# МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ И ЭКОЛОГИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральная служба по гидрометеоропогии и мониторингу окружающей среды (Росгидромет)

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

РД 52.24.395— 2017

ЖЕСТКОСТЬ ВОДЫ Методика измерений титриметрическим методом с трилоном Б

#### Предисловие

- 1 РАЗРАБОТАН Федеральным государственным бюджетным учреждением «Гидрохимический институт» (ФГБУ «ГХИ»)
- 2 РАЗРАБОТЧИКИ Ю.А. Андреев, канд, хим. наук (ответственный исполнитель), Т.С. Евдокимова
- 3 СОГЛАСОВАН с Федеральным государственным бюджетным учреждением «Научно-производственное объединение «Тайфун» (ФГБУ «НПО «Тайфун») 21.11.2017 и Управлением мониторинга загрязнения окружающей среды, полярных и морских работ (УМЗА) Росгидромета 07.12.2017

4 УТВЕРЖДЕН Руководителем Росгидромета 07.12.2017

ВВЕДЁН В ДЕЙСТВИЕ приказом Росгидромета от 12.01.2018 № 4

5 ATTECTOBAHA ФГБУ «ГХИ».

Свидетельство об аттестации методики измерений № 395.RA.RU.311345-2017 от 21.08.2017

- 6 ЗАРЕГИСТРИРОВАН ФГБУ «НПО «Тайфун» 26.12.2017 за номером РД 52.24.395-2017
- 7 ВЗАМЕН РД 52.24.395-2007 «Жесткость воды. Методика выполнения измерений титриметрическим методом с трилоном Б»

8 СРОК ПЕРВОЙ ПРОВЕРКИ 2028 год ПЕРИОДИЧНОСТЬ ПРОВЕРКИ 10 лет

© Росгидромет, ФГБУ «ГХИ», 2017 Право тиражирования и реализации принадлежит ФГБУ «ГХИ»

# Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	. 1
3 Требования к показателям точности измерений	. 2
4 Требования к средствам измерений, вспомогательным устройствам,	
DESKTUBAM MATEDUALIAM	. 3
4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства	. 3
4,2 Реактивы и материалы	. 4
5 Метод измерений	. 5
6 Требования безопасности, охраны окружающей среды	. 5
7 Требования к квалификации операторов	. 6
8 Требования к условиям измерений	. 6
9 Подготовка к выполнению измерений	. 6
9.1 Отбор и хранение проб	. 6
9.2 Приготовление растворов	
9.3 Установление точной молярной концентрации раствора	
трилона Б	
10 Порядок выполнения измерений	10
11 Обработка результатов измерений	
12 Оформление результатов измерений	14
13 Контроль качества результатов измерений при реализации	
методики в лаборатории	15
13.1 Общие положения	
13.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости	15
13.3 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения	
измерений с использованием метода добавок совместно с	
методом разбавления проб	16
13.4 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения	
измерений с использованием метода добавок	17
14 Проверка приемлемости результатов, полученных в условиях	
воспроизводимости	
Приложение А (обязательное) Подготовка активного угля	19
Приложение Б (обязательное) Расчет массовой концентрации ионов	
	20
Приложение В (рекомендуемое) Методика приготовления	
аттестованных смесей АС1-Ж и АС2-Ж для контроля	
точности результатов измерения жесткости	21

#### Введение

Жесткость - свойство воды, обусловленное присутствием в ней растворенных солей щелочно-земельных металлов (преимущественно кальция и магния). Различают жесткость кальциевую и магниевую, связанную с присутствием в воде соответственно ионов кальция и магния. Суммарное содержание ионов этих металлов в воде называется общей жесткостью.

Общая жёсткость подразделяется на карбонатную, обусловленную присутствием в воде гидрокарбонатов и карбонатов кальция и магния, и некарбонатную, обусловленную наличием кальциевых и магниевых солей сильных кислот.

Карбонатную жёсткость также называют временной (устранимой), а некарбонатную - постоянной. Гидрокарбонаты кальция и магния при длительном кипячении воды разлагаются с выделением диоксида углерода и выпадающих в осадок карбонатов кальция и магния (при дальнейшем кипячении карбонат магния гидролизуется с образованием гидроксида); жесткость воды при этом уменьшается:

Жесткость, оставшаяся после кипячения воды течение определенного времени, достаточного для полного разложения гидрокарбонатов и удаления диоксида углерода (обычно 1-1,5 ч), называется постоянной жесткостью. Постоянная жесткость является важной характеристикой качества воды, используемой для технических целей. Она преимущественно зависит от содержания ионов кальция и магния, которые после кипячения уравновешиваются сульфатами и хлоридами. Эту часть постоянной жесткости, называемую также остаточной жесткостью, можно найти по разности между общей концентрацией гидрокарбонатов, выраженной жесткостью 14 кубический дециметр. Однако кроме остаточной на жесткости в воде после кипячения остается небольшое количество ионов кальция и магния, обусловленное растворимостью карбоната кальция и магния. Эта часть постоянной жесткости называется гидроксида неустранимой жесткостью.

Поскольку растворимость карбоната кальция и гидроксида магния в присутствии ионов кальция и магния в растворе весьма незначительна, обычно некарбонатную (остаточную) жесткость

отождествляют с постоянной жесткостью. Способ расчета постоянной жесткости и составляющих ее остаточной и неустранимой жесткости на основе результатов определения компонентов солевого состава воды приведен «Руководстве по химическому анализу вод суши». Л.: Гидрометеоиздат 1973.

Жесткость воды в настоящее время выражается в градусах жесткости ( $^{\circ}$ Ж) по ГОСТ 31865-2012. Градус жесткости соответствует концентрации щелочноземельного элемента, численно равной  $^{\circ}$  его моля, выраженной в мг/дм $^{\circ}$  ( $^{\circ}$ /м $^{\circ}$ ).

В естественных условиях ионы кальция и магния поступают в воду в результате взаимодействия растворенного диоксида углерода с карбонатными минералами и при других процессах растворения и химического выветривания горных пород. Источником этих ионов являются также микробиальные процессы, протекающие в почвах на площади водосбора, в донных отложениях, а также сточные воды различных предприятий: силикатной, металлургической, стекольной, химической промышленности, стоки с сельскохозяйственных угодий.

Общая жесткость поверхностных вод колеблется в основном от единиц до десятков градусах жесткости, причем карбонатная жесткость часто составляет 70-80 % от общей жесткости. Она подвержена заметным сезонным колебаниям, достигая обычно наибольшего значения в конце зимы и наименьшего в период паводка. Жесткость подземных вод более постоянна.

Вода со значением жесткости менее 4 °Ж характеризуется как мягкая; от 4 до 8 °Ж — средней жесткости; от 8 до 12 °Ж — жесткая; более 12 °Ж — очень жесткая.

Обычно преобладает (иногда в несколько раз) жесткость, обусловленная иснами кальция, однако в отдельных случаях магниевая жесткость может достигать 50-60 % общей жесткости и более (часто магниевая жесткость превосходит кальциевую в морских и океанических водах, либо в поверхностных водах суши с высоким содержанием сульфат-ионов).

Высокая жесткость оказывает отрицательное влияние на свойства воды, используемой в промышленности и для хозяйственно-бытовых целей. Жесткие требования в отношении величины жесткости предъявляются к воде, питающей паросиловые установки, поскольку в присутствии сульфатов и карбонатов кальций и магний образуют прочную накиль, уменьшающую теплопроводность метапла и приводящую к перерасходу топлива и перегреву котлов. Для устранения жесткости применяют различные способы — осаждение труднорастворимых солей кальция и магния химическим или термическим путем, умягчение с помощью ионитов.

Высокая жесткость, особенно обусловленная превышением солей магния, ухудшает органолелтические свойства воды, придавая ей

#### РД 52.24.395-2017

горьковатый вкус и оказывая отрицательное воздействие на органы пищеварения. Значение норматива предельно допустимой концентрации общей жесткости в питьевых водах 7°Ж, но в некоторых случаях допускается использовать для питьевых целей воду с жесткостью 10°Ж.

### РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

#### ЖЕСТКОСТЬ ВОДЫ

### Методика измерений титриметрическим методом с трилоном Б

Дата введения - 2018-10-01

#### 1 Область применения

- 1.1 Настоящий руководящий документ устанавливает методику измерений (далее методика) общей и некарбонатной жесткости в пробах природных и очищенных сточных вод в диапазоне от 0,060 до  $50.0\,^\circ$ Ж титриметрическим методом с трилоном Б.
- 1.2 Настоящий руководящий документ предназначен для использования в лабораториях, осуществляющих анализ природных и очищенных сточных вод.

#### 2 Нормативные ссылки

В настоящем руководящем документе использованы ссылки на следующие нормативные документы;

ГОСТ 12.1.005–88 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007-76 Система стандартов безопасности труда Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 17.1.5.04—81 Охрана природы. Гидросфера. Приборы и устройства для отбора, первичной обработки и хранения проб природных вод. Общие технические условия

ГОСТ 17.1.5.05-85 Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков

ГОСТ 31861-2012 Вода. Общие требования к отбору проб

ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

МИ 2881—2004 Государственная система обеспечения единства измерений. Методики количественного химического анализа. Процедуры проверки приемлемости результатов анализа

#### Примечания

1 Ссылки на остальные нормативные документы приведены в разделах 4, 8.3 и 8.4 (приложение 8).

2 При пользовании настоящим руководящим документом целесообразно проверять действие национальных стандартов – в информационной системе общего пользования – на официальном сайте национального органа Российской Федерации

#### РД 52.24.395-2017

по стандартизации в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, спубликованным в текущем году.

З Если ссылочный нормативный документ заменен (изменен), то при пользовании настоящим руководящим документом следует руководствоваться замененным (измененным) нормативным документом. Если ссылочный нормативный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

# 3 Требования к показателям точности измерений

3.1 При соблюдении всех регламентируемых методикой условий проведения измерений характеристики погрешности результата измерения с вероятностью 0,95 не должны превышать значений, приведенных в таблице 1.

Таблица 1 – Диапазон измерений, показатели повторяемости, воспроизводимости, правильности и точности при принятой вероятности *P*=0,95

Диапазон	Показатель	Показатель	Показатель	Показатель
<b>ЗНЗЧОНИЙ</b>	повторяемости	воспроизводи-	правильности	TOYHOCTU
измеряемой	(среднеквадра-	мости	(границы	(границы аб-
MECTKOCTM	тическое	(среднеквадра-	систематической	солютной
	откломение	тическое	исфетности)	погрешности)
	повторяемости)	отклонение		
		воспроизводи» мости)		
Х, "Ж	¢,*Ж	σ <sub>/</sub> ንχί	±Δε, °Ж	±Δ, "Ж
От 0,060 до 2,00 включ.	0,004 + 0,0045·X	0,011 + 0,023·X	0,019 + 0,017·X	0,037+0,040-X
Св. 2,00 до 50,0 включ.	0,0045·X	0,035·X	0,017-X	-0,05+0,073-X

Предел обнаружения жесткости титриметрическим методом составляет 0,04 °Ж.

- 3.2 Значения показателя точности методики используют при:
- оформлении результатов измерений, выдаваемых лабораторией;
- оценке деятельности лабораторий на качество проведения измерений;
- оценке возможности использования результатов измерений при реализации методики в конкретной лаборатории.

4 Требования к средствам измерений, вспомогательным устройствам, реактивам, материалам

# 4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства

- 4.1.1 Весы неавтоматического действия (лабораторные) специального (I) класса точности по ГОСТ Р 53228-2008 или ГОСТ OIML R 76-1-2011, действительная цена деления (шкалы) 0,0001 г.
- 4.1.2 Весы неавтоматического действия (пабораторные) высокого (II) класса точности по ГОСТ Р 53228-2008 или ГОСТ OIML R 76-1-2011, действительная цена деления (шкалы) 0,001 г или 0,01 г.
- 4.1.3 Государственный стандартный образец состава водного раствора ионов кальция ГСО 8065-94 или аналогичный с относительной погрешностью аттестованного значения 1 % (далее ГСО).
- 4.1.4 Государственный стандартный образец состава водного раствора иона магния ГСО 7190-95 или аналогичный с относительной погрешностью аттестованного значения 1 % (далее ГСО).
- 4.1.5 Государственный стандартный образец общей жесткости воды ГСО 8206-2002 или аналогичный с относительной погрешностью аттестованного значения 1 % (далее ГСО).
- 4.1.6 Колбы мерные 2-го класса точности исполнения 2 или 2а по ГОСТ 1770-74 вместимостью:  $100 \text{ cm}^3 2 \text{ шт.}$ ,  $250 \text{ cm}^3 4 \text{ шт.}$ ,  $500 \text{ cm}^3 2 \text{ шт.}$
- 4.1.7 Пипетки градуированные 2-го класса точности исполнения 1 или 2 по ГОСТ 29227-91 вместимостью:
  - $1 \text{ cm}^3 5 \text{ u.r.}, 2 \text{ cm}^3 1 \text{ u.r.}, 5 \text{ cm}^3 1 \text{ u.r.}, 10 \text{ cm}^3 1 \text{ u.r.}$
- 4.1.8 Пипетки с одной отметкой 2-го класса точности исполнения 2 по ГОСТ 29169-91 вместимостью:
  - $5 \text{ cm}^3 3 \text{ u.r.}$ ,  $10 \text{ cm}^3 3 \text{ u.r.}$ ,  $25 \text{ cm}^3 3 \text{ u.r.}$ ,  $50 \text{ cm}^3 2 \text{ u.r.}$ ,  $100 \text{ cm}^3 2 \text{ u.r.}$
- 4.1.9 Бюретки 2-го класса точности исполнения 1, 3 по ГОСТ 29251-91 вместимостью:  $5 \text{ cm}^3 1 \text{ шт.}$ ,  $10 \text{ cm}^3 1 \text{ шт.}$ ,  $25 \text{ cm}^3 1 \text{ шт.}$
- 4.1.10 Цилиндры мерные исполнения 1 или 3 по ГОСТ 1770-74 вместимостью:  $25~\text{cm}^3-1~\text{шт.}$ ,  $50~\text{cm}^3-1~\text{шт.}$ ,  $100~\text{cm}^3-2~\text{шт.}$ ,  $250~\text{cm}^3-1~\text{шт.}$ ,  $500~\text{cm}^3-1~\text{шт.}$ ,  $1000~\text{cm}^3-1~\text{шт.}$
- 4.1.11 Пробирка коническая исполнения 1 по ГОСТ 1770-74 вместимостью  $10~{\rm cm}^3-2~{\rm Lut}$ .
- 4.1.12 Колбы конические Кн исполнения 2 по ГОСТ 25336-82 вместимостью: 250 см $^3$  10~инт.,  $500~cm^3$  4~инт.
- 4.1.13 Воронки лабораторные типа В по ГОСТ 25336-82 диаметром: 56 мм 2 шт., 75 мм 4 шт.
- 4.1.14 Стаканы B-1, ТХС по ГОСТ 25336-82 вместимостью:  $100 \text{ cm}^3 3 \text{ шт.}, 250 \text{ сm}^3 2 \text{ шт.}, 600 \text{ см}^3 2 \text{ шт.}, 1000 \text{ см}^3 2 \text{ шт.}$
- 4.1.15 Стаканчики для взвешивания СВ-19/9 и СВ-24/10 по ГОСТ 25336-82 4 шт.
  - 4.1.16 Ступка № 3 или № 4 по ГОСТ 9147-80.

#### РД 52.24.395-2017

- 4.1.17 Колонка хроматографическая диаметром от 1,5 до 2,0 см и длинной от 25 до 30 см.
  - 4.1.18 Чашка типа ЧБН (Петри) исполнения 2 по ГОСТ 25336.
  - 4.1.19 Чашка выпарительная № 1 или № 2 по ГОСТ 9147-80.
- 4.1.20 Посуда стеклянная для хранения растворов вместимостью 100, 250, 500, 1000 см $^3$  из светлого и темного стекла.
- 4.1.21 Посуда полиэтиленовая для хранения проб воды и растворов вместимостью 100, 250, 500, 1000 см $^3$ .
- 4.1.22 Эксикатор исполнения 2 с диаметром корпуса 190 мм по ГОСТ 25336-82.
- 4.1.23 Устройство для фильтрования проб с использованием мембранных или бумажных фильтров.
  - 4.1.24 Электроппитка с закрытой спиралью по ГОСТ 14919-83.
  - 4.1.25 Печь муфельная любого типа.
  - 4.1.26 Шкаф сушильный общелабораторного назначения.

Примечание — Допускается использование других типов средств измерений, посуды и всломогательного оборудования, в том числе импортных, с характеристиками не хуже, чем у приведенных в 4.1.

#### 4.2 Реактивы и материалы

- 4.2.1 Соль динатриевая этилендиамин-N,N,N',N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б), по ГОСТ 10652-73, ч.д.а. или стандарт-титр трилон Б с молярной концентрацией  $c(1/2C_{10}H_{14}N_2O_8Na_2\cdot 2H_2O)=0,1$  моль/дм³ по ТУ 2642-001-33813273-97.
  - 4.2.2 Цинк гранулированный по ТУ 6-09-5294-86, ч.д.а.
- 4.2.3 Стандарт-титр магний сернокислый 7-водный с молярной концентрацией  $c(1/2{\rm MgSO_4\cdot7H_2O})=0.1$  моль/дм³ по ТУ 2642-001-33813273-97.
- 4.2.4 Стандарт-титр цинк сернокислый 7-водный с молярной концентрацией  $c(1/2ZnSO_4\cdot7H_2O)=0.1$  моль/дм³ по ТУ 2642-001-33813273-97.
- 4.2.5 Кальций углекислый (карбонат кальция) по ГОСТ 4530-76, х.ч. (при отсутствии ГСО) и магний оксид по ГОСТ 4526-75, х.ч. (при отсутствии ГСО).
  - 4.2.6 Аммоний хлористый (хлорид аммония) по ГОСТ 3773-72, ч.д.а.
  - 4.2.7 Аммиак водный по ГОСТ 3760-79, ч.д.а.
  - 4.2.8 Натрий хлористый (хлорид натрия) по ГОСТ 4233-77, х.ч.
  - 4.2.9 Натрия гидроокись (гидроксид натрия) по ГОСТ 4328-77, ч.д.а.
- 4.2.10 Натрий сернистый 9-водный (сульфид натрия) по ГОСТ 2053-77, ч.д.а. или натрия N,N-диэтилдитиокарбамат 3-водный (диэтилдитиокарбамат натрия) по ГОСТ 8864-71, ч.д.а.
  - 4.2.11 Кислота соляная по ГОСТ 3118-77, х.ч.
  - 4.2.12 Эриохром черный Т по ТУ 6-09-1760-87, ч.д.а.
  - 4.2.13 Гидроксиламина гидрохлорид по ГОСТ 5456-79, ч.д.а.

