

ICS 77.120.99  
H 14



# 中华人民共和国国家标准

GB/T 18114.9—2010  
代替 GB/T 18114.9—2000

GB/T 18114.9—2010

## 稀土精矿化学分析方法

### 第9部分：五氧化二磷量的测定 磷铋钼蓝分光光度法

中华人民共和国  
国家标 准  
稀土精矿化学分析方法  
第9部分：五氧化二磷量的测定  
磷铋钼蓝分光光度法  
GB/T 18114.9—2010

\*  
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 7 千字  
2011年7月第一版 2011年7月第一次印刷

\*  
书号：155066·1-42510 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 18114.9-2010

2011-01-14 发布

2011-11-01 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

表 1

五氧化二磷量质量分数/%	试料/g	试液总体积/mL	分取试液体积/mL	比色皿/cm
0.20~1.00	0.4	200	10.0	2
>1.00~5.00	0.1	250	10.0	2
>5.00~10.00	0.1	250	5.0	1
>10.00~30.00	0.1	200	2.0	1

### 5.2 测定次数

称取两份试料(5.1)进行平行测定,取其平均值。

### 5.3 空白试验

随同试料(5.1)做空白试验。

### 5.4 测定

5.4.1 将试料(5.1)置于盛有4 g 氢氧化钠[(3.1)预先烘去水分]的刚玉坩埚中,覆盖2 g 过氧化钠(3.2),于电炉上加热烘去水分,置于750 ℃高温炉中熔融10 min~15 min,取出冷却至室温。

5.4.2 将刚玉坩埚置于盛有100 mL水和15 mL硝酸(3.4)的250 mL烧杯中,于电炉上加热浸取熔融物,用水洗出坩埚,加入1 mL过氧化氢(3.8),加热煮沸使溶液清亮,取下,冷却至室温后移入容量瓶中(见表1),用水稀释至刻度,混匀。

5.4.3 按表1分取适量体积溶液于100 mL容量瓶中,加入1滴对硝基酚指示剂(3.15),用氢氧化钠(3.7)调至溶液出现黄色,用硝酸(3.6)调至溶液黄色刚消失。

5.4.4 用水稀释至近30 mL,加入10 mL硝酸铋-硝酸混合溶液(3.9),混匀,加入2 mL抗坏血酸(3.10),混匀,用水吹洗容量瓶口,加入10 mL乙醇(3.11),混匀,边摇边慢慢加入5 mL钼酸铵(3.12),立即边摇边稀释至刻度,混匀。以空白试液为参比,10 min后于分光光度计上波长710 nm处,用相应吸收皿(见表1)测其吸光度,从工作曲线上查得五氧化二磷含量。

### 5.5 工作曲线的绘制

5.5.1 工作曲线(2 cm吸收皿,五氧化二磷含量0.20%~5.00%):分别移取0 mL、0.50 mL、1.00 mL、1.50 mL、2.00 mL、3.00 mL、4.00 mL五氧化二磷标准溶液(3.14),置于一组100 mL容量瓶中,加入1滴对硝基酚指示剂(3.15),用氢氧化钠(3.7)调至溶液出现黄色,用硝酸(3.6)调至溶液黄色刚消失,以下按5.4.4进行。

5.5.2 工作曲线(1 cm吸收皿,五氧化二磷含量>5.00%~30.00%):分别移取0 mL、1.00 mL、2.00 mL、4.00 mL、5.00 mL、6.00 mL、7.00 mL五氧化二磷标准溶液(3.14),置于一组100 mL容量瓶中,加入1滴对硝基酚指示剂(3.15),用氢氧化钠(3.7)调至溶液出现黄色,用硝酸(3.6)调至溶液黄色刚消失,以下按5.4.4进行。

5.5.3 以试剂空白为参比,于分光光度计上波长710 nm处用相应吸收皿测其吸光度,以五氧化二磷量为横坐标,吸光度为纵坐标绘制曲线。

## 6 分析结果的计算与表述

按式(1)计算五氧化二磷的质量分数(%):

$$w(\text{P}_2\text{O}_5) = \frac{m_1 V_0 \times 10^{-6}}{mV} \times 100 \quad (1)$$

式中:

$m_1$ ——从工作曲线上查得五氧化二磷的量,单位为微克( $\mu\text{g}$ );

$V_0$ ——试液总体积,单位为毫升(mL);

$m$ ——试料的质量,单位为克(g);

## 前 言

GB/T 18114《稀土精矿化学分析方法》共分11个部分:

- 第1部分:稀土氧化物总量的测定 重量法;
- 第2部分:氧化钍量的测定;
- 第3部分:氧化钙量的测定;
- 第4部分:氧化铌、氧化锆、氧化钛量的测定 电感耦合等离子体发射光谱法;
- 第5部分:氧化铝量的测定 电感耦合等离子体发射光谱法;
- 第6部分:二氧化硅量的测定;
- 第7部分:氧化铁量的测定 重铬酸钾滴定法;
- 第8部分:十五个稀土元素氧化物配分量的测定 电感耦合等离子体发射光谱法;
- 第9部分:五氧化二磷量的测定 钼酸铵分光光度法;
- 第10部分:水分的测定 重量法;
- 第11部分:氟量的测定 EDTA滴定法。

本部分为第9部分。

本部分是对GB/T 18114.9—2000《独居石精矿化学分析方法 氧化磷量的测定》的修订。

本部分与GB/T 18114.9—2000相比,主要有如下变动:

- 测定范围由15.00%~30.00%调整为0.20%~30.00%;
- 显色波长由440 nm调整为710 nm;
- 增加了精密度条款;
- 增加了质量保证和控制条款。

本部分由全国稀土标准化技术委员会(SAC/TC 229)归口。

本部分由包头稀土研究院、中国有色金属工业标准计量质量研究所负责起草。

本部分由包头稀土研究院负责起草。

本部分由湖南稀土金属材料研究院、赣州虔东稀土集团股份有限公司参加起草。

本部分主要起草人:高励珍、郝茜、王安丽。

本部分参加起草人:刘荣丽、崔益新、王素玲、姚南红、陈婕、朱霓。

本部分所代替标准的历次版本发布情况为:

——GB/T 18114.9—2000