

## ВОДА ПИТЬЕВАЯ

Метод определения содержания полифосфатов

ГОСТ  
18309—72

Drinking water.

Method for determination of polyphosphates content

Дата введения 01.01.74

Настоящий стандарт распространяется на питьевую воду и устанавливает колориметрический метод определения полифосфатов.

Метод основан на гидролизе полифосфатов в кислой среде, при котором они переходят в растворенные ортофосфаты, определяемые колориметрическим методом в виде фосфорно-молибденового комплекса, окрашенного в синий цвет. В отдельной пробе определяют ортофосфаты, первоначально бывшие в воде, содержание которых вычитают из результата, полученного при определении полифосфатов. Чувствительность метода составляет 0,01 мг/дм<sup>3</sup>.

## 1. МЕТОДЫ ОТБОРА ПРОБ

1.1. Пробы воды отбирают по ГОСТ 2874\* и ГОСТ 24481\*\*.

1.2. Объем пробы воды для определения содержания полифосфатов должен быть не менее 500 см<sup>3</sup>.

1.3. Пробы воды отбирают в хорошо выщелоченные склянки с притертыми пробками.

1.4. Если анализ в день отбора проб не проведен, воду консервируют добавлением 2—4 см<sup>3</sup> хлороформа на 1 дм<sup>3</sup> воды.

## 2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ, РЕАКТИВЫ

Фотоэлектроколориметр, кюветы с толщиной рабочего слоя 2—3 см.

Термостат с регулятором температуры.

Плитка электрическая.

Фильтр бумажный «синяя лента».

Посуда мерная лабораторная стеклянная по ГОСТ 1770, ГОСТ 29227 и ГОСТ 29169 вместимостью: колбы мерные 50, 100 и 1000 см<sup>3</sup>, пипетки мерные 1—2 см<sup>3</sup> с делениями 0,01 см<sup>3</sup>, 5—10 см<sup>3</sup> с делениями 0,1 см<sup>3</sup>; пипетки мерные 5, 10, 20, 50 и 100 см<sup>3</sup> без делений.

\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 51232—98.

\*\* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 51593—2000.

Стаканы стеклянные лабораторные по ГОСТ 25336.

Аммоний молибденовокислый по ГОСТ 3765.

Калий фосфорнокислый однозамещенный по ГОСТ 4198.

Кислота соляная по ГОСТ 3118.

Кислота серная по ГОСТ 4204.

Олово двухлористое по ТУ 6—09—5384.

Кислота сульфаминовая.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Вся посуда должна быть обработана горячей соляной кислотой и тщательно промыта дистиллированной водой.

Все реактивы должны быть квалификации ч. д. а.

### 3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

#### 3.1. Приготовление основного стандартного раствора однозамещенного фосфорнокислого калия

0,7165 г  $\text{KН}_2\text{PО}_4$ , х. ч., предварительно высушенного в термостате в течение 2 ч при 105 °С, растворяют в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> дистиллированной водой и доводят объем раствора до метки, добавляют 2 см<sup>3</sup> хлороформа. 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,5 мг  $\text{PО}_4^{3-}$ .

#### 3.2. Приготовление I рабочего стандартного раствора однозамещенного фосфорнокислого калия

10 см<sup>3</sup> основного раствора доводят до 1 дм<sup>3</sup> дистиллированной водой. 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,005 мг  $\text{PО}_4^{3-}$ .

Необходимо применять свежеприготовленный раствор.

#### 3.3. Приготовление II рабочего стандартного раствора однозамещенного фосфорнокислого калия

50 см<sup>3</sup> I рабочего раствора доводят до 250 см<sup>3</sup> дистиллированной водой. 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,001 мг  $\text{PО}_4^{3-}$ .

Необходимо применять свежеприготовленный раствор.

#### 3.4. Приготовление молибденовокислого аммония (реактив I, кислый раствор)

25 г  $(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24} \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  растворяют в 600 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. К этому раствору осторожно, охлаждая, добавляют 337 см<sup>3</sup> концентрированной 98 %-ной серной кислоты. После охлаждения раствор доводят дистиллированной водой до 1 дм<sup>3</sup>. Раствор хранят в бутылки из темного стекла с притертой пробкой. Пользоваться реактивом можно через 48 ч после приготовления.

#### 3.5. Приготовление молибденовокислого аммония (реактив II, слабокислый раствор)

10 г  $(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24} \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  растворяют в 400 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и добавляют 7 см<sup>3</sup> концентрированной 98 %-ной серной кислоты. Раствор хранят в полиэтиленовой бутылки в темном месте. Устойчив около 3 мес. Пользоваться реактивом можно через 48 ч после приготовления.

#### 3.6. Приготовление 37 %-ного раствора серной кислоты

337 см<sup>3</sup> концентрированной 98 %-ной серной кислоты осторожно смешивают, приливая небольшими порциями к 600 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. После охлаждения раствор доводят дистиллированной водой до 1 дм<sup>3</sup>.

### 3.7. Приготовление основного раствора двухлористого олова

1,95 г кристаллического неветренного  $\text{SnCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  растворяют в 50 см<sup>3</sup> 13,6 %-ной соляной кислоты (18,4 см<sup>3</sup> 37 %-ной  $\text{HCl}$ , не содержащей мышьяка, доводят до 50 см<sup>3</sup> дистиллированной водой). Суспензию тщательно перемешивают, хранят в склянке, покрытой внутри слоем парафина. Перед употреблением суспензию хорошо перемешивают. Суспензия может быть применена непосредственно после приготовления.

### 3.8. Приготовление рабочего раствора двухлористого олова

2,5 см<sup>3</sup> основного раствора (суспензия) доводят дистиллированной водой до 10 см<sup>3</sup>.

Необходимо применять свежеприготовленный раствор. Раствор устойчив около 4 ч.

## 4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. Определению мешают железо при концентрации, превышающей 1 мг/дм<sup>3</sup>, растворимые силикаты более 25 мг/дм<sup>3</sup>, нитриты. Влияние железа и силикатов устраняется соответствующим разбавлением исследуемой воды. Влияние нитритов при концентрации до 25 мг/дм<sup>3</sup> устраняется добавлением к пробе 0,1 г сульфаминовой кислоты  $\text{NH}_2\text{SO}_2\text{OH}$ , которая вносится до добавления к пробе молибденовокислого аммония.

### 4.2. Определение ортофосфатов

В 50 см<sup>3</sup> исследуемой воды (без разбавления можно определить не более 0,4 мг/дм<sup>3</sup>  $\text{PO}_4^{3-}$ ), профильтрованной через плотный бумажный фильтр «синяя лента», вносят те же реактивы и в той же последовательности, что и в образцовые растворы. Оптическая плотность раствора определяется электрофотокolorиметром. Концентрация ортофосфатов устанавливается по калибровочному графику.

### 4.3. Определение полифосфатов

К 100 см<sup>3</sup> исследуемой воды, профильтрованной через плотный бумажный фильтр, или к меньшему объему, доведенному до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой, добавляют 2 см<sup>3</sup> 37 %-ного раствора серной кислоты и кипятят 30 мин. Объем исследуемой воды поддерживают добавлением дистиллированной воды в пределах 50—90 см<sup>3</sup>. После охлаждения раствор переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят объем дистиллированной водой до метки. Добавляют 1 см<sup>3</sup> слабокислого раствора молибденовокислого аммония (реактив II), перемешивают и через 5 мин приливают 0,1 см<sup>3</sup> рабочего раствора двухлористого олова, затем снова перемешивают. Через 10—15 мин измеряют интенсивность окраски электрофотокolorиметром.

### 4.4. Построение калибровочного графика

В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят пипеткой 0,0; 0,5; 1,0; 2,0; 5,0; 10,0; 20,0 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора фосфорнокислого калия (1 см<sup>3</sup> — 0,001 мг  $\text{PO}_4^{3-}$ ) и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой. Содержание полифосфатов в образцовых растворах будет соответственно равно: 0,0; 0,01; 0,02; 0,04; 0,10; 0,20; 0,40 мг  $\text{PO}_4^{3-}$  в 1 дм<sup>3</sup> воды. В каждую колбу добавляют точно 1 см<sup>3</sup> молибденовокислого аммония (реактив I, кислый раствор), перемешивают и через 5 мин микропипеткой вносят 0,1 см<sup>3</sup> рабочего раствора двухлористого олова и перемешивают. Интенсивность окраски изме-

ряют через 10—15 мин фотоэлектроколориметром, пользуясь красным светофильтром ( $\lambda = 690\text{—}720$  нм) и кюветами с толщиной слоя 2—3 см. Из полученных значений оптических плотностей вычитают оптическую плотность контрольной пробы и результаты наносят на график.

## 5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Содержание неорганических растворенных ортофосфатов ( $X$ ), мг/дм<sup>3</sup>, определяют по формуле

$$X = \frac{C \cdot 50}{V},$$

где  $C$  — содержание ортофосфатов, найденное по калибровочному графику, мг/дм<sup>3</sup>;

50 — приведение объема исследуемой воды к 50 см<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемой воды, взятый для определения, см<sup>3</sup>.

5.2. Содержание гидролизующихся полифосфатов ( $X_1$ ), мг/дм<sup>3</sup>, определяют по формуле

$$X_1 = \frac{C_1 \cdot 100}{V} - X,$$

где  $C_1$  — содержание полифосфатов, найденное по калибровочному графику, мг/дм<sup>3</sup>;

100 — приведение объема исследуемой воды к 100 см<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемой воды, взятый для определения, см<sup>3</sup>.

Допустимое расхождение между повторными определениями полифосфатов — 0,01 мг/дм<sup>3</sup>, если их содержание не превышает 0,07 мг/дм<sup>3</sup>; при более высоком их содержании — 15 % отн.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

**1. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 28.12.72 № 2356

**2. ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ**

**3. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ**

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта
ГОСТ 1770—74	2
ГОСТ 2874—82	1.1
ГОСТ 3118—77	2
ГОСТ 3765—78	2
ГОСТ 4198—75	2
ГОСТ 4204—77	2
ГОСТ 6709—72	2
ГОСТ 24481—80	1.1
ГОСТ 25336—82	2
ГОСТ 29169—91	2
ГОСТ 29227—91	2
ТУ 6—09—5384—88	2

**4. Ограничение срока действия снято** Постановлением Госстандарта СССР от 25.12.91 № 2121

**5. ПЕРЕИЗДАНИЕ**