
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
31724—
2012

ВОДКИ, ВОДКИ ОСОБЫЕ И ВОДА ДЛЯ ИХ ПРИГОТОВЛЕНИЯ

Определение массовой концентрации катионов,
аминов, анионов неорганических и органических
кислот методом капиллярного электрофореза

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2014

Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0—92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Государственным научным учреждением «Всероссийский научно-исследовательский институт пищевой биотехнологии» Россельхозакадемии (ГНУ «ВНИИПБТ» Россельхозакадемии)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии (Росстандарт)

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 1 октября 2012 г. № 51)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 ноября 2012 г. № 1590-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 31724—2012 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2013 г.

5 Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 52930—2008

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартиформ, 2014

В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

II

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Отбор проб и подготовка образцов	2
4 Метод измерений	3
4.1 Сущность метода	3
4.2 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы	3
4.3 Подготовка к выполнению измерений	4
4.4 Приготовление градуировочных растворов	4
4.5 Выполнение измерений	4
4.6 Градуировка прибора	5
4.7 Анализ образца	5
4.8 Обработка результатов измерений	6
4.9 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости	7
5 Контроль стабильности результатов измерений в лаборатории	8
6 Требования безопасности	8
Приложение А (обязательное) Приготовление рабочего раствора электролита для определения массовой концентрации катионов, аминов, анионов неорганических и органических кислот для анализа водок, водок особых и воды для их приготовления	9
Приложение Б (обязательное) Методика приготовления градуировочных растворов катионов, аминов, анионов неорганических и органических кислот для анализа водок, водок особых и воды для их приготовления	10

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

ВОДКИ, ВОДКИ ОСОБЫЕ И ВОДА ДЛЯ ИХ ПРИГОТОВЛЕНИЯ

Определение массовой концентрации катионов, аминов, анионов неорганических и органических кислот методом капиллярного электрофореза

Vodkas, special vodkas and water for their production.
Determination of cations, amines, anions of non-organic and organic acids content by capillary electrophoresis method

Дата введения — 2013—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на водки, водки особые, воду для их приготовления и устанавливает экспресс-метод капиллярного электрофореза, обеспечивающий одновременное определение массовой концентрации катионов (аммония, калия, натрия, кальция, магния, марганца, стронция, лития, бария), аминов (этанолamina, пропиламина), анионов неорганических кислот (хлоридов, нитритов, нитратов, роданидов, сульфатов, фторидов, фосфатов), анионов органических кислот (муравьиной, уксусной, щавелевой, винной, яблочной, лимонной, гликолевой, молочной, бензойной, янтарной, фумаровой) — формиатов, ацетатов, оксалатов, тартратов, малатов, цитратов, гликолятов, лактатов, бензоатов, сукцинатов, фумаратов.

Диапазоны измеряемых массовых концентраций катионов, аминов, анионов неорганических и органических кислот в водке и воде — от 0,5 до 20 мг/дм³ (марганца — от 0,1 до 20 мг/дм³; фторидов — от 0,5 до 10 мг/дм³).

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ ИСО 5725-1—2003 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения

ГОСТ ИСО 5725-6—2003 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ ИСО/МЭК 17025—2009 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

ГОСТ 8.010—99 Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений. Основные положения

ГОСТ 8.315—97 Государственная система обеспечения единства измерений. Стандартные образцы состава и свойств веществ и материалов. Основные положения

ГОСТ 12.1.004—91 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.007—76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности.

ГОСТ 12.1.010—76 Система стандартов безопасности труда. Взрывобезопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.018—93 Система стандартов безопасности труда. Пожаровзрывобезопасность статического электричества. Общие требования

Издание официальное

1

ГОСТ 12.1.019—79 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 61—75 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ 1770—74 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3773—72 Реактивы. Аммоний хлористый. Технические условия

ГОСТ 4108—72 Реактивы. Барий хлорид 2-водный. Технические условия

ГОСТ 4139—75 Реактивы. Калий роданистый. Технические условия

ГОСТ 4140—74 Реактивы. Стронций хлористый 6-водный. Технические условия

ГОСТ 4142—77 Реактивы. Кальций азотнокислый 4-водный. Технические условия

ГОСТ 4145—74 Реактивы. Калий серноокислый. Технические условия

ГОСТ 4172—76 Реактивы. Натрий фосфорнокислый двузамещенный 12-водный. Технические условия

ГОСТ 4207—75 Реактивы. Калий железистосинеродистый 3-водный. Технические условия

ГОСТ 4209—77 Реактивы. Магний хлористый 6-водный. Технические условия

ГОСТ 4212—76 Реактивы. Приготовление растворов для колориметрического и нефелометрического анализа

ГОСТ 4217—77 Реактивы. Калий азотнокислый. Технические условия

ГОСТ 4233—77 Реактивы. Натрий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4234—77 Реактивы. Калий хлористый. Технические условия

ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

ГОСТ 5817—77 Реактивы. Кислота винная. Технические условия

ГОСТ 6341—75 Реактивы. Кислота янтарная. Технические условия

ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 10521—78 Реактивы. Кислота бензойная. Технические условия

ГОСТ 20301—74 Смолы ионнообменные. Аниониты. Технические условия

ГОСТ 22180—76 Реактивы. Кислота щавелевая. Технические условия

ГОСТ 24104—2001* Весы лабораторные. Общие технические требования

ГОСТ 24481—80 Вода питьевая. Отбор проб

ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Отбор проб и подготовка образцов

3.1 Отбор проб для анализа водки — по нормативным документам государств, принявших стандарт.

3.2 Подготовка образца водки

Из одной бутылки водки, направленной в лабораторию для проведения анализа, в вials вместимостью 2 см³, предварительно ополоснутую содержимым бутылки, микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ вносят 1 см³ водки.

3.3 Для проведения проверки приемлемости результатов в условиях воспроизводимости готовят образец водки по 3.2 отдельно от каждой из двух бутылок, направленных в лабораторию для проведения измерений.

3.4 Отбор проб для анализа воды — по ГОСТ 24481. Объем пробы воды должен быть не менее 100 см³. Пробу воды разливают в две емкости из полимерного материала примерно по 50 см³ в каждую.

* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008 «Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания».

Готовят образец (образцы) воды по 3.2 и 3.3, используя вместо бутылок водки емкости из полимерного материала с водой.

3.5 Пробы водок, особых водок и воды для их приготовления, предназначенные для определения содержания фторидов, хранят в емкостях из полимерного материала, не содержащего фтор.

Пробы для определения содержания нитратов, нитритов и фосфатов хранят не более 8 ч при температуре не выше 25 °С. Хранение проб более 8 ч проводят по нормативным документам государств, принявших стандарт.

3.6 При необходимости отделения взвесей в отобранных пробах их пропускают через сухой фильтр в сухую посуду, отбрасывая первую порцию фильтрата объемом 5 — 10 см³.

3.7 Анализ образца водки или воды проводят по 4.7.

4 Метод измерений

4.1 Сущность метода

Метод основан на разделении катионов, аминов, анионов вследствие их различной электрофоретической подвижности в процессе миграции по кварцевому капилляру в электролите под воздействием электрического поля с последующей регистрацией кондуктометрическим детектором.

4.2 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы

Система капиллярного электрофореза с диапазоном измерения рабочего напряжения от минус 30 до 30 кВ, системой поддержания рабочей температуры капилляра, оснащенной кварцевым капилляром длиной не менее 150 см и внутренним диаметром 50 мкм, кондуктометрическим детектором и электронно-вычислительной машиной (компьютером) со специальным программным обеспечением для обработки электрофореграмм (далее — прибор).

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 210 г и ценой деления 0,1 мг.

Посуда и оборудование лабораторные стеклянные по ГОСТ 25336.

Электролит, приготовленный по А.3 (приложение А).

Микродозатор одноканальный с переменным объемом 1 — 5 см³.

Микродозатор одноканальный с переменным объемом 0,1 — 1 см³.

Микродозатор одноканальный с переменным объемом 0,005 — 0,05 см³.

Фильтры целлюлозно-ацетатные или бумажные обеззоленные типа «синяя лента» или фильтры Шота, с размером пор 0,45 мкм.

Емкости из полимерного материала с плотно закручивающимися крышками вместимостью 20, 50, 100, 1000 см³.

Вials из полимерного материала вместимостью 2 см³.

Колбы мерные 1(2)-25 (50, 100, 1000)-2 по ГОСТ 1770.

Кислота уксусная, х. ч., по ГОСТ 61.

Аммоний хлористый, х. ч., по ГОСТ 3773.

Барий хлорид 2-водный, х. ч., по ГОСТ 4108.

Калий роданистый, х. ч., по ГОСТ 4139.

Стронций хлористый 6-водный, х. ч., по ГОСТ 4140.

Кальций азотнокислый 4-водный, х. ч., по ГОСТ 4142.

Калий сернокислый, х. ч., по ГОСТ 4145.

Натрий фосфорнокислый двузамещенный 12-водный, х. ч., по ГОСТ 4172.

Калий железистосинеродистый, х. ч., по ГОСТ 4207.

Магний хлористый 6-водный, х. ч., по ГОСТ 4209.

Калий азотнокислый, х. ч., по ГОСТ 4217.

Натрий хлористый, х. ч., по ГОСТ 4233.

Калий хлористый, х. ч., по ГОСТ 4234.

Натрия гидроокись, ч. д. а., по ГОСТ 4328.

Кислота винная, х. ч., по ГОСТ 5817.

Кислота янтарная, х. ч., по ГОСТ 6341.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Вода деионизованная (вода дистиллированная по ГОСТ 6709, пропущенная через колонку с ионообменной смолой по ГОСТ 20301) электрическим сопротивлением не менее 18,2 МОм.

Кислота бензойная, х. ч., по ГОСТ 10521.

Кислота щавелевая, х. ч., по ГОСТ 22180.

Спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья по нормативным документам, действующим на территории стран, принявших стандарт.

Этаноламин гидрохлорид (Ethanolamine hydrochloride производства фирмы «Fluka»*, каталожный № 02415, с массовой долей основного вещества не менее 98 %).

Пропиламин гидрохлорид (Propylamine hydrochloride производства фирмы «Aldrich»*, каталожный № 242543, с массовой долей основного вещества не менее 99 %).

Допускается применение других средств измерений, оборудования, вспомогательных устройств, реактивов и материалов с метрологическими и техническими характеристиками не ниже указанных.

4.3 Подготовка к выполнению измерений

Монтаж, наладку и вывод прибора на рабочий режим проводят в соответствии с инструкцией по его эксплуатации.

4.3.1 Приготовление раствора гидроокиси натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 1,0 \text{ моль/дм}^3$ для промывки капилляра

Навеску гидроокиси натрия массой 4,0 г помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, растворяют в 50 — 60 см³ деионизованной воды и доводят объем раствора в колбе до метки деионизованной водой. Раствор хранят в емкости из полиэтилена с плотно закрывающейся крышкой не более 2 мес.

4.3.2 Подготовка капилляра к работе

Подготовку нового капилляра к работе проводят в соответствии с руководством по эксплуатации системы капиллярного электрофореза.

Уровни жидкости в виалах с электролитом на входе и выходе капилляра должны быть одинаковыми, через каждые 10 анализов виалы на входе и выходе наполняют одинаковыми объемами свежего электролита по А.3 (приложение А).

Следят за уровнем жидкости в виалах для слива, не допускается перетекание жидкости из виалы для слива в прибор.

4.3.3 Ежедневная подготовка капилляра к работе

Перед началом работы капилляр промывают электролитом, приготовленным по А.3 (приложение А), в течение 30 мин, после чего контролируют стабильность градуировочной характеристики.

Если времена миграции определяемых ионов отличаются более чем на 5 % от градуировочных характеристик, капилляр промывают раствором гидроокиси натрия, приготовленным по 4.3.2, затем электролитом, приготовленным по А.3 (приложение А), и снова проверяют стабильность градуировочных характеристик.

По окончании работы капилляр промывают раствором гидроокиси натрия, приготовленным по 4.3.2, в течение 15 мин. После промывки концы капилляра опускают в виалы с деионизованной водой.

4.4 Приготовление градуировочных растворов

4.4.1 Приготовление градуировочных растворов смеси катионов, аминов, анионов неорганических и органических кислот для анализа водок, водок особых и воды для их приготовления проводят в соответствии с приложением Б.

4.5 Выполнение измерений

Измерения выполняют при следующих рабочих параметрах прибора:

напряжение	28—30 кВ;
ввод пробы	гидродинамический;
детектирование	кондуктометрическое;
температура капилляра	20 °С — 40 °С;
давление ввода пробы	25—40 мБар;
время ввода пробы	18—32 с;
время анализа	20—25 мин;
электролит — приготовленный по А.3 (приложение А).	

* Информация дана для сведения пользователей настоящего стандарта и не означает, что стандарт устанавливает обязательное применение этаноламина и пропиламина указанных фирм.

Допускается проведение анализа в других условиях выполнения измерений, обеспечивающих разделение и последовательность выхода ионов, аналогичное приведенному на электрофореграмме рисунка 1.

4.6 Градуировка прибора

Прибор градуируют по градуировочным растворам методом абсолютной градуировки.

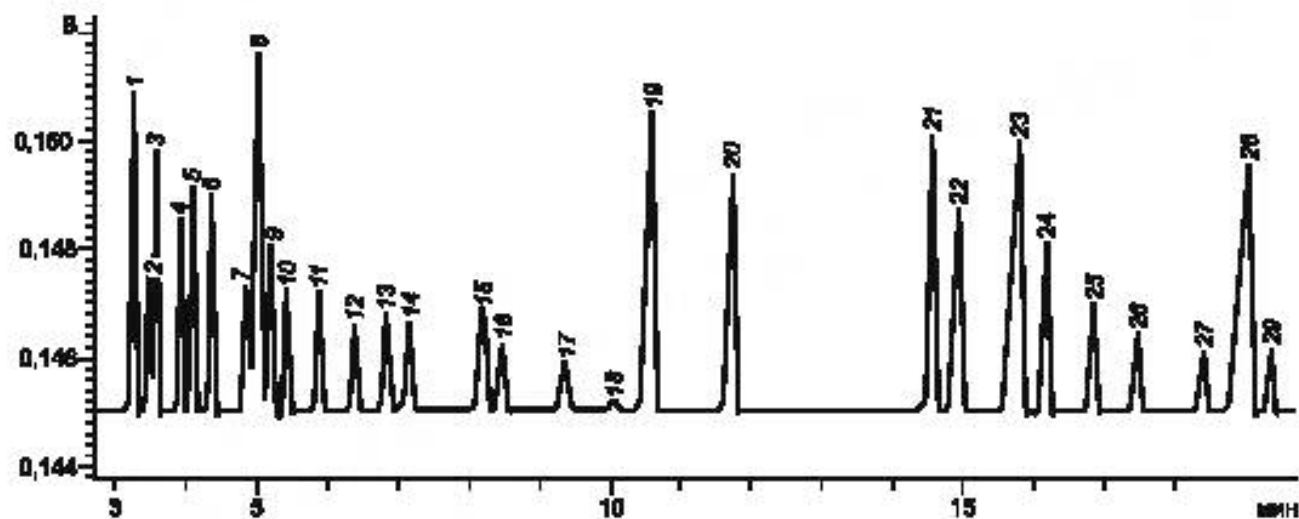
Градуировку прибора проводят после промывки капилляра в течение 20 мин электролитом, приготовленным по А.3 (приложение А).