- 4.2.14 Квасцы алюмокалиевые по ГОСТ 4329-77, ч.д.а.
- 4.2.15 Барий хлорид 2-водный (хлорид бария) по ГОСТ 4108-72, ч.д.а.
- 4.2.16 Вода дистиплированная по ГОСТ 6709-72.
- 4.2.17 Фильтры мембранные «Владипор МФАС-ОС-2», 0,45 мкм, по ТУ 6-55-221-1-29-89 или другого типа с равноценными характеристиками.
- 4.2.18 Фильтры бумажные обеззоленные «синяя лента» и «белая лента» по ТУ 6-09-1678-95.
- 4.2.19 Универсальная индикаторная бумага (pH от 0 до 12) по ТУ 2642-054-23050963-2008.
  - 4.2.20 Уголь активный БАУ-А по ГОСТ 6217-74.

Примечание - Допускается использование реактивов, изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных, с квалификацией не ниже указанной в 4.2.

#### 5 Метод измерений

Выполнение измерений жесткости основано на слособности ионов кальция и магния в среде аммонийно-аммиачного буферного раствора (рН от 9 до 10) образовывать с трилоном Б малодиссоциированные комплексные соединения. При титровании вначале связывается кальций, образующий более прочный комплекс с трилоном Б, а затем магний. Конечная точка титрования определяется по изменению окраски индикатора эриохрома черного Т от винно-красной (окраска соединения магния с индикатором) до голубой (окраска свободного индикатора).

### 6 Требования безопасности, охраны окружающей среды

- 6.1 При выполнении измерений жесткости в пробах природных и очищенных сточных вод соблюдают требования безопасности, установленные в государственных стандартах и соответствующих нормативных документах.
- 6.2 По степени воздействия на организм вредные вещества, используемые при выполнении измерений, относятся ко 2-му, 3-му классам оласности по ГОСТ 12,1.007.
- 6.3 Содержание используемых вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать установленных ПДК в соответствии с ГОСТ 12.1.005.
- 6.4 Особых требований по экологической безопасности не предъявляется.

#### 7 Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают лиц с высшим или средним профессиональным образованием, имеющих стаж работы в лаборатории не менее 6 мес и освоивших методику.

### 8 Требования к условиям измерений

- атмосферное давление, кПа (мм рт. ст.)..... от 84,0 до 106,7 (от 630 до 800);
- влажность воздуха при температуре 25 °C, %, не более .........80;

#### 9 Подготовка к выполнению измерений

#### 9.1 Отбор и хранение проб

Отбор проб для выполнения измерений жесткости производится в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05 и ГОСТ 31861. Оборудование для отбора проб должно соответствовать ГОСТ 17.1.5.04 и ГОСТ 31861. Пробы помещают в стеклянную или пластиковую посуду. Пробы, содержащие взвешенные вещества, фильтруют через мембранный фильтр 0,45 мкм или бумажный фильтр «синяя пента», отбрасывая первую порцию фильтрата. Пробы не консервируют, хранят при комнатной температуре в темном месте не более 6 мес. Объем отбираемой пробы не менее 500 см<sup>3</sup>.

### 9.2 Приготовление растворов

# 9.2.1 Раствор трилона Б с молярной концентрацией $c(1/2C_{10}H_{14}N_2O_8Na_2)$ , равной 0,02 моль/дм<sup>3</sup>

В мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> растворяют 3,72 г трилона Б в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, доводят объем раствора до метки на колбе и перемешивают. Срок хранения раствора при комнатной температуре в плотно закрытой посуде не ограничен.

Допускается приготовление раствора трилона Б с молярной концентрацией 0,02 моль/дм³ из стандарт-титров (фиксаналов) трилона Б. Для этого растворяют содержимое ампулы в мерной колбе вместимостью 500 см³, далее отбирают пипеткой с одной отметкой 100 см³ полученного раствора и переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доводят до метки на колбе дистиплированной водой и перемешивают. Точную молярную концентрацию раствора устанавливают по раствору соли цинка или магния в соответствии с 10.2 не реже 1 раза в месяц.

Срок хранения раствора трилона Б при комнатной температуре в плотно закрытой посуде не ограничен.

# 9.2.2 Раствор хлорида цинка с молярной концентрацией с(1/2ZnCl₂), равной 0,02 моль/дм³

Отбирают около 0,35 г металлического цинка, смачивают его небольшим количеством концентрированной соляной кислоты и сейчас же промывают дистиплированной водой. Цинк сушат в сушильном шкафу при температуре 105 °C в течение 1 ч, затем охлаждают и взвешивают на весах специального класса точности с точностью до четвертого знака после запятой.

Навеску цинка количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, в которую предварительно вносят 10 см³ дистиплированной воды и 1,5 см³ концентрированной соляной кислоты. Цинк растворяют. После растворения объем раствора доводят до метки на колбе дистиплированной водой и перемешивают.

Рассчитывают точную концентрацию хлорида цинка  $c(1/2ZnCl_2)$ , моль/дм<sup>3</sup>, в полученном растворе по формуле

$$c(1/2ZnCl_2) = \frac{q}{32,69 \cdot V},$$
 (1)

где q – масса навески металлического цинка, г; 32,69 – молярная масса (1/2  $Zn^{2+}$ ), г/моль; V – вместимость мерной колбы, дм<sup>3</sup>.

При расчете значение  $c(1/2ZnCl_2)$  округляют до четырех значащих цифр.

Раствор цинка хранят при комнатной температуре в плотно закрытой посуде не более 6 мес.

# 9.2.3 Раствор сульфата цинка с молярной концентрацией $c(1/2ZnSO_4)$ , равной 0,02000 моль/дм<sup>3</sup>

Содержимое ампулы растворяют в мерной колбе вместимостью 500 см³, далее отбирают пипеткой с одной отметкой 100 см³ полученного раствора и переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доводят до метки на колбе дистиллированной водой и перемешивают. Растворы хранят при комнатной температуре в плотно закрытой посуде не более 6 мес.

# 9.2.4 Раствор сульфата магния с молярной концентрацией $c(1/2MgSO_4)$ , равной 0,02000 моль/дм<sup>3</sup>

Содержимое ампулы растворяют в мерной колбе вместимостью 500 см³, далее отбирают пипеткой с одной отметкой 100 см³ полученного раствора и переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, доводят до метки на колбе дистиплированной водой и перемешивают. Растворы хранят при комнатной температуре в плотно закрытой склянке не более 6 мес

### 9.2.5 Аммонийно-аммиачный буферный раствор

В мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup> растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды 7,0 г хлорида аммония и добавляют 75 см<sup>3</sup> концентрированного раствора аммиака. Объем раствора доводят до метки на колбе дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора в полиэтиленовой посуде не более 2 мес.

### 9.2.6 Индикатор эриохром черный Т

В ступке тщательно растирают 0,5 г эриохрома черного Т с 50 г хлорида натрия. Срок хранения в склянке из темного стекла не более 6 мес.

# 9.2.7 Раствор гидроксида натрия, 20 %-ный

Растворяют 20 г гидроксида натрия в 80 см $^3$  дистиплированной воды. Срок хранения раствора в полиэтиленовой посуде не ограничен.

# 9.2.8 Раствор гидроксида натрия, 0,4 %-ный

Растворяют 2 г гидроксида натрия в 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Срок хранения раствора в полиэтиленовой посуде не более 6 мес.

# 9.2.9 Раствор гидроксида натрия, 1 моль/дм<sup>3</sup>

Растворяют 20 г гидроксида натрия в 500 см<sup>3</sup> дистилпированной воды. Срок хранения раствора в полиэтиленовой посуде не ограничен.

# 9.2.10 Раствор сульфида натрия

В 50 см $^3$  дистиллированной воды растворяют 2 г сульфида натрия. Срок хранения раствора в плотно закрытой полиэтиленовой посуде в холодильнике не более недели.

#### 9.2.11 Раствор диэтилдитиокарбамата натрия

В 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды растворяют 5 г дизтилдитиокарбамата натрия. Срок хранения раствора в холодильнике в плотно закрытой склянке не более 2 недель.

#### 9.2.12 Раствор гидрохпорида гидроксиламина

В 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды растворяют 5 г гидрохлорида гидроксиламина. Срок хранения раствора в холодильнике в плотно закрытой склянке из темного стекла не более 1 мес.

# 9.2.13 Раствор соляной кислоты, 4 моль/дм<sup>3</sup>

В 330 см<sup>3</sup> дистиплированной воды растворяют 170 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты. Срок хранения раствора в плотно закрытой склянке не ограничен.

# 9.2.14 Суспензия гидроксида алюминия

Растворяют 63 г алюмокалиевых квасцов в 500 см<sup>3</sup> дистиплированной воды в стакане вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, нагревают раствор до 60 °C и при постоянном перемешивании медленно прибавляют 28 см<sup>3</sup> аммиака водного. Дают смеси отстояться в течение 1 ч, а затем промывают несколько раз дистиплированной водой, сливая жидкость над осадком. Последняя промывная вода не должна давать положительной реакции на хлориды (проба с 10 %-ным раствором нитрата серебра). Полученную суспензию хранят при комнатной температуре под слоем дистиплированной воды в защищенном от света месте не более 3 мес.

# 9.2.15 Раствор нитрата серебра, 10%-ный

Растворяют 10 г нитрата серебра в 90 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. К полученному раствору прибавляют 1-2 капли концентрированной азотной кислоты. При появлении мутности раствор отстаивают не менее 1 сут, затем осторожно сливают прозрачную жидкость. Срок хранения раствора в плотно закрытой склянке из тёмного стекла не ограничен.

# 9.2.16 Активный уголь

Подготовку к работе и регенерацию активного угля осуществляют в соответствии с приложением А.

# 9.3 Установление точной молярной концентрации раствора трилона Б

Для установления точной молярной концентрации раствора трилона Б в коническую колбу вместимостью 250 см³ с помощью пипетки с одной отметкой вносят 10,0 см³ раствора хлорида цинка (9.2.2), добавляют мерным цилиндром 90 см³ дистиллированной воды, градуированной пипеткой 5 см³ аммонийно-аммиачного буферного раствора и от 70 до 100 мг индикатора эриохрома черного Т. Содержимое колбы тщательно перемешивают и титруют из бюретки вместимостью 25 см³ раствором трилона Б до перехода окраски из фиолетово-красной в голубую (синюю) до отсутствия красного оттенка. Титрование повторяют и, при отсутствии расхождения в объёмах раствора трилона Б более 0,05 см³, за результат принимают среднее арифметическое значение. В противном случае повторяют титрование до получения результатов, отличающихся не более, чем на 0,05 см³.

Концентрацию раствора трилона Б,  $c(1/2C_{10}H_{14}N_2O_8Na_2)$ , моль/дм³, рассчитывают по формуле

$$c(1/2C_{10}H_{14}N_2O_8Na_2) = c(1/2ZnCl_2) \cdot \frac{V_{2n}}{\overline{V}_{TD}},$$
 (2)

где  $c(1/2ZnCl_2)$  – концентрация раствора хлорида цинка, моль/дм<sup>3</sup>;

 $\overline{V}_{1p}$  – среднее арифметическое значение объемов раствора трилона Б, израсходованных на титрование раствора хлорида цинка, см $^3$ 

 $V_{Z_0}$  – объем раствора хлорида цинка, отобранный для титрования, см<sup>3</sup>.

Рассчитанное значение молярной концентрации раствора трилона Б округляют до четырех значащих цифр.

Допускается установление точной концентрации раствора трилона Б по растворам сульфата цинка (9.2.3) или сульфата магния (9.2.4), приготовленных из стандарт-титров (фиксаналов).

### 10 Порядок выполнения измерений

# 10.1 Выбор условий титрования

Объем аликвоты пробы воды для выполнения измерений жесткости выбирают исходя из предполагаемой жесткости или по результатем оценочного титрования.

Для оценочного титрования отбирают пилеткой 10 см<sup>3</sup> воды, добавляют 0,5 см<sup>3</sup> буферного раствора, сколо 10 мг индикатора эриохрома черного Т и титруют раствором трилсна Б до перехода окраски из винно-красной в голубую (синюю) до отсутствия красного оттенка. По израсходованному на титрование объему раствора трилона Б

выбирают из таблицы 2 соответствующий объем аликвоты пробы воды для выполнения измерений жесткости.

Таблица 2 – Объем пробы воды, рекомендуемый для выполнения измерений жесткости

Значение	Объем раствора	·	Рекомендуемый
жесткости воды, "Ж	трилона Б. израсходованный		объем аликвоты
	при оценочном титровании, см²	:	пробы воды, см <sup>8</sup>
Менее 4	Менее 2	٠	100
От 4 до 8 включ.	От 2 до 4 включ.	-	50
Св. 8 до 16 включ.	Св. 4 до 8 включ.		25
Св. 16 до 32 включ.	Св. 8 до 16 вилюч.	:	10
Св. 32	Cs. 16	:	5

Титрование следует проводить из бюретки подходящей вместимости в зависимости от жесткости воды. Если по результатам: оценочного титрования объем трилона Б менее 0.4 см<sup>3</sup> менее 0.8 °Ж. используют бюретку предполагаемая жесткость вместимостью 5 см³; при объеме трилона Б от 0.4 см³ до 0.8 см³ или жесткости от 0,8 до 1,6 "Ж - бюретку вместимостью 10 см3; при объеме трилона Б более 0,8 см<sup>3</sup> или жесткости более 1,6 °Ж - бюретку вместимостью 25 см<sup>3</sup>. При отсутствии бюретки вместимостью 10 см<sup>3</sup> можно использовать бюретку вместимостью 25 см<sup>3</sup>; допускается замена бюретки вместимостью 5 см<sup>3</sup> бюреткой вместимостью 10 см<sup>3</sup>, однако замена бюретки вместимостью 5 см<sup>3</sup> бюреткой вместимостью 25 см<sup>3</sup> недопустима.

# 10.2 Титрование

- 10.2.1 В коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> отмеривают пилеткой требуемый объем аликвоты пробы ( см. таблицу 2), доводят, если необходимо, до 100 см<sup>3</sup> дистиплированной водой, добавляют градуированной пилеткой 5 см<sup>3</sup> буферного раствора, от 70 до 100 мг индикатора эриохрома черного Т и титруют раствором трилона Б до перехода окраски из винно-красной в голубую (синюю) до отсутствия красного оттенка. Повторяют титрование и, если расхождение объемов раствора трилона Б между параллельными титрованиями не превышает приведенных в таблице 3, за результат принимают среднее арифметическое значение объёма трилона Б. В противном случае повторяют титрование до получения допустимого расхождения результатов.
- 10.2.2 Если в период хранения в пробе выпал осадок карбоната кальция, непосредственно перед выполнением измерений проэрачную часть пробы декантируют (или сливают посредством сифона) в чистую сухую колбу. Оставшийся в склянке осадок растворяют, добавив 1 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты. Затем проэрачную часть пробы и жидкость с растворенным осадком соединяют вместе и нейтрализуют

20 %-ным раствором гидроксида натрия, добавляя его по каплям и контролируя рН по индикаторной бумаге. Далее отбирают аликвоту полученного раствора и проводят титрование.

Таблица 3 — Допустимые расхождения между параллельными титрованиями в зависимости от объема раствора трилона Б

Объем раствора трилона Б,	Допустимое расхождение
израсходованного на титрование, см³	объемов трилона Б, см <sup>3</sup>
Menee 4	0,05
От 4 до 12 включ.	0,10
Св. 12 до 16 включ.	0,15
Св. 16	0,20

10.2.3 Подготовка пробы для выполнения измерений некарбонатной (постоянной) жесткости следующая. Мерную колбу вместимостью 250 см³ дважды споласкивают небольшим количеством анализируемой воды, затем заполняют ее этой водой до метки. Из мерной колбы переносят аликвоту пробы в коническую термостойкую колбу вместимостью 500 см³ и маркером отмечают первоначальный уровень воды. Не менее трех раз ополаскивают мерную колбу небольшим количеством дистиллированной воды (по 10 см³) и смывы помещают в ту же коническую колбу. Нагревают содержимое конической колбы до кипения, а затем кипятят в течение 1,5 ч (в зависимости от концентрации гидрокарбонатов). Если при кипячении уровень воды в колбе понижается более, чем на 0,5 см ниже первоначального уровня, в колбу доливают кипящую дистилпированную воду до этой отметки. По окончании кипячения уровень воды в колбе должен быть примерно на 0,5 см ниже первоначального уровня.

Пробу медленно охлаждают до комнатной температуры, а затем фильтруют через складчатый фильтр «синяя лента», предварительно промытый горячей дистиллированной водой, в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Дважды ополаскивают коническую колбу и фильтр холодной дистиплированной водой (примерно по 20 см<sup>3</sup>). Доводят раствор в колбе до метки дистиплированной водой; перемешивают и выполняют титрование в соответствии с 10.2.1.

# 10.3 Устранение мешающих влияний

10.3.1 Выполнению измерений жесткости мешают ионы железа (более 10 мг/дм³), кобальта, никеля (более 0,1 мг/дм³), алюминия (более 10 мг/дм³), меди (более 0,05 мг/дм³), вызывая нечеткое изменение окраски индикатора в точке эквивалентности, либо полностью исключая возможность визуальной фиксации конечной точки титрования. Другие катионы, например, свинец, кадмий, марганец (II), цинк, стронций, барий при высоких концентрациях (как правило, не встречающихся в природных водах) могут частично титроваться вместе с кальцием и магнием и

повышать расход трилона Б. Для устранения или уменьшения мешающего влияния катионов металлов к пробе перед титрованием прибавляют 0,5 см<sup>3</sup> раствора сульфида или диэтилдитиокарбамата натрия и 0,5 см<sup>3</sup> раствора гидрохлорида гидроксиламина.

- 10.3.2 Иногда мешающие влияния (неустранимые с помощью процедуры, описанной в 10.3.1) выражаются в несоответствии окраски раствора в начале или конце титрования той, что указана в 10.2.1, однако при этом наблюдается отчетливое ее изменение в конечной точке титрования. В таких случаях проводят оперативный контроль погрешности согласно 13.3 или 13.4 и при удовлетворительном результате контрольной процедуры за результат анализа принимают жесткость, установленную при титровании рабочей пробы.
- 10.3.3 Мешающее влияние взвешенных веществ устраняется фильтрованием пробы.
- 10.3.4 Если проба воды заметно окрашена за счёт присутствия веществ природного или антропогенного происхождения, затрудняется фиксация конечной точки титрования. В этом случае пробу перед выполнением измерений следует пропустить со скоростью от 3 до 5 см³/мин через хроматографическую колонку, заполненную активным углем (высота слоя не менее 15 см). Первые 25 см³ пробы, прошедшей через колонку, отбрасывают.

Как правило, окрашенные соединения антропогенного происхождения сорбируются активным углем практически полностью, в то время как природного (гумусовые вещества) — лишь частично. При неустраняемой активным углем цветности пробы, обусловленной гумусовыми веществами, определение конечной точки титрования значительно облегчается использованием для сравнения слегка перетитрованной пробы этой же воды (пробы-свидетеля).

10.3.5 Если высокая цветность не позволяет установить конечную точку титрования, для устранения цветности можно использовать суспензию гидроксида алюминия.

Для этого в стакан вместимостью 400 или 600 см<sup>3</sup> с помощью пипетки вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 200 см<sup>3</sup> пробы, приливают к ней градуированной конической пробиркой 6 см<sup>3</sup> суспензии гидроксида алюминия, перемешивают до обесцвечивания пробы и дают отстояться несколько минут. Фильтруют пробу через бумажный фильтр «белая лента», промытый дистиплированной водой, в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Осадок в стакане и фильтр промывают 3 раза небольшими порциями дистиплированной воды, собирая промывные воды в ту же колбу. После этого доводят раствор в колбе до метки дистиплированной водой, перемешивают, отбирают из колбы необходимую аликвоту и титруют ее в соответствии с 10.2.1.

10.3.6 При достаточно высокой жесткости устранить мещающие влияния можно разбавлением пробы дистиплированной водой.

### 11 Обработка результатов измерений

11.1 Общую по 10.2,1 и некарбонатную по 10.2.3 жесткость в анализируемой пробе воды X, °Ж, рассчитывают по формуле

$$X = \frac{c(1/2C_{10}H_{14}N_2O_8Na_2) \cdot \overline{V}_{T} \cdot 1000}{V_{np}}.$$
 (3)

где  $-c(1/2C_{10}H_{14}N_2O_8Na_2)$  – молярная концентрация раствора трилона Б, моль/дм $^3$ ;

 $\overline{V}_{7}$  — среднее арифметическое значение объема раствора трилона Б, израсходованного на титрование пробы воды, см<sup>3</sup>;

 $V_{\rm op}$  — объем пробы воды, взятый для титрования, см<sup>3</sup>.

11.2 Если для устранения цветности использовали суспензию гидроксида алюминия, то в полученный результат следует ввести поправку на разбавление – умножить результат на коэффициент 1,25.

#### 12 Оформление результатов измерений

12.1 Результат измерения в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде:

$$\overline{X} \pm \Delta \ (P=0.95), \tag{4}$$

где X – среднее арифметическое значение двух результатов, разность между которыми не превышает предела повторяемости  $r_n$  (2,77- $\sigma_r$ ), "Ж; при превышении предела повторяемости поступают согласно 13,2;

 $\pm \Delta$  — границы абсолютной погрешности результатов измерений для значений жесткости, °Ж (см. таблицу 1).

Абсолютные погрешности результатов измерений представляют числом, содержащим не более двух значащих цифр. Наименьшие разряды числовых значений результатов измерений принимают такими же, как и наименьшие разряды числовых значений абсолютных погрешностей результатов измерений.

# 12.2 Допустимо представлять результат в виде

$$\overline{X} \pm \Delta_n \ (P=0.95)$$
 при условии  $\Delta_n < \Delta_n$  (5)

где  $\pm \Delta_n$  – границы абсолютной погрешности результатов анализа, установленные при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемые контролем стабильности результатов измерений,  ${}^{\circ}$ Ж.

12.3 Если одновременно с измерением жесткости проводится выполнение измерений массовой концентрации кальция (например, в

соответствии с РД 52.24.403), в анализируемой пробе воды может быть рассчитана массовая концентрация магния. Методика расчета должна соответствовать приложению Б.

12.4 Результаты измерений оформляют протоколом или записью в журнале по формам, приведенным в Руководстве по качеству лаборатории.

### 13 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории

#### 13.1 Общие положения

- 13.1.1 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории предусматривает:
- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки повторяемости и погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, погрешности).
- 13.1.2 Периодичность оперативного контроля исполнителем процедуры выполнения измерений, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов выполняемых измерений регламентируются в Руководстве по качеству лаборатории.

### 13.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости

13.2.1 Оперативный контроль повторяемости осуществляют для каждого из результатов измерений. Для этого отобранную пробу воды делят на две части и выполняют анализ в соответствии с разделом 10.2.

13.2.2 Результат контрольной процедуры  $r_{\rm k}$ . °Ж, рассчитывают по формуле

$$r_{\mathbf{x}} = \left[ X_1 - X_2 \right], \tag{6}$$

где  $X_1, X_2$  – результаты измерений величины общей жесткости в пробе, °Ж.

13.2.3 Предел повторяемости  $r_n$ , °Ж, рассчитывают по формуле

$$r_{\alpha} = 2,77 \cdot \sigma_{r}, \tag{7}$$

где  $\sigma_r$  – показатель повторяемости для величины общей жесткости, равной  $(X_1+X_2)/2$ , "Ж(см.таблицу 1).

13.2.4 Результат контрольной процедуры должен удовлетворять условию

$$I_{\kappa} \leq I_{0}. \tag{8}$$

- 13.2.5 При несоблюдении условия (8) выполняют еще два измерения и сравнивают разницу между максимальным и минимальным результатами с нормативом контроля. В случае превышения предела повторяемости, поступают в соответствии ГОСТ Р ИСО 5725-6 (раздел 5).
- 13.3 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок совместно с методом разбавления проб
- 13.3.1 Оперативный контроль процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок совместно с методом разбавления проб применяют, если величина жесткости в рабочей пробе составляет 0,5 °Ж и более. В противном случае используют метод добавок, приведенный в 13.4. Для введения добавок используют ГСО или аттестованную смесь кальция и магния, методика приготовления которых приведена в приложении В.
- 13.3.2 Оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результатов отдельно взятой контрольной процедуры  $K_{\mathbf{k}}$  с нормативом контроля  $K_{\mathbf{k}}$
- 13.3.3 Результат контрольной процедуры  $K_{\kappa}$ , °Ж, рассчитывают по формуле

$$K_{\rm R} = \overline{X''} + \left(\frac{100}{V} - 1\right) \cdot \overline{X'} - \overline{X} - C_{\rm A},\tag{9}$$

где  $\overline{X}$ " — результат контрольного измерения жесткости в пробе, разбавленной в  $\frac{100}{V}$  раз, с известной добавкой, "Ж;

 $\overline{X}$ , — результат контрольного измерения жесткости в пробе, разбавленной в  $\frac{100}{17}$  раз, °Ж;

 $\overline{X}$  – результат измерения жесткости в рабочей пробе, "Ж;  $C_{\rm A}$  – концентрация добавки, "Ж.

13.3.4 Норматив контроля К, °Ж, рассчитывают по формуле

$$K = \sqrt{\Delta_{nx'}^2 + \left(\frac{100}{V} - 1\right)^2 \cdot \Delta_{nx'}^2 + \Delta_{nx}^2} , \qquad (10)$$

где  $\Delta_{\rm px^*}$  ( $\Delta_{\rm ax^*}, \Delta_{\rm nx}$ ) – значения абсолютных погрешностей результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории, соответствующие жесткости в разбавленной пробе с добавкой (разбавленной пробе, рабочей пробе), °Ж.

Примечание — Допустимо для расчета норматива контроля использовать значения абсолютной погрешности, полученные расчетным путем по формулам  $\Delta_{nx}=0.84\cdot\Delta_{x^n},\ \Delta_{nx}=0.84\cdot\Delta_{x^n},\ \Delta_{nx}=0.84\cdot\Delta_{x^n},\ \alpha_{nx}=0.84\cdot\Delta_{x^n},\ \alpha_{nx}=0.84\cdot\Delta_{x^n},\ \alpha_{nx}=0.84\cdot\Delta_{nx}$  где  $\Delta_{x^n}$  ( $\Delta_{x^n},\Delta_{x^n}$ ) — эначения абсолютных логрешностей результатов измерений, соответствующие жесткости в разбавленной пробе с добавкой (разбавленной пробе). "Ж.

13.3.5 Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

$$|K_{K}| \leq K, \tag{11}$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (11) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (11) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

- 13.4 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок
- 13.4.1 Оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результатов отдельно взятой контрольной процедуры  $K_{\rm K4}$  с нормативом контроля  $K_{\rm 4}$ .
- 13.4.2 Результат контрольной процедуры  $K_{\kappa_{\dagger}}$ , °Ж, рассчитывают по формуле

$$K_{\kappa_1} = \overline{X'''} - \overline{X} - C_{\mu}, \tag{12}$$

где  $\widetilde{X}^{\mu}$  – результат контрольного измерения жесткости в пробе с известной добавкой, °Ж;

 $\overline{X}$  – результат измерения жесткости в рабочей пробе, °Ж;

 $C_{\rm д}$  – концентрация добавки, °Ж.

13.4.3 Норматив контроля погрешности  $K_1$ ,  ${}^{\circ}$ Ж, рассчитывают по формуле

$$K_{\rm f} = \sqrt{(\Delta_{\rm nx})^2 + (\Delta_{\rm nx})^2}, \tag{13}$$

где  $\Delta_{nx}$ ",  $(\Delta_{nx})$  — значения абсолютных погрешностей результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории, соответствующие жесткости в пробе с добавкой (рабочей пробе), "Ж.

Примечание – Допустимо для расчета норматива контроля использовать значения абсолютной погрешности, полученные расчетным путем по формулам  $\Delta_{nx^*}$ =0,84·  $\Delta_{x^*}$  и  $\Delta_{nx}$ =0,84·  $\Delta_{x}$ , где  $\Delta_{x^*}$ .  $\Delta_{x}$  – приписанные методике значения

#### РД 52.24.395-2017

абсолютной погрешности, соответствующие жесткости в пробе с добавкой и рабочей пробе, соответственно.

13.4.4 Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

$$|K_{\kappa_1}| \le K_1, \tag{14}$$

процедуру признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (14) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (14) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

### 14 Проверка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизводимости

14.1 Расхождение между результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости. При выполнении этого условия приемлемы оба результата измерений и в качестве окончательного может быть использовано их общее среднее значение. Значение предела воспроизводимости *R*, °Ж, рассчитывают по формуле

$$R = 2.77 \cdot \sigma_R$$
. (15)

где  $\sigma_R$  – показатель воспроизводимости, °Ж (см. таблицу 1).

- 14.2 При превышении предела воспроизводимости могут быть использованы методы оценки приемпемости результатов измерений согласно ГОСТ Р ИСО 5725-6 (раздел 5) или МИ 2881.
- 14.3 Проверка приемлемости проводится при необходимости сравнения результатов измерений, полученных двумя лабораториями.

# Приложение А (обязательное)

#### Подготовка активного угля

Активный уголь помещают в термостойкую коническую колбу вместимостью 500 см³ (слой угля должен быть не более 1/3 высоты колбы) добавляют 150 см³ раствора соляной кислоты, 4 моль/дм³, и кипятят 2 ч, накрыв колбу часовым стеклом. Если раствор кислоты окрашивается, то его сливают и повторяют процедуру до тех пор, пока он не останется бесцветным. Уголь отмывают дистиплированной водой до значения рН, соответствующего рН дистиплированной воды по универсальной индикаторной бумаге. Воду сливают; добавляют 150 см³ раствора гидроксида натрия, 1 моль/дм³, и выдерживают не менее 8 ч. Если появляется окраска, раствор гидроксида натрия сливают и процедуру повторяют до тех пор, пока он не останется бесцветным.

Очищенный уголь отмывают дистиллированной водой до нейтральной реакции по универсальной индикаторной бумаге. Хранят в склянке под споем дистиплированной воды не более 6 мес.

После пропускания каждой пробы воды уголь в колонке регенерируют промыванием 0,4 %-ным раствором гидроксида натрия до исчезновения окраски последнего, затем дистиллированной водой до нейтральной реакции.

# Приложение Б (эончлетьное)

#### Расчет массовой концентрации ионов магния

Массовую концентрацию ионов магния в анализируемой пробе воды рассчитывают по найденной общей жесткости и известной массовой концентрации ионов кальция. Обычно используется массовая концентрация ионов кальция, найденная титриметрическим методом с трилоном Б, например, в соответствии с РД 52.24.403, но могут использоваться и результаты, полученные с помощью других методик.

Расчет массовой концентрации ионов магния  $X_{Mg}$ , мг/дм $^3$ , выполняют по формуле

$$X_{\text{Mg}} = 12.15 \cdot \left( X - \frac{X_{\text{Ca}}}{20.04} \right).$$
 (6.1)

где 12,15 - молярная масса (1/2Mg<sup>2+</sup>), мг/ммоль;

X — общая жесткость,  ${}^{\circ}$ Ж;

 $X_{\mathrm{Ca}}$  – массовая концентрация ионов кальция, мг/дм $^{\mathrm{a}}$ ;

20.04 - молярная масса (1/2Ca<sup>2\*</sup>), мг/ммоль.

Результат расчета массовой концентрации ионов магния в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$X_{Mq} \pm \Delta_{Mq} * Mr/_{\mathcal{A}M}^{3} (P = 0.95),$$
 (5.2)

где  $\pm$   $\Delta_{Mg}$  — значение абсолютной погрешности расчета данной массовой концентрации ионов магния, мг/дм $^3$ .

Значение Дме рассчитывают по формуле

$$\Delta_{Mg} = X_{Mg} \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta}{X}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{Ca}}{X_{Ca}}\right)^2}.$$
 (5.3)

где  $\Delta$  – значение абсолютной погрешности результатов измерений для эначений жесткости X,  ${}^{\circ}X$ ;

 $\Delta_{\mathsf{Ca}}$  – значение абсолютной погрешности, соответствующее массовой концентрации ионов кальция  $X_{\mathsf{Ca}}$ , мг/дм $^3$ .

# Приложение В (рекомендуемое)

#### Методика

# приготовления аттестованных смесей АС1-Ж и АС2-Ж для контроля точности результатов измерения жесткости

# В.1 Назначение и область применения

Настоящая методика регламентирует процедуру приготовления аттестованных смесей ионов кальция и магния, предназначенных для контроля точности результатов измерений жесткости в природных и очищенных сточных водах титриметрическим методом.

### В.2 Метропогические характеристики

- В.2.1 Аттестованное значение жесткости в аттестованной смеси АС1-Ж составляет 750 °Ж, в аттестованной смеси АС2-Ж 150 °Ж.
- В.2.2 Границы погрешности установления аттестованного значения жесткости в аттестованной смеси АС1-Ж составляет  $\pm$  17  $^{\circ}$ Ж, в аттестованной смеси АС2-Ж составляет  $\pm$  4  $^{\circ}$ Ж (P=0,95).

# В.3 Средства измерений, вспомогательные устройства

- B.3.1 Весы неавтоматического действия (лабораторные) специального (I) класса точности по ГОСТ Р 53228-2008 или ГОСТ OIML R 76-1-2011, действительная цена деления (шкалы) 0,0001 г.
- В.3.2 Колбы мерные 2-го класса точности исполнения 2, 2а по ГОСТ 1770-74 вместимостью:  $100 \text{ cm}^3 2 \text{ шт.}$ ,  $250 \text{ cm}^3 2 \text{ шт.}$
- В.3.3 Пипетки с одной отметкой 2 класса точности исполнения 2 по ГОСТ 29169-91 вместимостью; 5 см $^3$  2 шт., 25 см $^3$  2 шт.
- В.3.4 Цилиндры мерные исполнения 1 или 3 по ГОСТ 1770-74 вместимостью:  $25 \text{ см}^3 1 \text{ шт.}$ ,  $250 \text{ см}^3 1 \text{ шт.}$ 
  - В.3.5 Стаканы химические полипропиленовые вместимостью:

 $100 \text{ cm}^3 - 1 \text{ шт.}$ ,  $250 \text{ сm}^3 - 1 \text{ шт.}$ 

- В.3.6 Воронки пабораторные типа  ${\mathbb B}$  по ГОСТ 25336-82 диаметром 56 мм -2 шт.
- В.3.7 Чашка выпарительная № 2 по ГОСТ 9147-80.
- В.3.8 Чашка типа ЧБН (Петри) исполнения 2 по ГОСТ 25336.
- В.3.9 Эксикатор исполнения 2. диаметром корпуса 190 мм по ГОСТ 25336-82.
  - В.3.10 Хлорид кальция обезвоженный по ТУ 6-09-4711-81, ч.
  - В.3.11 Печь муфельная любого типа.

#### В.4 Исходные компоненты аттестованных растворов

- В.4.1 Кальций углекислый (карбонат кальция) по ГОСТ 4530-76, х.ч. Массовая доля основного вещества не менее 99 %.
- В.4.2 Магний оксид по ГОСТ 4526-75, х.ч. Массовая доля основного вещества не менее 98 %.
  - В.4.3 Кислета соляная по ГОСТ 3118-77, х.ч.
  - 8.4.4 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.
- В.4.5 Раствор соляной кислоты 1:1 (для приготовления раствора смешивают равные объемы дистиплированной воды и концентрированной соляной кислоты).

#### В.5 Процедура приготовления аттестованных растворов

### В.5.1 Приготовление аттестованного раствора кальция АР1-Са

На весах специального класса точности взвешивают в полипропиленовом стакане вместимостью 250 см³ с точностью до четвертого знака после запятой 31,216 г карбоната кальция. Навеску смачивают дистиплированной водой и добавляют постепенно 120 см³ соляной кислоты (1:1) при перемешивании. Накрывают стакан чашкой Петри и оставляют стоять до растворения.

После растворения осторожно, по палочке, переносят раствор через воронку в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Три раза ополаскивают стакан и воронку дистиплированной водой и переносят смывы в ту же колбу. Доводят раствор в колбе дистиплированной водой до метки и перемешивают.

Полученному раствору приписывают массовую концентрацию кальция 50.00 мг/см<sup>3</sup>, молярную концентрацию 2.495 ммоль/см<sup>3</sup>.

При отборе навески карбоната кальция, отличной от значения 31,216 г, концентрации и погрешности аттестованного раствора рассчитывают по В.6.

# В.5.2 Приготовление аттестованного раствора магния АР1-Мд

На весах специального класса точности взвешивают в полипропиленовом стакане вместимостью  $100\,\mathrm{cm}^3$  с точностью до четвертого знака после запятой  $2,544\,\mathrm{r}$  оксида магния, предварительно прокаленного в муфельной печи при  $500\,\mathrm{^\circ C}$  в течение  $3\,\mathrm{ч}$  и охлажденного в эксикаторе. Навеску смачивают дистиллированной водой и добавляют  $25\,\mathrm{cm}^3$  соляной кислоты (1:1) при перемешивании. Накрывают стакан чашкой Петри и оставляют стоять до растворения.

После растворения осторожно, по палочке, переносят раствор через воронку в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>. Три раза ополаскивают стакан и воронку дистиплированной водой и переносят смывы в ту же колбу. Доводят раствор в колбе дистиплированной водой до метки и перемешивают.

Полученному раствору приписывают массовую концентрацию магния 6.136 мг/см<sup>3</sup>, молярную концентрацию 0,505 ммоль/см<sup>3</sup>.

При отборе навески оксида магния, отличной от значения 2,544 г. концентрации и погрешности аттектованного раствора рассчитывают по В.б.

# В.5.3 Приготовление аттестованной смеси АС1-Ж

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> пипетками с одной отметкой вносят по 25,0 см<sup>3</sup> аттестованных растворов кальция и магния. Объем раствора доводят до метки на колбе дистиллированной водой и перемешивают.

Полученному раствору приписывают жесткость 750 °Ж.

#### В.5.4 Приготовление аттестованной смеси АС2-Ж

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> пипетками с одной отметкой вносят по 5,0 см<sup>3</sup> аттестованных растворов кальция и магния. Объем раствора доводят до метки на колбе дистиллированной водой и перемешивают.

Полученному раствору приписывают жесткость 150 °Ж.

#### В.6 Расчет метропогических характеристик аттестованных растворов

# В.6.1 Расчет метрологических характеристик аттестованного раствора кальция AP1-Ca

Аттестованные значения массовой концентрации ионов кальция  $C_{\rm Ce}$ , мг/см $^3$ , и молярной концентрации (1/2Ca $^{2^+}$ )  $M_{\rm Ce}$ , ммоль/см $^3$ , рассчитывают по формулам

$$C_{\text{Ca}} = \frac{m \cdot 40,08 \cdot 1000}{V \cdot 100,09}$$
 (B.1)

$$M_{\text{Ca}} = \frac{2 \cdot m \cdot 1000}{V \cdot 100.09},$$
 (B.2)

где *m* – масса навески карбоната кальшия, г:

40,08 и 100,09 — молярная масса кальция и карбоната кальция, соответственно, г/моль;

V – вместимость мерной колбы, см $^{\mathfrak d}$ ;

1000 - коэффициент пересчета, мг/г.

Аттестованные значения массовой концентрации ионов кальция  $G_{Cs}$ , и молярной концентрации (1/2 $Ca^{2+}$ )  $M_{Cs}$  равны

$$C_{\text{Ca}} = \frac{31,216 \cdot 40,08 \cdot 1000}{250 \cdot 100,09} = 50,00 \text{ Mr/cm}^3,$$

$$M_{\text{Ca}} = \frac{2 \cdot 31,216 \cdot 1000}{250 \cdot 100,09} = 2,495 \text{ MMO/fb/cm}^3.$$

Расчет предела возможных значений погрешности установления массовой концентрации изнов кальция  $\Delta_{C_{C,s}}$ , мг/см $^{2}$ , и молярной концентра-

ции (1/2Ca
$$^{Z^*}$$
)  $\Delta_{_{{
m Ca}}}$  , ммоль/см $^3$ , проводят по формулам

$$\Delta_{C_{Ca}} = C_{Ca} \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_{\mu}}{\mu}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{rm}}{m}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{\nu}}{\nu}\right)^2}, \quad (B.3)$$

$$\Delta_{M_{Ca}} = M_{Ca} \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_{\mu}}{\mu}\right)^{2} + \left(\frac{\Delta_{m}}{m}\right)^{2} + \left(\frac{\Delta_{\nu}}{\nu}\right)^{2}}, \quad (B.4)$$

где  $\Delta_{\mu}$  — предельное значение возможного отклонения массовой доли основного вещества в реактиве от приписанного значения  $\mu$ . %;

 µ - массовая доля основного вещества (CaCO<sub>3</sub>) в реактиве, прилисанная реактиву квалификации х.ч., %;

 $\Delta_m$  – предельная возможная погрешность взвешивания, г;

 $\Delta_{_{V}}$  – предельное значение возможного отклонения объема мерной колбы от номинального значения, см<sup>3</sup>,

Погрешность установления массовой концентрации ионов кальция в растворе равна

$$\Delta_{C_{Ga}} = 50,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{1}{99}\right)^2 + \left(\frac{0,001}{31,216}\right)^2 + \left(\frac{0.3}{250}\right)^2} = 0,51 \text{ MF/CM}^2.$$

Погрешность установления молярной концентрации (1/2Ca<sup>2+</sup>) в растворе равна

$$\Delta_{\text{MCa}} = 2,495 \cdot \sqrt{\left(\frac{1}{99}\right)^2 + \left(\frac{0,001}{31,216}\right)^2 + \left(\frac{0,3}{250}\right)^2} = 0,025 \text{ ммоль/см}^3.$$

# В.6.2 Расчет метрологических характеристик аттестованного раствора магния AP1-Mg

Аттестованные значения массовой концентрации ионов магния  $C_{MQ}$ , мг/см $^3$ , и молярной концентрации (1/2Mg $^{2+}$ )  $M_{Mg}$ , ммоль/см $^3$ , рассчитывают по формулам

$$C_{\text{Mg}} = \frac{m_1 - 24,30 - 1000}{V \cdot 40,30} \tag{B.5}$$

$$M_{Mg} = \frac{2 \cdot m_1 \cdot 1000}{V \cdot 40.30} \tag{B.6}$$

где т<sub>і</sub> — масса навески оксида магния, г;

24,30 и 40,30 - молярная масса магния и оксида магния, соответственно, г/моль;

V – вместимость мерной колбы, см $^3$ ; 1000 – коэффициент пересчета, мгh.

Аттестованные значения массовой концентрации ионов магния  $C_{\text{Mg}}$  и молярной концентрации (1/2Mg<sup>2+</sup>)  $M_{\text{Mg}}$  равны

$$C_{Mg} = \frac{2.544 \cdot 24,30 \cdot 1000}{250 \cdot 40,30} = 6,14 \text{ мг/см}^3,$$

$$M_{Mg} = \frac{2 \cdot 2,544 \cdot 1000}{250 \cdot 40,30} = 0,505 \text{ ммоль/см}^3.$$

Расчет предела возможных значений погрешности установления массовой концентрации ионов магния  $\Delta_{\substack{C \\ \text{Mo}}}$  , мг/см³, и молярной концентрации:

(1/2Mg $^{2}$ )  $\Delta_{M_{
m Mg}}$  , ммоль/см $^{3}$ , проводят по формулам

$$\Delta_{C_{\text{Mg}}} = C_{\text{Mg}} \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_{\mu_1}}{\mu_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{m_1}}{m_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V}}{V}\right)^2}.$$
 (B.7)

$$\Delta_{M_{\text{Mg}}} = M_{\text{Mg}} \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_{\mu_1}}{\mu_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{m_1}}{m_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V}}{V}\right)^2}.$$
 (B.8)

где  $\Delta_{\mu_1}$  — предельное значение возможного отклонения массовой доли основного вещества в реактиве от приписанного значения  $\mu$ , %;

 $\mu_1$  — массовая доля основного вещества (MgO) в реактиве, приписанная реактиву квалификации х.ч., %;

 $\Delta_{m_1}$  — предельная возможная погрешность взвешивания, г.

Погрешность установления массовой концентрации ионов магния в растворе равна

$$\Delta_{C_{\text{Mg}}} = 6,14 \cdot \sqrt{\left(\frac{2}{98}\right)^2 + \left(\frac{0,001}{2,544}\right)^2 + \left(\frac{0,3}{250}\right)^2} = 0,12 \text{ me/cm}^3.$$

Погрешность установления молярной концентрации (1/2Mg<sup>2+</sup>) в растворе равна

$$\Delta_{M_{\text{Mg}}} = 0.505 \cdot \sqrt{\left(\frac{2}{98}\right)^2 + \left(\frac{0.001}{2.544}\right)^2 + \left(\frac{0.3}{250}\right)^2} = 0.010 \text{ mmonb/cm}^3.$$

В.6.3 Расчет метрологических характеристик аттестованных смесей АС1-Ж и АС2-Ж

Аттестованное значение жесткости Ж<sub>1</sub> и Ж<sub>2</sub>, <sup>4</sup>Ж, рассчитывают по формуле

$$\mathcal{H}_{\text{NSI}} = \frac{M_{\text{Ca}} \cdot V_{\text{Ca}(1,2)} + M_{\text{Mg}} \cdot V_{\text{Mg}(1,2)}}{V_{1}} \cdot 1000 \, , \tag{B.9}$$

где  $V_{\mathrm{Ca(1,2)}}$  — объем раствора кальция AP1-Ca, отбираемый пипеткой, см $^3$ ;  $V_{\mathrm{Me(1,2)}}$  — объем раствора магния AP1-Mg, отбираемый пипеткой, см $^3$ ;  $V_1$  — вместимость мерной колбы, см $^3$ .

Аттестованное значение жесткости Ж<sub>1</sub> и Ж<sub>2</sub> равны

$$\mathcal{H}_{1} = \frac{2,495 \cdot 25 + 0.505 \cdot 25}{100} - 1000 = 750 \, \%,$$

$$\mathcal{H}_{2} = \frac{2.495 \cdot 5 + 0.505 \cdot 5}{100} - 1000 = 150 \, \%.$$

Расчет погрешности установления жесткости в аттестованных смесях  $\Delta_1$  и  $\Delta_2$ , °Ж, проводят по формуле

$$\Delta_{1(2)} = \times \times_{1(2)} \cdot \sqrt{\frac{\Delta_{M_{CB}}}{M_{CB}}^2 + \left(\frac{\Delta_{M_{M_{CB}}}}{M_{M_{CB}}}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V_{CB(12)}}}{V_{CB(12)}}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V_{MQ(12)}}}{V_{MQ(12)}}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V_{1}}}{V_{1}}\right)^2}, (B.10)$$

где  $\mathcal{K}_{1(2)}$  – приписанное аттестованным смесям АС1-Ж и АС2-Ж значение жесткости, "Ж;

 $\Delta_{_{M}}^{'}$  — погрешность установления молярной концентрации (1/2Mg $^{2*}$ ) в  $_{M}^{M}$ 

растворе, ммоль/см $^{3}$ ;  $\Delta_{V_{Ca}(x^{2})}^{2}$  — предельное значение возможного отклонения объема  $V_{Ca}$  от

номинального значения, см3;

 $\Delta_{\mathsf{V}_{\mathsf{Mg}(3,2)}}$  — предельное значение возможного отклонения объема  $\mathsf{V}_{\mathsf{Mg}}$  от

номинального значения, см<sup>3</sup>;

 $\Delta \chi_{_{i}}$  – предельное значение возможного отклонения объема мерной кол-

Погрешность установления жесткости в аттестованной смеси АС1-Ж равна

$$\Delta_{1} = 750 \cdot \sqrt{\left(\frac{0.025}{2.495}\right)^{2} + \left(\frac{0.010}{0.505}\right)^{2} + 2 \cdot \left(\frac{0.06}{25}\right)^{2} + \left(\frac{0.2}{100}\right)^{2}} = 17 \text{ TK}.$$

Погрешность установления жесткости в аттестованной смеси АС2-Ж равна

$$\Delta_2 = 150 \cdot \sqrt{\frac{0.025}{2.495}^2 + \left(\frac{0.010}{0.505}\right)^2 + 2 \cdot \left(\frac{0.03}{5}\right)^2 + \left(\frac{0.2}{100}\right)^2} = 4^{5} \text{K}.$$

#### В.7 Требования безопасности

Необходимо соблюдать общие требования техники безопасности при работе в химических лабораториях.

### В.8 Требования к квалификации исполнителей

Аттестованные растворы может готовить специалист с высшим или средним профессиональным образованием, прошедший специальную подготовку и имеющий стаж работы в химической лаборатории не менее 6 мес.

# В.9 Требования к маркировке

ifa флакон с аттестованными растворами и смесями должны быть наклеены этикетки с указанием условного обозначения аттестованного раствора, величины массовой (молярной) концентрации кальция или магния в растворе, погрешности их установления и даты приготовления.

#### В.10 Условия хранения

Аттестованный раствор ионов кальция хранят в плотно закрытой склянке при комнатной температуре в течение года.

Аттестованный раствор ионов магния хранят в плотно закрытой склянке при комнатной температуре не более 6 мес.

Аттестованные смеси АС1-Ж и АС2-Ж хранят в плотно закрытых склянках при комнатной температуре в течение 3 и 1 мес. соответственно.

Ключевые слова: жесткость воды, методика измерений, природная вода, титрование, массовая концентрация

# Лист регистрации изменений

owep		Номер ст	раницы	Ţ	Howep	Подпись	Да	na .
area and	M3MSHCH-	MANAGHEH-	KOBOŇ	аннули-	докумейта (СРН)		BHSCSHVS	аведения *****
mmoooooo	MOÑ.	HOÑ		POSSHROR		Aprodense verska saka sammand	V3ts.	W3M.
,							Î	 
	}					•		
						***************************************		
	; ; ;			, in the state of		Ĭ		
						ļ S		
						}		
	***************************************							
				1			1	
		<u> </u>				ļ		
	<u> </u>							
						Walling to the state of the sta	3 E	
	ļ	j		1		<u> </u>	6	
	) 			}				
	)  •							
1	<b>}</b>	}						
		]		}				
	<u> </u>							
	]	j		}			:	
:				1				
	]	1		1			:	
:		[						
						ŀ		
						[ [	]	
		  -		o i speriore de la constante d			i L	
		***************************************					}	
				]				
	į							
	<u>.</u> ]	]						
	<u> </u>	Mari:						
	¥ 2 2						1	
							1	
		İ				Į	1	
				ļ			000-00-1-10-1-0-1-0-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1	
							)	
	3	; }		1		<u> </u>		

#### Приложение

# к свидетельству № 395.RA.RU.311345-2017 об аттестации методики измерений жесткости воды титриметрическим методом с трилоном Б

Таблица 1— Диапазон измерений, показатели повторяемости, воспроизводимости, правильности и точности при принятой вероятности P=0.95

Диапазон	Показатель	Показатель	Показатель	Показатель
<b>มหลงอหห</b> ล	вовторяемости	воспроизводи-мости	правильности	точности
измеряемой	(среднеквадра-	(среднеквадра-	(треницы	(границы абсо-
жесткости	тическое	тическое отклоиение	cuctematu-	лютной
	отклонение	воспроизводимости) (	ческой	погрешности)
	поэторяемости)		погрешности)	ļ
X. °Ж	σ <u>,</u> °Ж	σ <sub>ε</sub> , **Ж	±Δ <sub>c</sub> , "Ж	±Δ, °Ж
Х. "Ж От 0,060 до 2,00 включ.	σ,, ° <del>X</del> 0,004 + 0,0045-X	σ <sub>ε</sub> . * <del>X</del> 0,011 + 0,023·X	<u>Χ*², Δ±</u> X-710.0 + 810.0	±Δ, °Ж 0,037+0,040.X

Таблица 2 — Диапазон измерений, значения пределов повторяемости и воспроизводимости при принятой вероятности P=0.95

Дивпазон	Предел повторяемости	Предел воспроизводимости (значение
) значений измеряемой	(для двух результатов параплельных опреде-	допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в
жесткости Х. "Ж	, йинэл Ж°.	лаборатории) Я. "Ж
От 0,060 до 2,000 включ.	0,011 + 0,012-X	0,030 + 0,064·X
Св. 2,00 до 50,00 включ.	0,012-X	0,097·X

При реализации методики в лаборатории обеспечивают:

- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки повторяемости, погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности повторяемости, погрешности).

Алгоритм оперативного контроля исполнителем процедуры выполнения измерений приведен в РД 52.24.395-2017.

Периодичность оперативного контроля и процедуры контроля стабильности результатов выполнения измерений регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

Заведующий лабораторией методов и технических средств анализа вод, кана, хим, наук

MA ANDREES

# МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ И ЭКОЛОГИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ Федеральная служба по гидрометеорологии и мониторингу окружающей среды (Росгидромет)

#### ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ»

344090. г Ростов-на-Дону пр. Стачки, 198 Факс: (863) 222-44-70 Телефон (863) 297-51-63

E-mail: info@gidrohim.com

#### СВИДЕТЕЛЬСТВО

об аттестации методики измерений № 395.RA.RU.311345-2017

Методика измерений жесткости в воде титриметрическим методом с трилоном Б.

разработанная федеральным государственным бюджетным учреждением «Гидрохимический институт» (ФГБУ «ГХИ»), пр-т Стачки, д. 198, г. Ростов-на-Дону,

содержащаяся в РД 52.24.395-2017 «Жесткость воды. Методика измерений титриметрическим методом с трилоном Б» на 35 с.,

аттестована в соответствии с Приказом Минпромторга от 15.12.2015 г. № 4091.

Аттестация осуществлена по результатам экспериментальных исследований.

В результате аттестации установлено, что методика измерений соответствует метрологическим требованиям, приведенным в Федеральном законе от 26.06.2008 г. № 102-ФЗ «Об обеспечении единства измерений».

Показатели повторяемости, воспроизводимости, правильности и точности приведены в приложении на 1 л., являющемся неотъемлемой частью настоящего свидетельства.

Директор

М.М. Трофимчук

Главный метролог

А.А. Назарова

Дата выдачи свидетельства 21.08.2017: