

ГОСТ 26423—85

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н И Й С Т А Н Д А Р Т

ПОЧВЫ

**МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ УДЕЛЬНОЙ ЭЛЕКТРИЧЕСКОЙ
ПРОВОДИМОСТИ, рН И ПЛОТНОГО ОСТАТКА
ВОДНОЙ ВЫТЯЖКИ**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2011

ПОЧВЫ

**Методы определения удельной электрической проводимости,
рН и плотного остатка водной вытяжки**

**ГОСТ
26423—85**

Soils. Methods for determination of specific electric conductivity,
pH and solid residue of water extract

МКС 13.080.20

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 8 февраля 1985 г. № 283 дата введения установлена

01.01.86

Ограничение срока действия снято по протоколу № 5—94 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 11—94)

Настоящий стандарт устанавливает методы определения удельной электрической проводимости, рН и плотного остатка водной вытяжки из засоленных почв с целью оценки общей концентрации солей при проведении почвенного, агрохимического и мелиоративного обследования угодий, контроля за состоянием солевого режима почв, а также при других исследовательских и изыскательских работах.

Суммарная относительная погрешность составляет:

7,5 % — при определении удельной электрической проводимости до 0,3 мСм/см;
5 % — св. 0,3 мСм/см;

20 % — при массовой доле плотного остатка св. 0,1 до 0,3 %; 7,5 % — св. 0,3 % до 1 %;
5 % — св. 1 %.

При измерении рН суммарная погрешность метода составляет 0,1 единицы рН.

Сущность метода заключается в извлечении водорастворимых солей из почвы дистиллиированной водой при отношении почвы к воде 1:5 и определении удельной электрической проводимости водной вытяжки с помощью кондуктометра и рН с помощью рН-метра. При отсутствии кондуктометра определяют плотный остаток вытяжки.

1. МЕТОД ОТБОРА ПРОБ

1.1. Пробы почвы доводят до воздушно-сухого состояния, измельчают, пропускают через сито с круглыми отверстиями диаметром 1—2 мм и хранят в коробках или пакетах.

Пробу на анализ из коробки отбирают шпательем или ложкой, предварительно перемешав почву на всю глубину коробки. Из пакетов почву высыпают на ровную поверхность, тщательно перемешивают и распределяют слоем толщиной не более 1 см. Пробу на анализ отбирают не менее чем из пяти мест. Масса пробы — 30 г

2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

2.1. Для проведения анализа применяют:

кондуктометр с диапазоном измерений 0,01—100 мСм/см и погрешностью измерений не более 5 %;

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

Издание (май 2011 г.) с Поправкой (ИУС 8—86).

© Издательство стандартов, 1985
© СТАНДАРТИНФОРМ, 2011

С. 2 ГОСТ 26423—85

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—2001*; взвешиватель с возвратно-поступательным движением с частотой колебаний 75 мин⁻¹ или ротор с оборотом на 360°, или пропеллерную мешалку с частотой вращения лопастей 700 мин⁻¹ для перемешивания почвы с водой;

весы квадрантные с устройством пропорционального дозирования ВКПД-40 г с погрешностью взвешивания не более 2 %;

pН-метр или иономер с погрешностью измерений не более 0,05 pH;

электрод стеклянный для определения активности ионов водорода;

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

дозаторы с погрешностью дозирования не более 2 % или цилиндры 2-го класса точности по ГОСТ 1770—74;

касsetы десятипозиционные с емкостями вместимостью 200 см³ или колбы конические вместимостью 250 см³ по ГОСТ 25336—82;

установки фильтровальные десятипозиционные или воронки стеклянные по ГОСТ 25336—82; посуду мерную лабораторную стеклянную по ГОСТ 1770—74;

пипетки 2-го класса точности по НТД;

стаканы химические вместимостью 50 см³ по ГОСТ 25336—82;

чашки фарфоровые диаметром 7 см;

термометр лабораторный с диапазоном измерений 15—30 °C и ценой делений 1°;

термостат с автоматической регулировкой, обеспечивающий температуру нагревания 105 °C; баню водяную;

бумагу фильтровальную по ГОСТ 12026—76;

калий хлористый по ГОСТ 4234—77, х. ч.;

стандарт-титры для приготовления образцовых буферных растворов 2-го разряда по ГОСТ 8.135—2004;

воду дистиллиированную по ГОСТ 6709—72 с удельной электрической проводимостью не более 5 · 10⁻⁶ См/см.

(Поправка).

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление раствора хлористого калия концентрации c (KCl) = 0,01 моль/дм³ (0,01 н.)

0,746 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 дистиллиированной воде, доводя объем до метки. Приготовленный раствор тщательно перемешивают.

3.2. Определение константы кондуктометрической ячейки (датчика)

Датчик кондуктометра погружают в раствор хлористого калия концентрации 0,01 моль/дм³ и определяют электрическую проводимость.

Константу датчика (X), см⁻¹, вычисляют по формуле

$$X = \frac{1,411}{a \cdot k},$$

где 1,411 — удельная электрическая проводимость раствора хлористого калия концентрации 0,01 моль/дм³ при 25 °C, мСм/см;

a — измеренная электрическая проводимость раствора хлористого калия концентрации 0,01 моль/дм³, мСм;

k — коэффициент поправки для приведения электрической проводимости, измеренной при данной температуре, к 25 °C.

Если прибор имеет температурный компенсатор, $k = 1$. При отсутствии температурного компенсатора определяют температуру раствора хлористого калия с помощью лабораторного термометра и находят значение коэффициента по таблице

* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008.

| °C | <i>k</i> | °C | <i>k</i> |
|----|----------|----|----------|
| 15 | 1,254 | 23 | 1,044 |
| 16 | 1,224 | 24 | 1,021 |
| 17 | 1,196 | 25 | 1,000 |
| 18 | 1,168 | 26 | 0,979 |
| 19 | 1,142 | 27 | 0,960 |
| 20 | 1,118 | 28 | 0,941 |
| 21 | 1,092 | 29 | 0,923 |
| 22 | 1,067 | 30 | 0,906 |

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

4.1. Приготовление водной вытяжки из почвы

Пробы почвы массой 30 г, взвешенные с погрешностью не более 0,1 г, помещают в емкости, установленные в десятипозиционные кассеты или в конические колбы. К пробам приливают дозатором или цилиндром по 150 см³ дистиллированной воды. Почву с водой перемешивают в течение 3 мин на взбалтывателе, ротаторе или с помощью пропеллерной мешалки и оставляют не 5 мин для отстаивания.

При использовании весов пропорционального дозирования экстрагента допускается отбор пробы массой 25—30 г.

Допускается пропорциональное изменение массы пробы почвы и объема дистиллированной воды при сохранении отношения между ними 1:5 и при погрешности дозирования не более 2 %.

4.2. Определение электрической проводимости

После 5-минутного отстаивания в суспензию погружают датчик кондуктометра и определяют электрическую проводимость. После каждого определения датчик тщательно промывают дистиллированной водой.

Если прибор не имеет автоматического температурного компенсатора, определяют температуру анализируемых вытяжек или дистиллированной воды, находящейся в тех же условиях. При отсутствии кондуктометра определяют плотный остаток вытяжки.

4.3. Измерение pH

Часть почвенной суспензии, полученной по п. 4.1, объемом 15—20 см³ сливают в химический стакан вместимостью 50 см³ и используют для измерения pH.

Настройку pH-метра проводят по трем буферным растворам с pH 4,01, 6,86 и 9,18, приготовленным из стандарт-титров. Показания прибора считывают не ранее чем через 1,5 мин после погружения электродов в измеряемую среду, после превращения дрейфа измерительного прибора. Во время работы настройку прибора периодически проверяют по буферному раствору с pH 6,86.

4.4. Фильтрование суспензий

В воронки помещают двойные складчатые фильтры. Край фильтра должен быть расположен на 0,5—1 см ниже края воронки. В начале фильтрования необходимо перенести на фильтр возможно большее количество почвы. Струю суспензии направляют на боковую стенку воронки, чтобы не порвать фильтр. Первую порцию фильтрата объемом до 10 см³ отбрасывают и только затем начинают собирать фильтрат в чистый сухой приемник. Мутные фильтраты перефильтровывают.

