



中华人民共和国国家标准

GB/T 14506.7—2010
代替 GB/T 14506.7—1993

硅酸盐岩石化学分析方法 第 7 部分：氧化镁量测定

Methods for chemical analysis of silicate rocks—
Part 7: Determination of magnesium oxide content

2010-11-10 发布

2011-02-01 实施

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局 发布
中国国家标准化管理委员会

前 言

GB/T 14506《硅酸盐岩石化学分析方法》由以下 30 部分组成：

- 第 1 部分：吸附水量测定；
- 第 2 部分：化合水量测定；
- 第 3 部分：二氧化硅量测定；
- 第 4 部分：三氧化二铝量测定；
- 第 5 部分：总铁量测定；
- 第 6 部分：氧化钙量测定；
- 第 7 部分：氧化镁量测定；
- 第 8 部分：二氧化钛量测定；
- 第 9 部分：五氧化二磷量测定；
- 第 10 部分：氧化锰量测定；
- 第 11 部分：氧化钾和氧化钠量测定；
- 第 12 部分：氟量测定；
- 第 13 部分：硫量测定；
- 第 14 部分：氧化亚铁量测定；
- 第 15 部分：锂量测定；
- 第 16 部分：铷量测定；
- 第 17 部分：铯量测定；
- 第 18 部分：铜量测定；
- 第 19 部分：铅量测定；
- 第 20 部分：锌量测定；
- 第 21 部分：镍和钴量测定；
- 第 22 部分：钒量测定；
- 第 23 部分：铬量测定；
- 第 24 部分：镉量测定；
- 第 25 部分：钼和钨量测定；
- 第 26 部分：钡量测定；
- 第 27 部分：镍量测定；
- 第 28 部分：16 个主次成分量测定；
- 第 29 部分：稀土等 22 个元素量测定；
- 第 30 部分：44 个元素量测定。

本部分为 GB/T 14506 的第 7 部分。

本部分代替 GB/T 14506.7—1993《硅酸盐岩石化学分析方法 氧化镁的测定》。

本部分与原部分相比，主要变化如下：

- 增加了规范性引用文件；
- 增加了警示、警告内容；
- 将称取试料量和分取溶液改为列表表示。

本部分由中华人民共和国国土资源部提出。



本部分由全国国土资源标准化技术委员会归口。

本部分负责起草单位：国家地质实验测试中心。

本部分起草单位：浙江省地质矿产研究所。

本部分主要起草人：胡勇平、郑存江、安华娟。

本部分所代替标准的历次版本发布情况为：

——GB/T 14506.7—1993。

硅酸盐岩石化学分析方法

第7部分：氧化镁量测定

警示——使用本部分的人员应有正规实验室工作的实践经验。本部分并未指出所有可能的安全问题。使用者有责任采取适当的安全和健康措施,并保证符合国家有关法规规定的条件。

1 范围

GB/T 14506 的本部分规定了硅酸盐岩石中氧化镁量的测定方法。

本部分适用于硅酸盐岩石中氧化镁量的测定,也适用于土壤和水系沉积物中氧化镁量的测定。

测定范围:乙二醇二乙醚二胺四乙酸(EGTA)络合滴定法,1%~10%的氧化镁量。火焰原子吸收分光光度法,0.01%~1%的氧化镁量。

2 规范性引用文件

下列文件中的条款通过 GB/T 14506 的本部分的引用而成为本部分的条款。凡是注日期的引用文件,其随后所有的修改单(不包括勘误的内容)或修订版均不适用于本部分,然而,鼓励根据本部分达成协议的各方研究是否可使用这些文件的最新版本。凡是不注日期的引用文件,其最新版本适用于本部分。

GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法

GB/T 14506.1 硅酸盐岩石化学分析方法 第1部分:吸附水量测定

GB/T 14506.3 硅酸盐岩石化学分析方法 第3部分:二氧化硅量测定

3 EDTA 络合滴定法

3.1 原理

分离二氧化硅后的滤液,用三乙醇胺掩蔽铁、铝等干扰元素。镍、铜等元素干扰用氰化钠掩蔽,或者经六次甲基四胺、铜试剂分离干扰元素后,在 pH10 的氨性介质中,加 EGTA 溶液络合钙,以酸性络蓝 K-萘酚绿 B 为指示剂,用 EDTA 标准溶液滴定,计算氧化镁量。

3.2 试剂

本部分除非另有说明,在分析中均使用分析纯试剂和符合 GB/T 6682 的分析实验室用水。

3.2.1 盐酸羟胺。

3.2.2 六次甲基四胺。

3.2.3 氢氧化钾(优级纯)。

3.2.4 乙醇。

3.2.5 盐酸(1+1)。

3.2.6 氨水(ρ 0.91 g/mL)。

3.2.7 氨水(1+1)。

3.2.8 三乙醇胺(1+1)。

3.2.9 氰化钾溶液(50 g/L)。警告——氰化钾溶液为剧毒试剂,必须严格按照规定使用与保管。

注:不能在酸性条件下加入氰化钾,使用完后,加入硫酸亚铁铵(莫氏盐)处理后方可倒入下水道。

3.2.10 二乙基二硫代氨基甲酸钠(铜试剂)溶液(2%):用时现配。

3.2.11 氨水-氯化铵缓冲溶液(pH10):称取 67.5 g 氯化铵溶解于 200 mL 水中,加入 570 mL 氨水

(3.2.6),加水至 1 000 mL。

3.2.12 氧化镁标准溶液:称取 0.500 0 g 预先经 800 °C 灼烧的高纯氧化镁(MgO),置于烧杯中,加入 20 mL~30 mL 水,再加入 20 mL 盐酸(3.2.5),使其溶解,冷却,移入 1 000 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀。此溶液 1 mL 含 0.500 0 mg 氧化镁。

注:氧化镁经灼烧后置于干燥器中冷却至室温立即称取,而且尽快称量完毕,以免吸水。

3.2.13 EGTA 溶液 $c(\text{EGTA})=0.010 \text{ mol/L}$:称取 3.8 g EGTA 置于 500 mL 烧杯中,加入 200 mL 水,边搅拌边加入固体氢氧化钾(3.2.3)至全部溶解。用水稀释至 1 000 mL,摇匀。

3.2.14 EDTA 标准滴定溶液 $c(\text{EDTA})=0.015 0 \text{ mol/L}$ 。

a) EDTA 标准滴定溶液的配制:

称取 11.16 g EDTA 二钠盐溶解于 500 mL 水中,加水至 2 000 mL,摇匀。

b) EDTA 标准滴定溶液的标定:

分取 10.0 mL 氧化镁标准溶液(3.2.12),置于 200 mL 烧杯中,加水至 50 mL 左右,以下按(3.4.5.1)分析步骤进行;

c) EDTA 标准滴定溶液对氧化镁的滴定度按式(1)计算。

$$T = \frac{m}{V} \dots\dots\dots (1)$$

式中:

T ——EDTA 标准滴定溶液对氧化镁的滴定度,单位为毫克每毫升(mg/mL);

m ——氧化镁量,单位为毫克(mg);

V ——消耗 EDTA 标准滴定溶液体积,单位为毫升(mL)。

3.2.15 酸性络蓝 K-茶酚绿 B 溶液:酸性络蓝 K:茶酚绿 B:硫酸钾(1+3.5+40)(因厂家及批号不同产品质量不一,配制时可适当改变比例,以获得清晰敏锐的终点为宜)。研细混匀,保存于磨口瓶中,使用时取少许溶解于水中,易于控制加入的需要量。

3.2.16 甲基红溶液(1 g/L):乙醇溶液。

3.3 试样

3.3.1 试样粒径应小于 74 μm 。

3.3.2 试样应在 105 °C 预干燥 2 h~4 h,置于干燥器中,冷却至室温。

3.3.3 对易吸水的岩石,应取空气干燥试样。在称样的同时按 GB/T 14506.1 进行吸附水量的测定。最终以干态计算结果。

3.4 分析步骤

3.4.1 测定数量

同一试料,一般应进行双份测定,或按一定比例进行双份测定。

3.4.2 试料量

直接滴定可分取 GB/T 14506.3 中(3.5.5.4)或(4.5.5.4)分离二氧化硅后的滤液 A(相当于 100 mg 试料)25.0 mL 进行测定。

分离干扰则分取 GB/T 14506.3 中(3.5.5.4)或(4.5.5.4)分离二氧化硅后的滤液 A 50.0 mL 进行分离,再从中分取相当于 100 mg 试料的滤液进行测定。

3.4.3 空白试验

随同试料进行两份空白试验,所用试剂应取自同一试剂瓶,加入同等的量。

3.4.4 验证试验

随同试料分析同类型的标准试料。

3.4.5 测定

3.4.5.1 直接滴定

按(3.4.2)分取分离二氧化硅后的滤液 A,置于 200 mL 烧杯中,加水至约 50 mL,加 0.5 g~1 g 盐

酸羟胺(3.2.1)、2 mL~3 mL 三乙醇胺(3.2.8)、2 滴甲基红指示剂(3.2.16),用氨水(3.2.7)调至变黄色,加入滴定氧化钙所需的 EGTA 溶液(3.2.13)并过量 0.5 mL(参考钙的测定用量),搅匀。加 10 mL 氨水-氯化铵缓冲溶液(3.2.11)、3 滴~5 滴氰化钾溶液(3.2.9),加 2 滴~5 滴酸性络蓝 K-萘酚绿 B 指示剂(3.2.15),用 EDTA 标准滴定溶液(3.2.14)滴定至纯蓝色(或蓝绿色)为终点。

3.4.5.2 分离干扰后分取溶液测定

3.4.5.2.1 干扰的分离

按(3.4.2)分取分离二氧化硅后所得的滤液 A,置于 200 mL 烧杯中,加热蒸发至湿盐状,取下冷却,加 2 g~3 g 六次甲基四胺(3.2.2),搅匀。加入 20 mL 铜试剂溶液(3.2.10),搅拌均匀,加水至约 50 mL,搅拌使可溶盐溶解,移入 100 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀,放置 10 min,干过滤。

注:当直接滴定终点不易判断,试料中铁、锰及有色金属离子含量较高难以掩蔽时,分离干扰后测定。

3.4.5.2.2 分取溶液测定

分取 50.0 mL 经干过滤后相当于 25.0 mL 滤液 A 的溶液(3.4.5.2.1),置于 200 mL 烧杯中,以下按(3.4.5.1)分析步骤进行。

3.5 结果计算

计算结果以质量分数 $w(\text{MgO})$ 计,数值以 % 表示,按式(2)计算氧化镁量。

$$w(\text{MgO}) = \frac{(V_1 - V_0)TV \times 10^{-3}}{mV_2} \times 100 \dots\dots\dots (2)$$

式中:

- V_1 ——滴定试料溶液消耗的 EDTA 标准滴定溶液体积,单位为毫升(mL);
- V_0 ——滴定试料空白溶液消耗的 EDTA 标准滴定溶液体积,单位为毫升(mL);
- T ——EDTA 标准滴定溶液对氧化镁的滴定度,单位为毫克每毫升(mg/mL);
- V ——试料溶液总体积,单位为毫升(mL);
- m ——试料量,单位为克(g);
- V_2 ——分取试料溶液体积,单位为毫升(mL)。

分析结果表示至小数点后第二位。

3.6 精密度

EDTA 络合滴定法测定硅酸盐岩石中氧化镁量结果的精密度见表 1。

表 1 精密度 %

成分	水平范围 m	重复性限 r	再现性限 R
MgO	0.09~7.81	$r=0.118m^{0.41}$	$R=0.086+0.059\ 1m$
注:本精密度数据是由 8 个实验室对 10 个水平的试料进行实验确定的。			

4 火焰原子吸收分光光度法

4.1 原理

分离二氧化硅后的滤液,制成 2% 的盐酸溶液,以锶盐作释放剂消除干扰,于原子吸收分光光度计上,波长 285.2 nm 处,以塞曼效应或连续光谱灯校正背景,空气-乙炔火焰测量吸光度,计算测定氧化镁量。

4.2 试剂

4.2.1 盐酸(1+1)。

4.2.2 氯化锶溶液:称取 152 g 氯化锶($\text{SrCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$)溶解于水中,加水至 1 000 mL,摇匀。此溶液 1 mL 含 50 mg 锶。

注:如果不是为原子吸收分光光度法测定钙、镁用的专用试剂,可按下法进行提纯:称取约 200 g 氯化锶,溶解于尽可能少的 60 ℃ 水中,用中速滤纸过滤,稍微洗涤,放置直至有少量结晶析出,边搅拌边加约 100 mL 无水乙醇,

大量氯化铈析出,减压过滤,用无水乙醇洗几次,风干后使用。

4.2.3 氧化镁标准溶液的配制:

- a) 氧化镁标准溶液(0.50 mg/mL):称取 0.500 0 g 预先经 1 000 °C 灼烧 2 h 的高纯氧化镁(MgO),置于 200 mL 烧杯中,加 10 mL~20 mL 水,小心加入 30 mL 盐酸(4.2.1),溶解完全后,冷却,移入 1 000 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀;
注:氧化镁经过灼烧后,放入干燥器中冷却至室温立即称取,且尽快称量完毕,以免吸水。
- b) 氧化镁标准溶液(20.0 µg/mL):分取 10.0 mL 氧化镁标准溶液[4.2.3a)],置于 250 mL 容量瓶中,用水稀释至刻度,摇匀。

4.3 仪器

4.3.1 原子吸收分光光度计,配有镁空心阴极灯。

4.3.2 天平:三级,感量 0.1 mg。

4.4 试样

4.4.1 试样粒径应小于 74 µm。

4.4.2 试样应在 105 °C 预干燥 2 h~4 h,置于干燥器中,冷却至室温。

4.4.3 对易吸水的岩石,应取空气干燥试样。在称样的同时按 GB/T 14506.1 进行吸附水量的测定。最终以干态计算结果。

4.5 分析步骤

4.5.1 测定数量

同一试料,一般应进行双份测定,或按一定比例进行双份测定。

4.5.2 试料量

根据氧化镁含量范围按表 2 称取试料量和分取试料溶液。

表 2 试料量与分取试料溶液

含量范围/ %	试料量/ g	分取试料溶液/ mL	分取滤液 A/ mL
<0.1	0.2		25.00
0.1~0.5	0.1	10.00	10.00
>0.5	0.1	5.00	5.00

