

РД 52.24.515-2005

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

**РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ**

**МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ДИОКСИДА УГЛЕРОДА В  
ПОВЕРХНОСТНЫХ ВОДАХ СУШИ. МЕТОДИКА  
ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ ТИТРИМЕТРИЧЕСКИМ И  
РАСЧЕТНЫМ МЕТОДАМИ**

РД 52.24.515-2005

## **Предисловие**

1 РАЗРАБОТАН ГУ «Гидрохимический институт»

2 РАЗРАБОТЧИКИ Л.В. Боева, канд хим. наук, Е.Л. Селютина

3 УТВЕРЖДЕН Заместителем Руководителя Росгидромета  
15.06.2005 г.

4 СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ МВИ Выдано ГУ  
«Гидрохимический институт» 30.12.2004 г. № 169.24-2004

5 ЗАРЕГИСТРИРОВАН ГУ ЦКБ ГМП за номером РД 52.24.515-  
2005 от 30.06.2005 г.

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

## Введение

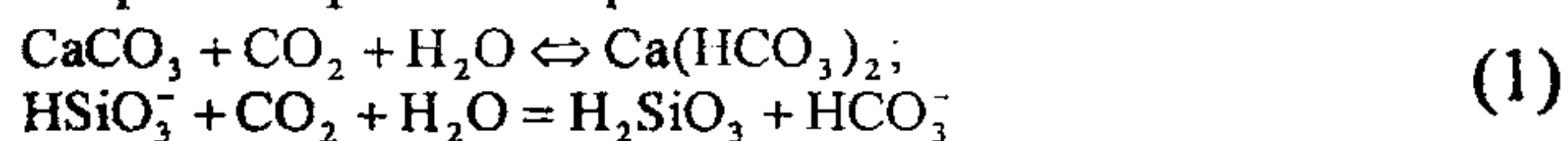
Диоксид углерода имеет исключительно важное значение для растительных организмов (как источник углерода). В то же время повышенные концентрации  $\text{CO}_2$  угнетающие действуют на живые организмы.

При высоких концентрациях  $\text{CO}_2$  воды становятся агрессивными по отношению к металлам и бетону в результате образования растворимых гидрокарбонатов, нарушающих структуру этих материалов.

Одним из основных источников поступления диоксида углерода в поверхностные воды являются процессы биохимического распада органических остатков, окисления органических веществ, дыхания водных организмов, которые протекают как в воде, так и в илах, донных отложениях и почвах, с которыми соприкасается вода.

Повышение концентрации диоксида углерода в подземных водах обусловлено выделением вулканических газов, образующихся в недрах земли при отсутствии контакта с атмосферой.

Одновременно с процессами поступления значительная часть диоксида углерода в водном объекте потребляется при фотосинтезе, а также расходуется на растворение карбонатов и алюмосиликатов:



Уменьшение концентрации диоксида углерода в воде происходит также в результате выделения его в атмосферу.

Диоксид углерода содержится в основном в виде растворенных молекул  $\text{CO}_2$  и лишь малая часть его (около 1 %) при взаимодействии с водой образуют угольную кислоту



Содержание диоксида углерода в воде в значительной мере определяется величиной pH. При pH ниже 4,5 из всех компонентов карбонатного равновесия в воде присутствует практически только

диоксид углерода и угольная кислота. При pH 8,3 и выше содержанием диоксида углерода можно пренебречь. Соотношения концентраций производных угольной кислоты в зависимости от величины pH приведены в таблице 1.

Таблица 1 - Мольные доли, %, производных угольной кислоты, в зависимости от величины pH (без учета коэффициентов активности)

Форма нахожден ия	pH								
	4	5	6	7	8	8,3	9	10	11
H <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> +C	99,5	95,4	87,7	17,3	2,0	1,0	0,2	-	-
O <sub>2</sub>	0,5	4,6	32,3	82,7	87,4	97,8	94,1	62,1	14,3
HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	-	-	-	-	0,6	1,2	5,7	37,5	85,7
CO <sub>3</sub> <sup>2-</sup>									

Концентрация диоксида углерода в природных водах колеблется от нескольких десятых долей до 3-4 мг/дм<sup>3</sup>, изредка достигает 10-20 мг/дм<sup>3</sup>. В глубинных подземных водах концентрация диоксида углерода нередко гораздо выше.

Содержание диоксида углерода в воде зависит как от времени года, так и времени суток. Обычно весной и летом оно понижается, а в конце зимы достигает максимума. В меньшей степени выражены суточные колебания концентрации CO<sub>2</sub>.

## РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

### МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ДИОКСИДА УГЛЕРОДА В ПОВЕРХНОСТНЫХ ВОДАХ СУШИ. МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ ТИТРИМЕТРИЧЕСКИМ И РАСЧЕТНЫМ МЕТОДАМИ

Дата введения 2005-07-01

#### 1 Область применения

Настоящий руководящий документ устанавливает методику выполнения измерений (далее - методика) массовой концентрации диоксида углерода в пробах поверхностных вод суши в диапазоне от 1 до 30 мг/дм<sup>3</sup> титриметрическим методом и методику расчета массовой концентрации диоксида углерода на основании известных значений массовой концентрации гидрокарбонатов, pH, температуры и суммы ионов.

#### 2 Характеристики погрешности измерений

2.1 При соблюдении всех регламентируемых методикой условий проведения измерений характеристики погрешности результата измерения с вероятностью 0,95 не должны превышать значений, приведенных в таблицах 2, 3.

Предел обнаружения диоксида углерода титриметрическим методом составляет 0,6 мг/дм<sup>3</sup>.

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.

