

УДК 543.42

## ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ Np-237 В УРАНОВЫХ МАТЕРИАЛАХ МЕТОДОМ МАСС-СПЕКТРОМЕТРИИ С ИНДУКТИВНО СВЯЗАННОЙ ПЛАЗМОЙ ПОСЛЕ ОТДЕЛЕНИЯ УРАНА МЕТОДОМ РАСПРЕДЕЛИТЕЛЬНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ С ОБРАЩЕННОЙ ФАЗОЙ

А.В.Сапрыгин, В.М.Голик, Т.А.Кисель, С.А.Трепачев

ФГУП "Уральский электрохимический комбинат"

624130, Новоуральск Свердловской обл., Дзержинского, 2

Поступила в редакцию 17 июля 2005 г.

Разработана методика определения Np-237 методом масс-спектрометрии с индуктивно связанный плазмой в урановых материалах с предварительным отделением урана методом распределительной хроматографии с обращенной фазой. Изучено хроматографическое поведение нептуния в среде ТБФ – 3 М HCl. Достигнут предел обнаружения Np-237 равный 1,3 нг/г урана.

**Сапрыгин Александр Викторович - начальник Центральной заводской лаборатории УЭХК, кандидат технических наук, лауреат Государственной премии РФ.**

**Область научных интересов: радиометрические и масс-спектрометрические методы анализа урановых материалов и объектов окружающей среды**

**Голик Василий Михайлович - заместитель начальника ЦЗЛ УЭХК по контрольно-аналитическим работам, кандидат химических наук.**

**Область научных интересов: аналитическая химия высокочистых веществ, атомная и атомно-абсорбционная спектрометрия и масс-спектрометрия с ИСП урановых материалов и объектов окружающей среды.**

**Кисель Татьяна Ароновна - руководитель группы спектрального анализа ЦЗЛ УЭХК.**

**Область научных интересов: методы атомно-эмиссионной спектроскопии и масс-спектрометрии с индуктивно-связанной плазмой.**

**Трепачев Сергей Александрович - инженер группы спектрального анализа химико-аналитической лаборатории ЦЗЛ УЭХК, аспирант.**

**Область научных интересов: атомно-эмиссионный и масс-спектрометрический с индуктивно-связанной плазмой анализ урановых материалов.**

В настоящее время метод масс-спектрометрии с индуктивно связанный плазмой (ИСП-МС) находит все большее применение для анализа различных объектов, в том числе и для определения содержания радиоактивных примесей в урановых материалах [1, 2].

Наиболее жесткие требования по допустимому содержанию Np-237 предъявляются к низкообогащенному гексафториду урана (ГФУ), предназначенному для производства топлива энергетических реакторов. В зависимости от требований заказчиков, предельное содержание трансурановых элементов в нем может ограничиваться значением 0,2 Бк/г урана, что приблизительно эквивалентно содержанию Np-237 - 8 нг/г урана. Несмотря на принципиальную возможность прямого масс-спектрометрического с ИСП определения Np-237 в урановых материалах чувствительность метода ограничивается изобарным наложением на массе 237 а.е.м. хвоста пика основного изотопа урана на массе 238 а.е.м. Величина вклада со стороны изотопа урана-238 в общий аналитический сигнал на массе 237 а.е.м. определяется изотопической чувствительностью масс-спектрометра. Этот параметр характеризует изменение уровня аналитического сигнала на массах M+1 и M-1 а.е.м. при наличии на массе M пика с высокой интенсивностью. Для современных моделей

квадрупольных масс-спектрометров с ИСП изотопическая чувствительность со стороны низких масс не хуже чем  $10^{-6}$ . В нашем случае это означает, что фоновый аналитический сигнал на массе 237 а.е.м. будет на 6 порядков величины меньше аналитического сигнала на массе 238 а.е.м. В работе [1] описана методика определения содержания нептуния в растворах азотокислого урана на масс-спектрометре с индуктивно связанный плазмой типа «ELEMENT» фирмы FINNIGAN MAT без отделения от урановой матрицы. Благодаря применению прибора с двойной фокусировкой и алгоритма учета фона со стороны пика высокой интенсивности на массе 238 а.е.м. удалось достигнуть предела обнаружения Nr-237 равного 270 нг/г урана, что недостаточно для решения большинства практических задач. Использование методов предварительного отделения нептуния от урана позволяет снизить предел обнаружения нептуния-237 на несколько порядков.

### **Выбор метода разделения урана и нептуния**

Сведения об устойчивости нептуния в различных валентных состояниях окисления и условиях его стабилизации подробно изложены в работах [3,4]. Для аналитической практики наибольшее значение имеют валентные формы нептуния IV, V и VI, как наиболее устойчивые. Экстракционная способность нептуния в виде внутримолекулярных соединений уменьшается в ряду валентностей IV>VI>V. Учитывая поведение нептуния и урана в различных экстракционных системах, и изменяя валентность нептуния с помощью эффективных восстановителей, удается добиться хорошего разделения этих элементов.

Нептуний можно выделить экстракционным методом с использованием теноилтрифторацетона (ТТА) [5], трибутилfosфата (ТБФ) [6] и ди-2-этилгексилfosфорной кислоты (Д-2-ЭГФК) [7]. В методике определения нептуния в ГФУ [5] с альфа-спектрометрическим окончанием предлагается схема выделения, основанная на экстракции нептуния 0.5 М раствором ТТА в ксиоле. Для восстановления и стабилизации нептуния в IV валентном состоянии используется смесь гидроксиламина солянокислого и хлористого железа. Рекстракцию нептуния из органической фазы проводят 8М азотной кислотой. Аналогичная химическая подготовка проб ГФУ и закиси – окиси урана воспроизведена в методике (ОИ 001.466), разработанной в химико-аналитической лаборатории ЦЗЛ УЭХК для определения содержания нептуния в урановых материалах. Эта методика

предусматривает измерение содержания Nr-237 на масс-спектрометре с индуктивно связанный плазмой. Методика обладает низкими пределами обнаружения (0.01 нг нептуния/г урана при навеске пробы 5 г по урану), однако операции периодической экстракции и реэкстракции нептуния, упаривания реэкстракта делают ее достаточно трудоемкой и продолжительной.

В настоящее время наибольшее развитие в аналитической химии актиноидов приобрели технически легко осуществимые и высокоэффективные хроматографические методы разделения, что позволяет использовать их в качестве альтернативы методу периодической экстракции. В практике химико-аналитической лаборатории ЦЗЛ для разделения урана и примесей используется метод колоночной распределительной хроматографии с обращенной фазой (отраслевая методика ОИ 001.476). Разделение происходит на колонке, заполненной порошкообразным фторопластом с нанесенным на его поверхность трибутилfosфатом (ТБФ). В работе [8] для разделения урана, нептуния, плутония и тория также применяется аналогичный метод разделения, где в качестве экстрагентов используются неразбавленные ТБФ и ди-2-этилгексилfosфорная кислота (Д-2-ЭГФК), нанесенные на инертный носитель (фторопласт-4).

### **Экспериментальная часть**

Для разделения урана и нептуния была использована хроматографическая колонка (длина 500 мм, диаметр 8 мм), заполненная порошкообразным фторопластом с нанесенным на его поверхность неразбавленным трибутилfosфатом. Из литературных данных по экстракции нептуния известно, что нептуний (V) практически не экстрагируется fosфорогорганическими соединениями, в том числе и ТБФ [6]. Однако существенная разница в значениях коэффициента разделения урана (VI) и нептуния (V) в системе ТБФ-HCl [8] позволяла надеяться на их эффективное разделение, согласно литературным данным оптимальная среда для разделения урана и нептуния – 3М соляная кислота. В качестве восстановителя решено было использовать гидроксиламин солянокислый, так как он не оказывает существенного влияния на матричный состав проб при последующем МС с ИСП анализе растворов.

В результате была предложена следующая схема определения нептуния в урановых материалах:

- перевод соединений урана в раствор (гидролиз гексафторида урана или растворение навес-

ки закиси-окиси урана в смеси концентрированных азотной и соляной кислот в соотношении 1:3);

- восстановление нептуния VI до нептуния V в солянокислой среде гидроксиламином солянокислым;

- выделение нептуния на экстракционно-хроматографической колонке, заполненной фторопластом, на поверхность которого нанесен неразбавленный ТБФ;

- определение содержания нептуния в элюате на масс-спектрометре с индуктивно связанный плазмой.

