

*Методика выполнения измерений зарегистрирована в
Федеральном реестре методик выполнения измерений, применяемых в
сферах распространения государственного метрологического
контроля и надзора РФ
(регистрационный код ФР.1.31.2005.01637)*

*Методика выполнения измерений зарегистрирована в
Реестре государственной системы обеспечения единства измерений
Республики Казахстан
(регистрационный код KZ.07.00.00695-2007)*

МУ 08-47/136

*(по реестру аккредитованной метрологической службы
Томского политехнического университета)*

**ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ И ПРОДОВОЛЬСТВЕННОЕ СЫРЬЕ.
ИНВЕРСИОННО-ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ
ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ТОКСИЧНЫХ ЭЛЕМЕНТОВ
(КАДМИЯ, СВИНЦА, МЕДИ И ЦИНКА)**

(взамен МУ 08-47/027, 08-47/042, 08-47/043)

СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ МВИ

№ 08-47/136

(замен МУ 08-47/027, 08-47/042, 08-47/043)

Методика выполнения измерений массовых концентраций кадмия, свинца, меди и цинка методом инверсионной вольтамперометрии, разработанная в Томском политехническом университете и ООО «ВНП Ф «ЮМХ», регламентированная в МУ 08-47/136 (по реестру аккредитованной метрологической службы Томского политехнического университета)

ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ И ПРОДОВОЛЬСТВЕННОЕ СЫРЬЕ. ИНВЕРСИОННО-ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ТОКСИЧНЫХ ЭЛЕМЕНТОВ (КАДМИЯ, СВИНЦА, МЕДИ И ЦИНКА)

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563 (ГОСТ 8.010).

Аттестация осуществлена по результатам теоретического и экспериментального исследования МВИ.

В результате аттестации МВИ установлено, что данная МВИ соответствует предъявляемым к ней метрологическим требованиям и обладает следующими основными метрологическими характеристиками:

1 Диапазоны измерений, относительные значения показателей точности, повторяемости и воспроизводимости методики при доверительной вероятности $P=0,95$

Наименование определяемого элемента	Агрегатное состояние объекта	Диапазон измеряемых концентраций, мг/дм ³ или мг/кг	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_r \left(\frac{\sigma}{\delta} \right), \%$	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), $\sigma_R \left(\frac{\sigma}{\delta} \right), \%$	Показатель точности (границы, в которых находится погрешность методики), $\delta, \%$
Кадмий	Твердое	0,005 – 50	10	15	30
	Жидкое	0,001 – 10			
Свинец	Твердое	0,03 – 50	10	15	30
	Жидкое	0,002 – 10			
Медь	Твердое	0,04 – 50	12	17	35
	Жидкое	0,03 – 30			
Цинк	Твердое	0,2 – 100	12	17	35
	Жидкое	0,01 – 50			

2 Диапазон измерений, значения пределов повторяемости и воспроизводимости при доверительной вероятности P=0,95

Наименование определяемого элемента	Агрегатное состояние объекта	Диапазон измеряемых концентраций, мг/дм ³ или мг/кг	Предел повторяемости (для двух параллельных определений), r	Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений), R
Кадмий	Твердое	0,005 – 50	0,28 · \bar{X}	0,42 · $\bar{\bar{X}}$
	Жидкое	0,001 – 10		
Свинец	Твердое	0,03 – 50	0,28 · \bar{X}	0,42 · $\bar{\bar{X}}$
	Жидкое	0,002 – 10		
Медь	Твердое	0,04 – 50	0,34 · \bar{X}	0,47 · $\bar{\bar{X}}$
	Жидкое	0,03 – 30		
Цинк	Твердое	0,2 – 100	0,34 · \bar{X}	0,47 · $\bar{\bar{X}}$
	Жидкое	0,01 - 50		

\bar{X} - среднее арифметическое значение результатов параллельных определений массовой концентрации элемента;
 $\bar{\bar{X}}$ - среднее арифметическое значение результатов анализа, полученных в двух лабораториях

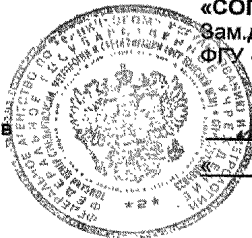
3 Дата выдачи свидетельства 22 марта 2005г

«СОГЛАСОВАНО»
 Метролог метрологической службы ТПУ

С. С. Н.П.Пикула
« 22 » марта 2005 г.

«СОГЛАСОВАНО»
 Главный метролог ТПУ

Е.Н. Рузаев
 Е.Н.Рузаев
« » 2005 г

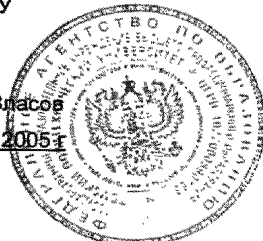


«СОГЛАСОВАНО»
 Зам.директора по метрологии
 ФГУ «Томский ЦСМ»

М.М. Чухланцева
 М.М.Чухланцева
« » 2005 г

«УТВЕРЖДАЮ»
 Проректор по НР ТПУ

В.А. Власов
 В.А.Власов
« » 2005 г



«УТВЕРЖДАЮ»
 Директор
 ООО «ВНПФ «ЮМХ»

Г.Б. Слепченко
 Г.Б.Слепченко
« 22 » марта 2005 г



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ОБРАЗОВАНИЮ
ГОСУДАРСТВЕННОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ОБРАЗОВАНИЯ
«ТОМСКИЙ ПОЛИТЕХНИЧЕСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»

АККРЕДИТОВАННАЯ МЕТРОЛОГИЧЕСКАЯ СЛУЖБА ТПУ

(аттестат об аккредитации № РОСС RU 01.00143-03 от 24.12.01)

ООО «ВНЕДРЕНЧЕСКАЯ НАУЧНО-ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ ФИРМА «ЮМХ»

«УТВЕРЖДАЮ»

Проректор по НР ТПУ


В.А. Власов
« » 2005 г.



«УТВЕРЖДАЮ»

Директор
ООО «ВНПФ «ЮМХ»


Г.Б. Слепченко
« 22 » марта 2005 г.



МУ 08-47/136


(по реестру аккредитованной метрологической службы)

**ПРОДУКТЫ ПИЩЕВЫЕ И ПРОДОВОЛЬСТВЕННОЕ СЫРЬЕ.
ИНВЕРСИОННО-ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ
ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ТОКСИЧНЫХ ЭЛЕМЕНТОВ
(КАДМИЯ, СВИНЦА, МЕДИ И ЦИНКА)**

(взамен МУ 08-47/027, 08-47/042, 08-47/043)

«СОГЛАСОВАНО»

Метролог метрологической
службы ТПУ


Н.П. Пикула
« 22 » марта 2005 г.

1 НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий документ (МУ 08-47/136) устанавливает методику выполнения измерений массовых концентраций кадмия, свинца, меди и цинка при анализе проб пищевых продуктов и продовольственного сырья методом инверсионной вольтамперометрии (ИВ).

Диапазон определяемых концентраций элементов по группам одно-родной продукции и величина навески проб для анализа приведен в таблице 1.

Если содержание элементов в пробе выходит за верхнюю границу диапазонов определяемых содержаний (до 5 раз), допускается дополнительное разбавление подготовленной к измерению пробы или взятие меньшей аликвоты подготовленной пробы. Если содержание элементов выходит за нижнюю границу (не более, чем на порядок), допускается взятие большей аликвоты или увеличение времени электронакопления.

Химические помехи, влияющие на результаты определения элементов, устраняются в процессе пробоподготовки.

2 НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ

В настоящей методике использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 12.1.004-91 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.019-79 Система стандартов безопасности труда. Электро-безопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 12.4.009-83 Система стандартов безопасности труда. Пожарная техника для защиты объектов. Основные виды. Размещение и обслуживание

ГОСТ 976-81 Маргарин, жиры кондитерские, хлебопекарные и кули-нарные. Правила приемки и методы испытаний

ГОСТ 1770-74 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Технические условия

ГОСТ 1936-85 Чай. Правила приемки и методы анализа

ГОСТ 1937-90 Чай черный байховый нефасованный. Технические условия

ГОСТ 1938-90 Чай черный байховый фасованный. Технические условия

ГОСТ 1939-90 Чай зеленый байховый фасованный. Технические условия

ГОСТ 1940-75 Чай плиточный черный. Технические условия

ГОСТ 2156-76 Реактивы. Натрий двууглекислый. Технические условия

ГОСТ 2405-88 Манометры, вакуумметры, мановакуумметры, напор-меры, тягомеры и тягонапорометры. Общие технические условия

ГОСТ 3118-77 Реактивы. Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 4165-78 Реактивы. Медь (II) сернокислая 5-водная. Технические условия

ГОСТ 4174-77 Реактивы. Цинк сернокислый 7-водный. Технические ус-ловия

ГОСТ 4204-77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4212-76 Реактивы. Методы приготовления растворов для колориметрического и нефелометрического анализа

ГОСТ 4236-77 Реактивы. Свинец (II) азотнокислый. Технические условия

ГОСТ 4456-75 Реактивы. Кадмий серноокислый. Технические условия

ГОСТ 4461-77 Реактивы. Кислота азотная. Технические условия

ГОСТ 4658-73 Реактивы. Ртуть. Технические условия

ГОСТ 5667-65 Хлеб и хлебобулочные изделия. Правила приемки, методы отбора образцов, методы определений органолептических показателей и массы изделий

ГОСТ 5848-73 Реактивы. Кислота муравьиная. Технические условия

ГОСТ 6709-72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 6805-97 Кофе натуральный жареный. Общие технические условия

ГОСТ 7269-79 Мясо. Методы отбора образцов и органолептические методы определения свежести

ГОСТ 7631-85 Рыба, морские млекопитающие, морские беспозвоночные и продукты их переработки. Правила приемки, методы органолептической оценки качества. Методы отбора проб для лабораторных испытаний

ГОСТ 7702.0-74 Мясо птицы. Методы отбора образцов. Органолептические методы оценки качества

ГОСТ 9293-74 Азот газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 9736-91 Приборы электрические прямого преобразования для измерения неэлектрических величин. Общие технические требования и методы испытаний

ГОСТ 9792-73 Колбасные продукты и продукты из свинины, баранины, говядины и мяса других видов убойных животных и птиц. Правила приемки и методы отбора проб

ГОСТ 10929-76 Реактивы. Водорода пероксид. Технические условия

ГОСТ 11125-84 Реактивы. Кислота азотная особой чистоты. Технические условия

ГОСТ 12026-76 Бумага фильтровальная лабораторная. Технические условия

ГОСТ 13586.3-83 Зерно. Правила приемки и методы отбора проб

ГОСТ 13861-89 (ИСО 2503-83) Редукторы для газо-плазменной обработки. Общие технические условия

ГОСТ 14261-77 Реактивы. Кислота соляная особой чистоты. Технические условия

ГОСТ 14262-78 Реактивы. Кислота серная особой чистоты. Технические условия

ГОСТ 14849-89 Изделия макаронные. Правила приемки и методы определения качества

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

ГОСТ 15150-69 Машины, приборы и другие технические изделия. Ис-

полнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды

ГОСТ 17435-72 Линейки чертежные. Технические условия

ГОСТ 19908-90 Тигли, чашки, стаканы, колбы, воронки, пробирки и наконечники из прозрачного кварцевого стекла. Общие технические условия

ГОСТ 20490-75 Реактивы. Калий марганцовокислый. Технические условия

ГОСТ 21400-75 Стекло химико-лабораторное. Технические требования. Методы испытаний

ГОСТ 24104-2001 Весы лабораторные. Общие технические требования

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

ГОСТ 26809-86 Молоко и молочные продукты. Правила приемки, методы отбора и подготовки проб к анализу

ГОСТ 26929-94 Сырье и продукты пищевые. Подготовка проб. Минерализация для определения содержания токсичных элементов

ГОСТ 27668-88 Мука и отруби. Приемка и методы отбора проб

ГОСТ 28165-89 Приборы и аппараты лабораторные из стекла. Аквадистилляторы. Испарители. Установки ректификационные. Общие технические требования

ГОСТ 29227-91 (ИСО 835-1-81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 29228-91 (ИСО 835-2-81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 2. Пипетки градуированные без установленного времени ожидания

ГОСТ 30004.2-93 Майонезы. Правила приемки и методы испытаний

ГОСТ Р 8.563-96 Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений

ГОСТ Р 52062-2003 Масла растительные. Правила приемки и метод отбора проб

ГОСТ Р ИСО 5725-1-2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения

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

3 СУЩНОСТЬ МЕТОДИКИ ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

Количественный химический анализ проб пищевых продуктов и продовольственного сырья на содержание токсичных элементов (кадмия, свинца, меди и цинка) основан на инверсионно-вольтамперометрическом методе (ИВ) определения массовых концентраций элементов в растворе подготовленной пробы.

Метод ИВ измерений основан на способности элементов, осажденных на индикаторном ртутно-пленочном электроде, электрохимически растворяться при определенном потенциале, характерном для каждого элемента. Регистрируемый максимальный анодный ток каждого элемента прямо пропорционально зависит от концентрации определяемого элемента. Процесс электроосаждения кадмия, свинца, меди и цинка из раствора подготовленной пробы на индикаторном ртутно-пленочном электроде проходит при потенциале электролиза, равном (минус 1,4 В) относительно хлорсеребряного электрода, в течение заданного времени электролиза. Процесс электрорастворения элементов с поверхности электрода и регистрация аналитических сигналов на вольтамперограмме проводится при линейно меняющемся потенциале от минус 1,20 В до 0,15 В относительно хлорсеребряного электрода при заданной чувствительности прибора.

Потенциалы максимумов регистрируемых анодных пиков (аналитических сигналов) кадмия, свинца, меди и цинка на фоне муравьиной кислоты соответственно равны (минус $0,6 \pm 0,1$) В; (минус $0,4 \pm 0,1$) В; (минус $0,1 \pm 0,1$) В; (минус $0,9 \pm 0,1$) В.

Массовые концентрации элементов в пробе определяются по методу добавок аттестованных смесей (АС) соответствующих элементов.

Общая схема анализа методом ИВ представлена на рисунке 1.

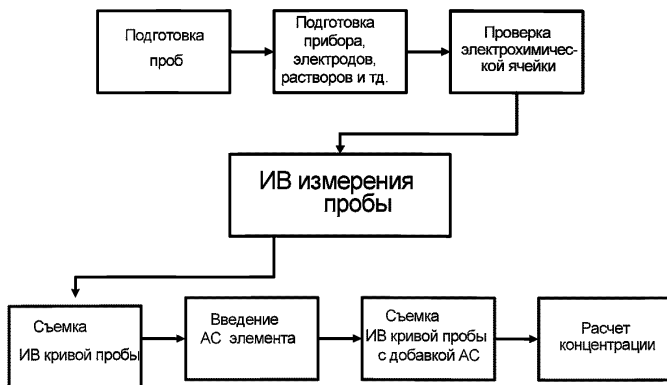


Рисунок 1. Общая схема анализа методом ИВ

Методика включает в себя предварительную подготовку проб пищевых продуктов и продовольственного сырья путем минерализации с сочетанием “мокрого” и “сухого” озоления и проведение инверсионно-вольтамперометрических измерений раствора подготовленной пробы.

