

---

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

---



НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
СТАНДАРТ  
РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р  
58580—  
2019

---

# ПОЛИОКСИХЛОРИД АЛЮМИНИЯ

## Технические условия

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2019

## Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Российской ассоциацией водоснабжения и водоотведения (РАВВ) и Ассоциацией «Объединение производителей, поставщиков и потребителей алюминия» (Алюминиевая Ассоциация)

2 ВНЕСЕН Техническими комитетами по стандартизации ТК 343 «Качество воды» по согласованию с ТК 060 «Химия», ТК 099 «Алюминий»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 9 октября 2019 г. № 905-ст

### 4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

*Правила применения настоящего стандарта установлены в статье 26 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации». 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 ([www.gost.ru](http://www.gost.ru))*

© Стандартиформ, оформление, 2019

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 Термины, определения и сокращения .....	3
4 Технические требования .....	3
4.1 Характеристики.....	3
4.2 Требования к сырью и материалам .....	4
4.3 Упаковка .....	4
4.4 Маркировка .....	4
5 Требования безопасности.....	5
6 Методы анализа .....	6
6.1 Общие указания по проведению испытаний .....	6
6.2 Условия безопасного проведения работ.....	6
6.3 Условия выполнения измерений.....	6
6.4 Отбор проб.....	6
6.5 Проверка приемлемости результатов измерения.....	7
6.6 Внутрिलाбораторный контроль результатов измерений .....	7
7 Требования охраны окружающей среды.....	7
Приложение А (обязательное) Показатели качества полиоксихлорида алюминия.....	9
Приложение Б (рекомендуемое) Определение массовой доли полиоксихлорида в пересчете на оксид алюминия ( $Al_2O_3$ ) .....	10
Приложение В (рекомендуемое) Определение массовой доли хлоридов .....	14
Приложение Г (рекомендуемое) Плотность полиоксихлорида алюминия .....	17
Приложение Д (рекомендуемое) Определение pH растворов полиоксихлорида алюминия.....	18
Приложение Е (рекомендуемое) Определение массовой доли нерастворимого в воде остатка.....	19
Приложение Ж (рекомендуемое) Определение основности .....	22
Приложение И (рекомендуемое) Определение массовой доли железа .....	26
Приложение К (рекомендуемое) Определение свинца, никеля, хрома, бериллия и кадмия методом АЭС-ИСП.....	30
Приложение Л (рекомендуемое) Определение массовой доли мышьяка, селена и сурьмы методом атомно-абсорбционной спектроскопии с использованием гидридной системы и ртути методом холодного пара.....	33
Приложение М (рекомендуемое) Определение массовой доли бериллия, кадмия, мышьяка, никеля, свинца, селена, сурьмы и хрома методом атомно-абсорбционной спектроскопии с электротермической атомизацией .....	37
Библиография .....	40

## ПОЛИОКСИХЛОРИД АЛЮМИНИЯ

## Технические условия

Aluminium polyoxychloride. Specifications

Дата введения — 2020—05—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на жидкие и твердые коагулянты на основе полиоксихлорида алюминия, предназначенные для очистки и обработки воды в хозяйственно-питьевом и промышленном водоснабжении, очистки сточных вод в промышленности и сельском хозяйстве, в том числе для приготовления растворов веществ, реактивов, реагентов и препаратов, при проведении исследований, испытаний, измерений, анализов, в технологических операциях и процессах.

Коагулянты на основе полиоксихлорида алюминия могут иметь следующие регистрационные CAS — номера, указанные в таблице 1:

Т а б л и ц а 1 — Регистрационные CAS — номера

Коагулянт	Коэффициенты	CAS — номер
$\text{Al}(\text{OH})_a\text{Cl}_b$ при $(a+b) = 3$ и $a$ более чем 1,05	$a = 2,5; b = 0,5$	12042–91—0
	$a = 2; b = 1$	10284–64–7
$\text{Al}_n\text{Cl}_m(\text{OH})_{3n-m}$	—	1327–41–9

Коагулянты на основе полиоксихлорида алюминия могут представлять собой полиалюминий гидроксид хлорид, алюминий гидроксид хлорид, алюминий оксихлорид, полиалюминий хлорид, полиалюминий гидрохлорид и должны соответствовать общим требованиям ГОСТ Р 51642.

## 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

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

ГОСТ 8.579 Государственная система обеспечения единства измерений. Требования к количеству фасованных товаров в упаковках любого вида при их производстве, расфасовке, продаже и импорте

ГОСТ 12.0.004 Система стандартов безопасности труда. Организация обучения безопасности труда. Общие положения

ГОСТ 12.1.004 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.005 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.019 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 12.3.009 Система стандартов безопасности труда. Работы погрузочно-разгрузочные. Общие требования безопасности

ГОСТ 12.4.009 Система стандартов безопасности труда. Пожарная техника для защиты объектов. Основные виды. Размещение и обслуживание

ГОСТ 12.4.011 Система стандартов безопасности труда. Средства защиты работающих. Общие требования и классификация

ГОСТ 12.4.020 Система стандартов безопасности труда. Средства индивидуальной защиты рук. Номенклатура показателей качества

ГОСТ 12.4.296 Система стандартов безопасности труда. Средства индивидуальной защиты органов дыхания. Респираторы фильтрующие. Общие технические условия

ГОСТ 17.2.3.02 Правила установления допустимых выбросов загрязняющих веществ промышленными предприятиями

ГОСТ 61 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 83 Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия

ГОСТ 199 Реактивы. Натрий уксуснокислый 3-водный. Технические условия

ГОСТ 450 Кальций хлористый технический. Технические условия

ГОСТ 1277 Реактивы. Серебро азотнокислое. Технические условия

ГОСТ 1770 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки.

Общие технические условия

ГОСТ 3118 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3760 Реактивы. Аммиак водный. Технические условия

ГОСТ 3773 Реактивы. Аммоний хлористый. Технические условия

ГОСТ 3885 Реактивы и особо чистые вещества. Правила приемки, отбор проб, фасовка, упаковка, маркировка, транспортирование и хранение

ГОСТ 4108 Реактивы. Барий хлорид 2-водный. Технические условия

ГОСТ 4174 Реактивы. Цинк сернокислый 7-водный. Технические условия

ГОСТ 4204 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4233 Реактивы. Натрий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4234 Реактивы. Калий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 4461 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 4517 Реактивы. Методы приготовления вспомогательных реактивов и растворов, применяемых при анализе

ГОСТ 4520 Реактивы. Ртуть (II) азотнокислая. Технические условия

ГОСТ 5456 Реактивы. Гидроксиламина гидрохлорид. Технические условия

ГОСТ 5457 Ацетилен растворенный и газообразный технический. Технические условия

ГОСТ 5962 Спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья. Технические условия

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 8984 Силикагель-индикатор. Технические условия

ГОСТ 9147 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 10157 Аргон газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 11125 Кислота азотная особой чистоты. Технические условия

ГОСТ 14192 Маркировка грузов

ГОСТ 14261 Кислота соляная особой чистоты. Технические условия

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

ГОСТ 18995.1—73 Продукты химические жидкие. Методы определения плотности

ГОСТ 20010 Перчатки резиновые технические. Технические условия

ГОСТ 20298 Смолы ионообменные. Катиониты. Технические условия

ГОСТ 20490 Реактивы. Калий марганцовокислый. Технические условия

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

- ГОСТ 26319 Грузы опасные. Упаковка  
 ГОСТ 26663 Пакеты транспортные. Формирование с применением средств пакетирования. Общие технические требования  
 ГОСТ 27025 Реактивы. Общие указания по проведению испытаний  
 ГОСТ 28311 Дозаторы медицинские лабораторные. Общие технические требования и методы испытаний  
 ГОСТ 29169 Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой  
 ГОСТ 29227 Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования  
 ГОСТ 29251 Посуда лабораторная стеклянная. Бюретки. Часть 1. Общие требования  
 ГОСТ 30813 Вода и водоподготовка. Термины и определения  
 ГОСТ 31340 Предупредительная маркировка химической продукции. Общие требования  
 ГОСТ 33757 Поддоны плоские деревянные. Технические условия  
 ГОСТ OIMT R 76-1 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания  
 ГОСТ Р 51121 Товары непродовольственные. Информация для потребителя  
 ГОСТ Р 52501 Вода для лабораторного анализа. Технические условия  
 ГОСТ Р 53228 Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания  
 ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике  
 ГОСТ Р 51642 Коагулянты для хозяйственно-питьевого водоснабжения. Общие требования и метод определения эффективности

**Примечание** — 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 заменен ссылочный стандарт, на который дана недатированная ссылка, то рекомендуется использовать действующую версию этого стандарта с учетом всех внесенных в данную версию изменений. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, то рекомендуется использовать версию этого стандарта с указанным выше годом утверждения (принятия). Если после утверждения настоящего стандарта в ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение рекомендуется применять без учета данного изменения. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, рекомендуется применять в части, не затрагивающей эту ссылку.

### 3 Термины, определения и сокращения

3.1 В настоящем стандарте применены термины по ГОСТ 30813.

3.2 В настоящем стандарте применены следующие сокращения:

ПОХА — полиоксихлорид алюминия;

СЗЗ — санитарно-защитная зона;

ГСО — государственный стандартный образец.

### 4 Технические требования

#### 4.1 Характеристики

Товарная форма продукта — жидкая или твердая в зависимости от концентрации основного вещества в пересчете на  $Al_2O_3$  (от 7,0 до 50,0 %). Брутто-формула — в соответствии с таблицей 1.

В зависимости от содержания основного вещества (в пересчете на  $Al_2O_3$ ) коагулянт может представлять собой водные растворы от бесцветного, светло-желтого, желтого и темно-желтого цвета. Допускаются оттенки от серого до темно-серого цвета, зеленого цвета (допустимы опалесценция и наличие осадка), а также порошок, гранулы, чешуйки от белого до кремового, желтого или светло-серого цвета.

ПОХА должен соответствовать требованиям настоящего стандарта, изготавливаться в соответствии с технологическим регламентом и рецептурой, утвержденными в установленном порядке.

По показателям качества коагулянт должен соответствовать требованиям санитарно-гигиенического законодательства в части содержания химических веществ в воде для контроля миграции вредных химических веществ из материалов и реагентов, применяемых в практике хозяйственно-питьевого водоснабжения. Требования к уровням присутствия некоторых типовых загрязнений для проведения выходного для производителя и входного для потребителя анализа ПОХА приведены в приложении А. Расширенный анализ показателей качества ПОХА в обязательном порядке проводят:

- производители в рамках контроля качества продукции при постановке продукции на производство;
- производители при смене поставщиков сырья или изменении технологического процесса производства ПОХА;
- потребители при заключении договора на поставку ПОХА;
- потребители при смене поставщика ПОХА;
- потребители при изменении характеристик поставляемого ПОХА.

Минимальную рабочую дозу коагулянта на модельных суспензиях мутности и модельных растворах цветности определяют согласно требованиям действующего законодательства при постановке продукции на производство или по требованию потребителей и при смене поставщиков сырья согласно требованиям санитарного законодательства. Эффективность использования ПОХА определяют на основании ГОСТ Р 51642. Текущий контроль качества при использовании ПОХА для водоподготовки проводят в соответствии с требованиями санитарного законодательства в области материалов и реагентов для целей водоподготовки согласно утвержденной программе производственного контроля качества питьевой воды.

#### **4.2 Требования к сырью и материалам**

Сырье и материалы, применяемые при производстве коагулянта, должны соответствовать требованиям санитарно-гигиенического законодательства РФ, нормативной или технической документации, указанной в технических условиях на производство, и технологическому регламенту на продукцию.

При производстве ПОХА, предназначенного для обработки питьевой воды, не допускается использовать вторичное сырье.

#### **4.3 Упаковка**

##### **4.3.1 Упаковка растворов ПОХА**

Продукт упаковывают, используя тару в соответствии с ГОСТ 26319. Для упаковки применяют герметичные полиэтиленовые емкости, канистры, контейнеры.

При перевозке железнодорожным транспортом ПОХА, выпускаемый в виде растворов, заливают в железнодорожные цистерны, предназначенные для данного типа груза.

При перевозке автомобильным транспортом продукт загружают в полиэтиленовые емкости, контейнеры, канистры, стеклопластиковые автоцистерны.

Пределы допустимых отрицательных отклонений содержимого нетто от номинального количества фасованного продукта в соответствии с ГОСТ 8.579.

Партией следует считать любое количество однородного по своим качественным показателям продукта, направляемое в один адрес и сопровождаемое одним документом о качестве. Допускается результаты анализа качества жидкого однородного продукта ПОХА, находящегося в одной емкости хранения на складе изготовителя, распространять на всю партию.

##### **4.3.2 Упаковка твердого продукта ПОХА**

Продукт упаковывают в тару в соответствии с ГОСТ 26319 в герметичные полипропиленовые мешки с полиэтиленовыми вкладышами вместимостью 25 кг каждый или мягкие полипропиленовые контейнеры типа «Биг-Бег» с полиэтиленовыми вкладышами вместимостью 1000 кг каждый. Продукцию в мешках транспортируют в пакетированном виде в соответствии с ГОСТ 26663 на плоских деревянных поддонах по ГОСТ 33757 или навалом.

#### **4.4 Маркировка**

Маркировку потребительской тары коагулянта проводят в соответствии с требованиями настоящего стандарта.

Потребительская тара должна быть промаркирована. Маркировку наносят непосредственно на тару либо на этикетку, прикрепляемую к таре.

Упакованную продукцию маркируют в соответствии с ГОСТ 3885.

Маркировка, характеризующая упакованную продукцию, должна содержать следующую информацию на русском языке:

- наименование предприятия-изготовителя, его товарный знак и юридический адрес;
- наименование продукта, его марка;
- масса нетто;
- номер партии;
- дата изготовления (месяц, год);
- обозначение настоящего стандарта;
- гарантийный срок хранения;
- код ОКПД 2;
- манипуляционные знаки;
- надпись «Для хозяйственно-питьевого водоснабжения».

Любой из способов нанесения маркировки должен обеспечивать сохранность надписи.

Транспортная маркировка по ГОСТ 14192 с нанесением манипуляционного знака «Герметичная упаковка».

Маркировка, характеризующая транспортную опасность груза, перевозимого автомобильным транспортом, для жидких продуктов. ПОХА относится к категории слабых коррозионных веществ и не подлежит маркировке с присвоением кода ООН, характеризующей транспортную опасность груза.

Маркировка, характеризующая транспортную опасность груза, перевозимого железнодорожным транспортом, для всех растворов продукта ПОХА в соответствии с правилами перевозок опасных грузов по железным дорогам должна быть нанесена с указанием знака опасности «Едкое», класс 8, классификационный шифр 8013, код ООН 3264 — алюминия оксихлорид, коагулянт.

Транспортную маркировку кристаллического продукта ПОХА осуществляют в соответствии с правилами перевозок грузов железнодорожным транспортом, с нанесением манипуляционных знаков по ГОСТ 14192 «Герметичная упаковка», «Верх» и «Бережь от влаги». ПОХА не подлежит маркировке с присвоением кода ООН, характеризующей транспортную опасность груза.

Информация для потребителей по ГОСТ Р 51121.

Предупредительную информацию следует наносить на этикетку. Предупредительная информация должна соответствовать требованиям ГОСТ 31340, а также должна быть выделена среди другой информации.

## 5 Требования безопасности

Типичным производственным процессом является реакция гидроксида алюминия или металлического алюминия с соляной кислотой с добавлением или без добавления хлорида алюминия либо в субстехиометрическом количестве кислотного материала, либо с последующей отдельной стадией повышения pH.

Продукт ПОХА, выпускаемый в виде растворов, обладает кислотными свойствами, оказывает раздражающее действие на кожу и слизистую оболочку глаз. По степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

В воздушной среде и сточных водах в присутствии других веществ или факторов при температуре окружающей среды продукт токсичных веществ не образует. В воде гидролизует до гидроксида алюминия и хлористого водорода.

На предприятии работодатель должен обеспечить производственный контроль за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны при производстве и применении продукта. Периодичность контроля регламентируется ГОСТ 12.1.005.

Работники, занятые в производстве и применении продукта, должны быть обеспечены спецодеждой и спецобувью по ГОСТ 12.4.011, средствами индивидуальной защиты органов дыхания по ГОСТ 12.4.296, рук — по ГОСТ 20010, глаз — по ГОСТ 12.4.020.

