

ICS 73.060
D 40



中华人民共和国国家标准

GB/T 14353.14—2014
代替 GB/T 14353.14—1993

铜矿石、铅矿石和锌矿石化学分析方法 第 14 部分：锗量测定

Methods for chemical analysis of copper ores, lead ores and zinc ore—
Part 14: Determination of germanium content

2014-12-05 发布

2015-04-01 施

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局
中国国家标准化管理委员会发布



前　　言

GB/T 14353《铜矿石、铅矿石和锌矿石化学分析方法》分为 18 个部分：

- 第 1 部分：铜量测定；
- 第 2 部分：铅量测定；
- 第 3 部分：锌量测定；
- 第 4 部分：镉量测定；
- 第 5 部分：镍量测定；
- 第 6 部分：钴量测定；
- 第 7 部分：砷量测定；
- 第 8 部分：铋量测定；
- 第 9 部分：钼量测定；
- 第 10 部分：钨量测定；
- 第 11 部分：银量测定；
- 第 12 部分：硫量测定；
- 第 13 部分：镓量、铟量、铊量、钨量和钼量测定；
- 第 14 部分：锗量测定；
- 第 15 部分：硒量测定；
- 第 16 部分：碲量测定；
- 第 17 部分：铊量测定；
- 第 18 部分：铜量、铅量、锌量、钴量和镍量测定。

本部分为 GB/T 14353 的第 14 部分。

本部分按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

本部分代替 GB/T 14353.14—1993《铜矿石、铅矿石和锌矿石化学分析方法 四氯化碳萃取分离 溴化十六烷基三甲胺-苯芴铜光度法测定锗量》。

本部分与 GB/T 14353.14—1993 相比,主要变化如下:

- 增加了“原子荧光光谱法测定铜矿石、铅矿石和锌矿石中锗量”的分析方法；
- 删除了“四氯化碳萃取分离 溴化十六烷基三甲胺-苯芴铜光度法测定锗量”的分析方法；
- 增加了有关“警告”的内容:在标准名称后,标出了危险的一般性提示;在相关危险试剂后给出了警告(见 4.2,4.3);
- 在“精密度”中,增加了有关精密度的表述(见第 9 章);
- 增加了第 6 章“试样”和第 10 章“质量保证与控制”;
- 增加了附录 B“实验室间试验结果数据的统计处理”和参考文献。

本部分由中华人民共和国国土资源部提出。

本部分由全国国土资源标准化技术委员会(SAC/TC 93)归口。

本部分起草单位:陕西省地质矿产实验研究所。

本部分主要起草人:李小寒、董亚妮、牟乃仓、田萍。

本部分所代替标准的历次版本发布情况为:

- GB/T 14353.14—1993。

铜矿石、铅矿石和锌矿石化学分析方法

第 14 部分: 锗量测定

警示: 使用本部分的人员应有正规实验室工作的实践经验。本部分并未指出所有可能的安全问题。使用者有责任采取适当的安全和健康措施,并保证符合国家有关法规规定的条件。

1 范围

GB/T 14353 的本部分规定了铜矿石、铅矿石和锌矿石中原子荧光光谱法测定锗量。

本部分适用于铜矿石、铅矿石和锌矿石中锗量的原子荧光光谱法测定。

测定范围: $0.060 \mu\text{g/g} \sim 100 \mu\text{g/g}$ 的锗。

方法检出限: 锗 $0.021 \mu\text{g/g}$ 。

2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的,凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包含所有的修改单)适用于本文件。

GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法

GB/T 14505 岩石和矿石化学分析方法 总则及一般规定

3 原理

试料采用氢氟酸-硝酸-硫酸分解,热磷酸(1+4)提取。在磷酸(1+4)介质中,锗与硼氢化钾反应生成氢化物气体,以氩气为载气导入电热石英炉中,火焰中的氨基与氢化物碰撞解离成自由原子,以锗的高强度空心阴极灯作为光源,在原子荧光光谱仪上测量锗的荧光强度,根据原子荧光强度计算试料中的锗量。

4 试剂

本部分除非另有说明,在分析中均使用分析纯试剂和符合 GB/T 6682 的分析实验室用水。

4.1 硝酸($\rho=1.42 \text{ g/mL}$)。

4.2 氢氟酸($\rho=1.13 \text{ g/mL}$)。警告: 氢氟酸有毒,并有强腐蚀性,使用时应佩戴防腐手套,防止与皮肤接触!

