
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
31641—
2012

ВОДКИ И ВОДКИ ОСОБЫЕ

**Метод определения силикатов
с применением ионной хроматографии**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

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

Сведения о стандарте

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

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 20 июля 2012 г. № 50)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 24 сентября 2012 г. № 428-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 31641—2012 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июля 2013 г.

5 Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 53369—2009*

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Ноябрь 2019 г.

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

* Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 24 сентября 2012 г. № 428-ст ГОСТ Р 53369—2009 отменен с 1 июля 2013 г.

© Стандартиформ, оформление, 2013, 2019



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

Содержание

1 Область применения.....	1
2 Нормативные ссылки.....	1
3 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы.....	2
4 Методы отбора проб.....	3
5 Определение массовой концентрации силикат-ионов.....	3
6 Требования безопасности.....	7

ВОДКИ И ВОДКИ ОСОБЫЕ

Метод определения силикатов с применением ионной хроматографии

Vodkas and special vodkas. Ion chromatography method for determination of silicates

Дата введения — 2013—07—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на водки и водки особые (далее — продукт) и устанавливает определение массовой концентрации силикат-ионов методом высокоэффективной жидкостной ионной хроматографии. Диапазон измерений массовой концентрации силикат-ионов — от 0,5 до 10 мг/дм³ (в пересчете на кремний).

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

- ГОСТ 12.1.004 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования
 ГОСТ 12.1.005 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны
 ГОСТ 12.1.007 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности
 ГОСТ 12.1.010 Система стандартов безопасности труда. Взрывобезопасность. Общие требования
 ГОСТ 12.1.018 Система стандартов безопасности труда. Пожаровзрывобезопасность статического электричества. Общие требования
 ГОСТ 12.1.019 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты
 ГОСТ 83 Реактивы. Натрий углекислый. Технические условия
 ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия
 ГОСТ 3639 Растворы водно-спиртовые. Методы определения концентрации этилового спирта
 ГОСТ 4328 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия
 ГОСТ 7328 Гири. Общие технические условия
 ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия
 ГОСТ 20301 Смолы ионообменные. Аниониты. Технические условия
 ГОСТ 24104 Весы лабораторные. Общие технические требования¹⁾
 ГОСТ 24861 (ИСО 7886—84) Шприцы инъекционные однократного применения²⁾
 ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008.

²⁾ Действует ГОСТ Р ISO 7886-1—2011.

ГОСТ ИСО 5725-6—2003 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике¹⁾

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.eurasia.org) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы

3.1 Хроматограф жидкостный ионный, оснащенный:

- кондуктометрическим детектором с диапазоном 0—1000 мкСм/см;
- хроматографической аналитической колонкой, заполненной сорбентом: стирол-дивинилбензольной смолой с четвертичными аммониевыми группами;
- компьютером со специальным программным обеспечением для обработки хроматограмм.

3.2 Государственные стандартные образцы

3.2.1 ГСО (государства, принявшего стандарт) состава водного раствора силикат-ионов с аттестованным значением массовой концентрации 1,0 г/дм³ и относительной погрешностью не более 2 % (при $P = 0,95$), действующий на территории государства, принявшего стандарт;

3.2.2 ГСО (государства, принявшего стандарт) состава водного раствора фторид-ионов с аттестованным значением массовой концентрации 1,0 г/дм³ и относительной погрешностью не более 1 % (при $P = 0,95$), действующий на территории государства, принявшего стандарт.

3.3 Система дегазации: ультразвуковая ванна любой модели.

3.4 Фильтрующее устройство с фторопластовой микромембраной МФФКГ-3 с диаметром пор 0,45 мкм, обеспечивающее создание избыточного давления $P_{\text{макс}} = 2,5$ бар.

3.5 Весы лабораторные любого типа, высокого класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г, с дискретностью 0,1 мг по ГОСТ 24104.

3.6 Набор гирь (1—200 г) F_1 по ГОСТ 7328.

3.7 Колбы мерные 2-25-2, 2-50-2, 2-100-2, 2-1000-2 по ГОСТ 1770.

3.8 Бутылки (емкости) из полипропилена с плотно завинчивающейся крышкой вместимостью 20, 50, 100 и 1000 см³.

3.9 Пипетки 1-2-2-(1,5, 10,25) по ГОСТ 29227.

3.10 Микродозатор одноканальный с переменным объемом от 1 до 5 см³ включительно.

3.11 Микродозатор одноканальный с переменным объемом от 0,1 до 1 см³ включительно.

3.12 Дозаторы пипеточные одноканальные переменного объема (10—100 и 100—1000 см³) любой марки.

3.13 Шприц инъекционный 5 Б «Луер» вместимостью 5 см³ по ГОСТ 24861.

3.14 Спирт этиловый ректификованный высшей очистки по нормативным документам, действующим на территории стран, присоединившихся к стандарту, водно-спиртовой раствор с объемной долей спирта 40 % по ГОСТ 3639.

3.15 Натрия гидроокись (гидроксид натрия), ч. д. а. по ГОСТ 4328.

3.16 Натрий углекислый (карбонат натрия), х. ч. по ГОСТ 83.

3.17 Вода деионизованная (дистиллированная вода по ГОСТ 6709, пропущенная через колонку с ионообменной смолой по ГОСТ 20301) удельной электропроводностью менее 0,2 мкСм/см. Для получения деионизованной воды рекомендуется использовать специальную установку.

Допускается применять другие средства измерений, оборудование, реактивы, материалы, вспомогательные устройства с метрологическими и техническими характеристиками не ниже указанных.

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002.

4 Методы отбора проб

Отбор проб — по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт.

5 Определение массовой концентрации силикат-ионов

Метод основан на ионообменных процессах, приводящих к разделению силикат-ионов на разделительной хроматографической колонке и последующем определении их концентрации с помощью стандартных образцов.

5.1 Подготовка к выполнению измерений

5.1.1 Приготовление растворов

5.1.1.1 Приготовление водно-спиртовых растворов

Этиловый ректификованный спирт разбавляют деионизованной водой при температуре 20 °С. Объем исходного спирта с объемной долей этилового спирта свыше 40 % С, см³, вычисляют по формуле

$$C = \frac{VX}{C_1}, \quad (1)$$

где V — объем водно-спиртового раствора, который необходимо приготовить, см³;

X — необходимая объемная доля водно-спиртового раствора, %;

C₁ — исходная объемная доля этилового спирта, %.

5.1.1.2 Приготовление элюента для хроматографического разделения силикат-ионов — раствора гидроксида натрия с (NaOH) = 3,2 мМоль/дм³ (далее — щелочного раствора) и карбоната натрия с (Na₂CO₃) = 0,5 мМоль/дм³.

Для приготовления элюента используют два раствора.

Раствор 1. Навеску гидроксида натрия массой (20,0 ± 0,1) г вносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и растворяют в небольшом количестве деионизованной воды в ультразвуковой ванне, затем доводят до метки деионизованной водой при 20 °С и перемешивают.

Срок хранения раствора в емкости из полипропилена с плотно закрывающейся крышкой не более 1 мес.

Раствор 2. Навеску карбоната натрия массой (0,053 ± 0,001) г вносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и растворяют, при перемешивании, в 100 см³ деионизованной воды. Затем в раствор 2 вносят навеску раствора 1 массой (0,640 ± 0,001) г, предварительно взвешенную в стаканчике вместимостью 25 см³. Стаканчик ополаскивают деионизованной водой, сливая ее в мерную колбу, доводят объем до метки деионизованной водой при 20 °С, перемешивают, фильтруют через фторопластовую мембрану МФФКГ-3 с диаметром пор 0,45 мкм и дегазируют. Раствор хранят в полипропиленовой емкости с плотно закрывающейся крышкой 1 сут.

Примечание — В случае использования иных разделительных колонок элюент готовят в соответствии с паспортом на колонку.

5.1.1.3 Приготовление градуировочных растворов

Приготовление основного раствора силикат-ионов массовой концентрации 100,0 мг/дм³ проводят из ГСО состава раствора силикат-ионов, действующего на территории государства, принявшего стандарт.

В мерную колбу вместимостью 50 см³ микродозатором вносят 5,0 см³ раствора ГСО силикат-ионов и доводят содержимое колбы до метки деионизованной водой.

Массовая концентрация кремния в основном растворе — 100,0 мг/дм³.

Далее по тексту растворы с концентрацией кремния будут именоваться растворами силикат-ионов с указанием массовой концентрации в пересчете на кремний.

Срок хранения раствора в полипропиленовой емкости с плотно закрывающейся крышкой — не более семи дней.

Приготовление рабочих градуировочных растворов массовой концентрации силикат-ионов, мг/дм³: 0,5 (№ 1); 1,0 (№ 2); 5,0 (№ 3); 10 (№ 4).

Приготовление градуировочного раствора № 4:

5,0 см³ основного раствора (см. 5.1.1.3) массовой концентрации силикат-ионов 100,0 мг/дм³ микродозатором вносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, затем вносят пипеткой 25,0 см³ водно-спиртового

раствора с объемной долей спирта 40 % (см. 5.1.1.1) и доводят содержимое колбы до метки щелочным раствором (см. 5.1.1.2).

Массовая концентрация силикат-ионов в градуировочном растворе № 4—10,0 мг/дм³.

Срок хранения раствора в полипропиленовой емкости с плотно завинчивающейся крышкой — 1 сут.

Приготовление градуировочного раствора № 3:

2,5 см³ основного раствора (см. 5.1.1.3) массовой концентрации силикат-ионов 100,0 мг/дм³ микродозатором вносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, затем пипеткой вносят 25 см³ водно-спиртового раствора с объемной долей спирта 40 % (см. 5.1.1.1) и доводят содержимое колбы до метки щелочным раствором (см. 5.1.1.2).

Массовая концентрация силикат-ионов в градуировочном растворе № 3—5,0 мг/дм³.

Срок хранения раствора в полипропиленовой емкости с плотно завинчивающейся крышкой — 1 сут.

Приготовление градуировочного раствора № 2:

0,5 см³ основного раствора (см. 5.1.1.3) массовой концентрации силикат-ионов 100,0 мг/дм³ микродозатором вносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, затем пипеткой вносят 25 см³ водно-спиртового раствора с объемной долей спирта 40 % (см. 5.1.1.1) и доводят содержимое колбы до метки щелочным раствором (см. 5.1.1.2).

Массовая концентрация силикат-иона в градуировочном растворе № 2—1,0 мг/дм³.

Срок хранения раствора в полипропиленовой емкости с плотно завинчивающейся крышкой — 1 сут.

Приготовление градуировочного раствора № 1:

0,25 см³ основного раствора (см. 5.1.1.3) массовой концентрации силикат-ионов 100,0 мг/дм³ микродозатором вносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, затем пипеткой вносят 25,0 см³ водно-спиртового раствора с объемной долей спирта 40 % (см. 5.1.1.1) и доводят содержимое колбы до метки щелочным раствором (см. 5.1.1.2).

Массовая концентрация силикат-ионов в градуировочном растворе № 1—0,5 мг/дм³.

Срок хранения раствора в полипропиленовой емкости с плотно завинчивающейся крышкой — 1 сут.

5.1.2 Подготовка хроматографа к работе

5.1.2.1 Подготовку хроматографа к работе осуществляют в соответствии с руководством по эксплуатации. Хроматографическую колонку подготавливают к работе в соответствии с паспортом на нее, задают необходимую скорость подвижной фазы (элюента) в соответствии с типоразмерами колонки и сорбентом, заполняющим колонку, и прокачивают его в течение 30 мин.

Кондуктометрическое детектирование разделенных силикат-ионов осуществляют без подавления фоновой электропроводности элюента.

5.1.2.2 Условия хроматографического разделения

Определение силикат-ионов выполняют при скорости элюирования 1,0 см³/мин элюентом, приготовленным по 5.1.1.2. Объем петлевого дозатора 100 мкл.

5.1.2.3 Установление градуировочной характеристики

Градуировку детектора проводят в следующих условиях выполнения измерений:

температура окружающего воздуха, °С 25 ± 5;

атмосферное давление, мм рт. ст. 760 ± 30;

относительная влажность воздуха, % 65 ± 15;

частота питающей сети, Гц 50 ± 0,5;

напряжение питания в сети, В 220 ± 10.

Процедуры градуировки хроматографа выполняют в соответствии с руководством по эксплуатации и руководством пользователя программного обеспечения.

Градуировку хроматографа выполняют с использованием градуировочных растворов №№ 1—4, выполняя измерения для каждого раствора, не менее двух раз, начиная с раствора № 1.

Регистрируют время удерживания и площадь пика силикат-ионов для каждой градуировочной смеси.

Хроматограммы обрабатывают в соответствии с руководством пользователя программного обеспечения, идентифицируют пик силикат-ионов и устанавливают соответствующее ему время удерживания.

Сходимость времени удерживания силикат-ионов признают удовлетворительной при выполнении условия

$$200 (T_{\text{макс}} - T_{\text{мин}}) \leq r_t (T_{\text{макс}} + T_{\text{мин}}), \quad (2)$$

где $T_{\text{макс}}$ — максимальное время удерживания пика силикат-ионов;

$T_{\text{мин}}$ — минимальное время удерживания пика силикат-ионов;
 r_T — предел сходимости времени удерживания силикат-ионов ($r_T = 10\%$).

По полученным хроматограммам определяют площади пиков силикат-ионов, вычисляют их средние значения и проверяют сходимость полученных значений для каждой концентрации силикат-ионов в градуировочных растворах.

Сходимость площадей силикат-ионов признают удовлетворительной при выполнении условия

$$200 (S_{\text{макс}} - S_{\text{мин}}) \leq r_S (S_{\text{макс}} + S_{\text{мин}}), \quad (3)$$

где $S_{\text{макс}}$ — максимальная площадь пика силикат-ионов;

$S_{\text{мин}}$ — минимальная площадь пика силикат-ионов;

r_S — предел сходимости площадей пика силикат-ионов ($r_S = 15\%$).

При удовлетворительных результатах контроля обоих параметров пика — времени удерживания и площади — устанавливают градуировочную характеристику зависимости среднеарифметического значения площади пика силикат-ионов от концентрации в градуировочном растворе.

При неудовлетворительных результатах контроля проводят регенерацию колонки (см. 5.1.2.4).

Хроматограф градуируют после регенерации аналитической колонки или при ее замене, смене элюента, основных реактивов, но не реже, чем один раз в 3 мес.

5.1.2.4 Регенерация аналитической колонки

Регенерацию аналитической колонки проводят в соответствии с рекомендациями производителя.

5.1.2.5 Подготовка проб продукта для анализа

Пробу продукта подвергают хроматографическому разделению после предварительной подготовки.

При наличии видимых взвешенных частиц или осадка пробу продукта трижды фильтруют через фторопластовые мембраны МФФКГ-3 с диаметром пор 0,45 мкм. При отсутствии осадка или взвешенных частиц фильтрацию пробы не проводят.

Массовую концентрацию силикат-ионов определяют в пробе продукта с объемной долей этилового спирта не выше 40%. Пробы продукта с объемной долей этилового спирта выше 40% разбавляют деионизованной водой при 20 °С до указанной концентрации, непосредственно перед проведением анализа согласно формуле (1). Истинное значение объемной доли этилового спирта в пробе продукта устанавливают после предварительной перегонки пробы продукта по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт. Объемную долю этилового спирта полученного водно-спиртового раствора продукта измеряют ареометром для спирта по ГОСТ 3639.

25 см³ подготовленной к анализу пробы продукта пипеткой вносят в мерную колбу вместимостью 50 см³ и доводят до метки щелочным раствором — раствором гидроксида натрия с (NaOH) = 3,2 ммоль/дм³ (см. 5.1.1.2).

5.2 Проведение измерений

5.2.1 Измерение массовой концентрации силикат-ионов в диапазоне 0,5—10,0 мг/дм³ возможно в присутствии фторид-ионов массовой концентрации не более 0,3 мг/дм³, более высокие массовые концентрации фторид-ионов оказывают влияние на результаты анализа. Поэтому предварительно проводят количественное определение массовой концентрации фторид-ионов по нормативным документам, действующим на территории государства, принявшего стандарт, с целью введения поправки для снижения погрешности результата.

5.2.2 Перед началом работ в день выполнения измерений проверяют стабильность времени удерживания и стабильность градуировочной характеристики.

При изменении времени удерживания более чем на ± 3,5% по отношению к установленному при градуировке проводят повторную градуировку хроматографа во всем диапазоне измерений.

Контроль стабильности градуировочного графика осуществляют с использованием свежеприготовленных (из соответствующего ГСО) градуировочных растворов №№ 1—4 по величине расхождения аттестованного значения ГСО с массовой концентрацией, найденной по градуировочной характеристике.

В случае обнаружения отклонений результатов измерения массовой концентрации силикат-ионов от расчетного значения в любом из градуировочных растворов более чем на ± 15% проводят повторную градуировку хроматографа во всем диапазоне измерений.

5.2.3 Ввод пробы в хроматограф и дальнейшее измерение электропроводности элюата проводят в соответствии с руководством по эксплуатации хроматографа при рабочих параметрах, установленных по 5.1.2.2 и 5.1.2.3.

Так как проба продукта разбавляется, при необходимости, деонизированной водой и щелочным раствором, то следует учитывать коэффициент разбавления.

Хроматографическое разделение каждой пробы продукта проводят два раза.

По окончании параллельных измерений хроматограммы записывают в программном интерфейсе системы сбора и обработки данных, обрабатывают в соответствии с руководством пользователя программно-аппаратного комплекса и могут быть выведены на дисплей и/или принтер.

5.3 Обработка результатов измерений

Обработку результатов измерений выполняют, используя программное обеспечение, входящее в комплект хроматографа.

Хроматографическое разделение каждой пробы продукта проводят два раза, за результат анализа X_{cp} принимают среднеарифметическое результатов параллельных определений X_1 и X_2 , округленное до второго десятичного знака, если выполняется условие приемлемости:

$$\frac{2|X_1 - X_2|100}{(X_1 + X_2)} \leq r, \quad (4)$$

где X_1, X_2 — результаты параллельных определений массовой концентрации силикат-ионов, мг/дм³;
 r — значение предела повторяемости (см. таблицу 1), %.

5.4 Оформление результатов измерений

Результат измерений массовой концентрации силикат-ионов в пробе при отсутствии фторид-ионов или при содержании фторид-ионов массовой концентрации менее 0,3 мг/дм³ представляют в виде:

$$X_{cp} \pm 0,01\delta X_{cp} \text{ при } P = 0,95, \quad (5)$$

где X_{cp} — среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, признанных приемлемыми, мг/дм³;

δ — границы относительной погрешности измерений, % (см. таблицу 1).

При содержании фторид-ионов C_F более 0,3 мг/дм³ вводимая поправка численно равна массовой концентрации фторид-ионов.

Результат анализа X'_{cp} , мг/дм³, в этом случае вычисляют по формуле

$$X'_{cp} = (X_{cp} - C_F). \quad (6)$$

5.5 Проверка результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

5.5.1 Проверку приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости проводят:

- при возникновении спорных ситуаций между двумя лабораториями;
- при проверке совместимости результатов измерений, полученных при сличительных испытаниях.

5.5.2 Приемлемость результатов измерений, полученных в двух лабораториях в соответствии с 5.2 и 5.3, оценивают сравнением разности этих результатов с критической разностью $CD_{0,95}$ по формуле

$$|X_{cp1} - X_{cp2}| < CD_{0,95} \times 0,01 \cdot X_{cp1,2}, \quad (7)$$

где X_{cp1}, X_{cp2} — средние значения массовой концентрации силикат-ионов, полученные в первой и второй лабораториях в соответствии с 5.3, мг/дм³;

$CD_{0,95}$ — значение критической разности при определении массовой концентрации силикат-ионов, % (см. таблицу 1);

0,01 — коэффициент для перехода от процентов к абсолютным значениям;

$X_{cp1,2}$ — среднеарифметическое значение результатов определения массовой концентрации силикат-ионов, полученных в первой и второй лабораториях, мг/дм³, вычисляемое по формуле

$$X_{cp1,2} = \frac{X_{cp1} + X_{cp2}}{2}. \quad (8)$$

Если критическая разность не превышена, то приемлемы оба результата измерений, проводимых двумя лабораториями, и в качестве окончательного результата используют их среднеарифметическое значение. Если критическая разность превышена, то выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ ИСО 5725-6—2003 (пункт 5.3.3).

При разногласиях руководствуются ГОСТ ИСО 5725-6—2003 (пункт 5.3.4).

5.6 Показатели точности и прецизионности измерений массовой концентрации силикат-ионов (в пересчете на кремний)

Показатели точности и прецизионности измерений массовой концентрации силикат-ионов в диапазоне измерений от 0,5 до 10,0 мг/дм³ (в пересчете на кремний) при $P = 0,95$ приведены в таблице 1.

Таблица 1

Показатели прецизионности и точности	Значения показателей прецизионности и точности	
	при массовой концентрации фторид-иона < 0,3 мг/дм ³	при массовой концентрации фторид-иона > 0,3 мг/дм ³
Относительное стандартное отклонение повторяемости (сходимости) $S_r, \%$	5,4	
Предел повторяемости (сходимости), $r_{отп}, \%$	15	
Границы относительной погрешности результата анализа $\pm \delta, \%$	15	20
Значение критической разности для результатов анализа, полученных в двух разных лабораториях, $CD_{0,95}, \%$ (характеристика воспроизводимости при $n_1 = n_2 = 2$)	21	30

6 Требования безопасности

При проведении анализов следует соблюдать:

- требования электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.018, ГОСТ 12.1.019 и требования инструкций по эксплуатации приборов;
- требования пожаробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.004;
- требования взрывобезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.010;
- требования работы с вредными веществами в соответствии с ГОСТ 12.1.007;
- общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны в соответствии с ГОСТ 12.1.005.

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

К выполнению измерений допускаются специалисты, имеющие квалификацию не ниже техника, изучившие инструкцию по эксплуатации ионного хроматографа, требования безопасности, прошедшие обучение и освоившие метод выполнения измерений.

Ключевые слова: водки, водки особые, метод определения, метод ионной хроматографии, силикат-ионы, фторид-ионы, идентификация, определение содержания

Редактор *Н.Е. Рагузина*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *И.А. Королева*
Компьютерная верстка *Е.О. Асташина*

Сдано в набор 14.11.2019. Подписано в печать 03.12.2019. Формат 60×84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,12.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта