

**ВОДЫ МИНЕРАЛЬНЫЕ ПИТЬЕВЫЕ ЛЕЧЕБНЫЕ,  
ЛЕЧЕБНО-СТОЛОВЫЕ И ПРИРОДНЫЕ СТОЛОВЫЕ**

**Методы определения фторид-ионов**

Drinking medicinal, medicinal-table and natural-table mineral waters. Methods of determination of fluoride-ions

**ГОСТ**

**23268.18-78**

**Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 1 сентября 1978 г. № 2420 срок действия установлен**

**с 01.01.80**

**до 01.01.85**

**Несоблюдение стандарта преследуется по закону**

Настоящий стандарт распространяется на лечебные, лечебно-столовые и природные столовые питьевые минеральные воды и устанавливает потенциометрический и колориметрический методы определения фторид-ионов.

**1. ОТБОР ПРОБ**

1.1. Отбор проб — по ГОСТ 23268.0—78.

1.2. Объем пробы воды для определения фторид-ионов должен быть не менее 150 см<sup>3</sup>.

**2. ПОТЕНЦИОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФТОРИД-ИОНОВ**

**2.1. Сущность метода**

Метод основан на прямом определении массовой концентрации фторид-ионов с использованием фторидного селективного электрода.

Метод позволяет определять фторид-ионы в минеральных водах любой минерализации при содержании от 0,005 до 50 мг фторид-ионов в пробе.

**2.2. Аппаратура, материалы и реактивы**

Фторидный селективный электрод.

Потенциометр переменного тока измерительный по ГОСТ 11921—78.

Весы лабораторные аналитические.

Весы технические типа ВЛТ-200.

Мешалка магнитная ММ-3.

Приборы мерные лабораторные стеклянные по ГОСТ 20292—74, пипетки вместимостью 1, 2, 5, 10, 25 см<sup>3</sup>.

Посуда мерная лабораторная стеклянная по ГОСТ 1770—74, вместимостью: колбы 50, 100, 500, 1000 см<sup>3</sup>; цилиндры 200, 250 см<sup>3</sup>.

Стаканы из фторопласта или полиэтилена вместимостью 70 см<sup>3</sup>, диаметром 45 мм.

Натрий хлористый по ГОСТ 4283—77.

Натрий фтористый по ГОСТ 4463—76.

Соль динатриевая этилендиамин-N, N, N', N'-тетрауксусной кислоты 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10652—73.

Фосфатный буферный раствор pH 6,86, фиксанал для приготовления образцовых буферных растворов для pH-метрии.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Все реактивы должны быть квалификации х.ч. или ч.д.а.

### 2.3. Подготовка к анализу

#### 2.3.1. Приготовление 0,5 M раствора фтористого натрия

10,4970 г фтористого натрия взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, растворяют в дистиллированной воде и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки (раствор № 1).

#### 2.3.2. Приготовление 0,1 M раствора фтористого натрия

20 см<sup>3</sup> 0,5 M раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки (раствор № 2).

#### 2.3.3. Приготовление 1.10<sup>-2</sup> M раствора фтористого натрия

10 см<sup>3</sup> 0,1 M раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки (раствор № 3).

#### 2.3.4. Приготовление 1.10<sup>-3</sup> M раствора фтористого натрия

1 см<sup>3</sup> 0,1 M раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки (раствор № 4).

#### 2.3.5. Приготовление 1.10<sup>-4</sup> M раствора фтористого натрия

1 см<sup>3</sup> 1.10<sup>-3</sup> M раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

#### 2.3.6. Приготовление 1.10<sup>-6</sup> M раствора фтористого натрия

1 см<sup>3</sup> 1.10<sup>-3</sup> M раствора помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки (раствор № 5).

#### 2.3.7. Приготовление 1 н. раствора хлористого натрия

58,4427 г хлористого натрия взвешивают с погрешностью не более 0,0002 г, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>,

растворяют в дистиллированной воде и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

*2.3.8. Приготовление 0,1 н. раствора хлористого натрия*

100 см<sup>3</sup> 1 н. раствора хлористого натрия помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

*2.3.9. Приготовление насыщенного раствора трилона Б (комплексона III)*

1,6 г комплексона III растворяют в 100 мл дистиллированной воды.

*2.3.10. Приготовление буферного фосфатного раствора*

Фосфатный буферный раствор готовят из фиксанала. Содержимое ампулы для приготовления фосфатного буферного раствора с pH 6,86 количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют в дистиллированной воде и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

*2.3.11. Подготовка к работе фторидного селективного электрода*

Новый фторидный селективный электрод помещают в 1·10<sup>-4</sup> М раствор фтористого натрия и выдерживают в нем в течение 24 ч. Смешивают 10 см<sup>3</sup> 0,1 М раствора фтористого натрия с 10 см<sup>3</sup> 0,1 М раствора хлористого натрия и полученным раствором заполняют фторидный селективный электрод на 0,7 объема.

