

ПОЧВЫ**Методы определения иона хлорида в водной
вытяжке**Soils. Methods for determination of chloride ion
in water extract**ГОСТ****26425-85**

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 8 февраля 1985 г. № 283 срок действия установлен

с 01.01.86до 01.01.96**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт устанавливает методы определения иона хлорида в водной вытяжке из засоленных почв при проведении почвенного, агрохимического, мелиоративного обследования угодий, контроля за состоянием солевого режима почв, а также при других изыскательских и исследовательских работах.

Суммарная относительная погрешность составляет:

для аргентометрического метода

15% — для количества эквивалентов иона хлорида до 2 ммоль в 100 г почвы; 5% — св. 2 ммоль в 100 г почвы;

для метода прямой ионометрии

12% — для количества эквивалентов иона хлорида до 0,5 ммоль в 100 г почвы; 8,5% — св. 0,5 до 50 ммоль в 100 г почвы;

для ионометрического титрования

15% — для количества эквивалентов иона хлорида до 2 ммоль в 100 г почвы; 8% — св. 2 до 6 ммоль в 100 г почвы; 5% — св. 6 ммоль в 100 г почвы.

**1. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ИОНА ХЛОРИДА АРГЕНТОМЕТРИЧЕСКИМ
МЕТОДОМ ПО МОРУ**

Сущность метода заключается в титровании иона хлорида в водной вытяжке раствором азотнокислого серебра, образующим с ионом хлорида труднорастворимое соединение. Для установле-

ния конечной точки титрования в раствор добавляют хромат калия, образующий с избытком серебра осадок, вызывающий переход окраски раствора от желтой к красно-бурой.

Метод не применяют для анализа темно-окрашенных вытяжек.

1.1. Метод отбора проб

1.1.1. Метод отбора проб — по ГОСТ 26423—85.

1.2. Аппаратура, материалы и реактивы

1.2.1. Для проведения анализа применяют:

весы лабораторные 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г по ГОСТ 24104—80;

дозаторы с погрешностью дозирования не более 1%;

пипетки и бюретки 2-го класса точности по ГОСТ 20292—74;

посуду мерную лабораторную 2-го класса точности по ГОСТ 1770—74;

колбы конические вместимостью 250 см³ по ГОСТ 25336—82;

калий хромовокислый по ГОСТ 4459—75, х. ч. или ч. д. а., раствор с массовой долей 10%;

калий хлористый по ГОСТ 4234—77, х. ч. или стандарт-титр, $c(\text{KCl}) = 0,1$ моль/дм³ (0,1 н.);

серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, х. ч. или ч. д. а.;

воду дистиллированную по ГОСТ 6709—72.

1.3. Подготовка к анализу

1.3.1. *Приготовление раствора хлорида концентрации 0,1 моль/дм³*

7,456 г хлористого калия, прокаленного до постоянной массы при температуре 500°C, взвешивают с погрешностью не более 0,001 г, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и растворяют в дистиллированной воде, доводя объем раствора до метки. Приготовленный раствор тщательно перемешивают.

Раствор хранят в склянке с притертой пробкой не более 1 года. В случае помутнения, образования хлопьев, осадка, раствор заменяют свежеприготовленным.

Для приготовления раствора допускается использовать стандарт-титр хлористого калия или хлористого натрия.

1.3.2. *Приготовление раствора хлорида концентрации 0,01 моль/дм³*

10 см³ раствора, приготовленного по п. 1.3.1, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки дистиллированной водой.

Раствор готовят в день применения.

1.3.3. *Приготовление раствора азотнокислого серебра концентрации 0,02 моль/дм³*

3,4 г азотнокислого серебра, взвешенного с погрешностью не более 0,1 г, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и

растворяют в дистиллированной воде, доводя объем до метки. Точную концентрацию раствора проверяют титрованием. Для этого отбирают 10 см³ раствора хлорида концентрации 0,01 моль/дм³ в коническую колбу, приливают 1 см³ раствора хромовокислого калия с массовой долей 10% и титруют раствором азотнокислого серебра до перехода окраски от желтой к красно-бурой. Титрование проводят три раза и для расчета точной концентрации используют среднее арифметическое результатов трех титрований. Точную концентрацию раствора азотнокислого серебра (X), моль/дм³, вычисляют по формуле

$$X = \frac{0,01 \cdot V}{V_1},$$

где 0,01 — концентрация раствора хлорида, взятого для титрования, моль/дм³;

V — объем раствора хлорида, взятый для титрования, см³;

V_1 — объем раствора азотнокислого серебра, пошедший на титрование, см³.