Диапазоны определяемых массовых концентраций элементов и величины навесок или объемов для различных групп однородной продукции проб пищевых продуктов и продовольственного сырья приведены в таблице 1. Если содержание элементов в пробе выходит за верхние границы диапазонов определяемых концентраций, допускается разбавление (до 5 раз) подготовленной к ИВ-измерению пробы или взятие меньшей аликвоты для ИВ-измерения подготовленной пробы.

Таблица 1 - Диапазоны определяемых концентраций **кадмия, свинца, меди и цинка** и величины навесок (объемов) проб для различных видов пищевых продуктов и продовольственного сырья

Объект анализа	Навеска, г, или объем, см ³	Диапазон определяемых массовых концентраций элемента, мг/кг или мг/дм ³			
		<i>Cd</i>	<i>Pb</i>	<i>Cu</i>	<i>Zn</i>
Плоды, овощи и продукты их переработки	0,5 – 2	0,005 - 10	0,04 - 10	0,05 - 30	0,2 - 100
Мясо, мясопродукты, птица, яйцо и продукты их переработки	0,3 – 1	0,005 - 10	0,03 - 10	0,05 - 30	0,5 - 100
Рыба, морепродукты, нерыбные объекты промысла и продукты, вырабатываемые из них	0,3 – 1	0,005 - 10	0,04 - 10	0,04 - 30	0,5 – 100
Молоко и молочные продукты	1 – 3	0,01 - 10	0,04 - 10	0,05 - 30	0,2 – 50
Зерно (семена), крупа, хлеб, мукомольно – крупяные и хлебобулочные, кондитерские изделия	0,3 – 1	0,005 - 10	0,03 - 10	0,1 - 40	0,5 - 100
Жиры, маргарины, масла и др. жировые продукты	1 – 2	0,05 - 10	0,05 - 10	0,1 - 40	0,2 – 50
Напитки алкогольные и безалкогольные	1 – 10	0,001 - 10	0,002 - 10	0,03 - 30	0,01 – 50
Чай, кофе, какао	0,2 – 0,5	0,05 - 50	0,05 - 50	0,1 - 50	1 - 100
Сахар, соль	0,5 - 1	0,05 - 50	0,05 - 50	0,1 - 50	1 -100

4 ПРИПИСАННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ И ЕЕ СОСТАВЛЯЮЩИХ

4.1 Методика выполнения измерений массовых концентраций кадмия, свинца, меди и цинка в пробах пищевых продуктов и продовольственного сырья методом инверсионной вольтамперометрии обеспечивает получение результатов измерений с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблице 2.

Таблица 2 – Диапазоны измерений, относительные значения показателей точности, повторяемости и воспроизводимости методики при доверительной вероятности $P=0,95$

Наименование определяемого элемента	Агрегатное состояние объекта	Диапазон измеряемых концентраций, мг/дм ³ или мг/кг	Показатель повторяемости (средне-квадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_r \left(\frac{0}{\delta} \right), \%$	Показатель воспроизводимости (средне-квадратическое отклонение воспроизводимости), $\sigma_R \left(\frac{0}{\delta} \right), \%$	Показатель точности (границы, в которых находится погрешность методики), $\delta, \%$
Кадмий	Твердое	0,005 – 50	10	15	30
	Жидкое	0,001 – 10			
Свинец	Твердое	0,03 – 50	10	15	30
	Жидкое	0,002 – 10			
Медь	Твердое	0,04 – 50	12	17	35
	Жидкое	0,03 – 30			
Цинк	Твердое	0,2 – 100	12	17	35
	Жидкое	0,01 - 50			

4.2 Значения показателя точности методики используют при:

- оценке деятельности лабораторий на качество проведения испытаний;
- оценке возможности использования результатов измерений при реализации методики выполнения измерений в конкретной лаборатории.

5 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ, ОХРАНА ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ ПРИ ВЫПОЛНЕНИИ ИЗМЕРЕНИЙ

5.1 Условия безопасного проведения работ

5.1.1 При выполнении анализов необходимо соблюдать правила техники безопасности при работе с химическими реактивами, сжатыми газами и электротехническими устройствами напряжением до 1000 В.

5.1.2 Металлическую ртуть (не более 1 см³) следует хранить под слоем воды в бюксе, помещенном в толстостенную склянку.

5.1.3 Необходимо иметь средства сбора и нейтрализации ртути (амальгамированную медную пластинку, раствор хлорного железа).

5.1.4 Источник ультрафиолетового облучения должен находиться в вытяжном шкафу.

5.1.5 Запрещается работать без защитных очков или защитного экрана, не пропускающих ультрафиолетовое излучение.

5.1.6 Электробезопасность при работе с электроустановками - по ГОСТ 12.1.019.

5.1.7 Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009.

5.2 Требования к квалификации исполнителя

К выполнению измерений и обработке результатов по данной методике допускают лиц, владеющих техникой ИВ метода анализа и изучивших инструкцию по эксплуатации полярографа или вольтамперометрического анализатора.

5.3 Условия выполнения измерений

Измерения проводятся в нормальных лабораторных условиях:

температура окружающего воздуха	(25 ± 10) °С;
атмосферное давление	(760 ± 30) мм.рт.ст ;
относительная влажность воздуха	(65 ± 15) %;
частота переменного тока	(50 ± 5) Гц ;
напряжение питания в сети	(220 ± 10) В

6 ОТБОР И ХРАНЕНИЕ ПРОБ

Отбор проб продовольственного сырья и пищевых продуктов на анализ проводят в соответствии с ГОСТ или другим конкретным нормативным документом, регламентирующим отбор проб конкретных видов и типов продовольственного сырья и пищевых продуктов: по ГОСТ 26809 - отбор проб молока и молочных продуктов; по ГОСТ 13586.3, ГОСТ 27668 - проб зерна и продуктов его переработки; по ГОСТ 5667 - проб хлеба и

хлебобулочных изделий; по ГОСТ 14849 - проб макаронных изделий; по ГОСТ 976 - проб маргарина, жира и продуктов переработки; по ГОСТ 7269; ГОСТ 9792; ГОСТ 7702.0 и др. - проб мяса и мясных продуктов; по ГОСТ 7631 и др. - проб рыбы, морепродуктов и продуктов их переработки; по ГОСТ 52062 - проб растительных масел; по ГОСТ 30004.2 - проб майонезов и др.

7 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ, ПОСУДА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

При выполнении измерений используют следующие средства измерений, вспомогательное оборудование, посуду, материалы и реактивы:

7.1 Средства измерений и вспомогательное оборудование

7.1.1 Серийный полярограф (РА-2, ПУ-1 и др.) в комплекте с двухкоординатным самописцем [1] и цифровым вольтметром типа Ф-203 [2]; или комплекс аналитический вольтамперометрический СТА [3] в комплекте с IBM-совместимым компьютером (приложение Б); или анализатор вольтамперометрический СУЛЬФАТ-1М (приложение В), АВА-1 [4], ХАН в комплекте с IBM-совместимым компьютером.

Допускается использовать другое оборудование и приборы, позволяющие воспроизводить метрологические характеристики, указанные в данной методике.

7.1.2 Электролитическая ячейка, в состав которой входят:

- Электроды:
 - индикаторный электрод - *ртутно-пленочный на серебряной подложке* с толщиной пленки ртути 10 - 15 мкм и рабочей поверхностью 0,2 - 0,3 см²;
 - электрод сравнения - *хлорсеребряный* заполненный хлоридом калия концентрации 1,0 моль/дм³ с сопротивлением не более 3,0 КОм.
- Сменные стаканчики из кварцевого стекла вместимостью 15 - 20 см³;
- Приспособления для перемешивания раствора:
 - магнитная мешалка или стеклянная трубка с оттянутым концом для подвода инертного газа для перемешивания раствора или удаления кислорода (вариант с использованием серийного полярографа) или вибрирующие электроды.

7.1.3 Редуктор по ГОСТ 13861 с манометром (250±1) атм. по ГОСТ 2405

7.1.4 Мешалка магнитная типа ММ4 (Польша) (при использовании серийного полярографа).

7.1.5 Весы лабораторные аналитические общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г, 2-го класса точности по ГОСТ 24104.

7.1.6 Дозаторы типа ДП-1-50 или ДП-1-200 или ДП-1-1000 с дискретностью установки доз 1,0 или 2,0 мкл и погрешностью не более 5 % отн.

7.1.7 Шланги полиэтиленовые для подвода газа к ячейке (при использовании инертного газа).

7.1.8 Плитка электрическая с закрытой спиралью по ГОСТ 14919.

7.1.9 Муфельная печь типа ПМ-8 или МР-64-0215 по ГОСТ 9736;

или электропечь сопротивления камерная лабораторная, обеспечивающая поддержание заданного температурного режима от 150 °С до 600 °С с погрешностью ± 25 °С;

или комплекс пробоподготовки "Темос-Экспресс" с диапазоном рабочих температур от 50 °С до 650 °С с погрешностью измерений ± 15 °С (изготовитель ООО "ИТМ", г. Томск).

7.1.10 Ртутная кварцевая лампа среднего давления типа ДРТ-230 или ПРК-2М, или ПРК-2 (при использовании серийного полярографа).

7.1.11 Аппарат для бидистилляции воды (стеклянный) АСД-4 по ГОСТ 28165 или [5].

7.1.12 Щипцы тигельные ЦТ [6].

7.1.13 Линейка чертежная мерительная по ГОСТ 17435 (при использовании серийного полярографа).

7.2 Посуда

7.2.1 Пипетки мерные лабораторные стеклянные 2-го класса точности вместимостью 0,1; 1,0; 2,0; 5,0; 10,0 см³ по ГОСТ 29227.

7.2.2 Посуда мерная лабораторная стеклянная 2-го класса точности по ГОСТ 1770: колбы наливные вместимостью 25,0; 50,0 и 100,0 см³; цилиндры вместимостью 10,0 см³ или пробирки мерные вместимостью 10,0; 15,0 см³.

7.2.3 Эксикатор по ГОСТ 25336.

7.3 Реактивы и материалы

7.3.1 Государственные стандартные образцы состава растворов ионов кадмия, свинца, меди и цинка с погрешностью не более 1 % отн. при $P = 0,95$. Концентрация элемента в стандартном образце должна быть не менее 0,1 мг/см³ и не более 10,0 мг/см³.

Например: Государственные стандартные образцы состава растворов ионов:

- цинка ГСО 7256-96, ГСО 7471-98; ГСО 7470-98 и др.;
- кадмия ГСО 7472-98, ГСО 6070-96 и др.;
- свинца ГСО 7252-96, ГСО 7012-96 и др.;
- меди ГСО 7255-96, ГСО 7098-96 и др.;

- 7.3.2 Цинк серноокислый по ГОСТ 4174.
- 7.3.3 Кадмий серноокислый 8/3-водный по ГОСТ 4456.
- 7.3.4 Свинец азотноокислый по ГОСТ 4236.
- 7.3.5 Медь серноокислая 5-водная по ГОСТ 4165.
- 7.3.6 Кислота серная концентрированная по ГОСТ 14262 ос.ч или по ГОСТ 4204 х.ч.
- 7.3.7 Кислота соляная концентрированная по ГОСТ 14261 ос.ч или по ГОСТ 3118 х.ч.
- 7.3.8 Кислота азотная концентрированная по ГОСТ 11125 ос.ч или по ГОСТ 4461 х.ч.
- 7.3.9 Вода бидистиллированная [7] или дистиллированная по ГОСТ 6709, перегнанная в присутствии серной кислоты и перманганата калия (0,5 см³ концентрированной серной кислоты и 3,0 см³ 3%-ного раствора перманганата калия на 1,0 дм³ дистиллированной воды).
- 7.3.10 Ртуть металлическая по ГОСТ 4658.
- 7.3.11 Азот газообразный по ГОСТ 9293 ос.ч или другой инертный газ с массовой долей кислорода не более 0,01 %.
- 7.3.12 Кислота муравьиная концентрированная по ГОСТ 5848.
- 7.3.13 Пероксид водорода по ГОСТ 10929.
- 7.3.14 Калия хлорид [8].
- 7.3.15 Бумага универсальная индикаторная.
- 7.3.16 Бумага фильтровальная.
- 7.3.17 Бумага масштабнo-координатная (при использовании серийного полярографа).

Все реактивы должны быть квалификации ОСЧ, ХЧ или ЧДА. Реактивы по 7.3.2 - 7.3.5 применяются при отсутствии стандартных образцов.

8 ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

8.1 Подготовка приборов к работе

Подготовку и проверку вольтамперометрического анализатора (СТА, СВА-1БМ, СУЛЬФАТ-1-01, АВА-1 и др.) или полярографа, самописца и цифрового вольтметра, компьютера производят в соответствии с инструкцией по эксплуатации и техническому описанию соответствующего прибора.

8.1.1 ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ СЕРИЙНЫХ ПОЛЯРОГРАФОВ

Устанавливают следующий режим работы приборов:

- двухэлектродную систему измерений;
- постояннотоковый режим регистрации вольтамперограмм;
- поляризующее напряжение для электронакопления элементов: минус 1,4 В;
- потенциал начала регистрации вольтамперной кривой: минус 1,20 В;
- конечное напряжение развертки: 0,15 В;
- скорость линейного изменения потенциала 50 - 100 мВ/с;

- чувствительность прибора при регистрации вольтамперограммы $4 \cdot 10^{-9} \dots 8 \cdot 10^{-7}$ А/мм (в зависимости от содержания элемента в анализируемой пробе);
- время электролиза 30 - 180 с (в зависимости от диапазона определяемых концентраций).

8.2 Подготовка и проверка лабораторной посуды

8.2.1 Новую и загрязненную лабораторную стеклянную посуду, сменные наконечники дозаторов, пипетки промывают азотной кислотой и многократно бидистиллированной водой. Кварцевые стаканчики протирают сухой питьевой содой при помощи фильтровальной бумаги, многократно ополаскивают сначала водопроводной, затем бидистиллированной водой. Затем в каждый стаканчик добавляют по 0,1 – 0,2 см³ концентрированной серной кислоты, стаканчики помещают на электроплитку или комплекс пробоподготовки «Темос-Экспресс» (при открытой крышке) при температуре 300 °С – 350 °С. После полного прекращения выделения паров серной кислоты со стенок стаканчиков их прокаливают при температуре 500 °С – 600 °С в течение 10 – 15 мин в муфельной печи или комплексе пробоподготовки «Темос-Экспресс» (при закрытой крышке).

Сменные кварцевые стаканчики хранят в эксикаторе.

8.2.2 Проверку стаканчиков для анализа на чистоту проводят путем регистрации вольтамперограмм фонового электролита по 9.1 после многократного ополаскивания их бидистиллированной водой и раствором фонового электролита.

Оптимальными являются такие качества реактивов и чистота посуды, когда получаются аналитические сигналы элементов в растворе фонового электролита, равные или близкие к нулю (менее 5 мм при чувствительности прибора $5 \cdot 10^{-9}$ А/мм при максимальном времени накопления, используемом в анализе).

8.3 Приготовление и хранение индикаторного электрода и электрода сравнения

8.3.1 Подготовка индикаторного ртутно-пленочного электрода

Индикаторный ртутно-пленочный электрод представляет собой полиэтиленовый стержень с запрессованной серебряной проволокой диаметром 1 мм длиной 5 – 9 мм, площадь поверхности составляет около 0,2 см². Для подготовки электрода к работе проводят амальгамирование, то есть нанесение на поверхность серебра пленки ртути толщиной 10 – 15 мкм. Покрытие ртутью производят путем опускания рабочей части электрода (серебряной проволоки) в металлическую ртуть на 2 – 3 с, затем ртуть растирают фильтровальной бумагой для равномерного распределения по поверхности серебра. В том случае, если на конце серебряной проволоки «свисает» избыточное количество ртути в виде капли, ее

удаляют мокрой фильтровальной бумагой или стряхиванием в бюкс со стутью. Электрод промывают бидистиллированной водой.

Процедуру амальгамирования рабочей поверхности электрода повторяют при появлении не амальгмированных участков на поверхности электрода. При образовании серого налета на поверхности, электрод протирают фильтровальной бумагой.

После проведения анализа электроды обмывают бидистиллированной водой и хранят в стаканчике с бидистиллированной водой.

8.3.2 Подготовка к работе электрода сравнения

Электрод сравнения заполняют 1,0 моль/дм³ раствором хлорида калия, закрывают пробкой. Хранят электроды в растворе хлорида калия.

Заполнение электродов производят не реже 1 раза в 2 недели.

8.3.3 Проверку работы индикаторного электрода и электрода сравнения проводят в соответствии с 9.1 настоящей методики.

8.4 Приготовление растворов

8.4.1 Основные растворы, содержащие по 100,0 мг/дм³ кадмия, свинца, меди и цинка, следует готовить одним из двух способов:

а) Приготовление из государственных стандартных образцов состава растворов с аттестованными концентрациями элементов 1,0 мг/см³

В мерные колбы вместимостью 50,0 см³ вводят с помощью мерной пипетки по 5,0 см³ стандартного образца состава кадмия, свинца, меди и цинка (каждого металла в отдельную колбу) и доводят объем до метки соляной кислотой концентрации 0,1 моль/дм³.

Следует использовать инструкцию по применению ГСО.

б) Приготовление из солей металлов по ГОСТ 4212 (в отсутствии ГСО)

На аналитических весах взвешивают с точностью до 0,0002 г навески соответствующих солей согласно таблице 3. В мерные колбы вместимостью 1000 см³ количественно переносят навески солей соответствующих металлов; добавляют с помощью мерной пипетки рекомендуемое в таблице 3 количество требуемой концентрированной кислоты и примерно 300 см³ бидистиллированной воды, растворяют навески солей металлов; растворы в колбах доводят до меток бидистиллированной водой.

Погрешность приготовления данных растворов не превышает 2 % отн.

Таблица 3 - Массы навесок реактивов для приготовления ОР

Реактив	Навеска, г	Предварительная подготовка реактива	Добавляемое количество кислоты, см ³
$ZnSO_4 \cdot 7H_2O$	0,4398	---	0,5 H_2SO_4 конц.
$CdSO_4 \cdot 8/3H_2O$	0,2281	---	0,5 H_2SO_4 конц.
$Pb(NO_3)_2$	0,1600	Высушивают при 105 °С	1,0 HNO_3 конц.
$CuSO_4 \cdot 5H_2O$	0,3929	---	1,0 H_2SO_4 конц.

Основные растворы устойчивы в течение 6 мес.

8.4.2 Аттестованные смеси АС-1, АС-2, АС-3 с содержанием по 10,0; 1,0 и 0,5 мг/дм³ каждого элемента готовят соответствующими разбавлениями растворов в мерных колбах вместимостью 50,0 см³ соляной кислотой концентрации 0,1 моль/дм³ согласно таблице 4. При повторном приготовлении растворы взбалтывают, сливают, колбы не промывают водой, а заполняют свежеприготовленным раствором той же концентрации.

Таблица 4 - Приготовление аттестованных смесей

Концентрация исходного раствора для приготовления АС, мг/дм ³	Объем, отбираемый для приготовления АС, см ³	Объем мерной посуды, см ³	Концентрация приготовленной АС, мг/дм ³	Код раствора	Погрешность, обусловленная процедурой приготовления, %
100,0	5,00	50,0	10,00	АС-1	2,0
10,0	5,00	50,0	1,00	АС-2	2,5
10,0	2,50	50,0	0,50	АС-3	3,0

АС-1 устойчив в течение 30 дней; АС-2 и АС-3 - в течение 14 дней.

8.4.3 Раствор муравьиной кислоты – раствор фоновго электролита (при использовании анализаторов с УФ-облучением пробы) – готовят непосредственно в процессе проведения ИВ измерений

Для этого в кварцевый стаканчик для ИВ измерений помещают 10,0 см³ бидистиллированной воды и 0,1 – 0,2 см³ концентрированной муравьиной кислоты.

8.4.4 Раствор хлорида калия концентрации 0,1 моль/дм³ – раствор фонового электролита (при использовании анализаторов без УФ-облучения пробы)

Навеску хлорида калия массой (0,75 ± 0,01) г переносят в мерную колбу вместимостью 100,0 см³ и доводят объем раствора до метки бидистиллированной водой.

8.4.5 Раствор хлорида калия концентрации 1,0 моль/дм³

Навеску хлорида калия массой (7,46 ± 0,01) г переносят в мерную колбу вместимостью 100,0 см³ и доводят объем раствора до метки бидистиллированной водой.

8.5 Подготовка проб

Для анализа проб пищевых продуктов и продовольственного сырья одновременно используют две параллельные и одну холостую (контрольную) пробу или две параллельные и одну резервную пробу.

Пробоподготовка основана на полном разложении органических веществ путем сжигания пробы сырья или продуктов в электропечи при контролируемом температурном режиме с добавлением азотной кислоты и пероксида водорода перед сухим озолением. Растворение получившейся золы проводят в растворе хлористо-водородной кислоты.

При анализе твердых продуктов (крупы, мясо, рыба, продукты их переработки) пробы предварительно гомогенизируют. Способы гомогенизации указаны в НД на методы отбора проб.

8.5.1 Подготовка проб пищевых продуктов и продовольственного сырья (кроме соли поваренной и жировых продуктов)

В чистый кварцевый стаканчик вместимостью 15 – 20 см³ помещают навеску или объем анализируемой пробы любой из трех групп продукции в соответствии с данными, приведенными в таблице 1. Навеску пробы взвешивают с точностью до 0,001 г; объем измеряют пипеткой с точностью до 0,01 см³.

Сухую навеску пробы смачивают бидистиллированной водой так, чтобы навеска пробы была смочена полностью.

Исходный объем алкогольных и безалкогольных напитков уменьшают до 0,5 см³ при помощи упаривания пробы напитка в комплексе пробоподготовки «Темос-Экспресс» или на плитке при температуре 100 °С – 130 °С, избегая разбрызгивания пробы.

Затем пробу обрабатывают, добавляя 2,5 - 3,0 см³ перегнанной азотной кислоты. Стаканчик с пробой нагревают на электроплитке или в комплексе пробоподготовки «Темос-Экспресс» (при открытой крышке) при температуре 120 °С - 150 °С до влажного осадка. Повторно обрабатывают

пробу, добавляя 1,5 - 2,0 см³ азотной кислоты и 1,0 - 1,5 см³ пероксида водорода, порциями по 0,5 см³. Стаканчик помещают в муфельную печь или в комплексе пробоподготовки «Темос-Экспресс» при температуре (300 ± 25) °С и постепенно повышают температуру до (450 ± 25) °С, выдерживают 30 мин (крышку комплекса пробоподготовки «Темос-Экспресс» закрывают). Стаканчик с образовавшейся золой вынимают из муфеля, охлаждают до комнатной температуры.

Если в золе присутствуют угольные включения, повторяют обработку пробы азотной кислотой (1,5 см³) с добавлением пероксида водорода (1,5 см³), порциями по 0,5 см³. Повторно помещают стаканчик с пробой в муфельную печь или в комплексе пробоподготовки «Темос-Экспресс» и выдерживают при температуре 450 °С еще в течение 20 - 25 мин. Стаканчик вынимают из муфеля, охлаждают до комнатной температуры.

В том случае, если зола однородна, белого, серого или рыжеватого цвета, стаканчик (тигель) с золой охлаждают до комнатной температуры. Растворяют осадок в 0,5 см³ соляной кислоты концентрации 6,0 моль/дм³ при перемешивании и нагревании до температуры 60 °С - 80 °С. Пробу упаривают при температуре 100 °С - 120 °С до влажных солей (не досуха!) и добавляют 10,0 см³ бидистиллированной воды.

Из полученного минерализата ($V_{мин.} = 10,0 \text{ см}^3$) для ИВ-измерения отбирают аликвоту соответствующего объема ($V_{ал.}$). Объем аликвоты зависит от содержания элементов в пробе и равен, как правило, 0,2 - 2,0 см³.

При анализе алкогольных и безалкогольных напитков для ИВ-измерений часто берут весь объем минерализата. В этом случае $V_{ал.} = V_{мин.}$.

8.5.2 Подготовка проб при анализе соли поваренной (без минерализации пробы)

На аналитических весах взвешивают в химическом стакане (1,000 ± 0,002) г поваренной соли, растворяют навеску в бидистиллированной воде. Раствор количественно переносят в мерную колбу вместимостью 50,0 см³, доводят до метки бидистиллированной водой и тщательно перемешивают.

8.5.3 Подготовка проб при анализе жировых продуктов

Подготовка проб при анализе жировых продуктов основана на проведении кислотной экстракции и последующей минерализации вытяжки.

В чистый кварцевый стаканчик вместимостью 15 - 20 см³ помещают навеску анализируемой пробы массой 1,0 - 2,0 г, взятую с точностью до 0,001 г. Затем добавляют 5 - 6 см³ перегнанной азотной кислоты, разбавленной 1:1 и выдерживают на плитке или в комплексе пробоподготовки

«Темос-Экспресс» при температуре 120 °С в течение 20 мин. Содержимое стаканчика охлаждают до комнатной температуры, фильтруют через бумажный фильтр в чистый кварцевый стаканчик. Фильтр промывают разбавленной азотной кислотой. Стаканчик с фильтратом упаривают на плитке или в комплексе пробоподготовки «Темос-Экспресс» при температуре 120 °С – 150 °С до влажных солей. Далее подготовку пробы проводят по 8.5.1.

8.5.4 Подготовку холостой пробы проводят аналогично (по 8.5.1, 8.5.2, 8.5.3), добавляя те же реактивы, в тех же количествах и последовательности, но без анализируемой пробы, используя вместо нее бидистиллированную воду.

9 ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

Выполнение измерений с использованием **аналитического вольтамперометрического комплекса СТА** проводят по приложениям Б и В.

При проведении анализа проб пищевых продуктов и продовольственного сырья для определения массовой концентрации кадмия, свинца, меди и цинка методом ИВ необходимо выполнять следующие операции:

ПРИ ИСПОЛЬЗОВАНИИ ПОЛЯРОГРАФА

Полярограф предварительно должен быть подготовлен по 8.1.1.

9.1 Проверка стаканчиков, раствора фонового электролита и электродов на чистоту

Проверку на чистоту электрохимической ячейки (стаканчиков, раствора фонового электролита и электродов) проводят путем регистрации вольтамперограмм в данной электрохимической ячейке с используемым раствором фонового электролита после многократного ополаскивания стаканчиков бидистиллированной водой и раствором фонового электролита.

Оптимальными являются такие качества реактивов, электродов и чистота посуды, когда получаются аналитические сигналы элементов в растворе фонового электролита, равные или близкие к нулю (менее 5 мм при чувствительности прибора $4 \cdot 10^{-9}$ А/мм), в условиях, указанных для определения искомых элементов.

9.1.1 В прокаленный в муфельной печи кварцевый стаканчик вместимостью 15 – 20 см³ с помощью пипетки или дозатора вносят 10,0 см³ раствора фонового электролита. Стаканчик помещают в электрохимическую ячейку.

9.1.2 Опускают в раствор индикаторный электрод (катод) и электрод сравнения (анод). Подключают к прибору индикаторный электрод и электрод сравнения.

9.1.3 Устанавливают чувствительность прибора $4 \cdot 10^{-9}$ А/мм, время электролиза - 30 - 180 с.

9.1.4 Включают пропускание газа через испытуемый раствор для перемешивания в течение 180 с.

9.1.5 Проводят процесс электролиза в растворе фонового электролита в течение 30 – 180 с при заданной чувствительности полярографа.

9.1.6 По окончании электролиза отключают газ и через 5 с начинают регистрацию вольтамперограммы в диапазоне потенциалов от минус 1,20 В до 0,15 В.

9.1.7 Останавливают потенциал при 0,15 В и проводят дорастворение примесей с поверхности электрода при перемешивании раствора газом в течение 20 с.

9.1.8 Операции по 9.1.5 - 9.1.7 повторяют 3 - 5 раз.

9.1.9 При наличии на вольтамперограмме аналитических сигналов определяемых элементов высотой менее 5 мм, стаканчик, раствор фонового электролита и индикаторный электрод считают готовыми к проведению анализа. В противном случае проводят очистку электрода или стаканчика и повторяют операции по 9.1.1 - 9.1.8.

9.2 ИВ измерения при анализе пробы (для одновременного определения массовых концентраций Zn, Cd, Pb, Cu)

9.2.1 В стаканчик с раствором фонового электролита, проверенным на чистоту по 9.1, мерной пипеткой или дозатором вносят аликвоту пробы, подготовленной по 8.5, объемом 0,2 – 2,0 см³.

9.2.2 Проводят последовательно операции по 9.1.2 - 9.1.7.

9.2.3 Если высоты анодных пиков элементов будут превышать 200 мм, то изменяют чувствительность прибора (загрубляют) или уменьшают время накопления в соответствии с содержанием элементов в пробе. Если высоты анодных пиков элементов будут меньше 5 мм, то увеличивают или чувствительность прибора, или время электролиза.

9.2.4 Операции по 9.1.5 - 9.1.7 повторяют три – пять раз в выбранных по 9.2.3 условиях.

9.2.5 Измеряют мерительной линейкой высоты анодных пиков определяемых элементов.

9.2.6 В стаканчик с анализируемым раствором с помощью пипетки или дозатора вносят добавки аттестованных смесей элементов в таком объеме, чтобы высоты анодных пиков соответствующих элементов на вольтамперной кривой увеличились примерно в два раза по сравнению с первоначальной.

Добавки следует вносить в малом объеме (не более 0,2 см³), чтобы предотвратить изменение концентрации раствора фонового электролита и избежать учета разбавления анализируемой пробы.

9.2.7 Проводят электролиз и регистрацию вольтамперограмм анализируемой пробы с введенными добавками АС кадмия, свинца, меди и цинка по 9.1.5 - 9.1.7 три раза (т.е. в тех же условиях, что и анализируе-

мой пробы).

9.2.8 Измеряют высоты анодных пиков элементов в пробе с добавкой АС.

9.2.9 Выливают содержимое стаканчика.

9.2.10 Промывают стаканчик бидистиллированной водой.

9.2.11 Операции по 9.2.1 - 9.2.10 проводят для каждой из параллельных анализируемых проб и для холостой пробы в одинаковых условиях.

9.3 Выполнение измерений пробы в избытке одного элемента

На практике часто бывает, что в пробе содержание одного или двух элементов намного превышает содержание остальных. Если таким элементом является *Cd*, *Pb*, или *Cu*, то целесообразно сначала оценить содержание остальных элементов в выбранных для них условиях измерения сигналов. Затем провести оценку содержания избыточного элемента при меньших временах накопления и при более грубых чувствительностях прибора, используя и большие добавки АС этого элемента.

При большом количественном содержании цинка в пробе по сравнению с содержанием *Cd*, *Pb*, *Cu* рекомендуется изменять не только время электролиза и чувствительность прибора, но и потенциал электронакопления. Анализ в этом случае рекомендуется проводить по 9.3.1.

В том случае, если высота анодного пика *Zn* в пробе превышает высоты анодных пиков *Cd*, *Pb* и *Cu* в 10 – 15 раз и более, или пик *Zn* “зашкаливает” на вольтамперограмме, то следует провести в первую очередь определение кадмия, свинца и меди, а затем определение цинка в этой же анализируемой пробе.

9.3.1 Определение *Cd*, *Pb*, *Cu* в присутствии большого содержания цинка в пробе

9.3.1.1 Проводят процесс электронакопления анализируемой пробы в течение 60 – 180 с при потенциале минус 1,15 В;

9.3.1.2 По окончании электронакопления через 5 с начинают регистрацию вольтамперограммы в диапазоне потенциалов от минус 0,85 В до 0,15 В. На вольтамперограмме регистрируются при этом анодные пики *Cd*, *Pb*, *Cu*.

9.3.1.3 Останавливают потенциал при 0,15 В и проводят дорастворение примесей с поверхности электрода при перемешивании раствора в течение 20 с.

9.3.1.4 Операции 9.3.1.1 - 9.3.1.3 повторяют 3 раза.

9.3.1.5 Измеряют линейкой высоты анодных пиков *Cd*, *Pb*, *Cu*.

9.3.1.6 В стаканчик с анализируемым раствором с помощью пипетки или дозатора вносят добавки аттестованных смесей кадмия, свинца и меди в таком объеме, чтобы высоты анодных пиков на вольтамперной кривой увеличились примерно в два раза по сравнению с первоначаль-

ной.

9.3.1.7 Проводят электронакопление, регистрацию и обработку вольтамперограмм анализируемой пробы с введенными добавками АС кадмия, свинца и меди по 9.3.1.1 - 9.3.1.3.

9.3.2 *Определение Zn в той же пробе*

9.3.2.1 При большом содержании цинка в анализируемом растворе проводят процесс электронакопления при потенциале минус 1,4 В в течение 20 – 30 с.

9.3.2.2 По окончании электронакопления через 5 с начинают регистрацию вольтамперограммы в диапазоне потенциалов от минус 1,20 В до 0,15 В.

9.3.2.3 Дальнейшие операции выполняют аналогично 9.3.1.4 - 9.3.1.7, измеряя анодный пик цинка и делая добавку АС цинка (без остальных элементов).

10 ВЫЧИСЛЕНИЕ И ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

При использовании вольтамперометрического анализатора в комплекте с компьютером регистрацию и обработку результатов измерений аналитических сигналов и расчет массовых концентраций элемента в пробе (мг/дм³ или мг/кг) выполняет система сбора и обработки данных анализатора.

При использовании полярографов в комплекте с самописцем обработку результатов измерений аналитических сигналов определяемых элементов, расчет массовых концентраций элементов в пробе (мг/дм³ или мг/кг) проводят следующим образом:

10.1 Расчет массовой концентрации элемента в пробе

10.1.1 Для каждого определяемого элемента рассчитывают среднее арифметическое (I_1) не менее чем из трех значений воспроизводимых аналитических сигналов, полученных при регистрации вольтамперограмм раствора пробы.

Такой же расчет проводят и для вольтамперограмм при регистрации раствора анализируемой пробы с добавкой АС соответствующего элемента, получая значение I_2 .

10.1.2. Вычисляют массовую концентрацию каждого определяемого элемента (X_i) в пробе по формуле (1)

$$X_i = \frac{I_1 \cdot C_{AC} \cdot V_{AC} \cdot V_{мин}}{(I_2 - I_1) \cdot V_{ал} \cdot m} , \quad (1)$$

где: X_i – содержание элемента в анализируемой пробе, мг/дм³ или мг/кг;

C_{AC} – концентрация аттестованной смеси элемента, из которой делается добавка к анализируемой пробе, мг/дм³;

V_{AC} – объем добавки АС элемента, см³;

I_1 – величина максимального анодного тока элемента, в анализируемой пробе, А или мм;

I_2 – величина максимального анодного тока элемента в пробе с добавкой АС, А или мм;

m – масса (г) или объем (см³) анализируемой пробы;

$V_{мин}$ – объем минерализата, см³;

$V_{ал}$ – объем аликвоты раствора пробы, взятой для ВА измерения, см³.

10.1.3 Вычисления проводят по 10.1.2. для каждой из двух параллельных анализируемых проб; получают соответственно значения X_1 и X_2

10.2 Проверка приемлемости результатов измерений

10.2.1 Проверяют приемлемость полученных результатов параллельных определений. Расхождение между полученными результатами двух параллельных анализируемых проб не должно превышать предела повторяемости r . Значение предела повторяемости для двух результатов параллельных определений приведено в таблице 5.

Таблица 5 - Диапазон измерений, значения пределов повторяемости при доверительной вероятности $P=0,95$

Наименование определяемого элемента	Агрегатное состояние объекта	Диапазон измеряемых концентраций, мг/дм ³ или мг/кг	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений), r	Предел повторяемости (для четырех результатов параллельных определений), r^*
Кадмий	Твердое	0,005 – 50	$0,28 \cdot \bar{X}$	$0,36 \cdot \bar{X}$
	Жидкое	0,001 – 10		
Свинец	Твердое	0,03 – 50	$0,28 \cdot \bar{X}$	$0,36 \cdot \bar{X}$
	Жидкое	0,002 – 10		
Медь	Твердое	0,04 – 50	$0,34 \cdot \bar{X}$	$0,44 \cdot \bar{X}$
	Жидкое	0,03 – 30		
Цинк	Твердое	0,2 – 100	$0,34 \cdot \bar{X}$	$0,44 \cdot \bar{X}$
	Жидкое	0,01 - 50		

\bar{X} - среднее арифметическое значение результатов параллельных определений массовой концентрации элемента

Результаты считают приемлемыми при выполнении условия

$$|X_1 - X_2| \leq r. \quad (2)$$

Абсолютное значение предела повторяемости рассчитывается для среднеарифметического значения результатов двух параллельных определений

$$\bar{X} = \frac{X_1 + X_2}{2} \quad (3)$$

по выражению, приведенному в таблице 5.

При выполнении условия (2) значение \bar{X} принимается за результат измерения массовой концентрации определяемого элемента в пробе.

10.2.2 При превышении предела повторяемости (r) необходимо дополнительно получить еще два результата параллельных определений. Если при этом размах ($X_{max} - X_{min}$) результатов четырех параллельных определений равен или меньше предела повторяемости r^* , то в качестве окончательного результата принимают среднее арифметическое значение результатов четырех параллельных определений. Значения предела повторяемости (r^*) для четырех результатов параллельных определений приведены в таблице 5.

Если размах ($X_{max} - X_{min}$) больше r^* , выясняют причины появления неприемлемых результатов параллельных определений. При этом проводят оперативный контроль повторяемости по МИ 2335-2003 [9] или разделу А.2 приложения А настоящего документа на методику.

10.3 Числовое значение результата измерения должно оканчиваться цифрой того же разряда, что и значение предела повторяемости результатов параллельных определений, и содержать не более двух значащих цифр.

11 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

11.1 Результаты измерений хранят в памяти компьютера (при использовании компьютеризированного вольтамперометрического анализатора) или оформляют записью в журнале. При этом приводят сведения об анализируемой пробе, условиях измерений, дате получения результата измерений. Запись в журнале удостоверяет лицо, проводившее измерение.

11.2 Результат измерения (анализа) в документах, выдаваемых лабораторией, представляют в следующих видах:

$$(\bar{X} \pm \Delta), \text{ мг/дм}^3 \text{ или мг/кг, } P=0,95,$$

или $(\bar{X} \pm \Delta_{л}), \text{ мг/дм}^3 \text{ или мг/кг, } P=0,95, \text{ при условии } \Delta_{л} \leq \Delta,$

где: \bar{X} – результат измерения, полученный в соответствии с настоящим документом на методику выполнения измерений;
± Δ_L – значения характеристики погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики лаборатории;
± Δ – значения характеристики погрешности настоящей методики выполнения измерений, которые рассчитываются по формуле

$$\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot X, \quad (4)$$

где относительное значение показателя точности (характеристики погрешности - δ) методики приведено в таблице 1.

Примечание: Характеристику погрешности результатов измерений при реализации методики в лаборатории допускается устанавливать по формуле

$$\Delta = 0,84 \cdot \Delta, \quad (5)$$

с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений по разделам 12.3 и 12.4 настоящего документа.

12 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ МЕТОДИКИ В ЛАБОРАТОРИИ

12.1 **Контроль качества результатов измерений** при реализации методики в лаборатории предусматривает:

- оперативный контроль процедуры анализа (на основе оценки погрешности результатов анализа при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);

- контроль стабильности результатов анализа (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения внутрилабораторной прецизионности, погрешности, среднеквадратического отклонения повторяемости).

12.2 **Оперативный контроль процедуры анализа** (выполнения измерений) проводят:

- при внедрении методики выполнения измерений в лаборатории;

- при появлении факторов, которые могут повлиять на стабильность процесса анализа (например, при смене партии реактивов, после ремонта прибора, при длительном промежутке времени между анализами и т.д.).

Оперативный контроль процедуры анализа проводит сам исполнитель с целью проверки его готовности к проведению анализа рабочих проб.

Оперативный контроль процедуры анализа проводят по МИ 2335-2003 [9] или по приложению А настоящего документа на методику.

12.3 Одной из форм **контроля стабильности результатов анализа** является контроль стабильности результатов анализа в пределах лаборатории с использованием контрольных карт, реализуемый:

- путем контроля и поддержания на требуемом уровне погрешности результатов измерений;
- путем контроля и поддержания на требуемом уровне внутрिलाбораторной прецизионности;
- путем контроля и поддержания на требуемом уровне повторяемости результатов параллельных определений.

12.4 **Процедуры и периодичность контроля точности** (контроля стабильности) получаемых результатов измерений в пределах лаборатории проводят с учетом требований раздела 6 ГОСТ Р ИСО 5725-6 или по МИ 2335-2003.

Ответственность за организацию проведения контроля стабильности результатов анализа возглавляют на лицо, ответственное за систему качества в лаборатории.

12.5 **Периодичность контроля** исполнителем процедуры выполнения измерений, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов выполняемых измерений регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

13 ПРОВЕРКА ПРИЕМЛЕМОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ ДЛЯ ДВУХ ЛАБОРАТОРИЙ

13.1 Проверку приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости (в двух лабораториях, $m=2$), проводят с учетом требований 5.3.2.1 ГОСТ Р ИСО 5725-6 по отношению к пределу воспроизводимости, приведенному в таблице 6, или к критической разности для двух среднеарифметических результатов измерений в соответствии с 5.3.2.2 ГОСТ Р ИСО 5725-6.

Расхождение между результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости. Значения предела воспроизводимости приведены в таблице 6.

При выполнении этого условия приемлемы оба результата измерений, и в качестве окончательного может быть использовано их общее среднее значение.

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

Таблица 6 - Диапазон измерений, значения предела воспроизводимости при доверительной вероятности P=0,95

Наименование определяемого элемента	Агрегатное состояние объекта	Диапазон измеряемых концентраций, мг/дм ³ или мг/кг	Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений), R
Кадмий	Твердое	0,005 – 50	$0,42 \cdot \bar{\bar{X}}$
	Жидкое	0,001 – 10	
Свинец	Твердое	0,03 – 50	$0,42 \cdot \bar{\bar{X}}$
	Жидкое	0,002 – 10	
Медь	Твердое	0,04 – 50	$0,47 \cdot \bar{\bar{X}}$
	Жидкое	0,03 – 30	
Цинк	Твердое	0,2 – 100	$0,47 \cdot \bar{\bar{X}}$
	Жидкое	0,01 - 50	
$\bar{\bar{X}}$ - среднее арифметическое значение результатов анализа, полученных в двух лабораториях			

13.2 Разрешение противоречий между результатами двух лабораторий проводят в соответствии с 5.3.3 ГОСТ Р ИСО 5725-6.

ПРИЛОЖЕНИЕ А

Алгоритмы оперативного контроля процедуры анализа

А.1 Общие положения

А.1.1 Оперативный контроль процедуры анализа осуществляет непосредственно исполнитель на основе информации, получаемой при реализации отдельно взятой контрольной процедуры с использованием средств контроля.

А.1.2 Роль средств контроля выполняют:

- образцы для контроля (АС по МИ 2334-2002 [10]);
- рабочие пробы с известной добавкой определяемого элемента;
- рабочие пробы стабильного состава.

А.1.3 Схема оперативного контроля процедуры анализа предусматривает:

- реализацию контрольной процедуры;
- расчет результата контрольной процедуры;
- расчет норматива контроля;
- сравнение результата контрольной процедуры с нормативом контроля;
- принятие решения по результатам контроля.

А.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости результатов контрольных измерений

А.2.1 Получают два результата параллельных определений любого средства контроля (по А.1.2).

А.2.2 Реализуют схему контроля повторяемости (по А.1.3), получая два результата параллельных определений. Результат контрольной процедуры равен

$$r_K = |X_1 - X_2|. \quad (\text{A.1})$$

Норматив контроля повторяемости равен пределу повторяемости r при $n=2$, значение которого приведено в таблице 5.

Проверяют условие

$$r_K \leq r. \quad (\text{A.2})$$

А.2.3 Если условие (А.2) выполняется, то рассчитывают результат контрольной процедуры анализа как среднее арифметическое из результатов двух параллельных определений.

Если $r_K > r$, то делают повторную контрольную процедуру, получая заново два результата параллельных определений.

При повторном превышении предела повторяемости процедуру анализа прекращают и выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам.

А.3 Алгоритм оперативного контроля процедуры анализа в условиях внутрилабораторной прецизионности

А.3.1 Образцами для выполнения данной процедуры являются средства контроля по А.1.2. Объем отобранной пробы для контроля должен соответствовать удвоенному объему (массы), необходимому для проведения измерений. Отобранный объем (масса) делят на две части и анализируют в соответствии с требованиями настоящего стандарта в условиях внутрилабораторной прецизионности (или различными операторами, или в различное время, или с использованием различных средств измерений и т.д.), при соблюдении условий и сроков хранения проб. Получают соответственно \overline{X}_1 и \overline{X}_2 .

А.3.2 Рассчитывают результат контрольной процедуры

$$R_K = | \overline{X}_1 - \overline{X}_2 |. \quad (\text{А.3})$$

Для среднего арифметического значения результатов, полученных в условиях внутрилабораторной (промежуточной) прецизионности ($\overline{\overline{X}}$).

Рассчитывают или устанавливают норматив контроля внутрилабораторной прецизионности

$$R_{\text{Л}} = 0,84 \cdot R, \quad (\text{А.4})$$

где R – значение предела воспроизводимости, приведенное в таблице 6.

А.3.3 Результаты, полученные в условиях внутрилабораторной прецизионности ($\overline{X}_1, \overline{X}_2$), считают удовлетворительными при условии

$$R_{\text{ЛК}} \leq R_{\text{Л}}. \quad (\text{А.5})$$

А.3.4 При выполнении условия (А.5) общее среднее арифметическое $\overline{\overline{X}}$ представляют в качестве результата контрольной процедуры.

При невыполнении условия (А.5) измерения повторяют.

При повторном невыполнении условия (А.5) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

А.4 Алгоритм контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок

А.4.1 Контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_k с нормативом контроля K_d .

А.4.2 Результат контрольной процедуры Кк рассчитывают по формуле:

$$K_K = \left| \overline{X}' - \overline{X} - C \right|, \quad \text{где} \quad (\text{А.6})$$

\overline{X}' - результат контрольного измерения массовой концентрации элемента в пробе с известной добавкой – среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости r . Значение r приведено в таблице 7.

\overline{X} - результат контрольного измерения массовой концентрации элемента в пробе без добавки - среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости r ;

C - величина добавки.

Примечание. Величина добавки должна составлять от 50 до 150 % от массовой концентрации элемента в пробе без добавки.

А.4.3 Норматив оперативного контроля Кд рассчитывают по формуле

$$K_D = \sqrt{(\Delta_{\overline{X}'})^2 + (\Delta_{\overline{X}})^2}, \quad \text{где} \quad (\text{А.7})$$

$\Delta_{\overline{X}'}$, $\Delta_{\overline{X}}$ – значения характеристики погрешности результатов измерений, установленные в лаборатории при реализации методики, соответствующие массовой концентрации элемента в пробе с добавкой и в пробе без добавки соответственно.

При установлении $\Delta_{\text{д}}$ можно использовать примечание в разделе 11.2 настоящего документа.

А.4.4 Качество контрольной процедуры признают удовлетворительным при выполнении условия:

$$K_K \leq K_D. \quad (\text{А.8})$$

При невыполнении условия (А.8) эксперимент повторяют.

При повторном невыполнении условия (А.8) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам.

А.5 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием образцов для контроля

А.5.1 Образцами для контроля являются рабочие пробы анализируемых объектов с отсутствием данного элемента или с очень малой концентрацией элемента, в которые введена точная концентрация искомого элемента (аттестованная характеристика – C). Концентрацию C элемента вводят в пробу до стадии пробоподготовки.

А.5.2 Алгоритм проведения контроля точности с применением образцов для контроля состоит в сравнении результата контрольной процедуры K_k , равного разности между результатом контрольного измерения аттестованной характеристики в образце для контроля – X и его аттестованным значением – C , с нормативом оперативного контроля точности – K .

Результат контрольной процедуры равен

$$K_k = |\bar{X} - C|. \quad (\text{A.9})$$

Норматив контроля точности K рассчитывают по формуле:

$$K = \Delta_{\text{г}} = 0,84 \cdot \Delta = 0,0084 \cdot \delta \cdot \bar{X}, \quad (\text{A.10})$$

где значение δ , % приведено в таблице 2.

А.5.3 Точность контрольного измерения признают удовлетворительной, если:

$$K_k \leq K. \quad (\text{A.11})$$

При невыполнении условия (А.11) эксперимент повторяют.

При повторном невыполнении условия (А.11) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам.

ПРИЛОЖЕНИЕ Б

ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИЧЕСКОГО КОМПЛЕКСА СТА (с программным обеспечением в DOS режиме)

Анализатор СТА должен быть предварительно подготовлен к работе в соответствии с паспортом и «Руководством пользователя» на данный прибор.

Б.1 Перед анализом каждой пробы проводят «отмывку» электродов и стаканчиков

Б.1.1 Для этого из команды «Выбор» загружают файл «ОТМОС» со следующими параметрами трассы:

Ячейки	1 - Вкл.	2 – Вкл.	3 - Вкл.			Тип развертки
Этапы	Время	Потенциал	УФО	Газ	Меш.	Ступенчатая
1. Подготовка раствора	120 с	0,05	Выкл.	Выкл.	Вкл.	Шаг - 4 Амплитуда - 0 Задержка 1- 5 Задержка 2 - 0 Заполнение - 0 Потенциал-0,0 I рез = 11 - 12 График разв.
2. Обработка раствора	0	0,00	Выкл.	Выкл.	Выкл.	
3. Обработка электрода	0 с Цикл мс	1: 0,00 2: 0,00	Выкл.	Выкл.	Выкл.	
4. Очистка электрода	0	0,00	Выкл.	Выкл.	Выкл.	
5. Накопление	0	0,00	Выкл.	Выкл.	Выкл.	
6. Успокоение	2 с	0,00	Отключено			
7. Развертка	Скорость 350 мВ/с	0,00	Отключено			
Число циклов – 1 Множитель - $1 \cdot 10^{-10}$ Производная – Выкл. Инверсия – Выкл. Фильтр – 20			Слайн-разметка Выкл. Вычитание ФОНа 0%.			
<p style="text-align: center;">Диапазоны поиска пиков элементов:</p> <p>Элемент Потенциал Зона [+/- мВ]</p>						

Б.1.2 В стаканчики, подготовленные по 8.2.1, с помощью пипетки или дозатора вносят по 10,0 – 12,0 см³ бидистиллированной воды и 0,05 см³ концентрированной муравьиной кислоты. Стаканчики с полученным раствором помещают в ячейку, опускают электроды (подготовленные по 8.3.1, 8.3.2) и запускают команду «ФОН», затем нажимают команду «ПУСК».

После появления в строке «ИНФОРМАЦИЯ» сообщения: «ЗАКОНЧЕН 1 ЦИКЛ ИЗМЕРЕНИЯ» содержимое стаканчиков выливают. Стаканчики ополаскивают 2 – 3 раза бидистиллированной водой.

Б.1.3 Еще раз повторяют операции по Б.1.2.

Б.2 Проверка стаканчиков, раствора фонового электролита и электродов на чистоту при определении содержания кадмия, свинца, меди и цинка

Б.2.1 Для определения концентрации элементов из команды «ВЫБОР» загружают файл «ТМ» со следующими параметрами трассы:

Ячейки	1 - Вкл.	2 – Вкл.	3 - Вкл.			Тип развертки
Этапы	Время	Потенциал	УФО	Газ	Меш.	Ступенчатая Шаг - 4 Амплитуда - 0 Задержка 1- 5 Задержка 2 - 0 Заполнение - 0 Потенциал-0,0 I рез = 11 - 12 График разв.
1. Подготовка раствора	300 с	0,05	Вкл.	Выкл.	Вкл.	
2. Обработка раствора	20 с	0,05	Вкл.	Выкл.	Вкл.	
3. Обработка электрода	10 с Цикл мс 1: -1,200 200 2: +0,100		Вкл.	Выкл.	Вкл.	
4. Очистка электрода	20 с	0,100	Выкл.	Выкл.	Вкл.	
5. Накопление	10 – 180 с	-1,400	Вкл.	Выкл.	Вкл.	
6. Успокоение	5 с	-1,200	Отключено			
7. Развертка	Скорость 90 мВ/с	0,150	Отключено			
Число циклов – 5 Множитель - 1· 10 ⁻¹⁰ Производная – Выкл. Инверсия – Выкл. Фильтр – 20			Циклическая–Выкл. Реверс – Выкл.			Сплайн-разметка Выкл. Вычитание ФОНа 0%.
Диапазоны поиска пиков элементов:						
Элемент	Zn	Cd	Pb	Cu		
Потенциал	-0,900	-0,600	-0,400	-0,050		
Зона [+/- мВ]	70	70	70	70		

Б.2.2 В подготовленные по А.1 кварцевые стаканчики с помощью дозатора или пипетки вносят (8 - 10) см³ бидистиллированной воды и 0,1 – 0,2 см³ концентрированной муравьиной кислоты.

Б.2.3 Стаканчики с полученным раствором фонового электролита помещают в ячейку, опускают электроды и запускают команду "ФОН", нажимают команду «ПУСК» (см. «Руководство пользователя» команда ФОН).

Б.2.4 Снимают 5 вольтамперограмм, проводят их обработку (удаление «выпадающих» кривых), «УСРЕДНЕНИЕ» согласно «Руководству пользователя»).

Б.2.5 При наличии на полученной усредненной вольтамперной кривой пиков определяемых элементов высотой более 0,1 мкА содержимое стаканчиков выливают, отмывают стаканчики и электроды (по Б.1), чтобы в чистом фоне отсутствовали пики определяемых элементов (или были менее 0,1 мкА).

Б.2.6 Содержимое стаканов не выливают.

Б.3 Проверка работы ртутно-пленочных электродов по контрольной пробе

Проверку работы ртутно-пленочных электродов (РПЭ) проводят:

- 1) после нанесения пленки ртути на поверхность РПЭ;
- 2) при неудовлетворительной сходимости результатов анализа.

Б.3.1 Проводят проверку стаканчиков, раствора фонового электролита и электродов на чистоту по Б.2, установив в трассе время накопления 30 с.

После проведения измерений фоновый электролит из стаканчиков не выливают.

Б.3.2 В проверенные на чистоту (по Б.2) стаканчики с раствором фонового электролита с помощью пипетки или дозатора вносят по 0,02 см³ аттестованных растворов

кадмия, свинца концентрации 1,0 мг/дм³;
цинка и меди концентрации 10,0 мг/дм³.

Полученный раствор будет являться контрольной пробой с содержанием по 0,02 мг/дм³ кадмия, свинца и по 0,2 мг/дм³ цинка, меди при объеме пробы 1,0 см³.

Б.3.3 Запускают команду «ПРОБА» (см. «Руководство пользователя» команда ПРОБА). В трассе устанавливают время подготовки раствора 0 с. Запускают команду «ПУСК». Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их обработку («удаление» «выпадающих» кривых, «УСРЕДНЕНИЕ» согласно «Руководству пользователя»).

Б.3.4 Запускают команду «ДОБАВКА» (см. «Руководство пользователя» команда ДОБАВКА).

Б.3.5 Заполняют таблицу «КОЛИЧЕСТВО», например:

Масса навески	0,00 [г]	
Объем пробы	1,00 [см ³]	
Объем минерализата	1,00 [см ³]	
Объем аликвоты	1,00 [см ³]	
ДОБАВКА		
Элемент	Объем добавки АС [см ³]	Концентрация АС [мг/дм ³]
Zn	0,02	10,0
Cd	0,02	1,0
Pb	0,02	1,0
Cu	0,02	10,0

Вносят с помощью пипетки или дозатора аттестованные смеси элементов с такими же параметрами в каждую ячейку и запускают измерение по добавке, нажав «ПУСК».

Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их обработку («удаление» «выпадающих» кривых, «УСРЕДНЕНИЕ» согласно «Руководства пользователя»).

В результате получают значения концентраций кадмия, свинца, меди и цинка для каждой ячейки, которые можно посмотреть в таблице «СОДЕРЖАНИЕ».

Если расхождения между полученными и введенными концентрациями не превышают 30 %, ртутно-пленочные электроды считают пригодными к работе. В противном случае проверку ртутно-пленочных электродов следует повторить еще раз.

Б.4 Анализ пробы на содержание кадмия, свинца, меди и цинка

Одновременно рекомендуется проводить анализ двух параллельных и одной резервной пробы в трех стаканчиках.

Б.4.1 В проверенные на чистоту стаканчики (по Б.2 приложения Б) с раствором фоновго электролита переносят аликвоту анализируемой пробы, подготовленной по 8.5.3 настоящей методики.

Б.4.2 Запускают команду «ПРОБА» из колонки «Действия» (см. «Руководство пользователя») команда ПРОБА). В трассе сохраняют время подготовки раствора 300 с. Запускают команду «ПУСК».

В результате выполнения серии измерений на экране должно быть по 3 – 5 вольтамперограмм в каждом из окон вывода, соответствующим ячейкам 1, 2, 3. Невоспроизводимые вольтамперограммы следует исключить, оставшиеся усреднить.

Перед выходом из команды «ПРОБА» в трассе изменяют время подготовки раствора на 0 с.

Б.4.3 Запускают команду «ДОБАВКА» из колонки «Действия» (см. «Руководство пользователя») команда ДОБАВКА)

Б.4.4 Заполняют таблицу «Количество», например:

Масса навески	0,30 [г]	
Объем пробы	0,00 [см ³]	
Объем минерализата	10,00 [см ³]	
Объем аликвоты	1,00 [см ³]	
ДОБАВКА		
Элемент	Объем добавки АС [см ³]	Концентрация АС [мг/дм ³]
Zn	0,03	10,0
Cd	0,02	0,5
Pb	0,02	1,0
Cu	0,02	10,0

Вносят с помощью пипетки или дозатора добавки АС элементов с такими же параметрами в каждую ячейку и запускают измерение по добавке, нажав "ПУСК".

Полученные вольтамперограммы обрабатывают так же, как при измерении пробы по Б.4.2 приложения Б и согласно «Руководству пользователя».

В результате будет получено по 3 значения концентрации кадмия, свинца, меди и цинка в исходной пробе (каждое значение для соответствующей параллельной пробы), которые смотрят в таблице «Содержание» и при необходимости заносят в «Архив» (см. «Руководство пользователя»).

Б.4.5 После проведения измерений стаканчики и электроды отмывают по Б.1.

Б.5 Выполнение измерений пробы при раздельном определении массовых концентраций Zn и Cd, Pb, Cu

Если при съемке первой вольтамперограммы пробы окажется, что высота анодного пика *Zn* превышает высоты остальных элементов в 10 - 15 и более раз, то проводят в первую очередь определение *Cd, Pb, Cu*, а затем - *Zn* в той же пробе.

Б.5.1 Определение Cd, Pb, Cu

Б.5.1.1 Для определения *Cd, Pb* и *Cu* готовят трассу со следующими параметрами:

Ячейки	1 – Вкл.		2 – Вкл.		3 – Вкл.		Тип развертки		
Этапы	Время	Потенциал	УФО	Газ	Меш.	Ступенчатая			
1. Подготовка раствора	0 с	0,05	Вкл.	Выкл.	Вкл.	Шаг - 4			
2. Обработка раствора	20	0,05	Вкл.	Выкл.	Вкл.	Амплитуда - 0			
3. Обработка электрода	10 с Цикл мс 1: -1,200 200 2: +0,100		Вкл.	Выкл.	Вкл.	Задержка 1- 5			
4. Очистка электрода	20	0,100	Выкл.	Выкл.	Вкл.	Задержка 2 - 0			
5. Накопление	60-180	-1,150	Вкл.	Выкл.	Вкл.	Заполнение - 0			
6. Успокоение	5 с	-0,850	Отключено			Потенциал-0,0			
7. Развертка	Скорость 90 мВ/с	0,150	Отключено			I рез = 11 - 12			
Число циклов – 5 Множитель - $1 \cdot 10^{-10}$ Циклическая – Выкл. Производная – Выкл. Реверс – Выкл. Инверсия – Выкл. Фильтр – 20				Слайн-разметка Выкл. Вычитание ФОНа 0%.				График разв.	
Диапазоны поиска пиков элементов:									
Элемент	Zn	Cd	Pb	Cu					
Потенциал	-0,900	-0,600	-0,400	-0,050					
Зона [+/- мВ]	70	70	70	70					

Запускают команду «ПУСК».

Б.5.1.2 Полученные вольтамперограммы обрабатывают также, как и при измерении пробы по Б.4.2 приложения Б.

Б.5.1.3 Запускают команду «ДОБАВКА».

Б.5.1.4 Заполняют таблицу «КОЛИЧЕСТВО».

Вносят с помощью пипетки или дозатора добавку АС *кадмия, свинца и меди* согласно таблице «КОЛИЧЕСТВО» в каждую ячейку и запускают измерения по добавке, нажав команду «ПУСК».

Полученные вольтамперограммы обрабатывают так же, как при измерении пробы по Б.4.2 приложения Б и по «Руководству пользователя».

Б.5.1.5 В результате будет получено по 3 значения концентрации кадмия, свинца и меди в исходной пробе (каждое значение для соответствующей параллельной пробы), которые смотрят в таблице «СОДЕРЖАНИЕ» и при необходимости заносят в «АРХИВ» (см. «Руководство пользователя»).

Б.5.2 Определение концентрации Zn в той же пробе

Б.5.2.1 Готовят трассу со следующими параметрами

Ячейки	1 – Вкл.	2 – Вкл.	3 – Вкл.			Тип развертки
Этапы	Время	Потенциал	УФО	Газ	Меш.	Ступенчатая
1. Подготовка раствора	0 с	0,05	Вкл.	Выкл.	Вкл.	Шаг - 4 Амплитуда - 0 Задержка 1- 5 Задержка 2 - 0 Заполнение - 0 Потенциал -0,0 I рез = 11 – 12 График разв.
2. Обработка раствора	20	0,05	Вкл.	Выкл.	Вкл.	
3. Обработка электрода	10 с Цикл мс 1: -1,200 200 2: +0,100		Вкл.	Выкл.	Вкл.	
4. Очистка электрода	20	0,100	Выкл.	Выкл.	Вкл.	
5. Накопление	20 – 30	-1,400	Вкл.	Выкл.	Вкл.	
6. Успокоение	5 с	-1,200	Отключено			
7. Развертка	Скорость 90 мВ/с	0,150	Отключено			
Число циклов – 5 Множитель - 1· 10 ⁻¹⁰ Циклическая – Выкл. Производная – Выкл. Реверс – Выкл. Инверсия – Выкл. Фильтр – 20				Сплайн-разметка Выкл. Вычитание ФОНа 0%.		
Диапазоны поиска пиков элементов:						
Элемент	Zn	Cd	Pb	Cu		
Потенциал	-0,900	-0,600	-0,400	-0,050		
Зона [+/- мВ]	70	70	70	70		

Запускают команду «ПУСК».

Б.5.2.2 Полученные вольтамперограммы обрабатывают также, как и при измерении пробы по Б.4.2.

Б.5.2.3 Запускают команду «ДОБАВКА».

Б.5.2.4 Заполняют таблицу «КОЛИЧЕСТВО».

Вносят с помощью пипетки или дозатора добавку АС **цинка** согласно таблице «КОЛИЧЕСТВО» в каждую ячейку и запускают измерения по добавке, нажав команду «ПУСК».

Полученные вольтамперограммы обрабатывают также, как при измерении пробы по Б.4.2 приложения Б и согласно «Руководства пользователя».

Б.5.2.5 В результате получают по 3 значения концентрации цинка в исходной пробе (каждое значение для соответствующей параллельной пробы), которые смотрят в таблице «Содержание» и при необходимости

заносят в «Архив» (см. «Руководство пользователя»).

Б.5.2.6 После измерения концентрации в пробах стаканчики и электроды обрабатывают по Б.1.

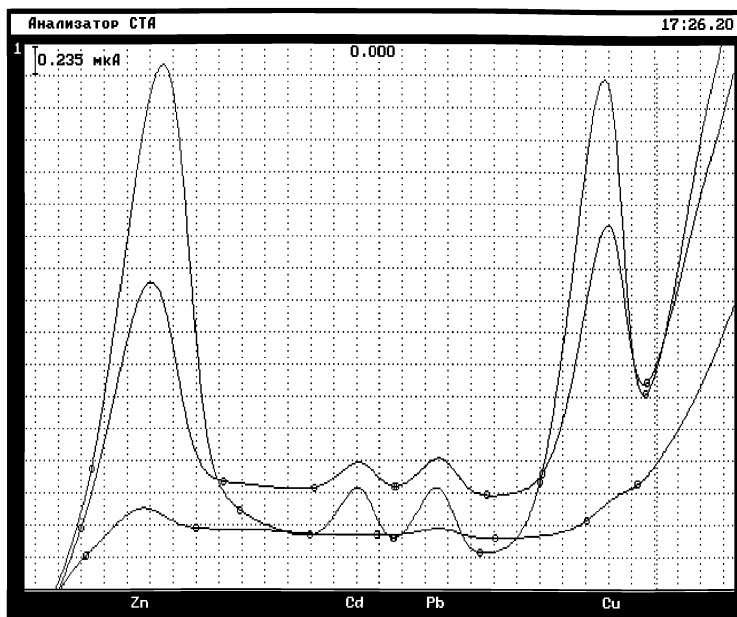


Рисунок 2. Вольтамперограммы кадмия, свинца, меди и цинка (одновременное определение) в растворе фонового электролита (1), пробы (2) и пробы с добавками АС элементов (3)

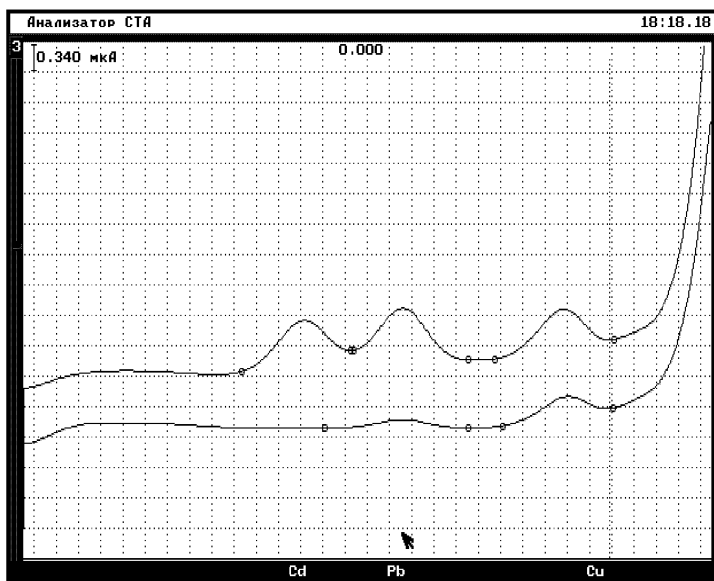


Рисунок 3. Вольтамперограммы кадмия, свинца и меди (при раздельном определении) в растворе пробы (1) и пробы с добавками АС элементов (2)

ПРИЛОЖЕНИЕ В
ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ
КОМПЛЕКСА АНАЛИТИЧЕСКОГО
ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИЧЕСКОГО СТА
(с программным обеспечением Windows)

Комплекс СТА должен быть предварительно подготовлен к работе в соответствии с «Руководством пользователя» на данный вольтамперометрический комплекс.

В.1 Подготовка электродов и стаканчиков


Электроды:

- индикаторный электрод – *ртутно-пленочный на серебряной подложке* с толщиной пленки ртути 10 – 15 мкм и рабочей поверхностью 0,2 – 0,3 см³;
- электрод сравнения – *хлорсеребряный*, заполненный хлоридом калия концентрации 1,0 моль/дм³ с сопротивлением не более 30 кОм.


Сменные стаканчики из кварцевого стекла вместимостью 15 – 20 см³.

Перед анализом каждой пробы проводят «отмывку» электродов и стаканчиков.

Для этого загружают файл созданной заранее методики или создают новую.

В.1.1 Для загрузки существующей методики выбирают на панели управления пункт  **МЕТОДИКА / ОТКРЫТЬ**. В окне выбора файла выбирают необходимый файл методики и нажимают кнопку **ОТКРЫТЬ ФАЙЛ «Отмывка для ТМ»**

В.1.2 **Создание новой методики** (см. «Руководство пользователя» раздел.3.1 «Создание новой методики»)

В главном меню выбирают пункт  **Методика / Новая методика**
Вводят следующие параметры:

Методика [X]

Наименование | Отмывка для ТМ

Трасса | Развертка | Режим | Элементы | Контроль

	Время, с	Потенциал, В	УФО	ГАЗ	Мешалка
<input checked="" type="checkbox"/> Подготовка раствора	120	0,100	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Обработка раствора	0	0,000	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Обработка электрода	0	0,000 ... 0,000	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Очистка электрода	0	0,000	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Накопление	0	0,000	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/> Успокоение	2	0,000			
<input type="checkbox"/> Развертка	0 мВ/с	0,000			

Ok Отмена

Методика [X]

Наименование | Отмывка для ТМ

Трасса | Развертка | Режим | Элементы | Контроль

Тип развертки | Ступенчатая

Диапазон тока | 3,0 мА

Шаг развертки | 1 мВ

Задержка 1 | 75 %

Задержка 2 | 99 %

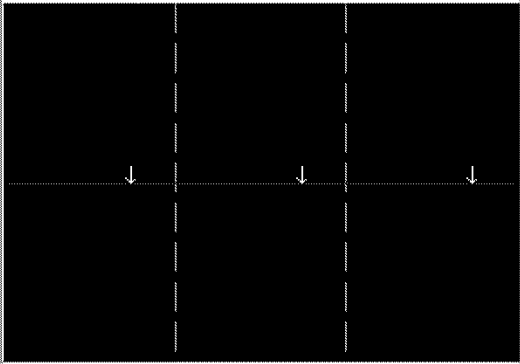
Начало импульса | 25 %

Окончание импульса | 85 %

Амплитуда импульса | 1 мВ

Накопление | 1 раз

Форма развертки



Ok Отмена

Методика [X]

Наименование:

Трасса | Развертка | Режим | **Элементы** | Контроль

Ячейка 1
 Ячейка 2
 Ячейка 3

Число опытов: [↑] [↓]

Фильтр:

Инверсия по току
 Инверсия по потенциалу
 Первая производная

Схема:

Разметка:

Форма разметки:

Методика [X]

Наименование:

Трасса | Развертка | Режим | **Элементы** | Контроль

	Имя	Потенциал, В	Зона, мВ
1	<input type="text"/>	<input type="text" value="0,000"/>	<input type="text" value="0"/>
2	<input type="text"/>	<input type="text" value="0,000"/>	<input type="text" value="0"/>
3	<input type="text"/>	<input type="text" value="0,000"/>	<input type="text" value="0"/>
4	<input type="text"/>	<input type="text" value="0,000"/>	<input type="text" value="0"/>

Для сохранения текущей методики под новым именем выбирают в главном меню пункт **Методика / Сохранить** (См. «Руководство пользователя» раздел 3.3 «Сохранение методики в виде нового файла»).

В.1.3 В чистые кварцевые стаканчики с помощью пипетки или дозатора вносят по 10,0 – 12,0 см³ бидистиллированной воды и 0,05 см³ концентрированной муравьиной кислоты. Стаканчики с полученным раствором помещают в ячейку, опускают электроды: ртутно-пленочный электрод

(гнездо РПЭ), хлорсеребряный электрод (гнездо ХСЭ). Запускают команду **«Запуск подготовки раствора»**.

После завершения одного цикла содержимое стаканчиков выливают. Стаканчики ополаскивают 2 – 3 раза бидистиллированной водой.

В.1.4 Еще раз повторяют операции по В.1.3.

В.2 Проверка стаканчиков, раствора фонового электролита и электродов на чистоту при определении содержания цинка, кадмия, свинца, меди

В.2.1 Для загрузки существующей методики в главном меню выбирают пункт **МЕТОДИКА / ОТКРЫТЬ**. В окне выбора файла выбирают необходимый файл методики и нажимают кнопку **ОТКРЫТЬ ФАЙЛ** (например, «ТМ напитки»).

В.2.2 **Создание новой методики** (см. раздел 3.1 «Руководства пользователя».)

В главном меню выбирают пункт **Методика / Новая**. В окне редактирования вводят параметры согласно методике проведения количественного химического анализа.

Например, вводят следующие параметры для определения цинка, кадмия, свинца и меди в напитках

Трасса	Развертка	Режим	Элементы	Контроль
<input type="checkbox"/> Подготовка раствора	300		Потенциал, В: 0,100	УФ0, ГАЗ, Мешалка
<input checked="" type="checkbox"/> Обработка раствора	10		Потенциал, В: 0,100	УФ0, ГАЗ, Мешалка
<input checked="" type="checkbox"/> Обработка электрода	10		Потенциал, В: -1,400 ... 0,100	УФ0, ГАЗ, Мешалка
<input checked="" type="checkbox"/> Очистка электрода	20		Потенциал, В: 0,100	УФ0, ГАЗ, Мешалка
<input checked="" type="checkbox"/> Накопление	30		Потенциал, В: -1,400	УФ0, ГАЗ, Мешалка
<input checked="" type="checkbox"/> Успокоение	5		Потенциал, В: -1,200	УФ0, ГАЗ, Мешалка
<input checked="" type="checkbox"/> Развертка	90 мВ/с		Потенциал, В: 0,150	УФ0, ГАЗ, Мешалка

Методика ✕

Наименование

Трасса | Развертка | Режим | Элементы | Контроль |

Тип развертки

Диапазон тока мА

Шаг развертки мВ

Задержка 1 %

Задержка 2 %

Начало импульса %

Окончание импульса %

Амплитуда импульса мВ

Накопление раз

Форма развертки

Методика ✕

Наименование

Трасса | Развертка | Режим | Элементы | Контроль |

Ячейка 1
 Ячейка 2
 Ячейка 3

Число опытов

Фильтр

Инверсия по току
 Инверсия по потенциалу
 Первая производная

Схема

Разметка

Форма разметки

Методика

Наименование:

Трасса | Развертка | Режим | **Элементы** | Контроль

	Имя	Потенциал, В	Зона, мВ
1	<input type="text" value="Zn"/>	<input type="text" value="-0,900"/>	<input type="text" value="100"/>
2	<input type="text" value="Cd"/>	<input type="text" value="-0,600"/>	<input type="text" value="100"/>
3	<input type="text" value="Pb"/>	<input type="text" value="-0,400"/>	<input type="text" value="100"/>
4	<input type="text" value="Cu"/>	<input type="text" value="-0,050"/>	<input type="text" value="100"/>

Ok Отмена


Методика

Наименование:

Трасса | Развертка | Режим | **Элементы** | Контроль

Элементы	Относительный предел повторяемости, г. %	Характеристика погрешности, б. %
Zn	39	35
Cd	42	37
Pb	32	29
Cu	32	30

Ok Отмена

Сохраняют методику: в команде главного меню «**Сохранить методику**» или на панели управления  (например «Определение Zn, Cd, Pb, Cu в напитках»).

В.2.5 Измерение фона. В чистые кварцевые стаканчики, подготовленные по В.1, с помощью пипетки или дозатора вносят по 10,0 – 12,0 см³ бидистиллированной воды и 0,1 - 0,2 см³ концентрированной муравьиной

кислоты. Стаканчики с полученным раствором помещают в ячейку, опускают электроды.

В.2.5.1 Запускают команду « ФОН» (см. «Руководство пользователя» раздел 4.2 «Запуск анализа фонового раствора»). Снимают 5 вольтамперограмм.

В.2.5.2 Проводят разметку полученных вольтамперограмм (см. «Руководство пользователя», раздел 4.3 «Разметка вольтамперных зависимостей»), удаление «выпадающих» кривых» (см. «Руководство пользователя», раздел 4.4 «Обработка вольтамперных кривых»).

При наличии на вольтамперных кривых пиков определяемых элементов высотой более 0,1 мкА содержимое стаканчиков выливают, отмывают стаканчики и электроды по В.1 так, чтобы в чистом фоне отсутствовали пики определяемых элементов (или были менее 0,1 мкА).

В.2.5.3 По окончании измерения фона содержимое стаканчиков не выливают.

В.3 Проверка работы ртутно-пленочных электродов по контрольной пробе

Проверку работы ртутно-пленочных электродов (РПЭ) проводят:

- 1) после нанесения пленки ртути на поверхность РПЭ;
- 2) при неудовлетворительной сходимости результатов анализа.

В.3.1 Проводят проверку стаканчиков, раствора фонового электролита и электродов на чистоту по В.2, **установив в трассе время накопления 30 с.**


После проведения измерений фоновый электролит из стаканчиков не выливают.

В.3.2 В стаканчики с раствором фонового электролита с помощью пипетки или дозатора вносят по 0,02 см³ аттестованных растворов: **кадмия, свинца** концентрации 1,0 мг/дм³; **цинка и меди** концентрации 10,0 мг/дм³.

Полученный раствор будет являться контрольной пробой с содержанием кадмия, свинца – по 0,02 мг/дм³; цинка, меди - по 0,2 мг/дм³ при объеме пробы 1,0 см³.

В.3.3 **Измерение пробы** (см. «Руководство пользователя» раздел 4.6 «Запуск анализа пробы»).

В трассе убирают «галочку» на этапе «Подготовка раствора».

Запускают команду « **Получение вольтамперограмм пробы**». Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм. Проводят их разметку (см. «Руководство пользователя», раздел 4.3 «Разметка вольтамперных зависимостей»), удаление «выпадающих» кривых (см. раздел 4.4 «Обработка вольтамперных кривых»).

В.3.4 Измерение пробы с добавкой

(см. «Руководство пользователя», раздел 4.7 «Запуск анализа добавки»).

Программой предусмотрена возможность оценки концентрации по одной или двум добавкам АС элементов. Вносят в стаканчики с пробой такие же добавки АС элементов - по $0,02 \text{ см}^3$ аттестованных растворов **кадмия, свинца** концентрации $1,0 \text{ мг/дм}^3$; **цинка и меди** концентрации $10,0 \text{ мг/дм}^3$.


Запускают команду « **Получение вольтамперограмм пробы с добавкой**». Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм. Проводят их обработку аналогично В.3.3.

В.3.5 Измерение пробы со второй добавкой

Вносят в стаканчики с пробой такие же добавки АС элементов - по $0,02 \text{ см}^3$ аттестованных растворов **кадмия, свинца** концентрации $1,0 \text{ мг/дм}^3$; **цинка и меди** концентрации $10,0 \text{ мг/дм}^3$.

Запускают команду « **Получение вольтамперограмм пробы с двумя добавками**».


Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их обработку по В.3.3.

В окне «Результаты измерения сигналов»  отображаются результаты разметки для всех типов вольтамперограмм:

Результаты измерения сигналов				
Ячейка 1	Ячейка 2	Ячейка 3		
Добавка 2	Zn	Cd	Pb	Cu
График1	119,954	10,765	8,374	42,555
График2	115,53	10,983	8,455	41,759
График3	117,474	10,941	7,973	39,932
График4	115,526	11,022	8,488	38,189
Среднее значение	117,121	10,928	8,322	40,609
Средний по фону		0,063	0,101	
Средний по пробе	50,573	3,52	3,043	15,958
Средний по 1-й добавке	53,541	7,442	6,135	17,625
Средний по 2-й добавке	116,665	10,942	8,507	40,442

Все значения приведены к **мкА**

Ok

В.3.6 Расчет массовой концентрации элементов в контрольной пробе. Заполняют таблицу «Количество» , например:

Количество X

Ячейка 1 | Ячейка 2 | Ячейка 3

Регистрационный номер пробы:

Масса навески: (г)

Объем пробы: (см3)


Объем минерализата: (см3)

Объем аликвоты: (см3)

Добавка 1 | Добавка 2

№	Элемент	Объем добавки АС (см3)	Концентрация АС (мг/дм3)
1	Zn	<input type="text" value="0,02"/>	<input type="text" value="10,0"/>
2	Cd	<input type="text" value="0,02"/>	<input type="text" value="1,0"/>
3	Pb	<input type="text" value="0,02"/>	<input type="text" value="1,0"/>
4	Cu	<input type="text" value="0,02"/>	<input type="text" value="10,0"/>

Применить для всех

Для перехода в таблицу «Концентрация» в главном окне на панели управления нажимают кнопку –  **Окно просмотра результаты анализа.** (См. «Руководство пользователя», раздел 4.9 «Вычисление концентрации»)

Элементы	Ячейка 1	Ячейка 2	Ячейка 3
Zn	0,021 (мг/дм ³)	0,032 (мг/дм ³)	0,022 (мг/дм ³)
Cd	0,0019 (мг/дм ³)	0,0016 (мг/дм ³)	0,0013 (мг/дм ³)
Pb	0,0024 (мг/дм ³)	0,0020 (мг/дм ³)	0,0018 (мг/дм ³)
Cu	0,028 (мг/дм ³)	0,021 (мг/дм ³)	0,019 (мг/дм ³)

<input type="checkbox"/> Учитывать фон	Ok
<input checked="" type="checkbox"/> Учитывать Добавку 2	
<input type="checkbox"/> Вычислять по усредненным вольтамперограммам	Приемлемость


Элементы	Результаты анализа	Доверительная вероятность
Zn	0,025 ± 0,009 (мг/дм ³)	P = 0,95
Cd	0,0016 ± 0,0006 (мг/дм ³)	P = 0,95
Pb	0,0021 ± 0,0006 (мг/дм ³)	P = 0,95
Cu	0,020 ± 0,006 (мг/дм ³)	P = 0,95


Если расхождения между полученными и введенными концентрациями не превышают 30 %, ртутно-пленочные электроды считают пригодными к работе. В противном случае проверку ртутно-пленочных электродов следует повторить еще раз.

В.4 Анализ пробы на содержание цинка, кадмия, свинца и меди


Одновременно рекомендуется проводить анализ двух параллельных и одной резервной пробы в трех стаканчиках.


В.4.1 В проверенные на чистоту стаканчики по В.2 с раствором фонового электролита переносят аликвотную часть анализируемой пробы, подготовленной по разделу «Подготовка проб» методики количественного химического анализа».

В.4.2 Запускают команду « **Получение вольтамперограмм пробы**» (см. Руководство пользователя раздел 4.6 «Запуск анализа пробы»). Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их разметку (см. «Руководство пользователя», раздел 4.3 «Разметка вольтамперных зависимостей»), удаление «выпадающих» кривых» (см. «Руководство пользователя», раздел 4.4 «Обработка вольтамперных кривых»).


В.4.3 В стаканчики с пробой с помощью пипетки или дозатора вносят добавки АС элементов в таких объемах, чтобы высоты пиков на вольтамперограмме увеличились примерно в 2 раза. В трассе убирают «галочку» на этапе «Подготовка раствора». Запускают команду « **По**


лучение вольтамперограмм пробы с добавкой». Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм. Проводят их обработку так же, как и при измерении пробы.

В.4.4 При необходимости в стаканчики с пробой вводят вторую добавку АС элементов, запускают команду  «**Получение вольтамперограмм пробы с двумя добавками**», снимают 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их обработку.


В.4.5 В окне «Просмотр результатов измерения сигнала»  смотрят результаты разметки для всех типов вольтамперограмм во всех 3-х ячейках (после второй добавки).


В.4.6 Вычисление массовых концентраций определяемых элементов

В таблице «**Количество**»  для каждой активной ячейки указывают: массу навески или объем пробы, объем минерализата, пошедший на растворение озолённой пробы, и объем аликвотной части подготовленной к анализу пробы.

Нажимают кнопку  «**Окно просмотра результатов анализа**» в главном окне на панели управления.

В таблице представлены значения массовых концентраций цинка, кадмия, свинца и меди для каждой из параллельных проб. Нажимают кнопку **[Приемлемость]**, в случае, когда результаты измерений параллельных проб приемлемы, вычисляется среднее арифметическое значение, которое принимают за результат анализа.

В.4.7 **Создание документа**. Для сохранения документа на панели управления нажимают кнопку  или в главном меню выбирают пункт **Документ/Сохранить в архиве**. (См. «Руководство пользователя», раздел 5 «Работа с документом»).

Для печати вольтамперных кривых на принтере нажимают кнопку  или в главном меню выбирают пункт **Документ / Печать графиков** (См. «Руководство пользователя», раздел 6 «Печать»).

Данные результата анализа могут быть распечатаны в виде протокола в формате Microsoft® Word по существующему шаблону отчета (См. «Руководство пользователя», раздел 7.2). Так же возможно создание шаблона по требуемому типу оформления отчета (См. «Руководство пользователя», раздел 7.1).

В.5 Выполнение измерений пробы при раздельном определении массовых концентраций Zn и Cd, Pb, Cu

Если при съемке первой вольтамперограммы пробы окажется, что высота анодного пика Zn превышает высоты остальных элементов в 10 - 15 и более раз, то проводят в первую очередь определение Cd, Pb, Cu, а затем - Zn в той же пробе.

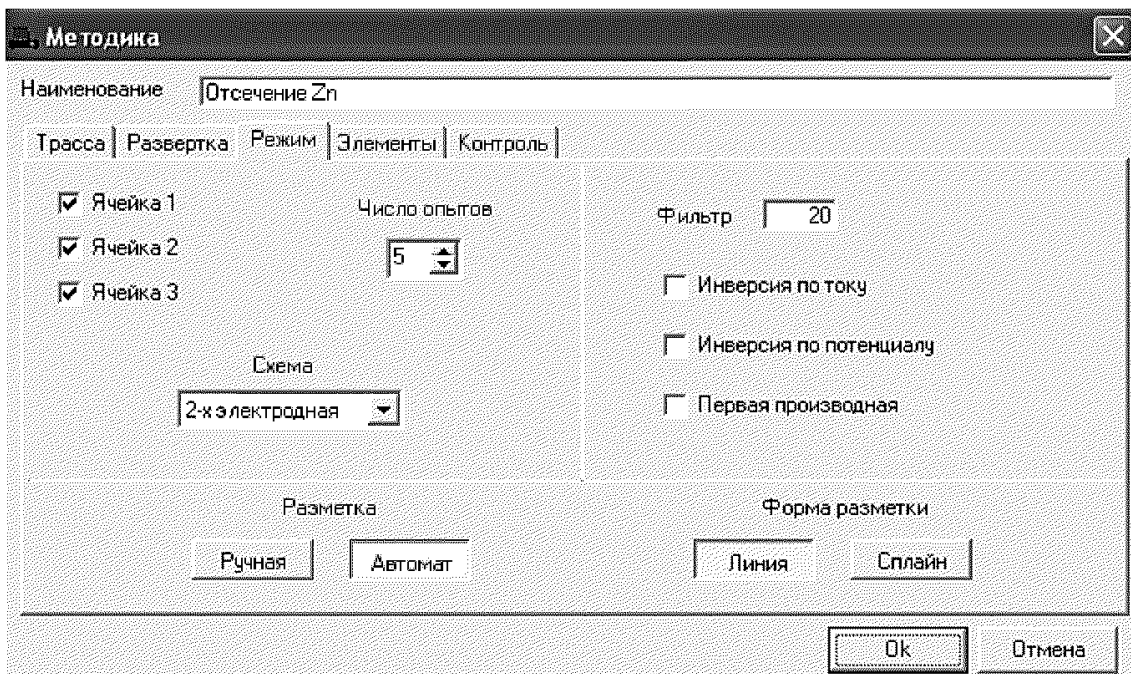
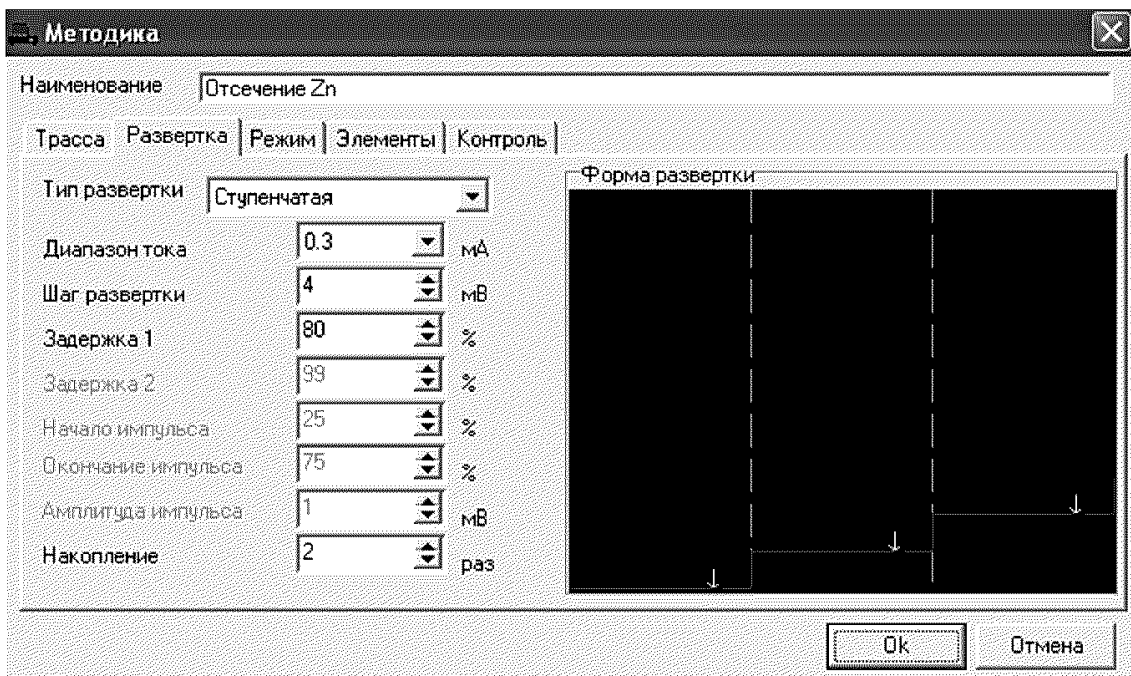
В.5.1 Определение Cd, Pb, Cu

В.5.1.1 В главном меню выбирают пункт **Методика / Открыть**. В окне выбора файла выбирают файл методики «**Отсечение Zn**» и нажимают кнопку «**Открыть файл**».

В.5.1.2 Или создают новую методику (см. раздел.3.1 «Руководства пользователя»).

В главном меню выбирают пункт **Методика / Новая**. Вводят следующие параметры для определения кадмия, свинца и меди

Трасса	Развертка	Режим	Элементы	Контроль		
	Время, с	Потенциал, В	УФД	ГАЗ	Мешалка	
<input checked="" type="checkbox"/>	Подготовка раствора	300	0,050	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	Обработка раствора	20	0,050	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	Обработка электрода	10	-1,400 ... 0,100	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	Очистка электрода	20	0,100	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	Накопление	30	-1,150	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	Успокоение	5	-0,850			
<input checked="" type="checkbox"/>	Развертка	90 мВ/с	0,150			



Методика

Наименование: Отсечение Zn

Трасса | Развертка | Режим | **Элементы** | Контроль

	Имя	Потенциал, В	Зона, мВ
1		0,000	100
2	Cd	-0,600	100
3	Pb	-0,400	100
4	Cu	-0,050	100

Ok Отмена


Методика

Наименование: Отсечение Zn

Трасса | Развертка | Режим | **Элементы** | Контроль


Элементы	Относительный предел повторяемости, г. %	Характеристика погрешности, б. %
Cd	35	32
Pb	39	35
Cu	42	38


Ok Отмена


Сохраняют методику: в команде главного меню «**Сохранить методику**» или панели управления  (например, «Отсечение Zn»).


В.5.2 Выполнение измерения пробы

В.5.2.1 В проверенные на чистоту стаканчики по В.1 с раствором фонового электролита переносят аликвотную часть анализируемой пробы, подготовленной по разделу «Подготовка проб» методики количественного химического анализа».


В.5.2.2 Запускают команду « **Получение вольтамперограмм пробы**» (см. Руководство пользователя раздел 4.6 «Запуск анализа пробы»). Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их разметку (см. «Руководство пользователя», раздел 4.3 «Разметка вольтамперных зависимостей»), удаление «выпадающих» кривых» (см. «Руководство пользователя», раздел 4.4 «Обработка вольтамперных кривых»,).


В.5.2.3 В стаканчики с пробой с помощью пипетки или дозатора вносят добавки АС кадмия, свинца и меди в таких объемах, чтобы высоты пиков элементов на вольтамперограмме увеличились примерно в 2 раза. В трассе убирают «галочку» на этапе «Подготовка раствора». Запускают команду « **Получение вольтамперограмм пробы с добавкой**». Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм. Проводят их обработку так же, как и при измерении пробы.

В.5.2.4 При необходимости в стаканчики с пробой вводят вторую добавку АС элементов, запускают команду « **Получение вольтамперограмм пробы с двумя добавками**», снимают 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их обработку.

В.5.2.5 В окне «Просмотр результатов измерения сигнала»  смотрят результаты разметки для всех типов вольтамперограмм во всех 3-х ячейках (после второй добавки).

В.5.2.6 **Вычисление массовых концентраций кадмия, свинца и меди.**

В таблице «**Количество**»  для каждой активной ячейки указывают: массу навески или объем пробы, объем минерализата, пошедший на растворение озоленной пробы, и объем аликвотной части подготовленной к анализу пробы.

Нажимают кнопку –  **Окно просмотра результатов анализа** в главном окне на панели управления.


В таблице представлены значения массовых концентраций кадмия, свинца и меди для каждой из параллельных проб. Нажимают кнопку **[Приемлемость]**; в случае, когда результаты измерений параллельных проб приемлемы, вычисляется среднее арифметическое значение, которое принимают за результат анализа.


В.5.3 Определение концентрации Zn в той же пробе


В.5.3.1 После проведения анализа пробы на содержание кадмия, свинца и меди из главного меню выбирают пункт **Методика / Открыть**. В окне выбора файла выбирают файл методики, например, «ТМ напитки» и нажимают кнопку «**Открыть файл**».


В.5.3.2 **Или создают новую методику** (см. раздел.3.1. «Руководства пользователя»).

В главном меню выбирают пункт **Методика / Новая**. Вводят параметры для определения цинка по В.2.2.


В.5.3.3 В трассе убирают «галочку» на этапе «Подготовка раствора». Запускают команду « **Получение вольтамперограмм пробы**» (см. Руководство пользователя раздел 4.6 «Запуск анализа пробы»). Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их разметку (см. «Руководство пользователя», раздел 4.3 «Разметка вольтамперных зависимостей»), удаление «выпадающих» кривых» (см. «Руководство пользователя», раздел 4.4 «Обработка вольтамперных кривых»).


В.5.3.4 В стаканчики с пробой с помощью пипетки или дозатора вносят добавки АС цинка в таком объеме, чтобы высота пика цинка на вольтамперограмме увеличилась примерно в 2 раза. Запускают команду « **Получение вольтамперограмм пробы с добавкой**». Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм. Проводят их обработку так же, как и при измерении пробы.

В.5.3.5 При необходимости в стаканчики с пробой вводят вторую добавку АС цинка, запускают команду « **Получение вольтамперограмм пробы с двумя добавками**», снимают 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их обработку.

В.5.3.6 В окне «Просмотр результатов измерения сигнала»  смотрят результаты разметки для всех типов вольтамперограмм во всех 3-х ячейках (после второй добавки).

В.5.3.7 Вычисление массовой концентрации цинка

В таблице «**Количество**»  для каждой активной ячейки указывают: массу навески или объем пробы, объем минерализата, пошедший на растворение озоленной пробы, и объем аликвотной части подготовленной к анализу пробы.

Нажимают кнопку –  **Окно просмотра результатов анализа** в главном окне на панели управления.

В таблице представлены значения массовой концентрации цинка для каждой из параллельных проб. Нажимают кнопку [**Приемлемость**]; в случае, когда результаты измерений параллельных проб приемлемы, вычисляется среднее арифметическое значение, которое принимают за результат анализа. Данные измерений сохраняют в виде архивного файла.

В.5.3.8 После проведения измерений содержимое стаканчиков выливают, стаканчики и электроды промывают бидистиллированной водой.

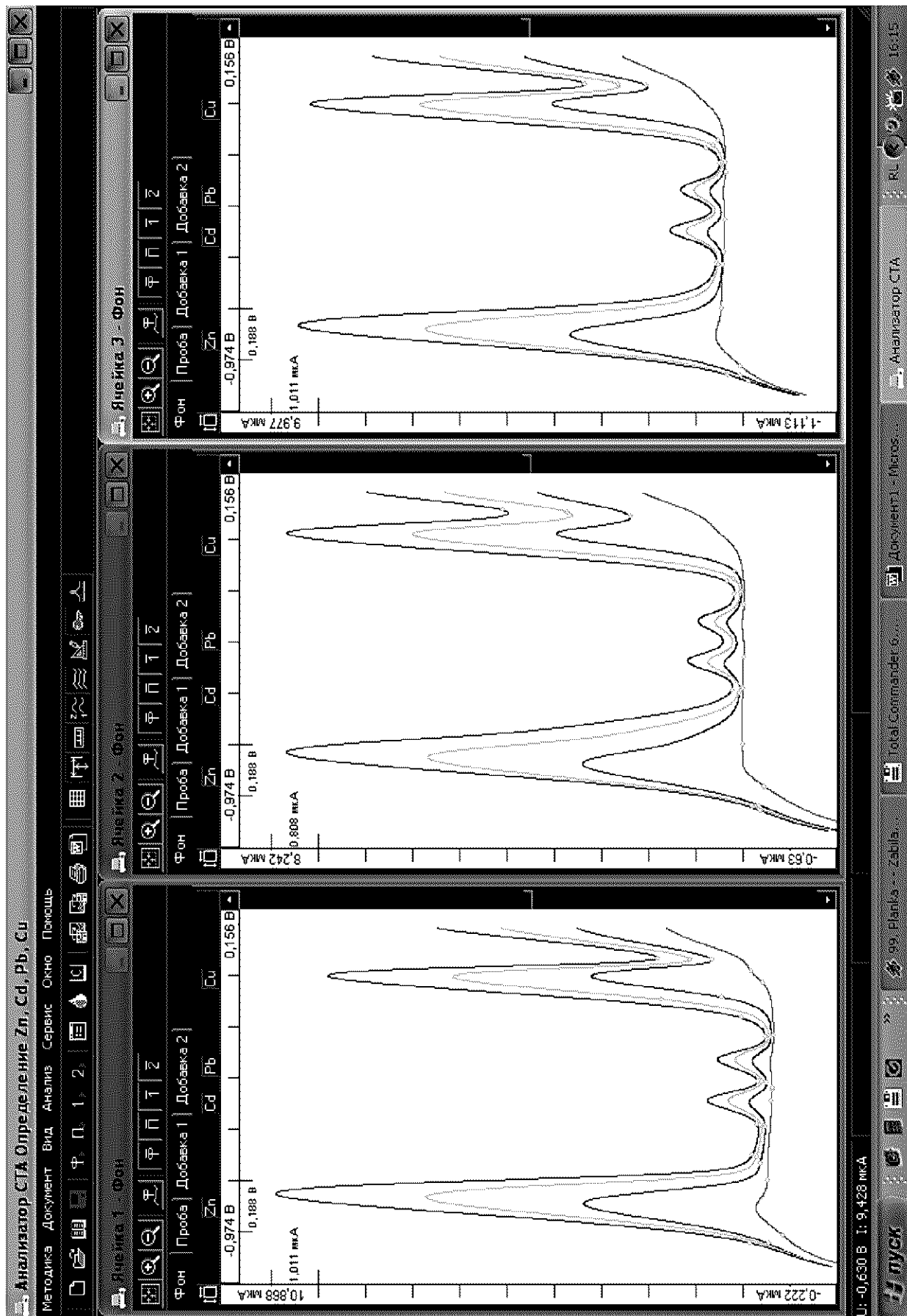


Рисунок 4. Вольтамперограммы фоновой электролита, пробы и пробы с добавками
 АС элементов при одновременном определении цинка, кадмия, свинца и меди

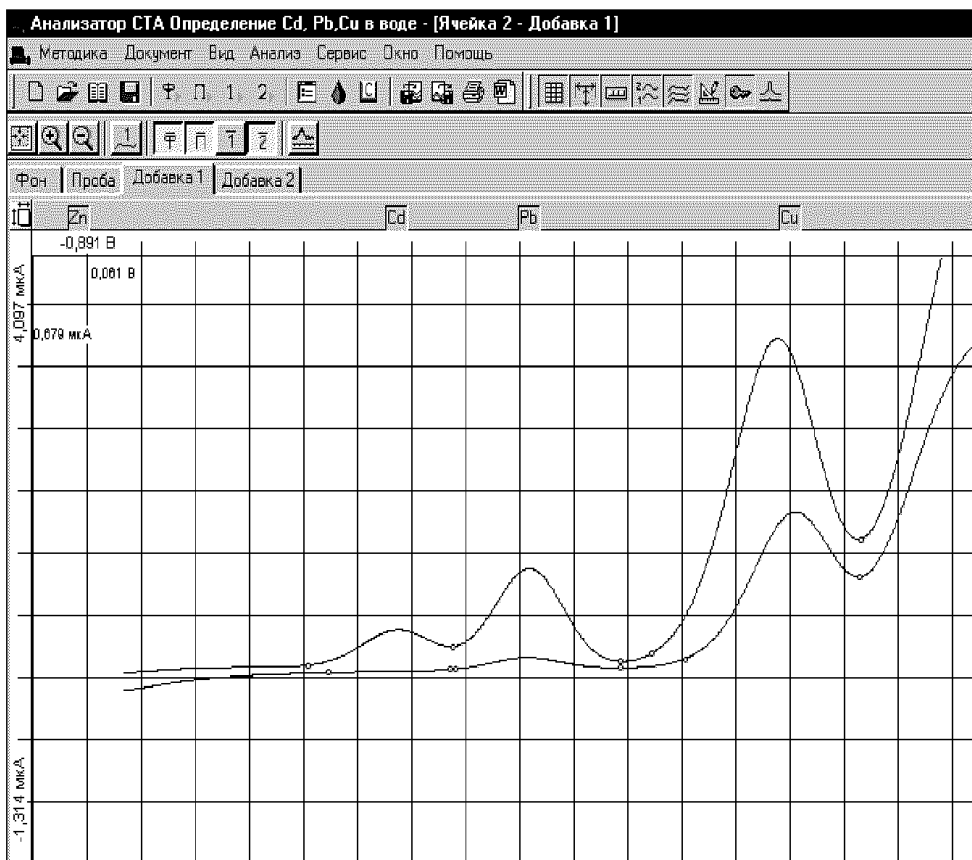


Рисунок 5. Вольтамперограммы пробы и пробы с добавками АС элементов при определении кадмия, свинца и меди (с отсечением цинка)

ПРИЛОЖЕНИЕ Г
(Информационное)

Библиография

- [1] ТУ 25-74.24.021-86 Самописец ПДА-1. Технические условия
- [2] ТУ 25-04-1696-75 Вольтметр цифровой. Технические условия
- [3] ТУ 4215-001-20694097-98 Комплекс аналитический вольтамперометрический СТА. Технические условия
- [4] ТУ 4215-002-00227703-95 Анализатор вольтамперометрический АВА-1. Технические условия
- [5] ТУ 25-1173.103-84 Аппарат для бидистилляции воды. Технические условия
- [6] ТУ 64-1.973-76 Щипцы тигельные. Технические условия
- [7] ТУ 6-09-2502-77 Вода бидистиллированная. Технические условия
- [8] ТУ 6-09-3678-74 Калия хлорид ос.ч. Технические условия
- [9] МИ 2335–2003 Рекомендация. ГСИ. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа
- [10] МИ 2334-2002 Рекомендация. ГСИ. Смеси аттестованные. Общие требования к разработке



Федеральное государственное унитарное
предприятие
**"Всероссийский
научно-исследовательский институт
метрологической службы"**

119361, Москва, ул. Оверная, 46

Тел.: (095) 437 5577
E-mail: Office@vniims.ru

Факс: (095) 437 5866
Office.vniims@g23.reicom.ru
http://www.vniims.ru

01.12.05 № 1035-34/314

На № _____

***Пректору по НР ТПУ
В.А. Власову***

634050, г. Томск-50,
пр. Ленина, 30, ТПУ Россия

по вопросу ведения
Федерального реестра
методик выполнения
измерений

Сообщаю Вам порядковые номера и коды регистрации методик выполнения измерений, разработанных вашим предприятием, в Федеральном реестре методик выполнения измерений, применяемых в сферах распространения государственного метрологического контроля и надзора.

Приложение: по тексту в 1 экз.

Зам. директора ВНИИМС _____

В.А. Сковородников

Исп. Шапкина Д.О.
437-37-01

ПРИЛОЖЕНИЕ

Порядковые номера и коды регистрации методик выполнения измерений, разработанных вашим предприятием, в Федеральном реестре методик выполнения измерений, применяемых в сферах распространения государственного метрологического контроля и надзора.

Регистрационный код МВИ по Федеральному реестру	ФР.1.31.2005.01637
Обозначение и наименование документа на МВИ	МУ 08-47/136 Продукты пищевые и продовольственное сырье. Инверсионно-вольтамперометрические методы определения содержания токсичных элементов (кадмия, свинца, меди и цинка) (взамен МУ 08-47/027, 08-47/042, 08-47/043)
Дата и номер свидетельства об аттестации (дата метрологической экспертизы в ГМНЦ проекта ГОСТ или нормативного документа)	СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ МВИ № 08-47/136 от 22 марта 2005 г.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

РАЗРАБОТЧИКИ:

- Черемпей Е.Г.** – н.с. НИЛ микропримесей Томского политехнического университета, сотрудник ООО «ВНПФ «ЮМХ»;
- Каминская О.В.** - н.с. НИЛ микропримесей Томского политехнического университета, сотрудник ООО «ВНПФ «ЮМХ»;
- Слепченко Г.Б.** - с.н.с., д.х.н., зав.лаб. научно–исследовательской лаборатории микропримесей ТПУ, директор ООО «ВНПФ «ЮМХ»;
- Пикула Н.П.** - доцент кафедры физической и аналитической химии ТПУ, к.х.н., эксперт по аккредитации аналитических лабораторий.
- Щукина Т.И.** - н.с. НИЛ микропримесей Томского политехнического университета, сотрудник ООО «ВНПФ «ЮМХ».

© ООО «Внедренческая научно-производственная
фирма «ЮМХ»
(382-2) 563-860, 563-572,
microlab@tpu.ru, www.microlab.tpu.ru