

**УСТАНОВКИ ДИСТИЛЛЯЦИОННЫЕ ОПРЕСНИТЕЛЬНЫЕ  
СТАЦИОНАРНЫЕ****Методы химического анализа соленых вод  
и дистиллята на содержание газов**Stationary distillation desalting units  
Methods of saline water and distillate chemical  
analysis on gas content**ГОСТ  
26449.3-85**

ОКСТУ 3614

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 15 ноября  
1985 г. № 3612 срок введения установленс 01.01.87**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт устанавливает методы химического анализа соленых вод и дистиллята на контролируемые газообразные компоненты.

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

**1. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КИСЛОРОДА**

1.1. Колориметрический метод с использованием сафранина *T*

**1.1.1. Сущность метода**

Кислород, содержащийся в исследуемом растворе, образует с сафранином *T*, восстановленным амальгамированным цинком, окрашенное в красный цвет соединение. Массовую концентрацию кислорода определяют визуально по интенсивности окраски, используя растворы сравнения.

Метод применяют при определении массовой концентрации кислорода от 5 до 30 мкг/дм<sup>3</sup>.

**1.1.2. Аппаратура, реактивы и растворы**

Сосуд для отбора проб — в соответствии с черт. 1 справочного приложения

Редуктор, представляющий собой бюретку, вместимостью 100 см<sup>3</sup>, с капилляром.

Весы аналитические.

Весы технические.

Колбы мерные вместимостью 100, 250 и 500 см<sup>3</sup>.

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

Пипетки без делений вместимостью 25 см<sup>3</sup>.

Цинк гранулированный.

Кислота азотная, раствор с массовой концентрацией 50 г/дм<sup>3</sup>.

Ртуть азотнокислая, раствор с массовой концентрацией 100 г/дм<sup>3</sup>.

Цинк амальгамированный; готовят следующим образом: цинк промывают раствором азотной кислоты, заливают раствором азотнокислой ртути и перемешивают в течение 20—30 мин до образования на гранулах блестящего слоя амальгамы. Гранулы амальгамированного цинка промывают дистиллированной водой.

Спирт этиловый.

Аммиак, разбавленный 4:1.

Кислота соляная, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C(HCl)$  0,001 моль/дм<sup>3</sup>.

Сафранин *T*, раствор с массовой концентрацией 1 г/дм<sup>3</sup>, готовят следующим образом. в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,1 г сафранина *T*, 50 см<sup>3</sup> этилового спирта, 15 см<sup>3</sup> раствора аммиака, объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Основной имитирующий раствор; готовят следующим образом: в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> помещают 0,1064 г сафранина *T*, доводят объем раствора до метки раствором соляной кислоты и перемешивают.

Рабочий имитирующий раствор; готовят следующим образом. в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают 25 см<sup>3</sup> основного имитирующего раствора, доводят объем раствора до метки раствором соляной кислоты и перемешивают. Рабочий имитирующий раствор при тысячекратном разбавлении соответствует по интенсивности окраски исследуемому раствору с массовой концентрацией кислорода 1 мкг/дм<sup>3</sup>, прореагировавшего с восстановленным сафранином *T*.

### 1.1.3. Подготовка к анализу

1.1.3.1. В редуктор помещают 25—30 см<sup>3</sup> раствора сафранина *T*, на  $\frac{2}{3}$  вместимости — амальгамированный цинк и дополняют раствором сафранина *T* до верхнего деления шкалы. При восстановлении сафранина *T* раствор обесцвечивается.

1.1.3.2. Для приготовления растворов сравнения в мерные колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0 см<sup>3</sup> рабочего имитирующего раствора, 1,5 см<sup>3</sup> этилового спирта, объемы растворов доводят до метки раствором соляной кислоты и перемешивают. Интенсивность окраски растворов сравнения соответствует массовой концентрации кислорода 5, 10, 15, 20, 25, 30 мкг/дм<sup>3</sup>.

#### 1.1.4. Проведение анализа

В сосуд для отбора проб, заполненный исследуемым раствором, вводят через капилляр редуктора 4 см<sup>3</sup> раствора восстановленного сафранина *T* (верхний кран сосуда закрыт). Через 8 мин сравнивают окраску раствора с окраской растворов сравнения.

#### 1.1.5. Обработка результатов

Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать 5 мкг/дм<sup>3</sup>.

### 1.2. Фотоколориметрический метод с использованием метиленового голубого

#### 1.2.1. Сущность метода

Кислород, содержащийся в исследуемом растворе, образует с метиленовым голубым, восстановленным глюкозой, окрашенное в синий цвет соединение. Интенсивность окраски раствора измеряют на фотоэлектроколориметре.

Метод применяют при определении массовой концентрации кислорода от 0 до 100 мкг/дм<sup>3</sup>.

#### 1.2.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Фотоэлектроколориметр.

Кювета с крышкой, снабженной двумя штуцерами. Натекание воздуха не должно превышать  $2,9 \cdot 10^{-6}$  м<sup>3</sup>·Па·с.

Весы аналитические.

Весы технические

Шприц медицинский

Цилиндр вместимостью 50 см<sup>3</sup> с притертой пробкой.

Колбы мерные вместимостью 50, 100, 250 и 1000 см<sup>3</sup>.

Мензурка вместимостью 500 см<sup>3</sup>.

Пипетки с делениями вместимостью 1 и 5 см<sup>3</sup>.

*D*-глюкоза.

Глицерин.

Спирт этиловый.

Калия гидроокись, раствор с массовой концентрацией 400 г/дм<sup>3</sup>.

Метиленовый голубой.

Основной раствор метиленового голубого; готовят следующим образом: в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 0,3 г метиленового голубого, 1,2 г глюкозы, 70 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, доводят объем раствора до метки глицерином и перемешивают.

Рабочий раствор метиленового голубого; готовят следующим образом: в цилиндр помещают 39 см<sup>3</sup> основного раствора метиленового голубого и 1 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси калия. При восстановлении метиленового голубого раствор обесцвечивается. Раствор



хранят при температуре  $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$  не более 24 ч, исключая попадание прямых солнечных лучей.

Основной имитирующий раствор; готовят следующим образом: в мерную колбу вместимостью  $1000\text{ см}^3$  помещают  $0,2460\text{ г}$  метиленового голубого, добавляют  $500\text{ см}^3$  этилового спирта, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Рабочий имитирующий раствор, готовят следующим образом: в мерную колбу вместимостью  $250\text{ см}^3$  помещают  $47,5\text{ см}^3$  основного имитирующего раствора, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Рабочий имитирующий раствор при двухсоткратном разбавлении соответствует по интенсивности окраски исследуемому раствору с массовой концентрацией кислорода  $10\text{ мкг/дм}^3$ , прореагировавшего с восстановленным метиленовым голубым.

### 1 2 3 *Проведение анализа*

В кювету с исследуемым раствором с помощью шприца вводят  $1\text{ см}^3$  рабочего раствора метиленового голубого, перемешивают и через 1 мин измеряют оптическую плотность раствора на фотоэлектроколориметре с красным светофильтром (длина волны  $\lambda = 650\text{ нм}$ ) в кювете с толщиной поглощающего свет слоя  $50\text{ мм}$ .

В качестве раствора сравнения используют исследуемый раствор.

### 1 2 4. *Построение градуировочного графика*

В мерные колбы вместимостью по  $100\text{ см}^3$  помещают 1, 2, 3, 4 и  $5\text{ см}^3$  рабочего имитирующего раствора и доводят объемы растворов до метки дистиллированной водой. Интенсивность окраски растворов соответствует массовой концентрации кислорода 20, 40, 60, 80 и  $100\text{ мкг/дм}^3$ . Оптическую плотность растворов измеряют на фотоэлектроколориметре с красным светофильтром (длина волны  $\lambda = 650\text{ нм}$ ) в кювете с толщиной поглощающего свет слоя  $50\text{ мм}$ . В качестве раствора сравнения используют дистиллированную воду.

По найденным значениям оптической плотности и соответствующим им значениям массовой концентрации кислорода строят градуировочный график.

### 1.2.5. *Обработка результатов*

1.2.5.1. Массовую концентрацию кислорода находят по градуировочному графику.

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

Таблица 1

Массовая концентрация кислорода, мкг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мкг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
10	7,5	75
20	8,2	41
30	8,7	29
40	9,2	23
50	9,5	19
70	11,1	16
100	13,0	13

1.3. Колориметрический метод определения кислорода в интервале массовых концентраций 10—100 мкг/дм<sup>3</sup>

#### 1.3.1. Сущность метода

Кислород, содержащийся в исследуемом растворе, образует с метиленовым голубым, восстановленным амальгамированным цинком, окрашенное в синий цвет соединение. Массовую концентрацию кислорода определяют по интенсивности окраски, используя растворы сравнения.

#### 1.3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Сосуд для отбора проб — в соответствии с черт. 1 справочного приложения.

Редуктор, представляющий собой бюретку, вместимостью 100 см<sup>3</sup>, с капилляром.

Весы аналитические.

Весы технические.

Колбы мерные вместимостью 50, 100, 250 и 1000 см<sup>3</sup>.

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

Цинк амальгамированный; готовят, как указано в п. 1.1.2.

Спирт этиловый.

Метиленовый голубой.

Метиленовый голубой, раствор; готовят следующим образом: в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 0,2460 г метиленового голубого, растворяют в 500 см<sup>3</sup> этилового спирта и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

Имитирующий раствор; готовят следующим образом: в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают 47,5 см<sup>3</sup> раствора метиленового голубого, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Имитирующий раствор при двусоткратном разбавлении соответствует по интенсивности окраски исследуемому раствору с массовой концентрацией кислорода 10 мкг/дм<sup>3</sup>, прореагировавшего с восстановленным метиленовым голубым.



### 1.3.3. Подготовка к анализу

1.3.3.1. В редуктор помещают 25—30 см<sup>3</sup> раствора метиленового голубого, на  $\frac{2}{3}$  вместимости — амальгамированный цинк, дополняют раствором метиленового голубого до верхнего деления шкалы. При восстановлении метиленового голубого раствор обесцвечивается.

1.3.3.2. Для приготовления растворов сравнения в мерные колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0 см<sup>3</sup> имитирующего раствора, доводят объемы растворов до метки дистиллированной водой и перемешивают. Интенсивность окраски растворов сравнения соответствует массовой концентрации кислорода 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100 мкг/дм<sup>3</sup>.

### 1.3.4. Проведение анализа

В сосуд для отбора проб, заполненный исследуемым раствором, вводят через капилляр редуктора 2 см<sup>3</sup> раствора восстановленного метиленового голубого (верхний кран сосуда закрыт). Через 5 мин сравнивают окраску раствора с окраской растворов сравнения.

### 1.3.5. Обработка результатов

Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать 10 мкг/дм<sup>3</sup>.

1.4. Колориметрический метод определения кислорода в интервале массовых концентраций 50—500 мкг/дм<sup>3</sup>

1.4.1. Сущность метода — по п. 1.3.1.

1.4.2. Аппаратура, реактивы и растворы — по п. 1.3.2.

### 1.4.3. Подготовка к анализу

1.4.3.1. Подготовка редуктора — по п. 1.3.3.1.

1.4.3.2. Для приготовления растворов сравнения в мерные колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 2,5; 5,0; 7,5; 10,0; 12,5; 15,0; 17,5; 20,0; 22,5; 25,0 см<sup>3</sup> имитирующего раствора, доводят объемы растворов до метки дистиллированной водой и перемешивают. Интенсивность окраски растворов сравнения соответствует массовой концентрации кислорода 50, 100, 150, 200, 250, 300, 350, 400, 450, 500 мкг/дм<sup>3</sup>.

### 1.4.4. Проведение анализа

В сосуд для отбора проб, заполненный исследуемым раствором, вводят через капилляр редуктора 5 см<sup>3</sup> раствора восстановленного метиленового голубого (верхний кран сосуда закрыт). Через 5 мин сравнивают окраску раствора с окраской растворов сравнения.

### 1.4.5. Обработка результатов

Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать 50 мкг/дм<sup>3</sup>.

1.5. Колориметрический метод определения кислорода в интервале массовых концентраций 10—100 мкг/дм<sup>3</sup> в присутствии затравки

1.5.1. *Сущность метода* — по п. 1.3.1.

