

МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ С С С Р
ВСЕСОЮЗНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ
МИНЕРАЛЬНОГО СЫРЬЯ (В И М С)



Научный совет по аналитическим
методам

Ядерно-физические методы

Инструкция № 132-ЯФ

ТАНТАЛ

МОСКВА
1974

Выписка из приказа ГГК СССР № 229 от 18 мая 1964 года.

7. Министерству геологии и охраны недр Казахской ССР, главным управлением и управлениям геологии и охраны недр при Советах Министров союзных республик, научно-исследовательским институтам, организациям и учреждениям Госгеолкома СССР:

а) обязать лаборатории при выполнении количественных анализов геологических проб применять методы, рекомендованные ГОСТами, а также Научным советом, по мере утверждения последних ВИМСом.

При отсутствии ГОСТов и методов, утвержденных ВИМСом, разрешить временно применение методик, утвержденных в порядке, предусмотренном приказом от 1 ноября 1954г. № 998;

в) выделить лиц, ответственных за выполнение лабораториями установленных настоящим приказом требований к применению наиболее прогрессивных методов анализа.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 3 § 8. Размножение инструкций на местах во избежание возможных искажений разрешается только фотографическим или электрографическим путем.

МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ СССР
Научный Совет по аналитическим методам при ВИМСе

Ядерно-физические методы
Инструкция № 132-ЯФ

**НЕЙТРОННО-АКТИВАЦИОННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ
ТАНТАЛА В ГОРНЫХ ПОРОДАХ С ИСПОЛЬЗО-
ВАНИЕМ ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНЫХ ФИЛЬТРОВ**

**НЕЙТРОННО-АКТИВАЦИОННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ
ТАНТАЛА В ГОРНЫХ ПОРОДАХ, РУДАХ И МИ-
НЕРАЛАХ С Ge(Li)-СПЕКТРОМЕТРОМ**

Всесоюзный научно-исследовательский институт минерального сырья
(ВИМС)

Москва, 1974

В соответствии с приказом Госгеолкома СССР № 229 от 18 мая 1964 г. инструкция № 132-ЛФ рассмотрена и рекомендована Научным советом по аналитическим методам к применению для анализа рядовых проб - III категория (I инструкция) и для особо точного анализа геохимических проб - IV категория (II инструкция).

(Протокол № 24 от 29.II.73 г.)

Председатель НСАМ

В.Г.Сочеванов

Председатель секции
ядерно-физических методов

А.Л.Якубович

Ученый секретарь

Р.С. Фридман

Инструкция № 132-ЯФ рассмотрена в соответствии с приказом Государственного геологического комитета СССР № 229 от 18 мая 1964 г Научным советом по аналитическим методам (протокол № 24 от 29.II.73г) и утверждена ВИМСом с введением в действие с 1 октября 1974 г.

НЕЙТРОННО-АКТИВАЦИОННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ТАНТАЛА В ГОРНЫХ ПОРОДАХ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНЫХ ФИЛЬТРОВ

НЕЙТРОННО-АКТИВАЦИОННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ТАНТАЛА В ГОРНЫХ ПОРОДАХ, РУДАХ И МИНЕРАЛАХ С Ge (Li)-СПЕКТРОМЕТРОМ

Рекомендации по применению инструкций

В инструкции № 132-ЯФ содержится описание двух инструментальных нейтронно-активационных методов определения тантала. Порог чувствительности определения в обоих методах приблизительно одинаков.

В первом методе, в котором используются дифференциальные фильтры, применяется более простая анализируемая аппаратура, однако, в связи с измерением относительно мягкого гамма-излучения изотопа ^{182}Ta (67,8 кэв), верхний предел определяемых содержаний составляет 0,1 – 0,2% Та. Поэтому методика предназначается для массового анализа горных пород, породообразующих минералов и относительно бедных tantalовых руд.

Второй метод базируется на применении более сложной аппаратуры – многоканального гамма-спектрометра с полупроводниковым Ge (Li) – детектором, позволяющей выполнять групповой анализ на широкий круг редких элементов. Определение tantalа этим методом основано на измерении более жесткого гамма-излучения изотопа ^{182}Ta (1,22 – 1,23 мэв), что позволяет анализировать пробы и с высоким содержанием tantalа, включая tantalовые минералы. Следовательно, вторую методику целесообразно применять в тех случаях, когда помимо tantalа необходимо определить и другие элементы. Кроме того, методика рекомендуется для определения tantalа при широких вариациях его содержаний.

НЕЙТРОННО-АКТИВАЦИОННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ТАНТАЛА В ГОРНЫХ ПОРОДАХ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНЫХ ФИЛЬТРОВ^{x)}

Сущность метода

Метод заключается в облучении проб в реакторе тепловыми нейтронами и в последующих селективных измерениях наведенного γ -излучения tantalа-182, образующегося по реакции (n, γ) из природного элемента. Измерения выполняются на спектрометре с использованием дифференциальных фильтров³.

Методика определения tantalа в горных породах разработана Е.И. Зайцевым, Ю.П. Сотковым и Г.И. Фадеевым в 1971г.

Для определения содержания tantalа измеряют на сцинтилляционном спектрометре активность гамма-линий с энергией 67,8 кэв эталона и пробы в полосе пропускания пары сбалансированных дифференциальных фильтров¹² из tantalа и вольфрама.

Пробы и эталоны, упакованные в полиэтиленовые пакеты, облучают в ядерном реакторе промышленного типа в потоке тепловых нейтронов $1,2 \cdot 10^{13}$ нейtron/ $\text{см}^2\text{сек.}$ в течение шести часов; время "остывания" - не менее 15 сек.

Использование дифференциальных фильтров при спектрометрических измерениях позволяет исключить влияние других радиоизотопов, образующихся при облучении пробы, если энергия их характеристического или гамма-излучения не попадает в интервал энергий 67,4 - 69,5 кэв, определяющий полосу пропускания фильтров.

Гамма-излучение измеряют на спектрометре с кристаллом $\text{NaJ}(\text{TL})$ с тонким входом "окном" диаметром 40 мм и толщиной 1 мм, располагая облученную пробу на расстоянии 20 мм

^{x)} Внесена в НСАМ лабораторией ядерно-физических методов Бронницкой геолого-геохимической партии ИМГЭ, 1972г.

от поверхности кристалла. Дифференциальные фильтры поочередно устанавливают между пробой и кристаллом приблизительно на середине расстояния между ними. Разность между отсчетами с одним и с другим фильтром характеризует активность гамма-излучения в полосе пропускания. Удельная активность в полосе пропускания при выбранных условиях облучения и измерения составляет 3000 - 5000 имп/сек на 1 мг пятиокиси тантала.

Определению тантала при измерении гамма-излучения мешают (завышают результаты) те изотопы, энергия характеристического или гамма-излучения которых попадает в полосу пропускания дифференциальных фильтров. К ним относятся изотопы рения, платины, золота, ртути, урана.

В табл. I приведены соединения Ta_2O_5 , эквивалентные 1% мешающего элемента для времени остыивания 15 суток.

Таблица I
Содержание Ta_2O_5 , эквивалентное 1% мешающего элемента

Мешающий элемент	Содержание Ta_2O_5 , %
Рений	$1 \cdot 10^{-2}$
Платина	$2 \cdot 10^{-3}$
Золото	$1 \cdot 10^{-2}$ $2,5 \cdot 10^{-3} \times)$
Ртуть	$1,1 \cdot 10^{-3}$ $3,3 \cdot 10^{-4} \times)$
Уран	$7,5 \cdot 10^{-3}$ $1,6 \cdot 10^{-3} \times)$

Навеска эталона составляет 100 мг. Навеска пробы не превышает 400 мг. Порог чувствительности метода в вышеуказанных условиях равен $4 \cdot 10^{-4}$ мг Ta_2O_5 , что для навески 400 мг отвечает $1 \cdot 10^{-4}$ % Ta_2O_5 .

^{*)} Для времени остыивания 20 суток.

При анализе гранитных пород расхождения между повторными определениями для содержаний пятиокиси тантала от $2 \cdot 10^{-3}$ до 0,2% укладываются в допустимые расхождения по III категории инструкции по внутрилабораторному контролю⁵ (см. табл.2).

Метод проверен на пробах гранитов, пегматитов, карбонатитов, диоритов, а также на породообразующих минералах (кварц, слюда, полевые шпаты) в интервале содержаний от $1 \cdot 10^{-4}$ до 0,2% Ta_2O_5 .

В таблице 3 приведены фактические расхождения между повторными определениями по данным авторов инструкции.

Таблица 2

Допустимые расхождения⁵

Содержания пятиокиси тантала %	Допустимые расхождения отн.%
0,1	32
0,05	40
0,02	50
0,01	60
0,005	72
0,002	83
0,001	83

Таблица 3

Фактические расходдения между повторными
определениями по данным авторов

Содержания пятиокиси тантала, %	Относительная ошибка, %	Фактические расходдения, 2,86
0,1	- 0,199	5,0
0,05	- 0,099	5,9
0,02	- 0,049	5,9
0,01	- 0,0199	5,9
0,005	- 0,0099	6,8
0,002	- 0,0049	10,7
0,001	- 0,0019	11,4
0,0005	- 0,00099	13,4
0,0002	- 0,00049	20
0,0001	- 0,00019	26

Реактивы и материалы

1. Кислота соляная, $d\ 1,19^x$ и разбавленная 1:3.
2. Окись вольфрама для приготовления дифференциальных фильтров, 10 г.
3. Окись свинца для юстировки фильтров, 5 г.
4. Пятиокись тантала, 15 г (5 г для приготовления фильтров и 10 г для юстировки).
5. Спирт ректификат.
6. Кадмий листовой толщиной 1 мм и медь толщиной 0,1 мм (для облицовки защитного экрана), по 1 кг.
7. Пленка из полиэтилена марки ВД
8. Полистирол для приготовления дифференциальных фильтров и юстиров, 20 г.

x) d - относительная плотность.

9. Фильтровальная бумага с зольностью "0,0000"

10. Эталоны тантала, содержащие около 0,01% Ta_2O_5 . В качестве эталона рекомендуется применять стандартные образцы тантало-ниобиевой руды СВТ-7, содержащие $0,0090 \pm 0,0006\%$ Ta_2O_5 .

Аппаратура и оборудование

I. Рентгенорадиометрический анализатор "Минерал-З"¹⁰ с радиоактивным изотопом $Tm - 170$ активностью 0,02 г-экв радиа (для юстировки фильтров).

2. Прибор "Квант"*) или пульт со сцинтилляционным датчиком прибора "Минерал-З", одноканальный спектрометр со сцинтилляционным датчиком УСД-1 (кристалл $NaI(Tl) \phi 40 \times 1$ мм). I, II, III, IV.

3. Защитный экран (см. Приложение I).

4. Свинцовые контейнеры для перевозки облученных проб КЛ-12,8

5. Бокс для разборки проб 6К-НК, 6К-СТ или другие.

6. Свинцовый сейф для хранения реперных источников и проб.

7. Торзионные весы марки ВТ-500⁴.

8. Инструмент дистанционный типа ИД.

9. Радиометр типа "Сигнал", СРН-2 или др.

10. Электронагревательные штампы (Приложение 2)

II. Трансформатор ЛАТР на 9 ампер

12. Контейнеры из алюминия марки А-995.

13. Переносные контейнеры типа 4КТ, КИЗ-50М или др.

14. Блоки свинцовые типа БС-100, БС-50 или др.

15. Пинцеты.

Ход анализа

I. Приготовление дифференциальных фильтров

Дифференциальные фильтры изготавливают из пятиокиси тантала (Ta_2O_5) и окиси вольфрама (WO_3). Фильтры приготовляют и юстируют по способу, рекомендуемому в инструкции к

*) Разработан ОКБ Мингео СССР.

рентгенорадиометрическому анализатору "Минерал-3"¹⁰. В качестве юстиров используют соединения тантала и свинца.

2. Подготовка проб к облучению

В зависимости от предполагаемого содержания тантала берут следующие навески пробы, растертой до 200 меш.

0,0001	-	0,002 % Ta ₂ O ₅	-	400-200 мг;
0,002	-	0,01	"	200-100 мг;
0,01	-	0,05	"	100-50 мг;
0,05	-	0,2	"	50-20 мг.

Навеска эталона, содержащего около 0,01% Ta₂O₅, для ~~указанных~~ содержаний пятисотицей тантала в пробах составляет 100 мг.

Пробу и эталон взвешивают на торационных весах и помещают в плоские пакетики, сваренные из двух дисков полистиlena с помощью электроштампа Б (см. Приложение 2). Пакетик с пробой и квадратик фильтровальной бумаги, на котором простым карандашом надписывают номер и вес пробы, покрывают сверху и снизу дисками из полистиlena и заваривают электроштампом А (см. Приложение 2).

3. Упаковка проб в контейнер.

На дно контейнера кладут эталон тантала, а затем пробы, прокладывая их дисками из фильтровальной бумаги для предохранения от слипания во время облучения. Через каждые 10 - 12 проб помещают эталон и диск из алюминиевой фольги, разделяющий пробы на партии. В контейнер входит 40-50 проб и пять эталонов. Чтобы учесть содержание пятисотицей тантала в полистиленовой пленке, в контейнер помещают пустые полистиленовые диски (глухой опыт). Порядок размещения проб в контейнере запоминают в журнал. Эталоны тантала должны быть расположены равномерно по высоте контейнера с таким расчетом, чтобы один из них находился сверху.

4. Облучение проб в реакторе

При передаче проб на облучение составляют акт и указывают в нем ожидаемую суммарную активность, которую оце-

нивают по гамма-излучению натрия-24, принимая содержание натрия в пробах равным приблизительно 3%. Пробы облучают в ядерном реакторе в потоке тепловых нейтронов $1,2 \cdot 10^{13}$ нейtron/см²сек. в течение шести часов.

При этих условиях перевозка облученных проб в свинцовом контейнере отвечает требованиям безопасности⁷.

Облученные пробы сдают в хранилище, где после остыния в течение пятнадцати суток их разбирают в боксе на партии, соблюдая требования техники безопасности. В первую очередь вынимают из контейнера верхний эталон тантала и измеряют его активность на спектрометре, чтобы проверить интегральный поток нейтронов при облучении. При выбранных условиях скорость счета в области измеряемого излучения тантала без дифференциальных фильтров^{x)} составляет 250 имп/сек. При активности ниже указанной на 50%, контейнер не разбирают, а выясняют причину недостаточности облучения. Если облучение достаточно, то пробы по 10 - 12 штук помещают в переносные контейнеры и вместе с эталонами передают на измерение.

5. Выполнение измерений и обработка результатов

Измерения выполняют на одноканальном спектрометре, датчик которого находится в защитном экране (см.Приложение I).

По эталону тантала настраивают спектрометр на пик измеряемого излучения ^{182}Ta .

Энергетическая область измеряемого излучения определяется шириной "окна" спектрометра, при которой относительная статистическая ошибка $\left(\frac{\sqrt{N_{\text{ЭТ}}^W - N_{\text{ЭТ}}^{\text{Ta}}}}{N_{\text{ЭТ}}^W - N_{\text{ЭТ}}^{\text{Ta}}} \right)$ имеет минимальное значение.

Продолжительность измерения при анализе проб устанавливают по относительной статистической ошибке (σ), величину которой определяют по формуле

$$\sigma = \frac{\sqrt{N_{\text{пр}}^W + N_{\text{пр}}^{\text{Ta}}}}{\sqrt{t} (N_{\text{пр}}^W - N_{\text{пр}}^{\text{Ta}})} \quad (I)$$

x) См. раздел "Выполнение измерений и обработка результатов".

где $N_{\text{пр}}^W$ и $N_{\text{пр}}^{Ta}$ - скорости счета при измерении пробы с дифференциальными фильтрами из вольфрама и тантала, имп/сек;

t - продолжительность измерения пробы, сек.

При продолжительности измерения проб и эталонов 100 сек берут по два отсчета с каждым фильтром. Если продолжительность измерения составляет 1000 сек., берут по одному отсчету с каждым фильтром.

Пробы и эталоны устанавливают в нижнее положение (см. Приложение I), если измеряемая интенсивность излучения в верхнем положении превышает 600 имп/сек. Определяют интенсивность излучения каждого эталона, и, если отсутствует градиент потока тепловых нейтронов, то определяют среднее значение интенсивности всех эталонов. Относительное расхождение между интенсивностью излучения каждого эталона и средним значением интенсивности не должно превышать 10%. В дальнейших измерениях используют эталон, интенсивность излучения которого наиболее близка к средней. Интенсивность излучения этого эталона измеряют в начале и в конце рабочего дня.

Содержание пятиокиси тантала в пробах ($C_{\text{пр}}$) рассчитывают по формуле

$$C_{\text{пр}} = \frac{(N_{\text{пр}}^W - N_{\text{пр}}^{Ta}) \cdot C_{\text{эт}} \cdot P_{\text{эт}} \cdot t_{\text{эт}}}{N_{\text{эт}}^W - N_{\text{эт}}^{Ta} \cdot P_{\text{пр}} \cdot t_{\text{пр}}} \quad (2)$$

где $C_{\text{пр}}$ и $C_{\text{эт}}$ - содержание пятиокиси тантала в пробе и в эталоне, %;

$N_{\text{пр}}^W$ и $N_{\text{пр}}^{Ta}$ - число импульсов при измерении пробы с фильтрами из вольфрама и тантала, имп;

$N_{\text{эт}}^W$ и $N_{\text{эт}}^{Ta}$ - число импульсов при измерении эталона с фильтрами из вольфрама и тантала, имп;

$P_{\text{пр}}$ и $P_{\text{эт}}$ - вес пробы и эталона, мг;

$t_{\text{пр}}$ — продолжительность измерения пробы и эталона, сек.

