

ICS 77.060
D 42



中华人民共和国国家标准

GB/T 8152.7—2006
代替 GB/T 8152.4—1987

铅精矿化学分析方法 铜量的测定 火焰原子吸收光谱法

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

2006-08-24 发布

2007-02-01 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 8152—2006《铅精矿化学分析方法》共有 10 个部分：

- GB/T 8152.1 铅精矿化学分析方法　铅量的测定　酸溶解　EDTA 滴定法；
- GB/T 8152.2 铅精矿化学分析方法　铅量的测定　硫酸铅沉淀　EDTA 反滴定法；
- GB/T 8152.3 铅精矿化学分析方法　三氧化二铝量的测定　铬天青 S 分光光度法；
- GB/T 8152.4 铅精矿化学分析方法　锌量的测定　EDTA 滴定法；
- GB/T 8152.5 铅精矿化学分析方法　砷量的测定　原子荧光光谱法；
- GB/T 8152.7 铅精矿化学分析方法　铜量的测定　火焰原子吸收光谱法；
- GB/T 8152.9 铅精矿化学分析方法　氧化镁量的测定　火焰原子吸收光谱法；
- GB/T 8152.10 铅精矿化学分析方法　银量和金量的测定　铅析或灰吹火试金和火焰原子吸收光谱法；
- GB/T 8152.11 铅精矿化学分析方法　汞量的测定　原子荧光光谱法；
- GB/T 8152.12 铅精矿化学分析方法　镉量的测定　火焰原子吸收光谱法。

其中 GB/T 8152.6—1987《铅精矿化学分析方法　极谱法测定铋量》和 GB/T 8152.8—1987《铅精矿化学分析方法　二硫代二安替比林甲烷分光光度法测定铋量》不变。

本部分为第 7 部分。

本部分是对 GB/T 8154.4—1987《铅精矿化学分析方法　原子吸收分光光度法测定铜量》的修订。

本部分与 GB/T 8154.4—1987 相比，主要有如下变动：

- 对文本格式进行了修改。
- 补充了精密度与质量保证和控制条款。

本部分代替 GB/T 8152.4—1987。

本部分由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归口。

本部分由株洲冶炼集团有限责任公司负责起草。

本部分主要起草人：蔡军、程键。

本部分由全国有色金属标准化技术委员会负责解释。

本部分所代替标准的历次版本发布情况为：

- GB/T 8152.4—1987。

铅精矿化学分析方法 铜量的测定

火焰原子吸收光谱法

1 范围

本部分规定了铅精矿中铜含量的测定方法。

本部分适用于铅精矿中铜含量的测定。测定范围:0.50%~3.50%。

2 方法原理

试料用盐酸、硝酸分解,在稀盐酸介质中,于原子吸收光谱仪波长324.7 nm处,使用空气-乙炔火焰测量铜的吸光度。

3 试剂和材料

3.1 市售试剂

3.1.1 盐酸(ρ 1.19 g/mL)。

3.1.2 硝酸(ρ 1.42 g/mL)。

3.2 溶液

3.2.1 硝酸(1+1)。

3.2.2 盐酸(1+1)。

3.3 标准溶液

3.3.1 铜标准溶液:称取0.200 0 g金属铜($\geqslant 99.99\%$)于250 mL烧杯中,加入15 mL硝酸(3.2.1),加热溶解,煮沸驱除氮的氧化物,取下冷却,移入1 000 mL容量瓶中,加入50 mL盐酸(3.2.2),用水稀释至刻度,混匀。此溶液1 mL含200 μg 铜。

4 仪器

原子吸收光谱仪,附铜空心阴极灯。

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:在与测量试料溶液的基体相一致的溶液中,铜的特征浓度应不大于0.09 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。

——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1.0%;

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0.7。

原子吸收光谱仪参考工作条件:

——波长324.7 nm;

——灯电流2.0 mA;

——贫燃火焰,在原子化区测定。

5 分析步骤

5.1 试料

按表1称取试样,精确至0.000 1 g。