CODSA

## ВОДЫ МИНЕРАЛЬНЫЕ ПИТЬЕВЫЕ ЛЕЧЕБНЫЕ, **ЛЕЧЕБНО-СТОЛОВЫЕ И ПРИРОДНЫЕ СТОЛОВЫЕ**

Методы определения хлорид-нонов

**FOCT** 23268.17-78

Drinking medicinal, medicinal-table and natural-table mineral waters. Methods of determination of chloride-ions

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 1 сентября 1978 г. № 2419 срок действия установлен

c 01.01.80 до 01.81.85

### Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на лечебные, лечебностоловые и природные столовые питьевые минеральные воды и устанавливает титриметрические методы определения улорид-ио-HOB.

#### 1. OTEOP TIPOS

- Отбор проб по ГОСТ 23268.0—78.
- 1.2. Объем пробы воды для определения хлорид-нонов должен быть не менее 250 см3

# 2. АРГЕНТОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ХЛОРИД-ИОНОВ

Предназначен для определения хлорид-монов при их содержании в минеральных водах более 20 мг/дм3,

2.1. Сущность метода

Метод основан на образовании в нейтральной или слабощелочной среде (рН от 7 до 10) практически нерастворимого хлористого серебра. Окончание титрования устанавливают по появлению хромовокислого серебра, окрашивающего раствор в оранжевый пвет.

Метод позволяет определять от 2 до 40 мг хлорид-ионов в пробе.

2.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Весы лабораторные аналитические.

Перепечатка воспрещена

Приборы мерные лабораторные стеклянные по ГОСТ 20292— 74, вместимостью: бюретки 5, 10, 25 см<sup>3</sup>; пипетки 5, 10, 25, 50 см<sup>3</sup>. Посуда мерная лабораторная стеклянная по ГОСТ 1770—74,

вместимостью: колбы 100, 1000 см<sup>3</sup>; цилиндры 50, 100 см<sup>3</sup>.

Колбы стеклянные лабораторные конические по ГОСТ 25336— 82, вместимостью 100, 200, 250 см<sup>3</sup>.

Капельницы по ГОСТ 25336--82

Плитка электрическая по ГОСТ 306-76.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026-76.

Бумага индикаторная универсальная.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75. Калий хромовокислый по ГОСТ 4459—75.

Кислота серная фиксанал, 0,1 и. раствор.

Натрия гидроокись фиксанал, 0,1 н. раствор.

Калий марганцовокислый фиксанал, 0,1 н. раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962-67.

Фенолфталенн по ГОСТ 5850-72.

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

2.3. Подготовка к анализу

- 2.3.1. Приготовление 0,1 н. раствора азотнокислого серебра 16,9873 г азотнокислого серебра взвещивают с погрещностью не более 0,0002 г, растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.
- 2.3.2. Приготовление 0,2 н. раствора авотнокислого серебра Отмеривают 200 см³ 0,1 н. раствора авотнокислого серебра в мервую колбу вместимостью 1000 см³ и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Растворы азотнокислого серебра хранят в склянках из темного

стекла.

- 2.3.3. Приготовление 5%-ного раствора хромовокислого калия 5 г хромовокислого калия взвещивают с погрешностью не более 0,01 г н растворяют в 95 см³ дистиллированной воды.
  - 2.3.4. Приготовление 0,1 к. раствора серной кислоты

Раствор готовят из фиксанала.

Содержимое ампулы для приготовления 0,1 и. раствора серной кислоты количественно перепосят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, заполненную на ½ объема дистиллированной водой, и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

2.3.5. Приготовление 0,1 н. раствора гидроокиси натрия

Раствор готовят из фиксанала.

Содержимое ампулы для приготовления 0,1 н. раствора гидроокиси натрия количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см3, растворяют в дистиллированной воде н объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

2.3.6. Приготовление 0,1 н. раствора марганцовокислого калия

Раствор готовят из фиксанала.

Содержимое ампулы для приготовления 0,1 н. раствора мар-ганцовокислого калия количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см3, растворяют в дистиллированной воде и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.
2.3.7. Приготовление 0.1%-ного раствора фенолфталенна
0,1 г фенолфталенна растворяют в 100 см3 96%-ного этилового

спирта.

2.4. Проведение анализа

Определению мешают сульфид-ионы. Для устранения влияния сульфид-ионов к пробе сульфидной воды добавляют 0,1 н. раствор марганцовокислого калия до розового окрашивания раствора, нагревают раствор почти до кипения и добавляют от 2 до 5 см<sup>3</sup> спирта до обесцвечивания раствора.

Выпавший в осадок диоксид марганца отфильтровывают. При определении хлорид-ионов в йодных и бромных водах содержание хлорид-ионов вычисляют по разности в мг-экв./дм3 между общим содержанием галогенидов и суммой бромид-ионов и йодид-ионов, устанавливаемой в отдельных пробах по ГОСТ 23268.15-78 и

FOCT 23268.16-78.

В коническую колбу вместимостью 250 см3 отмеривают от 10 до 100 см<sup>3</sup> анализируемой воды с таким расчетом, чтобы в ней содержалось от 2 до 40 мг хлорид-нонов, и доводят объем дистиллированной водой до 100 см3, рН аализируемой пробы должен составлять от 7 до 10. Щелочные или кислые пробы нейтрализуют 0,1 н. раствором серной кислоты или 0,1 н. раствором гидроокиси натрия по фенолфталенну. Приливают 5 капель 5%ного раствора хромовокислого калия и титруют 0,02 н. раствором азотнокислого серебра до перехода цвета раствора из желтого в оранжевый.

