

---

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

---



НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
СТАНДАРТ  
РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р  
53887—  
2010

---

## ВОДА

**Методы определения содержания катионов  
(аммония, бария, калия, кальция, лития,  
магния, натрия, стронция)  
с использованием капиллярного электрофореза**

Издание официальное



Москва  
Стандартинформ  
2011

## Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения»

### Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Обществом с ограниченной ответственностью «Протектор», группой компаний «Люмэкс» (ООО «Люмэкс», ООО «Люмэкс-маркетинг»), Закрытым акционерным обществом «Центр Исследования и Контроля Воды»

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 343 «Качество воды»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 сентября 2010 г. № 288-ст

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

*Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет*

© Стандартиформ, 2011

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

## ВОДА

## Методы определения содержания катионов (аммония, бария, калия, кальция, лития, магния, натрия, стронция) с использованием капиллярного электрофореза

Water.

Methods for determination of cations (ammonium, barium, potassium, calcium, lithium, magnesium, sodium, strontium) content using capillary electrophoresis

Дата введения — 2012—01—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на питьевую, природную и сточную воду и устанавливает методы определения массовой концентрации катионов с использованием капиллярного электрофореза:

- аммония, бария, калия, кальция, лития, магния, натрия, стронция в диапазонах значений массовой концентрации, приведенных в таблице 1 (метод А). Метод А не применяется для определения массовой концентрации катионов аммония в питьевой воде, расфасованной в емкости;

- аммония в диапазоне измеряемых значений массовой концентрации от 0,1 до 200,0 мг/дм<sup>3</sup> (метод Б).

Т а б л и ц а 1 — Диапазон измеряемых значений массовой концентрации катионов

Наименование катиона	Диапазон измеряемых значений массовой концентрации, мг/дм <sup>3</sup>
Аммоний, калий, кальций, натрий	От 0,500 до 5000 включ.
Барий	» 0,050 » 5,0 »
Литий	» 0,015 » 2,0 »
Магний	» 0,25 » 2500 »
Стронций	» 0,5 » 50,0 »

## 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

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

ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025—2006 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

ГОСТ Р 51392—99 Вода питьевая. Определение содержания летучих галогенорганических соединений газожидкостной хроматографией

ГОСТ Р 51592—2000 Вода. Общие требования к отбору проб

ГОСТ Р 51593—2000 Вода питьевая. Отбор проб

ГОСТ Р 52501—2005 (ИСО 3696:1987) Вода для лабораторного анализа. Технические условия

ГОСТ Р 53228—2008 Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

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

ГОСТ 83—79 Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3118—77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 4461—77 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 5817—77 Реактивы. Кислота винная. Технические условия

ГОСТ 14919—83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия

ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 29169—91 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

ГОСТ 29227—91 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные.

### Часть 1. Общие требования

**П р и м е ч а н и е** — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии 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, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

## **3 Отбор проб**

3.1 Пробы воды отбирают по ГОСТ Р 51592, ГОСТ Р 51593 и ГОСТ 17.1.5.05 объемом не менее 100 см<sup>3</sup> в емкости из полимерного материала или из боросиликатного стекла.

3.2 Пробу не консервируют и анализируют как можно скорее после отбора. Если анализ пробы воды проводят позднее чем через 6 ч после отбора, то пробу хранят при температуре от 2 °С до 8 °С, при этом срок хранения пробы не более 24 ч.

## **4 Сущность методов**

Методы основаны на разделении катионов вследствие различий их электрофоретической подвижности в процессе миграции по кварцевому капилляру в электролите под действием электрического поля с последующей регистрацией разницы оптического поглощения электролитом и катионами в ультрафиолетовой области спектра.

## **5 Определение содержания катионов аммония, бария, калия, кальция, лития, магния, натрия, стронция (метод А)**

### **5.1 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы, материалы**

Система (анализатор) капиллярного электрофореза (далее — прибор) с источником высокого напряжения положительной полярности, оснащенная кварцевым капилляром с эффективной длиной не менее 50 см и внутренним диаметром от 50 до 100 мкм, фотометрическим или спектрофотометрическим детектором, позволяющим проводить измерения в области длин волн от 250 до 280 нм, и компьютером со специальным программным обеспечением для регистрации и обработки электрофореграмм, например, система капиллярного электрофореза «Капель» с программным обеспечением «Эльфوران», номер Государственного реестра 17727-06.

Государственные стандартные образцы (ГСО) состава водных растворов катионов аммония, бария, калия, кальция, лития, магния, натрия, стронция массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup> с допускаемой

относительной погрешностью аттестованного значения при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не более  $\pm 2\%$ .

Весы лабораторные по ГОСТ Р 53228 с ценой деления (дискретностью отсчета) не более 0,1 мг и пределом взвешивания не более 210 г.

Пипетки с одной меткой по ГОСТ 29169 2-го класса точности, любого исполнения или пипетки градуированные по ГОСТ 29227 2-го класса точности, типа 1 или 2, любого исполнения или дозаторы пипеточные с погрешностью дозирования объема не более  $\pm 2\%$ .

Колбы мерные по ГОСТ 1770 2-го класса точности, любого исполнения.

Стаканы химические В-1 или Н-1 по ГОСТ 25336.

Воронки лабораторные типа В по ГОСТ 25336.

Колбы конические Кн-1 или Кн-2 по ГОСТ 25336.

Пробирки для микропроб, например, типа Эппендорф.

Фильтры мембранные с порами диаметром не более 0,45 мкм.

Фильтры бумажные обеззоленные «синяя лента».

Плитка электрическая с закрытой спиралью по ГОСТ 14919.

Баня водяная любого типа.

Баня ультразвуковая любого типа.

Центрифуга любого типа со скоростью вращения не менее  $83\text{ с}^{-1}$  (5000 об/мин).

Холодильник бытовой любого типа, обеспечивающий температуру от  $2\text{ °C}$  до  $8\text{ °C}$ .

Вода для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501 степени 1 или вода для приготовления реактивов по приложению А (далее — вода для анализа).

Натрия гидроокись (гидроксид натрия) по ГОСТ 4328, ч. д. а.

Кислота соляная по ГОСТ 3118, х. ч.

Кислота винная, безводная по ГОСТ 5817, ч. д. а.

Кислота азотная по ГОСТ 4461, х. ч. или ч. д. а.

Бензимидазол, ч., массовая доля основного вещества не менее 98 %.

Краун-эфир 18-Краун-6 (далее — 18-Краун-6), массовая доля основного вещества не менее 98 %. 18-Краун-6 хранят в холодильнике при температуре от  $2\text{ °C}$  до  $8\text{ °C}$ .

**Примечание** — Допускается применять другие средства измерений, аппаратуру, вспомогательные устройства, реактивы с метрологическими и техническими характеристиками не хуже указанных в настоящем стандарте.

## 5.2 Подготовка к измерениям

### 5.2.1 Подготовка посуды

Подготовку посуды для отбора, транспортирования, хранения и анализа проб проводят в соответствии с требованиями ГОСТ Р 51592.

### 5.2.2 Приготовление раствора гидроксида натрия для промывания капилляра

В мерную колбу вместимостью  $100\text{ см}^3$  вносят  $50\text{—}60\text{ см}^3$  воды для анализа, добавляют 2 г гидроксида натрия, после растворения доводят до метки водой для анализа и перемешивают.

Срок хранения раствора в емкости из полимерного материала — не более 6 мес.

### 5.2.3 Приготовление раствора соляной кислоты для промывания капилляра

В мерную колбу вместимостью  $100\text{ см}^3$  вносят  $50\text{—}60\text{ см}^3$  воды для анализа, добавляют  $8,3\text{ см}^3$  соляной кислоты и перемешивают, затем доводят до метки водой для анализа и снова перемешивают.

Срок хранения раствора — не ограничен.

### 5.2.4 Приготовление раствора бензимидазола молярной концентрации $40\text{ ммоль/дм}^3$

В мерную колбу вместимостью  $100\text{ см}^3$  вносят  $50\text{—}60\text{ см}^3$  воды для анализа, добавляют  $(0,472 \pm 0,001)$  г бензимидазола и перемешивают, затем выдерживают на кипящей водяной бане до полного растворения. Охлаждают раствор на воздухе до достижения комнатной температуры, после чего доводят до метки водой для анализа и перемешивают.

Срок хранения раствора при комнатной температуре — не более 3 мес.

**Примечание** — При температуре хранения ниже  $20\text{ °C}$  возможно выпадение бензимидазола в осадок. В этом случае перед использованием раствор рекомендуется подогреть на водяной бане до полного растворения осадка.

### 5.2.5 Приготовление раствора винной кислоты молярной концентрации 20 ммоль/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> вносят 15 см<sup>3</sup> воды для анализа, добавляют (0,075 ± 0,001) г безводной винной кислоты и перемешивают, затем доводят до метки водой для анализа и снова перемешивают.

Срок хранения раствора в холодильнике при температуре от 2 °С до 8 °С — не более 1 мес.

Примечание — Признаком непригодности раствора является появление мути.

### 5.2.6 Приготовление раствора 18-Краун-6 молярной концентрации 10 ммоль/дм<sup>3</sup>

В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 25 см<sup>3</sup> воды для анализа, добавляют (0,132 ± 0,001) г 18-Краун-6 и перемешивают, затем доводят до метки водой для анализа и снова перемешивают.

Срок хранения раствора в емкости из полимерного материала в холодильнике при температуре от 2 °С до 8 °С — не более 6 мес.

### 5.2.7 Приготовление электролита

В сухой емкости из полимерного материала смешивают пять объемных долей раствора бензимидазола (см. 5.2.4), две объемные доли раствора винной кислоты (см. 5.2.5), две объемные доли раствора 18-Краун-6 (см. 5.2.6), одну объемную долю воды для анализа и перемешивают, затем полученный раствор фильтруют через мембранный фильтр в сухую емкость, снабженную завинчивающейся крышкой.

Раствор готовят в объеме, необходимом и достаточном для проведения работ в течение одного рабочего дня.

Примечание — Приготовленный раствор электролита содержит 20 ммоль/дм<sup>3</sup> бензимидазола, 4 ммоль/дм<sup>3</sup> винной кислоты и 2 ммоль/дм<sup>3</sup> 18-Краун-6.

Непосредственно перед проведением измерений приготовленный раствор электролита дегазируют, например, центрифугированием в течение 5 мин при скорости не менее 83 с<sup>-1</sup> (5000 об/мин) или обработкой ультразвуком в ультразвуковой бане в течение 5 мин, после чего контролируют на отсутствие мешающих факторов в соответствии с требованиями приложения А.

### 5.2.8 Приготовление исходного раствора смеси ионов лития и бария

В мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> вносят 1,0 см<sup>3</sup> ГСО состава водного раствора ионов лития и 2,5 см<sup>3</sup> ГСО состава водного раствора ионов бария с номинальным значением массовой концентрации каждого из них 1 г/дм<sup>3</sup>, доводят до метки водой для анализа и перемешивают. Номинальные значения массовой концентрации ионов лития и бария в полученном исходном растворе смеси составляют 40 и 100 мг/дм<sup>3</sup> соответственно.

Срок хранения раствора в емкости из полимерного материала в холодильнике при температуре от 2 °С до 8 °С — не более 3 мес.

Примечание — Не допускается для приготовления исходного раствора смеси использовать ГСО состава водного раствора ионов лития, содержащего сульфат-ионы, поскольку в этом случае происходит выпадение осадка.

### 5.2.9 Приготовление градуировочных растворов смеси катионов

Для градуировки прибора используют градуировочные растворы, приведенные в таблице 2. При приготовлении градуировочных растворов допускается исключать из состава градуировочных растворов, приведенных в таблице 2, отдельные катионы в зависимости от предполагаемого состава анализируемых проб воды, а также уменьшить число градуировочных растворов до четырех, при этом приготовление градуировочного раствора смеси катионов № 1 является обязательным.

Градуировочные растворы готовят путем разбавления ГСО состава водных растворов ионов аммония, калия, кальция, магния, натрия, стронция, а также исходного раствора смеси ионов лития и бария (см. 5.2.8) с использованием мерных колб и пипеток.

Например, при использовании ГСО состава водных растворов ионов аммония, калия, кальция, магния, натрия, стронция массовой концентрации 1 г/дм<sup>3</sup> для приготовления градуировочного раствора № 6 (таблица 2) в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят пипеткой по 5 см<sup>3</sup> каждого ГСО и 5 см<sup>3</sup> исходного раствора смеси ионов лития и бария по 5.2.8 и разбавляют содержимое колбы водой для анализа до метки. Для приготовления градуировочных растворов №№ 1, 2, 3, 4 и 5 в пять мерных колб вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят соответственно 0,5; 2; 5; 10 и 20 см<sup>3</sup> градуировочного раствора № 6 и разбавляют до метки водой для анализа.

Т а б л и ц а 2 — Градуировочные растворы

Наименование катиона	Номинальные значения массовой концентрации катионов в градуировочных растворах катионов, мг/дм <sup>3</sup> , в смеси					
	Номер раствора					
	№ 1	№ 2	№ 3	№ 4	№ 5	№ 6
Аммоний	0,50	2,00	5,0	10,0	20,0	50,0
Калий	0,50	2,00	5,0	10,0	20,0	50,0
Натрий	0,50	2,00	5,0	10,0	20,0	50,0
Литий	0,02	0,08	0,2	0,4	0,8	2,0
Магний	0,25	1,00	2,5	5,0	10,0	25,0
Стронций	0,50	1,00	5,0	5,0	10,0	50,0
Барий	0,05	0,20	0,5	1,0	2,0	5,0
Кальций	0,50	2,00	5,0	10,0	20,0	50,0

Срок хранения приготовленных градуировочных растворов смеси катионов в плотно закрытых емкостях из полимерных материалов в холодильнике при температуре от 2 °С до 8 °С составляет для растворов:

- № 1 и № 2 — не более 7 сут;
- № 3 — № 5 — не более 21 сут;
- № 6 — не более 3 мес.

#### 5.2.10 Подготовка прибора к измерениям

Подготовку прибора к измерениям проводят в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации прибора. Устанавливают следующие рабочие параметры и характеристики прибора:

- рабочее напряжение положительной полярности от 10 до 25 кВ;
- температура системы охлаждения капилляра от 20 °С до 25 °С;
- ввод пробы гидродинамический или гидростатический в диапазоне значений произведения давления и времени ввода от 150 до 450 мбар·с.

Рабочие параметры конкретного прибора подбирают таким образом, чтобы при измерении градуировочных растворов (см. 5.2.12) достигалось разделение пиков катионов с коэффициентом разделения пиков не менее 1. Длину волны детектирования при условии возможности ее перестройки выбирают в области 250—280 нм таким образом, чтобы высота пиков катионов в градуировочных растворах была максимальной.

#### П р и м е ч а н и я

1 Для приборов, не обладающих системой охлаждения капилляра, измерения проводят при температуре окружающей среды, указанной в руководстве (инструкции) по эксплуатации прибора.

2 Рекомендуемые параметры ввода пробы для капилляра с внутренним диаметром 75 мкм, общей длиной 60 см и эффективной длиной 50 см следующие: рабочее напряжение положительной полярности 13 кВ, температура системы охлаждения капилляра 20 °С, ввод пробы гидродинамический (давление 30 мбар, время ввода 5 с), длина волны — 254 нм.

3 Для достижения нижней границы диапазона измерений ионов лития и бария может потребоваться увеличение времени ввода пробы по сравнению с другими катионами в соответствии с рекомендациями изготовителя прибора.

4 Расчет коэффициента разделения пиков — аналогично ГОСТ Р 51392 (приложение В).

#### 5.2.11 Подготовка капилляра

##### 5.2.11.1 Подготовка нового капилляра

Подготовку нового капилляра к работе проводят в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации прибора. При отсутствии в руководстве (инструкции) указаний к подготовке нового капилляра его последовательно промывают водой для анализа, раствором соляной кислоты (см. 5.2.3), водой для анализа, раствором гидроксида натрия (см. 5.2.2), водой для анализа и электролитом (см. 5.2.7). Продолжительность промывки каждым из указанных растворов (водой) 10 мин.

#### 5.2.11.2 Подготовка капилляра к работе

Перед проведением измерений капилляр промывают раствором гидроксида натрия (см. 5.2.2) в течение 5 мин и водой для анализа в течение 5 мин, затем электролитом (см. 5.2.7) в течение 10 мин. Затем капилляр промывают в течение 5 мин электролитом (см. 5.2.7) при заданном рабочем напряжении.

#### 5.2.11.3 Промывание капилляра между измерениями и в конце рабочего дня

При проведении измерений градуировочных растворов и проб анализируемой воды капилляр промывают электролитом (см. 5.2.7) в течение 2—5 мин после регистрации каждой электрофореграммы.

После завершения измерений капилляр промывают в течение 10 мин водой для анализа и оставляют концы капилляра погруженными в пробирки с водой для анализа.

**П р и м е ч а н и е** — При обнаружении на электрофореграммах дрейфа нулевой линии, ступеней и смещения времен миграции катионов рекомендуется:

- увеличить продолжительность промывания капилляра электролитом между измерениями;
- провести промывание капилляра электролитом при рабочем напряжении в течение 2—3 мин (см. 5.2.10);
- заменить электролит в пробирках на входе и на выходе свежими порциями;
- промыть капилляр в следующей последовательности: раствором соляной кислоты (см. 5.2.3) в течение 5 мин, водой для анализа в течение 3 мин, раствором гидроксида натрия (см. 5.2.2) в течение 5 мин, водой для анализа в течение 3 мин, электролитом (см. 5.2.7) в течение 10 мин.

#### 5.2.11.4 Условия хранения капилляра

Если перерывы в работе составляют:

- не более 14 сут, то перед хранением капилляр промывают водой для анализа в течение 10 мин и оставляют концы капилляра погруженными в пробирки с водой для анализа;
- более 14 сут, то перед хранением капилляр промывают последовательно водой для анализа в течение 2 мин, раствором гидроксида натрия (см. 5.2.2) в течение 5 мин, водой для анализа в течение 5 мин, раствором соляной кислоты (см. 5.2.3) в течение 5 мин, водой для анализа в течение 10 мин, затем капилляр продувают воздухом в течение 10 мин. Хранят капилляр в сухом состоянии, при этом перед использованием капилляр подготавливают к работе в соответствии с требованиями 5.2.11.1.

### 5.2.12 Градуировка прибора

#### 5.2.12.1 Установление градуировочной характеристики

Градуировку прибора проводят, используя градуировочные растворы смеси катионов (см. 5.2.9) при заданных рабочих параметрах и характеристиках прибора по 5.2.10. При этом непосредственно перед измерениями:

- подготавливают капилляр к работе в соответствии с требованиями 5.2.11.2 и дегазируют градуировочные растворы смеси катионов, например, центрифугированием в течение 5 мин при скорости не менее  $83 \text{ с}^{-1}$  (5000 об/мин) или обработкой ультразвуком в ультразвуковой бане в течение 10 мин;
- капилляр промывают электролитом (см. 5.2.7) в соответствии с требованиями 5.2.11.3;
- устанавливают в прибор градуировочные растворы смеси катионов и анализируют их согласно 5.3.2 в порядке возрастания массовой концентрации.

Примеры электрофореграмм градуировочных растворов приведены на рисунке Б.1 (приложение Б).

Используя программное обеспечение к прибору, для каждого катиона задают ширину окна идентификации 5 % и устанавливают градуировочную характеристику в виде линейной зависимости площади пика соответствующего катиона от его массовой концентрации в градуировочном растворе смеси катионов, и вычисляют коэффициент корреляции, а при наличии соответствующих опций программного обеспечения — дополнительные критерии для оценки приемлемости градуировочных характеристик, например, относительные отклонения рассчитанных значений массовой концентрации катиона в каждой точке градуировочной характеристики от значения массовой концентрации катиона в данном градуировочном растворе (см. 5.2.9).

Градуировочные характеристики признаются приемлемыми, если соблюдаются следующие требования:

- коэффициент корреляции должен быть не менее 0,99;
- относительное отклонение значения массовой концентрации катиона в каждой точке градуировочной характеристики, рассчитанное с использованием установленной градуировочной характеристики, от значения, указанного в таблице 2, не должно превышать 0,5  $\delta$  (значение  $\delta$  — см. таблицу 3).

Допускается использовать дополнительные критерии приемлемости градуировочных характеристик в соответствии с рекомендациями разработчиков программного обеспечения.



При несоблюдении указанных требований находят причины несоответствий и устраняют их, после чего градуировку прибора проводят повторно.

При замене капилляра, после проведения ремонта или длительного простоя прибора, при смене партии хотя бы одного из компонентов электролита, при изменении хотя бы одного из параметров или характеристик прибора (см. 5.2.10), а также при получении неудовлетворительных результатов контроля стабильности градуировочной характеристики (см. 5.2.12.2) градуировку прибора проводят заново.

#### 5.2.12.2 Контроль стабильности градуировочной характеристики

Стабильность градуировочной характеристики контролируют перед началом анализа проб после промывания капилляра в соответствии с требованиями 5.2.11.2, используя в качестве контрольного образца раствор, содержащий определяемые катионы в концентрациях, соответствующих середине диапазонов градуировочных характеристик (см. 5.2.9).

Контрольный образец анализируют согласно 5.3.2, регистрируя не менее двух электрофореграмм при заданных параметрах и характеристиках прибора по 5.2.10.

При помощи программного обеспечения к прибору на полученных электрофореграммах проводят идентификацию компонентов при ширине окна идентификации 5 %; при необходимости вносят коррекцию разметки пиков и времен миграции пиков. Используя градуировочную характеристику (см. 5.2.12.1), устанавливают значение массовой концентрации конкретного катиона в контрольном образце  $C_k$ , мг/дм<sup>3</sup>.

Градуировочную характеристику признают стабильной при выполнении условия для каждой зарегистрированной электрофореграммы

$$|C_k - C_0| \leq 0,01GC_0, \quad (1)$$

где  $C_k$  — измеренное значение массовой концентрации конкретного катиона, мг/дм<sup>3</sup>;

$C_0$  — массовая концентрация конкретного катиона в контрольном растворе, использованном для контроля стабильности градуировочной характеристики, мг/дм<sup>3</sup>;

$G$  — норматив контроля стабильности градуировочной характеристики, %, рассчитываемый по формуле

$$G = 0,8 \delta, \quad (2)$$

где  $\delta$  — доверительные границы допустимой относительной погрешности (см. таблицу 3), %.

#### 5.2.13 Подготовка пробы анализируемой воды

Пробу анализируемой воды объемом не менее 100 см<sup>3</sup> пропускают через сухой фильтр «синяя лента» в сухую емкость, отбрасывая первые 25 см<sup>3</sup> фильтрата, или пропускают через мембранный фильтр в пробирку для микропроб, отбрасывая первые 2—3 см<sup>3</sup> фильтрата.

### 5.3 Порядок проведения измерений

5.3.1 Промывают капилляр электролитом в соответствии с требованиями 5.2.11.3, затем в сухую пробирку для микропроб вносят пробу анализируемой воды (см. 5.2.13) и дегазируют пробу, например, центрифугированием в течение 5 мин при скорости не менее 83 с<sup>-1</sup> (5000 об/мин) или обработкой ультразвуком в ультразвуковой бане в течение 10 мин.

5.3.2 Пробирку с дегазированной по 5.3.1 пробой устанавливают в прибор и проводят измерения при заданных параметрах и характеристиках прибора (см. 5.2.10), регистрируя не менее двух электрофореграмм в условиях повторяемости. С использованием программного обеспечения на электрофореграммах идентифицируют определяемые катионы, проверяют правильность разметки пиков (при необходимости вносят коррективы), а затем определяют площади пиков, соответствующие идентифицированным катионам. Если площади пиков выходят за верхнюю границу диапазона градуировочной характеристики, то пробу разбавляют, регистрируя объем разбавленной пробы  $V_k$ , см<sup>3</sup>, и объем аликвоты анализируемой пробы, взятый для разбавления  $V_a$ , см<sup>3</sup>, и измерения повторяют.

#### П р и м е ч а н и я

1 Пример электрофореграммы пробы сточной воды приведен на рисунке Б.2 (приложение Б).

2 На стадии освоения данного метода измерений, а также при возникновении сомнений при идентификации катионов в пробе анализируемой воды рекомендуется использовать метод добавок; при этом добавка должна составлять от 50 % до 150 % от массовой концентрации катиона в пробе. Увеличение высоты соответствующего пика подтверждает правильность идентификации.

3 При анализе проб воды на электрофореграмме могут наблюдаться дополнительные пики, принадлежащие, например, ионам марганца. Пик марганца располагается на электрофореграммах между пиками бария и кальция и не мешает идентификации пиков определяемых катионов.

4 При анализе проб воды, в которых концентрация натрия превышает 200 мг/дм<sup>3</sup>, наблюдается искажение формы пиков аммония и калия, не мешающее их количественному определению.

#### 5.4 Обработка результатов измерений

5.4.1 Определяют массовую концентрацию конкретного катиона  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, в пробе анализируемой воды (неразбавленной) по площади пика, полученной по 5.3.2, с использованием программного обеспечения к прибору или рассчитывают по формуле (3).

5.4.2 Если пробу разбавляли по 5.3.2, то массовую концентрацию  $C$ , мг/дм<sup>3</sup>, в разбавленной пробе определяют аналогично анализируемой пробе по 5.4.1.

5.4.3 Массовую концентрацию катиона в анализируемой пробе  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$X = C \frac{V_k}{V_a}, \quad (3)$$

где  $C$  — массовая концентрация конкретного катиона по 5.4.2, мг/дм<sup>3</sup>;

$V_k$  — объем разбавленной пробы анализируемой воды по 5.3.2, см<sup>3</sup>;

$V_a$  — объем аликвоты пробы анализируемой воды, взятый для разбавления по 5.3.2, см<sup>3</sup>.

5.4.4 За результат измерения массовой концентрации конкретного катиона принимают среднеарифметическое значение  $\bar{X}$ , мг/дм<sup>3</sup>, результатов обработки по 5.4.1 или 5.4.2 двух электрофореграмм, полученных по 5.3.2, при выполнении условий:

$$|X_1 - X_2| \leq 0,01 r \bar{X}, \quad (4)$$

где  $\bar{X}$  — среднеарифметическое значение  $X_1$  и  $X_2$ , мг/дм<sup>3</sup>;

$r$  — относительное значение допустимого расхождения между значениями массовой концентрации катионов, полученными для двух электрофореграмм в условиях повторяемости (см. таблицу 3), %.

Если условие (4) не выполняется, то находят и устраняют причины нестабильности, заново регистрируют электрофореграммы по 5.3.2 и обрабатывают полученные результаты согласно 5.4.

Примечание — Приемлемость результатов измерений, полученных в двух лабораториях, проверяют согласно ГОСТ Р ИСО 5725-6 (пункт 5.3.2) с использованием значений пределов воспроизводимости, приведенных в таблице 3.

#### 5.5 Метрологические характеристики

Метод обеспечивает получение результатов измерений с метрологическими характеристиками, не превышающими значений, приведенных в таблице 3, при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

Т а б л и ц а 3 — Метрологические характеристики

Диапазон измерений массовой концентрации катиона, мг/дм <sup>3</sup>	Относительное значение допустимого расхождения между значениями массовой концентрации катионов, полученными для двух электрофореграмм $r$ , %	Предел воспроизводимости (относительное значение допустимого расхождения между двумя результатами определений, полученными в условиях воспроизводимости при $P = 0,95$ ) $R$ , %	Показатель точности (границы* допустимой относительной погрешности при вероятности $P = 0,95$ ) $\pm \delta$ , %
От 0,015 до 0,050 включ.	25	42	30
св. 0,05 » 0,25 »	20	35	25
» 0,25 » 2,00 »	14	28	20
» 2,00 » 10,00 »	12	20	14
» 10,00 » 5000,00 »	9	14	10

\* Установленные численные значения границ допустимой относительной погрешности соответствуют численным значениям расширенной неопределенности  $U_{отн}$  (в относительных единицах) при коэффициенте охвата  $k = 2$ .

#### 5.6 Контроль показателей качества результатов измерений

Контроль показателей качества результатов измерений в лаборатории предусматривает проведение контроля стабильности результатов измерений с учетом требований ГОСТ Р ИСО 5725-6 (раздел 6) или [1].