4.3 硫酸(1+1)。警告: 不当地稀释会发生危险!

4.4 磷酸溶液(1+4)。

4.5 硼氢化钾溶液 [$\rho(\text{KBH}_4)=30 \text{ g/L}$]:

称取 30 g 硼氢化钾于烧杯中,用氢氧化钾溶液 [$\rho(\text{KOH})=5 \text{ g/L}$] 搅拌溶解,并稀释至 1 000 mL,摇匀,使用时临时配制。

4.6 锗标准溶液按下列步骤配制:

a) 锗标准储备溶液 [$\rho(\text{Ge})=100 \mu\text{g/mL}$]

准确称取 0.144 1 g 经 600 °C 灼烧过的光谱纯二氧化锗于 250 mL 烧杯中,加水约 50 mL,加入

3 颗粒状氢氧化钠, 缓慢加热搅拌溶解, 冷却后, 用水移入 1 000 mL 容量瓶中, 加入 20 mL 磷酸($\rho=1.68 \text{ g/mL}$), 用水稀释至刻度, 摆匀, 此溶液 1 mL 含 100 μg 的锗。

b) 锗标准工作溶液 [$\rho(\text{Ge})=0.1 \mu\text{g/mL}$]

移取锗标准储备溶液[4.6 a)], 用水逐级稀释, 使最终溶液 1 mL 含 0.1 μg 锗。

5 仪器

5.1 原子荧光光谱仪, 配锗高强度空心阴极灯。

5.2 分析天平: 三级, 感量 0.1 mg。

6 试样

6.1 按照 GB/T 14505 的相关规定, 加工试样的粒径应小于 97 μm 。

6.2 试样在 60 $^{\circ}\text{C}$ ~80 $^{\circ}\text{C}$ 烘箱中烘 2 h~4 h, 并置于干燥器中冷却至室温备用。

7 分析步骤

7.1 试料

称取 0.1 g~0.5 g 试样, 精确至 0.1 mg。

7.2 空白试验

随同试料进行双份空白试验, 所用试剂应取自同一试剂瓶, 加入同等的量。

7.3 验证试验

随同试料分析同矿种的标准物质。

7.4 试料分解

7.4.1 将试料(7.1)置于 50 mL 聚四氟乙烯烧杯中, 用少量水润湿, 加入 10 mL 硝酸(4.1)、10 mL 氢氟酸(4.2)、8 滴硫酸(4.3), 在电热板上加热至硫酸冒白烟(电热板温度 200 $^{\circ}\text{C}$ ~220 $^{\circ}\text{C}$), 取下, 用少许水冲洗杯壁, 再加入 10 mL 磷酸溶液(4.4), 在电热板上加热溶解盐类至溶液清亮。

7.4.2 取下烧杯, 将试液用磷酸溶液(4.4)移入 50 mL 比色管中并稀释至刻度, 摆匀, 备用。

7.5 校准溶液系列的配制

移取 0.00 mL、0.25 mL、0.50 mL、1.00 mL、1.50 mL、2.00 mL、4.00 mL、8.00 mL、15.00 mL 锗标准溶液[4.6 b)], 分别置于一组 50 mL 容量瓶中, 用磷酸溶液(4.4)稀释至刻度, 摆匀备用。

7.6 测定

按仪器操作程序, 调节仪器各参数使仪器达最佳测量状态(参考附录 A), 以硼氢化钾溶液(4.5)作还原剂, 以磷酸溶液(4.4)作载流, 分别测定校准溶液和试料溶液中锗的荧光强度, 同时测定空白试验溶液的荧光强度。