Градуировку прибора выполняют, используя не менее двух градуировочных растворов, соответствующих началу и концу диапазона измеряемых концентраций. Записывают электрофореграммы анализа каждого градуировочного раствора. Регистрируют время миграции и площади пиков определяемых ионов. Измерения выполняют не менее двух раз. Типовая электрофореграмма анализа градуировочного раствора катионов, аминов, анионов неорганических и органических кислот приведена на рисунке 1.

Градуировочную характеристику получают, обрабатывая полученные экспериментальные данные методом наименьших квадратов при помощи программного обеспечения.

Прибор градуируют при смене капилляра, при использовании новой партии электролита, изменении рабочих параметров прибора.

Градуировку прибора выполняют не реже одного раза в неделю.



1 — хлориды; 2 — нитриты; 3 — нитраты; 4 — роданиды; 5 — сульфаты; 6 — оксалаты (щавелевая кислота); 7 — форматы (муравьиная кислота); 8 — фториды; 9 — фумараты (фумаровая кислота); 10 — тартраты (винная кислота); 11 — малаты (яблочная кислота); 12 — цитраты (лимонная кислота); 13 — сукцинаты (янтарная кислота); 14 — гликоляты (гликолевая кислота); 15 — ацетаты (уксусная кислота); 16 — лактаты (молочная кислота); 17 — фосфаты; 18 — бензоаты (бензойная кислота); 19 — аммоний; 20 — калий; 21 — кальций; 22 — натрий; 23 — магний; 24 — марганец; 25 — стронций; 26 — этаноламин; 27 — пропиламин; 28 — литий; 29 — барий

Рисунок 1 — Электрофореграмма анализа градуировочного раствора катионов, аминов, анионов неорганических и органических кислот, полученная на системе капиллярного электрофореза Prin CEC 560* (Нидерланды)

4.7 Анализ образца

Подготовленный образец (см. 3.2 и 3.4) помещают в устройство для ввода проб в прибор и проводят измерения в соответствии с инструкцией по эксплуатации прибора при рабочих параметрах, установленных по 4.5.

Регистрируют пики в области времени миграции, соответствующего каждому компоненту градуировочного раствора. Образец анализируют два раза в условиях повторяемости в соответствии с требованиями ГОСТ ИСО 5725-1 (подраздел 3.14). Для количественного обсчета данных составляют калибровочный массив по методу абсолютной градуировки с учетом количества микропримесей, содержащихся в образце.

* Информация дана для сведения пользователей настоящего стандарта и не означает, что стандарт устанавливает обязательное применение прибора указанной фирмы.

жащихся в водно-спиртовом растворе этилового ректифицированного спирта или деионизованной воде, на которых готовят градуировочные растворы.

Если измеренная концентрация анализируемых ионов превышает верхнюю границу диапазона измерений (см. таблицу 1), пробу разбавляют деионизованной водой, фиксируя множитель разбавления пробы.

4.8 Обработка результатов измерений

4.8.1 Обработку результатов измерений выполняют, используя программное обеспечение входящего в комплект системы капиллярного электрофореза персонального компьютера, в соответствии с инструкцией по его эксплуатации.

Диапазоны измеряемых массовых концентраций катионов, аминов, анионов неорганических и органических кислот, показатели повторяемости и воспроизводимости, предел повторяемости и границы относительной погрешности метода приведены в таблицах 1, 2.

Таблица 1

Определяемые ионы в воде	Диапазон измеряемых массовых концентраций, мг/дм ³	Показатель повторяемости (ОСКО* повторяемости), $\sigma_{\text{П}}$, %	Предел повторяемости $r_{\text{П}}$, % ($P = 0,95$, $n = 2$)	Показатель воспроизводимости (ОСКО* воспроизводимости) $\sigma_{\text{В}}$, %	Границы относительной погрешности $\pm \delta$, % ($P = 0,95$)
Калий, литий, стронций, этаноламин, хлориды, сульфаты, фумараты	От 0,5 до 2,0 включ.	6	17	9	20
	Св. 2,0 до 20,0 включ.	5	14	7	15
Аммоний, натрий, кальций, магний, барий, нитриты, нитраты, роданиды, малаты, форматы, тартраты, бензоаты, оксалаты	От 0,5 до 8,0 включ.	6	17	9	20
	Св. 8,0 до 20,0 включ.	5	14	7	15
Марганец	От 0,1 до 8,0 включ.	6	17	9	20
	Св. 8,0 до 20,0 включ.	5	14	7	15
Фториды	От 0,5 до 10,0 включ.	5	14	7	15
Ацетаты, лактаты, фосфаты, пропиламин, цитраты, гликоляты, сукцинаты	От 0,5 до 20,0 включ.	5	14	7	15

* ОСКО — относительное среднеквадратическое отклонение.

Таблица 2

Определяемые ионы в водке	Диапазон измеряемых массовых концентраций, мг/дм ³	Показатель повторяемости (ОСКО* повторяемости), $\sigma_{\text{П}}$, %	Предел повторяемости $r_{\text{П}}$, % ($P = 0,95$, $n = 2$)	Показатель воспроизводимости (ОСКО* воспроизводимости) $\sigma_{\text{В}}$, %	Границы относительной погрешности $\pm \delta$, % ($P = 0,95$)
Магний, хлориды, нитриты, ацетаты, тартраты	От 0,5 до 2,0 включ.	6	17	9	20
	Св. 2,0 до 20,0 включ.	5	14	7	15

Окончание таблицы 2

Определяемые ионы в воде	Диапазон измеряемых массовых концентраций, мг/дм ³	Показатель повторяемости (ОСКО* повторяемости), $\sigma_{\text{П}}$, %	Предел повторяемости r_i , % ($P = 0,95$, $n = 2$)	Показатель воспроизводимости (ОСКО* воспроизводимости) $\sigma_{\text{В}}$, %	Границы относительной погрешности $\pm \delta$, % ($P = 0,95$)
Аммоний, калий, натрий, малаты, стронций, литий, барий, этанол-амин, пропиламин, оксалаты, цитраты, гликоляты, лактаты, бензоаты, фумараты, кальций	От 0,5 до 8,0 включ.	6	17	9	20
	Св. 8,0 до 20,0 включ.	5	14	7	15
Марганец	От 0,1 до 8,0 включ.	6	17	9	20
	Св. 8,0 до 20,0 включ.	5	14	7	15
Фториды	От 0,5 до 10,0 включ.	6	17	9	20
Сукцинаты, фосфаты, роданиды, сульфаты, формиаты, нитраты	От 0,5 до 20,0 включ.	5	14	7	15

* ОСКО — относительное среднеквадратическое отклонение.

4.8.2 За результат измерений принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений массовой концентрации i -го иона, полученного в условиях повторяемости, если выполняется условие приемлемости по формуле

$$\frac{2|C_{i1}-C_{i2}|100}{(C_{i1}+C_{i2})} \leq r_i, \quad (1)$$

где 2 — число параллельных определений;

C_{i1}, C_{i2} — результаты параллельных определений содержания i -го иона в анализируемой пробе, мг/дм³;

100 — множитель для пересчета в проценты;

r_i — предел повторяемости (см. таблицу 1) i -го иона, %.

Если условие (1) не выполняется, выясняют причины превышения предела повторяемости, устраняют их и повторяют выполнение измерений в соответствии с 4.7.

4.8.3 Результат анализа представляют в виде:

$$C_{\text{иср}}, \text{ мг/дм}^3; P = 0,95; \pm \delta \%,$$

где $C_{\text{иср}}$ — среднеарифметическое значение n результатов измерений массовой концентрации i -го иона, признанных приемлемыми, мг/дм³;

$\pm \delta$ — границы относительной погрешности, % (см. таблицу 1).

Результаты определения массовых концентраций указывают с округлением до двух значащих цифр.

4.9 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

4.9.1 Для проведения проверки приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости каждая лаборатория использует пробы по 3.3 и 3.4, оставленные на хранение.

4.9.2 Приемлемость результатов измерений, полученных в двух лабораториях в соответствии с 4.7 и 4.8, оценивают сравнением разности этих результатов с критической разностью $CD_{0,95}$ по формуле

$$|C_{\text{кр}1} - C_{\text{кр}2}| \leq CD_{0,95}, \quad (2)$$

где $C_{\text{кр}1}, C_{\text{кр}2}$ — среднеарифметические значения массовой концентрации i -го иона, полученные в первой и второй лабораториях по 4.8, мг/дм³;
 $CD_{0,95}$ — значение критической разности для массовой концентрации i -го иона, мг/дм³, вычисляют по формуле

$$CD_{0,95} = 2,77 \cdot 0,01 \cdot C_{\text{кр}1,2} \sqrt{\sigma_{RI}^2 + \sigma_n^2 / 2}, \quad (3)$$

где 2,77 — коэффициент критического диапазона для двух параллельных определений по ГОСТ ИСО 5725-6 (пункт 4.1.2);
 0,01 — множитель для перехода от процентов к абсолютным значениям;
 σ_{RI} — показатели воспроизводимости (см. таблицу 1) i -го иона, %;
 σ_n — показатели повторяемости (см. таблицу 1) i -го иона, %;
 $C_{\text{кр}1,2}$ — среднеарифметическое значение результатов определения массовой концентрации i -го иона, полученных в первой и второй лабораториях, мг/дм³:

$$C_{\text{кр}1,2} = \frac{C_{\text{кр}1} + C_{\text{кр}2}}{2}. \quad (4)$$

Если критическая разность не превышена, то приемлемы оба результата измерений, проводимых двумя лабораториями, и в качестве окончательного результата используют их среднеарифметическое значение. Если критическая разность превышена, то выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6 (пункт 5.3.3). При разногласиях руководствуются ГОСТ ИСО 5725-6 (пункт 5.3.4).

5 Контроль стабильности результатов измерений в лаборатории

Контроль стабильности результатов измерений в лаборатории осуществляют, используя метод контроля стабильности стандартного отклонения промежуточной прецизионности по ГОСТ ИСО 5725-6 (пункт 6.2.3) с применением контрольных карт Шухарта.

При неудовлетворительных результатах контроля, например при превышении предела действия или регулярном превышении предела предупреждения, выясняют и устраняют причины этих отклонений.

Периодичность и процедуры контроля стабильности результатов измерений должны быть установлены в Руководстве по качеству лаборатории в соответствии с ГОСТ ИСО/МЭК 17025 (подраздел 4.2) и ГОСТ 8.010.

Рекомендуется устанавливать один контролируемый период в квартал с продолжительностью 20 — 30 дней. В пределах контролируемого периода измерения проводят ежедневно. Получают не менее 20 результатов контрольных измерений для построения контрольных карт Шухарта.

6 Требования безопасности

При работе на системе капиллярного электрофореза следует соблюдать:

- требования электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.018, ГОСТ 12.1.019 и инструкцией по эксплуатации прибора;

- требования взрывобезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.010;

- требования к пожаробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.004.

При работе с чистыми веществами следует соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.007.

К работе на системе капиллярного электрофореза допускаются лица, имеющие квалификацию не ниже техника, владеющие навыками проведения анализа методом капиллярного электрофореза и изучившие инструкцию по эксплуатации используемой аппаратуры.

Приложение А (обязательное)

Приготовление рабочего раствора электролита для определения массовой концентрации катионов, аминов, анионов неорганических и органических кислот для анализа водок, водок особых и воды для их приготовления

А.1 Реактивы и материалы

Гистидин (HIS) (L-Histidine производства фирмы «Fluka», каталожный № 53320, с массовой долей основного вещества не менее 99 %)*.

Морфолиноэтансульфоновая кислота моногидрат (MES) (2-Morpholinoethane-sulfonic acid Monohydrate производства фирмы «Fluka», каталожный № 69890, с массовой долей основного вещества не менее 99 %)*.

18-Краун-6 эфир (18-Crown-6) (18-Crown-6 производства фирмы «Fluka», каталожный № 07673, с массовой долей основного вещества не менее 99 %)*.

Тритон X-100 (Triton X-100 производства фирмы «Fluka», каталожный № 93426, с массовой долей основного вещества не менее 99 %)*.

Весы лабораторные, колбы мерные, пипетки, фильтры, вода деионизованная по 4.2.

Емкости из полимерного материала с плотно закрывающимися крышками вместимостью 20, 500, 1000 см³, подготовленные по нормативным документам государств, принявших стандарт.

Вials из полимерного материала вместимостью 2 см³.

Микродозатор одноканальный «САРР» с переменным объемом 1 — 5 см³.

Микродозатор одноканальный «САРР» с переменным объемом 0,1 — 1 см³.

Микродозатор одноканальный «САРР» с переменным объемом 0,005 — 0,05 см³.

Допускается применение других реактивов, материалов с метрологическими и техническими характеристиками не хуже указанных.

А.2 Приготовление исходных растворов

А.2.1 Приготовление раствора 18-Crown-6 молярной концентрации 0,04 моль/дм³

Навеску 18-Crown-6 массой 10,573 г помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, растворяют в 500 — 600 см³ деионизованной воды, доводят объем раствора в колбе до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают. Срок хранения — не более одного года.

А.2.2 Приготовление раствора HIS молярной концентрации 0,2 моль/дм³

Навеску HIS массой 31,032 г помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, растворяют в 500 — 600 см³ деионизованной воды, доводят объем раствора в колбе до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают. Срок хранения — не более 3 мес.

А.2.3 Приготовление раствора MES молярной концентрации 0,2 моль/дм³

Навеску MES массой 42,65 г помещают в мерную колбу вместимостью 1 дм³, растворяют в 500 — 600 см³ деионизованной воды, доводят объем раствора в колбе до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают. Срок хранения — не более 3 мес.

А.2.4 Приготовление раствора Triton X-100 объемной долей вещества 1 %

В мерную колбу вместимостью 500 см³ наливают 250 — 300 см³ деионизованной воды и вносят 5 см³ Triton X-100 микродозатором вместимостью 1 — 5 см³. Содержимое колбы доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают. Срок хранения — не более 6 мес.

А.3 Приготовление рабочего раствора электролита

В емкость из полимерного материала микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ вносят 3 см³ раствора MES, приготовленного по А.2.3; микродозатором вместимостью 0,01 — 1,0 см³ вносят 0,75 см³ раствора HIS, приготовленного по А.2.2; 0,025 см³ раствора 18-Crown-6, приготовленного по А.2.1; 0,025 см³ раствора Triton X-100, приготовленного по А.2.4, и вносят 0,75 см³ деионизованной воды.

Полученную смесь интенсивно перемешивают и фильтруют через мембранный фильтр с диаметром пор не более 0,45 мкм. Рабочий раствор электролита хранят в плотно закрытых емкостях из полимерного материала. Срок хранения — не более 8 ч.

* Указанные реактивы являются рекомендуемыми к применению. Эта информация дана для сведения пользователей настоящего стандарта и не означает, что стандарт устанавливает их обязательное применение. Допускаются к использованию аналогичные реактивы других изготовителей, предназначенные для целей описываемого метода.

Приложение Б
(обязательное)**Методика приготовления градуировочных растворов катионов, анионов, неорганических и органических кислот для анализа водок, водок особых и воды для их приготовления****Б.1 Реактивы и материалы**

Межгосударственный стандартный образец состава водного раствора ионов: роданидов — МСО 0533:2003.
Государственные стандартные образцы состава водных растворов элементов — по ГОСТ 8.010.

Государственные стандартные образцы (ГСО) состава водного раствора ионов с аттестованными значениями массовой концентрации 1 г/дм^3 и относительной погрешностью не более 1 % при $P = 0,95$:

- сульфатов — ГСО 6393—93;
- хлоридов — ГСО 6687—93;
- нитратов — ГСО 6696—93;
- фосфатов — ГСО 7021—93;
- бария — ГСО 7760—2000;
- марганца — ГСО 7762—2000;
- магния — ГСО 7767—2000;
- калия — ГСО 7771—2000;
- кальция — ГСО 7772—2000;
- натрия — ГСО 7775—2000;
- лития — ГСО 7780—2000;
- стронция — ГСО 7783—2000;
- аммония — ГСО 7786—2000;
- фторидов — ГСО 7789—2000;
- нитритов — ГСО 7792—2000.

При отсутствии ГСО допускается использование градуировочных растворов, приготовленных в соответствии с приложением Б (Б.4 — Б.9.2.2).

П р и м е ч а н и е — Вместо ГСО состава водных растворов индивидуальных элементов допускается использовать многокомпонентные ГСО состава водных растворов элементов. При отсутствии в государственном реестре утвержденных типов стандартных образцов необходимых ГСО допускается использовать аттестованные смеси элементов.

Формиат натрия (Sodium formate производства фирмы «Fluka», каталожный № 71541, с массовой долей основного вещества не менее 99 %) *.

Кислота уксусная по ГОСТ 61.

Кислота щавелевая (Oxalic acid производства фирмы «Fluka», каталожный № 33506, с массовой долей основного вещества не менее 99,5 %) *.

Кислота винная (Tartaric acid производства фирмы «Fluka», каталожный № 95309, с массовой долей основного вещества не менее 99,5 %) *.

Кислота лимонная (моногидрат) (Citric acid производства фирмы «Fluka», каталожный № 27490, с массовой долей основного вещества не менее 99,5 %) *.

Кислота гликолевая (Glycolic acid производства фирмы «Fluka», каталожный № 50590, с массовой долей основного вещества не менее 99 %) *.

Лактат лития (Lithium Lactate производства фирмы «Fluka», каталожный № 62556, с массовой долей основного вещества не менее 99 %) *.

Кислота бензойная (Benzoic acid производства фирмы «Fluka», каталожный № 12349, с массовой долей основного вещества не менее 99,5 %) *.

Кислота янтарная (Succinic acid производства фирмы «Fluka», каталожный № 14079, с массовой долей основного вещества не менее 99,5 %) *.

Кислота яблочная (Malic acid производства фирмы «Fluka», каталожный № 02308, с массовой долей основного вещества не менее 99 %) *.

* Указанные реактивы являются рекомендуемыми к применению. Эта информация дана для сведения пользователей настоящего стандарта и не означает, что стандарт устанавливает их обязательное применение. Допускаются к использованию аналогичные реактивы других изготовителей, предназначенные для целей описываемого метода.

Кислота фумаровая (Fumaric acid производства фирмы «Fluka», каталожный № 47900, с массовой долей основного вещества не менее 99,5 %)*.

Этаноламин гидрохлорид (Ethanolamine hydrochloride производства фирмы «Fluka», каталожный № 02415, с содержанием основного вещества не менее 98 %)*.

Пропиламин гидрохлорид (Propylamine hydrochloride производства фирмы «Aldrich», каталожный № 242543, с массовой долей основного вещества не менее 99 %)*.

Весы лабораторные по ГОСТ 24104 с наибольшим пределом взвешивания 210 г и ценой деления 0,1 мг.

Спирт этиловый ректификованный из пищевого сырья по нормативным документам государств, принявших стандарт.

Водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 % готовят из этилового ректификованного спирта из пищевого сырья и деионизованной воды.

Колбы мерные, пипетки, вода деионизованная по 4.2.

Микродозатор одноканальный «САРР» с переменным объемом 1—5 см³.

Фильтры целлюлозно-ацетатные или бумажные обеззоленные типа «синяя лента» или фильтры Шота, с размером пор 0,45 мкм.

Емкости из полимерного материала с плотно закрывающимися крышками вместимостью 20, 50, 100, 1000 см³, подготовленные по нормативным документам государств, принявших стандарт.

Посуда и оборудование лабораторные стеклянные по ГОСТ 25336.

Допускается применение других средств измерений, оборудования, вспомогательных устройств, реактивов и материалов с метрологическими и техническими характеристиками не ниже указанных.

Б.2 Приготовление градуировочных растворов катионов из ГСО

Б.2.1 Приготовление исходного градуировочного раствора массовой концентрации катионов 100 мг/дм³

Приготовление исходного градуировочного раствора массовой концентрации катионов 100 мг/дм³ проводят в соответствии с инструкцией по применению ГСО из государственных стандартных образцов состава раствора ионов массовой концентрации 1 мг/см³: аммония — ГСО 7786, калия — ГСО 7771, натрия — ГСО 7775, магния — ГСО 7767, кальция — ГСО 7772, стронция — ГСО 7783, лития — ГСО 7780, бария — ГСО 7760, марганца — ГСО 7762.

В мерную колбу вместимостью 50 см³ микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ переносят по 5 см³ ГСО соответствующих ионов. Содержимое колбы доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация катионов в исходном градуировочном растворе:

- аммония — 100 мг/дм³,
- калия — 100 мг/дм³,
- натрия — 100 мг/дм³,
- магния — 100 мг/дм³,
- кальция — 100 мг/дм³,
- стронция — 100 мг/дм³,
- лития — 100 мг/дм³,
- бария — 100 мг/дм³,
- марганца — 100 мг/дм³.

Исходный градуировочный раствор хранят в емкости из полимерного материала. Срок хранения — не более 3 мес.

Б.2.2 Приготовление градуировочного раствора массовой концентрации катионов 10 мг/дм³

Б.2.2.1 Градуировочная смесь для анализа воды

5 см³ исходного раствора массовой концентрации катионов 100 мг/дм³, приготовленного по Б.2.1, микродозатором вместимостью 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация катионов в градуировочном растворе:

- аммония — 10 мг/дм³,
- калия — 10 мг/дм³,
- натрия — 10 мг/дм³,
- магния — 10 мг/дм³,
- кальция — 10 мг/дм³,
- стронция — 10 мг/дм³,
- лития — 10 мг/дм³,
- бария — 10 мг/дм³,
- марганца — 10 мг/дм³.

Срок хранения раствора — не более 8 ч.

* Указанные реактивы являются рекомендуемыми к применению. Эта информация дана для сведения пользователей настоящего стандарта и не означает, что стандарт устанавливает их обязательное применение. Допускаются к использованию аналогичные реактивы других изготовителей, предназначенные для целей описываемого метода.

Б.2.2.2 Градуировочная смесь для анализа водки

5 см³ исходного раствора массовой концентрации катионов 100 мг/дм³, приготовленного по Б.2.1, микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректификованного спирта 40 % и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация катионов в градуировочном растворе:

- аммония — 10 мг/дм³,
- калия — 10 мг/дм³,
- натрия — 10 мг/дм³,
- магния — 10 мг/дм³,
- кальция — 10 мг/дм³,
- стронция — 10 мг/дм³,
- лития — 10 мг/дм³,
- бария — 10 мг/дм³,
- марганца — 10 мг/дм³.

Срок хранения раствора — не более 8 ч.

Б.2.3 Приготовление градуировочного раствора массовой концентрации катионов 1 мг/дм³**Б.2.3.1 Градуировочная смесь для анализа воды**

5 см³ градуировочного раствора массовой концентрации катионов 10 мг/дм³, приготовленного по Б.2.2.1, микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация катионов в градуировочном растворе:

- аммония — 1 мг/дм³,
- калия — 1 мг/дм³,
- натрия — 1 мг/дм³,
- магния — 1 мг/дм³,
- кальция — 1 мг/дм³,
- стронция — 1 мг/дм³,
- лития — 1 мг/дм³,
- бария — 1 мг/дм³,
- марганца — 1 мг/дм³.

Срок хранения раствора — не более 8 ч.

Б.2.3.2 Градуировочная смесь для анализа водки

5 см³ градуировочного раствора массовой концентрации катионов 10 мг/дм³, приготовленного по Б.2.2.2, микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректификованного спирта 40 % и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация катионов в градуировочном растворе:

- аммония — 1 мг/дм³,
- калия — 1 мг/дм³,
- натрия — 1 мг/дм³,
- магния — 1 мг/дм³,
- кальция — 1 мг/дм³,
- стронция — 1 мг/дм³,
- лития — 1 мг/дм³,
- бария — 1 мг/дм³,
- марганца — 1 мг/дм³.

Срок хранения раствора — не более 8 ч.

Б.3 Приготовление градуировочных растворов анионов неорганических кислот из ГСО**Б.3.1 Приготовление исходного градуировочного раствора массовой концентрации анионов неорганических кислот 100 мг/дм³**

Приготовление исходного градуировочного раствора массовой концентрации анионов неорганических кислот 100 мг/дм³ проводят в соответствии с инструкцией по применению ГСО из государственных стандартных образцов состава раствора ионов массовой концентрации 1 мг/см³: хлоридов — ГСО 6687, нитритов — ГСО 7792, нитратов — ГСО 6696, роданидов — МСО 0533, фторидов — ГСО 7789, фосфатов — ГСО 7021, сульфатов — ГСО 6693.

В мерную колбу вместимостью 50 см³ микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ переносят по 5 см³ ГСО соответствующих ионов. Содержимое колбы доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация анионов неорганических кислот в исходном растворе:

- хлоридов — 100 мг/дм³.

- нитритов — 100 мг/дм³,
- нитратов — 100 мг/дм³,
- роданидов — 100 мг/дм³,
- фторидов — 100 мг/дм³,
- фосфатов — 100 мг/дм³,
- сульфатов — 100 мг/дм³.

Исходный градуировочный раствор хранят в емкости из полимерного материала. Срок хранения — не более 3 мес.

Б.3.2 Приготовление градуировочного раствора массовой концентрации анионов неорганических кислот 10 мг/дм³

Б.3.2.1 Градуировочная смесь для анализа воды

5 см³ исходного раствора массовой концентрации анионов неорганических кислот 100 мг/дм³, приготовленного по Б.3.1, микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация анионов неорганических кислот в градуировочном растворе:

- хлоридов — 10 мг/дм³,
- нитритов — 10 мг/дм³,
- нитратов — 10 мг/дм³,
- роданидов — 10 мг/дм³,
- фторидов — 10 мг/дм³,
- фосфатов — 10 мг/дм³,
- сульфатов — 10 мг/дм³.

Срок хранения раствора — не более 8 ч.

Б.3.2.2 Градуировочная смесь для анализа водки

5 см³ исходного раствора массовой концентрации анионов неорганических кислот 100 мг/дм³, приготовленного по Б.3.1, микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 % и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация анионов неорганических кислот в градуировочном растворе:

- хлоридов — 10 мг/дм³,
- нитритов — 10 мг/дм³,
- нитратов — 10 мг/дм³,
- роданидов — 10 мг/дм³,
- фторидов — 10 мг/дм³,
- фосфатов — 10 мг/дм³,
- сульфатов — 10 мг/дм³.

Срок хранения раствора — не более 8 ч.

Б.3.3 Приготовление градуировочного раствора массовой концентрации анионов неорганических кислот 1 мг/дм³

Б.3.3.1 Градуировочная смесь для анализа воды

5 см³ градуировочного раствора массовой концентрации анионов неорганических кислот 10 мг/дм³, приготовленного по Б.3.2.1, микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация анионов неорганических кислот в градуировочном растворе:

- хлоридов — 1 мг/дм³,
- нитритов — 1 мг/дм³,
- нитратов — 1 мг/дм³,
- роданидов — 1 мг/дм³,
- фторидов — 1 мг/дм³,
- фосфатов — 1 мг/дм³,
- сульфатов — 1 мг/дм³.

Срок хранения раствора — не более 8 ч.

Б.3.3.2 Градуировочная смесь для анализа водки

5 см³ градуировочного раствора массовой концентрации анионов неорганических кислот 10 мг/дм³, приготовленного по Б.3.2.2, микродозатором вместимостью 1 — 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 % и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация анионов неорганических кислот в градуировочном растворе:

- хлоридов — 1 мг/дм³,

- нитритов — 1 мг/дм³,
- нитратов — 1 мг/дм³,
- роданидов — 1 мг/дм³,
- фторидов — 1 мг/дм³,
- фосфатов — 1 мг/дм³,
- сульфатов — 1 мг/дм³.

Срок хранения раствора — не более 8 ч.

Б.4 Приготовление исходных растворов катионов аммония, калия, натрия, кальция, магния, марганца, стронция, лития, бария при отсутствии ГСО

Исходные растворы катионов готовят из веществ массовой долей основного вещества не менее 98 % по ГОСТ 4212 растворением навесок соответствующих солей в мерных колбах с доведением объемов до меток деионизованной водой для анализа воды и водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 % — для анализа водки.

Б.4.1 Приготовление исходного раствора массовой концентрации катионов аммония 1,00 г/дм³

Б.4.1.1 Для анализа воды

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли хлористого аммония массой 2,965 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.4.1.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.4.1.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Б.4.2 Приготовление исходного раствора массовой концентрации катионов калия 1,00 г/дм³

Б.4.2.1 Для анализа воды

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли хлористого калия 1,910 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.4.2.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.4.2.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Б.4.3 Приготовление исходного раствора массовой концентрации катионов натрия 1,00 г/дм³

Б.4.3.1 Для анализа воды

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли натрия хлористого 2,542 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.4.3.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.4.3.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Б.4.4 Приготовление исходного раствора массовой концентрации катионов кальция 1,00 г/дм³

Б.4.4.1 Для анализа воды

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли нитрата кальция 2,542 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.4.4.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.4.4.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Б.4.5 Приготовление исходного раствора массовой концентрации катионов магния 1,00 г/дм³

Б.4.5.1 Для анализа воды

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли сернокислого 7-водного магния массой 10,140 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.4.5.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.4.5.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Б.4.6 Приготовление исходного раствора массовой концентрации катионов марганца 1,00 г/дм³**Б.4.6.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли сернокислого 5-водного марганца массой 4,388 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.4.6.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.4.6.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.4.7 Приготовление исходного раствора массовой концентрации катионов стронция 1,00 г/дм³**Б.4.7.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли нитрата стронция массой 2,050 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески содержимое колбы доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.4.7.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.4.7.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.4.8 Приготовление исходного раствора массовой концентрации катионов лития 1,00 г/дм³**Б.4.8.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли углекислого лития массой 0,532 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.4.8.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.4.8.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.4.9 Приготовление исходного раствора массовой концентрации катионов бария 1,00 г/дм³**Б.4.9.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли хлористого 2-водного бария массой 1,778 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески содержимое колбы доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.4.9.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.4.9.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Исходные растворы катионов хранят в емкостях из полимерного материала. Срок хранения — не более одного года.

Б.4.10 Градуировочные растворы готовят из исходных растворов ионов, приготовленных согласно Б.4.1 — Б.4.9.2. Процедура приготовления — по Б.8.

Б.5 Приготовление исходных растворов анионов неорганических кислот хлоридов, нитритов, нитратов, роданидов, сульфатов, фторидов, фосфатов при отсутствии ГСО

Исходные растворы анионов неорганических кислот готовят из чистых веществ массовой долей основного вещества не менее 98 % по ГОСТ 4212 растворением навесок соответствующих солей в мерных колбах с доведением объемов до меток деионизованной водой для анализа воды и водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректификованного спирта 40 % — для анализа водки.

Б.5.1 Приготовление исходного раствора массовой концентрации анионов хлоридов 1,00 г/дм³**Б.5.1.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли хлористого натрия массой 1,648 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.5.1.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.5.1.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.5.2 Приготовление исходного раствора массовой концентрации анионов нитритов 1,00 г/дм³**Б.5.2.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли азотистокислого натрия массой 1,500 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.5.2.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.5.2.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Б.5.3 Приготовление исходного раствора массовой концентрации анионов нитратов 1,00 г/дм³

Б.5.3.1 Для анализа воды

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли азотнокислого калия массой 1,630 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.5.3.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.5.3.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Б.5.4 Приготовление исходного раствора массовой концентрации анионов роданидов 1,00 г/дм³

Б.5.4.1 Для анализа воды

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли роданистого калия массой 1,673 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.5.4.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.5.4.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Б.5.5 Приготовление исходного раствора массовой концентрации анионов сульфатов 1,00 г/дм³

Б.5.5.1 Для анализа воды

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли сернокислого азотнокислого натрия массой 1,479 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.5.5.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.5.5.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Б.5.6 Приготовление исходного раствора массовой концентрации анионов фторидов 1,00 г/дм³

Б.5.6.1 Для анализа воды

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли фтористого натрия массой 2,210 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.5.6.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.5.6.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Б.5.7 Приготовление исходного раствора массовой концентрации анионов фосфатов 1,00 г/дм³

Б.5.7.1 Для анализа воды

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли фосфорнокислого калия массой 1,433 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.5.7.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.5.7.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 %.

Исходные растворы анионов хранят в емкостях из полимерного материала. Срок хранения — не более одного года.

Б.5.8 Градуировочные растворы готовят из исходных растворов ионов, приготовленных согласно Б.5.1 — Б.5.6.2. Процедура приготовления — по Б.9.

Б.6 Приготовление исходных растворов анионов органических кислот: формиатов, ацетатов, оксалатов, тартратов, малатов, цитратов, гликолятов, лактатов, бензоатов, сукцинатов, fumarатов при отсутствии ГСО

Исходные растворы анионов органических кислот готовят из чистых веществ массовой долей основного вещества не менее 98 % по ГОСТ 4212 растворением навесок соответствующих солей в мерных колбах с доведением объемов до меток деионизованной водой для анализа воды и водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 % для анализа водки.

Б.6.1 Приготовление исходного раствора массовой концентрации формиатов 1,00 г/дм³**Б.6.1.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли формиата натрия массой 1,433 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.1.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.1.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.6.2 Приготовление исходного раствора массовой концентрации ацетатов 1,00 г/дм³**Б.6.2.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли уксуснокислого натрия массой 1,433 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.2.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.2.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.6.3 Приготовление исходного раствора массовой концентрации оксалатов 1,00 г/дм³**Б.6.3.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску щавелевой кислоты массой 1,400 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.3.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.3.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.6.4 Приготовление исходного раствора массовой концентрации тартратов 1,00 г/дм³**Б.6.4.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску винной кислоты массой 1,000 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.4.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.4.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.6.5 Приготовление исходного раствора массовой концентрации малатов 1,00 г/дм³**Б.6.5.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску яблочной кислоты массой 1,000 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.5.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.5.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.6.6 Приготовление исходного раствора массовой концентрации цитратов 1,00 г/дм³**Б.6.6.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску лимонной кислоты (моногидрат) массой 1,097 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.6.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.6.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.6.7 Приготовление исходного раствора массовой концентрации гликолятов 1,00 г/дм³**Б.6.7.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску гликолевой кислоты массой 1,000 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.7.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.7.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.6.8 Приготовление исходного раствора массовой концентрации лактатов 1,00 г/дм³**Б.6.8.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску лактата натрия массой 1,066 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.8.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.8.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.6.9 Приготовление исходного раствора массовой концентрации бензоатов 1,00 г/дм³**Б.6.9.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску бензойной кислоты массой 1,000 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.9.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.9.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.6.10 Приготовление исходного раствора массовой концентрации сукцинатов 1,00 г/дм³**Б.6.10.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску янтарной кислоты массой 1,000 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.10.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.10.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.6.11 Приготовление исходного раствора массовой концентрации fumarатов 1,00 г/дм³**Б.6.11.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску fumarовой кислоты массой 1,000 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.6.11.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.6.11.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Исходные растворы анионов органических кислот: формиатов, ацетатов, оксалатов, тартратов, малатов, цитратов, гликолятов, лактатов, бензоатов, сукцинатов, fumarатов хранят в емкостях из полимерного материала. Срок хранения — не более 3 мес.

Б.6.12 Градуировочные растворы готовят из исходных растворов ионов, приготовленных согласно Б.6.1 — Б.6.11.2. Процедура приготовления — по Б.9.

Б.7 Приготовление исходных растворов аминов: этаноламина, пропиламина при отсутствии ГСО

Аттестованные растворы аминов готовят из чистых веществ массовой долей основного вещества не менее 98 % по ГОСТ 4212 растворением навесок соответствующих солей в мерных колбах с доведением объемов до меток деионизованной водой для анализа воды и водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректификованного спирта 40 % для анализа водки.

Б.7.1 Приготовление исходного раствора массовой концентрации этаноламина 1,00 г/дм³**Б.7.1.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли этаноламина массой 1,597 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.7.1.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.7.1.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Б.7.2 Приготовление исходного раствора массовой концентрации пропиламина 1,00 г/дм³**Б.7.2.1 Для анализа воды**

В мерную колбу вместимостью 1 дм³ вносят через воронку навеску соли пропиламина массой 1,617 г, тщательно обмывая стенки воронки деионизованной водой. После растворения навески объем раствора доводят до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Б.7.2.2 Для анализа водок

Процедуру приготовления проводят по Б.7.2.1, используя в качестве растворителя водно-спиртовой раствор объемной долей этилового ректификованного спирта 40 %.

Исходные растворы аминов: этаноламина, пропиламина хранят в емкостях из полимерного материала. Срок хранения — не более одного года.

Б.7.3 Градуировочные растворы готовят из исходных растворов ионов, приготовленных согласно Б.7.1 — Б.7.2.2. Процедура приготовления — по Б.8.

Б.8 Приготовление градуировочных растворов катионов и аминов из исходных растворов**Б.8.1 Приготовление градуировочного раствора массовой концентрации катионов и аминов 10 мг/дм³ из исходных растворов****Б.8.1.1 Градуировочная смесь для анализа воды**

По 5 см³ исходных растворов массовой концентрации катионов и аминов 1000 мг/дм³, приготовленных по Б.4 и Б.7, микродозатором вместимостью 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят содержимое колбы до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация катионов в градуировочном растворе:

- аммония	— 10 мг/дм ³ ,
- калия	— 10 мг/дм ³ ,
- натрия	— 10 мг/дм ³ ,
- магния	— 10 мг/дм ³ ,
- кальция	— 10 мг/дм ³ ,
- стронция	— 10 мг/дм ³ ,
- лития	— 10 мг/дм ³ ,
- бария	— 10 мг/дм ³ ,
- марганца	— 10 мг/дм ³ ,
- этаноламина	— 10 мг/дм ³ ,
- пропиламина	— 10 мг/дм ³ .

Б.8.1.2 Градуировочная смесь для анализа водки

По 5 см³ исходных растворов массовой концентрации катионов и аминов 1000 мг/дм³, приготовленных по Б.4 и Б.7, микродозатором вместимостью 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят содержимое колбы до метки водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректификованного спирта 40 % и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация катионов в градуировочном растворе:

- аммония	— 10 мг/дм ³ ,
- калия	— 10 мг/дм ³ ,
- натрия	— 10 мг/дм ³ ,
- магния	— 10 мг/дм ³ ,
- кальция	— 10 мг/дм ³ ,
- стронция	— 10 мг/дм ³ ,
- лития	— 10 мг/дм ³ ,
- бария	— 10 мг/дм ³ ,
- марганца	— 10 мг/дм ³ ,
- этаноламина	— 10 мг/дм ³ ,
- пропиламина	— 10 мг/дм ³ .

