

РД 52.24.433-2005

**Федеральная служба по гидрометеорологии и мониторингу  
окружающей среды**

**РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ**

**МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ КРЕМНИЯ  
В ПОВЕРХНОСТНЫХ ВОДАХ СУШИ.  
МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ  
ФОТОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ В ВИДЕ ЖЕЛТОЙ  
ФОРМЫ МОЛИБДОКРЕМНИЕВОЙ КИСЛОТЫ**

РД 52.24.433-2005

## **Предисловие**

1 РАЗРАБОТАН ГУ «Гидрохимический институт»

2 РАЗРАБОТЧИКИ Л.В. Боева, канд хим. наук, А.А.Назарова,  
канд. хим. наук,  
Т.С. Евдокимова

3 УТВЕРЖДЕН Заместителем руководителя Росгидромета.

4 СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ МВИ Выдано ГУ «Гидрохимический институт» 30.12.2004 г. N 87.24-2004

5 ЗАРЕГИСТРИРОВАН ГУ ЦКБ ГМП за номером РД 52.24.433-2005 от 30.06.2005 г.

6 ВЗАМЕН РД 52.24.433-95 «Методические указания. Методика выполнения измерений массовой концентрации кремния в поверхностных водах суши фотометрическим методом в виде желтой формы молибдокремниевой кислоты»

## Введение

Кремний является одним из самых распространенных элементов земной коры и входит в состав большого числа природных минералов, вследствие чего он постоянно присутствует в природных водах.

Кремний относится к биогенным элементам, он участвует в формировании тел живых организмов (главным образом, в построении скелета)

Основным источником соединений кремния в поверхностных водах являются процессы химического выветривания и растворения минералов, содержащих кремний. Существенное количество кремния поступает в воду в результате отмирания водных растений (главным образом, диатомовых водорослей), а также с атмосферными осадками. Немаловажным источником кремния в поверхностных водах являются сточные воды предприятий, производящих керамические, цементные и стеклянные изделия, силикатные краски, вяжущие материалы, а также кремнийорганические соединения. В речных и озёрных водах содержание кремния колеблется обычно от 1 до 20 мг/дм<sup>3</sup>, в морских от 0,5 до 3,0 мг/дм<sup>3</sup>, в подземных водах его содержание может превышать 1000 мг/дм<sup>3</sup>. Содержание кремния в слабо загрязнённых поверхностных водах подвержено заметным сезонным колебаниям. Важнейшими факторами, определяющими его режим, являются меняющиеся соотношения между поверхностным и подземным стоком, интенсивность процессов биологического потребления кремния водными организмами, либо отмирания последних.

По мере накопления растворённых форм кремния они могут частично коагулировать и выпадать в осадок. Понижение содержания кремния может быть также связано с потреблением их водными организмами, особенно в период интенсивного развития диатомовых водорослей.

В поверхностных водах соединения кремния находятся в растворённом, взвешенном и коллоидном состояниях, соотношения между которыми определяются составом вод, температурой, рН раствора и другими факторами.

Растворённые формы кремния представлены, главным образом, кремниевой кислотой, продуктами её диссоциации и ассоциации, а также кремнийорганическими соединениями. Соотношение форм кремниевой кислоты существенно зависит от рН. В таблице 1 приведены величины мольных долей недиссоциированной кислоты и силикат-ионов в зависимости от рН при температуре 25 °С, рассчитанные исходя из первой константы диссоциации кремниевой кислоты  $K_1 = 1,3 \cdot 10^{-10}$ . Вторая и последующая ступень диссоциации на формы существования кремниевой кислоты в природных водах практически влияния не оказывают из-за очень низких значений соответствующих констант.

Величина  $K_1$  зависит от температуры в соответствии с уравнением

---

**РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ**

---

**МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ КРЕМНИЯ  
В ПОВЕРХНОСТНЫХ ВОДАХ СУШИ.  
МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ  
ФОТОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ В ВИДЕ ЖЕЛТОЙ  
ФОРМЫ МОЛИБДОКРЕМНИЕВОЙ КИСЛОТЫ**

---

Дата введения 2005-07-01

**1 Область применения**

Настоящий руководящий документ устанавливает методику выполнения измерений (далее - методика) массовой концентрации силикатов и всех форм кремниевой кислоты в пробах неокрашенных или слабоокрашенных поверхностных вод суши в диапазоне от 0,5 до 15,0 мг/дм<sup>3</sup> в пересчете на кремний фотометрическим методом.

При анализе проб воды с массовой концентрацией кремния, превышающей 15,0 мг/дм<sup>3</sup>, допускается выполнение измерений после соответствующего разбавления пробы дистиллированной водой.

В зависимости от цели исследований выполняют измерение массовой концентрации растворенного или валового кремния. В последнем случае проводят анализ нефилтрованной пробы.

**2 Характеристики погрешности измерения**

2.1 При соблюдении всех регламентируемых методикой условий проведения измерений характеристики погрешности результата измерения с вероятностью 0,95 не должны превышать значений, приведенных в таблице 2.

При выполнении измерений в пробах с массовой концентрацией кремния свыше 15,0 мг/дм<sup>3</sup> после соответствующего разбавления погрешность измерения не превышает величины  $\Delta \cdot \eta$ , где  $\Delta$  - погрешность измерения концентрации кремния в разбавленной пробе;  $\eta$  - степень разбавления.

Таблица 2 - Диапазон измерений, значения характеристик погрешности и ее составляющих ( $P=0,95$ )

Диапазон измерений массовой концентрации кремния, X, мг/дм <sup>3</sup>	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_R$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель правильности (границы систематической погрешности при вероятности $P=0,95$ ) $\pm\Delta_c$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель точности (границы погрешности при вероятности $P=0,95$ ) $\pm\Delta$ , мг/дм <sup>3</sup>
От 0,5 до 15,0 включ.	$0,04+0,020 \cdot X$	$0,05+0,040 \cdot X$	$0,034 \cdot X$	$0,08+0,085 \cdot X$

Предел обнаружения кремния фотометрическим методом в виде желтой формы молибдокремниевой кислоты равен  $0,1 \text{ мг/дм}^3$ .

2.2 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.

### 3 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы

3.1 При выполнении измерений применяют следующие средства измерений и вспомогательные устройства

3.1.1 Фотометр или спектрофотометр любого типа (КФК-3, КФК-2, СФ-46, СФ-56 и др.)

3.1.2 Весы аналитические 2 класса точности по ГОСТ 24104-2001.

3.1.3 Весы технические лабораторные 4 класса точности по ГОСТ 24104-2001 с пределом взвешивания 200 г.

3.1.4 Государственный стандартный образец состава водных растворов ионов кремния ГСО 2298-89 П.

3.1.5 Колбы мерные не ниже 2 класса точности по ГОСТ 1770-74 вместимостью:

25 см<sup>3</sup> - 10 шт.  
50 см<sup>3</sup> - 2 шт.  
100 см<sup>3</sup> - 1 шт.  
250 см<sup>3</sup> - 1 шт.

3.1.6 Пипетки градуированные не ниже 2 класса точности по ГОСТ 29227-91 вместимостью:

1 см<sup>3</sup> - 5 шт.  
5 см<sup>3</sup> - 4 шт.  
10 см<sup>3</sup> - 1 шт.

3.1.7 Пипетки с одной отметкой не ниже 2 класса точности по ГОСТ 29169-91 вместимостью:

5 см<sup>3</sup> - 1 шт.  
10 см<sup>3</sup> - 1 шт.  
25 см<sup>3</sup> - 2 шт.

3.1.8 Цилиндры мерные по ГОСТ 1770-74 вместимостью:

50 см<sup>3</sup> - 2 шт.  
100 см<sup>3</sup> - 2 шт.  
250 см<sup>3</sup> - 2 шт.  
500 см<sup>3</sup> - 1 шт.

3.1.9 Колбы конические по ГОСТ 25336-82 вместимостью

50 см<sup>3</sup> - 10 шт.

3.1.10 Колба коническая или плоскодонная с притертой пробкой по ГОСТ 25336-82 вместимостью:

250 см<sup>3</sup> - 1 шт.

3.1.11 Воронка лабораторная полипропиленовая или стеклянная по ГОСТ 25336-82 диаметром

56 мм - 1 шт.  
75 мм - 4 шт.

3.1.12 Стаканы химические по ГОСТ 25336-82 вместимостью:

250 см<sup>3</sup> - 2 шт.  
500 см<sup>3</sup> - 1 шт.

3.1.13 Стаканы полипропиленовые вместимостью 250 см<sup>3</sup> - 4 шт.

3.1.14 Стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 25336-82

- 2 шт.

3.1.15 Палочка стеклянная

- 1 шт.

3.1.16 Тигли и чашки платиновые.

РД 52.24.433-2005

3.1.17 Тигли стеклоуглеродные.

3.1.18 Промывалка.

3.1.19 Шкаф сушильный общелабораторного назначения.

3.1.20 Плитка электрическая с закрытой спиралью по ГОСТ 14919-83.

3.1.21 Баня водяная.

3.1.22 Печь муфельная по ТУ 79 РСФСР 337-82.

3.1.23 Щипцы муфельные.

3.1.24 Посуда полиэтиленовая или полипропиленовая для хранения растворов вместимостью 500, 250 и 100 см<sup>3</sup>.

3.1.25 Устройство для фильтрования проб с использованием мембранных фильтров.

Допускается использование других типов средств измерений, посуды и вспомогательного оборудования, в том числе импортных, с характеристиками не хуже, чем у приведенных в 3.1.

3.2 При выполнении измерений применяют следующие реактивы и материалы

3.2.1 Кремний (IV) оксид (кремния диоксид) по ГОСТ 9428-73, ч.д.а. (при отсутствии ГСО).

3.2.2 Аммоний молибденовокислый 4-водный (молибдат аммония), по ГОСТ 3765-78, ч.д.а.

3.2.3 Натрий углекислый (карбонат натрия), безводный по ГОСТ 83-79, ч.д.а.

3.2.4 Натрий тетраборнокислый 10-водный (тетраборат натрия), по ГОСТ 4199-76, ч.д.а.

3.2.5 Натрия гидроксид (гидроксид натрия) по ГОСТ 4328-77, ч.д.а.

3.2.6 Кислота соляная по ГОСТ 3118-77, ч.д.а.

