



**ГОСУДАРСТВЕННЫЕ СТАНДАРТЫ  
СОЮЗА ССР**

**УСТАНОВКИ ДИСТИЛЛЯЦИОННЫЕ  
ОПРЕСНИТЕЛЬНЫЕ СТАЦИОНАРНЫЕ**

**МЕТОДЫ ХИМИЧЕСКОГО АНАЛИЗА ПРИ ОПРЕСНЕНИИ  
СОЛЕННЫХ ВОД**

**ГОСТ 26449.2-85—ГОСТ 26449.5-85**

**Издание официальное**

**Цена 35 коп.**

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ  
Москва**

УСТАНОВКИ ДИСТИЛЛЯЦИОННЫЕ ОПРЕСНИТЕЛЬНЫЕ  
СТАЦИОНАРНЫЕ

Методы химического анализа дистиллята

Stationary distillation desalting units  
Methods of distillate chemical analysisГОСТ  
26449.2—85

ОКСТУ 3614

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 15 ноября 1985 г. № 3612 срок введения установлен

с 01.01.87

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает методы химического анализа за дистиллята на все контролируемые компоненты за исключением газообразных

Подготовка аппаратуры, реактивов, растворов и общие требования к отбору проб и проведению анализа—по ГОСТ 26449 0—85

Для приготовления растворов, проведения анализов и мытья посуды используют дистиллированную воду, очищенную, как указано в рекомендуемом приложении

**1. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СУХОГО ОСТАТКА**

1 1 Гравиметрический метод

1 1 1 Сущность метода

Массу сухого остатка определяют выпариванием отфильтрованного объема дистиллята (далее — исследуемого раствора), затем высушиванием при температуре 178—182 °С и последующим взвешиванием

Метод применяют при определении массовой концентрации сухого остатка от 5 мг/дм<sup>3</sup> и более

Нижний предел обнаружения составляет 3 мг/дм<sup>3</sup>

1 1 2 Аппаратура, реактивы и растворы

Весы аналитические

Шкаф сушильный

Баня водяная

Эксикатор

Чашки платиновые или фарфоровые вместимостью 100 см<sup>3</sup>

Фарфоровые чашки применяют при определении массовой концентрации сухого остатка от 50 мг/дм<sup>3</sup> и более

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

© Издательство стандартов, 1986

Воронки лабораторные диаметром 50—100 мм.

Фильтры ФОС по ГОСТ 12026—76.

Пипетки без делений вместимостью 25, 50 и 100 см<sup>3</sup>.

### 1.1.3. Проведение анализа

Профильтрованный объем исследуемого раствора, содержащий не менее 1 мг сухого остатка, помещают во взвешенную чашку и выпаривают на водяной бане досуха. Чашку с остатком высушивают в сушильном шкафу при температуре 178—182 °С в течение 2 ч, затем охлаждают в эксикаторе до температуры окружающего воздуха и взвешивают. Последовательные операции высушивания, охлаждения и взвешивания повторяют до достижения постоянной массы чашки с сухим остатком.

### 1.1.4. Обработка результатов

1.1.4.1. Массовую концентрацию сухого остатка  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 1000}{V},$$

где  $m_1$  — масса чашки с сухим остатком, мг;

$m_2$  — масса чашки, мг;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

1.1.4.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 1.

Таблица 1

Массовая концентрация сухого остатка, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
3	1,9	62
5	1,9	38
10	2,0	20
20	2,2	11
40	2,5	7
70	3,2	5
100	3,6	4
150	4,5	3
200	6,0	3

Примечание к табл. 1—20. При необходимости концентрирования исследуемого раствора значения массовой концентрации определяемых компонентов следует умножать на кратность концентрирования. Допускаемые расхождения в относительных единицах должны соответствовать массовой концентрации определяемых компонентов в концентрированных растворах.

1.2. Электрометрический метод — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 3.

## 2. ЭЛЕКТРОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ pH — ПО ГОСТ 26449.1—85, РАЗД. 4.



### 3. ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ПЕРМАНГАНАТНОЙ ОКИСЛЯЕМОСТИ В КИСЛОЙ СРЕДЕ

#### 3.1. Сущность метода

Органические вещества, присутствующие в исследуемом растворе, окисляют марганцовокислым калием в сернокислой среде при кипячении. Избыток марганцовокислого калия восстанавливают щавелевой кислотой. Избыток щавелевой кислоты оттитровывают раствором марганцовокислого калия.

Метод применяют при определении окисляемости в пересчете на массовую концентрацию кислорода от 0,4 мг/дм<sup>3</sup> и более.

Нижний предел обнаружения составляет 0,2 мг/дм<sup>3</sup>.

#### 3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Плитка электрическая.

Колбы мерные вместимостью 1000 см<sup>3</sup>.

Колбы конические вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

Бюретки вместимостью 25 см<sup>3</sup>.

Пипетки без делений вместимостью 5, 10 и 100 см<sup>3</sup>.

Стекла часовые.

Калий марганцовокислый, стандарт-титр.

Калий марганцовокислый, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{5} \text{KMnO}_4\right) 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра.

Кислота щавелевая, стандарт-титр.

Кислота щавелевая, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2} \text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4\right) 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра, серной кислотой, разбавленной 1:15.

Кислота серная, разбавленная 1:15 и 1:2. К разбавленной кислоте добавляют раствор марганцовокислого калия до появления слабо-розовой окраски и кипятят в течение 30 мин. При обесцвечивании раствора повторно добавляют раствор марганцовокислого калия до появления слабо-розовой окраски.

#### 3.3. Проведение анализа

В коническую колбу помещают 100 см<sup>3</sup> исследуемого раствора, добавляют 5 см<sup>3</sup> серной кислоты, разбавленной 1:2, 10 см<sup>3</sup> раствора марганцовокислого калия, накрывают колбу часовым стеклом и кипятят в течение 10 мин. В горячий раствор добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора щавелевой кислоты и титруют раствором марганцовокислого калия до появления слабо-розовой окраски.

#### 3.4. Обработка результатов

3.4.1. Окисляемость в пересчете на массовую концентрацию кислорода  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V_1 \cdot 0,08 \cdot 1000}{V},$$

где  $V_1$  — объем раствора марганцовокислого калия, израсходованный на титрование,  $\text{см}^3$ ;

0,08 — масса кислорода, эквивалентная массе марганцовокислого калия в  $1 \text{ см}^3$  раствора с молярной концентрацией эквивалента  $0,01 \text{ моль/дм}^3$ , мг;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа,  $\text{см}^3$ .

3.4.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 2.

Таблица 2

Окисляемость в пересчете на массовую концентрацию кислорода, $\text{мг/дм}^3$	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, $\text{мг/дм}^3$	в относительных единицах, %
0,2	0,15	75
0,4	0,15	38
0,6	0,16	26
0,8	0,16	20
1,0	0,16	16
1,5	0,16	11
2,0	0,18	9
3,0	0,20	7
4,0	0,20	5
6,0	0,24	4
8,0	0,32	4

#### 4. ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ОБЩЕЙ ЩЕЛОЧНОСТИ

##### 4.1. Сущность метода

Общая щелочность обусловлена присутствием в исследуемом растворе солей слабых кислот и гидроксидов. Общую щелочность определяют ацидиметрическим титрованием исследуемого раствора соляной кислотой со смешанным индикатором.

Метод применяют при определении общей щелочности с молярной концентрацией эквивалента  $C(1 \text{ OH}^-)$  от  $0,10 \text{ ммоль/дм}^3$  и более.

Нижний предел обнаружения составляет  $0,05 \text{ ммоль/дм}^3$ .

##### 4.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Колбы мерные вместимостью  $1000 \text{ см}^3$ .

Колбы конические вместимостью  $250 \text{ см}^3$ .

Пипетки без делений вместимостью  $50$  и  $100 \text{ см}^3$ .

Бюретка вместимостью  $25 \text{ см}^3$ .

Кислота соляная, стандарт-титр.

Кислота соляная, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C(1 \text{ HCl}) 0,01 \text{ моль/дм}^3$ ; готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра.

Спирт этиловый.

Метиловый красный, индикатор, раствор с массовой концентрацией 2 г/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 0,2 г метилового красного растворяют в 100 см<sup>3</sup> этилового спирта.

Метиленовый голубой, индикатор, раствор с массовой концентрацией 1,4 г/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 0,14 г метиленового голубого растворяют в 100 см<sup>3</sup> этилового спирта.

Индикатор смешанный; готовят следующим образом: смешивают равные объемы растворов метилового красного и метиленового голубого.

#### 4.3. Проведение анализа

Объем исследуемого раствора, содержащий соли слабых кислот и гидроксиды в количестве эквивалентов  $n(1 \text{ OH}^-)$  от 0,01 до 0,20 ммоль, помещают в коническую колбу, добавляют 3—4 капли смешанного индикатора и титруют раствором соляной кислоты до перехода окраски раствора из зеленой в фиолетовую.

#### 4.4. Обработка результатов

4.4.1. Общую щелочность  $X$ , ммоль/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V_1 \cdot 0,01 \cdot 1000}{V},$$

где  $V_1$  — объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

0,01 — молярная концентрация эквивалента в растворе соляной кислоты, моль/дм<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

4.4.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 3.

