ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ПО ОХРАНЕ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Председателя
Гогударственного комитета РФ
Охране Окружающей среды
А. А. Соловьянов
1996г.

КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ВОД

МЕТОДИКА ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВЫХ КОНЦЕНТРАЦИЙ КОБАЛЬТА, НИКЕЛЯ, МЕДИ, ЦИНКА, ХРОМА, МАРГАНЦА, ЖЕЛЕЗА, СЕРЕБРА, КАДМИЯ И СВИНЦА В ПРОБАХ ПИТЬЕВЫХ, ПРИРОДНЫХ И СТОЧНЫХ ВОД МЕТОДОМ АТОМНО-АБСОРБЦИОННОЙ СПЕКТРОМЕТРИИ

ПНД Ф 14.1:2:4.139-98

Методика допущена для нелей государственного экологического контроля

МОСКВА, 1998 г. (издание 2010 г.)

Право тиражирования и реализации принадлежит разработчику.

Методика рассмотрена и одобрена Главным управлением аналитического контроля и метрологического обеспечения природоохранной деятельности (ГУАК) и Главным метрологом Госкомэкологии России.

Главный метролог

Госкомэкологии России

К.И.Машкович

Начальник ГУАК

Г.М.Цветков

Регистрационный код МВИ по Федеральному реестру: ФР.131.2001.00335

Hay-

Разработчик: Аналитический центр ЗАО «РОСА» Адрес: 119297, г. Москва, ул. Родниковая, д. 7,стр 35

Телефон: (495) 439-52-13 Факс: (495) 435-13-00 Настоящий нормативный документ устанавливает пламенный атомноабсорбционный метод определения массовых концентраций кобальта, никеля, меди, цинка, хрома, марганца, железа, серебра кадмия и свинца в питьевых, природных и сточных водах. Допускается использование методики для анализа кислотных и ацетатных вытяжек из почв и осадков сточных вод. Диапазоны определяемых концентраций указаны в таблице 1.

Метод избирателен при наличии корректора неселективного поглощения фона. В противном случае следует скорректировать фон в соответствии с рекомендациями, изложенными в Инструкции по эксплуатации прибора.

Блок-схема анализа приведена в Приложении 1.

Таблица 1 Диапазоны определяемых концентраций

Металл	Диапазон определяемых концентраций, мг/дм ³		Диапазон концентраций, требующий	Диапазон концентраций*, требующий	
	Питьевая и	Сточная вода	концентрирования,	разбавления,	
	природная вода		мг/дм³	мг/дм ³	
Кобальт	0,015-0,5	0,15-20	0,015-0,15	3-20	
Никель	0,015-1,0	0,15-20	0,015-0,15	4-20	
Медь	0,01-10	0,1-100	0,01-0,1	5-100	
Цинк	0,004-0,2	0,04-500	0,004-0,04	3-500	
Хром	0,02-10	0,2-500	0,02-0,2	10-500	
Железо	0,01-15	0,1-500	0,01-0,1	10-500	
Марганец	0,01-5,0	0,1-20	0,01-0,1	5-20	
Серебро	0,01-10	0,1-10	0,01-0,1	5-10	
Кадмий	0,005-0,5	0,05-5,0	0,005-0,05	1-5	
Свинец	0,02-0,5	0,1-5,0	0,02-0,1		

Примечание 1: При соответствующем дальнейшем разбавлении пробы (до 100 раз) возможен анализ проб с более высоким содержанием металлов

Притмечание 2: Предварительное концентрирование пробы путем упаривания (до 30 раз) позволяет повысить чувствительность определения.

Примечание 3: При расширении диапазона измеряемых массовых концентраций металлов необходимо подтвердить, что характеристки погрешности не превышают установленных значений (см таб. 2).

1. ПРИНЦИП МЕТОДА

Метод основан на измерении резонансного поглощения света свободными атомами определяемого металла при прохождении света через атомный пар исследуемого образца, образующийся в пламени.

Таблица 2

2. ПРИПИСАННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ измерений

Настоящая методика обеспечивает получение результатов анализа с погрешностями, не превышающими значений, приведенных в табл. 2

Диапазон измеряемых концентраций, относительные показатели

точности, правильности, повторяемости и воспроизводимости методики при доверительной вероятности Р=0,95

	Наименование метрологической характеристики						
_	Показатель	Показатель	Показатель	Показатель			
Диапазон определяемых содержаний, мг/дм ³	повторяемости (относительное среднеквадратическ ое отклонение повторяемости), $\sigma_r(\delta)$, %	воспроизводи мости, (относительное среднеквадратичес -кое отклонение воспроизводимост и) σ R (δ) , %	правильности, (границы относительной систематической погрешности) δ_c , %	точности, (границы относительной погрешности при вероятности) δ, %			
Железо							
питьевые и							
природные воды							
от 0,01 до 0,025 вкл.	13	18	10	37			
св. 0,025 до 0,1 вкл.	11	15	8	30			
св. 0,1 до 1,0 вкл.	8	11	7	23			
св. 1,0 до 15,0 вкл.	5	7	6	15			
Железо							
сточные воды							
от 0,1 до 1,0 вкл.	11	15	8	30			
св. 1 до 10 вкл.	8	11	7	22			
св. 10 до 500 вкл.	5	7	6	15			
Кобальт							
от 0,015 до 0,35 вкл.	9	12	8	25			
св. 0,5 до 5 вкл.	7	10	5	20			
св. 5 до 20 вкл.	5	7	6	15			
Марганец							
от 0,01 до 0,05 вкл.	11	15	8	30			
св. 0,05 до 0,5 вкл.	9	12	7	25			
св. 0,5 до 10 вкл.	6	8	6	17			
св. 10 до 20 вкл.	5	7	5	15			
Медь							
от 0,01 до 0,1 вкл.	10	14	9	29			
св. 0,1 до 1,0 вкл.	9	12	8	25			
св. 1,0 до 5,0 вкл.	7	10	5	20			
св. 5 до 100 вкл.	5	7	5	15			