Если почва имеет щелочную реакцию и содержит мало растворимых солей, для ускорения фильтрования и получения прозрачного фильтрата используют целлюлозную массу. Для ее приготовления фильтровальную бумагу измельчают, помещают в термостойкий стеклянный или фарфоровый стакан и наливают дистиллированную воду в таком объеме, чтобы бумагу можно было перемешивать стеклянной палочкой. Стакан с размокшой бумагой кипятят при постоянном помешивании до получения однородной массы. Горячей целлюлозной массой запаривают двойные фильтры, вложенные в воронки. После того как стечет вода, фильтры высушивают в термостате при температуре 50 °С или на воздухе и используют для фильтрования.

По окончании фильтрования фильтраты тщательно перемешивают круговыми движениями и используют для определения катионно-анионного состава водной вытяжки. Анализ начинают с определения ионов карбоната и бикарбоната.

4.5. Определение плотного остатка вытяжки

Отбирают дозатором или пипеткой 25 см³ фильтрата, помещают в высушеннюю и взвешенную с погрешностью не более 0,001 г фарфоровую чашку и ставят на водянную баню для выпаривания

С. 4 ГОСТ 26423—85

фильтрата. По окончании выпаривания чашку помещают в термостат, выдерживают в нем в течение 3 ч при температуре 105 °С, охлаждают в эксикаторе и взвешивают с погрешностью не более 0,001 г.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. За результат анализа принимают значение единичного определения.

Удельную электрическую проводимость анализируемой вытяжки (X), мСм/см, вычисляют по формуле

$$X = a \cdot C \cdot k,$$

где a — измеренная электрическая проводимость вытяжки, мСм;

C — константа кондуктометрической ячейки (датчика), см⁻¹;

k — коэффициент температурной поправки для приведения электрической проводимости, измеренной при данной температуре, к 25 °С, найденный по таблице.

Массовую долю плотного остатка водной вытяжки в анализируемой почве (X_{10}) в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{(m - m_1) \cdot 500}{25},$$

где m — масса чашки с остатком, г;

m_1 — масса пустой чашки, г;

500 — коэффициент пересчета в проценты;

25 — объем пробы вытяжки, см³.

5.2. Допускаемые относительные отклонения при доверительной вероятности $P = 0,95$ от среднеарифметического результата повторных анализов при выборочном статистическом контроле составляют:

11 % — при определении удельной электрической проводимости до 0,3 мСм/см; 7 % — св. 0,3 мСм/см;

30 % — при массовой доле плотного остатка св. 0,1 до 0,3 %; 10 % — св. 0,3 до 1,0 %; 7 % — св. 1,0 %;

0,2 единицы pH — при измерении pH.

5.3. При полном анализе катионно-анионного состава водной вытяжки точность результатов оценивают по близости сумм количеств эквивалентов катионов и анионов, а также по воспроизводимости суммы катионов, суммы анионов и общей суммы ионов при повторных анализах.

Допускаемые отклонения (X), ммоль в 100 г почвы, при доверительной вероятности $P = 0,95$ от среднеарифметического суммы катионов, суммы анионов или общей суммы ионов в почве при повторных анализах, а также допускаемую разность сумм катионов и анионов вычисляют по формуле

$$X = \sqrt{\sum \varepsilon_i^2},$$

где ε_i — допускаемое отклонение от среднеарифметического при повторных анализах для i -го иона, моль в 100 г почвы.

Если допускаемое отклонение нормировано в относительных процентах, его абсолютное значение (ε_i) вычисляют по формуле

$$\varepsilon_i = \frac{a_i \cdot V_i}{100},$$

где a_i — количество вещества эквивалента i -го иона в почве, ммоль в 100 г;

V_i — допускаемое отклонение при определении i -го иона в соответствии с методом его определения, %;

100 — коэффициент пересчета процентов в сотые доли.

5.4. Количественное соотношение между значением удельной электрической проводимости и содержанием водорастворимых солей в почве устанавливают для различных типов засоления по результатам анализа водной вытяжки не менее 20 почвенных проб данного типа засоления.

Редактор *М.И. Максимова*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *М.В. Бучная*
Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 17.05.2011. Подписано в печать 03.06.2011. Формат 60 × 84 1/8. Бумага офсетная. Гарнитура Таймс.
Печать офсетная. Усл. печ. л. 0,93. Уч.-изд. л. 0,52. Тираж 93 экз. Зак. 452.

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

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6