Влияние затравки, представляющей собой суспензию углекислого кальция с массовой концентрацией 50—100 г/дм<sup>3</sup>, учитывают использованием растворов сравнения, приготовленных на фоне исследуемого раствора, содержащего затравку.

1.5.2. *Аппаратура, реактивы и растворы* — по п. 1.3.2.

1.5.3. *Подготовка к анализу*

1.5.3.1. Подготовка редуктора — по п. 1.3.3.1.

1.5.3.2. Для приготовления растворов сравнения в мерные колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0 см<sup>3</sup> имитирующего раствора, доводят объемы растворов до метки исследуемым раствором и перемешивают. Интенсивность окраски растворов сравнения соответствует массовой концентрации кислорода 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100 мкг/дм<sup>3</sup>.

1.5.4. *Проведение анализа* — по п. 1.3.4.

1.5.5. *Обработка результатов*

Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать 10 мкг/дм<sup>3</sup>.

1.6. Колориметрический метод определения кислорода в интервале массовых концентраций 50—500 мкг/дм<sup>3</sup> в присутствии затравки

1.6.1. *Сущность метода* — по п. 1.5.1.

1.6.2. *Аппаратура, реактивы и растворы* — по п. 1.3.2.

1.6.3. *Подготовка к анализу*

1.6.3.1. Подготовка редуктора — по п. 1.3.3.1.

1.6.3.2. Для приготовления растворов сравнения в мерные колбы вместимостью по 100 см<sup>3</sup> помещают 2,5; 5,0; 7,5; 10,0; 12,5; 15,0; 17,5; 20,0; 22,5; 25,0 см<sup>3</sup> имитирующего раствора, доводят объемы растворов до метки исследуемым раствором и перемешивают. Интенсивность окраски растворов сравнения соответствует массовой концентрации кислорода 50, 100, 150, 200, 250, 300, 350, 400, 450, 500 мкг/дм<sup>3</sup>.

1.6.4. *Проведение анализа* — по п. 1.4.4.

1.6.5. *Обработка результатов*

Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать 50 мкг/дм<sup>3</sup>.

1.7. Титриметрический метод определения кислорода в интервале массовых концентраций 0,2—4,0 мг/дм<sup>3</sup>

1.7.1. *Сущность метода*

Кислород, содержащийся в исследуемом растворе, окисляет марганец (II) в щелочной среде до марганца (IV). В кислой сре-



де марганец (IV) восстанавливается до марганца (II), окисляя йод в количестве, эквивалентном связанному кислороду. Выделившийся йод титруют раствором серноватистокислого натрия.

Влияние окислителей и восстановителей, содержащихся в исследуемом растворе, учитывают изменением порядка введения реактивов в две одновременно взятые пробы.

### 1.7.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Сосуд для отбора проб вместимостью 100—200 см<sup>3</sup> — в соответствии с черт. 2 справочного приложения. Вместимость сосуда определяют по п. 5.1 справочного приложения.

Весы технические.

Воронки лабораторные диаметром 50—100 мм.

Фильтры ФОС по ГОСТ 12026—76.

Пипетки с делениями вместимостью 1 и 5 см<sup>3</sup> с капиллярами.

Пипетки без делений вместимостью 1 см<sup>3</sup>.

Колбы конические вместимостью 500 см<sup>3</sup>.

Мензурка вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Натрий серноватистокислый, стандарт-титр.

Натрий серноватистокислый, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}\right) 0,002$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра.

Кислота серная.

Марганец хлористый, раствор; готовят следующим образом. 45 г хлористого марганца растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, фильтруют, добавляют 1 см<sup>3</sup> серной кислоты.

Натрия гидроокись.

Калий йодистый.

Калий йодноватокислый.

Смесь йодид-йодатная; готовят следующим образом: в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды растворяют 36 г гидроокиси натрия, 20 г йодистого калия и 0,05 г йодноватокислого калия.

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

Кислота ортофосфорная, разбавленная 1:1.

### 1.7.3. Проведение анализа

Исследуемый раствор отбирают в два сосуда для отбора проб.

В первый сосуд добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора хлористого марганца, 3 см<sup>3</sup> йодид-йодатной смеси, перемешивают и после отстаивания раствора добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора ортофосфорной кислоты.

Во второй сосуд вводят 5 см<sup>3</sup> раствора ортофосфорной кислоты, 3 см<sup>3</sup> йодид-йодатной смеси и 1 см<sup>3</sup> раствора хлористого марганца, перемешивая содержимое сосуда после добавления каждого реактива.

Растворы из сосудов помещают в конические колбы и титруют раствором серноватистокислого натрия до светло-желтой ок-



раски, добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора крахмала и титруют до обесцвечивания.

#### 1.7.4. Обработка результатов

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

$$X = \frac{V_1 \cdot 0,016 \cdot 1000}{V_2} - \frac{V_3 \cdot 0,016 \cdot 1000}{V_4},$$

где  $V_1$  — объем раствора серноватистокислого натрия, израсходованный на титрование раствора из первого сосуда, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — вместимость первого сосуда, см<sup>3</sup>;

$V_3$  — объем раствора серноватистокислого натрия, израсходованный на титрование раствора из второго сосуда, см<sup>3</sup>;

$V_4$  — вместимость второго сосуда, см<sup>3</sup>;

0,016 — масса кислорода, эквивалентная массе серноватистокислого натрия в 1 см<sup>3</sup> раствора с молярной концентрацией эквивалента 0,002 моль/дм<sup>3</sup>, мг.

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

Таблица 2

Массовая концентрация кислорода, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,14	0,10	71
0,20	0,10	50
0,30	0,10	33
0,40	0,10	25
0,50	0,10	20
0,60	0,10	17
0,70	0,10	14
0,80	0,10	13
0,90	0,10	11
1,00	0,10	10
1,20	0,11	9
1,40	0,11	8
1,60	0,11	7
1,80	0,11	6
2,00	0,12	6
2,50	0,13	5
3,00	0,13	4
4,00	0,15	4

1.8. Титриметрический метод определения кислорода в интервале массовых концентраций 1—10 мг/дм<sup>3</sup>

1.8.1. *Сущность метода* — по п. 1.7.1.

1.8.2. *Аппаратура, реактивы и растворы* — по п. 1.7.2 (кроме раствора натрия серноватистокислого)

Натрий серноватистокислый, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2} \text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}\right)$  0,01 моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра.

1.8.3. *Проведение анализа* — по п. 1.7.3.

1.8.4. *Обработка результатов*

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

$$X = \frac{V_1 \cdot 0,08 \cdot 1000}{V_2} - \frac{V_3 \cdot 0,08 \cdot 1000}{V_4},$$

где  $V_1$  — объем раствора серноватистокислого натрия, израсходованный на титрование раствора из первого сосуда, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — вместимость первого сосуда, см<sup>3</sup>;

$V_3$  — объем раствора серноватистокислого натрия, израсходованный на титрование раствора из второго сосуда, см<sup>3</sup>;

$V_4$  — вместимость второго сосуда, см<sup>3</sup>;

0,08 — масса кислорода, эквивалентная массе серноватистокислого натрия в 1 см<sup>3</sup> раствора с молярной концентрацией эквивалента 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, мг.

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

Таблица 3

Массовая концентрация кислорода, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,4	0,30	75
0,5	0,30	60
1,0	0,30	30
2,0	0,30	15
3,0	0,32	10
4,0	0,34	8
5,0	0,36	7
6,0	0,38	6
7,0	0,40	6
8,0	0,41	5
9,0	0,42	5
10,0	0,45	5

1.9. Титриметрический метод определения кислорода в интервале массовых концентраций 1—10 мг/дм<sup>3</sup> в присутствии затравки

1.9.1. *Сущность метода* — по п. 1.7.1.

Влияние затравки устраняют отстаиванием исследуемого раствора.

1.9.2. *Аппаратура, реактивы и растворы* — по п. 1.7.2 (кроме сосудов для отбора проб и раствора серноватистокислого натрия)

Сосуды для отбора проб — в соответствии с черт. 3 справочного приложения.

Натрий серноватистокислый, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2} \text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}\right) 0,01$  моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра.

1.9.3. *Проведение анализа*

Исследуемый раствор отбирают в два сосуда для отбора проб. После отстаивания раствора склянки сосуда разъединяют, предварительно перекрыв соединительные шланги зажимами, и далее проводят анализ, как указано в п. 1.7.3.

1.9.4. *Обработка результатов* — по п. 1.8.4.

1.10. *Электрометрический метод*

1.10.1. *Сущность метода*

Массовую концентрацию кислорода определяют по силе тока, возникающего в результате диффузии растворенного кислорода через мембрану датчика кислородомера, погруженного в исследуемый раствор, движущийся со скоростью 10—500 см/с.

1.10.2. *Аппаратура, реактивы и растворы* — по п. 1.8.2 или при наличии затравки по п. 1.9.2 и перечисленные ниже.

Кислородомер КЛ-115 с пределом допускаемой основной погрешности измерения 0,2—0,4 мг/дм<sup>3</sup> для массовых концентраций кислорода 0,3—20,0 мг/дм<sup>3</sup>.

Термометр ртутный со шкалой 0—50 °С и ценой деления 0,1 °С.

Барометр мембранный метеорологический по ГОСТ 23696—79.

Мешалка магнитная.

Прибор регистрирующий вторичный с пределом допускаемой основной погрешности  $\pm 1\%$  от верхнего предела измерения.

Весы технические.

Мензурка вместимостью 1000 см<sup>3</sup>.

Стандартный раствор 1, раствор натрия сернистокислого с массовой концентрацией 80 г/дм<sup>3</sup>; готовят следующим образом: 80 г безводного сернистокислого натрия растворяют в 1 дм<sup>3</sup> исследуемого раствора и выдерживают в течение 8 ч, хранят в банке с притертой пробкой.

Стандартный раствор 2, исследуемый раствор с известной массовой концентрацией кислорода, определенной, как указано в п. 1.8 или при наличии затравки — в п. 1.9; готовят следующим образом: 10 дм<sup>3</sup> исследуемого раствора помещают в бутылку и насыщают кислородом воздуха при температуре и давлении окружающей среды.



## 1.10.3. Подготовка к анализу

Датчик кислородомера выдерживают в течение 4—5 ч в дистиллированной воде. Для градуировки шкалы кислородомера используют стандартные растворы 1 и 2. В измерительную ячейку помещают стандартный раствор 1, погружают датчик и при перемешивании устанавливают на шкале кислородомера значение массовой концентрации кислорода 0—0,2 мг/дм<sup>3</sup>.

Измерительную ячейку и датчик кислородомера промывают дистиллированной водой и стандартным раствором 2. Затем в измерительную ячейку помещают стандартный раствор 2, погружают датчик и при перемешивании устанавливают на шкале кислородомера значение массовой концентрации кислорода.

## 1.10.4. Проведение анализа

Датчик погружают в исследуемый раствор и через 20—30 мин определяют массовую концентрацию кислорода по шкале кислородомера или с использованием вторичного регистрирующего прибора.

1.10.5. Погрешность определения массовой концентрации кислорода не должна превышать значений, приведенных в табл. 4.

Таблица 4

Массовая концентрация кислорода, мг/дм <sup>3</sup>	Погрешность определения массовой концентрации	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,3	0,20	67
0,4	0,20	50
0,5	0,21	42
0,7	0,21	30
1,0	0,21	21
1,5	0,22	15
2,0	0,22	11
3,0	0,23	8
5,0	0,25	5
7,0	0,27	4
10,0	0,30	3
15,0	0,35	2
20,0	0,40	2

## 2. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СВОБОДНОЙ ДВУОКСИ УГЛЕРОДА

2.1. Метод потенциометрического титрования в интервале массовых концентраций двуокиси углерода 0,5—60,0 мг/дм<sup>3</sup>

## 2.1.1. Сущность метода

Свободная двуокись углерода взаимодействует с гидроокисью натрия с образованием двууглекислого натрия. Титрование проводят до рН 8,4.

## 2 1 2 Аппаратура, реактивы и растворы

Сосуд для потенциометрического титрования — в соответствии с черт 4 справочного приложения. Вместимость сосуда определяют по п 6 1 справочного приложения.

Электрод стеклянный типа 1 или 3 по ГОСТ 16287—77

Электрод сравнения хлорсеребряный насыщенный по ГОСТ 17792—72

Термокомпенсатор автоматический с тепловой инерционностью не более 3 мин

Термометр лабораторный со шкалой от 0 до 30 °С, ценой деления 1 °С

Растворы буферные с рН, равными 6,86 и 9,18, готовят по ГОСТ 8 135—74

Мешалка электромагнитная

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

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

Натрия гидроокись, стандарт титр

Натрия гидроокись, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C(1\text{NaOH})$  0,01 моль/дм<sup>3</sup>, готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт титра

## 2 1 3 Проведение анализа

Сосуд для потенциометрического титрования, заполненный исследуемым раствором, устанавливают на электромагнитную мешалку, погружают электроды и термокомпенсатор и титруют раствором гидроокиси натрия до рН 8,4

## 2 1 4 Обработка результатов

2 1 4 1 Массовую концентрацию свободной двуокиси углерода  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V_1 \cdot 0,44 \cdot 1000}{V},$$

где  $V_1$  — объем раствора гидроокиси натрия, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>,

0,44 — масса двуокиси углерода, эквивалентная массе гидроокиси натрия в 1 см<sup>3</sup> раствора с молярной концентрацией эквивалента 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, мг,

$V$  — вместимость сосуда, см<sup>3</sup>

2 1 4 2 Допускаемые расхождения результатов двух параллельных определений не должны превышать значений, приведенных в табл 5

Таблица 5

Массовая концентрация свободной двуокиси углерода, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,3	0,05	17
0,5	0,06	12
1,0	0,06	6
2,0	0,08	4
3,0	0,10	3
4,0	0,12	3
5,0	0,14	3
6,0 и более	0,19	3

2.2. Метод потенциометрического титрования в интервале массовых концентраций двуокиси углерода 5—500 мг/дм<sup>3</sup>

2.2.1. Сущность метода — по п. 2.1.1.

2.2.2. Аппаратура, реактивы и растворы — по п. 2.1.2 (кроме раствора гидроокиси натрия)

Натрия гидроокись, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C(1\text{NaOH})$  0,1 моль/дм<sup>3</sup>; готовят из стандарт-титра.

2.2.3. Проведение анализа, как указано в п. 2.1.3.

2.2.4. Обработка результатов

2.2.4.1. Массовую концентрацию свободной двуокиси углерода,  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V_1 \cdot 4,4 \cdot 1000}{V},$$

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

4,4 — масса двуокиси углерода, эквивалентная массе гидроокиси натрия в 1 см<sup>3</sup> раствора с молярной концентрацией эквивалента 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, мг;

$V$  — вместимость сосуда, см<sup>3</sup>.

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

Таблица 6

Массовая концентрация свободной двуокиси углерода, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм	в относительных единицах, %
2,5	0,41	16,0
3,0	0,41	14,0
4,0	0,43	11,0
5,0	0,45	9,0



Продолжение табл 6

Массовая концентрация свободной двуокиси углерода, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
6,0	0,50	8,0
8,0	0,50	6,0
10,0	0,54	5,0
15,0	0,70	5,0
20,0	0,72	4,0
25,0	0,72	3,0
30,0	0,82	3,0
40,0	1,19	3,0
100,0 и более	—	2,0

### 3. ТИТРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СЕРОВОДОРОДА

#### 3.1. Сущность метода

Сульфид-ионы осаждают в виде сернистого кадмия и окисляют йодом. Избыток йода оттитровывают раствором серноватистокислого натрия.

Метод применяют при определении массовой концентрации сероводорода от 2 мг/дм<sup>3</sup> и более.

Нижний предел обнаружения составляет 0,8 мг/дм<sup>3</sup>.

#### 3.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Банки с притертыми пробками вместимостью 500—800 см<sup>3</sup>.

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

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

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

Пипетки без делений вместимостью 10 и 20 см<sup>3</sup>.

Мензурка вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Кислота уксусная.

Кадмий уксуснокислый, раствор; готовят следующим образом: в мерную колбу помещают 40 г уксуснокислого кадмия, растворяют в дистиллированной воде, добавляют 40 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

Кислота соляная, разбавленная 1:1.

Натрий серноватистокислый, стандарт-титр.

Натрий серноватистокислый, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2}\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}\right)$  0,05 моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра.

Йод, стандарт-титр.

Йод, раствор с молярной концентрацией эквивалента  $C\left(\frac{1}{2}\text{I}_2\right)$  0,05 моль/дм<sup>3</sup>; готовят разведением раствора, приготовленного из стандарт-титра.

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

### 3.3. Подготовка к анализу

В банку помещают 100 см<sup>3</sup> раствора уксуснокислого кадмия и исследуемый раствор в объеме, содержащем 1—10 мг сероводорода. Раствор отстаивают до полного осветления.

### 3.4. Проведение анализа

Осветленный раствор отделяют от осадка сернистого кадмия декантацией. Осадок переносят в коническую колбу, добавляют 20 см<sup>3</sup> раствора йода и 10 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты. Избыток раствора йода титруют раствором серноватистокислого натрия до светло-желтой окраски, добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора крахмала и титруют до обесцвечивания.