3.2.7 Кислота винная по ГОСТ 5817-77, ч.д.а.

3.2.8 Бумага индикаторная универсальная по ТУ 6-09-1181-76.

3.2.9 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

3.2.10 Фильтры бумажные обеззоленные "белая лента" по ТУ 6-09-1678-86.

3.2.11 Фильтры мембранные "Владипор МФАС-ОС-2", 0,45 мкм, по ТУ 6-55-221-1-29-89 или другого типа, равноценные по характеристикам.

Допускается использование реактивов, изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных, с квалификацией не ниже указанной в 3.2.

#### **4 Метод измерений**

Определение массовой концентрации кремния фотометрическим методом основано на взаимодействии мономерно-дисперсной формы кремниевой кислоты и силикагов с молибдатом аммония в кислой среде с образованием молибдокремниевой гетерополикислоты желтого цвета. Максимум в спектре поглощения образовавшегося соединения наблюдается при 410 нм.

#### **5 Требования безопасности, охраны окружающей среды**

5.1 При выполнении измерений массовой концентрации кремния в пробах природных и очищенных сточных вод соблюдают требования безопасности, установленные в государственных стандартах и соответствующих нормативных документах.

5.2 По степени воздействия на организм вредные вещества, используемые при выполнении измерений, относятся ко 2, 3 классам опасности по ГОСТ 12.1.007-76.

5.3 Содержание используемых вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать установленных предельно допустимых концентраций в соответствии с ГОСТ 12.1.005-88.

5.4 Вреднодействующие вещества подлежат сбору и утилизации в соответствии с установленными правилами.

5.5 Дополнительных требований по экологической безопасности не предъявляется.



## **6 Требования к квалификации операторов**

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица со средним профессиональным образованием или без профессионального образования, но имеющие стаж работы в лаборатории не менее 6 месяцев, освоившие методику. Приготовление аттестованных растворов из диоксида кремния могут выполнять только лица, имеющие профессиональное образование.

## **7 Условия выполнения измерений**

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

- температура воздуха  $(22 \pm 5)$  °С ;
- атмосферное давление от 84,0 до 106,7 кПа (от 630 до 800 мм рт. ст.);
- влажность воздуха не более 80 % при 25 °С;
- напряжение в сети  $(220 \pm 10)$  В;
- частота переменного тока  $(50 \pm 1)$  Гц.

## **8 Отбор и хранение проб**

Отбор проб воды для определения кремния производится в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05-85 и ГОСТ Р 51592-2000. Оборудование для отбора проб должно соответствовать ГОСТ 17.1.5.04-81 и ГОСТ Р 51592-2000. Пробы помещают в полиэтиленовую (полипропиленовую) посуду. Кремний является биохимически нестойким компонентом, поэтому анализ пробы должен быть проведен как можно быстрее после отбора пробы. При охлаждении до 3-5 °С допускается хранение проб в течение 5-7 суток. Более длительное хранение возможно при замораживании проб при температуре минус 20° С. Замороженные пробы после размораживания должны до анализа не менее 10 часов находиться при комнатной температуре.

Подкисление проб с целью консервации недопустимо.

При определении растворенных форм кремния непосредственно

после отбора пробы фильтруют через мембранный фильтр 0,45 мкм, очищенный кипячением в дистиллированной воде. Первую порцию фильтрата следует отбросить. Чистые фильтры хранят в плотно закрытом боксе.

## 9 Подготовка к выполнению измерений

### 9.1 Приготовление растворов и реактивов

9.1.1 5,0 г молибдата аммония  $(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24} \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  растворяют в 95 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Если соль растворяется медленно, раствор можно слегка подогреть. При необходимости раствор фильтруют через бумажный обеззоленный фильтр "белая лента". Хранят в полиэтиленовой посуде не более 1 мес.

9.1.2 Раствор винной кислоты, 10 %

10 г винной кислоты переносят в стакан, растворяют в 90 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде не более 1 мес.

9.1.3 Раствор соляной кислоты, 5 моль/дм<sup>3</sup>

К 58 см<sup>3</sup> дистиллированной воды приливают 42 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и перемешивают. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде.

9.1.4 Раствор соляной кислоты, 0,5 моль/дм<sup>3</sup>

К 480 см<sup>3</sup> дистиллированной воды приливают 21 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и перемешивают. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде.

9.1.5 Раствор гидроксида натрия, 0,5 моль/дм<sup>3</sup>

2 г гидроксида натрия растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Хранят раствор в полиэтиленовой посуде.

### 9.2 Приготовление градуировочного раствора

9.2.1 Градуировочный раствор готовят из стандартного образца (ГСО) с массовой концентрацией кремния 1,00 мг/см<sup>3</sup>.

Отбирают 5,0 см<sup>3</sup> образца с помощью пипетки с одной отметкой

вместимостью 5 см<sup>3</sup> и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Доводят объем в колбе до метки дистиллированной водой и перемешивают. Массовая концентрация кремния в градуировочном растворе составляет 50,0 мг/дм<sup>3</sup>. Раствор переносят в полиэтиленовую (полипропиленовую) посуду и хранят плотно закрытым не более 3 мес.

