CCP

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

гост 23268.15-78

#### Методы определения бромид-ионов

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

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 1 сентября 1978 г. № 2417 срок действия установлен

> c 01.01.80 до 01.01.85

## Несоблюдение стандарта преспедуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на лечебные, лечебностоловые и природные столовые питьевые минеральные воды и устанавливает колориметрический и йодометрический методы определения бромид-ионов.

#### 1. МЕТОД ОТБОРА ПРОБ

Ordop проб — по ГОСТ 23268.0—78.

1.2. Объем пробы воды для определения бромид-ионов должен быть не менее 100 см3.

## 2. КОЛОРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

2.1. Сущность метода

Метод основан на окислении бромид-нонов хромовокислым калием в кислой среде до свободного брома и образовании розового бромпроизводного розанилина при взаимодействии брома с фуксинсерной кислотой.

Метод позволяет определять от 0,05 до 0,1 мг бромид-нонов

в пробе.

2.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Приборы мерные лабораторные стеклянные по ГОСТ 20292--74, пипетки вместимостью 1, 2, 10, 25 см<sup>3</sup>.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Посуда мерная лабораторная по ГОСТ 1770-74, вместимо-

стью колбы 100, 1000 см3; цилиндры 100, 1000 см3;

Стакан и колбы стеклянные лабораторные по ГОСТ 25336—82, вместимостью: колбы конические 200, 250, 300 см<sup>3</sup>; стаканы 1000 см<sup>3</sup>.

Весы лабораторные аналитические.

Весы технические типа ВЛТ-200.

Пробирки с притертой пробкой вместимостью 20 см<sup>3</sup>.

Воронки по ГОСТ 25336-82.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026-76.

Склянка темная с притертой пробкой вместимостью 150 см<sup>3</sup>. Капельницы по ГОСТ 25336—82.

Часы песочные по ГОСТ 10576-74 на 1 мин.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77. Калий хромовокислый по ГОСТ 4459—75.

Фуксин основной.

Хлороформ медицинский.

Эксикатор по ГОСТ 25336-82.

Шкаф сушильный лабораторный с терморегулятором.

Калий бромистый по ГОСТ 4160-74.

Кадмий уксусновислый по ГОСТ 5824-79.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Плитка электрическая по ГОСТ 306-76.

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

2.3. Подготовка к анализу

2.3.1. Приготовление 10%-ного раствора хромовокислого калия 10 г хромовокислого калия взвешивают с погрешностью не более 0,01 г и растворяют в 90 см³ дистиллированной воды.

2.3.2. Приготовление раствора серной кислоты 1:20

Қ 200 см³ дистиллированной воды приливают 10 см³ концентрированной серной кислоты (плотностью 1,84).

2.3.3. Приготовление раствора фуксина в серной кислоте

0.1 г основного фуксина взвещивают с погрещностью не более 0,01 г, растворяют при нагревании в 100 см³ дистиллированной воды. К 10 см³ раствора приливают 100 см³ серной кислоты 1:20. Раствор хранят в склянке из темного стекла с притертой гробкой.

2.3.4. Приготовление основного стандартного раствора бромис-

того калия - по ГОСТ 4212-76.

1 см3 раствора содержит I мг бромид-нонов.

2.3.5. Приготовление рабочего стандартного раствора бромистого калия

10 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора бромистого калия помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят дистимлированной водой до метки. 1 см3 раствора содержит 0,01 мг/см3 бромид-ионов.

2.4. Проведение анализа

В пробирку с притертой пробкой вместимостью 20 см<sup>3</sup> отмеривают от 1 до 10 см<sup>3</sup> анализируемой воды с таким расчетом, чтобы в ней содержалось от 0,05 до 0,1 мг бромид-ионов и доводят объем проб до 10 см<sup>3</sup> дистиллированной водой. К пробе добавляют 0,5 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты, 0,5 см<sup>3</sup> 10 %-ного раствора хромовокислого калия и 2 см<sup>3</sup> концентрированной серчой кислоты. Раствор перемешивают, помещают в водяную банко и выдерживают при температуре от 10 до 15°С в течение 30 мин. Прибавляют 1 см<sup>3</sup> раствора фуксина в серной кислоте, 2 см<sup>3</sup> хлороформа, смесь энергично встряхивают в течение 1 мин.

Одновременно в тех же условиях готовят шкалу эталонных растворов с массовой концентрацией бромид-ионов: 0,0; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0 мг/дм³, для чего в пробирки с притертыми пробками приливают соответственно 0,0; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0 см³ рабочего стандартного раствора и дистиллированной воды до 10 см³. Эталонные растворы об-

рабатывают так же, как и анализируемую воду.

После отстаивания сравнивают интенсивность цвета хлороформенного слоя анализируемой воды с интенсивностью цвета хлороформенных слоев эталонных растворов.

Определению мещает сероводород.

При определении бромид-нонов в сульфидных водах сероводород связывают уксуснокислым кадмием, для чего к анализируемой воде добавляют от 0,3 до 0,5 г уксуснокислого кадмия, выпавший осадок отфильтровывают, а фильтрат используют для определения бромид-ионов.

2.5. Обработка результатов

Массовую концентрацию бромид-ионов (X),  ${\rm мг/дм^3}$ , вычисляют по формуле

$$X = \frac{a \cdot V_2}{V_1}$$
 ,

где а — массовая концентрация бромид-ионов, определенная по шкале эталонных растворов, мг/дм³;

 $V_1$  — объем анализируемой воды, взятый на анализ, см $^3$ ;

 $V_2$  — объем колориметрируемой пробы, см<sup>3</sup>.

За окончательный результат принимают среднее арифметическое трех параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 1 мг/дм<sup>3</sup>.

## 3. ЙОДОМЕТРИЧЕСКИЯ МЕТОД

# 3.1. Сущность метода

Метод основан на окислении бромид-ионов хлорноватистокислым натрием до бромат-ионов с последующим йодометрическим определением. Метод позволяет определять от 0,2 до 10,0 мг бромид-ионов в пробе.

Метод применяется при возникновении разногласий в оценке

качества.

3.2. Аппаратура, материалы и реактивы

Приборы мерные, лабораторные стеклянные по ГОСТ 20292— 74, вместимостью: пипетки 1, 2, 5, 10, 25, 50 см<sup>3</sup>; бюретки 10, 25 см<sup>3</sup>.

Посуда мерная лабораторная стеклянная по ГОСТ 1770—74, вместимостью: колбы 100, 500, 1000 см<sup>3</sup>; цилиндры 25, 50, 100 см<sup>3</sup>.

Колбы конические стеклянные лабораторные по ГОСТ 25336—82.

вместимостью: коннческие 200, 250 см<sup>3</sup>; круглодонные 250, 500, 1000, 1500 см<sup>3</sup>.

Склянка трехгорловая вместимостью 1000 см3.

Бумага фильтровальная лабораторная по ГОСТ 12026-76.

Весы лабораторные аналитические.

Весы технические типа ВЛТ-200.

Термометр по ГОСТ 215-73.

Плитка электрическая по ГОСТ 306-76.

Воронка делительная вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Воронки стеклянные по ГОСТ 25336-82.

Сосуд для льда.

Склянка вместимостью 100-200 см3.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Хлор жидкий по ГОСТ 6718-68.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490-75.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77.

Кислота соляная, фиксанал, 0,1 н. раствор.

Калий йодистый по ГОСТ 4232—74, Кислота серная по ГОСТ 4204—77.

Кислота серная по ГОСТ 4204—11.

Натрий серноватистокислый, фиксанал, 0,1 н. раствор.

Калий двухромовокислый, фиксанал, 0,1 н. раствор.

Крахмал растворимый по ГОСТ 10163-76.

Натрий двууглекислый по ГОСТ 4201-79.

Натрий муравьянокислый безводный.

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765-78.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77.

Натрий фосфорновислый однозамещенный по ГОСТ 245—76. Кадмий уксусновислый по ГОСТ 5824—79.

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

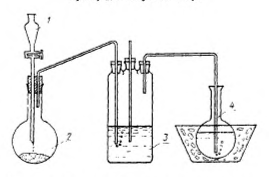
3.3. Подготовка к анализу

3.3.1. Приготовление 1,7 н. раствора гидроокиси натрия

68 г гидроокиси натрия взвещивают с погрешностью не более 0,01 г, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют в дистиллированной воде и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки. 3.3.2. Получение хлора

Собирают прибор согласно чертежу. В колбу 2 помещают 120 г марганцовокислого калия, в делительную воронку 1 вносят 400 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты (плотностью 1,19). Сосуд 3 заполняют на ½ объема дистиллированной водой. Для получения хлора открывают кран делительной воронки, по каплям приливают соляную кислоту в колбу с марганцовокислым калием, выделившийся газ промывают, пропуская его через сосуд с дистиллированной водой и направляют в колбу 4, заполненную щелочью.

Прибор для получения хлора



3.3.3. Приготовление раствора хлорноватистокислого натрия В колбу вместимостью 1500 см³ приливают 1000 см³ 1,7 н. раствора гидроокиси натрия. Колбу погружают в сосуд со льдом и пропускают через раствор гидроокиси натрия хлор.

Для насыщения используют жидкий хлор из баллона или газообразный, полученный по п. 3.3.2. Насыщение проводят до получения от 1,2 до 1,4 н. раствора хлорноватистокислого натрия с остаточной щелочью от 0,3 до 0,5 г-экв/дм<sup>3</sup>. Нормальность раствора хлорноватистокислого натрия начинают проверять через 2 ч после начала насыщения и далее проводят определения через каждые 30 мин.