*2.4. Проведение анализа*

*2.4.1. В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 25 см<sup>3</sup> минеральной воды, 2 см<sup>3</sup> фосфатного буферного раствора pH 6,86, 5 см<sup>3</sup> 1 н. раствора хлористого натрия (при минерализации анализируемой воды более 10 г/дм<sup>3</sup> раствор хлористого натрия не добавляют), 1 см<sup>3</sup> насыщенного раствора комплексона III и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки. Содержимое колбы переливают в стаканчик из фторопласта или полиэтилена.*

В раствор погружают фторидный селективный электрод и измеряют разность потенциалов с помощью потенциометра.

Измерение проводят при перемешивании раствора магнитной мешалкой.

Содержание фторид-ионов находят по градуировочному графику.

Фторидный электрод и электролитический ключ после каждого измерения промывают 4—5 кратным количеством дистиллированной воды.

*2.4.2. Построение градуировочного графика*

В пять мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> соответственно отмеривают 20 см<sup>3</sup> раствора № 1, 10 см<sup>3</sup> раствора № 2, 1 см<sup>3</sup> раствора № 2, 1 см<sup>3</sup> раствора № 3, 1 см<sup>3</sup> раствора № 4. В каждую колбу доводят 4 см<sup>3</sup> фосфатного буферного раствора pH 6,86, 2 см<sup>3</sup>

насыщенного раствора комплексона III, 10 см<sup>3</sup> 1 н. раствора хлористого натрия (в первые две колбы 1 н. раствор хлористого натрия не добавляют). В полученных эталонных растворах измеряют разность потенциалов с помощью фторидного селективного электрода. Замеры производят в стаканчиках из фторопласта или полиэтилена.

Сначала измеряют разность потенциалов в дистиллированной воде, а затем в эталонных растворах в порядке увеличения в них содержания фторид-ионов.

При построении градуировочного графика электроды и электролитический ключ дистиллированной водой не ополаскивают.

На основе полученных данных строят градуировочный график зависимости потенциала электрода от массовой концентрации фторид-ионов в растворе. Для его построения на миллиметровой бумаге по оси абсцисс откладывают значение отрицательного логарифма содержания фторид-ионов в эталонных растворах, а на оси ординат — значение потенциалов.

По окончании работы фторидный селективный электрод и электролитический ключ обмывают 4—5-кратным количеством дистиллированной воды при работающей мешалке.

Селективный фторидный электрод хранят в растворе № 5.

### 2.5. Обработка результатов

Массовую концентрацию фторид-ионов ( $X$ ), мг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{CV \cdot 19 \cdot 1000}{V_1},$$

где  $C$  — массовая концентрация фторид-ионов, найденная по градуировочному графику, М (г-моль/дм<sup>3</sup>);

$V$  — объем раствора, в котором производят определение, см<sup>3</sup>;

19 — грамм-моль фтора;

$V_1$  — объем минеральной воды, взятый на анализ, см<sup>3</sup>.

За окончательный результат принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 8%.

## 3. КОЛОРИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД

Метод предназначен для определения фторид-ионов в воде с минерализацией не более 5 г/дм<sup>3</sup>.

### 3.1. Сущность метода

Метод основан на изменении цвета циркон-ализаринового комплексного соединения в результате образования бесцветного более прочного комплексного соединения фторид-ионов с цирконием (IV).

Метод позволяет определять при визуальном колориметрическом определении от 0,05 до 0,14 мг, а при использовании фотоколориметра — от 0,05 до 0,25 мг фторид-ионов в пробе.

### 3.2. Аппаратура, материалы, реактивы

Приборы мерные лабораторные стеклянные по ГОСТ 20292—74, пипетки вместимостью 1, 2, 5, 10, 25 см<sup>3</sup>.

Посуда мерная лабораторная стеклянная по ГОСТ 1770—74, колбы вместимостью 100, 500, 1000 см<sup>3</sup>.

Цилиндры колориметрические стеклянные, вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Фотоэлектроколориметр (ФЭК).

Кюветы с толщиной слоя 20 мм.

Весы лабораторные аналитические.

Весы технические типа ВЛТ-200.

Стаканы по ГОСТ 25336—82, вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Кислота азотная фиксанал, 0,1 н. раствор.

Натрий фтористый по ГОСТ 4463—76.

Кислота серная по ГОСТ 4204—77.

Кислота соляная по ГОСТ 3118—77.

Цирконил азотнокислый.

Цирконил хлористый.

Ализариновый красный С.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72.

Бумага универсальная индикаторная.

Все реактивы должны быть квалификации х.ч. или ч.д.а.

### 3.3. Подготовка к анализу

3.3.1. Приготовление основного стандартного раствора фтористого натрия — по ГОСТ 4212—76.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг фторид-ионов.

3.3.2. *Приготовление рабочего стандартного раствора фтористого натрия*

10 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора фтористого натрия помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,01 мг фторид-ионов.

3.3.3. *Приготовление 0,1 н. раствора азотной кислоты*

Раствор готовят из фиксанала. Содержимое ампулы для приготовления 0,1 н. раствора азотной кислоты количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

3.3.4. *Приготовление кислого циркон-ализаринового индикатора*

В одну колбу помещают 0,3 г хлористого цирконила, в другую — 0,07 г ализаринового красного С, взвешенных с погрешностью не более 0,01 г. Каждую навеску растворяют в 50 см<sup>3</sup> ди-

стилизированной воды и сливают растворы в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>. Готовят раствор смеси кислот. Для этого в одну колбу приливают 300 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и 100 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты плотностью 1,19, во вторую колбу приливают 400 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и 33,3 см<sup>3</sup> серной кислоты плотностью 1,84. Растворы кислот охлаждают и осторожно смешивают.

Приготовленный раствор смеси кислот аккуратно приливают в колбу с растворами хлористого цирконила и ализаринового красного С и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

Приготовленный кислый циркон-ализариновый индикатор хранят в склянке из темного стекла в течение 6 месяцев.

### 3.3.5. Приготовление раствора ализаринового красного С

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 0,75 г ализаринового красного С, взвешенного с погрешностью не более 0,01 г, растворяют в дистиллированной воде и объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

### 3.3.6. Приготовление кислого раствора хлористого цирконила

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 0,354 г хлористого цирконила ( $ZrOCl_2 \cdot 8H_2O$ ), взвешенного с погрешностью не более 0,01, растворяют в 600 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, приливают 33,3 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты плотностью 1,84, содержимое перемешивают, охлаждают, добавляют 100 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты плотностью 1,19, снова перемешивают, охлаждают и доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

## 3.4. Проведение анализа

Определению фторид-ионов мешают гидрокарбонат-ионы при содержании более 400 мг/дм<sup>3</sup>, мешающее влияние которых устраняют, добавляя к пробе анализируемой воды 0,1 н. раствор азотной кислоты в количестве, эквивалентном содержанию гидрокарбонат-ионов.

Присутствие в анализируемой воде хлорид-ионов более 2000 мг/дм<sup>3</sup>, сульфат-ионов более 600 мг/дм<sup>3</sup>, ионов железа (III) более 2 мг/дм<sup>3</sup> вызывает ошибку при определении фторид-ионов, которую уменьшают, добавляя в эталонные растворы мешающие компоненты в количестве, равном их содержанию в анализируемой воде.

### 3.4.1. Визуальное определение

В колориметрический цилиндр вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят от 25 до 100 см<sup>3</sup> минеральной воды с содержанием в ней от 0,05 до 0,14 мг фторид-ионов, объем пробы доводят дистиллированной водой до 100 см<sup>3</sup>. Одновременно готовят шкалу эталонных растворов с содержанием фторид-ионов 0,00; 0,05; 0,10; 0,20;

0,30; 0,40; 0,50; 0,60; 0,70; 0,80; 0,90; 1,00; 1,10; 1,20; 1,30; 1,40 мг/дм<sup>3</sup>. Для этого в колориметрические цилиндры вводят соответственно 0,0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; 11,0; 12,0; 13,0; 14,0 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора фтористого натрия и объем растворов доводят дистиллированной водой до 100 см<sup>3</sup>. В каждый цилиндр вносят по 10 см<sup>3</sup> кислого циркон-ализаринового индикатора, перемешивают и ставят в прохладное место.

Через 1 ч сравнивают интенсивность цвета анализируемой воды с интенсивностью цвета эталонных растворов.

Готовят эталонные растворы в пределах определяемых значений фторид-ионов для данной воды.

### 3.4.2. Фотоколориметрическое определение

Фотоколориметрический метод определения фторид-ионов применяется при возникновении разногласий в оценке качества минеральной воды.

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отмеривают от 25 до 100 см<sup>3</sup> анализируемой воды с содержанием от 0,05 до 0,25 мг фторид-ионов, доводят объем пробы дистиллированной водой до метки, приливают 5 см<sup>3</sup> раствора ализаринового красного С и 5 см<sup>3</sup> кислого раствора хлористого циркона. Раствор тщательно перемешивают, выдерживают в течение 1 ч при комнатной температуре и измеряют оптическую плотность на фотоэлектроколориметре с зеленым светофильтром ( $\lambda=520—550$  нм) в кюветах с толщиной слоя 20 мм.

Массовую концентрацию фторид-ионов определяют по градуировочному графику.

### 3.4.3. Построение градуировочного графика

В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 0,0; 0,5; 1,0; 2,0; 3,0; 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; 11,0; 12,0; 13,0; 14,0; 15,0; 16,0; 17,0; 18,0; 19,0; 20,0; 21,0; 22,0; 23,0; 24,0; 25,0 см<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора фтористого натрия, объем растворов доводят дистиллированной водой до метки. Полученные эталонные растворы содержат соответственно 0,00; 0,05; 0,10; 0,20; 0,30; 0,40; 0,50; 0,60; 0,70; 0,80; 0,90; 1,00; 1,10; 1,20; 1,30; 1,40; 1,50; 1,60; 1,70; 1,80; 1,90; 2,00; 2,10; 2,20; 2,30; 2,40; 2,50 мг/дм<sup>3</sup> фторид-ионов. В каждую колбу приливают 5 см<sup>3</sup> раствора ализаринового красного С и 5 см<sup>3</sup> кислого раствора хлористого циркона. Растворы тщательно перемешивают, выдерживают в течение 1 ч при комнатной температуре и измеряют оптическую плотность на фотоэлектроколориметре с зеленым светофильтром ( $\lambda=520—550$  нм) в кювете с толщиной слоя 20 мм.

На основе полученных данных строят градуировочный график зависимости оптической плотности раствора от массовой концентрации фторид-ионов.

### 3.5. Обработка результатов

Массовую концентрацию фторид-ионов ( $X$ ), мг/дм<sup>3</sup>, вычисляют по формуле

$$X = \frac{aV_1}{V} ,$$

где  $a$  — массовая концентрация фторид-ионов, определенная по шкале эталонных растворов или по градуировочному графику, мг/дм<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем, до которого разбавлена пробы, см<sup>3</sup>;

$V$  — объем исследуемой воды, взятый на анализ, см<sup>3</sup>.

За окончательный результат принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,1 мг/дм<sup>3</sup> при визуальной колориметрии и 5% при использовании ФЭКа.

---

## СОДЕРЖАНИЕ

ГОСТ 23268.0—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Правила приемки и методы анализа . . . . .	1
ГОСТ 23268.1—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения органолептических показателей, герметичности укупорки и полноты налива воды в бутылках . . . . .	4
ГОСТ 23268.2—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Метод определения двуокиси углерода . . . . .	7
ГОСТ 23268.3—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения гидрокарбонат-ионов . . . . .	15
ГОСТ 23268.4—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Метод определения сульфат-ионов . . . . .	19
ГОСТ 23268.5—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения ионов кальция и магния . . . . .	23
ГОСТ 23268.6—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения ионов натрия . . . . .	35
ГОСТ 23268.7—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения ионов калия . . . . .	42
ГОСТ 23268.8—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения нитрит-ионов . . . . .	47
ГОСТ 23268.9—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения нитрат-ионов . . . . .	51
ГОСТ 23268.10—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Метод определения ионов аммония . . . . .	63
ГОСТ 23268.11—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Метод определения ионов железа . . . . .	67
ГОСТ 23268.12—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Метод определения перманганатной окисляемости . . . . .	70
ГОСТ 23268.13—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Метод определения ионов серебра . . . . .	74
ГОСТ 23268.14—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения ионов мышьяка . . . . .	78

ГОСТ 23268.15—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения бромид-ионов	85
ГОСТ 23268.16—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения йодид-ионов	92
ГОСТ 23268.17—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения хлорид-ионов	97
ГОСТ 23268.18—78 Воды минеральные питьевые лечебные, лечебно-столовые и природные столовые. Методы определения фторид-ионов	102

**ВОДЫ МИНЕРАЛЬНЫЕ ПИТЬЕВЫЕ ЛЕЧЕБНЫЕ, ЛЕЧЕБНО-СТОЛОВЫЕ  
И ПРИРОДНЫЕ СТОЛОВЫЕ**

**Правила приемки и методы анализа**

**ГОСТ 23268.0-78 — ГОСТ 23268.18-78**

Редактор *Л. Д. Курочкина*

Технический редактор *Г. А. Макарова*

Корректор *В. В. Лобачева*

Сдано в наб. 10.10.83 Подп. в печ. 14.03.84 Формат 60×90 1/16. Бумага типографская № 2  
Гарнитура литературная. Печать высокая. 7,0 усл. п. л. 7,125 усл. кр.-отт. 6,94 уч.-изд. л.  
Тираж 2000 экз. Цена 35 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов, 123840, Москва, ГСП, Новопресненский  
пер., 3.  
Калужская типография стандартов, ул. Московская, 256. Зак. 2702