
**МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ И ЭКОЛОГИИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**Федеральная служба по гидрометеорологии и мониторингу окружающей среды
(Росгидромет)**

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

**РД
52.24.468–
2019**

**МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ
ВЗВЕШЕННЫХ ВЕЩЕСТВ И СУХОГО ОСТАТКА
В ВОДАХ**

Методика измерений гравиметрическим методом

**Ростов-на-Дону
2020**

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Федеральным государственным бюджетным учреждением «Гидрохимический институт» (ФГБУ «ГХИ»)

2 РАЗРАБОТЧИКИ Ю.А. Андреев, канд. хим. наук (руководитель разработки), Н.С. Тамбиева (ответственный исполнитель), В.Е. Котова, А.А. Назарова, канд. хим. наук.

3 СОГЛАСОВАН:

- с Федеральным государственным бюджетным учреждением «Научно-производственное объединение «Тайфун» (ФГБУ «НПО «Тайфун») 25.12.2019;

- с Управлением мониторинга состояния и загрязнения окружающей среды (УМСЗ) Росгидромета 27.12.2019

4 УТВЕРЖДЁН Руководителем Росгидромета 30.12.2019.

ВВЕДЁН В ДЕЙСТВИЕ приказом Росгидромета от 05.02.2020 № 47

5 АТТЕСТОВАНА ФГБУ «ГХИ».

Свидетельство об аттестации методики измерений
№ 468.RA.RU.311345–2019 от 30.12.2019

6 ЗАРЕГИСТРИРОВАН головной организацией по стандартизации ФГБУ «НПО «Тайфун» 20.01.2020.

ОБОЗНАЧЕНИЕ РУКОВОДЯЩЕГО ДОКУМЕНТА РД 52.24.468–2019

7 ВЗАМЕН РД 52.24.468–2005 «Взвешенные вещества и общее содержание примесей в водах. Методика выполнения измерений гравиметрическим методом»

8 СРОК ПЕРВОЙ ПРОВЕРКИ 2030 год.

ПЕРИОДИЧНОСТЬ ПРОВЕРКИ 10 лет

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки.....	1
3 Требования к показателям точности измерений	2
4 Требования к средствам измерений, вспомогательным устройствам, реактивам, материалам	4
4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства	4
4.2 Реактивы и материалы	5
5 Метод измерений.....	5
6 Требования безопасности, охраны окружающей среды	6
7 Требования к квалификации операторов	6
8 Требования к условиям измерений	6
9 Подготовка к выполнению измерений	6
9.1 Отбор и хранение проб	6
9.2 Подготовка посуды.....	7
9.3 Подготовка фильтров.....	8
9.4 Подготовка установки для фильтрования проб	10
9.5 Приготовление растворов	10
10 Порядок выполнения измерений	10
10.1 Измерение массовой концентрации взвешенных веществ с использованием мембранных фильтров	10
10.2 Измерение массовой концентрации взвешенных веществ с использованием бумажных фильтров	12
10.3 Измерение массовой концентрации сухого остатка.....	13
11 Обработка результатов измерений	14
12 Оформление результатов измерений	15
13 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории.....	16
13.1 Общие положения.....	16
13.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости	16
13.3 Алгоритм оперативного контроля погрешности с применением образцов для контроля для сухого остатка.....	17
14 Проверка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизведимости	18
Приложение А (рекомендуемое) Методика приготовления аттестованного раствора для контроля точности измерений массовой концентрации сухого остатка гравиметрическим методом	19
Библиография.....	22

Введение

Все содержащиеся в воде вещества можно условно разделить на растворённые и взвешенные.

В соответствии с ГОСТ 30813 взвешенные вещества в воде – это вещества, выделенные из воды путём фильтрования и (или) центрифugирования. В зависимости от применяемого способа выделения результат определения содержания будет различным.

Взвешенные вещества в воде – это частицы разного происхождения размером от долей микрометров до нескольких миллиметров, находящиеся в водном объекте во взвешенном состоянии. Согласно общему понятию о растворённых формах соединений отнесение к взвешенным веществам следует проводить на основе следующего подхода. Взвешенные вещества – это частицы минерального и органического происхождения, остающиеся при пропускании воды на фильтре с диаметром пор 0,45 мкм.

К таким веществам относятся продукты размыва почв, горных пород, обломочный материал вулканических извержений, планктон, продукты жизнедеятельности организмов и т.д.

Взвешенные вещества относятся к показателям загрязнённости водоёмов и они существенно влияют на физические свойства (прозрачность, цвет, акустика и др.) и химический состав воды.

Они обладают высокой поверхностной активностью и избирательно сорбируют многие загрязняющие вещества, осаждаются на естественных барьерах в водоёме, и при определённых условиях (взмучивание, изменение pH, минерализации) аккумулированные вещества могут переходить в водную среду, вызывая её вторичное загрязнение.

Взвешенные вещества являются основным исходным материалом для образования донных осадков.

При большом количестве поступающих со сточными водами взвешенных веществ замедляется процесс самоочищения водного объекта: попадая на дно, они могут образовывать осадки большой мощности, в которых развиваются бактериальные анаэробные процессы, длительное время поддерживающие поступление в воду продуктов анаэробного распада.

Концентрация взвешенных веществ связана с сезонными, антропогенными факторами, режимом стока и т.д. и может существенно различаться и колебаться в водных объектах от единиц до тысяч миллиграммов в кубическом дециметре.

Для водных объектов (в том числе рыбохозяйственного значения), содержащих в межень более 30 мг/дм³ природных взвешенных веществ, допускается увеличение их содержания в воде в пределах 5 %.

Масса сухого остатка, получаемого при выпаривании профильтрованной пробы воды при температуре 105 °С, характеризует общее содержание растворённых в воде нелетучих минеральных и частично органических соединений, не разлагающихся при данной температуре.

Основными ионами, определяющими содержание растворённых твёрдых веществ, являются карбонаты, гидрокарбонаты, хлориды, сульфаты, нитраты, натрий, калий, кальций и магний. Наличие этих веществ в водах обуславливается как природными процессами вымывания осадочных пород, слагающих русло рек, так и антропогенными факторами: ливневые городские стоки, сбросы промышленных сточных вод и др.

Массовая концентрация сухого осадка может изменяться в диапазоне от единиц до тысяч миллиграммов в кубическом дециметре, в засушливых условиях в небольших реках – до 15 г/дм³, в засоленных водах – до 35 г/дм³.

Сухой остаток взаимосвязан с содержанием в анализируемой воде минеральных веществ, но прямо пропорциональная зависимость с минерализацией не всегда однозначна. При высоких концентрациях ионов, способных образовывать соли в виде кристаллогидратов, массовая концентрация сухого остатка часто может превышать минерализацию, но за счёт разложения гидрокарбонатов может наблюдаться и обратное (минерализация может превышать сухой остаток), поэтому прямое отождествление сухого остатка и минерализации нельзя считать правомерным.

Нормативы качества воды для сухого остатка не установлены. Согласно гигиеническим требованиям к охране поверхностных вод минерализация воды не должна превышать 1000 мг/дм³.

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ВЗВЕШЕННЫХ ВЕЩЕСТВ И СУХОГО ОСТАТКА В ВОДАХ Методика измерений гравиметрическим методом

Дата введения – 2020–11–01

1 Область применения

Настоящий руководящий документ устанавливает методику измерений (далее – методика) массовой концентрации взвешенных веществ в диапазоне от 2,5 до 5000 мг/дм³ и сухого остатка в диапазоне от 5,0 до 10000 мг/дм³ в пробах природных и очищенных сточных вод гравиметрическим методом.

Настоящий руководящий документ предназначен для использования в лабораториях, осуществляющих анализ природных и очищенных сточных вод.

2 Нормативные ссылки

В настоящем руководящем документе использованы нормативные ссылки на следующие нормативные документы:

ГОСТ 12.1.005–88 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007–76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 17.1.5.04–81 Охрана природы. Гидросфера. Приборы и устройства для отбора, первичной обработки и хранения проб природных вод. Общие технические условия

ГОСТ 17.1.5.05–85 Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков

ГОСТ 1770–74 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 3118–77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3956–76 Силикагель технический. Технические условия

ГОСТ 4166–76 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ 6709–72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9147–80 Посуда и оборудование лабораторные фарфоровые. Технические условия

ГОСТ 14919–83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия

ГОСТ 25336–82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 29169–91 Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

ГОСТ 30813–2002 Вода и водоподготовка. Термины и определения

ГОСТ 31861–2012 Вода. Общие требования к отбору проб

ГОСТ OIML R 76-1–2011 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ Р 53228–2008 Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ Р ИСО 5725-6–2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

МИ 2881–2004 Государственная система обеспечения единства измерений. Методики количественного химического анализа. Процедуры проверки приемлемости результатов анализа

Примечание – При пользовании настоящим руководящим документом целесообразно проверять действие ссылочных нормативных документов:

- стандартов – в информационной системе общего пользования – на официальном сайте федерального органа исполнительной власти в сфере стандартизации в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячно издаваемого информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год;

- нормативных документов по метрологии – по ежегодно издаваемому «Перечню нормативных документов в области метрологии», опубликованному по состоянию на 1 января текущего года.

Если ссылочный нормативный документ заменён (изменён), то при пользовании настоящим руководящим документом следует руководствоваться заменённым (изменённым) нормативным документом. Если ссылочный нормативный документ отменён без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Требования к показателям точности измерений

3.1 При соблюдении всех регламентируемых методикой условий проведения измерений характеристики погрешности результата измерения с вероятностью 0,95 не должны превышать значений, приведённых в таблицах 1, 2.

Таблица 1 – Диапазон измерений массовой концентрации взвешенных веществ, показатели повторяемости, воспроизводимости, правильности и точности при принятой вероятности $P=0,95$

Диапазон измерений массовой концентрации взвешенных веществ X_b , мг/дм ³	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) σ_r , мг/дм ³	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) σ_R , мг/дм ³	Показатель правильности (границы систематической погрешности) $\pm\Delta_c$, мг/дм ³	Показатель точности (границы абсолютной погрешности) $\pm\Delta$, мг/дм ³
Мембранные фильтры (вариант 1)				
От 2,5 до 100 включ.	$1+0,07 \cdot X$	$1+0,07 \cdot X$	$0,5+0,05 \cdot X$	$1+0,15 \cdot X$
Св. 100 до 5000 включ.	$0,056 \cdot X$	$0,056 \cdot X$	$0,06 \cdot X$	$0,13 \cdot X$
Бумажные фильтры (вариант 2)				
От 2,5 до 100 включ.	$0,3+0,27 \cdot X$	$0,3+0,27 \cdot X$	$0,9+0,07 \cdot X$	$1+0,32 \cdot X$
Св. 100 до 5000 включ.	$0,23 \cdot X$	$0,23 \cdot X$	$0,075 \cdot X$	$0,30 \cdot X$

Таблица 2 – Диапазон измерений массовой концентрации сухого остатка, показатели повторяемости, воспроизводимости, правильности и точности при принятой вероятности $P=0,95$

Диапазон измерений массовой концентрации сухого остатка X_c , мг/дм ³	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) σ_r , мг/дм ³	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) σ_R , мг/дм ³	Показатель правильности (границы систематической погрешности) $\pm\Delta_c$, мг/дм ³	Показатель точности (границы абсолютной погрешности) $\pm\Delta$, мг/дм ³
От 5,0 до 100 включ.	$0,2+0,024 \cdot X$	$0,5+0,03 \cdot X$	$0,2+0,01 \cdot X$	$1+0,05 \cdot X$
Св. 100 до 10000 включ.	$0,02 \cdot X$	$0,9+0,005 \cdot X$	$3,8+0,0062 \cdot X$	$2,3+0,011 \cdot X$

Предел обнаружения по настоящему руководящему документу составляет:

2 мг/дм³ для взвешенных веществ (вариант 1 и 2);

2 мг/дм³ для сухого остатка.

3.2 Значения показателя точности методики используют при:

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

4 Требования к средствам измерений, вспомогательным устройствам, реактивам, материалам

4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства

4.1.1 Весы неавтоматического действия (лабораторные) специального (I) класса точности, действительная цена деления (шкалы) 0,0001 г по ГОСТ Р 53228–2008 или ГОСТ OIML R 76-1–2011.

4.1.2 Государственный стандартный образец общей минерализации воды ГСО 9283–2008 или аналогичный с относительной погрешностью аттестованного значения не более 1,0 %.

4.1.3 Цилиндры мерные 2-го класса точности, исполнения 1 или 3 по ГОСТ 1770–74, вместимостью: 25 см³ – 4 шт., 50 см³ – 4 шт., 100 см³ – 4 шт., 250 см³ – 4 шт., 500 см³ – 4 шт.; 1000 см³ – 2 шт.

4.1.4 Колбы конические типа Кн исполнения 2 или колбы плоскодонные типа П исполнения 2 по ГОСТ 25336–82, вместимостью: 500 см³ – 10 шт.; 1000 см³ – 10 шт.

4.1.5 Пипетки с одной отметкой 2-го класса точности, исполнения 2 по ГОСТ 29169–91, вместимостью: 5 см³ – 1 шт.; 10 см³ – 1 шт.; 50 см³ – 1 шт.; 100 см³ – 1 шт.

4.1.6 Стаканы типа Н исполнения 1 из стекла группы ТХС по ГОСТ 25336–82, вместимостью: 150 см³ – 1 шт.; 250 см³ – 10 шт.; 400 см³ – 10 шт.; 1000 см³ – 1 шт.

4.1.7 Стаканчики для взвешивания (далее – бюксы) по ГОСТ 25336–82, типа: СН-45/13 – 10 шт.; СН-60/14 – 10 шт.

4.1.8 Воронка лабораторная типа В по ГОСТ 25336–82, диаметром 75 мм – 10 шт.; 100 мм – 10 шт.

4.1.9 Устройство для фильтрования проб соответствующего диаметра (по 4.2.1) любого типа, например, фирмы NALGENE кат. номер 9046062 или аналог.

При выполнении измерений по варианту 1 вместо устройства для фильтрования проб допускается использовать фильтродержатель любого типа и колбу с тубусом исполнения 1 или 2 по ГОСТ 25336–82, вместимостью 500 см³ или 1000 см³ и вакуумный насос любого типа или водоструйный насос по ГОСТ 25336–82.

4.1.10 Шкаф сушильный общелабораторного назначения любого типа, обеспечивающий температуру (105±2) °С.

4.1.11 Электропечь лабораторная SNOL 8,2/1100 или высокотемпературная (муфельная) печь любого типа, обеспечивающая температуру (400±20) °С.

4.1.12 Электроплитка с закрытой спиралью и потребляемой мощностью по ГОСТ 14919–83.

4.1.13 Чашки типа ЧБН исполнения 1 или 2 (чашки Петри) по ГОСТ 25336–82, диаметром 100 или 150 мм – 2 шт.

4.1.14 Чашки выпарительные по ГОСТ 9147–80: номер 2 – 10 шт.; номер 3 – 10 шт.

4.1.15 Эксикаторы исполнения 2 с диаметром корпуса 190 мм по ГОСТ 25336–82 – 2 шт.

4.1.16 Посуда стеклянная (в том числе из темного стекла) для отбора проб и хранения растворов вместимостью 0,5 и 1,0 дм³.

4.1.17 Посуда полиэтиленовая (полипропиленовая) для отбора проб и хранения растворов вместимостью 0,5 и 1,0 дм³.

4.1.18 Промывалка.

4.1.19 Шпатель пластмассовый.

Примечание – Допускается использование других типов средств измерений, посуды и вспомогательного оборудования, в том числе импортных, с характеристиками не хуже, чем у приведённых в 4.1.

4.2 Реактивы и материалы

4.2.1 Мембрана «Владигор» типа МФАС-ОС-2, 0,45 мкм, диаметр диска 47 мм по ТУ 2265-011-43153636 [1], или «Владигор» типа МФАС-ВА, 0,45 мкм, диаметр диска 47 мм по ТУ 6-55-221-1597 [2] (далее – мембранные фильтры), или другого типа с равноценными характеристиками.

4.2.2 Фильтры бумажные обеззоленные «синяя лента» по ТУ 6-09-1678 [3] диаметром 90 или 110 мм.

4.2.3 Кислота соляная по ГОСТ 3118–77, ч.д.а.

4.2.4 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709–72.

4.2.5 Кальций хлорид (кальций хлористый) обезвоженный по ТУ 6-09-4711 [4], ч. или силикагель КСКГ по ГОСТ 3956–76 (для эксикатора).

4.2.6 Натрий сернокислый, безводный (натрия сульфат) по ГОСТ 4166–76, ч.д.а.

Примечание – Допускается использование реактивов, изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных, с квалификацией не ниже указанной в 4.2.

5 Метод измерений

Гравиметрический метод измерения массовой концентрации взвешенных веществ основан на измерении массы осадка, полученного при фильтровании пробы воды через мембранный фильтр (далее – вариант 1) или бумажный фильтр (далее – вариант 2) и высушенного до постоянной массы при температуре 105 °C.

Гравиметрический метод определения массовой концентрации сухого остатка основан на измерении массы осадка, полученного при выпаривании известного объёма профильтрованной анализируемой воды, и высушенного до постоянной массы при температуре 105 °C.

6 Требования безопасности, охраны окружающей среды

6.1 При выполнении измерений массовой концентрации взвешенных веществ и сухого остатка в пробах природных и очищенных сточных вод соблюдают требования безопасности, установленные в национальных стандартах и соответствующих нормативных документах.

6.2 По степени воздействия на организм вредные вещества, используемые при выполнении измерений, относятся ко 2, 3 и 4-му классам опасности по ГОСТ 12.1.007.

6.3 Содержание используемых вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать установленных предельно допустимых концентраций в соответствии с ГОСТ 12.1.005.

6.4 Вредные вещества подлежат сбору и утилизации в соответствии с установленными правилами.

6.5 Особых требований по экологической безопасности не предъявляется.

7 Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают лиц с высшим или средним профессиональным образованием, имеющих стаж работы в лаборатории не менее 6 мес и освоивших методику.

8 Требования к условиям измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- температура окружающего воздуха, °С 22 ± 5 ;
- атмосферное давление, кПа (мм рт. ст.) от 84,0 до 106,7
(от 630 до 800);
- влажность воздуха при температуре 25 °С, %, не более 80;
- напряжение в сети, В 220 ± 22 ;
- частота переменного тока в сети питания, Гц 50 ± 1 .

9 Подготовка к выполнению измерений

9.1 Отбор и хранение проб

Отбор проб для определения взвешенных веществ и сухого остатка производится в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05 и ГОСТ 31861. Оборудование для отбора проб должно соответствовать ГОСТ 17.1.5.04 и ГОСТ 31861. Пробы помещают в стеклянную или пластиковую посуду с плотно закрывающейся пробкой. Перед отбором посуду ополаскивают анализируемой водой.

При отборе следует избегать попадания в пробу воды нефтяных плёнок, масел, жиров. Если в пробе, доставленной в лабораторию, на

поверхности присутствует плёнка, её удаляют с помощью шпателя или фильтровальной бумаги. Избегают также попадания в отбираемые пробы воды единичных включений остатков растительного происхождения.

Объём отбираемой пробы должен быть не менее 1000 см³. Если пробу воды отбирают батометром небольшой вместимости, весь объём пробы воды сразу же сливают в транспортную ёмкость. Если отбор проб осуществляется другим устройством, то отбирают объём воды около 1000 см³, тщательно перемешивают и полностью переносят в транспортную ёмкость. Пробы не консервируют. Определение взвешенных веществ и сухого остатка проводят в течение 24 ч после отбора пробы. При невозможности выполнения данного условия пробы хранят в холодильнике не более 7 сут.

9.2 Подготовка посуды

9.2.1 Посуда для отбора проб

Посуду, используемую для отбора проб воды при определении сухого остатка и взвешенных веществ, обрабатывают 6 %-ным раствором соляной кислоты, после чего тщательно промывают проточной водой и ополаскивают дистиллированной водой.

Использовать посуду для определения других показателей состава природных вод не рекомендуется.

9.2.2 Эксикатор

Эксикатор заполняют силикагелем или хлоридом кальция. Используют до тех пор, пока силикагель не обесцветится или гранулы хлорида кальция не станут рыхлыми. Хлорид кальция заменяют. Силикагель регенирируют прокаливанием в сушильном шкафу при 160 °С не менее 4 ч.

9.2.3 Фарфоровые чаши

Фарфоровые чаши для определения сухого остатка нумеруют с помощью маркера, обрабатывают 6 %-ным раствором соляной кислоты, тщательно промывают только дистиллированной водой. В случае если на дне чаши присутствует осадок, его удаляют механически, далее обрабатывают кислотой и промывают, как описано выше. Затем чаши просушивают на воздухе и помещают в сушильный шкаф при температуре (105±2) °С на 2 ч. Далее горячие чаши переносят при помощи металлического пинцета или щипцов в эксикатор и охлаждают не менее 2 ч в помещении, где установлены весы. Если чаши располагают в эксикаторе в один ряд, для их охлаждения достаточно 2 ч, при расположении

чашек одна в одну в несколько рядов – время охлаждения может составлять от 4 до 6 ч.

Примечание – Допускается время охлаждения при подготовке фарфоровых чашек, как и чашек с сухим остатком по 10.3, подбирать самостоятельно в зависимости от температурных условий в лаборатории. Критерием полного охлаждения фарфоровых чашек служит не изменяющееся в течение 30 с значение массы на весах.

Чашки взвешивают, значения массы записывают в рабочий журнал. Затем снова помещают чашки в сушильный шкаф и высушивают при указанной температуре в течение 1 ч, далее охлаждают и взвешивают, как описано выше. Процедуру высушивания и охлаждения в эксикаторе повторяют до тех пор, пока разница между двумя последовательными результатами взвешивания не будет превышать 0,5 мг. Последний результат взвешивания используют для дальнейших расчётов.

Доведённые до постоянной массы чашки хранят в плотно закрытом эксикаторе не более 7 сут.

9.2.4 Бюксы

Перед первым использованием бюксы подготавливают по процедуре, описанной в 9.2.1.

При визуальном загрязнении и (или) попадании взвешенных частиц с фильтров бюксы очищают механически и промывают дистиллированной водой.

9.3 Подготовка фильтров

9.3.1 Мембранные фильтры

Мембранные фильтры визуально проверяют на отсутствие надрывов, трещин и механических повреждений, в случае их наличия такие фильтры не применяют.

Подготовку мембранных фильтров типа МФАС-ОС-2 проводят следующим образом. В термостойкий стакан вместимостью 150 см³ наливают 50 см³ дистиллированной воды и помещают на электроплитку. При использовании мембранных фильтров с другим диаметром диска используют стакан другой вместимости и с диаметром, незначительно превышающим диаметр фильтра.

Нагревают воду до начала кипения и уменьшают нагрев. Во избежание слипания фильтры помещают на поверхность воды по одному после опускания на дно предыдущего. Допускается одновременно проводить подготовку до 10 штук в одном стакане. Затем нагрев плитки увеличивают, воду с фильтрами доводят до кипения и кипятят от 5 до 10 мин. Воду аккуратно сливают и добавляют в стакан 50 см³ дистиллированной воды. С помощью пинцета фильтры по одному переносят в чашки Петри

и размещают таким образом, чтобы фильтры не касались друг друга. Допускается использование часовых стёкол для просушивания мембранных фильтров. Фильтры подсушивают на воздухе и затем в сушильном шкафу при температуре 60 °С в течение 1 ч. Подготовленные фильтры хранят в закрытых чашках Петри не более 3 мес.

Перед использованием фильтр маркируют мягким карандашом, с помощью пинцета помещают в маркированный бюкс и высушивают в открытом бюксе в сушильном шкафу при температуре (105±2) °С в течение 1 ч (крышку бюкса также помещают в сушильный шкаф). Затем горячие бюксы с фильтрами закрывают крышками, переносят и располагают в эксикаторе в один ряд. Охлаждают фильтры в течение 2 ч в помещении, где установлены весы. Взвешивают бюксы с фильтрами, массы записывают в рабочий журнал. Повторяют процедуру высушивания, выдерживая фильтры в сушильном шкафу в течение 0,5 ч, до тех пор, пока разница между двумя последовательными результатами взвешивания не будет превышать 0,5 мг. Последний результат взвешивания используют для дальнейших расчётов.

Для получения более воспроизводимых результатов рекомендуется время охлаждения в эксикаторе подготовленных фильтров и фильтров со взвешенными веществами по 10.1 сохранять одинаковым.

Подготовку мембранных фильтров типа МФАС-ВА проводят без процедуры кипячения только посредством высушивания, как описано выше.

9.3.2 Бумажные фильтры

Бумажные фильтры «синяя лента» маркируют мягким карандашом, складывают конусом по форме воронки и помещают в неё. Воронку с фильтром устанавливают в колбу вместимостью 500 см³ и промывают не менее 250 см³ дистиллированной воды. Допускается при промывании фильтров применять другую посуду. Фильтр высушивают на воздухе до суха, вынимают из воронки, помещают в маркированный бюкс. Если промытый фильтр после выдерживания на воздухе остается слегка влажным, то на его высушивание до постоянной массы в сушильном шкафу потребуется не менее 5 ч.

Фильтр высушивают в сушильном шкафу в открытом бюксе (крышку бюкса также помещают в сушильный шкаф) при температуре (105±2) °С в течение 3 ч. Затем горячие бюксы с фильтрами закрывают крышками, переносят в эксикатор, где их располагают в один ряд. Охлаждают фильтры в течение 2 ч в помещении, где установлены весы. Взвешивают бюксы с фильтрами, массы записывают в рабочий журнал. Повторяют процедуру высушивания, выдерживая фильтры в сушильном шкафу в течение 1 ч, до тех пор, пока разница между двумя последовательными ре-

зультатами взвешивания не будет превышать 0,5 мг. Последний результат взвешивания используют для дальнейших расчётов.

Для получения более воспроизводимых результатов рекомендуется время охлаждения в эксикаторе подготовленных фильтров и фильтров с взвешенными веществами по 10.2 сохранять одинаковым.

Доведённые до постоянной массы бумажные фильтры хранят в закрытых боксах в эксикаторе не более 7 сут.

9.4 Подготовка установки для фильтрования проб

Подготовку установки для фильтрования проб осуществляют в соответствии с инструкцией по её эксплуатации.

9.5 Приготовление растворов

9.5.1 Раствор соляной кислоты, 6 %-ный

В термостойкий стакан вместимостью 1000 см³, содержащий 850 см³ дистиллированной воды, приливают 150 см³ соляной кислоты. Срок хранения в плотно закрытой посуде не ограничен.

10 Порядок выполнения измерений

10.1 Измерение массовой концентрации взвешенных веществ с использованием мембранных фильтров (вариант 1)

10.1.1 Подготовленный и взвешенный по 9.3.1 мембранный фильтр пинцетом извлекают из бокса, смачивают дистиллированной водой, аккуратно укладывают и закрепляют в установке для фильтрования. В зависимости от применяемого оборудования допускается проводить фильтрование под вакуумом (при разрежении), а также под давлением (при нагнетании воздуха). При любом виде фильтрования следует избегать чрезмерно избыточного значения вакуума или давления для ускорения фильтрования во избежание разрыва мембранных фильтра.

10.1.2 Анализируемую воду тщательно встряхивают в транспортной таре и затем наливают в цилиндр порциями (тщательно встряхивая перед каждой наливаемой порцией). Требуемый объём отбирамой аликвоты пробы воды зависит от массы взвешенных веществ, получаемых на фильтре. Оптимальная масса осадка взвешенных веществ на фильтре должна быть не менее 2 мг и не более 200 мг.

Выбор отбиаемого для фильтрования объёма воды проводят по визуальной оценке наличия взвешенных веществ. Если проба отстоялась, обращают внимание на осадок на дне транспортной тары, затем пробу взбалтывают. При едва заметном осадке и практически прозрачной пробе воды при взбалтывании следует фильтровать 1000 см³. При наличии незначительного количества осадка и появлении мутности при

взвалтывании фильтруют 500 см³. При явно выраженному осадке фильтруют 250 см³ и менее воды.

Рекомендуемые объёмы пробы воды для фильтрования в зависимости от массовой концентрации взвешенных веществ приведены в таблице 3.

10.1.3 Выбранный объём для фильтрования измеряют с помощью цилиндра. Если для фильтрования используют весь объём отобранный пробы воды, то пробу переносят в воронку с фильтром непосредственно из транспортной тары. При этом проводят измерение объёма пробы профильтрованной воды.

Таблица 3 – Объём аликвоты воды, отбираемый для фильтрования при измерении массовой концентрации взвешенных веществ

Диапазон массовой концентрации взвешенных веществ, мг/дм ³	Отбираемый для фильтрования объём аликвоты воды, см ³
От 2,5 до 5 включ.	1000
Св. 5 до 50 включ.	500
Св. 50 до 250 включ.	250
Св. 250 до 1000 включ.	100
Св. 1000 до 5000 включ.	50

Сначала через фильтр пропускают порцию воды объёмом не более 20 см³, полученным фильтратом обмывают приёмный сосуд, фильтрат отбрасывают, после чего продолжают фильтрование аликвоты пробы воды.

Для менее продолжительного фильтрования допускается сначала через фильтр пропускать осветлённую часть отмеренной аликвоты пробы воды после отстаивания, а взмученный осадок переносить на фильтр в последнюю очередь.

При необходимости определения сухого остатка полученный фильтрат используют по 10.3 или переносят в склянку из тёмного стекла и хранят в соответствии с 9.1.

После пропускания всего объёма пробы воды через фильтр для удаления осадка со стенок ополаскивают дважды порциями около 10 см³ дистиллированной воды цилиндр и фильтровальный стакан устройства для фильтрования. Промывную жидкость фильтруют, стараясь максимально перенести осадок на фильтр.

Примечание – Если фильтрование проходит очень медленно, допустимо использовать несколько сменных предварительно подготовленных и взвешенных фильтров. Смену фильтра можно проводить только после полного фильтрования порции пробы, находящейся в фильтровальном стакане. При расчёте результатов необходимо использовать сумму масс осадков со всех использованных для фильтрования пробы фильтров.

10.1.4 Аккуратно снимают фильтровальный стакан устройства. Фильтр с осадком извлекают с помощью скальпеля и переносят в тот же бюкс, в котором фильтр высушивали и взвешивали до фильтрования, подсушивают на воздухе в течение 20 мин в открытом бюксе. Далее фильтр с осадком высушивают в сушильном шкафу в открытом бюксе (крышку бюкса также помещают в сушильный шкаф) при температуре (105 ± 2) °С в течение 1 ч. Затем горячие бюксы с фильтрами закрывают крышками, переносят в эксикатор и располагают в один ряд. Охлаждают фильтры в течение 2 ч в помещении, где установлены весы. Взвешивают бюксы с фильтрами, массы записывают в рабочий журнал. Повторяют процедуру высушивания, выдерживая фильтры в сушильном шкафу в течение 0,5 ч до тех пор, пока разница между двумя последовательными результатами взвешивания не будет превышать 0,5 мг при массе осадка менее 50 мг и 1 мг при массе осадка более 50 мг. Последний результат взвешивания используют для дальнейших расчётов.

10.2 Измерение массовой концентрации взвешенных веществ с использованием бумажных фильтров (вариант 2)

10.2.1 Использование бумажных фильтров допускается в случае отсутствия или поломки устройства для фильтрования. Бумажные фильтры «синяя лента» имеют гораздо больший диаметр пор (от 3 до 5 мкм), поэтому наиболее мелкие фракции взвешенных веществ могут проходить через них с водой. Та же бумажные фильтры весьма гигроскопичны и обладают высокой сорбционной способностью, их подготовка очень длительна: требует значительного объёма дистиллированной воды для промывания и долгого высушивания. Рекомендуется хранить бумажные фильтры в комнате, не содержащей реагенты. В случае применения этих фильтров в рабочем журнале указывается, что результат получен с использованием бумажного фильтра.

Подготовленный по 9.3.2 бумажный фильтр вынимают из бюкса, помещают в воронку, смачивают небольшим количеством дистиллированной воды для хорошего прилипания. Воронку с фильтром устанавливают в колбу вместимостью 500 см³.

10.2.2 Объём отбираемой аликвоты пробы воды и её фильтрование выполняют аналогично процедурам, описанным в 10.1.2 и 10.1.3.

10.2.3 После фильтрования всего объёма пробы фильтр с осадком дважды промывают дистиллированной водой порциями не более 10 см³. Фильтр подсушивают на воздухе досуха, вынимают из воронки и помещают в тот же бюкс, в котором фильтр взвешивали до фильтрования. Далее фильтр с осадком высушивают в сушильном шкафу в открытом бюксе (крышку бюкса также помещают в сушильный шкаф) при температуре (105 ± 2) °С в течение 3 ч. Затем горячие бюксы с фильтрами закрывают крышками, переносят в эксикатор и располагают в один ряд. Охла-

ждают фильтры в течение 2 ч в помещении, где установлены весы. Взвешивают закрытые бюксы с фильтрами, массы записывают в рабочий журнал. Повторяют процедуру высушивания, выдерживая фильтры в сушильном шкафу в течение 1 ч, до тех пор, пока разница между двумя последовательными результатами взвешивания не будет превышать 0,5 мг при массе осадка менее 50 мг и 1 мг при массе осадка более 50 мг. Последний результат взвешивания используют для дальнейших расчётов.

10.3 Измерение массовой концентрации сухого остатка

10.3.1 Подготовленные по 9.2.3 фарфоровые чашки помещают на водянную баню, заполненную дистиллированной водой. Для более эффективного выпаривания рекомендуется использование стаканов, установленных на электроплитку и заполненных на 3/4 вместимости дистиллированной водой. Для чашек номер 3 применяют стаканы вместимостью 400 см³, для чашек номер 2 – стаканы вместимостью 250 см³.

Фильтрованную пробу воды, полученную по 10.1 или 10.2, наливают в цилиндр. Объём отбираемой аликвоты пробы воды зависит от массовой концентрации сухого остатка. Масса осадка в фарфоровой чашке должна быть не менее 2 мг и не более 200 мг.

Выбор отбираемого для выпаривания объёма пробы воды возможно проводить экспериментально. Мерным цилиндром вместимостью 500 см³ отбирают 500 см³ пробы. В фарфоровую чашку отливают 50 см³ анализируемой воды и выпаривают досуха. Если полученный осадок хорошо различим, то для анализа достаточно 50 см³ и менее. Если после выпаривания 50 см³ солевой осадок не наблюдается, в чашку из цилиндра добавляют еще 50 см³ анализируемой воды. Добавление воды проводят до тех пор, пока на дне чашки не останется различимый осадок после выпаривания.

Рекомендуемые объёмы пробы воды для выпаривания в зависимости от предполагаемой массовой концентрации сухого остатка приведены в таблице 4.

Таблица 4 – Объём аликвоты воды, отбираемый для выпаривания при измерении массовой концентрации сухого остатка

Диапазон массовой концентрации сухого осадка, мг/дм ³	Отбираемый для выпаривания объём аликвоты воды, см ³
От 5 до 50 включ.	500
Св. 50 до 250 включ.	250
Св. 250 до 1000 включ.	100
Св. 1000 до 3000 включ.	50
Св. 3000 до 7000 включ.	10
Св. 7000 до 10000 включ.	5

10.3.2 Аликовту пробы воды в диапазоне от 5 до 100 см³, отбирают пипеткой с одной отметкой, свыше 100 см³ – цилиндром. Всю аликовту пробы воды объёмом от 5 до 50 см³ помещают в фарфоровую чашку номер 2, объёмом 100 см³ – в чашку номер 3. Если объём для выпаривания превышает 100 см³, воду добавляют порциями в чашку номер 3 таким образом, чтобы высота уровня пробы воды в ней была на 0,5 см ниже края чашки. Пробу воды выпаривают досуха.

После выпаривания внешнюю поверхность чашки вытирают фильтровальной бумагой. Чашку с осадком помещают в сушильный шкаф и высушивают при температуре (105±2) °С в течение 2 ч. Далее горячие чашки переносят при помощи металлического пинцета или щипцов в эксикатор и охлаждают не менее 2 ч в помещении, где установлены весы. Если чашки располагают в эксикаторе в один ряд, для их охлаждения достаточно 2 ч, при расположении чашек одна в одну в несколько рядов – от 4 до 6 ч. Чашки с осадком взвешивают, массы записывают в рабочий журнал. Затем высушивают чашки в сушильном шкафу при указанной температуре в течение 1 ч и далее охлаждают и взвешивают, как описано выше. Процедуру высушивания повторяют до тех пор, пока разница между двумя последовательными результатами взвешивания не будет превышать 0,5 мг. Последний результат взвешивания используют для дальнейших расчётов.

11 Обработка результатов измерений

11.1 Массовую концентрацию взвешенных веществ в анализируемой пробе воды X_b , мг/дм³, рассчитывают по формуле

$$X_b = \frac{(m_1 - m_2) \cdot 1000}{V}, \quad (1)$$

где m_1 – масса блюска с фильтром с осадком взвешенных веществ, г;

m_2 – масса блюска с фильтром без осадка, г;

1000 – коэффициент пересчёта;

V – аликовта профильтрованной пробы воды, дм³.

11.2 1 Массовую концентрацию сухого остатка в анализируемой пробе воды X_c , мг/дм³, рассчитывают по формуле

$$X_c = \frac{(m_3 - m_4) \cdot 1000}{V}, \quad (2)$$

где m_3 – масса фарфоровой чашки с высушенным осадком, г;

m_4 – масса пустой фарфоровой чашки, г;

V – аликовта анализируемой пробы воды, дм³.

12 Оформление результатов измерений

12.1 Результаты измерения массовой концентрации взвешенных веществ в документах, предусматривающих их использование, представляют в виде

$$X_b \pm \Delta, \text{ мг/дм}^3 (P=0,95), \quad (3)$$

где $\pm\Delta$ – границы абсолютной погрешности результатов измерений для данной массовой концентрации взвешенных веществ в соответствии с таблицей 1, мг/дм^3 .

12.2 Результаты измерения массовой концентрации сухого остатка в документах, предусматривающих их использование, представляют в виде

$$X_c \pm \Delta \text{ мг/дм}^3 (P=0,95), \quad (4)$$

где $\pm\Delta$ – границы абсолютной погрешности результатов измерений для данной массовой концентрации сухого остатка в соответствии с таблицей 2, мг/дм^3 .

Абсолютные погрешности результатов измерений представляют числом, содержащим не более двух значащих цифр. Наименьшие разряды числовых значений результатов измерений принимают такими же, как и наименьшие разряды числовых значений абсолютных погрешностей результатов измерений.

12.3 Допустимо представлять результат в виде

$$X_b \pm \Delta_l; X_c \pm \Delta_l; (P = 0,95) \quad (5)$$

при условии $\Delta_l < \Delta$,

где $\pm \Delta_l$ и $\pm \Delta$ – границы абсолютной погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемые контролем стабильности результатов измерений, мг/дм^3 .

Примечание – Допустимо характеристику погрешности результатов измерений при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения $\Delta_l = 0,84 \cdot \Delta$ с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений.

12.4 Результаты измерения оформляют протоколом или записью в журнале по формам, приведённым в Руководстве по качеству лаборатории.

13 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории

13.1 Общие положения

13.1.1 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории предусматривает:

- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений на основе оценки погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры;
- контроль стабильности результатов измерений на основе контроля стабильности повторяемости и погрешности.

13.1.2 Периодичность оперативного контроля исполнителем процедуры выполнения измерений, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов выполняемых измерений регламентируются в Руководстве по качеству лаборатории.

13.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости

13.2.1 Контрольную процедуру при контроле повторяемости осуществляют с использованием рабочей пробы. Для этого отобранный пробу воды разливают в две одинаковые бутыли следующим образом: заполняют каждую бутыль на 1/3, затем энергично перемешивают оставшуюся часть пробы и поочередно равными порциями переливают её в каждую бутыль. Переливание пробы должно проводиться быстро, препятствуя осаждению взвешенных веществ. Одну из проб маркируют как контрольную. Выполняют процедуру измерений в соответствии с 10.1 или 10.2 для взвешенных веществ и 10.3 – для сухого остатка.

13.2.2 Результат контрольной процедуры для взвешенных веществ r_k , $\text{мг}/\text{дм}^3$, и сухого остатка r'_k , $\text{мг}/\text{дм}^3$, рассчитывают по формуле

$$r_k = |X_b - X'_b|, \quad r'_k = |X_c - X'_c|, \quad (7)$$

где X_b , X'_b (X_c , X'_c) – результаты контрольных измерений массовой концентрации определяемого показателя, $\text{мг}/\text{дм}^3$.

13.2.3 Предел повторяемости r_n , $\text{мг}/\text{дм}^3$, рассчитывают по формуле

$$r_n = 2,77 \sigma_r, \quad (8)$$

где σ_r – показатель повторяемости для массовой концентрации взвешенных веществ или сухого остатка, равной $(X_b + X'_b)/2$ или $(X_c + X'_c)/2$, $\text{мг}/\text{дм}^3$, в соответствии с таблицами 1, 2).

13.2.4 Результат контрольной процедуры должен удовлетворять условию

$$r_k \leq r_n, \quad r'_k \leq r_n. \quad (9)$$

13.2.5 При несоблюдении условия (10) выполняют еще два измерения и сравнивают разницу между максимальным и минимальным результатами с нормативом контроля, равным $3,6\cdot\sigma_t$. В случае превышения предела повторяемости поступают в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725–6 (раздел 5).

13.3 Алгоритм оперативного контроля погрешности с применением образцов для контроля для сухого остатка

13.3.1 Оперативный контроль точности результатов измерений рекомендуется проводить с каждой серией проб, если измерение по методике выполняют эпизодически, а также при получении сомнительного результата измерений.

В качестве образцов для контроля используют растворы, приготовленные из ГСО в соответствии с паспортом. При отсутствии ГСО допускается применять аттестованный раствор, методика приготовления которого приведена в приложении А. Для выполнения оперативного контроля следует готовить методом разбавления образцы для контроля, в которых массовая концентрация сухого остатка наиболее близка к его концентрации в анализируемых пробах.

13.3.2 Оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путём сравнения результатов отдельно взятой контрольной процедуры K_c с нормативом контроля K .

13.3.3 Результат контрольной процедуры K_c , $\text{мг}/\text{дм}^3$, рассчитывают по формуле

$$K_c = X_c - C, \quad (10)$$

где X_c – результат контрольного измерения массовой концентрации сухого остатка, $\text{мг}/\text{дм}^3$;

C – значение аттестованной характеристики образца для контроля, $\text{мг}/\text{дм}^3$.

13.3.4 Норматив контроля K , $\text{мг}/\text{дм}^3$, рассчитывают по формуле

$$K = \Delta_n, \quad (11)$$

где Δ_n – характеристика погрешности результатов измерений, соответствующая значению аттестованной характеристики образца для контроля, $\text{мг}/\text{дм}^3$.

Примечание – Допустимо для расчёта норматива контроля использовать значения характеристик погрешности, полученные расчётным путём по формуле $\Delta_n = 0,84 \cdot \Delta$.

13.3.5 Результат контрольной процедуры сравнивают с нормативом контроля. Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

$$|K_k| \leq K, \quad (12)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (12) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (12) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

14 Проверка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизводимости

14.1 Расхождение между результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости R . При выполнении этого условия приемлемы оба результата измерений и в качестве окончательного может быть использовано их общее среднее значение. Значение предела воспроизводимости рассчитывают по формуле

$$R = 2,77 \cdot \sigma_R, \quad (13)$$

где σ_R – показатель воспроизводимости в соответствии с таблицами 1 и 2, мг/дм³.

14.2 При превышении предела воспроизводимости могут быть использованы методы оценки приемлемости результатов измерений согласно ГОСТ Р ИСО 5725–6 (раздел 5) или МИ 2881.

14.3 Проверка приемлемости проводится при необходимости сравнения результатов измерений, полученных двумя лабораториями.

**Приложение А
(рекомендуемое)**

**Методика приготовления аттестованного раствора
для контроля точности измерений
массовой концентрации сухого остатка
гравиметрическим методом**

A.1 Назначение и область применения

Методика предназначена для руководства при приготовлении аттестованных растворов, используемых для контроля точности измерений массовой концентрации сухого остатка в природных и очищенных сточных водах гравиметрическим методом.

A.2 Метрологические характеристики

A.2.1 Аттестованное значение массовой концентрации сухого остатка в основном аттестованном растворе составляет 50000 мг/дм³.

A.2.2 Границы абсолютной погрешности аттестованного значения массовой концентрации сухого остатка в основном аттестованном растворе составляют ± 271 мг/дм³ ($P=0,95$).

A.3 Средства измерений, вспомогательные устройства

A.3.1 Весы неавтоматического действия (лабораторные) специального (I) класса точности, действительная цена деления (шкалы) 0,0001 г по ГОСТ Р 53228–2008 или ГОСТ OIML R 76-1–2011.

A.3.2 Колба мерная 2-го класса точности, исполнения 2 или 2а по ГОСТ 1770–74, вместимостью 100 см³.

A.3.5 Стаканчик для взвешивания (бюкс) СВ-24/10 по ГОСТ 25336–82.

A.3.6 Воронка лабораторная типа В по ГОСТ 25336–86, диаметром 56 мм.

A.3.7 Шпатель пластмассовый.

A.3.8 Промывалка.

A.3.9 Эксикатор исполнения 2 с диаметром корпуса 190 мм по ГОСТ 25336–82.

A.3.10 Кальций хлорид (кальций хлористый) обезвоженный по ТУ 6-09-4711 [4], ч. или силикагель КСКГ по ГОСТ 3956–76 (для эксикатора).

A.3.11 Электропечь лабораторная SNOL 8,2/1100 или высокотемпературная (муфельная) печь любого типа, обеспечивающая температуру (400 ± 20) °С.

A.4 Исходные компоненты аттестованных растворов

A.4.1 Натрий сернокислый, безводный (сульфат натрия) по ГОСТ 4166–76, ч.д.а. Массовая доля основного вещества не менее 99,5 %.

A.4.2 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709–72.

А 5 Процедура приготовления основного аттестованного раствора сухого остатка

Взвешивают 5,0000 г сульфата натрия, предварительно прокаленного в муфельном шкафу при температуре (400 ± 20) °С в течение 4 ч, на весах специального класса точности, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, растворяют в дистиллированной воде, доводят объём раствора до метки на колбе дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Массовая концентрация сухого остатка в полученном растворе 50000 мг/дм³.

А.6 Расчёт метрологических характеристик основного аттестованного раствора сухого остатка

Аттестованное значение массовой концентрации сухого остатка С, мг/дм³, рассчитывают по формуле

$$C = \frac{m \cdot 1000 \cdot 1000}{V}, \quad (\text{A.1})$$

где m – масса навески сульфата натрия, г;

1000 – коэффициент пересчёта;

V – вместимость мерной колбы, см³.

Расчёт пределов возможных значений погрешности установления массовой концентрации сухого остатка в основном аттестованном растворе Δ , мг/дм³, выполняют по формуле

$$\Delta = C \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_\mu}{\mu}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_m}{m}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_V}{V}\right)^2}, \quad (\text{A.2})$$

где Δ_μ – предельное значение возможного отклонения массовой доли основного вещества в реактиве от приписанного значения μ , %;

μ – массовая доля основного вещества в реактиве, приписанная реактиву квалификации «ч.д.а.», %;

Δ_m – предельная возможная погрешность взвешивания, г;

Δ_V – предельное значение возможного отклонения вместимости мерной колбы от номинального значения, см³.

Погрешность установления массовой концентрации сухого остатка в основном аттестованном растворе равна

$$\Delta = 50000 \cdot \sqrt{\left(\frac{0,5}{99,5}\right)^2 + \left(\frac{0,001}{5}\right)^2 + \left(\frac{0,20}{100}\right)^2} = 271 \text{ мг/дм}^3.$$

A.7 Требования безопасности

Необходимо соблюдать общие требования техники безопасности при работе в химических лабораториях.

A.8 Требования к квалификации исполнителей

Аттестованные растворы, образцы для оценивания может готовить инженер или лаборант со средним профессиональным образованием, прошедший специальную подготовку и имеющий стаж работы в химической лаборатории не менее 6 мес.

A.9 Требования к маркировке

На склянки с аттестованными растворами и образцами для оценивания должны быть наклеены этикетки с указанием условного обозначения аттестованного раствора, значения массовой концентрации сухого остатка, погрешности её установления и даты приготовления.

A.10 Условия хранения

Основной аттестованный раствор сухого остатка хранят не более 6 мес.

Библиография

- | | | | | |
|-----|--|---|------------|------|
| [1] | Технические условия
ТУ 2265-011-43153636–2015 | Мембранные
МФАС-ОС | «Владипор» | типа |
| [2] | Технические условия
ТУ 6-55-221-1597–2009 | Мембранные
МФАС-ВА | «Владипор» | типа |
| [3] | Технические условия
ТУ 6-09-1678–95 | Фильтры обеззоленные (белая,
красная, синяя ленты) | | |
| [4] | Технические условия
ТУ 6-09-4711–81 | Кальций хлористый обезвоженный
(кальций хлорид) | | |

Ключевые слова: взвешенные вещества, сухой остаток, общее содержание примесей, природная вода, массовая концентрация, методика измерений, гравиметрический метод

Лист регистрации изменений

Порядковый номер изменения	Номер страницы				Номер регистрации изменения в ГОС, дата	Подпись	Дата	
	изменённой	заменённой	новой	аннулированной			внесения изм.	введения изм.

МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ И ЭКОЛОГИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
Федеральная служба по гидрометеорологии и мониторингу окружающей среды
(Росгидромет)

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
«ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ»

344090, г. Ростов-на-Дону
пр. Ставки, 198

Факс: (863) 222-44-70
Телефон (863) 297-51-63
E-mail: info@gidrohim.com

СВИДЕТЕЛЬСТВО
об аттестации методики (метода) измерений № 468.RA.RU.311345-2019

Методика измерений массовой концентрации взвешенных веществ в диапазоне от 2,5 до 5000 мг/дм³ и сухого остатка в диапазоне от 5,0 до 10000 мг/дм³ в водах гравиметрическим методом,

разработанная Федеральным государственным бюджетным учреждением «Гидрохимический институт» (ФГБУ «ГХИ»), пр-т Ставки, д. 198, г. Ростов-на-Дону, 344090,

содержащаяся в РД 52.24.468-2019 Массовая концентрация взвешенных веществ и сухого остатка в водах. Методика измерений гравиметрическим методом (г. Ростов-на-Дону, 29 с.),

аттестована в соответствии с порядком, утверждённым Приказом Минпромторга от 15.12.2015 № 4091 «Об утверждении порядка аттестации первичных референтных методик (методов) измерений, референтных методик (методов) измерений и методик (методов) измерений и их применения» и ГОСТ Р 8.563-2009 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики (методы) измерений».

Аттестация осуществлена по результатам экспериментальных исследований, проведённых при разработке методики, а также теоретических исследований.

Метрологические характеристики приведены в приложении на 2 л., являющемся неотъемлемой частью настоящего свидетельства.

Директор

М.М. Трофимчук

Главный метролог

А.А. Назарова

Дата выдачи свидетельства 30.12.2019.



Приложение
к свидетельству № 468.RA.RU.311345-2019
об аттестации методики измерений массовой концентрации взвешенных
веществ и сухого остатка в водах гравиметрическим методом

Таблица 1 – Диапазон измерений массовой концентрации взвешенных веществ, показатели повторяемости, воспроизводимости, правильности и точности при принятой вероятности $P=0,95$

Диапазон измерений массовой концентрации взвешенных веществ X_b , мг/дм ³	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) σ_r , мг/дм ³	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) σ_R , мг/дм ³	Показатель правильности (границы систематической погрешности) $\pm\Delta_c$, мг/дм ³	Показатель точности (границы абсолютной погрешности) $\pm\Delta$, мг/дм ³
Мембранные фильтры (вариант 1)				
От 2,5 до 100 включ.	1+0,07·X	1+0,07·X	0,5+0,05·X	1+0,15·X
Св. 100 до 5000 включ.	0,056·X	0,056·X	0,06·X	0,13·X
Бумажные фильтры (вариант 2)				
От 2,5 до 100 включ.	0,3+0,27·X	0,3+0,27·X	0,9+0,07·X	1+0,32·X
Св. 100 до 5000 включ.	0,23·X	0,23·X	0,075·X	0,30·X

Таблица 2 – Диапазон измерений массовой концентрации сухого остатка, показатели повторяемости, воспроизводимости, правильности и точности при принятой вероятности $P=0,95$

Диапазон измерений массовой концентрации сухого остатка X_c , мг/дм ³	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) σ_r , мг/дм ³	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) σ_R , мг/дм ³	Показатель правильности (границы систематической погрешности) $\pm\Delta_c$, мг/дм ³	Показатель точности (границы абсолютной погрешности) $\pm\Delta$, мг/дм ³
От 5,0 до 100 включ.	0,2+0,024·X	0,5+0,03·X	0,2+0,01·X	1+0,05·X
Св. 100 до 10000 включ.	0,02·X	0,9+0,005·X	3,8+0,0062·X	2,3+0,011·X

Таблица 3 – Диапазон измерений массовой концентрации взвешенных веществ, значения пределов повторяемости и воспроизводимости при доверительной вероятности $P=0,95$

Диапазон измерений массовой концентрации взвешенных веществ	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений)	Предел воспроизводимости (значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях) $R, \text{ мг}/\text{дм}^3$
$X_B, \text{ мг}/\text{дм}^3$	$r, \text{ мг}/\text{дм}^3$	
Мембранные фильтры (вариант 1)		
От 2,5 до 100 включ.	$3+0,2 \cdot X$	$3+0,2 \cdot X$
Св. 100 до 5000 включ.	$0,16 \cdot X$	$0,16 \cdot X$
Бумажные фильтры (вариант 2)		
От 2,5 до 100 включ.	$0,9+0,75 \cdot X$	$0,9+0,75 \cdot X$
Св. 100 до 5000 включ.	$0,64 \cdot X$	$0,64 \cdot X$

Таблица 4 – Диапазон измерений массовой концентрации сухого остатка, значения пределов повторяемости и воспроизводимости при доверительной вероятности $P=0,95$

Диапазон измерений массовой концентрации сухого остатка	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений)	Предел воспроизводимости (значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях) $R, \text{ мг}/\text{дм}^3$
$X_C, \text{ мг}/\text{дм}^3$	$r, \text{ мг}/\text{дм}^3$	
От 5,0 до 100 включ.	$0,6+0,067 \cdot X$	$1,4+0,08 \cdot X$
Св. 100 до 10000 включ.	$0,06 \cdot X$	$2,5+0,03 \cdot X$

При реализации методики в лаборатории обеспечивают:

- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки повторяемости при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности повторяемости, внутрилабораторной прецизионности).

Алгоритм оперативного контроля исполнителем процедуры выполнения измерений приведён в РД 52.24.468–2019.

Периодичность оперативного контроля и процедуры контроля стабильности результатов выполнения измерений регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

Заведующий лабораторией
методов и технических
средств анализа вод,
канд. хим. наук

Ю.А. Андреев