Таблица 3

Общая щелочность, ммоль дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, ммоль/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,05	0,034	68
0,07	0,034	49
0,10	0,035	35
0,15	0,036	24
0,20	0,036	18
0,25	0,038	15
0,30	0,038	13
0,40	0,040	10
0,50	0,041	8
0,60	0,044	7
0,70	0,044	6
0,80	0,050	6
1,00	0,050	5
1,50	0,050	3



## 5. ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КАРБОНАТОВ И ГИДРОКАРБАНАТОВ — ПО ГОСТ 26449.1—85, РАЗД. 7

### 6. КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ОБЩЕЙ ЖЕСТКОСТИ

6.1. Метод визуального титрования

6.1.1. *Сущность метода* — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 10.

Метод применяют при определении общей жесткости с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2}\text{Ca}^{2+}, \frac{1}{2}\text{Mg}^{2+}\right)$  от 0,020 ммоль/дм<sup>3</sup> и более.

Нижний предел обнаружения составляет 0,008 ммоль/дм<sup>3</sup>.

6.1.2. *Аппаратура, реактивы и растворы*—по ГОСТ 26449.1—85, разд. 10 (кроме раствора трилона Б).

Трилон Б, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{H}_2\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{O}_8\text{N}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}\right)$  0,01 моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра.

6.1.3. *Проведение анализа*

Объем исследуемого раствора, содержащий соли жесткости в количестве эквивалентов  $n\left(\frac{1}{2}\text{Ca}^{2+}, \frac{1}{2}\text{Mg}^{2+}\right)$  от 0,01 до 0,20 ммоль, помещают в коническую колбу и далее проводят анализ, как указано в ГОСТ 26449.1—85, разд. 10.

6.1.4. *Обработка результатов*

6.1.4.1. Общую жесткость  $X$ , ммоль/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V_1 \cdot 0,01 \cdot 1000}{V},$$

где  $V_1$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

0,01 — молярная концентрация эквивалента в растворе трилона Б, моль/дм<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

6.1.4.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 4.

6.2. Метод фотометрического титрования

6.2.1. *Сущность метода* — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 10.

Метод применяют при определении общей жесткости с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2}\text{Ca}^{2+}, \frac{1}{2}\text{Mg}^{2+}\right)$  от 0,002 ммоль/дм<sup>3</sup> и более.

Нижний предел обнаружения составляет 0,001 ммоль/дм<sup>3</sup>.

Таблица 4

Общая жесткость, ммоль/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, ммоль/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,008	0,006	75
0,012	0,006	50
0,020	0,006	30
0,030	0,006	20
0,040	0,006	15
0,070	0,008	11
0,100	0,008	8
0,300	0,012	4
0,500	0,015	3
0,700	0,021	3
1,000	0,030	3

6.2.2. *Аппаратура, реактивы и растворы*—по ГОСТ 26449.1—85, разд. 10 (кроме раствора трилона Б и хромогена черного) и перечисленные ниже.

Фотоэлектроколориметр (фотоэлектрический титратор типа ЛМФ-72).

Микробюретка вместимостью 5 см<sup>3</sup>.

Стаканы химические вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Трилон Б, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{H}_2\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{O}_8\text{N}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}\right)$  0,002 моль/дм<sup>3</sup> готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра.

Спирт этиловый.

Эриохром черный, индикатор; готовят следующим образом: 0,5 г эриохрома черного помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 20 см<sup>3</sup> буферного раствора, доводят объем раствора до метки спиртом и перемешивают.

6.2.3. *Проведение анализа*

6.2.3.1. **При отсутствии в исследуемом растворе железа, алюминия, меди, цинка, никеля, марганца, карбонатов и гидрокарбонатов**

Объем исследуемого раствора, содержащий соли жесткости в количестве эквивалентов  $n\left(\frac{1}{2}\text{Ca}^{2+}, \frac{1}{2}\text{Mg}^{2+}\right)$  от 0,0002—0,0050 ммоль, помещают в стакан, добавляют 10 см<sup>3</sup> буферного раствора, 90—100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и 4—5 капель раствора эриохрома черного. Раствор титруют, добавляя по 0,1 см<sup>3</sup> раствора трилона Б при перемешивании и измеряя оптическую плотность на фотоэлектроколориметре с красным светофильтром (длина волны  $\lambda=610$  нм). По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им значениям объемов раствора трило-



на Б строят кривую титрования. Конечную точку титрования определяют как точку изменения хода кривой титрования.

**6.2.3.2. При наличии в исследуемом растворе алюминия, железа, никеля, меди, цинка, марганца, карбонатов и гидрокарбонатов**

Исследуемый раствор в объеме, указанном в п. 6.2.3.1, помещают в стакан, добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора триэтанолamina, 1 см<sup>3</sup> раствора сернистого натрия, 3—5 капель раствора солянокислого гидроксилamina, 10 см<sup>3</sup> буферного раствора и далее проводят анализ, как указано в п. 6.2.3.1.

**6.2.4. Обработка результатов**

6.2.4.1. Общую жесткость  $X$ , ммоль/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V_1 \cdot 0,002 \cdot 1000}{V},$$

где  $V_1$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

0,002 — молярная концентрация эквивалента в растворе трилона Б, моль/дм<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

6.2.4.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 5.

Таблица 5

Общая жесткость ммоль/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, ммоль/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,001	0,00007	7
0,002	0,00008	4
0,005	0,00015	3
0,010	0,00020	2
0,020	0,00040	2
0,050	0,00100	2

## 7. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КАЛЬЦИЯ

7.1. Комплексометрический метод

7.1.1. Сущность метода — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 11.

Метод применяют при определении массовой концентрации кальция от 1,6 мг/дм<sup>3</sup> и более.

Нижний предел обнаружения составляет 0,7 мг/дм<sup>3</sup>.

7.1.2. Аппаратура, реактивы и растворы — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 11 (кроме раствора трилона Б)

Трилон Б, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{H}_2\text{C}_{10}\text{H}_{12}\text{O}_8\text{N}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}\right)$  0,01 моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра.

### 7.1.3. Проведение анализа

Объем исследуемого раствора, содержащий 0,2—4,0 мг кальция, помещают в коническую колбу и далее проводят анализ, как указано в ГОСТ 26449.1—85, разд. 11.

### 7.1.4. Обработка результатов

7.1.4.1. Массовую концентрацию кальция  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V_1 \cdot 0,2 \cdot 1000}{V},$$

где  $V_1$  — объем раствора трилона Б, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

0,2 — масса кальция, эквивалентная массе трилона Б в 1 см<sup>3</sup> раствора с молярной концентрацией эквивалента 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, мг;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

7.1.4.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 6.

Таблица 6

Массовая концентрация кальция, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,7	0,53	75
0,8	0,53	66
1,2	0,53	44
1,6	0,53	33
2,4	0,53	22
3,2	0,53	17
5,6	0,62	11
8,0	0,64	8
16,0	0,80	5
24,0	0,96	4
32,0 и более	—	3

## 7.2. Потенциометрический метод

### 7.2.1. Сущность метода

Кальций в исследуемом растворе определяют по изменению электродвижущей силы (ЭДС) цепи, состоящей из кальцийселективного электрода, электрода сравнения, измерительной ячейки с исследуемым раствором и лабораторного рН-метра или ионометра.

ЭДС цепи изменяется в результате добавления к исследуемому раствору стандартного раствора. Результаты измерения ЭДС обрабатывают графически.

Метод применяют при определении массовой концентрации кальция от 100 до 1000 мкг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 50 мкг/дм<sup>3</sup>.

### 7.2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы аналитические.

pH-метр лабораторный или иономер с основной погрешностью измерения не более 2,5 мВ для шкалы делений 100—400 мВ.

Электрод измерительный кальцийселективный с электрическим сопротивлением 0,1—3 мОм; в диапазоне молярных концентраций кальция  $C$  от  $10^{-4}$  до  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup> крутизна электродной характеристики  $(27 \pm 3)$  мВ/рС. Электрод заполняют раствором хлористого кальция с молярной концентрацией  $10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup>. Перед измерением электрод выдерживают в течение 24 ч в растворе хлористого кальция с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>.

Электрод сравнения хлорсеребряный насыщенный по ГОСТ 17792—72.

Термокомпенсатор автоматический с тепловой инерционностью не более 3 мин.

Колбы мерные вместимостью 100 и 1000 см<sup>3</sup>.

Пипетки с делениями вместимостью 1 и 10 см<sup>3</sup>.

Натрия гидроокись, раствор с массовой концентрацией 0,4 г/дм<sup>3</sup>.

Кальций хлористый.

Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг кальция; готовят следующим образом: 2,769 г хлористого кальция помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют в 100—200 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой. Массовую концентрацию кальция определяют, как указано в п. 7.1.3.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 100 мкг кальция; готовят разведением основного стандартного раствора.