	Наименование метрологической характеристики						
	Показатель	Показатель	Показатель	Показатель			
Диапазон определяемых содержаний, мг/дм ³	повторяемости (относительное среднеквадратическ ое отклонение повторяемости), $\sigma_r(\delta)$, %	воспроизводи мости, (относительное среднеквадратичес -кое отклонение воспроизводимост и) σ $_R$ (δ) , $\%$	правильности, (границы относительной систематической погрешности) δ_c , %	точности, (границы относительной погрешности при вероятности) δ, %			
Никель							
от 0,015 до 0,05 вкл.	10	14	11	30			
св. 0,05 до 0,5 вкл.	9	12	8	25			
св. 0,5 до 20 вкл.	6	8	6	17			
Серебро							
от 0,01 до 0,1 вкл.	10	14	9	29			
св. 0,1 до 0,25 вкл.	9	12	8	25			
св. 0,25 до 10 вкл.	6	9	7	19			
Хром							
от 0,02 до 0,25 вкл.	10	14	9	29			
св. 0,25 до 10,0 вкл.	7	10	5	20			
св. 10 до 500 вкл.	5	7	4	14			
Цинк							
от 0,004 до 0,01 вкл.	14	19	14	40			
св. 0,01 до 0,1 вкл.	10	14	9	29			
св. 0,1 до 10 вкл	7	10	5	20			
св. 10 до 500 вкл.	5	7	4	14			
Кадмий							
от 0,005 до 0,05 вкл.	10	14,5	10	30			
св. 0,05 до 0,5 вкл.	6	10	7	21			
св. 0,5 до 5,0 вкл.	5	7	5	15			
Свинец							
от 0,02 до 0,15 вкл.	8	12	8	25			
св. 0,15 до 0,5 вкл.	6	10	7	21			
св. 0,5 до 5,0 вкл.	5	7	5	15			

3. СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ. ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА. РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

3.1. Средства измерений, вспомогательное оборудование

- 3.1.1. Атомно-абсорбционный спектрометр с пламенным атомизатором и дейтериевым корректором фона, например, 3300 (Perkin-Elmer) или Solaar S4 (Thermo Electron), или любой другой спектрометр.
- 3.1.2. Лампы с полым катодом на кобальт, никель, медь, цинк, хром, марганец, железо, серебро, кадмий и свинец.
- 3.1.3. Весы лабораторные аналитические по ГОСТ Р 53228.

- 3.1.4. Государственные стандартные образцы (ГСО) состава водных растворов кобальта, никеля, меди, цинка, хрома, марганца, железа, серебра, кадмия и свинца с относительной погрешностью аттестованных значений массовых концентраций не более 1% при Р=0,95.
- 3.1.5. Бидистиллятор стеклянный БС ТУ 25-11.1592 или установка для получения деионизированной воды (степень чистоты 2 по ГОСТ Р 52501).
- 3.1.6. Плитка электрическая по ГОСТ 14419 или баня песчаная, или микроволновая печь с закрытыми стаканами, например, Mars 5 (СЕМ) или аналогичная.
- 3.1.7. Дозаторы с варьируемым объемом 0,5-5 см³ по ГОСТ 28311.

Примечание: Допускается использовать средства измерений и вспомогательное оборудование с метрологическими и техническими характеристиками не хуже, чем у вышеуказанных.

3.2. Посуда лабораторная

- 3.2.1. Колбы мерные по ГОСТ 1770 вместимостью 25, 50, 100, 1000 см³, класс точности 2.
- 3.2.2. Пипетки мерные по ГОСТ 29227 вместимостью 1, 2, 5, 10 см³, класс точности 2.
- 3.2.3. Цилиндры мерные наливные по ГОСТ 1770 вместимостью 50, 100, 1000 см 3 , класс точности 2.
- 3.2.4. Стаканы химические термостойкие из боросиликатного стекла по ГОСТ 10394 вместимостью 50, 100, 250 см³.
- 3.2.5. Полиэтиленовые емкости или емкости из боросиликатного стекла для хранения проб вместимостью 500 см³.
- 3.2.6. Мензурки по ГОСТ 1770 вместимостью 250 см³.

3.3. Материалы

- 3.3.1. Фильтры мембранные с диаметром пор 0,45 мкм (тип МФА-МА по ТУ 6-05-1903) или аналогичные.
- 3.3.2. Фильтры мембранные с диаметром пор 5 мкм.
- 3.3.3. Сжатый воздух по ТУ 6-21.
- 3.3.4. Ацетилен растворенный газообразный по ГОСТ 5457.
- 3.3.5. Фильтры обеззоленные «белая лента» по ТУ 6-09-1678.
- 3.3.6. Бумага индикаторная универсальная по ТУ 6-09-1181.

3.4. Реактивы

3.4.1. Кислота азотная, конц. (d=1,42 г/см³), HNO₃, о.с.ч., ГОСТ 4461.

- 3.4.2. Водорода пероксид, 37%, мед., по ГОСТ 177.
- 3.4.3. Вода бидистиллированная, ГОСТ 6709 или деионизированная по ГОСТ Р 52501 (2-ой степени чистоты).

Примечание: Допускается использование материалов и реактивов с квалификацией не ниже, чем у указанных, в том числе импортных.

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.
- 4.2. При работе с оборудованием необходимо соблюдать правила электробезопасности по ГОСТ 12.1.019.
- 4.3. Обучение работающих безопасности труда должно быть организовано в соответствии с ГОСТ 12.0.004.
- 4.4. Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009.

5. ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРОВ

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают лиц, имеющих высшее инженерно-химическое образование, владеющих методом атомно-абсорбционного анализа, знающих принцип действия, конструкцию и правила эксплуатации данного оборудования.

К выполнению работ по пробоподготовке допускают лиц, имеющих среднее специальное химическое образование, обученных методике подготовки проб.

6. УСЛОВИЯ ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

температура воздуха 20 – 28 °C относительная влажность воздуха не более 80 % при 25 °C частота переменного тока (50±1) Γ ц напряжение в сети (220±10) В.

7. ОТБОР И ХРАНЕНИЕ ПРОБ ВОДЫ

7.1. Отбор проб воды осуществляют в соответствии с ГОСТ Р 51592-2000 "Вода. Общие требования к отбору проб" и ГОСТ Р 51593-2000 "Отбор проб. Питьевая вода".

- 7.2. Пробы отбирают в емкости из полиэтилена или боросиликатного стекла. Требуемый объем пробы питьевой и природной воды не менее 0,5 дм³, сточной воды не менее 0,2 дм³.
- 7.3. При определении растворенных металлов пробы воды фильтруют через мембранный фильтр 0,45 мкм и подкисляют азотной кислотой до pH<2. Срок хранения проб 1 месяц при температуре окружающей среды.
- 7.4. При определении общего содержания металлов нефильтрованные пробы воды подкисляют концентрированной азотной кислотой до pH<2 (обычно 2-3 см³ кислоты на 1 дм³ пробы). Срок хранения проб 1 месяц при температуре окружающей среды.
- 7.5. Срок хранения проб без консервации 2 суток при температуре 2-10 °C.
- 7.6. При отборе проб составляется сопроводительный документ по утвержденной форме, в котором указывается:
 - цель анализа, предполагаемые загрязнители;
 - место, время отбора;
 - номер пробы;
 - должность, фамилия отбирающего пробу, дата.

8. ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

8.1. Подготовка аппаратуры

Подготовку атомно-абсорбционного спектрометра к работе проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

Таблица 3

Условия определения металлов, рекомендуемые для спектрометра AAS 3300 (PerkinElmer)

Металл	Длина волны, нм	Ширина щели	Характер пламени	D₂ корректор фона
Кобальт	240,7	0,2H	окислит.	вкл.
Никель	232,0	0,2H	окислит.	вкл.
Медь	324,0	0,7H	окислит.	выкл.
Цинк	213,9	0,7H	окислит.	вкл.
Хром	357,9	0,7H	восстан.	выкл.
Марганец	279,5	0,2H	окислит.	вкл.
Железо	248,3	0,2H	окислит.	вкл.
Серебро	328,1	0,7H	окислит.	выкл.
Кадмий	228,8	0,7H	окислит.	вкл.
Свинец	217,0	0,7H	окислит.	вкл.

Длину волны и ширину щели выбирают в соответствии с рекомендациями производителя конкретной модели спектрофотометра, расход газов и скорость распыления оптимизируют для каждого индивидуального прибора и определяемого металла.

Условия определения, рекомендуемые для модели AAS 3300 (PerkinElmer) приведены в таблице 3.

8.2. Приготовление растворов

8.2.1. Приготовление 5 % (v/v) раствора азотной кислоты.

В мерной колбе вместимостью 1 дм³ к небольшому количеству дистиллированной воды прибавляют 50 см³ концентрированной азотной кислоты, доводят объем раствора до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Срок хранения раствора 3 месяца.

8.2.2. Приготовление основного градуировочного раствора с концентрацией 100 мг/дм 3 (раствор A)

Основной градуировочный раствор (раствор A) определяемых металлов готовят из соответствующих государственных стандартных образцов (ГСО) водных растворов ионов металлов в соответствии с рекомендацией их инструкций по применению.

Примечание: допускается использовать градуировочные растворы смеси определяемых металлов, для приготовления которых поочередно отбирают аликвоту стандартного раствора каждого компонента и помещают в одну мерную колбу.

Вскрывают ампулу ГСО, содержащего 1 мг/см³ металла. Осторожно пипеткой переносят 5 см³ ГСО в мерную колбу вместимостью 50 см³, доводят объём до метки 5 % (v/v) раствором азотной кислоты и перемешивают. Полученный основной градуировочный раствор A содержит 100 мг/дм³ металла. Срок хранения раствора 2 месяца при температуре $2-10\,^{\circ}$ С.

8.2.3. Приготовление рабочего градуировочного раствора с концентрацией 10 мг/дм³ (раствор Б)

 $10~{\rm cm}^3$ раствора A с помощью пипетки переносят в мерную колбу вместимостью $100~{\rm cm}^3$, доводят до метки 5~% (v/v) раствором азотной кислоты и перемешивают. Концентрация металла в полученном градуировочном растворе Б $10~{\rm mr/дm}^3$.

8.2.4. Приготовление рабочего градуировочного раствора с концентрацией 1 мг/дм³ (раствор B)

 $10~{\rm cm}^3$ раствора Б с концентрацией $10~{\rm mr/дm}^3$ переносят в мерную колбу вместимостью $100~{\rm cm}^3$, доводят объём до метки 5~% (v/v) раствором азотной кислоты и перемешивают. Полученный градуировочный раствор В содержит $1~{\rm mr/дm}^3$ металла.

Серию градуировочных растворов определяемых металлов готовят, добавляя в мерные колбы вместимостью $100 \, \mathrm{cm}^3$ указанные в таблице 4 объемы рабочих градуировочных растворов, и доводят до метки 5 % (v/v) раствором азотной кислоты.

Сроки хранения приготовленных градуировочных растворов металлов с массовой концентрацией от 1 до $10 \, \mathrm{mr/дm^3}$ (кроме серебра) - не более 1 месяца при температуре $2-10\,^{\circ}\mathrm{C}$, градуировочных растворов серебра - не более 7 суток; градуировочных растворов металлов с массовой концентрацией от $0.1 \, \mathrm{дo}$ $1.0 \, \mathrm{mr/дm^3}$ (кроме серебра) - не более 7 суток при температуре $2-10\,^{\circ}\mathrm{C}$. Градуировочные растворы металлов с массовой концентрацией менее $0.1 \, \mathrm{mr/дm^3}$ и серебра менее $1 \, \mathrm{mr/дm^3}$ готовят непосредственно перед началом измерений.

8.3. Установление градуировочной характеристики

Распыляют градуировочные растворы в пламени горелки и регистрируют поглощение каждого металла при требуемой длине волны.

Градуировочные растворы измеряют в порядке возрастания массовой концентрации определяемого металла.

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость показаний прибора от количества определяемого металла (мг/дм³), устанавливают не менее чем по пяти точкам, по среднеарифметическим результатам трех измерений для каждой точки за вычетом среднеарифметического результата трех измерений холостой пробы. Холостой пробой (blank) является раствор азотной кислоты (см. п. 8.2.1.), используемый для приготовления градуировочных растворов.

Таблица 4

Приготовление градуировочных растворов металлов (в мерных колбах вместимостью 100 см³)

Металл	Объем	рабочего град	дуировочног	о раствора Б (10 мг/дм ³), с	м ³			
14401255	Концентрация металла в градуировочном растворе, мг/дм ³								
Кобальт	1,5	2	4	10	2*	3*			
KOOMIEL	0,15	0,20	0,40	1,0	2,0	3,0			
Никель	1,5	5	10	1,5*	2*	4*			
Пикель	0,15	0,50	1,0	1,5	2,0	4,0			
Mari	1	5	10	2*	4*	5*			
Медь	0,1	0,5	1,0	2,0	4,0	5,0			
Цинк	4**	2	4	10	2*	3*			
Цинк	0,04	0,20	0,40	1,0	2,0	3,0			
Хром	2	5	10	2,5*	5*	10*			
Дром	0,2	0,5	1,0	2,5	5,0	10			
Марганец	11	2	5	10	2*	5*			
p. uncu	0,1	0,2	0,5	1,0	2,0	5,0			
Железо	1	8	2*	4*	8*	10*			
Accieso	0,1	8,0	2,0	4,0	8,0	10			
Серебро	4**	11	2	5	10	2*			
Сереоро	0,04	0,10	0,20	0,50	1,0	2,0			
Кадмий	5**	1	2,5	5	8	10			
Кадмии	0,05	0,10	0,25	0,50	0,80	1,0			
Свинец	1	5	10	2*	4*	5*			
СБИНЕЦ	0,1	0,5	1,0	2,0	4,0	5,0			

^{* -} объем градуировочного раствора A (100 мг/дм³), см³

Через каждые десять-пятнадцать проб повторяют измерение одного из градуировочных растворов. Если измеренная концентрация этого градуировочного раствора отличается от истинной более, чем на 20%, градуировку повторяют полностью.

9. ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

9.1. Подготовка аппаратуры

Подготовку атомно-абсорбционного спектрометра к работе проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации (см. п.8.1.).

^{** -} объем градуировочного раствора В (1 мг/дм³), см³.

9.2. Подготовка пробы к выполнению измерений

9.2.1. Природные и питьевые воды

При определении <u>общего содержания</u> металлов к 50 см³ анализируемой воды добавляют 2,5 см³ концентрированной азотной кислоты, выдерживают 40 – 60 минут и фильтруют через мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм или фильтр "белая лента".

При необходимости пробу концентрируют. Для этого к 250 см³ анализируемой воды добавляют 2,5 см³ концентрированной азотной кислоты и медленно упаривают в широком стакане на электроплитке с закрытой спиралью, песчаной или водяной бане до объема 15 – 20 см³, не допуская закипания и разбрызгивания пробы. Пробу охлаждают и количественно фильтруют через мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм или фильтр "белая лента" в мерную колбу вместимостью 25 см³. Стенки стакана ополаскивают дистиллированной водой и смывные воды также переносят в ту же мерную колбу, доводя объём раствора до метки.

При определении <u>растворенных</u> металлов пробу воды сразу после отбора фильтруют через мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм. Фильтрат подкисляют концентрированной азотной кислотой до рН ≤2. Далее пробоподготовку проводят так же, как при определении общего содержания металлов.

9.2.2. Сточные воды

При определении растворенных металлов пробу воды сразу после отбора фильтруют через мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм. Фильтрат подкисляют азотной кислотой до рН≤2 и в полученном растворе определяют содержание металлов.

При определении взвешенных (суспендированных) форм металлов хорошо перемешанную пробу воды определенного объема (в зависимости от содержания взвешенных веществ объем составляет от 50 до 500 см³) фильтруют через мембранный фильтр 0,45 мкм. Осадок с фильтром подвергают кислотному озолению концентрированной азотной кислотой при нагревании на электроплитке с закрытой спиралью или в микроволновой печи. Полученный раствор фильтруют, количественно переносят в мерную колбу, доводят объем до метки дистиллированной водой, и определяют содержание металлов. Концентрацию взвешенных (суспендированных) форм металлов рассчитывают с учетом объема взятой для анализа исходной анализируемой пробы воды.

При определении <u>кислото-экстрагируемых</u> форм металлов хорошо перемешанную пробу воды подкисляют азотной кислотой до рН≤2, нагревают

на песчаной или водяной бане или электроплитке, охлаждают, фильтруют через мембранный фильтр 0,45 мкм. Объем полученного раствора доводят до первоначального объема пробы дистиллированной водой и в полученном растворе определяют содержание металлов.

(валового) содержания При определении общего металлов нефильтрованную хорошо перемешанную пробу воды подвергают кислотному озолению на электроплитке, водяной или песчаной бане, или в микроволновой печи. При использовании электроплитки, песчаной или водяной бани к 50 см3 анализируемой воды добавляют 2.5 см³ конц. азотной кислоты и упаривают до влажных солей. Если проба содержит значительное количество органических веществ, в процессе нагрева добавляют 1 - 3 см³ перекиси водорода до прозрачного раствора. Затем приливают 20 получения дистиллированной воды, перемещивают и раствор фильтруют через бумажный фильтр "белая лента". Стенки стакана ополаскивают дистиллированной водой и отфильтрованные смывные воды присоединяют к фильтрату. Объем полученного раствора доводят ДΟ первоначального дистиллированной водой и в полученном растворе определяют содержание металлов.

Примечание: При анализе сточных вод предпочтительно проводить минерализацию в микроволновой печи в закрытых стаканах.

Озоление проб в микроволновой печи (МВП) проводят по предварительно подобранному режиму индивидуально для каждого типа МВП. В стакане, предназначенном для микроволновой печи, к $50~{\rm cm}^3$ тщательно гомогенизированной законсервированной пробы сточной воды (по п. 7.4) приливают $2~{\rm cm}^3$ концентрированной азотной кислоты, выдерживают $15-30~{\rm mu}$ н. Затем подготовленные стаканы помещают в турель микроволновой печи и проводят разложение.

По окончании разложения пробы охлаждают приблизительно до комнатной температуры в закрытых стаканах для микроволновой печи, затем открывают стаканы и при необходимости их содержимое фильтруют через мембранный фильтр 0,45 или 5 мкм, или через бумажный фильтр "белая лента".

9.3. Выполнение измерений.

Пробы анализируют на атомно-абсорбционном спектрометре в оптимальных условиях (см. п.8.1).

Подготовленную одним из вышеперечисленных способов пробу воды распыляют в пламени горелки. Регистрируют абсорбцию металла при требуемой длине волны не менее трех раз, полученные значения усредняют и по среднему значению рассчитывают содержание металла в пробе.

Если измеренная величина выходит за пределы градуировочной характеристики, то подготовленную пробу разбавляют дистиллированной водой и выполняют измерение заново.

9.4. Контроль чистоты реактивов и материалов

Предварительно каждую новую партию азотной кислоты и новую партию фильтров проверяют путем анализа «холостой» пробы. «Холостой» пробой является дистиллированная вода, пропущенная через весь ход анализа (см. п.п. 9.2., 9.3.).

10. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

При обработке результатов измерений содержания металлов в анализируемой воде следует учитывать разбавление или концентрирование пробы.

Содержание металла в пробе рассчитывают по формуле:

$X = A \times V_1 / V$

A - содержание металла в анализируемой пробе воды, найденное по градуировочному графику, м $r/дм^3$;

V₁- объем пробы после разбавления (концентрирования), см³;

V - объем пробы анализируемой воды, см³.

11. ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Результаты анализа в протоколе представляют в виде:

 $X \pm \Delta$, мг/дм³ , P = 0.95

Где $\Delta = \delta \times X \times 0.01$

Значения δ (показатель точности) приведены в табл. 2

Результаты измерений округляют с точностью: при содержании от 0,004 до 0,01 мг/дм 3 вкл. — 0,0001 мг/дм 3

при содержании свыше 0,01 до 0,1 мг/дм³ вкл. — 0,001 мг/дм³ при содержании свыше 0,1 до 1 мг/дм³ вкл. — 0,01 мг/дм³ при содержании свыше 1 до 10 мг/дм³ вкл. — 0,1 мг/дм³

при содержании свыше 10 мг/дм³ — 1 мг/дм³

12. ОПЕНКА ПРИЕМЛЕМОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

- 12.1. При необходимости проверку приемлемости результатов измерений, полученных в условиях повторяемости (сходимости), осуществляют в соответствии с требованиями раздела 5.2. ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002. Расхождение между результатами измерений не должно превышать предела повторяемости (г). Значения г приведены в таблице 5.
- 12.2. При необходимости проверку приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости, проводят с учетом требований раздела 5.3 ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002. Расхождение между результатами измерений, полученными двумя лабораториями, не должно превышать предела воспроизводимости (R). Значения R приведены в таблице 5.

Таблица 5 **Пределы повторяемости и в**оспроизводимости результатов измерений

Диапазон определяемых содержаний, мг/дм ³	Предел повторяемости (для двух результатов измерений), r, %	Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений), R,
Железо		
питьевые и природные воды		
от 0,01 до 0,025 вкл.	36	50
св. 0,025 до 0,1 вкл.	31	42
св. 0,1 до 1,0 вкл.	22	31
св. 1,0 до 15,0 вкл.	14	20
Железо		
сточные воды		
от 0,1 до 1,0 вкл.	31	42
св. 1 до 10 вкл.	22	31
св. 10 до 500 вкл.	14	20
Кобальт		
от 0,015 до 0,35 вкл.	25	34
св. 0,5 до 5 вкл.	20	28
св. 5 до 20 вкл.	14	20
Марганец		
от 0,01 до 0,05 вкл.	31	42
св. 0,05 до 0,5 вкл.	25	34
св. 0,5 до 10 вкл.	17	22
св.10 до 20 вкл.	14	20

Диапазон Предел повторяемости определяемых содержаний, мг/дм ³ повторяемости измерений), г,		Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений), R,
Медь		
от 0,01 до 0,1 вкл.	28	39
св. 0,1 до 1,0 вкл.	25	34
св. 1,0 до 5,0 вкл.	20	28
св. 5 до 100 вкл.	14	20
Никель		
от 0,015 до 0,05 вкл.	28	39
св. 0,05 до 0,5 вкл.	25	34
св. 0,5 до 20 вкл.	17	22
Серебро		
от 0,01 до 0,1 вкл.	28	39
св. 0,1 до 0,25 вкл.	25	34
св. 0,25 до 10 вкл.	17	25
Хром		
от 0,02 до 0,25 вкл.	28	39
св. 0,25 до 10,0 вкл.	20	28
св. 10 до 500 вкл.	14	20
Цинк		
от 0,004 до 0,01 вкл.	39	53
св. 0,01 до 0,1 вкл.	28	39
св. 0,1 до 10 вкл	20	28
св.10 до 500 вкл.	14	20
Кадмий		
от 0,005 до 0,05 вкл.	28.	41
св. 0,05 до 0,5 вкл.	17	28
св. 0,5 до 5,0 вкл.	14	20
Свинец		
от 0,02 до 0,15 вкл.	22	34
св. 0,15 до 0,5 вкл.	17	28
св. 0,5 до 5,0 вкл.	14	20

13. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории предусматривает:

- контроль стабильности результатов измерений путем контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, промежуточной прецизионности и погрешности;
- контроль исполнителем процедуры выполнения измерений путем оценки погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры.

Периодичность контроля исполнителем процедуры выполнения измерений и алгоритмы контрольных процедур (с использованием метода добавок, с использованием образцов для контроля и т.п.), а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов измерений регламентируют во внутренних документах лаборатории.

13.1. Контроль процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок

Образцами для контроля являются реальные пробы воды, отобранные в традиционных точках контроля состава вод. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. Отобранный объем делят на две равные части, первую из которых анализируют в соответствии с методикой и получают результат анализа исходной рабочей пробы X_1 , а во вторую часть делают добавку анализируемого компонента (С) и анализируют в соответствии с методикой, получая результат анализа рабочей пробы с добавкой X_2 . Результаты анализа исходной рабочей пробы X_1 и рабочей пробы с добавкой X_2 получают по возможности в одинаковых условиях, т.е. их получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одних и тех же реактивов и т.д.

Результат контрольной процедуры К, рассчитывают по формуле:

$$K_{\kappa} = |X_2 - X_1 - C|$$
, где

 X_1 - результат анализа рабочей пробы, мг/дм³;

 X_2 - результат анализа рабочей пробы с добавкой анализируемого компонента, мг/дм³;

С - величина добавки анализируемого компонента, мг/дм³;

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия:

К - норматив контроля погрешности, рассчитанный по формуле.

$$K = \sqrt{\left(\Delta_{JIX_1}\right)^2 + \left(\Delta_{JIX_2}\right)^2}$$
, где

 $\Delta_{\rm JX1}$ — значение характеристики погрешности измерения концентрации в рабочей пробе (мг/дм³);

 $\Delta_{\text{ЛX2}}$ - значение характеристики погрешности измерения концентрации в рабочей пробе с добавкой (мг/дм³).

Значения $\Delta_{\rm JX1}$ и $\Delta_{\rm JX2}$ в мг/дм³ устанавливаются лабораторией при реализации методики и обеспечиваются контролем стабильности результатов измерений.

Примечание: Допустимо характеристику погрешности для результатов измерений $(X_1 \ u \ X_2)$ при внедрении методики в лаборатории рассчитывать по формуле: Δ_{Π} =0,84× Δ , где Δ = 0.01 × δ × X_i :

δ - показатель точности (см. таблицу 2).

По мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений характеристику погрешности уточняют.

При превышении норматива контроля погрешности эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива К выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

13.2. Контроль процедуры выполнения измерений с использованием метода разбавления

Контроль качества результатов измерений методом разбавления осуществляют на образцах для контроля, которыми являются реальные пробы воды, проанализированные ранее и эти же пробы, разбавленные в η раз. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. Отобранный объем делят на две равные части, первую из которых анализируют в соответствии с методикой и получают результат анализа исходной рабочей пробы X₁, а вторую часть разбавляют в η раз и анализируют в соответствии с методикой, получая результат анализа разбавленной рабочей пробы Х2. Результаты анализа исходной рабочей пробы X_1 и разбавленной рабочей пробы X_2 получают по возможности в одинаковых условиях, т.е. их получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одних и тех же реактивов и т.д.

Результат контрольной процедуры К, рассчитывают по формуле:

$$K_{\kappa} = |\eta X_2 - X_1|$$
, где

 X_1 - результат анализа рабочей пробы, мг/дм³;

 X_2 - результат анализа разбавленной рабочей пробы, мг/дм³;

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия:

$$K_{\kappa}$$
 ≤ K , где

К - норматив контроля погрешности, рассчитанный по формуле:

$$K = \sqrt{\eta^2 (\Delta_{JIX_1})^2 + (\Delta_{JIX_1})^2}$$
, где

 $\Delta_{\Pi X1}$ — значение характеристики погрешности измерения концентрации в рабочей пробе (мг/дм³);

 $\Delta_{\rm ЛX2}$ - значение характеристики погрешности измерения концентрации в разбавленной рабочей пробе (мг/дм³).

Значения $\Delta_{\rm JX1}$ и $\Delta_{\rm JX2}$ в мг/дм 3 устанавливаются лабораторией при реализации методики и обеспечиваются контролем стабильности результатов измерений.

Примечание: Допустимо характеристику погрешности для результатов измерений (X_1 и X_2) при внедрении методики в лаборатории рассчитывать по формуле: Δ_{π} =0,84× Δ , где Δ = 0.01 × δ × X_i :

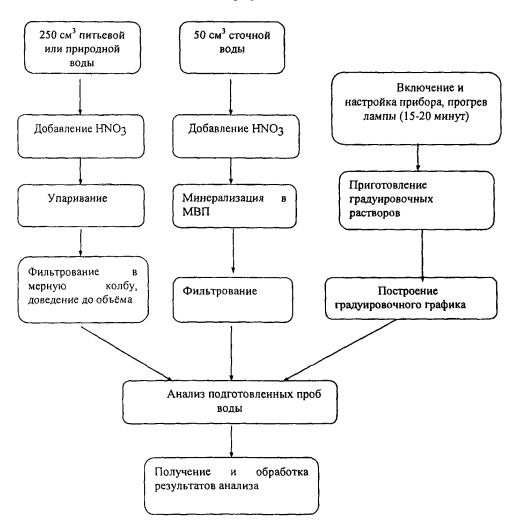
δ - показатель точности (см. таблицу 2).

По мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений характеристику погрешности уточняют.

При превышении норматива контроля погрешности эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива К выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

приложение 1

Блок-схема определения общего (валового) содержания металлов в питьевых, природных и сточных водах





ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО по техническому регулированию и метродогни (Poccrangapi)

Фелеральное государственное унитарное предприятие «Уральский изучна-исследивательский институт метрологии» (ФГУП «УНИИМ»)

Государственный изучный метрологический виститут

СВИДЕТЕЛЬСТВО

об аттестации методики (метода) измерений

 N_{2} 223.1.0185/01.00258/2010

Методика измерений массовых концентраций кобальта, инкеля, меди, цинка, хрома

наименование методики (метода), включая наименование измершемой асличины, тл. при необходимосты,

марганца, железа, серебра, кадмия и свинца в пробах питьевых, природных и сточных вод

методом атомно-абсорбционной спектрометрии.

объекта измерений, данолинтельных параметров и реализуемый способ измерений

предназначенная для применения в организациях, осуществляющих контроль состава

питьевых, природных и сточных вод,

разработанная

ЗАО «РОСА», 119297, г. Москва, ул. Родниковая, д. 7 строение 35

наименование и адрес организации (предприятия), разработавшей методику (метод)

и содержащаяся в ГІНДФ 14.1:2:4.139-98 (издание 2010 г.) «Методика измерений массовых обозначение и наименование документа, содержанего методику (метод)

концентраций кобальта, никеля. меди, цинка, хрома, марганца, железа, серебра, кадмия и свинца в пробах питьевых, природных и сточных вод методом атомно-абсорбционной спектрометрии», 2010 г., на 18 листах.

под угверждения, число странии

Методика (метод) аттестована (ан) в соответствии с Федеральным законом от 26.06.2008 № 102-ФЗ «Об обеспечении сдинства измерений» и ГОСТ Р 8.563-2009.

Аттестация осуществлена по результатам метрологической экспертизы материалов по разработке методики (метода) измерений и экспериментальных исследований.

теоретических и (чяи) экспериментальных исследонания

В результате аттестации методики (метода) измерений установлено, что методика (метод) измерений соответствует требованиям, предъявляемым ГОСТ Р 8.563-2009.

пормативно-правомой документ (при изличии), в ГССТ Р 8,563 и другие документы

Показатели точности измерений приведены в приложении на 3 л.

Зам директора по научной работе

Дата выдачи:

Зав.лабораторией

25.10.2010г.

Рекомендуемый срок пересмотра

методики (метода) измерений:

С.В.Мелведевских

Г.И.Терситьев

Россия, 620000, г. Бкатеринбург, ус. Красполрмейской, в Ten: (843) 350-26-18, pake: (343) 350-20-39, E-mail: unitagitation.ru

ПРИЛОЖЕНИЕ

к свидетельству № 223.1.0185/01.00258/2010 об аттестации

регистрационный номер

методики измерений массовых концентраций кобальта, пикеля, меди, цинка, хрома, марганца, железа, серебра, кадмия и свинца в пробах питьевых, природных и сточных вод методом атомно-ябсорбдионной снектрометрия на 3 листах

Показатели точности измерений приведены в таблице 1.

Таблица 1 - Диапазоны измерений, наименования определяемых компонентов, показатели точности измерений.

Диапазоны измерений,	Показатели п	ецизионности (относ	Показатель	Показатель	
мг/дм ³	Стандартное	Стандартное	Предел	правильности	точности
	отклонение	отклонение	воспроизводимости ²	(границы относительной	(границы относительной
	повторяемости,	воспроизводимости,	(при m³=2 и P =0,95),	систематической	погрешности
	σ, %	$\sigma_R,\%$	R.%	погрешности	при P= 0, 95),
			•	при Р=0,93), ±δ _c , %	±δ¹. %
		Железо (питьевые	и природные воды)		
от 0.01 до 0,025 включ.	13	18	50	10	37
св. 0,025 до 0,1 включ.	11	15	42	8	30
св. 0,1 до 1 включ.	8	11	31	7	23
св. 1 до 15 включ.	5	7	20	6	15
		Железо (сто	чные воды)		
от 0,1 до 1 включ.	11	15	42	8	30
св. 1 до 10 включ.	8	11	31	7	22
св. 10 до 500 включ.	5	7	20	6	15

Эксперт в области аттестации методик (методов) измерений (сертификат № RUM 01.111.33.00233-2)

chosep wing

О.В. Кочертина

Дата выдачи: 25.10.2010г.

¹ Здесь и далее по тексту: Соответствует расширенной относительной неопределенности при коэффициенте охвата k = 2.

² Здесь и далее по тексту: Результаты измерений на идентичных пробах питьевых, природных и сточных вод, полученные двумя лабораториями, будут различаться с превышением предела воспроизводимости (R) в среднем не чаще одного раза на 20 случаев при нормальном и правильном использовании методики измерений. Это проверено по экспериментальным данным, полученным в 10 лабораториях, при разработке данной методики.

Здесь и далее по тексту: п - количество результатов измерений для двух лабораторий.

ПРОДОЛЖЕНИЕ ПРИЛОЖЕНИЯ к свидетельству № 223.1.0185/01.00258/2010 об аттестации

регистрационный номер

методики измерений массовых концентраций кобальта, никеля, меди, цинка, хрома, марганда, железа, серебра, кадмия и свинца в пробах питьсвых, природных и сточных вод методом атомно-абсорбционной спектрометрии на 3 листах

Продолжение поблины 1

Диапазоны измерений.	Показатели п	оецизионности (относь	Показатель	Показатель	
мг/дм³	Стандартное отклонение повторяемости, от %	Стандартное отклонение воспроизводимости, от к. %	Предел воспроизводимости (при m=2 и P =0,95), R,%	правильпости (границы относительной систематической погрешности при Р=0,95). ±δ _c , %	ТОЧНОСТИ (границы относительной погрешности при Р= 0, 95), ±8, %
		Коба			
от 0,015 до 0,5 включ.	9	12	34	8	25
св. 0,5 до 5 включ.	7	10	28	5	20
св. 5 до 20 включ.	5	7	20	6	15
		Марг	ансц		
от 0,01 до 0.05 включ.	11	15	42	8	30
св. 0,05 до 0,5 включ.	9	12	34	7	25
св. 0,5 до 10 включ.	6	8	22	. 6	17
св.10 до 20 включ.	5	7	20	5	15
		Me	ДЬ		
от 0.01 до 0,1 включ.	10	14	39	9	29
св. 0.1 до 1 включ.	9	12	34	8	25
св. 1 до 5 включ.	7	10	28	5	20
св.5 до 100 включ.	5	7	20	5	15
		Ник	ель		
от 0,015 до 0,05 включ.	10	14	39	11	30
св. 0,05 до 0,5 включ.	9	12	34	8	25
св. 0,5 до 20 включ.	6	8	22	Ó	17
		Соре	бро		
от 0,01 до 0,1 включ.	10	14	39	9	29
св. 0.1 до 0,25 выноч.	9	i 2	34	8	25
св. 0,25 до 10 включ	6	9	25	. 7	19

Эксперт в области аттестации методик (методов) измерений (сертификат № RUM 01.111.33.00233-2)

Дата выдачи 25 10,2010ы.

ПРОДОЛЖЕНИЕ ПРИЛОЖЕНИЯ к свидетельству № 223.1.0185/01.00258/2010 об аттестации

регистрационный номер

методики измерений массовых концентраций кобальта, инкеля, меди, цинка, хрома, марганца, железа, серебра, кадмия и свинца в пробах питьевых, природных и сточных вод методом атомно-абсорбционной спектрометрии на 3 листах

Окончание тоблины 1

Окончание таолицы 1	7			<u> </u>	1
Диапазоны измерений,		ецизионности (относі		Показатель	Показатель
MF/AM3	Стандартнос	Стандартное	Предел	правильности	точности
}	отклонение	отклонение	воспроизводимости	(границы относительной	(границы относительной
Ì	повторяемости,	воспроизводимости,	(при m=2 и P ≈0,95),	систематической	погрешности
	o., %	σ _R ,%	R.%	погрешности	при Р= 0, 95),
		<u> </u>		при Р=0,95), ±δ _c , %	±δ,%
		Хр	ÓМ		
от 0,02 до 0,25 включ.	10	14	39	9	29
св. 0,25 до 10 включ.	7	10	28	5	20
св. 10 до 500 включ.	5	7	20	4	14
		llu	нк		
от 0,004 до 0,01 включ.	14	19	53	14	40
св. 0,01 до 0,1 включ.	10	14	39	9	29
св. 0,1 до 10 включ.	7	10	28	5	20
св.10 до 500 включ.	5	7	20	4	14
		∙Кад	йим		
от 0,005 до 0,05 включ.	10	14,5	41	10	30
св. 0,05 до 0,5 включ.	6	10	28	7	21
св. 0,5 до 5 включ.	5	7	20	5	15
		Сви	нец		
от 0,02 до 0,15 включ.	8	12	34	8	25
св. 0,15 до 0,5 включ.	6	10	28	7	21
св. 0,5 до 5 включ.	5	7	20	5	15

Эксперт в области аттестации методик (методов) измерений (сертификат № RUM 01.111.33.00233-2)

Noveprenna

О.В. Кочергина

Дата выдачи: 25.10.2010r.