9.2.2 При отсутствии ГСО допускается использовать аттестованный раствор, приготовленный из диоксида кремния. Методика приготовления аттестованного раствора приведена в обязательном приложении А.

### 9.3 Установление градуировочной зависимости

Для приготовления образцов для градуировки в мерные колбы вместимостью 25 см<sup>3</sup> градуированными пипетками вместимостью 1, 5 и 10 см<sup>3</sup> вносят 0; 0,25; 0,50; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0 и 7,5 см<sup>3</sup> градуировочного раствора с массовой концентрацией кремния 50,0 мг/дм<sup>3</sup>, доводят объем растворов до меток дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Массовые концентрации кремния в полученных образцах равны соответственно 0; 0,50; 1,0; 2,0; 4,0; 6,0; 8,0; 10,0; 12,0; 15,0 мг/дм<sup>3</sup>. Содержимое каждой колбы переносят в конические колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> и далее выполняют определение в соответствии с разделом 10. Значение оптической плотности холостого опыта (раствора, не содержащего кремния) вычитают из оптической плотности растворов, содержащих кремний.

Градуировочную зависимость оптической плотности от массовой концентрации кремния рассчитывают методом наименьших квадратов.

Градуировочную зависимость устанавливают один раз в год, а также при замене измерительного прибора.

При использовании в качестве измерительного прибора некоторых типов фотометров для растворов с высокой концентрацией (более 10 мг/дм<sup>3</sup>) может наблюдаться нарушение линейности градуировочной зависимости. В этом случае следует пользоваться градуировочной зависимостью только в том диапазоне концентраций, где сохраняется ее линейность, а пробы с более высокой концентрацией анализировать после соответствующего разбавления.

#### 9.4. Контроль стабильности градуировочной характеристики

9.4.1 Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят при приготовлении нового раствора молибдата аммония. Средствами контроля являются образцы, используемые для установления градуировочной зависимости по 9.3 (не менее 3 образцов). Градуировочная характеристика считается стабильной при выполнении следующих условий:

$$|X - C| \leq \sigma_R, \quad (2)$$

где  $X$  - результат контрольного измерения массовой концентрации кремния в образце, мг/дм<sup>3</sup>;  
 $C$  - приписанное значение массовой концентрации кремния в образце, мг/дм<sup>3</sup>;  
 $\sigma_R$  - показатель воспроизводимости для концентрации  $C$ , мг/дм<sup>3</sup> (таблица 2).

Если условие стабильности не выполняется для одного образца для градуировки, необходимо выполнить повторное измерение этого образца для исключения результата, содержащего грубую погрешность. При повторном невыполнении условия, выясняют причины нестабильности, устраняют их и повторяют измерение с использованием других образцов, предусмотренных методикой. Если градуировочная характеристика вновь не будет удовлетворять условию (2), устанавливают новую градуировочную зависимость.

9.4.2 При выполнении условия (2) учитывают знак разности между измеренными и приписанными значениями массовой концентрации кремния в образцах. Эта разность должна иметь как положительное, так и отрицательное значение, если же все значения имеют один знак, это говорит о наличии систематического отклонения. В таком случае требуется установить новую градуировочную зависимость.

## 10 Выполнение измерений

10.1 В реакцию с молибдатом аммония вступают, главным образом, неорганические мономерно-димерные формы кремния. Формы с более высокой степенью полимеризации, а также неорганические комплексные соединения кремния переводят в мономерное состояние кипячением воды с гидроксидом натрия.

Для перевода в мономерную форму ряда наиболее высокополимеризованных форм кремниевой кислоты, а также разрушения элементарно-органических соединений, то есть для определения общего содержания растворенного кремния, а также валового его содержания в воде, требуется сплавление выпаренной пробы со смесью карбоната и тетрабората натрия.

### 10.2 Выполнение измерений массовой концентрации мономерно-димерных форм кремния

В две сухие конические колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> отмеривают по 25 см<sup>3</sup> тщательно перемешанной пробы воды. К каждой аликвоте добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты 5 моль/дм<sup>3</sup>, 2,5 см<sup>3</sup> раствора молибдата аммония (не допуская перерыва), перемешивают и оставляют на 10 мин. Затем добавляют 2,5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты, перемешивают и через 10 - 15 мин измеряют оптическую плотность раствора на спектрофотометре или фотометре с непрерывной разверткой спектра при  $\lambda = 410$  нм (400 нм при измерении на фотометре, снабженном светофильтрами) в кюветах с толщиной слоя 1 см относительно дистиллированной воды.

Одновременно выполняют два параллельных измерения оптической плотности холостых проб, в качестве которых используют 25 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

Если измеренная оптическая плотность пробы выше таковой для последней точки линейного диапазона градуировочной зависимости, повторяют определение, предварительно разбавив исходную пробу воды дистиллированной водой. Для этого отбирают пипеткой такой объем анализируемой воды, чтобы при разбавлении в мерной колбе вместимо-

стью  $25 \text{ см}^3$  полученная концентрация кремния находилась в пределах от 6,0 до  $10,0 \text{ мг/дм}^3$ .