В случае аварийного разлива продукта его следует нейтрализовать кальцинированной содой или гидроксидом кальция и смыть большим количеством воды.

При попадании продукта на кожу необходимо промыть кожу большим количеством воды и/или 2 %-ным раствором соды. При попадании продукта в глаза — промывать их проточной водой в течение 10—15 мин и обратиться к врачу. При вдыхании паров необходимо выйти на свежий воздух, промыть рот и нос водой, выпить молоко с содой и/или минеральную воду типа «боржоми». При проглатывании продукта — промыть рот водой и выпить большое количество воды или молока, рвоту не вызывать.



Определение остаточной концентрации алюминия в очищенной питьевой воде проводят аккредитованные аналитические лаборатории по методикам измерений, аттестованным в соответствии с законодательством об обеспечении единства измерений.

## 6 Методы анализа

### 6.1 Общие указания по проведению испытаний

Общие указания по проведению испытаний по ГОСТ 27025.

Допускается применять средства измерения с метрологическими характеристиками не хуже указанных в настоящем стандарте, а также реактивы и материалы аналогичной или более высокой квалификации, изготовленные по другой нормативно-технической документации, в том числе импортные. Средства измерений должны быть поверены или калиброваны в установленные сроки.

### 6.2 Условия безопасного проведения работ

При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007.

При работе с оборудованием необходимо соблюдать правила электробезопасности по ГОСТ 12.1.019.

Обучение работающих безопасности труда должно быть организовано в соответствии с ГОСТ 12.0.004.

Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009.

### 6.3 Условия выполнения измерений

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

- температура воздуха 15 ... 28 °С;
- относительная влажность воздуха не более 80 % при 25 °С.

### 6.4 Отбор проб

#### 6.4.1 Подготовка пробы твердых образцов коагулянта

Проба отбирается в тару с герметичной крышкой так, чтобы тара была заполнена не более чем на 2/3 объема. Перед анализом пробу усредняют и сокращают.

Пробу перемешивают в закрытой банке, держа банку горизонтально, и встряхивают 6—8 раз. После этого банку ставят на стол и оставляют в покое, выжидая несколько минут, чтобы проба «не пылила». Открывают банку и отбирают один шпатель (примерно 3—5 г коагулянта) во флакон меньшего объема. Затем пробу снова перемешивают в банке и вновь отбирают единичную пробу в тот же флакон. Эту процедуру повторяют 5—7 раз, все единичные пробы перемешивают и получают усредненную аналитическую пробу, из которой отбирают навеску для анализа.

#### 6.4.2 Подготовка пробы жидких образцов коагулянта

Отбор проб производят в соответствии с ГОСТ 3885 в пластиковую или стеклянную тару вместимостью не менее 150 см<sup>3</sup> с плотно закрывающейся крышкой. Если тара, в которой доставлена проба жидкого коагулянта, заполнена доверху, то пробу вместе с осадком, если он присутствует, переносят в банку с широким горлом и плотно закрывающейся крышкой. Банку выбирают таким образом, чтобы проба занимала не более 2/3 ее объема.

Точечные пробы ПОХА отбирают с использованием сифона или любого другого аналогичного средства, объем точечной пробы при этом должен быть не менее 0,05 дм<sup>3</sup>. Точечные пробы из цистерны отбирают специальным пробоотборником, обеспечивающим отбор представительной пробы по всей высоте цистерны. Объем пробы должен быть не менее 0,5 дм<sup>3</sup>.

Отобранные точечные пробы соединяют и тщательно перемешивают. Окончательный объем представительной пробы должен быть не менее 100 см<sup>3</sup>.

Срок хранения проб составляет 30 суток при комнатной температуре. В случае поступления в лабораторию пробы жидкого ПОХА в замерзшем состоянии необходимо пробу коагулянта поместить в теплое помещение до полного размораживания.

Пробу перед анализом необходимо тщательно перемешать.

### 6.5 Проверка приемлемости результатов измерений

При получении двух результатов измерений ( $X_1$ ,  $X_2$ ) в условиях повторяемости (сходимости) осуществляют проверку приемлемости результатов в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725-6.

Результаты измерений считают приемлемыми при выполнении следующего условия:

$$200 \cdot \frac{X_1 - X_2}{X_1 + X_2} \leq r. \quad (1)$$

При выполнении условия приемлемы оба результата измерений, и в качестве окончательного результата используют их общее среднеарифметическое значение. При превышении предела повторяемости могут быть использованы методы проверки приемлемости результатов измерений по ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 (раздел 5).

При получении результатов измерений в двух лабораториях ( $X_{\text{лаб.1}}$ ,  $X_{\text{лаб.2}}$ ) проводят проверку приемлемости результатов измерений в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 (раздел 5).

Результаты измерений считают приемлемыми при выполнении следующего условия:

$$200 \cdot \frac{|X_{\text{лаб.1}} - X_{\text{лаб.2}}|}{X_{\text{лаб.1}} + X_{\text{лаб.2}}} \leq R. \quad (2)$$

При выполнении условия приемлемы оба результата измерений, и в качестве окончательного используется их общее среднеарифметическое значение. При превышении предела воспроизводимости могут быть использованы методы проверки приемлемости результатов измерений по ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 (раздел 5).

### 6.6 Внутрилабораторный контроль результатов измерений

При реализации методики в лаборатории рекомендуется проводить контроль внутрилабораторной прецизионности результатов измерений (по фактору «время» и/или по фактору «исполнитель»). Для этого из партии рабочих проб выбирают одну пробу коагулянта и анализируют ее вместе с партией рабочих проб через определенный промежуток времени (1—2 дня) или передают на анализ другому исполнителю.

Два результата измерений признают приемлемыми, если выполняются условия:

$$200 \cdot \frac{|X_{\text{исп.1}} - X_{\text{исп.2}}|}{X_{\text{исп.1}} + X_{\text{исп.2}}} \leq R_{\text{л}} \quad (3)$$

и/или

$$200 \cdot \frac{|X_{\text{в1}} - X_{\text{в2}}|}{X_{\text{в1}} + X_{\text{в2}}} \leq R_{\text{л}}, \quad (4)$$

где  $X_{\text{исп.1}}$ ,  $X_{\text{исп.2}}$  — результаты измерений, полученные разными исполнителями;

$X_{\text{в1}}$ ,  $X_{\text{в2}}$  — результаты измерений, полученные в разное время;

$R_{\text{л}}$  — предел внутрилабораторной прецизионности, установленный в лаборатории при внедрении методики.

Примечание — Допускается  $R_{\text{л}}$  рассчитывать по формуле

$$R_{\text{л}} = \frac{R}{1,2}, \quad (5)$$

где  $R$  — предел воспроизводимости методики.

Периодичность контроля устанавливают в лаборатории в зависимости от частоты применения настоящего метода анализа. Методики определения показателей качества ПОХА приведены в приложениях к настоящему стандарту.

## 7 Требования охраны окружающей среды

Защита окружающей среды обеспечивается соблюдением норм технологического регламента производства ПОХА, герметизацией технологического оборудования и тары, правил транспортировки и хранения.

В процессе производства продукции выделяются пары, содержащие хлористый водород. Содержание хлористого водорода на границе СЗЗ с учетом рассеивания не должно превышать гигиенических нормативов согласно [1]. Контроль за содержанием гидрохлорида в СЗЗ осуществляет аккредитованная испытательная лаборатория или испытательная лаборатория, прошедшая процедуру оценки состояния измерений.

С целью охраны атмосферного воздуха должны соблюдаться требования ГОСТ 17.2.3.02, [2].

При сборе, временном хранении и утилизации отходов производства должны соблюдаться требования [3].

Продукт загрязняет почву и воздух. При превышении пороговой концентрации органического запаха (1,5 мг/л) может влиять на органолептические свойства воды, придавая ей запах. Продукт оказывает токсичное действие на рыб.

Жидкий продукт транспортируют железнодорожным транспортом в специальных железнодорожных цистернах, автомобильным транспортом — в стеклопластиковых автоцистернах, полиэтиленовых емкостях, канистрах, контейнерах в соответствии с правилами перевозок опасных грузов, действующими на данном виде транспорта.

Материал полимерной тары должен быть непроницаемым, не поддаваться размягчению и не становиться хрупким под воздействием температур или старения. Все виды упаковки, предназначенные для перевозки автомобильным транспортом, должны иметь приспособления для надежного крепления контейнеров и поддонов с упакованным продуктом в кузове автомобилей, для чего необходимо по возможности укрупнять груз как в потребительской, так и в потребительско-транспортной таре.

В окружающей среде ПОХА не трансформируется, в воде гидролизует до гидроксида алюминия и хлористого водорода.

Меры безопасности при работе с отходами: отходы ликвидируют в местах, согласованных с Роспотребнадзором и природоохранными органами (на полигонах промышленных отходов или в специально оборудованных комплексах по переработке и захоронению отходов).

При транспортировании железнодорожным транспортом упакованный продукт размещают в вагонах согласно утвержденным схемам с надлежащим его закреплением, обеспечивающим целостность герметичной упаковки.

Экологическая безопасность при применении коагулянта достигается:

- осуществлением государственного экологического контроля;
- осуществлением производственного (ведомственного) экологического контроля.

Контроль воздуха рабочей зоны производится аккредитованной лабораторией по методикам, утвержденным в установленном порядке, с периодичностью, которая устанавливается в соответствии с ГОСТ 12.1.005.

Предельно допустимый выброс загрязняющих веществ в атмосферу не должен превышать величин, установленных для предприятий в соответствии с требованиями ГОСТ 17.2.3.02, [4].

В атмосферном воздухе населенных мест содержание применяемых в производстве компонентов не должно превышать нормативов, установленных [1] и [5].

При погрузке и разгрузке коагулянта соблюдают требования безопасности по ГОСТ 12.3.009.

Утилизацию или уничтожение технологических потерь, образующихся при производстве, а также продукции по окончании срока ее годности или при несоответствии требованиям настоящего стандарта проводят в порядке, установленном региональными органами управления или Роспотребнадзором.

**Приложение А  
(обязательное)**

**Показатели качества полиоксихлорида алюминия**

Т а б л и ц а А.1 — Показатели качества ПОХА

Требования	Тип 1	Тип 2	Тип 3**	Тип 4	Тип 5	Методика измерений
1 Массовая доля оксида алюминия ( $Al_2O_3$ ), %, не менее	$10,0 \pm 2,5$	$15,0 \pm 2,5$	$20,0 \pm 3,0$	$30,0 \pm 3,0$	$45,0 \pm 5,0$	Приложение Б
2 Плотность (при 20 °С), г/мл, в пределах	$1,24 \pm 0,04$	$1,33 \pm 0,07$	1,24—1,38	—	—	Приложение Г
3 Массовая доля хлоридов, % масс, в пределах	$10,0 \pm 5,0$	$20,0 \pm 2,5$	$10,0 \pm 4,5$	$33,0 \pm 5,0$	$21,0 \pm 7,0$	Приложение В
4 Основность, в пределах %	25—55	30—55	50—83	50—83	50—83	Приложение Ж
5 pH (ед) водного раствора, в пределах	$2,5 \pm 1,5$	$2,0 \pm 1,5$	3,0—5,5	3,2—5,0	3,5—5,0	Приложение Д
6 Массовая доля нерастворимого в воде остатка, % масс, не более	0,1	0,1	0,1	1,0	1,0	Приложение Е
7 Массовая доля железа (Fe), % масс, не более	0,05	0,05	0,05	1,0	1,0	Приложение И
Примеси, токсические вещества*, % масс, не более						
8 Массовая концентрация мышьяка (As)	0,001	0,001	0,001	0,001	0,001	Приложения Л, М
9 Массовая концентрация кадмия (Cd)	0,001	0,001	0,001	0,001	0,001	Приложение К
10 Массовая концентрация хрома (Cr)	0,004	0,006	0,006	0,006	0,006	Приложение К
11 Массовая концентрация ртути (Hg)	0,001	0,001	0,001	0,001	0,001	Приложение Л
12 Массовая концентрация никеля (Ni)	0,004	0,006	0,006	0,006	0,006	Приложение К
13 Массовая концентрация свинца (Pb)	0,001	0,001	0,001	0,001	0,001	Приложение К
14 Массовая концентрация сурьмы (Sb)	0,002	0,003	0,003	0,003	0,003	Приложения Л, М
15 Массовая концентрация селена (Se)	0,002	0,003	0,003	0,003	0,003	Приложения Л, М
16 Массовая концентрация бериллия (Be)	0,0005	0,0005	0,0005	0,0005	0,0005	Приложение К
* Показатели 8—16 определяются в рамках расширенного контроля и по требованию потребителей.						
** Для высокоосновных ПОХА требуется соответствие по типу 3 для массовой доли оксида алюминия. ПОХА с меньшей массовой долей действующего вещества, изготовленный разбавлением ПОХА, соответствующий типу 3, соответствует требованиям настоящего примечания. Показатели по хлоридам, плотности и pH для высокоосновных ПОХА с меньшей массовой долей определяются исходя из степени разбавления ПОХА с концентрацией оксида алюминия, соответствующей типу 3. Показатели по массовой доле железа, нерастворенного осадка и примесей (пункты 8—16) не должны превышать значения для типа 3.						

**Приложение Б  
(рекомендуемое)**

**Определение массовой доли полиоксихлорида в пересчете на оксид алюминия (Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)**

Настоящая методика обеспечивает получение результатов анализа с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблицах Б.1—Б.2. Диапазон измерений массовой доли оксида алюминия составляет от 1 % до 55 %. Продолжительность анализа одной пробы — 4 ч, серии из 10 проб — 8 ч.

Т а б л и ц а Б.1 — Диапазон измерений массовой доли оксида алюминия, показатели точности измерений

Диапазон измерений массовой доли оксида алюминия, %	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma_r$ , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_R$ , %	Показатель точности (границы относительной погрешности при доверительной вероятности 0,95) $\pm \delta$ , %
От 1 до 55 включ.	2,5	5	10

Т а б л и ц а Б.2 — Относительные значения пределов повторяемости и воспроизводимости

Диапазон измерений массовой доли оксида алюминия, % масс.	Предел повторяемости (для двух результатов измерений, полученных в условиях повторяемости) $r$ , %	Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости) $R$ , %
От 1 до 55 включ.	7	14

### Б.1 Метод измерений

Метод измерений основан на том, что в кислой среде катионы алюминия образуют с трилоном Б прочное комплексное соединение. Для увеличения скорости реакции образования комплекса алюминия раствор пробы коагулянта с трилоном Б, взятым в избытке, кипятят в течение 15 мин. Избыток трилона Б в слабокислой среде (рН = 5,5 ед. рН) титруют раствором цинка сернокислого в присутствии индикатора ксиленолового оранжевого.

### Б.2 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

#### Б.2.1 Средства измерений и вспомогательные устройства

Весы лабораторные аналитические специального или высокого класса точности с наибольшим пределом взвешивания 320 г по ГОСТ OIML R 76-1 или по ГОСТ Р 53228.

Иономер (или рН-метр) любого типа с термокомпенсатором или с автоматической температурной компенсацией.

Часы песочные на 5 мин или электронный таймер-секундомер.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или воды для лабораторного анализа 2-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501.

Плитка электрическая с регулятором температуры по ГОСТ 14919.

Холодильник бытовой любого типа, обеспечивающий температуру хранения проб и растворов реактивов от 2 °С до 10 °С.

**П р и м е ч а н и е** — Допустимо использовать другие средства измерения утвержденных типов, обеспечивающих измерения с установленной точностью, и иметь характеристики не хуже вышеуказанных.

#### Б.2.2 Лабораторная посуда

Бюретки вместимостью 25 и 50 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336, 2-го класса точности.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использовать автоматические титраторы.

Воронки стеклянные по ГОСТ 29251.

Колбы мерные вместимостью 25, 50, 100, 250, 500 и 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

Капельница по ГОСТ 29251.

Колбы конические вместимостью 100 и 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Пипетки градуированные вместимостью 1, 2, 5, 10 и 25 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29227, 2-го класса точности.

Пипетки с одной отметкой вместимостью 1, 2, 5, 10 и 25 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29169, 2-го класса точности.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использовать дозаторы, отвечающие требованиям ГОСТ 28311.

Стаканы из термически и химически стойкого стекла вместимостью 50, 100, 250 и 600 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Стекло часовое.

