

РД 52.24.402-2005

**Федеральная служба по гидрометеорологии и мониторингу  
окружающей среды**

**РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ**  
**МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ХЛОРИДОВ В ВОДАХ.**  
**МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ**  
**МЕРКУРИМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ**

РД 52.24.402-2005

## **Предисловие**

1 РАЗРАБОТАН ГУ «Гидрохимический институт»

2 РАЗРАБОТЧИКИ Л.В. Боева, канд. хим. наук, А.А. Назарова,  
канд. хим. наук

3 УТВЕРЖДЕН Заместителем Руководителя Росгидромета  
15.06.2005 г.

4 СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ МВИ Выдано ГУ «Гидро-  
химический институт» 30.12.2004 г. № 54.24-2004.

5 ЗАРЕГИСТРИРОВАН ГУ ЦКБ ГМП за номером РД  
52.24.402-2005 от 30.06.2005 г.

6 ВЗАМЕН РД 52.24.402-95 «Методические указания. Методика  
выполнения измерений массовой концентрации хлоридов в водах тит-  
риметрическим методом с солью ртути»

## Введение

Хлориды относятся к главным ионам природных вод и присутствуют в водах любых типов. Содержание хлоридов в речных и озерных водах колеблется от долей миллиграмма до граммов в кубическом дециметре; в морских, океанских, некоторых подземных водах, водах соляных озер концентрации хлоридов выше - до перенасыщенных растворов и рассолов.

Основными источниками поступления хлоридов в водные объекты являются соленосные отложения, магматические породы, в состав которых входят хлорсодержащие минералы (хлорапатит, содамит и др.), вулканические выбросы, засоленные почвы, из которых они вымываются атмосферными осадками. Большие количества хлоридов попадают в воду с промышленными и хозяйственными сточными водами

Хлориды в воде не склонны к образованию ионных пар. Они обладают высокой миграционной способностью, что обусловлено хорошей растворимостью их в воде, слабо выраженной способностью к сорбции взвесями и донными отложениями и практическим отсутствием накопления водными организмами.

Внутригодовые изменения концентрации хлоридов в поверхностных водах суши связаны, в основном, с гидрологическим режимом водных объектов.

Повышенные концентрации хлоридов ухудшают вкусовые качества воды, делая её непригодной для питьевого водоснабжения, а также уменьшают или же полностью исключают возможность использования для технических хозяйственных целей и орошения сельскохозяйственных территорий.

Предельно допустимая концентрация хлоридов для водных объектов хозяйственно-питьевого и культурно-бытового водопользования составляет 350 мг/дм<sup>3</sup>, рыбохозяйственного назначения - 300 мг/дм<sup>3</sup>.

## РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

### МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ХЛОРИДОВ В ВОДАХ. МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МЕРКУРИМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ

Дата введения 2005-07-01

#### 1 Область применения

Настоящий руководящий документ устанавливает методику выполнения измерений (далее – методика) массовой концентрации хлоридов в пробах поверхностных вод суши и очищенных сточных вод в диапазоне от 2 до 15 мг/дм<sup>3</sup> меркуриметрическим методом. Допускается анализ проб воды с массовой концентрацией хлоридов, превышающей 15 мг/дм<sup>3</sup> при использовании уменьшенной аликвоты пробы.

#### 2 Характеристики погрешности измерения

2.1 При соблюдении всех регламентируемых методикой условий проведения измерений характеристики погрешности результата измерения с вероятностью 0.95 не должны превышать значений, приведенных в таблице 1

При выполнении измерений в пробах с массовой концентрацией хлоридов свыше 15 мг/дм<sup>3</sup> при уменьшении объема анализируемой пробы погрешность измерения не превышает величины, рассчитанной по зависимости приведенной в таблице 1

Предел обнаружения хлоридов меркуриметрическим методом 0,2 мг/дм<sup>3</sup>.

2.2 Значения показателя точности методики используют при:

- оформлении результатов измерений, выдаваемых лабораторией;
- оценке деятельности лабораторий на качество проведения измерений,
- оценке возможности использования результатов измерений при реализации методики в конкретной лаборатории

Габлица 1 – Диапазон измерений, значения характеристик погрешности и ее составляющих

Диапазон измерений	Показатель повторяемости (среднеквадратичное отклонение повторяемости) $\bar{X}$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_r$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель правильности (границы систематической погрешности при вероятности Р=0,95) $\pm \Delta_c$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель точности (границы погрешности при вероятности Р=0,95) $\pm \Delta$ , мг/дм <sup>3</sup>
От 2,0 до 15,0 включ	0,05 $\bar{X}$	0,08 $\bar{X}$	0,05 $\bar{X}$	0,17 $\bar{X}$

### 3 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы

3.1 При выполнении измерений применяют следующие средства измерений и вспомогательные устройства

3.1.1 Весы аналитические 2 класса точности по ГОСТ 24104-2001

3.1.2 Весы технические лабораторные 4 класса точности по ГОСТ 24104-2001 с пределом взвешивания 200

3.1.3 Государственный стандартный образец состава водных растворов хлорид-ионов ГСО 7478-98

3.1.4 Колбы мерные не ниже 2 класса точности по ГОСТ 1770-74  
вместимостью

100 см<sup>3</sup> - 1 шт

200 см<sup>3</sup> - 1 шт

500 см<sup>3</sup> - 1 шт

1 дм<sup>3</sup> - 1 шт

3.1.5 Микробюретки не ниже 2 класса точности по ГОСТ 29251-91  
вместимостью

5 см<sup>3</sup> - 2 шт

3.1.6 Пипетки градуированные не ниже 2 класса точности по  
ГОСТ 29227-91 в вместимостью