注:滤液 A 为 GB/T 14506.3 中(3.5.5.4)或(4.5.5.4)分离二氧化硅后的滤液。

4.5.3 空白试验

随同试料进行两份空白试验,所用试剂应取自同一试剂瓶,加入同等的量。

4.5.4 验证试验

随同试料分析同类型的标准物质。

4.5.5 测定

警告——应按照原子吸收分光光度计仪器使用规程点燃和熄灭空气-乙炔燃烧器,以避免可能的爆炸危险。

4.5.5.1 试液的处理

按(4.5.2)分取分离二氧化硅后的滤液 A,置于 100 mL 容量瓶中,补加盐酸(4.2.1)至酸度为 2%,加水至 50 mL~60 mL,加 10 mL 氯化铈溶液(4.2.2),用水稀释至刻度,摇匀。

注:含 0.1%~1% MgO 的滤液 A,需经过一次稀释,即:分取 25.0 mL 滤液 A 稀释至 100 mL 后再分取所需量进行处理测定。

4.5.5.2 校准溶液系列的配制

取 0 mL、0.50 mL、1.00 mL、2.00 mL、3.00 mL、4.00 mL、5.00 mL 氧化镁标准溶液[4.2.3b)],

置于一系列 100 mL 容量瓶中,加水至 50 mL~60 mL,各加入 4 mL 盐酸(4.2.1),再加入 10 mL 氯化锶溶液(4.2.2),用水稀释至刻度,摇匀。

4.5.6 吸光度测量

在原子吸收分光光度计上,调节波长为 285.2 nm,光谱带宽度为 0.7 nm~1.3 nm,点燃空气-乙炔火焰,用水调零,测量镁的吸光度。先用校准溶液系列中浓度最大的试测,并调节火焰状态和燃烧器位置与高度,使测得的吸光度为最大。然后按浓度由低至高的顺序测量试料空白溶液、校准溶液系列、待测试料溶液和验证试验溶液。

4.5.7 校准曲线绘制

以氧化镁量为横坐标,校准溶液系列吸光度为纵坐标,绘制校准曲线。从校准曲线上分别查出试料溶液和试料空白溶液中氧化镁量。

4.6 结果计算

计算结果以质量分数 $w(\text{MgO})$ 计,数值以 % 表示,按式(3)计算氧化镁量。

$$w(\text{MgO}) = \frac{(m_1 - m_0)V \times 10^{-6}}{mV_1} \times 100 \dots\dots\dots (3)$$

式中:

m_1 ——从校准曲线上查得试料溶液的氧化镁量,单位为微克(μg);

m_0 ——从校准曲线上查得试料空白溶液的氧化镁量,单位为微克(μg);

V ——试料溶液总体积,单位为毫升(mL);

m ——试料量,单位为克(g);

V_1 ——分取试料溶液体积,单位为毫升(mL)。

分析结果表示至小数点后第二位。

4.7 精密度

火焰原子吸收分光光度法测定硅酸盐岩石中氧化镁量结果的精密度见表 3。

表 3 精密度 %

成分	水平范围 m	重复性限 r	再现性限 R
MgO	0.07~7.72	$r=0.098m^{0.52}$	$R=0.148m^{0.58}$
注:本精密度数据是由 8 个实验室对 10 个水平的试料进行实验确定的。			

中 华 人 民 共 和 国
国 家 标 准
硅酸盐岩石化学分析方法
第 7 部分：氧化镁量测定
GB/T 14506.7—2010

*

中国标准出版社出版发行
北京复兴门外三里河北街 16 号
邮政编码：100045

网址 www.spc.net.cn

电话：68523946 68517548

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷
各地新华书店经销

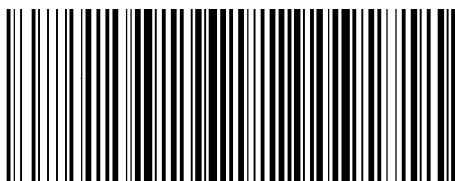
*

开本 880×1230 1/16 印张 0.75 字数 13 千字
2010 年 12 月第一版 2010 年 12 月第一次印刷

*

书号：155066·1-40951

如有印装差错 由本社发行中心调换
版权专有 侵权必究
举报电话：(010)68533533



GB/T 14506.7—2010