фЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО ЭКОЛОГИЧЕСКОМУ, ТЕХНОЛОГИЧЕСКОМУ И АТОМНОМУ НАДЗОРУ

УТВЕРЖДАЮ
Директор ФТУ «Федеральный дентр анадиза и оценки техногенного бействия»

С.И. Сухинин

2006 г.

КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ВОД

МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ КРЕМНЕКИСЛОТЫ В ПЕРЕСЧЕТЕ НА КРЕМНИЙ В ПРОБАХ ПРИРОДНЫХ, СТОЧНЫХ ВОД ФОТОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ

ПНД Ф 14.1:2.215-06

(ФР.1.31.2007.03810)

Методика допущена для целей государственного экологического контроля

> МОСКВА 2006 г.

Право тиражирования и реализации принадлежит разработчику.

Методика рассмотрена и одобрена ФГУ «Федеральный центр анализа и оценки техногенного воздействия на окружающую среду» (ФГУ «ФЦАО»).

Протокол № 2 заседания НТС ФГУ «ФЦАО» от 17 апреля 2006 г.

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий документ устанавливает методику количественного химического анализа проб природных и сточных вод для определения в них кремнекислоты в диапазоне от 0,5 до 16,0 мг/дм³ в пересчете на кремний фотометрическим методом в виде желтой кремнемолибденовой гетерополикислоты.

Если массовая концентрация кремния в анализируемой пробе превышает верхнюю границу диапазона, то допускается разбавление пробы таким образом, чтобы концентрация кремния соответствовала регламентированному диапазону.

Мещающие влияния, обусловленные присутствием в пробе восстановителей (железа (II) и др.), фосфатов, фторидов, а также железа (III) в концентрациях свыше 20 мг/дм³ и мутности, устраняются специальной подготовкой пробы к анализу (п.9).

1 ПРИНЦИП МЕТОДА

Фотометрический метод определения массовой концентрации кремния основан на взаимодействии кремнекислоты с молибдатом аммония в кислой среде с образованием желтой кремнемолибденовой гетерополикислоты. Оптическую плотность растворов определяют при λ =410 нм.

2 ПРИПИСАННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ И ЕЕ СОСТАВЛЯЮЩИХ

Настоящая методика обеспечивает получение результатов анализа с погрешностью, не превышающей значений, приведённых в таблице 1.

Значения показателя точности методики используют при:

- оформлении результатов анализа, выдаваемых лабораторией;
- оценке деятельности лабораторий на качество проведения испытаний:
- оценке возможности использования результатов анализа при реализации методики в конкретной лаборатории.

Таблица 1- Диапазон измерений, значения показателей точности, повторяемости и воспроизводимости методики

| Диапазон | Показатель | Показатель | Показатель |
|----------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| измерений, мг∕дм³ | точности (границы относи- тельной погреш- ности при вероят- ности Р=0,95), ±8, % | повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) | воспроизводимо- сти (относительное среднеквадратиче- ское отклонение воспроизводимо- сти), ОR, % |
| от 0,5 до 1,0 вкл. | 35 | 12 | 17,5 |
| св. 1,0 до 10 вкл. | 30 | 11 | 15 |
| св. 10 до 16 вкл. | 25 | 9 | 12,5 |

3 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ, МАТЕРИАЛЫ, РЕАКТИВЫ

3.1 Средства измерений

Спектрофотометр или фотоколориметр, позволяющий измерять оптическую плотность при длине волны λ =410 нм.

Кюветы с толщиной поглощающего слоя 10 мм и 50 мм.

Весы лабораторные общего назначения по ГОСТ 24104-20001.

Гири по ГОСТ 7328-2001.

Колбы мерные вместимостью 25 см³ по ГОСТ 1770-74.

Пипетки градуированные вместимостью 1, 2, 5, 10 см³ по ГОСТ 29227-91.

Пипетки с одной отметкой вместимостью 15, 20 см³ по ГОСТ 29169-91.

ГСО с аттестованным содержанием кремния 1 мг/см 3 с погрешностью не более 1% при Р=0.95.

3.2 Вспомогательное оборудование

Колбы конические Кн-1-100 по ГОСТ 25336-82.

Стаканчики для взвешивания Н-1-50 ТХС по ГОСТ 25336-82.

Плитка электрическая по ГОСТ 14919-83.

Полиэтиленовые бутыли для отбора проб и хранения растворов.

Примечания. 1. Допускается использование других средств измерений и вспомогательного оборудования, посуды и материалов с метрологическими и техническими характеристиками не хуже указанных.

2. Средства измерений должны быть поверены в установленные сроки.

3.3. Реактивы и материалы

Соляная кислота по ГОСТ 3118-77.

Молибдат аммония по ГОСТ 3765-78.

Кислота винная по ГОСТ 5817-77 или

Кислота щавелевая по ГОСТ 22180-76.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Фильтры обеззоленные по ТУ 6-09-1678-86.

Бумага индикаторная универсальная по ТУ 6-09-1181-76.

Все реактивы должны иметь квалификацию "хч" или "чда".

4 УСЛОВИЯ БЕЗОПАСНОГО ПРОВЕДЕНИЯ РАБОТ

- 4.1 При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007-76.
- **4.2** Электробезопасность при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019-79.
- **4.3** Организация обучения работающих безопасности труда по ГОСТ 12.0.004-90.
- **4.4** Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009-83.

5 ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРОВ

Выполнение измерений может производить химик-аналитик, владеющий техникой экстракционно-фотометрического анализа и изучивший инструкцию по эксплуатации спектрофотометра или фотоколориметра.

6 УСЛОВИЯ ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

температура окружающего воздуха (20±5)°С;

атмосферное давление (84,0-106,7) кПа;

относительная влажность не более 80% при температуре 25°C;

напряжение сети (220 \pm 22) В; частота переменного тока (50 \pm 1) Γ ц.

7 ОТБОР И ХРАНЕНИЕ ПРОБ

- 7.1 Отбор проб производится в соответствии с требованиями ГОСТ Р 51592-2000 "Вода. Общие требования к отбору проб".
- 7.2 Посуду для отбора проб и проведения анализа промывают водопроводной водой, обрабатывают хромовой смесью, ополаскивают водопроводной водой и несколько раз дистиллированной водой.
- 7.3 Пробы воды отбирают в полиэтиленовые бутыли (подготовленные по п.7.2), предварительно ополоснутые отбираемой водой. Объем отбираемой пробы должен быть не менее 150 см³.
- 7.4 Пробу можно хранить при температуре 2-5°С не более 5 суток. Для хранения используют полиэтиленовую посуду. Мутные пробы предварительно фильтруют через мембранный фильтр 0,45 мкм.
- 7.5 При отборе проб составляется сопроводительный документ по утвержденной форме, в котором указываются:

цель анализа, предполагаемые загрязнители;

место, время отбора;

номер пробы;

должность, фамилия отбирающего пробу, дата.

8 ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

8.1 Подготовка прибора

Подготовку спектрофотометра или фотоэлектроколориметра к работе проводят в соответствии с рабочей инструкцией по эксплуатации прибора.

8.2 Подготовка посуды

Вся посуда должна быть подготовлена по п. 7.2.

8.3 Приготовление растворов

8.3.1 Приготовление раствора молибдата аммония, 5%

Навеску 5 г молибдата аммония помещают в коническую колбу и растворяют в 95 см³ дистиллированной воды. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде в течение 10 дней.

8.3.2 Приготовление раствора соляной кислоты

42 см 3 концентрированной соляной кислоты (ρ =1,19) помещают в мерную колбу вместимостью 100 см 3 и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде в течение 6 месяцев.

8.3.3 Приготовление раствора винной кислоты

Навеску 10 г винной кислоты помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды и доводят до метки дистиллированной водой. Вместо винной кислоты можно использовать щавелевую кислоту. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде в темноте в течение 3 месяцев.

8.3.4. Приготовление основного градуировочного раствора кремния с концентрацией 0,1 мг/см³ из ГСО.

Раствор готовят в соответствии с прилагаемой к образцу инструкцией. 1 см³ раствора должен содержать 0,1 мг кремния.