1 см<sup>3</sup> - 4 шт

2 см<sup>3</sup> - 2 шт

5 см<sup>3</sup> - 1 шт

10 см<sup>3</sup> - 1 шт

3 1 7 Пипетки с одной отметкой не ниже 2 класса точности по ГОСТ 29169-91 вместимостью	5 см	2 шт
	10 см	1 шт
	20 см	1 шт
	25 см	1 шт
	50 см	2 шт
	100 см	2 шт
3 1 8 Цилиндры мерные по ГОСТ 1770-74 вместимостью	50 см	- 1 шт
	100 см	- 2 шт
	250 см	- 1 шт
	500 см	- 1 шт
3 1 9 Котлы конические по ГОСТ 25336 82 вместимостью	250 см	- 3 шт
	500 см	3 шт
3 1 10 Стаканы химические по ГОСТ 25336-82 вместимостью	250 см	- 3 шт
	1 дм	1 шт
3 1 11 Воронки лабораторные по ГОСТ 25336 82 диаметром	56 мм	1 шт
	75 мм	- 3 шт
3 1 12 Стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 25336 82	2 шт	
3 1 13 Чашки вышаргательные фарфоровые по ГОСТ 9147-80 вместимостью	100 см	6 шт
	150 см	- 6 шт
	250 см	- 6 шт
3 1 14 Капельницы по ГОСТ 25336 82		- 2 шт
3 1 15 Стекло часовое диаметром 57 см		1 шт
3 1 16 Котонка хроматографическая диаметром 1,5-2,0 см и толщиной 25-30 см		
3 1 17 Эксикатор по ГОСТ 25336-82		- 1 шт
3 1 18 Палочки стеклянные		6 шт
3 1 19 Шпатель		
3 1 20 Устройство для фильтрования проб с использованием мембранных или бумажных фильтров		

3.1.21 Бани водяные

3.1.22 Шкаф сушильный общелабораторного назначения.

Допускается использование других типов средств измерений, посуды и вспомогательного оборудования, в том числе импортных, с характеристиками не хуже, чем у приведенных в 3.1.

3.2 При выполнении измерений применяют следующие реагенты и материалы

3.2.1 Натрий хлористый (хлорид натрия) по ГОСТ 4233-77, х.ч.

3.2.2 Ртуть (II) азотнокислая 1-водная (нитрат ртути) по ГОСТ 4520-78, ч.д.а.

3.2.3 Серебро азотнокислое (нитрат серебра) по ГОСТ 1277-75, ч.д.а.

3.2.4 Дифенилкарбазон по ТУ 6-09-5215-85, ч.д.а.

3.2.5 Бромфеноловый синий, индикатор по ТУ 6-09-4530-77, ч.д.а.

3.2.6 Кислота азотная концентрированная по ГОСТ 4461-77, х.ч.

3.2.7 Азотная кислота, стандарт-титр 0,1 моль/дм<sup>3</sup> по ТУ 6-09-2540-72

3.2.8 Кислота соляная по ГОСТ 3118-77, ч.д.а.

3.2.9 Натрия гидроокись (натрия гидроксид) по ГОСТ 4328-77, ч.д.а.

3.2.10 Спирт этиловый по ГОСТ 18300-87.

3.2.11 Водорода пероксид по ГОСТ 10929-76, ч.д.а.

3.2.12 Квасцы алюмокалиевые по ГОСТ 4329-77, ч.д.а., и аммиак водный по ГОСТ 3760-79, ч.д.а., или уголь активный.

3.2.13 Хлорид кальция безводный по ТУ 6-09-4711-81, ч. (для эксикатора).

3.2.14 Универсальная индикаторная бумага (рН 1-10) по ТУ 6-09-1181-76.

3.2.15 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72

3.2.16 Вода бидистиллированная.

3.2.17 Фильтры мембранные "Владипор МФАС-ОС-2", 0,45 мкм, по ТУ 6-55-221-1-29-89 или другого типа, равноценные по характеристикам, или фильтры бумажные обеззоленные "синяя лента" по ТУ 6-09-1678-86.

**3.2.18 Фильтры бумажные обеззоленные "белая лента" по ТУ 6-09-1678-86**

Допускается использование реактивов изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных, с квалификацией не ниже указанной в 3.2

**4 Метод измерений**

Определение хлоридов меркуриметрическим методом основано на образовании малодиссоциированного соединения хлорида ртути (II) при прибавлении раствора ниграта ртути к анализируемой воде. Избыток ионов ртути после связывания хлоридов вступает в реакцию с дифенилкарбазоном в результате чего образуется окрашенное в фиолетовый цвет соединение. Для катионного протекания реакции необходимо поддерживать значение pH пробы в пределах от 3 до 3,5, что достигается применением индикатора бромфенолового синего.

**5 Требования безопасности, охраны окружающей среды**

5.1 При выполнении измерений массовой концентрации хлоридов в пробах природных и очищенных сточных вод соблюдаются требования безопасности установленные государственных стандартах и соответствующих нормативных документах.

5.2 По степени воздействия на организм вредные вещества используемые при выполнении определений, относятся к I, 2, 3, 4 классам опасности по ГОСТ 12.1.007-76.

5.3 Содержание используемых вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать установленных предельно допустимых концентраций в соответствии с ГОСТ 12.1.005-88.

5.4 Сливы растворов, содержащих соли ртути, запрещается выливать в канализацию. Их собирают в специальную тару и утилизируют в соответствии с действующими правилами.

5.5 Дополнительных требований по экологической безопасности не предъявляется.

## **6 Требования к квалификации операторов**

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица со средним профессиональным образованием, освоившие методику

## **7 Условия выполнения измерений**

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия

- температура воздуха  $(22 \pm 5)^\circ\text{C}$ ;
- атмосферное давление от 84,0 до 106,7 кПа (от 630 до 800 мм рт. ст.);
- влажность воздуха не более 80 % при  $25^\circ\text{C}$ ,
- напряжение в сети  $(220 \pm 10)$  В;
- частота переменного тока  $(50 \pm 1)$  Гц

## **8 Отбор и хранение проб**

Отбор проб производят в соответствии с ГОСТ 17 1 5.05-85 и ГОСТ Р 51592-2000. Оборудование для отбора проб должно соответствовать ГОСТ 17 1 5 04-81 и ГОСТ Р 51592-2000. Пробы помещают в стеклянную или полиэтиленовую посуду.

Перед определением пробу фильтруют через мембранный фильтр 0,45 мкм очищенный кипячением в дистиллированной воде. Допустимо использование промытых дистиллированной водой бумажных фильтров "синяя лента". При фильтровании через любой фильтр первые порции фильтрата следует отбросить.

Хюориды являются одним из наиболее устойчивых компонентов, поэтому их определение можно проводить после выполнения анализа менее устойчивых соединений. Пробы не консервируют, хранят при комнатной температуре.

## 9 Подготовка к выполнению измерений

### 9.1 Приготовление растворов и реагентов

9.1.1 Раствор нитрата ртути с молярной концентрацией количества вещества эквивалента (КВЭ) 0,0050 моль/дм<sup>3</sup>

0,86 г нитрата ртути помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> растворяют в 100 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды содержащей 2,0 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты доводят бидистиллированной водой до метки и перемешивают. Хранят раствор в плотно закрытой склянке из темного стекла.

Точную концентрацию раствора определяют титрованием аттестованного раствора хлорида натрия (9.3) не реже 1 раза в месяц.

9.1.2 Аттестованный раствор с массовой концентрацией хлорид-ионов 0,500 мг/см<sup>3</sup> (0,01410 моль/дм<sup>3</sup>)

Аттестованный раствор готовят из стандартного образца (ГСО) с содержанием хлорид-ионов 10 мг/см<sup>3</sup>.

Вскрывают ампулу и ее содержимое переносят в сухую чистую коническую пробирку. Отбирают 50 см<sup>3</sup> образца с помощью чистой сухой пипетки с одной отметкой и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Доводят объем в колбе до метки бидистиллированной водой и перемешивают.

Если концентрация хлорид-ионов в ГСО не равна точно 10,0 мг/см<sup>3</sup> рассчитывают массовую и молярную концентрацию хлоридов в аттестованном растворе соответственно концентрации конкретного экземпляра ГСО. При хранении в плотно закрытой посуде раствор устойчив не менее 3 мес.

При отсутствии ГСО допускается использовать аттестованный раствор хлорид-ионов, приготовленный из хлорида натрия. Методика приготовления аттестованного раствора приведена в приложении А.

### 9.1.3 Раствор смешанного индикатора

0,5 г цифеникарбазона и 0,05 г бромфенолового синего растворяют в 100 см<sup>3</sup> этилового спирта. Нерастворившийся осадок отфильтровывают через фильтр 'белая лента'. Раствор хранят в темной склянке в холодильнике в течение месяца.

9 1 4 Раствор азотной кислоты, 0,5 моль/дм<sup>3</sup>

При приготовлении раствора из стандарт титра содержимое ампулы растворяют в бидистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 200 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки и перемешивают

При отсутствии стандарт-титра 6,7 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты растворяют в бидистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 200 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки и перемешивают. Раствор устойчив.

9 1 5 Раствор азотной кислоты, 0,05 моль/дм<sup>3</sup>

50 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты с молярной концентрацией 0,5 моль/дм<sup>3</sup> разбавляют в мерной колбе до 500 см<sup>3</sup> бидистиллированной водой Раствор устойчив

9 1 6 Раствор азотной кислоты 1:2

50 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты смешивают со 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды

9 1 7 Раствор соляной кислоты 4 моль/дм<sup>3</sup>

170 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты растворяют в 330 см<sup>3</sup> дистиллированной воды

9 1 8 Раствора гидроксида натрия 1 моль/дм<sup>3</sup>

20 г гидроксида натрия растворяют в 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды Хранят в полиэтиленовой посуде

9 1 9 Раствор гидроксида натрия, 0,4 %

2 г гидроксида натрия растворяют в 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды Хранят в плотно закрытой полиэтиленовой посуде Раствор устойчив

9 1 10 Раствор нитрата серебра, 10 %

10 г нитрата серебра растворяют в 90 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и прибавляют 1-2 капли концентрированной азотной кислоты При появлении мути раствор отстаивают не менее суток, затем декантируют прозрачную жидкость Хранят в плотно закрытой склянке из темного стекла Раствор устойчив

9.1.11 Сус펜зия гидроксида алюминия

63 г алюмокалиевых квасцов ( $\text{KAl}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ ) растворяют в 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в стакане вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, нагревают раствор до 60 °C и при постоянном перемешивании медленно прибавляют 28 см<sup>3</sup> концентрированного раствора аммиака Дают смеси осто-

яться в течение 1 ч, а затем промывают несколько раз дистиллированной водой декантируя жидкость над осадком. Последняя промывная вода не должна давать положительной реакции на хлориды (проба с 10 %-ным раствором нитрата серебра)

#### 9.1.12 Активный уголь

Подготовка к работе и регенерация активного угля описаны в приложении Б

Перед использованием очищенный уголь промывают бидистилированной водой. Промывная вода не должна давать положительной реакции на хлориды (проба с 10 %-ным раствором нитрата серебра)

#### 9.1.13 Проверка чистоты бидистилированной воды

100 см<sup>3</sup> бидистилированной воды помещают в чистую фарфоровую чашку вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют несколько капель раствора гидроксида натрия 1 моль/дм<sup>3</sup> (до pH около 8 по универсальной индикаторной бумаге) упаривают на водяной бане и определяют содержание хлоридов в соответствии с разделом 10. Если переход желтой окраски к фиолетовой происходит при прибавлении 1-2 капель раствора нитрата ртути, бидистилированная вода и реагенты являются чистыми и могут использоваться для выполнения измерений. В противном случае следует провести дополнительную очистку воды. Допустимо вместо бидистилированной воды использовать чистилированную воду, если при выполнении аналогичной проверки будут получены такие же результаты.

#### 9.2 Подготовка посуды

Посуду используемую для приготовления растворов и выполнения измерений массовой концентрации хлоридов в пробах воды промывают раствором азотной кислоты 1:2, затем отмывают водопроводной водой и ополаскивают дистилированной и бидистилированной водой. Раствор кислоты используют многократно.

#### 9.3 Определение точной концентрации раствора нитрата ртути

Для определения точной концентрации раствора нитрата ртути в

фарфоровую чашку вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 1 см<sup>3</sup> аттестованного раствора хлорид-ионов с массовой концентрацией 0,500 мг/см<sup>3</sup> (0,01410 моль/дм<sup>3</sup>), добавляют 0,5 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты с концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, 2 см<sup>3</sup> этилового спирта и 4-5 капель смешанного индикатора. Титруют пробу раствором нитрата ртути из микробюретки, тщательно перемешивая раствор стеклянной палочкой или покачивая чашку круговыми движениями, до перехода окраски из жёлтой в фиолетовую. Титрование повторяют и при отсутствии расхождения в объемах раствора нитрата ртути более 0,02 см<sup>3</sup> за результат принимают среднюю величину. В противном случае повторяют титрование до получения результатов, отличающихся не более, чем на 0,02 см<sup>3</sup>.

Молярную концентрацию КВЭ нитрата ртути в растворе находят по формуле

$$C_2 = \frac{C_1 V_1}{V_2}, \quad (1)$$

где  $C_1$  - молярная концентрация аттестованного раствора хлорид-ионов, моль/дм<sup>3</sup>;

$C_2$  - молярная концентрация раствора нитрата ртути, моль/дм<sup>3</sup> КВЭ;

$V_1$  - объём аттестованного раствора хлорид-ионов, см<sup>3</sup>;

$V_2$  - объём раствора нитрата ртути, пошедший на титрование аттестованного раствора хлорид-ионов, см<sup>3</sup>

## 10 Выполнение измерений

10.1 Перед выполнением измерений массовой концентрации хлоридов в пробе воды неизвестного состава следует провести ориентировочную оценку их содержания в соответствии с приложением В.

### 10.2 Выполнение измерений при отсутствии мешающих влияний

Объем анализируемой аликовты пробы (100 - 150 см<sup>3</sup> или меньше) выбирают таким образом, чтобы в ней содержалось не менее 0,2 мг и не более 0,8 мг хлоридов. Пробу отмеривают пипеткой (объем 150 см<sup>3</sup>)

отмеривают пипетками вместимостью 50 и 100 см<sup>3</sup>) и помещают в фарфоровую чашку соответствующей вместимости. При анализе мало-минерализованных проб с величиной pH ниже 7, добавляют несколько капель раствора гидроксида натрия 1 моль/дм<sup>3</sup> до значения pH 7-8 по универсальной индикаторной бумаге (избытка гидроксида натрия следует избегать<sup>1</sup>). Выпаривают пробу досуха на водяной бане, периодически помешивая круговыми движениями. Снимают чашку с бани, добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты 0,05 моль/дм<sup>3</sup> и растворяют осадок при перемешивании стеклянной палочкой или осторожно и медленно покачивая чашку так чтобы раствор кислоты смочил стенки чашки примерно на 1/3 высоты. После охлаждения добавляют в чашку 2 см<sup>3</sup> этилового спирта и 4-5 капель смешанного индикатора.

Если после добавления индикатора раствор приобретает голубую (светло-синюю) окраску (pH>4,4), добавляют по каплям тот же раствор азотной кислоты до перехода окраски в желтую. Если после добавления индикатора раствор приобретает темно-синюю или сине-фиолетовую окраску, строго по каплям добавляют раствор азотной кислоты с концентрацией 0,5 моль/дм<sup>3</sup> при перемешивании после добавления каждой капли до тех пор пока цвет раствора не станет светло-синим или голубым, после чего добавляют раствор кислоты 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до перехода окраски в желтую. Прибавление растворов азотной кислоты следует вести медленно, тщательно перемешивая пробу. По мере растворения отложившихся на стенках чашки карбонатов, раствор вновь будет приобретать голубую окраску или на стенках будет появляться голубой ореол. В этом случае следует по каплям добавлять еще раствор кислоты, тщательно обмывая стенки чашки палочкой или осторожно покачивая чашку круговыми движениями до прекращения появления голубой окраски. Если случайно добавлена лишняя капля раствора азотной кислоты, так что голубая окраска при перемешивании не возвращается (pH<3,6), добавляют по каплям раствор гидроксида натрия (0,4 %) до перехода окраски из желтой в голубую, а затем по каплям раствор азотной кислоты 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до возвращения желтой окраски.

После этого добавляют еще 0,5 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты 0,05 моль/дм<sup>3</sup> и проводят титрование пробы раствором нитрата ртути из

микробюretки, щательно перемешивая раствор стеклянной палочкой или осторожно покачивая чашку круговыми движениями так, чтобы омывать стенки чашки, до перехода окраски из желтой в фиолетовую (грязно-фиолетовую). После первого появления фиолетового оттенка титрование следует вести медленно, по каплям, омывая стенки чашки после каждой капли, до тех пор, пока фиолетовая окраска перестанет исчезать.

### 10.3 Устранение мешающих влияний

10.3.1 Если анализируемая проба имеет высокую цветность, мешающую выполнению титрования, окраску воды можно устраниТЬ одним из следующих способов

а) анализируемую воду медленно пропускают через колонку с активным углем, при этом первые  $50 \text{ см}^3$  воды, прошедшиe через колонку следует отбросить.

б)  $200\text{-}250 \text{ см}^3$  анализируемой воды помешают в коническую колбу вместимостью  $500 \text{ см}^3$  приливают  $6\text{-}8 \text{ см}^3$  суспензии гидроксида алюминия и встряхивают до обесцвечивания жидкости. Дают пробе отстояться несколько минут и фильтруют через бумажный фильтр "белая лента", промытый дистиллированной водой. Первую порцию фильтрата следует отбросить.

10.3.2 Выполнению измерений массовой концентрации хлоридов мешают сульфиды, сульфиты, цианиды, тиоцианаты, в концентрациях выше  $2 \text{ мг/дм}^3$ , маловероятных для природных и очищенных сточных вод. При необходимости влияние сульфидов, сульфитов, цианидов устраняют, прибавляя к отмеренной для анализа слабощелочной пробе перед упариванием  $1 \text{ см}^3$  пероксида водорода.

10.3.3 Бромиды и иодиды титруются вместе с хлоридами в эквивалентных соотношениях. При анализе природных вод, содержащих бромиды и иодиды в концентрациях намного ниже, чем концентрация хлоридов, их влиянием можно пренебречь.

10.3.4 Выполнению измерений массовой концентрации хлоридов мешают железо, медь, цинк, марганец при содержании в анализируемой аликвоте пробы более  $1 \text{ мг}$  и хром(VI) при содержании в анализируе-

мой аликвоте пробы более 0,2 мг. При достаточно высоком содержании хлоридов для устранения влияния металлов следует уменьшить объем аликвоты, так, чтобы содержание металлов стало ниже указанных значений. Присутствие высоких концентраций металлов в пробах с низкой концентрацией хлоридов маловероятно.

## 11 Вычисление и оформление результатов измерений

11.1 Массовую концентрацию хлоридов в анализируемой воде находят по формуле

$$X = \frac{M \cdot V \cdot C \cdot 1000}{V_1} \quad (2)$$

где X - массовая концентрация хлоридов в воде, мг/дм<sup>3</sup>;

M - молярная масса хлорид-иона, г/моль (35,45);

V - объем раствора нитрага ртути, израсходованный на титрование анализируемой пробы, см<sup>3</sup>.

C - молярная концентрация раствора нитрата ртути, моль/дм<sup>3</sup>  
КВС:

V<sub>1</sub> - объем аликвоты пробы воды, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

Если для устранения цветности использовали суспензию гидроксида алюминия то в полученный результат следует ввести поправку на разбавление - умножить результат на коэффициент 1,03.

11.2 Результат измерений в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$X \pm \Delta, \text{ мг/дм}^3 \quad (P = 0,95). \quad (3)$$

где  $\pm \Delta$  - границы характеристики погрешности результатов измерений для данной массовой концентрации хлоридов (таблица 1)

Численные значения результата измерений должны оканчиваться цифрой того же разряда, что и значения характеристики погрешности, которые не должны содержать более двух значащих цифр

11.3 Допустимо представлять результат в виде:

$$X \pm \Delta_1 \quad (P=0,95) \text{ при условии } \Delta_l < \Delta, \quad (4)$$

где  $\pm \Delta_1$  - границы характеристики погрешности результатов измерений установленные при реализации методики в лаборатории и обеспечивающие контролем стабильности результатов измерений

Примечание Допустимо характеристику погрешности результатов измерений при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения  $\Delta = 0,84 \Delta_s$  с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений

## 12 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории

12.1 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории предусматривает

- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры),
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, среднеквадратического отклонения внутрилабораторной прецизионности, погрешности)

12.2 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок

12.2.1 Контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результатов отдельно взятой контрольной

процедуры  $K_k$  с нормативом контроля  $K$ .

12.2.2 Результат контрольной процедуры  $K_k$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$K_k = |X' - X - C|, \quad (5)$$

где  $X'$  – результат контрольного измерения массовой концентрации хлоридов в пробе с известной добавкой, мг/дм<sup>3</sup>,

$X$  – результат контрольного измерения массовой концентрации хлоридов в рабочей пробе мг/дм<sup>3</sup>,

$C$  – величина добавки, мг/дм<sup>3</sup>.

12.2.3 Норматив контроля погрешности  $K$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$K = \sqrt{(\Delta_{x'})^2 + (\Delta_x)^2}, \quad (6)$$

где  $\Delta_{x'}$  – значение характеристики погрешности методики, соответствующее массовой концентрации хлоридов в пробе с добавкой мг/дм<sup>3</sup>

$\Delta_x$  – значение характеристики погрешности методики, соответствующее массовой концентрации хлоридов в рабочей пробе, мг/дм<sup>3</sup>

12.2.4 Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

$$|K_k| \leq K, \quad (7)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (7) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (7) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

12.3 Периодичность оперативного контроля и процедуры контроля стабильности результатов выполнения измерений регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

### **13 Оценка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизводимости**

Расхождение между результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости. При выполнении этого условия приемлемы оба результата измерений и в качестве окончательного может быть использовано их общее среднее значение. Значение предела воспроизводимости рассчитывают по формуле

$$R = 2,77\sigma_R . \quad (7)$$

При превышении предела воспроизводимости могут быть использованы методы оценки приемлемости результатов измерений согласно разделу 5 ГОСТ Р ИСО 5725 – 6-2002.

**Примечание –** Оценка приемлемости проводится при необходимости сравнения результатов измерений, полученных двумя лабораториями.

**Приложение А**  
**(рекомендуемое)**

**Методика  
 приготовления аттестованных растворов хлорид-ионов  
 AP1-Cl<sup>-</sup> и AP2-Cl<sup>-</sup>**

**A.1 Назначение и область применения**

Настоящая методика регламентирует процедуру приготовления аттестованных растворов хлорид-ионов, предназначенных для установления концентрации титрованных растворов и контроля точности результатов измерений массовой концентрации хлоридов в природных и очищенных сточных водах титриметрическим методом.

**A.2 Метрологические характеристики**

Метрологические характеристики аттестованных растворов приведены в таблице А 1.

Таблица А1 - Метрологические характеристики аттестованных растворов хлорид-ионов

Характеристика	Единицы измерения	Шифр аттестованного раствора	
		AP1- Cl <sup>-</sup>	AP2- Cl <sup>-</sup>
Аттестованное значение концентрации хлорид-ионов	мг/см <sup>3</sup>	1,773	0,443
	моль/дм <sup>3</sup>	0,0500	0,0125
Предел возможных значений погрешности установления концентрации хлорид-ионов ( $P=0,95$ )	мг/см <sup>3</sup>	0,0023	0,0012
	моль/дм <sup>3</sup>	0,000064	0,000035

### **A.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы**

A.3.1 Весы аналитические не ниже 2 класса точности по ГОСТ 24104-2001.

A.3.2 Шкаф сушильный общелабораторного назначения

A.3.3 Колбы мерные не ниже 2 класса точности по ГОСТ 1770-74 вместимостью 200 и 500 см<sup>3</sup>.

A.3.4. Пипетка с одной отметкой не ниже 2 класса точности по ГОСТ 29169-91 вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

A.3.5 Стаканчик для взвешивания (бюкс) по ГОСТ 25336-82

A.3.6 Воронка лабораторная по ГОСТ 25336-82 диаметром 56 мм.

A.3.7 Щпатель.

A.3.8 Промывалка.

A.3.9 Эксикатор с безводным хлоридом кальция.

A.3.10 Натрий хлористый (хлорид натрия) по ГОСТ 4233-77, ч.ч. с содержанием основного вещества не менее 99,9 %.

A.3.11 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

A.3.12 Вода бидистилированная.

### **A.4 Процедура приготовления аттестованных растворов хлорид-ионов**

#### **A.4.1 Приготовление аттестованного раствора АР1-Сl<sup>-</sup>**

Для приготовления аттестованного раствора АР1-Сl<sup>-</sup> на аналитических весах взвешивают в бюксе с точностью до четвертого знака после запятой 1,461 г хлорида натрия, предварительно высушенного в сушильном шкафу при 250 °C в течение 2 ч. Количество переносят навеску в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, растворяют в бидистилированной воде, доводят объем раствора до метки и перемешивают. Переносят раствор в склянку с хорошо притертой стеклянной или пластиковой пробкой.

Полученному раствору приписывают массовую концентрацию хлорил-ионов 1,773 мг/см<sup>3</sup> и молярную концентрацию 0,0500 моль/дм<sup>3</sup>

#### A.4.2 Приготовление аттестованного раствора АР2-СІ<sup>-</sup>

Отбирают пипеткой с одной отметкой 50 см<sup>3</sup> раствора АР1-СІ<sup>-</sup>, помещают его в мерную колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup>, доводят объём раствора до метки бидистиллированной водой и перемешивают. Переносят раствор в склянку с хорошо притертой стеклянной или пластиковой пробкой.

Полученному раствору приписывают массовую концентрацию хлорид-ионов 0,443 мг/см<sup>3</sup> и молярную концентрацию 0,0125 моль/дм<sup>3</sup>.

### A.5 Расчет метрологических характеристик аттестованных растворов

#### A.5.1 Расчет метрологических характеристик аттестованного раствора АР1-СІ<sup>-</sup>

Аттестованное значение молярной концентрации хлорид-ионов  $M_1$ , моль/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$M_1 = \frac{m}{V} \frac{1000}{58,44} . \quad (\text{A.1})$$

Аттестованное значение массовой концентрации хлорид-ионов  $C_1$ , мг/см<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$C_1 = \frac{m}{V} \frac{35,45}{58,44} \frac{1000}{58,44} , \quad (\text{A.2})$$

где  $m$  – масса навески хлорида натрия, г;

$V$  – вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>

35,45 и 58,44 - молярная масса хлорид-иона и хлорида натрия) соответственно, г/моль.

Расчет предела возможных значений погрешности приготовления аттестованного раствора АР1-СІ<sup>-</sup> выполняют по формулам

$$\Delta_1 = C_1 \sqrt{\left(\frac{\Delta_\mu}{\mu}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_m}{m}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_V}{V}\right)^2} \quad \text{или} \quad \Delta_1 = M_1 \sqrt{\left(\frac{\Delta_\mu}{\mu}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_m}{m}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_V}{V}\right)^2}, \quad (\text{A.3})$$

где  $C_1$  ( $M_1$ ) – приписанное раствору АР1-СІ<sup>-</sup> значение массовой (молярной) концентрации хлорид-ионов, мг/см<sup>3</sup> (моль/дм<sup>3</sup>);

$\mu$  – массовая доля основного вещества (NaCl) в реактиве, приписанная реактиву квалификации «х.ч.»;

$\Delta_\mu$  - предельное значение возможного отклонения массовой доли основного вещества в реактиве от приписанного значения  $\mu$ ;

$m$  - масса навески хлорида натрия, г;

$\Delta_m$  - предельная возможная погрешность взвешивания, г;

$V$  - вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$\Delta_V$  - предельное значение возможного отклонения вместимости мерной колбы от номинального значения, см<sup>3</sup>.

Предел возможных значений погрешности приготовления аттестованного раствора АР1-СІ<sup>-</sup>

$$\Delta_1 = 1773 \sqrt{\left(\frac{0,1}{100}\right)^2 + \left(\frac{0,0002}{1,461}\right)^2 + \left(\frac{0,40}{500}\right)^2} = 0,0023 \text{ мг/см}^3$$

$$\text{или} \quad \Delta_1 = 0,0500 \sqrt{\left(\frac{0,1}{100}\right)^2 + \left(\frac{0,0002}{1,461}\right)^2 + \left(\frac{0,40}{500}\right)^2} = 0,000064 \text{ моль/дм}^3$$

#### A.5.2 Расчет метрологических характеристик аттестованного раствора АР2-СІ<sup>-</sup>

Аттестованное значение молярной концентрации хлорид-ионов  $M_2$ , моль/дм<sup>3</sup>, или массовой концентрации  $C_2$ , мг/см<sup>3</sup>, рассчитывают по формулам

$$M_2 = \frac{M_1 V_1}{V_2} \quad \text{или} \quad C_2 = \frac{C_1 V_1}{V_2} \quad (\text{A.4})$$

где  $V_1$  - объем раствора АР1-СІ<sup>-</sup>, отбиравшийся пипеткой, см<sup>3</sup>;

$V_2$  - вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>.

Расчет предела возможных значений погрешности приготовления аттестованного раствора AP2-Cl<sup>-</sup> выполняют по формулам

$$\Delta_2 = C_2 \sqrt{\left(\frac{\Delta_1}{C_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V1}}{V_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V2}}{V_2}\right)^2} \text{ или } \Delta_2 = M_2 \sqrt{\left(\frac{\Delta_1}{M_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V1}}{V_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V2}}{V_2}\right)^2}, \quad (\text{A.5})$$

где  $C_1$  ( $M_1$ ) – приписанное раствору AP1-Cl<sup>-</sup> значение массовой (молярной) концентрации хлорид-ионов, мг/см<sup>3</sup> (моль/дм<sup>3</sup>);

$\Delta_1$  - предел возможных значений погрешности приготовления аттестованного раствора AP1-Cl<sup>-</sup>, мг/см<sup>3</sup> (моль/дм<sup>3</sup>);

$V_1$  - объем раствора AP1-Cl<sup>-</sup>, отбираемый пипеткой, см<sup>3</sup>;

$\Delta_{V1}$  - предельное значение возможного отклонения объема  $V_1$  от номинального значения, см<sup>3</sup>;

$V_2$  - вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$\Delta_{V2}$  - предельное значение возможного отклонения вместимости мерной колбы от номинального значения, см<sup>3</sup>.

Предел возможных значений погрешности приготовления аттестованного раствора AP2-Cl<sup>-</sup>

$$\Delta_2 = 0,443 \sqrt{\left(\frac{0,0023}{1,773}\right)^2 + \left(\frac{0,1}{50}\right)^2 + \left(\frac{0,3}{200}\right)^2} = 0,012 \text{ мг/см}^3$$

$$\text{или } \Delta_2 = 0,0125 \sqrt{\left(\frac{0,000064}{0,0500}\right)^2 + \left(\frac{0,1}{50}\right)^2 + \left(\frac{0,3}{200}\right)^2} = 0,000035 \text{ моль/дм}^3.$$

## A.6 Требования безопасности

Необходимо соблюдать общие требования техники безопасности при работе в химических лабораториях.

## A.7 Требования к квалификации операторов

Аттестованные растворы может готовить инженер или лаборант со средним специальным образованием, прошедший специальную подготовку и имеющий стаж работы в химической лаборатории не менее 6 мес

#### **A.8 Требования к маркировке**

На склянки с аттестованными растворами должна быть наклеена этикетка с указанием массовой и молярной концентрации хлорид-ионов, погрешности ее установления и даты приготовления.

#### **A.9 Условия хранения**

Аттестованные растворы следует хранить в стеклянной склянке с притертой стеклянной или пластиковой пробкой при комнатной температуре не более 6 месяцев.

**Приложение Б**  
**(обязательное)**

**Подготовка активного угля**

Порцию активного угля, достаточную для заполнения колонки, помещают в термостойкую коническую колбу, добавляют 100-150 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты 4 моль/дм<sup>3</sup> и кипятят 2-3 ч, накрыв колбу часовым стеклом. Если раствор кислоты окрашивается, повторяют операцию до тех пор, пока он не останется бесцветным. Уголь отмывают дистиллированной водой до значения pH, соответствующего pH дистиллированной воды по универсальной индикаторной бумаге, добавляют 100-150 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия 1 моль/дм<sup>3</sup> и выдерживают 8-10 ч. Если появляется окраска, операцию повторяют.

Очищенный уголь отмывают дистиллированной водой до нейтральной реакции по универсальной индикаторной бумаге, затем промывают бидистиллированной водой. Хранят в склянке с бидистиллированной водой.

После пропускания каждой пробы воды уголь в колонке регенерируют промыванием 0,4 %-ным раствором гидроксида натрия до исчезновения окраски последнего, затем дистиллированной до нейтральной реакции, после чего промывают бидистиллированной водой.

**Приложение В**  
(рекомендуемое)

**Предварительная оценка концентрации хлоридов  
в неизвестной пробе воды**

В пробирку приливают 5 см<sup>3</sup> анализируемой воды, добавляют 2 капли раствора азотной кислоты 0,5 моль/дм<sup>3</sup> и 3 капли 10 %-ного раствора нитрата серебра. По характеру появляющейся мути (осадка) оценивают ориентировочную концентрацию хлоридов в соответствии с таблицей В 1.

Таблица В1 – Предварительная оценка содержания хлоридов в неизвестной пробе воды

Характер помутнения пробы	Ориентировочная концентрация хлоридов, мг/дм <sup>3</sup>
Слабая муть	1-10
Сильная муть	10-50
Плавающие хлопья	50-100
Оседающие хлопья	100-250
Белый объемистый осадок	Более 250

**Федеральная служба по гидрометеорологии и мониторингу окружающей среды**

**ГОСУДАРСТВЕННОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ»**

344090, г. Ростов-на-Дону  
пр. Ставки, 198

Факс (8632) 22-44-70  
Телефон (8632) 22-66-68  
E-mail [gbi@aaanet.ru](mailto:gbi@aaanet.ru)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО N 54.24-2004**  
об аттестации методики выполнения измерений

Методика выполнения измерений массовой концентрации хлоридов в водах титриметрическим методом с солью ртути,  
разработанная ГУ «Гидрохимический институт»  
и регламентированная РД 52 24 402-2005  
аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-96 с изменениями 2002 г.

Аттестация осуществлена по результатам экспериментальных исследований

В результате аттестации установлено, что методика соответствует предъявляемым к ней метрологическим требованиям и обладает следующими основными метрологическими характеристиками.

1 Диапазон измеряемых концентраций, значения показателей точности и ее составляющих при доверительной вероятности  $P=0,95$

Диапазон измерений массовой концентрации хлоридов, $X, \text{мг}/\text{дм}^3$	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma_r, \text{мг}/\text{дм}^3$	Показатель воспроизводимости (среднеквадратичное отклонение воспроизводимости) $\sigma_R, \text{мг}/\text{дм}^3$	Показатель правильности (границы систематической погрешности при вероятности $P=0,95$ ) $\pm \Delta_c, \text{мг}/\text{дм}^3$	Показатель точности (границы погрешности при вероятности $P=0,95$ ) $\pm \Delta, \text{мг}/\text{дм}^3$
От 2,0 до 15,0 включ	0,05 X	0,08 X	0,05 X	0,17 X

2 Диапазон измерений, значения пределов воспроизводимости при доверительной вероятности Р=0,95

Диапазон измерений массовой концентрации хлоридов, X, мг/дм <sup>3</sup>	Предел воспроизводимости (значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях, при вероятности Р=0,95) R, мг/дм
От 2,0 до 15,0 включ	0,22 X

3 При реализации методики в лаборатории обеспечивают

- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры),
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, среднеквадратического отклонения внутрилабораторной прецизионности погрешности)

Алгоритм контроля исполнителем процедуры выполнения измерений приведен в РД 52 24 402-2005

Периодичность оперативного контроля и процедуры контроля стабильности результатов выполнения измерений регламентируются в Руководстве по качеству лаборатории

Дата выдачи свидетельства 30 декабря 2004

Главный метролог ГУ ГХИ

*Назарова*

А.А. Назарова