#### **Выделение нептуния на экстракционно-хроматографической колонке с использованием гидроксиламина солянокислого в качестве восстановителя**

Для изучения поведения нептуния при разделении с ураном на хроматографической колонке навеску стандартного образца состава закиси-окиси урана (ОСО 95 685) массой 0,1 г по урану, содержащего  $31.5 \pm 0.9$  нг нептуния/г урана (0,822 Бк/г урана) растворяли при нагревании на плите в смеси концентрированных азотной и соляной кислот 1:3 до полного растворения пробы. Раствор упаривали досуха, после чего к пробе приливали 3-5 мл смеси содержащей 3М HCl и 1% гидроксиламина солянокислого. Полученную смесь использовали для растворения сухого остатка пробы, промывания колонки и для разбавления градуировочных растворов.

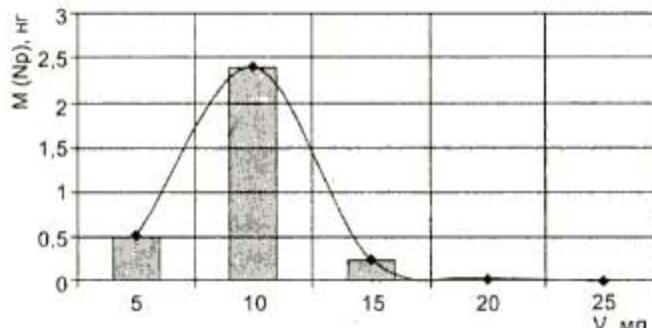
Раствор пробы переносили в колонку, предварительно промытую 10 мл смеси HCl с гидроксиламином. Пробу элюировали 40 мл той же смеси, собирая отдельно каждые 5 мл (2 свободных объема колонки) элюата. Каждую порцию элюата проанализировали на масс-спектрометре с индуктивно связанный плазмой типа X7 производства компании Thermo Elemental, работающем в режиме "Hot Screen". В этом режиме работы между горелкой и индуктором вводится заземленный экран и используются настройки параметров работы ионной оптики, отличные от стандартного режима работы. Применение режима "Hot Screen" позволило значительно повысить чувствительность масс-спектрометра. В стандартном режиме работы масс-спектрометра чувствительность прибора по урану составляет  $(50-60) \cdot 10^3$  имп/(сек·мкг/л). Переход в режим "Hot Screen" позволяет увеличить чувствительность до  $300000$  имп/(сек·мкг/л). Параметры работы масс-спектрометра с индуктивно связанный плазмой в режиме "Hot Screen" приведены в табл. 1.

**Таблица 1**  
Условия работы МС с ИСР X 7 Series в режиме Hot Screen для определения нептуния-237

Параметр настройки	Численное значение
Мощность ВЧ-генератора, Вт	1050
Расход плазмообразующего газа, л/мин	13
Расход вспомогательного газа, л/мин	1,1
Расход распыляющего газа, л/мин (инертная система ввода проб, распылитель Burgener MIRA MIST)	0,97
Напряжение на ионных линзах (В):	
-линза-экстрактор	-750
-фокусирующая линза	13,5
-L1	0,5
-L2	-35
-L3	-125
-D1	-37
-D2	-145
-DA	-57
Hexapole Bias	-7,5
Pole Bias	-2
Ширина пика на 10% высоте	0,7 а.е.м

Калибровку прибора производили при помощи растворов, приготовленных последовательным разбавлением образцовых радиоактивных растворов Np-237, поставляемых НПО "Радиевый институт им. В.Г.Хлопина (г. Санкт-Петербург) смесью 3М HCl и 1% гидроксиламина.

Результаты эксперимента показали, что в системе ТБФ- 3М HCl + 1% гидроксиламина достигается количественное выделение нептуния. Аттестованное значение массовой доли Np-237 в отобранный для анализа пробе составляет  $(3,15 \pm 0,09)$  нг. Измеренное значение, рассчитанное как среднее арифметическое результатов параллельных определений, составляет  $(3,17 \pm 0,22)$  нг. По результатам анализа партий элюата, собранных на выходе из хроматографических колонок была построена кривая элюирования нептуния, приведенная на рис. 1.



**Рис. 1.** Кривая элюирования нептуния-237 из экстракционно-хроматографической колонки (свободный объем колонки равен 2,5 мл)

Вид кривой элюирования показывает, что для полного выделения нептуния из колонки достаточно собрать 25 мл элюата.

#### Оценка нижней границы диапазона определяемых содержаний нептуния в закиси-окиси урана

Предел обнаружения Np-237 рассчитанный по 3-сигма критерию по результатам многократных измерений (10 результатов) растворов, содержащих 3М HCl и 1% гидроксилиамина и чистых по содержанию урана и нептуния, составил 0,02 нг/л. Однако, при анализе реальных проб урановых материалов нижняя граница диапазона определяемых содержаний нептуния будет зависеть от остаточных количеств урана-238 в элюате. При выбранном нами методе разделения урана и нептуния и используемой навеске массой 100 мг по урану остаточное количество урана в водной фазе может достигать 2 мкг/мл. Измерения интенсивности аналитического сигнала на массе 237 а.е.м. для растворов с различными концентрациями урана и чистых по содержанию нептуния позволили построить зависимость эквивалентной фоновой концентрации от содержания урана в анализируемых растворах, которая приведена на рис.2.

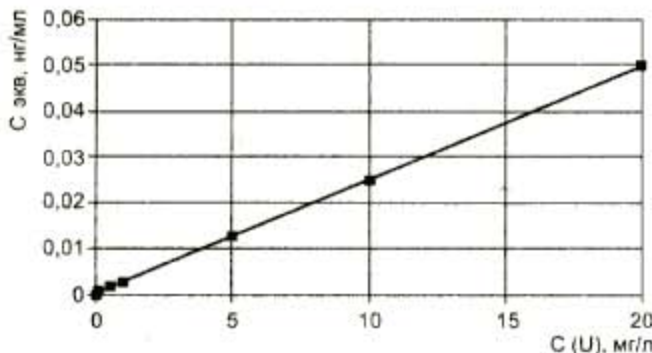


Рис. 2. Зависимость величины эквивалентного фоновой концентрации Np-237 от содержания урана-238 в растворе

Нижняя граница определяемого диапазона Np-237 может быть определена по формуле:

$$D_n = C \times V / M, \quad (1)$$

где  $D_n$  - нижняя граница диапазона определяемых содержаний нептуния, нг/г урана;  $C$ -фоновая эквивалентная концентрация нептуния на 237 а.е.м., нг/мл ( $\sim 0,005$  нг/мл при концентрации урана в растворе 2 мкг/мл - см. рис. 2);  $V$ -объем водной фазы, мл (25 мл);  $M$ -масса урана в пробе, г (0,1 г).

Таким образом, нижняя граница диапазона определяемых содержаний нептуния-237 в закиси-окиси урана при навеске пробы массой 0,1 г

составит 1,25 нг/г урана (0,033 Бк/г урана).

#### Определение содержания нептуния-237 в стандартных образцах закиси-окиси урана

Для проверки работоспособности методики были проанализированы стандартные образцы состава закиси-окиси урана, аттестованные по содержанию нептуния и технологические пробы закиси-окиси урана, содержащие нептуний на уровне нескольких Бк/г урана. Анализ проводился по разработанной методике масс-спектрометрического с индуктивно связанный плазмой определения содержания нептуния-237 в урановых материалах, которая предполагает выполнение следующих операций:

- отбор пробы закиси-окиси урана массой 0,1 г по урану;
- разложение навески пробы при нагревании на плите в смеси концентрированных азотной и соляной кислот в соотношении 1:3;
- упаривание полученного раствора до сухого остатка;
- растворение сухого остатка в 3-5 мл смеси 3М HCl + 1%  $N_2H_4 \cdot HCl$ ;
- перенос полученного раствора в хроматографическую колонку и элюирование нептуния 25 мл смеси 3М HCl + 1%  $N_2H_4 \cdot HCl$ ;
- анализ элюата на МС с ИСП.

Анализ растворов на масс-спектрометре выполняли в условиях, указанных в табл. 1. Для учета возможных помех из-за «наложения хвоста» пика на массе урана-238 на массу нептуния-237 в измерительную процедуру вводили уравнение коррекции:

$$I^{(237)Np} = I_{237} - 5,3 \cdot 10^{-7} I^{(238)U} \quad (2)$$

где  $I^{(237)Np}$ -сигнал (скорость счета импульсов) обусловленный содержанием  $^{237}Np$ , имп/с;  $I_{237}$ -суммарный сигнал на 237 а.е.м. имп/с;  $I^{(238)U}$ -сигнал (скорость счета импульсов) обусловленный содержанием  $^{238}U$ , имп/с;  $5,3 \cdot 10^{-7}$ -коэффициент, учитывающий вклад со стороны изотопа урана-238 (изотопическая чувствительность масс-спектрометра).

Результаты анализа стандартных образцов и технологических проб закиси-окиси урана, рассчитанные как среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, приведены в табл. 2.

Сравнение результатов, полученных по предложенной методике определения Np-237 методом масс-спектрометрии с индуктивно связанный плазмой после отделения урана методом распределительной хроматографии с обращенной

фазой, с аттестованными значениями в стандартном образце закиси окиси урана и результатами анализов, полученных по другой, аттестованной методике, показали их хорошую сходимость. Это доказывает возможность использования предложенной методики для определения содержания Np-237 в урановых материалах. Методика может быть применена не только для анализа закиси-окиси урана, но и для определения содержания Np-237 в гексафториде урана, после перевода его в раствор при помощи гидролиза. Мето-

дика обладает рядом преимуществ перед другими методами определения Np-237 в урановых материалах: простота реализации хроматографического разделения урана и нептуния, использование малых навесок урана. Следует отметить, что предложенный упрощенный способ количественного выделения нептуния является лишь одним из многочисленных вариантов использования хроматографических методов для разделения актиноидов.

Таблица 2

Результаты определения Np-237 в стандартных образцах и технологических пробах закиси-окиси урана

Образец	Аттестованное значение содержания Np-237, Бк/г урана	Результаты анализа по предложенной методике, Бк/г урана	Результаты анализа по ОИ 001.466-99, Бк/г урана
ОСО 95 684 -99	0,0872 ± 0,0023	0,087 ± 0,009	-
ГСО 8181-2002 (СОУ Np-3)	0,0776 ± 0,0013	0,078 ± 0,008	-
Техн. проба -1	-	1,49 ± 0,13	1,46 ± 0,15
Техн. проба -2	-	1,13 ± 0,11	1,1 ± 0,1
Техн. проба -3	-	0,97 ± 0,07	0,9 ± 0,1
Техн. проба -4	-	0,28 ± 0,03	0,27 ± 0,03

## ЛИТЕРАТУРА

1. Mitterrand B. Determination of Technetium-99, Neptunium-237 and Isotopes of Thorium in Uranium Nitrate Solution from a Reprocessing Plant Using Double - Focussing ICP-MC / B.Mitterrand, P.Leprovost, J.Delauney // Application of ICP-MS to Radionuclide Determination : Second Volume, 1998.
2. Vance D.E. Neptunium determination by inductively coupled plasma mass spectrometry (ICP-MS) / D.E.Vance, V.F.Belt, T.J.Oatts, D.K.Mann // Journal of Radioanalytical and Nuclear Chemistry (Aug 1998) V.234. № 1-2. P.143-146.
3. Михайлов В.А. Аналитическая химия нептуния. Серия: "Аналитическая химия элементов". М.: Наука, 1971.
4. Марченко В.И. Кинетика окислительно-восстановительных реакций U, Pu и Np в растворах ТБФ. Реакции нептуния и плутония с органическими восстановителями: определение конечных валентных форм и оценка скоростей реакций / В.И.Марченко,
5. B.C. Колтунов, О.А. Савилова, Г.И. Журавлева // Радиохимия, 2001, Т. 43. Вып.3. С.246.
6. Леваков Б.Н. Методы аналитического контроля в производстве трансплутониевых элементов, гранулированного ядерного уран-плутониевого топлива и радиоэкологическом мониторинге. Дис. ...док. хим. наук. Димитровград, 1999.
7. Землянухин В.И. О комплексообразовании нитратов трансурановых элементов с нейтральными фосфорогородникими соединениями / В.И.Землянухин, Г.П.Савоскина, М.Ф.Пушленков // Радиохимия, 1964. Т.6. Вып.6. С.714.
8. Ушатский В.Н. Исследования по количественному выделению тория, урана, нептуния и плутония из сложных радиохимических смесей / В.Н.Ушатский, Л.Д.Преображенская, В.Б.Колычев, Е.С.Гугель // Радиохимия, 2001. Т.34. Вып.3. С.124.

\* \* \* \*

## DETERMINATION OF NP-237 IN URANIUM MATERIALS BY ICP-MS AFTER SEPARATION OF THE URANIUM BY REVERSED PHASE DISTRIBUTION CHROMATOGRAPHY

A.V. Saprygin, V.M. Golik, T.A. Kisiel, S.A. Trepachev

A technique of Np-237 detection by ICP-MS method in uranium substances with preliminary uranium isolation by reversed phase partition chromatography has been developed. The chromatographic behaviour of Np in TBP - 3M HCl medium. The detection limit of Np-237 equal to 1,3 ng/g U is achieved.