



# 中华人民共和国有色金属行业标准

YS/T 248.10—2007

## 粗铅化学分析方法 铁量的测定 火焰原子吸收光谱法

Methods for chemical analysis of crude lead  
—Determination of iron content  
—Flame atomic absorption spectrometric method

2007-04-13 发布

2007-10-01 实施

中华人民共和国国家发展和改革委员会 发布

## 前　　言

YS/T 248《粗铅化学分析方法》共分为 10 个部分：

|             |          |          |                          |
|-------------|----------|----------|--------------------------|
| YS/T 248.1  | 粗铅化学分析方法 | 铅量的测定    | Na <sub>2</sub> EDTA 滴定法 |
| YS/T 248.2  | 粗铅化学分析方法 | 锡量的测定    | 苯基荧光酮分光光度法和碘酸钾滴定法        |
| YS/T 248.3  | 粗铅化学分析方法 | 锑量的测定    | 火焰原子吸收光谱法                |
| YS/T 248.4  | 粗铅化学分析方法 | 砷量的测定    | 砷锑钼蓝分光光度法和萃取-碘滴定法        |
| YS/T 248.5  | 粗铅化学分析方法 | 铜量的测定    | 火焰原子吸收光谱法                |
| YS/T 248.6  | 粗铅化学分析方法 | 金量和银量的测定 | 火试金法                     |
| YS/T 248.7  | 粗铅化学分析方法 | 银量的测定    | 火焰原子吸收光谱法                |
| YS/T 248.8  | 粗铅化学分析方法 | 锌量的测定    | 火焰原子吸收光谱法                |
| YS/T 248.9  | 粗铅化学分析方法 | 铋量的测定    | 火焰原子吸收光谱法                |
| YS/T 248.10 | 粗铅化学分析方法 | 铁量的测定    | 火焰原子吸收光谱法                |

本部分为第 10 部分。

本部分为首次制定。

本部分由全国有色金属标准化技术委员会提出并归口。

本部分由株洲冶炼集团有限责任公司负责起草。

本部分由株洲冶炼集团有限责任公司起草。

本部分由葫芦岛有色金属集团有限公司、河南豫光金铅股份有限公司参加起草。

本部分主要起草人：钟勇、何宗蒲。

本部分主要验证人：崔安芳、李爱玲、孔建敏。

本部分由全国有色金属标准化技术委员会负责解释。

# 粗铅化学分析方法

## 铁量的测定 火焰原子吸收光谱法

### 1 范围

本部分规定了粗铅中铁含量的测定方法。

本部分适用于粗铅中铁含量的测定。测定范围:0.05%~2.0%。

### 2 方法原理

试样用硝酸-酒石酸溶解,于原子吸收光谱仪波长 248.3 nm 处,使用空气-乙炔火焰测量铁的吸光度。

### 3 试剂

#### 3.1 市售试剂

3.1.1 酒石酸。

3.1.2 硝酸( $\rho 1.42 \text{ g/mL}$ )。

#### 3.2 溶液

3.2.1 硝酸(1+1)。

3.2.2 硝酸(1+3)。

#### 3.3 标准溶液

3.3.1 铁标准贮存溶液:称取 1.000 0 g 金属铁(铁的质量分数 $\geqslant 99.99\%$ )于 200 mL 烧杯中,加 30 mL 硝酸(3.2.1)微热溶解至清亮,煮沸,驱除氮的氧化物,取下,冷却,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 铁。

3.3.2 铁标准溶液:移取 25.00 mL 铁标准贮存溶液(3.3.1)于 250 mL 容量瓶中,加入 10 mL 硝酸(3.2.1),用水稀释至刻度,混匀。此溶液 1 mL 含 100  $\mu\text{g}$  铁。

### 4 仪器

原子吸收光谱仪,附铁空心阴极灯。

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,铁的特征浓度应不大于 0.05  $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。

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 248.3 nm;灯电流 2.0 mA;贫燃火焰,在原子化区测定。

### 5 试样

将试样加工成最大边长不超过 3 mm 的样屑,用 450  $\mu\text{m}$  筛过筛,样品分筛上、筛下分别装袋。加工时应防止过热氧化。