

ЦЕНТР ИССЛЕДОВАНИЯ И КОНТРОЛЯ ВОДЫ

УТВЕРЖДАЮ

Главный инженер
Центра исследования
и контроля воды

Г.Ф. Глушенкова

11 2005 г.



МЕТОДИКА

выполнения измерений химического потребления
кислорода (ХПК) в пробах природных и сточных вод

титриметрическим методом

ЦВ 3.01.17-01 "А"

ФР.1.31.2002.00639

Санкт-Петербург
2005

1 Назначение и область применения

Настоящий документ устанавливает методику выполнения измерений (МВИ) химического потребления кислорода (ХПК) в пробах природных и сточных вод титриметрическим методом. Диапазон измеряемых значений ХПК от 5 мг /дм³ до 10000 мг/дм³.

Пробы вод со значениями ХПК выше 200 мг/дм³ анализируют с предварительным разбавлением.

МВИ не применима к высокоминерализованным водам, содержащим (после разбавления) более 1 г/дм³ хлоридов и к водам, содержащим сернистые соединения (при запахе проб вод сероводородом).

Химическое потребление кислорода (ХПК) - общая концентрация кислорода, равная количеству бихромата, потребленному растворенными и взвешенными веществами при обработке пробы воды данным окислителем в определенных условиях, (ИСО 6060:1989).

2 Характеристика погрешности измерений

Методика выполнения измерений (МВИ) обеспечивает с вероятностью $P = 0,95$ получение результатов измерений с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблице 1.

Таблица 1

Диапазон измерений значений ХПК, (С), мг/дм ³	Характеристика погрешности (границы интервала, в котором погрешность находится с доверительной вероятностью $P = 0,95$), $\pm \Delta$, мг/дм ³
от 5 до 10000	$0,15 \cdot C + 0,75$

3 Метод измерений

Метод измерения ХПК основан на окислении присутствующих в водах органических и неорганических веществ бихроматом калия в кислой среде, в присутствии катализатора, при кипячении и титриметрическом определении его остаточного содержания. При этом окисляются до 90 - 100 % органических соединений, за исключением соединений пиридинового ряда, а также гетероциклических и ароматических углеводов (бензол, толуол).

4 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

4.1 Средства измерений

4.1.1 Весы лабораторные общего назначения, по ГОСТ 24104-88, 2 класса точности, с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

4.1.2 Бюретки по ГОСТ 29251-91, 2 класса точности вместимостью 25. см³.

4.1.3 Пипетки по ГОСТ 29227-91, 2 класса точности.

4.1.4 Цилиндры по ГОСТ 1770-74, 2 класса точности.

4.1.5 Колбы по ГОСТ 1770-74, 2 класса точности.

4.1.6 Государственные стандартные образцы бихроматной окисляемости воды (ХПК), например, ГСО 7425-97.

4.2 Вспомогательные устройства.

4.2.1 Колбы термостойкие по ГОСТ 25336-82, вместимостью 250 см³.

4.2.2 Холодильники шариковые по ГОСТ 25336-82.

4.2.3 Электроплитка с закрытой спиралью по ГОСТ 14919-83

4.2.4 Сушильный шкаф электрический общелабораторного назначения.

4.2.5 Устройство перемешивающее, например, магнитная мешалка, или экстрактор типа ПЭ или ППЭ.

4.3. Реактивы и материалы.

3.3.1 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

3.3.2 Калий двуххромовокислый (бихромат калия), по ГОСТ 4220-75 или стандарт-титр (фиксанал) по ТУ 6-09-2540-87, ТУ 2642-001-07-00602-97.

3.3.3 Кислота серная по ГОСТ 4204-77.

3.3.4 Ртуть серноокислая (II).

3.3.5 Серебро серноокислое по ТУ 6-09-426-92.

ГОСТ 4208-72 или стандарт-титр (фиксанал).

3.3.7 Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77.

3.3.8 N-фенилантраниловая кислота.

3.3.9 Моногидрат 1,10-фенантролина.

3.3.10 Стекланные шарики, кусочки пемзы.

Все реактивы должны быть квалификации х.ч. или ч.д.а. Допускается использование средств измерений, вспомогательного оборудования и реактивов с метрологическими и техническими характеристиками не хуже указанных.

5 Требования безопасности

При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007-76 и ГОСТ 12.4.021-75.

При работе с электроустановками должны соблюдаться требования по электробезопасности по ГОСТ 12.1.019-79.

Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009-83.

Исполнители должны быть проинструктированы о мерах безопасности при работе с нагревательными приборами. Организация обучения работающих безопасности труда производится по ГОСТ 12.0.004-90.

6 Требования к квалификации оператора

Определение ХПК может выполнять лаборант - химик, имеющий среднее специальное образование, опыт работы в лаборатории анализа вод, освоивший данную МВИ и подтвердивший соответствие характеристик погрешности нормативам контроля точности по разделу 12.

7 Условия выполнения измерений

При подготовке к выполнению измерений и при их проведении необходимо соблюдать условия, установленные в руководстве по эксплуатации или в паспортах средств измерений и вспомогательного оборудования. Измерения объемов воды и растворов производят при температуре окружающей среды от 15 до 25 °С.

8 Подготовка к выполнению измерений

8.1 Приготовление растворов

8.1.1 Растворы бихромата калия и соли Мора готовят из навески соответствующей соли или из стандарт-титра (фиксанала).

8.1.1.1 Раствор бихромата калия молярной концентрации $C(1/6 K_2Cr_2O_7) = 0,25$ моль/дм³ (0,25 н).

Для приготовления 1 дм³ раствора в мерную колбу вместимостью 1 дм³ помещают 12,260 г бихромата калия, высушенного в течение 2 ч при температуре $(105 \pm 5)^\circ C$, растворяют в дистиллированной воде, доводя объем раствора до метки. Хранят раствор в склянке с притертой пробкой в темном месте

Срок хранения - 6 мес.

8.1.1.2 Раствор бихромата калия молярной концентрации $C(1/6 K_2Cr_2O_7) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н).

Раствор готовят из стандарт титра (фиксанала) согласно инструкции по применению. Хранят раствор в склянке с притертой пробкой в темном месте

Срок хранения - 3.мес.

8.1.1.3 Раствор соли Мора молярной концентрации $C((NH_4)_2SO_4 \cdot FeSO_4 \cdot 6H_2O) = 0,25$ моль/дм³ (0,25 н)

Для приготовления 1 дм³ раствора в мерную колбу вместимостью 1 дм³ помещают 98 г соли Мора, растворяют в дистиллированной воде, прибавляют 20 см³ концентрированной серной кислоты и после охлаждения доводят раствор в колбе до метки дистиллированной водой.

Срок хранения – 4 мес.

8.1.1.4 Раствор соли Мора молярной концентрации $C((NH_4)_2SO_4 \cdot FeSO_4 \cdot 6H_2O) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н)

Раствор готовят из стандарт-титра (фиксанала) согласно инструкции по применению или следующим образом: в мерную колбу вместимостью 1 дм³ помещают 40,0 г соли Мора, растворяют в дистиллированной воде, прибавляют 20 см³ концентрированной серной кислоты и после охлаждения доводят раствор в колбе до метки дистиллированной водой.

Срок хранения – 1 мес.

8.1.2 Раствор бихромата калия молярной концентрации $C(1/6 K_2Cr_2O_7) = 0,025$ моль/дм³ (0,025 н)

Для приготовления 1 дм³ раствора в мерную колбу вместимостью 1 дм³ помещают 100 см³ раствора бихромата калия, приготовленного по 8.1.1.1, или 250 см³ раствора бихромата калия, приготовленного по 8.1.1.2 и доводят объем до метки дистиллированной водой. Раствор используют свежеприготовленным.

8.1.3 Раствор соли Мора молярной концентрации $C((NH_4)_2SO_4 \cdot FeSO_4 \cdot 6H_2O) = 0,025$ моль/дм³ (0,025 н)

Для приготовления 1 дм³ раствора в мерную колбу вместимостью 1 дм³ помещают 100 см³ раствора соли Мора, приготовленного по 8.1.1.3, или 250 см³ раствора соли Мора, приготовленного по 8.1.1.4 и доводят объем до метки дистиллированной водой. Раствор используют свежеприготовленным

8.1.4 Раствор гидроксида натрия молярной концентрации $C(NaOH) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н)

Для приготовления 25 см³ раствора 0,1 г гидроксида натрия растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 25 см³ и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде.

8.1.5 Приготовление индикатора

Приготавливают один из индикаторов

8.1.5.1 Раствор ферроина

Для приготовления раствора в мерной колбе вместимостью 100 см³ растворяют 1,50 г моногидрата 1,10-фенантролина и 0,7 г соли Мора в дистиллированной воде и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

8.1.5.2 Раствор N-фенилантрапиловой кислоты

Для приготовления 250 см³ раствора в мерную колбу вместимостью 250 см³ помещают 0,25 г N-фенилантрапиловой кислоты, растворяют в 12 см³ раствора гидроокиси натрия, приготовленного по 8.1.4, и доводят объем до метки дистиллированной водой.

8.2 Установление поправочных коэффициентов растворов соли Мора

10 см³ раствора бихромата калия, (V_к), см³ разбавляют дистиллированной водой приблизительно до 100 см³, прибавляют 10 см³ концентрированной серной кислоты и после охлаждения титруют раствором соли Мора, (V_м), см³ при добавлении двух-трех капель раствора ферроина или пяти капель N-фенилантрапиловой кислоты до изменения окраски индикатора. Переход окраски для N-фенилантрапиловой кислоты из красно-фиолетовой в изумрудно-зеленую, для ферроина - от зеленой до красновато-синей. В качестве конечной точки титрования берут первое резкое изменение цвета.

Поправочный коэффициент (К) раствора соли Мора вычисляют по формуле: $K = V_k / V_m$. Поправочный коэффициент устанавливается один раз в день перед началом измерений.

9 Отбор проб

Основные требования по отбору проб по ГОСТ Р 51592-2000. Отбор производят в стеклянную или полимерную посуду. Объем пробы воды для измерений не менее 0,5 дм³. Пробу хранят при температуре не выше 25 °С не более 6 ч, а при температуре не выше 5 °С не более 1 сут. При необходимости пробу консервируют. Если ее хранят в стеклянной посуде - добавлением 1 см³ концентрированной серной кислоты на 1 дм³ пробы. Срок хранения консервированной пробы при температуре не выше 5 °С в темном месте не более 5 сут. Если пробу хранят в полимерной посуде, то ее замораживают при температуре минус 20 °С. Срок хранения такой консервированной пробы не более 1 мес.

10 Выполнение измерений

10.1 Пробу воды гомогенизируют (при необходимости) с помощью перемешивающего устройства, отбирают пробу на анализ пипеткой с расширенным кончиком, опуская ее до середины объема жидкости в стакане, состав воды в котором одинаков по всему объему.

10.2 Пробу воды со значениями ХПК ≥ 200 мг/дм³ разбавляют таким образом, чтобы на окисление расходовалось не более 50% добавляемого бихромата калия. Пробу перед разбавлением перемешивают. Рекомендуемое разбавление проб вод при определении ХПК приведено в таблице 2.

Таблица 2

Диапазон ХПК, мг/дм ³ О	Объем аликвоты пробы, см ³	Объем дистиллированной воды, см ³	Концентрации бихромата калия и соли Мора, моль/дм ³
5 - 70	20	0	0,025
70 - 200	20	0	0,1
200 - 400	10	10	0,1
400 - 800	5	15	0,1
800 - 1000	10	10	0,25
1000 - 2000	5	15	0,25
2000 - 5000	2	18	0,25
5000 - 10000	1	19	0,25

10.3 В термостойкую колбу со шлифом помещают 20 см³ пробы или меньший ее объем (в зависимости от предполагаемого значения ХПК), но не менее 1 см³, доведенный дистиллированной водой до 20 см³. Если массовая концентрация хлоридов в анализируемой воде превышает 100 мг/дм³, то в колбу вносят 0,4 г сернокислой ртути (II), если массовая концентрация хлоридов в анализируемой воде от 10 до 100 мг/дм³, то вносят 0,2 г сернокислой ртути (II). Прибавляют 0,4 г серебра сернокислого, 10 см³ раствора бихромата калия и стеклянные шарики или кусочки пемзы, полученную смесь перемешивают. Затем, осторожно помешивая, приливают 30 см³ концентрированной серной кислоты.

Присоединяют обратный холодильник и кипятят 2 часа, чтобы кипение было равномерным и не бурным. Кипячение проводят в вытяжном шкафу под тягой. Необходимо следить, чтобы при 2-х часовом кипячении проб сохранился золотисто-желтый оттенок жидкости. Если проба становится желто-зеленой, значит добавленного количества бихромата калия не хватает на полное окисление. В этом случае проводят повторное определение ХПК, отбирая для анализа меньшую аликвоту пробы.

Затем смесь охлаждают до комнатной температуры, отсоединяют холодильник, смывают продукты реакции из холодильника в колбу 25 см³ дистиллированной водой, приливают в колбу 75 см³ дистиллированной воды и смесь вновь охлаждают до комнатной температуры. Затем добавляют 2 – 3 капли раствора ферроина или 5 капель N-фенилантрапиновой кислоты и титруют избыток бихромата калия раствором соли Мора до изменения окраски индикатора. Переход окраски для N-фенилантрапиновой кислоты из красно-фиолетовой в изумрудно-зеленую, для ферроина - от зеленой до красновато-синей. В качестве конечной точки титрования берут первое резкое изменение цвета.

Таким же образом проводят холостой опыт с 20 см³ дистиллированной воды, используемой для разбавления пробы.

11 Вычисление и оформление результатов измерений

11.1 Значение ХПК анализируемой пробы, С, мг/дм³, рассчитывают по формуле:

$$C = \frac{(V_X - V_{II}) \cdot K \cdot C_M \cdot 8 \cdot 1000}{V}$$

где V_X - объем раствора соли Мора, израсходованный на титрование при проведении холостого опыта, см³
 V_{II} - объем раствора соли Мора, израсходованный на титрование пробы, см³
 C_M - молярная концентрация соли Мора, моль/дм³
 K - поправочный коэффициент раствора соли Мора

8	- количество кислорода, эквивалентное 1 моль соли Мора, мг
1000	- коэффициент объемного и массового пересчета
V	- объем пробы, взятый для определения, см ³

При необходимости проверки приемлемости результатов измерений в условиях повторяемости (например, по требованию заказчика или в случае анализа сложных проб) получают два результата измерений ХПК в пробах сточных вод по разделу 10 в условиях повторяемости. Проверяют приемлемость результатов измерений c_1 и c_2 , сравнивая расхождение между ними с пределом повторяемости (r для $n = 2$, таблица 3). Если полученное значение расхождения не превышает предела повторяемости, то за результат измерений ХПК в пробе сточной воды принимают среднее из двух полученных значений c_1 и c_2 . В противном случае процедуру повторяют.

11.2 Результаты измерений значений ХПК в документах, предусматривающих их использование, представляются в виде:

$$C \pm \Delta, \text{ мг/дм}^3,$$

где C - значение ХПК в пробе, мг/дм³,

Δ - значение границы интервала, в котором абсолютная погрешность измерений ХПК находится с доверительной вероятностью $P = 0,95$, мг/дм³, (таблица 1).

12 Контроль качества результатов измерений

12.1 Контроль стабильности результатов измерений

Контроль стабильности результатов измерений в лаборатории осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6, раздел 6, используя методы контроля стабильности стандартного отклонения промежуточной прецизионности и контроля стабильности правильности рутинного анализа. Средство контроля готовят из стандартного образца ХПК (п. 4.1.6) и дистиллированной воды и анализируют согласно разделу 10. При построении контрольных карт для расчета пределов действия и предупреждения используют значения стандартного отклонения промежуточной прецизионности при различиях по факторам «время», «оператор», «оборудование», $\sigma_{(T,O,E)}$, приведенные в таблице 3.

Таблица 3

Диапазон измерений ХПК, мг/дм ³	Предел повторяемости ($n = 2$), r , %	Стандартное отклонение промежуточной прецизионности (при различиях по факторам «время», «оператор», «оборудование»), $\sigma_{(T,O,E)}$, %
от 5 до 10000 включ.	14	7

При неудовлетворительных результатах контроля, например, превышение предела действия или регулярное превышение предела предупреждения, выясняют причины этих отклонений, в том числе проводят смену реактивов, проверяют работу оператора.

Периодичность проведения контроля стабильности результатов измерений устанавливают индивидуально для каждой лаборатории в соответствии с документами по внутрилабораторному контролю качества результатов анализа.

12.2 Оперативный контроль точности результатов измерений

При внедрении методики в практику работы лаборатории проводят контроль точности результатов измерений ХПК, используя метод добавок в пробы различных типов вод, анализируемых в лаборатории.

Оперативный контроль точности осуществляется методом добавок с использованием проб природной и сточной вод. В качестве добавок используются растворы, приготовленные из ГСО, например, ГСО 7425-97. Приготовление добавок осуществляется путем разбавления соответствующего ГСО в мерной колбе дистиллированной водой в соответствии с инструкцией по применению ГСО.

Величина добавки рассчитывается таким образом, чтобы полученное после введения добавки (C_d , мг/дм³) значение ХПК в пробе воды (C_k , мг/дм³) удовлетворяло условию:

$$C_k = (1,5 \div 2) C,$$

где C - значение ХПК в пробе до введения добавки), мг/дм³.

Анализ пробы с добавкой производят в тех же условиях, что и исходной пробы.

Результаты контроля признаются удовлетворительными, если выполняется условие:

$$|C_k - C - C_d| \leq K,$$

где K - норматив оперативного контроля точности.

Значения норматива оперативного контроля точности рассчитываются по формуле:

$$K = 0,84 \sqrt{(\Delta_1)^2 + (\Delta_2)^2}$$

где Δ_1, Δ_2 - значения границ интервала, в котором абсолютная погрешность измерений ХПК в пробе с добавкой и в пробе без добавки находится с доверительной вероятностью $P = 0,95$, мг/дм³, (таблица 1).

При превышении норматива оперативного контроля точности эксперимент повторяют. В случае повторного превышения норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и принимают меры для их устранения.

После внедрения МВИ в практику работы лаборатории при необходимости проверки приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости, проводят межлабораторные сравнительные испытания с использованием данной методики для оценки стандартного отклонения воспроизводимости (см. Приложение А). В случае невозможности организации межлабораторных сравнительных испытаний допускается, согласно МИ 2336-2002, оценить значение стандартного отклонения воспроизводимости, σ_R , по формуле: $\sigma_R = 1,2 \cdot \sigma_{I(T, O, E)}$. Проверку приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002, пункт 5.3. Сопоставление альтернативных методов измерений проводят по ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002, раздел 8.

Приложение А

(информационное)

Результаты межлабораторных сравнительных испытаний

Оценки стандартных отклонений повторяемости и воспроизводимости

В таблице А.1 представлены данные по результатам межлабораторных сравнительных испытаний (МСИ), проведенных Органом по аккредитации ЦИКВ среди аккредитованных лабораторий и обработанных в соответствии с п.7.4 ГОСТ Р 5725-2-2002. Представленные данные не применимы для обобщений.

Таблица А.1

Наименование образца	Дата МСИ	p	n	y , мг/дм ³	s_r , мг/дм ³	s_r , %	s_R , мг/дм ³	s_R , %
Очищенная сточная вода	19.02.97	13	2	48	2	4	3	7

p – количество лабораторий;

n – количество измерений, полученных в каждой лаборатории;

y – общее среднее значение ХПК в образце;

s_r – оценка стандартного отклонения повторяемости результатов измерений;

s_R – оценка стандартного отклонения воспроизводимости результатов измерений.

В таблице А.2 представлены данные по результатам межлабораторных сравнительных испытаний (МСИ), проведенных ЗАО «Роса». Представленные данные не применимы для обобщений.

Таблица А.2

Наименование образца	Дата МСИ	μ , мг/дм ³	y_ϕ , мг/дм ³	p_ϕ	$s_{R\phi}$, мг/дм ³	$s_{R\phi}$, %	y_T , мг/дм ³	p_T	s_{RT} , мг/дм ³	s_{RT} , %
Контрольный образец	Июнь 2002 г.	125	131	4	6	5	115	10	11	10

μ – аттестованное значение ХПК в контрольном образце;

p_ϕ – количество лабораторий, проводивших анализ фотометрическим методом;

y_ϕ – общее среднее значение ХПК в контрольном образце, полученное фотометрическим методом;

$s_{R\phi}$ – оценка стандартного отклонения воспроизводимости результатов измерений, полученных фотометрическим методом;

p_T – количество лабораторий, проводивших анализ титриметрическим методом;

y_T – общее среднее значение ХПК в контрольном образце, полученное титриметрическим методом;

s_{RT} – оценка стандартного отклонения воспроизводимости результатов измерений, полученных титриметрическим методом.



Центр Исследования и Контроля Воды

аккредитован в Системе аккредитации аналитических лабораторий (центров)

Госстандарта России, № Госреестра РОСС RU.0001.510045

Метрологическая служба аккредитована на право аттестации методик выполнения измерений и проведения метрологической экспертизы документов, в том числе применяемых в сферах распространения государственного метрологического контроля и надзора,

№ Госреестра 01.00031-97

199034, Санкт-Петербург, Университетская наб., 7/9

Факс (812) 323 -04-79

СВИДЕТЕЛЬСТВО № 070076

о метрологической аттестации
методики выполнения измерений химического потребления кислорода (ХПК)
в пробах природных и сточных вод титриметрическим методом

ЦВЗ.01.17-01 «А»

Методика выполнения измерений (МВИ) массовой концентрации химического потребления кислорода (ХПК) в пробах природных и сточных вод титриметрическим методом,

разработанная Центром исследования и контроля воды,

регламентированная в документе: «Методика выполнения измерений химического потребления кислорода (ХПК) в пробах природных и сточных вод титриметрическим методом (ЦВЗ.01.17-01 «А»),

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-96 (ГОСТ 8.010-90).

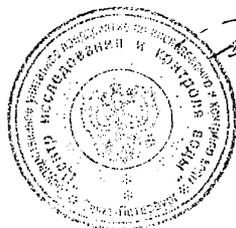
Аттестация осуществлена по данным внутрилабораторного контроля воспроизводимости и точности результатов измерений.

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

Диапазон измерений значений ХПК, мг/дм ³	Характеристика погрешности (границы интервала, в котором погрешность находится с доверительной вероятностью $P = 0,95$), $\pm \Delta$, мг/дм ³
от 5 до 10000	$0,15 \cdot C + 0,75$

Дата выдачи свидетельства 15 октября 2002 года

Директор



Н.П. Ушаков