Таблица 2 - Диапазон измерений, значения характеристик погрешности и ее составляющих при выполнении измерений титриметрическим методом

Диапазон измерений массовой концентрации диоксида углерода $X$ , 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 правильности (границы систематической погрешности при вероятности $P=0,95$ ) $\pm \Delta_c$ , мг/дм <sup>3</sup>	Показатель точности (границы погрешности и при вероятности $P=0,95$ ) $\pm \Delta$ , мг/дм <sup>3</sup>
От 1,0 до 12,0 включ.	0,3	0,4	0,2	0,8
Св. 12,0 до 30,0 включ.	0,3	0,6	0,4	1,3

Таблица 3 - Значения характеристик погрешности при вычислении массовой концентрации диоксида углерода расчетом ( $P=0,95$ )

Диапазон массовых концентраций гидрокарбонатов, используемых для расчета массовой концентрации диоксида углерода, мг/дм <sup>3</sup>	Показатель точности расчета массовой концентрации $X'$ диоксида углерода (границы погрешности при вероятности $P=0,95$ ) $\pm \delta$ , %	
	При измерении массовой концентрации гидрокарбонатов методом обратного титрования	При измерении массовой концентрации гидрокарбонатов потенциометрическим титрованием
От 10 до 20 включ.	28	26
Св. 20 до 30 включ.	19	17
Св. 30 до 50 включ.	17	15
Св. 50 до 100 включ.	15	14
Св 100	13	12

### 3 Выполнение измерений массовой концентрации диоксида углерода титриметрическим методом

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

3.1.1 При выполнении измерений применяют следующие средства измерений и вспомогательные устройства

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

3.1.1.2 Весы технические лабораторные 4 класса точности по ГОСТ 24104-2001 с пределом взвешивания 500 г.

3.1.1.3 Термометр по ГОСТ 29224-91 с ценой деления не более 0,2 °С.

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

100 см<sup>3</sup> - 2 шт.

250 см<sup>3</sup> - 1 шт.

500 см<sup>3</sup> - 1 шт.

5 см<sup>3</sup> - 1 шт.

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

1 см<sup>3</sup> - 1 шт.

2 см<sup>3</sup> - 1 шт.

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

20 см<sup>3</sup> - 1 шт.

25 см<sup>3</sup> - 1 шт.

3.1.1.7 Микробюretки не ниже 2 класса точности по ГОСТ 29251-91 или пипетки градуированные стеклянные по ГОСТ 29227-91 (исполнения 4,6) или пластиковые вместимостью:

1 см<sup>3</sup> - 1 шт.

2 см<sup>3</sup> - 1 шт.

5 см<sup>3</sup> - 1 шт.

3.1.1.8 Колбы мерные по ГОСТ 1770 –74 вместимостью: 200 (250) см<sup>3</sup> - 6 шт. или колбы конические или склянки с притертными пробками калиброванные (3.6.3) вместимостью: 200-250 см<sup>3</sup> - 6 шт.

3.1.1.9 Стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 25336 -82 - 2 шт.

3.1.1.10 Воронки лабораторные по ГОСТ 25336-82 диаметром :  
56 мм - 1 шт.  
75 мм - 1 шт.

3.1.1.11 Чашка фарфоровая по ГОСТ 9147-80 вместимостью:  
 $50 \text{ см}^3$  - 1 шт.

3.1.1.12 Эксикатор по ГОСТ 2533-88 - 1 шт.

3.1.1.13 Шкаф сушильный общелабораторного назначения.

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

3.1.1.15 Флакон пластиковый вместимостью 0,25-0,5  $\text{дм}^3$  или шприц пластиковый вместимостью 100-150  $\text{см}^3$  или ампулы стеклянные вместимостью 5  $\text{см}^3$

3.1.1.16 Соединительные трубы резиновые (силиконовые) с зажимами и стеклянные.

Допускается использование других типов средств измерений, посуды и вспомогательного оборудования, в том числе импортных, с характеристиками не хуже, чем у приведенных в 3.1.1.

3.1.2 При выполнении измерений применяют следующие реагенты и материалы

3.1.2.1 Натрий углекислый бзводный (карбонат натрия) по ГОСТ 83-79, ч.ч.

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

3.1.2.3 Медь (II) сернокислая 5-водная (сульфат меди)  $\text{CuSO}_4 \cdot 5 \text{ H}_2\text{O}$  по ГОСТ 4165-78, ч.д.а.

3.1.2.4 Кобальт хлористый 6-водный (хлорид кобальта)  $\text{CoCl}_2 \cdot 6 \text{ H}_2\text{O}$  по ГОСТ 4525-77, ч.д.а.

3.1.2.5 Калий-натрий виннокислый 4-водный (тарtrat калия-натрия, тетрагидрат, сегнетова соль)  $\text{KNaH}_4\text{C}_4\text{O}_6 \cdot 4 \text{ H}_2\text{O}$ , по ГОСТ 5845-79 , ч.д.а.

3.1.2.6 Фенолфталеин по ТУ 6-09-05-629-77, ч.д.а

3.1.2.7 Нatronная известь по ГОСТ 22688-77 или аскарит по МРТУ 6-09-6592.

3.1.2.8 Спирт этиловый по ГОСТ 18300-87 (допустима замена на спирт пропиловый по ТУ 6-09-4344-77, ч. ).

### 3.1.2.9 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Допускается использование реактивов, изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных, с квалификацией не ниже указанной в 3.1.2.

## 3.2 Метод измерений

Выполнение измерений массовой концентрации диоксида углерода титриметрическим методом основано на количественном переводе растворенного  $\text{CO}_2$  (угольной кислоты) в гидрокарбонат-ионы  $\text{HCO}_3^-$  при титровании пробы воды карбонатом натрия  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  до рН 8,3 в присутствии индикатора фенолфталеина:



Индикация конечной точки титрования производится по специально приготовленному свидетелю (раствору сравнения) на основе раствора сульфата меди и хлорида кобальта. Выполнению измерений могут мешать высокая минерализация воды (более 1 г/дм<sup>3</sup>), повышенное содержание ионов  $\text{Ca}^{2+}$  и  $\text{Mg}^{2+}$  (жесткость более 10 ммоль/дм<sup>3</sup>), взвешенные и окрашенные вещества (цветность выше 100 градусов), а также другие слабые кислоты, присутствующие в высоких концентрациях (кремневая и др.). При наличии мешающих веществ следует проводить расчетное определение концентрации диоксида углерода.

## 3.3 Требования безопасности, охраны окружающей среды

3.3.1 При выполнении измерений массовой концентрации диоксида углерода в пробах поверхностных вод суши соблюдают требования безопасности, установленные в государственных стандартах и соответствующих нормативных документах.

3.3.2 По степени воздействия на организм вредные вещества, используемые при выполнении измерений, относятся к 3, 4 классам опасности по ГОСТ 12.1.007-76.

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

3.3.4 Особых требований по экологической безопасности не предъявляется.

### **3.4 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 не менее года, освоившие методику.

### **3.5 Условия выполнения измерений**

Условия выполнения измерений массовой концентрации диоксида углерода не регламентируются, поскольку измерение проводится на месте отбора проб.

### **3.6 Отбор проб**

Отбор проб из водного объекта производят в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05-85 и ГОСТ Р 51592-2000. Отбор аликвот пробы для определения диоксида углерода следует проводить немедленно после отбора пробы (после отбора аликвот для определения кислорода). Отбор аликвот производится с помощью сифона в две мерные колбы вместимостью 200 или 250 см<sup>3</sup>. При этом следует (во избежание перемешивания воды с воздухом) опустить стеклянный наконечник (нижний конец сифона) до дна колбы и приподнимать к поверхности воды в колбе по мере ее наполнения. Колбы наполняют до метки и закрывают пробкой. Предварительно, перед заполнением, мерные колбы 2-3 раза ополаскивают анализируемой водой. Анализ пробы выполняют сразу после отбора, хранить пробы недопустимо.

При выполнении работ на лодках или небольших судах, где возможна сильная качка, допускается отбор аликвот пробы для

титрования производить не в мерные колбы, а в более устойчивые конические колбы вместимостью 250 см<sup>3</sup> со шлифом и пластиковой пробкой или склянки той же вместимости с притертой пробкой. Предварительно эти колбы или склянки должны быть откалиброваны (см. 3.7.3).

### **3.7 Подготовка к выполнению измерений**

#### **3.7.1 Приготовление растворов и реагентов**

##### **3.7.1.1 Раствор карбоната натрия, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>**

Раствор карбоната натрия является неустойчивым. Во избежание изменения концентрации карбоната за счет поглощения диоксида углерода из воздуха, контакт раствора с атмосферой следует свести к минимуму. Допускаются три варианта приготовления, хранения и использования раствора, позволяющие устраниТЬ возможность изменения концентрации карбоната натрия:

а) в полевых условиях раствор карбоната натрия готовят из навески 0,40-0,45 г карбоната натрия, взвешенной с точностью до четвертого знака после запятой и помещенной в запаянную ампулу. Навески готовятся в лаборатории из карбоната натрия, предварительно высушенного при температуре 270 °C.

Перед выполнением анализа содержимое одной ампулы количественно переносят в мерную колбу вместимостью 200 или 250 см<sup>3</sup>, несколько раз ополаскивая ампулу, и растворяют в дистиллированной воде, свободной от CO<sub>2</sub> (см. 3.7.1.5). Точную концентрацию раствора карбоната натрия С<sub>к</sub>, моль/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$C_k = \frac{m \cdot 1000}{M \cdot V} , \quad (4)$$

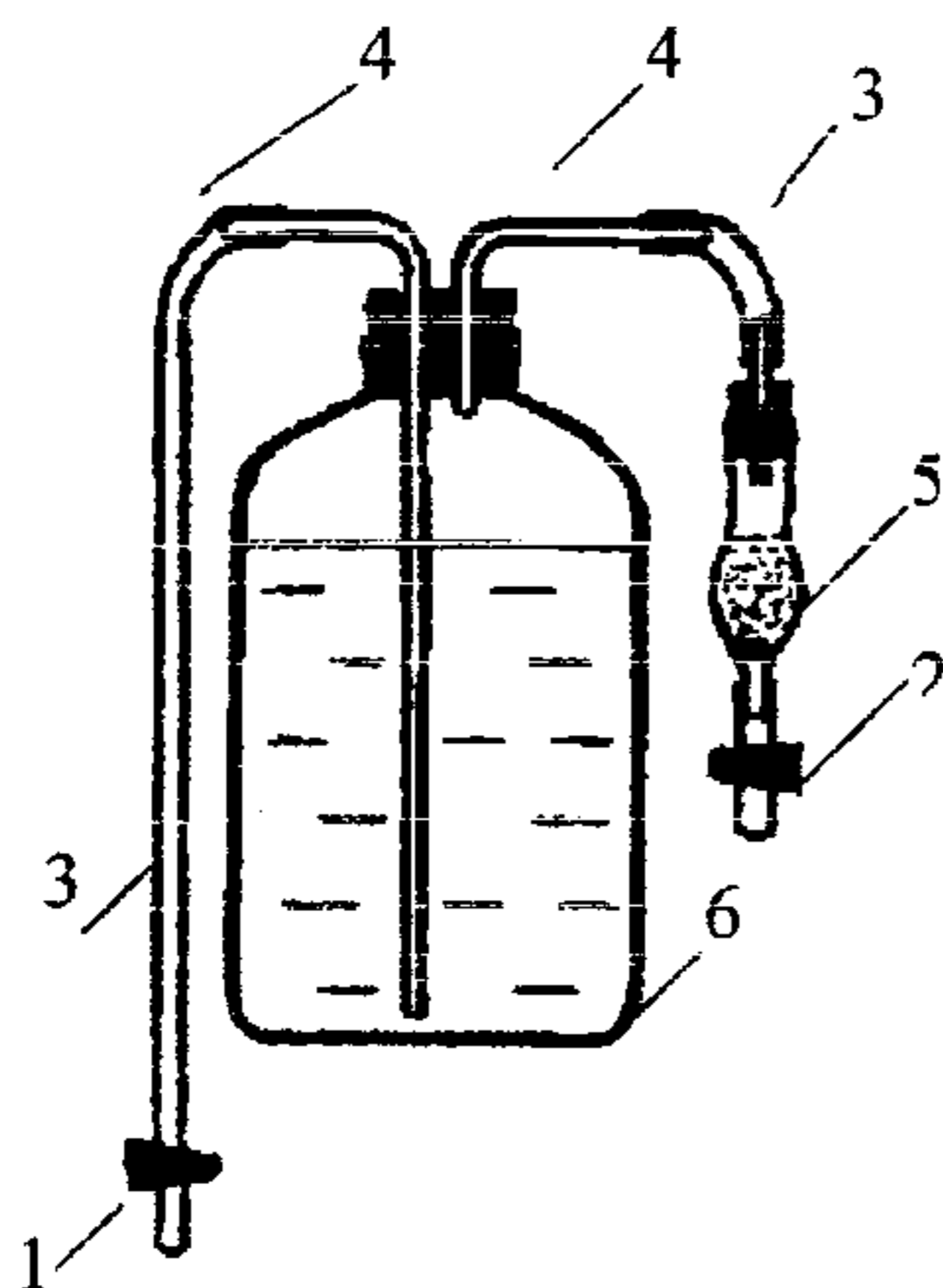
где m - навеска карбоната натрия, г;