Кальций хлористый, раствор с молярной концентрацией  $10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 4 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

Кальций хлористый, раствор с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 4 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

### 7.2.3. Подготовка к проведению анализа



**Определение крутизны электродной характеристики**

Растворы хлористого кальция с молярной концентрацией  $C_1 = 10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup> и  $C_2 = 10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup> последовательно помещают в измерительную ячейку, погружают электроды, термокомпенсатор и через 2—3 мин измеряют значение ЭДС. По найденным значениям ЭДС  $E_1$  и  $E_2$  и соответствующим им значениям молярной концентрации кальция вычисляют крутизну электродной характеристики  $S$  по формуле

$$S = \frac{|E_2 - E_1|}{|\rho C_2 - \rho C_1|}.$$

**7.2.4. Проведение анализа**

В измерительную ячейку помещают 100 см<sup>3</sup> исследуемого раствора, 1 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия, погружают электроды, термокомпенсатор и через 2—3 мин измеряют значение ЭДС. Затем последовательно добавляют 0,2; 0,4; 0,6; 0,8 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, измеряя значение ЭДС после каждого добавления. По найденным значениям ЭДС и значению крутизны электродной характеристики  $S$  вычисляют значение показательной функции  $F$  по формуле

$$F = 10^{\frac{\Delta E}{S}} \cdot \left( \frac{V + V_{ст}}{V} \right),$$

где  $\Delta E$  — абсолютное значение изменения ЭДС после введения в исследуемый раствор стандартного раствора, мВ;

$S$  — крутизна электродной характеристики, мВ/рС;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>;

$V_{ст}$  — объем стандартного раствора, добавляемый в исследуемый раствор, см<sup>3</sup>.

По найденным значениям показательной функции и соответствующим им значениям объемов рабочего стандартного раствора строят график зависимости  $F = f(V_{ст})$  и находят длину отрезка  $l$ , как указано на чертеже.

**7.2.5. Обработка результатов**

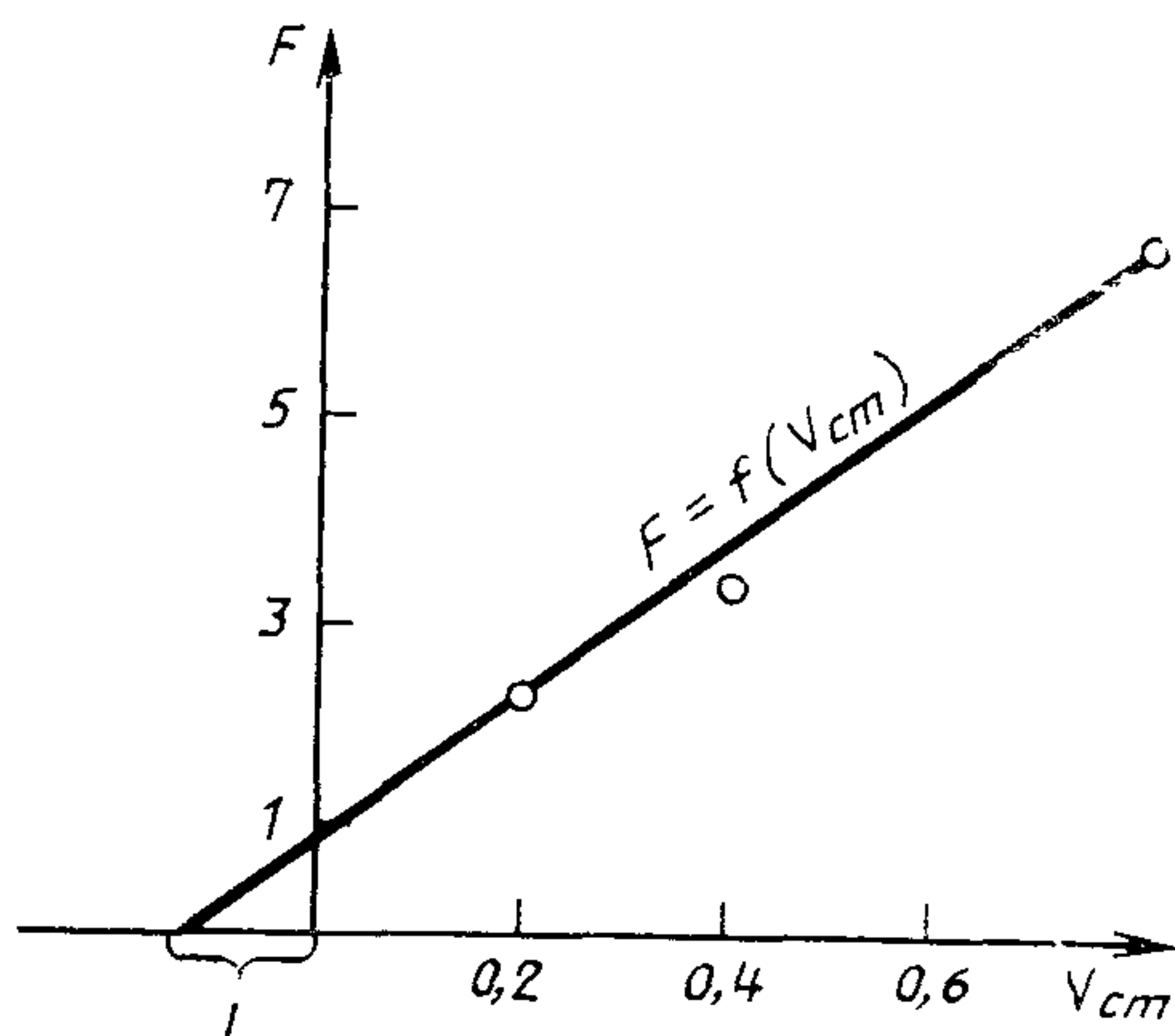
7.2.5.1. Массовую концентрацию кальция  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m V_1 1000}{V},$$

где  $m$  — масса кальция в 1 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, мкг;

$V_1$  — абсолютное значение объема рабочего стандартного раствора, соответствующее длине отрезка  $l$ , см<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.



7.2.5 2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 7.

Таблица 7

Массовая концентрация кальция, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
50	36	72
100	38	38
200	40	20
400	44	11
600	48	8
800	48	6
1000	50	5

### 8. ФОТОКОЛОРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ЖЕЛЕЗА С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ *o*-ФЕНАНТРОЛИНА — ПО ГОСТ 26449.1—85, РАЗД. 16

### 9. ФОТОКОЛОРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ОБЩЕГО АЗОТА— ПО ГОСТ 26449.1—85, РАЗД. 23

### 10. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ АММОНИЙНОГО АЗОТА

#### 10.1. Фотоколориметрический метод

##### 10.1.1. Сущность метода

Ионы аммония при взаимодействии с реактивом Несслера образуют окрашенные в желто-коричневый цвет комплексные соеди-

нения йодистого ртутиаммония. Оптическую плотность раствора измеряют на фотоэлектроколориметре.

Метод применяют при определении массовой концентрации аммонийного азота от 75 до 800 мкг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 50 мкг/дм<sup>3</sup>.

#### 10.1.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр.

Колбы мерные вместимостью 50, 100 и 1000 см<sup>3</sup>.

Пипетки с делениями вместимостью 5 и 10 см<sup>3</sup>.

Мензурка вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Реактив Несслера; готовят по ГОСТ 4517—75.

Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг аммонийного азота; готовят по ГОСТ 4212—76.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 10 мкг аммонийного азота; готовят разведением основного стандартного раствора.

#### 10.1.3. Проведение анализа

В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают объем исследуемого раствора, содержащий 5—40 мкг аммонийного азота, добавляют 1 см<sup>3</sup> реактива Несслера, доводят объем раствора дистиллированной водой до метки и перемешивают. Через 3 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре с синим светофильтром (длина волны  $\lambda = 400—430$  нм) в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм. В качестве раствора сравнения используют дистиллированную воду. Массу аммонийного азота в пробе находят по градуировочному графику.

#### 10.1.4. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью по 50 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, что соответствует 5, 10, 20, 30, 40 мкг аммонийного азота, добавляют по 30—40 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, по 1 см<sup>3</sup> реактива Несслера и далее проводят анализ, как указано в п. 10.1.3.

По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им значениям массы аммонийного азота строят градуировочный график.

#### 10.1.5. Обработка результатов

10.1.5.1. Массовую концентрацию аммонийного азота  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot 1000}{V},$$

где  $m$  — масса аммонийного азота в пробе, найденная по градуировочному графику, мкг;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

10.1.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух парал-



лельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 8.

Таблица 8

Массовая концентрация аммонийного азота, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
50	40	80
75	41	55
100	43	43
150	45	30
200	50	25
300	57	19
400	64	16
500	70	14
600	78	13
700	84	12
800	88	11

## 10.2. Потенциометрический метод

### 10.2.1. Сущность метода

Аммонийный азот в исследуемом растворе определяют по изменению ЭДС цепи, состоящей из аммонийселективного электрода, электрода сравнения, измерительной ячейки с исследуемым раствором и лабораторного рН-метра или иономера.

Метод применяют при определении массовой концентрации аммонийного азота от 50 до 500 мкг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 25 мкг/дм<sup>3</sup>.

### 10.2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы, рН-метр, электрод сравнения, термокомпенсатор, колбы и пипетки — по п. 7.2.2 и перечисленные ниже.

Электрод измерительный аммонийселективный с электрическим сопротивлением 5—50 мОм; в диапазоне молярных концентраций аммонийного азота  $C$  от  $10^{-4}$  до  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup> крутизна электродной характеристики  $(55 \pm 4)$  мВ/рС. Электрод заполняют раствором хлористого аммония с молярной концентрацией  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup>. Перед измерением электрод выдерживают в течение 24 ч в растворе хлористого аммония с молярной концентрацией  $10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup>.

Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг аммонийного азота; готовят по ГОСТ 4212—76.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 100 мкг аммонийного азота; готовят разведением основного стандартного раствора.

Аммоний хлористый, раствор 1 с молярной концентрацией  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 5,349 г аммония хлористого помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, раст-

воряют в 100—200 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Аммоний хлористый, раствор 2 с молярной концентрацией 10<sup>-4</sup> моль/дм<sup>3</sup>, готовят разведением раствора 1.

Аммоний хлористый, раствор 3 с молярной концентрацией 10<sup>-3</sup> моль/дм<sup>3</sup>, готовят разведением раствора 1.

10.2.3. Подготовка к проведению анализа заключается в определении крутизны электродной характеристики.

Растворы хлористого аммония с молярной концентрацией  $C_1 = 10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup> и  $C_2 = 10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup> последовательно помещают в измерительную ячейку и далее определяют крутизну электродной характеристики, как указано в п. 7.2.3.

#### 10.2.4. Проведение анализа

В измерительную ячейку помещают 100 см<sup>3</sup> исследуемого раствора, погружают электроды, термокомпенсатор и через 2—3 мин измеряют значение ЭДС. Затем последовательно добавляют 0,1; 0,2; 0,4; 0,6; 1,0 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора и далее проводят анализ, как указано в п. 7.2.4.

#### 10.2.5. Обработка результатов

10.2.5.1. Массовую концентрацию аммонийного азота  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m V_1 \cdot 1000}{V},$$

где  $m$  — масса аммонийного азота в 1 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, мкг;

$V_1$  — абсолютное значение объема рабочего стандартного раствора, соответствующее длине отрезка  $l$ , см<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

10.2.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 9.

Таблица 9

Массовая концентрация аммонийного азота, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
25	18	72
50	19	38
100	20	20
200	22	11
300	24	8
400	24	6
500	25	5

## 11. ФОТОКОЛОРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ НИТРИТОВ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ РЕАКТИВА ГРИССА

### 11.1. Сущность метода

Нитриты, взаимодействуя с сульфаниловой кислотой и  $\alpha$ -нафтиламином, образуют окрашенные в розовый цвет соединения. Оптическую плотность раствора измеряют на фотоэлектроколориметре.

Метод применяют при определении массовой концентрации нитритов от 10 до 200 мкг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 7 мкг/дм<sup>3</sup>.

### 11.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр.

Весы аналитические.

Баня водяная.

Колбы мерные вместимостью 50, 100 и 1000 см<sup>3</sup>.

Пипетки с делениями вместимостью 5 см<sup>3</sup>.

Реактив Грисса, раствор с массовой концентрацией 6 г/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 3 г реактива Грисса растворяют в 500 см<sup>3</sup> уксусной кислоты, разбавленной 1:3,5. Раствор хранят в посуде из темного стекла.

Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг нитритов; готовят по ГОСТ 4212—76.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 10 мкг нитритов; готовят разведением основного стандартного раствора.

### 11.3. Проведение анализа

В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают объем исследуемого раствора, содержащий 2—10 мкг нитритов, добавляют 1 см<sup>3</sup> реактива Грисса, перемешивают и выдерживают на водяной бане при температуре 60—70 °С в течение 10—15 мин. Затем раствор охлаждают до температуры 20—25 °С, доводят объем раствора дистиллированной водой до метки и перемешивают. Оптическую плотность раствора измеряют на фотоэлектроколориметре с зеленым светофильтром (длина волны  $\lambda=540$  нм) в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм. В качестве раствора сравнения используют дистиллированную воду. Массу нитритов в пробе находят по градуировочному графику.

### 11.4. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью по 50 см<sup>3</sup> помещают 0,2; 0,3; 0,4; 0,5; 0,6; 0,7; 0,8; 0,9; 1,0 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, что соответствует 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 мкг нитритов, добавляют по 10—15 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, по 1 см<sup>3</sup> реактива Грисса и далее поступают, как указано в п. 11.3.

По найденным значениям оптической плотности и соответству-



ющим им значениям массы нитритов строят градуировочный график.

### 11.5. Обработка результатов

11.5.1. Массовую концентрацию нитритов  $X$ ,  $\text{мкг/дм}^3$ , вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot 1000}{V},$$

где  $m$  — масса нитритов в пробе, найденная по градуировочному графику,  $\text{мкг}$ ;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа,  $\text{см}^3$ .

11.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 10.

Таблица 10

Массовая концентрация нитритов, $\text{мкг/дм}^3$	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, $\text{мкг/дм}^3$	в относительных единицах, %
7	5,6	80
10	5,7	57
15	6,0	40
20	6,4	32
30	7,0	23
40	7,6	19
50	8,5	17
70	9,5	14
100	12,0	12
150	15,0	10
200	18,0	9

## 12. ПОТЕНЦИОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ НИТРАТОВ

### 12.1. Сущность метода

Нитраты в исследуемом растворе определяют по изменению ЭДС цепи, состоящей из нитратселективного электрода, электрода сравнения, измерительной ячейки с исследуемым раствором и лабораторного рН-метра или иономера.

Метод применяют при определении массовой концентрации нитратов от 50 до 500  $\text{мкг/дм}^3$ .

Нижний предел обнаружения составляет 25  $\text{мкг/дм}^3$ .

### 12.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы, рН-метр, электрод сравнения, термокомпенсатор, колбы и пипетки — по п. 7.2.2 и перечисленные ниже.

Электрод измерительный нитратселективный с электрическим

сопротивлением 0,1—0,9 мОм; в диапазоне молярных концентраций нитратов  $C$  от  $10^{-4}$  до  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup> крутизна электродной характеристики  $(55 \pm 4)$  мВ/рС. Электрод заполняют раствором азотнокислого калия с молярной концентрацией  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup>. Перед измерением электрод выдерживают в течение 24 ч в растворе азотнокислого калия с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>.

Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг нитратов; готовят по ГОСТ 4212—76.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 100 мкг нитратов; готовят разведением основного стандартного раствора.

Калий азотнокислый, раствор 1 с молярной концентрацией  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 10,111 г азотнокислого калия помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют в 100—200 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

Калий азотнокислый, раствор 2 с молярной концентрацией  $10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора 1.

Калий азотнокислый, раствор 3 с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора 1.

12.3. Подготовка к проведению анализа заключается в определении крутизны электродной характеристики.

Растворы азотнокислого калия с молярной концентрацией  $C_1 = 10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup> и  $C_2 = 10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup> последовательно помещают в измерительную ячейку и далее определяют крутизну электродной характеристики, как указано в п. 7.2.3.

#### 12.4. Проведение анализа

В измерительную ячейку помещают 100 см<sup>3</sup> исследуемого раствора, погружают электроды, термокомпенсатор и через 2—3 мин измеряют значение ЭДС. Затем последовательно добавляют 0,2; 0,4; 0,6; 0,8 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора и далее проводят анализ, как указано в п. 7.2.4.

#### 12.5. Обработка результатов

12.5.1. Массовую концентрацию нитратов  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot V_1 \cdot 1000}{V},$$

где  $m$  — масса нитратов в 1 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, мкг;

$V_1$  — абсолютное значение объема рабочего стандартного раствора, соответствующее длине отрезка  $l$ , см<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

12.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 11.

Таблица 11

Массовая концентрация нитратов, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
25	18	72
50	19	38
100	20	20
200	22	11
300	24	8
400	24	6
500	25	5

### 13. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ НАТРИЯ

13.1. Пламенно-фотометрический метод

13.1.1. *Сущность метода* — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 17.

Метод применяют при определении массовой концентрации натрия от 10 до 2500 мкг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 5 мкг/дм<sup>3</sup>.

13.1.2. *Аппаратура, реактивы и растворы* — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 17 (кроме пламенного фотометра) и перечисленные ниже.

Флаконы полиэтиленовые или фторопластовые.

Банки из полиэтилена или фторопласта.

Пламенный фотометр со шкалой делений по массовой концентрации натрия от 2,5 до 250,0 или от 25,0 до 2500,0 мкг/дм<sup>3</sup> с основной погрешностью определения соответственно 5 и 50 мкг/дм<sup>3</sup>, с интерференционным светофильтром на натрий с длиной волны  $\lambda = (589 \pm 5)$  нм.

Рабочий стандартный раствор 1, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 10 мкг натрия; готовят разведением стандартного раствора, хранят в банках.

Рабочий стандартный раствор 2, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 100 мкг натрия; готовят разведением стандартного раствора, хранят в банках.

#### 13.1.3. *Проведение анализа*

Исследуемый раствор с массовой концентрацией натрия 10—2500 мкг/дм<sup>3</sup> помещают во флакон. Зафиксировав нулевое положение шкалы пламенного фотометра по дистиллированной воде, вводят исследуемый раствор в пламя горелки и определяют силу тока по шкале прибора.

#### 13.1.4. *Построение градуировочного графика*

В мерные колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 1,0; 1,5; 1,8; 2,0; 2,2 и 2,5 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора 1, дис-



тиллированной водой доводят объемы растворов до метки и перемешивают. Затем в мерные колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 1,0; 1,5; 1,8; 2,0; 2,2 и 2,5 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора 2, дистиллированной водой доводят объемы растворов до метки и перемешивают. Массовая концентрация натрия в растворах соответственно составляет 50, 100, 150, 180, 200, 220, 250 и 500, 1000, 1500, 1800, 2000, 2200, 2500 мкг/дм<sup>3</sup>.

Полученные растворы помещают во флаконы и далее строят градуировочный график, как указано в п. 13.1.3.

По найденным значениям силы тока и соответствующим им значениям массовой концентрации натрия строят градуировочный график.

### 13.1.5. Обработка результатов

13.1.5.1. Массовую концентрацию натрия  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, находят по градуировочному графику.

13.1.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 12 — для шкалы делений по массовой концентрации натрия от 2,5 до 250,0 мкг/дм<sup>3</sup> и в табл. 13 — для шкалы делений от 25 до 2500 мкг/дм<sup>3</sup>.

### 13.2. Потенциометрический метод

#### 13.2.1. Сущность метода

Натрий в исследуемом растворе определяют при рН не менее 10 по изменению ЭДС цепи, состоящей из натрийселективного электрода, электрода сравнения, измерительной ячейки с исследуемым раствором и лабораторного рН-метра или иономера.

Метод применяют при определении массовой концентрации натрия от 50 до 500 мкг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 25 мкг/дм<sup>3</sup>.

Таблица 12

Массовая концентрация натрия, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
5	4,5	90
10	5,0	60
15	5,2	35
20	5,4	27
30	6,0	20
50	7,0	14
70	7,7	11
100	9,0	9
150	12,0	8
200	14,0	7
250	15,0	6

Таблица 13

Массовая концентрация натрия, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
50	45	90
100	50	50
150	52	35
200	54	27
300	60	20
500	70	14
700	77	11
1000	90	9
1500	120	8
2000	140	7
2500	150	6

### 13.2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы, рН-метр, электрод сравнения, термокомпенсатор, колбы и пипетки — по п 7.2.2 и перечисленные ниже.

Аммиак водный.

Эксикатор.

Чашка фарфоровая вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Флаконы полиэтиленовые или фторопластовые.

Банки из полиэтилена или фторопласта.

Капельница полиэтиленовая.

Электрод измерительный натрийселективный с электрическим сопротивлением 20—200 мОм; в диапазоне молярных концентраций натрия  $C$  от  $10^{-4}$  до  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup> крутизна электродной характеристики  $(55 \pm 4)$  мВ/рС. Перед измерением электрод выдерживают в течение 24 ч в растворе хлористого натрия с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>.

Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг натрия, готовят по ГОСТ 4212—76

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 10 мкг натрия, готовят разведением основного стандартного раствора; хранят в банках.

Натрий хлористый, раствор с молярной концентрацией  $10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом 23 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой. Раствор хранят в банках.

Натрий хлористый, раствор с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>, готовят следующим образом 23 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой. Раствор хранят в банках.

Раствор аммиака; готовят следующим образом: флакон с 30—

50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды помещают на решетку эксикатора, на дне которого установлена фарфоровая чашка с аммиаком, и выдерживают в течение 24 ч.

13.2.3. Подготовка к проведению анализа заключается в определении крутизны электродной характеристики.

Растворы хлористого натрия с молярной концентрацией  $C_1 = 10^{-3}$  и  $C_2 = 10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup> последовательно помещают в измерительную ячейку и далее определяют крутизну электродной характеристики, как указано в п. 7.2.3.

#### 13.2.4. Проведение анализа

В измерительную ячейку помещают 100 см<sup>3</sup> исследуемого раствора, погружают электроды, термокомпенсатор, добавляют раствор аммиака до рН не менее 10 и через 2—3 мин измеряют значение ЭДС. Затем последовательно добавляют 0,2; 0,4; 0,6 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора и далее проводят анализ, как указано в п. 7.2.4.

#### 13.2.5. Обработка результатов

13.2.5.1. Массовую концентрацию натрия  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot V_1 \cdot 1000}{V},$$

где  $m$  — масса натрия в 1 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, мкг;

$V_1$  — абсолютное значение объема рабочего стандартного раствора, соответствующее длине отрезка  $l$ , см<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

13.2.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 14.

Таблица 14

Массовая концентрация натрия, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
25	18	74
50	19	38
75	20	26
100	20	20
150	22	15
200	22	11
300	24	8
400	24	6
500	25	5

### 14. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КАЛИЯ

14.1. Пламенно-фотометрический метод

14.1.1. Сущность метода — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 17.

Метод применяют при определении массовой концентрации калия от 40 до 1000 мкг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 25 мкг/дм<sup>3</sup>.

14.1.2. *Аппаратура, реактивы и растворы* — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 18 (кроме пламенного фотометра и раствора хлористого натрия) и перечисленные ниже.

Пламенный фотометр со шкалой делений по массовой концентрации калия от 10 до 1000 мкг/дм<sup>3</sup> с основной погрешностью определения 20 мкг/дм<sup>3</sup>, с интерференционным светофильтром с длиной волны  $\lambda = (766 \pm 5)$  нм.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 10 мкг/калия; готовят разведением стандартного раствора.

#### 14.1.3. *Проведение анализа*

В стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают объем исследуемого раствора, содержащий 4—100 мкг калия. Зафиксировав нулевое положение шкалы пламенного фотометра по дистиллированной воде, вводят исследуемый раствор в пламя грелки и определяют силу тока по шкале прибора.

#### 14.1.4. *Построение градуировочного графика*

В мерные колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 0,2; 0,5; 1,0; 2,0; 4,0; 6,0; 8,0; 10,0 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, доводят объемы растворов до метки дистиллированной водой и перемешивают. Массовая концентрация калия в растворах составляет соответственно 20, 50, 100, 200, 400, 600, 800, 1000 мкг/дм<sup>3</sup>. Полученные растворы помещают в стаканы и далее поступают, как указано в п. 14.1.3.

#### 14.1.5. *Обработка результатов*

14.1.5.1. Массовую концентрацию калия  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, находят по градуировочному графику.

14.1.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 15.

Таблица 15

Массовая концентрация калия, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
25	22,6	86
40	23,6	59
50	25,0	50
70	28,0	40
100	32,0	32
150	39,0	26
200	46,0	23
300	60,0	20
500	85,0	17
700	112,0	16
1000	150,0	15



## 14.2. Потенциометрический метод

## 14.2.1. Сущность метода

Калий в исследуемом растворе определяют по изменению ЭДС цепи, состоящей из калийселективного электрода, электролитического ключа, электрода сравнения, измерительной ячейки с исследуемым раствором и лабораторного рН-метра или иономера.

Метод применяют при определении массовой концентрации калия от 50 до 500 мкг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 25 мкг/дм<sup>3</sup>.

## 14.2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы, рН-метр, электрод сравнения, термокомпенсатор, колбы и пипетки — по п. 7.2.2 и перечисленные ниже.

Электрод измерительный калийселективный с электрическим сопротивлением 5—40 мОм; в диапазоне молярных концентраций калия  $C$  от  $10^{-4}$  до  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup> крутизна электродной характеристики  $(55 \pm 4)$  мВ/рС. Электрод заполняют раствором хлористого калия с молярной концентрацией  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup>. Перед измерением электрод выдерживают в течение 24 ч в растворе хлористого калия с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>.

Электролитический ключ с кварцевой нитью; заполняют раствором азотнокислого натрия

Натрий азотнокислый, раствор с массовой концентрацией 85 г/дм<sup>3</sup>.

Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг калия; готовят по ГОСТ 4212—76.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 100 мкг калия; готовят разведением основного стандартного раствора.

Калий хлористый, раствор 1 с молярной концентрацией  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 7,455 г хлористого калия помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют в 100—200 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Калий хлористый, раствор 2 с молярной концентрацией  $10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора 1.

Калий хлористый, раствор 3 с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора 1.

14.2.3. Подготовка к проведению анализа заключается в определении крутизны электродной характеристики.

Растворы хлористого калия с молярной концентрацией  $C_1 = 10^{-3}$  и  $C_2 = 10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup> последовательно помещают в измерительную ячейку с электролитическим ключом и далее поступают, как указано в п. 7.2.3.

## 14.2.4. Проведение анализа

В измерительную ячейку с электролитическим ключом помещают 100 см<sup>3</sup> исследуемого раствора, погружают электроды, термокомпенсатор и через 2—3 мин измеряют значение ЭДС. Затем

последовательно добавляют 0,2; 0,4; 0,6 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора и далее проводят анализ, как указано в п. 7 2.4.

#### 14.2.5. Обработка результатов

14.2.5.1. Массовую концентрацию калия  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m V_1 1000}{V}$$

где  $m$  — масса калия в 1 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, мкг;

$V_1$  — абсолютное значение объема рабочего стандартного раствора, соответствующее длине отрезка  $l$ , см<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>;

14.2.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 16.

Таблица 16

Массовая концентрация калия, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
25	18	72
50	19	38
100	20	20
200	22	11
300	24	8
400	24	6
500	25	5
700	35	5
1000	40	4

## 15. ФОТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СУЛЬФАТОВ

### 15.1. Сущность метода

Сульфаты при взаимодействии с ионами бария образуют взвесь сернокислого бария, которую стабилизируют добавлением крахмала. Оптическую плотность раствора измеряют на фотоэлектроколориметре.

Метод применяют при определении массовой концентрации сульфатов от 0,7 до 8,0 мг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 0,5 мг/дм<sup>3</sup>.

### 15.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр.

Колбы мерные вместимостью 25, 100 и 1000 см<sup>3</sup>.

Пипетки без делений вместимостью 1,5 и 15 см<sup>3</sup>.

Пипетки с делениями вместимостью 5 см<sup>3</sup>.

Барий хлористый, раствор с массовой концентрацией 200 г/дм<sup>3</sup>.  
 Кислота соляная, раствор с массовой концентрацией 106 г/дм<sup>3</sup>;  
 готовят следующим образом: 240 см<sup>3</sup> соляной кислоты помещают  
 в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора  
 дистиллированной водой до метки и перемешивают.

Крахмал растворимый, раствор с массовой концентрацией  
 10 г/дм<sup>3</sup>; готовят по ГОСТ 4517—75.

Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг  
 сульфатов; готовят по ГОСТ 4212—76.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,1 мг  
 сульфатов; готовят разведением основного стандартного раствора.

### 15.3. Проведение анализа

Объем исследуемого раствора, содержащий 0,02—0,20 мг суль-  
 фатов, помещают в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, добавляют  
 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, 3 см<sup>3</sup> крахмала и перемешивают  
 в течение 1 мин. Затем добавляют 3 см<sup>3</sup> раствора хлористого ба-  
 рия, доводят объем раствора дистиллированной водой до метки и  
 перемешивают в течение 1 мин. Перемешивание раствора повто-  
 ряют 4 раза с интервалом 10 мин и измеряют оптическую плот-  
 ность раствора на фотоэлектроколориметре с зеленым светофилт-  
 ром (длина волны  $\lambda = 490$  нм) в кювете с толщиной поглощающего  
 свет слоя 50 мм. В качестве раствора сравнения используют ди-  
 стиллированную воду с добавлением всех реактивов. Массу суль-  
 фатов в пробе находят по градуировочному графику.

### 15.4. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью по 25 см<sup>3</sup> помещают 0,2; 0,4; 0,6;  
 0,8; 1,0; 1,5; 2,0 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, что соответ-  
 ствует 0,02; 0,04; 0,06; 0,08; 0,10; 0,15; 0,20 мг сульфатов, добавля-  
 ют по 15 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, по 1 см<sup>3</sup> раствора соляной  
 кислоты и далее поступают, как указано в п. 15.3.

По найденным значениям оптической плотности и соответству-  
 ющим им значениям массы сульфатов строят градуировочный  
 график.

### 15.5. Обработка результатов

15.5.1. Массовую концентрацию сульфатов  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, вычисля-  
 ют по формуле

$$X = \frac{m \cdot 1000}{V},$$

где  $m$  — масса сульфатов в пробе, найденная по градуировочному  
 графику, мг;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

15.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллель-  
 ных определений не должны превышать значений, приведенных в  
 табл. 17.



Таблица 17

Массовая концентрация сульфатов, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,5	0,40	80
0,7	0,40	60
1,0	0,43	43
1,5	0,45	30
2,0	0,50	25
3,0	0,54	18
5,0	0,70	14
7,0	0,84	12
8,0	0,88	11

## 16. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ХЛОРИДОВ

16.1. Аргентометрический метод — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 9

16.2. Меркуриметрический метод — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 9

16.3 Фотометрический метод

16.3.1. Сущность метода

Хлориды при взаимодействии с ионами серебра образуют устойчивую взвесь хлористого серебра. Оптическую плотность раствора измеряют на фотоэлектроколориметре.

Метод применяют при определении массовой концентрации хлоридов от 0,3 до 4,0 мг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 0,2 мг/дм<sup>3</sup>.

16.3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр.

Весы аналитические.

Колбы мерные вместимостью 25 и 1000 см<sup>3</sup>.

Цилиндры мерные вместимостью 25 см<sup>3</sup>.

Пипетки без делений вместимостью 1, 20 и 100 см<sup>3</sup>.

Серебро азотнокислое, раствор с массовой концентрацией 17 г/дм<sup>3</sup>.

Кислота азотная, раствор с массовой концентрацией 288 г/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 314 см<sup>3</sup> азотной кислоты помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг хлоридов; готовят по ГОСТ 4212—76.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,1 мг хлоридов; готовят разведением основного стандартного раствора.

16.3.3. Проведение анализа



Объем исследуемого раствора, содержащий 0,01—0,10 мг хлоридов, помещают в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, 1 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, перемешивая раствор после добавления каждого реактива. Доводят объем раствора дистиллированной водой до метки и перемешивают. Через 20 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре с зеленым светофильтром (длина волны  $\lambda=490$  нм) в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм. В качестве раствора сравнения используют дистиллированную воду. Массу хлоридов в пробе находят по градуировочному графику.

#### 16.3.4. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью по 25 см<sup>3</sup> помещают 0,1; 0,2; 0,4; 0,6; 0,8; 1,0 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, что соответствует 0,01; 0,02; 0,04; 0,06; 0,08; 0,10 мг хлоридов, добавляют по 1 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты и далее поступают, как указано в п. 16.3.3.

По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им значениям массы хлоридов строят градуировочный график.

#### 16.3.5. Обработка результатов

16.3.5.1. Массовую концентрацию хлоридов  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot 1000}{V},$$

где  $m$  — масса хлоридов в пробе, найденная по градуировочному графику, мг;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

16.3.5.2 Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 18.

Таблица 18

Массовая концентрация хлоридов, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,2	0,16	80
0,3	0,16	55
0,4	0,16	42
0,6	0,18	30
0,8	0,20	25
1,0	0,22	22
1,4	0,24	17
2,0	0,28	14
3,0	0,34	11
4,0	0,40	10

## 17. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ МЕДИ

17.1. Экстракционно-фотоколориметрический метод

17.1.1. Сущность метода — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 19.

17.1.2. Аппаратура, реактивы и растворы — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 19 и перечисленные ниже.

Плитка электрическая.

Стаканы химические вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Кислота азотная, разбавленная 1:1.

17.1.3. Проведение анализа

Объем исследуемого раствора, содержащий 5—100 мкг меди, помещают в стакан, добавляют 2—3 см<sup>3</sup> азотной кислоты и нагревают до кипения. Раствор охлаждают до температуры 20—25 °С, нейтрализуют раствором аммиака до рН 7, помещают в делительную воронку и далее проводят анализ, как указано в ГОСТ 26449.1—85, разд. 19.

17.1.4. Построение градуировочного графика — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 19.

17.1.5. Обработка результатов — по ГОСТ 26449.1—85, разд. 19.

17.2. Потенциометрический метод

17.2.1. Сущность метода

Медь в исследуемом растворе определяют по изменению ЭДС цепи, состоящей из медьселективного электрода, электрода сравнения, измерительной ячейки с исследуемым раствором и лабораторного рН-метра или иономера.

Метод применяют при определении массовой концентрации меди от 10 до 100 мкг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 2,5 мкг/дм<sup>3</sup>.

17.2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы, рН-метр, электрод сравнения, термокомпенсатор, колбы и пипетки — по п. 7.2.2 и перечисленные ниже.

Электрод измерительный медьселективный с электрическим сопротивлением 0,05—0,07 мОм; в диапазоне молярных концентраций меди  $C$  от  $10^{-5}$  до  $10^{-2}$  моль/дм<sup>3</sup> крутизна электродной характеристики  $(28 \pm 3)$  мВ/рС. Перед измерением электрод выдерживают в течение 24 ч в растворе сернокислой меди с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>.

Медь сернокислая 5-водная.

Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг меди; готовят следующим образом: 3,929 г сернокислой меди помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют в 100—200 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 10 мкг меди; готовят разведением основного стандартного раствора.

Медь сернокислая, раствор с молярной концентрацией  $10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 6,4 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Медь сернокислая, раствор с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 6,4 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

17.2.3. Подготовка к проведению анализа заключается в определении крутизны электродной характеристики.

Растворы сернокислой меди с молярной концентрацией  $C_1 = 10^{-3}$  моль/дм<sup>3</sup> и  $C_2 = 10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup> последовательно помещают в измерительную ячейку и далее поступают, как указано в п. 7.2.3.

#### 17.2.4. Проведение анализа

В измерительную ячейку помещают 100 см<sup>3</sup> исследуемого раствора, погружают электроды, термокомпенсатор и через 2—3 мин измеряют значение ЭДС, затем последовательно добавляют 2, 4, 6, 8 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора и далее проводят анализ, как указано в п. 7.2.4.

#### 17.2.5. Обработка результатов

17.2.5.1. Массовую концентрацию меди  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot V_1 \cdot 1000}{V},$$

где  $m$  — масса меди в 1 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, мкг;

$V_1$  — абсолютное значение объема рабочего стандартного раствора, соответствующее длине отрезка  $l$ , см<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

17.2.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 19.

Таблица 19

Массовая концентрация меди, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
2,5	1,8	72
5,0	1,9	38
7,5	2,0	26
10,0	2,0	20
15,0	2,2	15
20,0	2,2	11
30,0	2,4	8



Продолжение табл. 19

Массовая концентрация меди, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
40,0	2,4	6
50,0	2,5	5
70,0	2,8	4
100,0 и более	—	4

**18. ФОТОКОЛОРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ОБЩЕГО ФОСФОРА  
С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ВОССТАНОВИТЕЛЯ — АСКОРБИНОВОЙ КИСЛОТЫ —  
ПО ГОСТ 26449.1—85, РАЗД. 14**

**19. ФОТОКОЛОРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ РЕАКЦИОННО-  
СПОСОБНОЙ ДВУОКСИ КРЕМНИЯ — ПО ГОСТ 26449.1—85, РАЗД. 22**

**20. ПОТЕНЦИОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФТОРИДОВ**

**20.1. Сущность метода**

Фториды в исследуемом растворе определяют по изменению ЭДС цепи, состоящей из фторселективного электрода, электрода сравнения, измерительной ячейки с исследуемым раствором и лабораторного рН-метра или иономера.

Метод применяют при определении массовой концентрации фторидов от 10 до 100 мкг/дм<sup>3</sup>.

Нижний предел обнаружения составляет 2,5 мкг/дм<sup>3</sup>.

**20.2. Аппаратура, реактивы и растворы**

Весы, рН-метр, электрод сравнения, термокомпенсатор, колбы и пипетки — по п. 7.2.2 и перечисленные ниже.

Электрод измерительный фторселективный с электрическим сопротивлением 0,02—1,00 мОм; в диапазоне молярных концентраций фторидов  $C$  от  $10^{-5}$  до  $10^{-1}$  моль/дм<sup>3</sup> крутизна электродной характеристики  $(56 \pm 3)$  мВ/рС. Перед измерением электрод выдерживают в течение 24 ч в растворе фтористого натрия с молярной концентрацией  $10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>.

Банки из полиэтилена или фторопласта по ГОСТ 3885—73.

Натрий уксуснокислый

Уксусная кислота.

Буферный раствор, рН 4,5; готовят следующим образом: в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 246 г уксуснокислого натрия, 180 г уксусной кислоты и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.



Основной стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг фторидов; готовят по ГОСТ 4212—76.

Рабочий стандартный раствор, 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 10 мкг фторидов; готовят разведением основного стандартного раствора; хранят в банках.

Натрий фтористый, раствор с молярной концентрацией 10<sup>-3</sup> моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 19 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают. Раствор хранят в банках.

Натрий фтористый, раствор с молярной концентрацией 10<sup>-4</sup> моль/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 1,9 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают. Раствор хранят в банках.

20.3. Подготовка к проведению анализа заключается в определении крутизны электродной характеристики.

Растворы фтористого натрия с молярной концентрацией  $C_1 = 10^{-3}$  и  $C_2 = 10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup> последовательно помещают в измерительную ячейку и далее подготовку проводят, как указано в п. 7.2.3.

#### 20.4. Проведение анализа

В измерительную ячейку помещают 100 см<sup>3</sup> исследуемого раствора, 1 см<sup>3</sup> буферного раствора, погружают электроды, термокомпенсатор и через 2—3 мин измеряют значение ЭДС. Затем последовательно добавляют 0,2; 0,4; 0,6; 0,8 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора и далее проводят анализ, как указано в п. 7.2.4.

#### 20.5. Обработка результатов

20.5.1. Массовую концентрацию фторидов  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot V_1 \cdot 1000}{V},$$

где  $m$  — масса фторидов в 1 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора, мкг;

$V_1$  — абсолютное значение объема рабочего стандартного раствора, соответствующее длине отрезка  $l$ , см<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемого раствора, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

20.5.2. Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл. 20.

Таблица 20

Массовая концентрация фторидов, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
2,5	1,8	74
5,0	1,9	38
7,5	2,0	26
<b>10,0</b>	2,0	<b>20</b>
15,0	2,2	15
20,0	2,2	11
34,0	2,4	8
40,0	2,4	6
50,0	2,5	5
70,0	2,8	4
100,0	4,0	4

ПРИЛОЖЕНИЕ  
Рекомендуемое

### ОЧИСТКА ДИСТИЛЛИРОВАННОЙ ВОДЫ

В качестве дистиллированной воды, поступающей на очистку (далее — «исходная вода»), используют дистиллят, полученный в лабораторных условиях и на промышленных ДОУ. Массовая концентрация сухого остатка в исходной воде не должна превышать 200 мг/дм<sup>3</sup>. Удельная электрическая проводимость исходной воды — не более 1000 мк См/см.

#### 1 Лабораторная установка для очистки исходной воды

Принципиальная схема лабораторной установки для очистки исходной воды (черт 1) состоит из последовательно соединенных между собой фильтров: фильтра грубой очистки, предназначенного для отделения взвешенных частиц, фильтра для отделения органических веществ, *H*-катионитовых фильтров; анионитового фильтра, комбинированного (катионито-анионитового) фильтра, а также бутылей (канистр) для исходной и очищенной воды на различных стадиях очистки. Схема установки для очистки исходной воды предусматривает возможность регенерации или замены любого из фильтров независимо друг от друга.

Фильтр для отделения органических веществ следует включать в работу лишь при наличии в воде органических веществ.

#### 2 Аппаратура, реактивы и растворы

Фильтр грубой очистки — 1 шт. (черт. 2а).

Фильтр (черт. 2б):

для отделения органических веществ — 1 шт.;

*H*-катионитовый — 2 шт.;

анионитовый — 1 шт.;

комбинированный (катионито-анионитовый) — 1 шт.

Фильтры представляют собой цилиндрические сосуды, корпуса которых выполнены из органического стекла, с герметично уплотненными крышками и штуцерами для подвода исходной и отвода очищенной воды.

Вата медицинская гигроскопическая по ГОСТ 5556—81.

Целлюлоза сульфатная беленая по ГОСТ 14940—75.

Уголь активированный марки БАУ-МФ по ГОСТ 6217—74.

Катионит КУ-2-8 по ГОСТ 20298—74.

Анионит АВ-17-8 по ГОСТ 20301—74.

Бутыли или канистры полиэтиленовые вместимостью 10 дм<sup>3</sup> по ГОСТ 3885—73.

Колба вместимостью 3 дм<sup>3</sup>.

Стаканы химические стеклянные вместимостью 1 дм<sup>3</sup>.

Трубки из поливинилхлоридного пластика по ГОСТ 19034—82 или трубки резиновые по ГОСТ 5496—78.

Пинцет по ГОСТ 21241—77.

Баня водяная.

Склянка с губусом вместимостью 10 дм<sup>3</sup>.

Кислота соляная, раствор с массовой концентрацией 50—70 г/дм<sup>3</sup>.

Натрия гидроокись, растворы с массовой концентрацией 20 и 50 г/дм<sup>3</sup>.

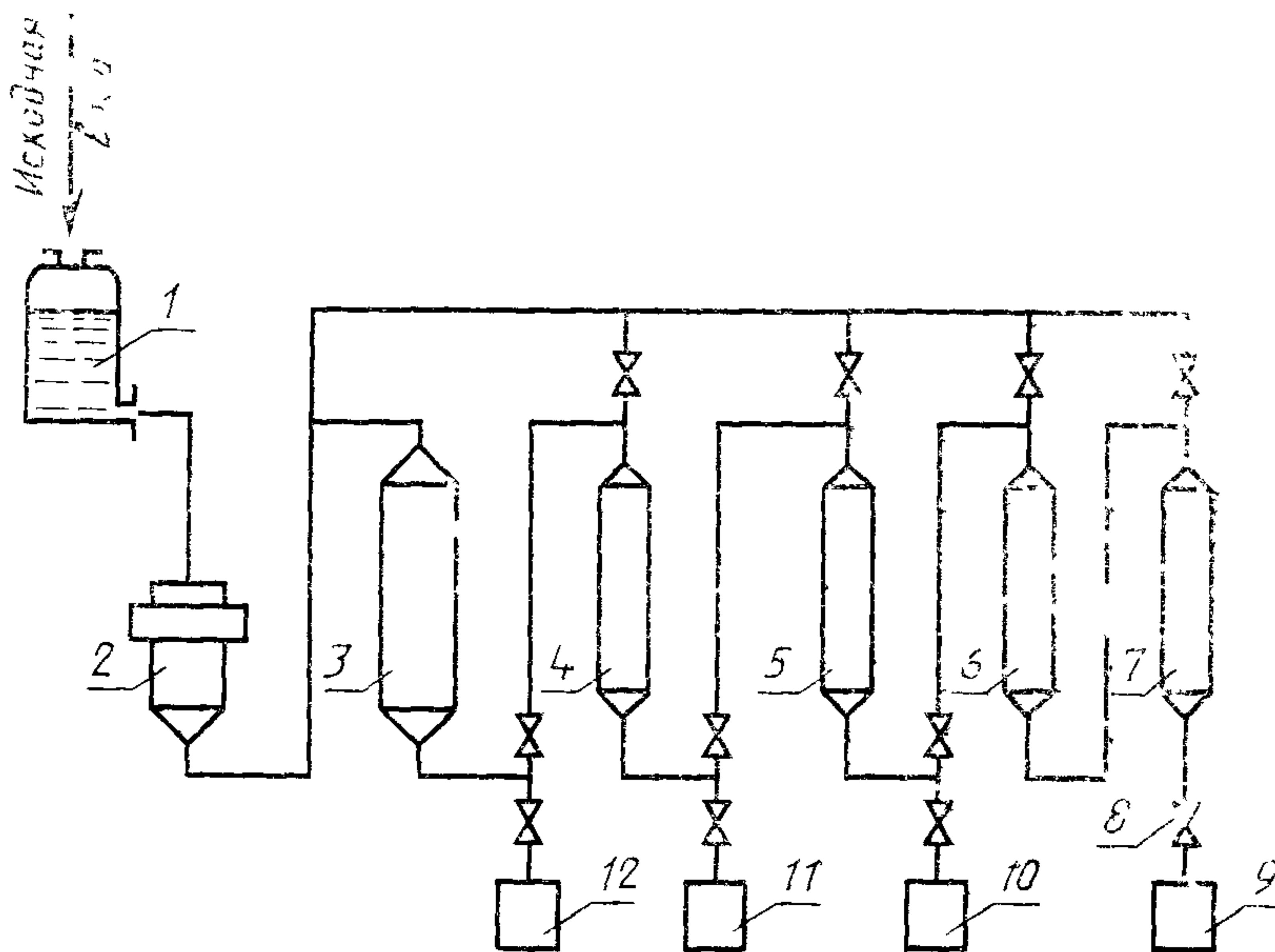
Метилловый оранжевый, индикатор; готовят по ГОСТ 4919.1—77.