Раствор хранят в склянке оранжевого стекла с притертой пробкой. Концентрацию раствора проверяют титрованием не реже одного раза в неделю.

1.4. Проведение анализа

1.4.1. Приготовление вытяжки из почвы

Для анализа используют фильтраты вытяжек, приготовленных по ГОСТ 26423—85.

1.4.2. Определение иона хлорида

Пробу водной вытяжки объемом от 2 до 20 см³ отбирают дозатором или пипеткой в коническую колбу, приливают дистиллированную воду до объема 20—30 см³, 1 см³ раствора хромовокислого калия с массовой долей 10% и титруют раствором азотнокислого серебра до перехода окраски от желтой к красно-бурой.

Объем пробы вытяжки устанавливают по величине удельной электрической проводимости или по величине плотного остатка:

20 см³ — при удельной электрической проводимости вытяжки до 1,5 мСм/см или массовой доле плотного остатка до 0,7%;

10 см³ — при удельной электрической проводимости 1,5—3 мСм/см или массовой доле плотного остатка 0,7—1,5%;

2 см³ — при удельной электрической проводимости св. 3 мСм/см или массовой доле плотного остатка св. 1,5%.

Для анализа допускается использовать пробу вытяжки, в которой проводилось определение карбонат- и бикарбонат-иона.

1.5. Обработка результатов

1.5.1. Количество эквивалентов иона хлорида (X), ммоль в 100 г почвы, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot c \cdot 500}{V_1},$$

где V — объем раствора азотнокислого серебра, пошедший на титрование, см³;

c — концентрация раствора азотнокислого серебра, ммоль/см³;

500 — коэффициент пересчета на 100 г почвы;

V_1 — объем пробы водной вытяжки, см³.

Массовую долю иона хлорида в почве (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = C \cdot 0,0355,$$

где C — количество эквивалентов иона хлорида в почве, ммоль в 100 г;

0,0355 — коэффициент пересчета в проценты.

За результат анализа принимают значение единичного определения иона хлорида.

Результат выражают в миллимолях в 100 г почвы и в процентах с округлением до трех значащих цифр.

1.5.2. Допускаемые относительные отклонения при доверительной вероятности $P=0,95$ от среднего арифметического результатов повторных анализов при выборочном статистическом контроле составляют:

21% — для количества эквивалентов иона хлорида до 2 ммоль в 100 г почвы; 7% — св. 2 ммоль в 100 г почвы.

2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ИОНА ХЛОРИДА МЕТОДОМ ПРЯМОЙ ИОНОМЕТРИИ

Сущность метода заключается в определении разности потенциалов хлоридного ионоселективного и вспомогательного электродов, значение которой зависит от концентрации иона хлорида в растворе. В качестве вспомогательного электрода используют насыщенный хлор-серебряный электрод. Для предотвращения загрязнения анализируемого раствора хлористым калием из солевого контакта вспомогательного электрода применяют переходную электролитическую ячейку, заполненную раствором азотнокислого калия концентрации 1 моль/дм³.

2.1. Метод отбора проб

2.1.1. Метод отбора проб — по ГОСТ 26423—85.

2.2. Аппаратура, материалы и реактивы

2.2.1. Для проведения анализа применяют:

весы лабораторные 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г и 4-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 500 г по ГОСТ 24104—80;

иономер или рН-метр милливольтметр с погрешностью измерений не более 5 мВ;

ионоселективный хлоридный электрод типа ЭМ-С1—01 или аналогичный с твердой мембраной;

электрод сравнения хлорсеребряный насыщенный образцовый 2-го разряда по ГОСТ 17792—82;

ячейку электролитическую, заполненную раствором азотнокислого калия концентрации 1 моль/дм³;

стаканы химические вместимостью 50 и 100 см³ по ГОСТ 25336—82;

посуду мерную лабораторную 2-го класса точности по ГОСТ 1770—74;

калий хлористый по ГОСТ 4234—77, х. ч. или ч. д. а., или стандарт-титр с (KCl) = 0,1 моль/дм³ (0,1 н.);

калий азотнокислый по ГОСТ 4217—77, х. ч. или ч. д. а., раствор концентрации 1 моль/дм³;

пипетки и бюретки 2-го класса точности по ГОСТ 20292—74; воду дистиллированную по ГОСТ 6709—72.

2.3. Подготовка к анализу

2.3.1. *Приготовление раствора хлорида концентрации 0,1 моль/дм³ ($p_{\text{Cl}}=1$).*

Готовят по п. 1.3.1.

2.3.2. *Приготовление растворов сравнения*

Растворы сравнения концентрации 0,01; 0,001 и 0,0001 моль/дм³ готовят последовательным десятикратным разбавлением раствора хлорида концентрации 0,1 моль/дм³. p_{Cl} приготовленных растворов соответственно равен 2; 3 и 4.

2.3.3. *Подготовка электродов к работе*

Ионоселективный хлоридный электрод готовят к работе следующим образом: внутреннюю полость корпуса электрода промывают дистиллированной водой, ополаскивают раствором хлористого калия концентрации 0,1 моль/дм³ и заливают 1,5 см³ того же раствора, удаляют пузырьки воздуха встряхиванием, ввинчивают в корпус хлорсеребряный полуэлемент и помещают электрод на 24 ч в раствор хлористого калия концентрации 0,0001 моль/дм³.

Вспомогательный электрод готовят к работе в соответствии с инструкцией завода-изготовителя. К подготовленному к работе электроду присоединяют электролитическую ячейку, входящую в комплект иономера, или аналогичную, заполненную раствором азотнокислого калия концентрации 1 моль/дм³.

2.4. Проведение анализа

2.4.1. *Приготовление вытяжки из почвы*

Для анализа используют фильтраты вытяжек, приготовленных по ГОСТ 26423—85.

2.4.2. *Определение иона хлорида*

Электродную пару погружают в растворы сравнения и определяют ЭДС с помощью иономера или рН-метра милливольтметра в милливольтмах. Измерения начинают с раствора хлорида концентрации 0,0001 моль/дм³. Показания прибора считывают не ранее чем через 2 мин после погружения электродов в раствор, после прекращения заметного дрейфа прибора.

Определение ЭДС в растворах сравнения повторяют не менее

Пересчет p_{Cl} в миллимоли в 100 г почвы

| p_{Cl} | Сотые доли p_{Cl} | | | | | | | | | |
|-----------------|----------------------------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| | 0,00 | 0,01 | 0,02 | 0,03 | 0,04 | 0,05 | 0,06 | 0,07 | 0,08 | 0,09 |
| 1,0 | 50,0 | 48,9 | 47,7 | 46,7 | 45,6 | 44,6 | 43,5 | 42,6 | 41,6 | 40,6 |
| 1,1 | 39,7 | 38,8 | 37,9 | 37,1 | 36,2 | 35,4 | 34,6 | 33,8 | 33,0 | 32,3 |
| 1,2 | 31,5 | 30,8 | 30,1 | 29,4 | 28,8 | 28,1 | 27,5 | 26,9 | 26,2 | 25,6 |
| 1,3 | 25,1 | 24,5 | 23,9 | 23,4 | 22,9 | 22,3 | 21,8 | 21,3 | 20,8 | 20,4 |
| 1,4 | 19,9 | 19,5 | 19,0 | 18,6 | 18,2 | 17,7 | 17,3 | 16,9 | 16,6 | 16,2 |
| 1,5 | 15,8 | 15,5 | 15,1 | 14,8 | 14,4 | 14,1 | 13,8 | 13,5 | 13,2 | 12,9 |
| 1,6 | 12,6 | 12,3 | 12,0 | 11,7 | 11,5 | 11,2 | 10,9 | 10,7 | 10,4 | 10,2 |
| 1,7 | 9,98 | 9,75 | 9,53 | 9,31 | 9,10 | 8,89 | 8,69 | 8,49 | 8,30 | 8,11 |
| 1,8 | 7,92 | 7,74 | 7,57 | 7,40 | 7,23 | 7,06 | 6,90 | 6,74 | 6,59 | 6,44 |
| 1,9 | 6,29 | 6,15 | 6,01 | 5,87 | 5,74 | 5,61 | 5,48 | 5,36 | 5,23 | 5,12 |
| 2,0 | 5,00 | 4,89 | 4,77 | 4,67 | 4,56 | 4,46 | 4,35 | 4,26 | 4,16 | 4,06 |
| 2,1 | 3,97 | 3,88 | 3,79 | 3,71 | 3,62 | 3,54 | 3,46 | 3,38 | 3,30 | 3,23 |
| 2,2 | 3,15 | 3,08 | 3,01 | 2,94 | 2,88 | 2,81 | 2,75 | 2,69 | 2,62 | 2,56 |
| 2,3 | 2,51 | 2,45 | 2,39 | 2,34 | 2,29 | 2,23 | 2,18 | 2,13 | 2,08 | 2,04 |
| 2,4 | 1,99 | 1,95 | 1,90 | 1,86 | 1,81 | 1,77 | 1,73 | 1,69 | 1,66 | 1,62 |
| 2,5 | 1,58 | 1,55 | 1,51 | 1,48 | 1,44 | 1,41 | 1,38 | 1,35 | 1,31 | 1,29 |
| 2,6 | 1,26 | 1,23 | 1,20 | 1,17 | 1,15 | 1,12 | 1,09 | 1,07 | 1,05 | 1,02 |
| 2,7 | 0,998 | 0,975 | 0,953 | 0,931 | 0,910 | 0,889 | 0,869 | 0,849 | 0,830 | 0,811 |
| 2,8 | 0,792 | 0,774 | 0,757 | 0,740 | 0,723 | 0,706 | 0,690 | 0,675 | 0,659 | 0,644 |
| 2,9 | 0,629 | 0,615 | 0,601 | 0,587 | 0,574 | 0,561 | 0,548 | 0,536 | 0,524 | 0,512 |
| 3,0 | 0,500 | 0,489 | 0,477 | 0,467 | 0,456 | 0,446 | 0,435 | 0,426 | 0,416 | 0,406 |
| 3,1 | 0,397 | 0,388 | 0,379 | 0,371 | 0,362 | 0,354 | 0,346 | 0,338 | 0,330 | 0,323 |
| 3,2 | 0,315 | 0,308 | 0,301 | 0,294 | 0,288 | 0,281 | 0,275 | 0,269 | 0,262 | 0,256 |
| 3,3 | 0,251 | 0,245 | 0,239 | 0,234 | 0,229 | 0,223 | 0,218 | 0,213 | 0,208 | 0,204 |
| 3,4 | 0,199 | 0,195 | 0,190 | 0,186 | 0,182 | 0,177 | 0,173 | 0,169 | 0,166 | 0,162 |
| 3,5 | 0,158 | 0,155 | 0,151 | 0,148 | 0,144 | 0,141 | 0,138 | 0,135 | 0,132 | 0,129 |

