

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
31957 —
2012

ВОДА

**Методы определения щелочности
и массовой концентрации карбонатов
и гидрокарбонатов**

(ISO 9963-1:1994, MOD)
(ISO 9963-2:1994, MOD)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2013

Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0—92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Обществом с ограниченной ответственностью «Протектор» совместно с Закрытым акционерным обществом «Роса» на основе собственного аутентичного перевода на русский язык указанных в пункте 4 международных стандартов

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

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

За принятие стандарта 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
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Настоящий стандарт модифицирован по отношению к международным стандартам: ISO 9963-1:1994 Water quality — Determination of alkalinity — Part 1: Determination of total and composite alkalinity (Качество воды. Определение щелочности. Часть 1. Определение общей и составной щелочности), ISO 9963-2:1994 Water quality — Determination of alkalinity — Part 2: Determination of carbonate alkalinity (Качество воды. Определение щелочности. Часть 2. Определение карбонатной щелочности) путем:

- изменения структуры. Сравнение структуры международного стандарта со структурой настоящего стандарта приведено в приложении Д.Г;

- исключения отдельных пунктов указанных международных стандартов, текст которых с обоснованиями исключения приведены в приложении Д.В;

- внесения дополнительных положений, фраз и слов, что обусловлено учетом потребностей национальной экономики и особенностей межгосударственной стандартизации, выделенных в тексте настоящего стандарта курсивом.

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанных международных стандартов для приведения в соответствие с ГОСТ 1.5—2001 (подраздел 3.6).

Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным международным стандартам приведены в приложении Д.Д.

Степень соответствия — модифицированная (MOD).

Стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 52963—2008

5 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 12 декабря 2012 г. № 1910-ст межгосударственный стандарт введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2014 г.

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

©Стандартинформ, 2013

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	2
3 Термины и определения	3
4 Отбор проб	3
5 Определение свободной и общей щелочности (<i>метод А</i>)	3
6 Определение карбонатной щелочности (<i>метод Б</i>)	12
Приложение А (справочное) Коэффициенты пересчета значений щелочности, выражаемых в разных единицах	14
Приложение Д.А (рекомендуемое) Определение точной молярной концентрации 0,1 моль/дм ³ раствора соляной кислоты	15
Приложение Д.Б (справочное) Результаты межлабораторного определения карбонатной щелочности	16
Приложение Д.В (справочное) Сравнение структуры международных стандартов со структурой межгосударственного стандарта	17
Приложение Д.Г (справочное) Требования международных стандартов, не вошедшие в настоящий стандарт	20
Приложение Д.Д (справочное) Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным международным стандартам	21
Библиография	24

ВОДА

Методы определения щелочности и массовой концентрации карбонатов и гидрокарбонатов

Water. Methods for determination of alkalinity and mass concentration of carbonates and hydrocarbonates

Дата введения — 2014—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на питьевую и природную (поверхностную и подземную) воду, в том числе воду источников питьевого водоснабжения, а также на сточную воду, и устанавливает следующие титриметрические методы определения щелочности, карбонатов и гидрокарбонатов с визуальным или потенциометрическим фиксированием конечной точки титрования:

- метод А — определение свободной и общей щелочности питьевой воды, в том числе расфасованной в емкости (кроме газированной), воды источников питьевого водоснабжения, природной и сточной воды титрованием до значений pH 8,3 и 4,5, с использованием полученных значений щелочности для расчетов массовых концентраций карбонатов и гидрокарбонатов;

- метод Б — определение карбонатной щелочности питьевой и природной воды, а также воды, контролируемой на стадиях технологических процессов водоподготовки и воды, используемой для технических целей, титрованием пробы до значения pH 5,4.

Методы позволяют определять молярные концентрации щелочности от 0,1 до 100 ммоль/дм³. Метод А позволяет определять массовые концентрации карбонатов от 6 до 6000 мг/дм³ и гидрокарбонатов в диапазоне от 6,1 до 6100 мг/дм³.

Пробы воды со значениями щелочности более 10 ммоль/дм³ перед анализом разбавляют.

При визуальном титровании определению щелочности мешают:

- интенсивная окраска воды, которую перед титрованием устраниют путем добавления гидроксида алюминия (или активированного угля) с последующим фильтрованием через бумажный фильтр «синяя лента» или стеклянный фильтр;

- наличие суспензированных карбонатов, которые перед титрованием устраниют фильтрованием через бумажный фильтр «синяя лента» или стеклянный фильтр;

- свободный хлор в концентрациях выше 0,5 мг/дм³, затрудняющий фиксирование перехода окраски индикатора. Свободный хлор перед титрованием устраниют путем добавления раствора тиосульфата натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³ из расчета 0,1 см³ на 200 см³ пробы воды, что позволяет удалить до 1,8 мг/дм³ хлора в указанном объеме пробы воды.

В случае если окраску или мутность пробы нельзя устранить вышеуказанными способами, пробу воды рекомендуется анализировать потенциометрическим титрованием.

На потенциометрическое титрование не оказывают влияние окислители, хотя определению конечной точки титрования могут мешать присутствующие в пробе воды органические соединения. Поверхностно-активные вещества, жиры и т.п. могут покрывать пленкой поверхность электродов и замедлять проведение измерений. Поэтому необходимо дополнительное время между добавлением титранта, чтобы привести электроды в равновесие. Электроды следует регулярно очищать растворителями, указанными в инструкции по эксплуатации электродов или, в случае отсутствия указаний, этиловым спиртом.

При определении щелочности рекомендуется избегать контакта пробы воды с атмосферой. Коэффициенты пересчета значений щелочности, выраженных в других единицах, приведены в таблице А.1 (приложение А).

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ ИСО/МЭК 17025—2009 *Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий*

ГОСТ 8.135—2004 *Государственная система обеспечения единства измерений. Стандарт-типы для приготовления буферных растворов—рабочих эталонов pH 2-го и 3-го разрядов. Технические и метрологические характеристики. Методы их определения*

ГОСТ 17.1.5.05—85 *Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков*

ГОСТ 83—79 *Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия*

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) *Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия*

ГОСТ 3118—77 *Реактивы. Кислота соляная. Технические условия*

ГОСТ 4199—76 *Реактивы. Натрий тетраборокислый 10-водный. Технические условия*

ГОСТ 4328—77 *Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия*

ГОСТ 4919.2—77 *Реактивы и особо чистые вещества. Методы приготовления буферных растворов*

ГОСТ 6709—72 *Вода дистиллированная. Технические условия*

ГОСТ 6755—88 *Поглотитель химический известковый ХП-И. Технические условия*

ГОСТ 14919—83 *Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия*

ГОСТ 17792—72 *Электрод сравнения хлорсеребряный насыщенный образцовый 2-го разряда*

ГОСТ 18300—87 *Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия*

ГОСТ 24104—2001* *Весы лабораторные. Общие технические требования*

ГОСТ 25336—82 *Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры*

ГОСТ 27068—86 *Реактивы. Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный. Технические условия*

ГОСТ 29169—91 (ИСО 648—77) *Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой*

ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) *Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные.*

Часть 1. Общие требования

ГОСТ 29251—91 (ИСО 385-1—84) *Посуда лабораторная стеклянная. Бюретки. Часть 1. Общие требования*

ГОСТ 30813—2002 *Вода и водоподготовка. Термины и определения*

ГОСТ 31861—2012 *Вода. Общие требования к отбору проб*

ГОСТ 31862—2012 *Вода питьевая. Отбор проб*

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

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

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины по ГОСТ 30813, а также следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 щелочность, А (alkalinity, A): Показатель количественной оценки свойств водной среды реагировать с ионами водорода.

П р и м е ч а н и е — Щелочность воды является функцией концентрации гидрокарбоната, карбоната и гидроксида.

Обычно акцепторы протона (X) — не относящиеся к карбонатной системе — представлены в небольших концентрациях и ими можно пренебречь. Примеры таких веществ с буферными свойствами — аммиак, бораты, фосфаты, силикаты, анионы гуминовых и других органических кислот.

3.2 общая щелочность A_T (total alkalinity, A_T): Щелочность, определяемая титрованием пробы воды до значения pH 4,5.

П р и м е ч а н и я

1 Общая щелочность обусловлена содержанием в пробе гидрокарбонат-ионов, карбонат-ионов и гидроксид-ионов:

$$A_T \approx 2c(\text{CO}_3^{2-}) + c(\text{HCO}_3^-) + c(\text{OH}^-) - c(\text{H}^+) + c(X).$$

2 В международном стандарте [1] термин дан как «methyl red (methyl orange) endpoint alkalinity».

3.3 свободная щелочность A_p (composite alkalinity, A_p): Щелочность, определяемая титрованием пробы воды до значения pH 8,3.

П р и м е ч а н и я

1 Свободная щелочность обусловлена содержанием в пробе воды гидроксид-ионов и половины содержания карбонат-ионов:

$$A_p \approx c(\text{CO}_3^{2-}) - c(\text{CO}_{2\text{раст}}) + c(\text{OH}^-) - c(\text{H}^+) + c(X).$$

2 В международном стандарте [1] термин дан как «phenolphthalein endpoint alkalinity; composite alkalinity (A_p)».

3.4 карбонатная щелочность (carbon alkalinity): Щелочность, определяемая титрованием пробы воды до значения pH 5,4.

П р и м е ч а н и е — В международном стандарте [2] приведен термин «alkalinity (A)». При этом отмечается, что в контексте данного международного стандарта карбонатную щелочность часто называют общей щелочностью и она численно равна щелочности по метиловому оранжевому.

4 Отбор проб

Пробы воды отбирают по ГОСТ 31861, ГОСТ 31862 и ГОСТ 17.1.5.05 объемом не менее 200 см³ в чистые емкости из полимерного материала или из боросиликатного стекла. Емкости полностью заполняют водой и закрывают крышкой (пробкой) так, чтобы внутри емкости не оставалось воздуха.

Пробу не консервируют и анализируют как можно скорее после отбора. Если анализ пробы воды проводят позднее, чем через 6 ч после отбора, то пробу хранят при температуре от 4 °C до 8 °C, при этом срок хранения пробы не более 24 ч.

5 Определение свободной и общей щелочности (метод А)

5.1 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы, материалы

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

Государственный (межгосударственный) стандартный образец (ГСО) состава водного раствора гидрокарбонат-ионов с относительной погрешностью аттестованного значения при доверительной вероятности $P = 0,95$ не более $\pm 1\%$.

pH-метр, иономер или автоматический титратор любого типа (далее — pH-метр) с совместимой системой электродов (стеклянный измерительный электрод и насыщенный хлорсеребряный электрод

ГОСТ 31957—2012

сравнения по ГОСТ 17792), обеспечивающий измерения pH в диапазоне от 3 до 10 единиц pH с допускаемой погрешностью $\pm 0,05$ единиц pH.

Бюретки по ГОСТ 29251 2-го класса точности вместимостью 10 см³ с ценой деления 0,02 см³ или 0,05 см³.

Пипетки градуированные по ГОСТ 29227 2-го класса точности или пипетки с одной меткой 2-го класса точности по ГОСТ 29169.

Цилиндры мерные по ГОСТ 1770.

Колбы мерные по ГОСТ 1770 2-го класса точности.

Колбы конические или плоскодонные по ГОСТ 25336.

Стаканы химические термостойкие по ГОСТ 25336.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Хлоркальциевая трубка по ГОСТ 25336.

Емкости для осушения газов по ГОСТ 25336.

Капельница по ГОСТ 25336, 2–50 ХС.

Часы с секундной стрелкой или секундомер.

Шкаф сушильный любого типа.

Магнитная мешалка любого типа с магнитным мешателем, покрытым пластиком.

Холодильник любого типа, обеспечивающий температуру 4 °C — 8 °C.

Фильтры мембранные с порами диаметром 0,45 мкм или бумажные обеззоленные «синяя лента».

Микрокомпрессор для аквариумов любого типа.

Плитка электрическая с закрытой спиралью по ГОСТ 14919.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или вода для лабораторного анализа степени 2 по [3]*.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, плотностью 1,16 г/см³, х.ч.

Кислота соляная стандарт—титр с молярной концентрацией с (HCl) = 0,1 моль/дм³.

Натрий бромистый (натрия бромид), ч.

Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный по ГОСТ 27068.

Натрий серноватистокислый 5-водный стандарт—титр с молярной концентрацией с ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$) = 0,1 моль/дм³.

Натрий тетраборнокислый 10-водный по ГОСТ 4199, х.ч.

Натрий тетраборнокислый 10-водный стандарт—титр с молярной концентрацией с ($\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$) = 0,1 моль/дм³.

Натрий углекислый по ГОСТ 83, х.ч.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х.ч.

Поглотитель химический известковый ХП-И (натронная известь) по ГОСТ 6755.

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 18300**.

Стандарт-титры буферных растворов для pH-метрии с аттестованными значениями pH 4,01; 6,86; 9,18 при 25 °C по ГОСТ 8.135.

Азот или другой инертный газ или воздух, очищенный от диоксида углерода.

Примечание — Воздух, очищенный от диоксида углерода (далее — воздух), получают последовательным пропусканием через стеклянные емкости для осушки газов вместимостью 50 см³, одна из которых заполнена натронной известью или другими веществами, поглащающими диоксид углерода, а вторая небольшим количеством воды.

Бромкрезоловый зеленый (индикатор).

Метиленовый голубой (индикатор).

Метиловый красный (индикатор).

Фенолфталеин (индикатор).

Примечание — Допускается применять другие средства измерений, аппаратуру, вспомогательные устройства, реактивы с метрологическими и техническими характеристиками не хуже, чем у вышеуказанных в настоящем стандарте, в т. ч. импортные.

* В Российской Федерации действует ГОСТ Р 52501—2005 (ИСО 3696—1987) «Вода для лабораторного анализа. Технические условия».

** В Российской Федерации применяют спирт этиловый по ГОСТ 18300 или по ГОСТ Р 51652—2000 «Спирт этиловый ректифицированный из пищевого сырья. Технические условия».

5.2 Подготовка к измерениям

5.2.1 Приготовление воды, очищенной от диоксида углерода

Дистиллированную воду по ГОСТ 6709 или воду для лабораторного анализа (см. 5.1) кипятят 15—20 мин, быстро охлаждают до комнатной температуры и хранят в стеклянной емкости закрытой хлоркальциевой трубкой, заполненной натронной известью, не более 1 мес.

Воду, очищенную от диоксида углерода (далее — дистиллированная вода), используют для приготовления всех растворов реактивов и индикаторов, а также для разбавления анализируемых проб воды.

5.2.2 Приготовление раствора смеси индикаторов (для титрования до pH 5,4)

Растворяют $(0,040 \pm 0,005)$ г метилового красного и $(0,060 \pm 0,005)$ г бромкрезолового зеленого в 100 см^3 этилового спирта. Добавляют приблизительно 2 см^3 гидроокиси натрия молярной концентрации $0,1 \text{ моль/дм}^3$ до появления коричневого окрашивания.

Раствор смеси индикаторов хранят в емкости из темного стекла не более 6 мес.

5.2.3 Приготовление раствора индикатора фенолфталеина

Растворяют $(1,0 \pm 0,1)$ г фенолфталеина в 100 см^3 этилового спирта и доводят до 200 см^3 дистиллированной водой. Тщательно перемешивают. Раствор хранят не более 6 мес.

5.2.4 Приготовление раствора смеси индикаторов (для титрования до pH 4,5)

Растворяют $(0,200 \pm 0,005)$ г бромкрезолового зеленого и $(0,015 \pm 0,002)$ г метилового красного в 100 см^3 этилового спирта.

Раствор хранят в емкости из темного стекла не более 6 мес.

5.2.5 Приготовление раствора смеси индикаторов — метилового красного и метиленового голубого (для обратного титрования)

Готовят раствор индикатора метилового красного следующим способом: $(0,500 \pm 0,005)$ г метилового красного растворяют в 100 см^3 этилового спирта.

Готовят раствор индикатора метиленового голубого следующим способом: $(0,10 \pm 0,01)$ г метиленового голубого растворяют в 10 см^3 дистиллированной воды.

Раствор смеси индикаторов готовят следующим способом: к 100 см^3 раствора индикатора метилового красного прибавляют 4 см^3 раствора индикатора метиленового голубого и перемешивают. Раствор смеси индикаторов должен иметь ярко-малиновый цвет в кислой среде и насыщенный зеленый цвет в нейтральной и слабощелочной среде.

Раствор смеси индикаторов хранят в емкости из темного стекла. Признаком непригодности раствора является появление помутнения.

5.2.6 Приготовление растворов соляной кислоты

5.2.6.1 Приготовление основного раствора соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) \approx 0,1 \text{ моль/дм}^3$

Основной раствор соляной кислоты молярной концентрации $0,1 \text{ моль/дм}^3$ готовят из стандарт-титра в соответствии с прилагаемой инструкцией. Срок хранения раствора в закрытой емкости — не более одного года.

При отсутствии стандарт-титра допускается готовить основной раствор соляной кислоты молярной концентрации $0,1 \text{ моль/дм}^3$ из концентрированной соляной кислоты следующим способом: в мерную колбу вместимостью 1000 см^3 вносят небольшое количество дистиллированной воды и добавляют $(8,6 \pm 0,1) \text{ см}^3$ концентрированной соляной кислоты ($\rho = 1,16 \text{ г/см}^3$). Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки и перемешивают. Точную молярную концентрацию раствора соляной кислоты определяют, при необходимости, в соответствии с требованиями приложения Д.А.

5.2.6.2 Приготовление раствора соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) \approx 0,02 \text{ моль/дм}^3$

В мерную колбу вместимостью 500 см^3 вносят $(100 \pm 1) \text{ см}^3$ раствора соляной кислоты (см. 5.2.6.1). Доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Срок хранения раствора в закрытой емкости — не более 6 мес.

5.2.6.3 Приготовление раствора соляной кислоты молярной концентрации $c(\text{HCl}) \approx 0,05 \text{ моль/дм}^3$

В мерную колбу вместимостью 1000 см^3 вносят $(500 \pm 1) \text{ см}^3$ раствора соляной кислоты (см. 5.2.6.1). Доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Срок хранения раствора в закрытой емкости — не более 6 мес.

5.2.6.4 Определение точной молярной концентрации растворов соляной кислоты

Точную молярную концентрацию растворов соляной кислоты устанавливают *не реже одного раза в месяц одним из следующих способов:*

Способ А. Титрование с использованием раствора углекислого натрия

В емкость для титрования пипеткой вносят 2,00 или 5,00 см³ раствора углекислого натрия (см. 5.2.7) и добавляют (40 ± 5) см³ дистиллированной воды. Титруют раствором соляной кислоты молярной концентрации 0,02 моль/дм³ или 0,05 моль/дм³ соответственно, фиксируя конечную точку титрования потенциометрически при значении pH 4,5 или визуально со смесью индикаторов (см. 5.2.4) до перехода окраски из сине-зеленої в серую.

Титрование проводят дважды и регистрируют объемы соляной кислоты, израсходованные на титрование. Если расхождение между двумя результатами титрования не превышает 0,05 см³, то за результат титрования принимают среднеарифметическое из этих значений.

Точную молярную концентрацию соляной кислоты $c(\text{HCl})$, моль/дм³, рассчитывают по формуле

$$c(\text{HCl}) = \frac{m V_{\text{Na}_2\text{CO}_3} 1000}{53,0 V_{\text{HCl}} V}, \quad (1)$$

где m — масса углекислого натрия, взятого для приготовления раствора (см. 5.2.7), г;

$V_{\text{Na}_2\text{CO}_3}$ — объем раствора углекислого натрия, взятый для титрования (как правило 2,0 см³), см³;

1000 — коэффициент пересчета;

53,0 — молярная масса эквивалента углекислого натрия, г/моль;

V_{HCl} — объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование углекислого натрия, см³;

V — объем колбы, взятый для приготовления раствора углекислого натрия, см³.

Способ Б. Титрование с использованием раствора тетраборнокислого натрия

В емкость для титрования пипеткой вносят 5,00 см³ раствора тетраборнокислого натрия молярной концентрации 0,02 моль/дм³ или 0,05 моль/дм³ (см. 5.2.8), добавляют 40—45 см³ дистиллированной воды. Содержимое титруют раствором соляной кислоты молярной концентрации 0,02 или 0,05 моль/дм³ соответственно, фиксируя конечную точку титрования потенциометрически при значении pH 4,5 или визуально со смесью индикаторов pH 4,5 (см. 5.2.4) до перехода окраски из сине-зеленої в серую.

Титрование проводят дважды и регистрируют объемы соляной кислоты, израсходованные на титрование. Если расхождение между двумя результатами титрования не превышает 0,05 см³, то за результат титрования принимают среднеарифметическое из этих значений.

Точную молярную концентрацию соляной кислоты $c(\text{HCl})$, моль/дм³, рассчитывают по формуле

$$c(\text{HCl}) = \frac{2C_{\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7} \cdot V_{\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7}}{V_{\text{HCl}}}, \quad (2)$$

где $C_{\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7}$ — молярная концентрация раствора тетраборнокислого натрия, взятого для титрования (см. 5.2.8), моль/дм³;

$V_{\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7}$ — объем раствора тетраборнокислого натрия, взятый для титрования, см³;

V_{HCl} — объем раствора соляной кислоты молярной концентрации 0,02 или 0,05 моль/дм³, израсходованный на титрование, см³.

5.2.7 Приготовление раствора углекислого натрия молярной концентрации $c(\text{Na}_2\text{CO}_3) \approx 0,025$ моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 500 см³ вносят (1,300 ± 0,001) г углекислого натрия, предварительно высущенного в сушильном шкафу при температуре (250 ± 10) °C в течение 4 ч. В колбу добавляют небольшое количество дистиллированной воды до полного растворения соли, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Срок хранения раствора в емкости из полимерного материала в холодильнике при температуре 4 °C — 8 °C — не более месяца.

5.2.8 Приготовление растворов тетраборнокислого натрия молярной концентрации $c(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7) \approx 0,05$ и 0,02 моль/дм³

5.2.8.1 Для приготовления основного раствора тетраборнокислого натрия молярной концентрации 0,05 моль/дм³ содержимое ампулы стандарт-титра тетраборнокислого натрия вносят в

мерную колбу вместимостью 1000 см³, объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Примечание — При отсутствии стандарт-титра допускается готовить основной раствор тетраборнокислого натрия молярной концентрации 0,05 моль/дм³ из соли тетраборнокислого натрия 10-водного по ГОСТ 4199 следующим способом: соль тетраборнокислого натрия 10-водного предварительно выдерживают до постоянной массы в эксикаторе над бромидом натрия, смоченным небольшим количеством дистиллированной воды, затем в мерную колбу вместимостью 500 см³ вносят $(9,5342 \pm 0,0005)$ г соли тетраборнокислого натрия, выдержанной до постоянной массы, прибавляют небольшое количество дистиллированной воды до полного растворения соли, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Срок хранения основного раствора тетраборнокислого натрия в герметично закрытой емкости из полимерного материала — не более 3 мес.

5.2.8.2 Для приготовления раствора тетраборнокислого натрия молярной концентрации 0,02 моль/дм³ в мерную колбу вместимостью 250 см³ пипеткой вносят 100 см³ полученного основного раствора тетраборнокислого натрия молярной концентрации 0,05 моль/дм³. Объем раствора доводят дистиллированной водой до метки и перемешивают.

Срок хранения раствора тетраборнокислого натрия в герметично закрытой емкости из полимерного материала — не более 3 мес.

5.2.9 Приготовление раствора серноватистокислого (тиосульфата) натрия молярной концентрации $c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}) \approx 0,1$ моль/дм³

Раствор серноватистокислого натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³ готовят из стандарт-титра в соответствии с инструкцией по его применению.

При отсутствии стандарт-титра натрия серноватистокислого 5-водного молярной концентрации $c(\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}) \approx 0,1$ моль/дм³ допускается приготовление раствора из серноватистокислого (тиосульфата) натрия 5-водного по ГОСТ 27068 следующим способом: (2,5 ± 0,2) г тиосульфата натрия 5-водного растворяют в 100 см³ дистиллированной воды и выдерживают в течение не менее 10 сут.

Раствор хранят в емкости из темного стекла при температуре 4 °C—8 °C не более 6 мес.

5.2.10 Приготовление образцовых буферных растворов с аттестованным значением pH 4,01; 6,86 и 9,18 при температуре 25 °C

Образцовые буферные растворы с аттестованными значениями pH 4,01; 6,86 и 9,18 при температуре 25 °C готовят и хранят в соответствии с инструкцией к стандарт-титрам буферных растворов для pH-метрии с учетом требований ГОСТ 4919.2 и ГОСТ 8.135.

5.2.11 Подготовка прибора к анализу

Подготовку pH-метра, измерительного стеклянного и вспомогательного электродов к работе осуществляют в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации pH-метра и паспортами на электроды.

Градуировку pH-метра проводят по образцовым буферным растворам в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации pH-метра и инструкцией по применению буферных растворов.

Проверку pH-метра и электродов осуществляют в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации pH-метра или в случае отсутствия указаний в руководстве (инструкции) — при проведении каждой серии анализов по любым двум буферным растворам. Если отклонение измеренной величины pH от заданной превышает 0,05 ед. pH, то градуировку pH-метра проводят заново.

5.3 Потенциометрическое определение свободной и общей щелочности (метод А.1)

5.3.1 Определение свободной щелочности

В стакан вместимостью 100 см³ вносят 50,0 см³ анализируемой пробы воды (V_1), помещают его на магнитную мешалку, опускают в стакан магнитный мешатель и электроды pH-метра. Включают мешалку и перемешивают со скоростью, при которой водоворот едва заметен. Измеряют исходное значение pH анализируемой пробы воды и, если pH равен или менее 8,3, то свободную щелочность воды принимают равной нулю. Если же исходное значение pH воды более 8,3, то приступают к титрованию.

Опускают наконечник burette как можно ближе к поверхности раствора и титруют при постоянном перемешивании раствором соляной кислоты молярной концентрацией 0,05 моль/дм³ до достижения значения $\text{pH } 8,30 \pm 0,05$ ед. pH. Регистрируют объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование (V_2).

Если на титрование анализируемой пробы воды израсходовано более 10 см^3 раствора соляной кислоты молярной концентрации $0,05 \text{ моль/дм}^3$, то для титрования берут меньший объем анализируемой пробы (V_1), доводят до 50 см^3 дистиллированной водой и повторяют титрование.

Если на титрование израсходовано менее $2,0 \text{ см}^3$ соляной кислоты молярной концентрации $0,05 \text{ моль/дм}^3$, то титрование повторяют, используя раствор соляной кислоты молярной концентрации $0,02 \text{ моль/дм}^3$, при необходимости увеличивая объем анализируемой пробы воды до 100 см^3 .

При установлении объема анализируемой пробы воды для титрования и концентрации раствора соляной кислоты рекомендуется руководствоваться таблицей 1.

Таблица 1

Наименование показателя	Значение щелочности, ммоль/дм ³			
	От 0,1 до 1,0 включ.	Св. 1,0 до 5,0 включ.	Св. 5,0 до 10 включ.	Св. 10
Объем анализируемой пробы воды, см ³	100	100	50	Менее 50 см^3 , доведенный до 50 см^3
Молярная концентрация раствора соляной кислоты, моль/дм ³	0,02	0,05	0,05	0,05

Примечание — Если предполагаемое значение щелочности находится в пределах от 4 до 20 ммоль/дм^3 , допускается для титрования применять раствор соляной кислоты молярной концентрации $0,1 \text{ моль/дм}^3$ (см. 5.2.6.1); если щелочность находится в пределах от 0,4 до 4 ммоль/дм^3 , — раствор соляной кислоты молярной концентрации $0,02 \text{ моль/дм}^3$ (см. 5.2.6.2). При этом для титрования отбирают 100 см^3 анализируемой пробы воды.

5.3.2 Определение общей щелочности

После определения свободной щелочности продолжают титрование анализируемой пробы воды тем же раствором соляной кислоты, использованным при титровании пробы по 5.3.1. Пробу титруют до достижения значения pH $(4,50 \pm 0,05)$ ед. pH. При этом в конце титрования соляную кислоту добавляют медленно с выдержкой не менее 30 с после прибавления порции раствора соляной кислоты до установления равновесия. Регистрируют объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование (V_3).

Примечание — Если значение pH анализируемой пробы воды:

— превышает 8,3 (что свидетельствует о присутствии в пробе анализируемой воды гидроксидов, карбонатов и возможном присутствии гидрокарбонатов), то титрование проводят медленно, добавляя раствор соляной кислоты по каплям до достижения значения pH $(8,30 \pm 0,05)$ ед. pH;

— не превышает 8,3 (что свидетельствует об отсутствии в анализируемой пробе воды гидроксидов и карбонатов), то титрование проводят быстро до достижения значения pH ~ 5 ед. pH, замедляя скорость прибавления раствора соляной кислоты при приближении к конечной точке титрования ($4,50 \pm 0,05$ ед. pH).

5.3.3 Проводят не менее двух титрований, при этом расхождение между значениями общих объемов соляной кислоты, израсходованных на титрование, не должно превышать $0,05 \text{ см}^3$. Если расхождение превышает указанное значение, то титрование повторяют до получения допустимого расхождения результатов.

5.4 Визуальный метод определения свободной и общей щелочности (метод А.2)

Для удаления растворенного хлора перед титрованием в пробу воды добавляют раствор тиосульфата натрия (см. 5.2.9) из расчета $0,1 \text{ см}^3$ раствора на 200 см^3 анализируемой пробы воды.

5.4.1 Определение свободной щелочности

В колбу Эрленмейера вместимостью 250 см^3 вносят 100 см^3 анализируемой пробы воды (V_1) и добавляют $0,1 \text{ см}^3$ раствора индикатора фенолфталеина (см. 5.2.3).

Если раствор не окрашивается в розовый цвет, то свободную щелочность анализируемой пробы воды принимают равной нулю.

Пробу, окрашенную в розовый цвет, титруют до обесцвечивания раствором соляной кислоты молярной концентрации 0,02 моль/дм³ или 0,05 моль/дм³.

Примечание — Если предполагаемое значение щелочности находится в пределах от 4 до 20 ммоль/дм³, допускается для титрования применять раствор соляной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм³ (см. 5.2.6.1); если щелочность находится в пределах от 0,4 до 4,0 ммоль/дм³, — раствор соляной кислоты молярной концентрации 0,02 моль/дм³ (см. 5.2.6.2).

Регистрируют объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование (V_2).

5.4.2 Определение общей щелочности

Определение общей щелочности проводят одним из способов:

Способ 1. Определение общей щелочности титрованием раствором соляной кислоты (прямое титрование)

В раствор, использованный для определения свободной щелочности (см. 5.4.1), добавляют 0,1 см³ смеси индикаторов бромкрезолового зеленого и метилового красного (см. 5.2.4). Продолжают титровать соответствующим раствором соляной кислоты (см. 5.4.1) до изменения сине-зеленой окраски на серую. Регистрируют объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование (V_3).

Способ 2. Определение общей щелочности титрованием раствором тетраборнокислого натрия (обратное титрование)

В колбу с раствором, использованным для определения свободной щелочности (см. 5.4.1), добавляют 10 капель смеси индикаторов метилового красного и метиленового голубого (см. 5.2.5) и продолжают титрование раствором соляной кислоты молярной концентрации 0,02 моль/дм³ или 0,05 моль/дм³ до появления малиновой окраски. После появления малиновой окраски добавляют еще 2,00—5,00 см³ раствора соляной кислоты соответствующей концентрации и регистрируют общий объем раствора соляной кислоты, использованный при титровании (V_4). Образовавшийся диоксид углерода удаляют пробованием пробы инертным газом или воздухом (очищенным от диоксида углерода, полученным с помощью микрокомпрессора) в течение 7—10 мин через трубку, опущенную до дна колбы или кипячением пробы в течение 2—3 мин. Если необходимо, пробу быстро охлаждают до комнатной температуры и титруют соответствующим раствором тетраборнокислого натрия до появления устойчивой зеленой окраски, не исчезающей в течение 1 мин. Регистрируют объем раствора тетраборнокислого натрия (V_5), израсходованный на титрование.

5.4.3 Проводят не менее двух титрований, при этом расхождение между значениями общих объемов соляной кислоты, израсходованных на титрование, не должно превышать 0,05 см³. Если расхождение превышает указанное значение, то титрование повторяют до получения допустимого расхождения результатов.

5.4.4 Если определение свободной щелочности не требуется, то при титровании с визуальным фиксированием конечной точки титрования в анализируемую пробу воды сразу прибавляют смешанный индикатор (см. 5.2.4), а при потенциометрическом титровании фиксируют только одну конечную точку титрования при pH 4,5.

5.5 Обработка результатов измерений

5.5.1 Свободную щелочность A_p , ммоль/дм³, рассчитывают по формуле

$$A_p = \frac{c(\text{HCl}) \cdot V_2 \cdot 1000}{V_1}, \quad (3)$$

где $c(\text{HCl})$ — точная молярная концентрация раствора соляной кислоты (см. 5.2.6.4), моль/дм³;

V_1 — объем анализируемой пробы воды, взятый для титрования по 5.3.1, см³;

V_2 — объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование до pH 8,3 (см. 5.3.1 или 5.4.1), см³.

5.5.2 Общую щелочность A_T , ммоль/дм³, при определении по способу 1 рассчитывают по формуле

$$A_T = \frac{c(\text{HCl}) V_3 \cdot 1000}{V_1}, \quad (4)$$

где $c(\text{HCl})$ — точная молярная концентрация раствора соляной кислоты (см. 5.2.6.4), моль/дм³;

V_1 — объем анализируемой пробы воды, взятый для титрования по 5.3.1, см³;

V_3 — объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование до pH 4,5 (см. 5.3.2 или 5.4.2), см³.

5.5.3 Общую щелочность A_T , ммоль/дм³, при определении по способу 2 рассчитывают по формуле

$$A_T = \frac{[c(\text{HCl})V_4 - 2c(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7)V_5] \cdot 1000}{V_1}, \quad (5)$$

где $c(\text{HCl})$ — точная молярная концентрация раствора соляной кислоты (см. 5.2.6.4), моль/дм³;
 $c(\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7)$ — молярная концентрация раствора тетраборнокислого натрия (см. 5.2.8), моль/дм³;
 V_1 — объем анализируемой пробы воды, взятый для титрования по 5.3.1, см³;
 V_4 — общий объем раствора соляной кислоты, использованный при титровании (см. 5.4.2), см³;
 V_5 — объем раствора тетраборнокислого натрия, израсходованный на титрование (см. 5.4.2), см³.

5.5.4 За результат измерений свободной щелочности A_p , ммоль/дм³, (общей щелочности A_T , ммоль/дм³) принимают среднеарифметическое значение из результатов параллельных определений ($A_1; A_2$) при выполнении условия

$$200 \frac{|A_1 - A_2|}{A_1 + A_2} \leq r, \quad (6)$$

где r — предел повторяемости (см. таблицу 2), %;

A_1 и A_2 — результаты определений свободной щелочности (общей щелочности), ммоль/дм³.

Таблица 2

Диапазон измерений щелочности, ммоль/дм ³	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 , %
<i>Прямое титрование</i>		
От 0,1 до 0,5 включ.	20	28
» 0,5 » 10 »	8	17
» 10 » 100 »	3	11
<i>Обратное титрование</i>		
От 0,1 до 0,5 включ.	42	53
» 0,5 » 10 »	11	17
» 10 » 100 »	8	11

При невыполнении условия (6) используют методы проверки приемлемости результатов параллельных определений и установления окончательного результата измерений согласно [4].

Примечание — При необходимости проверку приемлемости результатов измерений, полученных в двух лабораториях, проводят по [5, раздел 5] с использованием значений предела воспроизводимости, приведенных в таблице 2.

5.5.5 Расчет содержания карбонат- и гидрокарбонат-ионов

5.5.5.1 Для определения содержания (массовой концентрации) карбонат- и гидрокарбонат-ионов используют значения свободной щелочности A_p , ммоль/дм³, и общей щелочности A_T , ммоль/дм³, рассчитанные по формулам (3)–(5) с учетом 5.5.4, применяя соотношения между свободной и общей щелочностью, приведенные в таблице 3.

Примечание — Рекомендуемое определение не используют для сильнозагрязненных вод и (или) если в воде присутствуют мешающие вещества.

Таблица 3

Соотношение между свободной (A_p) и общей (A_T) щелочностью	Молярная концентрация гидрокарбонатов C_r , ммоль/дм ³	Молярная концентрация карбонатов C_k , ммоль/дм ³
$A_p = 0$	A_T	0
$2A_p < A_T$	$A_T - 2A_p$	A_p
$2A_p = A_T$	0	A_p
$2A_p > A_T$	0	$A_T - A_p$
$A_p = A_T$	0	0

5.5.5.2 Массовую концентрацию гидрокарбонатов в анализируемой пробе воды C_{HCO_3} , мг/дм³, рассчитывают по формуле

$$C_{\text{HCO}_3} = C_r \cdot 61, \quad (7)$$

где C_r — молярная концентрация гидрокарбонатов, определенная в соответствии с таблицей 3, ммоль/дм³.

5.5.5.3 Массовую концентрацию карбонатов в анализируемой пробе воды C_{CO_3} , мг/дм³, рассчитывают по формуле

$$C_{\text{CO}_3} = C_k \cdot 60, \quad (8)$$

где C_k — молярная концентрация карбонатов, определенная в соответствии с таблицей 3, ммоль/дм³.

5.6 Метрологические характеристики

Методы обеспечивают получение результатов измерений с метрологическими характеристиками, не превышающими значений, приведенных в таблице 4, при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Таблица 4

Диапазон измерений щелочности, ммоль/дм ³	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) σ_R , %	Показатель точности (границы* допускаемой относительной погрешности при вероятности $P = 0,95$) $\pm \delta$, %
Прямое титрование			
От 0,1 до 0,5 включ.	7	10	21
» 0,5 » 10 »	3	6	12
» 10 » 100 »	1	4	8
Обратное титрование			
От 0,1 до 0,5 включ.	15	19	37
» 0,5 » 10 »	4	6	12
» 10 » 100 »	3	4	7

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

5.7 Контроль показателей качества результатов измерений

5.7.1 Контроль показателей качества результатов измерений в лаборатории предусматривает проведение контроля стабильности результатов измерений с учетом требований [5, раздел 6] или [6]

с применением ГСО состава водного раствора гидрокарбонат-ионов, в наибольшей степени отражающего значение щелочности анализируемой в лаборатории вод.

5.8 Оформление результатов измерений

Результаты испытаний регистрируют в протоколе испытаний, который оформляют в соответствии с требованиями ГОСТ ИСО/МЭК 17025 с указанием метода определения конечной точки титрования.

6 Определение карбонатной щелочности (метод Б)

6.1 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реагенты и материалы — по 5.1.

6.2 Подготовка к измерениям — по 5.2.

6.3 Проведение измерений

6.3.1 Потенциометрическое определение (метод Б.1)

Включают подачу инертного газа или воздуха, очищенного от диоксида углерода, затем в емкость для титрования пипеткой или мерным цилиндром вносят 50,0 см³ анализируемой пробы воды (V_6) и обеспечивают интенсивное перемешивание пробы воды инертным газом или воздухом. В анализируемую пробу воды опускают электроды и медленно титруют соляной кислотой молярной концентрации 0,02 моль/дм³ до pH 5,4. Конечная точка титрования должна быть стабильной не менее 30 с, если это условие не соблюдается, то титрование продолжают. Регистрируют объем соляной кислоты (V_7), израсходованный на титрование.

Если объем кислоты, израсходованной на титрование, превышает 10 см³, то берут меньший объем пробы (V_6) и разбавляют ее до (50 ± 5) см³ дистиллированной водой. В этом случае объем израсходованной на титрование соляной кислоты должен быть не менее 3 см³.

6.3.2 Визуальное определение (метод Б.2)

Включают подачу инертного газа или воздуха, очищенного от диоксида углерода, затем в емкость для титрования (например, колбу Эрленмейера) пипеткой или мерным цилиндром вносят 50,0 см³ анализируемой пробы воды (V_6) и обеспечивают интенсивное перемешивание пробы воды инертным газом или воздухом. В анализируемую пробу воды вносят три капли раствора индикатора (см. 5.2.2) и медленно титруют раствором соляной кислоты молярной концентрации 0,02 моль/дм³ до изменения окраски на серую со следами красного. Если в течение 30 с окраска анализируемой пробы воды изменяется, то титрование продолжают. Регистрируют объем раствора соляной кислоты (V_7), израсходованный на титрование.

Если объем кислоты, израсходованной на титрование, превышает 10 см³, то берут меньший объем пробы (V_6) и разбавляют ее до (50 ± 5) см³ дистиллированной водой. В этом случае объем израсходованной на титрование соляной кислоты должен быть не менее 5 см³.

6.3.3 Холостое определение

Титруют 50 см³ дистиллированной воды (см. 5.2.1) так же, как и анализируемую пробу воды (см. 6.3.1 или 6.3.2), и регистрируют объем раствора соляной кислоты (V_8), израсходованный на титрование.

Примечание — Холостое определение проводят и учитывают при расчете щелочности, только если анализируемые пробы воды разбавляли более чем в два раза, а также при использовании образцов контроля, приготовленных из ГСО или чистых веществ на дистиллированной воде.

6.3.4 Проводят не менее двух титрований, при этом расхождение между значениями объемов соляной кислоты, израсходованных на титрование, не должно превышать 0,05 см³. Если расхождение превышает указанное значение, то титрование повторяют до получения допустимого расхождения результатов.

6.4 Обработка результатов измерений

6.4.1 Карбонатную щелочность A_k , ммоль/дм³, рассчитывают по формуле

$$A_k = \frac{c(\text{HCl})(V_7 - V_8) \cdot 1000}{V_6}, \quad (9)$$

где $c(\text{HCl})$ — точная молярная концентрация раствора соляной кислоты, моль/дм³;

V_7 — объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование анализируемой пробы воды по 6.3.1 или 6.3.2, см³;

V_8 — объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование холостой пробы по 6.3.3, см³;

V_6 — объем анализируемой пробы воды, взятый для титрования, см³.

6.4.2 За результат измерений щелочности принимают среднеарифметическое значение из результатов параллельных определений ($A_{k1}; A_{k2}$) при выполнении условия

$$200 \frac{|A_{k1} - A_{k2}|}{A_{k1} + A_{k2}} \leq r, \quad (10)$$

где r — предел повторяемости (см. таблицу 2 для прямого титрования), %;

A_{k1} и A_{k2} — результаты определений щелочности, ммоль/дм³.

При невыполнении условия (10) используют методы проверки приемлемости результатов параллельных определений и установления окончательного результата измерений согласно [4].

6.5 Метрологические характеристики

Использованию метода Б в лаборатории должно предшествовать установление неопределенности измерений по [7] или [8], при этом используют значения показателей по таблице 4 для прямого титрования.

Информация о проведенных межлабораторных испытаниях приведена в приложении Д.Б.

6.6 Контроль показателей качества результатов анализа — по 5.7.

6.7 Оформление результатов анализа — по 5.8.

Приложение А
(справочное)

**Коэффициенты пересчета значений щелочности,
выражаемых в разных единицах**

A.1 Значения щелочности могут быть выражены в различных единицах, указанных в таблице А.1. При необходимости пересчета значений щелочности, выраженных в ммоль/дм³ по настоящему стандарту в альтернативные единицы, необходимо умножить их на соответствующий коэффициент пересчета, приведенный в таблице А.1.

Таблица А.1

<i>Обозначение и размерность альтернативных единиц щелочности</i>	<i>Коэффициент пересчета</i>
ммоль/дм ³ CaCO ₃	0,50
мг/дм ³ CaCO ₃	50
Parts/100000	5,0
Английский градус (= 1 Clark degree)	3,50
Немецкий градус	2,80
Французский градус	5,0
Американский градус	2,90

Приложение Д.А
(рекомендуемое)

Определение точной молярной концентрации 0,1 моль/дм³ раствора соляной кислоты

Д.А.1 Точную молярную концентрацию 0,1 моль/дм³ раствора соляной кислоты устанавливают ежедельно, используя потенциометрическое (см. Д.А.2) или визуальное (см. Б.3) определение конечной точки титрования.

Д.А.2 Потенциометрическое определение

В емкость для титрования вносят пипеткой ($25,0 \pm 0,1$) см³ (V_9) раствора углекислого натрия (см. 5.2.7) и добавляют (75 ± 5) см³ дистиллированной воды (см. 5.2.1). Помещают емкость на магнитную мешалку, опускают в раствор магнитный мешатель, покрытый пластиком и электроды pH-метра. Включают мешалку и мешают со скоростью, при которой водоворот едва заметен. Титруют раствор углекислого натрия раствором соляной кислоты концентрации 0,1 моль/дм³ до тех пор, пока измерительный прибор покажет pH $4,5 \pm 0,05$. Регистрируют объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование (V_{10}).

Д.А.3 Визуальное определение

В колбу Эрленмейера вместимостью 250 см³ вносят пипеткой ($25,0 \pm 0,1$) см³ (V_9) раствора углекислого натрия (см. 5.2.7), добавляют (75 ± 5) см³ дистиллированной воды, ($0,10 \pm 0,02$) см³ раствора смеси индикаторов бромкрезолого зеленого — метилового красного (см. 5.2.4). Титруют раствором соляной кислоты концентрации 0,1 моль/дм³ до тех пор, пока не исчезнет зеленовато-синее окрашивание. Регистрируют объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование (V_{10}).

Д.А.4 Холостое определение

Проводят аналогичное титрование (см. Д.А.2 или Д.А.3) холостой пробы, используя в качестве холостой пробы (100 ± 5) см³ дистиллированной воды (см. 5.2.1) и регистрируют объем раствора соляной кислоты V_{11} , см³, израсходованный на титрование.

Д.А.5 Проводят не менее трех определений, при этом расхождение между максимальным и минимальным объемами раствора соляной кислоты, израсходованными на титрование, должно быть менее 0,05 см³. Если расхождение не соответствует этому значению, титрование повторяют до тех пор, пока три пробы подряд не будут удовлетворять этому требованию.

Д.А.6 Точную молярную концентрацию раствора соляной кислоты с(HCl), моль/дм³, рассчитывают по формуле

$$c(\text{HCl}) = \frac{2mV_9}{53,0(V_{10} - V_{11})}, \quad (\text{Д.А.1})$$

где m — масса углекислого натрия, взятого для приготовления раствора (см. 5.2.7), г;

V_9 — объем раствора углекислого натрия, взятый для титрования, как правило 25 см³;

V_{10} — объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование углекислого натрия (см. Д.А.2 или Д.А.3), см³;

V_{11} — объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование холостой пробы (см. Д.А.4), см³.

**Приложение Д.Б
(справочное)**

**Результаты межлабораторного определения
карбонатной щелочности**

Д.Б.1 В 1988 г и 1992 г. были проведены межлабораторные испытания, результаты которых представлены в таблице Д.Б.1.

Т а б л и ц а Д.Б.1 — Прецизионность

Наименование типа воды	Количество лабораторий	Количество выбросов	Молярная концентрация, ммоль/дм ³	Коэффициент вариации в условиях воспроизводимости, %
Питьевая вода	70	2	2,984	3,6
	69	3	4,480	3,6
	69	4	0,933	4,0
Природная вода	100	2	1,142	3,4
	101	1	0,884	3,4
	100	1	1,406	3,0
	101	1	1,188	3,5
<i>Примечание — Под коэффициентом вариации понимают стандартное отклонение в относительных единицах относительно общего среднеарифметического значения.</i>				

Д.Б.2 При испытании контрольного раствора молярной концентрации 0,201 моль/дм³ в одной лаборатории был получен коэффициент вариации 2 % (при получении 49 результатов анализа).

**Приложение Д.В
(справочное)**

**Сравнение структуры международных стандартов со структурой
межгосударственного стандарта**

Д.В.1 Сравнение структуры международного стандарта ISO 9963-1:1994 со структурой межгосударственного стандарта приведено в таблице Д.В.1.

Таблица Д.В.1

Структура международного стандарта ISO 9963-1:1994		Структура межгосударственного стандарта		
Раздел 1		Раздел 1		
Раздел 2		Раздел 2		
Раздел 3		Раздел 3		
Подразделы	Пункты	Разделы	Подразделы	Пункты
3.1	—	3	3.1	—
3.2	—		3.2	—
3.3	—		3.3	—
Раздел 4		Раздел 1 (1-й, 2-й и 4-й абзацы)		
Раздел 5		—		
Подразделы	Пункты	Разделы	Подразделы	Пункты
5.1	—	5	5.2	5.2.1
5.2	—			5.2.7
5.3	—			5.2.6.1
—	5.3.1			5.2.6.4
—	5.3.2			5.2.6.4
—	5.3.3	—	—	—
—	5.3.4	5	5.2	5.2.6.4
5.4	—			5.2.6.2
5.5	—			5.2.3
5.6	—			5.2.4
5.7	—			5.2.9
Раздел 6		—		
Подразделы	Пункты	Разделы	Подразделы	Пункты
6.1	—	5	5.1	—
6.2	—		5.1	—
6.3	—		5.1	—
Раздел 7		Раздел 4		
Раздел 8		—		
Подразделы	Пункты	Разделы	Подразделы	Пункты
8.1	—	Раздел 1 (11-й абзац), 5	5.3	—

ГОСТ 31957—2012

Окончание таблицы Д.В.1

Структура международного стандарта ISO 9963-1:1994		Структура межгосударственного стандарта				
—	8.1.1	5	—	5.3.1		
—	8.1.2		—	5.3.2		
8.2	—		5.4	—		
—	8.2.1		—	5.4.1		
—	8.2.2		—	5.4.2 (2-й абзац)		
Раздел 9			—			
Подразделы	Пункты	Разделы	Подразделы	Пункты		
9.1	—	5	5.5	—		
—	9.1.1		—	5.5.1		
—	9.1.2		—	5.5.2		
Раздел 10		Подраздел 5.8				
Приложение А	—	Приложение А		A.1		
—	—	Приложение Д.А		Д.А.1—Д.А.6		
—	—	Приложение Д.Б		Д.Б.1, Д.Б.2		
—	—	Приложение Д.В		Д.В.1, Д.В.2		
—	—	Приложение Д.Г		Д.Г.1, Д.Г.2		
—	—	Приложение Д.Д		—		
Библиография	—	Библиография		—		
П р и м е ч а н и я						
1 Указанное в таблице изменение структуры настоящего стандарта относительно структуры примененного международного стандарта обусловлено приведением в соответствие с требованиями ГОСТ 1.5 и включением требований другого международного стандарта – ISO 9963-2:1994.						
2 Прочерк, проставленный для 5.3.3 ISO 9963-1:1994, означает, что требования подраздела не введены в настоящий стандарт. Содержание требований 5.3.3 с обоснованиями не введения в настоящий стандарт приведено в приложении Д.Г.						

Д.В.2 Сравнение структуры международного стандарта ISO 9963-2:1994 со структурой межгосударственного стандарта приведено в таблице Д.В.2.

Таблица Д.В.2

Структура международного стандарта ISO 9963-2:1994		Структура межгосударственного стандарта		
Раздел 1		Раздел 1		
Раздел 2		Раздел 2		
Раздел 3		Раздел 3		
Подразделы	Пункты	Разделы	Подразделы	Пункты
3.1	—	3	3.1	—
Раздел 4		Раздел 1 (1-й, 3-й и 4-й абзацы)		
Раздел 5		—		

Окончание таблицы Д.В.2

Структура международного стандарта ISO 9963-1:1994		Структура межгосударственного стандарта		
Подразделы	Пункты	Разделы	Подразделы	Пункты
5.1	—	5	—	5.2.1
5.2	—		5.1	—
5.3	—		—	5.2.2
5.4	—		—	5.2.7
5.5	—		—	5.2.6.2
Раздел 6		—		
Подразделы	Пункты	Разделы	Подразделы	Пункты
6.1	—	5	5.1	—
6.2	—		5.1	—
6.3	—		5.1	—
Раздел 7		Раздел 4		
Раздел 8		Подраздел 6.3		
Подразделы	Пункты	Разделы	Подразделы	Пункты
8.1	—	6	—	6.3.1
8.2	—		—	6.3.2
8.3	—		—	6.3.3
Раздел 9		—		
Подразделы	Пункты	Разделы	Подразделы	Пункты
9.1	—	6	6.4	—
9.2	—		6.5; приложение Д.А	—
Раздел 10		Подраздел 5.8		
Приложение А	—	Приложение А	А.1	
—	—	Приложение Д.А	Д.А.1—Д.А.6	
—	—	Приложение Д.Б	Д.Б.1, Д.Б.2	
—	—	Приложение Д.В	Д.В.1, Д.В.2	
—	—	Приложение Д.Г	Д.Г.1, Д.Г.2	
—	—	Приложение Д.Д	—	
Библиография	—	Библиография	—	

П р и м е ч а н и е — Указанное в таблице изменение структуры настоящего стандарта относительно структуры примененного международного стандарта обусловлено приведением в соответствие с требованиями ГОСТ 1.5 и включением требований другого международного стандарта — ISO 9963-1:1994.

Приложение Д.Г
(справочное)

**Требования международных стандартов,
не вошедшие в настоящий стандарт**

Д.Г.1 Пункт 5.3.3 ISO 9963-1:1994, не вошедший в настоящий стандарт:

«5.3.3 Холостое определение

Холостое определение проводят согласно соответствующей процедуре (5.3.1 или 5.3.2) с использованием $(100 \pm 5) \text{ см}^3$ воды и регистрируют объем, израсходованный на титрование соляной кислоты V_3 , в кубических сантиметрах».

Пункт не включен в настоящий стандарт, поскольку значением щелочности холостой пробы после процедуры освобождения дистиллированной воды от диоксида углерода кипячением (см. 5.2.1 настоящего стандарта) можно пренебречь, так как оно не оказывает существенного влияния на конечный результат измерения.

Д.Г.2 Требования из разделов 10 ISO 9963-1:1994 и ISO 9963-2:1994, не вошедшие в настоящий стандарт:

- «Протокол испытаний должен включать следующую информацию:

- a) ссылку на настоящую часть международного стандарта ISO 9963-1;
- b) точную идентификацию пробы;
- c) результаты, выраженные в миллимолях (H^+) на литр;
- d) любое отклонение от стандартной процедуры или любое другое обстоятельство, которое может повлиять на результат»;

- «Отчет об испытании должен содержать следующую информацию:

- a) ссылку на данную часть ISO 9963-2;
- b) точную идентификацию пробы;
- c) результат, выраженный в миллимолях на литр с точностью до двух значимых чисел;
- e) любое отклонение от стандартной процедуры или любое другое обстоятельство, которое может повлиять на результат».

Содержание требований из указанных разделов ISO 9963-1:1994 и ISO 9963-2:1994 не введено, так как настоящий стандарт в разделе 5.8 ссылается на ГОСТ ИСО/МЭК 17025, по которому в протокол испытаний включают более широкий состав требований, в том числе и требования, перечисленные в указанных международных стандартах.

**Приложение Д.Д
(справочное)**

**Сведения о соответствии межгосударственных стандартов
ссылочным международным стандартам**

Таблица Д.Д.1

Обозначение и наименование международного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование межгосударственного стандарта
ISO/IEC 17025—2005 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий	IDT	ГОСТ ИСО/МЭК 17025—2009 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий
IEC 746-2:1982 Выражение и представление электрохимического анализа. Часть 2. pH-метры, NEQ	NEQ	ГОСТ 8.135—2004 Государственная система обеспечения единства измерений. Стандарт-типы для приготовления буферных растворов-рабочих эталонов pH 2-го и 3-го разрядов. Технические и метрологические характеристики. Методы их определения
—	—	ГОСТ 17.1.5.05—85 Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков
ISO 6353-2:1983 Реактивы для химического анализа. Часть 2. Технические условия. Первая серия	NEQ	ГОСТ 83—79 Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия
ISO 1042:1998 Посуда лабораторная стеклянная. Мерные колбы с одной меткой	MOD	ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия
ISO 4788:1980* Посуда лабораторная стеклянная. Градуированные мерные цилиндры		
—	—	ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия
—	—	ГОСТ 4199—76 Реактивы. Натрий тетраборнокислый 10-водный. Технические условия
—	—	ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия
—	—	ГОСТ 4919.2—77 Реактивы и особо чистые вещества. Методы приготовления буферных растворов
—	—	ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия
—	—	ГОСТ 14919—83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия

* Заменен на ISO 4788:2005.

Продолжение таблицы Д.Д.1

Обозначение и наименование международного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование межгосударственного стандарта
—	—	ГОСТ 17792—72 Электрод сравнения хлорсеребряный насыщенный образцовый 2-го разряда
—	—	ГОСТ 18300—87 Спирт этиловый ректифицированный технический. Технические условия
—	—	ГОСТ 24104—2001 Весы лабораторные. Общие технические требования
ISO 1773:1976* Посуда лабораторная стеклянная. Узкогорлые колбы для кипячения ISO 3819:1985 Посуда лабораторная стеклянная. Стаканы ISO 4797:1981** Посуда лабораторная стеклянная. Колбы с коническими шлифами	MOD	ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
—	—	ГОСТ 27068—86 Реактивы. Натрий серноватистокислый (натрия тиосульфат) 5-водный. Технические условия
ISO 648:1977 Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой	MOD	ГОСТ 29169—91 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой
ISO 835-1:1981*** Посуда лабораторная стеклянная. Мерные пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования	MOD	ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования
ISO 385-1:1984 Стеклянная лабораторная посуда. Бюretки. Часть 1. Общие требования, MOD	MOD	ГОСТ 29251—91 (ИСО 385-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюretки. Часть 1. Общие требования
ISO 6107-1:2004 Качество воды. Словарь. Часть 1 ISO 6107-2:2006 Качество воды. Словарь. Часть 2 ISO 6107-3:1993 Качество воды. Словарь. Часть 3 ISO 6107-4:1993 Качество воды. Словарь. Часть 4 ISO 6107-5:2004 Качество воды. Словарь. Часть 5 ISO 6107-6:2004 Качество воды. Словарь. Часть 6 ISO 6107-7:2006 Качество воды. Словарь. Часть 7 ISO 6107-8:1993 Качество воды. Словарь. Часть 8	NEQ	ГОСТ 30813—2002 Вода и водоподготовка. Термины и определения

* Заменен на ISO 1773:1997.

** Заменен на ISO 4797:2004.

*** Заменен на ISO 835:2007.

Окончание таблицы Д.Д.1

Обозначение и наименование международного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование межгосударственного стандарта
ISO 5667-1:2006 Качество воды. Отбор проб. Часть 1. Руководство по составлению программы отбора проб	NEQ	ГОСТ 31861—2012 Вода. Общие требования к отбору проб
ISO 5667-2:1991 Качество воды. Отбор проб. Часть 2. Руководство по методам отбора проб		
ISO 5667-3:2003 Качество воды. Отбор проб. Часть 3. Руководство по хранению и обращению с пробами		
ISO 5667-5:1991* Качество воды. Отбор проб. Часть 5. Руководство по отбору проб питьевой воды из очистных сооружений и трубопроводных распределительных систем	NEQ	ГОСТ 31862—2012 Вода питьевая. Отбор проб
<p>П р и м е ч а н и е — В настоящей таблице использованы следующие условные обозначения степени соответствия стандартов:</p> <ul style="list-style-type: none"> - IDT — идентичные стандарты; - MOD — модифицированные стандарты; - NEQ — неэквивалентные стандарты. 		

* Заменен на ISO 5667-5:2006.

Библиография

- [1] Международный стандарт ISO 9963-1:1994 *Water quality — Determination of alkalinity — Part 1: Determination of total and composite alkalinity* (Качество воды. Определение щелочности. Часть 1. Определение общей и составной щелочности).
- [2] Международный стандарт ISO 9963-2:1994 *Water quality — Determination of alkalinity — Part 2: Determination of carbonate alkalinity* (Качество воды. Определение щелочности. Часть 2. Определение карбонатной щелочности).
- [3] Международный стандарт ISO 3696:1987 *Water for analytical laboratory use; Specification and test methods* (Вода для аналитического лабораторного применения. Технические требования и методы испытаний).
- [4] Рекомендация МИ 2881—2004 *Государственная система обеспечения единства измерений. Методики количественного химического анализа. Процедуры проверки приемлемости результатов анализа*, ФГУП «УНИИМ», г. Екатеринбург, 2004 г.
- [5] 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).
- [6] Рекомендации по межгосударственной стандартизации РМГ 76—2004 *Государственная система обеспечения единства измерений. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа. Приняты Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 26 от 08.12.2004 г.)*
- [7]
- [8] Рекомендации по стандартизации Р 50.1.060—2006** *Руководство ЕВРОХИМ/СИТАК «Количественное описание неопределенности в аналитических измерениях». 2-е издание, 2000, пер. с англ. — СПб, ВНИИМ им. Д.И.Менделеева, 2002.*
- [9] 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 543.63:544.632:006.354

МКС 13.060.50

H09

ТН ВЭД 220100000
220110000

MOD

Ключевые слова: питьевая вода, природная вода, сточная вода, щелочность, гидрокарбонаты, карбонаты, методы определения, титриметрия, потенциометрия

Редактор *Д. М. Кульчицкий*
Технический редактор *В. Н. Прусакова*
Корректор *С. И. Фирсова*
Компьютерная верстка *Т. Ф. Кузнецовой*

Сдано в набор 08.10.2013. Подписано в печать 17.12.2013. Формат 60×84¹/₈. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.
Печать офсетная. Усл. печ. л. 3,72. Уч.-изд. л. 2,75. Тираж 200 экз. Зак. 1596.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано и отпечатано в Калужской типографии стандартов, 248021 Калуга, ул. Московская, 256.