

中华人民共和国有色金属行业标准

YS/T 820.5—2012

红土镍矿化学分析方法 第 5 部分：钴量的测定 火焰原子吸收光谱法

Methods for chemical analysis of laterite nickel ores—
Part 5: Determination of cobalt content—
Flame atomic absorption spectrometry

2012-11-07 发布

2013-03-01 实施

前 言

本部分按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

YS/T 820—2012《红土镍矿化学分析方法》共分为 26 个部分：

- 第 1 部分：镍量的测定 火焰原子吸收光谱法；
- 第 2 部分：镍量的测定 丁二酮肟分光光度法；
- 第 3 部分：全铁量的测定 重铬酸钾滴定法；
- 第 4 部分：磷量的测定 钼蓝分光光度法；
- 第 5 部分：钴量的测定 火焰原子吸收光谱法；
- 第 6 部分：铜量的测定 火焰原子吸收光谱法；
- 第 7 部分：钙和镁量的测定 火焰原子吸收光谱法；
- 第 8 部分：二氧化硅量的测定 氟硅酸钾滴定法；
- 第 9 部分：钨、镉量的测定 电感耦合等离子体-质谱法；
- 第 10 部分：钙、钴、铜、镁、锰、镍、磷和锌量的测定 电感耦合等离子体-原子发射光谱法；
- 第 11 部分：氟和氯量的测定 离子色谱法；
- 第 12 部分：锰量的测定 火焰原子吸收光谱法；
- 第 13 部分：铅量的测定 火焰原子吸收光谱法；
- 第 14 部分：锌量的测定 火焰原子吸收光谱法；
- 第 15 部分：镉量的测定 火焰原子吸收光谱法；
- 第 16 部分：碳、硫量的测定 高频燃烧红外吸收光谱法；
- 第 17 部分：砷、铋、铋量的测定 氢化物发生-原子荧光光谱法；
- 第 18 部分：汞量的测定 冷原子吸收光谱法；
- 第 19 部分：铝、铬、铁、镁、锰、镍和硅量的测定 能量色散 X 射线荧光光谱法；
- 第 20 部分：铝量的测定 EDTA 滴定法；
- 第 21 部分：铬量的测定 硫酸亚铁铵滴定法；
- 第 22 部分：镁量的测定 EDTA 滴定法；
- 第 23 部分：钴、铁、镍、磷、氧化铝、氧化钙、氧化铬、氧化镁、氧化锰、二氧化硅和二氧化钛量的测定 波长色散 X 射线荧光光谱法；
- 第 24 部分：湿存水量的测定 重量法；
- 第 25 部分：化合水量的测定 重量法；
- 第 26 部分：灼烧减量的测定 重量法。

本部分为 YS/T 820—2012 的第 5 部分。

本方法为仲裁方法。

本标准由全国有色金属标准化技术委员会(SAC/TC 243)归口。

本标准由北京矿冶研究总院、中华人民共和国鲅鱼圈出入境检验检疫局、金川集团有限公司负责起草。

本部分起草单位：金川集团有限公司、北京矿冶研究总院。

本部分参加起草单位：中华人民共和国南通出入境检验检疫局、中华人民共和国天津出入境检验检疫局、西北有色金属研究院、中宝滨海镍业有限公司、广西银亿矿冶科技有限公司。

本部分主要起草人：石晶晶、祁世青、邱平、吴琼、汤淑芳、刘春峰、窦怀智、胡德新、孙宝莲、周建男、丁菊香、孟凯、王金磊、刘宪彬、路宁宁、王多冬、付海阔。

红土镍矿化学分析方法

第5部分:钴量的测定

火焰原子吸收光谱法

1 范围

YS/T 820的本部分规定了红土镍矿中钴量的测定方法。

本部分适用于红土镍矿中钴量的测定。测定范围:0.01%~0.20%。

2 方法提要

试料经盐酸、硝酸、氢氟酸和高氯酸分解。用盐酸溶解盐类,在稀盐酸介质中,于原子吸收光谱仪波长240.7 nm处,使用空气-乙炔火焰,测量钴的吸光度,计算钴量。

3 试剂

除非另有说明外,在分析中仅使用确认为分析纯的试剂和蒸馏水或去离子水或相当纯度的水。

3.1 盐酸(ρ 1.19 g/mL)。

3.2 硝酸(ρ 1.42 g/mL)。

3.3 氢氟酸(ρ 1.13 g/mL)。

3.4 高氯酸(ρ 1.67 g/mL)。

3.5 硝酸(1+1)。

3.6 钴标准贮存溶液:称取1.000 0 g金属钴($w_{\text{Co}} \geq 99.95\%$),置于300 mL烧杯中,加入30 mL硝酸(3.5)溶解完全,加热煮沸驱除氮的氧化物,取下冷却至室温,移入1 000 mL容量瓶中,用水稀释至刻度,混匀。此溶液1 mL含1 mg钴。

3.7 钴标准溶液:移取10.00 mL钴标准贮存溶液(3.6)于200 mL容量瓶中,加入10 mL硝酸(3.5),用水稀释至刻度,混匀。此溶液1 mL含50 μg 钴。

4 仪器

原子吸收光谱仪,附钴空心阴极灯。

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:在与测量试液基本一致的溶液中,钴的特征浓度应不大于0.07 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。

——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0.3%;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浓度标准溶液平均吸光度的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0.70。