трех раз в течение рабочего дня для проверки работы прибора и электродов.

После определения ЭДС в растворах сравнения электродную пару тщательно обмывают дистиллированной водой, промокают фильтровальной бумагой, погружают в анализируемые вытяжки и определяют ЭДС. При переносе электродов из одного фильтра в другой их обмывают дистиллированной водой и промокают фильтровальной бумагой.

Температура анализируемых вытяжек и растворов сравнения должна быть одинаковой.

2.5. Обработка результатов

2.5.1. По результатам определения ЭДС в растворах сравнения на масштабном-координатной бумаге марки Н (миллиметровке) строят градуировочный график. По оси абсцисс откладывают значения p_{Cl} растворов сравнения, а по оси ординат — соответствующие им показания прибора.

Используя градуировочный график определяют p_{Cl} анализируемых вытяжек. Количество эквивалентов иона хлорида в почве

определяют с помощью таблицы по значению pC_{Cl} . Допускается проводить градуировку иономера по растворам сравнения непосредственно в единицах pC_{Cl} в день проведения анализа.

Массовую долю иона хлорида в почве (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = C \cdot 0,0355,$$

где C — количество эквивалентов иона хлорида в почве, ммоль в 100 г;

0,0355 — коэффициент пересчета в проценты.

За результат анализа принимают значение единичного определения иона хлорида.

Результат выражают в миллимолях в 100 г почвы и в процентах с округлением до трех значащих цифр.

2.5.2. Допускаемые относительные отклонения при доверительной вероятности $P=0,95$ от среднего арифметического результатов повторных анализов при выборочном статистическом контроле составляют:

17% — для количества эквивалентов иона хлорида до 0,5 ммоль в 100 г почвы; 12% — св. 0,5 до 50 ммоль в 100 г почвы.

3. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ИОНА ХЛОРИДА МЕТОДОМ ИОНОМЕТРИЧЕСКОГО ТИТРОВАНИЯ

Сущность метода заключается в титровании иона хлорида в водной вытяжке раствором азотнокислого серебра, образующим с ионом хлорида труднорастворимое соединение. Индикацию конечной точки титрования проводят ионометрически с помощью хлоридного ионоселективного электрода.

3.1. Метод отбора проб

3.1.1. Метод отбора проб — по ГОСТ 26423—85.

3.2. Аппаратура, материалы и реактивы

3.2.1 Для проведения анализа применяют:

иономер или рН-метр милливольтметр с блоком автоматического титрования с погрешностью измерения не более 5 мВ, магнитную мешалку;

ионоселективный хлоридный электрод типа ЭМ-С1—01 или аналогичный с твердой мембраной;

электрод сравнения насыщенный хлорсеребряный образцовый 2-го разряда по ГОСТ 17792—72;

ячейку электролитическую, заполненную раствором азотнокислого калия концентрации 1 моль/дм³;

кислоту азотную по ГОСТ 4461—77, х. ч. или ч. д. а., разбавленную дистиллированную водой 1:150;

калий азотнокислый по ГОСТ 4217—77, х. ч. или ч. д. а., раствор концентрации 1 моль/дм³;

аппаратуру, материалы и реактивы по п. 1.2, кроме хромовокислого калия.

3.3. Подготовка к анализу

3.3.1. Приготовление раствора хлорида концентрации 0,1 моль/дм³

Готовят по п. 1.3.1.

3.3.2. Приготовление раствора хлорида концентрации 0,01 моль/дм³

Готовят по п. 1.3.2.

3.3.3. Приготовление раствора хлорида концентрации 0,001 моль/дм³

10 см³ раствора хлорида концентрации 0,01 моль/дм³ помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объем до метки дистиллированной водой.

Раствор готовят в день применения.

3.3.4. Подготовка электродов к работе

Выполняют по п. 2.3.3.

3.3.5. Приготовление раствора азотнокислого серебра концентрации 0,02 моль/дм³

Готовят по п. 1.3.3 и устанавливают точную концентрацию ионометрическим титрованием. Для этого отбирают дозатором или пипеткой 10 см³ раствора хлорида концентрации 0,01 моль/дм³ в химический стакан и прибавляют дозатором или из бюретки 1 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:150. Заполняют бюретку раствором азотнокислого серебра. Устанавливают на блоке автоматического титрования значение ЭДС конечной точки титрования. Стакан с раствором хлорида ставят на магнитную мешалку и помещают в него магнит. Включают мешалку, опускают в титруемый раствор электродную пару, включают блок автоматического титрования и титруют раствор до заданного значения ЭДС. По окончании титрования регистрируют расход азотнокислого серебра.

Значение ЭДС конечной точки титрования (X), мВ, вычисляют по формуле

$$X = E + 110 \text{ мВ,}$$

где E — ЭДС используемой для титрования электродной пары в растворе хлорида концентрации 0,001 моль/дм³, мВ.

Титрование проводят три раза и для расчета точной концентрации используют среднее арифметическое результатов трех титрований. Концентрацию раствора азотнокислого серебра вычисляют по формуле, приведенной в п. 1.3.3.

3.4. Проведение анализа

3.4.1. Приготовление вытяжки из почвы

Для проведения анализа используют фильтраты вытяжек, приготовленных по ГОСТ 26423—85.

3.4.2. Определение иона хлорида

Отбирают дозатором или пипеткой 2—20 см³ анализируемой вытяжки в химический стакан. Объем пробы для анализа устанавливают по п. 1.4.2. К пробе приливают дозатором или из бюретки 1 см³ азотной кислоты, разбавленной 1:150. Заполняют бюретку раствором азотнокислого серебра концентрации 0,02 моль/дм³. На блоке автоматического титрования устанавливают значение ЭДС конечной точки титрования по п. 3.3.5, помещают стакан с пробой на магнитную мешалку и включают блок автоматического титрования и титруют раствор до заданного значения ЭДС. По окончании титрования регистрируют расход азотнокислого серебра по бюретке.

3.5. Обработка результатов

3.5.1. Количество эквивалентов иона хлорида (X), ммоль в 100 г почвы, вычисляют по формуле

$$X = \frac{V \cdot c \cdot 500}{V_1},$$

где V — объем раствора азотнокислого серебра, израсходованный на титрование, см³;

c — концентрация раствора азотнокислого серебра, ммоль/см³;

500 — коэффициент пересчета на 100 г почвы;

V_1 — объем пробы водной вытяжки, взятый для титрования, см³.

Массовую долю иона хлорида в почве (X_1) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = C \cdot 0,0355,$$

где C — количество эквивалентов иона хлорида в почве, ммоль в 100 г;

0,0355 — коэффициент пересчета в проценты.

За результат анализа принимают значение единичного определения иона хлорида.

Результат анализа выражают в миллимолях в 100 г почвы и в процентах с округлением до трех значащих цифр.

3.5.2. Допускаемые относительные отклонения при доверительной вероятности $P=0,95$ от среднего арифметического результатов повторных анализов при выборочном статистическом контроле составляют:

21% — для количества эквивалентов иона хлорида до 2 ммоль в 100 г почвы; 11% — св. 2 до 6 ммоль в 100 г почвы; 7% — св. 6 ммоль в 100 г почвы.