Для удобства записи и расчета вводят новые обозначения:

$$\bar{J}_{\text{эт,пр}} = \frac{(N_{\text{эт,пр}}^W - N_{\text{эт,пр}}^{\text{Ta}})_{\text{ср}}}{P_{\text{эт,пр}}}$$

$$K = \frac{t_{\text{эт}}}{t_{\text{пр}}} \cdot C_{\text{эт}}$$

формула (2) принимает вид: $C_{\text{пр}} = K \frac{\bar{J}_{\text{пр}}}{\bar{J}_{\text{эт}}}$

Форме записи результатов измерения и обработки проб приведена в табл. 4.

При наличии тантала в полиэтиленовой упаковке (глухой опыт) содержание его вычитают из найденного в пробе содержания тантала.

Техника безопасности

При выполнении нейтронного активационного анализа все работы проводятся в строгом соответствии с "Санитарными правилами"⁹, а также в соответствии с "Правилами перевозки радиоактивных веществ"⁷, если организация, выполняющая анализ, доставляет облученные пробы самостоятельно.

При облучении в реакторе в той или иной степени активируются почти все элементы, входящие в состав пробы, причем образующиеся изотопы с периодом полураспада от долей секунды до нескольких лет обладают бета и гамма-излучением различной энергии.

Основную радиационную опасность в первые дни после облучения представляет гамма-излучение изотопа натрия-24.

При разборке проб в боксе находится одновременно до 50 проб и алюминиевый контейнер. По активности на рабочем месте эта работа относится к III классу. Группа радиоактивности зависит от состава проб, в среднем ее можно отнести к группе В.

Средняя годовая пропускная способность одной измерительной установки, обслуживаемой одним человеком, составляет 4000

Таблица 4

Форма записи результатов измерения и их обработки

№ пп	Наименование проб	Вес эта- лона, про- бы $P_{эт,пр}$	Продол- жит.из- мерения эталона пробы	Число импуль- сов при изме- рении с фильт- рами		$N^W - N^{Ta}$	$(N^W - N^{Ta})_{ср}$	$\bar{J}_{эт,пр} =$ $(N^W - N^{Ta})_{ср}$	$K =$ $\frac{t_{эт} \cdot C_{эт}}{t_{пр} \cdot \bar{J}_{эт}}$ $(x \cdot 10^{-3})$	Содер- жание Ta_2O_5 $C_{пр} = K \frac{\bar{J}_{пр}}{\bar{J}_{эт}}$ %
				мг	$t_{эт,пр}$, сек	$N^W_{эт,пр}$	$N^{Ta}_{эт,пр}$			
I	2	3	4			5	6	7	8	9
1.	Эталон № 2 $C_{эт} = 0,0082\% Ta_2O_5$	99,0	100	14409 14288	II039 II027	3320 3261	3316	33,5		I0
2.	Проба 57079	192,9	100	6813 7556	5412 5458	I401 I298	I349	7,0	8,2	0,0017
3.	Проба 57089	201	1000	58295	55717	2578		I2,8	0,82	0,0003
4.	Эталон № 2 $C_{эт} = 0,0082\% Ta_2O_5$	99,0	100	I4299 I4321	II014 III01	3285 3220	3252	32,8		

проб в год, что не превышает 10 кюри. По потребляемой активности радиоактивных веществ в открытом виде (упаковка из полиэтиленовой пленки, хотя и обеспечивает герметичность пробы в нормальных условиях, но не может отвечать требованиям, предъявляемым к ампулированным источникам) лаборатория относится к III категории. На рабочих местах пробы находятся в специальных защитных экранах и после измерений должны быть сданы в хранилище. Из хранилища радиоактивные вещества периодически сдаются на захоронение.

При работах с радиоактивными веществами для конкретного случая нейтронно-активационного определения tantalа необходимо придерживаться следующих практических рекомендаций по технике безопасности:

- а) разбирать пробы следует не ранее, чем через 15 суток после окончания облучения;
- б) контейнер с пробами следует переносить в бокс с помощью дистанционного инструмента;
- в) если свинцовый контейнер загрязнен, его надо вымыть разбавленной соляной кислотой;
- г) вскрывать контейнеры с пробами и разбирать их разрешается только в боксе;
- д) пробы и эталоны брать не руками, а только пинцетом;
- е) переносить пробы и эталоны на рабочее место только в переносных контейнерах.

В связи с использованием аппаратуры, находящейся под высоким напряжением, необходимо придерживаться также правил техники безопасности обслуживания электроустановок⁸.

Литература

1. Анализатор интегрально-дифференциальный амплитудный ПД-2-1. Техническое описание и инструкция по эксплуатации, 1968.
2. Выпрямитель стабилизированный ВС-22. Паспорт, 1968.
3. Зайцев Е.И. Активационный анализ горных пород. Зав. лаб. № 6, 1973, стр. 678-682.
4. Инструкция пользования торсионными весами марки ВТ, 1960.

5. Методы лабораторного контроля качества аналитических работ, НСАМ, М. 1973.
6. Пересчетный прибор III-I2. Техническое описание, инструкция по эксплуатации и паспорт, 1970.
7. Правила перевозки радиоактивных веществ, Атомиздат, 1964.
8. Правила технической эксплуатации и безопасности обслуживания электроустановок промышленных предприятий. Госэнергоиздат, 1961.
9. Санитарные правила работы с радиоактивными веществами и источниками ионизирующих излучений. Госатомиздат, 1963.
10. Техническое описание и инструкция по эксплуатации рентгенорадиометрического анализатора "Минерал-З", 1967.
11. Универсальный спиритилляционный датчик типа УСД-1. Техническое описание, инструкция, 1968.
12. Якубович А.Л., Зайцев Е.И., Пржиялловский С.М. Ядерно-физические методы анализа минерального сырья. Атомиздат, 1969.

НЕЙТРОННО-АКТИВАЦИОННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ТАНТАЛА В ГОРНЫХ ПОРОДАХ, РУДАХ И МИНЕРАЛАХ С $Ge(Li)$ - СПЕКТРОМЕТРОМ^{х)}

Сущность метода

Метод заключается в облучении проб в реакторе тепловыми нейтронами и в последующем измерении наведенного гамма-излучения образцов на $Ge(Li)$ - спектрометре^{1,2,3}.

Под действием тепловых нейтронов из природного тантала по реакции (n, γ) образуется радиоизотоп ^{182}Ta с периодом полураспада 115 дней^{xx}, испускающий β^- и γ -излучения.

^{х)} Внесена в НСАМ лабораторией ядерно-физических методов ИМПЭ, 1971.

^{xx)} При распаде изотопа ^{182}Ta образуется нерадиоактивный изотоп ^{182}W .

№ 132-ЯФ

Наведенная активность при прочих равных условиях пропорциональна содержанию в пробе тантала.

Для определения тантала пробы и эталоны, упакованные в пакетики из полизиленовой пленки, облучают в реакторе типа ТБР или ВНР потоком $1,2 \cdot 10^{13}$ нейtron/см²сек в течение 4-6 часов. После выдерживания облученных образцов в течение 15 - 20 дней (время спада активности короткоживущих радиоизотопов ^{24}Na , ^{56}Mn , ^{64}Cu и др.) измеряют суммарную интенсивность гамма-линий ^{182}Ta с энергией 1222 и 1231 кэв. При содержаниях тантала в исследуемых пробах 10^{-2} - 10^{-3} % время остыния образцов может быть снижено до 5-7 дней. Высокое энергетическое разрешение Ge(Li) - спектрометра (5-10 кэв для указанных линий) позволяет измерять аналитические линии без помех со стороны близких по энергии гамма-линий других долгоживущих радиоизотопов, образующихся при активировании природных элементов, напр. ^{59}Fe - 1098 и 1292 кэв; ^{60}Co - 1170 и 1330 кэв и т.д.

Порог чувствительности определения зависит от содержания в пробах железа, кобальта, европия, цезия и сурьмы: при низких содержаниях тантала ($n \cdot 10^{-4}$ %) величина комптоновского распределения от гамма-излучения с энергией 1292 кэв ^{59}Fe , 1332 кэв ^{60}Co , 1408 кэв ^{152}Eu , 1370 кэв ^{134}Cs , 1692 и 2088 кэв ^{124}Sb в области аналитического пика влияет на точность его определения. При использовании Ge(Li) - детектора с чувствительной частью объема 20 см³, навеске 200 - 400 мг и продолжительности измерения 20 мин. нижний порог чувствительности определения тантала в пробах пород кислого состава приблизительно равен $5 \cdot 10^{-5}$ %, в пробах пород среднего и основного состава - $2-3 \cdot 10^{-4}$ %. Для повышения чувствительности определения можно увеличить время облучения образцов (при этом исследуемые пробы надо упаковывать в алюминиевую фольгу, так как полизиленовая пленка не выдерживает облучения более семи часов - становится хрупкой и разрушается).

При анализе минералов определению мешают элементы с высоким сечением поглощения нейтронов (Gd, Sm, Li, Cd, B).

Селений

№ 132-ЯФ

вызывающие эффект самозканирования. Снизить его можно, уменьшая навеску исследуемой пробы: при содержании указанных элементов более 1-2 % навеска не должна превышать 5 мг. При анализе минералов с высоким содержанием tantalа, например, tantalониобатов, навески также должны быть малы⁷ (2-3 мг). Порог чувствительности анализа малых навесок составляет приблизительно $1 \cdot 10^{-3} \%$ Ta_2O_5 .

Методика была опробована в диапазоне содержаний Ta_2O_5 от $1 \cdot 10^{-4}$ до 0,1% на образцах горных пород (нефелиновый сиенит, гранит, карбонатит, пегматит и др.) и минералов (сподумен, слюды, микроклин, кварц и др.).

Метод рекомендуется для определения tantalа в пробах горных пород и минералов по У категории анализа при содержаниях от $1 \cdot 10^{-4}$ до 0,1%. Для этих содержаний расхождения между повторными определениями укладываются в таблицу допустимых расхождений инструкции по внутрилабораторному контролю⁴ с большим запасом (с пересчетом на У категорию).

Таблица I

Допустимые расхождения⁴

Содержание Ta_2O_5 %	Допустимые расхождения, отн. %	
	Ш категория	У категория
0,05 - 0,099	40	20
0,02 - 0,049	50	25
0,01 - 0,019	60	30
0,005 - 0,0099	72	36
0,002 - 0,0049	83	41,5
0,001 - 0,0019	83	41,5
0,0005 - 0,00099	83	41,5
0,0002 - 0,00049	83	41,5
0,0001 - 0,00019	83	41,5

В табл.2 приведены фактические расхождения между повторными определениями по данным авторов.

Таблица 2

Расхождения между повторными определениями
по данным авторов инструкции

Содержание Ta_2O_5 , %	Фактическая относительная ошибка ϵ	Фактические расхождения $2,8 \epsilon$
0,01 - 0,099	7,1	20
0,0099 - 0,001	8,2	23
0,00099 - 0,0001	8,9	26

Метод пригоден и для высокочувствительного определения в исследуемых пробах Cs, Co, Hf, Sc, Eu и некоторых других элементов².

Реактивы и материалы

1. Двукись кремния ос.ч.
2. Пятиокись tantalа х.ч.
3. Спирт реагентикат
4. Алюминиевая фольга марки А-995
5. Полиэтиленовая пленка высокого давления типа ВД
6. Фильтровальная бумага обеззоленная.

Аппаратура и оборудование

1. Установка типа "Лантур", в комплект которой входит Ge(Li) - детектор с чувствительным объемом 20 - 25 см³ и спектрометрическая электронная стойка СЭС-2.
2. Многоканальный амплитудный анализатор типа АИ-128, АИ-256 и др.
3. Свинцовые контейнеры для перевозки облученных проб типа КЛ-12,8.

4. Бокс для разборки проб типа 6К-НЖ, Ш2В и др.
5. Инструмент дистанционный типа ИД.
6. Торзационные весы марки ВТ-500.
7. Аналитические весы.
8. Секундомер.
9. Электронагревательные штампы (Приложение 2).
10. Блок-контейнеры из алюминия марки А-995.
- II. Яшмовая ступка.
12. Пинцеты.

Ход анализа

I. Приготовление проб

Навеску пробы 200 – 400 мг помещают в плоский пакетик, сваренный из двух дисков полиэтилена с помощью электроштампа Б (см. Приложение 2). Пакетик с пробой и квадратик фильтровальной бумаги, на котором простым карандашом надписывают номер пробы, покрывают сверху и снизу дисками из полиэтилена и заваривают электроштампом А (см. Приложение 2). Такая упаковка обеспечивает надежную герметизацию исследуемого материала. Подготовленные таким образом 30 – 50 проб помещают в стандартный алюминиевый контейнер, прокладывая между пакетиками диски из обеззоленной фильтровальной бумаги для предохранения проб от слипания во время облучения. Эталонные пробы, обычно 3 – 5 штук по 100 – 200 мг, упакованные таким же образом, располагают равномерно по высоте контейнера между исследуемыми образцами. Номера облучаемых в контейнере проб и их вес записывают в журнал регистрации облучений.

При использовании для упаковки новой партии полиэтиленовой пленки в контейнер закладывают пленку для глухого опыта, так как пленка различных партий может различаться по составу и содержанию примесей, в том числе и тантала. В большинстве случаев содержание тантала в упаковке не превышает $1 \cdot 10^{-5}\%$ и может на учитываться.

2. Рабочие эталоны

В качестве эталонов рекомендуется использовать стандартные образцы тантало-ниобиевой руды СВТ-5 и СВТ-7, со-

держащие $0,0190 \pm 0,0007\%$ и $9 \cdot 10^{-3}\% \text{Ta}_2\text{O}_5$. При отсутствии стандартных образцов используют соединение, приготовленное путем последовательного разбавления по общепринятой методике⁷ пятиокиси тантала чистой двуокисью кремния до содержания Ta_2O_5 порядка 0,01%.

3. Облучение проб

Блок-контейнеры с образцами и эталонами облучают в ядерном реакторе промышленного типа в потоке $1,2 \cdot 10^{13}$ нейтрон/ см^2 сек в течение 4 - 6 час.

Для спада активности коротковивущих радиоизотопов контейнер после облучения выдерживают в хранилище в течение 15 - 20 дней. Затем пробы разбирают в боксе на партии по 7 - 10 штук и направляют для измерения на спектрометре.

4. Подготовка прибора

С помощью облученного эталона тантала или калибровочного источника ^{60}Co спектрометр настраивают на области двух аналитических пиков (I₂₂₂ и I₂₃₁ кэв) таким образом, чтобы на один канал анализатора приходилось 1 - 2 кэв. Чтобы исключить заметное ухудшение энергетического разрешения, при выборе условий измерения учитывают обеспечение нормальной загрузки усилительного тракта аппаратуры. Импульсная загрузка контролируется по интенсиметру анализатора или по его таймерному каналу. "Мертвое время" анализатора не должно превышать 2 - 3%. Для выполнения этого требования геометрические условия измерения устанавливают на конкретных анализируемых образцах, изменяя расстояние между источником и детектором или подбирая сменные фильтры из свинца и алюминия, которые помешают между образцом и детектором.

5. Определение содержания тантала

Содержание тантала в исследуемой пробе определяют относительным методом - сравнением с известным содержанием элемента в эталонном образце. Интенсивность излучения эталонных и исследуемых образцов измеряют в одинаковых геометрических условиях. Продолжительность измерений при низком содержании

№ 132-ЯФ

тантала составляет 15 - 20 минут. При содержании выше $1 \cdot 10^{-2}\%$ достаточно пяти минут.

По полученным данным устанавливают, в каких каналах находится суммарный аналитический пик тантала, после чего подсчитывают число импульсов N в пике. Для этого суммируют число импульсов в каналах пика и из суммы вычитают фон комптоновского распределения, который определяется по среднему уровню слева и справа от пика.

Пример расчета

В табл. 3 приведены данные, полученные на анализаторе для области аналитического пика тантала.

Таблица 3

Данные, полученные на анализаторе

№ канала	70	71	72	73	74	75	76	77	78	79	80	81
Число импуль- сов в канале	94	73	41	42	40	45	73	117	187	295	378	328
№ канала	82	83	84	85	86	87	88	89	90	91	92	93
Число им- пульсов в канале	188	145	147	85	27	13	12	11	11	20	25	16

1. Сумма импульсов в каналах аналитического пика (75-86 каналы):

$$\Sigma = 2013$$

2. Уровень фона слева от пика (72-74 каналы):

$$\frac{41 + 42 + 40}{3} = 41$$

3. Уровень фона справа от пика (87 - 89 каналы):

$$\frac{13 + 12 + 11}{3} = 12$$

Таблица 4

Форма записи при инструментальном нейтронно-активационном анализе

№ пп	Наименование пробы	Вес пробы $P, \text{мг}$	Продолжи- тельность измерения мин.	Сумма импульсов в каналах пика	Фон комптоновского распределения $\Sigma_{\text{комп.}}$	Число импульсов в шике	Содержание Ta_{2}O_5 $C_{\text{пр.}} \%,$
I.	Эталон $\text{Ta}_{2}\text{O}_5 - 0,01\%$	100	10	2013	320	1693	
2.	T-6305	377	15	624	385	239	$2,4 \cdot 10^{-4}$
3.	Ц-4043	383	15	3461	1351	2110	$2,1 \cdot 10^{-3}$

4. Фон для области аналитического пика (I2 каналов):

$$\sum_{\text{комп.}} = \frac{4I + I2}{2} \times I2 = 320$$

5. Число импульсов в пике:

$$N = \sum - \sum_{\text{комп.}} = 2013 - 320 = 1693$$

Содержание тантала в исследуемой пробе рассчитывают по формуле:

$$C_{\text{пр}} = \frac{N_{\text{пр}} P_{\text{эт}} t_{\text{эт}} C_{\text{эт}}}{N_{\text{эт}} P_{\text{пр}} t_{\text{пр}}}$$

где $N_{\text{пр}}$ и $N_{\text{эт}}$ – число зарегистрированных в пике аналитических импульсов для пробы и для эталона;

$P_{\text{пр}}$ и $P_{\text{эт}}$ – навеска пробы и эталона, мг;

$t_{\text{пр}}$ и $t_{\text{эт}}$ – продолжительность измерений пробы и эталона, мин;

$C_{\text{эт}}$ – содержание тантала в эталоне, %.

Форма записи приведена в табл. 4

Техника безопасности

При выполнении анализа необходимо соблюдать правила техники безопасности, предусмотренные при работе с радиоактивными источниками⁶.

При облучении образцов через объединение "Изотоп" доставка облученных проб осуществляется этой организацией. Если же активированные пробы перевозятся организацией, выполняющей анализы, то необходимо руководствоваться соответствующей инструкцией⁵.

При облучении активируются все элементы, присутствующие в пробе; образующиеся радиоизотопы имеют самые различные периоды полураспада и обладают бета- и гамма-излучением различной

энергии. Основную опасность при облучении горных пород представляет гамма-излучение изотопа ^{24}Na ($T_{1/2} = 15$ часов). Поэтому защиту транспортного контейнера рассчитывают, исходя из примерного содержания натрия, присутствующего в исследуемых образцах. При среднем содержании натрия в горных породах 3% и общем весе образцов в контейнере 16 г (40 проб по 400 мг) после облучения в течение пяти часов наведенная активность за счет натрия составляет 0,4 кюри. Через 10 – 15 дней общая активность облученных проб падает до нескольких милликюри. Для использования для транспортировки облученных проб контейнера КТ-12,3 предельно допустимое количество натрия в пробах (при общем весе образцов 16 г) составляет 0,9 г.

При работе с активированными образцами необходимо придерживаться следующих правил:

1. Пробы должны разбираться в боксе за свинцовой защитой с помощью пинцетов и резиновых перчаток.
2. При измерении интенсивности излучения проб и эталонов запрещается брать их руками: следует пользоваться пинцетом.
3. Во время измерений пробы должны быть защищены свинцовой стенкой.
4. После измерения партию проб переносят в контейнере в хранилище.
5. Отработанные партии облученных образцов периодически отправляют на захоронение.
6. Загрязненный свинцовый контейнер, в котором перевозят контейнеры с облученными пробами, очищают соляной кислотой д. 1,19 или ацетоном; затем гнездо контейнера промывают водой и протирают фильтровальной бумагой.

Литература

1. Зайцев Е.И. и др. Активационное определение tantalа в минералах и горных породах с помощью $\text{Ge}(\text{Li})$ – спектрометра. ЖАХ т. XL, № 10, 1970.
2. Зайцев Е.И. и др. Инструментальный активационный анализ горных пород. Разведка и охрана недр № 8, 1971.

3. Кузнецов Р.А. Активационный анализ. Атомиздат, 1967.
4. Методы лабораторного контроля качества аналитических работ. НСАМ, М., 1973.
5. Правила перевозки радиоактивных веществ. Атомиздат, 1964.
6. Санитарные правила работы с радиоактивными веществами и источниками ионизирующих излучений. Госатомиздат, 1969.
7. Сборник "Методы количественного анализа минерального сырья". вып. I3, ВИМС, М., 1971.

ПРИЛОЖЕНИЕ I

Заделочный экран

Заделочный экран (рис. 1) представляет собой "домик" из свинцовых блоков, состоящий из двух частей, в одну из которых помещают спиритуляционный датчик УСД-1 на штативе и линейки для фильтров (рис. 2) и проб (рис. 3), в другие - облученные пробы и эталоны.

Конструкция заделочного экрана обеспечивает радиационную безопасность при измерениях и позволяет держать на рабочем месте эталоны и одну - две партии облученных проб.

Штатив УСД-1 жестко закреплен с помощью резьбового соединения с одним из свинцовых блоков. Линейки для фильтров и проб изготавливают из алюминия или органического стекла. Они свободно передвигаются в пазах двух блоков. Пазы в свинцовых блоках фрезеруют на станке. Стопорные винты линеек позволяют фиксировать положение дифференциальных фильтров и проб на одной оси с кристаллом датчика. Для этого же служит свинцовый кожух УСД-1 (рис. 4) с пазами для линеек.

С внутренней стороны измерительной части домика свинцовые блоки облицованы листовым кадмием и медью для снижения фона характеристического излучения свинца.

В процессе измерения линейку для проб передвигают в часть домика с облученными пробами и эталонами, пинцетом устанавливают пробу или эталон в гнездо линейки и передвигают в измерительную часть домика. При фиксированных положениях дифференциальных фильтров снимают отсчеты с одним и с другим фильтром два раза.

Для измерений с кожухом УСД-1 дополнительно устанавливают домик из свинцовых блоков для проб и эталонов.

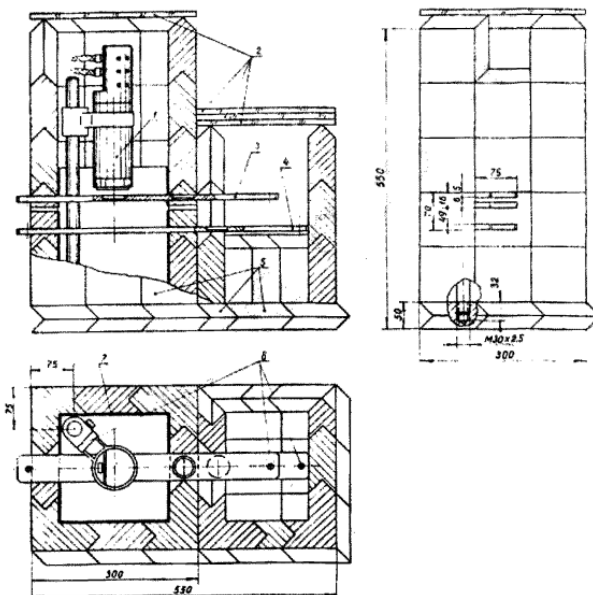


Рис. 1. ЗАЩИТНЫЙ ЭКРАН

1. Датчик УСД-1 со штативом, 2. Стекло свинцовое ТФ-5, 3. Линейка для фильтров (см.рис.2), 4. Линейка для проб (см.рис. 3), 5. Блоки свинцовые БС-100, 6. Винты стопорные МЗ, 7. Облицовка из кадмия (1 мм) и меди (0,1 мм).

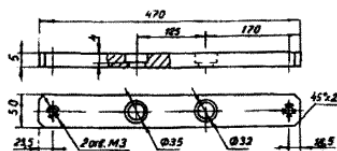


Рис.2. Линейка для фильтров



Рис.3. Линейка для проб

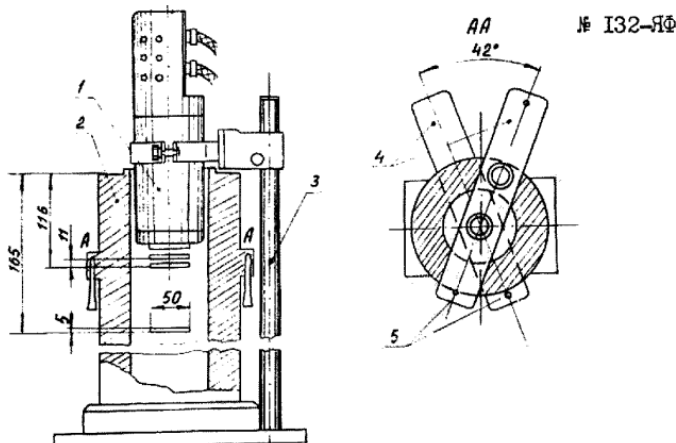


Рис. 4. Кожух свинцовый УСД-1

- | | |
|---------------------------|---|
| 1. Датчик УСД-1. | 4. Линейка для фильтров и проб
(см.рис.2,3). |
| 2. Кожух свинцовый УСД-1. | 5. Винты стопорные М3. |
| 3. Штатив УСД-1. | |

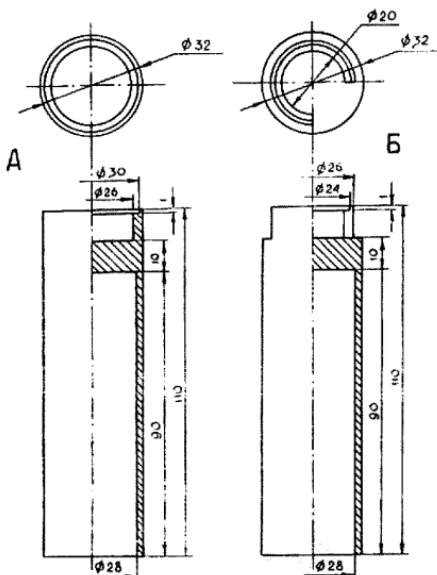


Рис. 5.
Электронагревательные штампы

- А - штамп для заваривания наружной упаковки;
- Б - штамп для приготовления пакетиков.

ПРИЛОЖЕНИЕ 2

Электронагревательные штампы

Электропаяльник на 90 ватт с насадками представляет собой электронагревательный штамп для приготовления пакетиков из полиэтилена и заваривания наружной упаковки (рис.5).

Штампы изготавливают из дюралюминия или из обычной стали.

Штамп Б служит для приготовления внутреннего пакетика для проб и эталонов, штамп А - для сваривания наружной упаковки.

Нагревательную часть электропаяльника вставляют в гнездо штампа и включают в сеть переменного тока через ЛАТР.

Внутренний пакетик, заваренный почти по всему периметру за исключением небольшой части его для вспышки проб (которую затем заваривают), получают нажатием разогретого штампа Б на два сложенные диска из полистиленовой пленки. Между штампом и полистиленом прокладывают кальку, чтобы предотвратить слипание.

Пакетик с пробой и квадратик фильтровальной бумаги с обозначением номера пробы накрывают сверху и снизу дисками из полистилена и, нажимая разогретым штампом А, заваривают наружную упаковку.

Диски из полистилена вырезают предварительно по наружному диаметру рабочих кромок штампов.

Изъятые из употребления инструкции	Заменяющие их инструкции
# 52 - X # 53 - X }	# 103 - X
# 92 - X	# 113 - X
# 90 - X	# 115 - X
# 9 - ЯФ	# 116 - ЯФ
# 13 - X	# 119 - X

КЛАССИФИКАЦИЯ

лабораторных методов анализа минерального сырья
по их назначению и достигаемой точности

Кате-го-рия	Наименование анализа	Назначение анализа	Точность по сравнению с допусками внутрилабораторного контроля	Коэффициент к допускам
I	Особо точный анализ	Арбитражный анализ, анализ эталонов	Средняя ошибка в 5 раза меньше допусков	0,33
II	Полный анализ	Полные анализы горных пород и минералов	Точность анализа должна обеспечивать получение суммы элементов в пределах 99,5-100,5%	
III	Анализ рядовых проб	Массовый анализ геолого-разведочных проб при разведочных работах и подсчете запасов, а также при контрольных анализах	Ошибка анализа должны укладываться в допуски	I
IV	Анализ технологических продуктов	Текущий контроль технологических процессов	Ошибка анализа могут укладываться в расширенные допуски по особой договоренности с заказчиком	I-2
V	Особо точный анализ геохимических проб	Определение редких и рассеянных элементов и "элементов-спутников" при близких к кларковым содержаниях	Ошибка определения не должна превышать половины допуска; для низких содержаний, для которых допуски отсутствуют, - по договоренности с заказчиком.	0,5
VI	Анализ рядовых геохимических проб	Анализ проб при геохимических и других исследованиях с повышенной чувствительностью и высокой производительностью	Ошибка определения должна укладываться в удвоенный допуск; для низких содержаний, для которых допуски отсутствуют - по договоренности с заказчиком	
VII	Полуколичественный анализ	Качественная характеристика минерального сырья с ориентировочным указанием содержания элементов, применяемая при металлометрической съемке и др. поисковых геологических работах	При определении содержания элемента допускаются отклонения на 0,5-1 порядок.	
VIII	Качественный анализ	Качественное определение присутствия элемента в минеральном сырье	Точность определения не нормируется	