

1.2.1 试样的制备

准确称取 $5.0000 \, \mathrm{g} \, \mathrm{NaPO_3}$ 、 $0.2000 \sim 0.5000 \, \mathrm{g} \, \mathrm{样品}$ 粒度 $0.074 \, \mathrm{mm}$)置于铂(95%) - 黄金(5%)坩埚中(不加脱模剂),搅拌均匀,将坩埚置于 $1.100 \, \mathrm{C}$ 马弗炉中,熔融 $10 \, \mathrm{min}$,取出坩埚,充分摇动赶尽气泡,再放入 $1.100 \, \mathrm{C}$ 马弗炉中,熔融5 min ,取出坩埚,充分摇动赶尽气泡后,再放入 $1.100 \, \mathrm{C}$ 马弗炉中,熔融 $5 \, \mathrm{min}$,取出坩埚放置。待熔融物充分冷却后,取出熔片,贴上标签待测。

1.2.2 标准系列的制备

称取不同量的萤石国家一级标准物质 GBW 07250 ,用 $5.0000~\rm g~NaPO_3$ 作熔剂和稀释剂 ,按试样制备的相同步骤制取熔片 ,制备出一套既有一定的含量范围又有适当梯度的标准系列(表 1)。

表 1 标准系列含量范围

Table 1 Content ranges of calibration series for CaF₂

<i>m</i> ∤ / g	u(CaF ₂)/%	<i>m</i> ∤ / g	$u(CaF_2)/\%$
0.1000	1.86	0.9000	14.48
0.2000	3.65	1.2000	18.36
0.3000	5.37	1.5000	21.90
0.6000	10.17	1.8000	25.12

收稿日期:2006-08-25;修订日期:2006-10-26

作者简介:袁家义(1962-)男,山东枣庄市人,高级工程师,从事岩矿测试工作。E-mail:yxmq32@163.com。

1.2.3 校准曲线方程

校准曲线方程为:

$$w_{\overline{K}} = bI + c \tag{1}$$

样品中 CaF2的含量按式(2)计算:

$$u(\text{ CaF}_2) = \frac{5 + m_{\sharp\sharp}}{m_{\sharp\sharp}} w_{\xi \xi}$$
 (2)

式(2)中 $m_{\rm ff}$ 为取样量 $w_{\rm fv}$ 为从校准曲线得到的 ${\rm CaF_2}$ 含量。式(1)和式(2)通过在分析程序中定义为元素来实现自动计算。

2 结果与讨论

2.1 熔剂的选择

实验曾试图采用粉末压片法制样,在测量过程中发现试样的粒度对测量结果影响很大,F K α 线的强度随着试样粒度的变化一直在波动,校准曲线的离散性较大。将试样经过较长时间的研磨,也未能使其稳定。所以本实验采用熔融制样以消除试样的粒度效应和矿物效应,首先使用 $Li_2B_4O_7$ 作为熔剂熔融制样 31 但也发现 F K α 线的强度(表2)随着样片(同一样品、同样的稀释比)的不同一直在波动,校准曲线仍有较大的离散性,估计在熔融过程中有 BF_3 的挥发所致。在文献 4]的启发下,本实验采用 $NaPO_3$ 作为熔剂进行熔融试验。 $NaPO_3$ 通常为粉末状,没有固定的熔点,温度超过 500 °C 就能形成具有良好流动性的熔融体,能够熔解各种氧化物。

使用 $NaPO_3$ 为熔剂 熔融温度为 950 °C ,制备 10 个熔片 (同一样品、同样的稀释比),测量 F K α 线的强度。 从表 2 结果可以看出,使用熔剂 $NaPO_3$ 制备的熔片具有较好的重现性 F K α 线的强度稳定性较好。即 $NaPO_3$ 对萤石有较好的熔解能力,能够制成均匀的玻璃质熔片。

表 2 制样方法的重现性

Table 2 Reproducibility of the sample preparation method

熔剂 -	I/kcps						变异系数
אם און	分次测定值				\bar{x}	CV/%	
Li ₂ B ₄ O ₇	17. 044 19. 112	18. 219 18. 292	17.662 19.866	17.786 17.915	19.022 15.027	17.995	6.99
NaPO ₃	16. 719 16. 719	16.666 16.708	16.726 16.722	16.719 16.690	16.680 16.680	16.703	0.13

实验表明 $NaPO_3$ 和 $Li_2B_4O_7$ 两种熔剂制成的熔片均具有良好的剥离性能 不必使用脱模剂。

由于使用 NaPO3熔剂熔融法制样, 粒度效应和矿物效应基本消除, 样品和标准系列经过熔融稀释后, 基体比较相近, 使其基体效应基本抵消。同时标准系列的回归结果

表明,在设定的含量范围内,具有良好的线性关系,因此无需进行基体校正。

2.2 检测限

根据检测限公式 $L_{\rm D}=\frac{3\sqrt{2}}{I}\sqrt{\frac{I_{\rm b}}{t}}$ (I为单位含量计数率, $I_{\rm b}$ 为背景计数率 I为谱峰与背景的总计数时间)和 I. I 节的测量条件,对萤石国家一级标准物质 GBW 07251 进行测量,计算出 CaF₂的检测限为 210 μ g/g₆

2.3 精密度

采用本法对 GBW 07251 熔融制备 10 个样片 按 1.1 节的分析条件进行测量 ,所得结果为 95. 23%、94. 82%、95. 23%、95. 24%、94. 81%、94. 83%、94. 81%、95. 23%、95. 19%、94. 82%,平均值为 95. 02%。方法的精密度 (RSD n=10)为 0. 23% ,已达到常规化学分析法的要求 (化学分析法允许 0. 4%)。

2.4 准确度

采用本法对萤石国家一级标准物质 GBW 07252、GBW 07253 和其他类型萤石样品进行测量 并选择不同的试样量考察方法的准确度。由表 3 结果可见 ,本法与标样的标准值或化学值符合较好。

表 3 方法的准确度①

Table 3 Accuracy test of the method

 $w_{\rm B}/\%$

<i>m</i> _{试样} /g-			GBW 07253		招萤 4 号		萤石 9005	
	标准值	测量值	标准值	测量值	化学值	测量值	化学值	测量值
0.5000	92.57	92.38	85.21	85.11	82.59	82.81	95.00	95.17
1.0000	92.57	92.67	85.21	85.42	82.59	82.69	95.00	94.83
① 招募 4 是和劳石 9005 样品为山东省地质科学实验研究所的管理样								

3 结语

采用偏磷酸钠作为熔剂和稀释剂 熔融制样 X 射线荧光光谱法测定氟石中的 CaF_2 ,不必进行基体校正 ,方法简便、快速、准确 ,可应用于萤石的常规分析。

4 参考文献

- [1] 岩石矿物分析编写组. 岩石矿物分析(第一分册)[M].3版. 北京 地质出版社,1991:125-127.
- [2] GB 5195.1-9-85 氟石化学分析方法[S].
- [3] 岩石矿物分析编写组. 岩石矿物分析(第二分册)[M].3版. 北京 地质出版社,1991 317 - 337.
- [4] Tertian R, Claisse F. Principles of Quantitative X-ray Fluorescence Analysis M. London Heyden & Son Ltd ,1982 324 – 326.
- [5] 欧阳伦熬. X 射线荧光光谱法测定多种铁矿和硅酸盐中主次量组分[J]. 岩矿测试 2005 24(4) 303-306.
- [6] 张爱芬, 马慧侠, 李国会. X 射线荧光光谱法测定铝矿石中主次痕量组分[J]. 岩矿测试 2005 24(4) 307 310.