# ОПРЕДЕЛЕНИЕ СООТНОШЕНИЯ ДВУХ- И ТРЕХВАЛЕНТНОГО ЖЕЛЕЗА В КАРБОНАТНЫХ ГОРНЫХ ПОРОДАХ ПО ЭМИССИОННЫМ ЛИНИЯМ К-СЕРИИ РЕНТГЕНОВСКОГО ФЛУОРЕСЦЕНТНОГО СПЕКТРА

## В.М. Чубаров, А.Л. Финкельштейн, А.В. Мухетдинова

Институт геохимии им. А.П.Виноградова СО РАН 664033, г. Иркутск, ул. Фаворского, 1a. <u>master-17@rambler.ru</u>

#### Поступила в редакцию 3 мая 2011 г.

Оценена погрешность определения содержания FeO в карбонатных горных породах по линиям рентгеновского флуоресцентного спектра. В качестве аналитического сигнала использовали отношение интенсивностей линий  $K\beta_{2,5}/K\beta_{1,3}$ . Измерения выполнены на кристалл-дифракционном рентгенофлуоресцентном спектрометре S4 Pioneer. Образцы готовили прессованием 1-1.5 г порошка на подложке из борной кислоты. Стандартное отклонение определения отношения FeO/Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub><sup>604</sup> для градуировочной характеристики, полученной по стандартным образцам и пробам осадочных и карбонатных пород, составило 0.04 для величины отношения в диапазоне 0.03-0.75. Относительное стандартное отклонение определения содержания FeO в карбонатных породах составило 7.1 % для диапазона содержания FeO 0.35-11.3 % мас. Количественное определение валентного состояния железа может быть выполнено для образцов с величиной отношения FeO/Fe<sub>2</sub>O,<sup>604</sup> больше 0.1.

*Ключевые слова:* рентгенофлуоресцентый анализ, осадочные горные породы, карбонатные горные породы, валентное состояние железа.

Финкельштейн Александр Львович – заведующий лабораторией рентгеновских методов анализа ИГХ СО РАН, доктор технических наук.

Область научных интересов: рентгеноспектральный анализ, рентгенофлуоресцентный анализ, анализ вещества в геохимии, анализ объектов окружающей среды Автор более 90 публикаций.

Чубаров Виктор Маратович – аспирант ИГХ СО РАН.

Область научных интересов: рентгеноспектральный анализ, рентгенофлуоресцентный анализ, влияние химической связи на рентгеновские спектры.

Автор 5 публикаций.

Мухетдинова Анастасия Викторовна – младший научный сотрудник ИГХ СО РАН, кандидат химических наук

Область научных интересов: рентгеноспектральный анализ, анализ вещества, физико-химическое моделирование для решения химико-аналитических задач. Автор 22 публикаций.

## Введение

Осадочные горные породы возникают путём осаждения вещества в водной среде, реже из воздуха, и в результате деятельности ледников на поверхности суши, в морских и океанических бассейнах [1]. Одной из распространенных групп осадочных пород являются карбонатные породы, которые важны также с точки зрения их практического применения в производстве стройматериалов. Главными породообразующими минералами карбонатных пород являются кальцит СаСО<sub>3</sub>, доломит (Са, Mg)СО<sub>3</sub> и магнезит MgCO<sub>3</sub>. К карбонатным породам относят также карбонатно-глинистые породы [2]. Основными минералами в карбонатных породах, содержащими железо, являются сидерит FeCO<sub>3</sub> и анкерит (Ca, Fe, Mg)CO<sub>3</sub>, в которых железо находится в двухвалентной форме. Это обуславливает сравнительно высокое отношение FeO/ Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub><sup>общ</sup> в отличие от магматических пород. Также железо может содержаться в карбонатных породах в виде силикатов (амфибол, хлорит) и оксидов (гематит, магнетит), однако эти минералы присутствуют в виде примесей.