10.3 Выполнение измерений массовой концентрации растворенных полимерных форм кремния деполимеризацией кипячением в щелочном растворе

Две аликвоты по  $25 \text{ см}^3$  анализируемой воды помещают в платиновые или стеклоуглеродные тигли (чашки), добавляют по  $2,8 \text{ см}^3$  раствора гидроксида натрия  $0,5 \text{ моль/дм}^3$ , закрывают крышкой или часовым стеклом и кипятят на водяной бане 30 мин. После охлаждения пробу нейтрализуют раствором соляной кислоты  $0,5 \text{ моль/дм}^3$  по универсальной индикаторной бумаге, количественно переносят в мерную колбу вместимостью  $50 \text{ см}^3$  и доводят до метки дистиллированной водой. Далее проводят определение кремния в соответствии с 10.2. После нейтрализации деполимеризованных проб не следует допускать перерыва в работе, сразу же необходимо закончить анализ.

Одновременно выполняют анализ двух холостых проб, в качестве которых используют  $25 \text{ см}^3$  дистиллированной воды.

Тигли или чашки перед использованием для анализа очищают нагреванием на водяной бане 30-40 мин с дистиллированной водой, к которой добавлено  $3-4 \text{ см}^3$  раствора гидроксида натрия  $0,5 \text{ моль/дм}^3$ , затем промывают дистиллированной водой.

10.4 Выполнение измерений массовой концентрации растворенных полимерных форм и валового содержания кремния деполимеризацией сплавлением со смесью тетрабората и карбоната натрия

Аликвоту анализируемой воды объемом  $250 \text{ см}^3$  или менее (в зависимости от содержания кремния) помещают в платиновую чашку и упаривают до  $10-20 \text{ см}^3$ , затем переносят количественно в платиновый тигель, два-три раза обмывая чашку горячей дистиллированной водой. При определении валового содержания пробу перед отбором аликвоты тщательно перемешивают в течение 3-4 мин.

Упаривают пробу в тигле досуха, добавляют 0,5 г смеси безводного

карбоната натрия и тетрабората натрия, взятых в соотношении 2:1 и сплавляют в муфельной печи, постепенно повышая температуру до 900 °С и выдерживая при температуре 900 °С 15-20 мин до получения прозрачного расплава.

После охлаждения тигель тщательно обмывают снаружи дистиллированной водой, помещают в полипропиленовый стакан, заливают 100-150 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды и оставляют на ночь. Полученный раствор нейтрализуют раствором соляной кислоты 5 моль/дм<sup>3</sup> по универсальной индикаторной бумаге, количественно переносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доводят до метки на колбе дистиллированной водой.

При определении валового содержания пробу при переносе в мерную колбу фильтруют через фильтр "белая лента", промытый горячей дистиллированной водой.

Далее проводят определение в соответствии с 10.2. После нейтрализации деполимеризованных проб не следует допускать перерыва в работе, сразу же необходимо закончить анализ.

Одновременно выполняют анализ холостой пробы, в качестве которой используют такой же объем дистиллированной воды.

Тигли или чашки перед использованием очищают как описано в 10.3.

### 10.5 Устранение мешающих влияний

Мешающее влияние на выполнение измерений массовой концентрации кремния могут оказать цветность, мутность, фосфаты, таннин, а также высокие концентрации восстановителей и железа (более 20 мг/дм<sup>3</sup>), которые маловероятны для поверхностных вод. При необходимости влияние восстановителей, в том числе и сульфидов, устраняют добавлением нескольких кристалликов персульфата аммония.

Влияние фосфатов и таннина устраняется в процессе анализа добавлением раствора винной кислоты. Влияние цветности или опалесценции устраняют компенсацией окраски во время фотометрирования. Для этого проводят измерение собственной оптической плотности анализируемой воды, к которой добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты,

2,5 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и 2,5 см<sup>3</sup> раствора винной кислоты. В том случае, когда пробу перед определением кремния разбавляли, цветность следует учитывать для воды, разбавленной в той же пропорции. Мутность устраняют фильтрованием.

Высокая минерализация вызывает понижение оптической плотности анализируемой пробы на 20-25 %, для устранения этого влияния устанавливают градуировочную зависимость, используя растворы с такой же величиной минерализации.

## 11 Вычисление и оформление результатов измерений

11.1 Вычисляют значение оптической плотности  $A_x$ , соответствующее концентрации мономерно-димерных форм кремния в пробе воды по формуле

$$A_x = A - A_1 - A_2, \quad (3)$$

где  $A$  - значение оптической плотности анализируемой пробы воды со всеми реактивами ;

$A_1$  - значение собственной оптической плотности пробы;

$A_2$  - среднее арифметическое значение оптической плотности холостой пробы.

11.2 Массовую концентрацию кремния  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, присутствующего в анализируемой пробе в виде мономерно-димерных форм, находят по формуле

$$X = \frac{C \cdot 25}{V}, \quad (4)$$

где  $C$  - массовая концентрация кремния, найденная по градуировочной зависимости, мг/дм<sup>3</sup>;

$V$  - объем аликвоты пробы, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

11.2 Суммарную массовую концентрацию кремния в анализируемой пробе  $X_{\Sigma}$ , мг/дм<sup>3</sup>, находят по формуле



$$x_n = \frac{X V_k}{V_n}, \quad (5)$$

где  $X$  - массовая концентрация мономерно-димерных форм кремния в анализируемой пробе после деполимеризации, мг/дм<sup>3</sup>,

$V_k$  - вместимость мерной колбы, в которую переносят пробу после деполимеризации, см<sup>3</sup>;

$V_n$  - объем аликвоты пробы, взятой для деполимеризации, см<sup>3</sup>.