Флаконы из темного стекла вместимостью 100, 250, 500 и 1000 см<sup>3</sup> для хранения растворов.

Флаконы пластиковые с узким горлом вместимостью 250 и 500 см<sup>3</sup>.

Шпатели фарфоровые длиной 150—200 мм по ГОСТ 9147 или медицинские металлические и пластиковые.

Цилиндры мерные вместимостью 50, 100 и 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

### Б.2.3 Реактивы и материалы

Аммиак водный, ч. д. а., по ГОСТ 3760.

Аммоний хлористый, х. ч., по ГОСТ 3773.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501 (2-й степени чистоты).

Индикатор ксиленоловый оранжевый, ч. д. а.

Индикатор хромовый темно-синий, ч. д. а.

Индикатор эриохром черный Т, ч. д. а.

Калий хлористый, х. ч., по ГОСТ 4234.

Кислота серная, х. ч., по ГОСТ 4204.

Кислота соляная, х. ч., по ГОСТ 3118.

Кислота уксусная (ледяная), х. ч., по ГОСТ 61.

Магний серноокислый 7-водный, стандарт-титр  $C(1/2 \text{MgSO}_4 \times 7\text{H}_2\text{O}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3 (0,1 \text{ н})$ .

Натрий уксуснокислый 3-водный, ч. д. а., по ГОСТ 199.

Натрий хлористый, х. ч., ГОСТ 4233.

Стандарт-титр для приготовления буферных растворов по ГОСТ 8.135.

Трилон Б (этилендиамин-N,N,N,N-тетрауксусной кислоты динатриевая соль, 2-водная), х. ч., по ГОСТ 10652 или стандарт-титр  $C(1/2 \text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{N}_2\text{Na}_2\text{O}_8 \times 2\text{H}_2\text{O}) = 0,1 \text{ моль/дм}^3 (0,1 \text{ н})$ .

Цинк серноокислый 7-водный, ч. д. а., по ГОСТ 4174.

Спирт этиловый 96,3 %-ный, категории «Люкс» по ГОСТ 5962.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использование реактивов аналогичной или более высокой квалификации, изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных.

## Б.3 Подготовка к выполнению измерений

### Б.3.1 Приготовление растворов

Б.3.1.1 Ацетатный буферный раствор со значением  $\text{pH} = (5,5 \pm 0,1) \text{ ед. pH}$

(55,00 ± 0,01) г натрия уксуснокислого 3-водного переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и растворяют приблизительно в 500 см<sup>3</sup> горячей (приблизительно 70—80 °С) дистиллированной воды, после охлаждения раствора до комнатной температуры доводят объем раствора в колбе до метки. После этого добавляют 3 см<sup>3</sup> ледяной уксусной кислоты, перемешивают, доводят значение  $\text{pH}$  раствора до (5,5 ± 0,1) ед.  $\text{pH}$ , добавляя концентрированную уксусную кислоту для снижения значения  $\text{pH}$  или добавляя небольшими порциями (примерно по 0,020 г) натрий уксуснокислый 3-водный для повышения значения  $\text{pH}$  раствора. Значение  $\text{pH}$  раствора контролируют на  $\text{pH}$ -метре. Срок хранения раствора — 1 месяц при комнатной температуре.

Б.3.1.2 Раствор цинка серноокислого молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>

(14,380 ± 0,001) г цинка серноокислого 7-водного ( $\text{ZnSO}_4 \times 7\text{H}_2\text{O}$ ) переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и растворяют приблизительно в 900 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Добавляют 1 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и доводят объем раствора до метки, перемешивают. Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

Б.3.1.3 Раствор трилона Б с молярной концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>

Содержимое ампулы стандарт-титра или навеску (18,6120 ± 0,0005) г трилона Б переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, приблизительно наполовину заполненную дистиллированной водой. Навеску трилона Б растворяют и доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой, перемешивают. Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

Б.3.1.4 Раствор индикатора ксиленолового оранжевого с массовой долей 0,5 %

(0,25 ± 0,01) г индикатора ксиленолового оранжевого растворяют в 20—30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Доводят объем раствора в колбе дистиллированной водой до метки, тщательно перемешивают. Срок хранения раствора — 1 месяц при комнатной температуре.

Б.3.1.5 Аммиачный буферный раствор со значением  $\text{pH} = (10,0 \pm 0,1) \text{ ед. pH}$

В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, приблизительно наполовину заполненную дистиллированной водой, помещают (10,0 ± 0,1) г хлористого аммония и 50 см<sup>3</sup> водного аммиака, тщательно перемешивают и доводят до метки дистиллированной водой. Значение  $\text{pH}$  буферного раствора контролируют на  $\text{pH}$ -метре. Срок хранения раствора — 3 месяца при температуре 2—10 °С.

**П р и м е ч а н и е** — Рекомендуется периодически перед применением буферного раствора проверять его значение  $\text{pH}$ . Если значение  $\text{pH}$  изменилось более чем на 0,2 ед.  $\text{pH}$ , то готовят новый буферный раствор.

Б.3.1.6 Раствор индикатора эриохрома черного Т с массовой долей 0,5 %

(0,50 ± 0,05) г индикатора эриохрома черного Т помещают в стакан вместимостью не менее 100 см<sup>3</sup>, добавляют 20 см<sup>3</sup> аммиачного буферного раствора ( $\text{pH} = 10$ ), тщательно перемешивают и добавляют 80 см<sup>3</sup> этилового спирта. Срок хранения раствора — 10 суток при комнатной температуре во флаконе из темного стекла.

**Примечание** — Допускается вместо индикатора эриохрома черного Т использовать индикатор хромовый темно-синий, раствор которого готовят аналогичным способом. Срок хранения раствора во флаконе из темного стекла — 3 месяца при комнатной температуре.

**Б.3.1.7** Приготовление сухой индикаторной смеси эриохрома черного Т  
(0,25 ± 0,01) г эриохрома черного Т смешивают с (25,0 ± 0,1) г хлористого натрия или калия и тщательно растирают в ступке. Срок хранения смеси — 1 год при комнатной температуре во флаконе из темного стекла.

**Б.3.1.8** Раствор магния сернокислого молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>  
Содержимое одной ампулы стандарт-титра переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доводят объем раствора в колбе дистиллированной водой до метки и перемешивают. Срок хранения раствора — 6 месяцев при температуре 2—10 °С.

**Б.3.1.9** Раствор соляной кислоты с массовой долей 10 %

Раствор соляной кислоты готовят согласно ГОСТ 4517.

25 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты добавляют к 75 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, раствор перемешать и перелить во флакон из темного стекла для хранения раствора. Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

### **Б.3.2 Установление поправочного коэффициента к молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> раствора трилона Б**

В коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> вносят 10 см<sup>3</sup> раствора сернокислого магния молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> и добавляют 90 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Добавляют 5 см<sup>3</sup> аммиачного буферного раствора (рН = 10,0 ± 0,1 ед. рН) и 5—7 капель раствора индикатора эриохрома черного Т или хромового темно-синего или добавляют от 0,05 до 0,1 г сухой индикаторной смеси. Титруют при сильном взбалтывании раствором трилона Б до изменения окраски индикатора в точке эквивалентности. Окраска должна стать синей с зеленоватым оттенком при прибавлении индикатора эриохрома черного Т или синей с фиолетовым оттенком при использовании индикатора хромового темно-синего.

За результат титрования принимают среднеарифметическое значение из трех параллельных титрований, расхождение между которыми не превышает 0,05 см<sup>3</sup>.

Поправочный коэффициент  $K_1$  рассчитывают по формуле с точностью до четвертого знака:

$$K_1 = \frac{V}{V_1}, \quad (\text{Б.1})$$

где  $V$  — объем раствора сернокислого магния молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, взятого для определения поправочного коэффициента 10, см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора трилона Б молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованного на титрование, см<sup>3</sup>.

Если поправочный коэффициент  $K_1$  раствора трилона Б отличается от 1,00 больше, чем на ±0,03, то раствор укрепляют, разбавляют или готовят заново. Для укрепления раствора добавляют небольшими порциями (примерно по 0,020 г) трилон Б. После укрепления или разбавления раствора поправочный коэффициент устанавливают заново.

### **Б.3.3 Установление поправочного коэффициента к раствору цинка сернокислого молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>**

В коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают 25 см<sup>3</sup> раствора цинка сернокислого 7-водного молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, прибавляют около 70 см<sup>3</sup> воды, 5 см<sup>3</sup> аммиачного буферного раствора (рН = 10,0 ± 0,1), около 0,1 г сухой индикаторной смеси эриохрома черного Т и титруют из бюретки раствором трилона Б молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до перехода фиолетовой окраски раствора в синюю. За результат титрования принимают среднеарифметическое значение из трех параллельных титрований, расхождение между которыми не превышает 0,05 см<sup>3</sup>.

Поправочный коэффициент раствора сернокислого цинка  $K_2$  рассчитывают по формуле с точностью до четвертого знака

$$K_2 = \frac{V \cdot K_1}{25}, \quad (\text{Б.2})$$

где  $V$  — объем раствора трилона Б молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

$K_1$  — поправочный коэффициент раствора трилона Б молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>;

25 — объем раствора цинка сернокислого молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, взятого для определения поправочного коэффициента, см<sup>3</sup>.

Если поправочный коэффициент  $K_2$  раствора сернокислого цинка отличается от 1,00 больше, чем на ±0,03, то раствор укрепляют, разбавляют или готовят заново. Для укрепления раствора добавляют небольшими порциями (примерно по 0,020 г) цинк сернокислый. После укрепления или разбавления раствора поправочный коэффициент устанавливают заново. Поправочный коэффициент проверяют один раз в месяц при соблюдении условий хранения раствора.

## **Б.4 Проведение анализа**

Навеску порошка или жидкого коагулянта взвешивают с точностью до 0,0005 г на аналитических весах в конической колбе вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Масса навески зависит от марки реагента и содержания оксида алюминия. Рекомендуемые массы навесок исследуемых проб приведены в таблице Б.3

Т а б л и ц а Б.3 — Рекомендуемые массы навесок исследуемых проб в зависимости от содержания оксида алюминия.

Содержание оксида алюминия, %	Масса навески, г
От 1 до 11 включ.	0,40—0,55
Св. 11 до 20 включ.	0,25—0,35
Св. 20 до 35 включ.	0,15—0,2
Св. 35 до 40 включ.	0,1—0,15
Св. 40	0,09—0,11

К навеске добавляют 25 см<sup>3</sup> раствора трилона Б молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> и 80—100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Накрывают колбу часовым стеклом или маленькой воронкой и нагревают на электроплитке при слабом кипении в течение 15 мин.

**П р и м е ч а н и е** — При анализе высокоосновных коагулянтов на основе ПОХА после добавления трилона Б возможно появление опалесценции (или помутнение раствора). В этом случае к анализируемому раствору добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты массовой доли 10 % (опалесценция пропадет сразу или после кипячения).

После кипячения обмывают часовое стекло (воронку) и конденсат со стенок колбы дистиллированной водой. Охлаждают колбу до комнатной температуры и добавляют 25 см<sup>3</sup> ацетатного буферного раствора (рН = 5,5 ± 0,1 ед. рН), 3—5 капель раствора ксиленолового оранжевого и титруют избыток трилона Б раствором цинка сернокислого до перехода окраски из желтой в розовую.

### Б.5 Обработка результатов измерений

Массовую долю ПОХА в пересчете на оксид алюминия  $X$ , % вычисляют по формуле

$$X = \frac{[(V_1 \cdot K_1 - V_2 \cdot K_2)] \cdot 0,002549}{m \cdot V_3} \cdot 100, \quad (\text{Б.3})$$

где  $V_1$  — объем раствора трилона Б молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, взятый для анализа, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем раствора сернокислого цинка молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, пошедший на титрование анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$K_1$  и  $K_2$  — поправочные коэффициенты для растворов трилона Б и сернокислого цинка соответственно;

0,002549 — масса оксида алюминия, реагирующая с 1 см<sup>3</sup> раствора сернокислого цинка молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, г;

$V_3$  — 1 см<sup>3</sup> раствора сернокислого цинка молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>;

$m$  — масса коагулянта, взятая для анализа, г.

### Б.6 Оформление результатов измерений

Результат измерений в протоколах, %, представляют в виде:

$$X \pm \Delta, \quad (\text{Б.4})$$

где  $\Delta$  — характеристика абсолютной погрешности результата измерения, %, которую рассчитывают по формуле

$$\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot X, \quad (\text{Б.5})$$

где  $\delta$  — значение показателя точности измерений массовой доли оксида алюминия, % (см. таблицу Б.1).



**Приложение В**  
**(рекомендуемое)**

**Определение массовой доли хлоридов**

Метод обеспечивает получение результатов измерений с погрешностями, не превышающими значений, приведенных в таблице В.1. Диапазон измерений массовой доли хлоридов составляет от 0,5 % до 40 %

Т а б л и ц а В.1 — Диапазон измерений массовой доли хлоридов в ПОХА, показатели точности измерений

Диапазон измерений массовой доли хлоридов, %	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma_r$ , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_R$ , %	Показатель точности (границы относительной погрешности при доверительной вероятности 0,95) $\pm\delta$ , %
От 0,5 до 5 включ.	6	12	24
Св. 5 до 40 включ.	2	4	8

Т а б л и ц а В.2 — Относительные значения пределов повторяемости и воспроизводимости

Диапазон измерений массовой доли хлоридов, %	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения для двух результатов измерений, полученных в условиях повторяемости) $r$ , %	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения для двух результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости), $R$ , %
От 0,5 до 5 включ.	17	34
Св. 5 до 40 включ.	6	11

### В.1 Метод измерений

Титриметрический метод измерения массовой доли хлоридов основан на взаимодействии хлорид-ионов с ионами ртути (II) с образованием малодиссоциированного соединения хлорида ртути.

Хлориды титруют в кислой среде раствором азотнокислой ртути (II) в присутствии дифенилкарбазона, при этом образуется хлорная ртуть. В конце титрования избыточные ионы ртути с дифенилкарбазоном образуют окрашенное в фиолетовый цвет комплексное соединение.

### В.2 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы материалы

#### В.2.1 Средства измерений и вспомогательные устройства

Весы лабораторные аналитические специального или высокого класса точности с наибольшим пределом взвешивания 320 г по ГОСТ OIML R 76-1 или по ГОСТ Р 53228.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или воды для лабораторного анализа 2-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501.

**П р и м е ч а н и е** — Допустимо использовать другие средства измерения утвержденных типов, обеспечивающих измерения с установленной точностью и иметь характеристики не хуже вышеуказанных. Средства измерений должны быть поверены или откалиброваны в установленные сроки.

#### В.2.2 Лабораторная посуда

Бюретки вместимостью 25 и 50 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336, 2-го класса точности.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использовать автоматические титраторы.

Воронки стеклянные по ГОСТ 29251.

Колбы мерные вместимостью 25, 50, 100, 250, 500 и 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

Капельница по ГОСТ 29251.

Колбы конические вместимостью 100 и 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Пипетки градуированные вместимостью 1, 2, 5, 10 и 25 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29227, 2-го класса точности.

Пипетки с одной отметкой вместимостью 1, 2, 5, 10 и 25 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29169, 2-го класса точности.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использовать дозаторы, отвечающие требованиям ГОСТ 28311.

Стаканы из термически и химически стойкого стекла вместимостью 50, 100, 250 и 600 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Флаконы из темного стекла вместимостью 100, 250, 500 и 1000 см<sup>3</sup> для хранения растворов реактивов. Флаконы пластиковые с узким горлом вместимостью 250 и 500 см<sup>3</sup>.

Цилиндры мерные вместимостью 50, 100 и 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

Шпатели фарфоровые длиной 150—200 мм по ГОСТ 9147 или медицинские металлические и пластиковые.

### **В.2.3 Реактивы и материалы**

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501 (2-й степени чистоты).

Дифенилкарбазон, ч. д. а.

Кислота азотная, ч. д. а. по ГОСТ 4461.

Кислота азотная, стандарт-титр С (HNO<sub>3</sub>) = 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н).

Натрий хлористый, х. ч. по ГОСТ 4233, или стандарт-титр С (NaCl) = 0,1 моль/дм<sup>3</sup>.

Ртуть (II) азотнокислая 1-водная, х. ч. по ГОСТ 4520.

Спирт этиловый 96,3 %-ный, категории «Люкс» по ГОСТ 5962.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использование оборудования, материалов и реактивов с характеристиками не хуже вышеуказанных.

## **В.3 Отбор и хранение проб**

Отбор и хранение проб приводят в соответствии с 6.4.

## **В.4 Подготовка к выполнению измерений.**

### **В.4.1 Приготовление растворов**

#### **В.4.1.1 Раствор азотной кислоты с массовой долей 25 %**

Раствор азотной кислоты готовят согласно ГОСТ 4517. 32 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты добавляют к 68 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, раствор перемешивают. Срок хранения раствора — 2 месяца при комнатной температуре.

#### **В.4.1.2 Раствор азотной кислоты с молярной концентрацией 2 моль/дм<sup>3</sup>**

Приготовление из стандарт-титра:

Содержимое ампулы стандарт-титра количественно переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят раствор до метки дистиллированной водой, перемешивают и переливают во флакон для хранения реактивов.

Приготовление из вещества гарантированной чистоты:

14 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты добавляют в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора дистиллированной водой до метки, перемешивают и переливают во флакон для хранения реактивов.

Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

#### **В.4.1.3 Раствор дифенилкарбазона с массовой долей 1 %**

(1,00 ± 0,05) г дифенилкарбазона растворяют в 40—60 см<sup>3</sup> этилового спирта в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Затем доводят объем раствора в колбе спиртом до метки, тщательно перемешивают. Срок хранения раствора — 3 месяца во флаконе из темного стекла при комнатной температуре.

#### **В.4.1.4 Раствор ртути (II) азотнокислой с молярной концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>**

(17,00 ± 0,05) г ртути (II) азотнокислой 1-водной переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и растворяют в 30 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты с массовой долей 25 %. Доводят раствор в колбе до метки дистиллированной водой и перемешивают. Раствор пригоден для использования через 2 суток. Срок хранения раствора — 3 месяца во флаконе из темного стекла при комнатной температуре.

#### **В.4.1.5 Раствор хлорида натрия с молярной концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>**

Приготовление из стандарт-титра:

Содержимое одной ампулы стандарт-титра переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора в колбе дистиллированной водой до метки и перемешивают.

Приготовление из вещества гарантированной чистоты:

Навеску (5,8443 ± 0,0001) г хлористого натрия, помещают в стакан, растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой.

Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

### **В.4.2 Установление поправочного коэффициента к молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> раствора ртути (II) азотнокислой**

Установление поправочного коэффициента проводят не ранее чем через 2 суток после приготовления раствора ртути. В коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> вносят 10 см<sup>3</sup> раствора хлорида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, добавляют 90 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 2 капли (примерно 0,1 см<sup>3</sup>) раствора азотной кислоты молярной концентрации 2 моль/дм<sup>3</sup> и 10 капель (примерно 0,5 см<sup>3</sup>) раствора дифенилкарбазона с массовой долей 1 %. Титруют раствором нитрата ртути молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> до перехода окраски из желтой в сине-фиолетовую (без розового оттенка). За результат титрования принимают среднеарифметическое значение из трех параллельных титрований, расхождение между которыми не превышает 0,05 см<sup>3</sup>.

Поправочный коэффициент  $K$  рассчитывают по следующей формуле с точностью до четвертого знака

$$K = \frac{V}{V_1}, \quad (\text{В.1})$$

где  $V$  — объем раствора хлористого натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, взятого для определения поправочного коэффициента (10), см<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем раствора азотной кислоты (II) молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованного на титрование, см<sup>3</sup>.

Если поправочный коэффициент  $K$  раствора нитрата ртути отличается от 1,00 больше чем на  $\pm 0,03$ , то раствор укрепляют или разбавляют, или готовят заново. Для укрепления раствора добавляют небольшими порциями (примерно по 0,020 г) нитрата ртути (II) 1-водной, в этом случае соль растворяют непосредственно в приготовленном растворе нитрата ртути молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. После укрепления или разбавления раствора поправочный коэффициент устанавливают заново.

### В.5 Проведение анализа

Навеску порошка или жидкого коагулянта 0,1—0,3 г взвешивают с точностью до 0,0005 г на аналитических весах в конической колбе вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается брать для анализа другую навеску коагулянта в зависимости от марки коагулянта или содержания хлоридов.

В коническую колбу с пробой коагулянта добавляют 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 2 капли раствора азотной кислоты молярной концентрации 2 моль/дм<sup>3</sup>, 10 капель раствора дифенилкарбазона и титруют раствором нитрата ртути (II) до перехода окраски раствора из желтой в сине-фиолетовую (без розового оттенка).

### В.6 Обработка результатов измерений

Массовую долю хлоридов  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot K \cdot 0,003545}{m} \cdot 100, \quad (\text{В.2})$$

где  $V$  — объем раствора нитрата ртути (II) молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, пошедший на титрование анализируемого раствора, см<sup>3</sup>;

$K$  — поправочный коэффициент к титру раствора нитрата ртути (II) молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>,  
0,003545 — масса хлорид-иона, реагирующая с 1 см<sup>3</sup> раствора нитрата ртути молярной концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, г,  
 $m$  — масса коагулянта, взятая для анализа, г.

### В.7 Оформление результатов измерений

Результат измерений в протоколах, %, представляют в виде:

$$X \pm \Delta, \quad (\text{В.3})$$

где  $\Delta$  — характеристика абсолютной погрешности результата измерения, %, которую рассчитывают по формуле

$$\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot X, \quad (\text{В.4})$$

где  $\delta$  — значение показателя точности массовой доли хлоридов, % (см. таблицу В.1).

**Приложение Г  
(рекомендуемое)**

**Плотность полиоксихлорида алюминия**

Плотность определяют по ГОСТ 18995.1—73 (раздел 1), используя при измерении ареометр.

**П р и м е ч а н и е** — Допустимо использовать другие средства измерения утвержденных типов, обеспечивающие измерения с установленной точностью и имеющие характеристики не хуже вышеуказанных. Средства измерений должны быть поверены в установленные сроки.

**Приложение Д**  
**(рекомендуемое)**

**Определение pH растворов полиоксихлорида алюминия**

Измерения проводят на универсальном иономере или pH-метре любого типа с погрешностью измерения не более 0,2 единицы pH в соответствии с рабочей инструкцией по его эксплуатации. Метод основан на измерении электрического потенциала между ионоселективным электродом и электродом сравнения.

За окончательный результат принимают результат единичного изменения или среднеарифметический результат параллельных определений.

Подготовку pH-метра проводят в соответствии с руководством по эксплуатации. Настройку прибора осуществляют по буферным растворам. Буферные растворы готовят в соответствии с паспортами на стандарт-титры.

Если измерение проводится в соответствии с руководством по эксплуатации pH-метра (или другой разрешительной документацией на прибор), то это не отменяет требования настоящего приложения.

**Д.1 Средства измерения, реактивы и материалы**

Весы лабораторные аналитические специального или высокого класса точности с наибольшим пределом взвешивания 320 г по ГОСТ OIML R 76-1 или по ГОСТ Р 53228.

pH-метр со стеклянным электродом измерения, электродом сравнения и температурным датчиком, или универсальный иономер в комплекте с автоматическим термокомпенсатором.

Часы песочные на 1 мин или таймер-секундомер электронный.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или вода для лабораторного анализа 2-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501.

Стаканы из термически и химически стойкого стекла вместимостью 50, 100 и 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Цилиндры мерные вместимостью 50, 100 и 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, класса точности 2.

Стандарт-титры для приготовления буферных растворов ГОСТ 8.135 (4,01; 6,86; 9,18 и другие буферные растворы в соответствии с требованиями к калибровке pH-метров).

Палочка стеклянная или мешалка магнитная электрическая.

**Д.2 Проведение испытания**

**Д.2.1 определение pH жидкого продукта (раствора)**

Примерно 100 см<sup>3</sup> коагулянта, помещают в стакан и измеряют водородный показатель (pH) при температуре 20 °С иономером или pH-метром согласно инструкции к прибору.

Отсчет величины pH по шкале прибора проводят, когда показания прибора не будут изменяться более чем на 0,2 ед. pH в течение 1 мин, затем через 1 мин измерение повторяют. Если значения pH отличаются не более чем на 0,2 ед. pH, то за результат принимают среднеарифметическое значение. Для определения pH раствора алюминия хлоридрата готовят 15 %-ный раствор продукта.

**Д.2.2 Определение pH раствора твердого продукта**

Для определения pH раствора твердого ПОХА готовят 1 %-ный раствор оксида алюминия. Навеску коагулянта  $m$  для приготовления водного раствора определяют по формуле:

$$m = \frac{m_{\text{р-ра}}}{\omega_{\text{Al}_2\text{O}_3}}, \quad (\text{Д.1})$$

где  $\omega_{\text{Al}_2\text{O}_3}$  — процентное содержание оксида алюминия в коагулянте, %;

$m_{\text{р-ра}}$  — масса приготавливаемого раствора для определения pH, г.

Рассчитанное количество коагулянта взвешивают с точностью до 0,0005 г в стеклянном стакане и делают из него раствор, доводя его до нужной массы дистиллированной водой. Полученный раствор перемешивают стеклянной палочкой или магнитной мешалкой и измеряют водородный показатель (pH) при 20 °С с помощью иономера или pH-метра согласно инструкции к прибору. Отсчет величины pH по шкале прибора проводят, когда показания прибора не будут изменяться более чем на 0,2 ед. pH в течение 1 мин, затем через 1 мин измерение повторяют, если значения pH отличаются не более чем на 0,2 ед. pH, то за результат принимают среднеарифметическое значение.

**Приложение Е  
(рекомендуемое)**

**Определение массовой доли нерастворимого в воде остатка**

Метод обеспечивает получение результатов анализа с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблицах Е.1—Е.2.

Диапазон измерения массовой доли нерастворимого в воде остатка составляет от 0,01 % до 2,00 %.

**Т а б л и ц а Е.1** — Диапазон измерений, значения показателей повторяемости, воспроизводимости и точности методики измерений

Диапазон измерений массовой доли нерастворимого в воде остатка, %	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma$ , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), $\sigma_R$ , %	Показатель точности (границы относительной погрешности при доверительной вероятности 0,95) $\pm \delta$ , %
От 0,01 до 2,00 включ.	10	20	40

**Т а б л и ц а Е.2** — Относительные значения пределов повторяемости и воспроизводимости

Диапазон измерений массовой доли нерастворимого в воде остатка, %	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения для двух результатов измерений, полученных в условиях повторяемости) $r$ , %	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения для двух результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости) $R$ , %
От 0,01 до 2,00 включ.	28	56

Продолжительность анализа одной пробы — 6 ч, серии из 10 проб — 9 ч.

Принцип метода заключается в гравиметрическом определении нерастворимого остатка, который остается после растворения пробы коагулянта в горячей воде. Полученный раствор фильтруют через фильтр «белая лента», который в дальнейшем прокалывают в муфельной печи при температуре 950—1000 °С.

Нерастворимый в воде остаток характеризует качество коагулянта и состоит из неорганических веществ: силикатов, оксидов, которые попадают в ПОХА с исходным сырьем и считаются его загрязнителями.

**Е.1 Средства измерений и вспомогательные устройства. Реактивы и материалы**

**Е.1.1 Средства измерений и вспомогательные устройства**

Весы лабораторные аналитические специального или высокого класса точности с наибольшим пределом взвешивания 320 г по ГОСТ OIML R 76-1 или по ГОСТ Р 53228.

Дозаторы, устанавливаемые на сосуд, или ручные, одноканальные с фиксированным или варьируемым объемом дозирования (например, по ГОСТ 28311).

Часы песочные на 60 мин или таймер лабораторный, любой модели.

Дистиллятор или установка любого типа для получения воды дистиллированной по ГОСТ 6709 или воды для лабораторного анализа 2-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501.

Печь муфельная, обеспечивающая температуру прокалывания 950—1000 °С.

Плитка электрическая с регулятором температуры по ГОСТ 14919.

**П р и м е ч а н и е** — Допустимо использовать другие средства измерения утвержденных типов, обеспечивающие измерения с установленной точностью, и иметь характеристики не хуже вышеуказанных. Средства измерений должны быть поверены или калиброваны, а испытательное оборудование — аттестовано в установленные сроки.

**Е.1.2 Лабораторная посуда**

Воронки стеклянные по ГОСТ 29251.

Колбы конические вместимостью 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Колбы мерные вместимостью 50, 100, 250, 500 и 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

Мензурки стеклянные вместимостью 500 и 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770.

Палочки стеклянные.

Пипетки градуированные вместимостью 1, 2, 5, 10 и 25 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29227, 2-го класса точности.

Пипетки с одной отметкой вместимостью 1, 2, 5, 10, 25 и 100 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29169, 2-го класса точности.

Стаканы из термически и химически стойкого стекла вместимостью 50, 100, 250, 600 и 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Стаканы из термически стойкого стекла вместимостью 50, 100, 150 и 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Тигель низкий 2, 3, 4 по ГОСТ 9147.

Флаконы из прозрачного и темного стекла для хранения растворов реактивов вместимостью 100, 250 и 500 см<sup>3</sup>.

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

Эксикатор по ГОСТ 25336.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использовать лабораторную посуду из полимерных материалов.

### **Е.1.3 Реактивы и материалы**

Барий хлорид 2-водный, ч. д. а. по ГОСТ 4108.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501 2-й степени чистоты.

Кислота азотная, ч. д. а. по ГОСТ 4461.

Кислота соляная, ч. д. а. по ГОСТ 3118.

Серебро азотнокислое, ч. д. а. по ГОСТ 1277.

Силикагель-индикатор по ГОСТ 8984 или кальций хлористый безводный по ГОСТ 450 в качестве осушителя для эксикаторов.

Фильтр обеззоленный «белая лента» диаметром 15 см.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использование оборудования, материалов и реактивов с характеристиками, не хуже, чем у вышеуказанных.

## **Е.2 Отбор и хранение проб**

Отбор и хранение проб проводят в соответствии с 6.4.

## **Е.3 Подготовка к выполнению измерений**

### **Е.3.1 Приготовление растворов**

Е.3.1.1 Раствор азотной кислоты с массовой долей 20 %

Раствор азотной кислоты готовят согласно ГОСТ 4517.

25 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты добавляют к 75 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, раствор перемешивают и переливают в стеклянный флакон. Срок хранения раствора — 2 месяца при комнатной температуре.

Е.3.1.2 Раствор серебра азотнокислого (нитрата серебра) молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают навеску (17,00 ± 0,01) г серебра азотнокислого, растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды и доводят объем колбы до метки дистиллированной водой. Раствор перемешивают и переливают во флакон из темного стекла. Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

Е.3.1.3 Раствор соляной кислоты с массовой долей 10 %

Раствор соляной кислоты готовят согласно ГОСТ 4517.

25 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты добавляют к 75 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, раствор перемешивают и переливают во флакон из темного стекла для хранения растворов реактивов. Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

Е.3.1.4 Раствор хлорида бария с массовой долей 10 %

(10,00 ± 0,01) г хлорида бария растворяют в 90 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в стакане вместимостью 150 см<sup>3</sup>, перемешивают и переливают во флакон для хранения. Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

### **Е.3.2 Подготовка тигля**

Сухой чистый тигель прокаливают в течение 30 мин при температуре 950—1000 °С, затем охлаждают в эксикаторе до комнатной температуры и взвешивают с точностью до 0,0001 г. Прокаливание тигля проводят до достижения постоянной массы.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается хранить прокаленные и взвешенные тигли в эксикаторе в течение 3 дней.

## **Е.4 Проведение анализа**

8—10 г жидкого коагулянта или 2,5—3,0 г коагулянта в виде порошка взвешивают в стакане вместимостью 50 см<sup>3</sup> на аналитических весах с точностью до 0,0005 г.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается брать для анализа 1,0—2,5 г коагулянта при содержании оксида алюминия более 35 % и растворять в 150—200 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды.

Навеску коагулянта растворяют приблизительно в 30—40 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды (температура воды должна находиться в диапазоне 60—100 °С) и фильтруют раствор через обеззоленный фильтр «белая лента». Стакан не менее 5 раз омывают небольшими порциями горячей дистиллированной воды (приблизительно 15—20 см<sup>3</sup>) до тех пор, пока в стакане не останется остатка.

Осадок на фильтре промывают горячей водой (не менее 1 дм<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды) до отсутствия положительной реакции на хлорид- и сульфат-ионы в промывных водах (см. Е.5, Е.6).

Фильтр с осадком помещают в предварительно подготовленный тигель, ставят тигель в муфельную печь и прокачивают при температуре 950—1000 °С в течение 1 ч. После прокачивания тигель охлаждают до комнатной температуры в эксикаторе и взвешивают на аналитических весах с точностью до 0,0001 г.

#### Е.5 Проверка промывных вод на отсутствие хлорид-ионов

Приблизительно к 100 см<sup>3</sup> фильтрата, полученного по Е.4, добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты с массовой долей 20 % и 1 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>. Прокачивание тигля проводят до достижения им постоянной массы. Опалесценция испытуемого раствора не должна быть интенсивнее опалесценции раствора сравнения, в котором вместо фильтрата используют дистиллированную воду.

#### Е.6 Проверка промывных вод на отсутствие сульфат-ионов

Приблизительно к 100 см<sup>3</sup> фильтрата, полученного по Е.4, добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты с массовой долей 10 % и 2 см<sup>3</sup> раствора хлористого бария с массовой долей 10 %. Опалесценция испытуемого раствора не должна быть интенсивнее, чем у раствора сравнения, в котором вместо фильтрата используют дистиллированную воду.

#### Е.7 Обработка результатов измерений

Массовую долю нерастворимого остатка  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_2 - m_1 - m_0}{m} \cdot 100 \quad (\text{Е.1})$$

где  $m_2$  — масса тигля с прокаленным остатком, г;

$m_1$  — масса пустого тигля, г;

$m$  — масса навески коагулянта, взятого для анализа, г;

$m_0$  — масса золы фильтра после сжигания, г.

П р и м е ч а н и е — Масса золы фильтра ( $m_0$ ) указана на упаковке с фильтрами.

#### Е.8 Оформление результатов измерений

Результат измерений в протоколах, как правило, представляют в виде:

$$X \pm \Delta, \quad (\text{Е.2})$$

где  $\Delta$  — характеристика абсолютной погрешности результата измерения, %, которую рассчитывают по формуле

$$\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot X, \quad (\text{Е.3})$$

где  $\delta$  — значение показателя точности измерений массовой доли нерастворимого остатка в воде, % (см. таблицу Е.1).

За окончательный результат принимают результат единичного измерения или среднеарифметическое результатов параллельных определений.



**Приложение Ж**  
**(рекомендуемое)**

**Определение основности**

Метод обеспечивает получение результатов измерений с погрешностями, не превышающими значений, приведенных в таблицах Ж.1—Ж.2.

Диапазон измерения основности ПОХА составляет от 5 % до 90 %.

**Т а б л и ц а Ж.1** — Диапазон измерений основности в ПОХА, показатели точности измерений

Диапазон измерений основности полиокси-хлорида алюминия, %	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma_p$ , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_R$ , %	Значение погрешности измерений (границы относительной погрешности при доверительной вероятности 0,95) $\pm\delta$ , %
От 5 до 40 включ.	14	16	32
Св. 40 до 90 включ.	5	7	14

**Т а б л и ц а Ж.2** — Относительные значения пределов повторяемости и воспроизводимости

Диапазон измерений основности, %	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения для двух результатов измерений, полученных в условиях повторяемости) $r$ , %	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения для двух результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости) $R$ , %
От 5 до 40 включ.	39	45
Св. 40 до 90 включ.	14	20

Продолжительность анализа одной пробы — 2 ч, серии из 10 проб — 4 ч.

Основность определяют методом обратного кислотно-основного титрования пробы после предварительного осаждения алюминия в виде гидроксида алюминия. Измеряют объем раствора соляной кислоты, пошедшей на титрование в присутствии фенолфталеина, и вычисляют основность ПОХА.

Основность  $B$ , %, — отношение молярных содержаний гидроксид-ионов и ионов алюминия — определяют по формуле

$$B = \frac{[\text{OH}^-]}{x \cdot [\text{Al}^{3+}]} \cdot 100, \quad (\text{Ж.1})$$

где  $[\text{OH}^-]$  — содержание гидроксид-ионов, моль;

$[\text{Al}^{3+}]$  — содержание ионов алюминия, моль;

$x = 3$  — валентность алюминия.

Значение основности оказывает существенное влияние на скорость гидролиза коагулянта и, соответственно, на его эффективность при очистке воды. Чем выше основность, тем больше способность коагулянта к гидролизу и лучше процесс хлопьеобразования.

**Ж.1 Средства измерений и вспомогательные устройства. Реактивы и материалы**

**Ж.1.1 Средства измерений и вспомогательные устройства**

Весы лабораторные аналитические специального или высокого класса точности с наибольшим пределом взвешивания 320 г по ГОСТ OIML R 76-1 или по ГОСТ Р 53228.

Дозаторы медицинские лабораторные настольные (устанавливаемые на сосуд) или ручные, одноканальные с фиксированным или варьируемым объемом дозирования по ГОСТ 28311.

Часы песочные на 3 мин и таймер, любой модели.

Баня водяная лабораторная, обеспечивающая поддержание температуры до  $(100 \pm 5)^\circ\text{C}$  любой модели.

Дистиллятор или установка любого типа для получения воды дистиллированной по ГОСТ 6709 или воды для лабораторного анализа 2-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501.

Печь муфельная, обеспечивающая температуру прокаливания  $270\text{—}300^\circ\text{C}$ .

Плитка электрическая с регулятором температуры по ГОСТ 14919.

Холодильник бытовой любого типа, обеспечивающий температуру хранения от  $2^\circ\text{C}$  до  $10^\circ\text{C}$ .

**П р и м е ч а н и е** — Допустимо использовать другие средства измерения утвержденных типов, обеспечивающих измерения с установленной точностью, и иметь характеристики не хуже вышеуказанных.

Средства измерений должны быть поверены или откалиброваны, а испытательное оборудование аттестовано в установленные сроки.

### Ж.1.2 Лабораторная посуда

Бюретки вместимостью 25 и 50 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336, 2-го класса точности.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использовать цифровые титраторы.

Воронки стеклянные по ГОСТ 29251.

Капельница по ГОСТ 29251.

Колбы мерные вместимостью 50, 100, 250, 500, 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

Колбы конические вместимостью 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Пипетки градуированные вместимостью 1, 2, 5, 10 и 25 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29227, 2-го класса точности.

Пипетки с одной отметкой вместимостью 1; 2; 5; 10; 25 и 100 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29169, 2-го класса точности.

Стаканчики для взвешивания по ГОСТ 25336.

Стакан из термически и химически стойкого стекла вместимостью 150 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Флаконы пластиковые или стеклянные вместимостью 250, 500 и 1000 см<sup>3</sup> для хранения растворов реактивов.

Цилиндры мерные вместимостью 50, 100 и 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

### Ж.1.3 Реактивы и материалы

Бария хлорид 2-водный, ч. д. а. по ГОСТ 4108.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или вода для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501 (2-й степени чистоты).

Индикатор фенолфталеин, ч. д. а.

Индикатор метиловый красный, ч. д. а.

Индикатор метиловый синий, ч. д. а.

Кислота соляная, ч. д. а. по ГОСТ 3118 или стандарт-титр  $C(\text{HCl}) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н).

Натрия гидроокись (натрия гидроксид), ч. д. а. по ГОСТ 4328 или стандарт-титр  $C(\text{NaOH}) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н).

Натрий углекислый, ч. д. а. по ГОСТ 83.

Силикагель-индикатор по ГОСТ 8984 или кальций хлористый безводный по ГОСТ 450 в качестве осушителя для эксикаторов.

Спирт этиловый 96,3 %-ный, категории «Люкс» по ГОСТ 5962.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использование оборудования, материалов и реактивов с характеристиками, не хуже, чем у вышеуказанных.

## Ж.2 Отбор и хранение проб

Отбор и хранение проб проводят в соответствии с 6.4.

### Ж.3 Подготовка к выполнению измерений

#### Ж.3.1 Приготовление растворов

Ж.3.1.1 Раствор соляной кислоты молярной концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup>

Приготовление из стандарт-титра:

Содержимое одной ампулы стандарт-титра (0,1 моль/дм<sup>3</sup>) соляной кислоты переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Приготовление из вещества гарантированной чистоты:

8,5 см<sup>3</sup> соляной кислоты добавляют в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, содержащую 200—300 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, перемешивают. Доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Срок хранения раствора — 2 месяца при комнатной температуре.

Ж.3.1.2 Раствор гидроксида натрия молярной концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup>

Приготовление из стандарт-титра:

Содержимое одной ампулы стандарт-титра (0,1 моль/дм<sup>3</sup>) гидроксида натрия переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Приготовление из вещества гарантированной чистоты:

Навеску  $(4,00 \pm 0,01)$  г гидроксида натрия помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, добавляют 200—300 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, перемешивают до полного растворения гидроксида натрия, после остывания раствора до комнатной температуры доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

Срок хранения раствора — 2 месяца при комнатной температуре.

Ж.3.1.3 Раствор фенолфталеина с массовой долей 0,1 %

$(0,100 \pm 0,005)$  г фенолфталеина помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в этиловом спирте. Срок хранения раствора — 6 месяцев при комнатной температуре.

Ж.3.1.4 Раствор метилового красного с массовой долей 0,1 % ( $0,100 \pm 0,005$ ) г метилового красного помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в этиловом спирте при нагревании на водяной бане. После остывания раствора доводят его объем до метки этиловым спиртом. Срок хранения раствора — 6 месяцев при комнатной температуре.

Ж.3.1.5 Раствор метиленового голубого (синего) с массовой долей 0,1 % ( $0,100 \pm 0,005$ ) г метиленового голубого (синего) помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в этиловом спирте при нагревании на водяной бане. После остывания раствора доводят его объем до метки спиртом. Срок хранения раствора — 6 месяцев при комнатной температуре.

Ж.3.1.6 Раствор смешанного кислотного-основного индикатора

В конической колбе смешивают равные объемы 0,1 %-ного спиртового раствора метилового красного и 0,1 %-ного спиртового раствора метиленового голубого (синего). Срок хранения раствора — 6 месяцев при комнатной температуре.

Ж.3.1.7 Раствор хлорида бария 2-водного с массовой долей 10 %

( $10,00 \pm 0,01$ ) г хлорида бария 2-водного растворяют в 90 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в стакане вместимостью 150 см<sup>3</sup>, перемешивают и переливают в стеклянный флакон для хранения растворов реактивов. Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

Ж.3.2 Установка поправочного коэффициента к молярной концентрации раствора соляной кислоты по безводному углекислому натрию

В день установки титра безводный углекислый натрий прокаливают при температуре 270 — 300 °С 2 ч и остужают до комнатной температуры в эксикаторе. В закрытом стаканчике для взвешивания берут навеску 0,3200—0,4200 г безводного углекислого натрия. Для установления поправочного коэффициента используют не менее трех навесок углекислого натрия, взвешивая их с точностью до четвертого знака. Каждую навеску помещают в коническую колбу, добавляют 40 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 3—4 капли смешанного индикатора и титруют из бюретки раствором соляной кислоты молярной концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup> до перехода зеленой окраски раствора в красно-фиолетовую.

Затем раствор кипятят на электрической плитке в течение 2—3 мин для удаления углекислоты и после охлаждения продолжают титрование до перехода вновь появившейся зеленой окраски раствора в красно-фиолетовую.

П р и м е ч а н и е — Допускается применять в качестве индикатора метиловый оранжевый, при этом окраска переходит из желтой в оранжевую.

Поправочный коэффициент  $K_1$  рассчитывают по следующей формуле с точностью до четвертого десятичного знака по каждой навеске безводного углекислого натрия:

$$K_1 = \frac{m \cdot 1000}{53 \cdot 0,2 \cdot V}, \quad (\text{Ж.2})$$

где  $m$  — масса навески углекислого натрия, г;

0,2 — заданная молярная концентрация вещества соляной кислоты в растворе, моль/дм<sup>3</sup>;

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

$V$  — объем раствора соляной кислоты, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>.

Расхождения между коэффициентами для трех параллельных титрований не должно превышать 0,001 и при выполнении условия из вычисленных значений коэффициентов берут среднеарифметическое значение.

Если поправочный коэффициент  $K_1$  раствора соляной кислоты отличается от 1,00 больше чем на  $\pm 0,03$ , то раствор либо укрепляют, либо разбавляют дистиллированной водой, либо готовят заново. Для укрепления раствора добавляют по каплям концентрированную соляную кислоту. После укрепления или разбавления раствора поправочный коэффициент устанавливают заново.

Поправочный коэффициент устанавливают каждый раз при приготовлении новой партии раствора.

### Ж.3.3 Установка поправочного коэффициента к молярной концентрации раствора гидроксида натрия по раствору соляной кислоты

30—40 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты молярной концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup>, отмеренной из бюретки, помещают в коническую колбу, добавляют 3—4 капли смешанного индикатора и титруют из бюретки раствором гидроксида натрия до перехода красно-фиолетовой окраски раствора в зеленую.

За результат титрования принимают среднеарифметическое значение из трех параллельных титрований, расхождение между которыми не превышает 0,05 см<sup>3</sup>.

Поправочный коэффициент раствора гидроксида натрия молярной концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup>  $K_2$  рассчитывают по следующей формуле с точностью до четвертого знака:

$$K_1 = \frac{V_1 \cdot K_1}{V}, \quad (\text{Ж.3})$$

где  $K_1$  — поправочный коэффициент к молярной концентрации раствора соляной кислоты;

$V_1$  — объем раствора соляной кислоты, см<sup>3</sup>;

$V$  — объем раствора гидроксида натрия, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>.

Если поправочный коэффициент  $K_2$  для раствора гидроксида натрия отличается от 1,00 больше чем на  $\pm 0,03$ , то раствор либо укрепляют, либо разбавляют, либо готовят заново. Для укрепления раствора добавляют гидроксид натрия (порциями по 0,005 г). После укрепления или разбавления раствора поправочный коэффициент устанавливают заново.

Поправочный коэффициент устанавливают каждый раз при приготовлении новой партии раствора.

#### Ж.4 Выполнение измерений

Масса навески коагулянта зависит от марки коагулянта и содержания оксида алюминия. Рекомендуемые массы навесок исследуемых проб коагулянта приведены в таблице Ж.3.

Т а б л и ц а Ж.3 — Рекомендуемые массы навесок исследуемых проб в зависимости от массовой доли оксида алюминия

Массовая доля оксида алюминия, %	Масса навески, г
От 5 до 11	0,5—0,7
Св. 11 до 20	0,2—0,3
Св. 20 до 35	0,1—0,15
Св. 35 до 55	0,08—0,12

Коагулянт взвешивают в конической колбе вместимостью 250 см<sup>3</sup> на аналитических весах с точностью до 0,0005 г и добавляют около 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. При анализе кристаллического сухого коагулянта нагревают приготовленный раствор на водяной бане (температура водяной бани от 85 °С до 100 °С) до полного растворения коагулянта, раствор охлаждают до комнатной температуры. Затем добавляют 5 см<sup>3</sup> раствора хлорида бария с массовой долей 10 % и в случае помутнения раствор оставляют на 10—15 мин для оседания осадка. Осадок не отфильтровывают.

Затем к анализируемому раствору добавляют из бюретки 20 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия молярной концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup> и 3—5 капель фенолфталеина, после чего титруют раствором соляной кислоты молярной концентрации 0,2 моль/дм<sup>3</sup> до исчезновения малиновой окраски.

#### Ж.5 Обработка результатов измерений

Основность ПОХА  $X$ , %, вычисляют по формуле

$$X = \left( 1 - \frac{(C_1 V_1 \cdot K_1 - C_2 V_2 \cdot K_2) \cdot 26,982}{m \cdot 3 \cdot 0,5292 \cdot X_1 \cdot 1000} \right) \cdot 100, \quad (\text{Ж.4})$$

где  $C_1$  и  $C_2$  — молярные концентрации, равные 0,2 моль/дм<sup>3</sup>, гидроксида натрия и соляной кислоты соответственно;

$V_1$  — объем раствора гидроксида натрия, см<sup>3</sup>;

$V_2$  — объем раствора соляной кислоты, см<sup>3</sup>;

$K_1$  и  $K_2$  — соответственно поправочные коэффициенты для растворов гидроксида натрия и соляной кислоты;

26,982 — молярная масса алюминия, г/моль;

0,5292 — коэффициент пересчета  $\text{Al}_2\text{O}_3$  на  $\text{Al}$ ;

$m$  — масса навески коагулянта, г;

$X_1$  — массовая доля оксида алюминия в коагулянте, %.

После упрощения получают следующую расчетную формулу:

$$X = \left( 1 - \frac{(V_1 \cdot K_1 - V_2 \cdot K_2) \cdot 0,34}{m \cdot X_1} \right) \cdot 100. \quad (\text{Ж.5})$$

#### Ж.6 Оформление результатов измерений

Результат измерений в протоколах, как правило, представляют в виде:

$$X \pm \Delta, \quad (\text{Ж.6})$$

где  $\Delta$  — характеристика абсолютной погрешности результата измерения, %, которую рассчитывают по формуле

$$\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot X, \quad (\text{Ж.7})$$

где  $\delta$  — значение показателя точности основности ПОХА, % (см. таблицу Ж.1).

За окончательный результат принимают результат единичного изменения или среднеарифметическое значение результатов параллельных определений.

**Приложение И  
(рекомендуемое)**

**Определение массовой доли железа**

Метод обеспечивает получение результатов анализа с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблицах И.1—И.2. Диапазон измерения массовой доли железа от 0,005 % до 1 %.

**Т а б л и ц а И.1** — Диапазон измерений массовой доли железа, показатели точности измерений

Диапазон измерений массовой доли железа, %	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma_r$ , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_R$ , %	Значение погрешности измерений (границы относительной погрешности при доверительной вероятности 0,95) $\pm\delta$ , %
От 0,005 до 0,01 включ.	15	25	50
Св. 0,01 до 0,1 включ.	10	20	40
Св. 0,1 до 1,0 включ.	7	14	28

**Таблица И.2** — Относительные значения пределов повторяемости и воспроизводимости

Диапазон измерений массовой доли железа, %	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения для двух результатов измерений, полученных в условиях повторяемости) $r$ , %	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения для двух результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости) $R$ , %
От 0,005 до 0,01 включ.	42	70
Св. 0,01 до 0,1 включ.	28	56
Св. 0,1 до 1,0 включ.	20	39

Продолжительность анализа одной пробы — 3 ч, серии из 10 проб — 5 ч.

Принцип метода заключается в способности ионов двухвалентного железа образовывать с ортофенантролином в интервале 3—9 ед. рН комплексное соединение, окрашенное в оранжево-красный цвет после предварительного восстановления трехвалентного железа до двухвалентного солянокислым гидроксиламином в нейтральной или слабокислой среде. Измерение оптической плотности полученных растворов комплексного соединения проводят при длине волны 490 нм в кюветах с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

**П р и м е ч а н и е** — Определение массовой доли железа в продукте можно проводить по иным аттестованным методикам выполнения измерений (например, по ГОСТ 4011).

### **И.1 Средства измерений, вспомогательные устройства. Реактивы и материалы**

#### **И.1.1 Средства измерений, вспомогательные устройства**

Весы лабораторные аналитические специального или высокого класса точности с наибольшим пределом взвешивания 320 г по ГОСТ OIML R 76-1 или по ГОСТ Р 53228.

Дозаторы медицинские лабораторные настольные (устанавливаемые на сосуд) или ручные, одноканальные с фиксированным или варьируемым объемом дозирования по ГОСТ 28311.

Дистиллятор или установка любого типа для получения воды для лабораторного анализа 2-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501.

Таймер любой модели.

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр, позволяющий производить измерение при длине волны 490 нм в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм.

**П р и м е ч а н и е** — Допустимо использовать другие средства измерения утвержденных типов, обеспечивающие измерения с установленной точностью и имеющие характеристики не хуже вышеуказанных.

#### **И.1.2 Лабораторная посуда**

Колбы мерные вместимостью 50, 100, 250, 500 и 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770—74, 2-го класса точности.

Мензурки стеклянные вместимостью 500 и 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770.

Пипетки градуированные вместимостью 1, 2, 5, 10 и 25 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29227, 2-го класса точности.

Пипетки с одной отметкой вместимостью 1, 2, 5, 10, 25 и 100 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29169, 2-го класса точности.

Стаканы из термически и химически стойкого стекла вместимостью 50, 100, 250, 600 и 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336. Флаконы из прозрачного и темного стекла для хранения растворов реактивов вместимостью 100; 250 и 500 см<sup>3</sup>.

Цилиндр мерный вместимостью 50, 100 и 500 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

### И.1.3 Реактивы и материалы

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501 (2-й степени чистоты).

Гидроксиламина гидрохлорид, ч. д. а. по ГОСТ 5456.

Кислота соляная, ч. д. а. по ГОСТ 3118 или стандарт-титр  $C(HCl) = 0,1$  моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н).

Натрий уксуснокислый 3-водный, ч. д. а. по ГОСТ 199.

Ортофенантролин.

### И.1.4 Стандартные образцы

Стандартный образец состава водного раствора ионов железа (III) 1000 мг/дм<sup>3</sup>.

**Примечание** — Допускается использование оборудования, материалов и реактивов с характеристиками не хуже вышеуказанных.

## И.2 Подготовка к выполнению измерений

### И.2.1 Приготовление растворов

И.2.1.1 Раствор гидроксиламина гидрохлорида с массовой долей 10 % (50,00 ± 0,05) г гидроксиламина гидрохлорида растворяют в 450 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Срок хранения раствора — 2 месяца при комнатной температуре.

И.2.1.2 Раствор ортофенантролина с массовой долей 0,2 % (1,00 ± 0,02) г ортофенантролина растворяют в 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Срок хранения раствора — 1 месяц при комнатной температуре.

И.2.1.3 Раствор натрия уксуснокислого с массовой долей 20 % (125,00 ± 0,05) г натрия уксуснокислого 3-водного растворяют в 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и перемешивают. Срок хранения раствора — 1 месяц при комнатной температуре.

И.2.1.4 Основной градуировочный раствор ионов железа (III) с массовой концентрацией 10 мг/дм<sup>3</sup> 1 см<sup>3</sup> раствора стандартного образца с массовой концентрацией ионов железа (III) 1000 мг/дм<sup>3</sup> с помощью пипетки переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки, раствор тщательно перемешивают. Срок хранения раствора — 1 месяц при температуре 2—10 °С.

И.2.1.5 Раствор соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>

И.2.1.5.1 Приготовление из стандарт-титра.

Содержимое ампулы стандарт-титра (0,1 моль/см<sup>3</sup>) соляной кислоты переносят с мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают.

И.2.1.5.2 Приготовление из концентрированной соляной кислоты 8,5 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты добавляют в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, содержащую приблизительно 30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, и перемешивают. Доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой и перемешивают. Срок хранения раствора — 2 месяца при комнатной температуре.

### И.2.2 Установление градуировочной характеристики

В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> пипетками вносят 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0 см<sup>3</sup> основного градуировочного раствора ионов железа (III) с массовой концентрацией 10 мг/дм<sup>3</sup>, что соответствует 0,005; 0,01; 0,02; 0,03; 0,04; 0,05; 0,06; 0,07; 0,08; 0,09; 0,10 мг ионов железа (III). В каждую колбу последовательно добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты молярной концентрации 1 моль/дм<sup>3</sup>, 2 см<sup>3</sup> раствора гидроксиламина гидрохлорида, 2 см<sup>3</sup> раствора уксуснокислого натрия и 2 см<sup>3</sup> ортофенантролина, доводят раствор до метки дистиллированной водой. После добавления каждого реактива содержимое колбы тщательно перемешивают. Одновременно готовят холостую пробу, используя дистиллированную воду, к которой приливают все реактивы кроме основного градуировочного раствора.

Через 15 мин измеряют на фотозлектроколориметре оптическую плотность градуировочных растворов относительно холостой пробы при длине волны 490 нм в кювете с толщиной поглощающего слоя 50 мм.

По результатам измерений строят градуировочный график зависимости значения оптической плотности (ед. оптической плотности) от количества ионов железа (III) (мг).

Градуировочную характеристику устанавливают заново при смене партии любого из реактивов, после ремонта прибора, но не реже одного раза в три месяца.

### И.2.3 Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят у каждой серии проб.

Норматив контроля в диапазоне от 0,005 мг до 0,05 мг — 10 %, в диапазоне св. 0,05 мг до 0,1 мг — 5 %.

Если условие стабильности градуировочной характеристики для одного градуировочного раствора не выполняется, необходимо выполнить повторное измерение для этого градуировочного раствора с целью исключения результата измерения, содержащего грубую погрешность.

Если градуировочная характеристика нестабильна, выясняют и устраняют причины нестабильности и повторяют контроль с использованием того же или других градуировочных растворов, предусмотренных методикой. Если и в этом случае обнаруживается отклонение результата от аттестованного значения, то градуировочную характеристику устанавливают заново.

### И.3 Выполнение измерений

#### И.3.1 Приготовление раствора коагулянта (раствор А)

1—8 г порошка или жидкого коагулянта взвешивают в стакане вместимостью 50 см<sup>3</sup> на аналитических весах с точностью до 0,0005 г. Навеску количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в дистиллированной воде и после полного растворения коагулянта доводят объем раствора в колбе до метки — раствор А.

**Примечание** — Допускается брать для анализа другую навеску коагулянта в зависимости от марки или содержания железа. Если после растворения коагулянта раствор А получается мутный, содержит взвесь или имеет опалесценцию, раствор необходимо отфильтровать через фильтр «белая лента». Если после фильтрации мутность и опалесценция не исчезают, то из оптической плотности пробы нужно вычесть оптическую плотность пробы (фона) в том же разведении, в каком проводят определение железа.

#### И.3.2 Проведение анализа при определении содержания железа

10 см<sup>3</sup> раствора А, приготовленного по И.3.1, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, 2 см<sup>3</sup> раствора гидроксилamina гидрохлорида, 2 см<sup>3</sup> раствора уксуснокислого натрия, 2 см<sup>3</sup> раствора ортофенантролина и доводят раствор в колбе до метки дистиллированной водой.

После добавления каждого реактива раствор в колбе перемешивают. Одновременно готовят холостую пробу с тем же количеством реактивов, используя вместо раствора А дистиллированную воду. Через 15 мин измеряют оптическую плотность анализируемого раствора на фотоэлектроколориметре по отношению к холостой пробе в кювете с толщиной поглощающего свет слоя 50 мм при длине волны 490 нм.

**Примечание** — При анализе ПОХА с высоким содержанием оксида алюминия рекомендуется увеличить объем добавляемой соляной кислоты до 3 см<sup>3</sup>.

Если измеренная оптическая плотность пробы выходит за верхнюю границу градуировочного графика, то для анализа берут меньший объем раствора А или проводят дополнительно его разбавление дистиллированной водой. Допустимо проводить десятикратное разбавление исходного раствора коагулянта (раствора А).

### И.4 Обработка результатов измерений

Массовую долю железа  $X$ , %, в коагулянтах в диапазоне измерений 0,005—0,100 % вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V_k}{m \cdot V_a} \cdot 100, \quad (\text{И.1})$$

где  $m$  — масса навески коагулянта, г;

$m_1$  — количество ионов железа (III), найденное по градуировочному графику, мг;

$V_k$  — приготовленный объем раствора коагулянта (раствор А), см<sup>3</sup>;

$V_a$  — объем раствора коагулянта (раствор А), взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

Массовую долю железа  $X$ , %, в коагулянтах в диапазоне измерений 0,1—1,0 % вычисляют по формуле

$$X = \frac{m_1 \cdot V_{k1} \cdot V_{k2}}{m \cdot V_{a1} \cdot V_{a2}} \cdot 100, \quad (\text{И.2})$$

где  $m$  — масса навески коагулянта, г;

$m_1$  — количество ионов железа (III), найденное по градуировочному графику, мг;

$V_{k1}$  — приготовленный объем раствора коагулянта (раствор А), см<sup>3</sup>;

$V_{k2}$  — приготовленный объем раствора коагулянта (раствор Б), см<sup>3</sup>;

$V_{a1}$  — объем раствора коагулянта (раствор А), взятый для анализа, см<sup>3</sup>;

$V_{a2}$  — объем раствора коагулянта (раствор Б), взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

При необходимости массовую долю железа в коагулянте можно представить в пересчете на содержание оксида железа (III) (Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>).

Массовую долю железа в пересчете на оксид железа  $Y$ , %, вычисляют по формуле

$$Y = X \cdot 1,4297, \quad (\text{И.3})$$

где  $X$  — массовая доля железа в коагулянте, %;

1,4297 — коэффициент пересчета железа на оксид железа (III).

### И.5 Оформление результатов измерений

Результат измерений в протоколах, как правило, представляют в виде:

$$X \pm \Delta, \quad (\text{И.4})$$

где  $\Delta$  — характеристика абсолютной погрешности результата измерения, %, которую рассчитывают по формуле

$$\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot X, \quad (\text{И.5})$$

где  $\delta$  — значение показателя точности, % (см. таблицу И.1).

Результаты заносят в протокол анализа с точностью:

- от 0,005 % до 0,01 % включ. — 0,0001 %;

- от 0,01 % до 0,1 % включ. — 0,001 %;

- от 0,1 % до 1,0 % включ. — 0,01 %.

За результат анализа принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений.



Приложение К  
(рекомендуемое)

## Определение свинца, никеля, хрома, бериллия и кадмия методом АЭС-ИСП

Метод АЭС-ИСП (атомно-эмиссионной спектроскопии с индуктивно связанной плазмой) основан на измерении интенсивности излучения (эмиссии) атомов определяемых элементов, возникающего при распылении анализируемой пробы в аргонную плазму, возбуждаемую электромагнитным полем. Интенсивность эмиссионных спектральных линий на характеристических для каждого элемента длинах волн регистрируется фоточувствительным устройством, измеряется и обрабатывается компьютерной системой.

**К.1 Средства измерений и вспомогательные устройства. Реактивы и материалы****К.1.1 Средства измерений и вспомогательные устройства**

Атомно-эмиссионный спектрометр с индуктивно связанной плазмой.

Дозаторы с варьируемым объемом 0,5—5,0 см<sup>3</sup> по ГОСТ 28311.

Весы лабораторные общего назначения специального или высокого класса точности по ГОСТ Р 53228 или по ГОСТ OIML R 76-1.

Плитка электрическая по ГОСТ 14919 или баня песчаная.

**Примечание** — Допустимо использовать другие средства измерения утвержденных типов, обеспечивающих измерения с установленной точностью и иметь характеристики не хуже вышеуказанных.

**К.1.2 Лабораторная посуда**

Пипетки градуированные по ГОСТ 29227 или с одной отметкой по ГОСТ 29169, объемом 1, 5, 10, 20 см<sup>3</sup>, 2-го класса точности.

Колбы мерные вместимостью 10, 25, 50, 100 и 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

Стаканы химические термостойкие вместимостью 50, 100, 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

Цилиндры мерные наливные вместимостью 100 и 500 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

Емкости из пластика (или стекла) для хранения проб и стандартных растворов вместимостью (50—100) см<sup>3</sup>.

**К.1.3 Реактивы и материалы**

Вода бидистиллированная или деионизированная (дистиллированная вода по ГОСТ 6709, перегнанная повторно или пропущенная через колонку с ионообменной смолой по ГОСТ 20298 или вода для лабораторного анализа 2-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501).

Кислота азотная по ГОСТ 11125 особой чистоты.

Растворы ГСО элементов свинца, никеля, хрома, бериллия, кадмия с концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup>.

Аргон газообразный, высокой чистоты по ГОСТ 10157. Степень чистоты аргона (марка А).

Фильтры обеззоленные «белая лента» или фильтры мембранные с диаметром пор 5 мкм любого производителя

**Примечание** — Допускается использование материалов и реактивов с характеристиками не хуже вышеуказанных.

**К.2 Подготовка к выполнению измерений**

Подготовку спектрометра к работе проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

**К.3 Приготовление растворов****К.3.1 Раствор азотной кислоты объемной доли 5 %**

В мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> к небольшому количеству дистиллированной воды прибавляют 50 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Раствор азотной кислоты используется для приготовления градуировочных растворов и разбавления проб. Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

**К.3.2 Приготовление градуировочных растворов**

Вскрывают ампулу стандартного раствора, содержащего 1 мг/см<sup>3</sup> металла.

Осторожно пипеткой переносят 5 см<sup>3</sup> стандартного раствора в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Доводят до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты и перемешивают. Полученный исходный градуировочный раствор А содержит 100 мг/дм<sup>3</sup> металла.

Рабочий градуировочный раствор Б, содержащий 10 мг/дм<sup>3</sup> металла, готовят путем разбавления исходного градуировочного раствора А в 10 раз.

Градуировочный раствор В, содержащий 2,5 мг/дм<sup>3</sup> определяемого элемента, готовят разбавлением рабочего раствора Б в 4 раза.

Градуировочный раствор Г, содержащий 1,0 мг/дм<sup>3</sup> определяемого элемента, готовят разбавлением рабочего раствора Б в 10 раз.

Градуировочный раствор Д, содержащий 0,25 мг/дм<sup>3</sup> определяемого элемента, готовят путем разбавления градуировочного раствора В в 10 раз.

Растворы хранят в плотно закрытой пластиковой посуде в течение одного месяца для растворов А и Б и одной недели для растворов В, Г и Д.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается для градуировки ИСП-спектрометра использовать многоэлементные стандартные растворы, в том числе импортные, а также готовить градуировочные растворы смеси элементов.

#### К.4 Подготовка пробы к анализу

Для приготовления раствора жидкого продукта по 1 см<sup>3</sup> продукта отбирают пипеткой или дозатором (для твердых реагентов примерно по 1 г пробы отбирают шпателем), помещают в два предварительно взвешенных стеклянных стаканчика и взвешивают с точностью до 0,001 г, прибавляют 25—30 см<sup>3</sup> 5 %-ного раствора азотной кислоты, нагревают на песчаной бане или плитке с закрытой спиралью, не допуская кипения, примерно 15 мин, охлаждают до комнатной температуры. Растворы фильтруют через бумажный фильтр «белая лента» или мембранный фильтр 5 мкм в две мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая и доводят до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты. Срок хранения подготовленной пробы — 10 дней при комнатной температуре.

#### К.5 Установление градуировочной характеристики

Вначале в аргоновую плазму распыляют дистиллированную воду в качестве нулевой точки. Градуировочные растворы распыляют в аргоновую плазму и регистрируют интенсивность эмиссии для каждого элемента при требуемой длине волны в порядке возрастания массовой концентрации определяемого элемента.

**Т а б л и ц а К.1** — Рекомендуемые длины волн и мешающие элементы.

Элемент	Длина волны, нм	Мешающие элементы
Pb	220,353	Co, Al, Ti
Ni	231,604	Co, Mo
Cr	267,716	Pt
Be	234,861 313,042	Fe V
Cd	214,438 226,502 228,802	Fe Fe, Ni, Ti As, Co

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость показаний прибора от количества определяемого элемента, измеряемую в мг/дм<sup>3</sup>, устанавливают по среднеарифметическим результатам трех измерений для трех градуировочных растворов (0,25 мг/дм<sup>3</sup>, 1,0 мг/дм<sup>3</sup> и 2,5 мг/дм<sup>3</sup>) за вычетом среднеарифметического значения трех измерений холостой пробы (5 %-ной азотной кислоты). Расчет среднеарифметических значений происходит автоматически в соответствии с программным обеспечением прибора.

#### К.6 Выполнение измерений и вычисление результатов измерений

Подготовленные пробы анализируют на приборе в условиях, указанных в К.2 или подобранных экспериментально с учетом рекомендаций фирмы-производителя. В каждом случае проводят три параллельных измерения и по среднеарифметическому значению рассчитывают концентрацию элемента в пробе в мг/дм<sup>3</sup>.

Содержание элемента в образце выражают в миллиграммах элемента на килограмм алюминия в ПОХА (мг/кг Al) или процентах. Для выражения содержания в мг/кг Al результат анализа рассчитывают по формуле

$$X = \frac{C \cdot V_{\text{колб}} \cdot 100}{m \cdot 0,5292 \cdot C_{\text{Al}_2\text{O}_3}}, \quad (\text{K.1})$$

где  $C$  — массовая концентрация элемента в растворе анализируемой пробы, найденная по градуировочному графику, мг/дм<sup>3</sup>;

$V$  — объем мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$m$  — навеска анализируемой пробы, г;

$C_{\text{Al}_2\text{O}_3}$  — содержание оксида алюминия, найденное по Б.7, %;

0,5292 — коэффициент пересчета.

Для выражения содержания элемента в образце в процентах результат анализа рассчитывают по формуле

$$X = \frac{C \cdot V_{\text{колб}}}{m \cdot 10000}, \quad (\text{K.2})$$

где 10000 — коэффициент пересчета единиц измерения.

За результат анализа принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений.

Т а б л и ц а К.2 — Относительные значения пределов повторяемости и воспроизводимости, показатели точности измерений

Элемент	Диапазон измерений, %	Предел повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma_p$ , %	Предел воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_R$ , %	Показатель точности (границы относительной погрешности при доверительной вероятности 0,95) $\pm\delta$ , %
Pb	0,0001—0,0100	17	39	28
Ni	0,0002—0,0050	31	36	26
Cr	0,0002—0,0050	39	56	40
Be	0,0002—0,0100	17	41	29
Cd	0,0001—0,0100	11	35	25

#### К.7 Оформление результатов измерений

Результат измерений в протоколах, как правило, представляют в следующем виде:

$$X \pm \Delta, \quad (\text{К.3})$$

где  $\Delta$  — характеристика абсолютной погрешности результата измерения, %, которую рассчитывают по формуле

$$\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot X, \quad (\text{К.4})$$

где  $\delta$  — значение показателя точности, % (таблица К.2).

Результаты анализа указывают с точностью до двух значащих цифр.

**Приложение Л  
(рекомендуемое)**

**Определение массовой доли мышьяка, селена и сурьмы методом атомно-абсорбционной спектроскопии с использованием гидридной системы и ртути методом холодного пара**

Метод основан на измерении резонансного поглощения света свободными атомами элемента при прохождении света определенной длины волны через атомный пар исследуемого образца, образующийся при восстановлении мышьяка, селена, сурьмы боргидридом натрия до газообразных гидридов и ртути хлоридом олова.

**П р и м е ч а н и е** — Определение массовой доли указанных элементов в продукте возможно по иным аттестованным в установленном порядке методикам выполнения измерений, например определение массовой доли мышьяка по ГОСТ 4152.

**Л.1 Средства измерений и вспомогательные устройства. Реактивы и материалы**

**Л.1.1 Средства измерений и вспомогательные устройства**

Атомно-абсорбционный спектрометр с пламенным атомизатором и дейтериевым корректором фона.

Приставка генерации летучих гидридов.

Анализатор ртути или ААС с кварцевой кюветой для холодного пара.

Весы лабораторные общего назначения специального или высокого класса точности по ГОСТ Р 53228 или по ГОСТ OIML R 76-1.

Источники резонансного излучения — лампы с полым катодом (ЛПК) для As, Se, Sb, Hg.

Компрессор воздушный, соответствующий требованиям руководства по эксплуатации для спектрометра, или сжатый воздух в баллонах.

Дозаторы с варьируемым объемом 0,5—5,0 см<sup>3</sup> по ГОСТ 28311.

Плитка электрическая по ГОСТ 14919 или баня песчаная.

**П р и м е ч а н и е** — Допустимо использовать другие средства измерения утвержденных типов, обеспечивающие измерения с установленной точностью и имеющие характеристики не хуже вышеуказанных. Средства измерений должны быть поверены или калиброваны в установленные сроки.

**Л.1.2 Лабораторная посуда**

Колбы мерные вместимостью 10, 25, 50, 100, 1000 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

Пипетки градуированные по ГОСТ 29227 или с одной отметкой по ГОСТ 29169, объемом 1, 5, 10, 20 см<sup>3</sup>, 2-го класса точности.

Стаканы химические термостойкие вместимостью 50, 100, 250 см<sup>3</sup>, по ГОСТ 25336.

Цилиндры мерные наливные вместимостью 100 и 500 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, 2-го класса точности.

Емкости из пластика (или стекла) для хранения проб и стандартных растворов вместимостью 50—100 см<sup>3</sup>.

**Л.1.3 Реактивы и материалы**

Вода бидистиллированная или деионизированная (дистиллированная вода по ГОСТ 6709, перегнанная повторно или пропущенная через колонку с ионообменной смолой по ГОСТ 20298 или вода для лабораторного анализа 2-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501).

Кислота азотная по ГОСТ 11125 особой чистоты.

Кислота соляная по ГОСТ 14261 особой чистоты.

Натрия боргидрид х. ч.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х. ч.

Олово двуххлористое, 2-водное, ч. д. а.

Калий марганцовокислый, ч. д. а. по ГОСТ 20490.

Растворы ГСО элементов мышьяка, селена, сурьмы и ртути с концентрацией 0,1 мг/см<sup>3</sup> или 1 мг/см<sup>3</sup>.

Ацетилен растворенный и газообразный технический в баллонах по ГОСТ 5457.

Аргон газообразный, высокой чистоты по ГОСТ 10157. Степень чистоты аргона (марка А).

Фильтры обеззоленные «белая лента» или фильтры мембранные с диаметром пор 5 мкм любого производителя

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использование материалов и реактивов с характеристиками не хуже вышеуказанных.

**Л.2 Подготовка аппаратуры**

Подготовку атомно-абсорбционного спектрометра (или анализатора ртути) к работе проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации. Параметры спектрометра и генератора гидридов выбирают в соответствии с рекомендациями компании — производителя оборудования.

Для определения мышьяка, селена и сурьмы используется нагреваемая пламенем Т-образная ячейка. Для определения ртути не требуется нагревать Т-образную ячейку, поскольку ртуть сама по себе поступает в виде

атомного пара. Для повышения чувствительности определения рекомендуется для определения ртути использовать специальную ячейку с увеличенной длиной оптического пути. При определении ртути на анализаторе используется специальная ячейка, входящая в комплект прибора.

### Л.3 Приготовление растворов

#### Л.3.1 Раствор гидроокиси натрия с массовой долей 1 %

Около 10 г гидроокиси натрия, взвешенной с точностью до 0,1 г, растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Если раствор мутный, его фильтруют через бумажный фильтр «белая лента». Раствор количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают. Раствор используют для приготовления раствора боргидрида натрия в день приготовления.

#### Л.3.2 Раствор боргидрида натрия с массовой долей 1 %

10 г боргидрида натрия, взвешенных с точностью до 0,1 г, растворяют в 100 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия массовой доли 1 %. Если раствор мутный, его фильтруют через бумажный фильтр «белая лента». Раствор количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доводят до метки раствором гидроокиси натрия с массовой долей 1 % и перемешивают. Раствор используют для проведения реакции гидрирования при определении мышьяка, селена и сурьмы в день приготовления.

#### Л.3.3 Растворы соляной кислоты с объемными долями 50, 10 и 5 %

В мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> к небольшому количеству дистиллированной воды прибавляют 500, 100 или 50 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты соответственно типу концентрации приготавливаемого раствора, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Для проведения анализа используются растворы соляной кислоты следующих концентраций:

50 %-ный раствор соляной кислоты. Применяется для проведения реакции гидрирования при определении мышьяка, селена и сурьмы;

10 %-ный раствор соляной кислоты. Используется для приготовления градуировочных растворов мышьяка, селена и сурьмы;

5 %-ный раствор соляной кислоты. Применяется для проведения реакции гидрирования при определении ртути.

Срок хранения растворов — 3 месяца при комнатной температуре.

#### Л.3.4 Раствор азотной кислоты с объемной долей 5 %

В мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> к небольшому количеству дистиллированной воды прибавляют 50 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Раствор азотной кислоты используется для приготовления градуировочных растворов ртути. Срок хранения раствора — 3 месяца при комнатной температуре.

#### Л.3.5 Раствор двуххлористого олова с массовой долей 5 %

60,0 г двуххлористого олова ( $\text{SnCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ), взвешенных с точностью до 0,1 г, растворяют при нагревании на электроплитке или песчаной бане в 100 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты. Если раствор мутный, его фильтруют через бумажный фильтр «белая лента», предварительно смоченный дистиллированной водой. Раствор количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и перемешивают. Раствор используют при определении ртути в день приготовления.

#### Л.3.6 Раствор марганцовокислого калия с массовой концентрацией 50 г/дм<sup>3</sup>

5,0 г марганцовокислого калия, взвешенных с точностью до 0,1 г, растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды, доводят объем раствора до 100 см<sup>3</sup> и перемешивают. Раствор хранят в бутылках из темного стекла с притертой пробкой. Раствор используют для приготовления градуировочных растворов ртути. Срок хранения растворов — 3 месяца при комнатной температуре.

#### Л.3.7 Приготовление градуировочных растворов

Вскрывают ампулу ГСО, содержащего 0,1 мг/см<sup>3</sup> или 1 мг/см<sup>3</sup> элемента и соответствующим разбавлением готовят градуировочные растворы. При приготовлении растворов мышьяка, селена и сурьмы используют 10 %-ный раствор соляной кислоты. При приготовлении растворов ртути в колбы с градуировочными растворами прибавляют 1—2 капли раствора марганцовокислого калия по Л.3.6 и доводят до метки раствором азотной кислоты по Л.3.4.

Основной градуировочный раствор элементов с массовой концентрацией 10 мг/дм<sup>3</sup> готовят следующим образом.

5 см<sup>3</sup> раствора ГСО (0,1 мг/см<sup>3</sup>) или 0,5 см<sup>3</sup> раствора ГСО (1 мг/см<sup>3</sup>) переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки соответствующим раствором кислоты и перемешивают. Полученный исходный градуировочный раствор содержит 10 мг/дм<sup>3</sup> элемента. Срок хранения раствора — 1 месяц при температуре 2—10 °С.

Промежуточный градуировочный раствор элементов с массовой концентрацией 0,1 мг/дм<sup>3</sup> готовят разбавлением основного градуировочного раствора элементов с массовой концентрацией 10 мг/дм<sup>3</sup> в 100 раз. Срок хранения раствора — 14 суток при температуре 2—10 °С.

Рабочие градуировочные растворы элементов готовят таким образом, чтобы диапазон массовых концентраций не выходил за границы линейной зависимости абсорбции от концентрации для используемого прибора. Для проведения анализа с применением спектрометра iCE 3300 с гидридной приставкой VP 100 рекомендуется готовить градуировочные растворы со следующими массовыми концентрациями элементов:

- 0,1 мг/дм<sup>3</sup> 1/100 1 мкг/дм<sup>3</sup> — (1 см<sup>3</sup> раствора с концентрацией 0,1 мг/дм<sup>3</sup> с помощью пипетки переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят до метки раствором соляной кислоты и тщательно перемешивают. Концентрация полученного раствора 1 мкг/дм<sup>3</sup>);

- 0,1 мг/дм<sup>3</sup> 5/100 5 мкг/дм<sup>3</sup>;
- 0,1 мг/дм<sup>3</sup> 10/100 10 мкг/дм<sup>3</sup>;
- 0,1 мг/дм<sup>3</sup> 20/100 20 мкг/дм<sup>3</sup>;
- 10 мг/дм<sup>3</sup> 0,5/100 50 мкг/дм<sup>3</sup>.

Растворы следует использовать в день приготовления.

### Л.3.8 Приготовление градуировочных растворов ртути при использовании анализатора ртути.

#### Градуировочный раствор ртути с массовой концентрацией 0,01 мг/дм<sup>3</sup>

1 см<sup>3</sup> раствора массовой концентрации 0,10 мг/дм<sup>3</sup> переносят в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup>, добавляют 1—2 капли раствора марганцовокислого калия (по Л.3.6) и доводят объем до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты. Полученный раствор содержит 0,01 мг/дм<sup>3</sup> ртути.

Для приготовления градуировочных растворов с массовыми концентрациями ртути 0,0002; 0,0005; 0,0020 и 0,0050 мг/дм<sup>3</sup> в мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят соответственно 1,0; 2,5; 10,0 и 25,0 см<sup>3</sup> раствора ртути с массовой концентрацией 0,01 мг/дм<sup>3</sup>, добавляют в каждую колбу по 1—2 капли раствора марганцовокислого калия (по Л.3.6), доводят до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты и тщательно перемешивают. Растворы ртути массовой концентрации (0,0002—0,10) мг/дм<sup>3</sup> используют в день приготовления.

### Л.4 Подготовка пробы к анализу

Указанное в таблице Л.1 количество ПОХА взвешивают на аналитических весах в стеклянном стакане с точностью до 0,01 г и растворяют в 25—30 см<sup>3</sup> указанного в таблице раствора кислоты в зависимости от определяемого элемента, нагревают на электроплитке или песчаной бане, не допуская кипения, примерно 15 мин, охлаждают до комнатной температуры, фильтруют через бумажный фильтр «белая лента» в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> и доводят до метки соответствующим раствором кислоты. Пробу готовят в двух повторностях. Срок хранения приготовленной пробы — 10 дней при комнатной температуре.

Т а б л и ц а Л.1 — Подготовка пробы к анализу

Продукт	Навеска, г	Определяемый элемент	Раствор кислоты, %
Твердый	1,0	Мышьяк (As), селен (Se), сурьма (Sb)	10 %-ный раствор соляной кислоты
Жидкий	1,0	Ртуть (Hg)	5 %-ный раствор азотной кислоты.

### Л.5 Подготовка прибора к работе и выполнение измерений

#### Л.5.1 Метод генерации гидридов

Подключение оборудования и вывод на рабочие режимы генератора и атомно-абсорбционного спектрометра проводят по прилагаемым к приборам техническим инструкциям.

Режим работы спектрометра — атомно-абсорбционный с корректором неселективных помех и измерением интегральных значений абсорбции.

Способ разогрева кварцевой кюветы — с помощью пламени. Для определения ртути нагрев не проводят.

Разогрев кюветы выполняют в две стадии: в течение 5 мин разогревают кювету при одновременном ее продуве воздухом, затем включают продув аргоново-воздушной смесью с объемной долей воздуха 5—10 % и продолжают разогрев еще 5—7 мин.

Расход испытуемого и градуировочных растворов на одно определение регламентируется технической документацией на используемый тип генератора гидридов и для всех типов генераторов не должен превышать 10 см<sup>3</sup>.

Измеряют абсорбцию градуировочных растворов в порядке возрастания массовой концентрации определяемого элемента.

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость показаний прибора от количества определяемого элемента, устанавливают по среднеарифметическим значениям результатов трех измерений для каждой точки за вычетом среднеарифметического значения трех измерений холостой пробы (раствора соответствующей кислоты).

#### Л.5.2 Метод холодного пара для определения ртути на анализаторе ртути

Регистрируют абсорбцию ртути в градуировочных растворах в порядке возрастания массовой концентрации в соответствии с инструкциями по эксплуатации аппаратуры.

Градуировочную характеристику, отражающую зависимость показаний прибора от массовой концентрации ртути, устанавливают по среднеарифметическим результатам двух измерений каждого градуировочного раствора. В качестве раствора сравнения (холостая проба) используют 5 %-ный раствор азотной кислоты с добавлением 1—2 капель раствора марганцовокислого калия.

Через каждые десять проб выполняют анализ одного из градуировочных растворов. В случае, если измеренная массовая концентрация ртути в градуировочном растворе отличается от истинной более чем на 10 %, градуировку повторяют полностью. Подготовленные пробы анализируют на приборе в оптимальных условиях в соответствии с рекомендациями программного обеспечения анализатора ртути.

**Л.6 Обработка результатов анализа**

Содержание элемента в образце выражают в миллиграммах элемента на килограмм алюминия в ПОХА (мг/кг Al) или процентах. Для расчета используют формулы, приведенные в К.6 приложения К. За окончательный результат принимают результат единичного измерения или среднее арифметическое результатов параллельных определений.

Т а б л и ц а Л.2 — Относительные значения пределов повторяемости и воспроизводимости, показатели точности измерений

Элемент	Диапазон измерений, мг/кг Al	Предел повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma_r$ , %	Предел воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_R$ , %	Показатель точности (границы относительной погрешности при доверительной вероятности 0,95) $\pm\delta$ , %
Hg	0,4—10,0	14	28	28
As	10—200	43	39	59
Se	4—200	32	31	45
Sb	10—200	23	22	31

**Л.7 Оформление результатов измерений**

Результат измерений в протоколах, как правило, представляют в виде:

$$X \pm \Delta, \quad (\text{Л.1})$$

где  $\Delta$  — характеристика абсолютной погрешности результата измерения, %, которую рассчитывают по формуле

$$\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot X, \quad (\text{Л.2})$$

где  $\delta$  — значение показателя точности массовой доли элементов, % (см. таблицу Л.2).

**Приложение М**  
**(рекомендуемое)**

**Определение массовой доли бериллия, кадмия, мышьяка, никеля, свинца, селена, сурьмы и хрома методом атомно-абсорбционной спектроскопии с электротермической атомизацией**

Метод основан на измерении интенсивности поглощения излучения резонансной длины волны атомным паром определяемого элемента, образующимся в результате электротермической атомизации пробы в графитовой печи спектрометра, с последующим определением массовых концентраций элементов по установленным градуировочным характеристикам.

Т а б л и ц а М.1 — Диапазон измерений, значения показателей точности, воспроизводимости и повторяемости

Определяемый элемент	Диапазон измерений, %	Показатель повторяемости (стандартное отклонение повторяемости) $\sigma_p$ , %	Показатель воспроизводимости (стандартное отклонение воспроизводимости) $\sigma_R$ , %	Показатель точности (границы относительной погрешности при $P = 0,95$ ) $\pm\delta$ , %
Бериллий	0,000005—0,0010	6	15	29
Кадмий	0,000001—0,0010	4	13	25
Никель	0,00002—0,0050	11	13	26
Свинец	0,00002—0,0020	6	14	28
Хром	0,00002—0,0050	14	20	40
Мышьяк	0,00005—0,0010	10	22	43
Селен	0,00005—0,0010	9	18	35
Сурьма	0,00005—0,0010	5	12	23

**М.1 Средства измерений и вспомогательные устройства. Реактивы и материалы**

**М.1.1 Средства измерений и вспомогательные устройства**

Атомно-абсорбционный спектрометр с электротермическим атомизатором и Зеемановским корректором фона.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ Р 53228 специального или высокого класса точности.

Дистиллятор или установка любого типа для получения воды дистиллированной по ГОСТ 6709 или воды для лабораторного анализа 2-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501.

Дозаторы объемом дозирования 0,1—5 см<sup>3</sup> по ГОСТ 28311.

**М.1.2 Лабораторная посуда**

Лабораторная посуда в соответствии с Л.1.2 (см. приложение Л).

**М.1.3 Реактивы и материалы**

Аргон газообразный, высокой чистоты по ГОСТ 10157.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или вода для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501 2-ой степени чистоты.

Растворы ГСО элементов бериллия, кадмия, мышьяка, никеля, свинца, селена, сурьмы, хрома с концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup>.

Кислота азотная, особой чистоты, по ГОСТ 11125.

Магний азотнокислый, 6-водный, Mg(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O, по ГОСТ 11088, или водный раствор нитрата магния с массовой концентрацией 1 % (раствор модификатора матрицы).

Палладий металлический, порошок, (Pd) 99,95 %-ной чистоты по ГОСТ 31291 или раствор нитрата палладия в 15 %-ной азотной кислоте с массовой концентрацией металла 10 г/дм<sup>3</sup> (раствор модификатора матрицы).

Фильтры обеззоленные «белая лента» или фильтры мембранные с диаметром пор 5 мкм.

**П р и м е ч а н и е** — Допускается использовать готовые растворы модификаторов матрицы фирмы Perkin Elmer или Merck.

**М.2 Подготовка оборудования**

Устанавливают оптимальные режимы определения для каждого элемента в соответствии с инструкцией по эксплуатации спектрометра. Оптимальные режимы определения элементов подбираются индивидуально для каждого прибора.



**Примечание** — В зависимости от типа атолизатора, от степени износа атолизатора и контактных цилиндров возможно изменение параметров температурного режима: температуры сушки, времени сушки, температуры озонения, температуры атолизации, количества модификатора матрицы.

### М.3 Приготовление растворов

#### М.3.1 Раствор азотной кислоты с объемной долей 5 %

В мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, наполовину заполненную дистиллированной водой, осторожно прибавляют 50 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Срок хранения раствора — 3 месяца при температуре окружающей среды.

#### М.3.2 Основной градуировочный раствор элементов с массовой концентрацией 100 мг/дм<sup>3</sup>

5 см<sup>3</sup> раствора переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты и перемешивают. Полученный градуировочный раствор содержит 100 мг/дм<sup>3</sup> элемента. Срок хранения раствора — 2 месяца при температуре 2—10 °С.

#### М.3.3 Промежуточный градуировочный раствор элементов с массовой концентрацией 10 мг/дм<sup>3</sup>

2,5 см<sup>3</sup> основного градуировочного раствора с массовой концентрацией 100 мг/дм<sup>3</sup> с помощью пипетки переносят в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты и перемешивают. Массовая концентрация элемента в полученном градуировочном растворе составляет 10 мг/дм<sup>3</sup>. Срок хранения раствора — 1 месяц при температуре 2—10 °С.

#### М.3.4 Промежуточный градуировочный раствор элементов с массовой концентрацией 1 мг/дм<sup>3</sup>

2,5 см<sup>3</sup> промежуточного градуировочного раствора с массовой концентрацией 10 мг/дм<sup>3</sup> с помощью пипетки переносят в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты и перемешивают. Массовая концентрация элемента в полученном градуировочном растворе составляет 1 мг/дм<sup>3</sup>. Срок хранения раствора — 1 месяц при температуре 2—10 °С.

#### М.3.5 Рабочий градуировочный раствор элементов с массовой концентрацией 0,1 мг/дм<sup>3</sup> (раствор А)

10 см<sup>3</sup> промежуточного градуировочного раствора с массовой концентрацией 1 мг/дм<sup>3</sup> с помощью пипетки переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты и перемешивают. Массовая концентрация элемента в полученном рабочем градуировочном растворе А — 0,1 мг/дм<sup>3</sup>. Срок хранения раствора — 14 суток при температуре 2—10 °С.

#### М.3.6 Рабочий градуировочный раствор элементов с массовой концентрацией 0,04 мг/дм<sup>3</sup>

(раствор Б)

1 см<sup>3</sup> промежуточного градуировочного раствора с массовой концентрацией 1 мг/дм<sup>3</sup> с помощью пипетки переносят в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты и перемешивают. Массовая концентрация элемента в полученном рабочем градуировочном растворе Б — 0,04 мг/дм<sup>3</sup>. Срок хранения раствора — 10 суток при температуре 2—10 °С.

**Примечание** — Допускается готовить другие объемы растворов.

Шкалу градуировочных растворов определяемого элемента готовят из рабочих градуировочных растворов с помощью программируемого автосамплера. Для мышьяка, свинца и сурьмы рекомендуется использовать градуировочные растворы в диапазоне концентраций 0,005—0,100 мг/дм<sup>3</sup>; для никеля, хрома и селена 0,002—0,04 мг/дм<sup>3</sup>; бериллия 0,0002—0,004 мг/дм<sup>3</sup>; кадмия 0,0005—0,005 мг/дм<sup>3</sup>.

#### М.3.7 Растворы палладия (модификатора матрицы)

(1,00 ± 0,01) г металлического палладия помещают в термостойкий химический стакан вместимостью 25 см<sup>3</sup>, добавляют 5 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты и нагревают на электроплитке с закрытой спиралью до полного растворения палладия. По охлаждению раствор количественно фильтруют в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки дистиллированной водой и перемешивают. Срок хранения полученного исходного раствора модификатора массовой концентрации 10 г/дм<sup>3</sup> не ограничен при температуре 2—10 °С.

Рабочий раствор палладиевого модификатора массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup> готовят, разбавляя исходный раствор в 10 раз 5 %-ным раствором азотной кислоты. Срок хранения раствора — 6 месяцев при температуре 2—10 °С.

#### М.3.8 Растворы нитрата магния (модификатора матрицы)

(5,19 ± 0,01) г соли Mg(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 6H<sub>2</sub>O растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Раствор содержит 30 мг/см<sup>3</sup> Mg(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. Для приготовления рабочего раствора модификатора 5 см<sup>3</sup> полученного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят объем раствора до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты и тщательно перемешивают. Рабочий раствор модификатора содержит 3 мг/см<sup>3</sup> Mg(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>. Срок хранения раствора — 6 месяцев при температуре 2—10 °С.

**Примечание** — Допускается готовить рабочий раствор модификатора матрицы из готового раствора нитрата магния, например, фирмы Perkin Elmer. Для этого в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 15 см<sup>3</sup> исходного раствора нитрата магния и доводят до метки 5 %-ным раствором азотной кислоты.

### М.4 Установление градуировочной характеристики

Измеряют абсорбцию градуировочных растворов в порядке возрастания массовой концентрации определяемого элемента. При этом для измерения массовой концентрации бериллия, кадмия, никеля, свинца, сурьмы и хрома

в качестве модификатора матрицы рекомендуется использовать раствор палладия с массовой концентрацией 10 г/дм<sup>3</sup>, а для мышьяка и селена — 1 г/дм<sup>3</sup>. В качестве раствора сравнения (Blank) используют 5 %-ный раствор азотной кислоты.

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость показаний прибора от массовой концентрации определяемого элемента, устанавливают по среднеарифметическим результатам двух измерений для каждой точки за вычетом среднеарифметического двух измерений раствора холостой пробы (5 %-ный раствор азотной кислоты).

#### М.5 Подготовка проб к выполнению измерений

Подготовка пробы выполняется по приложению К, К.4 При определении мышьяка, селена и сурьмы могут возникать спектральные и матричные помехи, поэтому подготовленные в соответствии с К.4 приложения К пробы реагентов для водоподготовки при необходимости дополнительно разбавляют в 2—5 раз или выполняют измерение по методу стандартных добавок.

#### М.6 Выполнение измерений

Подготовленные пробы анализируют на приборе в условиях, указанных в М.2. В каждом случае проводят два параллельных измерения и по среднеарифметическому значению рассчитывают массовую концентрацию элемента в пробе.

В случае дальнейшего разбавления подготовленных проб содержание элемента  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$X = \frac{A \cdot V_1}{V}, \quad (\text{М.1})$$

где  $A$  — содержание элемента в анализируемом растворе, найденное по градуировочному графику, мг/дм<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем колбы, в которой проводили разбавление, см<sup>3</sup>;

$V$  — аликвота анализируемой пробы, см<sup>3</sup>.

#### М.7 Оформление результатов измерений

Результаты количественного определения элементов в реагентах для водоподготовки выражают в массовых долях, %, и в протоколах анализа представляют в виде:

$$C_p \pm \Delta, P = 0,95, \quad (\text{М.2})$$

где  $\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot C$ ;

$\delta$  — значение показателя точности, % (см. таблицу М.1).

Содержание элемента в образце выражают в миллиграммах элемента на килограмм алюминия в ПОХА (мг/кг Al) или процентах рассчитывают по формулам, приведенным в К.6 (приложение К).

### Библиография

- [1] ГН 2.1.6.3492-17      Предельно допустимые концентрации (ПДК) загрязняющих веществ в атмосферном воздухе городских и сельских поселений
- [2] СанПиН 2.1.6.1032-01      Гигиенические требования к обеспечению качества атмосферного воздуха населенных мест
- [3] СанПиН 2.1.7.1322-03      Гигиенические требования к размещению и обезвреживанию отходов производства и потребления
- [4] ГН 2.2.5.3532-18      Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны
- [5] ГН 2.1.6.2309-07      Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест

УДК 66.065.2.001.4:006.354

ОКС 91.140.60

Ключевые слова: реагенты для водоподготовки, полиоксихлорид алюминия, оксихлорид алюминия, гидроксихлорид алюминия

---

**БЗ 9—2019/61**

Редактор *Е.А. Моисеева*  
Технический редактор *В.Н. Прусакова*  
Корректор *Е.Д. Дульнева*  
Компьютерная верстка *Е.О. Асташина*

Сдано в набор 15.10.2019. Подписано в печать 06.11.2019. Формат 60×84<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Гарнитура Ариал.  
Усл. печ. л. 5,12. Уч.-изд. л. 4,63.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

---

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)