Для химического и минералогического анализа осадочных пород используется широкий спектр физических и физико-химических методов [3]. Основным методом определения содержания FeO в карбонатных породах являются методы «мокрой» химии [4], при этом общее содержание закисного железа определяют с помощью методик, применяемых при анализе магматических пород [5, 6]. Также для карбонатных пород используются методики, позволяющие определить содержание карбонатного и силикатного железа отдельно, основанные на разной растворимости различных форм железа в кислотах [4].

Метод рентгенофлуоресцентного анализа (РФА) является одним из основных методов элементного анализа горных пород. Он позволяет одновременно определять большинство породообразующих и примесных компонентов при сравнительно низких затратах на подготовку проб [7]. К-серия рентгеновского эмиссионного спектра может быть использована для определения валентного состояния железа [8], при этом целесообразно использовать отношение интенсивностей линий *IK*<sub>β<sub>25</sub></sub>/*IK*<sub>β<sub>13</sub></sub> при измерении в пике линии в первом порядке отражения [9]. Ранее были выполнены оценки погрешностей определения содержания FeO в образцах горных пород [10, 11] и железных руд [12], однако градуировочные уравнения для изверженных и осадочных пород не могут быть применены для карбонатных горных пород [10].

Целью данной работы является оценка погрешности определения содержания FeO в осадочных карбонатных горных породах методом РФА.

## Методика проведения эксперимента

Измерения выполнены на рентгенофлуресцентном спектрометре S4 Pioneer (Bruker AXS, Германия), который имеет рентгенооптическую схему по Соллеру. Для возбуждения флуоресцентного излучения используется рентгеновская трубка с анодом из Rh. Условия измерений приведены в табл. 1. Излучатели для РФА готовили прессованием порошков массой 1-1.5 г на подложке из борной кислоты. Содержания общего и закисного железа в образцах осадочных горных пород определяли методом «мокрой» химии [5]. Величина потерь при прокаливании (П.П.П.) определялась прокаливанием образцов в течение 4 часов в муфельной печи при температуре 950 °C.

### Объект исследования

Для исследования были выбраны стандартные образцы (СО) осадочных горных пород: байкальского ила (БИЛ-1, БИЛ-2), морских и океанических илов и глин (СДО-1, СДО-2, СДО-3, СДО-8, СДО-9), доломитизированных известняков (СИ-1, СИ-2), полевошпатосодержащего доломита (СИ-3), континентальных рыхлых отложений (СГХМ-1, СГХМ-2, СГХМ-3, СГХМ-4), речного ила (СГХ-1, СГХ-3, СГХ-5) и 19 образцов карбонатных пород известного состава. Железо в исследуемых образцах представлено в виде карбонатных (сидерит), силикатных (амфибол, пироксен, хлорит, гранат) и оксидных (магнетит, гематит, ильменит, гетит) минералов [13]. Содержание двухвалентного железа в пересчете на оксид FeO в исследуемых образцах варьировало в диапазоне 0.1-11.8 % мас., содержание общего железа в пересчете на оксид Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> в диапазоне 0.5-50 % мас., отношение FeO/Fe<sub>2</sub>O<sub>3<sup>ofm</sup></sub> - в диапазоне 0.03-0.75, величина П.П.П. достигала 45 % мас.

### Обсуждение результатов

На рис. 1, а приведен спектр в области К взалонии для образцов минералов гематита (Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>), магнетита (Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>), реактива FeO и сидерита (FeCO<sub>3</sub>), основного компонента, содержащего железо в карбонатных породах. Спектры нормированы на величину интенсивности пика *К*β<sub>1,3</sub>линии образца гематита. Как видно из данного рисунка, с увеличением степени окисления железа интенсивность К β<sub>25</sub>-линии растет для образцов FeO, Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>, Fe<sub>3</sub>O<sub>3</sub>, однако для образца сидерита, в котором железо находится в двухвалентном состоянии, интенсивность КВ, -линии ниже, чем для образца FeO. На разностном спектре, полученном путем вычисления разности значений интенсивностей образцов сидерита, магнетита, FeO и интенсивностей образца гематита (рис. 1, б), это различие проявляется более контрастно. Отношение интенсивностей ІКВ, /ІКВ, для образца сидерита составило величину 0.018, при этом для оксидных систем железа (FeO, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>) это отношение изменялось от 0.024 до 0.022. Выбранное ранее положение измерения интенсивностей линий *К*β<sub>25</sub>(*E* = 7.108 кэВ) [10] соответствует мини-