M - масса моля карбоната натрия, равная 106 г/моль;

V - вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>

Раствор карбоната натрия используют не более суток. Хранят в плотно закрытой посуде;

б) в том случае, когда приготовление раствора карбоната натрия по варианту а) затруднительно, его готовят в лаборатории из высушенного при 270 °С карбоната натрия на дистиллированной воде, свободной от CO<sub>2</sub>. Приготовленный раствор немедленно переносят в пластиковый флакон вместимостью 0,25-0,5 дм<sup>3</sup> (рисунок 1) так, чтобы уровень раствора примерно на 0,5-1 см не доходил до пробки (раствор следует приготовить с избытком).



1, 2 - зажимы; 3 - резиновые (силиконовые) трубы; 4 - стеклянные трубы;  
5- хлоркальциевая трубка; 6 - флакон

Рисунок 1 - Схема приспособления для хранения раствора карбоната натрия

Склянку плотно закрывают резиновой пробкой, в которую вставлены две стеклянные трубы, одна из которых опущена до дна, а сверху соединена с резиновой (силиконовой) трубкой с зажимом 1. Вторая трубка должна находиться над раствором и соединяться с помощью резиновой трубы с хлоркальциевой трубкой, заполненной натронной известью или аскаритом. Пробка и стеклянные трубы должны быть предварительно тщательно вымыты и высушены. Открывают зажим 1 и сливают примерно 1/10 часть раствора (для того, чтобы при транспортировании раствор не заливал верхнюю трубку). После этого резиновую трубку перед хлоркальциевой трубкой перекрывают зажимом 2 и в таком виде хранят и транспортируют раствор.

**ВНИМАНИЕ! ХЛОРКАЛЬЦИЕВАЯ ТРУБКА НЕ ДОЛЖНА НАХОДИТЬСЯ НАД РАСТВОРОМ!**

Хранят раствор в течение месяца. Для заполнения микробюretки убирают зажим 2, затем открывают зажим 1, сливают немного раствора для промывания трубы, а затем заполняют баллон микробюretки. Если используется микробюretка, приготовленная из пипетки, можно трубку присоединить к верхнему концу пипетки, убрать зажим 1 и, отжимая бусинку, заполнить пипетку, после чего перекрыть трубы зажимами. При титровании трубка должна быть удалена с пипетки. После работы раствор карбоната натрия из микробюretки удаляют и ополаскивают ее дистиллированной водой;

в) наиболее простым способом хранения небольшого количества раствора является помещение его сразу после приготовления в пластиковый шприц вместимостью 100-150 см<sup>3</sup>. Новый шприц следует тщательно вымыть и выдержать с разбавленным раствором карбоната натрия несколько дней, затем вымыть дистиллированной водой. Перед заполнением ополоснуть тем раствором, которым шприц будет заполнен. Заполнять шприц следует не более, чем на 2/3 объема. После заполнения на шприц надевают резиновую трубку с зажимом. Для транспортирования шприц помещают в пластиковый или жесткий картонный футляр (коробку), чтобы случайно не нажать на поршень. Для заполнения микробюretки к ней присоединяют

трубку, открывают зажим и, надавливая поршень шприца, подают раствор в микробюretку. После заполнения зажимают трубку и отсоединяют ее от микробюretки. Поршень возвращать на место не следует!

#### 3.7.1.2 Раствор фенолфталеина, 1 мг/см<sup>3</sup>

0,10 г фенолфталеина растворяют в 100 см<sup>3</sup> 96 %-ного этилового или пропилового спирта. Раствор хранят в плотно закрытой склянке в темноте.

#### 3.7.1.3 Раствор сравнения (свидетель)

Для приготовления основного раствора отвешивают 5,0 г хлорида кобальта  $\text{CoCl}_2 \cdot 6 \text{ H}_2\text{O}$  и 5,0 г сульфата меди  $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  и растворяют навески в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup>, добавляют 5 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и доводят раствор до метки дистиллированной водой.