### 5.7 Оформление результатов измерений

Результаты измерений регистрируют в протоколе испытаний, который оформляют в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025, при этом протокол испытаний должен содержать ссылку на настоящий стандарт с указанием метода определения.

Результаты измерений содержания катионов  $\bar{X}$ , мг/дм<sup>3</sup>, представляют в виде (при подтвержденном в лаборатории соответствии аналитической процедуры требованиям настоящего стандарта)

$$\bar{X} \pm \Delta, \text{ мг/дм}^3, \quad \text{либо} \quad (5)$$

$$\bar{X} \pm U, \text{ мг/дм}^3, \quad (6)$$

где  $\bar{X}$  — результат измерений, полученный в соответствии с процедурами по 5.4.4, мг/дм<sup>3</sup>;

$\Delta$  — абсолютная погрешность измерений содержания катионов, мг/дм<sup>3</sup>, рассчитываемая по формуле

$$\Delta = 0,01 \delta \bar{X}, \quad (7)$$

где  $\delta$  — относительная погрешность измерения содержания катионов по таблице 3, %;

$U$  — расширенная неопределенность при коэффициенте охвата  $k = 2$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитываемая по формуле

$$U = 0,01 U_{\text{отн}} \bar{X}, \quad (8)$$

где  $U_{\text{отн}}$  — расширенная неопределенность (в процентах) при коэффициенте охвата  $k = 2$  по таблице 3.

Допускается результат измерений представлять в виде

$$\bar{X} \pm \Delta_{\text{лаб}}, \text{ мг/дм}^3, \quad (9)$$

при условии  $\Delta_{\text{лаб}} < \Delta$ ,

где  $\Delta_{\text{лаб}}$  — значение показателя точности измерений (доверительные границы абсолютной погрешности измерений для доверительной вероятности  $P = 0,95$ ), установленное при реализации настоящего метода в лаборатории и обеспечиваемое контролем стабильности результатов измерений;

$$\bar{X} \pm U_{\text{лаб}}, \text{ мг/дм}^3, \quad (10)$$

при условии  $U_{\text{лаб}} < U$ ,

где  $U_{\text{лаб}}$  — значение расширенной неопределенности, установленное при реализации настоящего метода в лаборатории с учетом [2] или [3] и обеспечиваемое контролем стабильности результатов измерений в лаборатории.

## 6 Определение содержания катионов аммония (метод Б)

6.1 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы, материалы — по 5.1 со следующими дополнениями:

Пробирки градуированные со шлифом по ГОСТ 1770, 2-го класса точности, вместимостью 5 см<sup>3</sup>, с ценой деления 0,1 см<sup>3</sup>.

Установка для отгонки.

Примечание — Пример установки для отгонки приведен в приложении В.

Натрий углекислый по ГОСТ 83, безводный, х. ч.

### 6.2 Подготовка к проведению измерений

6.2.1 Подготовка посуды — по 5.2.1.

6.2.2 Приготовление раствора гидроксида натрия для промывания капилляра — по 5.2.2.

6.2.3 Приготовление раствора соляной кислоты для промывания капилляра — по 5.2.3.

#### 6.2.4 Приготовление раствора соляной кислоты

Смешивают 500 см<sup>3</sup> воды для анализа и 0,1 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты.

Срок хранения раствора в емкости из стекла — не более года.

#### 6.2.5 Приготовление раствора углекислого натрия

(15,0 ± 0,1) г безводного углекислого натрия растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды для анализа.

Срок хранения раствора в емкости из полимерного материала — не более 6 мес.

**6.2.6 Приготовление раствора смеси бензимидазола и винной кислоты**

В емкость из полимерного материала вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 50 см<sup>3</sup> воды для анализа, добавляют (0,710 ± 0,001) г бензимидазола и (0,760 ± 0,001) г винной кислоты и перемешивают, после растворения добавляют 50 см<sup>3</sup> воды для анализа и снова тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора в емкости из полимерного материала — не более 6 мес.

**6.2.7 Приготовление раствора 18-Краун-6**

В емкость из полимерного материала вместимостью не менее 100 см<sup>3</sup> вносят 50 см<sup>3</sup> воды для анализа, добавляют (0,528 ± 0,001) г 18-Краун-6 и перемешивают, после растворения добавляют 50 см<sup>3</sup> воды для анализа и снова тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора в емкости из полимерного материала в холодильнике при температуре от 2 °С до 8 °С — не более 6 мес.

**6.2.8 Приготовление электролита**

В емкость из полимерного материала вносят 8 объемных долей воды для анализа, одну объемную долю раствора смеси бензимидазола и винной кислоты (см. 6.2.6) и одну объемную долю раствора 18-Краун-6 (см. 6.2.7) и тщательно перемешивают, затем фильтруют через мембранный фильтр в сухую емкость из стекла или полимерного материала.

Срок хранения раствора в емкости из стекла или полимерного материала в холодильнике при температуре от 2 °С до 8 °С — не более 1 мес.

**Примечание** — Приготовленный раствор электролита содержит 6 ммоль/дм<sup>3</sup> бензимидазола, 5 ммоль/дм<sup>3</sup> винной кислоты и 2 ммоль/дм<sup>3</sup> 18-Краун-6.

**6.2.9 Приготовление градуировочных растворов ионов аммония**

Градуировочные растворы ионов аммония готовят путем разбавления водой для анализа в мерных колбах заданной вместимости ГСО состава водных растворов ионов аммония с номинальным значением массовой концентрации 0,1, 0,5 или 1,0 г/дм<sup>3</sup> в соответствии с инструкцией по применению ГСО так, чтобы массовая концентрация ионов аммония в градуировочных растворах охватывала весь рабочий диапазон измерений массовой концентрации ионов аммония от 0,1 до 2,0 мг/дм<sup>3</sup>. Число градуировочных растворов должно быть не менее пяти.

Пример приготовления градуировочных растворов в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup> с использованием ГСО состава водного раствора ионов аммония с номинальным значением массовой концентрации 0,1 г/дм<sup>3</sup> и массовые концентрации ионов аммония в градуировочных растворах приведены в таблице 4.

Т а б л и ц а 4 — Градуировочные растворы ионов аммония

Наименование показателя	Номер градуировочного раствора				
	1	2	3	4	5
Номинальное значение массовой концентрации ионов аммония в градуировочном растворе, мг/дм <sup>3</sup>	0,1	0,25	0,5	1,0	2,0
Объем ГСО состава водного раствора ионов аммония с номинальным значением массовой концентрации 0,1 г/дм <sup>3</sup> , см <sup>3</sup>	0,1	0,25	0,5	1,0	2,0

Срок хранения приготовленных градуировочных растворов в плотно закрытых емкостях из стекла или полимерных материалов в холодильнике при температуре от 2 °С до 8 °С составляет для растворов:

- № 1 — № 3 — не более 1 сут;

- № 4 — № 5 — не более 7 сут.

**6.2.10 Подготовка прибора к измерениям**

Подготовку прибора к измерениям проводят в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации. Устанавливают следующие рабочие параметры и характеристики прибора:

- рабочее напряжение положительной полярности 25 кВ;

- длина волны детектирования 254 нм;

- температура системы охлаждения капилляра от 20 °С до 30 °С;

- ввод пробы гидродинамический или гидростатический.

**П р и м е ч а н и я**

1 Для приборов, не обладающих системой охлаждения капилляра, измерения проводят при температуре окружающей среды, указанной в руководстве (инструкции) по эксплуатации прибора.

2 Параметры ввода пробы подбирают таким образом, чтобы соотношение высоты пика ионов аммония и амплитуды шума нулевой линии на электрофореграмме градуировочного раствора № 1 (см. таблицу 4) составляло не менее 3:1.

6.2.11 Подготовка капилляра — по 5.2.11 с заменой электролита по 5.2.7 электролитом по 6.2.8, а также заменой процедуры подготовки капилляра к работе по 5.2.11.2 следующей процедурой: перед проведением измерений капилляр промывают водой для анализа в течение 10 мин и электролитом (см. 6.2.8) в течение 10 мин.

6.2.12 Градуировка прибора и контроль стабильности градуировочной характеристики — по 5.2.12, при этом используют:

- при установлении градуировочной характеристики — градуировочные растворы ионов аммония по 6.2.9 и рабочие параметры и характеристики прибора по 6.2.10;

- при контроле стабильности градуировочной характеристики — раствор, содержащий ионы аммония в концентрации, соответствующей середине диапазона градуировочных характеристик, по 6.2.9, например, один из растворов, приведенных в таблице 4.

**6.2.13 Подготовка пробы анализируемой воды**

6.2.13.1 Пробу анализируемой воды при наличии мути или осадка, видимого невооруженным глазом, фильтруют по 5.2.13.

6.2.13.2 Если в пробе анализируемой воды предполагается наличие большого количества компонентов, что характерно для неочищенных и сильно минерализованных вод, проводят извлечение ионов аммония с помощью отгонки.

Собирают установку для отгонки (принципиальная схема установки для отгонки приведена на рисунке В.1).

В приемную емкость 3 вносят 1,0 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (см. 6.2.4), закрывают крышкой с отверстием 4 и помещают в емкость для охлаждения (водяную баню) 1, заполненную холодной водопроводной водой. Через отверстие в крышке приемной емкости вводят кварцевый капилляр (внутренний диаметр 530 мкм) 5 так, чтобы его конец не доходил до дна приемной емкости на 1—2 мм.

**П р и м е ч а н и е** — Капилляр, используемый в установке для отгонки, предварительно проверяют на отсутствие закупорки следующим способом: один конец капилляра опускают в стакан с водой для анализа, а с другого конца продувают с помощью резиновой груши, при этом наличие пузырьков воздуха в воде свидетельствует об отсутствии закупорки капилляра и его пригодности для применения. Категорически запрещается использовать капилляр, не прошедший проверку на закупорку.

В емкость для отгонки 7 вносят 5 см<sup>3</sup> пробы анализируемой воды, подготовленной по 6.2.13.1, добавляют 0,5 см<sup>3</sup> раствора углекислого натрия (см. 6.2.5), быстро и плотно закрывают емкость крышкой 6, в которую герметично смонтирован другой конец капилляра 5. Затем помещают емкость для отгонки 7 в предварительно нагретую электропечь 9 и отгоняют около 3 см<sup>3</sup> жидкости в приемную емкость 3, заполненную раствором соляной кислоты. Температуру в электропечи 9 устанавливают так, чтобы в приемную емкость 3 поступило около 3 см<sup>3</sup> отгона в течение 5—10 мин.

Затем извлекают конец капилляра 5 из приемной емкости 3. Извлекают горячую емкость для отгонки 7 из электропечи 9.

Вынимают приемную емкость 3 из емкости для охлаждения 1. В мерную пробирку вместимостью 5 см<sup>3</sup> количественно переносят полученный отгон. Приемную емкость 3 промывают порцией воды для анализа, которую переносят в ту же мерную пробирку, после чего содержимое пробирки доводят до метки водой для анализа.

6.3 Порядок проведения измерений — аналогично 5.3 с учетом:

- промывания капилляра по 6.2.11;
- установки рабочих параметров и характеристик прибора по 6.2.10;
- подготовки пробы анализируемой воды по 6.2.13;
- использования градуировочной характеристики по 6.2.12.

Примеры электрофореграмм для проб анализируемой воды с отгонкой и без отгонки приведены в Б.2.

6.4 Обработка результатов измерений — аналогично 5.4.

**6.5 Метрологические характеристики**

Метод обеспечивает получение результатов измерений с метрологическими характеристиками, не превышающими значений, приведенных в таблице 5, при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

Т а б л и ц а 5 — Метрологические характеристики

Диапазон измерений массовой концентрации иона аммония, мг/дм <sup>3</sup>	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами определений, полученными в условиях воспроизводимости при $P = 0,95$ ) $R$ , %	Показатель точности (границы* допускаемой относительной погрешности при вероятности $P = 0,95$ ) $\pm \delta$ , %
Без отгонки аммиака		
От 0,1 до 2,0 включ.	28	20
Св. 2,0 » 200,0 »	20	14
С отгонкой аммиака		
От 0,1 до 2,0 включ.	42	30
Св. 2,0 » 200,0 »	28	20
* Установленные численные значения границ допускаемой относительной погрешности соответствуют численным значениям расширенной неопределенности $U_{отн}$ (в относительных единицах) при коэффициенте охвата $k = 2$ .		

6.6 Контроль показателей качества результатов измерений — по 5.6.

6.7 Оформление результатов измерений — по 5.7, при этом используют метрологические характеристики по таблице 5.

**Приложение А**  
**(обязательное)**

**Контроль воды для приготовления растворов и электролита  
на отсутствие мешающих факторов**

А.1 Контроль воды для приготовления растворов и электролита на отсутствие мешающих факторов проводят следующим образом:

- подготавливают прибор к измерениям в соответствии с требованиями 5.2.10 — для метода А; 6.2.10 — для метода Б;
- подготавливают капилляр к измерениям в соответствии с требованиями 5.2.11;
- подготавливают градуировочный раствор смеси катионов № 1 (см. таблицу 2) — для метода А; градуировочный раствор ионов аммония № 5 (см. таблицу 4) — для метода Б. При этом градуировочные растворы готовят с использованием контролируемой воды;
- проводят измерения пробы контролируемой воды для анализа и градуировочных растворов в соответствии с требованиями 5.3 — для метода А; 6.3 — для метода Б.

А.2 По полученным электрофореграммам контролируемой воды и градуировочных растворов устанавливают отсутствие (наличие) мешающих факторов, как указано ниже.

А.2.1 Если на электрофореграмме градуировочных растворов смеси катионов № 1 (метод А) отсутствуют пики лития и (или) бария, то следует увеличить время ввода пробы в капилляр с учетом указаний руководства (инструкции) по эксплуатации прибора.

А.2.2 Если на электрофореграмме контролируемой воды для анализа присутствуют:

- пики, расположенные выше нулевой линии, совпадающие по времени миграции с определяемыми катионами, то высота (площадь) этих пиков не должна превышать 20 % от высот (площадей) соответствующих пиков градуировочных растворов (см. А.1 для методов А и Б). В этом случае вода пригодна для приготовления растворов. Если высота (площадь) пика превышает 20 % высоты (площади) пиков соответствующих градуировочных растворов, то находят причины наличия загрязнений (например, недостаточная чистота используемой посуды, наличие примесей катионов в контролируемой воде) и устраняют их;

- пики, расположенные ниже нулевой линии, совпадающие по времени миграции с определяемыми катионами, то наличие таких пиков свидетельствует о присутствии загрязнений соответствующих ионов в реактивах, использованных для приготовления электролита. В этом случае необходимо выявить и заменить реактивы.

**П р и м е ч а н и е** — Загрязнения воды, используемой для приготовления растворов, можно избежать путем:

- использования емкостей из полимерных материалов для сбора и хранения воды для анализа;
- обеспечения защиты воды для анализа от контакта с воздухом окружающей среды;
- удаления источников образования аммиака из помещений.

Приложение Б  
(справочное)

## Примеры электрофореграмм

Б.1 Примеры полученных электрофореграмм при измерениях по методу А в условиях измерений по 5.3 (давление ввода — 30 мбар, время ввода — 5 с) для:

- градуировочного раствора смеси катионов № 3 (см. таблицу 2) приведен на рисунке Б.1;
- сточной воды, разбавленной в пять раз водой для анализа, приведен на рисунке Б.2. Найдено в пробе: массовая концентрация ионов калия  $18 \text{ мг/дм}^3$ , натрия  $220 \text{ мг/дм}^3$ , магния  $63 \text{ мг/дм}^3$ , кальция  $145 \text{ мг/дм}^3$ .

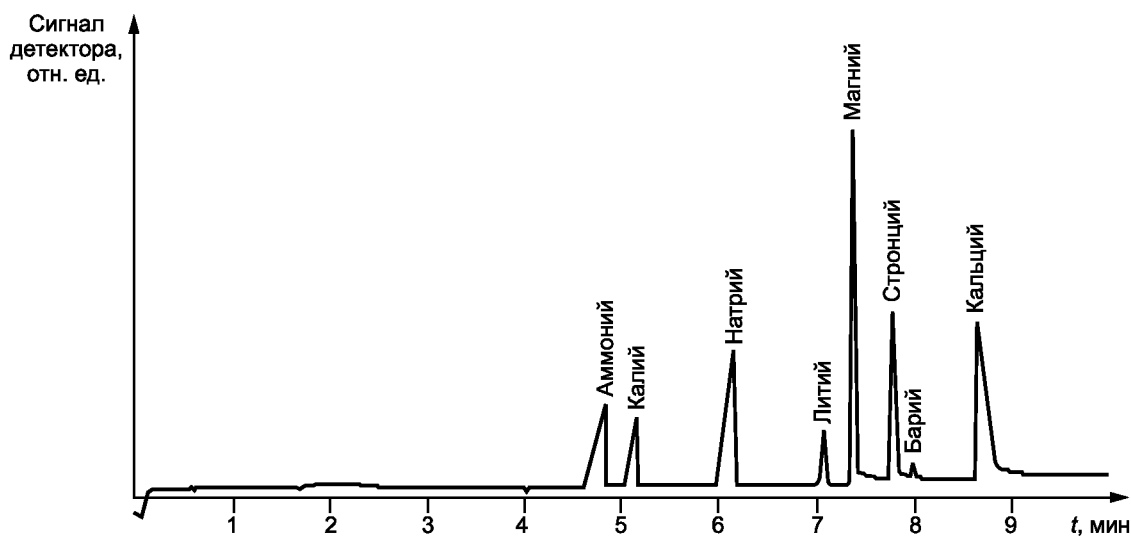


Рисунок Б.1 — Электрофореграмма градуировочного раствора № 3

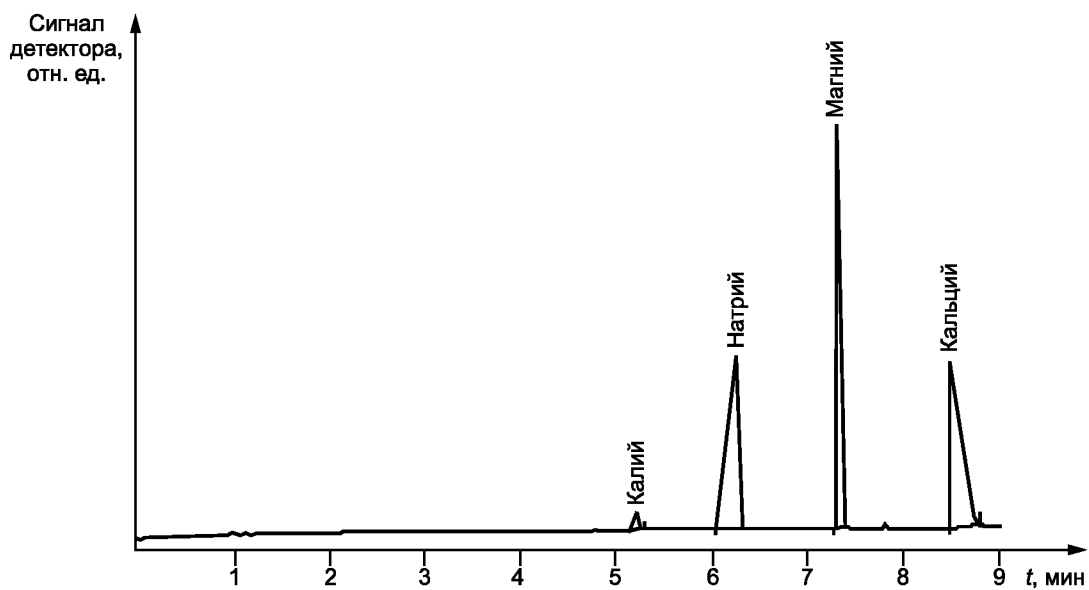


Рисунок Б.2 — Электрофореграмма сточной воды



Б.2 Примеры полученных электрофореграмм при измерениях по методу Б в условиях измерений по 6.3 приведены для:

- сточной воды без отгонки на рисунке Б.3;
- сточной воды с отгонкой (см. 6.2.13.2) на рисунке Б.4.

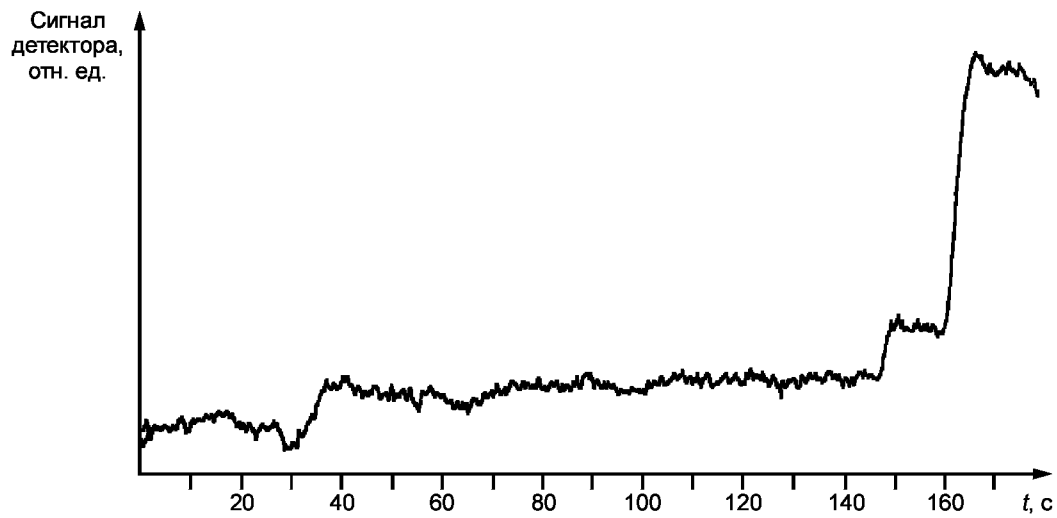


Рисунок Б.3 — Электрофореграмма сточной воды без отгонки

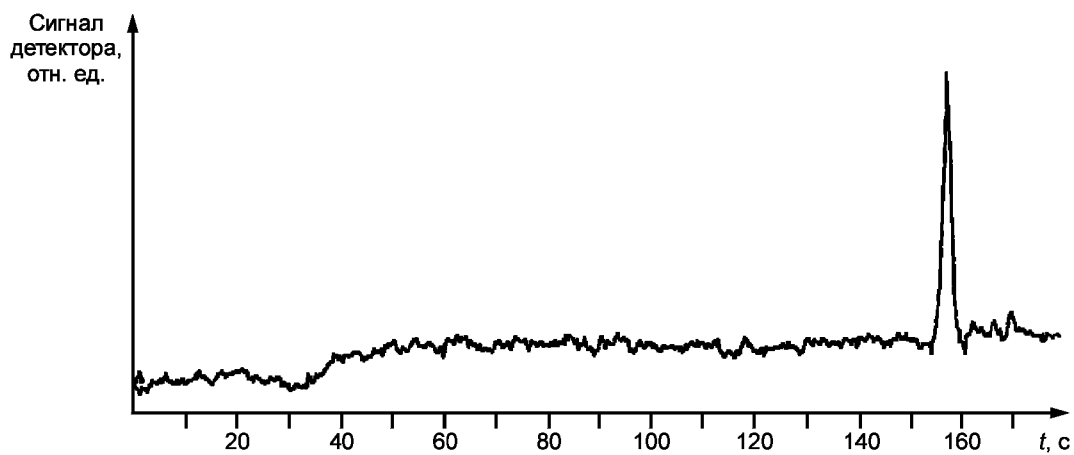
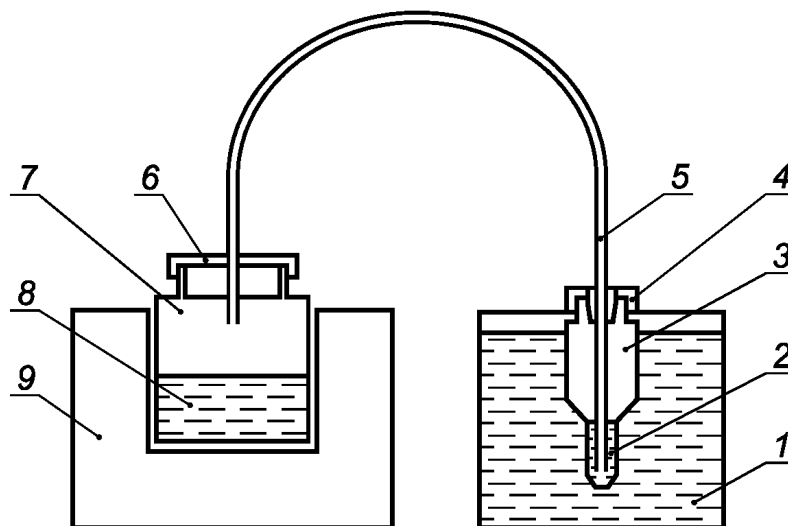


Рисунок Б.4 — Электрофореграмма сточной воды с отгонкой

Приложение В  
(справочное)

Пример установки для отгонки

В.1 Принципиальная схема установки для отгонки приведена на рисунке В.1.



1 — емкость для охлаждения (водяная баня), заполненная холодной водопроводной водой; 2 — раствор соляной кислоты; 3 — приемная емкость; 4 — крышка приемной емкости; 5 — капилляр из кварцевого стекла внутреннего диаметра 530 мкм; 6 — крышка емкости для отгонки; 7 — емкость для отгонки; 8 — проба анализируемой воды; 9 — электрическая печь

Рисунок В.1 — Принципиальная схема установки для отгонки

В.2 Конструкция и размеры приемной емкости 3 (см. рисунок В.1) приведены на рисунке В.2.

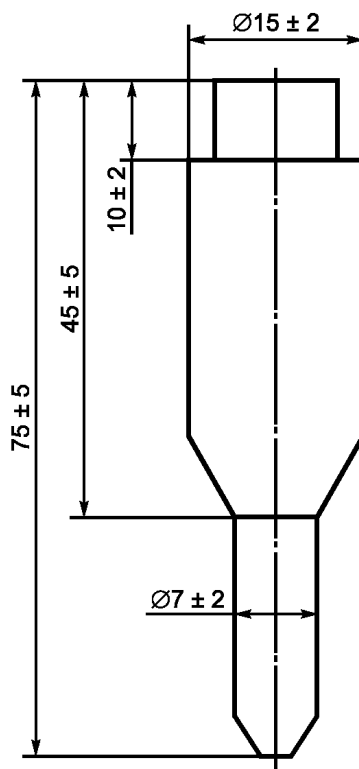


Рисунок В.2 — Приемная емкость 3

**Библиография**

- [1] РМГ 76—2004      Рекомендации по межгосударственной стандартизации «Государственная система обеспечения единства измерений. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа». Приняты Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 26 от 08.12.2004 г.)
- [2] Руководство ЕВРОХИМ/СИТАК «Количественное описание неопределенности в аналитических измерениях». 2-е издание, 2000, пер. с англ. — СПб, ВНИИМ им. Д. И. Менделеева, 2002 г.
- [3] Р 50.1.060—2006      Рекомендации по стандартизации «Государственная система обеспечения единства измерений. Статистические методы. Руководство по использованию оценок повторяемости, воспроизводимости и правильности при оценке неопределенности измерений». Приняты Ростехрегулированием, 2006 г.

УДК 543.63:544:632:006.354

ОКС 13.060.45

Н09

ОКП 01 3100  
01 3300

Ключевые слова: вода, питьевая вода, природная вода, сточная вода, методы испытаний, катионы, ионы аммония, ионы калия, ионы натрия, ионы лития, ионы магния, ионы кальция, ионы стронция, ионы бария, капиллярный электрофорез

---

Редактор *Н.О. Грач*  
Технический редактор *О.Н. Власова*  
Корректор *М.С. Кабашова*  
Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 08.06.2011. Подписано в печать 30.08.2011. Формат 60 × 84<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. Гарнитура Ариал.  
Усл. печ. л. 2,32. Уч.-изд. л. 1,78. Тираж 171 экз. Зак. 794.

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)  
Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.  
Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник»,  
117418 Москва, Нахимовский проспект, 31, к. 2.