ВОДЫ МИНЕРАЛЬНЫЕ ПИТЬЕВЫЕ ЛЕЧЕБНЫЕ, лечебно-столовые и природные столовые

гост

Метод определения сульфат-ионов

Drinking medicinal, medicinal table and natural table 23268.4-78 mmeral waters. Method of determination of sulphate ions

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 1 сентября 1978 г. № 2408 срок введения установлен

> c 01.01.80 до 01.01.85

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на лечебные, лечебностоловые и природные столовые питьевые минеральные воды и устанавливает титриметрический метод определения сульфат-нонов.

Метод основан на образовании в кислой среде практически нерастворимого сернокислого бария. Определение проводят титрованием пробы воды водорастворимыми солями бария в присутствии индикаторов нитхромазо или хлорфосфоназо.

Метод позволяет определять от 0,2 мг сульфат-нонов в пробе.

1. OTEOP TPOE

Отбор проб по ГОСТ 23268.0—78.

 Объем пробы воды для определения сульфат-ионов должен быть не менее 150 см3.

2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

2.1. Приборы мерные лабораторные стеклянные по ГОСТ 20292-74, вместимостью: бюретки 10, 25 см3; пипетки 1, 2, 5, 10, 25, 50 и 100 см3.

Колбы стеклянные лабораторные конические по ГОСТ 25336-вместимостью 100, 200, 250 см³.

Капельницы по ГОСТ 25336-82.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Посуда мерная лабораторная стеклянная по ГОСТ 1770-74, вместимостью: колбы 100, 500, 1000 см3; цилиндры 50, 100 см3

Колонка для катионита, изготовленная из прямой стеклянной трубки диаметром 2,5 см, в нижней части которой имеется стеклянная фильтрующая пластина и кран. В качестве колонки можно использовать нижнюю часть бюретки вместимостью 100 см3 со слоем фильтрующей стекловаты.

Весы лабораторные аналитические.

Весы технические типа ВЛТ-200. Барий азотнокислый по ГОСТ 3777—76.

Барий хлористый фиксанал, 0,1 н. раствор.

Нитхромазо.

Хлорфосфоназо.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962-67.

Ацетон по ГОСТ 2603-79.

Смолы ионообменные. Катионит КУ-2 по ГОСТ 20298-74.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Кислота соляная фиксанал, 0,1 н. раствор. Бумата универсальная индикаторная.

Все реактивы должны быть квалификации х.ч. или ч.д.а.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление 0,02 н. раствора азотнокис-

лого бария

5,2268 г азотнокислого бария взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 см3 и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки. Дистиллированную воду предварительно кипятят для удаления двуокиси углерода.

3.2. Приготовление 0.1 н. раствора хлористого

бария

Раствор готовят из фиксанала. Содержимое ампулы для приготовления 0,1 н. раствора хлористого бария количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см3, растворяют в дистиллированной воде и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки. Дистиллированную воду предварительно кипятят для удаления двуокиси углерода.

3.3. Приготовление 0,02 н. раствора хлористого

бария

100 см3 0,1 и. раствора хлористого бария количественно перепосят в мерную колбу вместимостью 500 см3 и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки. Дистиллированную воду предварительно кипятят для удаления двуокиси углерода.

3.4. Приготовление 0,2%-ного водного раствора

нитхромазо

0,2 г нитхромазо взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см³ н объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

3.5. Приготовление 0.2%-ного водного раствора

хлорфосфоназо

0,2 г хлорфосфоназо взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см³ и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

3.6 Приготовление 0,1 н. раствора соляной кис-

лоты

Раствор готовят из фиксанала. Содержимое ампулы для приготовления 0,1 н. раствора соляной кислоты количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

3.7. Подготовка катионита КУ-2

Для регенерации катионита (перевода в H^+ -форму) через колонку пропускают 0,1 н. раствор соляной кислоты до тех пор, пока рН выходящего раствора кислоты не будет равен рН исходного раствора.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАГИЗА

4.1. Анализируемую воду пропускают через колонку, наполненную ионообменной смолой КУ-2 в H+-форме. Первые 10—20 см³

фильтрата для анализа не используют.

От 10 до 50 см³ фильтрата с содержанием от 0,2 до 8 мг сульфат-нона помещают в коническую колбу вместимостью. 100 см³. Приливают равное количество спирта или ацетона, 2 капли 0,2%ного раствора нитхромазо или хлорфосфоназо и оттитровывают 0,02 н. раствором азотнокиского или хлористого бария до изменения ивета раствора из фиолетового в голубой.

Титрование вначале проводят медленно, тщательно перемешивая, от первых капель титранта образуется синяя окраска раство-

ра, сохраняющаяся в течение 30-40 с.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

Массовую концентрацию сульфат-ионов (X), в мг/дм³, вычисляют по формуле

 $X = \frac{V_1 \cdot n \cdot 48 \cdot 1000}{V_4} ,$

где V_1 — объем раствора титранта, израсходованный на титрование, см³;

Стр. 4 ГОСТ 23268.4-78

н — нормальность раствора титранта;

48 — грамм-эквивалент сульфат-нона;

 V_2 — объем воды, взятый на анализ, см 3 .

За окончательный результат принимают среднее арифметическое трех параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 2,5%.