#### Таблица 1

Линия / Энергия (кэВ) / Монохроматор / Напряжение (кВ) / переход длина волны (Å) коллиматор ток (мА) рентгеновской трубки 7.108 / LiF (220) / 50 / 40  $K\beta_{25}$  /  $K - M_A, M_5$ 1.742 0.12° **Κ**β<sub>1.3</sub> / 7.058/ LiF (220)/ 50 / 40 K-M<sub>2</sub>,M<sub>3</sub> 1.755 0.12°

Условия измерения характеристических линий железа

муму в разностном спектре для образца сидерита. Интенсивность линии *К*β<sub>13</sub> измерена в пике при *E* = 7.058 кэВ.

На рис. 2 представлена зависимость отношения FeO/Fe<sub>2</sub>O<sub>2004</sub> от отношения интенсивностей /К<sub>β<sub>25</sub></sub>//К<sub>β<sub>13</sub></sub>для исследуемых СО и проб осадочных пород. Как видно из данного рисунка, точки группируются в двух областях. В области I располагаются СО карбонатных пород (СИ-1, СИ-2, СИ-3), известкового ила СДО-3, сидерит FeCO, и два образца карбонатных пород с относительно высокой величиной П.П.П. (более 25 % мас.), основная часть которых представляет собой СО,. В области II располагаются СО осадочных породы и пробы с относительно невысокой величиной П.П.П. (до 25 % мас.). Поскольку основными минералами карбонатных пород являются доломит, кальцит и анкерит, а в других осадочных породах - силикатные минералы, для выборки образцов характерны широкие вариации величины П.П.П., содержания кальция, магния и кремния. Зависимость для общей выборки образцов была аппроксимирована уравнением линейной регрессии

$$FeO/Fe_{2}O_{3^{o6u}} = a_{1} + a_{1} \cdot (IK\beta_{2}/IK\beta_{1}) + a_{2} \cdot c_{2}, \qquad (1)$$

где *a*<sub>0</sub>, *a*<sub>1</sub> и *a*<sub>2</sub> – коэффициенты регрессии, *c*<sub>2</sub> – фактор, в качестве которого рассматривали значения содержаний П.П.П., магния, кальция и кремния. Регрессионный анализ показал, что наиболее значимым влияющим фактором является содержание кальция, при этом стандартное отклонение регрессии *s*<sub>0</sub> составило 0.08 при ко-



Рис. 1. Рентгеновские спектры в области  $K\beta_{2,5}$  линий железа в образцах FeO, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>, FeCO<sub>3</sub> (а) и разности между спектрами  $\Delta I$  для образцов FeO, Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>, FeCO<sub>3</sub> и образца Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (б)



Рис. 2. Зависимость отношения FeO/Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub><sup>общ</sup> от отношения интенсивностей *IK*β<sub>2,5</sub>/*IK*β<sub>1,3</sub> для образцов осадочных и карбонатных пород

эффициенте корреляции 0.89. Величина *s*<sub>o</sub> для уравнения (1) при использование в качестве фактора *c*<sub>2</sub> содержаний магния, кремния или П.П.П. составила 0.08-0.10. Незначительные вариации *s*<sub>o</sub> при использовании в качестве фактора *c*<sub>2</sub> содержаний указанных элементов обусловлены высокими корреляциями между ними.

Наибольшие погрешности (более 30 %) были получены для образцов с отношением FeO/Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub><sup>общ</sup> менее 0.1, для этого диапазона погрешности не соответствуют требования количественного анализа. Из рис. 2 видно, что построение градуировочного уравнения для каждой из областей может обеспечить лучшую точность по сравнению с градуировкой для всей выборки образцов.

