



# 中华人民共和国国家标准

GB/T 16484.7—2009  
代替 GB/T 16484.7—1996

GB/T 16484.7—2009

## 氯化稀土、碳酸轻稀土化学分析方法 第7部分：氧化镁量的测定 火焰原子吸收光谱法

中华人民共和国  
国家标准  
氯化稀土、碳酸轻稀土化学分析方法  
第7部分：氧化镁量的测定  
火焰原子吸收光谱法  
GB/T 16484.7—2009

\*  
中国标准出版社出版发行  
北京复兴门外三里河北街16号

邮政编码：100045

网址 www.spc.net.cn

电话：68523946 68517548

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 0.5 字数 9 千字  
2010年1月第一版 2010年1月第一次印刷

\*

书号：155066·1-39593 定价 14.00 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)68533533



GB/T 16484.7-2009

2009-10-30 发布

2010-05-01 实施

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



本部分主要起草人:赖剑、陈荣斌、钟道国。  
 本部分参加起草人:鲍永平、郑昆、陈益芬、谢建伟。  
 本部分所替代标准的历次版本发布情况为:  
 ——GB/T 16484.7—1996。

## 氯化稀土、碳酸轻稀土化学分析方法 第7部分: 氧化镁量的测定 火焰原子吸收光谱法

### 1 范围

GB/T 16484 的本部分规定了氯化稀土、碳酸轻稀土中氧化镁量的测定方法。  
 本部分适用于氯化稀土、碳酸轻稀土中氧化镁量的测定。测定范围 0.030%~1.50%。

### 2 方法原理

试样以硝酸溶解,在稀硝酸介质中,用空气-乙炔火焰,在原子吸收光谱仪波长 285.2 nm 处采用标准曲线法或标准加入法测量镁的吸光度,计算试样中氧化镁的含量。

### 3 试剂

- 3.1 硝酸( $\rho 1.42 \text{ g/mL}$ )。
- 3.2 过氧化氢(30%)。
- 3.3 氧化镁标准贮存溶液:称取 0.200 0 g 氧化镁 [ $w(\text{MgO}) \geq 99.95\%$ ],经 800 °C 灼烧到恒重,置于干燥器中,冷至室温,于 100 mL 烧杯中,加 20 mL 水,5 mL 硝酸(3.1)加热溶解。煮沸除尽二氧化碳,冷至室温,移入 1 000 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,混匀。此溶液 1 mL 含 200  $\mu\text{g}$  氧化镁。
- 3.4 氧化镁标准溶液:移取 20.00 mL 氧化镁标准贮存溶液(3.3)于 200 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,混匀。此溶液 1 mL 含 20  $\mu\text{g}$  氧化镁。
- 3.5 氧化镁标准溶液:移取 10.00 mL 氧化镁标准贮存溶液(3.3)于 200 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,混匀。此溶液 1 mL 含 10  $\mu\text{g}$  氧化镁。

### 4 仪器

原子吸收光谱仪,附镁空心阴极灯。  
 在仪器最佳条件下,凡能达到下列指标者均可使用。  
 ——特征浓度:在与测量样品溶液的基体相一致的溶液中,镁的特征浓度不大于 0.005 5  $\mu\text{g/mL}$ 。  
 ——精密度:用最高浓度的标准溶液测量 10 次吸光度,其标准偏差不超过平均吸光度 1.0%;用最低浓度的标准溶液(不是零标准溶液)测量 10 次吸光度,其标准偏差应不超过最高溶液平均吸光度的 0.5%。  
 ——工作曲线线性:将工作曲线按浓度等分成五段,最高段的吸光度差值与最低段的吸光度差值之比,应不小于 0.7。

### 5 试样

- 5.1 氯化稀土试样的制备:将试样破碎,迅速置于称量瓶中,立即称量。
- 5.2 碳酸轻稀土试样的制备:试样开封后立即称量。

### 6 分析步骤

#### 6.1 试料

按表 1 称取试样(5),精确至 0.000 1 g。