

---

**МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ  
(МГС)**

**INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION  
(ISC)**

---

**МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
СТАНДАРТ**

**ГОСТ  
31949—  
2012**

---

## **ВОДА ПИТЬЕВАЯ**

### **Метод определения содержания бора**

**Издание официальное**



**Москва  
Стандартинформ  
2019**

## Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены»

### Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Обществом с ограниченной ответственностью «Протектор» совместно с группой компаний «Люмэкс»

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии (ТК 343 «Качество воды»)

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол по переписке от 3 декабря 2012 г. № 54)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт

### (Поправка)

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 12 декабря 2012 г. № 1900-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 31949—2012 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2014 г.

5 Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 51210—98\*

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ИЗДАНИЕ (сентябрь 2019 г.) с Поправкой (ИУС 6—2019)

\* Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 12 декабря 2012 г. № 1900-ст национальный стандарт ГОСТ Р 51210—98 отменен с 15 февраля 2015 г.

*Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.*

*В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»*

© Стандартиформ, оформление, 2013, 2019



В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

## Содержание

1 Область применения . . . . .	1
2 Нормативные ссылки . . . . .	1
3 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы, материалы . . . . .	2
4 Отбор проб . . . . .	2
5 Порядок подготовки к проведению определения . . . . .	2
6 Порядок проведения определения . . . . .	4
7 Правила обработки результатов определения . . . . .	4
8 Метрологические характеристики . . . . .	5
9 Контроль показателей качества результатов измерений . . . . .	5
10 Правила оформления результатов . . . . .	5
Приложение А (обязательное) Подготовка химической посуды для выполнения определений . . . . .	7
Библиография . . . . .	8

## ВОДА ПИТЬЕВАЯ

## Метод определения содержания бора

Drinking water. Method for determination of boron content

Дата введения — 2014—01—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на питьевую воду и воду источников хозяйственно-питьевого водоснабжения и устанавливает флуориметрический метод определения содержания бора (ионов бората) в диапазоне массовой концентрации от 0,05 до 5,0 мг/дм<sup>3</sup>.

Метод основан на взаимодействии ионов бората с хромотроповой кислотой в присутствии трилона Б (маскирующего ионы металлов) с образованием флуоресцирующего комплекса и последующим измерением интенсивности его флуоресценции. Присутствие в воде до 1 г/дм<sup>3</sup> аммония, щелочных, щелочноземельных элементов, магния, алюминия, до 100 мг/дм<sup>3</sup> фосфата, до 10 мг/дм<sup>3</sup> фторида, цинка, свинца, меди, железа не оказывает влияния на результат определения.

## 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ ИСО/МЭК 17025\* Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

ГОСТ 17.1.5.05 Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков

ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 10652 Реактивы. Соль динатриевая этилендиамин-N,N',N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б). Технические условия

ГОСТ 14919 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия

ГОСТ 24104\*\* Весы лабораторные. Общие технические требования

ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 29169 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1.

Общие требования

ГОСТ 31861 Вода. Общие требования к отбору проб

ГОСТ 31862\*\*\* Вода питьевая. Отбор проб

\* Заменен. В Российской Федерации действует ГОСТ ISO/IEC 17025—2019.

\*\* В Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008 «Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания».

\*\*\* В Российской Федерации действует ГОСТ Р 56237—2014 «Вода питьевая. Отбор проб на станциях водоподготовки и в трубопроводных распределительных системах».

**Примечание** — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации ([www.easc.by](http://www.easc.by)) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

### 3 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы, материалы

Флуориметр, спектрофлуориметр или анализатор жидкости флуоресцентный (далее — прибор), позволяющий регистрировать флуоресценцию в области спектра 350—375 нм при возбуждении в области 310—340 нм.

Государственный (межгосударственный) стандартный образец (ГСО) состава водного раствора бора массовой концентрации бора 1 мг/см<sup>3</sup> (далее — ГСО состава раствора бора) или ГСО состава водного раствора ионов бора массовой концентрации ионов бора 1 мг/см<sup>3</sup> (далее — ГСО состава раствора ионов бора) допускаемой погрешностью аттестованного значения не более  $\pm 2\%$ .

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 специального класса точности (II) с наибольшим пределом взвешивания 220 г и ценой деления (дискретностью отсчета) 0,1 мг.

Колбы мерные по ГОСТ 1770, 2-го класса точности, вместимостью 25, 50, 100, 200 и 500 см<sup>3</sup>.

Пипетки с одной отметкой по ГОСТ 29169, 2-го класса точности, исполнения 2, вместимостью 5, 10, 20 см<sup>3</sup>.

Пипетки градуированные по ГОСТ 29227, 2-го класса точности, вместимостью 1, 2, 5 и 10 см<sup>3</sup>.

Колбы плоскодонные по ГОСТ 25336, типа П-1, вместимостью 500 см<sup>3</sup>.

Воронки лабораторные по ГОСТ 25336, типа В-36 или В-75.

Стаканы химические по ГОСТ 25336, вместимостью 100, 250, 500 и 1000 см<sup>3</sup>.

Стаканы термостойкие по ГОСТ 25336, типа В-1, вместимостью 50, 100 см<sup>3</sup>.

Плитка электрическая с закрытой спиралью по ГОСТ 14919.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328, х. ч.

Соль динатриевая этилендиамина—N,N,N',N'—тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652, х. ч.

Динатриевая соль хромотроповой кислоты, 2-водная.

**Примечание** — Подготовку посуды проводят в соответствии с требованиями приложения А.

### 4 Отбор проб

Пробы питьевой воды отбирают по ГОСТ 31861, ГОСТ 31862 и ГОСТ 17.1.5.05.

Пробу воды не менее 100 см<sup>3</sup> отбирают в емкость из полиэтилена или стекла, не содержащего бор. Срок хранения пробы от момента отбора пробы до проведения анализа не должен превышать 3 сут.

### 5 Порядок подготовки к проведению определения

#### 5.1 Приготовление раствора динатриевой соли хромотроповой кислоты молярной концентрации 0,0025 моль/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 54,6 мг динатриевой соли хромотроповой кислоты, растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды и затем доводят объем раствора до метки дистиллированной водой. Раствор пригоден для использования в течение 1 мес при хранении в емкости из стекла, не содержащего бора, или полиэтилена в темноте при комнатной температуре.

## 5.2 Приготовление смешанного реагента

Для приготовления раствора в колбу помещают 5,6 г трилона Б, растворяют в 50 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды и после охлаждения переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> раствора динатриевой соли хромотроповой кислоты по 5.1 и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор готовят непосредственно перед использованием.

## 5.3 Приготовление раствора гидроксида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> вносят 200—300 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, растворяют в ней 4 г гидроксида натрия и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор пригоден для использования в течение 2 мес при хранении в емкости из полиэтилена при комнатной температуре.

## 5.4 Приготовление раствора бора

### 5.4.1 Приготовление раствора бора массовой концентрации 100 мг/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 5 см<sup>3</sup> ГСО состава раствора бора массовой концентрации 1 мг/см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор пригоден для использования в течение 1 мес при хранении в емкости из полиэтилена при комнатной температуре.

### 5.4.2 Приготовление раствора бора массовой концентрации 5 мг/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 5 см<sup>3</sup> раствора бора массовой концентрации 100 мг/дм<sup>3</sup> по 5.4.1 и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор пригоден для использования в течение 7 сут при хранении в емкости из полиэтилена при комнатной температуре.

## 5.5 Приготовление растворов ионов бората

### 5.5.1 Приготовление раствора ионов бората массовой концентрации 200 мг/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> вносят 5 см<sup>3</sup> ГСО состава раствора ионов бората массовой концентрации 1 мг/см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Концентрация бора в данном растворе составляет 36,7 мг/дм<sup>3</sup>.

Раствор пригоден для использования в течение 14 сут при хранении в емкости из полиэтилена при комнатной температуре.

### 5.5.2 Приготовление раствора ионов бората массовой концентрации 20 мг/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 5 см<sup>3</sup> раствора бора массовой концентрации 200 мг/дм<sup>3</sup> по 5.5.1 и доводят до метки дистиллированной водой. Концентрация бора в данном растворе составляет 3,67 мг/дм<sup>3</sup>.

Раствор пригоден для использования в течение 7 сут при хранении в емкости из полиэтилена при комнатной температуре.

## 5.6 Подготовка прибора к измерениям и его градуировка

5.6.1 Подготовку прибора к работе проводят в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации прибора.

Возбуждение флуоресценции проводится в интервале длин волн 310—340 нм, регистрация флуоресценции — в интервале 350—375 нм. При наличии технической возможности длины волн возбуждения и регистрации люминесценции выбирают в указанном диапазоне таким образом, чтобы обеспечить достижение наибольшего значения градуировочного коэффициента при градуировке прибора (см. 5.6.6).

5.6.2 Градуировку прибора осуществляют измерением интенсивности флуоресценции градуировочного раствора и холостой пробы.

5.6.3 Для приготовления градуировочного раствора в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> помещают 5 см<sup>3</sup> раствора бора по 5.4.2 массовой концентрации 5 мг/дм<sup>3</sup> или раствора ионов бората массовой концентрации 20 мг/дм<sup>3</sup> по 5.5.2, добавляют 5 см<sup>3</sup> смешанного реагента по 5.2. Содержимое колбы доводят до метки раствором гидроксида натрия по 5.3, перемешивают и сразу же измеряют интенсивность флуоресценции  $I_{гр}$  или используют для автоматической градуировки по 5.6.5.

5.6.4 Для приготовления холостой пробы в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> помещают 5 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, добавляют 5 см<sup>3</sup> смешанного реагента по 5.2. Содержимое колбы доводят до метки раствором гидроксида натрия по 5.3, перемешивают и сразу же измеряют интенсивность флуоресценции  $I_0$  или используют для автоматической градуировки по 5.6.5.

5.6.5 Если прибор снабжен компьютерной (микропроцессорной) системой сбора и обработки информации, то градуировочную характеристику устанавливают в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации прибора, используя градуировочный раствор по 5.6.3 и холостую пробу по 5.6.4.

5.6.6 При отсутствии компьютерной (микропроцессорной) системы сбора и обработки информации рассчитывают градуировочный коэффициент  $f$  по формуле

$$f = \frac{c_{\text{гр}}}{I_{\text{гр}} - I_0}, \quad (1)$$

где  $c_{\text{гр}}$  — массовая концентрация бора в градуировочном растворе ( $c_{\text{гр}} = 1$  мг/дм<sup>3</sup> при использовании раствора бора по 5.4.2 или 0,73 мг/дм<sup>3</sup> при использовании раствора ионов бората по 5.5.2); мг/дм<sup>3</sup>;

$I_{\text{гр}}$  — интенсивность флуоресценции градуировочного раствора по 5.6.3, отн. ед.;

$I_0$  — интенсивность флуоресценции холостой пробы по 5.6.4, отн. ед.

## 6 Порядок проведения определения

В мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> помещают 5 см<sup>3</sup> пробы воды, добавляют 5 см<sup>3</sup> смешанного реагента по 5.2, содержимое колбы доводят до метки раствором гидроксида натрия по 5.3, перемешивают и сразу же измеряют интенсивность флуоресценции  $I_{\text{изм}}$  или массовую концентрацию бора  $c_{\text{изм}}$  при помощи прибора.

## 7 Правила обработки результатов определения

7.1 При использовании прибора, допускающего автоматическую градуировку, массовую концентрацию бора в пробе  $c_{\text{изм}}$ , мг/дм<sup>3</sup>, определяют в процессе измерения по разделу 6.

7.2 При отсутствии компьютерной (микропроцессорной) системы сбора и обработки информации массовую концентрацию бора в пробе  $c_{\text{изм}}$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$c_{\text{изм}} = f(I_{\text{изм}} - I_0), \quad (2)$$

где  $f$  — градуировочный коэффициент, рассчитанный по 5.6.6;

$I_{\text{изм}}$  — интенсивность флуоресценции пробы, измеренная прибором по разделу 6, отн. ед.;

$I_0$  — интенсивность флуоресценции холостой пробы, измеренная прибором по 5.6.4, отн. ед.

Для расчета массовой концентрации ионов бората в пробе воды полученные значения концентрации бора необходимо умножить на коэффициент 5,4.

7.3 За результат определения массовой концентрации бора (ионов бората)  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, принимают среднеарифметическое значение результатов параллельных определений  $c_1$  и  $c_2$ . Приемлемость результатов определения оценивают исходя из условия

$$200 \cdot \frac{|c_1 - c_2|}{(c_1 + c_2)} \leq r, \quad (3)$$

где  $r$  — значение предела повторяемости (см. таблицу 1).

При невыполнении условия (3) используют методы проверки приемлемости результатов параллельных определений и установления окончательного результата измерений согласно [1, подраздел 5.2] и [2].

**Примечание** — При получении результатов измерений в двух лабораториях  $c_{\text{А1лаб}}$  и  $c_{\text{А2лаб}}$  результат измерений считают удовлетворительным при выполнении условия

$$200 \cdot \frac{|c_{\text{А1лаб}} - c_{\text{А2лаб}}|}{(c_{\text{А1лаб}} + c_{\text{А2лаб}})} \leq R, \quad (4)$$

где  $R$  — значение предела воспроизводимости (см. таблицу 1).

При невыполнении условия (4) для проверки прецизионности в условиях воспроизводимости каждая лаборатория должна выполнить процедуры согласно [1, пункты 5.2.2, 5.3.2.2] и [2].



## 8 Метрологические характеристики

Метод обеспечивает получение результатов измерений с метрологическими характеристиками, не превышающими значений, приведенных в таблице 1, при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

Таблица 1

Диапазон измеряемой массовой концентрации бора, мг/дм <sup>3</sup>	Показатель точности (границы* интервала, в котором погрешность находится с доверительной вероятностью $P = 0,95$ ), $\pm \delta$ , %	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений при $P = 0,95$ ), $r$ , %	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами определений, полученными в условиях воспроизводимости при $P = 0,95$ ), $R$ , %
От 0,05 до 0,25 включ.	30	31	42
Св. 0,25 до 5,0 включ.	20	20	28

\* Установленные численные значения границ интервала для погрешности соответствуют численным значениям расширенной неопределенности  $U_{отн}$  (в относительных единицах) при коэффициенте охвата  $k = 2$ .

## 9 Контроль показателей качества результатов измерений

Контроль показателей качества результатов измерений в лаборатории предусматривает проведение контроля стабильности результатов измерений с учетом требований [1, раздел 6] или [3].

## 10 Правила оформления результатов

Результаты измерений регистрируют в протоколе испытаний, который оформляют в соответствии с требованиями ГОСТ ИСО/МЭК 17025, при этом протокол испытаний должен содержать ссылку на настоящий стандарт с указанием метода определения.

Результаты измерений содержания элемента в анализируемой пробе  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, представляют в виде (при подтвержденном в лаборатории соответствии аналитической процедуры требованиям настоящего стандарта)

$$\bar{X} \pm \Delta, \text{ либо } \bar{X} \pm U, \quad (5)$$

где  $\bar{X}$  — результат измерений, полученный в соответствии с процедурой по 7.3, мг/дм<sup>3</sup>;

$\Delta$  — границы абсолютной погрешности измерений (доверительная вероятность  $P = 0,95$ ) массовой концентрации бора, мг/дм<sup>3</sup>, рассчитываемая по формуле

$$\Delta = 0,01\delta\bar{X},$$

где  $\delta$  — границы относительной погрешности измерений (доверительная вероятность  $P = 0,95$ ) массовой концентрации бора по таблице 1, %;

$U$  — расширенная неопределенность при коэффициенте охвата  $k = 2$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитываемая по формуле

$$U = 0,01U_{отн}\bar{X},$$

где  $U_{отн}$  — расширенная неопределенность (в относительных единицах) при коэффициенте охвата  $k = 2$  по таблице 1.

Допускается результат измерений представлять в виде

$$\bar{X} \pm \Delta_{\text{лаб}}, \text{ мг/дм}^3 \quad (6)$$

при условии  $\Delta_{\text{лаб}} < \Delta$ , где  $\Delta_{\text{лаб}}$  — значение показателя точности измерений (доверительные границы абсолютной погрешности измерений), установленное при реализации настоящего метода в лаборатории и обеспечиваемое контролем стабильности результатов измерений;

$$\bar{X} \pm U_{\text{лаб}}, \text{ мг/дм}^3 \quad (7)$$

при условии  $U_{\text{лаб}} < U$ , где  $U_{\text{лаб}}$  — значение расширенной неопределенности, установленное при реализации настоящего метода в лаборатории с учетом [4] или [5] и обеспечиваемое контролем стабильности результатов измерений в лаборатории.

**Примечание** — При необходимости (в соответствии с требованиями [1, подраздел 5.2] для результата измерения  $\bar{X}$  указывается количество параллельных определений и способ установления результата измерений.

**Приложение А  
(обязательное)**

**Подготовка химической посуды для выполнения определений**

При выполнении определений необходимо соблюдать чистоту химической посуды, руководствуясь следующими правилами:

А.1 Для мытья химической посуды необходимо использовать концентрированную серную или концентрированную азотную кислоту. Не допускается использовать соду, щелочи, синтетические моющие средства всех видов, хромовую смесь.

Посуду предварительно моют водопроводной водой, затем наливают на 1/2 объема кислоту, тщательно обмывают ею всю внутреннюю поверхность, а затем выливают в специальный сосуд.

Пипетки с использованием груши не менее трех раз промывают кислотой, заполняя ею пипетки выше отметки.

Посуду промывают дистиллированной водой не менее трех раз.

А.2 Для отбора каждого раствора необходимо иметь отдельный набор посуды, который используют только для определения бора.

А.3 Для испытаний необходимо иметь отдельный набор посуды, который используют только для определения бора.

А.4 Для хранения растворов, за исключением приготавливаемых непосредственно перед выполнением анализа, необходимо использовать посуду из полиэтилена, кварца или стекла, не содержащего бор.

## Библиография

- |  |   |
|--|---|
| [1] Международный стандарт ISO 5725-6:1994*  | Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results. Part 6. Use in practice of accuracy values [Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике] |
| [2] Рекомендация МИ 2881—2004  | Государственная система обеспечения единства измерений. Методики количественного химического анализа. Процедуры проверки приемлемости результатов анализа   |
| [3] Рекомендации по межгосударственной стандартизации РМГ 76—2004  | Государственная система обеспечения единства измерений. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа  |
| [4] Руководство ЕВРОХИМ/СИТАК «Количественное описание неопределенности в аналитических измерениях». 2-е издание, 2000, пер. с англ. — СПб, ВНИИМ им. Д.И. Менделеева, 2002 г. |   |
| [5] Рекомендации по стандартизации Р 50.1.060—2006**   | Государственная система обеспечения единства измерений. Статистические методы. Руководство по использованию оценок повторяемости, воспроизводимости и правильности при оценке неопределенности измерений  |

\* В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике». До принятия межгосударственного стандарта используют аналогичные национальные стандарты, если они идентичны международному стандарту ISO 5725-6:1994.

\*\* Действуют в Российской Федерации.

УДК 663.6:006.354

МКС 13.060.50

Ключевые слова: вода питьевая, бор, борат, методы определения, массовая концентрация, флуориметрия, испытания

Редактор *А.Е. Минкина*  
 Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*  
 Корректор *Е.Ю. Каболова*  
 Компьютерная верстка *Д.В. Кардановской*

Сдано в набор 06.09.2019. Подписано в печать 27.09.2019. Формат 60 × 84<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Гарнитура Ариал.  
 Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 0,90.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.  
[www.jurisizdat.ru](http://www.jurisizdat.ru) [y-book@mail.ru](mailto:y-book@mail.ru)

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»  
 для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,  
 117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)