



# 中华人民共和国国家标准

GB/T 6150.10—2008  
代替 GB/T 6150.12—1985

---

## 钨精矿化学分析方法 铅量的测定 火焰原子吸收光谱法

Methods for chemical analysis of tungsten concentrates  
—Determination of lead content  
—Flame atomic absorption spectrometric method

2008-03-31 发布

2008-09-01 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

## 前　　言

GB/T 6150《钨精矿化学分析方法》分为 17 部分：

GB/T 6150.1	钨精矿化学分析方法	三氧化钨量的测定　钨酸铵灼烧重量法
GB/T 6150.2	钨精矿化学分析方法	锡量的测定　碘酸钾容量法和氢化物原子吸收光谱法
GB/T 6150.3	钨精矿化学分析方法	磷量的测定　磷钼黄分光光度法
GB/T 6150.4	钨精矿化学分析方法	硫量的测定　高频红外吸收法
GB/T 6150.5	钨精矿化学分析方法	钙量的测定　EDTA 容量法和火焰原子吸收光谱法
GB/T 6150.6	钨精矿化学分析方法	湿存水量的测定　重量法
GB/T 6150.7	钨精矿化学分析方法	钽铌量的测定　等离子体发射光谱法和分光光度法
GB/T 6150.8	钨精矿化学分析方法	钼量的测定　硫氰酸盐分光光度法
GB/T 6150.9	钨精矿化学分析方法	铜量的测定　火焰原子吸收光谱法
GB/T 6150.10	钨精矿化学分析方法	铅量的测定　火焰原子吸收光谱法
GB/T 6150.11	钨精矿化学分析方法	锌量的测定　火焰原子吸收光谱法
GB/T 6150.12	钨精矿化学分析方法	二氧化硅量的测定　硅钼蓝分光光度法和重量法
GB/T 6150.13	钨精矿化学分析方法	砷量的测定　氢化物原子吸收光谱法和 DDTC-Ag 分光光度法
GB/T 6150.14	钨精矿化学分析方法	锰量的测定　硫酸亚铁铵容量法和火焰原子吸收光谱法
GB/T 6150.15	钨精矿化学分析方法	铋量的测定　火焰原子吸收光谱法
GB/T 6150.16	钨精矿化学分析方法	铁量的测定　碘基水杨酸分光光度法
GB/T 6150.17	钨精矿化学分析方法	锑量的测定　氢化物原子吸收光谱法

本部分为 GB/T 6150 的第 10 部分。

本部分代替 GB/T 6150.12—1985《钨精矿化学分析方法　盐酸-氯化钠底液极谱法测定铅量》。

本部分与 GB/T 6150.12—1985 相比主要变化如下：

- 测定方法由极谱法改为火焰原子吸收光谱法；
- 增加了 8.1 重复性条款。

本部分由中国有色金属工业协会提出。

本部分由全国有色金属标准化技术委员会提出并归口。

本部分由赣州有色冶金研究所、中国有色金属工业标准计量质量研究所负责起草。

本部分由赣州有色冶金研究所起草。

本部分由自贡硬质合金有限责任公司、湖南柿竹园有色金属有限责任公司参加起草。

本部分主要起草人：潘建忠、钟道国、张江峰。

本部分主要验证人：李慧玲、邱秋、王周林。

本部分所代替标准的历次版本发布情况为：

—— GB/T 6150.12—1985。

# 钨精矿化学分析方法

## 铅量的测定

### 火焰原子吸收光谱法

#### 1 范围

本部分规定了钨精矿中铅含量的测定方法。

本部分适用于钨精矿中铅含量的测定。测定范围:0.005%~0.30%。

#### 2 方法提要

试样在沸水浴上以盐酸分解,加入硝酸、高氯酸加热溶解至冒浓白烟,冷却,在硝酸介质中,于原子吸收光谱仪波长283.3 nm处,以空气-乙炔火焰测量铅的吸光度,用工作曲线法计算铅的含量。钨精矿中的杂质不干扰测定。

#### 3 试剂

除非另有说明,本部分所用试剂均为符合国家标准或行业标准的分析纯试剂,所用水均为蒸馏水。

3.1 盐酸( $\rho$  1.19 g/mL)。

3.2 硝酸( $\rho$  1.42 g/mL)。

3.3 高氯酸( $\rho$  1.67 g/mL)。

3.4 硝酸溶液(1+1)。

3.5 铅标准贮存溶液:称取0.4000 g纯金属铅[ $w(Pb)\geqslant 99.99\%$ ]于300 mL烧杯中,加入100 mL硝酸溶液(3.4),加热溶解,冷却,定容于1000 mL容量瓶中,混匀,此溶液1 mL含400  $\mu\text{g}$ 铅。

#### 4 仪器

原子吸收光谱仪,附铅空心阴极灯。

在仪器最佳工作条件下,凡能达到下列指标者均可使用:

——特征浓度:在与测量溶液基体相一致的溶液中,铅的特征浓度应不大于0.76  $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。

——精密度:用最高浓度的标准溶液测量10次吸光度,其标准偏差应不超过平均吸光度的1.5%;

用最低浓度的标准溶液(不是“零”浓度标准溶液)测量10次吸光度,其标准偏差应不超过最高浓度平均吸光度的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 试样粒度小于0.074 mm。

5.2 试样预先在105℃~110℃烘2 h,置于干燥器中冷却至室温。

#### 6 分析步骤

##### 6.1 试料

按表1称取试样(精确到0.0001 g)。