

МИНИСТЕРСТВО ГЕОЛОГИИ СССР
ВСЕСОЮЗНЫЙ НАУЧНО ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ
МИНЕРАЛЬНОГО СЫРЬЯ (ВИМС)



Научный совет по аналитическим
методам

Ядерно-физические методы

Инструкция № 87-ЯФ

ОЛОВО

МОСКВА
1969

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 1954 г. № 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 № 87-ЯФ

**МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ДВУОКИСИ ОЛОВА
В ГОРНЫХ ПОРОДАХ И ОЛОВЯННЫХ РУДАХ
НА ПРИБОРЕ МАК-1 ПО РЕЗОНАНСНОМУ
ПОГЛОЩЕНИЮ ГАММА-КВАНТОВ**

Всесоюзный научно-исследовательский институт минерального сырья
(ВИМС)

МОСКВА, 1969 г.

В соответствии с приказом Госгеолкома СССР № 229 от 18 мая 1964 г. инструкция № 87-ЯФ рассмотрена и рекомендована Научным Советом по аналитическим методам к применению для анализа рядовых проб - III категория.

(Протокол № 16 от 23 июня 1969 г.)

Председатель НСАМ

В.Г.Сочеванов

Председатель секции
ядерно-физических методов НСАМ

А.Л.Якубович

Ученый секретарь

Р.С.Фридман

Инструкция № 87-ЯФ рассмотрена в соответствии с приказом Государственного геологического комитета СССР № 229 от 18 мая 1964г. Научным Советом по аналитическим методам (протокол № 16 от 23 июня 1969г.) и утверждена ВИМСом с введением в действие с 1 июля 1969 года.

МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ДВУОКИСИ ОЛОВА В ГОРНЫХ ПОРОДАХ И ОЛОВЯННЫХ РУДАХ НА ПРИБОРЕ МАК-¹) ПО РЕЗОНАНСКОМУ ПОГЛОЩЕНИЮ ГАММА-КВАНТОВ^x)

Сущность метода

Метод, разработанный В.М.Запорожцем, В.М.Ратниковым, Г.Н.Цигельницким и В.К.Рябкиным, основан на способности ядер изотопа Sn^{119} , входящих в SnO_2 , резонансно поглощать гамма-кванты с энергией 23,8 кэв, испускаемые радиоактивным источником $\text{Sr}^{90m}\text{O}_2^1$. Эффект резонансного поглощения гамма-квантов ("Ядерный гамма-резонанс"-ЯГР, "Эффект Мессбауэра"-ЭМ) наблюдается, если источник гамма-квантов неподвижен относительно поглотителя; если же источник движется относительно поглотителя с некоторой скоростью, то за счет эффекта Допплера энергия гамма-квантов изменяется, и условия резонанса нарушаются.

Величина эффекта ξ резонансного поглощения определяется как относительное изменение интенсивности гамма-излучения, регистрируемого сцинтиляционным счетчиком при двух измерениях: с неподвижным источником (N_0) и с источником, перемещающимся (колеблющимся) относительно поглотителя со скоростью более 1 мм/сек (N_∞), достаточной для нарушения условий ЯГР.

^x) Внесена в ИСАМ Всесоюзным Научно-исследовательским институтом ядерной геофизики и геохимии МГ СССР, 1967 г.

$$\xi = \frac{N_{\infty} - N_0}{N_{\infty}} \cdot 100 \quad (1)$$

Величина эффекта ξ зависит от количества ядер изотопа Sn^{113} в двуокиси олова, содержащейся в пробе. В соответствии с формулой, приведенной в работе И.Н.Шумиловского и др.⁴

$$\xi = \chi f [1 - e^{-Kx}] \mathcal{J}_0(Kx) \quad (2)$$

где: χ - коэффициент, характеризующий величину нерезонансного фона источника;

f - вероятность испускания источником резонансных гамма-квантов;

J_0 - функция Бесселя первого рода нулевого порядка;

K - коэффициент, характеризующий величину резонансного поглощения гамма-квантов при концентрации поглощающего элемента, равной единице.

X - концентрация резонансно поглощающего элемента, выраженная в весовых единицах^{x)}.

Так как содержание изотопа Sn^{113} в природной смеси изотопов олова неизменно (8,5%), то по величине эффекта ЯГР можно судить о содержании двуокиси олова в анализируемой пробе. Основной особенностью метода является его полная нечувствительность к присутствию в пробах других форм соединений олова, кроме окисной.

Для анализа используют портативный прибор типа МАК-1 (Мессбауэровский анализатор касситерита), выпускаемый промышленностью², применительно к которому и составлена настоящая инструкция.

Методика предусматривает использование этого прибора для количественного определения олова в порошковых пробах руд, минералов, горных пород и продуктов обогащения при его содержании от 0,05% до 5%. Метод проверялся на пробах ряда оловорудных месторождений. Метод применим как в стационарных,

^{x)}Размерность величин K и χ зависит от принятого способа выражения концентрации.

так и в полевых лабораториях. По точности результаты определения укладываются в допустимые расхождения (см.табл. I).

Таблица I
Допустимые расхождения З

Содержание олово, абс. %	Допустимые расхождения отн. %
2,0 - 4,99	12
1,0 - 1,99	15
0,5 - 0,99	19
0,2 - 0,499	23
0,1 - 0,199	37
0,05- 0,099	47

Реактивы и материалы

Измельченный до \leq 200 меш, не содержащий олова природный материал с удельным весом не более 2,5 (кварц, известняк) для разбавления проб, содержащих более 5% олова (разбавитель).

Аппаратура

Прибор МАК-1, серийно выпускаемый промышленностью, в комплект которого входят: пульт, измерительная головка (для работы с порошковыми пробами) с источником $Sr^{90m}O_2$ интенсивностью несколько единиц миллиюри, блоки питания от сети и батарей, весы с разновесами, комплект эталонных фильтров, чашки для проб, панссон для разравнивания проб, ремонтные принадлежности и запасные части, техническое описание прибора. Период полураспада источника 270 дней, что обеспечивает работу прибора без смены источника в течение 1,5 - 2 лет.

Эталоны

Для градуировки прибора можно использовать два типа эталонов:

1. Комплект из 12 эталонных фильтров, прилагаемый заводом-изготовителем к прибору. Эталоны представляют собой диски из органического стекла площадью 8 см² и толщиной 2 мм, содержащие в своем составе взвесь порошка SnO₂. Поверхностная плотность олова (мг/см²) имеет следующие значения: 0,8; 1,6; 2,4; 3,2; 4,0; 4,8; 5,6; 6,4; 7,2; 8,0; 8,8; 9,6 (указано на фильтре).

2. Естественные пробы руд обследуемого района. Подбирают не менее 10 проб с содержаниями, равномерно распределенными в диапазоне 0,05 - 5% олова в форме двуокиси. Содержание SnO₂ должно быть установлено наиболее надежными методами.

Ход анализа

А. Подготовка пробы к анализу. Анализируют сухие^x, тщательно перемешанные пробы, измельченные до 250 меш, весом от 1 до 3 г, в зависимости от содержания олова. Пробы взвешивают на весах, входящих в комплект прибора, с точностью ± 10 мг (можно использовать и более точные весы, например, аналитические). Навеску пробы насыпают в чашку из органического стекла и разравнивают сначала ложечкой, а затем пулансоном.

Б. Подготовка прибора к работе. Прибор после включения "прогревают" в течение 5 минут и снимают защитную крышку с источника. Определяют число импульсов №₀ за 20 секунд при каждом положении переключателя "Усиление", после чего переключатель устанавливают в положение, соответствующее наибольшей скорости счета. Этим обеспечивается совмещение "окна" дифференциального дисриминатора прибора с положением фотопика, соответствующего гамма-излучению Sn^{113m} с энергией 23,8 кэВ.

^x) При повышенной влажности воздуха пробы перед анализом необходимо высушить при 105°C.

В. Контроль исправности прибора. На место пробы в прибор устанавливают эталонный фильтр $9,6 \text{ мг}/\text{см}^2$. Тумблером "генератор" включают вибратор источника и, перемещая тубус измерительной головки, устанавливают скорость счета 10 - 15 имп/сек. при коэффициенте пересчета 1:256 или 1:128 (при большей скорости возможны просчеты импульсов счетчиком). Далее считают количество импульсов за 1 мин. при включенном (N_∞) и выключенном (N_0) генераторе и вычисляют эффект ЯГР по формуле (1).

Результаты измерений по п.Б и В заносят в соответствующие графы журнала измерений (см.табл.4).

С прибором начинают работу, если величина Σ , измеряемая с фильтром $9,6 \text{ мг}/\text{см}^2$, не менее 16%. Меньшее значение свидетельствует о неисправности прибора. Контроль положения фотопика и величины эффекта на фильтре $9,6 \text{ мг}/\text{см}^2$ повторяют в конце рабочего дня, а также если возникает сомнение в правильности работы прибора. При нормальной работе прибора значения Σ не должны изменяться более чем на $\pm 1\%$ абс., а положение переключателя "усиление" - более чем на ± 1 деление в течение рабочего дня.

Г. Выполнение определения. Подготовленную к анализу пробу весом 3 г устанавливают на контейнер датчика. Скорость счета при включенном вибраторе доводят до 10-15 имп/сек. Определяют величину эффекта по данным измерений N_0 и N_∞ , длительностью каждое по 1 мин. Если $\Sigma < 10\%$, то измерения продолжают с той же навеской. Если $\Sigma > 10\%$, то приготовляют пробу весом 1 г. Далее измерения N_0 и N_∞ по 1 мин. чередуют до набора необходимого суммарного числа импульсов ΣN_∞ (с учетом коэффициента пересчета), обеспечивающего требуемую статистическую точность (табл.2).

Если при навеске 1 г эффект $\Sigma > 15\%$ (содержание олова $> 5\%$), то для обеспечения надлежащей точности определения необходимо разбавить пробу, чтобы концентрация олова не выходила из диапазона 0,2 - 5%.

Пробу смешивают с разбавителем и тщательно перемешивают. Разбавленную пробу анализируют по обычной методике. Величину навески определяют по данным табл.2.

Таблица 2

Условия анализа, обеспечивающие необходимую точность определения

Навеска, г	$\varepsilon, \%$	ΣN_{∞}
3	до 1,3	$1,5 \times 10^6$
	1,3 - 2,5	6×10^5
	2,5 - 10	3×10^5
1	до 7	6×10^5
	7 - 13	3×10^5

Особые случаи

1. При работе с пробами, содержащими большое количество тяжелых элементов (свинец, цинк, вольфрам), не всегда можно брать навеску 3 г вследствие значительного поглощения веществом пробы гамма-излучения с энергией 23,8 кэв. В этих условиях надо брать такую навеску, чтобы при том же положении тубуса датчика скорость счета при чашке с пробой и при пустой чашке различалась не более, чем в 50 раз. Суммарное число импульсов при уменьшенных навесках необходимо набирать в соответствии с данными табл.3.

2. При анализе руд кварц-касситеритового состава с низким содержанием касситерита допустимо увеличение навески до 4-5 г с набором количества импульсов, указанного в табл.2 для навески 3 г. Это обеспечивает повышенную точность определения малых содержаний касситерита (меньше 0,1%).

Таблица 3

Условия анализа проб, содержащих тяжелые элементы

Навеска 1 г			Навеска 2 г		
Σ , %	ΣN_{∞}		Σ , %	ΣN_{∞}	
0,2	2×10^7				
0,2 - 0,5	1×10^7		0,5	6×10^6	
0,5 - 1	6×10^6		0,5 - 1	5×10^6	
1 - 2	3×10^6		1 - 2	1×10^6	
2 - 4	1×10^6		2 - 4	6×10^5	
4 - 7	6×10^5		4 - 7	4×10^5	
> 7	3×10^5		7 - 13	2×10^5	

Градуировка прибора

Построение градуировочного графика

Для построения графика зависимости эффекта Σ от величины ρ_s измеряют величину Σ для всех приложенных к прибору эталонных фильтров. По оси абсцисс откладывают значения ρ_s , обозначенные на фильтрах, а по оси ординат – полученные значения Σ , и проводят по точкам плавную линию (рис.1).

Вместо эталонных фильтров можно использовать естественные пробы руд с известным содержанием олова, для которых величину ρ_s ($\text{мг}/\text{см}^2$) рассчитывают по формуле:

$$\rho_s = \frac{C \cdot P}{0,8},$$

где С – содержание олова в пробе, %

P – навеска, г.

Для обеспечения необходимой статистической точности при каждом измерении соблюдают условие $\Sigma N_{\infty} \geq 10^6$ импульсов

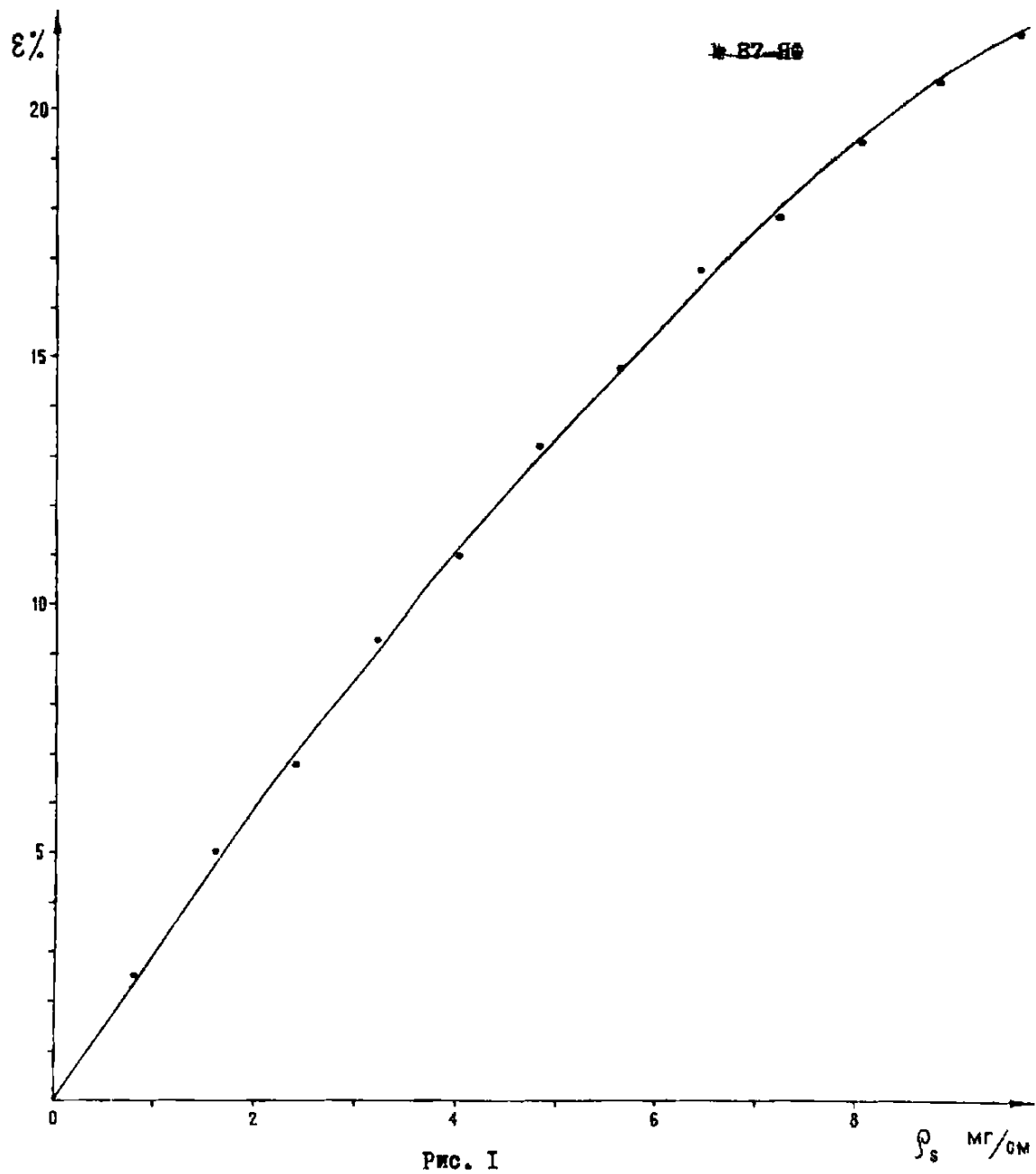


Рис. I

Градуировочный график прибора МАК-І

Для исключения субъективных ошибок желательно, чтобы все измерения выполнялись дважды разными операторами.

При непрерывной эксплуатации прибор эталонируют ежемесячно, а также после ремонта, смены кристалла, источника или ФЭУ.

Вычисление результатов анализа. Величину эффекта $\Sigma \delta \%$ вычисляют по формуле:

$$\Sigma = \frac{\sum N_{\infty} - \sum N_0}{\sum N_{\infty}} \cdot 100$$

По градуировочному графику определяют поверхностную плотность олова ρ_s мг/см².

Содержание олова (C_{Sn} , %) в пробе вычисляют по формуле:

$$C_{Sn} = \frac{\rho_s \cdot 8 \cdot 100}{P \cdot 1000} = 0,8 \frac{\rho_s}{P} \quad (3)$$

где: P - вес пробы, г

ρ_s - поверхностная плотность пробы, мг/см²

8 - площадь чашки, см².

Результаты измерений и расчетов записывают в журнал анализов по форме, приведенной в табл.4.

Техника безопасности

Ввиду небольшой активности источника (несколько единиц милликури) и малой энергии гамма-излучения (23,8 кэв) прибор при работе безопасен для обслуживающего персонала.

После окончания работы контейнер с источником необходимо закрывать защитной крышкой.

Заменять источник необходимо за свинцовым стеклом толщиной не менее 5 мм.

При ремонте прибора необходимо соблюдать правила техники безопасности при работе с электронной и высоковольтной аппаратурой.

Операторы должны пройти инструктаж по технике безопасности при работе с радиоактивными веществами.

Таблица 4

Форма журнала анализа порошковых проб прибором МАК-1

Дата

Прибор №

Оператор

Проверка положения фотопика

время:

Дата эталонирования

Контроль на фильтре 9,6 мг/см²

№ канала "усиление"	2	3	4	5	6	7	8
------------------------	---	---	---	---	---	---	---

Кол-во имп. за 20 сек.	105	124	133	139	130	121	
---------------------------	-----	-----	-----	-----	-----	-----	--

N_{∞}	N_0	$N_{\infty} - N_0$	$\Sigma \%$
632	494	138	
633	496	137	
630	495	185	
$\Sigma 1895$		$\Sigma 410$	21,6

№ п.п	№ проб	Навеска г	Коэф. пересчета	N_0	N_{∞}	ΔN	$\Sigma \%$	ρ_s мг/см ²	$\sigma, \%$	Примечание
1.	332	3	1:256	697	721	24				
				696	721	25				
				692	719	27				
				$\Sigma 2191$		$\Sigma 76$	$8,51^{xx})$	$1,18^{xx})$	$0,31^{xxx})$	
2.	198	3	1:256	516	620	104	16,8			Переход к навеске 1 г
			1:256	780	834	54				
				782	831	49				
				779	833	54				
				$\Sigma 2498$		$\Sigma 157$	6,28	2,15	1,72	

x) Вычисляется по формуле 1. xx) Снимается с эталонировочного графика. xxx) Вычисляется по формуле 3.

Л и т е р а т у р а

1. Гольданский В.И. Эффект Мессбауэра и его применение в химии. М., 1962.
2. Доленко А.В., Егизаров Б.Г., Исаков Л.М. Ядерные гамма-резонансные приборы для научных исследований и прикладных задач. Сб. Ядерное приборостроение. Атомиздат, 1967.
3. Инструкция по внутрилабораторному контролю точности (воспроизводимости) результатов количественных анализов рядовых проб полезных ископаемых, выполняемых в лабораториях Министерства Геологии СССР, 1968 г.
4. Шумиловский Н.Н. и др. Радиоизотопные и рентгено-спектральные методы. Изд. Энергия. М-Л, 1965.

Сдано в печ. 9/УП-69г. Подписано к печ. 12/УП-69г.
Л77186 Заказ № 64. Тираж 400.

Ротапринт ОЗП ВИМСа

КЛАССИФИКАЦИЯ
лабораторных методов анализа минерального сырья
по их назначению и достигаемой точности

Категория анализа	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 3 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 геологических проб при разведочных работах и подсчете запасов, а также при контрольных анализах.	Ошибки анализа должны укладываться в допуски	I
IV.	Анализ технологических продуктов	Текущий контроль технологических процессов	Ошибки 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 клярковым содержаниям.	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.	2
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 допускается отклонения на 0,5-1 порядок.	
VIII.	Качественный анализ	Качественное определение присутствия элемента в минеральном сырье.	Точность определения не нормируется	