2.5. Обработка результатов

Массовую концентрацию хлорид-ионов (X) в мг/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле

 $X = \frac{V_{H} \cdot 35, 5 \cdot 1000}{V_{1}}$ 

где V — объем азотнокислого серебра, израсходованный на титрование, см3;

н — нормальность раствора азотнокислого серебра;
 35,5 - грамм-эквивалент хлорид-ионов;

 $V_1$  — объем воды, взятый для анализа см $^3$ .

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

### 3. МЕРКУРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ХЛОРИД-ИОНОВ

3.1. Сущность метода

Метод основан на образовании в кислой среде (рН 2,5) растворимой, но практически ненонизированной хлорной ртуги (II).

Окончание титрования устанавливают по появлению комплексного соединения ртути с дифенилкарбазоном, окрашивающего раствор в фиолетовый цвет. Величину рН контролируют бромфеноловым синим, Метод позволяет определять от 1 до 10 мг хлориднонов в пробе.

При разногласнях в оценке качества минеральной питьевой лечебной, лечебно-столовой и природной столовой воды применяют

меркуриметрический метод определения хлорид-ионов.

3.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Приборы мерные лабораторные стеклянные по ГОСТ 20292— 74, вместимостью: бюретки 5, 10, 25 см<sup>3</sup>; пипетки 5, 10, 25, 50 см<sup>3</sup>.

Посуда мерная лабораторная стеклянная по ГОСТ 1770—74, вместимостью: колбы 100, 500, 1000, 2000 см<sup>3</sup>; цилиндры 50, 10 см<sup>3</sup>.

Колбы стеклянные лабораторные конические по ГОСТ 25336— 82, вместимостью 100, 200, 250 см<sup>3</sup>.

Капельницы по ГОСТ 25336—82.

Ртуть азотнокислая окисная по ГОСТ 4520-78.

Ртути окись желтая по ГОСТ 5230-74.

Кислота азотная по ГОСТ 4461-77.

Кислота азотная фиксанал, 0,1 н. раствор.

Натрия гидроокиси фиксанал, 0,1 н. раствор.

Натрий хлористый фиксанал, 0.1 н. раствор.

Дифенилкарбазон по ГОСТ 17551-72.

Бромфеноловый синий.

Калий марганцовокислый фиксанал, 0,1 н. раствор. Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 5962—67.

Кислота серная фиксанал, 0,1 н. раствор.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

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

3.3. Подготовка к анализу

3.3.1. Приготовление 0,05 н. раствора азотнокислой ртути,

8,3402 г азотнокислой ртути Hg (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>·0,5 H<sub>2</sub>O взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³, смачивают 1—1,5 см³ концентрированной азотной кислоты, растворяют в 100 см³ дистиллированной воды и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

3.3.2. Приготовление 0,05 н. раствора азотнокислой ртути из

окиси ртути (II) желтой

5,5 окиси ртути (II) желтой взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют в 15 см<sup>3</sup> концентрированной азотой кислоты и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки. Нормальность раствора проверяют по 0,05 н. раствору хлористого натрия, приготовленному из фиксанала.

3.3.3. Приготовление 0,05 н. раствора хлористого натрия

Раствор готовят из фиксанала.

Содержимое ампулы для приготовления 0,1 н. раствора хлористого натрия количественно переносят в мерную колбу вместимостью 2000 см3, растворяют в дистиллированной воде и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

3.3.4. Приготовление 0,2 н. раствора азотной кислоты

Раствор готовят из фиксанала.

Содержимое ампулы для приготовления 0,1 н. раствора азотной кислоты количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> и объем раствора доводят дистиллированной водой ло метки.

3.3.5. Приготовление смещанного индикатора

0,5 г дифенилкарбазона и 0,05 г бромфенолового синего взвешивают с погрешностью 0,01 г, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см3, растворяют в 96 %-ном этиловом спирте и доводят объем раствора этиловым спиртом до метки.

Раствор хранят в склянке из темного стекла.

3.4. Проведение анализа

В коническую колбу вместимостью 250 см3 отмеривают от 1 до 10 см<sup>3</sup> анализируемой воды с таким расчетом, чтобы в ней содержалось от 1 до 10 мг хлорид-нонов. Пробу разбавляют ди-стиллированной водой до 100 см<sup>3</sup>, прибавляют 10 капель смешанного индикатора, добавляют 0,2 н. раствор азотной кислоты до перехода цвета раствора в желтый (рН 3,5), после чего устанавливают рН 2,5, прибавляя еще 1 см3 0,2 н. раствора азотной кислоты. Затем содержимое колбы оттитровывают 0,05 н. раствором азотнокислой ртути до фиолетового цвета раствора.

Определению мешают сульфид, бромид и йодид-ионы, в при-

сутствин которых анализ ведут по п. 2.4.

3.5. Обработка результатов

Массовую концентрацию хлорид-нонов  $(X_1)$  в мг/дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле

 $X_1 = \frac{V_{N-35,5\cdot 1000}}{V_1}$  , где V — объем азотнокислой ртути, израсходованный на титрова-

н — нормальность раствора азотнокислой ртути;

35,5 — грамм-эквивалент хлорид-ионов;

 $V_1$  — объем воды, взятый для анализа, см $^3$ .

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