Градуировочное уравнение для образцов области I имеет вид:

$$\mathsf{FeO}/\mathsf{Fe}_2\mathsf{O}_{3^{\mathrm{ofut}}} = a_0 + a_1 \cdot (IK\beta_{2,5}/IK\beta_{1,3}) + a_2 \cdot (\Pi.\Pi.\Pi.). \quad (2)$$

Уравнение (2) характеризуется величиной *s*<sub>o</sub> = 0.04 при коэффициенте корреляции 0.98, при этом относительно стандартное отклонение *s*<sub>o</sub> содержания FeO составило 7.1 % для образцов с отношением FeO/Fe<sub>o</sub>O<sub>4</sub><sup>ode</sup> более 0.1.

Градуировочное уравнение для образцов области II имеет вид:

$$FeO/Fe_{2}O_{3}^{obu} = a_{0} + a_{1} \cdot (IK\beta_{25}/IK\beta_{13}) + a_{2} \cdot (C_{Fe}) + a_{3} \cdot (C_{M0}), (3)$$

где  $C_{\rm Fe}$  - концентрация железа,  $C_{\rm Mg}$  - концентрация магния, определенные методом силикатного РФА. Уравнение (3) характеризуется величиной  $s_{\rm g}$  = 0.05 при коэффициенте корреляции 0.95. Величина  $s_{\rm g}$  составила 11.3 % для образцов с отношением FeO/Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub><sup>ofm</sup> более 0.1.

В рамках проведения экспертизы и с целью продления сроков действия свидетельств стандартных образцов, разработанных в ИГХ СО РАН, были проведены исследования СО СИ-2 и СИ-3. Зашифрованные образцы проанализировали методикой титриметрического анализа [5], спектрофотометрического анализа [14] и предложенной методикой РФА. В табл. 2 приведены аттестованные значения массовой доли FeO<sub>3</sub>, погрешность аттестованной массовой доли ΔFeO и средние результаты определений упомянутыми методами. Как видно из данной таблицы, результаты РФА и других методов для образца СИ-3 находятся в пределах FeO<sub>3</sub> ± ΔFeO. Для образца СИ-2 все методы дают систематическое завышение результатов анализа по сравнению с аттестованным значением, однако расхождение между результатами определения содержания FeO методом РФА и другими методами не превышает ΔFeO и величина систематического отклонения не превышает допустимое отклонение содержания FeO (0.17 % мас.), регламентируемое стандартом отрасли [15].

## Выводы

Таким образом, относительное стандартное отклонение определения содержания FeO в карбонатных горных породах составило величину 7.1 % для образцов с отношением FeO/ Fe<sub>2</sub>O<sub>3<sup>общ</sup></sub> более 0.1. Для образцов с отношением FeO/Fe<sub>2</sub>O<sub>3<sup>общ</sup></sub> менее 0.1 величина *s*, превышает 30 %, что не соответствует требованиям количественного анализа. Метод РФА обеспечивает точность, сравнимую с точностью химического анализа и может быть использован для определения валентного состояния железа в карбонатных породах.

Работа выполнена при финансовой поддержке Российского фонда фундаментальных исследований (грант 10-07-00051-а).

## ЛИТЕРАТУРА

1. Петтиджон Ф.Дж. Осадочные породы: Пер. с англ. М.: Недра. 1981. 751 с.

2. Пармузина Л.В., Кочетов С.В. Классификации карбонатных пород: метод. указания. Ухта: УГТУ. 2009. 21 с.

3. Маслов А.В. Осадочные породы: методы изучения и интерпретации полученных данных. Учебное пособие. Екатеринбург: Изд-во УГГУ, 2005. 289 с.

4. Химический анализ горных пород и минералов. / [Под. ред. И.П. Попова, И.А. Столяровой]. М.: Недра. 1974. 248 с.

5. Пономарев А.Н. Методы химического анализа силикатных и карбонатных горных пород. М.: Изд-во АН СССР. 1961. 414 с.

6. Yokoyama T., Nakamura E. Precise determination of ferrous iron in silicate rocks // Geochimica et Cosmochimica Acta. 2002. V. 66, № 6. P. 1085-1093.

## Таблица 2

Сопоставление результатов определения FeO в CO CИ-1 и СИ-2.

CO	FeOªт, % мас.	∆ FeO, % мас.	С <sub>тит</sub> , % мас.	С <sub>спо</sub> , % мас.	С <sub>РФА</sub> , % мас.
СИ-2	1.89	0.06	2.03	1.99	2.02
СИ-3	1.82	0.15	1.78	1.77	1.94

Примечания: FeO<sup>атт</sup> – аттестованное содержание FeO в CO; C<sub>тит</sub>, C<sub>СПФ</sub>, C<sub>РФА</sub> - концентрации FeO, найденные титриметрическим, спектрофотометрическим и рентгенофлуоресцентными методами анализа соответственно. 7. Афонин В.П., Гуничева Т.Н., Пискунова Л.Ф. Рентгенофлуоресцентный силикатный анализ. Новосибирск: Наука. 1984. 328 с.

8. Филиппов М.Н., Куприянова Т.А., Лямина О.И. Одновременное определение содержания и формы нахождения элемента в твердом теле рентгенофлуоресцентным методом // Ж. аналит. химии. 2001. Т. 56, № 8. С. 817-824.

9. Finkelshtein A.L., Chubarov V.M. X-ray fluorescence determination of the FeO/Fe $_2O_3^{tot}$  ratio in igneous rocks // X-ray spectrometry. 2010. V. 39. P. 17-21.

10. Чубаров В.М., Финкельштейн А.Л. Рентгенофлуоресцентное определение отношения FeO/Fe₂O₃<sup>™</sup>в горных породах // Ж. аналит. химии. 2010. Т. 65, № 6. С. 634-641.

11. Чубаров В.М., Финкельштейн А.Л., Гранина Л.З. Определение содержания и валентного состояния железа и марганца в железомарганцевых конкрециях по эмиссионным линиям К-серии рентгеновского флуоресцентного спектра // Аналитика и контроль. 2010. Т. 14, № 2. С. 65-72.

12. Чубаров В.М., Финкельштейн А.Л., Амиржанов А.А. Определение отношения FeO/Fe₂O₃™ в железных рудах по эмиссионным линиям К-серии рентгеновского флуоресцентного спектра // Аналитика и контроль. 2009. Т. 13, № 3. С. 141-146.

13. Стандартные образцы химического состава природных минеральных веществ: Метод. Рекомендации / Составитель Н.В. Арнаутов, Новосибирск: ИГиГ СО РАН. 1987. 204 с.

14. Алимарин А.П. Фрид Б.И. Количественный микрохимический анализ минералов и руд. М.: Госхимиздат. 1961. 399 с.

15. ОСТ 41-08-212-04. Стандарт отрасли. Управление качеством аналитических работ. Нормы погрешности при определении химического состава минерального сырья и классификация методик лабораторного анализа по точности результатов. М.: ВИМС. 2005. 24 с.

# X-RAY FLUORESCENCE DETERMINATION OF THE FERROUS AND FERRIC IRON RATIO IN CARBONATE ROCKS

# V.M.Chubarov, A.L. Finkelshtein, A.V. Mukhetdinova

Institute of Geochemistry SB RAS 664033, Russia, Irkutsk, 1A Favorsky Str.

This study was performed to estimate the precision of the iron valence state determination in carbonate rocks using X-ray fluorescence (**XRF**) spectrum. The ratio of  $K\beta_{2,5}/K\beta_{1,3}$  line intensities as analytical signal was used. The measurements have been implemented by a crystal-diffraction conventional XRF spectrometer, S4 Pioneer. Samples with mass of 1-1.5 g were prepared in the form of pressed powder pellet on the boric acid substrate.

The standard deviation of FeO/Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub><sup>tot</sup> ratio for calibration curve, taken for sedimentary and carbonate rocks was 0.04 for the range of 0.03–0.75 ratio. The relative standard deviation of FeO content in carbonate rocks was 7.1% for the range of FeO content 0.35-11.3%. The quantitative determination of FeO content in carbonate rocks is possible for the range of FeO/Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub><sup>tot</sup> ratio more than 0.1.

*Keywords:* X-ray fluorescence analysis, sedimentary rocks, carbonate rocks, iron valence state.