Б.8.2 Приготовление градуировочного раствора массовой концентрации катионов и аминов 1 мг/дм³**Б.8.2.1 Градуировочная смесь для анализа воды**

5 см³ градуировочного раствора массовой концентрации катионов и аминов 10 мг/дм³, приготовленного по Б.8.1.1, микродозатором вместимостью 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация катионов в градуировочном растворе:

- аммония	— 1 мг/дм ³ ,
- калия	— 1 мг/дм ³ ,
- натрия	— 1 мг/дм ³ ,
- магния	— 1 мг/дм ³ .

- кальция — 1 мг/дм³,
- стронция — 1 мг/дм³,
- лития — 1 мг/дм³,
- бария — 1 мг/дм³,
- марганца — 1 мг/дм³,
- этаноламина — 1 мг/дм³,
- пропиламина — 1 мг/дм³.

Б.8.2.2 Градуировочная смесь для анализа водки

5 см³ градуировочного раствора массовой концентрации катионов и аминов 10 мг/дм³, приготовленного по Б.8.1.2, микродозатором вместимостью 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 % и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация катионов в градуировочном растворе:

- аммония — 1 мг/дм³,
- калия — 1 мг/дм³,
- натрия — 1 мг/дм³,
- магния — 1 мг/дм³,
- кальция — 1 мг/дм³,
- стронция — 1 мг/дм³,
- лития — 1 мг/дм³,
- бария — 1 мг/дм³,
- марганца — 1 мг/дм³,
- этаноламина — 1 мг/дм³,
- пропиламина — 1 мг/дм³.

Б.9 Приготовление градуировочных растворов анионов органических и неорганических кислот из исходных растворов

Б.9.1 Приготовление градуировочного раствора массовой концентрации анионов неорганических и органических кислот 10 мг/дм³ из исходных растворов

Б.9.1.1 Градуировочная смесь для анализа воды

По 5 см³ исходных растворов массовой концентрации анионов неорганических и органических кислот 1000 мг/дм³, приготовленных по Б.5 и Б.6, микродозатором вместимостью 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят содержимое колбы до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация анионов неорганических и органических кислот в градуировочном растворе:

- хлоридов — 10 мг/дм³,
- нитритов — 10 мг/дм³,
- нитратов — 10 мг/дм³,
- роданидов — 10 мг/дм³,
- фторидов — 10 мг/дм³,
- фосфатов — 10 мг/дм³,
- сульфатов — 10 мг/дм³,
- формиатов — 10 мг/дм³,
- ацетатов — 10 мг/дм³,
- оксалатов — 10 мг/дм³,
- тартратов — 10 мг/дм³,
- цитратов — 10 мг/дм³,
- гликолятов — 10 мг/дм³,
- лактатов — 10 мг/дм³,
- бензоатов — 10 мг/дм³,
- сукцинатов — 10 мг/дм³,
- фумаратов — 10 мг/дм³,
- малатов — 10 мг/дм³.

Б.9.1.2 Градуировочная смесь для анализа водки

По 5 см³ исходных растворов массовой концентрации анионов неорганических и органических кислот 1000 мг/дм³, приготовленных по Б.5 и Б.6, микродозатором вместимостью 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят содержимое колбы до метки водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректифицированного спирта 40 % и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация анионов неорганических и органических кислот в градуировочном растворе:

- хлоридов — 10 мг/дм³,

- нитритов	— 10 мг/дм ³ ,
- нитратов	— 10 мг/дм ³ ,
- роданидов	— 10 мг/дм ³ ,
- фторидов	— 10 мг/дм ³ ,
- фосфатов	— 10 мг/дм ³ ,
- сульфатов	— 10 мг/дм ³ ,
- формиатов	— 10 мг/дм ³ ,
- ацетатов	— 10 мг/дм ³ ,
- оксалатов	— 10 мг/дм ³ ,
- тартратов	— 10 мг/дм ³ ,
- цитратов	— 10 мг/дм ³ ,
- гликолятов	— 10 мг/дм ³ ,
- лактатов	— 10 мг/дм ³ ,
- бензоатов	— 10 мг/дм ³ ,
- сукцинатов	— 10 мг/дм ³ ,
- фумаратов	— 10 мг/дм ³ ,
- малатов	— 10 мг/дм ³ .

Б.9.2 Приготовление градуировочного раствора массовой концентрации анионов неорганических и органических кислот 1 мг/дм³

Б.9.2.1 Градуировочная смесь для анализа воды

5 см³ градуировочного раствора массовой концентрации анионов неорганических и органических кислот 10 мг/дм³, приготовленного по Б.9.1.1, микродозатором вместимостью 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация анионов неорганических и органических кислот в градуировочном растворе:

- хлоридов	— 1 мг/дм ³ ,
- нитритов	— 1 мг/дм ³ ,
- нитратов	— 1 мг/дм ³ ,
- роданидов	— 1 мг/дм ³ ,
- фторидов	— 1 мг/дм ³ ,
- фосфатов	— 1 мг/дм ³ ,
- сульфатов	— 1 мг/дм ³ ,
- формиатов	— 1 мг/дм ³ ,
- ацетатов	— 1 мг/дм ³ ,
- оксалатов	— 1 мг/дм ³ ,
- тартратов	— 1 мг/дм ³ ,
- цитратов	— 1 мг/дм ³ ,
- гликолятов	— 1 мг/дм ³ ,
- лактатов	— 1 мг/дм ³ ,
- бензоатов	— 1 мг/дм ³ ,
- сукцинатов	— 1 мг/дм ³ ,
- фумаратов	— 1 мг/дм ³ ,
- малатов	— 1 мг/дм ³ .

Б.9.2.2 Градуировочная смесь для анализа водки

5 см³ градуировочного раствора массовой концентрации анионов неорганических и органических кислот 10 мг/дм³, приготовленного по Б.9.1.2, микродозатором вместимостью 5 см³ переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят содержимое колбы до метки водно-спиртовым раствором объемной долей этилового ректификованного спирта 40 % и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация анионов неорганических и органических кислот в градуировочном растворе:

- хлоридов	— 1 мг/дм ³ ,
- нитритов	— 1 мг/дм ³ ,
- нитратов	— 1 мг/дм ³ ,
- роданидов	— 1 мг/дм ³ ,
- фторидов	— 1 мг/дм ³ ,
- фосфатов	— 1 мг/дм ³ ,
- сульфатов	— 1 мг/дм ³ ,
- формиатов	— 1 мг/дм ³ ,
- ацетатов	— 1 мг/дм ³ ,
- оксалатов	— 1 мг/дм ³ ,
- тартратов	— 1 мг/дм ³ .

- цитратов — 1 мг/дм³,
- гликолятов — 1 мг/дм³,
- лактатов — 1 мг/дм³,
- бензоатов — 1 мг/дм³,
- сукцинатов — 1 мг/дм³,
- фумаратов — 1 мг/дм³,
- малатов — мг/дм³.

Градуировочные растворы, приготовленные по Б.8 и Б.9, используют в день приготовления.

УДК 663.5.543.06:006.354

МКС 67.160.10

H79

Ключевые слова: водки, водки особые, вода, метод капиллярного электрофореза, катионы: аммоний, калий, натрий, кальций, магний, марганец, стронций, литий, барий; амины: этаноламин, пропиламин; анионы неорганических кислот: хлориды, нитриты, нитраты, роданиды, сульфаты, фториды, фосфаты; анионы органических кислот: формиаты, ацетаты, оксалаты, тартраты, малаты, цитраты, гликоляты, лактаты, бензоаты, сукцинаты, фумараты

Редактор *Н.В. Таланова*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *М.И. Першина*
Компьютерная верстка *Е.О. Асташина*

Сдано в набор 24.09.2014. Подписано в печать 23.10.2014. Формат 60×84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 3,26. Уч.-изд. л. 3,03. Тираж 62 экз. Зак. 4342.

Издано и отпечатано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru