МИНИСТЕРСТВО ОХРАНЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ И ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ РОССИЙСКОЙ ФЕЛЕРАЦИИ

"ЧТВЕРВДАЮ"
Заместитель Министра
В.Ф.Костин
23____1995г.

КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ВОД

МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИИ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ ХИМИЧЕСКИ ПОТРЕБЛЯЕМОГО КИСЛОРОДА В ПРОБАХ ПРИРОДНЫХ И СТОЧНЫХ ВОД БИХРОМАТНО-ПОТЕНЦИОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ

Методика допущена для целей государственного экологического контроля.

ПНД Ф 14.1:2.19-95.

Москва 1995г.

1. НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МЕТОДИКИ

Методика преднавначена для выполнения измерений массовой концентрации кислорода, потребляемого пришхимическом окислении (ХПК), в природных и сточных водах.

Диалазон измерений составляет от 30 до 1500 мг/дм3. При более высрких значениях массовой концентрации ХПК пробу необходимо разбавлять.

ПДК на ХПК составляет 30 мг/дм3.

Определению мешжет присутствие хлорид-ионов. Массовая концентрация хлорид-ионов в пробе не должна превышать 500 мг/дм3.

2. НОРМЫ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ

Методика количественного химического анализа обеспечивает получение результатов анализа с погрешностью, которая с доверительной вероятностью 0,95 не превышает значений, указанных в таблице.

Taenvilla

Эначения характеристики погрешности методики выполнения измерений и нормативов оперативного контроля (в мг/дм3)

Интервал концентраций нг/дм3				Δ	d2		K
Cauwe	30	да	3 5	9	9	1.1	9
: Brime	35	да	60	11	10	12	11
c Brind	60	до	80	13	10	13	13
: arıme	80	ДО	1.00	1.6	10	14	16
c Br ime	100	до	150	22	11	15	22
:: Brime	150	до	300	40	14	20	40
: Brime	300	до	500	60	17	26	60
: Brime	500	до	700	80	19	31	80
: Brime	700	до	1000	100	22	37	100
: srime	1000	ДO	1500	1.30	25	44	130

3. METOA N3MEPEHNA N ELO CAMHOCTP

Метод измерения ХПК основан на окислении органических веществ, присутствующих в природных и сточных водах, калием двухромовокислым в кислой среде при кипячении. Бихроматная окисляемость водной среды измеряется потенциометрически.

Мешающее влияние хлорид-ионов устраняется добавлением ртути (П) сернокислой.

4. СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИА

- 4.1. Автоматизированный измеритель ХПК, модель Ш-05, или другая.
 - 4.2. Весы аналитические 2класса точности ГОСТ 24104.
 - с погрешностью измерения не более 0,0002 г.
 - 4.3. Термометр ртутный с диалжзоном измерений 50-150 С по

FOCT 215.

- 4.4. Ареометр с диаласоном измерений плотности 1,720-1,780 r/cm3 no FOCT 1300.
- 4.5. Пипетки 4-2-1, 4-2-2, 4-2-5, 6-2-10 по ГОСТ 20292. 4.6. Колбы мерные 2-50-2, 2-100-2, 2-500-2, 2-1000-2 по ГОСТ
 - , 4.7. Цилиндры 1-10, 1-25, 1-50, 1-1000 по ГОСТ 1770.

5. ХИМИЧЕСКАЯ ПОСУДА, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЖСТВА и материалы

- 5.1. Колбы конические плоскодонные по ГОСТ 25336.
- 5.2. Воронки стеклянные лабораторные по ГОСТ 19908.
- 5.3. Стаканы стеклянные лабораторные вместимостью 50 и 500 см3 по ГОСТ 25336.
- 5.4. Флаконы стеклянные с притертыми пробками вместимостью 500 см3 и 1000 см3 для отбора проб воды и хранения раст-300 cm3, BODOB.
- 5.5. Флаконы стеклянные с притертыми пробками из темного стекла вместимостью 500 см3 для хранения растворов.
 - 5.6. Мешалка магнитная ММ-5.
 - 5.7. Бумага фильтровальная.

6. PEAKTINBU

- 6.1. Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.
- 6.2. Кислота серная концентрированная по ГОСТ 4204.
- 6.3. Кислота щавелевая 2-водная по ТУ 6-09-1519.
- 6.4. Калий двухромовокислый по ГОСТ 4220.
- 6.5. Марганец (П) сернокислый 5-водный по ГОСТ 435.
- 6.6. Серебро сернокислое по ТУ 6-09-02-426-87.
- 4-водный по ТУ 6-09-03-380-74.

Все реактивы должны быть квалификации о.с.ч. или х.ч.

ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

- 7.1. По степени воздействия на организм вредные вещества относятся к 1 и 2 классам опасности по ГОСТ 12.1.007-76.
- 7.2. Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать установленных предельно допустимых концентраций в COOTBETCTBUU C FOCT 12.1-007-76.
- 7.3. Исполнители должны быть проинструктированы о мерах предосторожности при работе с конкретными вредными веществами и их .NMRNHOHNESOS

8. ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРОВ

Анализ по данной методико может проводить специалист-аналитик, имеющий опыт работы с ионселективными электродами и изучивший чиструкцию по эксплуатации автомативированного измерителя XIIK.

9. ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

9.1. Отбор и хранение проб.

Пробы воды объемом не менее 250 см3 отбирают в стеклянные флаконы, предеарительно ополоснув их жнализируемой водой. Отбираедля жнализа вода должна перетекать через край флакона, чтобы там не остались пувырьки воздуха. Для отбора представительной пробы воды необходино учитывать характеристику источника отбора, и в ..ависимости от этого отбор пробы ножет быть разбит во времени и увеличен в объеме.

Анализ выполняется в день отбора пробы воды или, если это невозможно, пробу консервируют добавлением 1 см3 концентрированной серной кислоты на 1 дм3 и хранят при 3-4 С не более суток.

Для одного анализа отбирают по 3 параллельных пробы воды (одна резервная).

- 9.2. Приготовление растворов, необходимых для выполнения измерений.
- 9.2.1. Приготовление раствора серной кислотн концентрации 14.5 моль/дм3.
- К 160 см3 дистиллированной воды порциями при перемешивании добавляют 840 см3 концентрированной серной кислоты. Раствор перемешивают и охлаждают до комнатной температуры.

Определение концентрации производят по результатам измерения плотности (d=1,745 г/см3 при t=20°C). Если концентрацию устанавливают при других температурах, то вводят гемпературную поправку. В термостойкую колбу вместимостью /000 см3 »носят 34,5 см3 данного раствора для последующего Приготовления раствора Б.

9.2.2. Приготовление раствора серной кислоты концентрации 7,5 моль/дм3.

В мерную колбу вместимостью 50 см3 помещают 26 см3 раствора серной кислоты концентрации 14,5 моль/дм3 и доводят водой до метки.

9.2.3. Приготовление раствора А.

Измерив с помощью цилиндра объем оставшегося раствора серной кислоты концентрации 14,5 моль/дм3, вносят навеску сернокислого серебра из расчета 0,1 г на 100 см3 раствора.

Перемешивают до полного растворения соли.

9.2.4. Приготовление раствора 5.

В колбу, содержащую 34,5 см3 раствора серной кислоты концентрации 14,5 моль/дм3, вносят:

- 465,5 см3 дистиллированной воды,
- 80,8 г церия (И сернокислого 4-водного,
- 3,42 г калия двухромовокислого,
- 0,70 г марганца (П) сернокислого 5-водного
- 1,36 г щавелевой кислоты 2-водной.

Смесь интенсивно перемешивают в течение 20 минут с помощью магнитной мешалки (до частичного растворения солей). Нагревают до температуры 70-80°С и вновь перемешивают до полного растворения кристаллов.

9.2.5. Приготовление раствора щавелевой кислоты.

В мерную колбу вместимостью 50 см3 вносят 1,576 г щавелевой кислоты. Доводят до метки раствором серной кислоты концентрации 7,5 моль/дм3. Раствор хранят до появления осадка.

9.2.6. Приготовление контрольного раствора с массовой концентрацией ХПК 200 мг/дм3.

В мерную колбу вместиностью 1 дм3 помещают 0,376 г винной кислоты, растворяют, объем доводят до метки водой.

10. ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИА

10.1. Градуирования прибора.

Градуирование прибора проводят по раствору щавелевой кислоты, приготовленной в соответствии с п.9.2.5.

Температура кипения реакционной смеси 126±1°C.

10.2. Вариант 1. В пробе отсутствуют хлорид-ионы.

В измерительную ячейку вносят 10 см3 англизируемой пробы води, 20 см3 раствора А, 10 см3 раствора Б. Включают магнитную мешалку и перемешивают раствор. Подсоединяют обратный холодильник. При достижении установившегося значения потенциала фиксируют значение ХПК в мг/дм3.

10.3. Вариант 2. В пробе присутствуют хлорид-ионы.

В измерительную ячейку вносят ртуть (П) сернокислую в таком количестве, чтобы на каждый миллиграмм хлорид-ионов приходилось 22,2 нг ртути сернокислой.

При этом последовательность введения реалентов - следующая: ртуть (П) сернокислая, аналивируемая проба воды, раствор А, после интенсивного перемешивания. — раствор Б.

11. ВЫЧИСЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, которое рассчитывают по формуле:

где C1, C2 — значения массовых концентраций двух параллельных определений.

12. ОПЕРАТИВНЫМ КОНТРОЛЬ ПОГРЕШНОСТИ МВИ

12.1. Оперативный контроль сходимости параллельных определений. Результат анализа представляет собой среднее афифметическое результатов 2-х параллельных определений.

Расхождение между результатами параллельных определений не должно превышать величину допускаемого расхождения ${\sf d_2}_*$ указанного в таблице.

При превышении норматива оперативного контроля сходимости анализ повторяют.

При повторном превышении норматива оперативного контроля СХОдимости выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам оперативного контроля сходимости и устраняют их.

12.2. Оперативный контроль воспроизводимости результатов ана-

Расхождение между двумя независимыми результатами анализа одной и той же пробы не должно превышать величићу допускаемого расхождения \mathbb{Z}_{1} , указанного в таблице.

При превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости анализ повторяют. При повторном превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости выясняют и устраняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля воспроизводимости.

12.3. Оперативный контроль погрешности результатов анализа.

Оперативный контроль погрешности результатов измерений проводят на основе результатов анализа контрольных проб, аттестованных на значении массовой концентрации XПК.

Измерение массовой концентрации ХПК в контрольной пробе выполняют в одной серни с измеренияни рабочих проб или за период, в течение которого условия проведения измерений допустимо считать постоянными. Контрольную пробу анализируют в точном соответствии с прописью методики.

Результат контроля признают удовлетворительным, если выполняется следующее условие:

где X ат - аттестованное вначение массовой концентрации XПК в контрольной пробе;

х — результат измерений массовой концентрации ХПК в этой пробе;

К - норматив оперативного контроля погрешности.

Значения норматива оперативного контроля погрешности приведены в таблице. При превышения норматива оперативного контроля погрешности эксперимонт повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля погрешности и устраняют их. 13. ФОРМА ПРЕДСТАВЛЕНИЯ РЕЗУЛЬТАТА АНАЛИЗА

Результат количественного анализа представляют в виде:

X + Д мг/дм3

где Δ - абсолютное эначение погрешности.