### 3.5. Обработка результатов

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

$$X = \frac{(V_1 - V_2) \cdot 0,852 \cdot 1000}{V},$$

где  $V_1$  — объем раствора йода, добавленный к исследуемому раствору, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем раствора серноватистокислого натрия, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

0,852 — масса сероводорода, эквивалентная массе серноватистокислого натрия в 1 см<sup>3</sup> раствора с молярной концентрацией эквивалента 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, мг;

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

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

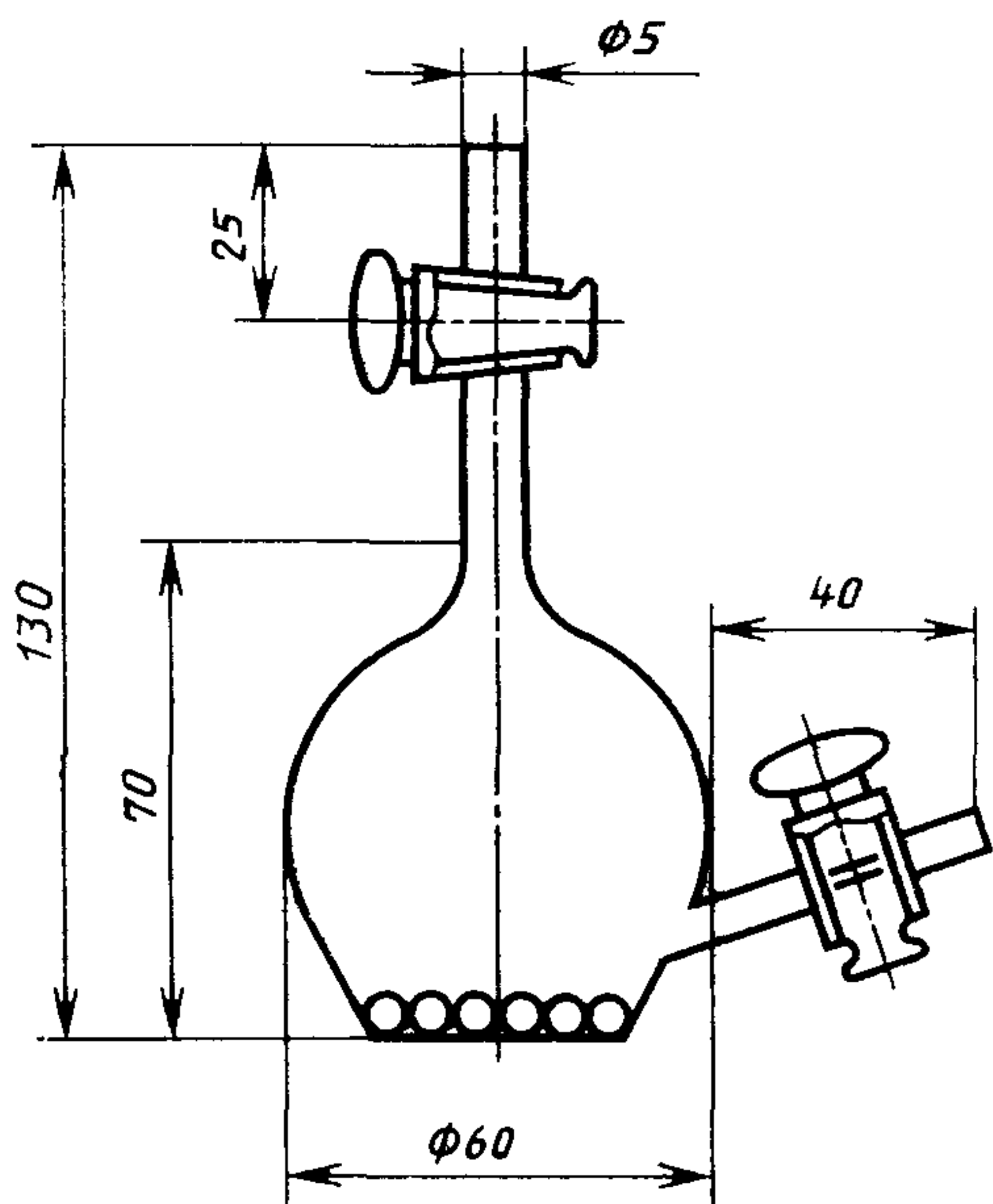
Таблица 7

Массовая концентрация сероводорода, мг/дм <sup>3</sup>	Допускаемое расхождение	
	в абсолютных единицах, мг/дм <sup>3</sup>	в относительных единицах, %
0,8	0,6	75,0
1,0	0,6	60,0
2,0	0,6	30,0
4,0	0,6	15,0
6,0	0,7	11,0
8,0	0,7	9,0
10,0	0,8	8,0
12,0	0,8	7,0
14,0	0,9	7,0
16,0	0,9	6,0
18,0	0,9	5,0
20,0	0,9	4,5
25,0	1,0	4,0
30,0	1,0	3,3
40,0	1,3	3,2

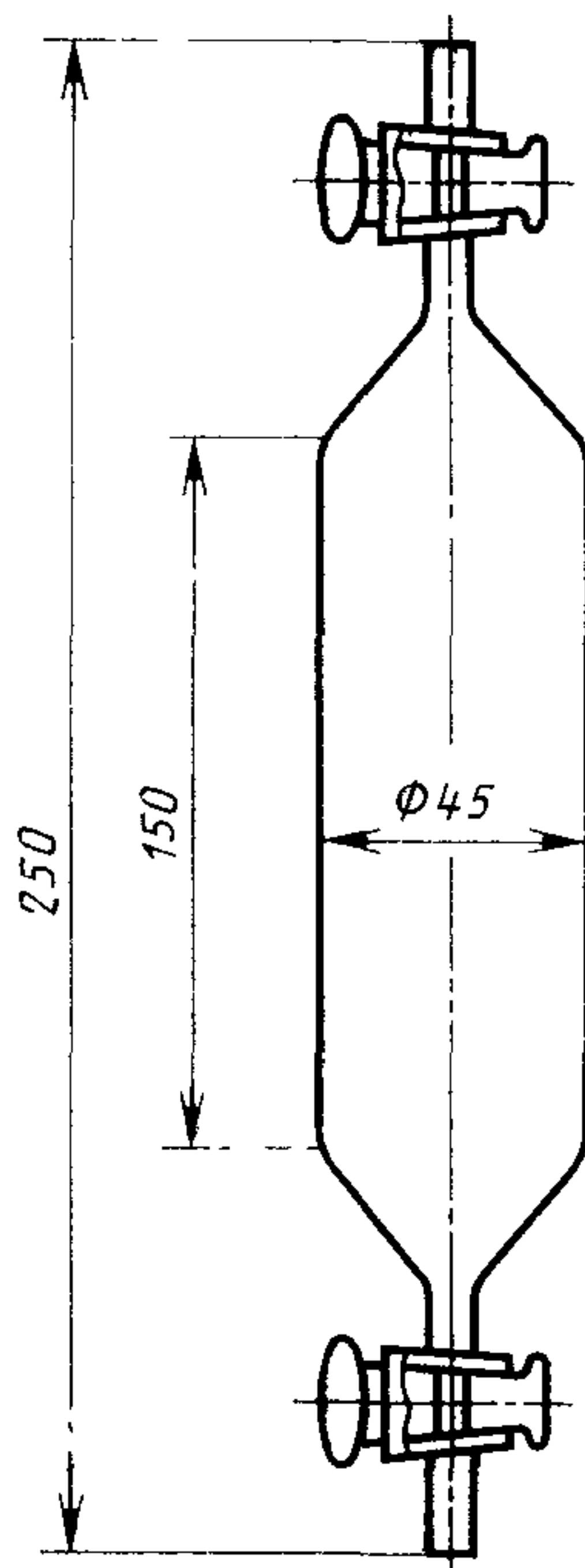
**ОТБОР ПРОБ СОЛЕННЫХ ВОД И ДИСТИЛЛЯТА ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ  
МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ ГАЗОВ**

1. Длина коммуникаций пробоотбора не должна превышать 6 м.
2. Сосуды для отбора проб (см. черт. 1—4) следует присоединять к пробоотборному устройству (черт. 1 и 2 рекомендуемого приложения 2 ГОСТ 26449.0—85) при помощи резинового шланга.
3. Перед отбором пробы сосуды необходимо промыть не менее чем 6-кратным объемом исследуемого раствора.
4. Отбор проб из коммуникаций и аппаратов, находящихся под вакуумметрическим давлением, следует производить, как указано в рекомендуемом приложении 2 ГОСТ 26449.0—85.
5. При отборе проб для определения массовой концентрации кислорода следует использовать сосуды в соответствии с черт. 1—3, вместимость которых предварительно определяют гравиметрическим методом.

*Сосуды для отбора проб (черт. 1—3)*

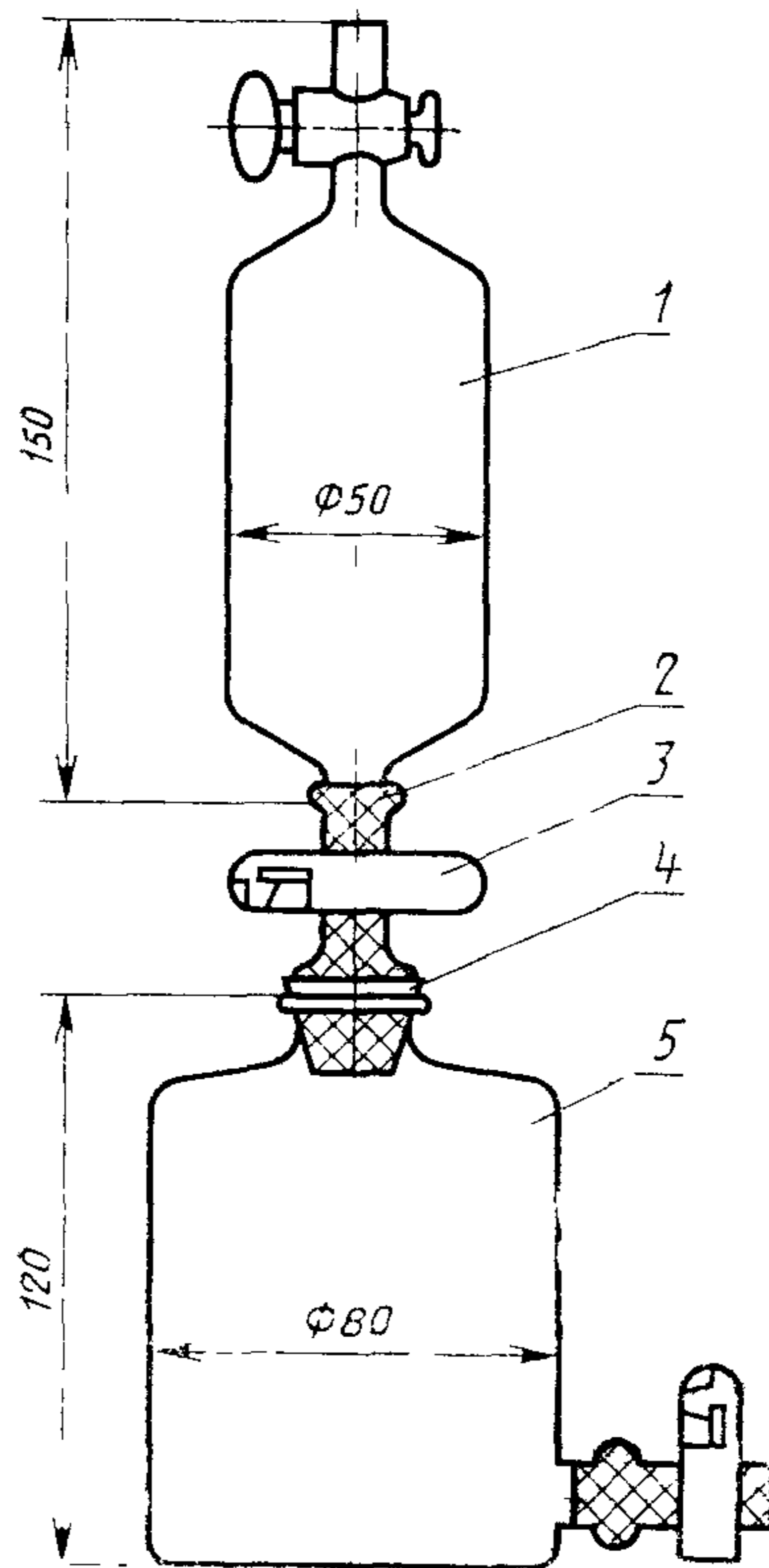


Черт. 1



Черт. 2

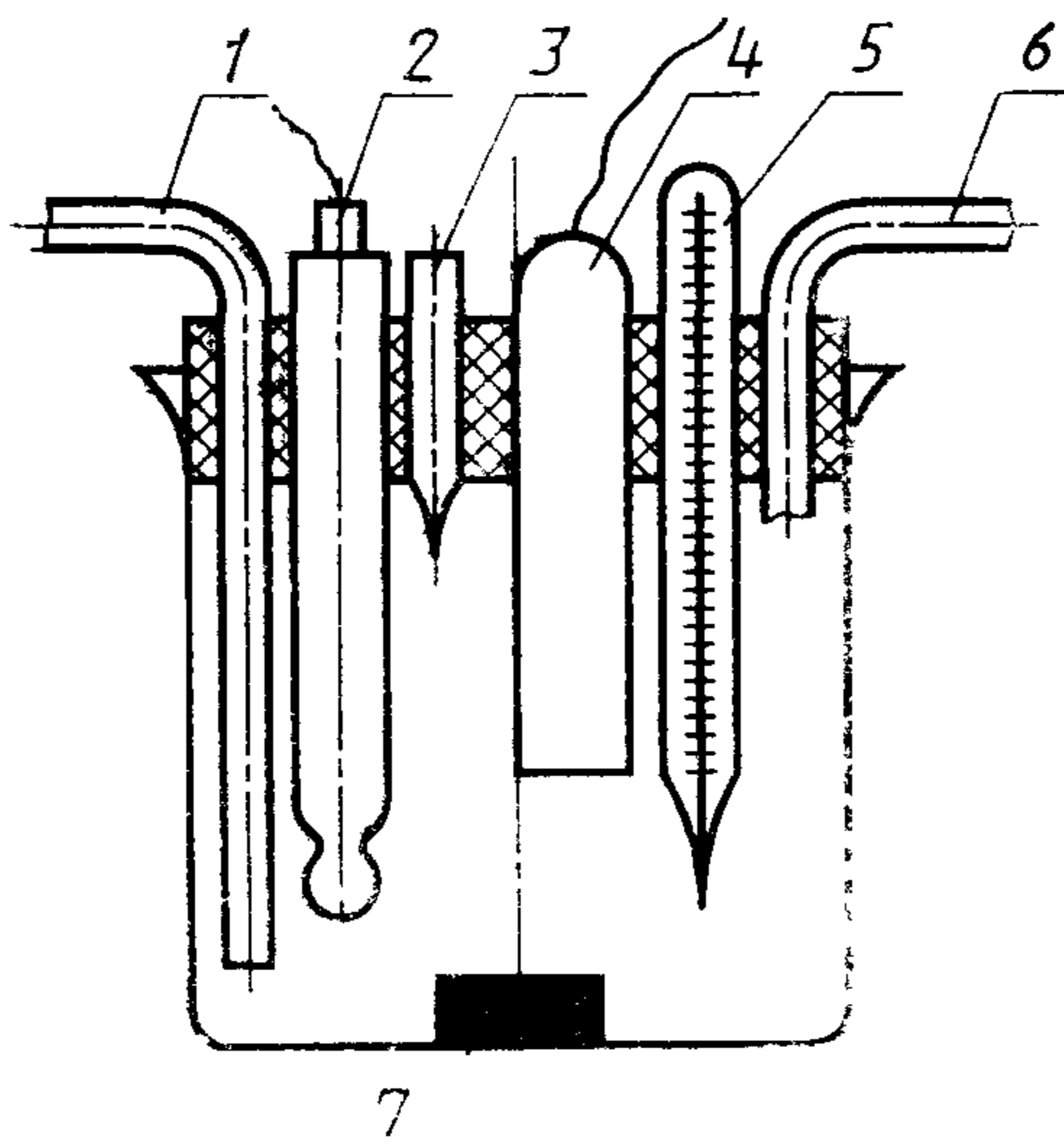




1—склянка; 2—шланг; 3—зажим;  
4—пробка, 5—склянка с тубусом

Черт. 3

Сосуд для потенциометрического  
титрования (для отбора проб)



1—вход раствора; 2—электрод стеклянный; 3—микробюретка; 4—электрод сравнения; 5—термометр; 6—выход раствора; 7—мешалка

Черт. 4

6. Гравиметрический метод определения вместимости сосудов

6.1. Сущность метода

Вместимость сосудов для отбора проб определяют по массе дистиллированной воды с температурой 20 °С.

6.2. Аппаратура, реактивы и растворы

Весы технические.

Термостат с основной погрешностью стабилизации температуры не более 0,1 °С.

Шкаф сушильный.

Эксикатор.

Термометр ртутный стеклянный со шкалой от 0 до 50 °С и ценой деления 0,1 °С.

Бумага фильтровальная.

6.3. Определение вместимости сосуда

Сосуд моют, как указано в рекомендуемом приложении 2 ГОСТ 26449.0—85, сушат в сушильном шкафу при температуре 105—110 °С в течение 2—3 ч, охлаждают в эксикаторе до температуры 20 °С и взвешивают. Затем сосуд заполняют дистиллированной водой температурой 20—25 °С и помещают в термостат, где выдерживают в течение 40 мин при температуре 20 °С. Сосуд извлекают из термостата, насухо вытирают фильтровальной бумагой и взвешивают.

6.4. Обработка результатов

6.4.1. Вместимость сосуда  $V$ , см<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$V = \frac{m_2 - m_1}{0,9982} ,$$

где  $m_2$  — масса сосуда с дистиллированной водой, г;

$m_1$  — масса сосуда, г;

0,9982 — плотность дистиллированной воды при 20 °С, г/см<sup>3</sup>.

6.4.2. Относительная погрешность определения вместимости сосуда — не более 1 %.

7. При отборе проб для определения массовой концентрации двуокиси углерода следует использовать сосуд для потенциметрического титрования (см. черт. 4), вместимость которого предварительно определяют гравиметрическим методом.

8. Гравиметрический метод определения вместимости сосуда для потенциметрического титрования

8.1. *Сущность метода* — по п. 6.1.

8.2. *Аппаратура, реактивы и растворы* — по п. 6.2.

8.3. *Определение вместимости сосуда*

Сосуд моют, как указано в рекомендуемом приложении 2 ГОСТ 26449.0—85 насухо вытирают фильтровальной бумагой, взвешивают, заполняют дистиллированной водой и далее определяют вместимость по п. 6.3.

8.4. *Обработка результатов* — по п. 6.4