11.3 Результат измерений в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде:

$$\bar{x} \pm \Delta \quad (P = 0,95), \quad (6)$$

где  $\bar{x}$  - среднее арифметическое значение двух результатов, разность между которыми не превышает предела повторяемости  $\sigma_r$  (2,77  $\sigma_r$ ), мг/дм<sup>3</sup>. Значения  $\sigma_r$  приведены в таблице 2. При превышении предела повторяемости следует поступать в соответствии с 12.2 ;

$\pm \Delta$  - границы характеристик погрешности измерений для данной массовой концентрации кремния (таблица 2), мг/дм<sup>3</sup> .

11.4 Допустимо представлять результат в виде:

$$\bar{x} \pm \Delta_n \quad (P = 0,95) \quad \text{при условии } \Delta_n < \Delta, \quad (7)$$

где  $\pm \Delta_n$  - границы характеристик погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемые контролем стабильности результатов измерений, мг/дм<sup>3</sup> .

Примечание - Допустимо характеристику погрешности результатов измерений при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения  $\Delta_n = 0,84 \cdot \Delta$  с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений.

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

12.1 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, внутрिलाбораторной прецизионности, погрешности).

### 12.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости

12.2.1 Контроль повторяемости осуществляют для каждого из результатов контрольных измерений, полученных в соответствии с методикой. Для этого отобранную пробу воды делят на две части, и выполняют анализ в соответствии с разделом 10.

12.2.2 Результат контрольной процедуры  $r_k$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$r_k = |X_1 - X_2|, \quad (8)$$

где  $X_1, X_2$  – результаты контрольных измерений массовой концентрации кремния, мг/дм<sup>3</sup>.

12.2.3 Предел повторяемости  $r_n$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$r_n = 2,77 \sigma_r, \quad (9)$$

где  $\sigma_r$  – показатель повторяемости методики, мг/дм<sup>3</sup> (таблица 2).

12.2.4 Результат контрольной процедуры должен удовлетворять условию

$$r_k \leq r_n. \quad (10)$$

12.2.5 При несоблюдении условия (10) выполняют еще два измерения и сравнивают разницу между максимальным и минимальным результатами с нормативом контроля равным  $3,6 \cdot \sigma_r$ . В случае повторного превышения предела повторяемости, поступают в соответствии с разделом 5 ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002.

12.3 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок

12.3.1 Контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результатов отдельно взятой контрольной процедуры  $K_k$  с нормативом контроля  $K$ .

12.3.2 Результат контрольной процедуры  $K_k$ , мг/дм<sup>3</sup> рассчитывают по формуле

$$K_k = | \bar{X}' - X - C |, \quad (11)$$

где  $\bar{X}'$  -- результат контрольного измерения массовой концентрации кремния в пробе с известной добавкой, мг/дм<sup>3</sup>;

$\bar{X}$  -- результат контрольного измерения массовой концентрации кремния в рабочей пробе, мг/дм<sup>3</sup>;

$C$  -- величина добавки, мг/дм<sup>3</sup>.

12.3.3 Норматив контроля погрешности  $K$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$K = 0,84 \sqrt{(\Delta_1)^2 + (\Delta_r)^2}, \quad (12)$$

где  $\Delta_1$  - значение погрешности методики анализа соответствующее массовой концентрации кремния в пробе с добавкой, мг/дм<sup>3</sup>;

$\Delta_r$  - значение погрешности методики анализа соответствующее массовой концентрации кремния в рабочей пробе, мг/дм<sup>3</sup>.

12.3.4 Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

$$|K_k| \leq K, \quad (13)$$

процедуру выполнения измерений признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (13) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (13), выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

12.4 Периодичность оперативного контроля исполнителем процедуры выполнения измерений, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов выполняемых измерений регламентируются в Руководстве по качеству лаборатории.

### **13 Оценка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизводимости**

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 рассчитывают по формуле

$$R = 2,77\sigma_R. \quad (14)$$

При превышении предела воспроизводимости могут быть использованы методы оценки приемлемости результатов измерений согласно разделу 5 ГОСТ Р ИСО 5725- 6-2002.

Примечание – Оценка приемлемости проводится при необходимости сравнения результатов измерений, полученных двумя лабораториями.

**Приложение А**  
(рекомендуемое)

**Методика**  
**приготовления аттестованных растворов кремния(IV) для**  
**установления градуировочных характеристик приборов и**  
**контроля точности измерений массовой концентрации**  
**кремния фотометрическим методом**  
**AP1-Si и AP2-Si**

**А.1 Назначение и область применения**

Настоящая методика регламентирует процедуру приготовления аттестованного раствора кремния(IV), предназначенного для установления градуировочных зависимостей и контроля точности результатов измерений массовой концентрации кремния в поверхностных водах фотометрическим методом.

**А.2 Метрологические характеристики**

Метрологические характеристики аттестованных растворов приведены в таблице А.1.

Таблица А 1 - Метрологические характеристики аттестованных растворов кремния(IV)

Характеристика	Шифр аттестованного раствора	
	AP1- Si	AP2- Si
Аттестованное значение концентрации кремния, мг/дм <sup>3</sup>	200,0	50,0
Предел возможных значений погрешности установления концентрации кремния (P=0,95), мг/дм <sup>3</sup>	4,0	1,0

### **А.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы**

А.3.1 Весы аналитические не ниже 2 класса точности по ГОСТ 24104-2001.

А.3.2 Колбы мерные не ниже 2 класса точности по ГОСТ 1770-74 вместимостью 250 см<sup>3</sup> и 100 см<sup>3</sup>.

А.3.3 Пипетка с одной отметкой не ниже 2 класса точности по ГОСТ 29169-91 вместимостью 25 см<sup>3</sup>.

А.3.4 Стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 25336-82.

А.3.5 Тигель платиновый.

А.3.6 Воронка лабораторная по ГОСТ 25336-82 диаметром 56 мм.

А.3.7 стакан химический по ГОСТ 25336-82 вместимостью 500 см<sup>3</sup>.

А.3.8 Промывалка.

А.3.9 Шкаф сушильный общелабораторного назначения.

А.3.10 Печь муфельная по ТУ 79 РСФСР 337-82.

А.3.11 Щипцы муфельные.

А.3.12 Плитка электрическая с закрытой спиралью по ГОСТ 14919-83.

А.3.13 Кремний(IV) оксид (кремния диоксид) по ГОСТ 9428-73, ч.д.а.

А.3.14 Натрий углекислый (карбонат натрия), безводный по ГОСТ 83-79, ч.д.а.

А.3.15 Натрий тетраборнокислый 10-водный (тетраборат натрия), по ГОСТ 4199-76, ч.д.а.

А.3.14 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

### **А.4 Процедура приготовления аттестованных растворов кремния(IV)**

А.4.1 Приготовление аттестованного раствора AP1-Si

На аналитических весах в платиновом тигле взвешивают с

точностью до четвертого знака после запятой 0,107 г диоксида кремния, предварительно высушенного в течение 2 ч при 120 °С. Добавляют в тигель смесь из 2 г безводного карбоната натрия и 1 г безводного тетрабората натрия так, чтобы навеска кремния была полностью покрыта этой смесью. Тигель помещают в муфельную печь и сплавляют смесь, постепенно повышая температуру до 900 °С и выдерживая при этой температуре в течение 15-30 мин до получения прозрачного сплава. При сплавлении следует следить за тем, чтобы при разложении карбоната не образовывались большие пузыри. Если они появляются, тигель следует слегка охладить и потом снова медленно нагреть.

По окончании сплавления тигель охлаждают, тщательно обмывают снаружи дистиллированной водой, помещают в полипропиленовый стакан, заливают 100-150 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды и оставляют на ночь. Полученный раствор количественно переносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доводят до метки на колбе дистиллированной водой.

Полученному раствору приписывают массовую концентрацию кремния 200 мг/дм<sup>3</sup>.

#### А.4.2 Приготовление аттестованного раствора AP2-Si

Отбирают пипеткой с одной отметкой 25,0 см<sup>3</sup> раствора AP1-Si с массовой концентрацией кремния 200 мг/дм<sup>3</sup>, помещают его в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Полученному раствору приписывают массовую концентрацию кремния 50,0 мг/дм<sup>3</sup>.

### **А.5 Расчет метрологических характеристик аттестованного раствора**

А 5.1 Расчет метрологических характеристик аттестованного раствора AP1- Si

Аттестованное значение массовой концентрации кремния  $C_1$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$C_1 = \frac{m \cdot 1000 \cdot 28,09 \cdot 1000}{V \cdot 60,09}, \quad (\text{A. 1})$$

где  $m$  – масса навески диоксида кремния, г;

$V$  – вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>.

28,09 и 60,09 – молярная масса кремния и диоксида кремния, г/моль, соответственно.

Расчет предела возможных значений погрешности приготовления аттестованного раствора AP1- Si выполняют по формуле

$$\Delta_1 = C_1 \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_\mu}{\mu}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_m}{m}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_V}{V}\right)^2} \quad (\text{A.2})$$

где  $C_1$  – приписанное раствору AP1- Si значение массовой концентрации кремния, мг/дм<sup>3</sup>;

$\mu$  – массовая доля основного вещества (SiO<sub>2</sub>) в реактиве, приписанная реактиву квалификации «ч.д.а.»;

$\Delta_\mu$  – предельное значение возможного отклонения массовой доли основного вещества в реактиве от приписанного значения  $\mu$ ;

$m$  – масса навески диоксида кремния, г;

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

$V$  – вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$\Delta_V$  – предельное значение возможного отклонения вместимости мерной колбы от номинального значения, см<sup>3</sup>.

Предел возможных значений погрешности приготовления аттестованного раствора AP1- Si

$$\Delta_1 = 200 \cdot \sqrt{\left(\frac{2}{100}\right)^2 + \left(\frac{0,0002}{0,107}\right)^2 + \left(\frac{0,30}{250}\right)^2} = 4,0 \text{ мг/дм}^3.$$



### А 5.2 Расчет метрологических характеристик аттестованного раствора AP2-Si

Аттестованное значение массовой концентрации кремния  $C_2$ , мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$C_2 = \frac{C_1 \cdot V_1}{V_2}, \quad (\text{A.3})$$

где  $C_1$  – присписанное раствору AP1-Si значение массовой концентрации кремния, мг/дм<sup>3</sup>;

$V_1$  – объем раствора AP1-Si, отбираемый пипеткой, см<sup>3</sup>;

$V_2$  – объем мерной колбы, см<sup>3</sup>.

Расчет предела возможных значений погрешности приготовления аттестованного раствора AP2-Si выполняют по формуле

$$\Delta_2 = C_2 \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_1}{C_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V1}}{V_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V2}}{V_2}\right)^2}, \quad (\text{A.4})$$

где  $C_1$  – присписанное раствору AP1-Si значение массовой концентрации кремния, мг/дм<sup>3</sup>;

$\Delta_1$  – предел возможных значений погрешности приготовления аттестованного раствора AP1-Si, мг/дм<sup>3</sup>;

$V_1$  – объем раствора AP1-Si, отбираемый пипеткой, см<sup>3</sup>;

$\Delta_{V1}$  – предельное значение возможного отклонения объема  $V_1$  от номинального значения, см<sup>3</sup>;

$V_2$  – вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

$\Delta_{V2}$  – предельное значение возможного отклонения вместимости мерной колбы от номинального значения, см<sup>3</sup>.

Предел возможных значений погрешности приготовления аттестованного раствора AP2-Si

$$\Delta_2 = 50,0 \cdot \sqrt{\left(\frac{4,0}{200}\right)^2 + \left(\frac{0,06}{25}\right)^2 + \left(\frac{0,2}{100}\right)^2} = 1,0 \text{ мг/дм}^3 .$$

### **А.6 Требования безопасности**

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

### **А.7 Требования к квалификации операторов**

Аттестованные растворы может готовить инженер или лаборант со средним специальным образованием, прошедший специальную подготовку и имеющий стаж работы в химической лаборатории не менее 6 мес.

### **А.8 Требования к маркировке**

На склянки с аттестованными растворами должна быть наклеена этикетка с указанием массовой концентрации кремния, погрешности ее установления и даты приготовления.

### **А.9 Условия хранения**

Аттестованный раствор AP1-Si устойчив в течение трех лет при хранении в герметично закрытой полиэтиленовой или полипропиленовой посуде.

Аттестованный раствор AP2-Si хранят не более трех месяцев в герметично закрытой полиэтиленовой или полипропиленовой посуде.

Федеральная служба по гидрометеорологии и мониторингу  
окружающей среды

ГОСУДАРСТВЕННОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ  
ИНСТИТУТ»

344090, г Ростов-на-Дону  
пр. Стачки, 198

Факс: (8632) 22-44-70  
Телефон (8632) 22-66-68  
E-mail [ghi@aanet.ru](mailto:ghi@aanet.ru)

СВИДЕТЕЛЬСТВО N 87.24-2004

об аттестации методики выполнения измерений

МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ массовой концентрации кремния в поверхностных водах суши фотометрическим методом в виде желтой формы молибдодокремниевой кислоты

разработанная ГУ «Гидрохимический институт» (ГУ ГХИ)

и регламентированная РД 52.24.433-2005

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-96 с изменениями 2002 г.

Аттестация осуществлена по результатам экспериментальных исследований

В результате аттестации установлено, что методика соответствует предъявляемым к ней метрологическим требованиям и обладает следующими основными метрологическими характеристиками:

1 Диапазон измеряемых концентраций, значения показателей точности и ее составляющих при доверительной вероятности  $P=0,95$

Диапазон измерений массовой концентрации кремния, $X$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma_r$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_R$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель правдивости (границы систематической погрешности при вероятности $P=0,95$ ) $\pm \Delta_c$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель точности (границы погрешности при вероятности $P=0,95$ ) $\pm \Delta$ , мг/дм <sup>3</sup>
От 0,5 до 15,0 включ.	0,04+0,020 X	0,05+0,040 X	0,034 X	0,08+0,085 X

2 Диапазон измерений, значения пределов повторяемости и воспроизводимости при доверительной вероятности  $P=0,95$

Диапазон измерений массовой концентрации кремния $X$ , мг/дм <sup>3</sup>	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений) $r$ , мг/дм <sup>3</sup>	Предел воспроизводимости (значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях, при вероятности $P=0,95$ ) $R$ , мг/дм <sup>3</sup>
От 0,5 до 15,0 включ	0,11+0,06 X	0,14+0,11 X

3 При реализации методики в лаборатории обеспечивают

- 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, внутрилабораторной прецизионности, погрешности)

Алгоритм контроля исполнителем процедуры выполнения измерений приведен в РД 52 24 433-2005

Периодичность оперативного контроля исполнителем процедуры выполнения измерений, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов выполняемых измерений регламентируются в Руководстве по качеству лаборатории

Дата выдачи свидетельства 30 декабря 2004 г

Главный метролог ГУ ГХИ

А. А. Назарова