Раствор хранят в полиэтиленовой посуде в течение 3 месяцев.

8.3.5. Приготовление рабочего градуировочного раствора кремния концентрацией 0,01 мг/см 3

Раствор готовят из основного раствора кремния путем разбавления. 10 см³ основного раствора помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят до метки дистиллированной водой.

1 см³ раствора должен содержать 0,01 мг кремния.

Раствор готовят в день проведения анализа.

Приготовление градуировочных растворов из оксида кремния приведено в Приложении А.

8.4 Построение градуировочных графиков

Для построения градуировочных графиков необходимо приготовить образцы для градуировки с массовой концентрацией кремния 0,5-16 мг/дм³. Условия анализа, его проведение должны соответствовать п.п.6 и 10.

Строят два градуировочных графика.

График №1 - массовая концентрация кремния от 0,5 до 4,0 мг/дм³, кювета с толщиной поглощающего слоя 50 мм.

График №2 - массовая концентрация кремния от 4,0 до 16 мг/дм³, кювета с толщиной поглощающего слоя 10 мм.

Состав и количество образцов для градуировки приведены в таблице 2.

Образцы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 25 см³, далее растворы переносят в колбы вместимостью 100 см³ и проводят через весь ход анализа по п.10.

Таблица 2 - Состав и количество образцов для градуировки

| Номер образца | Массовая концентрация кремния в | Аликвотная часть раствора (см³), помещаемая в мерную колбу вместимостью 25 см³ | |
|------------------|----------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|-----|
| | градуировочных растворах, мг/дм ³ | Рабочий раствор с кон- центрацией 0,01 мг/см ³ | |
| 1 | 0,0 | 0,0 | 0,0 |
| 2 | 0,5 | 1,25 | |
| 3 | 1,0 | 2,5 | |
| 4 | 2,0 | 5,0 | |
| 5 | 4,0 | 10,0 | 1,0 |
| 6 | 8,0 | | 2,0 |
| 7 | 12,0 | | 3,0 |
| 8 | 16,0 | | 4,0 |

Анализ образцов для градуировки проводят в порядке возрастания их концентрации. Для построения градуировочного графика каждую искусственную смесь необходимо фотометрировать 3 раза с целью

исключения случайных результатов и усреднения данных. При построении градуировочного графика по оси ординат откладывают значения оптической плотности, а по оси абсцисс - величину концентрации вещества в мг/дм³.

8.5 Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят не реже одного раза в месяц или при смене реактивов. Средствами контроля являются вновь приготовленные образцы для градуировки (не менее 3 образцов из приведенных в таблице 2).

Градуировочную характеристику считают стабильной при выполнении для каждого образца для градуировки следующего условия:

$$|X - C| < 0.01 \cdot C \cdot 1.96 \sigma_R$$
 (1)

где X — результат контрольного измерения массовой концентрации кремния в образце для градуировки, мг/дм³;

C – аттестованное значение массовой концентрации кремния в образце для градуировки, мг/дм³;

 $\sigma_{\it R,-}$ среднеквадратическое отклонение внутрилабораторной прецизионности, установленное при реализации методики в лаборатории.

Примечание. Допустимо среднеквадратическое отклонение внутрилабораторной прецизионности при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения: $\sigma_{R_s} = 0.84 \, \sigma_R$, с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов анализа.

Значения О приведены в таблице 1.

Если условие стабильности градуировочной характеристики не выполняется только для одного образца для градуировки, необходимо выполнить повторное измерение этого образца с целью исключения результата, содержащего грубую погрешность.

Если градуировочная характеристика нестабильна, выясняют причины и повторяют контроль с использованием других образцов для градуировки, предусмотренных методикой. При повторном обнаруже-

нии нестабильности градуировочной характеристики строят новый градуировочный график.

9 УСТРАНЕНИЕ МЕШАЮЩИХ ВЛИЯНИЙ

- 9.1 Мешающее влияние железа (II) устраняют добавлением нескольких кристалликов надсернокислого аммония.
- 9.2 Для устранения влияния фосфатов добавляют растворы щавелевой или винной кислоты.
- 9.3 Сероводород и сульфиды удаляют подкислением и продуванием пробы воздухом.
- 9.4 Для удаления фторидов используют борную кислоту, добавляя 20-ти кратный ее избыток.
- 9.5 Влияние цветности и мутности учитывают путем компенсирования окраски во время фотометрирования (для этого проводят измерение оптической плотности фона исследуемой воды без добавления реактивов и последнюю вычитают из оптической плотности пробы).

10 ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

 $25~\text{см}^3$ (или меньший объем, доведенный до $25~\text{см}^3$ дистиллированной водой) исследуемой воды помещают в коническую колбу вместимостью $100~\text{см}^3$, приливают $1~\text{см}^3$ раствора соляной кислоты, $2,5~\text{см}^3$ раствора молибдата аммония и через десять минут добавляют $2,5~\text{см}^3$ раствора винной кислоты. Смесь перемешивают и спустя 15~мин измеряют оптическую плотность раствора при $\lambda = 410~\text{нм}$ в кюветах с толщиной оптического слоя 10~мм или 50~мм. Раствором сравнения служит дистиллированная вода.

При анализе слабоокрашенных и мутных вод необходимо провести опыт, в котором окрашенную пробу обрабатывают так же, как и при анализе, но без добавления реактивов. Оптические плотности полученных растворов "холостой", "рабочей" пробы и пробы на цветность измеряют относительно дистиллированной воды, для расчета истинной оптической плотности используют формулу:

$$D_{\text{ист}} = D_{\text{рабоч}} - D_{\text{цветн}} - D_{\text{холост}}$$

При анализе выполняют не менее двух параллельных определений.

11 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Содержание кремния Х (мг/дм3) рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot K, \tag{2}$$

где С- массовая концентрация кремния, найденная по градуировочному графику, $M\Gamma/DM^3$;

К - коэффициент разбавления.

За результат анализа X_{cp} принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений X_1 и X_2

$$X_{cp} = \frac{X_1 + X_2}{2},\tag{3}$$

для которых выполняется следующее условие:

$$|X_1 - X_2| \le 0.01 \cdot \mathbf{r} \cdot \mathbf{X}_{cp} \tag{4}$$

где г - предел повторяемости, значения которого приведены в таблице 3.

Таблица 3 - Значения предела повторяемости при вероятности Р=0,95

| Диапазон измерений, мг/дм ³ | Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений), г, % |
|-------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| от 0,5 до 1,0 вкл. | 34 |
| св. 1,0 до 10 вкл. | 31 |
| св. 10 до 16 вкл. | 25 |

При невыполнении условия (4) могут быть использованы методы проверки приемлемости результатов параллельных определений и установления окончательного результата согласно раздела 5 ГОСТ Р ИСО 5725-6.

Расхождение между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости. При выполнении этого условия приемлемы оба результата анализа, и в качестве окончательного может быть использовано их среднее арифметическое значение. Значения предела воспроизводимости приведены в таблице 4.

Таблица 4 - Значения предела воспроизводимости при вероятности P=0,95

| Диапазон измерений, мг/дм ³ | Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях), R, % |
|-------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| от 0,5 до 1,0 вкл | 49 |
| св. 1,0 до 10 вкл. | 42 |
| св. 10 до 16 вкл. | 35 |

При превыщении предела воспроизводимости могут быть использованы методы оценки приемлемости результатов анализа согласно раздела 5 ГОСТ Р ИСО 5725-6.

Численное значение результата анализа должно оканчиваться цифрой того же разряда, что и значение погрешности.

12 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Результат анализа X (мг/дм³) в документах, предусматривающих его использование, может быть представлен в виде: $X \pm \Delta$, P=0.95,

где Δ - показатель точности метолики.

Значение Δ рассчитывают по формуле: $\Delta \approx 0.01 \cdot \delta \cdot X$. Значение δ приведено в таблице 1.

Допустимо результат анализа в документах, выдаваемых лабораторией, представлять в виде: $X \pm \Delta_A$, P=0.95, при условии $\Delta_A < \Delta$, где

X – результат анализа, полученный в точном соответствии с прописью метолики:

 $\pm \Delta_s$ - значение характеристики погрешности результатов анализа, установленное при реализации методики в лаборатории, и обеспечиваемое контролем стабильности результатов анализа.

Примечание. При представлении результата анализа в документах, выдаваемых лабораторией, указывают:

- количество результатов параллельных определений, использованных для расчета результата анализа;
- способ определения результата анализа (среднее арифметическое значение или медиана результатов параплельных определений).

13 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ МЕТОДИКИ В ЛАБОРАТОРИИ

Контроль качества результатов анализа при реализации методики в лаборатории предусматривает:

- оперативный контроль процедуры анализа (на основе оценки погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);
- контроль стабильности результатов анализа (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, среднеквадратического отклонения внутрилабораторной прецизионности, погрешности).

13.1 Алгоритм оперативного контроля процедуры анализа с использованием метода добавок

Оперативный контроль процедуры анализа проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_{κ} с нормативом контроля K.

Результат контрольной процедуры К, рассчитывают по формуле:

$$K_{k} = \left| X_{cp} - X_{cp} - C_{\delta} \right|, \tag{5}$$

где $X_{\bullet \rho}$ — результат анализа массовой концентрации кремния в пробе с известной добавкой — среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми удовлетворяет условию (4) раздела 11;

 X_{ep} — результат анализа массовой концентрации кремния в исходной пробе — среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми удовлетворяет условию (4) раздела 11.

Норматив контроля К рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{s,\chi_{cg}}^2 + \Delta_{s,\chi_{cg}}^2}, \qquad (6)$$

где $\Delta_{s,X'_{cp}}$, $\Delta_{s,X_{cp}}$ - значения характеристики погрешности результатов анализа, установленные в лаборатории при реализации мето-

дики, соответствующие массовой концентрации кремния в пробе с известной добавкой и в исходной пробе соответственно.

Примечание. Допустимо характеристику погрешности результатов анализа при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения: $\Delta_n = 0.84 \cdot \Delta$, с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов анализа.

Процедуру анализа признают удовлетворительной, при выполнении условия:

$$K_{\kappa} \leq K$$
 (7)

При невыполнении условия (7) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (7) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

13.2 Алгоритм оперативного контроля процедуры анализа с применением образцов для контроля

Оперативный контроль процедуры анализа проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_* с нормативом контроля K.

Результат контрольной процедуры К, рассчитывают по формуле:

$$K_{\kappa} = |C_{cp} - C|, \tag{8}$$

где C_{ip} — результат анализа массовой концентрации кремния в образце для контроля — среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми удовлетворяет условию (1) раздела 11;

С - аттестованное значение образца для контроля.

Норматив контроля К рассчитывают по формуле

$$K = \Delta_{a}, \tag{9}$$

где $\pm \Delta_s$ - характеристика погрешности результатов анализа, соответствующая аттестованному значению образца для контроля.

Примечание. Допустимо характеристику погрешности результатов анализа при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения: $\Delta_n = 0.84 \cdot \Delta_n$ с последующим уточнением по мере

накопления информации в процессе контроля стабильности результатов анализв.

Процедуру анализа признают удовлетворительной, при выполнении условия:

$$K_{\kappa} \leq K$$
 (10)

При невыполнении условия (10) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (10) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

Периодичность оперативного контроля процедуры анализа, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов анализа регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

Приложение А

Приготовление градуировочных растворов кремния из оксида кремния

А.1 Оборудование, реактивы и материалы

Кремний оксид, ГОСТ 9428-73.

Натрия карбонат, ГОСТ 83-79.

Натрий тетраборнокислый (бура), ГОСТ 4199-76.

Кислота соляная, ГОСТ 3118-77, раствор 1:3.

Вода дистиллированная, ГОСТ 6709-72.

Платиновые тигли ГОСТ 6563-75.

Муфельная печь.

А.2 Приготовление основного градуировочного раствора с концентрацией 0,1 мг/см³ кремния

100 мг оксида кремния (SiO₂) сплавляют в платиновом тигле с 3 г смеси безводной соли карбоната натрия и буры, взятых в соотношении 2:1, при t=900°С в течение 15-20 мин до получения прозрачного сплава. После охлаждения сплав переносят в полиэтиленовый стакан и заливают 200-300 см³ дистиллированной воды и оставляют на ночь. Затем добавляют 100 см³ соляной кислоты (1:3) и перемешивают. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³ и доводят до метки дистиллированной водой.

Хранят в полиэтиленовой посуде в течение 6 месяцев.

А.3 Приготовление рабочего градуировочного раствора с концентрацией 0,01 мг/см³ кремния

10 см³ основного раствора переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят до метки дистиллированной водой.

Раствор готовят в день проведения анализа.



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ Государственный научный метрологический центр

ФГУП «Уральский научно-исследовательский институт метрологии»

СВИДЕТЕЛЬСТВО

об аттестации методики выполнения измерений

№ 224.01.03.044/2006

| Методика выпол | пнения измерений | массовой концентрации кремнекислоты в | |
|--------------------|-------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| | • | нанменование измернемой величных, объсктв | |
| пересчете на кра | мний в пробах природ | іных, сточных вод фотометрическим методом, | |
| | | интода измерений | |
| разработанная | | | |
| | наниемование орган | взации (предприятия), резработавшей МВИ | |
| | • | | |
| | | • | |
| аттестована в со | ответствии с ГОСТ Р | 8.563 . | |
| Аттестация осущ | цествлена по результат | гам метрологической экспертизы материалов | |
| по разработке м | стодики выполнения и | змерений | |
| | | мботке МВИ, теоретическое вля экспериментальное исследование МВИ, | |
| другие виды работ | | | |
| метрологически | | о, что МВИ соответствует предъявляемым к ней падает следующими основными метрологическими пиложении. | |
| | ректеристики изграшности измере одимости — ворыативы контроля) | ний (неопрациленность мимерений) и (жля) харектеристики составляющих | |
| Приложение: ме | прологические характ | еристики МВИ на 1 листе | |
| Зам.двректора по н | авучной работе | еристики МВИ на 1 листе | |
| Зав. пабораторией | Tueso | | |
| Дага выдачи: | | | |
| Срок действия: | 05.03.2006 r. | | |
| | 05.03.2011 г. | | |

Россия, 620000, г. Екатеринбург, ун. Красноармейская, 4 так.:(343) 350-26-18, факс: (343) 350-20-39. В-тай!: unilm@w

Приложение к свидетельству № 224.01.03.044/2006 об аттестации методики выполнения измерений массовой концентрации кремнекислоты в пересчете на кремний в пробах природных, сточных вод фотометрическим методом

1. Диапазон измерений, значения показателей точности, повторяемости и воспроизводимости

| Диапазон измерений, мг/дм ³ | Показатель повторяемости (относительное значение среднеквадратического отклонения повторяемости), С _{7,4} % | Показатель воспроизводимости (отвосительное значение среднеквадратического отклонения воспроизводимости), G_{R_i} % | Показатель точности (границы относительной погрешностя при вероятности Р=0.95), ± 8,% |
|----------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| от 0.5 до 1вкл. | 12 | 17.5 | 35 |
| св. 1 до 10 вкл. | 11 | 15 | 30 |
| св. 10 до 16 вкл. | ٥ | 12.5 | 25 |

2. Диапазон измерений, значения пределов повторяемости и воспроизводимости вепоятности Р=0 95

| Диапазон измерений, мг/дм ³ | Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений), г. % | Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, получениями в разных пабораториях), R, % |
|----------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| от 0.5 до 1вкл. | 34 | 49. |
| св. 1 до 10 вкл. | 31 | 42 |
| св. 10 до 16 вкл. | 25 | 35 |

- 3. При реализации методики в лаборатории обеспечивают:
- оперативный контроль процедуры измерений (на основе оценки погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, среднеквадратического отклонения внутрилабораторной прецизионности, погрешности).

Алгоригм оперативного контроля процедуры измерений приведен в документе на методику выполнения измерений.

Процедуры контроля стабильности результатов выполняемых измерений регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

Зав. лабораторией 224 ФГУП «УНИИМ»

Гасанов В.И. Панева