Для приготовления рабочего раствора 20 см<sup>3</sup> (при использовании мерных колб вместимостью 200 см<sup>3</sup>) или 25 см<sup>3</sup> (при использовании мерных колб вместимостью 250 см<sup>3</sup>) основного раствора помещают в мерную колбу и доводят до метки дистиллированной водой. Для приготовления рабочего раствора свидетеля должны использоваться мерные колбы той же вместимости и такого же стекла, что и колбы, используемые для титрования проб воды. Рабочий раствор готовят перед применением.

#### 3.7.1.4 Раствор сегнетовой соли

50 г сегнетовой соли  $\text{KNaH}_4\text{C}_4\text{O}_6 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Раствор хранят до помутнения.

#### 3.7.1.5 Дистиллированная вода, свободная от CO<sub>2</sub>

Дистиллированную воду кипятят 15-20 мин и охлаждают до комнатной температуры в колбе, закрытой пробкой, в которую вставлена хлоркальцивая трубка с натронной известью или аскаритом.

### 3.7.2 Приготовление микробюretки из градуированной пипетки

При выполнении измерений в полевых условиях не всегда возможно использование стандартных стеклянных микробюretок

вследствие их хрупкости. В таких случаях удобно использовать микробюretки, изготовленные из градуированных пипеток (предпочтительно - пластиковых) вместимостью 1, 2 или 5 см<sup>3</sup>.

Для этого лучше использовать пипетки исполнения 4 или 6 (т.е. рассчитанные не на полный слив). Носик пипетки следует обрезать так, чтобы диаметр отверстия был примерно 2-3 мм, а затем отшлифовать срез с помощью мелкозернистой наждачной бумаги. После этого на оба конца пипетки надеть резиновые трубки подходящего диаметра. Нижняя трубка должна быть длиной около 8 см, верхняя - 12-15 см. В нижнюю трубку помещают стеклянный шарик (бусинку) и присоединяют капилляр (стеклянную трубку длиной 4-5 см с оттянутым концом). Заполнение такой микробюretки проводится засасыванием раствора карбоната натрия из колбы или стакана вместимостью 25 - 50 см<sup>3</sup> через капилляр с помощью груши, подсоединенной к верхней части микробюretки или как описано в 3.7.1.1.

### 3.7.3 Калибрование конических колб или склянок

Подбирают несколько (не менее 6) колб или склянок вместимостью 200-250 см<sup>3</sup>, имеющих одинаковые форму, размер и изготовленных из одинакового стекла, моют их, высушивают и взвешивают на технических весах с точностью до 0,01 г вместе с пробками. Заполняют колбы (склянки) дистиллированной водой до уровня пробки, а затем отбирают из колбы пипеткой 15-20 см<sup>3</sup> воды, закрывают пробкой, обтирают снаружи досуха и вновь взвешивают. Рассчитывают массу воды в граммах и переводят ее в объем в кубических сантиметрах, разделив на коэффициент 0,9976 при температуре от 15 °C до 20 °C и 0,9963 при температуре от 21 °C до 27 °C. На уровне нижнего мениска воды наносят на колбу (склянку) несмываемую метку и указывают объем, которому она соответствует.

### 3.8 Выполнение измерений

В наполненную до метки колбу с пробой воды (см. 3.6) градуированной пипеткой вместимостью 2-5 см<sup>3</sup> приливают 2 см<sup>3</sup> (при объеме пробы 200 см<sup>3</sup>) или 2,5 см<sup>3</sup> (при объеме пробы 250 см<sup>3</sup>) раствора фенолфталеина, закрывают ее пробкой и жидкость перемешивают, переворачивая колбу, но не взбалтывая. Если после перемешивания с фенолфталеином вода приняла розовую окраску равную или более интенсивную, чем окраска рабочего раствора свидетеля, то отмечают, что диоксид углерода отсутствует. Если же вода сохранила естественный цвет или появился розовый оттенок, но более слабый, чем у раствора свидетеля, следует приступить к определению диоксида углерода, титруя пробу раствором карбоната натрия из микробюretки. Титрование следует производить по каплям, каждый раз закрывая колбу и выжидая, пока не исчезнет розовая окраска.

Вначале при перемешивании окраска исчезает быстро. При последующем приливании раствора карбоната натрия скорость исчезновения окраски замедляется и в конце определения появляется устойчивая светло-розовая окраска, сохраняющаяся в течение продолжительного времени. Если при добавлении первой капли карбоната натрия окраска исчезает мгновенно, то можно добавлять раствор по несколько капель сразу, но при замедлении исчезновения окраски продолжать титрование, добавляя раствор по одной капле. Интенсивность окраски пробы сравнивается с окраской рабочего раствора свидетеля. Титрование считается законченным, когда достигается одинаковая со свидетелем окраска, не изменяющаяся в течение 5 мин. Сравнение окрасок следует проводить при рассеянном освещении на белом фоне. По окончании титрования отсчитывают по микробюretке объем раствора карбоната натрия, пошедший на титрование. Титрование пробы в первой колбе проводят медленно, что может привести к искажению результата из-за потерь диоксида углерода, поэтому оно является ориентировочным. Для точного титрования берут вторую колбу, добавляют фенолфталеин и приливают такой объем раствора карбоната натрия, чтобы до устано-

раствора карбоната натрия, чтобы до установленной при первом титровании точки эквивалентности оставалось еще примерно 0,3-0,5 см<sup>3</sup>, после чего продолжают титрование, добавляя раствор по 1 капле. По окончании титрования отсчитывают по микробюретке количество затраченного на титрование раствора карбоната натрия с точностью 0,01 см<sup>3</sup> или 0,02 см<sup>3</sup> в зависимости от вместимости используемой микробюретки.

Если анализируемая вода имеет естественную окраску, мешающую определению, то рабочий раствор свидетеля следует готовить на анализируемой воде. Однако, если при добавлении основного раствора свидетеля к анализируемой воде образуется осадок, то прямое титриметрическое определение использовать не следует. В таких случаях проводят определение концентрации диоксида углерода расчетом. В случае анализа окрашенной воды, в конце титрования окраска пробы будет не розовой, а желтовато-розовой, как и окраска свидетеля, приготовленного на анализируемой воде.