Фенолфталеин, индикатор, готовят по ГОСТ 4919.1—77.

### 3. Заполнение фильтров фильтрующими материалами

3.1. Для вытеснения воздуха фильтры заполняют исходной водой через штуцер отвода очищенной воды, после чего загружают влажный фильтрующий материал, поддерживая высоту слоя воды над ним не менее 20 мм. Промывку фильтрующих материалов исходной водой производят со скоростью 10 м/ч.

Схема лабораторной установки для очистки исходной воды

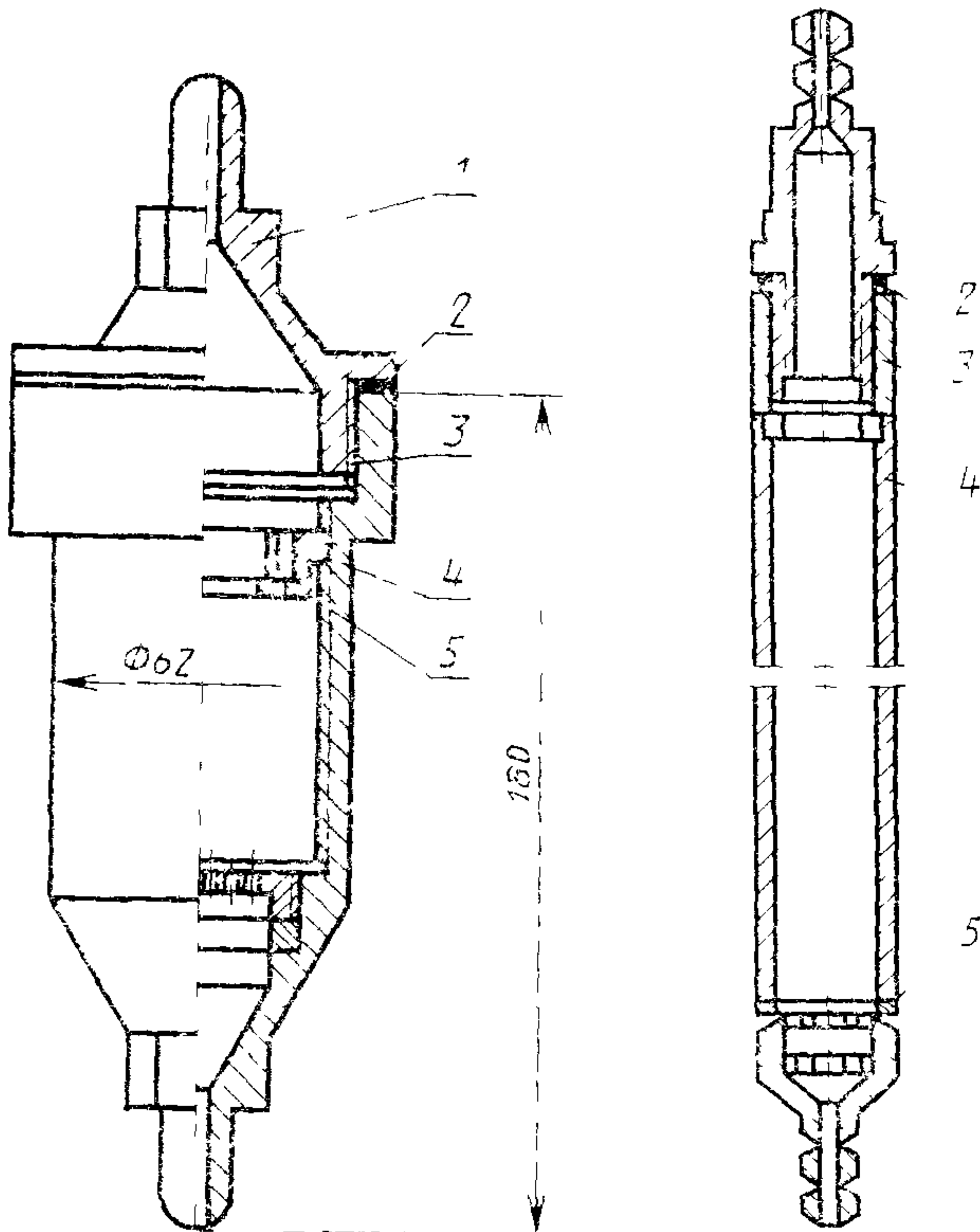


1—бутыль с тубусом, 2—фильтр грубой очистки; 3—фильтр для отделения органических веществ; 4, 5—H-катионитовые фильтры; 6—анионитовый фильтр; 7—комбинированный (катионито-анионитовый) фильтр; 8—клапаны, 9—12—бутыли (канистры)

Черт. 1

## Фильтры

а) фильтр грубой очистки

б) фильтр  
последующей  
очистки

1—крышка; 2—кольцо нажимное; 3—уплотнение; 4—корпус, 5—решетка

Черт. 2

3.2. Вату или целлюлозу помещают в стакан с исходной водой и затем пинцетом переносят в фильтр грубой очистки, соблюдая требования п. 3.1. Рекомендуемая высота фильтрующего слоя — 50—60 мм. Фильтрующий материал промывают исходной водой до полного ее осветления.

3.3. В колбу помещают 1,0—1,5 кг активированного угля, заливают 2 дм<sup>3</sup> соляной кислоты, нагретой до 70—80 °С, и выдерживают при периодическом (через 20—30 мин) перемешивании на водяной бане при температуре 95—100 °С в течение 5—6 ч. Кислоту сливают, активированный уголь промывают 3—4 раза декантацией исходной водой и помещают в фильтр для отделения органических веществ, соблюдая требования п. 3.1.



3.4 Катионит помещают в стакан с исходной водой и выдерживают в течение 24—26 ч, после чего помещают в *H* катионитовые фильтры, соблюдая требования п. 3.1. Рекомендуемая высота слоя фильтрующего материала — 500—600 мм. Через катионит в течение часа пропускают 0,5 дм<sup>3</sup> раствора соляной кислоты температурой 60—65 °С, после чего катионит промывают исходной водой до нейтральной реакции с метиловым оранжевым.

3.5. Анионит помещают в стакан с раствором гидроокиси натрия с массовой концентрацией 50 г/дм<sup>3</sup>, выдерживают в течение 24—26 ч, после чего помещают в анионитовый фильтр и промывают исходной водой до нейтральной реакции по фенолфталеину, соблюдая требования п. 3.1. Высота слоя анионита — 500—600 мм.

3.6. Катионит и анионит подготавливают, как указано в пп. 3.4 и 3.5, смешивают в равных объемах и помещают в комбинированный (катионит-анионитовый) фильтр, после чего промывают исходной водой до нейтральной реакции (рН 6,5—7,0), соблюдая требования п. 3.1.

Высота слоя фильтрующего материала — 400—500 мм.

#### 4 Контроль работы установки

Контроль работы установки осуществляют по удельной электрической проводимости очищенной воды, определяемой по ГОСТ 26449.1—85 разд. 3.

Удельная электрическая проводимость очищенной воды при температуре 20—25 °С не должна превышать 1 мкСм/см.

#### 5 Хранение очищенной воды

Очищенную воду хранят в предварительно обработанных полиэтиленовых бутылках (канистрах). Обработку производят следующим образом: бутылку (канистру) заполняют раствором гидроокиси натрия с массовой концентрацией 20 г/дм<sup>3</sup>, выдерживают в течение 24—26 ч, затем отмывают исходной водой до нейтральной реакции по фенолфталеину и промывают очищенной водой. Бутылку (канистру) заполняют очищенной водой, выдерживают в течение 24 ч и определяют массовую концентрацию натрия, как указано в разд. 13 настоящего стандарта. Если массовая концентрация натрия не превышает 5 мкг/дм<sup>3</sup>, то бутылка (канистра) пригодна для хранения очищенной воды.