7.7 校准曲线的绘制

以锗量为横坐标, 荧光强度为纵坐标, 绘制校准曲线, 从曲线上得到相应的锗量。

8 结果计算

储量以质量分数 $w(\text{Ge})$ 计, 数值以 $\mu\text{g/g}$ 表示, 按式(1)计算:

$$w(\text{Ge}) = \frac{(\rho_1 - \rho_0) \times V \times 10^{-3}}{m} \quad \dots \dots \dots \quad (1)$$

式中：

ρ_1 ——从校准曲线上得到试料溶液中的储量,单位为纳克每毫升(ng/mL);

ρ_0 ——从校准曲线上得到空白试验溶液中的锗量,单位为纳克每毫升(ng/mL);

V——试料溶液的体积,单位为毫升(mL);

m —试料量,单位为克(g)。

计算结果表示为 $0.0 \times \times \mu\text{g/g}$, $0. \times \times \mu\text{g/g}$, $\times \cdot \times \times \mu\text{g/g}$, $\times \times \cdot \times \mu\text{g/g}$ 。

9 精密度

在重复性条件下获得的两次独立测试结果的测定值，在表 1 给出的水平范围内，其绝对差值不超过重复性限(r)，超过重复性限(r)的情况不超过 5%，重复性限(r)按表 1 所列方程式计算。

在再现性条件下获得的两次独立测试结果的测定值，在表 1 给出的水平范围内，其绝对差值不超过再现性限(R)，超过再现性限(R)的情况不超过 5%，再现性限(R)按表 1 所列方程式计算。

从实验室间试验结果得到的统计数据见附录 B。

表 1 方法精密度

单位为微克每克

元素	水平范围 m	重复性限 r	再现性限 R
锗	0.91~26.1	$r=0.098\ 34\ m+0.014\ 9$	$R=0.179\ 1\ m-0.056\ 2$

注：精密度数据由 7 个实验室对 5 个水平的试样进行试验确定。

注：精密度数据由 7 个实验室对 5 个水平的试样进行试验确定。

10 质量保证和控制

- 10.1 每次分析测试,应同时采用空白试验、重复分析、标准物质验证等方法进行质量保证与控制。

10.2 每分析批,应同时进行 2 个空白试验,20%~30% 的重复样品分析(当样品数量不超过 5 个时,应进行 100% 的重复样品分析)和 1 个至 2 个同矿种标准物质验证试验。

10.3 重复性分析,两次测定结果的绝对差应小于表 1 给出的重复性限 r ;再现性分析,不同实验室测定结果的绝对差应小于表 1 给出的再现性限 R 。否则应查找原因,纠正错误后,重新进行校核。

附录 A
(资料性附录)
仪器参考工作条件及共存离子的干扰消除

A.1 仪器参考工作条件

仪器参考工作条件见表 A.1 和表 A.2。

表 A.1 原子荧光光谱仪的参考工作条件

灯电流 mA	负高压 V	载气流量 L/min	屏蔽气流量 L/min	原子化器的高度 mm
90	300	550	1 100	8

表 A.2 断续流动程序的参考工作条件

步骤	时间 s	转速 r/min	读数
1	3	0	NO
2	10	100	NO
3	3	0	NO
4	16	120	YES
5	0	0	NO

A.2 共存离子的干扰消除

A.2.1 溶液中铜含量为 320 mg/L、铅含量为 320 mg/L、锌含量为 1 000 mg/L 以内, 对锗的测定没有干扰。

A.2.2 如果干扰元素的含量超过干扰允许量, 可以通过稀释或减少取样量的办法来消除干扰。

附录 B
(资料性附录)
实验室间试验结果数据的统计处理

B.1 方法重复性限、再现性限

根据 GB/T 6379.2—2004 确定了测量方法的重复性限与再现性限,统计分析结果见表 B.1。

表 B.1 方法重复性限和再现性限的统计分析结果

标准物质	GBW07235	GBW07237	GBW07164	GBW07163	GBW07165
参加实验室数目	7	7	7	7	7
可接受结果的数目	6	7	6	7	6
平均值/($\mu\text{g/g}$)	0.91	1.44	3.12	5.72	26.1
推荐值/($\mu\text{g/g}$)	0.9	1.4	3.3	6.5	25
重复性标准差(S_r)	0.033 1	0.067 5	0.134 7	0.231 6	0.776 3
重复性变异系数	3.7%	4.8%	4.1%	3.6%	3.1%
重复性限($2.8 \times S_r$)	0.093	0.189	0.377	0.648	2.17
再现性标准差(S_R)	0.033 1	0.209 2	0.282 3	0.993 8	1.206 3
再现性变异系数	3.7%	14.9%	8.5%	15.3%	4.8%
再现性限($2.8 \times S_R$)	0.093	0.586	0.790	2.78	3.38

B.2 方法正确度评估

根据 GB/T 6379.4—2006 确定标准测量方法正确度的基本方法,对方法正确度进行了统计评估,置信区间($\delta - AS_R \leq \delta \leq \delta + AS_R$)包含 0,测量方法的偏倚在置信水平 $\alpha = 5\%$ 下不显著,统计分析结果见表 B.2。

表 B.2 方法正确度统计分析

标准物质	GBW07235	GBW07237	GBW07164	GBW07163	GBW07165
单元测定次数(n)	3	3	3	3	3
可接受结果的实验室数(p)	6	7	6	7	6
重复性标准差(S_r)	0.033 1	0.067 5	0.134 7	0.231 6	0.776 3
再现性标准差(S_R)	0.033 1	0.209 2	0.282 3	0.993 8	1.206 3
$\gamma = S_R / S_r$	1.000 0	3.100 7	2.096 0	4.290 9	1.553 8
A^*	0.462 0	0.714 7	0.737 0	0.727 3	0.680 8
测试结果总平均值/($\mu\text{g/g}$)	0.91	1.44	3.12	5.72	26.1

表 B.2 (续)

标准物质	GBW07235	GBW07237	GBW07164	GBW07163	GBW07165
标准物质认定值/(μg/g)	0.9	1.4	3.3	6.5	25
测量方法的偏倚(δ)	0.013	0.038	-0.177	-0.778	1.09
δ-AS _R	-0.002 3	-0.111 5	-0.385 0	-1.500 8	0.268 8
δ+AS _R	0.028 3	0.187 5	0.031 0	-0.055 2	1.911 2
RE%	1.44	2.71	-5.36	-11.97	4.36

^a $A = 1.96 \sqrt{\frac{n(\gamma^2 - 1) + 1}{\gamma^2 p n}}$ 。

参 考 文 献

[1] GB/T 6379.2—2004 测量方法与结果的准确度(正确度与精密度) 第2部分:确定标准测量方法重复性与再现性的基本方法

[2] GB/T 6379.4—2006 测量方法与结果的准确度(正确度与精密度) 第4部分:确定标准测量方法正确度的基本方法

中华人民共和国
国家标 准

铜矿石、铅矿石和锌矿石化学分析方法

第 14 部分：储量测定

GB/T 14353.14—2014

*

中国标准出版社出版发行
北京市朝阳区和平里西街甲 2 号(100029)
北京市西城区三里河北街 16 号(100045)

网址 www.spc.net.cn
总编室：(010)64275323 发行中心：(010)51780235
读者服务部：(010)68523946

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷
各地新华书店经销

*

开本 880×1230 1/16 印张 0.75 字数 13 千字
2014 年 12 第一版 2014 年 12 第一次印刷

*

书号：155066 · 1-50019 定价 16.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换
版权专有 侵权必究
举报电话：(010)68510107



GB/T 14353.14-2014