Если при приливании раствора карбоната натрия в колбе начнет мутнеть, то определение следует повторить, добавив после наполнения колбы водой 1 см<sup>3</sup> раствора сегнетовой соли.

### 3.9 Вычисление и оформление результатов измерений

3.9.1 Массовую концентрацию диоксида углерода в анализируемой пробе воды  $X$ , мг/дм<sup>3</sup>, находят по формуле

$$X = 44,0 \cdot V_k \cdot C_k \frac{1000}{V}, \quad (5)$$

где 44,0 - масса моля диоксида углерода, г/моль;

$C_k$  - молярная концентрация раствора карбоната натрия, моль/дм<sup>3</sup>;

$V_k$  - объем раствора карбоната натрия, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

$V$  - объем пробы воды, взятый для титрования, см<sup>3</sup>.

3.9.2 Результат измерений  $X$  в документах, предусматривающих

$$X \pm \Delta, \text{ мг/дм}^3 \quad (P = 0,95), \quad (6)$$

где  $\pm \Delta$  – границы характеристик погрешности измерений для данной массовой концентрации диоксида углерода (таблица 2).

Численные значения результата измерений должны оканчиваться цифрой того же разряда, что и значения характеристики погрешности.

3.9.3 Допустимо представлять результат в виде:

$$X \pm \Delta_{\text{л}} \quad (P=0,95) \text{ при условии } \Delta_{\text{л}} < \Delta, \quad (7)$$

где  $\pm \Delta_{\text{л}}$  – границы характеристик погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемые контролем стабильности результатов измерений.

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

### 3.10 Контроль качества результатов измерений при реализации методики

3.10.1 Контроль качества результатов измерений по методике предусматривает:

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

**3.10.2 Алгоритм контроля повторяемости измерений с использованием рабочих проб**

3.10.2.1 Для проведения контроля отбирают основную (в две колбы, одна из которых предназначена для оценочного титрования) и две контрольные пробы (две колбы). Выполняют измерение массовой концентрации диоксида углерода одновременно в основной и одной из контрольных проб.

3.10.2.2 Процедура контроля предусматривает сравнение абсолютного расхождения  $r_k$  между двумя результатами анализа рабочих проб (основной и контрольной) с пределом повторяемости  $r$ :

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

где  $r = 2,77 \sigma_r$ . Значения  $\sigma_r$  приведены в таблице 2.

3.10.2.3 Если условие (8) не выполнено, процедуру измерения повторяют, используя вторую контрольную пробу. При повторном превышении предела повторяемости выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

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

**4 Определение массовой концентрации диоксида углерода расчетным методом**

Расчетный метод предназначен для вычисления массовой концентрации диоксида углерода по измеренным величинам pH и концентрациям  $\text{HCO}_3^-$  с учетом минерализации и температуры пробы. Диапазон вычисляемых концентраций зависит от значений перечисленных показателей.

Точность расчетного метода в значительной мере зависит от того, насколько правильно определена величина pH. Определение величины pH должно производиться на pH-метре с точностью не более 0,05 ед. pH (ошибка при определении величины pH равная 0,1 при расчете приводит к погрешности более 10 %). Если определить pH с указанной точностью невозможно, целесообразно проводить прямое титриметрическое определение.

На точность расчета могут также повлиять большие количества буферных веществ, органических анионов и свободных кислот.

Расчет массовой концентрации диоксида углерода проводят по уравнению первой ступени диссоциации угольной кислоты, молярная концентрация которой отождествляется с молярной концентрацией  $\text{CO}_2$ . Такое допущение правомерно, поскольку существующее между ними в растворе равновесие сильно сдвинуто в сторону  $\text{CO}_2$  и в растворе его имеется примерно 99 % и лишь 1% - в виде угольной кислоты. Второй ступенью диссоциации угольной кислоты при расчете массовой концентрации диоксида углерода можно пренебречь.

Из уравнения первой степени диссоциации угольной кислоты следует:

$$\frac{a_{\text{HCO}_3^-} \cdot a_{\text{H}^+}}{a_{\text{H}_2\text{CO}_3}} = K_1, \quad (9)$$

или

$$a_{\text{H}_2\text{CO}_3} = \frac{a_{\text{H}^+} \cdot a_{\text{HCO}_3^-}}{K_1}, \quad (10)$$

где  $a_{\text{H}_2\text{CO}_3}$ ,  $a_{\text{H}^+}$ ,  $a_{\text{HCO}_3^-}$  - активности угольной кислоты, ионов водорода и ионов гидрокарбоната, соответственно;  
 $K_1$  - константа первой ступени диссоциации угольной кислоты.

Для вычисления молярной концентрации  $\text{H}_2\text{CO}_3$  по данному соотношению следует учесть, что активность ионов "a" не равна молярной концентрации ионов, а отличается от нее на определенную величину  $f$ , называемую коэффициентом активности

$$a_i = M_i \cdot f, \quad (11)$$

где  $a_i$  - активность иона, моль/дм<sup>3</sup>;  
 $M_i$  - молярная концентрация иона, моль/дм<sup>3</sup>.

Таким образом, уравнение (10) принимает вид:

$$f[H_2CO_3] = \frac{f[H^+] \cdot f[HCO_3^-]}{K_1}. \quad (12)$$

Примечание – Символ иона или молекулы, помещенный в квадратные скобки, означает молярную концентрацию иона или молекулы соответственно.

В уравнении (12) необходимо учитывать только коэффициент при  $HCO_3^-$ , т.к. для недиссоциированной формы коэффициент активности принимают равным единице, а активность ионов водорода находится непосредственно при определении pH электрометрическим методом. Следовательно, уравнение (12) принимает следующий вид:

$$[H_2CO_3] = \frac{a_{H^+} \cdot f_{HCO_3^-} \cdot [HCO_3^-]}{K_1}. \quad (13)$$

Для определения коэффициентов активности необходимо рассчитать величину, характеризующую интенсивность общего силового поля в растворе, называемую ионной силой  $\mu$ . Она пропорциональна сумме произведений молярной концентрации ионов  $M$  на квадраты их зарядов  $z$  и вычисляется по формуле

$$\mu = 0,5 \cdot (M_1 z_1^2 + M_2 z_2^2 + M_3 z_3^2 + \dots M_n z_n^2) \quad (14)$$

или по формуле

$$\mu = 0,5 \cdot (k_1 c_1 + k_2 c_2 + k_3 c_3 + \dots k_n c_n) \cdot 10^{-3}, \quad (15)$$

где  $c_1, c_2, c_3 \dots c_n$  – массовая концентрация ионов, мг/дм<sup>3</sup>;  
 $k_1, k_2, k_3 \dots k_n$  – коэффициенты пересчета, определяемые по таблице 4.

Таблица 4 – Коэффициенты пересчета

Ионы	$\text{Ca}^{2+}$	$\text{Mg}^{2+}$	$\text{Na}^+$	$\text{K}^+$	$\text{Cl}^-$	$\text{SO}_4^{2-}$	$\text{HCO}_3^-$	$\text{NO}_3^-$
Коэффициент k	0,10	0,17	0,043	0,026	0,028	0,042	0,016	0,016

Таблица для перевода величины рН в  $a_{\text{H}^+}$  приведена в приложении А. В таблице 5 приведены значения коэффициентов активности для гидрокарбонат-иона в зависимости от величины ионной силы раствора до значения последней 0,060, что примерно соответствует величине минерализации 1-1,2 г/дм<sup>3</sup>. Величина константы  $K_1$  в зависимости от температуры воды (*in situ*) приведена в таблице 6.

Таблица 5 – Коэффициенты активности гидрокарбонат-ионов при различных значениях ионной силы

Ионная сила, $\mu$	$f_{\text{HCO}_3^-}$	Ионная сила, $\mu$	$f_{\text{HCO}_3^-}$	Ионная сила, $\mu$	$f_{\text{HCO}_3^-}$
0,0005	0,98	0,007	0,92	0,030	0,84
0,001	0,97	0,008	0,91	0,035	0,83
0,002	0,95	0,009	0,91	0,040	0,83
0,003	0,95	0,010	0,90	0,045	0,82
0,004	0,94	0,015	0,88	0,050	0,81
0,005	0,93	0,020	0,87	0,055	0,80
0,006	0,92	0,025	0,86	0,060	0,80

Таблица 6 - Значения константы первой ступени диссоциации угольной кислоты  $K_1$  при различной температуре воды

t, °C	$K_1 \cdot 10^6$								
0	0,264	6	0,312	12	0,360	18	0,402	24	0,440
1	0,272	7	0,320	13	0,367	19	0,409	25	0,445
2	0,280	8	0,328	14	0,374	20	0,416	26	0,451
3	0,288	9	0,336	15	0,381	21	0,422	27	0,461
4	0,296	10	0,344	16	0,388	22	0,428	28	0,466
5	0,304	11	0,352	17	0,395	23	0,434	30	0,471

Результат расчета массовой концентрации диоксида углерода  $X'$  в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде:

$$X' \pm 0,01 \cdot \delta X', \text{ мг/дм}^3 \quad (P = 0,95), \quad (16)$$

где  $\pm \delta$  - границы относительной погрешности расчета массовой концентрации диоксида углерода, % (таблица 3).

Численные значения результата расчета массовой концентрации диоксида углерода должны оканчиваться цифрой того же разряда, что и значения характеристики погрешности (значение характеристики погрешности может содержать не более двух значащих цифр).

Пример расчета массовой концентрации диоксида углерода приведен в приложении Б.

**Приложение А**  
**(рекомендуемое)**

**Перевод величины рН в  $a_{H^+}$  и обратно ( $\text{рН} = \lg \frac{1}{a_{H^+}}$ )**

pH-Q	$a_{H^+} \cdot 10^Q$	pH-Q	$a_{H^+} \cdot 10^Q$	pH-Q	$a_{H^+} \cdot 10^Q$
0,00	1,000	0,34	0,457	0,67	0,214
0,01	0,977	0,35	0,447	0,68	0,209
0,02	0,955	0,36	0,437	0,69	0,204
0,03	0,933	0,37	0,427	0,70	0,200
0,04	0,912	0,38	0,417	0,71	0,195
0,05	0,891	0,39	0,407	0,72	0,191
0,06	0,871	0,40	0,398	0,73	0,186
0,07	0,851	0,41	0,389	0,74	0,182
0,08	0,832	0,42	0,380	0,75	0,178
0,09	0,813	0,43	0,372	0,76	0,174
0,10	0,794	0,44	0,363	0,77	0,170
0,11	0,776	0,45	0,355	0,78	0,166
0,12	0,759	0,46	0,347	0,79	0,162
0,13	0,741	0,47	0,339	0,80	0,158
0,14	0,725	0,48	0,331	0,81	0,155
0,15	0,709	0,49	0,324	0,82	0,151
0,16	0,692	0,50	0,316	0,83	0,148
0,17	0,676	0,51	0,309	0,84	0,144
0,18	0,661	0,52	0,302	0,85	0,141
0,19	0,646	0,53	0,295	0,86	0,138
0,20	0,631	0,54	0,288	0,87	0,135
0,21	0,617	0,55	0,282	0,88	0,132
0,22	0,603	0,56	0,275	0,89	0,129
0,23	0,589	0,57	0,269	0,90	0,126
0,24	0,575	0,58	0,263	0,91	0,123
0,25	0,562	0,59	0,257	0,92	0,120
0,26	0,549	0,60	0,251	0,93	0,117
0,27	0,537	0,61	0,245	0,94	0,115
0,28	0,525	0,62	0,240	0,95	0,112
0,29	0,513	0,63	0,234	0,96	0,110
0,30	0,501	0,64	0,229	0,97	0,107
0,31	0,490	0,65	0,224	0,98	0,105
0,22	0,479	0,66	0,219	0,99	0,102
0,33	0,468				

## Пример пользования таблицей

1. Найти  $a_{H^+}$ , если pH равно 8,33, где характеристика логарифма  $Q = 8$ , мантисса  $pH-Q = 0,33$ . По мантиссе 0,33 находим во второй графе коэффициент 0,468, который множим на 10 со степенью, равной характеристике Q, но с обратным знаком. Следовательно,  $a_{H^+} = 0,468 \cdot 10^{-8}$ .
2. Найти pH, если  $a_{H^+} = 0,123 \cdot 10^{-7}$ . По коэффициенту 0,123 находим в первой графе мантиссу 0,91, а за характеристику принимаем степенной показатель, взятый с обратным знаком. Следовательно,  $pH=7,91$ .

**Приложение Б**  
**(рекомендуемое)**

**Пример вычисления массовой концентрации диоксида углерода расчетным методом**

При анализе воды были установлены следующие величины массовых концентраций ионов (мг/дм<sup>3</sup>)

Ca <sup>2+</sup>	Mg <sup>2+</sup>	Na <sup>+</sup>	HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	Cl <sup>-</sup>
47,5	19,7	34,5	170,8	71,6	38,3

Температура воды в момент взятия пробы была 4 °С, pH 7,82.

Переводим найденные массовые концентрации ионов (мг/дм<sup>3</sup>) в молярные (моль/дм<sup>3</sup>) путем деления на массу моля иона (г/моль):

Ca <sup>2+</sup>	Mg <sup>2+</sup>	Na <sup>+</sup>	HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	Cl <sup>-</sup>
1,19·10 <sup>-3</sup>	0,81·10 <sup>-3</sup>	1,50·10 <sup>-3</sup>	2,80·10 <sup>-3</sup>	0,75·10 <sup>-3</sup>	1,08·10 <sup>-3</sup>
з	з	з	з	з	з

Рассчитываем ионную силу  $\mu$  по формуле (12)

$$\mu = 0,5 \cdot (1,19 \cdot 4 + 0,81 \cdot 4 + 1,50 + 2,80 + 0,74 \cdot 4 + 1,08) \cdot 10^{-3} = 0,0082.$$

Этому значению  $\mu$  (таблица 5) соответствует  $f_{HCO_3^-} = 0,91$ .

Активность ионов водорода  $a_{H^+}$ , соответствующая pH 7,82 (приложение А) равна  $1,51 \cdot 10^{-8}$ .

Величину  $K_1$  при температуре 4 °С находим по таблице 6 равной  $0,296 \cdot 10^{-6}$ .

$$[H_2CO_3] = \frac{1,51 \cdot 10^{-8} \cdot 0,91 \cdot 2,80 \cdot 10^{-3}}{0,296 \cdot 10^{-6}} = 1,30 \cdot 10^{-4} \text{ моль/дм}^3$$

$$\text{или } X' = 1,30 \cdot 10^{-4} \cdot 44,0 \cdot 10^3 = 5,72 \text{ мг/дм}^3.$$

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

**ГОСУДАРСТВЕННОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ «ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ»**

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

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

**Свидетельство N 169.24-2004  
об аттестации методики выполнения измерений**

МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ *массовой концентрации диоксида углерода в поверхностных водах суши*  
разработанная ГУ «*Гидрохимический институт*» (*ГУ ГХИ*)  
и регламентированная *РД 52.24.515-2005*  
аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-96 с изменениями 2002 г.

Аттестация осуществлена по результатам *экспериментальных исследований*

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

1 Диапазон измерений, значения характеристик погрешности и ее составляющих при выполнении измерений титриметрическим методом

Диапазон измерений массовой концентрации диоксида углерода 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 правильности (границы систематической погрешности при вероятности P=0,95)	Показатель точности (границы погрешности и при вероятности P=0,95) $\pm \Delta$ , мг/дм <sup>3</sup>
От 1,0 до 12,0 включ.	0,3	0,4	0,2	0,8
Св. 12,0 до 30,0 включ.	0,3	0,6	0,4	1,3

2 Диапазон измерений, значение предела повторяемости при доверительной вероятности Р=0,95

Диапазон измерений массовой концентрации диоксида углерода $X$ , мг/дм <sup>3</sup>	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений) $r$ , мг/дм <sup>3</sup>
От 1,0 до 30,0 включ.	0,8

3 Значения характеристик погрешности при вычислении массовой концентрации диоксида углерода расчетом (Р=0,95)

Диапазон массовых концентраций гидрокарбонатов, используемых для расчета массовой концентрации диоксида углерода, мг/дм <sup>3</sup>	Показатель точности расчета массовой концентрации $X'$ диоксида углерода (границы погрешности при вероятности Р=0,95) $\pm \delta$ , %	
	При измерении массовой концентрации гидрокарбонатов методом обратного титрования	При измерении массовой концентрации гидрокарбонатов потенциометрическим титрованием
От 10 до 20 включ.	28	26
Св. 20 до 30 включ.	19	17
Св. 30 до 50 включ.	17	15
Св. 50 до 100 включ.	15	14
Св. 100	13	12

4 При реализации методики в лаборатории обеспечивают:

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

Алгоритм контроля исполнителем процедуры выполнения измерений приведен в документе, регламентирующем МВИ.

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

Дата выдачи свидетельства 30.12.2004 г.

Главный метролог ГУ ГХИ

зам. директора ГУ ГХИ

А.А. Назарова

Л.Ч. Минчо