Щелочность полученного раствора вычисляют по формуле

$$H_1 - H_2 = H_3$$

где  $\mu_1$  — нормальность исходного раствора гидроокиси натрия, г-экв/дм<sup>3</sup>;

на — нормальность полученного раствора хлорноватистокислого натрия, г-экв/дм<sup>3</sup>;

н<sub>3</sub> — остаточная щелочность, г-экв/дм<sup>3</sup>.

 3.3.4. Определение нормальности раствора хлорноватистокислого натрия

В коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> приливают 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, вносят 1 г йодистого калия, взвешенного с погрешностью не более 0,01 г, 5 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора серной кислоты, 1 см<sup>3</sup> хлорноватистокислого натрия и 1 см<sup>3</sup> раствора крахмала. Колбу закрывают, содержимое перемешивают и титруют выделившийся йод 0,1 н. раствором серноватистокислого изтрия.

Нормальность раствора хлорноватистокислого натрия  $(n_1)$ , r-экв/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

 $\mu_1 = \frac{V_H}{V_1}$ 

где V — объем раствора серноватистокислого натрия, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

к - нормальность раствора серноватистокислого натрия;

 $V_1$  — объем раствора хлорноватистокислого натрия, взятый на титрование, см<sup>3</sup>.

 3.3.5. Приготовление 0,1 н. раствора серноватистокислого натпия

Раствор готовят из фиксанала.

Содержимое ампулы для приготовления 0,1 н. раствора серноватистокислого натрия количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют свежепрокипяченной и охлажденной дистиллированной водой и объем раствора доводят этой же водой до метки.

 3.3.6. Приготовление 0,01 н. раствора серноватистокислого натрия

- 100 см³ 0,1 н. раствора серноватистокислого натрия помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и объем раствора доводят свежепрокипяченной и охлажденной дистиллированной водой до метки.
- 3.3.7. Приготовление 20%-ного раствора муравьинокислого натрия

20 г муравьинокислого натрия взвешивают с погрешностью не более 0,01 г и растворяют в 80 см³ дистиллированной воды.

3.3.8. Приготовление 1%-ного раствора молибденовокислого

аммония

1 г молибденовокислого аммония взвешивают с погрешностью не более 0,01 г, растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и фильтруют раствор.

3.3.9. Приготовление 20%-ного раствора серной кислоты

В колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, заполненную на <sup>1</sup>/<sub>3</sub> дистиллированной водой, осторожно приливают 120 см<sup>3</sup> серной кислоты (плотностью 1,84), содержимое охлаждают и объем раствора доволят дистиллированной водой до метки. 3.4. Проведение анализа

В коническую колбу вместимостью 200 см3 вносят от 25 до 50 см3 анализируемой воды с таким расчетом, чтобы в ней содержалось от 0,2 до 10 мг бромид-нонов, прибавляют 1 г однозамешенного фосфорнокислого натрия, взвешенного с погрешностью не более 0,01 г, 10 см3 раствора хлорноватистокислого натрия и содержимое нагревают до кипения. Затем для разрушения избытка хлорноватистокислого натрия добавляют 20 см3 20 %-ного раствора муравыннокислого натрия, перемешивают и кипятят 5 мин. К охлажденному до комнатной температуры раствору прибавляют 1 г йодистого калия, взвешенного с погрешностью не более 0,01 г, 25 см3 20%-ного раствора серной кислоты, 1 см3 1%-ного раствора молибденовокислого аммония, 1 мл раствора крахмала и оттитровывают выделившийся йод 0,01 н. раствором серноватистокислого натрия. Параллельно проводят те же операции с контрольной пробой дистиллированной воды, не содержащей бромид-нонов. Определению мешает железо с массовой концентрацией более I мг/дм3 и сероводород. В присутствии йодид-ионов предложенным методом определяют сумму бромид- и йодид-ионов.

При определении бромид-ионов в водах, содержащих железо, его предварительно осаждают, для чего к анализируемой пробе прибавляют 0,5 г двууглекислого натрия и содержимое кипятят от 5 до 10 мин. Выпавший осадок отфильтровывают, а фильтрат

используют для определения бромид-ионов.

При определении бромид-ионов в сульфидных водах мешаю-

щее влияние сероводорода устраняют по п. 2.4.

В присутствии йодид-ионов массовую концентрацию бромиднонов определяют по разности между общей массовой концентрацией бромид- и йодид-ионов и массовой концентрацией йодидионов в мг-экв/дм<sup>3</sup>, определенным в отдельной пробе по ГОСТ 23268.16—78.

3.5. Обработка результатов

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

 $X = \frac{(V_1 - V_2) n \cdot 13, 3 \cdot 1000}{V} .$ 

где V — объем анализируемой пробы, см<sup>3</sup>;

 $V_1$  — объем серноватистокислого натрия, израсходованный на

титрование анализируемой пробы, см<sup>3</sup>;

 $V_2$  — объем серноватистокислого натрия, израсходованный на титрование контрольной пробы, см³;

и — нормальность раствора серноватистокислого натрия.

13,3 — г-эквивалент бромид-ионов в данной реакции.

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