

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«КАЛИНИНГРАДСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ТЕХНИЧЕСКИЙ  
УНИВЕРСИТЕТ»

**Н. Н. Цветкова**

## **ГИДРОЛОГИЯ**

Учебно-методическое пособие по выполнению лабораторных работ  
для студентов, обучающихся в бакалавриате по направлению подготовки  
35.03.08 Водные биоресурсы и аквакультура  
(профиль: Индустриальная аквакультура)

Калининград  
2024

УДК 579.2

Рецензент

кандидат биологических наук, доцент кафедры водных биоресурсов и  
аквакультуры ФГБОУ ВО «КГТУ» Е. А. Масюткина

**Цветкова, Н. Н.** Гидрология: учеб.-метод. пособие по выполнению лабораторных работ для студ. бакалавриата по напр. подгот. 35.03.08 Водные биоресурсы и аквакультура (профиль: Индустриальная аквакультура) / Н. Н. Цветкова. – Калининград: Изд-во ФГБОУ ВО «КГТУ», 2024. – 198 с.

В учебно-методическом пособии представлены учебно-методические рекомендации по выполнению лабораторных работ по дисциплине «Гидрология», включающие план проведения занятий, используемое оборудование и материалы, алгоритм проведения и обработки опытных данных, формы отчетов по лабораторным занятиям.

Локальный электронный методический материал. Учебно-методическое пособие по выполнению лабораторных работ. Рекомендовано к изданию и использованию в учебном процессе методической комиссией института рыболовства и аквакультуры ФГБОУ ВО «Калининградский государственный технический университет» университет» «28» ноября 2024 г., протокол № 9

УДК 579.2

© Федеральное государственное  
бюджетное образовательное учре-  
ждение высшего образования  
«Калининградский государственный  
технический университет», 2024 г.  
© Цветкова Н.Н., 2024 г.

## Оглавление

<b>ВВЕДЕНИЕ .....</b>	<b>5</b>
<b>ЧАСТЬ 1. ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ .....</b>	<b>7</b>
<b>Лабораторная работа № 1. Основные правила работы в гидрохимической лаборатории.</b>	<b>7</b>
<b>Лабораторная работа № 2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФИЗИЧЕСКИХ СВОЙСТВ ВОДЫ В ЛАБОРАТОРНЫХ УСЛОВИЯХ .....</b>	<b>28</b>
<b>Лабораторная работа № 3. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ КИСЛОРОДА объемным йодометрическим методом (по методу Винклера).....</b>	<b>37</b>
<b>Лабораторная работа № 4. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ СЕРОВОДОРОДА объемным йодометрическим методом .....</b>	<b>43</b>
<b>Лабораторная работа № 5. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ СУЛЬФАТОВ объемным йодометрическим методом .....</b>	<b>46</b>
<b>Лабораторная работа № 6. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОКИСЛЯЕМОСТИ ВОДЫ ПЕРМАНГАНАТНЫМ СПОСОБОМ .....</b>	<b>49</b>
<b>Лабораторная работа № 7. ВОДОРОДНЫЙ ПОКАЗАТЕЛЬ (рН) ВОДЫ .....</b>	<b>53</b>
<b>Лабораторная работа № 8. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ УГЛЕКИСЛОГО ГАЗА .....</b>	<b>55</b>
<b>Лабораторная работа № 9. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЩЕЛОЧНОСТИ ВОДЫ И СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ ГИДРОКАРБОНАТНЫХ ИОНОВ (<math>\text{HCO}_3^{1-}</math>) .....</b>	<b>60</b>
<b>Лабораторная работа № 10. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОБЩЕЙ ЖЕСТКОСТИ ВОДЫ .....</b>	<b>62</b>
<b>Лабораторная работа № 11. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ (<math>\text{Ca}^{2+}</math>) И МАГНИЯ (<math>\text{Mg}^{2+}</math>) В ВОДЕ.....</b>	<b>65</b>
<b>Лабораторная работа № 12. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ХЛОРИДОВ В ВОДЕ</b>	<b>67</b>
<b>Лабораторная работа № 13. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ БИОГЕННЫХ ВЕЩЕСТВ колориметрическим методом.....</b>	<b>70</b>
<b>Лабораторная работа № 14. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ ФОСФОРА ФОСФАТОВ колориметрическим методом (метод Морфи-Райли) .....</b>	<b>77</b>
<b>Лабораторная работа № 15. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ АЗОТА АММОНИЙНОГО И АМИАКА по методу Несслера .....</b>	<b>79</b>
<b>Лабораторная работа № 16. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ АЗОТА НИТРИТОВ с реагентом Грисса.....</b>	<b>81</b>
<b>Лабораторная работа № 17. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ НИТРАТ ИОНОВ с салициловой кислотой .....</b>	<b>83</b>
<b>Лабораторная работа № 18. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ЖЕЛЕЗА В ВОДЕ с использованием роданистых солей .....</b>	<b>85</b>
<b>Лабораторная работа № 19. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ИОНОВ КРЕМНИЯ В ВОДЕ .....</b>	<b>87</b>
<b>Лабораторная работа № 20. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ СУХОГО ОСТАТКА .....</b>	<b>89</b>

Лабораторная работа № 21. РАСЧЕТ ОБЩЕЙ МИНЕРАЛИЗАЦИИ, определение класса и группы природных вод.....	91
Лабораторная работа № 22. ОЦЕНКА КАЧЕСТВА ВОДЫ по гидрохимическим показателям применительно к нуждам рыбного хозяйства.....	94
<b>ЧАСТЬ 2. МОРФОМЕТРИЯ ОЗЕРА .....</b>	<b>97</b>
Лабораторная работа № 23. Построение батиметрического плана (схемы) озера.....	97
Лабораторная работа № 24. Морфометрические измерения на батиметрическом плане .....	105
Лабораторная работа № 25. Расчет объема (вместимости), средней глубины и средней ширины озера .....	109
Лабораторная работа № 26. Построение батиграфических кривых .....	114
<b>ЧАСТЬ 3. РАБОТА С ГИДРОМЕТЕОРОЛОГИЧЕСКИМИ ПРИБОРАМИ .....</b>	<b>116</b>
Лабораторная работа № 27. Приборы для измерения температуры воздуха .....	116
Лабораторная работа № 28. Приборы для измерения атмосферного давления.....	121
Лабораторная работа № 29. Приборы для измерения направления и скорости ветра	126
Лабораторная работа № 30. Приборы для измерения температуры воды.....	133
Лабораторная работа № 31. Измерение расхода воды в реке .....	137
Приложение.....	148
Литература .....	196

## **ВВЕДЕНИЕ**

Учебно-методическое пособие разработано для направления подготовки 35.03.08 Водные биоресурсы и аквакультура (для очной и заочной форм обучения) по дисциплине «Гидрология», входящей в «Модуль направления» образовательной программы бакалавриата.

Целью освоения дисциплины «Гидрология» является формирование знаний, умений и навыков в области основных закономерностей определяющих гидрологические, гидрохимические условия в водных объектах и искусственных водных системах, необходимых для решения вопросов, связанных с их рыбохозяйственным использованием.

**Задачи дисциплины:**

- освоение главных процессов, происходящих в атмосфере и гидросфере Земли, основных закономерностей, определяющих гидрологические особенности водных объектов и Мирового океана;
- изучение устройства, принципа и правил работы с основными гидрометеорологическими приборами и гидрохимическим оборудованием;
- овладение навыками выполнения гидрохимического анализа;
- приобретение навыков проведения полевых гидрометеорологических наблюдений;
- овладение правилами техники безопасности при работе на водных объектах и в гидрохимической лаборатории;
- формирование базовых знаний, умений и навыков для успешного (в т.ч. самостоятельного) планирования и проведения исследований и мониторинга естественных и искусственных водных объектов (в первую очередь, имеющих рыбохозяйственное значение), оценки их экологического состояния, в т. ч. с точки зрения требований рыбного хозяйства; грамотного контроля состояния среды при эксплуатации рыбохозяйственных водных объектов; участия в образовательной деятельности учреждений системы среднего и высшего профессионального рыбохозяйственного образования.

В результате изучения дисциплины студент должен:

**знать:**

- устройство гидрологических и метеорологических приборов и правила работы с ними;
- методы и правила отбора проб воды для гидрохимического анализа для целей мониторинга среды обитания водных биологических ресурсов и объектов аквакультуры;
- методики проведения гидрологических и гидрохимических исследований;
- гидрологическую и экологическую типизацию водных объектов.

**уметь:**

- организовывать проведение мониторинга среды обитания водных биологических по гидрохимическим показателям для оперативного управления технологическими процессами аквакультуры;

- определять гидрометеорологические условия в период сбора материалов;
- выполнять оценку рыбохозяйственного значения и экологического состояния естественных и искусственных водоемов;
- регистрировать параметры воды в рыбоводных емкостях, показания оксиметров, pH-метров в процессе разведения и выращивания водных биологических ресурсов;
- производить настройку и тарировку гидрологических приборов и гидрохимического оборудования для целей мониторинга среды обитания водных биологических ресурсов по гидрохимическим показателям;
- производить гидрохимический анализ по стандартным методикам;  
владеть:
- навыками работы с гидрометеорологическим оборудованием;
- навыками отбора проб воды для целей контроля условий выращивания объектов аквакультуры в рамках принятой в организации технологии разведения и выращивания водных биологических ресурсов;
- навыками подготовки аналитических материалов по результатам проведенных анализов.

Для грамотного ведения рыбного хозяйства и организации промысла рыбы, как в водных объектах суши, так и в Мировом океане, необходимо хорошее знание среды обитания гидробионтов. При этом ихтиологу-рыбоводу приходится иметь дело и непосредственно с исследованием воды, и с результатами этих исследований. Следовательно, специалист должен уметь вести наблюдения за важнейшими элементами водной среды, владеть методами современного гидрохимического анализа, грамотно составлять гидрологическую характеристику изучаемого водоема.

В ходе прохождения лабораторного практикума студенты должны научиться правилам проведения основных гидрометеорологических наблюдений при рыбохозяйственных исследованиях водоемов, ознакомиться с принципом устройства и работы, необходимых для этого гидрометеорологических приборов, научиться грамотному выполнению химического анализа пресных вод, обработке и анализу получаемых результатов.

Поскольку гидрологические условия в значительной степени зависят от состояния погоды, в практикуме приводятся и некоторые сведения о работе основных метеорологических приборов.

В соответствии с этим, лабораторный практикум разделен на три части: гидрохимический анализ, морфометрия озера, метеорологические и гидрологические приборы.

Практикум содержит описание лабораторных работ, вопросы для самопроверки по каждому из видов работ, призванные обратить внимание студентов на основополагающие положения той или иной работы, перечень необходимого оборудования, химической посуды, реактивов, список рекомендуемой литературы, в которой рассматриваемые вопросы изложены более детально.

## **ЧАСТЬ 1. ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ**

### **Лабораторная работа № 1. Основные правила работы в гидрохимической лаборатории.**

**Цель** работы: изучение общих и специальных требований при работе в гидрохимической лаборатории.

#### **Основные требования техники безопасности при работе в гидрохимической лаборатории**

##### **Общие требования**

1. В лаборатории обязательно должна быть аптечка.
2. В лаборатории не рекомендуется работать в контактных линзах.
3. При работе в гидрохимической лаборатории необходимо соблюдать максимальную осторожность. Неаккуратность, небрежность, невнимательность, недостаточное знакомство с приборами и свойствами веществ, с которыми ведется работа, могут привести к несчастному случаю.
4. Необходимо поддерживать чистоту и порядок, на рабочих столах не должно быть ничего лишнего.
5. Уходя из лаборатории, нельзя оставлять включенными нагревательные приборы, горящие горелки, открытые газовые краны.
6. Нельзя работать при плохой или неисправной вентиляции в лаборатории или в вытяжном шкафу. При перерыве в действии вентиляции все работы в вытяжных шкафах, связанные с выделением вредных веществ, газов и паров, следует немедленно прекращать.
7. Работа вытяжного шкафа должна проверяться ежегодно.
8. Необходимо следить за чистотой рук и мыть их каждый раз, когда на них попадает какое-либо вещество. Нельзя вытираять руки и посуду одним и тем же полотенцем, особенно при работе с вредными веществами.
9. При этикетировании химреактивов необходимо использовать «этикетки безопасности» с указанием степени вредности вещества в соответствии со справочниками, в которых дается описание веществ по степени вредности.
10. При работе с вредными веществами необходимо пользоваться спецодеждой.
11. При работе с концентрированными веществами обязательно составляется список людей, допущенных к производству анализов; эти списки хранятся пожизненно.
12. При работе со сточными водами обязательны прививки от полиомиелита, столбняка, гепатита, дифтерии.

##### **Обращение со стеклом**

1. Химическая посуда, в основном тонкостенная и хрупкая, требует бережного обращения, так как при небрежном отношении к посуде возможны различные травмы. Химическую посуду следует держать в руках осторожно, не сжимая сильно пальцами.
2. При мытье посуды ёршами нужно быть осторожным, чтобы не пробить её дно или стенки.

3. В случае небольшого пореза стеклом следует удалить осколки стекла, смыть кровь вокруг раны ватным тампоном, смоченным раствором марганцовокислого калия ( $\text{KMnO}_4$ ), смазать йодом и завязать бинтом.

4. При глубоких порезах после удаления стекла нужно крепко перевязать руку выше пореза жгутом, удалить кровь вокруг раны, наложить несколько слоев стерильной марли, затем толстый слой гигроскопической ваты и немедленно обратиться к врачу (в медпункт).

### **Обращение с реактивами**

1. Химические реакции необходимо выполнять только с такими количествами и концентрациями веществ, в такой посуде, приборах и при таких условиях, какие указаны в соответствующих руководствах.

2. Беря вещество, следует внимательно читать этикетку и при малейшем сомнении выяснить у лаборанта квалификацию вещества.

3. Запрещается оставлять вещество в посуде без этикеток и подписей.

4. Совершенно недопустимо пробовать химические реактивы на вкус.

5. Наполнение пипеток растворами кислот, щелочей и других веществ выполняют только при помощи груши, или применяют специальные автоматические пипетки, или пипетки с шаром.

6. Всю работу с вредными и ядовитыми веществами необходимо проводить только под тягой (в вытяжном шкафу).

7. При разбавлении кислот необходимо влиять кислоту в воду, а не наоборот.

8. При попадании сильных кислот (азотная, соляная, серная) на кожу пораженное место следует обмыть сначала большим количеством воды, а затем 5%-м раствором двууглекислой соды ( $\text{Na}_2\text{CO}_3$ ).

9. При работе с большими объемами концентрированных (дымящихся) кислот, щелочей, раствора аммиака (особенно!) и т. п. необходимо надевать резиновый фартук, специальные перчатки, очки или специальную маску, обеспечивающую защиту лица, респиратор (противогаз), либо обвязывать нос и рот марлевой повязкой, смоченной раствором соды. Чтобы свести к минимуму необходимость переливать перечисленные растворы из больших бутылок, рекомендуется приобретать их в малой (до 1 дм<sup>3</sup>) расфасовке.

10. При растворении щелочи в воде происходит сильное разогревание раствора, поэтому щелочи следует растворять в фарфоровой посуде.

11. При ожоге щелочами пораженное место следует обмыть сначала большим количеством воды, а затем 2%-м раствором уксусной кислоты ( $\text{CH}_3\text{COOH}$ ).

12. При попадании на кожу щелочного раствора йодистого калия (КJ) пораженное место промывают сначала водой, затем 2%-м раствором борной кислоты ( $\text{H}_3\text{BO}_3$ ) и снова водой. Затем это место можно смазать пищевым жиром.

13. Если на кожу попал раствор азотнокислого серебра ( $\text{AgNO}_3$ ), необходимо промыть пораженное место большим количеством хлористого натрия ( $\text{NaCl}$ ).

## **Работа с нагревательными приборами**

1. Все нагревательные приборы необходимо устанавливать на теплоизолационной подставке.
2. Нельзя брать горячую посуду голыми руками, необходимо пользоваться щипцами, колбодержателями, жгутом из бумаги или полотенца.
3. Необходимо внимательно следить за работой нагревательных приборов и не оставлять их без присмотра. Провода не должны касаться нагреваемых частей электроприборов.
4. При ожогах первой степени (покраснение кожи) обожженное место следует подставить под струю холодной воды, или погрузить в раствор марганцовокислого калия, или наложить вату, смоченную марганцовокислым калием. Предпочтительнее воспользоваться любым противоожоговым средством.
5. При ожогах второй степени (появление пузырей) обожженное место нужно обработать марганцовокислым калием или 5%-м раствором танина. Однако предпочтительнее обратиться в медпункт.
6. При ожогах третьей степени (разрушении тканей) рану необходимо покрыть стерильной повязкой и немедленно обратиться к врачу (в медпункт).

## **Обращение с газовой сетью**

1. Если при входе в лабораторию ощущается запах газа, следует немедленно сообщить об этом лаборанту, преподавателю. До выяснения и устранения причин появления газа лабораторию закрыть, ничего не зажигать и не включать электроосвещение или электрооборудование.
2. Во время работы не оставлять без наблюдения горящие газовые приборы, горелки и т. п.
3. При выходе из помещения газ необходимо перекрыть у каждой горелки и на центральном вводе в лабораторию.

## **Техника проведения лабораторного анализа воды. Основные положения.**

### **Химическая посуда, используемая при гидрохимическом анализе.**

Химическая посуда, обычно используемая при проведении гидрохимического анализа, показана на рисунках 1-10.

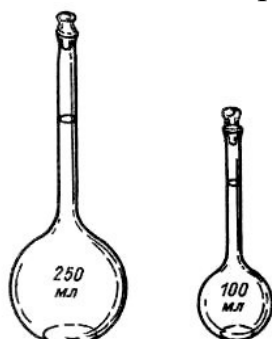


Рисунок 1 – Мерные колбы

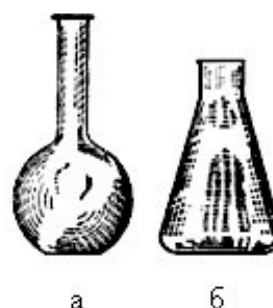


Рисунок 2 – Колбы (а – плоскодонная,  
б - коническая)

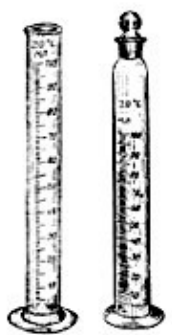


Рисунок 3 – Мерные цилиндры

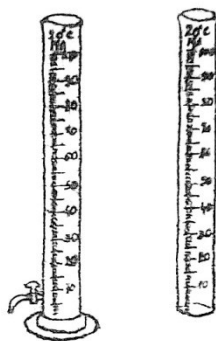


Рисунок 4 – Цилинды Генера, Несслера



Рисунок 5 – Мерные стаканы

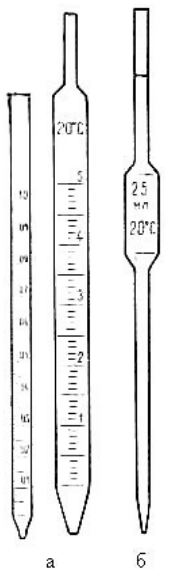


Рисунок 6 – Пипетки  
(а – градуированные, б –  
пипетка Мора)

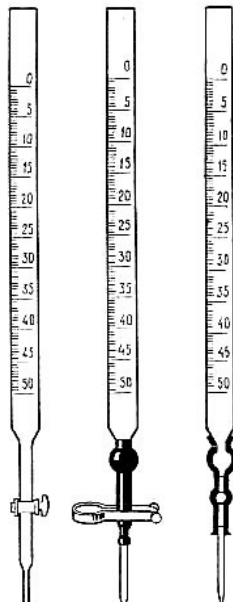


Рисунок 7 – Бюретки с различными затворами



Рисунок 8 – Тигельные щипцы

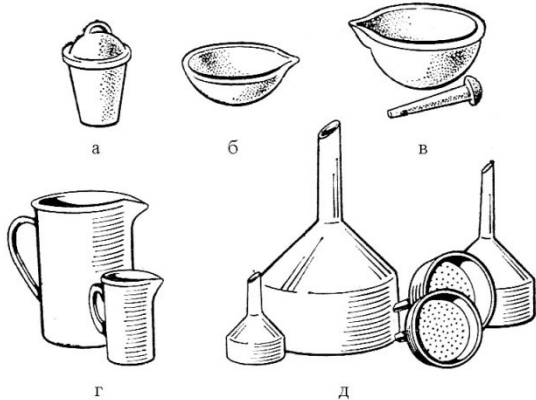


Рисунок 9 – Фарфоровая посуда (а – тигель, б – чашка для выпаривания, в - ступка с пестиком, г – кружки, д – воронки Бюхнера)



Рисунок 10 – Емкости для хранения реагентов (а – банки, б – кислородные склянки)

## Мойка химической посуды

На стенках чистой посуды не должны задерживаться капли воды.

Химическую посуду сначала тщательно моют водопроводной водой (желательно теплой или горячей) с помощью ершей или фильтровальной бумаги, а затем одной из специальных смесей.

Наиболее простой способ – мытье горячим раствором любого стирального порошка.

Для обезжиривания посуды обычно пользуются хромовой смесью. Ее готовят на холоде растворением бихромата калия ( $K_2Cr_2O_7$ ) в небольшом количестве воды до получения насыщенного раствора. Затем осторожно добавляют равный объем концентрированной серной кислоты ( $H_2SO_4$ ). Смесь должна иметь темно-оранжевый цвет. Хромовую смесь можно использовать повторно. Признаком непригодности смеси является переход цвета в темно-зеленый. Работать с хромовой смесью нужно с очень большой осторожностью. Нельзя набирать ее в пипетки ртом, следует пользоваться резиновой грушей или мыть пипетки в толстостенном цилиндре (Рисунок 11).

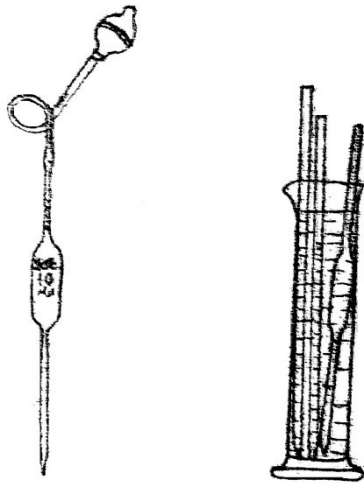


Рисунок 11 – Способы мытья пипеток хромовой смесью

Для мытья посуды можно применять также следующие смеси:

1. 5%-й водный раствор  $KMnO_4$  с добавлением к нему во время использования нескольких миллилитров концентрированной серной кислоты;
2. Спиртовой раствор едкого калия (40-50 г кристаллической  $KOH$  растворяют в фарфоровом стакане в  $500\text{ cm}^3$  воды; получаемая смесь при этом разогревается; после ее остывания добавляют 1  $\text{dm}^3$  спирта);
3. Раствор  $K_2Cr_2O_7$  в концентрированной азотной кислоте ( $HNO_3$ ). Для его приготовления 200 г  $K_2Cr_2O_7$ , растворяют в 1  $\text{dm}^3$   $HNO_3$ . Этот раствор по своим моющим свойствам превосходит хромовую смесь и различные органические растворители и их смеси (ацетон, спирт, бензин, скипидар, дихлорэтан, смесь спирта с эфиром и т.п.).

4. Бюretки удобно промывать смесью спирта и концентрированной азотной кислоты (плотностью 1,4  $\text{g/cm}^3$ ); в бюretку наливают 3  $\text{cm}^3$  спирта, затем осторожно по стенке 4  $\text{cm}^3$  азотной кислоты ( $HNO_3$ ) и закрывают бюretку легким колпачком. Применяют также смесь концентрированной серной кислоты с

раствором перекиси водорода: наливают в бюретку 5-10 см<sup>3</sup> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup> и 1-2 см<sup>3</sup> 30%-ной H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.

Работать следует под тягой.

Посуду, вымытую любой из перечисленных смесей, тщательно прополаскивают водопроводной, а затем дистиллированной водой.

Для промывания химической посуды в процессе работы удобно пользоваться промывалками (Рисунок 12) или держать небольшую порцию дистиллированной воды в химическом стакане, который всегда должен находиться под рукой.

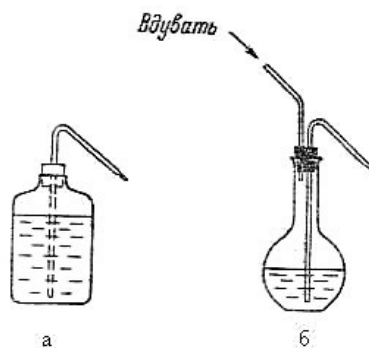


Рисунок 12 – Промывалки (а – пластмассовая, б – стеклянная)

### Калибрование мерной посуды

Номинальная емкость посуды не всегда соответствует её истинной вместимости, поэтому мерную посуду (мерные колбы, пипетки, предназначенные для отбора точных титрованных растворов, бюретки) необходимо проверять, т.е. калибровать. При этом *истинную вместимость* рассчитывают по массе дистиллированной воды, *содержащейся в посуде* (если она предназначена для измерения находящихся в ней растворов, например, колба) или *вылитой из неё* (если посуда предназначена для отмеривания выливаемых растворов, например, бюретка, пипетка). За *стандартную температуру калибрования* принята температура 20 °C.

Перед калиброванием посуда должна быть тщательно вымыта и высушена, при этом, если калибруется посуда на «выливание» (бюретки, пипетки) подготавливается еще и дополнительная емкость (например, бюкс) для слияния воды. Посуду и дистиллированную воду выдерживают в весовой не менее 1 ч, чтобы они приняли температуру воздуха.

Вначале взвешивают сухую посуду: мерные колбы - на технических весах с точностью до 0,01 г, бюксы (с крышкой) для калибрования бюреток и пипеток - на аналитических – с точностью до 0,001 г. Затем наполняют калибруемую посуду водой точно до метки (до нижней части мениска). Посуду на «вливание» взвешивают с водой, а из посуды на «выливание» воду сливают в подготовленную для этой цели емкость (бюкс) и взвешивают с водой эту емкость. При этом после опорожнения пипетки выжидают 15 с и отнимают кончик пипетки от стенки бюкса; оставшееся в кончике пипетки небольшое количество жидкости нельзя ни выдувать, ни выжимать: оно не входит в объем пипетки.

Взвешивание повторяют трижды (при этом результаты должны быть сходящимися, т. е. различаться не более чем на 0,05 или на 0,005 г соответственно) и берут среднее арифметическое.

Точность взвешивания и допустимые отклонения приведены в табл. 1.

Таблица 1 - Точность взвешивания и допустимые отклонения при калибровке посуды

Объем, см <sup>3</sup>	Точность взвешивания	Допустимое отклонение, г
Менее 5	0,0001	0,0005
5-100	0,001	0,005
Более 100	0,01	0,05

Аналогичным образом (на технических весах с точностью до 0,01 см<sup>3</sup>) калибруют и *кислородные склянки* (специальные бутылочки вместимостью 100-150 см<sup>3</sup> с хорошо пригнанными отшлифованными пробками с косым срезом, применяемые для хранения проб воды, отобранный для определения в ней растворенного кислорода), закрывая их при взвешивании пробками; после калибрования склянки обязательно нумеруют, результаты калибровки заносят в журнал, пробки привязывают к горлышку склянки. Пробки должны быть обязательно привязаны к горлышкам соответствующих склянок (их нельзя путать).

Вместимость склянки рассчитывают с помощью таблицы, приведенной в Приложении 1, по формуле:

$$V_{скл} = \frac{M_{скл}}{M} \times 1000, \quad \text{Формула 1}$$

где

$V_{скл}$  - вместимость склянки (см<sup>3</sup>);

$M_{скл}$  - масса воды (г) в склянке при температуре и атмосферном давлении в момент взвешивания;

$M$  - масса 1 дм<sup>3</sup> воды (г) при температуре и атмосферном давлении в момент взвешивания (Приложение 1);

1000 - объем (см<sup>3</sup>), занимаемый массой воды в 1 кг при температуре наибольшей плотности и нормальном атмосферном давлении.

### Правила титрования и работа с бюретками

*Титрованием* называется медленное добавление определенного раствора в титруемую жидкость при энергичном перемешивании последней до обесцвечивания, изменения цвета или появления осадка в присутствии соответствующего индикатора. Изменение окраски раствора при титровании отслеживают обязательно на белом фоне, используя для этого белый лист бумаги.

До тех пор, пока титрование не окончено, нельзя убирать колбу или стакан с титруемым раствором из-под бюретки.

Если кажется, что титрование закончено (произошло соответствующее изменение окраски жидкости), снимают показание бюретки (объема слитого раствора), затем добавляют еще одну каплю раствора и вновь проверяют цвет титруемой жидкости. Если от добавления капли цвет не изменился, значит,

титрование закончено. При изменении цвета следует сделать новый отсчет по бюретке и добавить еще одну каплю. Так поступают до тех пор, пока цвет титруемой жидкости не перестанет изменяться.

Бюретка должна быть закреплена в штативе строго вертикально.

Перед наполнением бюретки раствором ее необходимо промыть дистиллированной водой, а затем этим раствором.

В кончике бюретки при ее заполнении не должно оставаться пузырька воздуха. Воздух можно легко удалить, если кончик бюретки поднять вверх и слегка приоткрыть зажим (когда бюретка заполнена раствором). После того, как воздух выйдет, и из кончика будет вытекать раствор, зажим закрывают.

Зажим в закрытом состоянии не должен пропускать раствор, т. е. при стоянии заполненной бюретки уровень жидкости в ней не должен меняться.

Если заполнение бюретки осуществлялось с помощью воронки, перед началом титрования и приведением жидкости к нулевой отметке *воронку необходимо убрать*, а кончик бюретки обтереть фильтровальной бумагой.

Кончик бюретки должен быть такого диаметра, чтобы объем одной капли раствора из него не превышал  $0,02—0,03 \text{ см}^3$ .

Отсчет производят по нижней границе мениска жидкости в бюретке. При этом глаза наблюдателя должны находиться на одном уровне с мениском. Для удобства отсчета рекомендуется пользоваться полоской зачерненной бумаги, держа ее при отсчете на 1 мм ниже нижней границы мениска жидкости, или постоянным бумажным экранчиком, закрепляя его на тыльной стороне бюретки. Если на титрование пробы (в отдельных случаях!) затрачивается объем раствора больше, чем тот, на который рассчитана бюретка, поступают следующим образом. Спускают раствор *точно* до конечного деления бюретки, например,  $25 \text{ см}^3$ , *отставляют колбу* с титруемым раствором, наполняют бюретку и дотитровывают пробу. В этом случае в графу «отсчет по бюретке» на бланке записывают  $25+$  и далее второй (конечный отсчет). При обработке результатов эти два отсчета суммируются и из полученной суммы вычитают начальный отсчет.

*Точность отсчета* по бюреткам объемом  $10—25 \text{ см}^3$  составляет  $0,01 \text{ см}^3$ .

Для перемешивания титруемого раствора целесообразно пользоваться магнитными мешалками. Магнит берут пинцетом, промывают дистиллиированной водой и осторожно, чтобы не разбить колбу, опускают его на дно колбы.

При титровании вручную (без мешалки) колбу удобно держать правой рукой, непрерывно помешивая титруемую жидкость ровными круговыми движениями. Левой рукой при этом управляют краном бюретки. Положение рук при титровании показано на рис. 13.

Допускается также положение рук при титровании, показанное на рис 14. При этом во время титрования колбу нужно держать левой рукой, а правой рукой управлять краном бюретки, давая стекать жидкости равномерно.



Рисунок 13 – Положение рук при титровании без магнитной мешалки

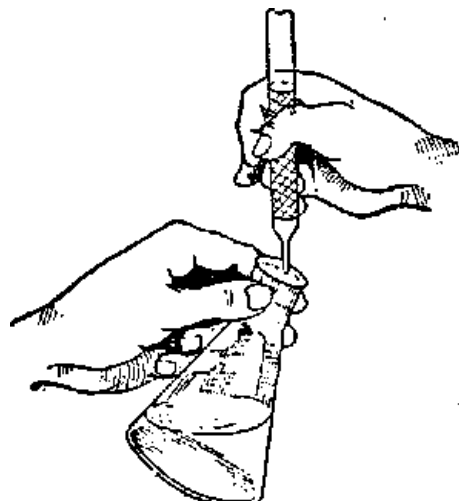


Рисунок 14 – Положение рук при титровании без магнитной мешалки

Для растворов перманганата калия, йода и нитрита серебра нельзя применять бюретки с резиновыми затворами

Для растворов щелочей не рекомендуется применять бюретки со стеклянными кранами.

Нельзя смазывать вазелином краны бюреток, применяемых, для растворов перманганата калия (в этом случае кран можно смазать концентрированной серной кислотой).

### Работа с пипетками

Перед наполнением пипетки раствором ее необходимо тщательно ополоснуть этим раствором. *Погружать пипетку в большой объем точного раствора не рекомендуется.* Необходимо в хорошо вымытый раствором химический стаканчик набрать небольшой объем раствора и отмеривать его пипеткой из стаканчика.

Наполнять пипетку раствором следует так, чтобы *нижний край мениска коснулся соответствующей метки*. После этого каплю с кончика пипетки снимают фильтровальной бумагой.

*Пипетка проградуирована полностью.* В этом случае соответствующая метка (2, 5, 10 см<sup>3</sup>) расположена у *верхнего* конца пипетки. Если отбираемый объем раствора соответствует маркировке пипетки (2, 5, 10 см<sup>3</sup> и др.), жидкость сливают из пипетки *полностью*.

*Пипетка проградуирована не полностью -* соответствующая метка (2, 5, 10 или 0 см<sup>3</sup>) находится у *нижнего* сужающегося конца. Чтобы такой пипеткой отмерить отбираемый объем раствора, соответствующий маркировке пипетки (2, 5, 10 см<sup>3</sup>), раствор необходимо слить *строго до нижней метки*.

*Выдувать растворы из пипеток запрещается.*

При сливе раствора из пипетки ее кончик должен соприкасаться с внутренней стенкой склянки, в которую сливается раствор. После опорожнения пипетки *выжидают 15 с* и только после этого отнимают кончик пипетки от стен-

ки склянки. Оставшееся в кончике пипетки небольшое количество жидкости *нельзя ни выдувать, ни выжимать*: оно не входит в объем пипетки.

Удерживать раствор в пипетке и регулировать его сливание необходимо с помощью *указательного пальца* (не большого!), *не зажимая пипетку в кулаке* (Рисунок 15).

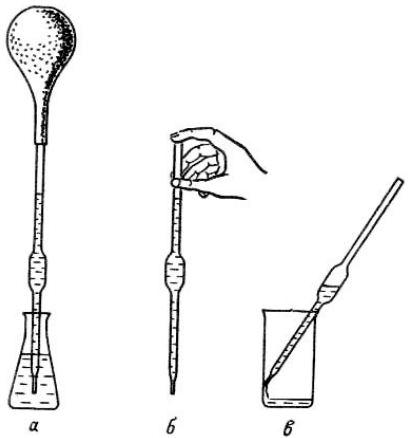


Рисунок 15 – Работа с пипеткой (а – набирание раствора, б – удержание жидкости, в – выливание)

Если необходимо отмерить объем, точно соответствующий маркировке пипетки ( $2, 5, 10 \text{ см}^3$  и др.), целесообразно пользоваться пипетками Мора (с единственным делением, указывающим объем данной пипетки).

Пипетка должна соответствовать отбираемому объему раствора. Нельзя, например, объем  $10 \text{ см}^3$  отбирать пипеткой на  $5 \text{ см}^3$  ( $5+5$ ). Это увеличивает возможную ошибку при отборе и внесении в посуду раствора. Объемы  $0,5$  и  $1,0 \text{ см}^3$  отбирают пипеткой на  $1,0 \text{ см}^3$ ;  $1,5$  и  $2,0 \text{ см}^3$  – пипеткой на  $2,0 \text{ см}^3$ ;  $3,0$  и  $5,0 \text{ см}^3$  – пипеткой на  $5,0 \text{ см}^3$ ; объем от  $5,01$  до  $10,0 \text{ см}^3$  – пипеткой на  $10,0 \text{ см}^3$ .

### Работа с весами

Правила работы с конкретными типами весов оговариваются в их сертификатах (паспортах). Тем не менее, существует несколько правил, которые требуется выполнять в любых случаях.

Весы должны быть чистыми. Если при взвешивании чашки весов случайно окажутся загрязненными, надо *немедленно* вытереть их.

Для взвешивания нужно пользоваться какой-либо тарой (листком фильтровальной бумаги). Никакие вещества *нельзя насыпать непосредственно на чашку весов*.

На аналитических весах *нельзя взвешивать в открытых сосудах* йод, раствор аммиака, концентрированные кислоты и все летучие вещества, которые могут в парообразном состоянии действовать на материал, из которого сделаны весы.

Очень аккуратно следует обращаться с разновесом. *Разновесы и гири можно брать только пинцетом*. После взвешивания разновес сразу же аккуратно укладывают в футляр и закрывают. *Оставлять разновесы на чашке весов недопустимо*.

Взвешиваемое вещество тоже нельзя брать руками, для этого пользуются чистыми шпателями.

### **Приготовление растворов**

Приготовление раствора зависит от того, в какой концентрации его надо получить.

*Процентная концентрация* показывает, сколько граммов вещества содержится в 100 г раствора.

*Титрованный, или стандартный* раствор реактива – это раствор, имеющий точно известную концентрацию. Число граммов вещества, содержащееся в 1 дм<sup>3</sup> (л) раствора, называют *титром*. Длительное хранение титрованных растворов *не допускается*.

Концентрацию вещества, выраженную в г/дм<sup>3</sup> (г/л), мг/дм<sup>3</sup> (мг/л) и т. п. называют *массовой концентрацией*.

*Концентрацию титрованных растворов* обычно выражают числом моль (молярная концентрация) или числом грамм-эквивалентов (г·экв.) вещества (нормальная концентрация) в 1 дм<sup>3</sup> (л) раствора.

*Молярную концентрацию* в моль/м<sup>3</sup> (*чаще - ммоль/дм<sup>3</sup>*) получают делением массы порции вещества (ионов, молекул, эквивалентов) в граммах на молярную массу вещества (в г/моль) и объем (в м<sup>3</sup> или дм<sup>3</sup>). Например, если в 1 дм<sup>3</sup> раствора HCl содержится 3,65 г кислоты, то, разделив это количество на молярную массу HCl (36,5 г/моль) и объем (1 дм<sup>3</sup>), получим молярную концентрацию кислоты, равную 0,1 ммоль/дм<sup>3</sup>. Не рекомендуется применять термин «молярность» вместо термина «молярная концентрация»; или, например, «соляная кислота 0,1 м», «0,1 молярная соляная кислота» вместо «концентрация HCl равна 0,1 ммоль/дм<sup>3</sup>».

*Молярная масса вещества* – масса 1 моля вещества, выраженная в кг/моль, или г/моль (она численно равна молекулярной массе вещества).

*Молярная масса эквивалента* (устаревшее название – «эквивалентная масса») – масса 1 моля эквивалента вещества, выраженная в кг/моль, или г/моль.

*Моль эквивалента, или грамм-эквивалент* (г·экв.) – количество вещества, масса которого в граммах численно равна его эквиваленту. В настоящее время термин «миллимоль эквивалента (ммоль·экв)» вытесняет термины «миллиграмм-эквивалент» («мг·экв.»), которые считаются устаревшими. Тем не менее, в аналитической практике до сих пор наиболее часто используют понятие «мг·экв.».

*Эквивалент вещества* – условное понятие, введенное для облегчения вычислений, в первую очередь, в аналитической химии. Оно позволяет наглядно соотносить пропорции веществ, вступающих в реакцию: при полном прохождении реакции взятое количество эквивалентов реагента взаимодействует с равным ему количеством эквивалентов определяемого вещества. Для получения величины эквивалента вещества его *молекулярную массу* умножают на *фактор эквивалентности*.

*Фактор эквивалентности* – число, обозначающее, какая доля реальной частицы вещества эквивалентна одному иону водорода в данной кислотно-

основной реакции или одному электрону – в окислительно-восстановительной реакции. Иными словами, фактор эквивалентности - это доля частицы, соответствующая единице ее валентности в данной реакции. Фактор эквивалентности может быть равен единице (в случае, например, одновалентного реагента) или меньше ее.

*Нормальность (N) раствора* показывает число молей эквивалента (число грамм-эквивалентов), содержащееся в 1 дм<sup>3</sup> (л) раствора (нормальность раствора может быть выражена также в моль/дм<sup>3</sup> или мг·экв./дм<sup>3</sup>). Для перехода от нормальности (мг·экв./дм<sup>3</sup>) к молярности (ммоль/дм<sup>3</sup>) ее следует разделить на фактор эквивалентности.

*Нормальный раствор (N)* - раствор, содержащий 1 моль эквивалента вещества в 1 дм<sup>3</sup>. Раствор, содержащий в 1 дм<sup>3</sup> 0,1 моля эквивалента вещества, называют дециномальным (0,1 N), 0,01 моля эквивалента – сантиномальным (0,01 N), 0,05 моля эквивалента – пяти-сантиномальным (0,05 N).

Точный раствор заданной нормальности (титрованный раствор) может быть приготовлен, если используемое вещество строго соответствует химической формуле (например, AgNO<sub>3</sub>, K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> и т.д.) и является химически чистым. В этом случае навеску вещества (необходимое количество сухого вещества, взвешенное на весах) отвешивают на аналитических весах с точностью до 0,0002 г.

Рассчитывают навеску по формуле 2:

$$a = VN\mathcal{E}, \quad \text{Формула 2}$$

где

a – навеска, г;

V – заданный объем приготовляемого раствора, см<sup>3</sup>;

N – заданная нормальность раствора;

Э – грамм-эквивалент вещества.

Затем поступают следующим образом. Навеску вносят в откалиброванную мерную колбу, заполненную примерно наполовину дистиллированной водой (если при этом пользуются воронкой, то ее следует ополоснуть над колбой). Содержимое колбы тщательно перемешивают до полного растворения вещества и доводят уровень раствора до метки (по нижней части мениска - Рисунок 16). Если при растворении выделяется тепло, раствор охлаждают и только потом доводят его до метки (при вливании последних порций воды пользуются пипеткой).

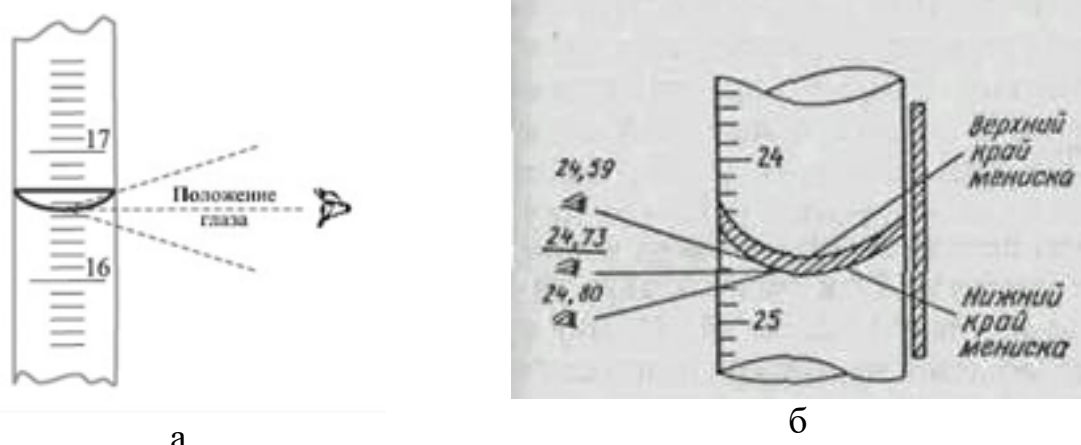


Рисунок 16 – Уровень жидкости в мерной посуде – а, отсчеты по бюретке при различных положениях глаз (правильный результат подчеркнут) - б

Титрованные растворы удобно готовить из *фиксаналов*, которые представляют собой запаянную стеклянную ампулу, содержащую строго определенное количество вещества в сухом виде или в виде раствора. Их изготавливают в специальных лабораториях или на химических заводах. Обычно в ампулах содержится такое количество вещества, которое необходимо для приготовления 1 дм<sup>3</sup> 0,1 или 0,01 N раствора.

Для приготовления титрованного раствора из фиксанала (рис. 17, 18) поступают следующим образом. В мерную колбу нужного объема вставляют воронку, снабженную специальным пробивным устройством (или обычную). Колбу примерно наполовину заполняют дистиллированной водой. Предварительно вымытую снаружи ампулу (фиксанал) через специальное углубление на ее дне осторожно разбивают над воронкой (так, чтобы не рассыпать или не разливить содержимое ампулы), пробивая, в верхней её части дополнительное отверстие.

Содержимое ампулы аккуратно смывают дистиллированной водой в колбу, тщательно ополаскивая ампулу и воронку. Далее поступают так же, как и при приготовлении растворов из навесок. При стоянии титрованные растворы изменяют свой титр, их следует периодически проверять. Титр марганцевокислого калия, тиосульфата натрия целесообразно проверять не ранее, чем через 3-4 дня после приготовления, поскольку в первое время он быстро изменяется.

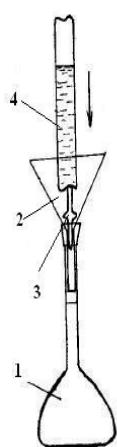


Рисунок 17 – Приготовление раствора из фиксанала (1 – колба, 2 - воронка, 3 - боек, 4-ампула)

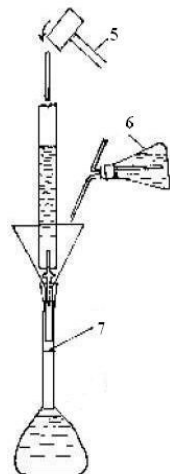


Рисунок 18 – Смыг водой остатков растворяемого вещества из фиксанала (5 - молоточек, 6 – промывалка, 7 – метка)

Титрованные растворы, на которые действует свет ( $\text{AgNO}_3$ ,  $\text{KMnO}_4$ ,  $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ ,  $\text{KJ}$ ,  $\text{J}_2$  и др.), следует хранить в бутылях темного стекла, защищая их от действия света.

Титрованные растворы щелочей лучше хранить в бутылях, покрытых внутри парафином и снабженных хлоркальциевой трубкой с натровой известью или аскаритом (Рисунок 19). Натровая известь – смесь едкого натра  $\text{NaOH}$  и гашёной извести  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ . Аскарит — асбест, пропитанный расплавленным гидроксидом натрия. В лабораторной практике аскарит применяется для поглощения кислотных газов — углекислого газа, галогеноводородов, галогенов, воды, а также в количественном элементном анализе органических соединений.

Для покрытия стенок бутыли парафином несколько кусков его помещают в бутыль и осторожно нагревают её до 60-80°C (в сушильном шкафу, над электроплиткой или газовой горелкой). Когда парафин расплавится, бутыль поворачивают, распределяя расплавленную массу тонким равномерным слоем по всей внутренней поверхности.

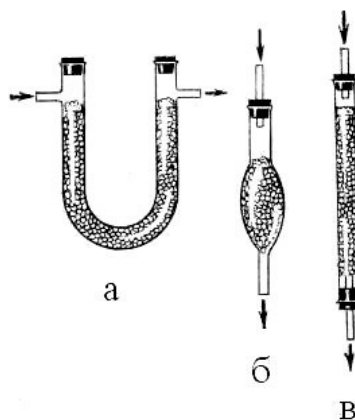


Рисунок 19 – Хлоркальциевые трубы (а – У-образная с отводами под пробку, б – прямая с одним шаром под пробку, в – соединительная)

Бутыли с титрованными растворами должны иметь четкую надпись с указанием вещества, нормальности, времени приготовления (иногда указывают поправку и дату проверки титра).

Для приготовления титрованных растворов применяют дистиллиированную воду. При этом для приготовления тиосульфата натрия, щелочей применяют воду, не содержащую углекислого газа. Освободить дистиллиированную воду от углекислого газа можно путем кипячения. Горячую воду переливают в сосуд, предназначенный для ее хранения, и закрывают пробкой с хлоркальциевой трубкой, чтобы избежать попадания углекислого газа из воздуха (хлоркальциевую трубку заполняют натронной известью и ватой).

В тех случаях, когда вещество не может быть получено в чистом виде, или когда оно отличается неустойчивостью (легко теряет кристаллизационную воду, вступает во взаимодействие с примесями, содержащимися в воде, и т.д.), из него готовят раствор приблизительной концентрации (навеску при этом отвешивают на технических весах с точностью до 0,01 г). Концентрацию такого раствора проверяют и выводят коэффициент поправки К, который выражает отношение фактической концентрации раствора к заданной.

Поправку к титру (коэффициент К) необходимо обязательно определять и в тех случаях, когда конец реакции при титровании обозначен не точно (например, «слабо-розовый», «переход лимонно-желтого цвета в оранжевый» и т. п.). В этих случаях поправка К устраняет также и неизбежную ошибку при определении конца реакции.

Поправку к титру раствора определяют минимум два раза – до двух подряд сходящихся (т. е. не различающихся между собой более, чем на 0,03-0,05 см<sup>3</sup>) результатов.

Раствор считается годным для анализа, если поправка к его нормальности не отличается от единицы более чем на ±0,02.

При подготовке к гидрохимическому анализу в большинстве случаев заранее готовят растворы большей концентрации (обычно 0,1 N): во-первых, они дольше хранятся, не меняя своей концентрации; во-вторых, при приготовлении более концентрированных растворов допускается меньшая относительная погрешность.

Непосредственно перед определением готовят менее концентрированные (рабочие) растворы, разбавляя основной раствор в 10 (до 0,01 N) или менее раз (до 0,02 N или 0,05 N). С такими менее концентрированными растворами легче работать, они больше соответствуют концентрации в природных водах определяемых веществ.

### **Фильтрование**

В лабораторной практике часто приходится прибегать к фильтрованию. В гидрохимических лабораториях оно обычно осуществляется с помощью фильтровальной бумаги, которая вкладывается в воронку. При этом диаметр фильтра должен быть *больше* верхнего диаметра воронки (Таблица 2):

Таблица 2 – Соотношение верхнего диаметра воронки с диаметром фильтра

Верхний диаметр воронки, мм	35	45	55	70	80	100	150	200
Диаметр фильтра, мм	55	70	90	110	126	150	240	320

Бумажные фильтры могут быть обычные и беззольные. Масса золы фильтра обычно указывается на пачках (упаковках). Беззольными считаются фильтры с массой золы в пятом знаке после запятой (например, 0,00007 г). Масса золы в обычной фильтровальной бумаге на порядок выше (например, 0,0003 г).

Готовые фильтры различают, кроме того, по плотности фильтровальной бумаги. Ее указывают цветом бумажной ленты, которой оклеена упаковка фильтров. Приняты следующие обозначения:

1. розовая (или черная) лента - быстрофильтрующие (диаметр пор 10 нм);
2. белая лента - бумага средней проницаемости (диаметр пор 3 нм);
3. синяя лента – «баритовые», плотные фильтры, предназначенные для фильтрования мелкозернистых осадков (диаметр пор 2-2,5 нм);
4. желтая лента - обезжиренные фильтры.

Фильтры из бумаги могут быть простыми и складчатыми (плоенными). Преимуществом последних является более быстрое фильтрование вследствие большей, чем у простого фильтра, фильтрующей поверхности.

Простой фильтр (Рисунок 20) изготавливают складыванием фильтровального листка нужного размера вчетверо (иногда с целью экономии бумаги берут половинку фильтровального листка, складывают ее вдвое и раскрывающуюся сторону дважды подгибают узкой полоской, чтобы закрепить конус фильтра).

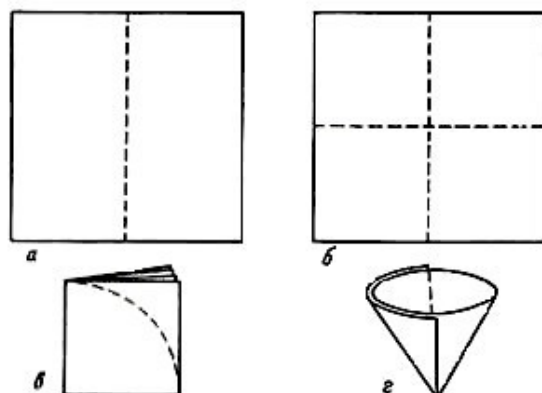


Рисунок 20 – Приготовление простого фильтра

Складчатый (плоеный) фильтр (Рисунок 21) приготавливают следующим образом. Листок фильтровальной бумаги нужного размера складыванием делят на 32 части. Затем по размеру такой доли (1/32 фильтра) складывают гармошкой фильтр, развертывают его и вкладывают в воронку. При этом складки фильтра *не должны подходить вплотную к его центру*, иначе бумага в центре может легко порваться.

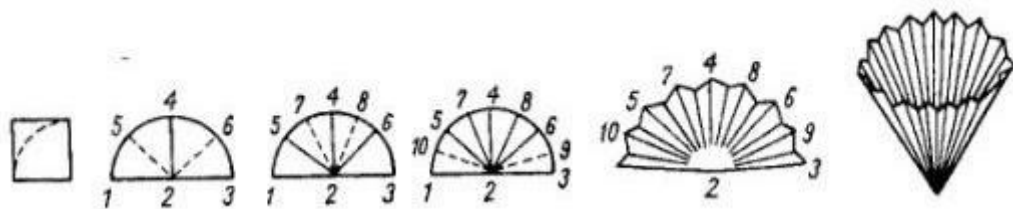


Рисунок 21 – Приготовление складчатого фильтра

При фильтровании фильтр укладывают в воронку так, чтобы его край не доходил до края воронки на 3-5 мм (Рисунок 22).

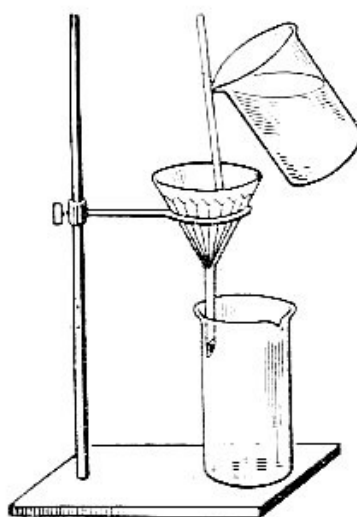


Рисунок 22 – Фильтрование

Для ускорения фильтрования следует удлинить трубку воронки, что можно сделать при помощи резиновой трубки. Чтобы трубка быстро наполнялась жидкостью, внутренний диаметр ее не должен превышать 8 мм. Наполнение трубки жидкостью облегчается, если трубка имеет петлю (Рисунок 23).

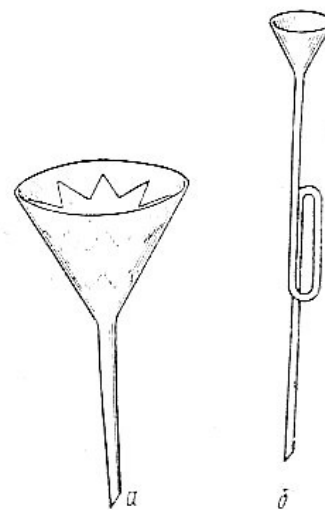


Рисунок 23 – Ускоренное фильтрование

Кроме того, для ускорения фильтрования в трубке воронки должна находиться жидкость. Для этого в воронку наливают чистый растворитель фильтруемой жидкости выше края фильтра, затем указательным пальцем захватывают фильтр, приподнимают его немного и быстро опускают. При этом в трубке воронки должен образовываться столб жидкости

Перед тем, как наливать фильтруемый раствор, фильтр слегка смачивают чистым растворителем таким образом, чтобы его струя попадала не в середину фильтра, а на его стенку, в ту его часть, где находится тройной слой бумаги.

Основная масса осадка не должна заполнять фильтр больше, чем на 1/3 его высоты, только сравнительно тонкий слой осадка может подниматься по стенкам фильтра, но в любом случае он должен отстоять от верха фильтра не меньше, чем на 5 мм.

### **Объем и методы гидрохимического анализа**

#### **Объем гидрохимических исследований**

Объем гидрохимических работ, количество, сроки, место и способы взятия проб зависят от целей гидрохимических исследований.

В геохимической практике в экологических целях обычно определяют:

1. физические свойства воды: температуру, прозрачность, цветность (или цвет), запах;
2. содержание основных газов: растворенного кислорода, углекислого газа, сероводорода, аммиака);
3. содержание главных ионов: гидрокарбонатов и карбонатов, сульфатов, хлоридов; кальция и магния (т. е. карбонатную жесткость); натрия и калия);
4. содержание биогенных веществ: соединений азота, фосфора, железа, (в некоторых случаях, кремния);
5. оценивают содержание органических веществ, определяя перманганатную окисляемость (нефильтрованной и фильтрованной воды), биохимическое потребление кислорода (БПК), в некоторых случаях, бихроматную окисляемость, или химическое потребление кислорода (ХПК).

Полученные результаты сравнивают с нормативными значениями показателей качества воды (ОСТ или ГОСТ).

#### **Методы гидрохимических исследований**

Для качественного и количественного определения химического состава природных вод используются обычно следующие методы анализа:

1. химические (гравиметрический, объемный или титриметрический),
2. электрохимические (потенциометрия, кондуктометрия, полярография),
3. оптические (фотометрия, спектрофотометрия; люминесцентный и спектральный анализ),
4. фотохимические,
5. хроматографические (жидкостные, колоночная хроматография, тонкослойная хроматография, газовая хроматография).

Методики гидрохимического анализа, при соблюдении необходимой точности, должны быть достаточно простыми, не требующими сложного и дорогостоящего оборудования, доступными для выполнения в полевых условиях и в

относительно небольших гидрохимических лабораториях рыбоводных хозяйств. В последние годы все чаще используют различную аналитическую аппаратуру, позволяющую оценить параметры среды непосредственно на воде. В практике гидрохимических исследований в экологических целях чаще всего пользуются объемным, электрохимическими (потенциометрия, кондуктометрия) и оптическими (фотометрия, спектрофотометрия, колориметрия с помощью парных цилиндров) методами.

*Объемный метод (титрометрический)* химического анализа состоит в измерении объема раствора реагента известной концентрации, затраченного на реакцию с определяемым компонентом. Он основан на способности определяемого вещества после добавления соответствующих реагентов полностью обесцвечиваться или изменять свою окраску в эквивалентной точке титрования. Умножив отсчет по бюретке в эквивалентной точке (в см<sup>3</sup>) на *нормальность применяемого при титровании раствора*, на коэффициент поправки *K*, на 1000 (для пересчета на литр) и разделив на объем пробы, получим результат в ммоль/дм<sup>3</sup> (мг·экв./дм<sup>3</sup>). Если дополнительно умножить этот результат на *молярную массу эквивалента* в данной химической реакции (в мг/моль) или на *молярный объем эквивалента* (в дм<sup>3</sup>/ммоль), получим концентрацию определяемого вещества в мг/дм<sup>3</sup> (мг/л) или мл/дм<sup>3</sup> (мл/л). Другими словами, если в расчетную формулу подставить нормальность используемого раствора, результат получим в ммоль/дм<sup>3</sup> (мг·экв./дм<sup>3</sup>), если вместо нормальности подставить количество мг (мл) определяемого вещества, эквивалентное 1 см<sup>3</sup> используемого раствора, результат получим в мг/дм<sup>3</sup> (мл/л). Таким образом, расчетные формулы объемного метода в самом общем виде представлены ниже.

$$C = \frac{AKN \times 1000}{V} \text{ ммоль/дм}^3 \text{ (мг·экв./дм}^3\text{)}, \quad \text{Формула 3}$$

где

С – концентрация определяемого вещества;

А – количество см<sup>3</sup> раствора, пошедшее на титрование пробы;

К – поправка к нормальности раствора, используемого для титрования пробы;

Н – нормальность раствора (ммоль/дм<sup>3</sup>), используемого для титрования пробы;

В – объем пробы (см<sup>3</sup>), взятой для анализа (при делении на объем пробы *V* получают содержание определяемого вещества в 1 см<sup>3</sup> пробы);

1000 - множитель для расчета содержания кислорода в *литре* воды (дм<sup>3</sup>).

$$C = \frac{AKT \times 1000}{V} \text{ мг/дм}^3 \text{ (мл/дм}^3\text{), ммоль/дм}^3 \text{ (мг·экв./дм}^3\text{)}, \quad \text{Формула 4}$$

где

$T$  – количество мг или мл определяемого вещества, эквивалентное 1 см<sup>3</sup> используемого раствора (остальные обозначения те же, что и в формуле 3).

*Объемным методом* определяют концентрацию газов, большинства минеральных веществ. Оценивают содержание органических веществ. Для определения содержания в воде кислорода, сероводорода, сульфатов, величины БПК пользуются объемным *йодометрическим* методом. *Объемный йодометрический* метод предусматривает предварительную замену (путем добавления необходимых реагентов) определяемого компонента эквивалентным количеством йода.

*Колориметрический метод* значительно более чувствителен, чем объемный. Его применяют для определения количества содержащихся в воде веществ, концентрация которых в воде ниже чувствительности объемного метода. К ним относятся, в частности, *биогенные вещества* (соединений азота, фосфора, кремния, железа), содержащиеся в незагрязненных природных водах в малых количествах. Количество *биогенных веществ* выражают в мг $X$ /дм<sup>3</sup> (мг $X$ /л), мг·атом/дм<sup>3</sup>, где  $X$  – вид (элементарный или ионный), в котором определен данный компонент, например, мгР/дм<sup>3</sup>, мгN-NH<sub>4</sub><sup>+</sup>/дм<sup>3</sup>.

Содержание  *растворенных газов* выражают в мг/дм<sup>3</sup>, мл/дм<sup>3</sup>, мг·атом/дм<sup>3</sup>, насыщенность воды кислородом (относительное содержание кислорода) – в %.

Концентрацию *минеральных веществ* оценивают по содержанию ионов (HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>, SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>, Ca<sup>2+</sup>, Mg<sup>2+</sup>, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>), выражая ее в мг/дм<sup>3</sup> или ммоль/дм<sup>3</sup>. Последнее дает, например, возможность, определив количество молей эквивалента (миллиграмм-эквивалентов), приходящихся на анионы HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>, SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>, Cl<sup>-</sup> и катионы Ca<sup>2+</sup> и Mg<sup>2+</sup>, рассчитать содержание в воде Na<sup>+</sup> и K<sup>+</sup> (так как вода электронейтральна).

Приводимая ниже табл. 3 позволяет пересчитать получаемые результаты в принятые формы выражения.

Таблица 3 –Молярные массы эквивалентов и множители для пересчета миллиграмм-ионов в миллиграмм-эквиваленты

Формула	Молярная масса эквивалента	Множитель для пересчета в мг·экв	Формула	Молярная масса эквивалента ж	Множитель для пересчета в мг·экв
K <sup>1+</sup>	39,100	0,02558	NO <sub>3</sub> <sup>1-</sup>	62,008	0,01613
Na <sup>1+</sup>	22,997	0,04348	NO <sub>2</sub> <sup>1-</sup>	46,008	0,02174
NH <sub>4</sub> <sup>1+</sup>	18,040	0,05543	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	48,033	0,02082
Ca <sup>2+</sup>	20,040	0,04990	HCO <sub>3</sub> <sup>1-</sup>	61,018	0,01639
Mg <sup>2+</sup>	12,160	0,08224	CO <sub>3</sub> <sup>2-</sup>	30,005	0,03333
Fe <sup>2+</sup>	27,925	0,03581	PO <sub>4</sub> <sup>3-</sup>	31,658	0,03159
Fe <sup>3+</sup>	18,617	0,05371	HPO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	47,994	0,02084
Cl <sup>1-</sup>	35,457	0,02820	H <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> <sup>1-</sup>	96,996	0,01031
J <sup>1-</sup>	126,910	0,00788	HSiO <sub>3</sub> <sup>1-</sup>	77,098	0,01298
			SiO <sub>3</sub> <sup>2-</sup>	38,045	0,02630

В процессе выполнения анализа записи ведут обязательно на специальных бланках (Приложение 2).

**Материалы и оборудование.** Комплект лабораторной посуды: мерные колбы различной вместимости, колбы для титрования – конические плоскодонные, пипетки, цилиндры, стаканы, бюретка, закрепленная на штативе, весы, емкости с реактивами, шпатели, дистиллированная вода, фильтры, стеклянные воронки.

### **Порядок выполнения работы**

Внимательно изучают характер работы в гидрохимической лаборатории. Особое внимание при этом уделяют правилам техники безопасности, работе с бюретками и пипетками, с весами, правилам фильтрования, таким понятиям, как молярная масса эквивалента, нормальность раствора и т. п. Знакомятся с объемом и методами гидрохимического анализа. Составляют *конспект*, который содержит основные правила работы с бюретками и пипетками, титрования, фильтрования, формулы (в общем виде) для расчета результатов титрования, для получения массовой или молярной концентрации определяемого вещества. Находят ответы на вопросы для самопроверки. Под руководством преподавателя выполняют последовательно предлагаемые задания, согласно содержанию лабораторной работы.

**Форма предоставления отчётных материалов.** По результатам проделанной работы составить конспект, сделать выводы, уметь отвечать на вопросы преподавателя, положительный результат тестирования. На усмотрение преподавателя допустимо устное собеседование или письменная контрольная работа.

### **Вопросы для самопроверки**

1. Какие требования техники безопасности нужно выполнять в химической лаборатории при работе со стеклом?
2. Какие требования техники безопасности следует выполнять при работе с газовыми и электронагревательными приборами?
3. Каковы основные правила обращения с химическими реактивами?
4. Каковы основные правила титрования?
5. Каковы основные правила работы с бюретками и пипетками в химической лаборатории?
6. Что такое *молярная масса вещества*? Как ее рассчитать?
7. Что такое *молярная масса эквивалента*, как она соотносится с понятиями «грамм-эквивалент», «МГ·ЭКВ.», «эквивалентный вес»? Как соотносятся между собой *ммоль/дм<sup>3</sup>* и *мг ЭКВ./дм<sup>3</sup>*?
8. Что такое *титрованный раствор*?
9. Что такое нормальный, децинормальный, сантинормальный, пятисантиформальный растворы?
10. В каких случаях готовят раствор приблизительной концентрации?
11. В каких случаях и почему определяют поправку (коэффициент *K*) к титру раствора?
12. Чем отличается плоскодонная колба от конической? В каких случаях используют ту или другую?
13. Что такое посуда на «вливание» и «выливание»? Приведите примеры.
14. Как приготовить складчатый фильтр?

15. Как ускорить процесс фильтрования?
16. В каких единицах выражают результаты химического анализа воды?
17. На чем основан объемный, в т. ч., йодометрический методы?
18. В чем сущность колориметрического метода?

## Лабораторная работа № 2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФИЗИЧЕСКИХ СВОЙСТВ ВОДЫ В ЛАБОРАТОРНЫХ УСЛОВИЯХ

**Цель работы** – получить навык определения физических свойств воды в лабораторных условиях.

### Измерение температуры в лаборатории

*Температура воздуха* (или воды в стакане) в лаборатории – измеряется с точностью до десятых долей градуса обычным лабораторным термометром. Она нужна, чтобы знать, в каких температурных условиях производится гидрохимический анализ. При достаточном выдерживании проб в лаборатории температура исследуемой воды соответствует температуре воздуха этой лаборатории. В отличие от температуры воды в лаборатории, *температура воды in situ* («инсайту» - лат. – «в месте нахождения») – это температура воды, которую обязательно измеряют *в месте и в момент отбора* проб воды для химического анализа.

### Определение прозрачности воды

#### Приборы и посуда

1. Цилиндр Генера (по числу проб).
2. Образец стандартного шрифта.

#### Общие сведения

*Прозрачность воды* – свойство воды пропускать световые лучи. Зависит от содержания в ней различных окрашенных взвешенных минеральных и органических веществ.

*Прозрачность*, или светопропускание, воды обусловлена ее цветом и мутностью, т.е. содержанием в ней различных окрашенных и минеральных веществ. Прозрачность воды часто определяют наряду с мутностью, особенно в тех случаях, когда вода имеет незначительные окраску и мутность.

*Прозрачность* – технологический показатель качества воды, позволяющий просто и оперативно контролировать содержание в ней взвешенных веществ и коллоидных примесей. Мерой прозрачности служит высота водяного столба, через который еще можно наблюдать контрольный предмет.

Существует несколько способов определения прозрачности воды в лабораторных условиях.

1. «Прозрачность по кресту» определяют с помощью белой пластинки, на которую нанесены две перекрещивающиеся черные линии толщиной 1 мм и четыре черных круга диаметром 1 мм. Этот метод применяют для контроля над работой очистных сооружений. Определяют в бесцветном цилиндре высотой 350 см, на дне которого находится фарфоровая пластинка с рисунком креста. Нижняя часть цилиндра должна быть ярко освещена. Находят предельную высоту столба воды, через который просматривается рисунок. Питьевая вода

должна иметь величину прозрачности по кресту не менее 300 см. Установка для определения прозрачности воды по кресту представлена на рис. 24.

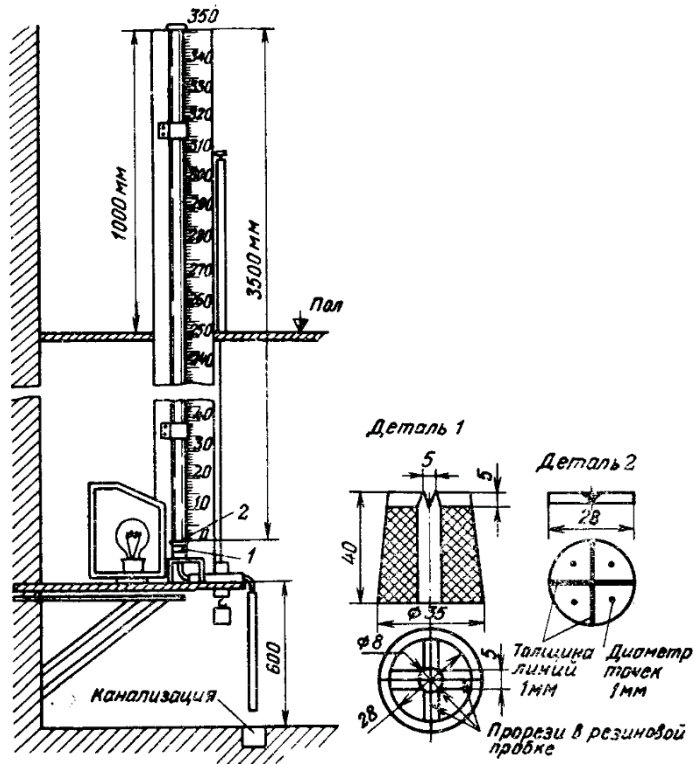


Рисунок 24 – Установка для определения прозрачности воды по кресту

2. В экологических исследованиях наиболее часто используют «прозрачность по шрифту (по Снеллену)», равную высоте столба воды, через который еще читается стандартный типографский шрифт с высотой букв 3,5 мм (Рисунок 25).

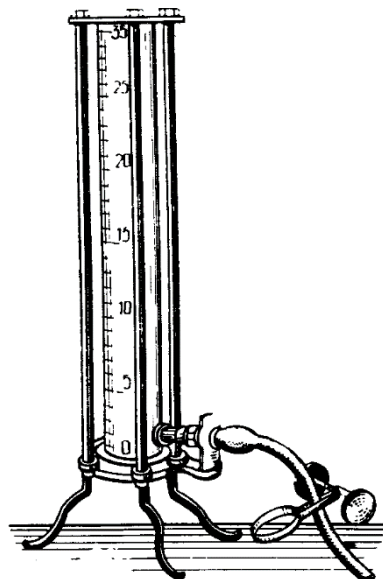


Рисунок 25 – Прибор Снеллена для определения прозрачности воды

Классификация воды по прозрачности приведена в таблице 4.

Между прозрачностью по кресту, прозрачностью по шрифту и содержанием взвешенных веществ существует взаимосвязь, которая приведена в таблице 5.

Таблица 4 – Оценка прозрачности воды

Оценка прозрачности	Прозрачность по шрифту, см	Содержание взвешенных веществ, мг/дм <sup>3</sup>
Прозрачная	Более 30	Менее 3÷4
Слабо мутная	25÷30	Менее 5÷6
Средне мутная	20÷25	6÷10
Мутная	10÷20	10÷30
Очень мутная	Менее 10	Более 30

Таблица 5 – Перевод прозрачности, определенной различными методами, из одной в другую и оценка содержания взвешенных веществ

Прозрачность, см		Взвешенные вещества, мг/дм <sup>3</sup>	Прозрачность, см		Взвешенные вещества, мг/дм <sup>3</sup>
по шрифту	по кресту		по шрифту	по кресту	
0.5	5	160÷300	16	160	9÷14
2	20	40÷120	17	170	8÷12
3	30	30÷90	18	180	7÷10
5	50	16÷75	19	190	6÷9
6	60	14÷52	21	210	5÷8
8	80	11÷40	23	230	4÷6
9.5	95	10÷33	25	250	3÷6
11	110	10÷27	26	260	3÷6
12.5	125	10÷20	28	280	3÷6
14	140	10÷17	30	300	3÷6

Однако содержание взвешенных веществ по величине прозрачности можно оценить довольно приблизительно, поскольку последняя зависит также от цвета растворенных в воде веществ.

### Принцип определения

В лаборатории *прозрачность воды* определяют с помощью стандартного шрифта с высотой букв 3,5 мм и стеклянного цилиндра. Определяют высоту столба жидкости, через который еще читается стандартный типографский шрифт.

### Ход определения

1. Исследование проводится в хорошо освещенном месте (помещении), но не под прямыми лучами, а на расстоянии 1 м от окна.

2. Испытуемую воду взбалтывают, наливают в цилиндр и ставят на листок со стандартным шрифтом.

3. Цилиндр устанавливается на шрифт и наполняется тщательно перемешанной пробой изучаемой воды до такой высоты, чтобы буквы, рассматриваемые сверху, стали плохо различимыми, то есть высота воды в цилиндре должна быть такой, чтобы буквы стандартного шрифта читались с трудом.

4. Прозрачность по шрифту выражается в сантиметрах водяного столба и определяется с точностью до 0,5 см.

5. Определение повторяют несколько раз и записывают среднюю высоту столба жидкости (в см), которая и будет характеризовать величину прозрачности. За результат принимается среднее значение трех параллельных измерений.

6. Сделать выводы по полученным результатам определения прозрачности образца воды.

### **Определение мутности воды**

#### **Реактивы и растворы**

1. *Основная стандартная суспензия каолина.* Каолин просеивают через шелковое сито. 25-30 г каолина хорошо взбалтывают с 3-4 дм<sup>3</sup> дистиллированной воды и оставляют стоять 24 ч. Через 24 ч. сифоном, не взмучивая осадка, отбирают среднюю неосветлившуюся часть жидкости. К оставшейся части вновь приливают воду, сильно взбалтывают, оставляют на 24 ч. и вновь отбирают среднюю неосветлившуюся часть. Так повторяют до тех пор, пока не накопится достаточное количество суспензии с неосаждающейся мутью в течение 3 суток. Затем удаляют жидкость над осадком, как содержащую слишком мелкие частицы. К полученному осадку добавляют 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, взбалтывают и получают основную стандартную суспензию. Проверяют концентрацию суспензии. Для этого 5 см<sup>3</sup> суспензии помещают в тигель, высушивают при t=105°C до постоянной массы, взвешивают и рассчитывают содержание каолина на 1 дм<sup>3</sup> суспензии. Основную стандартную суспензию стабилизируют пирофосфатом натрия или калия (200 мг на 1 дм<sup>3</sup>) и консервируют насыщенным раствором хлорной ртути (1 см<sup>3</sup> на 1 дм<sup>3</sup>), формалином (10 см<sup>3</sup> на 1 дм<sup>3</sup>) или хлороформом (1 см<sup>3</sup> на 1 дм<sup>3</sup>). Основная суспензия хранится 6 месяцев. Она должна содержать около 4 г/дм<sup>3</sup> каолина.

2. *Рабочая стандартная суспензия каолина.* Основную стандартную суспензию взбалтывают и готовят из нее рабочую суспензию, содержащую 100 мг/дм<sup>3</sup> каолина. *Суспензия хранится не более суток.*

3. *Основная стандартная суспензия формазина,* содержащая 0,4 ЕМ (единица мутности) в 1 см<sup>3</sup> раствора. Основную стандартную суспензию готовят из ГСО в соответствии с прилагаемой к образцу инструкцией. *Рекомендуется использовать в работе только готовые суспензии формазина различных производителей для предотвращения риска для здоровья.*

При отсутствии ГСО 0,5 г гидразинсульфата растворяют в дистиллированной воде и доводят объем до 50 см<sup>3</sup> (раствор А). *Осторожно! Сульфат гидразина ядовит и канцерогенен.* 2,5 г гексаметилентетрамина разбавляют в мерной колбе на 500 см<sup>3</sup> в 25 см<sup>3</sup> дистиллированной воды (раствор Б). 25 см<sup>3</sup> раствора А приливают в колбу на 500 см<sup>3</sup> к раствору Б и выдерживают 24±2 ч. при t=25±5°C, после чего доводят объем до метки дистиллированной водой. Приготовленная суспензия не требует консервирования и стабилизации, может храниться 2 месяца в темноте.

4. *Рабочая стандартная суспензия формазина,* содержащая 0,04 ЕМ в 1 см<sup>3</sup> раствора. 50 см<sup>3</sup> перемешанной основной стандартной суспензии формази-

на помещают в мерную колбу на 500 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки дистиллированной водой. Раствор хранится 2 недели.

5. Калия или натрия пирофосфат ( $K_4P_2O_7 \cdot 3H_2O$  или  $Na_2P_2O_7 \cdot 3H_2O$ ).
6. Гидразинсульфат ( $(NH_2)_2H_4SO_4$ ).
7. Гексаметилентетрамин ( $(CH_2)_6N_4$ ).
8. Формалин, хлороформ, ртуть хлорная.

### **Приборы и посуда**

1. Колбы на 250-300 см<sup>3</sup>,
2. Мерные цилиндры на 50 (при работе с ФЭК) или 100 см<sup>3</sup> (при визуальном колориметрировании в цилиндрах),
3. Пипетки:
  - на 1 см<sup>3</sup> - 2 – 3 шт.;
  - на 2 см<sup>3</sup> - 2 – 3 шт.;
  - на 5 см<sup>3</sup> - 2 – 3 шт.;
  - на 10 см<sup>3</sup> – 2 – 3 шт.
3. Ступка фарфоровая.
4. Сито шелковое, диаметр отверстий 0,1 мм.
5. Фильтр мембранный № 4.
6. Сифон.
7. Шкаф сушильный.
8. Центрифуга.
9. Тигли.
10. Весы лабораторные.
11. Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр (ФЭК).

### **Общие сведения и принцип определения**

Мутность воды можно оценить визуально одновременно с лабораторным определением прозрачности. При этом воду характеризуют следующими терминами: прозрачная, опалесцирует, слабая муть, мутная. Однако, безусловно, предпочтительнее количественное определение мутности. Его осуществляют не позднее, чем через 24 часа после отбора пробы.

Проба может быть законсервирована добавлением 2-4 см<sup>3</sup> хлороформа на 1 дм<sup>3</sup> воды.

Мутность воды определяют *фотометрически* путем сравнения проб исследуемой воды со стандартными суспензиями каолина или формазина.

### **Ход определения**

#### **Подготовка градуировочных растворов**

Готовят градуировочные растворы (эталоны), холостую и исследуемую пробы в соответствии с лабораторной работой № 13.

Градуировочные растворы готовят из бидистиллированной воды.

Если цветность исследуемой пробы ниже 10° (по хром-кобальтовой шкале), то в качестве холостой пробы используют бидистиллированную воду. Если цветность исследуемой пробы выше 10°, то фоном служит исследуемая проба, из которой удалены взвешенные вещества центрифугированием или фильтрованием.

## **Колориметрирование**

Колориметрируют (см. лабораторную работу № 13) на спектрофотометре или ФЭК при длине волны  $\lambda = 520$  нм в кюветах с толщиной оптического слоя 50 мм.

При анализе пробы воды выполняют не менее двух параллельных определений.

## **Вычисление результатов**

Результаты снимают с градуировочного (калибровочного) графика.

Результаты измерений выражают в мг/дм<sup>3</sup> (при использовании основной стандартной суспензии каолина) или в ЕМ/дм<sup>3</sup> – единицы мутности на дм<sup>3</sup> (при использовании основной стандартной суспензии формазина).

Переход от мг/дм<sup>3</sup> к ЕМ/дм<sup>3</sup> осуществляют исходя из соотношения: 1,5 мг/дм<sup>3</sup> каолина соответствуют 2,6 ЕМ/дм<sup>3</sup> формазина или 1 ЕМ/дм<sup>3</sup> соответствует 0,58 мг/дм<sup>3</sup>.

Окончательные результаты определения выражают в мг/дм<sup>3</sup> по каолину.

Результаты округляют до 0,001 мг/дм<sup>3</sup>.

## **Определение цветности воды**

### **Реактивы и растворы**

1. *Основной стандартный раствор (раствор № 1)*. Основной раствор для хром-cobальтовой шкалы цветности готовят следующим образом: 0,0875 г двухромовокислого калия  $K_2Cr_2O_7$ , 2,0 г сернокислого кобальта ( $CoSO_4 \cdot 7H_2O$ ) и 1 см<sup>3</sup> серной кислоты (плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup>) растворяют в дистиллированной воде и доводят объем раствора до 1 дм<sup>3</sup>. Раствор соответствует цветности 500°. Срок хранения основного раствора — не более 3 мес.

2. *Разбавленный раствор серной кислоты (раствор № 2)*. Раствор серной кислоты готовят в следующей последовательности: в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, наполовину заполненную дистиллированной водой, осторожно добавляют 1 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты плотностью 1,84 г/см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Срок хранения раствора — не более года

3. Государственный (межгосударственный) стандартный образец (ГСО) цветности водных растворов с номинальным значением 500° цветности по хром-cobальтовой шкале и относительной погрешностью аттестованного значения не более  $\pm 2\%$  при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

## **Приборы и посуда**

1. Колбы на 250-300 см<sup>3</sup>,

2. Мерные цилиндры на 50 (при работе с ФЭК) или 100 см<sup>3</sup> (при визуальном колориметрировании в цилиндрах),

3. Пипетки:

на 1 см<sup>3</sup> - 2 – 3 шт.;

на 2 см<sup>3</sup> - 2 – 3 шт.;

на 5 см<sup>3</sup> - 2 – 3 шт.;

на 10 см<sup>3</sup> – 2 – 3 шт.

4. Центрифуга, фильтры.
6. Весы лабораторные.
7. Воронки лабораторные.
8. Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр (ФЭК).

### **Общие сведения и принцип определения**

*Цветность воды* – показатель качества воды, характеризующий интенсивность окраски воды и обусловленный содержанием в ней окрашенных органических соединений. *Цветность воды* можно характеризовать количественно.

Цветность воды – это характеристика, количественно описывающая природную и питьевую воду, имеющую незначительную естественную окраску.

Выражается в градусах хром-кобальтовой или платино-кобальтовой шкалы.

*Принцип определения* цветности основан на сравнении окраски воды с окраской стандартной шкалы, имитирующей цвет природных вод.

### **Ход определения**

#### **Визуальное определение цветности**

1. Готовят шкалу цветности в цилиндрах, согласно табл. 6.

Таблица 6 – Стандартная шкала для определения цветности воды

Количество раствора № 1, см <sup>3</sup>														
0	1	2	3	4	5	6	7	8	10	12	14	16		
Количество раствора № 2, см <sup>3</sup>														
100	99	98	97	96	95	94	93	92	90	88	86	84		
Цветность воды (град), которой соответствует окраска жидкости в цилиндре														
0	5	10	15	20	25	30	35	40	50	60	70	80		

Шкалу следует хранить в темном месте, цилиндры необходимо закрывать пробками. Данной шкалой можно пользоваться в течение 2-3 мес.

2. При использовании ГСО цветности растворы хром-кобальтовой шкалы цветности готовят в следующей последовательности: в мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят ГСО цветности водных растворов в количестве, приведенном в таблице 7, и доводят до метки раствором серной кислоты (раствор 2).

Растворы шкалы цветности хранят в закрытой емкости в темном месте при температуре от 2 °C до 8 °C. Срок хранения растворов – не более 3 мес.

Таблица 7 – Стандартная шкала для определения цветности воды при использовании ГСО

Номинальное значение цветности водных растворов, градусы цветности	Шкала цветности										
	5	10	15	20	25	30	35	40	50	60	70
Объем аликовты ГСО цветности водных растворов, см <sup>3</sup>	1	2	3	4	5	6	7	8	10	12	14

Рассчитывают действительные значения цветности водных растворов в соответствии с инструкцией по применению ГСО с учетом его аттестованного значения.

3. Фильтруют пробу.

4. 100 см<sup>3</sup> пробы отмеривают в цилиндр и сравнивают со шкалой цветности, производят просмотр сверху на белом фоне. Проводят сравнение цветности путем визуального осмотра цилиндров при рассеянном дневном или электрическом свете, имитирующем дневной свет. Цветность анализируемой пробы воды устанавливают по раствору шкалы цветности водных растворов, наиболее близкому по интенсивности окраски.

В том случае, когда вода имеет цветность более 80° и шкалы не хватает, предварительно разбавляют исследуемую воду дистиллированной водой в 2, 4, 5 или 10 раз. При вычислении результатов табличное значение градусов соответственно увеличивается в 2, 4, 5 или 10 раз.

### **Определение цветности с помощью спектрофотометра или ФЭК**

1. Строится градуировочный график по *шкале цветности* (табл. 6 или табл. 7). Полученные значения оптической плотности и соответствующие им градусы цветности наносят на график. Ось ОХ – градусы цветности, ось ОУ – оптическая плотность.

2. Проводят колориметрирование пробы в синей части спектра при длине волны 380 нм (для хром-кобальтовой шкалы).

Если цветность исследуемой воды ниже 10° по хром-кобальтовой шкале, то холостой пробой служит бидистиллированная вода. Если выше 10°, то холостая пробы – исследуемая вода, из которой удалены взвешенные вещества центрифугированием (5 мин. при 3000 мин<sup>-1</sup>) или фильтрованием. Если цветность анализируемой воды составляет более 70 градусов цветности, исходную пробу воды разбавляют дистиллированной водой.

### **Вычисление результатов**

Результаты снимают с градуировочного графика и выражают в градусах шкалы.

### **Определение запаха воды**

#### **Приборы и посуда**

1. Колбы плоскодонные с притертymi пробками на 250 см<sup>3</sup> (по числу проб);

2. Стекло часовое;

3. Водяная баня.

4. Электроплитка.

5. Термометр для воды.

#### **Принцип определения**

Характер запаха воды определяют органолептически, то есть ощущением воспринимаемого запаха.

Естественные запахи, могут быть классифицированы как: ароматический; болотный; гнилостный; древесный; землистый; плесневый; рыбный; сероводородный; травянистый; неопределенный.

Искусственные запахи называют по вызывающим их веществам, например, фенольный, бензиновый, нафталиновый и т. п. Оценку интенсивности запаха проводят по пятибалльной шкале.

Определяют запах воды дважды: при температуре 20 °C и 60 °C.

## **Ход определения**

### **Определение запаха при 20 °C**

1. Отмеривают в колбу с притертой пробкой 100 см<sup>3</sup> пробы.
2. Закрывают колбу пробкой, содержимое колбы несколько раз перемешивают вращательными движениями.
3. Открывают колбу и определяют характер и интенсивность запаха, втягивая носом воздух из колбы.

### **Определение запаха при 60 °C**

1. Отмеривают в колбу с притертой пробкой 100 см<sup>3</sup> пробы.
2. Закрывают горлышко колбы с пробой часовым стеклом.
2. Ставят на водяную баню и подогревают до 50-60 °C.
3. Перемешивают содержимое колбы несколько раз вращательными движениями.
4. Сдвигают стекло в сторону и быстро определяют характер и интенсивность запаха.

## **Вычисление результатов**

Интенсивность запаха воды оценивают по пятибалльной системе, согласно табл. 8.

Таблица 8 – Оценка запаха воды

Интенсивность запаха	Характер проявления запаха	Оценка интенсивности запаха, балл
Нет	Запах не ощущается	0
Очень слабая	Запах не ощущается, но обнаруживается при лабораторном исследовании	1
Слабая	Запах замечается	2
Заметная	Запах легко замечается	3
Отчетливая	Запах обращает на себя внимание	4
Очень сильная	Запах сильный, делает воду непригодной к употреблению	5

## **Порядок выполнения работы**

Изучают принцип определения физических свойств воды в лабораторных условиях. Определяют некоторые физические свойства воды (по заданию преподавателя).

**Форма предоставления отчётных материалов.** Результаты анализа, оформленные в тетради, устное собеседование, тестирование.

## **Вопросы для самопроверки**

1. Когда следует измерять температуру воды при проведении гидрохимического анализа?
2. В чем состоит принцип определения прозрачности воды в лабораторных условиях?
3. Какими терминами можно характеризовать мутность воды? Как ее определяют?
4. Каков принцип определения цветности воды в лаборатории?
5. Как классифицируются естественные и искусственные запахи?

## **Лабораторная работа № 3. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ КИСЛОРОДА объемным йодометрическим методом (по методу Винклера)**

**Цель работы** – приобрести навык определения растворенного в воде кислорода объемным йодометрическим методом (по методу Винклера).

### **Реактивы и растворы**

1. Щелочной раствор йодистого калия ( $\text{NaOH} + \text{KJ}$ ).

Смешивают в равных объемах 32%-й раствор  $\text{NaOH}$  и 10%-й раствор  $\text{KJ}$  (вместо раствора  $\text{NaOH}$  можно взять 32%-й раствор  $\text{KOH}$ , но в 1,5 раза большем количестве, чем раствора  $\text{NaOH}$ , раствор хранится в темноте).

2. Раствор серной кислоты  $\text{H}_2\text{SO}_4$  25%-й (или раствор  $\text{H}_2\text{SO}_4$  1:1 по объему или концентрированная  $\text{HCl}$ , не содержащая свободного хлора).

3. Раствор хлористого марганца  $\text{MnCl}_2$  32%-й.

4. Раствор тиосульфата натрия ( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ ) 0,01 N.

Раствор готовят заранее. Желательно готовить из фиксанала. При отсутствии фиксанала раствор тиосульфата натрия готовят следующим образом: 2,48 г соли  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  растворяют в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup> в прокипяченной дистиллированной воде. Для лучшей сохранности в раствор прибавляют 10 см<sup>3</sup> амилового спирта или 2 см<sup>3</sup> ксилола или хлороформа. Раствор хранят в темной склянке. Перед употреблением определяют поправку к титру.

5. Раствор крахмала 0,1%-й (свежеприготовленный).

6. Раствор йодноватокислого калия ( $\text{KJO}_3$ ) 0,01 N (точно!). Готовят из фиксанала.

7. Йодистый калий ( $\text{KJ}$ ) сухой кристаллический (кристаллы не должны иметь желтую окраску).

8. Вода дистиллированная.

Раствор хлористого марганца  $\text{MnCl}_2$  32% и щелочной раствор йодистого калия принято называть реактивами Винклера.

### **Приборы и посуда**

1. *Кислородные склянки* с косо срезанной притертой пробкой, калибранные взвешиванием с точностью до 0,01 г. Косой срез на пробке необходим, чтобы при закрывании склянки под пробкой не осталось пузырька воздуха.

#### **2. Пипетки:**

на 1 см<sup>3</sup> – 3 шт. (две для введения реактивов Винклера при фиксации, одна – для введения крахмала при титровании – удобно использовать медицинский одноразовый шприц на 1-2 см<sup>3</sup>;

на 2 см<sup>3</sup> – 1 шт. (для добавления раствора кислоты);

на 10 см<sup>3</sup> – 1 шт. (для введения раствора  $\text{KJO}_3$  при определении поправки к титру раствора  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ );

на 50 см<sup>3</sup> – 1 шт. (если титруют не весь объем кислородной склянки).

3. *Бюretка* для титрования вместимостью 25 см<sup>3</sup> с хорошо оттянутым кончиком и с ценой деления 0,1 см<sup>3</sup>.

4. *Воронка* (для вливания раствора в бюretку).

5. Колбы для титрования пробы вместимостью 250—300 см<sup>3</sup> — по числу проб плюс одна (для определения поправки к титру раствора тиосульфата натрия).

6. Мерные стаканы.

7. Магнитные мешалки.

### Принцип определения

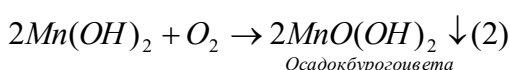
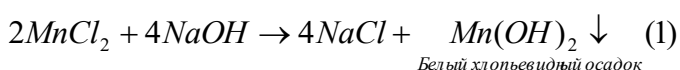
Содержание в воде кислорода определяют *объемным йодометрическим методом* по *методу Винклера*. Этот метод применяют для исследования воды, концентрация кислорода в которой не менее 0,05 мг/дм<sup>3</sup> и которая не содержит большого количества окисляющих и восстанавливающих веществ.

Чтобы сохранить в отобранный пробе воды растворенный в ней кислород в неизменном количестве, его *фиксируют*, т. е. переводят в связанное состояние. Для этого сразу после отбора пробы в нее добавляют реактивы (их принято называть *реактивами Винклера*): (NaOH + KJ) и MnCl<sub>2</sub> (или MnSO<sub>4</sub>).

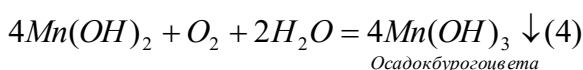
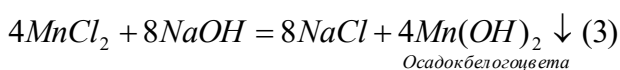
При этом, прежде всего происходит реакция между самими реактивами, в результате чего образуется гидроксид марганца — Mn(OH)<sub>2</sub>, оседающий в виде белого хлопьевидного осадка.

Mn(OH)<sub>2</sub> в щелочной среде вступает в реакцию с растворенным кислородом, связывая его в составе гидрата закиси марганца — MnO(OH)<sub>2</sub>, оседающего в виде бурого осадка. *Интенсивность бурой окраски прямо пропорциональна концентрации растворенного кислорода.*

Процесс связывания кислорода можно показать следующими химическими уравнениями:

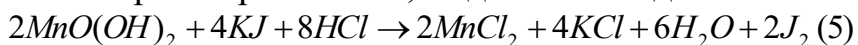


или

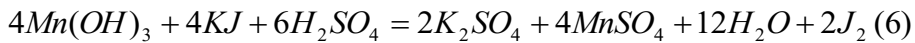


Количество добавляемых реактивов Винклера — избыточное, поэтому реакции 1 и 2 будут продолжаться до тех пор, пока в воде не израсходуется весь кислород. Следовательно, образовавшееся количество MnO(OH)<sub>2</sub> оказывается эквивалентным содержанию в пробе кислорода. По окончанию реакции в воде останется какое-то количество реактивов Винклера. Именно поэтому в кислородной склянке под пробкой после отбора пробы не должно быть пузырька воздуха — содержащийся в воздухе кислород будет связан оставшимися реактивами. *При обнаружении пузырька воздуха пробу отбирают заново.*

Гидрат закиси марганца растворяют соляной или серной кислотой. При этом из раствора йодистого калия, добавленного в пробу при фиксации кислорода вместе с раствором NaOH, выделяется йод:

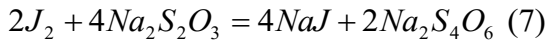


или по второй схеме:

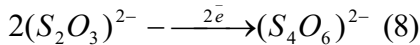


Поскольку количество КJ было избыточным, реакция (5 или 6) будет продолжаться до тех пор, пока не израсходуется весь гидрат закиси марганца. Следовательно, выделившееся количество йода будет эквивалентно количеству восстановленного марганца, т. е. содержанию в воде кислорода.

Выделившийся йод оттитровывают раствором тиосульфата натрия (серноватистокислого натрия):



Так как в последнем уравнении реакции



то 1 дм<sup>3</sup> 4 N раствора Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> соответствует в данном методе 32 г кислорода, следовательно, 1 см<sup>3</sup> 0,01 N раствора Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> соответствует 32/(4×1000×100)= 0,08 мг кислорода, или 22,4/(4×1000×100)=0,056 мл.

### Ход определения

1. Пробу воды осторожно отбирают в кислородную склянку. Склянку *не закрывают*.

2. Фиксируют кислород. Для этого вводят:

- а) 1 см<sup>3</sup> раствора NaOH+ + KJ
- б) 1 см<sup>3</sup> раствора MnCl<sub>2</sub>.

*При введении реагентов Винклера пипетку опускают под горлышко склянки. По мере выливания раствора пипетку медленно поднимают, но так, чтобы она оставалась в пробе до полного стекания реагента.*

3. Закрывают склянку. Делают это осторожно, чтобы под пробкой не оказалось пузырьков воздуха (при обнаружении пузырька воздуха пробу выливают, склянку промывают и отбирают пробу заново). Если по какой-либо причине пробу заново отобрать невозможно, в примечании бланка для записи результатов делают отметку: «пузырек воздуха»; в этом случае полученные результаты будут завышены, поскольку в пробе осталось какое-то количество введенных ранее реагентов, которые зафиксированы кислородом, содержащимся в этом пузырьке воздуха.

4. Содержимое склянки тщательно перемешивают (многократным переворачиванием склянки, большим пальцем придерживая пробку) и ставят ее на стол.

5. Ждут, чтобы осел осадок. В это время определяют поправку к титру тиосульфата.

6. Вводят 2 см<sup>3</sup> 25%-го раствора серной кислоты или 1 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты 1:1, или 2 см<sup>3</sup> концентрированной (с удельной массой 1,18) соляной кислоты.

Пипетку опускают под горлышко склянки. По мере стекания кислоты пипетку медленно поднимают, оставляя ее в пробе до полного стекания реагента, но так, чтобы хлопья растворяющегося осадка или выделяющийся при этом йод не поднимались к горлышку и не выливались из склянки. В противном случае, получаемый результат будет занижен.

7. Закрывают склянку и перемешивают ее содержимое (плавно переворачивая склянку, придерживая пробку большим пальцем) до *полного растворения осадка*. Раствор в склянке приобретает цвет свободного йода; интенсивность окраски пропорциональна содержанию в пробе кислорода. *Проверяют, не остался ли под пробкой пузырек воздуха.*

8. Осторожно, без турбулентности и пузырьков переливают содержимое склянки в колбу для титрования по стенке и титруют ее содержимое на белом фоне раствором тиосульфата натрия до слабо-соломенного цвета. *Интенсивность «слабо-соломенного» цвета принципиального значения не имеет.* Если количество кислорода в пробе мало, то при растворении осадка кислотой выделяется мало йода и раствор в склянке будет слабо-желтым еще до титрования. *В этом случае раствор крахмала добавляют в пробу сразу же, перед началом титрования.*

9. Добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора крахмала, не доставая колбу из-под бюretки. Крахмал играет роль индикатора, поскольку в присутствии свободного йода окрашивает титруемый раствор в синий цвет, интенсивность которого пропорциональна концентрации раствора свободного йода. Это позволяет точнее уловить конец титрования, поскольку глаз человека легче воспринимает слабо-голубой цвет малой интенсивности, чем слабо-желтый той же интенсивности.

10. Продолжают титровать пробу до полного обесцвечивания.

11. Выливают около половины *оттитрованного раствора* в кислородную склянку (если проба перед этим не была перетитрована, раствор в склянке обязательно поголубеет), закрывают склянку пробкой и ополаскивают ее осторожным перемешиванием.

12. Выливают раствор обратно в колбу и медленно по капле дотитровывают его опять до полного (от одной капли!) обесцвечивания (проба должна стать кристально прозрачной).

Если кислородная склянка не калибрована (или по какой-либо другой причине), для титрования берут дважды по 50 мл пробы с уже выделившимся йодом. При вычислении результатов в этом случае берут среднее арифметическое из двух показаний бюretки.

13. Снимают отсчет (с точностью до 0,01 см<sup>3</sup>).

14. Результаты записывают на бланк (Приложение 2) и дают на подпись преподавателю.

### **Определение поправки к концентрации раствора (титру) тиосульфата натрия**

1. Вводят в колбу для титрования *точно* 10 см<sup>3</sup> 0,01 N раствора KJO<sub>3</sub>.

2. Добавляют 0,5 г кристаллического KJ.

3. Добавляют 2 см<sup>3</sup> 25%-ной H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (или 1 см<sup>3</sup> раствора H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 1:1, или 2 см<sup>3</sup> концентрированной HCl). Содержимое колбы перемешивают.

4. Доливают примерно 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

5. Титруют раствором тиосульфата натрия выделившийся йод (точно так, как описано выше).

### **Вычисление результатов**

## **Расчет поправки к концентрации раствора (титру) тиосульфата натрия**

Поправку  $K$  рассчитывают, округляя результат до 0,01 по формуле:

$$K = \frac{10}{n}, \quad \text{Формула 5}$$

где

$n$  – количество см<sup>3</sup> раствора Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, среднее арифметическое значение из двух сходящихся результатов, пошедшее на титрование 10 см<sup>3</sup> раствора KJO<sub>3</sub>.

## **Расчет абсолютного содержания кислорода**

Абсолютное (фактическое) содержание кислорода в мг/дм<sup>3</sup> и в мл/дм<sup>3</sup> рассчитывают по формуле:

$$O_2 = \frac{AKT \times 1000}{V - V_1}, \text{мг/дм}^3, \text{мл/дм}^3, \quad \text{Формула 6}$$

где

$A$  – количество см<sup>3</sup> раствора Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, пошедшее на титрование пробы;

$K$  – поправка к нормальности раствора Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>;

$T$  – количество мг (мл) кислорода, эквивалентное 1 см<sup>3</sup> 0,01 N раствора Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>: 0,08 мг O<sub>2</sub> или 0,056 мл O<sub>2</sub>;

$V$  – количество пробы, взятой для анализа (*объем кислородной склянки или 50 см<sup>3</sup>*);

$V_1$  – количество см<sup>3</sup> реактивов Винклера (обычно 2 см<sup>3</sup>), добавленное при фиксации. *Если для титрования взято 50 см<sup>3</sup> пробы, то  $V_1$  отсутствует;*

1000 – множитель для расчета содержания кислорода в 1 дм<sup>3</sup> воды.

## **Расчет относительного содержания кислорода (насыщенности воды кислородом)**

*Относительное содержание кислорода (насыщенность воды кислородом)* выражает в процентах отношение фактически растворенного в воде кислорода (полученный результат) к его насыщающему значению (растворимости) – выбирается по температуре и солености воды (в месте и в момент отбора пробы) из специальных таблиц. Для пресной воды - из табл. (Приложение 3) только по температуре воды

В табл. растворимость кислорода (в мг/дм<sup>3</sup>) дана для нормального атмосферного давления (760 мм рт. ст. или 1013 мб, гПа).

Если в момент отбора пробы атмосферное давление существенно отличалось от нормального, для получения более точного результата в десятых долях процента, приведенные в таблицах величины растворимости кислорода пересчитывают по формуле:

$$O_{2p} = \frac{(O_{2\text{раб}}P)}{760}$$

Формула 7

или

$$O_{2p} = \frac{(O_{2\text{раб}}P)}{1013},$$

Формула 8

где

$O_{2p}$  — растворимость кислорода при измеренном давлении Р;

$O_{2\text{табл.}}$  — растворимость кислорода при нормальном атмосферном давлении, выбранная из табл. Приложения 3;

Р — измеренное атмосферное давление в мм рт. ст. или в мб (гПа);

760 (1013) — значение нормального атмосферного давления, соответственно в мм рт. ст. или в мб (гПа)

*Точность вычисления результатов:* 0,01 мг/дм<sup>3</sup>; 0,01 мл/дм<sup>3</sup>, 1%.

*Соотношение различных форм выражения результатов* (при температуре 0° и нормальном атмосферном давлении):

$$1\text{ мл } O_2 = 1,429(1,4) \text{ мг } O_2 = 0,08931(0,09) \text{ мг} \cdot \text{ат. } O_2;$$

$$1\text{ мг } O_2 = 0,6998(0,7) \text{ мл } O_2 = 0,06250(0,06) \text{ мг} \cdot \text{ат. } O_2;$$

$$1\text{ мг} \cdot \text{ат. } O_2 = 15,999(16,0) \text{ мг } O_2 = 11,186(11,2) \text{ мл } O_2.$$

### Форма предоставления отчётных материалов

Для получения зачета по работе необходимо представить тетрадь по лабораторным работам, которая содержит:

1. Конспект подготовки к работе, содержащий основные положения принципа метода и подробный, *по пунктам*, ход определения, расчетные формулы с их подробной расшифровкой, указанием единиц измерения и *точности результатов*.

2. Расчеты результатов, которые оформляют следующим образом: представляют в расчетную формулу полученные значения всех ее символов; через знак равенства вначале приводят результат, точность которого превышает требуемую (можно просто списать с калькулятора все полученные цифры), затем округляют до требуемой.

3. После проверки преподавателем результаты заносят на бланк (Приложение 2) и дают его на подпись преподавателю.

4. Собеседование по теме лабораторной. *Студенты, своевременно (в течение недели) сдающие работы освобождаются от собеседования.*

5. Тестирование.

### Вопросы для самопроверки

1. От чего и как зависит количество йода, выделяющегося в процессе определения растворенного кислорода?

2. В каких единицах и с какой точностью можно выразить содержание растворенного в воде кислорода?

## **Лабораторная работа № 4. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ СЕРОВОДОРОДА объемным йодометрическим методом**

**Цель работы** – получить навык определения содержания сероводорода и сульфидов в воде объемным йодометрическим методом

### **Реактивы и растворы**

1. Раствор йода 0,01 N (иногда пользуются 0,02 N и даже 0,1 N растворами йода) следует готовить из фиксанала.

2. Раствор соляной кислоты 1:1 по объему.

3. Раствор тиосульфата натрия ( $Na_2S_2O_3$ ) - 0,01 N.

Раствор готовят заранее. Желательно готовить из фиксанала. При отсутствии фиксанала раствор тиосульфата натрия готовят следующим образом: 2,48 г соли  $Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O$  растворяют в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup> в прокипяченной дистиллированной воде. Для лучшей сохранности в раствор прибавляют 10 см<sup>3</sup> амилового спирта или 2 см<sup>3</sup> ксилола или хлороформа. Раствор хранят в темной склянке. Перед употреблением определяют поправку к титру.

4. Раствор крахмала 0,1%-й (свежеприготовленный).

5. Раствор  $H_2SO_4$  25%-й (или раствор  $H_2SO_4$  1:1 по объему, или концентрированная HCl, не содержащая свободного хлора).

6. Раствор йодноватокислого калия ( $KJ O_3$ ) 0,01 N (точно!). Готовят из фиксанала.

7. Йодистый калий ( $KJ$ ) сухой, кристаллический (кристаллы не должны иметь желтую окраску).

8. Дистиллированная вода.

### **Приборы и посуда**

1. Пикнометры (или мерные колбочки на 100-150 см<sup>3</sup> с хорошо пришлифованными пробками) или откалиброванные склянки из темного стекла с хорошо пришлифованными пробками со скосом.

2. Пипетки:

на 1 см<sup>3</sup> – 3 шт. (для раствора HCl, раствора серной кислоты; раствора крахмала – удобно использовать медицинский одноразовый шприц на 1-2 см<sup>3</sup>);

на 2 см<sup>3</sup> – 1 шт. (для раствора кислоты);

на 10 см<sup>3</sup> – 2 шт. (для раствора йода и раствора  $KJ O_3$ ).

3. Бюretка для титрования вместимостью 25 см<sup>3</sup> с хорошо оттянутым кончиком и с ценой деления 0,1 см<sup>3</sup>;

4. Воронка (для вливания раствора в бюретку);

5. Колбы для титрования пробы вместимостью 250—300 см<sup>3</sup> — по числу проб плюс одна (для определения поправки к титру раствора тиосульфата натрия).

6. Магнитные мешалки.

### **Общие сведения**

Поскольку в незагрязненных или слабозагрязненных естественных водных объектах сероводород накапливается очень редко, количественное определение производят только после того, как обнаружат сероводород путем качественного анализа.

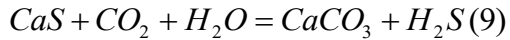
Существует два способа качественного определения сероводорода:

1. *Органолептический*. Сероводород — газ с резким специфическим запахом, поэтому его легко можно обнаружить просто по запаху, даже при очень малых концентрациях (несколько сотых мг/дм<sup>3</sup>).

2. С помощью индикаторной бумажки - листка фильтровальной бумаги, пропитанной 10%-м раствором уксуснокислого свинца Pb(CH<sub>3</sub>COO)<sub>2</sub>. Ее опускают в склянку с пробой воды (не долитой до горлышка на 5-6 см), зажимают пробкой и следят, чтобы бумажка не касалась воды и стенок склянки. Если через определенное время (1-1,5 ч) произойдет почернение фильтровальной бумаги, значит, в пробе присутствует свободный сероводород (почернение происходит вследствие выделения на фильтровальной бумаге сульфида свинца PbS). Количество сероводорода в воде определяют объемным йодометрическим методом.

### Принцип определения

В природной воде всегда присутствуют сульфиды, которые при взаимодействии с кислотой, например, с угольной, образуют сероводород.

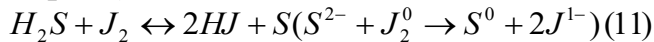


Вследствие этого, предлагаемый метод не позволяет определить отдельно количество свободного сероводорода, содержащегося в воде — он определяет его вместе с сульфидами.

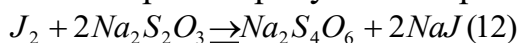
В ходе анализа вначале добавлением соляной кислоты сульфиды переводят в H<sub>2</sub>S:



Затем добавлением йода суммарный сероводород окисляют до серы (в кислой среде):



Количество йода добавляют в избытке. Часть его (эквивалентная количеству H<sub>2</sub>S) реагирует с сероводородом. Оставшуюся часть оттитровывают тиосульфатом натрия в присутствие крахмала:



Растворы йода обладают летучестью: их нельзя оставлять открытыми на воздухе.

Для того чтобы определить количество йода, пошедшее на окисление сероводорода, проводят так называемое *холостое титрование*, в процессе которого устанавливают количество тиосульфата, необходимое на титрование всего количества йода, добавленного в пробу. Разность между этими двумя результатами будет эквивалентна количеству йода, вступившему в реакцию с сероводородом, и, в конечном счете, эквивалентна количеству сероводорода, содержащегося в пробе. По уравнениям реакций можно получить, что 1 см<sup>3</sup> 0,01 N раствора Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> соответствует 34,08 г/(2·100·1000)=0,1704 мг H<sub>2</sub>S.

Поскольку на свету йод легко окисляется, пикнометры должны находиться в темноте (в черных пакетах или мешочеках), или пробы воды должны отбираться в склянки из темного стекла.

## **Ход определения**

1. Вводят 10 см<sup>3</sup> раствора йода в пикнометр или сероводородную склянку.
2. Добавляют 0,1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1).
3. Опускают резиновую трубочку, надетую на кран батометра, под поверхность раствора в пикнометре (склянке) и наполняют его испытуемой водой до необходимой отметки (обычно 100 см<sup>3</sup>), постепенно поднимая конец трубочки.
4. Готовят холостую пробу (так же, но вместо испытуемой воды берут дистиллированную).
5. Закрывают пробками оба пикнометра (склянки) и ставят их на 15 минут в темное место для прохождения реакции.
6. Переливают растворы в колбы для титрования.
7. Проводят титрование точно так, как при определении кислорода (вначале титруют до светло желтого цвета, добавляют крахмал и дотитровывают до полного обесцвечивания от одной капли; после обесцвечивания жидкости, ополаскивают ею пикнометры и дотитровывают до окончательного результата).
8. Результаты записывают на бланк (Приложение 2) и дают на подпись преподавателю.

## **Определение поправки к концентрации раствора (титру) тиосульфата натрия**

Поправку находят так же, как и при определении растворенного в воде кислорода (см. лабораторную работу № 3).

### **Вычисление результатов**

### **Расчет поправки к концентрации раствора (титру) тиосульфата натрия**

Поправку  $K$  рассчитывают округляя результат до 0,01 по формуле 5.

#### **Расчет содержания сероводорода**

Содержание сероводорода в мг/дм<sup>3</sup> и в мл/дм<sup>3</sup> рассчитывают по формуле:

$$H_2S = [(A - B)KT \times 1000] / (V - V_1), \text{ мг/дм}^3, \text{ мл/дм}^3, \quad \text{Формула 9}$$

где

$A$  – количество мл раствора  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ , пошедшее на титрование холостой пробы;

$B$  – количество мл раствора  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ , пошедшее на титрование испытуемой воды;

$K$  – поправка к нормальности раствора тиосульфата натрия;

$T$  – количество мг (мл) сероводорода, эквивалентное 1 см<sup>3</sup> 0,01 N раствора  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ , эта величина для данного метода составляет 0,1704 мг (0,112 мл);

$V$  – вместимость пикнометра (сероводородной склянки), см<sup>3</sup>;

$V_1$  – количество растворов, добавленных в пикнометр; в нашем опыте (10,0+0,1) см<sup>3</sup>;

*Результаты расчета следует округлить до 0,01 мг/дм<sup>3</sup> 0,01 мл/дм<sup>3</sup>.*

#### **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 3.

## **Вопросы для самопроверки**

1. Как определить наличие в воде растворенного сероводорода?
2. В чем заключается принцип количественного определения  $H_2S$  в воде?
3. Зачем в процессе определения  $H_2S$  в воде проводят титрование холостой пробы?
4. В каких единицах и с какой точностью можно определить содержание  $H_2S$  в воде по этому методу?

## **Лабораторная работа № 5. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ СУЛЬФАТОВ объемным йодометрическим методом**

**Цель работы** – получить навык определения содержания сульфатов в воде объемным йодометрическим методом

### **Реактивы и растворы**

1. Хромовокислый барий ( $BaCrO_4$ ) химически чистый.

2. Раствор соляной кислоты 2,5 N.

Для его приготовления берут 20,8 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и доводят объем до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

3. Раствор йодистого калия 10%-й.

4. Раствор аммиака ( $NH_4OH$ ) 5%-й.

Для его приготовления берут 20 см<sup>3</sup> 25%-го раствора аммиака и доводят объем до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

5. Раствор тиосульфата натрия 0,05 N.

Для его приготовления берут 12,40 г  $Na_2S_2O_3 \cdot 5H_2O$  и доводят объем дистиллированной водой до метки в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup>. Рекомендуется использовать фиксанал.

6. Раствор крахмала 1%-й (свежеприготовленный).

7. Раствор  $KJ O_3$  0,05 N (точно!) Готовят из фиксанала.

8. KJ сухой кристаллический (кристаллы не должны иметь желтую окраску).

9. Дистиллированная вода.

### **Приборы и посуда**

1. Мерные цилиндры вместимостью 200 и 100 см<sup>3</sup>.

2. Конические колбы термостойкие вместимостью 250-300 см<sup>3</sup> – по числу проб плюс одна.

3. Пипетки:

на 1 см<sup>3</sup> – 3 шт. (для раствора HCl, аммиака, крахмала – удобно пользоваться одноразовыми медицинскими шприцами на 1 или 2 см<sup>3</sup>);

на 10 см<sup>3</sup> – 3 шт. (для раствора HCl, KJ,  $KJ O_3$ ).

4. Бюretка (вместимостью 25 см<sup>3</sup> с хорошо оттянутым кончиком и с ценой деления 0,1 см<sup>3</sup>).

5. Воронки (для вливания раствора в бюретку и фильтрования).

6. Мерные колбы вместимостью 250 и 100 см<sup>3</sup>.

7. Плотные беззольные фильтры (с синей полосой).

8. Электроплитка.

## 9. Магнитная мешалка.

### Принцип определения

Содержание в воде сульфатов определяют несколькими методами. Самым точным из них является *весовой* метод, но он трудоемок, поэтому большее распространение в практике рыбохозяйственных исследований получил метод *объемный йодометрический*.

Он заключается в следующем.

Сульфат-ионы осаждают хроматом бария ( $\text{BaCrO}_4$ ) по уравнению

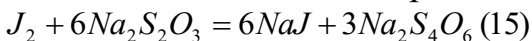


Количество выделившихся при этом хромат-ионов ( $\text{CrO}_4^{2-}$ ) эквивалентно осажденному количеству сульфатов.

При добавлении в пробу КJ и HCl выделяется йод, количество которого эквивалентно количеству анионов  $\text{CrO}_4^{2-}$ , а, следовательно, и количеству сульфат-ионов:



Выделившийся йод оттитровывают раствором тиосульфата натрия:



По количеству тиосульфата натрия, пошедшему на титрование, судят о содержании в воде сульфатов.

### Ход определения

1. Отбирают 200 см<sup>3</sup> пробы (обычно, но при очень большом содержании сульфатов берут меньший объем и разбавляют пробу дистиллированной водой до 200 см<sup>3</sup>) в *коническую* колбу.

2. Добавляют 1 см<sup>3</sup> 2,5 N раствора HCl.

3. Колбу ставят на электроплитку, прикрывают ее воронкой и нагревают пробу до кипения.

4. В кипящую пробу *осторожно* (иначе возможно выбрасывание пара и жидкости) всыпают 500 мг  $\text{BaCrO}_4$  – раствор приобретет лимонно-желтую окраску.

5. Продолжают кипятить еще несколько минут, чтобы все сульфаты выпали в осадок (т. е. полностью завершилась реакция 13). При этом окраска раствора из лимонно-желтой должна перейти в светло-оранжевую (если пробу прокипятить недостаточно, не все сульфаты выпадут в осадок, следовательно, получим заниженный результат – не надо бояться «перекипятить»).

6. Колбу снимают с плитки и нейтрализуют раствор 5%-м раствором аммиака ( $\text{NH}_4\text{OH}$ ), добавляя его медленно, по каплям до тех пор, пока светло-оранжевая окраска не станет вновь лимонно-желтой.

7. Охлаждают раствор до комнатной температуры (для этого охлаждающую колбу, помешивая, можно поставить в холодную воду).

8. Охлажденную пробу вместе с осадком переносят в *мерную* колбу на 250 см<sup>3</sup>, многократно ополаскивая колбу с остатками осадка (в которой ранее находилась проба) небольшими порциями дистиллированной воды (переливая раствор в мерную колбу, нужно быть уверенным в том, что перенесено все ко-

личество хромат-ионов, образовавшихся в ходе реакции 13). Общий объем пробы в мерной колбе доводят *точно* до метки.

9. Содержимое мерной колбы перемешивают и фильтруют через плотный беззольный фильтр (с синей полосой) в мерную колбочку на 100 см<sup>3</sup>, отбрасывая (выливая в посуду для слива отходов) первые порции фильтрата. Доводят объем отфильтрованной жидкости точно до метки.

Для ускорения процесса фильтрования можно фильтровать в 2-3 обычные колбы, отбрасывая первые порции фильтрата из каждой из них и сливая последующие порции отфильтрованного раствора в приготовленную мерную колбочку (важно набрать точно 100 см<sup>3</sup> раствора).

10. Отфильтрованный раствор переносят в колбу для титрования.

11. Приливают 10 см<sup>3</sup> 10%-го раствора КJ.

12. Добавляют 10 см<sup>3</sup> 2,5 N раствора HCl – выделяется свободный йод.

13. Ставят колбу, прикрывая ее листком фильтровальной бумаги, в темное место и ждут 5 мин, чтобы полностью прошла реакция 14.

14. Титруют выделившийся йод 0,05 N раствором тиосульфата точно так, как это описано в лабораторной работе № 3).

15. Записывают результаты в бланк (Приложение 2) и дают на подпись преподавателю.

### **Определение поправки к концентрации раствора (титру) тиосульфата натрия**

Поправку *K* определяют точно так, как описано в лабораторной работе № 3, но, в отличие от лабораторной работы № 3, используют 0,05 N раствор KJO<sub>3</sub>.

#### **Вычисление результатов**

#### **Расчет поправки к концентрации раствора (титру) тиосульфата натрия**

Поправку *K* рассчитывают округляя результат до 0,01 по формуле 5.

#### **Расчет содержания сульфатов**

Содержание в воде сульфатов в мг/дм<sup>3</sup> рассчитывают по формуле:

$$SO_4^{2-} = 2,5 A K 1,6 \times 1000 / V , \quad \text{Формула 10}$$

где

*A* – количество см<sup>3</sup> 0,05 N раствора Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, пошедшее на титрование 100 см<sup>3</sup> фильтрата;

*K* – поправка к нормальности раствора тиосульфата натрия;

1,6 – количество мг SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>, эквивалентное 1 см<sup>3</sup> 0,05 N раствора тиосульфата натрия;

2,5 – коэффициент пересчета, необходимый, поскольку из общего объема пробы (250 см<sup>3</sup>) после осаждения сульфатов для титрования используют только 100 см<sup>3</sup>;

1000 – множитель для расчета содержания сульфатов в литре воды;

*V* – объем пробы, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

Для пересчета количества сульфатов из мг/дм<sup>3</sup> в мг·экв/дм<sup>3</sup> полученную по формуле 10 величину делят на 48,03 мг, что соответствует 1 мг·экв. аниона SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>.

Для перехода к молярности (ммоль/дм<sup>3</sup>) результат в мг·экв./дм<sup>3</sup> делят на 2 (учитывая валентность SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>).

Результаты определения сульфатов округляют до 0,001 мг·экв./дм<sup>3</sup> (ммоль/дм<sup>3</sup>) и 0,1 мг/дм<sup>3</sup>.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 3.

### **Вопросы для самопроверки**

1. Какие существуют методы определения в воде количества SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>?
2. В чем заключается принцип определения содержания сульфатов в воде объемным йодометрическим методом?
3. Какая зависимость существует между количеством раствора Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, пошедшем на титрование пробы, и содержанием в ней SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>?
4. В каких единицах и с какой точностью выражают содержание в воде сульфатов?

## **Лабораторная работа № 6. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОКИСЛЯЕМОСТИ ВОДЫ ПЕРМАНГАНАТНЫМ СПОСОБОМ**

**Цель работы** – получить навык определения окисляемости воды перманганатным способом.

### **Реактивы и растворы**

1. Раствор перманганата калия (KMnO<sub>4</sub>) 0,01 N. Титр раствора неустойчив, поэтому при каждом определении окисляемости его устанавливают заново.

Раствор лучше готовить из фиксанала. При его отсутствии берут навеску, равную молекулярной массе KMnO<sub>4</sub>, деленной на 5 и на 100, т. е. 158/(5\*100)=0,316 г, и растворяют ее в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup>, доводя раствор точно до метки.

2. Раствор щавелевой кислоты (C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>·2H<sub>2</sub>O) - 0,01 N (точно!). Готовят из фиксанала.

3. Раствор серной кислоты 25%-й (по объему).

4. Дистиллированная вода.

### **Приборы и посуда**

1. Мерный цилиндр на 100 см<sup>3</sup> для отмеривания необходимого объема пробы

2. Конические колбы термостойкие на 250-300 см<sup>3</sup> (по числу проб).

3. Пипетки:

на 5 см<sup>3</sup> – для раствора серной кислоты;

на 10 см<sup>3</sup> – для раствора щавелевой кислоты.

4. Бюretка на 25 см<sup>3</sup> – для введения в пробу 10 см<sup>3</sup> перманганата калия и титрования.

5. Стеклянные капилляры или шарики – для равномерного кипения жидкости в колбе.

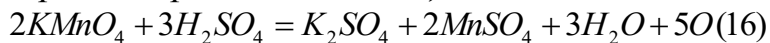
6. Электроплитка.

7. Магнитная мешалка.

### Принцип определения

В настоящее время не существует метода прямого определения количества органических веществ, содержащихся в воде. Об их концентрации можно судить по величине окисляемости воды. Под *окисляемостью воды* понимают количество кислорода, расходуемого на окисление (в определенных условиях) органического вещества, содержащегося в 1 дм<sup>3</sup> воды. В зависимости от применяемого окислителя различают окисляемость перманганатную (окислитель KMnO<sub>4</sub>) и хроматную, или бихроматную (окислитель K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> в серной кислоте). Наиболее прост и достаточно надежен метод определения перманганатной окисляемости.

Окисление проводят при кипячении исследуемой воды в течение точно 10 минут с добавленным в пробу раствором перманганата калия. При кипячении происходит выделение из KMnO<sub>4</sub> атомарного кислорода и окисление им легко окисляющихся органических веществ. Этот процесс может происходить как в кислой, так и в щелочной среде. Обычно окисление *пресной воды* проводят в *кислой среде, морской воды - в щелочной*.



Раствор перманганата калия добавляют в пробу в избытке, для того чтобы его не только хватило на окисление органических веществ, но и какая-то его часть осталась в пробе после 10-минутного кипячения. В результате этого в процессе всего кипячения проба остается окрашенной в розовый цвет. Количество оставшегося в пробе KMnO<sub>4</sub> *обратно пропорционально* содержанию в воде органических веществ.

Если при кипячении с KMnO<sub>4</sub> проба обесцвечивается, значит добавленного количества перманганата калия недостаточно (это происходит, если в воде содержится очень большое количество органических веществ). В этом случае поступают следующим образом.

Обесцветившуюся пробу выливают и готовят новую, разбавляя пробу дистиллированной водой в 2 раза. Иногда пробу разбавляют в 5 и даже в 10 раз, но делать это нецелесообразно, поскольку при этом сильно *увеличивается относительная погрешность*. Если разбавления в 2 раза недостаточно (разбавленная проба при кипячении с KMnO<sub>4</sub> вновь обесцветилась), пробу опять выливают и, разбавив ее в 2 раза, добавляют не 10, а 20 см<sup>3</sup> KMnO<sub>4</sub>, делая соответствующую отметку в бланке для записи результатов определения.

Если заранее известно, что в пробе содержится много органических веществ, можно сразу добавить в нее (разбавленную или неразбавленную) не 10, а 20 см<sup>3</sup> KMnO<sub>4</sub>. Количество C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> при этом остается *прежним – 10 см<sup>3</sup>* (поскольку первые 10 см<sup>3</sup> KMnO<sub>4</sub> полностью затрачиваются на окисление органических веществ, начинают расходоваться следующие 10 см<sup>3</sup>, т. е. остаток KMnO<sub>4</sub> все равно будет отсчитываться от 10 см<sup>3</sup>).

Перманганат, оставшийся в растворе после 10-минутного кипячения (не израсходованный на окисление органических веществ), восстанавливают раствором щавелевой кислоты. Проба становится бесцветной.



Следует помнить, что окислительный процесс, представленный формулой 16, длится до тех пор, пока в пробу не будет добавлена щавелевая кислота, т. е. пока мы *искусственно не прервем* окисление. Следовательно, время кипячения пробы с  $KMnO_4$  должно выдерживаться очень точно.

Щавелевую кислоту добавляют тоже в избытке: какая-то ее часть расходуется на восстановление  $KMnO_4$ , другая остается в растворе.

Количество щавелевой кислоты, оставшейся в пробе после восстановления избытка  $KMnO_4$ , обратно пропорционально величине этого избытка, а, следовательно, *прямо пропорционально концентрации органических веществ*. Вследствие этого конечный результат в значительной мере зависит от соотношения между количествами добавляемых в пробу  $KMnO_4$  и  $C_2H_2O_4 \cdot 2H_2O$ , которые поэтому должны вноситься с предельной точностью.

Оставшуюся в пробе щавелевую кислоту оттитровывают раствором перманганата калия, при этом происходит реакция, представленная формулой 17 (к остатку раствора  $C_2H_2O_4$  добавляют раствор  $KMnO_4$ ).

По количеству  $KMnO_4$ , пошедшему на титрование, судят о величине окисляемости воды, учитывая, что 1 см<sup>3</sup> 0,01 N раствора  $KMnO_4$  эквивалентен 0,08 мг атомарного кислорода, пошедшего на окисление органического вещества в пробе.

Следует учитывать, что конец титрования в этом анализе обозначить четко невозможно (понятие «слабо-розовая окраска» весьма расплывчато). Дело в том, что, пока в пробе присутствует  $C_2H_2O_4$ , она остается бесцветной. Следующая после окончания реакции 17 капля  $KMnO_4$  должна придать раствору розоватый оттенок. Но она растворится в 100 см<sup>3</sup> титруемой жидкости, поэтому наш глаз (в зависимости от остроты восприятия цвета) различит только некую п-ю каплю (появится *устойчивая* слабо-розовая окраска). Иными словами, мы в какой-то мере перетитровываем раствор. Эта ошибка устраняется при определении поправки к титру, во время которого интенсивность слабо-розовой окраски в конце титрования должна точно соответствовать интенсивности окраски, появившейся при титровании пробы.

Пробу следует анализировать как можно скорее, но не позже чем через 2 дня после отбора, и хранить в темноте при 0-5°C, если время хранения превышает 6 час.

### Ход определения

1. Отбирают 100 см<sup>3</sup> пробы в *коническую* колбу.
2. Добавляют 5 см<sup>3</sup> 25%-го раствора серной кислоты.
3. Колбу ставят на электроплитку, прикрывают ее воронкой и нагревают пробу до кипения.

4. Как только проба начнет закипать, в нее добавляют *точно*  $10 \text{ см}^3$   $0,01 N$  раствора  $\text{KMnO}_4$ , отмечая момент начала введения перманганата калия (время желательно засекать по часам с секундной стрелкой или по секундомеру).

5. Кипятят пробу *точно* 10 мин. (при обесцвечивании пробы в процессе кипячения ее выливают и затем поступают так, как указано в принципе метода).

Кипение должно быть *равномерным* и не очень бурным. С этой целью перед началом нагревания пробы на дно колбы помещают хорошо промытые дистиллированной водой и высушенные стеклянные шарики или капилляры.

6. На 10-й минуте кипячения отбирают пипеткой *точно*  $10 \text{ см}^3$  щавелевой кислоты.

7. В момент истечения 10-й минуты кипячения щавелевую кислоту вносят в пробу – проба обесцвечивается.

8. Обесцветившуюся пробу титруют  $0,01 N$  раствором  $\text{KMnO}_4$  до появления *устойчивой слабо-розовой окраски*. Твердо запоминают *интенсивность* этой окраски.

9. Записывают результаты на бланк и *дают на подпись преподавателю*.

Если пробу *пришлось разбавлять дистиллированной водой*, обязательно в указанном выше порядке определяют окисляемость дистиллированной воды (она нередко сама содержит органические вещества). Результат вычитают из *результата, полученного при определении окисляемости пробы*.

#### **Определение поправки к концентрации раствора (титру) $\text{KMnO}_4$**

1. В только что оттитрованную, *не успевшую остывть* пробу добавляют *точно*  $10 \text{ см}^3$   $0,01 N$  раствора щавелевой кислоты – проба обесцвечивается.

2. Титруют полученный раствор  $0,01 N$  раствором  $\text{KMnO}_4$  до появления слабо-розовой окраски точно такой же интенсивности, какая была при титровании пробы.

#### **Вычисление результатов**

#### **Расчет поправки к концентрации раствора (титру) тиосульфата натрия**

Поправку, округляя до 0,01, рассчитывают по формуле 5, где  $n$  — количество мл раствора  $\text{KMnO}_4$ , пошедшее на титрование  $10 \text{ см}^3$   $0,01 N$  раствора щавелевой кислоты.

#### **Расчет величины окисляемости воды**

Величину окисляемости рассчитывают по формуле:

$$O = \frac{[(A_1 + A_2)K - B] \times 0,08 \times 1000}{V} \text{ мгO/дм}^3, \quad \text{Формула 11}$$

где

$A_1$  – количество раствора  $\text{KMnO}_4$ , добавленное в пробу в начале закипания,  $\text{см}^3$ ;

$A_2$  – количество раствора  $\text{KMnO}_4$  пошедшее на титрование пробы,  $\text{см}^3$ ;

$K$  – поправка к титру раствора  $\text{KMnO}_4$ ;

$B$  – количество  $C_2H_2O_4$ , добавленное в пробу по окончании кипячения,  $cm^3$ ;

0,08 – количество атомарного кислорода, эквивалентное 1  $cm^3$  0,01  $N$  раствора  $KMnO_4$ ;

$V$  – объем пробы, взятый для анализа,  $cm^3$ .

Результаты расчета следует округлить до 0,01  $mgO/dm^3$ .

### **Вопросы для самопроверки**

1. Что показывает окисляемость воды?
2. В каких единицах выражают окисляемость?
3. В чем заключается принцип определения окисляемости перманганатным способом?
4. Какова зависимость между количеством раствора,  $KMnO_4$ , пошедшем на титрование пробы, и величиной окисляемости?
5. О чём свидетельствует обесцвечивание пробы в процессе ее кипячения с раствором перманганата калия? Как следует поступать в этом случае?

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 3.

## **Лабораторная работа № 7. ВОДОРОДНЫЙ ПОКАЗАТЕЛЬ (рН) ВОДЫ**

**Цель работы** – получение навыка определения водородного показателя воды.

### **Приборы**

Различные наборы и приборы для определения рН воды: индикаторные полоски, рН-метры, прибор Алямовского.

### **Принцип определения**

*Водородный показатель* воды (рН) показывает концентрацию свободных (активных) ионов водорода. Иногда для обозначения рН используют термин «активная реакция воды», что не вполне корректно и устарело; грамотнее использовать термины «водородный показатель», «концентрация водородных ионов», просто «рН».

Как известно, небольшая часть молекул воды диссоциирует на ионы водорода и гидроксила. В химически чистой воде концентрации этих ионов равны и при 25 °C составляют  $10^{-7}$  ммоль/дм<sup>3</sup>, а произведение концентраций  $[H^+] \cdot [OH^-]$  равно  $10^{-14}$ . Это произведение постоянно и для природных вод, в которых происходит диссоциация различных химических веществ с выделением ионов  $H^+$  и  $OH^-$ , поэтому достаточно определить концентрацию одного из этих ионов. На практике определяют концентрацию ионов водорода.

Для количественной характеристики концентрации ионов водорода в природной воде применяют величину рН, которая представляет собой отрицательный десятичный логарифм этой концентрации, т. е.

$$pH = -\lg[H^+] = -\lg[OH^-] = 7(18)$$

Если концентрация водородных ионов больше  $1,0 \cdot 10^{-7}$  (рН < 7), реакция воды кислая, если меньше (рН > 7) – щелочная, если рН = 7, реакция нейтральная.

В большинстве природных вод концентрация ионов водорода обусловлена соотношением различных форм угольной кислоты. На величину pH существенно влияет повышение содержания гуминовых веществ. Например, болотные воды имеют, как правило, кислую реакцию из-за наличия в них гуминовых кислот.

В пресных водоемах величина pH изменяется в широких пределах, в морских водоемах относительно устойчива.

Существуют различные методы определения водородного показателя (*pH*): от использования индикаторных бумажек до применения электрометрического или колориметрического методов. В настоящее время для определения pH все чаще пользуются различными электронными приборами: портативные или карманные pH-метры (рис. 26, 27).



Рисунок 26 – Карманный pH-метр



Рисунок 27 – Портативный pH-метр

Все они имеют разную точность. Например, точность определения pH электрометрическим методом с атомарным водородом составляет 0,003-0,005 pH, с помощью потенциометра со стеклянным электродом 0,01-0,02 pH. С помощью потенциометра со стеклянным электродом можно определять, кроме того, pH в мутных и окрашенных водах. К каждому электрометрическому прибору для определения pH прилагается инструкция с описанием устройства прибора и работы с ним.

В полевых условиях и в экологической практике более широко распространены колориметрические методы определения pH. Они дают меньшую точность, но позволяют просто и быстро получить величину pH. Из колориметрических методов самым распространенным является метод с буферными растворами (растворами с устойчивым значением pH).

Принцип этого метода заключается в следующем. Существуют органические красители, которые меняют свою окраску в зависимости от pH среды. С помощью этих красителей изготавливают шкалу с определенным шагом pH (например, прибор М. Н. Алямовского).

Значение pH определяют сразу после отбора пробы (одновременно с отбором проб на газовый анализ). Пробирку, одинаковую с пробирками шкалы (к готовым шкалам такие пробирки прилагаются), несколько раз ополаскивают испытуемой водой, затем наполняют ее водой до метки (метка соответствует объему буферных растворов в пробирках стандартной шкалы). Пипеткой добавляют в пробирку с испытуемой водой необходимое количество индикатора (в готовых шкалах это количество указано на шкале), закрывают пробирку

пробкой, осторожно перемешивают содержимое и сравнивают окраску пробирки с пробой с окраской пробирок стандартной шкалы в том интервале, для которого предназначен данный индикатор. При совпадении окрасок pH пробы соответствует pH пробирки из шкалы или находится в промежутке между значениями pH двух соседних пробирок шкалы.

Если окраска пробы выходит за пределы данного интервала, вновь отбирают воду в чистую пробирку, берут соседний индикатор, другой пипеткой добавляют его в испытуемую пробу и повторяют сравнение со стандартной шкалой.

Колориметрирование можно проводить в компараторе, обычно прилагаемом к готовой шкале, или визуально. При применении компаратора из шкалы выбирают две пробирки, наиболее близкие по цвету к цвету пробы с добавленным индикатором, и помещают их в компаратор. Пробирки рассматривают через горизонтальные отверстия компаратора.

При определенном навыке колориметрирование можно выполнять без компаратора, держа пробирки в руке и располагая их в один ряд в такой последовательности: пробирка шкалы с меньшим значением pH – пробирка с пробой и индикатором – пробирка шкалы с большим значением pH. Сравнение проводят на белом фоне, слегка наклонив пробирки с растворами.

Точность этого метода составляет 0,05 pH.

Порядок определения pH с помощью портативных приборов указан в паспорте приборов.

### **Ход работы**

1. По заданию преподавателя определяют pH следующих растворов: болотной воды, водопроводной воды, поверхностной природной воды, слабого раствора кислоты, слабого раствора щелочи.

2. Результаты определения записывают в тетрадь.

3. Готовят объяснение полученных результатов.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Конспект лабораторной работы. Устное собеседование. Тестирование.

### **Вопросы для самопроверки**

1. Что такое pH воды?

2. Какую реакцию имеет вода при pH 10 и 5? Почему?

3. Какое значение pH имеет химически чистая вода?

4. Какие существуют методы определения pH? Их точность?

5. Что такое буферные растворы и стандартная шкала сравнения?

6. Как установить величину pH буферных растворов?

7. Как определить pH с помощью буферных растворов?

8. Каково значение pH природных вод?

## **Лабораторная работа № 8. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ УГЛЕКИСЛОГО ГАЗА**

**Цель работы** – получение навыка определения содержания углекислого газа в воде объемным методом.

## **Реактивы и растворы**

1. Раствор фенолфталеина 0,1%-й (готовят на чистом 96%-ом этиловом спирте).

2. Раствор  $\text{NaOH}$  0,01 N или раствор  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  0,01 N (желательно готовить из фиксанала, фиксанал с  $\text{NaOH}$  не должен содержать выпавших хлопьев);

3. Раствор  $\text{HCl}$  0,01 N (желательно готовить из фиксанала).

## **Приборы и посуда**

1. Склянки из тонкого бесцветного стекла с притертыми пробками вместимостью 150-200 см<sup>3</sup>, откалиброванные на 100 см<sup>3</sup>.

2. Колба для титрования.

3. Мерный цилиндр на 100 см<sup>3</sup>.

4. Бюretка для титрования.

5. Пипетка на 1 см<sup>3</sup> (или одноразовый медицинский шприц на 1-2 см<sup>3</sup>) – 1 шт.

## **Принцип определения**

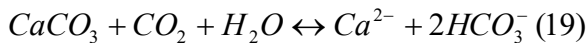
Предлагаемый метод может быть использован только при анализе *пресной воды* с минерализацией не более 1000 мг/дм<sup>3</sup>; вода не должна иметь ярко выраженной окраски, обусловленной присутствием в ней значительного количества гуминовых кислот.

Поскольку углекислый газ, в отличие от кислорода и сероводорода, никак не фиксируется, его определение желательно осуществлять непосредственно на месте взятия пробы в той же склянке, в которую она отобрана. Однако это осуществимо только на рыбоводных хозяйствах или на научно-исследовательских судах, где есть гидрохимическая лаборатория. Обычно пробу приходится какое-то время хранить.

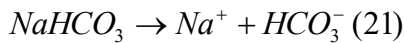
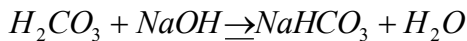
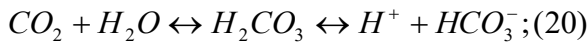
Для минимизации ошибки пробы для определения  $\text{CO}_2$  следует отбирать со всеми предосторожностями, исключающими перемешивание отбираемой воды с атмосферным воздухом, т. е. с теми же предосторожностями, какие соблюдаются при отборе проб на кислород. Вода набирается до верха горлышка (с мениском) и, в отличие от кислорода, сразу же осторожно закрывается хорошо притертой пробочкой. Определение следует проводить как можно скорее, пробу до этого хранят в холодильнике.

Двуокись углерода находится в воде преимущественно в виде растворенных молекул ( $\text{CO}_2$ ). Однако около 1 % общего количества углекислого газа вступает во взаимодействие с водой, образуя слабую угольную кислоту ( $\text{H}_2\text{CO}_3$ ), поэтому отдельно определить  $\text{CO}_2$  невозможно: в процессе анализа оттитровывается не только углекислый газ, но и вся сумма ( $\text{CO}_2 + \text{H}_2\text{CO}_3$ ). В этой сумме безусловно доминирует свободный углекислый газ, поэтому *некорректно* называть ее «свободной углекислотой» (как это иногда делается), следует употреблять один из следующих терминов: «углекислый газ» («свободный углекислый газ»), «двуокись углерода» («свободная двуокись углерода»),  $\text{CO}_2$ .

Если в воде практически отсутствует углекислый газ, в ней могут накапливаться карбонаты (анионы  $\text{CO}_3^{2-}$ ), которые в присутствии  $\text{CO}_2$  превращаются в бикарбонаты:



Принцип определения содержания в воде ( $CO_2 + H_2O$ ) основан на том, что при титровании пробы раствором NaOH (или  $Na_2CO_3$ ) происходит переход  $CO_2$  в  $HCO_3^-$  по схеме:



Раствор NaOH может быть заменен раствором  $Na_2CO_3$ , тогда



При титровании щелочью в пробе происходит увеличение pH. Когда весь углекислый газ будет переведен в  $HCO_3^-$ , величина pH станет равной 8,4. Этот момент можно определить, используя в качестве индикатора фенолфталеин. Бесцветный при более низких значениях pH, фенолфталеин при pH более 8,37 приобретает слабо-розовую окраску. Следовательно, появление розовой окраски в титруемом растворе (в присутствии фенолфталеина) свидетельствует о конце титрования. При этом количество раствора NaOH (или  $Na_2CO_3$ ), пошедшее на титрование, будет эквивалентно количеству  $CO_2$ , содержащемуся в пробе, а  $1\text{ см}^3 0,01\text{ N}$  раствора NaOH (или  $Na_2CO_3$ ) эквивалентен  $44\text{ г}/(1*100*1000)=0,44\text{ мг }CO_2$ .

Если после добавления в склянку с исследуемой водой фенолфталеина раствор сразу, до титрования, окрасится в розовый цвет, это значит, что в воде присутствуют не  $CO_2$ , а ионы  $CO_3^{2-}$  (pH более 8,37). В этом случае пробу следует титровать раствором HCl до исчезновения розовой окраски.

Иными словами,  $CO_2$ , и  $CO_3^{2-}$  не могут присутствовать в пробе одновременно.

Следует учитывать, что конец титрования в этом анализе, как и в работе № 6 (по тем же причинам) обозначить четко невозможно (понятие «слабо-розовая окраска» весьма расплывчато). В любом случае, проба оказывается в той или иной мере перетитрованной. Следовательно, даже если раствор NaOH (или  $Na_2CO_3$ ) приготовлен из фиксанала, обязательно нужно определять поправку к титру – она учтет эту объективную ошибку титрования. При определении поправки интенсивность слабо-розовой окраски в конце титрования должна точно соответствовать интенсивности окраски, появившейся при титровании самой пробы.

### Ход определения $CO_2$

1. Отбирают пробу в тонкостенную склянку до метки (для повышения точности определения можно отобрать воду еще в одну такую же склянку).

2. Добавляют  $1\text{ см}^3 0,1\%$ -го раствора фенолфталеина (для этого можно использовать одноразовый медицинский шприц) и круговыми движениями перемешивают пробу.

Если в воде присутствует  $CO_2$ , (pH менее 8,37), исследуемая вода остается бесцветной.

3. Титруют пробу в этой же склянке 0,01 *N* раствором NaOH (или Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>) до появления хорошо заметной слабо-розовой окраски, не исчезающей в течение 1 мин. При этом *перемешивают пробу осторожными круговыми движениями (не взбалтывая)*, чтобы избежать растворения в ней углекислого газа из воздуха.

4. Оттитрованную пробу оставляют на белом фоне.

5. Добавляют фенолфталеин во вторую склянку и из бюретки в нее сразу добавляют объем раствора NaOH (или Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>), несколько меньший объема, пошедшего на титрование жидкости в первой склянке. Затем дотитровывают пробу до устойчивого слабо-розового цвета, сравнивая окраску с оттитрованной пробой в первой склянке. Расхождение в результатах титрования не должно превышать 0,05 см<sup>3</sup> раствора NaOH (или Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>). Для вычисления результатов берут среднее из двух значений.

#### **Определение поправки к концентрации раствора (титру) NaOH (или Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>)**

1. Вводят в колбу для титрования точно 10 см<sup>3</sup> точно 0,01 *N* раствора HCl (или раствора HCl с известной поправкой).

2. Добавляют 1 см<sup>3</sup> 0,1%-го раствора фенолфталеина.

3. Доводят объем до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой, *не содержащей CO<sub>2</sub>* (в противном случае, раствор *не разбавляют*).

4. Титруют раствором NaOH (или Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>), постоянно сравнивая окраску с оттитрованной ранее пробой, до появления устойчивой слабо-розовой окраски (не исчезающей в течение 1 мин.) точно такой же интенсивности, что и в пробе.

5. Записывают результаты на бланк (Приложение 2) и *дают на подпись преподавателю*.

#### **Ход определения карбонатов (CO<sub>3</sub><sup>2-</sup>)**

1. Отбирают 100 см<sup>3</sup> пробы в колбу для титрования

2. Добавляют 1 см<sup>3</sup> 0,1%-го раствора фенолфталеина (для этого можно использовать одноразовый медицинский шприц) и круговыми движениями перемешивают пробу.

*Если в воде присутствует CO<sub>3</sub><sup>2-</sup> (рН более 8,37), исследуемая вода порозовеет.*

3. Титруют пробу 0,01 *N* раствором HCl до полного обесцвечивания (от одной капли). Раствор HCl следует добавлять осторожно, перемешивая пробу круговыми движениями (не взбалтывая), чтобы избежать растворения в ней углекислого газа из воздуха.

Если раствор HCl приготовлен из фиксанала, поправку к титру можно не определять.

#### **Вычисление результатов**

#### **Расчет поправки к концентрации раствора (титру) NaOH (или Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>)**

Поправку, округляя до 0,01, рассчитывают по формуле 5, где  $n$  – количество см<sup>3</sup> раствора NaOH (или Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>), пошедшее на титрование 10 см<sup>3</sup> 0,01  $N$  раствора HCl.

### Расчет содержания CO<sub>2</sub>

Концентрацию CO<sub>2</sub> рассчитывают по формуле

$$CO_2 = AKT \times 1000/V, \text{ мг/дм}^3, \text{ мл/дм}^3,$$

Формула 12

где

$A$  – количество см<sup>3</sup> раствора NaOH (или Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>), пошедшее на титрование исследуемой воды, см<sup>3</sup>;

$K$  – поправка к нормальности раствора NaOH (или Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>);

$T$  – количество мг (мл) CO<sub>2</sub>, эквивалентное 1 см<sup>3</sup> 0,01  $N$  раствора NaOH (или Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>);

$T = 0,44$  мг (0,224 мл);

$V$  – объем пробы, см<sup>3</sup>.

Результаты расчета следует округлить: до 0,01 мг/дм<sup>3</sup>; до 0,01 мл/дм<sup>3</sup>.

### Расчет содержания карбонатов CO<sub>3</sub><sup>2-</sup>

1. Концентрацию CO<sub>3</sub><sup>2-</sup> в мг/дм<sup>3</sup> рассчитывают по той же формуле 12, но

$T$  – количество мг CO<sub>3</sub><sup>2-</sup>, эквивалентное 1 см<sup>3</sup> 0,01  $N$  раствора HCl;  $T=0,22$  мг (44/[2\*100\*1000], т. к. для выделения 1 молекулы CO<sub>2</sub> затрачивается 2 молекулы HCl).

2. Концентрацию CO<sub>3</sub><sup>2-</sup> в мг·экв./дм<sup>3</sup> рассчитывают по формуле

$$CO_3^{2-} = AKN \times 1000/V, \text{ мг·экв./дм}^3,$$

Формула 13

где

$N$  – нормальность раствора HCl.

$K=1$ , так как раствор HCl приготовлен из фиксанала.

Для перехода к молярности (ммоль/дм<sup>3</sup>) полученный по формуле 13 результат делят на 2 (учитывая валентность CO<sub>3</sub><sup>2-</sup>).

Результаты расчета следует округлить до 0,001 мг·экв./дм<sup>3</sup>, 0,001 (ммоль/дм<sup>3</sup>), 0,01 мг/дм<sup>3</sup>.

### Форма предоставления отчётов материалов

Представляется в той же форме, что и в работе № 3.

### Вопросы для самопроверки

1. Каков принцип определения содержания CO<sub>2</sub> в воде?
2. После добавления в пробу фенолфталеина она осталась бесцветной (порозовела) – о чем это говорит?
3. Как рассчитать количества свободной двуокиси углерода и карбонатов в воде?

## Лабораторная работа № 9. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЩЕЛОЧНОСТИ ВОДЫ И СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ ГИДРОКАРБОНАТНЫХ ИОНОВ ( $\text{HCO}_3^{1-}$ )

**Цель работы** – получить навык определения щелочности воды и содержания в воде гидрокарбонатов.

### Реактивы и растворы

1. Раствор  $\text{HCl}$  0,01 N (готовят из фиксаналов); можно пользоваться растворами с большей концентрацией, например 0,02 N; 0,05 N.

2. Раствор метилоранжа 0,1%-ный.

### Приборы и посуда

1. Колбы для титрования пробы на 250-300 см<sup>3</sup> (по числу проб плюс одна);

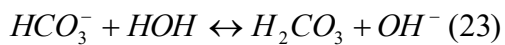
2. Капельница для раствора метилоранжа;

3. Бюretка для титрования вместимостью 25 или 50 см<sup>3</sup>;

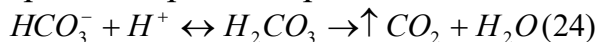
4. Мерный цилиндр на 100 см<sup>3</sup>.

### Принцип определения

Ионы  $\text{HCO}_3^-$  в природной воде образуются, в основном, при диссоциации гидрокарбонатов  $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$  и  $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$ , причем при увеличении  $\text{HCO}_3^-$  увеличивается pH среды. Это происходит потому, что при гидролизе  $\text{HCO}_3^-$  происходит накопление в воде анионов  $\text{OH}^-$ :



Определение бикарбонатов (гидрокарбонатов) основано на титровании воды, содержащей эти анионы, раствором кислоты в присутствии индикатора метилоранжа. Процесс протекает по схеме



Если в воде присутствуют карбонаты (анионы  $\text{CO}_3^{2-}$ ), одновременно происходит реакция



Кроме солей угольной кислоты, в воде присутствуют также соли других слабых кислот (кремниевой, гумусовой и др.), которые оттитровываются при титровании воды кислотой. Следовательно, рассматриваемый метод учитывает анионы всех слабых кислот, что дает возможность определить общую щелочность воды (*Alk* – от англ. Alkalinity – щелочность). Название «щелочность» объясняется способностью воды нейтрализовать кислоту. Она выражает избыток сильных оснований над сильными кислотами в эквивалентном выражении. Вместе с тем сильные основания эквивалентны анионам слабых кислот. В пресной воде растворена преимущественно угольная кислота, поэтому *Alk* – показатель содержания, прежде всего, карбонатных и гидрокарбонатных ионов (в мг·экв./дм<sup>3</sup>), обуславливающих карбонатную щелочность. Карбонатную и общую щелочность из-за незначительной разницы обычно объединяют.

При титровании пробы кислотой происходит уменьшение pH. Когда все гидрокарбонаты (и карбонаты) будут израсходованы, величина pH станет равной 4,47. Этот момент можно определить, используя в качестве индикатора метилоранж. Желтый при более высоких значениях pH, метилоранж при pH = 4,47

и менее приобретает розовую окраску. Следовательно, переход желтого цвета в розовый в титруемом растворе (в присутствии метилоранжа) свидетельствует о конце титрования. При этом количество раствора НС1, пошедшее на титрование, будет эквивалентно величине Alk.

Умножив величину Alk на молекулярную массу (эквивалент)  $\text{HCO}_3^{1-}$ , получим концентрацию гидрокарбонатов в  $\text{мг}/\text{дм}^3$ .

### Ход определения

1. Отбирают 100 см<sup>3</sup> пробы в колбу для титрования.
2. Добавляют 3-5 капель 0,1% раствора метилоранжа (проба становится желтой).
3. Титруют раствором соляной кислоты до перехода желтого цвета в розовый.

В процессе титрования иногда через титруемый раствор продувают воздух, лишенный  $\text{CO}_2$ , так как углекислый газ, увеличивая кислотность среды, несколько уменьшает щелочность. Если анализ выполнен без продувания пробы воздухом, в расчетную формулу вводят коэффициент 1,04, т. е. увеличивают полученную величину щелочности на 4 %.

Конец реакции обозначен не совсем четко (отчетливый переход к розовому цвету происходит не от одной капли), поэтому его определяют методом последовательного приближения:

Титруют до первых признаков розового цвета – снимают и запоминают (или записывают) отсчет по бюретке,

4. Добавляют 1-2 капли, внимательно следя за изменением цвета – вновь снимают отсчет, и так далее, до тех пор, пока цвет не перестанет меняться. Если при добавлении очередной капли цвет не изменился, берут предыдущий отсчет. При титровании серии проб удобно первую пробу оттитровать с избытком (предварительно записав правильный результат), чтобы получить эталон розового цвета.

Иногда эталон готовят иным способом. В колбу приливают 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 3-5 капель 0,1% раствора метилоранжа. Через стеклянную трубочку, погруженную в воду, насыщают ее  $\text{CO}_2$ , продувая через трубочку воздух (со стороны рта на конец трубочки следует положить вату) до тех пор, пока цвет раствора не приобретет розовый оттенок. До цвета эталонного раствора дотитровывают испытуемую воду.

5. Записывают на бланк (Приложения 2) результат титрования и дают его преподавателю не подпись.

Определяя этим методом гидрокарбонаты, следует от полученной величины щелочности воды в ммоль/дм<sup>3</sup> ( $\text{мг ЭКВ.}/\text{дм}^3$ ) вычесть количество карбонатов, также выраженное в ммоль/дм<sup>3</sup> ( $\text{мг·ЭКВ.}/\text{дм}^3$ ).

### Вычисление результатов

Щелочность воды (Alk) вычисляют в  $\text{мг·ЭКВ.}/\text{дм}^3$  по формуле

$$\text{Alk} = \frac{ANK \times 1,04 \times 1000}{V},$$

Формула 14

где

$A$  – количество мл раствора HCl, пошедшее на титрование исследуемой воды, см<sup>3</sup>;

$K$  – поправка к нормальности раствора HCl,  $K=1$ ;

$N$  – нормальность раствора HCl;

$V$  – объем пробы, см<sup>3</sup>.

Концентрацию гидрокарбонатов, если в воде были обнаружены карбонаты, рассчитывают по формуле

$$HCO_3^- = 61(Alk \text{ мг экв.} / \text{дм}^3 - CO_3^{2-} \text{ мг экв.} / \text{дм}^3), \text{ мг/дм}^3,$$

Формула 15

где

61 – молярная масса эквивалента  $HCO_3^-$

При отсутствии карбонатов содержание гидрокарбонатов равно

$$HCO_3^- = 61 \times Alk \text{ мг экв.} / \text{дм}^3, \text{ мг/дм}^3,$$

Формула 16

В литературе щелочность часто переводят в так называемую карбонатную жесткость, выражаемую в немецких градусах ( $^{\circ}\text{Нем}$ ). Для этого величину щелочности в мг экв./дм<sup>3</sup> умножают на коэффициент 2,8.

Результаты следует округлить: до 0,001 мг·экв./дм<sup>3</sup>, 0,001 ммоль/дм<sup>3</sup>, до 0,1 мг/дм<sup>3</sup>; до 0,1  $^{\circ}\text{Нем}$ .

### Форма предоставления отчётных материалов

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 3.

### Вопросы для самопроверки

1. Что такое щелочность воды?
2. В чем заключается принцип определения щелочности воды и содержания в воде гидрокарбонатных ионов?
3. Каков порядок определения щелочности воды?
4. Как рассчитать щелочность воды?
5. Как рассчитать концентрацию гидрокарбонатных ионов в воде?

## Лабораторная работа № 10. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОБЩЕЙ ЖЕСТКОСТИ ВОДЫ

Цель работы – получить навык определения общей жесткости воды.

### Реактивы и растворы

1. Раствор трилона Б (двузамещенной натриевой соли четырехосновной этилендиаминетрауксусной кислоты -  $Na_2H_2C_{10}H_{12}O_8N_2 \cdot 2H_2O$ ) - 0,02 N;

Готовят из фиксаналов. При отсутствии фиксаналов 3,72 г  $Na_2H_2C_{10}H_{12}O_8N_2 \cdot 2H_2O$  растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup>, постепенно доведя общий объем раствора до метки.

2. Буферный раствор;

Растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды 20 г  $\text{NH}_4\text{Cl}$ , добавляют 100 мл концентрированного раствора  $\text{NH}_4\text{OH}$  и дистиллированной водой доводят общий объем до 1 дм<sup>3</sup>.

*3. Раствор индикатора (хромогена черного);*

0,5 г индикатора Е1-00 растворяют в 10 см<sup>3</sup> буферного раствора и доводят общий объем до 100 см<sup>3</sup> этиловым спиртом.

*4. Раствор сернокислого магния ( $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ ) - 0,02 N (точно!). Желательно готовить из фиксанала.*

**Приборы и посуда**

*1. Колбы для титрования пробы на 250 - 300 см<sup>3</sup> (по числу проб плюс одна).*

*2. Пипетки:*

на 5 см<sup>3</sup> для буферного раствора – 1 шт.;

на 10 см<sup>3</sup> для раствора  $\text{MgSO}_4$  – 1 шт.

*3. Капельница для хромогена черного.*

*4. Мерный цилиндр на 100 см<sup>3</sup> для отбора проб воды.*

*5. Бюrette для титрования.*

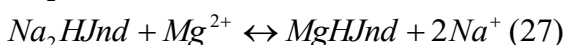
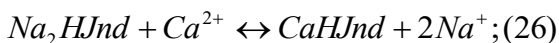
*6. Магнитная мешалка.*

**Принцип определения**

Общая жесткость воды показывает содержание в ней катионов двухвалентных щелочноземельных металлов (кальция и магния).

Количество кальция и магния, эквивалентное количеству карбонатов и гидрокарбонатов в воде, называют *карбонатной* жесткостью. Общая жесткость отражает количество катионов щелочноземельных металлов, эквивалентное анионам минеральных кислот: хлорид-, сульфат-, нитрат-ионам и др. Разность между общей и карбонатной жесткостью - *некарбонатная* жесткость

Одним из самых распространенных методов определения общей жесткости является метод объемный трилонометрический. Для этого доводят аммиачным буфером pH пробы до 10 и добавляют раствор индикатора (хромогена черного). Происходит образование комплексов индикатора с катионами  $\text{Ca}^{2+}$  и  $\text{Mg}^{2+}$ . Вначале в соединение вступает кальций, как более активный, затем магний:



Комплекс магния с индикатором имеет яркую красновато-малиновую окраску, вследствие чего после добавления индикатора весь раствор окрашивается в красновато-малиновый цвет. При титровании пробы раствором трилона Б происходит переход катионов кальция и магния из комплексов с индикатором в комплексы с трилоном Б (поскольку комплексы  $\text{Ca}^{2+}$  и  $\text{Mg}^{2+}$  с индикатором более диссоциированы, чем комплексы этих катионов с трилоном):



По мере титрования индикатор восстанавливается, изменяя pH среды. Хромоген черный при разных значениях pH имеет разную окраску:



Вследствие этого титруемый раствор в эквивалентной точке (т. е. когда произойдет полная замена комплексов) меняет окраску на голубую, что дает возможность рассчитать величину жесткости.

При применении этого метода следует иметь в виду, что некоторые металлы (железо, алюминий при их содержании воде более 20 мг/дм<sup>3</sup>; медь при ее содержании более 0,3 мг/дм<sup>3</sup>), *мешают определению*, создавая нерезкий переход окраски в конце титрования. Для устранения влияния меди перед определением в воду добавляют 1 см<sup>3</sup> 2 %-го раствора Na<sub>2</sub>S.

### **Ход определения**

1. Отбирают 100 см<sup>3</sup> пробы в колбу для титрования (при жесткости более 5 мг ЭКВ./дм<sup>3</sup> объем проб уменьшают до 50 см<sup>3</sup>, доводя объем до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой).

2. Прибавляют 5 см<sup>3</sup> буферного раствора.

3. Добавляют 10 капель хромогена черного (проба приобретает яркий красновато-малиновый или винно-красный цвет).

4. Титруют раствором трилона Б до перехода красновато-малиновой (винно-красной) окраски в голубую. Титровать следует *медленно*, постоянно перемешивая содержимое колбы круговыми движениями. В конце титрования (т. е. когда начнется постепенный переход к голубому цвету) раствор трилона Б *добавляют по каплям с паузами в 10-15 с*. Резкого (от одной капли) перехода к голубому цвету обычно не происходит, поэтому применяют метод последовательного приближения, описанный в лабораторной работе № 6.

5. Записывают на бланк (Приложение 2) результаты титрования.

### **Определение поправки к нормальности раствора трилона Б**

1. Точно 10 см<sup>3</sup> 0,02 N раствора сернокислого магния помещают в колбу для титрования.

2. Доводят объем до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

3. Добавляют 5 см<sup>3</sup> буферного раствора.

4. Добавляют 10 капель индикатора хромогена черного.

5. Титруют раствором трилона Б до перехода красновато-малиновой окраски в голубую. Конец реакции определяют последовательным приближением.

6. Записывают результаты на бланк и *дают на подпись преподавателю*.

### **Вычисление результатов**

#### **Расчет поправки к концентрации раствора (титру) трилона Б**

Поправку, округляя до 0,01, рассчитывают по формуле 5, где n – количество см<sup>3</sup> (мл) раствора трилона Б, пошедшее на титрование 10 см<sup>3</sup> 0,02 N раствора сернокислого магния.

#### **Расчет величины общей жесткости**

Величину общей жесткости (Ca<sup>2+</sup> + Mg<sup>2+</sup>) в мг·ЭКВ./дм<sup>3</sup> вычисляют по формуле:

$$Ca^{2+} + Mg^{2+} = ANK \times 1000/V ,$$

Формула 17

где

$A$  – количество раствора трилона Б, пошедшее на титрование пробы,

$N$  – нормальность раствора трилона Б;

$K$  – поправка к нормальности раствора трилона Б;

$V$  – объем пробы, см<sup>3</sup>.

Для перехода к *молярной концентрации* (ммоль/дм<sup>3</sup>) полученный результат в мг·экв./дм<sup>3</sup> делят на 2 (учитывая валентность Ca<sup>2+</sup> и Mg<sup>2+</sup>).

Для выражения общей жесткости в *немецких градусах* следует иметь в виду, что 1 немецкий градус (°Нем.) соответствуют 10 мг CaO, а 1 мг·экв./дм<sup>3</sup> жесткости соответствует 1 мг·экв. CaO/10, т. е., (28 мг·1)/10 мг=2,8 °Нем. Следовательно, для выражения общей жесткости в *немецких градусах* следует результат в мг·экв./дм<sup>3</sup> умножить на 2,8.

Результаты округляют до 0,001 моль/дм<sup>3</sup>, 0, 001 мг·экв./дм<sup>3</sup>, 0,1 °Нем.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 3.

### **Вопросы для самопроверки**

1. Что такое общая жесткость воды?
2. В каких единицах выражают величину общей жесткости?
3. На чем основан принцип определения общей жесткости воды тригонометрическим методом?
4. Как определить поправку к титру раствора трилона Б?

## **Лабораторная работа № 11. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ (Ca<sup>2+</sup>) И МАГНИЯ (Mg<sup>2+</sup>) В ВОДЕ**

**Цель работы** – получить навык определения содержания катионов кальция и магния в воде.

### **Реактивы и растворы**

1. *Раствор трилона Б* (двузамещенной натриевой соли четырехосновной этилендиаминтетрауксусной кислоты – Na<sub>2</sub>H<sub>2</sub>C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O<sub>8</sub>N<sub>2</sub>·2H<sub>2</sub>O) – 0,02 N.

Готовят из фиксаналов. При отсутствии фиксаналов 3,72 г Na<sub>2</sub>H<sub>2</sub>C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O<sub>8</sub>N<sub>2</sub>·2H<sub>2</sub>O растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup>, постепенно доводя общий объем раствора до метки.

2. *Раствор NaOH* – 2 N (для его приготовления 80 г химически чистого NaOH растворяют в 1 дм<sup>3</sup> дистиллированной воды).

3. *Сухая смесь индикатора* (0,5 г мурексида и 9,5 г NaCl тщательно расптирают в ступке и хранят в склянке с притертой пробкой).

### **Приборы и посуда**

1. *Колбы для титрования пробы* на 250-300 см<sup>3</sup> (по числу проб плюс одна).

2. *Пипетки:*

на 2 см<sup>3</sup> для раствора NaOH – 1 шт.

3. Мерный цилиндр на 100 см<sup>3</sup> для отбора проб воды.
4. Бюrette на 25 см<sup>3</sup>.

5. Магнитная мешалка.

### **Принцип определения**

Принцип определения содержания кальция в воде и величины общей жесткости воды одинаков, только используют другой индикатор – мурексид (пурпурат аммония). Этот индикатор в комплексе с кальцием имеет насыщенно-малиновую окраску, а его свободная форма в щелочной среде – фиолетовую. Следовательно, при добавлении в пробу мурексида она окрашивается в насыщенно-малиновый цвет. При титровании пробы раствором трилона Б происходит переход катионов кальция из комплексов с индикатором в комплексы с трилоном Б, и в эквивалентной точке (т. е. когда все катионы кальция перейдут в комплексы с трилоном Б) произойдет переход окраски из малиновой в фиолетовую.

### **Ход определения**

1. Отбирают 100 см<sup>3</sup> пробы в колбу для титрования (при концентрации Ca<sup>2+</sup> более 2,5 ммоль/дм<sup>3</sup> объем пробы уменьшают до 50-25 см<sup>3</sup>, доводя объем до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой).
2. Вносят 2 см<sup>3</sup> 2 N раствора NaOH.
3. Прибавляют 30 мг сухой смеси индикатора (проба приобретает насыщенно-малиновый цвет).
4. Титруют раствором трилона Б до перехода насыщенно-малиновой окраски в фиолетовую. Титровать следует медленно, интенсивно перемешивая содержимое колбы круговыми движениями. Резкого (от одной капли) перехода к фиолетовому цвету обычно не происходит, поэтому применяют метод последовательного приближения, описанный в лабораторной работе № 11.
5. Записывают на бланк результаты титрования.

### **Вычисление результатов**

Содержание ионов Ca<sup>2+</sup> в исследуемой воде вычисляют в мг·экв./дм<sup>3</sup> по формуле

$$Ca^{2+} = ANK \times 1000/V ,$$

Формула 18

где

A – количество раствора трилона Б, пошедшее на титрование пробы, см<sup>3</sup>;

N – нормальность раствора трилона Б;

K – поправка к нормальности раствора трилона Б, найденная при определении жесткости воды;

V – объем пробы, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

Для перехода от мг·экв./дм<sup>3</sup> к ммоль/дм<sup>3</sup> полученный по формуле 18 результат следует разделить на 2 (учитывая валентность Ca<sup>2+</sup>).

Чтобы рассчитать массовую концентрацию Ca<sup>2+</sup> (в мг/дм<sup>3</sup>), результат, полученный по формуле 18, следует умножить на величину 20,04 мг, что соответствует 1 мг·экв. Ca<sup>2+</sup>.

Концентрацию  $Mg^{2+}$  в воде рассчитывают как разность между величиной общей жесткости и концентрацией  $Ca^{2+}$  в мг·экв./дм<sup>3</sup>. Массовую концентрацию  $Mg^{2+}$  находят умножением результата, выраженного в мг·экв./дм<sup>3</sup>, на 12,16, что соответствует 1 мг·экв.  $Mg^{2+}$ .

Результаты округляют до 0,001 мг·экв./дм<sup>3</sup>, 0,001 ммоль/дм<sup>3</sup> и 0,1 мг/дм<sup>3</sup> (точность этого метода равна  $\pm 1\%$ ).

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 3.

### **Вопросы для самопроверки**

1. На чем основан принцип определения  $Ca^{2+}$  в воде?
2. Как определить количество  $Mg^{2+}$ , содержащегося в воде?
3. В каких единицах вычисляют количество  $Ca^{2+}$  и  $Mg^{2+}$ , содержащихся в воде?

## **Лабораторная работа № 12. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ХЛОРИДОВ В ВОДЕ**

**Цель работы** – получение навыка определения хлоридов в пресной воде аргентометрическим методом.

### **Реактивы и растворы**

1. Раствор азотнокислого серебра ( $AgNO_3$ ), 1 см<sup>3</sup> которого осаждает 1 мг  $Cl^-$  (для его приготовления 4,791 г кристаллического азотно-кислого серебра растворяют дистиллированной водой в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup>, доводя общий объем точно до метки).

2. Раствор хромовокислого калия ( $K_2CrO_4$ ) – 10%-й, не содержащий хлоридов (для его приготовления 100 г  $K_2CrO_4$  растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды, добавляют несколько капель  $AgNO_3$  до появления красновато-бурового осадка; дают раствору отстояться, затем фильтруют и доводят объем дистиллированной водой в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup> точно до метки).

3. Раствор хлористого натрия ( $NaCl$ ), 1 см<sup>3</sup> которого содержит точно 1 мг  $Cl^-$  (для его приготовления навеску, равную 1,6486 г химически чистого  $NaCl$ , растворяют дистиллированной водой в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup>, доводя объем точно до метки).

### **Приборы и посуда**

1. Колбы для титрования пробы на 250-300 см<sup>3</sup> (по числу проб плюс одна).

#### **2. Пипетки:**

на 1 см<sup>3</sup> для раствора  $K_2CrO_4$  – 1 шт.;

на 10 см<sup>3</sup> для раствора  $NaCl$  – 1 шт.

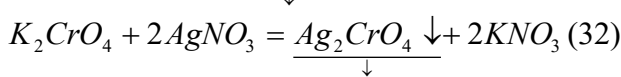
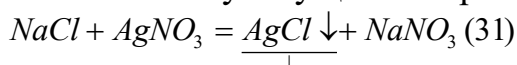
3. Бюrette на 25 см<sup>3</sup>.

4. Мерный цилиндр на 100 см<sup>3</sup> для отбора проб воды.

5. Магнитная мешалка.

## Принцип определения

Определение хлоридов в пресной воде объемным аргентометрическим методом основано на осаждении анионов хлора раствором азотнокислого серебра при титровании. В качестве индикатора применяют раствор хромовокислого калия. Химическую сущность происходящего можно показать так:



При добавлении в пробу индикатора  $K_2CrO_4$  раствор приобретает лимонно-желтую окраску, которая сохраняется до тех пор, пока в ней остаются хлориды (уравнение 31). Следующая после этого капля  $AgNO_3$  вступит в реакцию с  $K_2CrO_4$ , образуя  $Ag_2CrO_4$  (формула 32) – цвет раствора от лимонно-желтого начнет переходить к красноватому. Конец титрования определяют по появлению красноватого оттенка, не исчезающего при взбалтывании. Следует учитывать, что конец титрования в этом анализе, как и в лабораторной работе № 8 (по тем же причинам) обозначить четко невозможно (понятие «красноватая окраска» весьма расплывчато). В любом случае, проба оказывается в той или иной мере перетитрованной. Следовательно, даже если раствор приготовлен из фиксанала, обязательно нужно определять поправку к титру – она учтет эту объективную ошибку титрования. При определении поправки красноватый оттенок в конце титрования должен точно соответствовать тому, который был при титровании самой пробы.

Принцип определения хлорности и солености *морской* воды аналогичен принципу определения хлоридов в пресной воде. Однако в технике определения хлорности морской воды есть много существенных отличий. Для определения хлорности готовят раствор азотнокислого серебра такой концентрации, чтобы отсчет по бюретке при титровании морской воды примерно соответствовал величине хлорности. Например, для воды с нормальной (35‰) соленостью, хлорность которой равна 19,38‰ (уд. вес 1,02674), концентрация азотнокислого серебра составит

$$(4,791 \times 15 \times 1,02674) / 2 = 36,92 \text{ г/дм}^3, \quad (33),$$

где 4,791 – количество  $AgNO_3$ , осаждающее 1 г хлора, при условии, что на титрование берется 15 см<sup>3</sup> морской воды.

Для приготовления 1 дм<sup>3</sup> раствора готовят навеску  $AgNO_3$  в количестве 37,1 г, учитывая наличие примесей в соли  $AgNO_3$ , которая выпускается промышленностью.

При определении хлорности морской воды применяют особые бюретки и пипетки. Эти бюретки отличаются от обычных наличием приспособлений для автоматического заполнения и установления раствора на нулевом делении. Бюретки выпускают нескольких типов для определения различной хлорности.

Пипетки применяют автоматические, одинаковой вместимости – 15 см<sup>3</sup>. Пробу объемом 15 см<sup>3</sup> помещают в специальную титровальную с толстым овальным дном рюмку вместимостью около 300 см<sup>3</sup>. При титровании пробу тщательно перемешивают стеклянной палочкой.

Для проверки титра раствора азотнокислого серебра и определения хлорности в испытуемой воде необходимо в одинаковых с пробой условиях оттитровывать пробу морской воды с точно известной величиной хлорности (так называемой «нормальной» водой). Нормальная вода – это океаническая вода, хлорность которой точно определена и соответствует средней солености воды океана (35%). Нормальную морскую воду выпускают в стеклянных запаянных баллончиках вместимостью 250 см<sup>3</sup>, на этикетке которых указана точная величина хлорности.

### Ход определения

1. В колбу для титрования отбирают 100 см<sup>3</sup> исследуемой воды (если вода с большой мутностью, ее фильтруют).
2. Добавляют 1 см<sup>3</sup> 10%-го раствора K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>.
3. Титруют раствором AgNO<sub>3</sub> при постоянном перемешивании до появления устойчивого красноватого оттенка. Оставляют пробу на белом фоне.

Примечание: все отходы при промывке бюретки и титровании проб сливают в специальную посуду для сбора AgNO<sub>3</sub>.

### Определение поправки к нормальности раствора AgNO<sub>3</sub>

1. Точно 10 см<sup>3</sup> раствора NaCl помещают в колбу для титрования.
2. Доводят объем до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.
3. Прибавляют 0,5 см<sup>3</sup> 10%-го раствора K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>.
4. Титруют раствором AgNO<sub>3</sub> до устойчивого перехода лимонно-желтой окраски в красноватую, сопоставляя этот оттенок с окраской ранее оттитрованной пробы. Конец реакции определяют последовательным приближением.
5. Записывают результаты на бланк и дают на подпись преподавателю.

### Вычисление результатов

#### Расчет поправки к концентрации раствора (титру) AgNO<sub>3</sub>

Поправку, округляя ее до 0,01, рассчитывают по формуле 5, где n – количество см<sup>3</sup> раствора AgNO<sub>3</sub>, пошедшее на титрование 10 см<sup>3</sup> раствора NaCl.

#### Расчет содержания хлоридов в пресной воде

Содержание анионов хлора в пресной воде определяют по формуле

$$Cl^- = \frac{AK \times 1000}{V} \text{ мг/дм}^3, \quad \text{Формула 19}$$

где

A – количество раствора AgNO<sub>3</sub>, пошедшее на титрование пробы, см<sup>3</sup>,

1 – количество Cl<sup>-</sup>, которое осаждает 1 см<sup>3</sup> раствора AgNO<sub>3</sub> при титровании,

K – поправка к титру раствора AgNO<sub>3</sub>,

V – объем пробы, взятый для анализа мл (см<sup>3</sup>).

Для выражения результатов в ммоль/дм<sup>3</sup> (мг·экв./дм<sup>3</sup>) полученную массовую концентрацию (мг/дм<sup>3</sup>) делят на 35,445 мг.

Результаты расчета следует округлить до 0,001 мг·экв./дм<sup>3</sup>, 0,001 ммоль/дм<sup>3</sup> и 0,1 мг/дм<sup>3</sup>.

## **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 3.

## **Вопросы для самопроверки**

1. В каких единицах выражают содержание хлоридов?
2. На чем основан принцип определения содержания хлоридов объемным аргентометрическим методом?

## **Лабораторная работа № 13. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ БИОГЕННЫХ ВЕЩЕСТВ колориметрическим методом**

**Цель работы** – получение общих сведений об определении биогенных веществ колориметрическим методом.

### **Реактивы и растворы**

1. *Основной* стандартный раствор с известной довольно высокой концентрацией определяемого вещества.
2. *Рабочий* стандартный раствор, приготовленный путем разведения основного в несколько раз.
3. *Набор реактивов, специфичных для каждого определения.*

### **Приборы и посуда**

1. *Колбы на 250-300 см<sup>3</sup>,*
2. *Мерные цилиндры* на 50 (при работе с ФЭК или спектрофотометром) или 100 см<sup>3</sup> (при визуальном колориметрировании в парных цилиндрах),
3. *Пипетки:*  
*на 1 см<sup>3</sup> - 2 – 3 шт.;*  
*на 2 см<sup>3</sup> - 2 – 3 шт.;*  
*на 5 см<sup>3</sup> - 2 – 3 шт.;*  
*на 10 см<sup>3</sup> – 2 – 3 шт.*
4. Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр (*ФЭК*) или *колориметрические цилиндры* (Несслера или Генера, из бесцветного стекла, с плоским дном, с делениями через 1 см<sup>3</sup>).

### **Принцип определения**

Колориметрический метод основан на следующих положениях.

Определяемые вещества, реагируя с добавленными в раствор реактивами, образуют окрашенные соединения. При малых концентрациях интенсивность развивающейся окраски прямо пропорциональна концентрации вещества. Следовательно, если сравнить (визуально или с помощью *фотоэлектроколориметра*) интенсивность окраски пробы и раствора с известной концентрацией определяемого вещества (стандартным или градуировочным раствором), в который добавлены те же реактивы, можно рассчитать концентрацию интересующего нас вещества.

Колориметрировать *визуально* можно двумя способами.

Создавая *подробную градуировочную шкалу* и *подбирая градуировочный раствор* (эталон), наиболее близко соответствующий окраске пробы. Концентрация определяемого вещества в пробе ( $C_{np}$ ) при этом будет соответствовать

концентрации эталона ( $C_{\text{эм}}$ ) – при полном совпадении интенсивности окраски, или находиться посередине между двумя близкими по цвету эталонами;

В *парных* колориметрических цилиндрах (Несслера или Генера) – *уравнивания* видимую интенсивность окраски при просматривании растворов в цилиндрах сверху вниз на белом фоне путем уменьшения высоты столба жидкости в цилиндре с наиболее интенсивно окрашенным раствором. Высота столба ( $h$ ) при этом будет *обратно пропорциональна концентрации раствора* ( $C$  мг/дм<sup>3</sup>), т. е.:

$$\frac{h_{\text{эм}}}{h_{\text{np}}} = \frac{C_{\text{np}}}{C_{\text{эм}}} \quad \text{Формула 20}$$

Отсюда

$$C_{\text{np}} = \frac{C_{\text{эм}} h_{\text{эм}}}{h_{\text{np}}} \quad \text{Формула 21}$$

Колориметрирование в *парных цилиндрах* обычно дает более точные результаты, чем простой подбор эталона из градуировочной шкалы.

Для приготовления градуировочных растворов (при любом способе колориметрирования) используют *стандартные* растворы определяемого вещества. При этом вначале готовят *основной* раствор с довольно высокой концентрацией данного вещества. Непосредственно перед определением из основного путем его разведения в несколько раз готовят *рабочий* раствор. Для этого заданный объем (в см<sup>3</sup>) *основного* раствора ( $n_{\text{оп}}$ ) определяемого вещества (иногда, при больших концентрациях определяемого вещества, используют *основной* раствор) помещают в *мерную колбу* на 100 см<sup>3</sup> и доводят дистиллированной водой до объема пробы (50 или 100 дм<sup>3</sup>).

Для приготовления градуировочного раствора (эталона) в *мерную колбу* отмеривают нужное количество см<sup>3</sup> ( $n_{\text{pp}}$ ) стандартного рабочего раствора и доливают дистиллированную воду до нужного объема (50 или 100 дм<sup>3</sup>).

Очевидно, что *количество исследуемого вещества, внесенного в раствор сравнения* ( $n$  мг), легко рассчитать, умножив концентрацию рабочего раствора, выраженную в мг/см<sup>3</sup> ( $c_{\text{pp}}$ ), на количество внесенных см<sup>3</sup> ( $n_{\text{pp}}$ ):  $n = c_{\text{pp}} n_{\text{pp}}$ , мг.

Исходя из этого, можно рассчитать *концентрацию* приготовленного *градуировочного раствора* в мг/дм<sup>3</sup> ( $C_{\text{эт}}$ ):

$$C_{\text{эм}} = n \times 1000 / V, \quad \text{Формула 22}$$

где

$V$  – объем градуировочного раствора, см<sup>3</sup>

Объединяя формулы 21, 22 получают *расчетную формулу* (в мг/дм<sup>3</sup>) колориметрического метода:

$$C_{\text{пробы}} = \frac{c_{pp} n_{pp} h_{\text{эм}} 1000}{V_{np} h_{np}},$$

Формула 23

Правила работы с *фотоэлектроколориметрами* даются в паспорте прибора. Тем не менее, независимо от марки прибора, обязательно готовят градуировочную шкалу, с помощью которой строят *калибровочный (градуировочный)* график. Для получения более точных и объективных показателей градуировочный график строят методом наименьших квадратов (Рисунок 28).

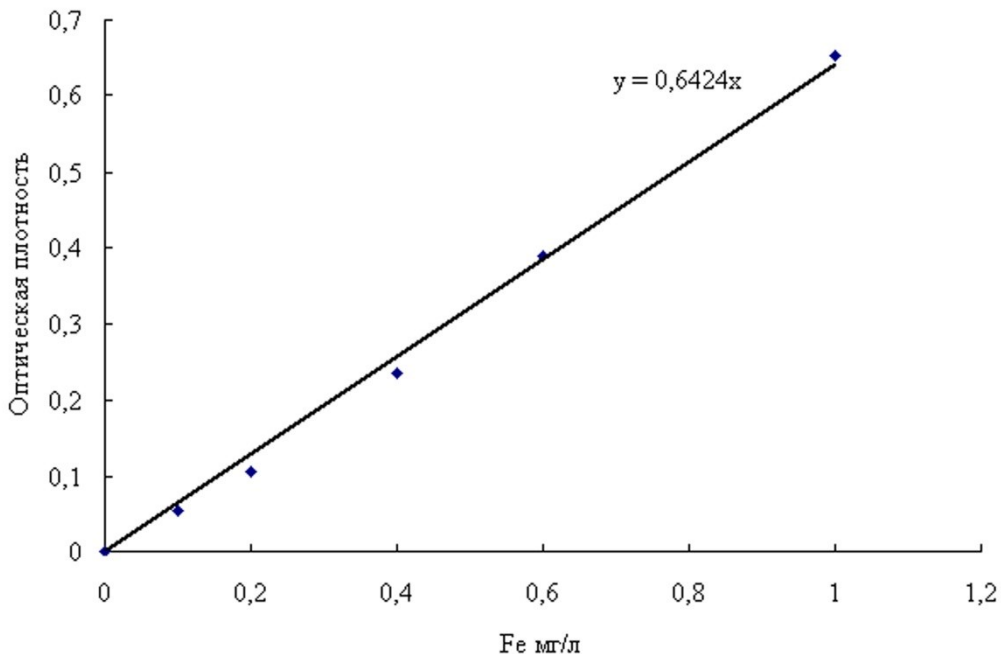


Рисунок 28 – Градуировочный (калибровочный) график

При колориметрировании любым способом готовят так называемую *холостую пробу*. Это дистиллированная вода с теми же реактивами, которые используются для приготовления шкалы сравнения и исследуемой пробы. Холостая пробы необходима, чтобы узнать, не содержит ли дистиллированная вода определяемое вещество, и, если содержит, тем или иным образом учесть его.

### Ход определения

#### Приготовление градуировочного раствора (эталона)

- Нужное количество рабочего стандартного раствора ( $n \text{ см}^3$ ) отмеривают в *мерную колбу* (или в мерный цилиндр) на 50 (при работе на ФЭК или любом другом приборе) или 100 (при визуальном колориметрировании)  $\text{см}^3$ .
- Добавляют дистиллированную воду до нужного объема (до метки).
- Плавными движениями (слегка наклоняя колбу), не взбалтывая, перемешивают ее содержимое.
- Переливают (для удобства работы) полученный раствор в обычную колбу (плоскодонную или коническую), 2-3 раза ополаскивая мерную колбу *этим раствором*, чтобы на ее стенках не осталось стандартного раствора.

5. Ставят колбу на белый фон.

6. Для приготовления градуировочной *шкалы*, состоящей из нескольких растворов сравнения (эталонов) в мерные колбы отбирают последовательно (0,1); 0,5; 1,0; 2,0; (4,0); 5,0; (6,0); 7,0; 10,0  $\text{см}^3$  (и др.) рабочего раствора и доводят объем до метки дистиллированной водой.

### **Приготовление холостой пробы**

Отбирают столько же дистиллированной воды в *такую же* колбу. Ставят колбу на белый фон рядом с первой (первыми – при приготовлении шкалы сравнения).

### **Приготовление исследуемой пробы**

Отбирают столько же исследуемой воды в *такую же* колбу. Ставят колбу на белый фон рядом с первыми.

### **Подготовка к колориметрированию**

Во все колбы в нужном порядке вносят необходимые реагенты и тщательно круговыми движениями, не взбалтывая, перемешивают их содержимое. Ставят на белый фон.

### **Колориметрирование с использованием подробной шкалы сравнения**

1. Выбирают из градуировочной шкалы этalon, наиболее близкий к пробе по интенсивности окраски.

2. Если окраска пробы совпадает с окраской одного из растворов шкалы, значит, они имеют одинаковую концентрацию ( $C_{\text{пр}} = C_{\text{эт}}$ ).

3. Интенсивность окраски пробы может оказаться между двумя наиболее близкими по цвету эталонами. В этом случае и концентрация вещества в пробе будет средней между ними:

$$C_{\text{пр}} = (C_{\text{эт1}} + C_{\text{эт2}})/2, \text{мг}/\text{дм}^3 (\text{мкг}/\text{дм}^3),$$

Формула 24

### **Колориметрирование в парных цилиндрах**

1. Просматривая на белом фоне колбы с растворами, выбирают этalon, наиболее близкий, но (желательно) окрашенный менее интенсивно, чем пробы (чтобы при колориметрировании сливать пробу, не трогая эталон).

2. Переливают пробу и выбранный раствор сравнения в колориметрические цилиндры, оставляя пустые колбы рядом с соответствующими цилиндрами.

3. Становятся так, чтобы оба цилиндра были одинаково хорошо освещены. Цилиндры держат на белом фоне (в отдельных случаях, если не удается избавиться от естественной окраски пробы, можно в качестве фона под эталон использовать «подложки», близкие по цвету к окраске исследуемой воды) одной рукой; другой рукой работают пипеткой (Рисунок 29).

4. В цилиндре с меньшей интенсивностью окраски должно быть ровно 100  $\text{см}^3$  раствора (излишки раствора сливают в колбу, в которой был этот раствор).

5. Из цилиндра с более интенсивной окраской (его для удобства работы целесообразно держать справа) пипеткой (на 10  $\text{см}^3$  или более) отбавливают рас-

твр, глядя в цилиндр сверху, до тех пор, пока не уравняется видимая окраска в обоих цилиндрах (отбавляемый раствор сливают в колбу из-под этого раствора).

6. Снимают отсчет с точностью до 1 см<sup>3</sup> и записывают его на бланк (Приложение 2).



Рисунок 29 – Положение рук во время колориметрирования проб в парных цилиндрах

7. Из того же цилиндра продолжают произвольно отбавлять раствор до тех пор, пока видимая окраска не станет отчетливо более светлой.

8. Пипеткой возвращают в цилиндр, отбавленный ранее раствор (по-прежнему просматривая пробу сверху вниз) до тех пор, пока не сравняется видимая сверху интенсивность окраски.

9. Снимают отсчет. Оба отсчета должны быть сходящимися.

Если отсчеты различаются более, чем на 3-5 см<sup>3</sup>, сливают весь образец обратно в цилиндр и повторяют операцию 4 (в этом случае, как правило, отсчеты сходятся). Записывают 2-й отсчет на бланк.

10. Вычисляют средний отсчет и по нему, используя формулу 23, рассчитывают концентрацию определяемого вещества.

### Колориметрирование наФЭК или спектрофотометре

1. Изучают правила работы с данным прибором, изложенные в паспорте к нему.

2. Расчерчивают таблицы по образцу табл. 9 и табл. 10. Если колориметрируют только одну пробу, табл. 10 можно не расчерчивать, предусмотрев в конце табл. 9 дополнительную строку для пробы.

Таблица 9 – Таблица для построения градуировочного (калибровочного) графика

№ цилиндра	Количество рабочего стандартного раствора, см <sup>3</sup> (n <sub>pp</sub> )	Количество внесенного вещества, мг (c <sub>pp</sub> ×n <sub>pp</sub> )	Полученная концентрация, мг/дм <sup>3</sup> (C <sub>эт</sub> )	Оптическая плотность (D)	D - D <sub>хол.пр</sub>
1	0	0,000	0,000	0,000	
2	0,5				
3	1,0				
4	1,5				
5	2,0				

Таблица 10 – Результаты колориметрирования проб

Станция №	Горизонт, м	№ пробы	Оптическая плотность (D)	$D_{\text{пробы}} - D_{\text{хол.пробы}}$	Концентрация	
					мг/дм <sup>3</sup>	мкг/дм <sup>3</sup>
		1				
		2				

3. Готовят градуировочную шкалу и пробу, добавляя в них нужные реактивы.

4. Выбирают из табл. 11 необходимый для данного определения светофильтр.

Таблица 11 – Рекомендуемые светофильтры

Определяемое вещество	Светофильтр	
	Цвет	Длина волны, нм
$\text{PO}_4^{3-}$	Красный	670
$\text{NO}_2^-$ ,	Зеленый	540
$\text{NO}_3^-$	Синий	410
$\text{NH}_4^+$	Синий	440
$\text{SiO}_2$	Синий	440
$\text{Fe}^{3+}$	Сине-зеленый	490

5. В зависимости от концентрации определяемого вещества в соответствии с правилами, приводимыми в паспорте к данному прибору, подбирают из набора кювету соответствующего размера (для определения концентрации биогенных веществ обычно пользуются кюветой с наибольшей рабочей длиной – 50 мм, но при больших концентрациях используют кюветы с меньшей рабочей длиной).

6. Проводят колориметрирование в полном соответствии с инструкцией к прибору.

7. Записи ведут в таблицах, расчерченных по образцам табл. 9 и 10 и дают их преподавателю на подпись.

8. По данным, выбираемым из табл. 9 (оптическая плотность и концентрация градуировочных растворов), строят калибровочный (градуировочный) график (Рисунок 28), чтобы убедиться в наличии прямой пропорциональной зависимости между величиной оптической плотности и концентрации определяемого вещества.

*Ось абсцисс – концентрация определяемого вещества (C); ось ординат – оптическая плотность (D –  $D_{\text{хол. пр.}}$ ), соответствующая этой концентрации (Рисунок 28).*

*Если пропорциональная зависимость не получена, шкалу переделывают и повторяют вновь операции 3-8.*

9. Рассчитывают (если пропорциональная зависимость получена) калибровочный коэффициент по формуле (*если колориметрирование осуществлялось на фоне холостой пробы*):

$$K = \frac{\sum_{i=1}^n C_i^2}{\sum_{i=1}^n D_i C_i}, \quad \text{Формула 25}$$

где

$C$  – концентрация стандартных растворов, мг/дм<sup>3</sup>,

$D$  – оптическая плотность соответствующих стандартных растворов.

Например, получен ряд величин оптической плотности  $D_1, D_2, D_3, \dots, D_n$  для соответствующих концентраций  $C_1, C_2, C_3, \dots, C_n$ . Тогда

$$K = \frac{C_1^2 + C_2^2 + C_3^2 + C_n^2}{D_1 C_1 + D_2 C_2 + D_3 C_3 + D_n C_n}, \quad \text{Формула 26}$$

10. Рассчитывают результат по формуле:

$$X = K D_{np}, \quad \text{Формула 27}$$

где:

$X$  – концентрация определяемого вещества;

$K$  – калибровочный коэффициент;

$D_{np}$  - оптическая плотность пробы.

Если колориметрирование осуществлялось на фоне *дистиллированной воды*, вместо  $D$  подставляют  $D - D_{\text{хол. пр.}}$ .

Концентрацию определяемого вещества можно снять непосредственно с калибровочного графика по оптической плотности пробы, но он будет менее точный.

10. Заносят полученный результат в табл. 10 (или 9, если определялась только одна проба) и дают ее на подпись преподавателю.

### Вычисление результатов

Результаты определения рассчитывают по приведенным выше формулам 25-27 или снимают с градуировочного (калибровочного) графика.

Для перехода к мг-атом./дм<sup>3</sup> пользуются приведенными ниже соотношениями.

1 мг Р = 0,032 мг-атома Р = 32 мкг-ат Р;

1 мкг-атом = 0,031 мг Р;

1 мг N = 0,071 мг-атома N = 71 мкг-атома N;

1 мкг-атом N = 0,014 мг N;

1 мг Si = 0,036 мг-атома Si = 36 мкг-атома Si;

1 мкг-атом Si = 0,028 мг Si.

Чувствительность метода определения биогенных элементов приведена в табл. 12.

Таблица 12 – Чувствительность метода определения биогенных элементов

Определяемое вещество	Чувствительность метода в мг/дм <sup>3</sup>
Нитриты	0,001
Нитраты	0,01
Азот аммонийный	0,001
Железо	0,01
Фосфаты	0,001
Кремний	0,001

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Конспект материала лабораторной работы, устное собеседование или контрольная работа, тестирование.

### **Вопросы для самопроверки**

1. В чем сущность колориметрического метода?
2. Какие существуют способы колориметрирования?
3. Что такое градуировочный график? Для чего он нужен?
4. Как рассчитать концентрацию градуировочного раствора в мг/дм<sup>3</sup>?
5. В каких единицахдается концентрация стандартного раствора?
6. Как выбрать светофильтр для колориметрического определения веществ?
7. Как подобрать кюветы для колориметрирования?

## **Лабораторная работа № 14. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ ФОСФОРА ФОСФАТОВ колориметрическим методом (метод Морфи-Райли)**

**Цель работы** – получить навык определения содержания фосфора фосфатов в воде.

### **Реактивы и растворы**

1. *Основной стандартный раствор*, содержащий 0,250 мг (250 мкг) элементарного фосфора в 1 см<sup>3</sup> раствора. Для его приготовления 0,548 г химически чистого однозамещенногр фосфорнокислого калия ( $\text{KH}_2\text{PO}_4$ ) растворяют в мерной колбе на 500 см<sup>3</sup>, доводя общий объем до метки дистиллированной водой. Раствор консервируют, добавляя в него 1 см<sup>3</sup> хлороформа. Хранят раствор в холодильнике.

2. *Рабочий стандартный раствор* готовят из основного стандартного раствора разведением его в 100, 50 или менее раз, в зависимости от ожидаемого количества фосфора в пробе. Приготовленный таким образом раствор содержит соответственно 0,0025 мг (2,5 мкг), 0,0050 мг (5,0 мкг) или более элементарного фосфора, в зависимости от кратности разбавления. Для его приготовления соответственно 5 или 10 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора помещают в мерную колбу на 500 см<sup>3</sup> и доводят общий объем до метки дистиллированной водой.

Предпочтительнее использовать ГСО.

3. Раствор серной кислоты (для его приготовления 200 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты осторожно приливают к 300 см<sup>3</sup> дистиллированной воды).

4. Раствор молибдата аммония (для его приготовления растворяют в мерной колбе на 200 см<sup>3</sup> 16 г молибдата аммония, доводя общий объем до метки дистиллированной водой).

5. Раствор калия сурьмяно-виннокислого. Для его приготовления 0,34 г. K(SbO)C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub>·2H<sub>2</sub>O растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

6. Смешанный раствор. Для его приготовления к 200 см<sup>3</sup> раствора молибдата аммония приливают, постоянно помешивая без взбалтывания, 500 см<sup>3</sup> серной кислоты, затем 100 см<sup>3</sup> раствора калия сурьмяно-виннокислого. Раствор хранят в темной склянке. Он годен, пока бесцветен.

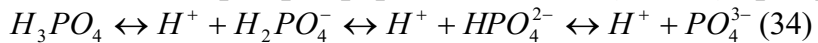
7. Раствор аскорбиновой кислоты (C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>). Для его приготовления 18 г C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub> растворяют в мерной колбе на 500 см<sup>3</sup>, доводя общий объем до метки дистиллированной водой.

### Приборы и посуда

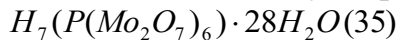
Перечислены в лабораторной работе № 13.

### Принцип определения

Фосфор входит в состав различных соединений, как минеральных, так и органических (органический фосфор). Неорганический фосфор представлен в основном ионами ортофосфорной кислоты (H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>), фосфатами:



Принцип определения основан на способности фосфатов образовывать с молибдатом аммония в кислой среде фосфорно-молибденовую кислоту (35), которая восстанавливается аскорбиновой кислотой до фосфорно-молибденового комплекса, имеющего синюю окраску. Введение в раствор сурьмяно-кислого калия ускоряет реакцию и повышает интенсивность окраски.



### Ход определения

#### Подготовка градуировочных растворов

Готовят градуировочные растворы (эталоны), холостую и исследуемую пробы в соответствии с лабораторной работой № 13.

#### Подготовка к колориметрированию

1. В каждую колбу вносят:

а) смешанный раствор:

на 100 см<sup>3</sup> пробы – 3,0 см<sup>3</sup>,

на 50 см<sup>3</sup> пробы – 1,5 см<sup>3</sup>.

б) раствор аскорбиновой кислоты:

на 100 см<sup>3</sup> пробы – 3,0 см<sup>3</sup>,

на 50 см<sup>3</sup> пробы – 1,5 см<sup>3</sup>.

2. Осторожно, не взбалтывая, круговыми движениями перемешивают растворы и ставят колбы на белый фон.

3. Окраска развивается через 10-15 минут; устойчива в течение 3 часов.

## **Колориметрирование**

Колориметрируют любым способом, указанным в лабораторной работе № 13. При колориметрировании на спектрофотометре или ФЭК используют кюветы длиной 50 мм, определение производят при длине волны 670 нм.

## **Вычисление результатов**

Результаты рассчитывают по соответствующим варианту способу формулам 23, 25-27, или снимают с градуировочного (калибровочного) графика.

Независимо от способа колориметрирования, результаты округляют до целых значений мкг и 0,001 мг/дм<sup>3</sup>.

## **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 13.

## **Вопросы для самопроверки**

1. В каком виде встречается в воде фосфор?
2. На чем основано определение фосфора в воде?
3. Как рассчитать количество фосфатов в воде?

## **Лабораторная работа № 15. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ АЗОТА АММОНИЙНОГО И АМИАКА колориметрическим методом (метод Несслера)**

**Цель работы** – получить навык определения содержания в воде азота аммонийного и амиака.

### **Реактивы и растворы**

1. *Основной стандартный раствор хлорида аммония ( $NH_4Cl$ )*, содержащий 0,5 мг аммонийного азота в 1 см<sup>3</sup> раствора. Для его приготовления 1,9095 г. химически чистого  $NH_4Cl$  растворяют в мерной колбе на 1000 см<sup>3</sup>, доводя общий объем до метки дистиллированной водой. Раствор консервируют, добавляя в него 1 см<sup>3</sup> хлороформа. Хранят раствор в холодильнике.

2. *Рабочий стандартный раствор  $NH_4Cl$* , готовят разведением основного в 50 раз. 1 см<sup>3</sup> такого раствора содержит 0,01 мг аммонийного азота.

Предпочтительнее использовать ГСО.

3. *Реактив Несслера* (щелочной раствор йодистой ртути). Предпочитительнее пользоваться реактивом промышленного изготовления. В лаборатории его готовят следующим образом: 80 г КJ и 115 г HgJ<sub>3</sub> растворяют в 500 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды. Тщательно перемешивают и приливают 500 см<sup>3</sup> 6 N раствора NaOH. Через несколько дней переливают прозрачную часть раствора в темную склянку с резиновой пробкой.

4. *Раствор сегнетовой соли ( $KNaC_4H_4O_6 \cdot 4H_2O$ )*. Для его приготовления 50 г  $KNaC_4H_4O_6 \cdot 4H_2O$  растворяют в дистиллированной воде при нагревании, доводят объем до 100 см<sup>3</sup>, затем фильтруют. Добавив 50 см<sup>3</sup> 10%-кого раствора NaOH, кипятят в течение 30 мин. для удаления следов NH<sub>3</sub>, объем раствора вновь доводят до 100 см<sup>3</sup>.

### **Приборы и посуда**

Перечислены в лабораторной работе № 13.

### **Принцип определения**

Азот представлен в воде следующей цепью: органические остатки → азот альбуминоидный (органический) → азот аммонийный (низшая фаза минерализации) → азот нитритов → азот нитратов (высшая фаза минерализации).

Аммиак и ион аммония ( $\text{NH}_4^+ + \text{NH}_3$ ) могут существовать в водной среде одновременно в результате протекания обратимой реакции



Чем больше величина рН, тем больше концентрация  $\text{OH}^-$ , тем больше реакция смещается влево, образуя большее количество свободного аммиака. В естественных незагрязненных водах при рН, близких к 7, эта реакция сдвинута вправо, т.е. в сумме ( $\text{NH}_4^++\text{NH}_3$ ) доминируют ионы аммония (процентное содержания аммиака в зависимости от рН и температуры воды дано в Приложении 4), поэтому ее принято называть *азотом аммонийным* (иногда – аммиачным).

При этом при определении доли аммиака в % в сумме  $\text{NH}_4^++\text{NH}_3$  нужно результат, полученный данным методом умножить на коэффициент 1,288. То есть перевести азот аммонийный в ион аммония.

Принцип определения основан на способности ионов аммония и аммиака образовывать с щелочным раствором йодистой ртути окрашенные соединения йодистого меркураммония.



Вещество  $\text{NH}_2\text{Hg}_2\text{J}_3$  в зависимости от количества в пробе  $\text{NH}_4^+$  придает раствору окраску от желтого до красно-бурового цвета. *При очень большом содержании ионов аммония и аммиака выпадает бурый осадок.*

### **Ход определения**

#### **Подготовка градуировочных растворов**

Готовят градуировочные растворы (эталоны), холостую и исследуемую пробы в соответствии с лабораторной работой № 13.

#### **Подготовка к колориметрированию**

1. В каждую колбу вносят:

а) реагент Несслера:

на 100 см<sup>3</sup> пробы – 2 см<sup>3</sup>,

на 50 см<sup>3</sup> пробы – 1 см<sup>3</sup>.

б) раствор сегнетовой соли:

на 100 см<sup>3</sup> пробы – 2 см<sup>3</sup>,

на 50 см<sup>3</sup> пробы – 1 см<sup>3</sup>.

2. Осторожно, не взбалтывая, круговыми движениями перемешивают растворы и ставят колбы на белый фон.

3. Окраска развивается через 10 минут.

#### **Колориметрирование**

Колориметрируют любым способом, указанным в лабораторной работе № 13. При колориметрировании на спектрофотометре или ФЭК используют кюветы длиной 50 мм, определение производят при длине волны 440 нм.

## **Вычисление результатов**

Результаты рассчитывают по соответствующим варианту способу формулам 23, 25-27, или снимают с градуировочного (калибровочного) графика.

Независимо от способа колориметрирования, результаты округляют до целых значений мкг и 0,001 мг/дм<sup>3</sup>.

## **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 13.

## **Вопросы для самопроверки**

1. Какие соединения азота растворены в воде?

2. Каков принцип определения растворенного в воде аммонийного азота?

Что реально заключает в себе этот термин?

## **Лабораторная работа № 16. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ АЗОТА НИТРИТОВ с реагентом Грисса**

**Цель работы** – получить навык определения содержания в воде азота нитритов.

### **Реактивы и растворы**

1. *Основной стандартный раствор азотистокислого натрия ( $NaNO_2$ )*, содержащий 0,1 мг нитритного азота в 1 см<sup>3</sup> раствора. Для его приготовления 0,4927 г химически чистого  $NaNO_2$  растворяют в мерной колбе на 1000 см<sup>3</sup>, доводя общий объем до метки дистиллированной водой. Предпочтительнее использовать ГСО.

2. *Рабочий стандартный раствор  $NaNO_2$* , готовят разведением основного в 10 раз. 1 см<sup>3</sup> такого раствора содержит 0,01 мг нитритного азота.

3. *Реактив Грисса*. Обычно пользуются сухим препаратом, изготовленным промышленностью. При необходимости его приготовляют в лаборатории из следующих двух растворов: а) 0,2 г альфа-нафтиламина растворяют в нескольких каплях ледяной уксусной кислоты и смешивают со 150 см<sup>3</sup> 12%-ной уксусной кислоты; б) 0,5 г сульфаниловой кислоты растворяют в 150 см<sup>3</sup> 12%-ной уксусной кислоты. Хранят растворы в темных склянках. Для работы их смешивают в равных объемах.

### **Приборы и посуда**

1. Перечислены в лабораторной работе № 13.

2. Весы для взвешивания сухого реагента Грисса.

3. Водяная баня.

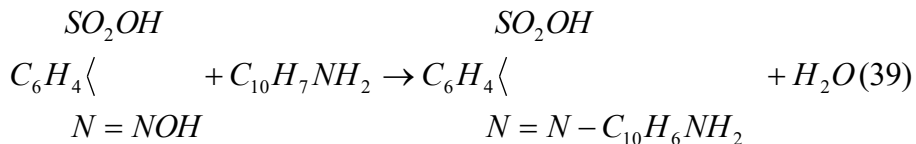
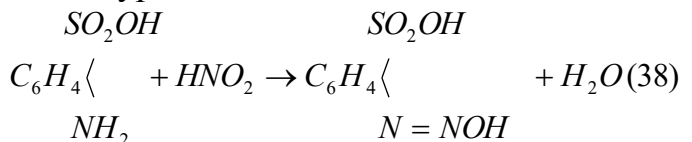
4. Электроплитка.

### **Принцип определения**

Нитриты достаточно малостойки, поэтому концентрация их в естественных условиях крайне мала.

Принцип определения содержания в воде нитритов заключается в образовании диазосоединений при реакции сульфаниловой кислоты, входящей в состав реагента Грисса, и нитритов, присутствующих в пробе. Диазосоединения, в свою очередь, вступают в реакцию с альфа-нафтиламином (тоже находящим-

ся в составе реактива Грисса), образуя окраску ярко-розового цвета. Реакции протекают по уравнениям:



### Ход определения

#### Подготовка градуировочных растворов

Готовят градуировочные растворы (эталоны), холостую и исследуемую пробы в соответствии с лабораторной работой № 13.

Если ожидаемое количество нитритов более 0,2 мг/дм<sup>3</sup>, пробу перед определением следует разбавить.

#### Подготовка к колориметрированию

1. В каждую колбу вносят сухой реагент Грисса (или раствор этого реагента):

на 100 см<sup>3</sup> пробы – 30 мг (5 см<sup>3</sup>),  
на 50 см<sup>3</sup> пробы – 15 мг (2,5 см<sup>3</sup>).

2. Осторожно, не взбалтывая, круговыми движениями перемешивают растворы и ставят колбы на белый фон.

3. Устойчивая окраска появляется через 45 мин. Для ускорения этого процесса колбы с растворами можно нагреть на водяной бане (температура воды в бане должна быть не более 70 °C).

#### Колориметрирование

1. Колориметрируют любым способом, указанным в лабораторной работе № 13. При колориметрировании на спектрофотометре или ФЭК используют кюветы длиной 50 мм, определение производят при длине волны 540 нм.

2. Если пробы подогревались, их охлаждают до комнатной температуры, и только потом приступают к колориметрированию.

#### Вычисление результатов

Результаты рассчитывают по соответствующим вариантам способу формулам 23, 25-27, или снимают с градуированного (калибровочного) графика.

Независимо от способа колориметрирования, результаты округляют до целых значений мкг и 0,001 мг/дм<sup>3</sup>.

#### Форма предоставления отчётных материалов

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 13.

#### Вопросы для самопроверки

1. На чем основан принцип определения нитритов в воде?

## **Лабораторная работа № 17. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ В ВОДЕ НИТРАТ ИОНОВ с салициловой кислотой**

**Цель работы** – получение навыка определения содержания в воде нитрат ионов.

### **Реактивы и растворы**

1. *Основной стандартный раствор нитрат ионов.* Навеску (0,1631 г) калия азотно-кислого, предварительно высушенного при 105 °С помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. 1 см<sup>3</sup> содержит 0,1 мг нитрат-ионов. Раствор устойчив в течение 3 месяцев. Предпочтительнее использовать ГСО.

2. *Рабочий стандартный раствор нитрат ионов* готовят разведением основного в 10 раз. 1 см<sup>3</sup> рабочего раствора содержит 0,01 мг нитрат ионов. Раствор готовят в день проведения анализа.

3. *Раствор салициловой кислоты (O-гидроксибензойной).* Навеску (1 г) салициловой кислоты помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в 50 см<sup>3</sup> этилового спирта, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят до метки этиловым спиртом. Раствор готовят в день использования.

4. *Раствор гидроксида натрия и сегнетовой соли.* 400 г гидроксида натрия и 60 г сегнетовой соли помещают в стакан вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, растворяют в 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой.

5. *Суспензия гидроксида алюминия.* 125 г алюмоаммонийных или алюмокалиевых квасцов растворяют в 1 дм<sup>3</sup> дистиллированной воды, раствор нагревают до 60 °С и медленно при непрерывном перемешивании прибавляют 55 см<sup>3</sup> концентрированного раствора аммиака. Дают смеси отстояться около 1 часа, фильтруют и промывают осадок гидроксида алюминия многократной декантацией дистиллированной водой до полного удаления свободного аммиака.

6. *Серная кислота концентрированная.*

7. *Сернокислое серебро.*

### **Приборы и посуда**

1. Перечислены в лабораторной работе № 13.

2. *Стаканчики для взвешивания.*

3. *Стаканы термостойкие.*

4. *Чаши выпарные фарфоровые d=7,5 см – по числу проб плюс одна.*

5. *Фильтры обеззоленные «белая лента».*

6. *Водяная баня.*

### **Общие сведения**

Методика предназначена для выполнения измерений массовой концентрации нитрат ионов от 0,1-10 мг/дм<sup>3</sup> в природных и очищенных сточных водах фотометрическим методом.

Если массовая концентрация нитрат иона в анализируемой пробе превышает 10 мг/дм<sup>3</sup>, то допускается разбавление пробы.

Мешающие влияния, обусловленные присутствием взвешенных окрашенных органических веществ, хлоридов в количествах, превышающих 200 мг/дм<sup>3</sup>, железа в концентрациях более 5,0 мг/дм<sup>3</sup>, нитритов при содержании выше 2,0 мг/дм<sup>3</sup> устраняются специальной подготовкой пробы (Таблица 13).

*Проба воды не должна подвергаться воздействию прямого солнечного света.*

Таблица 13 – Освобождение от мешающего влияния

№ п/п	Факторы пробы	Устранение
1	Взвешенные вещества, окраска, железо (>5,0 мг/дм <sup>3</sup> )	К 150 см <sup>3</sup> пробы добавляют 3 см <sup>3</sup> гидроксида алюминия, пробу перемешивают, дают отстояться, фильтруют через фильтр «белая лента», отбрасывая первые порции фильтрата.
2	Хлориды (>200 мг/дм <sup>3</sup> )	В ходе анализа добавляют сернокислое серебро в количестве, эквивалентном содержанию хлорид-иона. Осадок хлорида серебра отфильтровывают через фильтр «белая лента».
3	Нитриты (> 2,0 мг/дм <sup>3</sup> )	К 20 см <sup>3</sup> пробы добавляют 0,05 г сернокислого аммония и упаривают досуха на водяной бане, доводят до первоначального объема дистиллированной водой.

Пробы воды (объем не менее 200 см<sup>3</sup>) отбирают в стеклянные или полимерные бутыли, предварительно ополоснутые отбираемой водой.

Если определение нитратов производят в день отбора пробы, то консервирование не требуется. Если проба не будет проанализирована в день отбора, то ее консервируют добавлением концентрированной серной кислоты (1 дм<sup>3</sup> воды – 1 см<sup>3</sup> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> конц.). Консервированная проба может храниться не более 2 суток при температуре 3-4 °С.

### **Принцип определения**

Фотометрический метод определения массовой концентрации нитрат иона основан на его способности при взаимодействии с салициловой кислотой образовывать желтое комплексное соединение, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации нитрат иона.

Чувствительность метода 0,01 мг/дм<sup>3</sup>.

### **Ход определения**

#### **Подготовка градуировочных растворов**

1. Готовят градуировочные растворы (эталоны), холостую и исследуемую пробы в соответствии с лабораторной работой № 13.

2. Исследуемую пробу (100 см<sup>3</sup>) при необходимости обрабатывают в соответствии с табл. 13 (объем пробы можно уменьшить до 5,0-10,0 см<sup>3</sup>, в зависимости от концентрации нитрат ионов в воде).

#### **Подготовка к колориметрированию**

3. Переносят подготовленные растворы и пробу объемом 10 см<sup>3</sup> в фарфоровые чашки.

4. Добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора салициловой кислоты и выпаривают в фарфоровой чашке *на водяной бане досуха*.

5. Охлаждают сухой остаток.

6. Смешивают сухой остаток с 2 см<sup>3</sup> серной кислоты и оставляют на 10 мин.
7. Разбавляют содержимое чашки 10-15 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.
8. Приливают приблизительно 15 см<sup>3</sup> раствора гирдоксида натрия и сегнетовой соли
9. Переносят содержимое чашки в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, смывая стенки чашки дистиллированной водой.
10. Охлаждают растворы и пробу в холодной воде до комнатной температуры.
11. Доводят объем дистиллированной водой до метки (50 см<sup>3</sup>).

### **Колориметрирование**

12. Колориметрируют любым способом, указанным в лабораторной работе № 13. При колориметрировании на спектрофотометре или ФЭК используют кюветы длиной 20 мм, определение производят при длине волны 410 нм.

### **Вычисление результатов**

Результаты рассчитывают по соответствующим варианту способу формулам 23, 25-27, или снимают с градуировочного (калибровочного) графика.

Независимо от способа колориметрирования, результаты округляют до целых значений мкг и 0,01 мг/дм<sup>3</sup>.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 13.

### **Вопросы для самопроверки**

1. На чем основан принцип определения нитратов в воде?

## **Лабораторная работа № 18. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ЖЕЛЕЗА В ВОДЕ с использованием роданистых солей**

**Цель работы** – получить навык определения содержания в воде различных форм железа.

### **Реактивы и растворы**

1. *Основной стандартный раствор железа*, содержащий 0,1 мг железа в 1 см<sup>3</sup>. Раствор готовят из железоаммонийных квасцов  $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$  или железокалиевые квасцов  $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot \text{K}_2\text{SO}_4 \cdot 24\text{H}_2\text{O}$ . Концентрация железа в растворе 0,1 мг в 1 см<sup>3</sup>. Для приготовления такого раствора берут навеску 0,8636 г железоаммонийных или 0,9024 г. железокалиевые квасцов и растворяют в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup> сначала в небольшом количестве дистиллированной воды, затем добавляют 5 см<sup>3</sup> концентрированной HCl и доводят общий объем раствора до метки дистиллированной водой.

2. *Рабочий стандартный раствор железа* готовят разведением основного в 5 раз. 100 см<sup>3</sup> основного раствора железа переносят в мерную колбу на 500 см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. 1 см<sup>3</sup> раствора содержит 0,02 мг ионов железа. Раствор готовят в день проведения анализа.

3. 50%-й раствор роданистого аммония или роданистого калия.
4. Раствор соляной кислоты (1:1 по объему).
5. Персульфат аммония  $(\text{NH}_4)_2\text{S}_2\text{O}_8$ .

Все реактивы должны быть проверены на отсутствие в них примесей железа.

### **Приборы и посуда**

Перечислены в лабораторной работе № 13.

### **Общие сведения**

Железо содержится в воде в форме окисного ( $Fe^{3+}$ ) и закисного ( $Fe^{2+}$ ) железа, легко окисляющегося в окисное. На окисление затрачивается большое количество кислорода, поэтому особенно строго надо следить за содержанием железа, в первую очередь закисного, в рыбоводных зимовальных прудах, где подо льдом может складываться неблагоприятный газовый режим. При соединении окисного железа с гуминовыми кислотами, растворенными в воде, выпадает рыхлый бурый осадок.

Содержание железа в воде может изменяться от десятых и даже сотых долей  $мг/дм^3$  до десятков  $мг/дм^3$  (в подземных водах).

Железо — жизненно необходимый элемент. В то же время содержание его в количествах, превышающих оптимальные величины, может принести вред и привести к гибели гидробионтов. Вредное действие избыточных количеств железа повышается в кислой среде.

### **Принцип определения**

Окисное (трехвалентное) железо в кислой среде реагирует с добавляемыми в пробу растворимыми роданистыми солями, образуя комплексное соединение, окрашенное в красный цвет.



Интенсивность окраски пропорциональна концентрации железа в воде.

Вначале, по возможности сразу после отбора пробы (в противном случае, ее надежно консервируют) находят концентрацию окисного железа.

Для определения концентрации закисного (двухвалентного) железа его предварительно окисляют до трехвалентного и определяют так называемое общее железо, т. е. сумму  $Fe^{3+} + Fe^{2+}$ . Массовую концентрацию закисного железа находят по разности между общим и окисным железом.

### **Ход определения**

#### **Подготовка градуировочных растворов**

Готовят градуировочные растворы (эталоны), холостую и исследуемую пробы в соответствии с лабораторной работой № 13.

#### **Подготовка к колориметрированию**

Вначале определяют содержание окисного железа.

Для этого:

1. Во все колбы с пробами и растворами сравнения добавляют раствор  $HCl$  (1:1):

на  $100\text{ см}^3$  пробы —  $2\text{ см}^3$ .

на  $50\text{ см}^3$  пробы —  $1\text{ см}^3$ .

2. Прибавляют раствор роданистой соли (50%-ный).

на  $100\text{ см}^3$  пробы —  $2\text{ см}^3$ .

на  $50\text{ см}^3$  пробы —  $1\text{ см}^3$ .

3. Осторожно, не взбалтывая, круговыми движениями перемешивают растворы и ставят на белый фон.

Устойчивая окраска появляется через 10 минут.

После определения в пробе окисного железа *определяют общее содержание железа*.

Для этого:

1. Добавляют в пробу 200 мг персульфата аммония, чтобы окислить закисное железо в окисное;

2. Определяют содержание *общего* (фактически, *окисного*) железа точно так, как указано выше.

Если работают с одной пробой, и на окисление закисного железа ушло немного времени, можно использовать те же градуировочные растворы; при анализе *серии* проб градуировочные растворы готовят заново, одновременно с пробами.

### **Колориметрирование**

Колориметрируют любым способом, указанным в лабораторной работе № 13. При колориметрировании на спектрофотометре или ФЭК используют кюветы длиной 50 мм, определение производят при длине волны 490 нм.

### **Вычисление результатов**

1. Результаты рассчитывают по соответствующим варианту способу формулам 23, 25-27, или снимают с градуировочного (калибровочного) графика.

2. Для вычисления закисной формы железа из общего железа вычитают содержание железа окисного.

3. Независимо от способа колориметрирования, результаты округляют до целых значений мкг и 0,01 мг/дм<sup>3</sup>.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 13.

### **Вопросы для самопроверки**

1. Каковы формы железа, растворенного в воде?  
2. Каков принцип определения железа, растворенного в природных водах?

3. Как произвести окисление закисного железа в окисное?  
4. Как выполнить колориметрирование с помощью парных цилиндров при определении железа?  
5. Какова последовательность колориметрирования проб с помощью ФЭК?  
6. Как вычислить количество окисного и закисного железа в исследуемой воде?

## **Лабораторная работа № 19. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ИОНОВ КРЕМНИЯ В ВОДЕ**

**Цель работы** – получить навык определения содержания ионов кремния в воде.

### **Реактивы и растворы**

1. *Стандартный раствор хромовокислого калия* ( $K_2CrO_4$ ), 1 см<sup>3</sup> которого соответствует по окраске 0,1 мг кремния. Для приготовления раствора 1,347 г высушенной до постоянной массы при температуре 100-105° химически чистой соли  $K_2CrO_4$  взвешивают на аналитических весах. Подготовленную навеску растворяют дистиллированной водой в мерной колбе на 1 дм<sup>3</sup>.

Если растворить в 1 дм<sup>3</sup> дистиллированной воды 0,6 г соли  $K_2CrO_4$ , то 1 см<sup>3</sup> такого раствора будет соответствовать по окраске 0,1 мг  $SiO_2$ .

2. *Раствор буры* ( $Na_2B_4O_7 \cdot 10H_2O$ ) 1%-й.

3. *Раствор молибденовокислого аммония* 10%-й. Для приготовления этого раствора в цилиндр на 100 см<sup>3</sup> помещают 10 г кристаллического реактива  $[(NH_4)_6Mo_7O_{24} \cdot 4H_2O]$  и растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды на холоде. Когда через некоторое время весь реактив растворится, объем раствора доводят до 100 см<sup>3</sup>. Реактив можно хранить не более недели.

4. *Раствор  $H_2SO_4$  50%-й*. К 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды осторожно небольшими порциями приливают 50 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

### **Приборы и посуда**

Перечислены в лабораторной работе № 13.

### **Общие сведения**

Кремний присутствует в воде в виде минеральных и органических соединений.

Форма содержания кремния зависит от величины pH природной воды. В щелочных водах кремний содержится в виде  $SiO_3^{2-}$ , в кислых – в виде гидратированного кремнезема. В большинстве природных вод кремний находится в коллоидном состоянии. Соотношение между различными формами кремния в природных водах очень сложно, поэтому обычно определяют его суммарное содержание.

Для определения содержания кремния в воде рекомендуется колориметрический метод.

Принцип определения содержания кремния в воде основан на его способности образовывать с молибденовокислым аммонием (или другими солями молибденовой кислоты) в присутствии минеральных кислот комплексное соединение — кремнемолибденовую кислоту  $SiO_2 \cdot 12MoO_3 \cdot nH_2O$ , окрашенную в желтый цвет. Полученную окраску сравнивают с окраской раствора хромовокислого калия, имитирующего окраску кремнемолибденовой кислоты.

Метод применим для слабоокрашенной и содержащей малое количество взвесей воды. В противном случае необходимо уменьшить цветность воды одним из существующих методов и отфильтровать воду с большим количеством взвешенных частиц.

### **Ход определения**

#### **Подготовка градуировочных растворов**

1. Готовят градуировочные растворы (эталоны), холостую и исследуемую пробы в соответствии с лабораторной работой № 13.

2. Готовят градуировочные растворы (эталоны), вводя в мерные цилиндры по  $n$  см<sup>3</sup> стандартного раствора. *Дистиллиированную воду не добавляют*.

3. Приливают в эти цилиндры со стандартными растворами раствор буры:  
на 100 см<sup>3</sup> – 50 см<sup>3</sup>,  
на 50 см<sup>3</sup> – 25 см<sup>3</sup>.

4. Доводят общий объем во всех цилиндрах дистиллированной водой до 100 или 50 см<sup>3</sup>, перемешивают содержимое цилиндров и переливают растворы в колбы и ставят на белый фон.

### **Подготовка к колориметрированию**

1. Вводят в колбу с пробой раствор молибденовокислого аммония:

на 100 см<sup>3</sup> – 2 см<sup>3</sup>

на 50 см<sup>3</sup> – 1 см<sup>3</sup>

2. Добавляют в колбу с пробой раствор серной кислоты:

на 100 см<sup>3</sup> – 4 капли,

на 50 см<sup>3</sup> – 2 капли.

3. Перемешивают плавными движениями, осторожно.

### **Колориметрирование**

Колориметрируют любым способом, указанным в лабораторной работе № 13. При колориметрировании на спектрофотометре или ФЭК используют кюветы длиной 50 мм, определение производят при длине волны 440 нм.

### **Вычисление результатов**

Результаты рассчитывают по соответствующим вариантам способу формулам 23, 25-27, или снимают с градуировочного (калибровочного) графика.

Независимо от способа колориметрирования, результаты округляют до целых значений мкг и 0,001 мг/дм<sup>3</sup>.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 13.

### **Вопросы для самопроверки**

1. В каком виде встречаются в воде соединения кремния?

2. Каков принцип определения кремния в природных водах?

3. Чем можно заменить при определении стандартный раствор кремния в воде?

4. Какие способы колориметрирования можно применить для определения в воде кремния?

## **Лабораторная работа № 20. ОПРЕДЕЛЕНИЕ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ СУХОГО ОСТАТКА**

**Цель работы** – получить навык определения массовой концентрации сухого остатка природных вод.

### **Приборы и посуда**

1. Фарфоровые чашки диаметром 7,5 см – по числу проб воды.

2. Мерные цилиндры на 100 или 200 см<sup>3</sup>.

3. Конические колбы на 250-300 см<sup>3</sup> – по числу проб.

4. Плотные бумажные фильтры.

5. Водяная баня, желательно с количеством гнезд по числу проб.

6. Нагревательные приборы.

7. Аналитические весы.

8. Сушильный шкаф.

9. Эксикатор.

### Принцип определения

Об общем количестве веществ, растворенных в воде, можно судить по величине так называемого сухого остатка (в мг/дм<sup>3</sup>), который получают путем выпаривания профильтрованной пробы воды, ее высушивании при температуре 105 °С до постоянной массы и последующего взвешивания.

Сухой остаток характеризует содержание в воде нелетучих растворенных веществ (главным образом минеральных) и органических веществ, температура разложения которых превышает 105-110°С. Чаще всего сухой остаток определяют гравиметрическим методом. Перед определением сухого остатка пробу необходимо профильтровать либо отстаивать для отделения от взвешенных веществ.

Гравиметрический (весовой) метод основан на определении веса высшенного остатка, полученного после выпаривания пробы. При гравиметрическом определении сухого остатка сначала проводят выпаривание основной массы пробы, которая может составлять 250-500 см<sup>3</sup>. Далее оставшуюся часть пробы высушивают во взвешенной, доведенной до постоянной массы чашке (стакане, тигле) в сушильном шкафу в стандартных условиях в два этапа. На первом этапе высушивание проводят при температуре 103-105°С в течение 1-2 часов. При этом удаляются влага и все летучие органические вещества, однако сохраняется почти вся кристаллизационная вода солей – кристаллогидратов. На втором этапе высушивание проводят при температуре 178-182°С также в течение 1-2 часов. В этих условиях разлагаются кристаллогидраты, более полно испаряются и разлагаются органические вещества, разлагаются также некоторые соли – например, гидрокарбонаты до карбонатов и далее до оксидов (частично или полностью). Величину сухого остатка определяют по разности масс остатка пробы до и после высушивания, причем иногда выполняют промежуточное взвешивание – после высушивания при температуре 103–105°С. Взвешивание выполняют на аналитических весах с погрешностью не более ±1 мг (лучше ±0,1 мг). Перед взвешиванием тигель необходимо охладить до комнатной температуры.

### Ход определения

1. Моют тщательно высушенные в сушильном шкафу при температуре 105 °С до постоянной массы фарфоровые чашки.

2. Взвешивают фарфоровые чашки на аналитических весах.

3. Обрабатывают плотные бумажные фильтры горячей дистиллированной водой для удаления взвешенных веществ.

4. Фильтруют через эти фильтры 150-250 см<sup>3</sup> исследуемой воды (в зависимости от величины предполагаемого сухого остатка), отбрасывая первые порции фильтрата (20-30 см<sup>3</sup>).

5. Отбирают в колбу 100-200 см<sup>3</sup> фильтрата и постепенно, по мере выпаривания жидкости, приливают его в фарфоровую чашку, помещенную на водяную баню.

6. Выпаривают фильтрат досуха *без кипения*.

7. Высушивают (после выпаривания) сухой остаток в сушильном шкафу при температуре 105 °C до постоянной массы.

8. Чашки с сухим остатком охлаждают и хранят в эксикаторе.

9. Взвешивают охлажденные чашки с сухим остатком на аналитических весах.

### **Вычисление результатов**

Расчет сухого остатка в мг/дм<sup>3</sup> ведут по формуле

$$Q = \frac{(a_1 - a_0) \times 1000}{V}, \quad \text{Формула 28}$$

где

$a_1$  – масса чашки с сухим остатком, мг,

$a_0$  – масса пустой чашки, мг,

$V$  – объем фильтрата исследуемой воды, выпаренный в чашке, см<sup>3</sup>,

1000 - коэффициент пересчета результатов анализа на 1 дм<sup>3</sup> исследуемой воды.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Представляется в той же форме, что и в лабораторной работе № 13.

### **Вопросы для самопроверки**

1. Что характеризует величина сухого остатка?
2. Для чего перед определением сухого остатка проводят фильтрование проб?
3. Каков принцип определения сухого остатка?
4. Как рассчитать величину сухого остатка в исследуемой воде?

## **Лабораторная работа № 21. РАСЧЕТ ОБЩЕЙ МИНЕРАЛИЗАЦИИ, определение класса и группы природных вод**

**Цель работы** – получить навык расчета общей минерализации воды и определения класса, группы и типа природных вод.

### **Материалы**

Результаты лабораторных работ 3-19.

### **Общие сведения**

Сумма всех найденных при химическом анализе воды минеральных веществ, выраженная в мг/дм<sup>3</sup> или в г/дм<sup>3</sup>, показывает общую минерализацию вод.

По характеру минерализации природные воды подразделяются на классы (по преобладающему аниону) и группы (по преобладающему катиону). В соответствии с этим выделяют 3 класса: *гидрокарбонатный (карбонатный), суль-*

*фатный и хлоридный*. Каждый из классов подразделяется на 3 группы: *кальциевую, магниевую, натриевую*.

Кроме того, в каждом из классов выделяют еще и *типы* вод.

### Принцип определения

Зная содержание кальция, магния, хлоридов, сульфатов, гидрокарбонатов и карбонатов в  $\text{мг}\cdot\text{экв./дм}^3$ , можно рассчитать количество натрия и калия как разность между суммами перечисленных анионов и катионов – расчетный метод.

Умножив полученную величину на 23, переводят сумму катионов натрия и калия, выраженную в  $\text{мг}\cdot\text{экв./дм}^3$  в  $\text{мг}/\text{дм}^3$  (поскольку в пресных водоемах содержание  $\text{Na}^+$  значительно превышает количество  $\text{K}^+$ ).

Сумма главных ионов в  $\text{мг}/\text{дм}^3$  дает минерализацию, по преобладающему аниону и катиону (в  $\text{мг}\cdot\text{экв./дм}^3$ ) определяют класс и группу воды.

### Ход определения и вычисление результатов

1. В тетради по гидрохимии или на отдельном листе расчерчивают таблицу по образцу табл. 14.

2. Выписывают в таблицу проверенные преподавателем результаты гидрохимического анализа.

3. Расчеты выполняют под таблицей по следующей схеме:

$$\sum(\text{Na}^+ + \text{K}^+) = \sum \text{анионов} - \sum(\text{Ca}^{2+} + \text{Mg}^{2+}) = \dots \text{мг экв}/\text{дм}^3, (\text{значения подставляют из графы 3, мг экв/дм}^3).$$

$$\sum(\text{Na}^+ + \text{K}^+) = 23 \sum(\text{Na}^+ + \text{K}^+) = \dots \text{мг}/\text{дм}^3.$$

#### Минерализация:

$$\sum \text{анионов} + \sum(\text{Ca}^{2+} + \text{Mg}^{2+}) + \sum(\text{Na}^+ + \text{K}^+) = \dots \text{мг}/\text{дм}^3 (\text{значения подставляют из графы 2, в мг /дм}^3).$$

Таблица 14 – Расчет общей минерализации воды

Гидрохимические показатели	МГ/ДМ <sup>3</sup>	МГ ЭКВ./ДМ <sup>3</sup>
1	2	3
Хлориды ( $\text{Cl}^-$ )	17,2	0,513
Сульфаты ( $\text{SO}_4^{2-}$ )	36,4	0,757
Гидрокарбонаты ( $\text{HCO}_3^-$ )	412,6	6,764
$\Sigma$ анионов	466,2	8,034
Кальций ( $\text{Ca}^{2+}$ )	93,5	4,665
Магний ( $\text{Mg}^{2+}$ )	14,9	1,184
$\Sigma$ кальция и магния	108,4	5,849
$\Sigma$ натрия и калия	50,3	2,185
Минерализация, мг/дм <sup>3</sup>	624,9	-
Класс вод	Гидрокарбонатный	
Группа вод	Кальциевая	
Тип вод	$\text{Первый } \text{HCO}_3^- > \sum(\text{Ca}^{2+} + \text{Mg}^{2+})$	

Примечание: величина минерализации рассчитывается по графе 2, в  $\text{мг}/\text{дм}^3$ ; класс, группа и тип вод определяются по графе 3, в  $\text{мг экв./дм}^3$ .

4. В графе 3 (мг экв./дм<sup>3</sup>) определяют характер минерализации:

*Класс вод – по преобладающему аниону;*

*Группу вод – по преобладающему катиону;*

Тип вод определяют, исходя из следующих соотношений:

Тип первый:  $HCO_3^- > \sum(Ca^{2+} + Mg^{2+})$ ;

Тип второй:  $HCO_3^- < \sum(Ca^{2+} + Mg^{2+}) < \sum(HCO_3^- + SO_4^{2-})$ ;

Тип третий:  $\sum(HCO_3^- + SO_4^{2-}) > \sum(Ca^{2+} + Mg^{2+})$  или  $Cl^- > Na^+$ ;

Тип четвертый:  $HCO_3^- = 0$ .

При указании типа вод в скобках дается его формула.

5. Определяют степень минерализации, класс жесткости и перманганатной окисляемости вод, пользуясь табл. 15-17.

Таблица 15 – Классификация природных вод по величине общей жесткости (по О. А. Алекину)

Класс вод	Очень мягкая	Мягкая	Умеренно жесткая	Жесткая	Очень жесткая
Жесткость, мг·экв./дм <sup>3</sup>	До 1,5	1,5 - 3,0	3,0 – 6,0	6,0 – 9,0	Более 9,0

Таблица 16 – Классификация природных вод по величине перманганатной окисляемости (по О.А. Алекину)

Класс перманганатной окисляемости	Величина перманганатной окисляемости, мгО/дм <sup>3</sup>
Очень малая	До 2
Малая	2-5
Средняя	5-10
Повышенная	10-20
Высокая	20-30
Очень высокая	Более 30

Таблица 17 – Классификация природных вод по степени минерализации (по О. А. Алекину)

Степень минерализации	Величина минерализации, мг/дм <sup>3</sup>
Малая	До 200
Средняя	200-500
Повышенная	500-1000
Высокая	Более 1000

#### **Форма предоставления отчётных материалов**

Заполненный бланк с расчетом общей минерализации (по образцу табл. 14.), с указанием класса и группы и типа воды сдается на подпись преподавателю. Устное собеседование, тестирование.

#### **Вопросы для самопроверки**

1. Как рассчитать величину  $(Na^+ + K^+)$  в мг экв./дм<sup>3</sup> и в мг/дм<sup>3</sup>?
2. Как определить класс и группу воды?

## Лабораторная работа № 22. ОЦЕНКА КАЧЕСТВА ВОДЫ по гидрохимическим показателям применительно к нуждам рыбного хозяйства

**Цель работы** – получить навык составления оценки качества воды по гидрохимическим показателям, согласно действующим нормативам.

### Материалы

Результаты лабораторных работ 2-21.

### Ход определения

1. В тетради по гидрохимии или на отдельном листе расчерчивают таблицу по образцу табл. 18.

Таблица 18 – Оценка качества воды по гидрохимическим показателям применительно к нуждам рыбного хозяйства

Ингредиенты и показатели	Значения			Полученные результаты	Оценка результатов: «+» - соответствует ПДК «-» - не соответствует ПДК			
	Зимоваль-ные пруды	Летние пруды			Зимоваль-ные пруды	Летние пруды		
		Форелевые	Карпо-вые			Фореле-вые	Карпо-вые	
Кислород мг/дм <sup>3</sup>	Более 6,0	Не ниже 9,0	Не ниже 5,0	9,60	+	+	+	
CO <sub>2</sub> , мг/дм <sup>3</sup>	Не более 15,0	До 10,0	До 25,0	7,97	+	+	+	
H <sub>2</sub> S, мг/дм <sup>3</sup>	Отсутствие	Отсут-ствие	Отсут-ствие	1,01	-	-	-	
Оксил-ть перм. мгO/дм <sup>3</sup>	До 10,0	До 10,0	До 15,0	8,63	+	+	+	
Нитриты, мгN/дм <sup>3</sup>	0,001	До 0,01	До 0,05	0,000	+	+	+	
Азот аммо-нийный, мгN/дм <sup>3</sup>	До 1,0	До 2,5	До 1,0	0,014	+	+	+	
Фосфаты, мгP/дм <sup>3</sup>	-	До 0,5	До 0,5	0,176		+	+	
Железо об-щее, мг/дм <sup>3</sup>	Не более 0,3	До 0,5	До 2,0	0,388	-	+	+	
Железо зак. мг/дм <sup>3</sup>	Не более 0,05	Не более 0,1	Не более 0,2	0,112	-	-	+	
Жесткость, мг экв./дм <sup>3</sup>	-	3-7	2-6	5,849		+	+	
Щелочность мг экв./дм <sup>3</sup>	-	1,5-2,0	1,8-3,5	6,764		-	-	
Хлориды, мг/дм <sup>3</sup>	10-30	10-30	10-30	17,2	+	+	+	
Сульфаты, мг/дм <sup>3</sup>	20-30	20-30	20-30	36,4	-	-	-	
pH	6,5-8,0	6,8-8,0	6,8-8,0	6,9	+	+	+	

Примечание:

1. В таблице приведены Общие требования к воде, поступающей в прудовые хозяйства, и оценка качества исследованной воды. Отраслевой стандарт. Охрана природы. Гидросфера. Вода для прудовых форелевых и карповых хозяйств. Общие требования. ОСТ 15-282-83. Москва 1983, 14 с.

2. Помимо приведенного в табл. ОСТ, для оценки качества воды по гидрологическим

Ингредиенты и показатели	Значения			Полученные результаты	Оценка результатов: «+» - соответствует ПДК «-» - не соответствует ПДК					
	Зимоваль-ные пруды	Летние пруды			Зимоваль-ные пруды	Летние пруды				
		Форелевые	Карпо-вые			Фореле-вые	Карпо-вые			
показателям можно использовать нормативы, приведенные в Приложении 5.										
3. Требования к качеству питьевой воды регламентируются следующими документами. Гигиенические нормативы к качеству питьевой воды, производимой и подаваемой централизованными системами водоснабжения, установлены Санитарно-эпидемиологическими правилами и нормативами «Гигиенические нормативы и требования к обеспечению безопасности и (или) безвредности для человека факторов среды обитания» (СанПиН 1.2.3685-21). Санитарно-эпидемиологические требования к качеству воды питьевого и хозяйственно-бытового водоснабжения установлены СанПиН 2.1.3684-21 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организаций и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий».										

2. Заносят полученные и проверенные преподавателем концентрации веществ, нормируемых ОСТ, в расчерченную таблицу.

3. Сопоставляют концентрации с предельно допустимыми концентрациями (ПДК).

4. Составляют обобщающую характеристику результатов гидрохимического анализа (заключение), анализируя составленную таблицу и данные предыдущей работы.

#### *Пример заключения.*

Исследованная вода, в соответствии с классификацией О.А. Алекина, повышенной минерализации (минерализация равна 624,9 мг/дм<sup>3</sup>), гидрокарбонатно-кальциевая первого типа  $[\text{HCO}_3^{1-}] > \Sigma (\text{Ca}^{2+} + \text{Mg}^{2+})$ , умеренной жесткости (жесткость равна 5,849 мг·экв./дм<sup>3</sup>. Перманганатная окисляемость (8,63 мгО/дм<sup>3</sup>) – средняя.

Сопоставление полученных результатов с ОСТ (Отраслевой стандарт. Охрана природы. Гидросфера. Вода для прудовых форелевых и карповых хозяйств. Общие требования. ОСТ 15-282-83. Москва 1983, 14 с.) показало следующее.

По большинству исследованных нормируемых указанным ОСТ показателей вода отвечает требованиям для всех видов прудов.

Величина (*указывается название соответствующих гидрохимических элементов и их полученные значения*) соответствует требованиям для зимовальных и летних карповых прудов, но не подходит для летних форелевых.

Концентрация (*указывается название соответствующих гидрохимических элементов и их полученные значения*) превышает допустимые границы для всех видов прудов.

Кроме того, обнаружен сероводород. Исследованная вода не может быть использована в рыбохозяйственных целях без предварительной очистки и аэрации.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Заполненный бланк по оценке качества воды (по образцу табл.18), с заключением сдается на подпись преподавателю. Устное собеседование, тестирование.

### **Вопросы для самопроверки**

1. Для чего необходимо проводить оценку качества воды?
2. Какие существуют нормативы качества воды, используемой для питьевых нужд?

## **ЧАСТЬ 2. МОРФОМЕТРИЯ ОЗЕРА**

### **Лабораторная работа № 23. Построение батиметрического плана (схемы) озера**

**Цель работы** – получить навык определения основных морфометрических характеристик озера.

#### **Общие сведения**

##### **Правила оформления чертежей**

Морфометрические измерения (от греч. «*morphē*» - форма + *metreō* - мерю) производятся на *батиметрических планах* (от греч. *bathys* - глубокий + *metreō*). К планам относят картографические материалы масштаба более крупного, чем 1:10 000 (карографические материалы масштаба 1:10000 и мельче относят к картам; карты масштаба 1:1 000 000 и крупнее – топографические, более мелких масштабов – общегеографические).

Батиметрический план, при составлении которого не указаны географические координаты, принято называть *схемой*.

Батиметрическую схему озера вычерчивают на белой, все остальные чертежи - на миллиметровой бумаге формата А4 (297×210) простым карандашом и поднимают (обводят) черной пастой (гелем) после проверки преподавателем.

**Размеры шрифтов:** исходные данные (глубины) – 1,8 (мм); подписи изобат и координатной сетки – 2,5 (мм); название чертежа (и значение масштаба на батиметрической схеме) – 3,5 (мм).

**Толщина линий:** контуры озера и координатные оси (линии) вычерчивают сплошной основной (толщина примерно 0,4-0,5 мм); батиграфические кривые и изобаты - сплошной тонкой (толщина примерно 0,2-0,3 мм). При *предварительных построениях* карандашом линии должны быть максимально тонкими и не яркими, чтобы в последующем их можно было легко стереть или «поднять».

Координатные оси вычерчивают сплошными линиями *без стрелок* на конце.

При построении графиков на нелинованной бумаге расчерчивают координатную сетку, соответствующую числовым значениям масштаба шкал координатных линий. На миллиметровой бумаге координатную сетку заменяют небольшими (около 1 мм) *штрихами*, направленными *внутрь* координатного поля (поля графика).

Числовые значения масштаба шкал осей координат (подписи координатных линий) пишут так, чтобы *середина цифры* приходилась против линии сетки графика (или *штриха*, ее обозначающего). Сетка графика (разбивка координатных осей) должна быть *равномерной*, на ней *не должно быть исходных данных*. Числовые значения по осям координат графика удобно подписывать через 1 см. Если обе оси начинаются с 0, его подписывают против точки пересечения осей один раз.

Условные обозначения и размерность наносимых величин на графиках должны быть указаны обязательно. Надписи на координатных осях должны

быть предельно краткими. Лучше всего пользоваться *условными буквенными обозначениями*; пояснения этих величин (если они не общеприняты) выносят в подпись под графиком (в название рисунка) или в текст.

Простые буквенные обозначения координатных осей пишут по линии числовых значений координатной сетки *вместо исключаемых последних по шкале цифр*. Высота строчных букв при этом равна высоте цифр на координатной линии, прописных – примерно на 1/3 выше.

Словесные надписи и сложные буквенные обозначения и размерности на осях координат пишут *отдельной строкой* вдоль координатной линии, располагая надпись посередине координатной оси.

Размерность отделяется от надписи или буквенного обозначения *запятой, а не заключается в скобки*.

*Название чертежа* пишут под ним в центре, масштаб (например, М 1:500) - внизу справа, над названием чертежа.

*Расчеты* ведут на листах формата А4 в специально расчерченных (ксерокопированных или набранных на компьютере) таблицах (бланках), образцы которых приводятся в каждой работе.

*Порядок расчетов по формулам:*

- выписывают расчетную формулу и дают ее расшифровку;
- через знак равенства подставляют значения всех буквенных символов, входящих в формулу;
- записывают результат с точностью большей, чем требуется (можно целиком списать результат с калькулятора), и округляют его до требуемой точности.

*Цифра 5, если за ней не следуют другие цифры*, всегда округляется в четную сторону, поэтому, например, 7,5 и 8,5 при округлении до целых дадут 8.

На листах формата А4 оставляют (но не вычерчивают) *поля не менее: слева 30 мм, вверху 20, справа 20, внизу 20 мм*. Рамку *не вычерчивают*.

Чертеж должен располагаться *в центре листа симметрично полям*.

### **Масштабы**

Для выполнения морфометрических расчетов необходимо вспомнить, что *масштаб показывает, во сколько раз уменьшены реальные расстояния на местности при нанесении их на бумагу*. Например, масштаб 1:1000 означает, что каждый сантиметр на бумаге соответствует 1000 см (10м) на местности, а  $1\text{см}^2 - 100 \text{ м}^2$

Масштаб (если он не задан преподавателем) может быть любым (табл. 19), удобным для работы с чертежом и обеспечивающим нужное расположение чертежа на листе бумаги. Однако, масштаб ни в коем случае *не может быть кратным трем*. Помимо этого, при выборе масштабов чертежей руководствуются дополнительными указаниями, даваемыми в некоторых работах.

Таблица 19 – Масштабы изображений на чертежах

Название масштаба	Масштабы
Масштабы уменьшения	1:2; 1:2,5; 1:4; 1:5; 1:10; 1:20; 1:25; 1:40; 1:50; 1:100; 1:200; 1:400; 1:500; 1:800; 1:1000; допускается также 1:2000; 1:5000; 1:10000; 1:20000; 1:25000; 1:50000
Натуральная величина	1:1
Масштабы увеличения	2:1; 2,5:1; 4:1; 5:1; 10:1; 20:1; 40:1; 50:1; 100:1; допускается также (100 n):1, где n - целое число

*Обозначают масштаб соответствующей (равномерной) разбивкой координатной сетки (координатных осей), допустим, через 1 см или в предназначеннной для этого графе основной надписи чертежа как 1:1, 1:2 и т.д. или как M 1:1, M 1:2 и т.д.*

### **Основные понятия об ошибках измерения**

#### Правила приближенных вычислений

1. При промежуточных расчетах во всех исходных данных оставляется на один десятичный знак больше, чем их содержит наименее точно измеренная величина.

2. При сложении и вычитании приближенных чисел в результате сохраняется столько десятичных знаков (цифр), сколько их в исходном числе с наименьшим количеством десятичных знаков.

3. При умножении в результате сохраняется столько значащих цифр, сколько их имеет приближенное данное с наименьшим числом значащих цифр.

4. При возведении в степень и извлечении корня в результате сохраняется столько значащих цифр, сколько их имеет возведенное в степень или подкоренное число - приближенное

#### Правила округления приближенных величин

1. Чтобы получить в результате число, содержащее n знаков, вычисления нужно проводить до (n+1) – го знака и затем лишнюю цифру отбрасывать (округлять).

2. Если первая отбрасываемая цифра меньше 5, то последняя сохраняемая цифра остается без изменений.

3. Если первая отбрасываемая цифра больше 5, то последняя сохраняемая цифра увеличивается на единицу.

4. Если отбрасываемая часть состоит из одной цифры 5, то округление делается так, чтобы последняя сохраненная цифра получилась четной.

Работая с результатами расчетов или измерений, необходимо учитывать, что последняя цифра любого числа всегда содержит в себе некоторую неточность, возникающую вследствие округления результата или приближенного снятия отсчета между делениями прибора. Определив погрешность, можно решить обратную задачу, т. е. оценить точность получаемых результатов (найти разряд, до которого следует округлить полученный результат).

При производстве измерений возможны следующие виды ошибок.

Грубые ошибки (или промахи). Для их устранения все измерения обязательно производят в два («туда-обратно») или в три хода (измерения) При об-

наружении промаха (грубой ошибки) измерение выполняют заново или неверный результат при тройном измерении просто отбрасывают.

Систематические ошибки вызваны неточностями измерительных приборов. Если прибор не имеет сертификата (паспорта), в котором указаны его погрешности, систематическую ошибку принимают равной половине цены деления (наименьшего) прибора. Например, систематическая погрешность линейки равна  $\pm 0,5$  мм =  $\pm 0,05$  см.

Случайные ошибки (в т. ч., так называемая, «ошибка наблюдателя», связанная с манерой каждого наблюдателя снимать отсчет, и в какой-то мере устранимая тем, что во время экспедиций работу с определенными приборами поручают одному и тому же наблюдателю) предусмотреть невозможно. Для их оценки вычисляют средние квадратичные погрешности.

Ошибка измерений общая определяется большей из двух названных погрешностей (систематической или средней квадратичной).

При определенном навыке и тщательном выполнении измерений на батиметрических планах небольших и неглубоких водоемов, какие обычно и используются в рыбоводных хозяйствах, систематическая ошибка, как правило, превышает среднюю квадратичную. Следовательно, точность окончательного результата можно оценить без расчета квадратичной ошибки только по цене наименьшего деления прибора (палетки).

Результат округляют до разряда, на порядок более высокого, чем разряд первой цифры ошибки (т. е. до предыдущей цифры).

Например, при измерении длины береговой линии курвиметром (тройным обведением) получен средний результат 2112,5333... см, или с учетом масштаба, например, 1:100 - 2112,5333...м. Цена деления курвиметра 1 см, следовательно, систематическая ошибка измерений составит  $\pm 0,5$  см или с учетом масштаба  $\pm 0,5$  м. Иными словами, полученный результат содержит ошибку в десятых долях метра. Исходя из этого, окончательный результат округляют до предыдущего разряда, т. е. до целых:  $\approx 2113$  м.

Разберем другой пример. Допустим, при расчете объема воды в озере получен результат  $2435,15 \text{ м}^3$  с погрешностью  $\pm 16,4 \text{ м}^3$ , т.е. в *десятках*. Полученный результат округляют до *сотен*, заменяя значащие цифры, содержащие ошибку, множителем  $10^n$  или переходя к более крупным единицам измерения. В рассматриваемом примере результат записывают как  $24 \cdot 10^2 \text{ м}^3$ , или как 2,4 тыс. м<sup>3</sup>.

Законченная расчетно-графическая работа брошюруется в папку. Образец титульного листа этой папки дан в Приложении 6.

### **Построение батиметрического плана (схемы)**

#### **Общие сведения**

Батиметрический план озера - это карта или схема, на которой особым образом показаны его глубины (Рисунок 30).

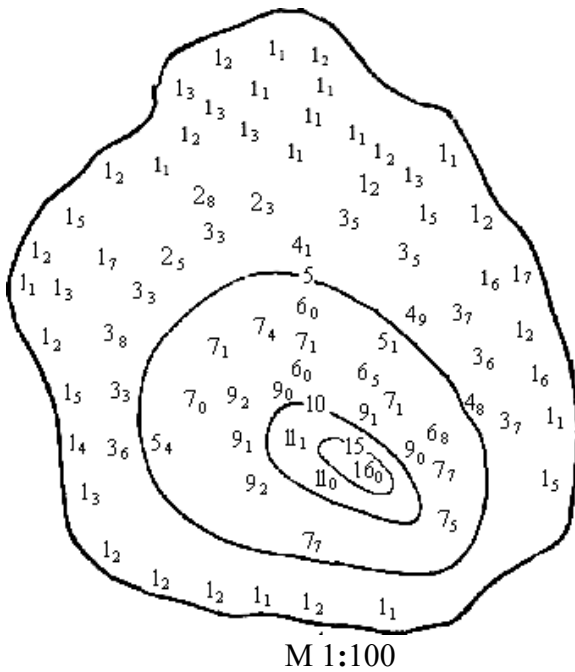


Рисунок 30 – Батиметрическая схема оз. Зеленого

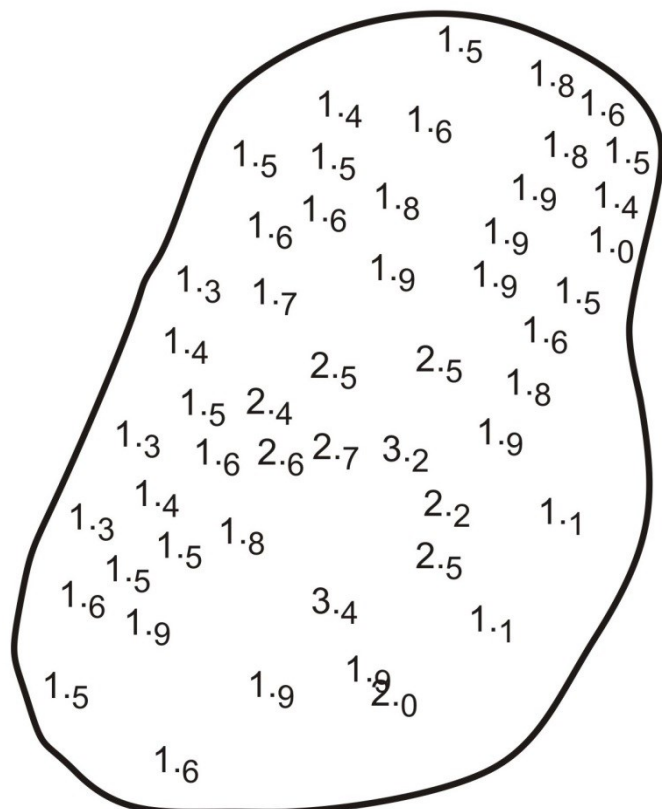
Геометрическое место точек на поверхности озера с нулевыми глубинами, которое представляет собой след от пересечения уровенной поверхности с озерной котловиной, называется *береговой линией*. Она является, по существу, нулевой изобатой.

*Изобата* – это линия, соединяющая точки с одинаковыми глубинами, или след от пересечения с озерным ложем условных (заданных) горизонтальных плоскостей, проводимых, как правило, через равные расстояния.

Исходные данные для построения батиметрического плана озера получают в результате промерных работ (*батиметрической съемки*), т. е. подробного измерения глубин (промера) по определенной системе. Например, по методу веера (примерно в центре озера выбирают точку, закрепляют ее с помощью вехи или заякоренного буйка; из этой точки с определенным угловым интервалом назначают створы – линии, вдоль которых ведутся промеры глубин, – тем или иным способом закрепляя их на берегу, получают веер направлений, исходящих из одной точки, называемой вершиной или центром веера), продольных и поперечных галсов (голл. *hals* – курс судна), т. е. промерных профилей.

В состав промерных работ входят: определение положения промерной вертикали (точки, в которой измеряется глубина), измерение глубины, наблюдение за уровнем в момент промера.

В процессе промера строят *промерный абрис*, т. е. выполненный от руки чертеж с обозначением на нем данных, необходимых для построения точного плана. На абрис наносят промерные профили с промерными точками, возле которых проставляют измеренные глубины (Рисунок 31).



*Масштаб 1:2000*

Рисунок 31 – Промерный абрис

Батиметрический план дает возможность получить, измерить или вычислить отдельные *морфологические* (от греч. *morphē* + *logos* – понятие, учение) *характеристики водоема*, отражающие форму и размеры озерной котловины, и количество заполняющей ее воды. К главным морфологическим характеристикам относятся:

- длина береговой линии и заданных изобат;
- длина, ширина озера, максимальная и средняя;
- глубина озера, максимальная и средняя;
- площадь зеркала озера и площадь внутри заданных изобат;
- объем (вместимость) озера.

Измерения и расчеты этих характеристик называются *морфометрией водоема*.

#### **Порядок построения основы чертежа**

Примерно в центре листа чертежной бумаги (с учетом полей) черной пастой вычерчивают заданные контуры озера и наносят исходные данные (результаты промеров).

Значения глубин (исходные данные) наносят шрифтом 1,8 (мм). Разделятельный знак (запятую) между целой и дробной частями глубин не ставят, но высоту цифр дробной части делают в 2 раза меньше высоты цифр целой части (рис. 30, 31). Процесс написания отметок глубин выглядит следующим образом:

- карандашом наносят промерную точку;

- слева от нее черной пастой подписывают целую часть значения глубины так, чтобы точка глубины оказалась у середины этой цифры;

- справа от точки подписывают дробную часть значения глубины, так чтобы верхняя часть этой цифры начиналась от точки.

### **Проведение изобат**

Заданные изобаты проводят путем интерполяции между *смежными точками, ближайшими к искомой изобате*.

Положение изобаты, первой от берега, находят путем интерполяции между наименьшими глубинами и нулевой изобатой (береговой линией) по перпендикуляру к этой линии.

Интерполяция может быть осуществлена разными способами, в т. ч. с помощью палетки (так называемая графическая интерполяция).

*Палетка* – это сетка из сантиметровых и более мелких (иногда – более крупных) квадратов, вычерченная на миллиметровой бумаге.

Интерполяция для проведения изобат осуществляется следующим образом.

1. Точно по основной (утолщенной) линии миллиметровки отрезают небольшую полоску бумаги.

2. Край полоски располагают точно по линии, соединяющей точки, между которыми производится интерполяция (этим краем должна быть основная линия миллиметровки).

3. Основную линию миллиметровки, перпендикулярную предыдущей (соединяющей промерные точки – п. 2), совмещают с точкой *большей* глубины (большей из двух, между которыми производится интерполяция).

4. По этой линии, начиная от точки *большей* глубины, в масштабе 1 см = 1 м (при глубинах менее 10 м; при больших глубинах вертикальный масштаб уменьшают) строят график нарастания глубин от наименьшей до наибольшей глубины в выбранных промерных точках. За начало отсчета принимают значение *меньшей* глубины. Таким образом, длина полученной вертикальной оси будет соответствовать (в выбранном масштабе) разности глубин в двух взятых для интерполяции точках (Рисунок 32).

5. Конец вертикальной линии (соответствующий значению наибольшей глубины в выбранном масштабе) соединяют по линейке с точкой наименьшей глубины (на плане).

6. На проведенной ранее (п. 4) вертикальной оси глубин отмечают значения заданной (заданных) изобат.

7. От этой точки проводят горизонтальную прямую до пересечения с линией, соединяющей конец вертикальной оси глубин с точкой наименьшей глубины (см. п. 5).

8. От полученной точки пересечения линий вверх восстанавливают перпендикуляр до выхода его на план.

9. На плане тонким карандашом (без нажима) подписывают значение глубины (изобаты).

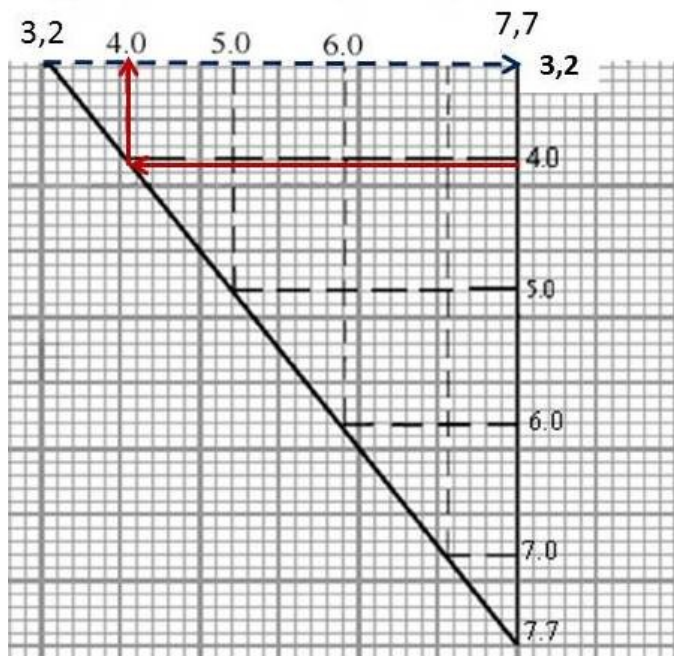


Рисунок 32 – Пример интерполяции

10. Когда интерполяция между всеми глубинами закончится, точки с одинаковыми глубинами (значениями изобат) соединяют плавными линиями. При этом линия от точки до точки должна быть близкой к прямой, а в точке сопряжения отрезков прямых делается плавный переход. Полученные таким образом изобаты будут выглядеть следующим образом. Ближайшая к береговой черте изобата в общих чертах повторит очертания береговой линии; несколько сглаживая ее, каждая последующая изобата точно так же повторит очертания предыдущей.

После проверки преподавателем изобаты поднимают черной пастой.

Толщина линий изобат должна быть несколько меньше толщины береговой линии.

Изобату подписывают только один раз в *разрыве линии, перпендикулярно линии* (как бы она ни шла), при этом *линия выходит к середине цифры, а нижний край цифры направлен в сторону опускания дна, т. е. в сторону больших глубин* (Рисунок 30).

#### **Форма предоставления отчётных материалов**

Выполненную, согласно заданию, батиметрическую схему озера с нанесенными изобатами. Устное собеседование, тестирование.

#### **Вопросы для самопроверки**

1. Что показывает масштаб?
2. Масштаб 1:2500: 1 см на бумаге соответствует 2500 каких единиц на местности? Скольким метрам?  $1 \text{ см}^2$  – скольким  $\text{м}^2$ ?
3. Что такое промахи, систематические и случайные ошибки? Как устраняется (учитывается) каждая из них?
4. Что такое батиметрический план (схема)?
5. Как построить батиметрический план?
6. Для чего необходим батиметрический план?

## 7. Как подписываются изобаты?

### Лабораторная работа № 24. Морфометрические измерения на батиметрическом плане

**Цель работы** – получить навык выполнения морфометрических измерений на батиметрическом плане.

#### Длина береговой линии и изобат, длина и максимальная ширина озера

*Длина береговой линии*  $l_n$  – это длина нулевой изобаты (в длину береговой линии может быть включена или не включена длина береговой линии островов, если таковые имеются, но при этом обязательно делают соответствующую оговорку).

Длину береговой линии и заданных изобат измеряют курвиметром (от лат. *curvus, curvi* - кривой + *metreo*) на батиметрическом плане. Результаты записывают на бланк (Таблица 20; 1 и 2 строки).

Измерение длины изобат производят двойным (иногда тройным) обведением, в прямом и обратном направлениях. Отсчеты по шкале курвиметра снимают с точностью до 0,1 наименьшего деления (сантиметра).

Расхождение между результатами, полученными в прямом и обратном направлениях не должно превышать величины 0,02 средней длины изолинии.

При отсутствии курвиметра длину изолиний можно измерить циркулем-измерителем или кронциркулем с постоянным раствором, равным, например, 2 мм. Величина раствора циркуля-измерителя тщательно проверяется в начале, в конце, а при измерении длинных линий и в процессе измерения данной линии. Проверка осуществляется на миллиметровой бумаге. Длина измеренной извилистой линии ( $l_i$ ) будет равна  $n_{cp} * a$ , где  $a$  - величина постоянного раствора циркуля-измерителя,  $n_{cp} = (n_{np} + n_{obp})$ , где  $n$  – число отложений циркуля-измерителя,  $n_{np}$  – число обведений в одну сторону,  $n_{obp}$  – число обведений при обратном ходе.

*Длина озера*  $L$  – кратчайшее расстояние между двумя наиболее удаленными друг от друга точками береговой линии, измеренное по водной поверхности. Может изображаться прямой или ломаной линией, нигде не пересекающей береговой черты. Отдельные отрезки ломаной линии являются касательными к изгибам береговой линии (Рисунок 33).

*Ширина озера максимальная*  $B_{max}$  – расстояние между наиболее удаленными точками береговой линии по направлению, перпендикулярному длине озера.

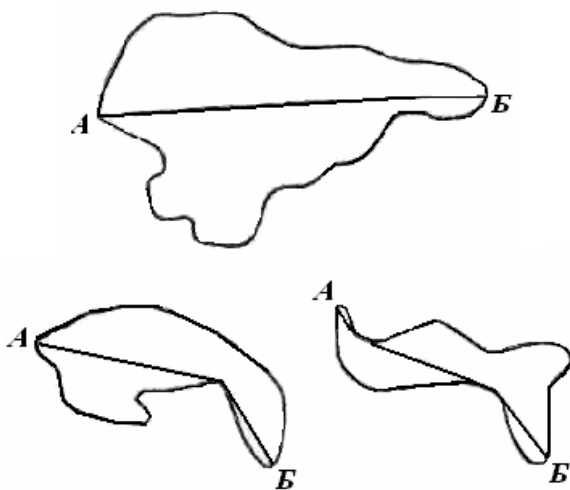


Рисунок 33 – Длина озера ( $AB$ ) при различных очертаниях береговой линии

Таблица 20 – Образец заполнения бланка. Измерение длины береговой линии и изобат, длины и максимальной ширины оз. Рыбного

Действия	$l_0$	$l_n$	$l_n$	$l_n$	$L$	$B_{max}$
1	2	3	4	5	6	7
1. Первый прием, см	65,5	52,0	25,7	5,5	25,80	14,72
2. Второй прием, см	65,0	52,1	25,5	5,4	25,78	14,72
3. Сумма двух измерений, см	130,5	104,1	51,2	10,9	51,58	29,44
4. Среднее арифметическое, см	65,25	52,05	25,6	5,45	25,79	14,72
5. Систематическая ошибка, см $\pm$	0,5	0,5	0,5	0,5	0,05	0,05
6. Масштаб схемы озера	M=1:100					
7. Систематическая ошибка измерения с учетом масштаба, м $\pm$	0,5	0,5	0,5	0,5	0,05	0,05
8. Результат с учетом масштаба, м	65,25	52,05	25,6	5,45	25,79	14,72
9. Окончательный результат (с учетом погрешности), м	65	52	26	6	25,8	14,7

Примечание: Вместо нижнего индекса  $n$  указывают значение соответствующей изобаты (количество столбцов с индексом  $l_n$  соответствует числу заданных изобат).

На батиметрическом плане (схеме) карандашом проводят линии длины и максимальной ширины озера.

Длину полученных отрезков измеряют с помощью циркуля-измерителя (обязательно!) и линейки в два приема с точностью до 0,1 наименьшего деления линейки (мм). Результат записывают на бланк (графы  $L$  и  $B$ , 1 и 2 строки).

Рассчитывают среднеарифметическое значение из двух полученных результатов (строки 3 и 4).

Находят систематическую ошибку курвиметра и линейки (строка 5).

Выписывают масштаб схемы озера (строка 6)

Рассчитывают ошибку измерения с учетом масштаба (строка 7).

Определяют результат измерений с учетом масштаба (строка 8).

Находят окончательный результат, округляя его с учетом систематической погрешности (строка 9).

### **Площади водной поверхности (зеркала) озера и заданных горизонтов (внутри изобат)**

Площадь водной поверхности (зеркала) озера  $S_o$  – это площадь его уровненной поверхности, ограниченной нулевой изобатой, *исключая острова*. Все записи и расчеты измерений площадей производятся на бланке, образец которого дан в табл. 21.

Таблица 21 – Образец заполнения бланка. Результаты измерения палеткой площади зеркальной поверхности и заданных горизонтов (внутри изобат) оз. Зеленого

Измерения	Количество квадратов				Площади			
					измеренная		с учетом погрешности	
	100 см <sup>2</sup>	25 см <sup>2</sup>	1 см <sup>2</sup>	0,25 см <sup>2</sup>	см <sup>2</sup>	м <sup>2</sup> (с учетом масштаба)	м <sup>2</sup>	га
I	2	3	4	5	6	7	8	9
Б е р е г о в а я л и н и я								
1-е	1	1	116	158				
2-е	1	1	116	158				
Ср. арифм.	1	1	116	158				
Кол-во см <sup>2</sup>	100	25	116	39,5	280,5	280,5	280	0,03
И з о б а т а 2 м								
1-е	-	3	48	126				
2-е	-	3	48	126				
Ср. арифм.	-	3	48	126				
Кол-во см <sup>2</sup>	-	75	48	31,5	154,5	154,5	154	
И з о б а т а 4 м								
1-е	-	-	19	56				
2-е	-	-	19	56				
Ср. арифм.	-	-	19	56				
Кол-во см <sup>2</sup>	-	-	19	14	33	33	33	
И з о б а т а 6 м								
1-е	-	-	-	7				
2-е	-	-	-	7				
Ср. арифм.	-	-	-	7				
Кол-во см <sup>2</sup>	-	-	-	1,75	1,75	1,75	2	

Примечание: таблицу продолжают для всех заданных изобат; под таблицей записывают масштаб плана озера (например, М 1:2500) и показывают расчет погрешности измерения площади палеткой (например: систематическая ошибка равна  $\pm 0.125 \text{ см}^2$ ; с учетом масштаба =  $\text{м}^2$ ).

Площадь зеркала озера и контуров изобат измеряют с помощью палетки. Если план озера и контуров изобат вычерчен на миллиметровой бумаге, *палеткой* служит основа чертежа. Исходя из этого, измерение площадей осуществляется в следующем порядке.

1. На миллиметровой бумаге формата А4 дополнительно вычерчивают рабочие чертежи контуров береговой линии и *отдельно* каждой из изобат.

2. На них выделяют (очерчивают) квадраты  $10 \times 10 = 100 \text{ см}^2$ ;  $5 \times 5 = 25 \text{ см}^2$ ;  $1 \times 1 = 1 \text{ см}^2$  и  $0,5 \times 0,5 = 0,25 \text{ см}^2$  (можно выделить и другие группы квадратов, введя в таблицу соответствующие графы). Чтобы при счете квадратов, особенно площадью в  $1 \text{ см}^2$  и  $0,25 \text{ см}^2$ , не сбиться, их отмечают порядковыми номерами по мере продвижения счета (желательно квадраты в  $1 \text{ см}^2$  и  $0,25 \text{ см}^2$  нумеровать разными цветами или разным шрифтом). Результаты записывают в графы 2-5 таблицы 21 для соответствующих изобат.

3. Квадратики площадью  $0,25 \text{ см}^2$  подсчитывают следующим образом. После окончания нумерации *целых* квадратиков продолжают проставлять *последующие* порядковые номера в квадратиках, поместившихся не полностью. Находят на чертеже непронумерованные части квадратиков, примерно дополняющие по площади уже отмеченные, и заштриховывают (вычеркивают) их. Вычеркнутые дополнения нумеруют тем же порядковым номером, что и основная часть квадратика, вынося этот номер за контуры измеряемой площади (Рисунок 34).

4. Проверяют подсчеты и записывают результаты во вторую строку табл. 3.

5. Находят среднеарифметическое значение количества квадратов (третья строка).

6. Подсчитывают в каждой графе (2-5) полученное количество  $\text{см}^2$  и находят общую (измеренную) площадь в  $\text{см}^2$  (графа 6).

7. С учетом масштаба плана озера переводят площадь из  $\text{см}^2$  в  $\text{м}^2$ ; полученный результат записывают в графу 7.

8. Выписывают под таблицей заданный масштаб плана озера.

9. Находят систематическую ошибку как  $0,5$  цены наименьшего деления (в выбранной палетке наименьшее деление равно  $0,25 \text{ см}^2$ ). Ее записывают под таблицей и переводят с учетом масштаба в  $\text{м}^2$ .

10. Измеренную площадь округляют с учетом погрешности, результат записывают в графу 8.

11. Переводят  $\text{м}^2$  в гектары, учитывая, что  $1 \text{ га}=10000 \text{ м}^2$  (графа 9). Результат округляют до первой значащей цифры или до 0,1.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Выполненные расчеты, согласно варианту, оформленные в таблицы 20, 21, согласно заданию, батиметрическую схему озера с нанесенными длинной и максимальной шириной озера, рабочие чертежи по подсчету квадратиков на миллиметровой бумаге. Устное собеседование, тестирование.

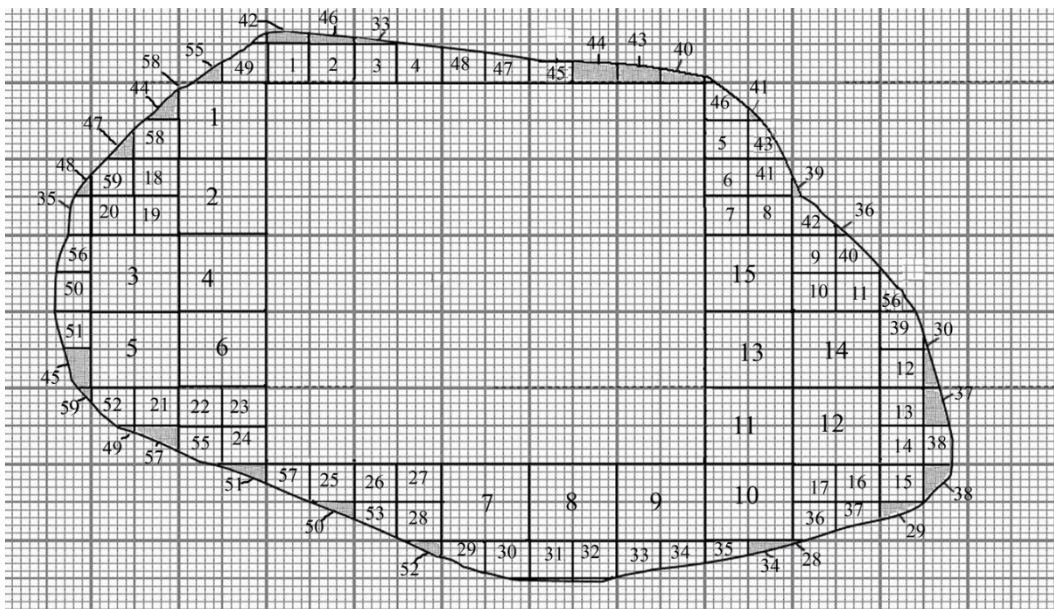


Рисунок 34 – Пример подсчета квадратов

### Вопросы для самопроверки

1. Какова цена деления курвиметра?
2. Чему равна систематическая ошибка курвиметра?
3. Чему равна систематическая ошибка линейки?
4. Что такое длина и максимальная ширина озера?
5. Как измерить длину и максимальную ширину озера?
6. Как оценить точность измерения длины заданной линии?
7. Чему равна систематическая ошибка заданной палетки?
8. Как с учетом масштаба перейти от  $\text{см}^2$  к  $\text{км}^2$ ?

## Лабораторная работа № 25. Расчет объема (вместимости), средней глубины и средней ширины озера

**Цель работы** – получить навык расчета объема, средней глубины и средней ширины озера.

### Общие сведения

*Объем (вместимость) озера*  $V$  — это объем части озерной котловины, заполненной водой при данном уровне.

*Глубина озера максимальная*  $h_{\max}$  — самая большая глубина, снятая с батиметрического плана.

*Глубина озера средняя*  $h_{cp}$  — частное от деления объема воды озера  $V$  на площадь зеркала, т. е.

$$h_{cp} = V / S_0 \quad , \text{м} \qquad \text{Формула 29}$$

Таким образом, средняя глубина озера — это толщина слоя, который получается, если всю воду, наполняющую озерную котловину, распределить равномерно по площади водной поверхности.

*Ширина озера средняя*  $B_{cp}$  — отношение площади зеркала озера  $S_0$  к его длине  $L$ , т.е.

$$B_{cp} = S_0 / L, \text{ м}$$

Формула 30

*Объем воды в озере вычисляют приближенно как сумму объемов отдельных слоев котловины, заключенных между условными горизонтальными плоскостями изобат. Слои, за исключением самого нижнего (от максимальной глубины до горизонта последней заданной изобаты) принимают за усеченный конус или усеченную пирамиду (Рисунок 35).*

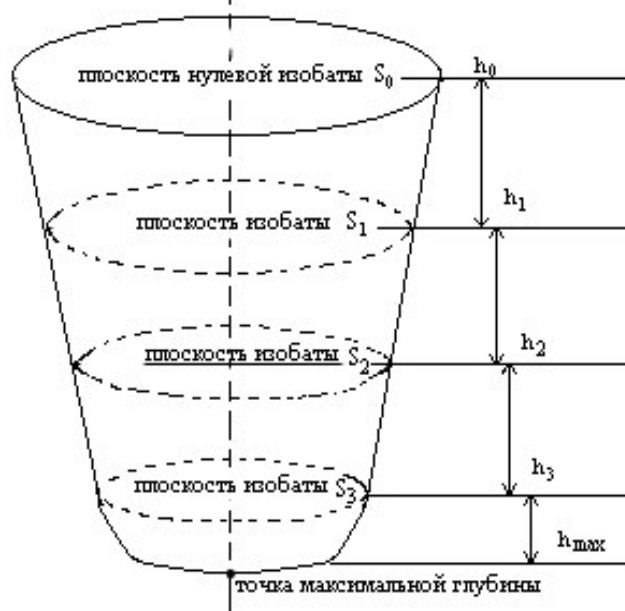


Рисунок 35 – Условная фигура озера с плоскостями изобат

Объем слоев, кроме самого нижнего, вычисляют по формуле для расчета объема усеченного конуса (пирамиды).

$$V_i = 0.5 \times \Delta h_i \times (S_i + S_{i+1}), \quad \text{Формула 31}$$

где  $V_i$  — объем слоя;  $S_i, S_{i+1}$  — площади, ограниченные линиями заданных изобат  $S_i$  — верхней,  $S_{i+1}$  — нижней для данного слоя ;  $\Delta h_i$  — толщина слоя между горизонтами изобат.

Нижний слой (от максимальной глубины до горизонта последней, нижней заданной изобаты) принимают за конус или пирамиду. Его объем вычисливают по формуле

$$V_n = 1/3 \times \Delta h_n \times S_n, \quad \text{Формула 32}$$

где.  $V_n$  — объем нижнего слоя;  $S_n$  — площадь, ограниченная нижней изобатой;  $\Delta h_n$  — толщина нижнего слоя (между значением максимальной глубины  $h_{\max}$  и значением нижней изобаты  $n$ ).

Весь объем воды в озере рассчитывают как

$$V = \sum_{i=1}^{i=n-1} V_i + V_n, \quad \text{Формула 33}$$

где обозначения те же.

## **Порядок выполнения работы**

1. Выписывают на бланк (табл. 22):

- в гр. 1 значения изобат, ограничивающих соответствующие слои;
- в гр. 5 и 6 – площади, ограниченные этими изобатами (верхние и нижние основания соответствующих усеченных конусов).

2. Рассчитывают:

- толщину слоя  $\Delta h_i$  как разность значений двух соседних изобат (гр. 2);
- половину толщины слоёв  $\Delta h_i$  (гр. 3), кроме нижнего (последняя строка);
- треть толщины нижнего слоя  $\Delta h_i$  (гр. 4, последняя строка);
- сумму площадей верхнего и нижнего оснований (гр. 7);

3. Рассчитывают объёмы слоев ( $V_i$ ), заключенные между плоскостями изобат, для всех слоев, кроме нижнего, для чего сумму площадей верхнего и нижнего оснований (гр. 7) умножают на половину толщины слоя (гр. 3); для нижнего, не усеченного слоя площадь нижней изобаты умножают на треть толщины нижнего слоя (гр. 4); полученные произведения (объёмы слоев) записывают в гр. 8

4. Рассчитывают объем (вместимость) всего озера (объем воды в озере) как сумму объемов  $V_i$  (по гр. 8). Результата записывают под гр. 8.

5. Оценивают точность полученного результата.

Для этого можно вычислить величину среднеквадратичной ошибки объема ( $m_V$ ) по формуле

$$m_V = \pm \frac{1}{2} \sqrt{0.01\pi^2 h_{\max}^4 + 0,01S_0^2 + h_{\max}^2 m_{S_0}^2}, \text{ м}^3, \quad \text{Формула 34}$$

где  $\pi = 3,14$ ;

$S_0$  – площадь зеркала озера;

$h_{\max}$  – максимальная глубина;

$m_{S_0}$  – среднеквадратичная ошибка площади зеркала  $S_0$ ,  $\text{м}^2$ .

Однако, для мелководных водоемов, каковыми обычно являются рыбоводственные пруды, оценить точность результатов можно *приближенно*. Легко заметить, что в формуле (8), при небольших глубинах, величина (разряд) ошибки зависит в основном от квадрата площади зеркала озера ( $s_0^2$ ). Вынеся  $0,01 s_0^2$  из-под корня, получим *приближенное значение ошибки*, равное  $0,05 s_0$ . Расчет погрешности показывают под таблицей.

6. Полученный в гр. 8 результат (объем озера) округляют до разряда более высокого, чем разряд ошибки.

7. Заполняют графу 9 (она понадобится для выполнения лабораторной работы № 26), начиная с самой *нижней* строки, руководствуясь следующими рассуждениями.

Если спустить из озера всю воду (до максимальной глубины), объем воды, естественно будет равен 0 (см. Рисунок 35) – это значение и записывают в нижней строке (строке для максимальной глубины) гр. 9. Наполним мысленно чашу озера до нижней изобаты – получим объем нижнего слоя в гр. 8 – записываем это значение в строку, соответствующую нижней изобате. Таким же обра-

зом «добавляют» воду до плоскостей каждой из оставшихся изобат, т. е к полученным в графе 9 суммам объемов последовательно добавляют объем соответствующего слоя ( $V_i$ ) по гр. 8. (не округляя, в том виде, в каком они записаны в гр.8). Каждый из получаемых таким образом результатов записывают в строке, соответствующей изобате, до которой рассчитан объем. В строке для «0» изобаты должен получиться ранее вычисленный объем всего озера (таким образом, действия в гр. 9 одновременно являются и самопроверкой результата).

8. Полученные в гр. 9 суммы округляют с учетом погрешности, высчитанной для объема всего озера. Окончательные результаты записывают в гр. 10.

9. Рассчитывают *среднюю глубину* озера. Результат округляют до 0,1 м (формулой для расчета средней квадратичной погрешности, приводимой ниже, можно не пользоваться)

$$m_{h_{cp}} = \pm \sqrt{m_V^2 + h_{cp}^2 m_{S_0}^2} / S_0, \text{ м} \quad \text{Формула 35}$$

10. Рассчитывают по формуле 30 *среднюю ширину* озера. Результат округляют до разряда, полученного при измерении максимальной ширины озера (формулой, приводимой ниже можно не пользоваться).

$$m_{B_{cp}} = \sqrt{\pm m_{S_0}^2 + B_{cp}^2 m_L^2} / L \text{ м} \quad \text{Формула 36}$$

## Форма предоставления отчётных материалов

Выполненные расчеты, согласно варианту, оформленные в табл. 22. Устное собеседование, тестирование.

Таблица 22 – Образец заполнения бланка. Вычисление объема воды в озере

Значение изобат, м	Толщина слоя, м $\Delta h_i$ , м	$\Delta h/2$ , м	$\Delta h/3$ , м	Площадь верхней изобаты, $S_i$ $\text{м}^2$	Площадь нижней изобаты, $S_{i+1}$ , $\text{м}^2$	$(S_i + S_{i+1})$ (zp.5 + zp.6) $\text{м}^2$	$V_i$ , $\text{м}^3$ (zp.3 * zp.7)	$V_i + V_{i+1}$ , $\text{м}^3$	
								Без учета погрешности	С учетом погрешности
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
0	2	1	-	280	154	434	434	656,4	$7 \cdot 10^2$
2								222,4	$2 \cdot 10^2$
4	2	1	-	154	33	187	187	35,4	$0,4 \cdot 10^2$
6								0,4	$0,004 \cdot 10^2$
6,6	0,6	-	0,2	2	0	2	0,4	0	0
	Объем озера $V_{o3} = \sum_{i=n}^{i=1} V_i$ , $\text{м}^3 = 656,4$								<b>656,4</b>
	$\approx 7 \cdot 10^2$ , $\text{м}^2$								<b><math>7 \cdot 10^2</math></b>

$$\text{М 1:100 } ms_0 \approx 0,05 \cdot S_0 = 0,05 \cdot 280 = 14 \text{ м}^2; \quad h_{cp} = V / S_0 = 656,4 / 280,5 = 2,34 \approx 2,3 \text{ м}; \quad B_{cp} = S_0 / L = 280,5 / 25,79 = 10,88 \approx 10,9 \text{ м}$$

## Вопросы для самопроверки

1. Как рассчитать средние значения глубины и ширины озера?
2. Каков принцип расчета вместимости (объема воды) озера?
3. Как приближенно можно оценить погрешность при расчете объема воды неглубокого озера?

## Лабораторная работа № 26. Построение батиграфических кривых

**Цель работы** – получение навыка построения батиграфических кривых.

### Общие сведения

*Батиграфические* (от греч. bathys – глубокий + graphō - пишу) *кривые* (площадей и объемов) – это график (Рисунок 36), отражающий (описывающий) зависимость площади водной поверхности и объема воды в озере от его уровня (глубины). Батиграфические кривые отражают характер (скорость) увеличения глубин, т. е. позволяют судить о характере рельефа дна. Выполнив предыдущие расчеты (лабораторные работы 23-25) и построив батиграфические кривые, можно по этому графику находить площади и объемы воды при любом изменении глубины (уровня).

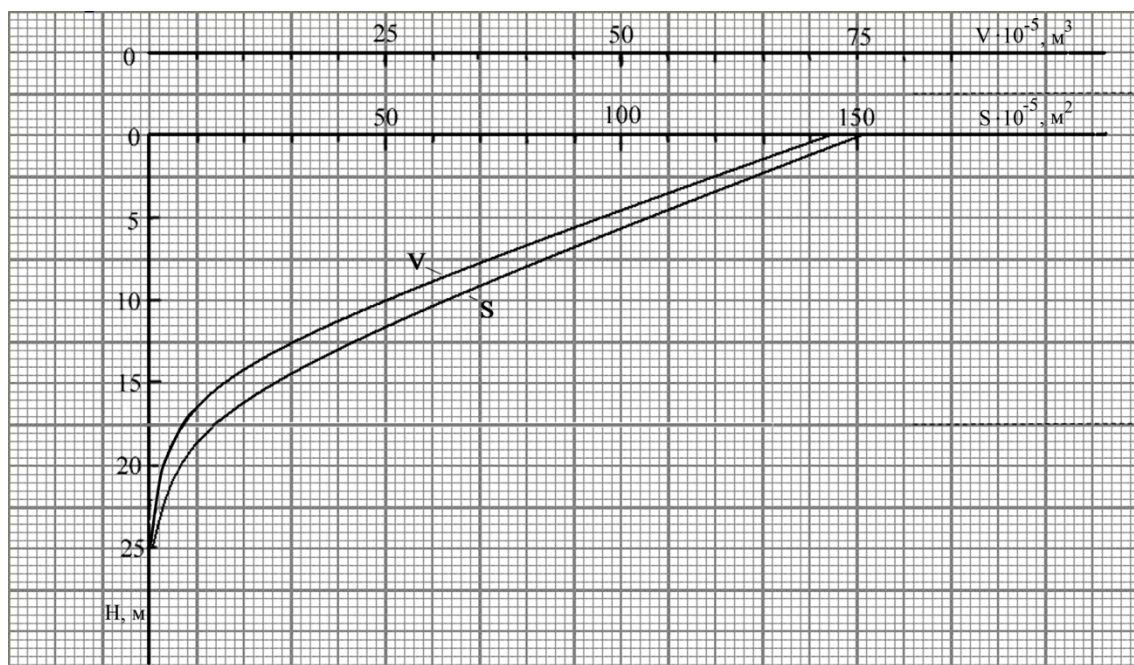


Рисунок 36 – Батиграфические кривые озера: S - площадей; V - объемов

Батиграфические кривые строят в соответствии с правилами вычерчивания графиков, изложенными в лабораторной работе 23.

*Горизонтальные масштабы* (для осей площадей и объемов) выбирают самостоятельно в соответствии с указаниями в лабораторной работе 23. Масштаб должен быть таким, чтобы с ним легко было работать (снимать значения площади и объема при разных уровнях). Кроме того, он должен быть достаточно крупным, чтобы оси имели максимальную длину

вдоль длинного края листа миллиметровки формата А4 (при этом следует помнить, что масштаб *не может быть кратным трем*).

**Вертикальный масштаб:** при максимальной глубине до 10 м в 1 см – 1 м; при глубине от 10 до 20 м в 1 см – 2 м, при глубине более 20 м в 1 см – 4 м.

**Размеры шрифтов:** название рисунка (под рисунком) – 3,5 (мм); координатные оси – 2,5 (мм).

### **Порядок построения чертежа**

1. На листе миллиметровой бумаги формата А4 симметрично полям разбивают координатные оси: горизонтальные вдоль длинного края листа, вертикальные – вдоль короткого. Горизонтальных осей – две: для площадей и объемов. Их проводят параллельно друг другу одна над другой. Масштабы этих осей могут быть разными, но такими, чтобы длина осей была примерно одинаковой. Вертикальная ось – ось глубин. Координатные оси начинают от 0 (правило подписи осей см. в лабораторной работе 23).

2. По данным табл. 22 в поле подготовленных координатных линий наносят точками значения площадей и объемов для всех заданных изобат.

3. Ставят кривую площадей. Первая (нижняя) точка, соответствующая максимальной глубине озера, лежит на вертикальной оси в точке, соответствующей максимальной глубине озера, так как площадь в этой точке равна нулю (вся вода из озера «спущена»). Вторая точка будет отстоять от начала координат по вертикали на расстояние, соответствующее последней (нижней) заданной изобате, а по горизонтали – на расстояние, соответствующее площади, ограниченной нижней изобатой. Последняя (самая верхняя) точка, соответствующая нулевой изобате (озеро полностью наполнено водой) окажется на горизонтальной оси в точке, соответствующей значению площади зеркала озера.

4. Кривую объемов строят по той же схеме. При этом точки площадей и объемов для максимальной глубины сольются в одну на оси глубин (уровней).

5. Ставят батиграфические кривые (кривые площадей и объемов), соединяя полученные точки (отдельно для площадей и объемов) плавными линиями и обозначая их символами V и S соответственно (кривые площадей и объемов могут пересекаться).

6. После проверки преподавателем батиграфике кривые поднимают (обводят черной пастой).

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Построенные на миллиметровой бумаге батиграфические кривые. Устное собеседование, тестирование.

### **Вопросы для самопроверки**

1. Что показывают батиграфические кривые?
2. Как можно использовать батиграфические кривые?
3. Какие данные надо иметь, чтобы построить батиграфические кривые?

## ЧАСТЬ 3. РАБОТА С ГИДРОМЕТЕОРОЛОГИЧЕСКИМИ ПРИБОРАМИ

### Лабораторная работа № 27. Приборы для измерения температуры воздуха

**Цель работы** – получение навыка работы с приборами для измерения температуры воздуха.

#### Общие сведения и единицы измерения

В *теоретической* метеорологии применяют абсолютную шкалу температуры (шкулу Кельвина, K). Нуль этой шкалы соответствует полному прекращению теплового движения молекул, т. е. самой низкой возможной температуре (по шкале Цельсия - минус  $273,18 \pm 0,03^\circ$ ). Величина градуса абсолютной шкалы равна величине градуса шкалы Цельсия. Поэтому нуль шкалы Цельсия соответствует  $273^\circ$  абсолютной шкалы. По абсолютной шкале все значения температуры положительны (выше абсолютного нуля). В формулах абсолютную температуру обозначают через T, а температуру по Цельсию – через t. Для перехода температуры по Цельсию к абсолютной температуре используют формулу:

$$T^\circ K = t^\circ + 273^\circ \quad \text{Формула 37}$$

В *обычной практике* при измерении температуры обычно пользуются шкалой Цельсия ( $^\circ C$ ), на которой точка таяния льда обозначена  $0^\circ$ , а точка кипения воды плюс  $100^\circ$ . Промежуток между ними разделен на 100 частей (градусов). В некоторых странах (США, Англии и в ряде других) используют шкалу Фаренгейта ( $^\circ F$ ), на которой точку таяния льда обозначают температурой  $+32^\circ$ , точку кипения воды – температурой  $+212^\circ$ . Промежуток между этими реперными (от фр. repère – метка, зарубка) точками разделен на 180 ( $212 - 32$ ) частей (градусов). Исходя из этого,  $1^\circ C / 1^\circ F = 100/180 = 5/9$ . Таким образом,  $1^\circ F = 9/5^\circ C$ ; чтобы перейти от  $t^\circ C$  к  $t^\circ F$ , к  $9/5^\circ C$  следует прибавить  $32^\circ$  (поскольку таяние льда по Фаренгейту происходит при  $+32^\circ$ ). И наоборот:  $1^\circ C = 5/9^\circ F$ ; чтобы перейти от  $t^\circ F$  к  $t^\circ C$ , от  $t^\circ F$  вычитают  $32^\circ$  (по той же причине) и полученную разность умножают на  $5/9$ . Таким образом, для перевода значений из одной шкалы в другую служат следующие формулы:

$$t^\circ F = 9/5 t^\circ + 32^\circ, \quad \text{Формула 38}$$

$$t^\circ C = 5/9(t^\circ F - 32^\circ) \quad \text{Формула 39}$$

При измерении температуры воздуха необходимо соблюсти следующие условия:

1. *Воспринимающая часть* прибора (жидкостный резервуар) должна находиться над подстилающей поверхностью на высоте не ниже 1,5 м (стандартная высота – 2 м; именно на таком расстоянии от подстилающей поверхности находятся воспринимающие части приборов в психрометрических будках на метеостанциях). Это связано с тем, что нижний слой воз-

духа до высоты 1,5 м находится под большим влиянием подстилающей поверхности.

2. Термометр должен:

*находиться в тени*, поскольку на солнце он показывает собственную температуру прибора;

*хорошо проветриваться* (хорошо обдуваться воздухом); в противном случае, он показывает температуру в том замкнутом пространстве, в котором он в данный момент находится;

в этих условиях термометр должен быть выдержан *не менее 5 минут*, чтобы он успел воспринять температуру окружающей среды.

3. Показания термометров, применяемых в метеорологии, независимо от шкалы, снимают с точностью до 0,1 °C:

отсчет снимают по *вогнутой* (если термометр спиртовой) или по выпуклой (если термометр ртутный) части мениска, луч зрения при этом должен быть *перпендикулярен шкале в точке отсчета*;

вначале снимают *доли градуса*, т. е. определяют положение конца столбика жидкости в капилляре относительно шкалы (так как присутствие наблюдателя может повлиять на термометр (нагреть его) и изменить его показания на десятые доли градуса), и только потом – целые;

4. Записи ведут на специальных бланках (на лабораторных занятиях – в тетрадях, в специально подготовленных таблицах).

Условия, необходимые для измерения температуры воздуха, полностью соблюдаются в деревянных жалюзийных психрометрических будках на метеоплощадках и при правильной работе с аспирационными психрометрами.

### **Приборы для измерения температуры воздуха**

#### **Термометры**

Для измерения температуры используют электрические, деформационные и жидкостные термометры.

Электрические термометры основаны на изменении под действием температуры либо электродвижущей силы в термоспаях (термоэлементы, термопары), либо электрического сопротивления проводников (термометры сопротивления, термисторы).

Деформационные термометры основаны на принципе изменения линейных размеров твердых тел с изменением температуры. Чувствительным элементом деформационных термометров служит двойная (биметаллическая) пластинка, спаянная из двух металлических пластинок, обладающих различными коэффициентами теплового расширения. При изменении температуры такая биметаллическая пластина изгибается вследствие различного расширения двух составляющих ее полосок. Эти чувствительные элементы используют в термографах, которые применяются для непрерывной записи колебаний температуры во времени. В зависимости от продолжительности действия термографы (и другие самописцы) бывают, например, суточными и недельными, месячными.

Жидкостные термометры основаны на принципе изменения объема жидкости при изменении температуры. В качестве термометрической жидкости обычно применяют ртуть или спирт. Спиртовые термометры используют для измерения низких температур (в частности, в минимальных термометрах), так как спирт замерзает при минус 117,3, а ртуть — при минус 38,9.

Различают термометры: минимальные (показывают минимальную температуру за период наблюдений), максимальные (показывают максимальную температуру за период наблюдений) и срочные, показывающие температуру в момент снятия отсчета.

### Аспирационный психрометр

*Аспирационный психрометр* (аспирационный — от лат. *aspiratio* — надувание, вдыхание; психрометр — от гр *psychria* — холод + *metreo* — мерю) позволяет измерить температуру и влажность воздуха в полевых условиях или на судне (Рисунок 37).

Он состоит из двух термометров (ртутных срочных), защищенных металлической оправой. Приемную часть (резервуар) одного из них обертивают смачиваемым дистиллированной водой батистом («смоченный» термометр).

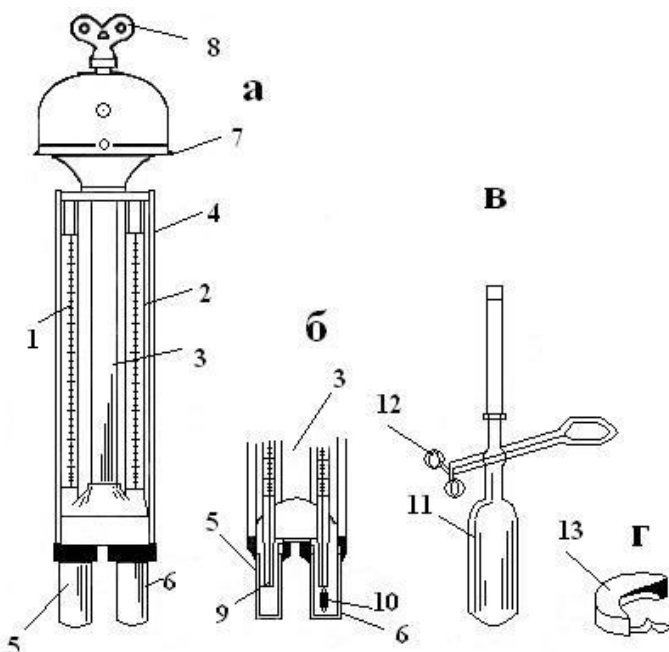


Рисунок 37 – Аспирационный психрометр: а) общий вид психрометра:

- 1 – психрометрический термометр сухой; 2 – психрометрический термометр смоченный; 3 – трубка; 4 – боковые защиты; 5, 6 – защитные трубы; 7 – аспиратор; 8 – ключ для завода пружины; б) нижняя часть психрометра в разрезе: 9 – резервуар сухого термометра; 10 – резервуар смоченного термометра; в) груша для смачивания термометра: 11 – резиновая трубка; 12 – зажим; г) ветровая защита (13) – насаживается на щель в вентиляционной коробке при скорости ветра более 3 м/с.

Резервуары термометров находятся внутри защитных трубок (5-6), т. е. в тени; вентилятор, расположенный в аспираторной коробке в верхней части прибора, прогоняя по трубке (3) воздух, обеспечивает искусственную вентиляцию с постоянной скоростью движения воздуха (2 м/с) у приемной части термометров (при скорости ветра более 3 м/с на щель в вентиляционной коробке насыживается ветровая защита).

Каждый термометр после изготовления сравнивают с контрольным термометром – эталоном (в Центральном бюро поверки). В результате поверки определяют *поправки*, которые приводятся в поверочных свидетельствах (*сертификатах*).

С поверхности смоченного батиста, происходит испарение, на которое затрачивается тепло. Этот термометр показывает собственную температуру, зависящую от интенсивности испарения, которая выше в сухом воздухе. Чем интенсивнее испарение, тем ниже показания смоченного термометра. Второй термометр психрометра («сухой») показывает температуру воздуха.

### **Порядок измерения температуры воздуха с помощью аспирационного психрометра**

Для измерения только *температуры воздуха* (без его влажности) достаточно одного, сухого, термометра, закрепляемого в левой защитной трубке психрометра.

Выдерживают психрометр в заданном месте 4 минуты,

При снятии отсчета прибор держат в руке вертикально (Рисунок 38), за оправу (подальше от защитных трубок термометров) в вытянутой руке (подальше от себя), снимают отсчет и записывают его в подготовленную табличку.



Рисунок 38 – Положение психрометра при снятии отсчета

### **Обработка показаний термометра**

1. Записывают на бланк (в подготовленную в тетради таблицу) № № термометров, указанные на самих термометрах.

2. Подбирают по № № термометров соответствующие сертификаты.

3. В полученные результаты вводят инструментальные поправки термометров, выбирая их из сертификатов путем интерполяции (при этом следует помнить, что *точность поправок не может превысить точности показаний термометров, т. е. 0,1 °C, поэтому поправки следует округлять до десятых градуса*). Пример сертификата приведен в табл. 23.

Таблица 23 –Пример фактических поправок в поверяемых отметках  
Термометр (сухой) № 2747

Повер. отм.	-30	-20	-10	0	+10	+20	+30	+40	+50
Попр.	+0,02	-0,01	-0,03	-0,04	-0,12	+0,03	-0,09	-0,15	+0,01

Пример интерполяции:

Измеренная температура плюс 24,3 °С. Поправки в сертификате даны для значений 20 и 30 °С: соответственно +0,03 и -0,09 °С.  $30-20=10$ ;  $(+0,03)-(-0,09)=0,12$ . Делим 0,12 на 10 – получаем 0,012, т. е. на каждый градус измеренной температуры приходится по 0,012 градуса поправки. Измеренная температура превышает 20 °С на величину 4,3 градуса (24,3-20). С увеличением температуры поправка уменьшается от +0,03 до -0,09. Чтобы узнать, насколько искомая поправка будет отличаться от поправки для 20 °С, умножают 0,012 на 4,3 ( $0,012 \cdot 4,3 = 0,0516 \approx 0,06$  °С). Следовательно, поправка для измеренной температуры равна: 0,03-0,06=-0,03. Поскольку точность показаний термометра 0,1 °С, полученную поправку округляют до десятых и получают 0,0 °С. Исправленная температура равна 24,3 °С.

Усвоив принцип нахождения поправки путем аналитической интерполяции, легко перейти к ее упрощенному варианту, т. е., по существу, обойтись без интерполяции: в разобранном примере поправка для температуры 25 °С находится посередине между поправками к 20 и к 30 градусам, т. е. равна  $-0,06 \approx -0,1$ . Следовательно, температура в интервале от 25 до 30 °С (ее поправка с округлением равна тоже  $\approx 0,1$ ) будет иметь поправку 0,1 °С, от 20 до 25 – 0,0 °С.

4. Находят исправленное значение температуры воздуха как *алгебраическую сумму отсчета и поправки*.

Дальнейшую обработку показаний сухого и смоченного термометров производят, если необходимо получить элементы влажности. Осуществляется эта обработка с помощью «Психрометрических таблиц» [7]. Правила пользования таблицами указаны в предисловии к ним.

#### Форма предоставления отчётных материалов

Отчет оформляется в тетради по лабораторным работам по образцу, приведенному в табл. 24. Устное собеседование, тестирование.

Образец оформления отчета.

Таблица 24 – Пример отчета по измерению температуры воздуха

Дата « » 200 г.	
Сухой термометр № 654	
Смоченный термометр № 870	
Атмосферное давление, гПа (мб)	908,2
Отсчет по сухому термометру, °С	10,5
Поправка, °С	-0,1
Температура воздуха (исправленный отсчет), t°С	10,4

При необходимости получить элементы влажности обработку продолжают следующим образом.

Отсчет по смоченному термометру	6,3 °C
Поправка	+0,1 °C
Исправленная температура (t')	6,4 °C
t - t'	4,0 °C '
Упругость водяного пара при давлении 1000 мб (e <sub>1000</sub> )	6,4 мб (гПа)
Поправка на давление к упругости водяного пара (Δe)	0,77 мб (гПа)
Исправленное значение упругости водяного пара (e <sub>исп.</sub> )	7,17 мб (гПа)
Относительная влажность (f)	56 %
Прочие элементы влажности (при необходимости)	

### **Вопросы для самопроверки**

1. Какие температурные шкалы используются в метеорологии и гидрологии?
2. Какие приборы служат для измерения температуры?
3. Какие типы термометров используются в метеорологии для измерения температуры воздуха?
4. Перечислите основные условия, соблюдение которых необходимо при измерении температуры воздуха.
5. Каков порядок снятия показаний термометров?
6. С какой точностью производится отсчет по термометру?

### **Лабораторная работа № 28. Приборы для измерения атмосферного давления**

**Цель работы** – получить навык работы с приборами для измерения атмосферного давления.

#### **Общие сведения и единицы измерения**

Земной шар окружен газовой оболочкой — атмосферой, которая своей массой оказывает давление на его поверхность. Сила, действующая на единицу горизонтальной поверхности, называется атмосферным давлением. Оно равно массе столба воздуха, простирающегося от данной поверхности до верхней границы атмосферы (0,5 всей массы атмосферы сосредоточено до высоты примерно 5 км, 99,5% – до 80 км).

За нормальное атмосферное давление условились принимать давление, равное 760 мм рт. ст. (это давление уравновешивается весом ртутного столба высотой 760 мм с основанием 1 см<sup>2</sup> при температуре 0°C на широте 45° и на уровне моря, где ускорение свободного падения равно 980,66 см/с<sup>2</sup>) или 1013,25 гПа (приближенно 1013 гПа).

Единицами измерения атмосферного давления: миллиметр ртутного столба (мм рт. ст.), гектопаскаль (гПа) и миллибар (мб).

Миллиметр ртутного столба отражает изменение атмосферного давления, соответствующее поднятию или опусканию ртутного столбика в барометре на 1 мм.

Миллибар (мб) - единица, произведенная от единиц системы CGS; 1 мб — это давление, равное силе в 1000 дин, действующей на 1 см<sup>2</sup>. В настоящее время единица мб считается устаревшей.

Паскаль (Па) - единица давления в системе СИ; 1 Па = Н/м<sup>2</sup>; гектопаскаль – 100 паскалей. Соотношение указанных единиц давления:

$$1 \text{ мм рт. ст.} = 1,333224 \text{ мб} = 133,3224 \text{ Па} = 1,333224 \text{ гПа}$$

$$1 \text{ мб} = 0,750062 \text{ мм рт. ст.} = 100 \text{ Па} = 1 \text{ гПа.}$$

В обычной практике можно принять приближенные равенства:

$$1 \text{ мм рт. ст.} = 1,333 \text{ мб} = 133,3224 \text{ Па} = 1,333 \text{ гПа}$$

1 мб = 0,750 мм рт. ст. = 100 Па = 1 гПа (т. е. миллибар и гектопаскаль численно равны)

Давление воздуха измеряют барометрами (от греч. baros – тяжесть + metreo – мерю).

Различают три типа барометров: ртутные, гипсотермометры (термобарометры) и анероиды. Для непрерывной регистрации атмосферного давления служат барографы. Барографы могут быть суточными (один оборот барабана совершается за 24 ч) и недельными (один оборот барабана совершается за 176 ч). В экспедиционной практике применяют барометр – анероид.

### Барометр – анероид

Барометр – анероид (рис. 39, 40) — основной прибор для измерения атмосферного давления в полевых условиях и на судах.



Рисунок 39 – Барометр-анероид: внешний вид

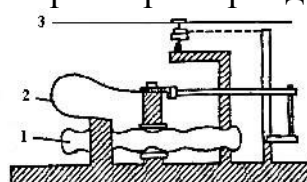


Рисунок 40 – Принципиальная схема барометра-анероида: 1 – анероидная коробка; 2 – пружина; 3 – стрелка

Принцип действия анероида основан на упругой деформации приемника под влиянием изменений атмосферного давления. В качестве такого приемника используют металлическую анероидную коробку (Рисунок 40) с гофрированным дном и крышкой. Воздух из коробки выкачен почти полностью. Во избежание сплющивания коробки под давлением окружающего воздуха специальная пружина оттягивает крышку коробки, приводя ее в равновесие. При увеличении внешнего давления крышка немногого вдавливается внутрь коробки, при уменьшении – под действием пружины приподнимается. Величина деформации коробки при изменении давления ма-

ла (0,3 мм при изменении давления на 80 мм рт. ст.), но при помощи системы рычагов эти незначительные колебания крышки коробки увеличиваются в 200-800 раз и передаются на стрелку, перемещающуюся вдоль шкалы с делениями. В верхней части некоторых анероидов вмонтирован дугообразный термометр для измерения температуры прибора. Весь механизм анероида помещен в металлический или пластмассовый корпус со стеклянной крышкой. Существуют также беспружинные анероиды. Роль пружины в них выполняют упругие крышки коробки. Приемник давления в этих анероидах состоит из 5-6 коробок.

Каждый барометр-анероид после изготовления в Центральном бюро поверки сравнивают с эталоном (точным ртутным барометром).

В результате поверки определяют *поправки*, которые приводятся в поверочных свидетельствах (сертификатах), в которых давление приведено с одинаковым шагом (интервалом).

Анероид должен находиться в специальном футляре вдали от источников тепла.

При работе с анероидами следует учитывать следующее обстоятельство. Анероиды проградуированы или в *десятках* мм рт. ст. или в *тысячах* паскалей – килопаскалях (кПа), поэтому, чтобы получить *атмосферное давление в мм рт. ст. или в гПа (мб)*, полученный отсчет умножают на 10 (делается это автоматически при снятии отсчета).

#### **Порядок работы с барометром-анероидом**

1. Снимают крышку прибора (или открывают футляр).
2. Записывают на бланк (расчерченную в тетради табличку) указанный на анероиде № прибора.

3. Для снятия отсчета, прибор держат горизонтально, смотрят сверху (луч зрения должен быть перпендикулярен плоскости шкалы) строго вдоль стрелки, так чтобы ее сплющенный конец выглядел как волосяная линия (Рисунок 41).



Рисунок 41 – Снятие отсчета с барометра-анероида

4. Если в данном анероиде есть температурная шкала, прежде всего, снимают показание термометра (в присутствии наблюдателя оно может быстро измениться) с точностью до 0,1 °C.

5. Постучав слегка кончиками пальцев по стеклу анероида (для преодоления трения в передаточном механизме прибора), снимают отсчет с точностью до десятых гПа (мб) или мм (в зависимости от того, в каких единицах проградуирован данный анероид). Делают это в следующем порядке:

- списывают ближайшее к кончику стрелки (меньшее из двух) целое число гПа;

- добавляют к нему (*без запятой*) ближайшее количество целых делений (десятых долей целого числа) – тем самым автоматически осуществляется увеличение показаний анероида в 10 раз – ставят запятую;

- снимают на глаз доли деления, ориентируясь по кончику стрелки.

6. Закрывают крышку анероида и записывают полученный результат на бланк.

### **Обработка показаний барометра – анероида**

#### **Общие замечания**

В снятые показания, вводят следующие поправки:

- инструментальную (шкаловую),

- температурную,

- в некоторых случаях, добавочную (если она есть в сертификате прибора).

*Инструментальная (шкаловая) поправка возникает по следующей причине.* Шкала прибора - стандартная для всех анероидов данного типа. Между тем, в каждом из них, особенно в передаточном механизме, могут существовать некоторые неточности. Эти неточности вызывают несовпадения показаний анероида с истинным давлением, причем величина несовпадений в разных участках шкалы может быть неодинаковой. Для выявления ошибок показания анероидов при различном давлении (с одинаковым шагом, или интервалом), создаваемом в искусственных условиях, сравнивают с показаниями точного ртутного барометра, в результате чего и получают шкаловые поправки. Поправки для промежуточных значений давления находят путем интерполяции между двумя соседними величинами.

При обработке массовых данных во избежание неоднократной интерполяции, которая требует дополнительного времени и является источником возможных случайных ошибок, по данным сертификата составляют таблицу шкаловых поправок. Она может быть рассчитана или с помощью компьютера, что предпочтительней (Приложение 7,), или путем построения графика (Приложение 8), с которого с точностью до 0,1 мм рт. ст. (гПа) снимают интервалы давления с одинаковыми значениями шкаловой поправки.

*Температурная поправка* вызывается тем, что упругость мембранный коробки и упругость пружины при изменении температуры меняются. При

повышении температуры упругость металла уменьшается, коробка сдавливается легче, анероид дает *занышенные* показания (и наоборот).

Анероиды градуируют при фиксированной температуре: 0 или 20 °C. Если температура во время снятия отсчета выше той, при которой проградуирован прибор, поправка отрицательна, при более низкой – положительна. В сертификатах приводятся или температурный коэффициент, выражающий величину изменения давления при изменении температуры на 1 °C (если прибор проградуирован при 0 °C), или достаточно громоздкая формула (если прибор проградуирован при 20 °C; как правило, такие анероиды не содержат встроенного термометра):

$$P_t = a - bt - ct^2 + dt^3 + K(t - 20)(P_K - P_{S_i}), \quad \text{Формула 40}$$

где

a=24; b=1,2; c=0,00186; d=0,00026; K=0,000312; P<sub>K</sub>=97592 Па; t – температура среды во время поверки; P<sub>S<sub>i</sub></sub> – значение давления, определенное по барометру после установки стрелки, Па.

По этой формуле для определенных (необходимых в данных условиях) интервалов давления и температуры *рассчитывают* температурные поправки, действительные для всех анероидов данного класса (Приложение 7).

*Если в данном анероиде нет встроенного термометра, для расчета температурной поправки используют температуру воздуха, измеренную с помощью психрометра одновременно с измерением давления.*

Добавочная поправка обусловлена постоянным изменением внутренней структуры металла пружины и коробки, следствием чего является изменение их упругости. Добавочная поправка меняется со временем, поэтому анероиды периодически поверяют на заводах гидрометприборов, в бюро поверок или морских портах и находят новую добавочную поправку путем сравнения показаний анероида с ртутным барометром. Добавочную поправку выбирают из сертификата без изменений.

### **Порядок обработки показаний барометра-анероида**

1. Подбирают по номеру анероида соответствующий сертификат.
2. Выписывают из сертификата или заранее рассчитанных таблиц шкаловую (инструментальную), температурную и добавочную (если она есть) поправки.
3. Высчитывают суммарную поправку как алгебраическую сумму всех перечисленных поправок.
4. Рассчитывают исправленный результат как алгебраическую сумму снятого отсчета и суммарной поправки.
5. Окончательный результат выражают в мм рт. ст. и в гПа (мб).

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Отчет оформляется в тетради по лабораторным работам по образцу, приведенному в табл. 25.

Таблица 25 – Пример отчета по измерению давления воздуха

Дата « » 200 г.	
Барометр-анероид № 6569	
Отсчет барометра ( $P_{бар.}$ ), гПа (мб)	1036,5
Поправка на температуру ( $\Delta p_t$ ), гПа	0,2
Шкаловая поправка ( $\Delta p_{шк.}$ ), гПа	3,4
Добавочная поправка ( $\Delta p_{доб.}$ ), гПа	-
Суммарная поправка, гПа (мб)	3,6
Исправленное давление ( $p_i$ ), гПа (мб)	1040,1
Исправленное давление ( $p_i$ ), мм	780,1

### Вопросы для самопроверки

1. Что такое атмосферное давление, в каких единицах оно измеряется?
2. Какие существуют поправки барометра-анероида и от чего они зависят?
3. Как получить таблицу инструментальных поправок?
4. Как рассчитать температурную поправку?
5. Что такое суммарная поправка?
6. Как получить исправленный результат?

## Лабораторная работа № 29. Приборы для измерения направления и скорости ветра

**Цель работы** – получение навыка работы с приборами для измерения направления и скорости ветра.

### Общие сведения и единицы измерения

Ветром называется горизонтальное движение воздуха относительно земной поверхности. Он характеризуется скоростью и направлением.

Скорость ветра измеряется в метрах в секунду (м/с), в километрах в час (км/ч; 1 м/с = 3,6 км/ч) или в узлах (узел - морская миля в час; 1 морская миля = 1852 м, поэтому 1 узел = 0,514 м/с). Существует и приблизительная оценка скорости, или, как принято говорить в этом случае, *силы ветра* в баллах в соответствии с так называемой шкалой Бофорта (Фрэнсис Бофорт, 1857 г.; первый вариант шкалы ветра предложил в 1806 г.; в 1874 г. Постоянный комитет Первого метеорологического конгресса принял шкалу Бофорта для международного употребления) по характеру воздействия на предметы или на водную поверхность) – Приложение 9.

За направление ветра принимают часть горизонта, *откуда дует ветер* (ветер дует «в компас»). Это направление можно указать, назвав либо сторону горизонта, откуда дует ветер, либо угол, образуемый направлением ветра с меридианом наблюдателя, т. е. его *азимут* (от араб. *as-sumūt* – мн. число от *samt* – путь).

В первом случае направление определяют по 8 или 16 румбам (от англ. Rhumb – направление от наблюдателя на любой предмет или точку горизонта):

четырем главным – С, Ю, З, В;

четырем четвертным – СВ, ЮВ, ЮЗ и СЗ;

восьми промежуточным – ССВ, ВСВ, ВЮВ, ЮЮВ, ЮЮЗ ЗЮЗ, ЗСЗ, ССЗ.

Если направление ветра характеризуют азимутом, отсчет ведут от севера по часовой стрелке (Таблица 26).

На движущемся судне наблюдаемый ветер не соответствует тому ветру, который в действительности дует над морем. Действительный, или истинный, ветер искажается так называемым курсовым ветром, возникающим вследствие движения судна (направление курсового ветра обратно движению судна, т. е. совпадает с направлением его движения: судно идет на юг – ветер южный). В этом случае вводят понятие кажущегося, или вымпельного, ветра. Кажущийся, или вымпельный, ветер является векторной суммой истинного и курсового ветра. Расчет скорости и направления истинного ветра (разность кажущего и курсового ветра) производится при помощи круга СМО (Севастопольской Морской Обсерватории), или ветрочета. Правила пользования ветрочетом указаны на обороте его планшета.

Скорость и направление ветра непрерывно меняются, поэтому различают мгновенные (значения в данный момент времени) и сглаженные (осредненные за некоторый промежуток времени, в течение которого производятся наблюдения, например, за 100 с, 2 мин, 10 мин и т. д.) значения скорости и направления ветра.

Таблица 26 – Наименование и обозначение основных направлений ветра

Обозначения		Наименование	Значение в градусах
Русские	Международные		
С	N	Северный	0 (360)
ССВ	NNE	Северо-северо-восточный	22,5
СВ	NE	Северо-восточный	45,0
ВСВ	ENE	Востоко-северо-восточный	67,5
В	E	Восточный	90,0
ВЮВ	ESE	Востоко-юго-восточный	112,5
ЮВ	SE	Юго-восточный	135,0
ЮЮВ	SSE	Юго-юго-восточный	157,5
Ю	S	Южный	180,0
ЮЮЗ	SSW	Юго-юго-западный	202,5
ЮЗ	SW	Юго-западный	225,0
ЗЮЗ	WSW	Западо-юго-западный	247,5
З	W	Западный	270,0
ЗСЗ	WNW	Западо-северо-западный	292,5
СЗ	NW	Северо-западный	315,0
ССЗ	NNW	Северо-северо-западный	337,5

## Роза ветров

Для того чтобы иметь наглядное представление о ветровых условиях за какой-то промежуток времени (неделю, декаду, месяц, год, в среднемноголетнем исчислении), строят так называемую *розу ветров* - диаграмму, описывающую режим ветра в данном месте. Для построения розы ветров (Рисунок 42) применяют различные способы.

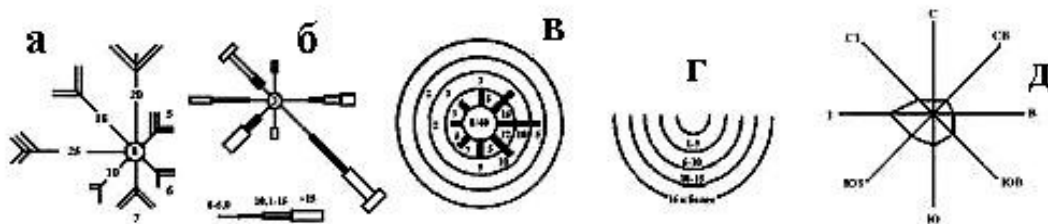


Рисунок 42 – Розы ветров

Наиболее распространенными способами построения розы ветров являются следующие.

Рисунок 42 а:

1. В интересующем нас промежутке времени подсчитывают частоту встречаемости, или *повторяемость* направления ветра по 8 основным румбам в процентах от общего числа наблюдений в этом промежутке времени (как  $n \cdot 100/N$ , где  $n$  – число случаев с данной характеристикой ветра,  $N$  – общее число наблюдений в данном промежутке времени).

2. Из общего центра по 8 основным румбам проводят оси (стрелки), длина которых в принятом масштабе (например, в 1 см – 10 %) соответствует повторяемости ветра данного направления (иногда сам процент повторяемости проставляют в разрыве или на конце стрелок, как это показано на рис. 42 а).

3. Для каждого направления рассчитывают среднюю скорость ветра.

4. К концу стрелок пририсовывают оперение, соответствующее средней скорости ветра данного направления (например, 1 перо – 1 м/с или 1 балл, или 5 м/с).

5. В кружок в центре розы вписывают процент повторяемости штилей и слабых переменных ветров.

Например, на приведенной розе максимальную повторяемость имел западный ветер (повторяемость 25 %) со средней скоростью 5 м/с (1 перо соответствовало 1 м/с); повторяемость штилей за этот период составила 25 %.

Рисунок 42 б:

1. Результаты наблюдений за скоростью ветра (обычно в м/с) в интересующем нас промежутке времени разбивают на определенные группы (градации). Величина таких групп (градаций) зависит от целей исследований и разброса скоростей ветра. Например:

0-0,5; 0,6-2,0; 2,1-5,0; 5,1-10,0; 10,1-15; свыше 15; или:

0-5,0; 5,1-10,0; 10,1-15,0; 15,1-20,0; 20,1-25; свыше 25.

2. Подсчитывают повторяемость каждой градации скорости по каждому из 8 направлений ветра.

3. Из общего центра по 8 основным румбам проводят оси.

4. На каждой оси в выбранном масштабе отмечают отрезки, длина которых в выбранном масштабе соответствует повторяемости ветра данного направления и градации скорости, а толщина линии – значению самой градации.

5. В кружок в центре розы вписывают процент повторяемости штилей.

Например, на приведенной розе максимальную повторяемость имел юго-восточный ветер с преобладающей скоростью 0-5 м/с; повторяемость штилей составила 3 %.

Рисунок 42 в, г:

1. Проводят окружности, расстояние между которыми (ширина кольца) соответствует 10%-ной повторяемости данного ветра.

2. В каждом кольце (Рисунок 42 г) проставляют соответствующую ему градацию скорости ветра (в м/с).

3. Расстояние от внутреннего кружка до конца луча (Рисунок 42 в) – повторяемость ветра данного направления (в %).

4. Цифры справа от луча (или над ним) – повторяемость обозначенной внутри соответствующего кольца градации скорости.

5. В центре розы: верхней цифрой показывают повторяемость штилей в %, нижней — число случаев.

Например, на приведенной розе максимальную повторяемость имел восточный ветер с преобладающей скоростью 1-5 м/с (ее повторяемость 12 %); повторяемость штилей за этот период составила 8 %, штили наблюдались 40 раз (число случаев).

Рисунок 42 д:

1. Из общего центра по 8 основным румбам проводят линии, на которых откладывают отрезки, длина которых в принятом масштабе (например, в 1 см – 10 %) соответствует повторяемости ветра данного направления.

2. Соединяют концы отрезков прямыми линиями.

Например, на приведенной розе максимальную повторяемость имел западный ветер.

### **Ручной чашечный анемометр**

Измерение скорости ветра в полевых условиях производят с помощью анемометров различных систем. Анемометры различаются по внешнему виду и характеру приемной части, однако принцип их работы одинаков.

Приемная часть ручного чашечного анемометра состоит из металлической крестовины, на концах которой укреплено четыре полых полушария, обращенных выпуклостями в одну сторону (Рисунок 43).

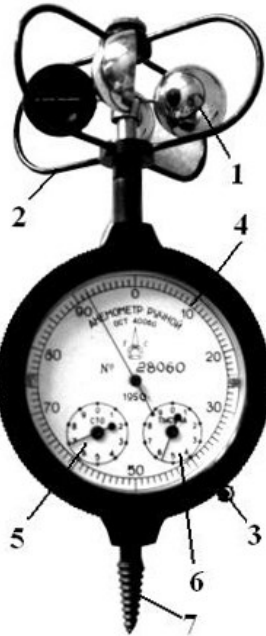


Рисунок 43 – Ручной чашечный анемометр: 1 – полушария; 2 – металлическая защита; 3 – арретир; 4-6 – шкалы, 7 – стержень с винтовой нарезкой

Полушария насажены на ось и защищены от механических повреждений специальной рамкой. В нижней части оси имеется червячная (винтовая) нарезка, с помощью которой она соединяется с передающим механизмом, заключенным в пластмассовый или металлический корпус.

На корпусе имеется три циферблата. На одном из них (большом) нанесены деления от 0 до 100, на другом (внизу слева) – сотни, на третьем (внизу справа) – тысячи.

В нижней части корпуса сбоку имеется *арретир*, (от фр. Arrêter – останавливать; арретир – приспособление для установки чувствительного прибора в нерабочее положение с целью предохранить его от изнашивания или повреждения в то время, когда прибором не пользуются), с помощью которого выключается или включается счетчик. В первом случае вращение полушарий происходит вхолостую (счетчик отключен), во втором оно передается на стрелки циферблатов (счетчик включен).

Снизу под корпусом имеется стержень с винтовой нарезкой для установки анемометра на деревянном шесте в вертикальном положении.

#### **Порядок работы с анемометром**

1. Заносят на бланк указанный на приборе № анемометра.
2. Записывают, в нижнюю (из отведенных для записи наблюдений за ветром) строчку начальный (1-й) отсчет: тысячи (целые значения), сотни (целые значения), десятки и единицы (округляя показания большой стрелки до целых значений). На рис. 43 тысяч 5, сотен 6, десятков и единиц 92 – отсчет 5692. Иногда стрелки на вспомогательных (маленьких) циферблатах устанавливаются так, что трудно бывает определить, перешла грубая (до-статочно толстая) маленькая стрелка данную цифру или нет. В этом случае ориентируются по последующим циферплатам: если стрелка еще не пере-

шла эту цифру (рис. 44 а), отсчет по следующему циферблату будет максимальным (8-9 или 80-90). И наоборот, если маленькая стрелка не дошла до указанной цифры (рис. 44 б), показания на следующем циферблате будут минимальны (1-2 или 10-20). Отсчеты: рис. 44 а – 5890; рис. 44 б – 5803.

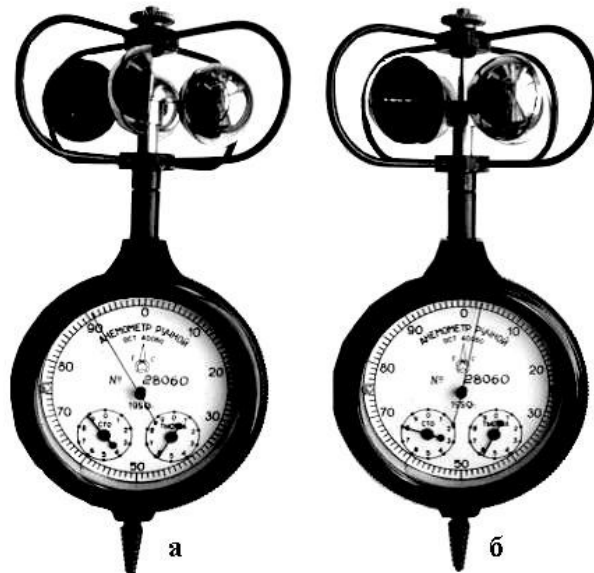


Рисунок 44 – Пример неточного положения стрелок: а – маленькая стрелка (сотни) не перешла к следующей цифре – отсчет 5891; б – маленькая стрелка (сотни) перешла к следующей цифре – отсчет 5804

3. Выводят прибор в указанное место, устанавливая его строго вертикально, большой палец держат на арретире (Рисунок 45).



Рисунок 45 – Положение пальцев при работе с анемометром

4. Включают одновременно секундомер (или, при его отсутствии, замечают начало отсчета секунд) и счетчик – с помощью арретира, переводя его в верхнее положение.

5. Через 100 с. Одновременно выключают счетчик анемометра и секундомер;

6. Снимают и записывают на бланк (в верхнюю для ветра строчку) конечный (2-й) отсчет.

### **Порядок обработки показаний анемометра**

1. Вычтут из конечного (2-го) отсчета начальный (1-й) отсчет.
2. Делят полученную разность на число секунд (100) – получают скорость ветра в оборотах (делениях) в секунду.
3. Подбирают по номеру прибора соответствующий сертификат (пример сертификата приведен в табл. 27).
4. По сертификату, путем интерполяции, или по заранее подготовленной таблице переводят скорость ветра из оборотов/с (дел./с) в м/с. Результат округляют до десятых м/с.

#### **5. Пример интерполяции:**

Скорость ветра 14,7 дел./с. В сертификате даны значения скорости в м/с для 14,0 и 15,0 дел./с: 13,2 и 14,1 соответственно.  $15,0 - 14,0 = 1,0$ , т. е. 10 десятых дел./с и  $14,1 - 13,2 = 0,9$  дел./с; делят 0,9 на 10 – получают 0,09, т. е. на каждую десятую дел./с приходится 0,09 м/с. Скорость ветра в дел./с превышает 14,0 на 0,7 (14,7-14,0) дел./с. 0,7, т. е. на 7 десятых. Умножив 0,09 м/с на 7, получают 0,63 (приближенно 0,6) м/с. Итак, скорости 14,0 дел./с соответствует скорость 13,2 м/с, следовательно, скорости 14,7 дел./с будет соответствовать скорость  $13,2 + 0,6 = 13,8$  м/с.

**Таблица 27 – Пример сертификата к анемометру**

**Анемометр № 2552**

<b>Число дел. в сек.</b>	0,0	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0	6,0	7,0	8,0	9,0	10,0
<b>Скорость, м/с</b>	0,0	1,2	2,1	3,1	4,0	4,9	5,8	6,7	7, -6	8,5	9,4
<b>Число дел. в сек.</b>	11,0	12,0	13,0	14,0	15,0	16,0	17,0	18,0	19,0	20,0	-
<b>Скорость, м/с</b>	10,4	11,3	12,2	13,2	14,1	15,0	15,9	16,8	17,7	18,6	-

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Отчет оформляется в тетради по лабораторным работам по образцу, приведенному в табл.

Отчет оформляют в тетради по лабораторным работам по образцу, приведенному в табл. 28.

**Таблица 28 – Пример отчета по обработке скорости ветра**

Дата: «    » 200_ г.	
Анемометр № 467	
Конечный отсчет	2158
Начальный отсчет	0935
Разность	1223
Число оборотов в секунду (дел./с)	12,23
Скорость ветра, м/с	11, 7

### **Вопросы для самопроверки**

1. Что такое роза ветров и для чего она служит?
2. Что показывает повторяемость данного явления, в каких единицах она измеряется, как ее найти?
3. Что можно определить с помощью таблицы Бофорта?
4. Как построить розу ветров?
5. Какова продолжительность наблюдения за ветром по ручному анемометру?

## **Лабораторная работа № 30. Приборы для измерения температуры воды**

**Цель работы** – получение навыка работы с приборами для измерения температуры воды.

### **Водные термометры**

#### **Поверхностный (родниковый) термометр (или термометр в оправе Шпиндлера)**

Измерение температуры воды производят с помощью ртутных термометров, электротермометров и самописцев температуры различных систем. При работе с ртутными термометрами сложность состоит в том, как сохранить показание термометра при его подъеме с заданного горизонта и снятии отсчета.

*Поверхностный (родниковый) термометр* – это срочный ртутный термометр.

Резервуар термометра находится в металлическом или пластмассовом стакане. В этом стакане при подъеме термометра из воды и снятии отсчета остается вода, которая некоторое время сохраняет значение температуры на заданном горизонте (Рисунок 46 а). Поскольку объем воды небольшой, показания термометра не могут сохраняться долго. Кроме того, при подъеме термометра с какой-то глубины вода в стакане неоднократно меняется. При этом, если термометр проходит слои с разной температурой, вода в стакане будет иметь температуру, отличную от той, какая была на заданном горизонте. Следовательно, поверхностный термометр можно использовать только для измерения температуры воды на поверхности, в гидрометрическом слое, на мелководье и в реках, где вода перемешана по всей глубине.

Цена деления термометра  $0,2\text{ }^{\circ}\text{C}$ , следовательно, отсчет с термометра снимают с точностью до  $0,1\text{ }^{\circ}\text{C}$ .

### **Глубоководный опрокидывающийся термометр**

Глубоководный опрокидывающийся термометр (Рисунок 46 б) используют для измерения температуры на разных горизонтах.

Он представляет собой стеклянную герметичную трубку (стеклянный корпус), внутри которой укреплены два ртутных термометра: *основной* и *вспомогательный*.

*Основной* термометр устроен так, что при его опрокидывании часть ртути, вышедшей на заданном горизонте из ртутного резервуара в капилляр, отрывается и стекает в специальное расширение на конце этого капилляра (приемник капилляра). Размеры этого расширения зависят от объема ртути – волюма (от лат. *volume* – объем), отрывающегося при 0 °C (значение волюма указано на самом термометре и в сертификате к нему). Таким образом, показания термометра при поднятии его с заданного горизонта сохраняются. В то же время при подъеме термометра и прохождении им слоев с разной температурой длина оторвавшейся части ртути *изменяется*. Если на поверхности теплее, длина ртути увеличивается, если холоднее уменьшится.

*Вспомогательный* термометр служит для измерения *собственной* (т. е. температуры внутри герметичной стеклянной трубы) температуры термометра при снятии отсчета. Знание этой температуры необходимо, чтобы учесть величину изменения длины оторвавшегося столбика ртути при подъеме термометра и выхода его из воды (т. е. ввести поправку на изменение этой длины).

**Цена деления термометров:**

*Основного*: 0,1 или 0,01 °C, точность отсчетов – 0,01 или 0,001 °C;

*Вспомогательного*: 0,2 или 0,5 °C, точность отсчетов – 0,1 °C.

Перед началом работ на воде проверяют, не разбит ли термометр, не протекает ли ртуть через пробку, надежно ли в стеклянной трубке закреплены основной и вспомогательный термометры, не болтаются ли они, нет ли в ртути пузырьков воздуха, разрывов (столбик ртути осматривают в лупу). Опрокидывая термометр, смотрят, правильно ли происходит отрыв столбика ртути, который должен отрываться точно у основания глухого отростка, при этом ртуть из отростка должна полностью выливаться и заполнять приемник капилляра. При свободном (без встригивания или постукивания) опрокидывании термометра в исходное положение ртуть должна полностью вытечь из приемника капилляра, заполнить глухой отросток и соединиться с основной массой ртути без каких бы то ни было просветов.

Хранить и перевозить термометры можно только в *вертикальном положении ртутным резервуаром вниз*.

**Обработка показаний водных термометров**

**Поверхностный (родниковый) термометр**

1. Из сертификата (Таблица 29) к термометру путем интерполяции выбирают инструментальные поправки с точностью до 0,1 °C. Например, для показания термометра 13,4 °C поправка равна 0,0 °C; для 24,9 °C, для 25,6 °C – минус 0,1 °C (округляют -0,06 до -0,1 °C).

Таблица 29 – Пример сертификата к поверхностному термометру  
Термометр для воды № 3400

Температура, °C	Поправка
-10	+0,20
0	+0,08
+10	-0,05
+20	-0,05
+30	-0,07
+40	-0,05

2. Находят исправленную температуру как алгебраическую сумму отсчета по термометру и инструментальной поправки.

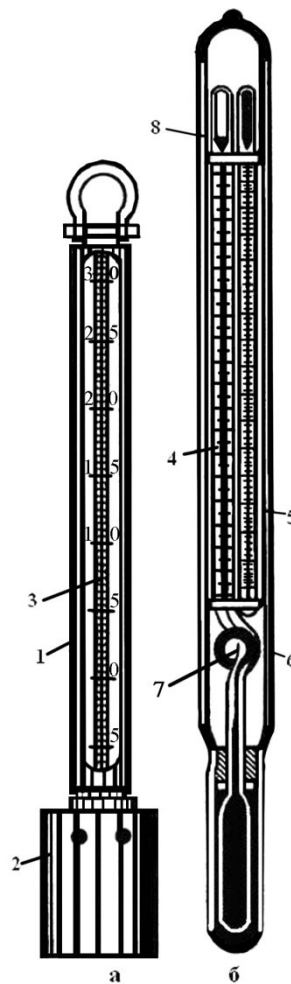


Рисунок 46 – Термометры для измерения температуры воды: а – поверхностный, б – глубоководный (1 – оправа, 2 – стакан, 3 – термометр, 4 – основной термометр, 5 – вспомогательный термометр, 6- внешний стеклянный корпус, 7 – слепой отросток, 8 – приемник капилляра)

### Глубоководный опрокидывающийся термометр

1. Обработка показаний термометра производится на бланке, расчерченном по образцу таблицы в Приложении 10.

На специальный бланк для обработки показаний глубоководного опрокидывающегося термометра (Приложение 10) выписывают:

в графу 1 – время наблюдений;

в графу 2 – горизонт наблюдений;

в графу 3 – номера термометров;

в графу 4 – волюм ( $\text{Vol}^\circ$ ), т. е. объем (от фр. *volum* – объем) ртути в верхнем расширении основного опрокидывающегося термометра до деления  $0^\circ$ , выраженный в объеме градусов шкалы основного термометра (иными словами, это объем ртути в градусах шкалы, отрывающейся при  $0^\circ\text{C}$ ).

в графы 5 и 6 – показания вспомогательного ( $t$ ) и основного ( $T$ ) термометров – 1-й отсчет;

в графы 7 и 8 – показания вспомогательного ( $t$ ) и основного ( $T$ ) термометров – 2-й отсчет;

2. Из сертификатов термометров (Приложение 10) по показаниям 2-го отсчета выбирают инструментальные поправки термометров:

вспомогательного ( $\Delta t$ ) – с точностью до  $0,1^\circ$  (записывают в графу 9);

основного ( $\Delta T$ ) – с точностью до  $0,01^\circ$  (записывают в графу 10).

3. Находят исправленные значения 2-го отсчета по вспомогательному,  $t + \Delta t$ , (записывают в графу 11) и основному,  $T + \Delta T$ , (записывают в графу 12) термометрам как алгебраическую сумму отсчетов и поправок.

4. Рассчитывают:

разность исправленных показаний основного и вспомогательного термометров ( $T - t$ ), т. е.: гр. 12 минус гр. 11 (результат записывают в графу 13);

сумму исправленного показания основного термометра и волюма ( $T + \text{Vol}^0$ ), т. е.: гр. 12+гр. 4 (результат записывают в графу 14).

5. Находят (с точностью до  $0,01$ ) редукционную поправку ( $K$ ), выбирая ее из таблицы 1 [15] редукционных поправок глубоководного опрокидывающегося термометра по  $(T-t)$  и  $(T+\text{Vol}^0)$ . Результат записывают в графу 15.

6. Определяют знак редукционной поправки, который соответствует знаку разности  $(T-t)$ . Это объясняется следующим. Если на заданном горизонте было теплее, чем на поверхности при снятии отчета (т. е.  $T > t$ , следовательно, разность  $(T - t)$  положительна), до момента отсчета произошло уменьшение объема оторвавшейся части ртути – редукционную поправку  $K$  следует прибавить к полученному отсчету, чтобы исправить эту ошибку; и наоборот, если на заданном горизонте было холоднее, чем на поверхности при снятии отчета (т. е.  $T < t$ , следовательно, разность  $(T - t)$  отрицательна), произошло увеличение объема ртути от «момента отрыва» до «момента отсчета» – редукционная поправка  $K$  должна быть отрицательной; наконец, если показания основного и вспомогательного термометров одинаковы, то изменения объема ртути от «момента отрыва» до «момента отсчета» не произошло – редукционная поправка  $K$  равна нулю.

7. Находят истинное значение температуры по каждому из термометров как алгебраическую сумму исправленного показания основного-

термометра и редукционной поправки (гр. 12+гр. 15). Результат записывают в гр. 16.

8. Для каждого горизонта с точностью до  $0,01^{\circ}$  определяют *принятую температуру* (графа 17):

как среднее арифметическое между исправленными значениями температуры по левому и правому основным термометрам на данном горизонте, если их значения отличаются не более чем на  $0,05^{\circ}$ ;

если исправленные значения температуры по левому и правому термометрам отличаются друг от друга более чем на  $0,05^{\circ}\text{C}$ , «принятую температуру» на данном горизонте выбирают по одному из термометров (левому или правому на данном горизонте), показаниям которого мы больше доверяем. В этом случае принятую температуру записывают со знаком \*, указывая в графе «Примечание» (графа 18) номер этого термометра.

Пример обработки показаний глубоководных опрокидывающихся термометров дан в Приложении 10.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Отчет оформляется в тетради по лабораторным работам по образцу, приведенному в табл. 30 (обработка показаний глубоководных термометров производится на специальных бланках – Приложение 10). Устное собеседование, тестирование.

Таблица 30 – Пример обработки показаний поверхностного термометра

Дата «_ _ » 200_ г.	
Термометр № 54	
Отсчет по термометру, $^{\circ}\text{C}$	17,6
Поправка, $^{\circ}\text{C}$	0,0
Температура воды (исправленный отсчет), $^{\circ}\text{C}$	17,6

### **Вопросы для самопроверки**

1. Как найти инструментальную поправку к поверхностному термометру?
2. Что такое волюм?
3. Что такое редукционная поправка? За счет чего она возникает?
4. Как определить знак редукционной поправки?
5. Как найти исправленные значения показаний правого и левого термометров?
6. Как найти принятую температуру?

## **Лабораторная работа № 31. Измерение расхода воды в реке**

**Цель работы** – получение навыка измерения расхода воды в реке.

### **Общие сведения**

*Урез реки* – след от пересечения поверхности воды с откосами русла, т. е. сама кромка речной воды. Глубина на урезе воды составляет 0,0 м.

*Ширина реки* ( $B$ , м) – расстояние по водной поверхности между урезами реки (в метрах).

*Поперечное сечение* получают пересечением русла реки плоскостью, перпендикулярной направлению потока.

*Водное сечение* ( $F$ ) – часть поперечного сечения, заполненная водой.

*Живое сечение* ( $\omega$ ) – часть водного сечения, в которой скорость течения выше аналитического нуля (аналитический нуль – значение измеряемой характеристики, не воспринимаемое данным прибором или методом анализа).

*Мертвое пространство* ( $MP$ ) – часть водного сечения, в которой течение отсутствует (скорость равна нулю). Границу мертвого пространства определяют поверхностными поплавками.

*Расход воды* в реке (расход реки) показывает, какой объем воды в  $m^3$  протекает через живое сечение реки за 1 с. Обычно обозначается как  $Q$   $m^3/s$  ( $л/с$ ).

*Гидрометрический створ* – линия, перпендикулярная среднему направлению течения, вдоль которой производят работы, связанные с измерением расхода воды в реке (в качестве временного гидрометрического створа удобно использовать мост).

*Постоянное начало* – так или иначе закрепленное на местности начало измерений вдоль гидрометрического створа (по ширине реки); при работе с моста (на временном гидрометрическом створе) за постоянное начало удобно принимать край моста или крайнюю стойку перил (желательно на правом берегу реки для удобства последующего построения графика).

*Промерная вертикаль* – точка на гидрометрическом створе, в которой измеряется глубина.

*Скоростная вертикаль* – точка на гидрометрическом створе, в которой измеряется скорость течения (она может совпадать и не совпадать с промерной вертикалью).

*Площадь живого сечения* рассчитывают по результатам промеров глубин.

Методы измерения расхода реки можно подразделить на две группы: объемные и косвенные.

*Объемный метод* предполагает измерение расхода воды непосредственно с помощью мерных сосудов (емкостей с известным объемом), подставляемых под струю воды на определенное время. Этот метод применяется на небольших водотоках (лоток, труба), позволяющих подставить мерный сосуд под всю струю сразу, собрав воду без потерь. Расход ( $dm^3/s$ ) вычислят делением собранного объема воды ( $л$ ) на время выдержки сосуда под струей воды ( $с$ ).

*Косвенные методы* (методы «сечение-скорость»), так или иначе, сводятся к измерению скорости течения и площади сечения потока. Ско-

рость течения измеряют в разных точках потока с помощью гидрометрической вертушки или (реже) поплавков.

Расход воды в общем случае получают перемножением площади живого сечения и средней скорости потока.

### Приборы и оборудование для измерения расхода воды в реке

#### Гидрометрическая вертушка

Гидрометрические вертушки бывают разных типов, но каждая из них имеет следующие основные части (Рисунок 47): рабочие лопасти, воспринимающие движение воды, ось, счетно-контактный механизм, корпус, стабилизатор направления (хвостовое оперение).

Счетно-контактный механизм фиксирует число оборотов, совершаемых лопастями вертушки. Через определенное количество оборотов (вертушка Жестовского – обычно через 20) происходит замыкание электрической цепи и подается сигнал: звуковой (электрическим звонком) или световой (электрической лампочкой).

Счетно-контактное устройство находится в специальной водонепроницаемой камере в корпусе вертушки.

Стабилизатор направления (хвостовое оперение) необходим для установки вертушки лопастным винтом против течения, что особенно важно, при опускании вертушки в поток на тросе (лотлине).

Чтобы вертушку не относило течением, снизу с помощью специального устройства (вертлюга) подвешивают концевой гидрометрический груз, массу которого подбирают в зависимости от скорости течения.

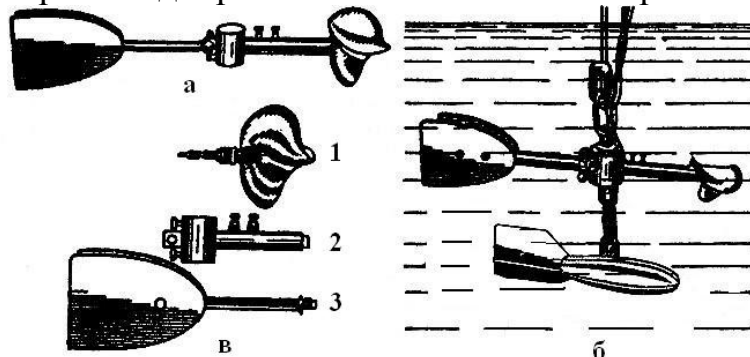


Рисунок 47 – Гидрометрическая вертушка: а – общий вид, б – на тросе с грузом, в – основные части (1 – рабочие лопасти, 2 – счетно-контактный механизм, 3 - стабилизатор направления – хвостовое оперение)

После работы вертушку тщательно прочищают, высушивают и укладывают в сухой вентилируемый ящик.

#### Поверхностные поплавки

Поплавки поверхностные стандартные представляют собой кружки дерева толщиной 5 см, диаметром 10-15 см.

#### Промер глубин

Для получения площади водного сечения глубина реки должна быть измерена в нескольких точках (*промерных вертикалях*). Измерение глубин (промеры) производят через равные расстояния, которые зависят от шири-

ны реки. Во избежание возможных ошибок промеры повторяют дважды, после чего рассчитывают так называемую *рабочую глубину вертикали* как среднюю арифметическую из двух промеров.

Запись и обработку данных производят на стандартных бланках (Приложение 11).

### **Работа с гидрометрической вертушкой**

#### **Выбор скоростных вертикалей и горизонтов для измерения скорости течения**

Для получения расхода скорость реки должна быть измерена в нескольких точках (скоростных вертикалях), расстояние между которыми тоже зависит от ширины реки. Скоростные вертикали, в зависимости от ширины реки, могут назначаться на каждой промерной вертикали или реже, через 1-2 и более промерных вертикалей.

На каждой скоростной вертикали скорость течения реки измеряют на одном или двух горизонтах, или точках (Таблица 31), в зависимости от *рабочей глубины* вертикали.

**Таблица 31 – Глубина опускания вертушки (в долях рабочей глубины)**

Глубина рабочая вертикали, м ( $h$ )	Глубина опускания вертушки в долях рабочей глубины	
	В русле без водной растительности	В русле при наличии водной растительности
0,10-0,20	0,5 $h$	0,5 $h$
0,20-0,35	0,6 $h$	0,6 $h$
Свыше 0,35	0,2 и 0,8 $h$	0,15; 0,50; 0,85 $h$

### **Порядок работы с гидрометрической вертушкой**

1. Записывают № вертушки, указанный на счетно-контактном механизме.

2. После вывода вертушки на заданный горизонт (глубину, на которой измеряется скорость) по второму (иногда третьему) сигналу включают секундомер и начинают считать сигналы.

3. По первому четному сигналу после 100 секунд наблюдений выключают секундомер и записывают в журнал (на бланк) номер последнего сигнала и его время (Приложение 11).

### **Работа с поверхностными поплавками**

Измерение расхода воды поверхностными поплавками по *наибольшей поверхностной скорости* течения является наиболее простым и быстрым способом, однако, применение его по ряду причин ограничено.

Расходы воды поверхностными поплавками измеряют в исключительных случаях:

- при отсутствии гидрометрической вертушки,
- при аварийном состоянии оборудования гидрометрического створа,
- во время ледохода,
- при рекогносцировочных работах для получения приближенного значения расхода воды.

Порядок работы с поплавками следующий:

1. Поперек реки, помимо основного (главного), разбивают еще два створа (*верхний* и *нижний*) и дважды, чтобы избежать возможных ошибок, измеряют расстояние между ними (Рисунок 48).

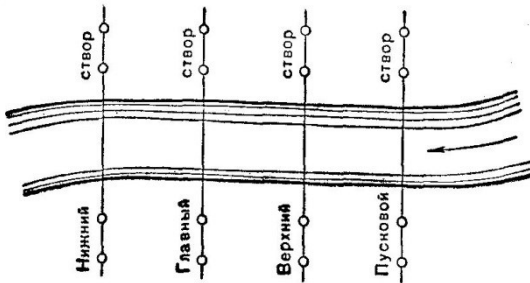


Рисунок 48 – Расположение створов

2. Отметив тем или иным способом выбранные створы, по очереди забрасывают в реку 10 поплавков.

3. Наблюдатели, стоящие у *верхнего* и *нижнего* створов по секундомеру определяют время прохождения каждым поплавком расстояния между створами.

4. Получаемые результаты записывают на специальный бланк (Приложение 14) в графу 1.

### Расчет расхода воды в реке

#### Порядок расчета расходов, измеренных с помощью вертушки

1. Выписывают в подготовленную таблицу (по образцу таблицы из Приложения 11) из Приложения 12 исходные данные в соответствии с вариантом задания:

- 1.1. №№ промерных и скоростных вертикалей (графы 1, 2, 16, 17);  
1.2. Расстояние от постоянного начала, м (графа 3), – с точностью до первых трех значащих цифр, но не точнее 0,01.

Значащие цифры в приближенных вычислениях – все цифры числа, начиная с первой слева, отличной от нуля, до последней, за правильность которой можно ручаться; например, в числе 0,789 м цифры 7, 8, 9 значащие - с учетом вышеприведенного правила, расстояние следует округлить до 0,79 м; в числе 28,13 м все цифры значащие – результат следует округлить до 28,1 м;

1.3. Результаты промеров глубин (в метрах) от уреза правого берега (урез ПБ) до уреза левого берега (урез ЛБ) включительно (графы 4, 5);

1.4. Полученное число сигналов (графа 9);

1.5. Конечный отсчет по секундомеру (графа 10).

2. Рассчитывают:

2.1. Среднюю (среднеарифметическую) глубину на вертикали (графа 6);

2.2. Глубину опускания вертушки (горизонт): в долях глубины (в зависимости от средней глубины вертикали в соответствии с табл. 31 и в метрах (графы 7, 8); чтобы найти горизонт (в сантиметрах или метрах), на который должна быть опущена вертушка, глубину соответствующей рабо-

чей вертикали ( $h$ ) надо умножить на выбранную из табл. 31 долю этой глубины. Например, если глубина рабочей вертикали ( $h$ ) равна 2 м, вертушку опускают на 0,40 м (2 м умножить на 0,2) и на 1,60 м (2 м умножить 0,8). Значения горизонтов в метрах в зависимости от рабочей глубины вертикали обычно приводятся на задней обложке водомерной книжки.

2.3. Сумму оборотов – как произведение числа сигналов на количество оборотов между сигналами (графа 11);

2.4. Скорость вертушки в оборотах в секунду – путем деления суммы оборотов (графа 11) на отсчет по секундомеру (графа 10);

2.5. Глубину между вертикалями – как среднюю арифметическую из глубин двух соседних вертикалей (графа 19); получаемые результаты для большей наглядности и удобства дальнейших расчетов целесообразно записывать между соответствующими строчками;

2.6. Расстояние между вертикалями – как разность расстояний до соответствующих вертикалей (графа 20); получаемые результаты, как и средние глубины между вертикалями, целесообразно записывать между соответствующими строчками.

3. Составляют, в случае необходимости, тарировочную таблицу вертушки (Приложение 13, табл. А) – от слова «тара»; изначально – проверка показаний весов; отсюда – проверка показаний прибора путем сравнения с эталонными или точно определенными значениями:

3.1. В графу 1 Приложения 13, табл. А через 0,1 выписывают значения  $n$  (число оборотов в секунду) от 0 до максимального значения при тарировании (или, исходя из диапазона измеренных скоростей). Сотые доли  $n$  указывают в верхней строке (над оцифровкой граф).

3.2. Снимают с тарировочных кривых (Приложение 13, Рис.) опорные значения скорости (графа 2):

- с кривой укрупненного масштаба (верхней) на начальном участке с хорошо заметной кривизной - через 0,05  $n$ ; на участке с малой кривизной – через 0,1  $dm^3$ ;

- с кривой мелкого масштаба - только два опорных значения: одно, соответствующее наибольшему значению на кривой укрупненного масштаба, - с конца закругленного участка этой кривой (значения скорости, снятые с той и другой кривых, должны совпасть), второе - для максимального значения скорости (с конца тарировочной кривой).

3.3. Выбирают из тарировочного свидетельства начальную скорость вертушки ( $m/s$ ), при которой начинает вращаться лопастный винт – первое число верхней строки в графике 2 (0,036).

3.4. По опорным значениям заполняют графы 3-11, вычисляя путем интерполяции недостающие значения скорости течения для всех значений  $n$  (через 0,01). Средние приращения скорости  $\Delta u$  между опорными значениями, соответствующие приращению  $\Delta n=0,01$ , вычисляют делением разности соседних пар скорости ( $u_2-u_1$ ): на 10, если опорные скорости получены через 0,1  $n$ , и на 5, если скорости сняты через 0,05  $n$ .

3.5. Промежуточные значения скорости получают последовательным суммированием  $\Delta v$ , округляя их до 0,001 м/с при  $v < 1,000$  м/с и до 0,01 м/с при  $v > 1,000$  м/с.

Предпочтительнее и проще составить тарировочную таблицу (Приложение 13, табл. Б) путем компьютерной обработки тарировочного свидетельства (сертификата) данной вертушки (именно так составлена таблица в Приложении 13, табл. Б).

4. Находят скорость течения реки:

4.1. Переводят (используя тарировочную таблицу для данной вертушки) скорость на горизонтах, выраженную в оборотах в секунду (дел./с), в м/с (графа 13);

4.2. Вычисляют среднюю скорость течения на каждой скоростной вертикали (графа 14) по формулам:

При измерении скорости на двух горизонтах – как среднеарифметическую:

$$v_{cp} = (v_{0,2} + v_{0,8})/2;$$

Формула 41

При измерении на одном горизонте

$$v_{cp} = v_{0,6};$$

При заросшем русле и измерении  
скорости на одном горизонте

Формула 42

$$v_{cp} = 0,9v_{0,5};$$

При заросшем русле и измерении  
скорости на трех горизонтах

Формула 43

$$v_{cp} = (v_{0,15} + v_{0,5} + v_{0,85})/3,$$

Формула 44

где

$v_{cp}$  – средняя скорость течения реки, м/с;

$v_n$  – скорость течения реки, м/с, измеренная соответственно на 0,2; 0,5 и т.д. рабочей глубины вертикали.

Если скорость на вертикали измерена в двух точках, получаемые результаты целесообразно записывать между соответствующими строчками.

4.3. Рассчитывают последовательно среднюю (среднеарифметическую) скорость между каждой парой скоростных вертикалей, включая урезы реки (графа 15); получаемые результаты целесообразно записывать между соответствующими строчками;

4.4. Получаемые результаты округляют до первых трех значащих цифр, но не точнее 0,01 м/с.

5. Вычерчивают на листе миллиметровой бумаги формата А4 (в середине листа) профиль реки по гидрометрическому створу (Рисунок 49) для этого:

5.1. Разбивают координатные оси: вертикальную - ось глубин (масштаб: в 1 см – 1 м) и горизонтальную - ось расстояний по ширине реки (масштабы: в 1 см – 0,5 м). Ось глубин (уровней) проводят вдоль короткого края листа. Урезы берегов правого (УрПБ) и левого (УрЛБ) обычно располагают так, чтобы течение реки было «на себя».

5.2. На горизонтальной оси размечают положение промерных (их порядковый номер указывают над вертикалью) и скоростных (отмечая их флагжками с порядковыми номерами над ними) вертикалей.

5.3. Из полученных таким образом точек опускают перпендикуляры, откладывая на них отрезки, длина которых (в принятом вертикальном масштабе) соответствует рабочей глубине вертикали; концы отрезков соединяют ломаной линией.

5.4. Отмечают, если они есть, границы мертвого пространства (МП) и высоту уровня в момент наблюдений ( $\nabla H$ , см).

5.5. В таблице под графиком в соответствующей строке подписывают:

значения расстояний каждой вертикали от постоянного начала;  
рабочую глубину вертикали.

5.6. Левее графика расчерчивают табличку, в которую впоследствии вписывают принятые значения расхода ( $Q$ ) в  $\text{м}^3/\text{с}$ , площади живого сечения ( $\omega$ ) в  $\text{м}^2$ , ширины реки ( $B$ ) в м, максимальной ( $H_{\max}$ ) и средней ( $H_{cp}$ ) глубины реки в м.

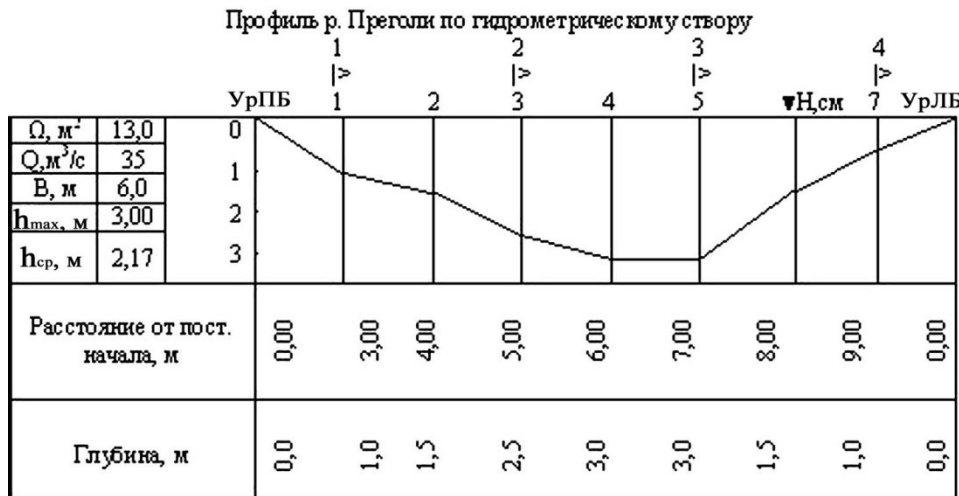


Рисунок 49 - Профиль реки по гидрометрическому створу

6. Определяют площади *водного* сечения реки между *промерными* вертикалями ( $\text{м}^2$ ), руководствуясь следующими рассуждениями (см. Рисунок 49). Сечение между промерными вертикалями образует трапецию; промерные вертикали – ее основания, расстояние между ними – высота. Площадь трапеции, как известно, равна полусумме оснований, умножен-

ной на высоту. Полусумма оснований (промерных вертикалей) – это средняя глубина между вертикалями (графа 19). Крайние площади у левого и правого урезов – прямоугольные треугольники, площадь которых равна произведению половины основания (глубины крайней вертикали) на высоту (расстояние от уреза до крайней вертикали). Следовательно:

6.1. Умножая среднюю глубину между вертикалями (м) на расстояние между ними (м), получают площадь живого сечения ( $m^2$ ) между промерными вертикалями (графа 21);

6.2. Суммируя площади водного сечения между промерными вертикалями, получают площадь водного сечения реки ( $F$ ,  $m^2$ ); результат записывают под гр. 21

7. Находят, в соответствии с рис. 46, площади *живого* сечения между *скоростными* вертикалями:

7.1. Если скоростные вертикали совпадают с промерными, площади между ними, естественно, будут одинаковы – их просто переписывают из гр. 21 в гр. 22;

7.2. Если скоростные вертикали намечены через одну и более промерных (Рисунок 49), площадь между ними находят суммированием площадей по гр. 21 между соответствующими скоростными вертикалями – в этом случае результаты в гр. 22 записывают *между* соответствующими вертикалями (например, на рис. 49 площадь живого сечения между 1-ой и 2-ой *скоростными вертикалями* равна сумме площадей между *промерными вертикалями* соответственно 1-ой и 2-ой и 2-ой и 3-ей);

7.3. Суммируя площади *живого* сечения между скоростными вертикалями (по гр. 22), находят площадь живого сечения реки ( $\omega$ ); результат записывают под гр. 22; при отсутствии мертвого пространства результаты суммирования по гр. 21, 22 должны сойтись; если этого не произошло, следует проверить все предыдущие расчеты, чтобы устранить ошибку.

8. Рассчитывают расход воды в реке ( $Q$ ,  $m^3/c$ ):

8.1. В соответствующие строчки в гр. 23 переписывают из гр. 15 значения средних скоростей реки между скоростными вертикалями;

8.2. Находят частные, или элементарные расходы воды между скоростными вертикалями ( $q$ ,  $m^3/c$ ), перемножая соответствующие площади ( $m^2$ ) в гр. 22 и скорости течения реки ( $m/c$ ) в гр. 23; результаты записывают в соответствующие строчки в гр. 24.

8.3. Расход реки ( $Q$ ,  $m^3/c$ ) находят суммированием по гр. 24 элементарных расходов ( $q$ ,  $m^3/c$ ); результат записывают под гр. 24.

8.4. Результаты округляют до трех первых значащих цифр, если их значение не превышает 0,01. В последнем случае округляют до сотых.

9. Находят:

9.1. Максимальную скорость течения,  $m/c$  ( $v_{max}$ ) - выбирая из всех *измеренных* скоростей течения;

9.2. Максимальную глубину,  $m$  ( $h_{max}$ ) – выбирая из всех *измеренных* глубин.

10. Вычисляют:

10.1. Ширину реки по уровню воды, м ( $B_{,м}$ ) – как разность между расстояниями до урезов левого и правого берегов:

10.2. Среднюю скорость, м/с ( $v_{ср}$ ) – делением величины расхода воды ( $Q$   $m^3/s$ ) на величину площади водного сечения ( $m^2$ ):

10.3. Среднюю глубину, м ( $h_{ср}$ ) – делением величины площади водного сечения на ширину реки:

10.4. Часовой объем стока ( $W_{час}$ ),  $m^3$  или тыс.  $m^3$  – умножив полученный расход ( $m^3/s$ ) на число секунд в часе (3600 с);

10.5. Модуль стока ( $l \cdot c/km^2$ ) – по формуле:

$$M = Q \times 1000 / F,$$

Формула 45

где:

$Q$  – полученный расход,  $m^3/s$ ,

$F$  – площадь бассейна реки (дается преподавателем или снимается с карты),  $km^2$

1000 – коэффициент для перевода  $m^3$  в литры.

10. Полученные результаты *после проверки преподавателем* переносят в табличку «Принятые данные» на рис. 46, значения  $W_{час}$ ,  $m^3$  или тыс.  $m^3$  и  $M$ ,  $l \cdot c/km^2$  аккуратно записывают под таблицей.

Пример обработки приведен в Приложении 11.

### Расчет расхода, измеренного с помощью поверхностных поплавков

1. Выписывают в подготовленную таблицу (по образцу таблицы Приложение 14) из Приложения 15 исходные данные (расстояние между створами и время движения всех 10-ти поплавков) в соответствии с вариантом задания.

2. Рассчитывают наибольшую скорость течения, для чего:

2.1. Находят среднее (истинное) расстояние между створами ( $L$ ) как среднее арифметическое из 2-х измерений (м);

2.2. Из 10 поплавков, выпущенных в реку (табл. 15, графа 1), выбирают *три* самых скорых, т. е. показавших *наименьшую* продолжительность хода ( $t$ ) между створами (графа 2);

2.3. Для каждого из трех выбранных поплавков рассчитывают скорость ( $v_{попл.}$ ),  $m/s$  (графа 3):

$$v_{попл.} = L/t$$

Формула 46

2.4. Определяют среднюю (как среднее арифметическое) наибольшую скорость движения этих 3-х поплавков ( $v_{max}$ ),  $m/s$  (графа 4):

3. Вычисляют площадь живого сечения (или записывают  $\omega$ ,  $m^2$ , рассчитанную при обработке расходов, измеренных одновременно с помощью вертушки).

4. Рассчитывают так называемый *фиктивный* (максимальный) расход ( $\text{м}^3/\text{с}$ ), перемножая среднюю наибольшую скорость ( $\text{м}/\text{с}$ ) и площадь живого сечения ( $\text{м}^2$ ). Ход расчета показывают в графе 5.

5. Выписывают истинный расход (графа 6), измеренный с помощью гидрометрической вертушки.

6. Находят переходный коэффициент  $K_{расч}$ . - для перехода от фиктивного расхода к истинному. Этот коэффициент получают опытным путем на основании 3-5 ранее измеренных вертушкой (истинных) расходов воды при уровнях, близких к тем, при которых измерен расход воды поплавками (или на основании одновременных измерений расхода вертушкой и поплавками):

6.1. Делят среднюю скорость, измеренную вертушкой, на наибольшую скорость, полученную с помощью поплавков.

6.2. Делят истинный расход на фиктивный расход.

7. Ход расчетов показывают в графике 7. Полученные в обоих случаях результаты *должны быть одинаковыми*.

Пример обработки приведен в Приложении 14.

### **Форма предоставления отчётных материалов**

Отчет оформляется в тетради по лабораторным работам по образцу, приведенному Приложении 11 и Приложении 14. Устное собеседование, тестирование.

### **Вопросы для самопроверки**

1. Что такое живое сечение реки, гидрометрический створ промерная и скоростная вертикали?

2. Что такое водомерный пост и какого его назначение?

3. Что такое расход воды в реке?

4. Как можно измерить расход воды в реке?

5. Как организовать промерные работы?

6. Как организовать измерение расхода воды основным и поплавочным методом?

7. Как измерить уровень воды?

8. Какие наблюдения сопровождают работы по измерению расхода воды?

9. Почему расход, измеренный с помощью поверхностных поплавков, является максимальным?

## Приложение

### ПРИЛОЖЕНИЕ 1

Масса воды (г), соответствующая объему 1000 см<sup>3</sup>

t°C	Давление, мм рт. ст.			
	760	740	720	700
1	2	3	4	5
9	998,43	998,46	998,49	998,52
10	998,39	998,42	998,45	998,48
11	998,31	998,34	998,37	998,40
12	998,23	998,26	998,29	998,32
13	998,14	998,17	998,20	998,23
14	998,04	998,07	998,10	998,13
15	997,93	997,96	997,99	998,02
16	997,80	997,83	997,86	997,88
17	997,65	997,68	997,71	997,73
18	996,51	997,54	997,57	997,59
19	997,34	997,37	997,40	997,42
20	997,18	997,21	997,24	997,26
21	997,00	997,03	997,06	997,08
22	996,80	996,83	996,86	996,88
23	996,61	996,64	996,67	996,69
24	996,39	996,42	996,45	996,47
25	996,18	996,21	996,23	996,26
26	995,94	995,97	995,99	996,02
27	995,70	995,73	995,75	995,78
28	995,45	995,48	995,50	995,53
29	995,19	995,22	995,24	995,27
30	994,92	994,95	994,97	995,00
31	994,64	994,67	994,69	994,72
32	994,35	994,38	994,40	994,43
33	994,06	994,09	994,11	994,14
34	993,75	993,78	993,80	993,83
35	993,45	993,48	993,50	993,53

## ПРИЛОЖЕНИЕ 2

### Результаты гидрохимических определений объемным методом

№ пробы	Определяемое вещество	Дата выполне- ния анализа	Объем воды для анализа, см <sup>3</sup>	Отчет по бюретке, см <sup>3</sup>			Поправка к нормальности раствора (от- счет по бюретке, см <sup>3</sup> )			Результат определения			Примечание
				Начальный	Конечный	Разность	Начальный	Конечный	Разность	мг/дм <sup>3</sup>	мл/дм <sup>3</sup>	мг экв./дм <sup>3</sup>	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
1	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	01.09.20...г.	200	0,00	7,39	7,39	7,40	17,93	10,53	140,4	-	2,923	-

### Определение растворенного кислорода

№ пробы	Дата выполне- ния анализа	Объем воды для анализа, см <sup>3</sup>	Отчет по бюретке, см <sup>3</sup>			Поправка к нормальности раствора (отчет по бюретке, см <sup>3</sup> )			Результат определе- ния			Атм. Дав- ление гПа (мм.рт.ст.)	O <sub>2</sub> насыщ. (табл.), мг/дм <sup>3</sup>	примечание	
			Начальный	Конечный	Разность	Начальный	Конечный	Разность	мг/дм <sup>3</sup>	мл/дм <sup>3</sup>	%				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16
178	28.02.03.	100	0,00	12,65	12,65	0,00	11,25	11,25	8,14	5,69	88	19,5	1015,4	9,3	-

### Результаты колориметрирования в парных цилиндрах

№ анали- за	Определяемое вещество	Дата выпол- нения анализа	Объем воды для анализа, см <sup>3</sup>	Раствор сравнения			Высота столба рас- твора срав- нения, см <sup>3</sup>	Высота столба исследуемой пробы, см <sup>3</sup>	Результат определения, мг/дм <sup>3</sup>	Примечание
				Взятое количе- ство стандар- тного раствора, см <sup>3</sup>	Концентрация стандартного раствора, мг/см <sup>3</sup>					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	11	
1	Fe <sup>3+</sup>	25.04.03.	100	2,0	0,02	100	91,8	0,436	-	
2	Fe <sub>общее</sub>	25.04.03.	100	2,0	0,02	100	80,5	0,497	-	
3	Fe <sup>2+</sup>	25.04.03.	-	-	-	-	-	0,061	-	

### ПРИЛОЖЕНИЕ 3

Насыщение пресной воды кислородом воздуха при нормальном атмосферном давлении, мг/дм<sup>3</sup>

t°C вода	,0	,1	,2	,3	,4	,5	,6	,7	,8	,9
-2	15,47	15,43	15,38	15,34	15,30	15,25	15,21	15,17	15,13	15,08
-1	,04	,00	14,96	14,92	14,88	14,84	14,80	14,76	14,72	14,68
0,	14,64	14,60	,56	,52	,48	,44	,40	,36	,32	,28
1,	,24	,20	,16	,12	,08	,04	,01	13,97	13,93	13,89
2,	13,85	13,81	13,78	13,74	13,71	13,67	13,63	,60	,56	,53
3,	,49	,45	,42	,38	,35	,31	,28	,24	,21	,17
4,	,14	,11	,07	,04	,01	12,97	12,94	12,91	12,88	12,84
5,	12,81	12,78	12,74	12,71	12,68	,64	,61	,58	,55	,51
6,	,48	,45	,42	,39	,36	,33	,30	,27	,24	,21
7,	,18	,15	,12	,09	,06	,03	,01	11,98	11,95	11,92
8,	11,89	11,86	11,84	11,81	11,78	11,75	11,73	,70	,67	,65
9,	,62	,59	,57	,54	,51	,48	,46	,43	,40	,38
10,	,35	,32	,30	,27	,25	,22	,20	,17	,15	,12
11,	,10	,08	,05	,03	,00	10,98	10,96	10,93	10,91	10,88
12,	10,86	10,84	10,81	10,79	10,76	,74	,72	,69	,67	,64
13,	,62	,60	,57	,55	,53	,50	,48	,46	,43	,41
14,	,39	,37	,35	,33	,31	,28	,26	,24	,22	,20
15,	10,18	10,16	10,14	10,12	10,10	10,07	10,05	10,03	10,01	9,99
16,	9,97	9,95	9,93	9,91	9,89	9,86	9,84	9,82	9,80	,78
17,	,76	,74	,72	,70	,68	,66	,64	,62	,60	,58
18,	,56	,54	,52	,50	,48	,46	,45	,43	,41	,39
19,	,37	,35	,33	,32	,30	,28	,26	,24	,23	,21
20,	,19	,17	,16	,14	,12	,10	,09	,07	,05	,04
21,	,02	,00	8,99	8,97	8,95	8,93	8,92	8,90	8,88	8,87
22,	8,85	8,83	,82	,80	,78	,76	,75	,73	,71	,70
23,	,68	,66	,65	,63	,62	,6	,58	,57	,55	,54
24,	,52	,50	,49	,47	,46	,44	,43	,41	,40	,38
25,	,37	,35	,34	,32	,31	,29	,28	,26	,25	,23
26,	,22	,21	,19	,18	,16	,15	,14	,12	,11	,09
27,	,08	,07	,05	,04	,02	,01	,00	7,98	7,97	7,95
28,	7,94	7,93	7,91	7,90	7,88	7,87	7,86	,84	,83	,81
29,	,80	,79	,77	,76	,75	,73	,72	,71	,70	,68
30,	,67	-	-	-	-	-	-	-	-	-

## ПРИЛОЖЕНИЕ 4

**Доля аммиака в % в сумме  $\text{NH}_4^++\text{NH}_3$  при минерализации 0 мг/дм<sup>3</sup> в зависимости от рН и t °C пробы**

pH	13°C	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27
6,00	0,0235	0,0258	0,0273	0,0295	0,0318	0,0342	0,0369	0,0397	0,0427	0,0459	0,0493	0,0529	0,0567	0,0609	0,0654
6,10	0,0295	0,0319	0,0343	0,0371	0,0400	0,0431	0,0464	0,0500	0,0537	0,0578	0,0620	0,0666	0,0714	0,0767	0,0824
6,20	0,0372	0,0401	0,0432	0,0467	0,0503	0,0543	0,0584	0,0629	0,0677	0,0727	0,0781	0,0838	0,0899	0,0966	0,1040
6,30	0,0469	0,0505	0,0544	0,0587	0,0634	0,0683	0,0736	0,0792	0,0852	0,0915	0,0983	0,1050	0,1190	0,1220	0,1300
6,40	0,0599	0,0605	0,0635	0,0739	0,0798	0,0860	0,0926	0,0997	0,1070	0,1150	0,1240	0,1330	0,1420	0,1530	0,1640
6,50	0,0742	0,0800	0,0820	0,0931	0,1000	0,1080	0,1170	0,1250	0,1350	0,1450	0,1560	0,1670	0,1790	0,1920	0,2070
6,60	0,0934	0,1010	0,1040	0,1170	0,1260	0,1360	0,1470	0,1580	0,1700	0,1820	0,1960	0,2100	0,2250	0,2420	0,2680
6,70	0,1180	0,1270	0,1370	0,1470	0,1590	0,1710	0,150	0,1990	0,2140	0,2300	0,2480	0,2650	0,2840	0,3050	0,3270
6,80	0,1460	0,1600	0,1720	0,1860	0,2000	0,2160	0,2320	0,2500	0,2690	0,2890	0,3100	0,3330	0,3570	0,3830	0,4110
6,90	0,1800	0,2000	0,2100	0,2330	0,2520	0,2710	0,2920	0,3150	0,3380	0,3630	0,3900	0,4190	0,4490	0,4820	0,5170
7,00	0,2340	0,2530	0,2720	0,2900	0,3170	0,3410	0,3680	0,3900	0,4260	0,4570	0,4910	0,5250	0,5640	0,6060	0,6530
7,10	0,2950	0,3130	0,3420	0,3690	0,3980	0,4250	0,4620	0,4980	0,5650	0,5750	0,6170	0,6620	0,7090	0,7620	0,8170
7,20	0,3710	0,4000	0,4310	0,4650	0,5010	0,5400	0,5810	0,6260	0,7240	0,7220	0,7750	0,8320	0,8920	0,9570	0,1030
7,30	0,4650	0,5000	0,5420	0,5840	0,6300	0,6790	0,7310	0,7860	0,8450	0,9080	0,9740	1,0400	1,1200	1,2000	1,2900
7,40	0,5860	0,6320	0,6810	0,7390	0,7290	0,8530	0,9190	0,9880	1,0000	1,1400	1,2200	1,3100	1,4100	1,5100	1,6200
7,50	0,7370	0,7700	0,8280	0,9230	0,9950	1,0700	1,1500	1,2400	1,3300	1,4300	1,5400	1,6500	1,7600	1,8900	2,0300
7,60	0,9280	0,9910	1,0700	1,1800	1,2500	1,3500	1,4500	1,5600	1,6700	1,7900	1,9200	2,0300	2,2100	2,3700	2,5600
7,70	1,1600	1,2500	1,3500	1,4500	1,5700	1,6900	1,8200	1,9500	2,1000	2,2300	2,4100	2,5800	2,7700	2,9700	3,1800
7,80	1,4600	1,5700	1,6900	1,8200	1,9700	2,1200	2,2800	2,4400	2,6100	2,8200	3,0200	3,2300	3,4600	3,7000	3,9700
7,90	1,8300	1,9200	2,1200	2,2900	2,4600	2,6500	2,8500	3,0000	3,2600	3,5200	3,7700	4,0300	4,3100	4,6200	4,9500
8,00	2,2900	2,4700	2,6500	2,8600	3,0800	3,3100	3,5600	3,8200	4,1000	4,3900	4,7900	5,0300	5,3700	5,7500	6,1600
8,10	2,8100	3,0300	3,3200	3,5600	3,8500	4,1000	4,4400	4,7600	5,1000	5,4600	5,8400	6,2600	6,6900	7,1300	7,6100
8,20	3,6900	3,8500	4,1500	4,4600	4,7900	5,1500	5,5200	5,9200	6,3400	6,7800	7,2500	7,7400	8,2500	8,8100	9,4000
8,30	4,4100	4,8100	5,1600	5,5500	5,9600	6,4000	6,8600	7,3400	7,8600	8,3900	8,9600	9,5300	10,200	10,800	11,600
8,40	5,5700	5,8500	6,4200	6,8600	7,3900	7,9200	8,4800	9,0700	9,6900	10,300	11,000	11,700	12,500	13,300	14,200
8,50	6,9100	7,4100	7,9400	8,5200	9,1300	9,7700	10,400	11,200	11,900	12,700	13,500	14,300	15,200	16,200	17,200
8,60	8,5500	9,1800	9,8000	10,500	11,200	12,000	12,800	13,700	14,500	15,500	16,400	17,400	18,400	19,500	20,700
8,70	10,500	11,500	12,000	12,900	13,700	14,700	15,600	16,600	17,600	16,700	19,800	21,000	22,100	23,400	24,700
8,80	12,800	13,900	14,700	15,700	16,700	17,600	18,900	20,000	21,200	22,500	23,700	25,000	26,400	27,800	24,200
8,90	15,700	16,700	17,800	19,000	20,200	21,400	22,700	24,000	25,300	26,700	28,100	29,600	31,100	32,600	34,200
9,00	19,000	20,200	21,400	22,800	21,400	25,500	27,000	28,400	29,900	31,500	33,000	34,600	36,200	37,900	39,600

## ПРОДОЛЖЕНИЕ ПРИЛОЖЕНИЯ 4

**Доля аммиака в % в сумме  $\text{NH}_4^+ + \text{NH}_3$  при минерализации 250 мг/дм<sup>3</sup> в зависимости от pH и t °C пробы**

pH	13°C	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27
6,00	0,0216	0,0233	0,0251	0,0271	0,0292	0,0315	0,0339	0,0392	0,0392	0,0422	0,0458	0,0466	0,0521	0,0560	0,0601
6,10	0,0272	0,0293	0,0378	0,0341	0,0368	0,0396	0,0427	0,0459	0,0494	0,0531	0,0570	0,0612	0,0656	0,0705	0,0757
6,20	0,0342	0,0359	0,0397	0,0429	0,0463	0,0499	0,0537	0,0578	0,0622	0,0628	0,0718	0,0770	0,0826	0,0887	0,0953
6,30	0,0430	0,0464	0,0506	0,0540	0,0582	0,0628	0,0676	0,0728	0,0783	0,0841	0,0903	0,0969	0,1040	0,1120	0,1200
6,40	0,0542	0,0584	0,0630	0,0680	0,0733	0,0790	0,0851	0,0916	0,0965	0,1000	0,1140	0,1220	0,1310	0,1410	0,1510
6,50	-	-	-	0,0855	0,0923	0,0995	0,1070	0,1150	0,1240	0,1330	0,1430	0,1540	0,1650	0,1770	0,1900
6,60	0,0865	0,0924	0,0998	0,1080	0,1160	0,1250	0,1350	0,1450	0,1560	0,1600	0,1800	0,1930	0,2070	0,2230	0,2390
6,70	0,1080	0,1160	0,1220	0,3160	0,1460	0,1550	0,170	0,1930	0,1960	0,2110	0,2270	0,2430	0,2610	0,2900	0,3010
6,80	0,1360	0,1470	0,1560	0,1710	0,1840	0,1980	0,2190	0,2300	0,2470	0,2660	0,2850	0,3000	0,3280	0,3570	0,3780
6,90	0,1710	0,1850	0,1990	0,2150	0,2310	0,2490	0,2690	0,2890	0,3110	0,3340	0,3550	0,3850	0,4130	0,4430	0,4760
7,00	0,2150	0,2320	0,2500	0,2760	0,2910	0,3140	0,3380	0,3640	0,3910	0,4260	0,4510	0,4840	0,5190	0,5670	0,5980
7,10	0,2710	0,2920	0,3160	0,3400	0,3660	0,3950	0,4250	0,4570	0,4920	0,5260	0,5610	0,6040	0,6520	0,7310	0,7520
7,20	0,3410	0,3670	0,3960	0,4270	0,4610	0,4970	0,5350	0,5750	0,6180	0,6640	0,7130	0,7650	0,8200	0,8800	0,8450
7,30	0,4290	0,4620	0,4900	0,5370	0,5790	0,6240	0,6720	0,7230	0,7770	0,8350	0,8960	0,9510	1,0300	1,1100	1,1900
7,40	0,5390	0,5810	0,6260	0,6760	0,7230	0,7850	0,8450	0,9070	0,9770	1,0500	1,1300	1,2100	1,2900	1,3900	1,5000
7,50	0,6700	0,3100	0,7670	0,8490	0,9150	0,9860	1,0600	1,1400	1,2800	1,3200	1,4100	1,5100	1,6200	1,7400	1,8700
7,60	0,7450	0,7910	0,8400	1,0700	1,1500	1,2400	1,3300	1,4300	1,5400	1,6600	1,7700	1,9000	2,0300	2,1800	2,3400
7,70	1,0700	1,1500	1,2600	1,3400	1,4400	1,5500	1,6700	1,8000	1,9300	2,0700	2,2200	2,3900	2,5500	2,7300	2,9300
7,80	1,3400	1,4600	1,5000	1,6800	1,8700	1,9500	2,0900	2,2500	2,4200	2,5900	2,7800	2,9900	3,1900	3,4200	3,6600
7,90	1,6000	1,8700	1,9500	2,1100	2,2700	2,4400	2,8200	2,8900	3,0200	3,2400	3,4700	3,7200	3,9800	4,2600	4,5600
8,00	2,1100	2,2700	2,4500	2,6400	2,8400	3,0500	3,2800	3,5200	3,7800	4,0500	4,3400	4,6700	4,9800	5,3100	5,6800
8,10	2,6400	2,8500	3,0000	3,3000	3,5500	3,8100	4,0900	4,3900	4,7100	5,0400	5,4000	5,7700	6,1600	6,5900	7,0400
8,20	3,3700	3,6000	3,8200	4,1100	4,4200	4,7500	5,1000	5,4700	5,8000	6,2700	6,7000	7,1500	7,6400	8,1600	8,7100
8,30	4,1900	4,4400	4,7700	5,1300	5,5100	5,9100	6,3400	6,7900	7,2600	7,7700	8,2900	8,8500	9,9300	10,100	10,700
8,40	5,1400	5,5200	5,9800	6,3700	6,6400	7,3300	7,8500	9,4000	9,4900	9,5800	10,200	10,900	11,600	12,300	13,100
8,50	6,3000	6,6900	7,3000	7,8900	8,4500	9,0500	9,6700	10,300	11,000	11,900	12,500	13,300	14,200	15,100	16,000
8,60	7,9100	8,4000	9,0800	9,7300	10,400	11,100	11,900	12,700	13,500	14,400	15,800	16,200	17,200	18,200	19,300
8,70	9,7000	10,900	11,900	11,900	12,800	13,600	14,500	15,500	16,400	17,500	18,500	19,600	20,700	21,900	23,200
8,80	-	-	13,700	14,600	15,600	16,600	17,600	18,700	19,900	21,000	22,200	23,500	24,800	26,100	27,500
8,90	14,400	-	-	17,700	18,800	20,000	21,200	22,500	23,800	25,100	26,300	27,900	29,500	30,800	32,300
9,00	17,800	18,9	20,100	21,300	22,600	23,900	25,300	26,700	28,200	29,700	31,200	32,700	34,800	35,900	37,600

## ПРИЛОЖЕНИЕ 5

### Оценка качества воды

Показатели качества воды водных объектов рыбохозяйственного значения	ПДК для водных объектов рыбопромышленного значения (1, 2 и высшей категории)*	Полученные значения	Оценка результатов: «+» - соответствует ПДК «-» - не соответствует ПДК
Плавающие примеси (вещества)	На поверхности воды водных объектов рыбопромышленного значения в зоне антропогенного воздействия не должны обнаруживаться пленки нефтепродуктов, масел, жиров и скопления других примесей		
Водородный показатель (рН)	Должен соответствовать фоновому значению показателя для воды водного объекта рыбопромышленного значения: 6,5-8,5		
Растворенный кислород О <sub>2</sub>	В летний (открытый) период во всех водных объектах должен быть не менее 6 мг/дм <sup>3</sup>		
БПК <sub>5</sub>	2,1 мг/дм <sup>3</sup>		
Аммоний-ион NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>	0,5 мг/дм <sup>3</sup> (в пересчете на азот 0,4 мгN/дм <sup>3</sup> );		
Амиак NH <sub>3</sub>	0,05 мг/дм <sup>3</sup>		
Нитрит-анион NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	0,08 мг/дм <sup>3</sup> (в пересчете на азот нитритов 0,02 мгN/дм <sup>3</sup> )		
Фосфат-ион PO <sub>4</sub> <sup>3-</sup>	0,05 мгP/дм <sup>3</sup> – олиготрофные; 0,15 мгP/дм <sup>3</sup> – мезотрофные; 0,2 мгP/дм <sup>3</sup> - эвтрофные водоемы		
Железо Fe (все растворимые в воде формы)	0,1 мг/дм <sup>3</sup>		
Кальций Ca <sup>2+</sup>	180,0 мг/дм <sup>3</sup>		
Магний Mg <sup>2+</sup>	40,0 мг/дм <sup>3</sup>		
Хлорид-анион Cl <sup>-</sup>	300,0 мг/дм <sup>3</sup>		
Сульфат-анион SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	100,0 мг/дм <sup>3</sup>		
Примечание: Значения нормативов приведены согласно Приложению к Приказу Минсельхоза России от 13 декабря 2016 г. N 552 «НОРМАТИВЫ КАЧЕСТВА ВОДЫ ВОДНЫХ ОБЪЕКТОВ РЫБОХОЗЯЙСТВЕННОГО ЗНАЧЕНИЯ» (с изм. на 10.03.20 г.)			

## ПРИЛОЖЕНИЕ 6

**Морфометрия оз.** (указывают название озера)

Выполнил(а) студ. гр. ХХ – ВА

Фамилия И.О.

Зачтено: ФИО и роспись преподавателя

Дата: \_\_\_\_\_

20XX г.

## ПРИЛОЖЕНИЕ 7

Пример рассчитанных по сертификату инструментальных (шкаловых) поправок к барометру-анероиду № 6569

Показания шкалы, гПа	Поправка, гПа	Показания шкалы, гПа	Поправка, гПа
1059,5-1060,5	4,9	887,5-890,9	1,6
1058,6-1059,4	4,8	882,5-887,4	1,5
1057,0-1058,5	4,7	878,5-882,4	1,4
1055,5-1056,9	4,6	875,0-878,4	1,3
1054,6-1055,4	4,5	871,5-874,9	1,2
1053,5-1054,5	4,4	868,5-871,4	1,1
1052,0-1053,4	4,3	865,0-868,4	1,2
1050,6-1051,9	4,2	861,5-864,9	1,3
1049,5-1050,5	4,1	857,5-861,4	1,4
1047,0-1048,8	4,0	852,5-857,4	1,5

Пример рассчитанных по формуле 89 в сертификате поправок на температуру к барометру-анероиду № 6569

Давление, гПа (мб)	Температура, °С							
	-5	0	5	10	15	20	25	30
950,0	0,1	0,1	0,1	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0
1000,0	0,5	0,4	0,3	0,2	0,1	0,0	-0,1	-0,1
1010,0	0,6	0,4	0,3	0,2	0,1	0,0	-0,1	-0,1
1013,0	0,6	0,5	0,4	0,2	0,1	0,0	-0,1	-0,2
1015,0	0,6	0,5	0,4	0,2	0,1	0,0	-0,1	-0,2
1020,0	0,6	0,5	0,4	0,3	0,1	0,0	-0,1	-0,2
1025,0	0,7	0,5	0,4	0,3	0,1	0,0	-0,1	-0,2
1030,0	0,7	0,6	0,4	0,3	0,1	0,0	-0,1	-0,2

## ПРИЛОЖЕНИЕ 8

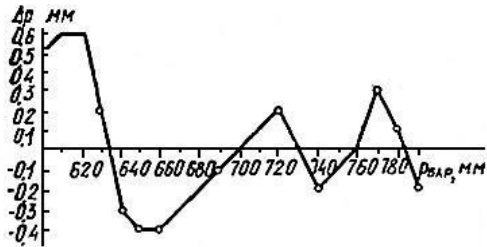


График шкаловых поправок, снятых с графика (ось абсцисс – атмосферное давление; ось ординат – шкаловые поправки для этих значений атмосферного давления)

Пример таблицы шкаловых (инструментальных) поправок

Интервалы давления, мм	$\Delta p_{шк}$ , мм
632,9-634,8	0
634,9-636,8	-0,1
636,9-638,8	-0,2
638,9-644,9	-0,3
645,0-664,9	-0,4
665,0-674,9	-0,3
675,0-684,9	-0,2
685,0-694,9	-0,1

## ПРИЛОЖЕНИЕ 9

### Шкала силы ветра (Бофорта), в баллах

Сила ветра, баллы	Обозначение	Скорость ветра, м/с	Влияние ветра на наземные предметы	Влияние ветра на поверхность моря, озера и крупного водохранилища
0	Штиль	0-0,5 (0)	Дым поднимается отвесно или почти отвесно. Вымпел и листья на деревьях неподвижные	Зеркально-гладкая поверхность
1	Тихий ветер	0,6-1,7 (1,0)	Флюгер не устанавливается по веру, колышутся отдельные листья. Дым поднимается наклонно, указывая направление ветра	Рябь
2	Легкий ветер	1,8-3,3 (2,5)	Ощущается как легкое дуновение. Слегка колеблются флаги и вымпелы. Листья временами шелестят	Появляются небольшие гребни волн
3	Слабый ветер	3,4-5,2 (4,5)	Листья и тонкие ветви деревьев постоянно колышутся. Высокая трава и посевы хлебов начинают колебаться. Ветер развивает флаги и вымпелы	Небольшие гребни волн начинают опрокидываться, но пена не белая, а стекловидная
4	Умеренный ветер	5,3-7,4 (6,5)	Приводит в движение тонкие ветви деревьев. Поднимает пыль с земли. По высокой траве и посевам пробегают волны. Вытягивает вымпел	Хорошо заметны небольшие волны, гребни некоторых из них опрокидываются, образуя местами белую клубящуюся пену – «барашки»
5	Свежий ветер	7,5-9,8 (8,5)	Качаются ветви и тонкие стволы деревьев. Вытягивается вымпел	Волны принимают хорошо выраженную форму. Повсюду образуются «барашки».
6	Сильный ветер	9,9-12,4 (11)	Качаются толстые сучья деревьев. Шумит лес. Высокая трава и посевы временами ложатся на землю. Гудят телеграфные провода	Появляются гребни большой высоты. Их пенящиеся вершины занимают большие площади. Ветер начинает срывать пену с гребней волн
7	Крепкий ветер	12,5-15,5 (14)	Качаются стволы деревьев. Гнутся большие ветви и сучья. Движение против ветра заметно затруднено. Слышится свист ветра около строений и неподвижных предметов	Гребни очерчивают длинные валы ветровых волн. Пена, срываемая ветром с гребней волн, начинает вытягиваться полосами по склонам волн

## ПРИЛОЖЕНИЕ 10

## Пример ведомости обработки температуры воды

## Пример сертификата к глубоководному термометру

Глубоководный термометр № 4726	Коэффициент относительного расширения ртути в стекле: 1:6300
Volum (при 0°C) - 138	
Главный термометр № 4726	Вспомогательный термометр № 2174
При t°C	Поправка °C
-2,0	-0,07
0,0	-0,06
4,0	-0,06
8,0	0,00
12,0	+0,01
16,0	-0,05
20,0	-0,07
24,0	-0,05
28,0	-0,06
При t°C	Поправка °C
-20,0	+0,2
-10,0	+0,1
0	+0,1
10,0	+0,1
20,0	+0,1
30,0	+0,1

## ПРИЛОЖЕНИЕ 11

Пример результатов измерения расхода реки с помощью гидрометрической вертушки

№ вертикали		Расстояние от пост. нач., м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отсчет по секундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек.	Скорость, м/с							
Промерн.	Ско-ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.					
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15					
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,0	0,00	0,00	0,00							0,00	0,00						
1	1	3,0	0,15	0,19	0,17	0,5	0,08	2	118	40	0,34	0,095	0,095						
														0,168					
2	2	4,0	2,20	2,23	2,22	0,2	0,44	6	114	120	1,05	0,281	0,241						
						0,8	1,78	4	106	80	0,75	0,201							
3		5,0	2,05	2,10	2,08														
							0,08							0,171					
4	3	6,0	0,34	0,32	0,33	0,6	0,20	2	112	40	0,36	0,100	0,100						
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,7	0,00		0,00									0,00					
Ширина реки = 4,7 м																			
№ вертикали		Глубина, м		Расстояние м-ду верт., м	Площадь водного сечения между верт., м <sup>2</sup>		Скорость между скоростными вертикалями, м/с	Расход между скоростн. вертикалями, м <sup>3</sup> /с	примечание  $V_{ср} = 0,78/4,75 = 0,16 \text{ м/с}$ $V_{max} = 0,281 \text{ м/с}$ $h_{ср} = 4,75/4,7 = 1,01 \text{ м}$ $h_{max} = 2,22 \text{ м}$										
Промерн	Ско-ростн	На верт.	Между верт.		Про-мерн.	Ско-ростн													
16	17	18	19	20	21	22	23	24											25
Ур.ПБ	Ур.ПБ	0,00			0,085		0,085	0,085						0,048	0,004				
1	1	0,17			1,195	1,0	1,195	1,195						0,168	0,200				
2	2	2,22			2,150	1,0	2,150												
3		2,08			1,205	1,0	1,205	3,355						0,171	0,574				
4	3	0,33			0,165	0,7	0,116	0,116						0,050	0,006				
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	0,00			Площадь сечения: водного = 4,75 м <sup>2</sup> ; живого = 4,75 м <sup>2</sup>									Расход = 0,78 м <sup>3</sup> /с					

## ПРИЛОЖЕНИЕ 12

Исходные данные для обработки результатов измерения расходов реки с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 1

Река \_\_\_\_\_ Время \_\_\_\_\_ Дата «\_\_\_» 200\_г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отсчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	1,5	0,0	0,0				0						
1	1	2,5	0,30	0,32				4	132					
2	2	3,5	3,27	3,30				6	112					
								4	104					
3		4,5	2,80	2,80										
4	3	5,5	0,19	0,20				4	116					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,6	0,0	0,0				0						

**Вариант 2**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстояние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отсчет по секундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Промерн.	Ско-ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,0	0,0	0,0				0						
1	1	3,0	0,29	0,31				2	106					
2	2	4,0	3,65	3,70				8	113					
								4	121					
3		5,0	2,95	3,00										
4	3	6,0	0,16	0,19				2	121					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,7	0,0	0,0				0						

**Вариант 3**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,5	0,0	0,0				0						
1	1	3,5	0,26	0,28				4	131					
2	2	4,5	4,58	4,60				4	104					
								2	105					
3		5,5	3,16	3,20										
4	3	6,5	0,18	0,17				2	149					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,3	0,0	0,0				0						

**Вариант 4**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	3,0	0,0	0,0				0						
1	1	4,0	0,29	0,31				2	101					
2	2	5,0	3,89	3,90				8	110					
								4	108					
3		6,0	2,48	2,51										
4	3	7,0	0,18	0,16				2	102					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,7	0,0	0,0				0						

## Вариант 5

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстояние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отсчет по секундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Промерн.	Скоростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	3,5	0,0	0,0				0						
1	1	4,5	0,28	0,30				4	123					
2	2	5,5	4,26	4,30				6	119					
								4	125					
3		6,5	3,90	3,86										
4	3	7,5	0,19	0,20				2	107					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	8,2	0,0	0,0				0						

**Вариант 6**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	3,0	0,0	0,0				0						
1	1	4,0	0,15	0,14				2	118					
2	2	5,0	1,50	1,52				6	114					
								4	106					
3		6,0	1,10	1,06										
4	3	7,0	0,22	0,25				2	112					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,7	0,0					0						

**Вариант 7**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,5	0,0	0,0				0						
1	1	3,5	0,19	0,20				4	116					
2	2	4,5	1,58	1,60				4	112					
								6	108					
3		5,5	1,35	1,40										
4	3	6,5	0,34	0,30				2	114					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,3	0,0	0,0				0						

**Вариант 8**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстояние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,0	0,0	0,0				0						
1	1	3,0	0,19	0,18				4	128					
2	2	4,0	1,37	1,40				6	116					
								4	112					
3		5,0	1,08	1,12										
4	3	6,0	0,25	0,28				4	120					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,7	0,0	0,0				0						

**Вариант 9**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	1,5	0,0	0,0				0						
1	1	2,5	0,16	0,15				4	108					
2	2	3,5	1,90	1,87				6	104					
								4	102					
3		4,5	1,40	1,36										
4	3	5,5	0,23	0,25				2	106					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,5	0,0	0,0				0						

**Вариант 10**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,0	0,0	0,0				0						
1	1	3,0	0,15	0,19				4	112					
2	2	4,0	2,20	2,23				6	108					
								4	106					
3		5,0	2,05	2,10										
4	3	6,0	0,34	0,32				2	104					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,7	0,0	0,0				0						

**Вариант 11**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,5	0,0	0,0				0						
1	1	3,5	0,20	0,24				2	112					
2	2	4,5	1,80	1,80				6	108					
								4	106					
3		5,5	1,54	1,56										
4	3	6,5	0,17	0,18				2	118					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,3	0,0	0,0				0						

## Вариант 12

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	3,0	0,0	0,0				0						
1	1	4,0	0,34	0,32				2	116					
2	2	5,0	1,66	1,70				6	112					
								4	102					
3		6,0	1,20	1,20										
4	3	7,0	0,15	0,17				2	104					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,7	0,0	0,0				0						

### Вариант 13

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстояние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отсчет по секундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Промерн.	Скоростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	3,5	0,0	0,0				0						
1	1	4,5	0,25	0,24				4	110					
2	2	5,5	1,80	1,84				6	106					
								4	104					
3		6,5	1,34	1,40										
4	3	7,5	0,16	0,18				4	112					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	8,2	0,0	0,0				0						

**Вариант 14**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	3,0	0,0	0,0				0						
1	1	4,0	0,27	0,25				2	112					
2	2	5,0	1,50	1,52				4	102					
								2	100					
3		6,0	1,10	1,12										
4	3	7,0	0,19	0,20				2	108					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,7	0,0	0,0				0						

**Вариант 15**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,5	0,0	0,0				0						
1	1	3,5	0,27	0,29				4	126					
2	2	4,5	2,25	2,20				6	112					
								4	100					
3		5,5	1,95	2,00										
4	3	6,5	0,18	0,19				2	114					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,3	0,0	0,0				0						

**Вариант 16**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,0	0,0	0,0				0						
1	1	3,0	0,34	0,32				2	106					
2	2	4,0	1,50	1,46				6	105					
								4	102					
3		5,0	1,15	1,12										
4	3	6,0	0,14	0,15				2	112					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,7	0,0	0,0				0						

**Вариант 17**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	1,5	0,0	0,0				0						
1	1	2,5	0,25	0,26				2	114					
2	2	3,5	2,30	2,30				6	120					
								4	122					
3		4,5	1,90	1,87										
4	3	5,5	0,15	0,17				2	109					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,6	0,0	0,0				0						

**Вариант 18**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстояние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отсчет по секундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Промерн.	Скоростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,0	0,0	0,0				0						
1	1	3,0	0,34	0,32				2	120					
2	2	4,0	1,35	1,40				4	116					
								2	114					
3		5,0	1,05	1,00										
4	3	6,0	0,16	0,19				4	124					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,7	0,0	0,0				0						

**Вариант 19**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,5	0,0	0,0				0						
1	1	3,5	0,28	0,29				2	114					
2	2	4,5	2,66	2,65				4	102					
								2	107					
3		5,5	2,05	2,00										
4	3	6,5	0,20	0,19				2	118					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,3	0,0	0,0				0						

**Вариант 20**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	3,0	0,0	0,0				0						
1	1	4,0	0,25	0,26				4	128					
2	2	5,0	1,20	1,15				6	118					
								4	122					
3		6,0	1,00	1,00										
4	3	7,0	0,19	0,17				2	126					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,7	0,0	0,0				0						

**Вариант 21**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	3,5	0,0	0,0				0						
1	1	4,5	0,19	0,17				2	112					
2	2	5,5	1,30	1,35				6	108					
								4	102					
3		6,5	1,10	1,10										
4	3	7,5	0,30	0,32				4	118					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	8,2	0,0	0,0				0						

**Вариант 22**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	3,0	0,0	0,0				0						
1	1	4,0	0,18	0,20				2	118					
2	2	5,0	1,10	1,12				8	104					
								4	106					
3		6,0	1,05	1,08										
4	3	7,0	0,28	0,29				4	112					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,7	0,0	0,0				0						

**Вариант 23**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,5	0,0	0,0				0						
1	1	3,5	0,17	0,19				4	112					
2	2	4,5	2,50	2,53				8	102					
								6	100					
3		5,5	2,40	2,38										
4	3	6,5	0,25	0,27				2	106					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	7,3	0,0	0,0				0						

**Вариант 24**

Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	2,0	0,0	0,0				0						
1	1	3,0	0,18	0,15				4	112					
2	2	4,0	1,46	1,42				8	102					
								6	104					
3		5,0	1,26	1,30										
4	3	6,0	0,32	0,34				2	120					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,7	0,0	0,0				0						

**Вариант 25**

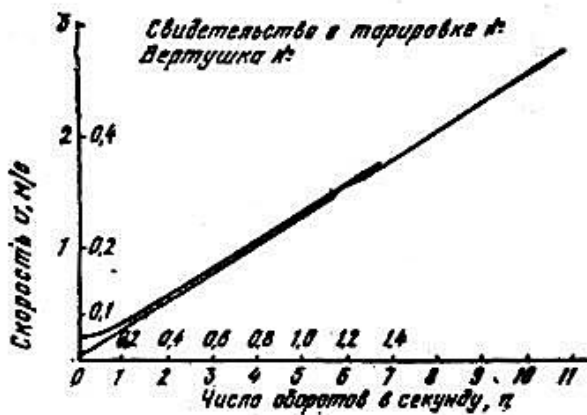
Река \_\_\_\_\_

Время \_\_\_\_\_

Дата «\_\_» \_\_\_\_ 200\_ г.

№ вертикали		Расстоя-ние от пост. начала, м	Глубина, м			Горизонт, м		Число сигналов	Отчет по се- кундомеру, с	Сумма оборотов	Обороты в сек..	Скорость, м/с		
Про- мерн.	Ско- ростн.		1	2	Ср.	Доля глуб.	м					На гор.	Ср. на верт.	Ср. между верт.
Ур.ПБ	Ур.ПБ	1,5	0,0	0,0				0						
1	1	2,5	0,18	0,16				4	118					
2	2	3,5	2,30	2,34				6	106					
								4	104					
3		4,5	2,05	2,10										
4	3	5,5	0,28	0,25				2	108					
Ур.ЛБ	Ур.ЛБ	6,6	0,0	0,0				0						

## ПРИЛОЖЕНИЕ 13



Тарировочная кривая

Таблица А

Образец тарировочной таблицы

Вертужка (марка)										
Тарировка (дата)										
Число оборотов в секунду	0,00	0,01	0,02	0,03	0,04	0,05	0,06	0,07	0,08	0,09
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
0	0,036	0,036	0,037	0,037	0,038	0,038	0,039	0,040	0,041	0,042
0,1	0,043	0,045	0,047	0,049	0,051	0,053	0,055	0,057	0,059	0,061
0,2	0,063	...	...	...	...	...	...	...	...	...
...	...	...	...	...	...	...	...	...	...	...
1,0	0,26	0,27	0,27	0,27	0,27	0,28	0,28	0,28	0,28	0,29
1,1	0,29	0,29	0,29	0,30	0,30	0,30	0,31	0,31	0,31	0,32
1,2	0,32	0,32	0,32	0,32	0,33	0,33	0,33	0,33	0,33	0,34
1,3	0,34	0,34	0,34	0,35	0,35	0,35	...	...	...	...

Таблица Б

Пример фрагмента тарировочной таблицы (гидрометрическая вертужка № 24740)

	0,00	0,01	0,02	0,03	0,04	0,05	0,06	0,07	0,08	0,09
0	0,032	0,033	0,034	0,035	0,036	0,037	0,038	0,039	0,040	0,042
0,1	0,044	0,046	0,048	0,050	0,052	0,054	0,056	0,058	0,060	0,062
0,2	0,064	0,066	0,068	0,070	0,072	0,074	0,076	0,078	0,080	0,082
0,3	0,085	0,088	0,090	0,092	0,095	0,098	0,100	0,102	0,105	0,108
0,4	0,110	0,112	0,115	0,118	0,120	0,122	0,125	0,128	0,130	0,132
0,5	0,135	0,138	0,140	0,142	0,145	0,147	0,150	0,152	0,155	0,158
0,6	0,161	0,163	0,166	0,168	0,171	0,174	0,176	0,179	0,182	0,185
0,7	0,188	0,190	0,193	0,196	0,198	0,201	0,204	0,206	0,209	0,211
0,8	0,214	0,217	0,219	0,222	0,225	0,227	0,230	0,232	0,235	0,238
0,9	0,240	0,243	0,246	0,248	0,251	0,253	0,256	0,259	0,261	0,264
1	0,267	0,269	0,272	0,275	0,278	0,281	0,283	0,286	0,289	0,291
1,1	0,294	0,296	0,299	0,302	0,304	0,307	0,310	0,312	0,315	0,317
...	...	...	...	....	....	...	...	...	...	...

## ПРИЛОЖЕНИЕ 14

Пример расчета результатов измерения расхода реки с помощью поверхностных поплавков

Расстояние между створами, м:						
№ поплавков	Продолжительность хода, с	Скорость течения, м/с	Средняя наибольшая скорость, м/с	Фиктивный расход, м <sup>3</sup> /с	Истинный расход, м <sup>3</sup> /с	Примечание
1	2	3	4	5	6	7
1	11	2,75				
2	15					
3	12	2,52				
4	14					
5	13					
6	18					
7	17					
8	16					
9	12	2,52				
10	14					
$K_1 = Q/Q\phi = 0,78/12,35 = 0,06$ $K_2 = v_{cp}/v_{max} = 0,16/2,60 = 0,06$						

Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## ПРИЛОЖЕНИЕ 15

Исходные данные для обработки результатов измерения расходов реки с помощью поверхностных поплавков

### Вариант 1

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 35,6; 2-е измерение 35,4; среднее						
№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Истин-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	34					K=
2	36					
3	38					
4	40					
5	37					
6	39					
7	42					
8	44					
9	38					
10	40					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 2

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 21,2; 2-е измерение 21,4; среднее						
№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Истин-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	21					K=
2	20					
3	28					
4	34					
5	32					
6	25					
7	38					
8	24					
9	26					
10	29					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 3

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхности скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 40,5; 2-е измерение 40,6; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	55					K=
2	50					
3	53					
4	48					
5	46					
6	48					
7	51					
8	55					
9	56					
10	52					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 4

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхности скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 38,4; 2-е измерение 38,5; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	39					K=
2	42					
3	44					
4	35					
5	41					
6	40					
7	45					
8	38					
9	39					
10	40					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 5

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхности скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 29,1; 2-е измерение 29,0; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	33					K=
2	32					
3	33					
4	30					
5	36					
6	40					
7	41					
8	35					
9	34					
10	36					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 6

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 19,2; 2-е измерение 19,1; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	20					K=
2	21					
3	25					
4	28					
5	21					
6	22					
7	28					
8	30					
9	24					
10	26					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 7

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 30,2; 2-е измерение 30,3; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	35					K=
2	36					
3	39					
4	42					
5	45					
6	38					
7	32					
8	34					
9	40					
10	41					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 8

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 14,5; 2-е измерение 14,6; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	36					K=
2	37					
3	45					
4	42					
5	40					
6	38					
7	35					
8	31					
9	40					
10	42					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### **Вариант 9**

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 33,2; 2-е измерение 33,4; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	48					K=
2	46					
3	45					
4	47					
5	49					
6	38					
7	44					
8	43					
9	40					
10	41					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### **Вариант 10**

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 20,2; 2-е измерение 20,1; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	22					K=
2	24					
3	25					
4	28					
5	30					
6	25					
7	23					
8	26					
9	27					
10	28					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### **Вариант 11**

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 31,4; 2-е измерение 31,3; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	45					K=
2	41					
3	42					
4	47					
5	44					
6	45					
7	40					
8	41					
9	46					
10	39					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 12

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 18,2; 2-е измерение 18,3; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	20					K=
2	19					
3	18					
4	21					
5	22					
6	23					
7	21					
8	28					
9	24					
10	20					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 13

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 25,0; 2-е измерение 25,2; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	19					K=
2	18					
3	16					
4	20					
5	17					
6	18					
7	20					
8	22					
9	18					
10	21					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 14

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 40,1; 2-е измерение 40,0; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	50					K=
2	51					
3	49					
4	50					
5	55					
6	52					
7	48					
8	47					
9	53					
10	46					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 15

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхности скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 27,5; 2-е измерение 27,6; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	21					K=
2	22					
3	28					
4	26					
5	24					
6	20					
7	28					
8	27					
9	26					
10	23					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 16

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхности скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 22,2; 2-е измерение 22,3; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	17					K=
2	15					
3	18					
4	20					
5	19					
6	14					
7	18					
8	16					
9	21					
10	17					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 17

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхности скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 45,4; 2-е измерение 45,4; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	48					K=
2	45					
3	42					
4	40					
5	41					
6	47					
7	46					
8	44					
9	41					
10	49					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 18

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 19,1; 2-е измерение 19,0; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	16					K=
2	14					
3	15					
4	18					
5	20					
6	18					
7	17					
8	21					
9	19					
10	22					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 19

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 23,3; 2-е измерение 23,0; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	24					K=
2	26					
3	23					
4	25					
5	27					
6	21					
7	27					
8	29					
9	30					
10	22					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

### Вариант 20

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 15,5; 2-е измерение 15,7; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	14					K=
2	15					
3	18					
4	17					
5	13					
6	19					
7	17					
8	12					
9	14					
10	16					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 21

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхности скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 18,8; 2-е измерение; 18,6 среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	11					K=
2	15					
3	12					
4	14					
5	13					
6	18					
7	17					
8	16					
9	12					
10	14					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 22

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхности скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 41,1; 2-е измерение 41,2; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	47					K=
2	46					
3	48					
4	42					
5	45					
6	44					
7	43					
8	45					
9	42					
10	47					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 23

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхности скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 39,8; 2-е измерение 40,0; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Исти-ний рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	35					K=
2	33					
3	34					
4	38					
5	37					
6	34					
7	37					
8	40					
9	41					
10	32					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 24

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 29,9; 2-е измерение 30,1; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Истин-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	25					K=
2	28					
3	24					
4	29					
5	28					
6	24					
7	26					
8	27					
9	29					
10	24					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Вариант 25

Результаты измерения расхода воды поплавками (по наибольшей поверхностной скорости)

Расстояние между створами, м: 1-е измерение 17,5; 2-е измерение 17,8; среднее

№ по-плавков	Продолжительность хода, с	Ско-ростъ течения, м/с	Средняя наибольшая ско-ростъ, м/с	Фиктив-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Истин-ный рас-ход, м <sup>3</sup> /с	Примеча-ние
1	15					K=
2	14					
3	13					
4	17					
5	18					
6	17					
7	15					
8	11					
9	10					
10	19					

Примечание: Истинный расход – расход, измеренный с помощью гидрометрической вертушки

## Литература

1. Алекин О. А. Основы гидрохимии. – Л.: Гидрометеоиздат, 1970. – 413 с.
2. Берникова Т. А. Гидрология и промысловая океанология. - М.: Пищевая промышленность, 1980. - 240 с.
3. Берникова Т. А., Демидова А. Г. Гидрология и гидрохимия.- М.: Пищевая промышленность, 1977. - 310 с.
4. Берникова Т. А., Демидова А. Г., Дубравин В. Ф. Лабораторный практикум по гидрологии. – М.: Легкая и пищевая промышленность, 1984. -175 с.
5. Берникова Т.А. Гидрология с основами метеорологии и климатологии. Учебник. – М.: Моркнига, 2011. – 600 с.
6. Берникова Т.А. Гидрология с основами метеорологии и климатологии: учебник / Т.А. Берникова. – 2-е изд., перераб. и доп. – Санкт-Петербург: Лань, 2020. – 428 с.
7. Берникова, Т. А. Гидрология с основами метеорологии и климатологии / Т. А. Берникова. — Санкт-Петербург : Лань, 2023. — 428 с. — ISBN 978-5-507-46514-9. — Текст : электронный // Лань : электронно-библиотечная система. — URL: <https://e.lanbook.com/book/312887> (дата обращения: 10.06.2024). — Режим доступа: для авториз. пользователей.
8. Берникова Т.А., Цупикова Н.А. Гидрология: толковый тематический словарь-справочник / Т.А. Берникова, Н.А. Цупикова. – Калининград: Изд-во ФГБОУ ВО «КГТУ», 2017. – 452 с.
9. Беспалов Д. П., Козлов В. Н., Матвеев Л. Г. Психрометрические таблицы. – Л.: Гидрометеоиздат, 1972. – 235 с.5.
10. Бессонов Н.М., Привезенцев Ю.А. Рыбохозяйственная гидрохимия. – М.: Агропромиздат, 1987. – 160 с.
11. Географический атлас Калининградской области / Гл. редактор Орленок В. В. Калининград: Изд-во КГУ; ЦНИТ, 2002.–276 с.
12. Гидрология : учебник / В. Н. Михайлов, А. Д. Добровольский, С. А. Добролюбов. - Изд. 3-е, стер. - Москва : Высшая школа, 2008. - 462 с.
13. Гидрология : учебник для вузов/ В. Н. Михайлов, С. А. Добролюбов. - Москва: Берлин: Директ-Медия, 2017. - 753 с.
14. Гидрология. Лабораторный практикум и учебная практика / Т.А. Берникова [и др.]. – М.: Колос, 2008. – 303 с.
15. ГОСТ 31868-2012. МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ. ВОДА. Методы определения цветности.
16. ГОСТ Р 57164-2016. Вода питьевая. Методы определения запаха, вкуса и мутности.
17. ГОСТР 5 5 6 8 4 - 2013 (ИСО 8467:1993). ВОДА ПИТЬЕВАЯ. Метод определения перманганатной окисляемости
18. Зенин А. А., Белоусова Н. В. Гидрохимический словарь / под ред. Д-ра гнол.-минер. наук А. М. Ниванорова. – Л.:Гидрометеоиздат, 1988. – 240 с.

19. Океанографические таблицы. – 4-е изд. – Л.: Гидрометеоиздат, 1975. – 477 с.
20. ПНД Ф 14.1:2:3:4.213-05 взамен ПНД Ф 14.1:2:4.213-05 (Издание 2005 г.). МЕТОДИКА ИЗМЕРЕНИЙ МУТНОСТИ ПРОБ ПИТЬЕВЫХ, ПРИРОДНЫХ ПОВЕРХНОСТНЫХ, ПРИРОДНЫХ ПОДЗЕМНЫХ И СТОЧНЫХ ВОД ТУРБИДИМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ ПО КАОЛИНУ И ПО ФОРМАЗИНУ
21. ПНД Ф 14.1:2:4.4-95. Количественный химический анализ вод. Методика измерений массовой концентрации нитрат ионов в питьевых, поверхностных и сточных водах фотометрическим методом с салициловой кислотой.
22. РД 52.24.514-2009. Методика расчета суммарной молярной (массовой) концентрации ионов натрия и калия, суммарной массовой концентрации ионов в водах. Ростов-на-Дону: Росгидромет, ГУ ГХИ. 2009. 9 с.
23. Справочник гидрохимика: рыбное хозяйство / Агатова А. И., Налетова И. А., Зубаревич В. Л. и др.; под ред. В. В. Сапожникова. – М.: Агропромиздат, 1991. – 224 с.
24. Таубе П.Р., Баранова А.Г. Практикум по химии воды. Учебное пособие. М., «Высшая школа», 1971., 128 с.
25. Физико-географический атлас мира.- М.: ГУГК, 1964.-298 с.
26. Чеботарев А. И. Гидрологический словарь. – М.: Гидрометеоиздат, 1970. – 306 с.

Локальный электронный методический материал

Надежда Николаевна Цветкова

## ГИДРОЛОГИЯ

*Редактор И. Голубева*

Локальное электронное издание

Уч.-изд. л. 15,9. Печ. л. 12,3.

Издательство федерального государственного  
бюджетного образовательного учреждения высшего образования  
«Калининградский государственный технический университет»  
236022, Калининград, Советский проспект, 1