
**МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ И ЭКОЛОГИИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

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

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

**РД
52.24.377-
2008**

**МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ АЛЮМИНИЯ, БЕРИЛЛИЯ,
ВАНАДИЯ, ЖЕЛЕЗА, КАДМИЯ, КОБАЛЬТА, МАРГАНЦА,
МЕДИ, МОЛИБДЕНА, НИКЕЛЯ, СВИНЦА, СЕРЕБРА, ХРОМА
И ЦИНКА В ВОДАХ. МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ
ИЗМЕРЕНИЙ МЕТОДОМ АТОМНОЙ АБСОРБЦИИ С
ПРЯМОЙ ЭЛЕКТРОТЕРМИЧЕСКОЙ АТОМИЗАЦИЕЙ ПРОБ**

Ростов-на-Дону
2008

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Государственным учреждением Гидрохимический институт (ГУ ГХИ)

2 РАЗРАБОТЧИКИ Т.В. Князева, канд. хим. наук, А.М. Аниканов

3 СОГЛАСОВАН с УМЗА и ГУ НПО «Тайфун» Росгидромета

4 УТВЕРЖДЕН Заместителем Руководителя Росгидромета 25.08.2008 г.

5 АТТЕСТОВАН ГУ ГХИ, свидетельство об аттестации от 15.04.2008 г. № 28.24-2008

6 ЗАРЕГИСТРИРОВАН ЦМТР ГУ «НПО «Тайфун» за номером РД 52.24.377-2008 от 03.09.2008 г.

7 ВЗАМЕН РД 52.24.377-95 «Методические указания. Методика выполнения измерений массовой концентрации металлов (Al, Ag, Be, Cd, Co, Cr, Cu, Fe, Mn, Mo, Ni, Pb, V, Zn) в поверхностных водах методом атомной абсорбции с прямой электротермической атомизацией проб».

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Приписанные характеристики погрешности измерения	2
4 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы	4
4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства	4
4.2 Реактивы и материалы.....	7
5 Метод измерений.....	8
6 Требования безопасности, охраны окружающей среды	8
7 Требования к квалификации операторов.....	9
8 Условия выполнения измерений	9
9 Отбор и хранение проб	9
10 Подготовка к выполнению измерений.....	10
10.1 Приготовление растворов и реактивов.....	10
10.2 Приготовление градуировочных растворов и градуировочных образцов металлов	11
10.3 Подготовка измерительного прибора.....	14
10.4 Введение пробы в графитовую трубку атомизатора (дозирование).....	15
10.5 Условия атомизации проб.....	16
10.6 Установление градуировочных зависимостей	19
11 Выполнение измерений	19
12 Устранение мешающих влияний.....	21
13 Вычисление и оформление результатов измерений.....	21
14 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории.....	23
14.1 Общие положения.....	23
14.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости	23
14.3 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок совместно с методом разбавления проб	24
14.4 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок.....	25
15 Проверка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизводимости.....	26

Введение

В ряду компонентов химического состава поверхностных вод металлы занимают весьма важное положение. Это обусловлено их свойствами в водной среде (поливалентность, высокая реакционная способность, биологическая активность), благодаря которым металлы принимают участие практически во всех физико-химических, химических и биологических процессах, протекающих в водных объектах. Вследствие этого металлы в водах представлены значительным разнообразием форм существования и миграции. Соотношение между упомянутыми формами, как правило, зависит от рН, окислительно-восстановительного потенциала, качественного и количественного состава других неорганических и органических компонентов вод, содержания и состава взвесей, температуры, гидробиологических и некоторых других факторов.

В поверхностных водах металлы присутствуют в виде трех миграционных форм: растворенной, взвешенной и коллоидной. В каждую из перечисленных форм металлы могут входить в виде различных химических соединений.

Значительный вклад в транспорт металлов в поверхностных водах вносят взвешенные формы. Миграционная способность взвешенных форм металлов определяется, главным образом, геохимическим и гранулометрическим составом взвешенного материала. Доминирующая часть соединений металлов находится в твёрдой фазе в виде включений в состав различных минералов, осажденных гидроксидов, карбонатов, сульфидов и силикатов, а также в составе зоопланктона, фитопланктона, бактерий и детрита.

Коллоидные формы металлов представлены, главным образом, полигидроксидами алюминия, железа и марганца с другими включенными в их состав или сорбированными металлами. Коллоидные формы мало устойчивы и при изменении условий среды переходят в состав растворенных или взвешенных форм. В высокоцветных водах, содержащих значительные количества гумусовых веществ, возможно образование устойчивых органоминеральных коллоидов.

Применительно к аналитическому определению металлов в водах принято считать их растворенными формами те, которые проходят через мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм, взвешенными

ми – остающиеся на упомянутом фильтре. Валовое содержание металлов - это сумма растворенных и взвешенных форм.

Для получения достоверных результатов по содержанию в воде растворенных и взвешенных форм проба сразу после отбора должна быть профильтрована. Фильтрат подкисляют концентрированной азотной кислотой до $pH < 2$. Кислая среда снижает сорбцию растворенных форм металлов на стенках посуды, в которую помещается проба воды, и препятствует процессам гидролиза соединений металлов при хранении.

Металлы в повышенных концентрациях оказывают весьма негативное влияние как на водные экосистемы, так и на человека, поэтому их содержание в воде нормируется.

Таблица 1 - ПДК металлов в поверхностных водах суши

Металл	ПДК для водных объектов, мкг/дм ³	
	хозяйственно-питьевого и культурно-бытового назначения	рыбохозяйственного назначения
Алюминий	200	40
Бериллий	0,2*	0,3
Ванадий	100	1
Железо общее	300*	100
Кадмий	1*	5
Кобальт	100	10
Марганец	100	10
Медь	1000	1
Молибден	250*	1
Никель	20	10
Свинец	10	6
Серебро	50*	-
Хром(III)	500	70
Хром(VI)	50	20
Цинк	1000	10

* Валовое содержание

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ**МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ АЛЮМИНИЯ, БЕРИЛЛИЯ, ВАНАДИЯ, ЖЕЛЕЗА, КАДМИЯ, КОБАЛЬТА, МАРГАНЦА, МЕДИ, МОЛИБДЕНА, НИКЕЛЯ, СВИНЦА, СЕРЕБРА, ХРОМА И ЦИНКА В ВОДАХ. МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МЕТОДОМ АТОМНОЙ АБСОРБЦИИ С ПРЯМОЙ ЭЛЕКТРОТЕРМИЧЕСКОЙ АТОМИЗАЦИЕЙ ПРОБ**

Дата введения 2008-11-01

1 Область применения

1.1 Настоящий руководящий документ устанавливает методику выполнения измерений (далее - методика) массовой концентрации растворенных форм металлов: алюминия, бериллия, ванадия, железа, кадмия, кобальта, марганца, меди, молибдена, никеля, свинца, серебра, хрома и цинка - в пробах природных и очищенных сточных вод методом атомной абсорбции с прямой электротермической атомизацией проб. Диапазон измерений массовых концентраций металлов приведен в таблице 2.

При выполнении измерений в пробах с массовой концентрацией металлов выше верхней границы диапазона измеряемых концентраций, приведенных в таблице 2, допускается выполнение измерений после соответствующего разбавления пробы очищенной водой.

1.2 Настоящий руководящий документ предназначен для использования в лабораториях, осуществляющих наблюдения за загрязнением природных и очищенных сточных вод.

2 Нормативные ссылки

В настоящем руководящем документе использованы ссылки на следующие нормативные документы:

ГОСТ 12.1.005-88 ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007-76 ССБТ. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

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

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

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

ГОСТ Р 51592-2000 Вода. Общие требования к отбору проб

МИ 2881-2004 Рекомендация. ГСИ. Методики количественного химического анализа. Процедуры проверки приемлемости результатов анализа.

Примечание - Ссылки на остальные нормативные документы приведены в разделе 4.

3 Приписанные характеристики погрешности измерения

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

Таблица 2 – Диапазон измерений, значения характеристик погрешности и ее составляющих при принятой вероятности $P=0,95$

Металл	Диапазон измерений массовой концентрации X , мкг/дм ³	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) σ_r , кг/дм ³	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) σ_{R_2} , мкг/дм ³	Показатель правильности (границы систематической погрешности) $\pm \Delta_{\text{сз}}$, мкг/дм ³	Показатель точности (границы погрешности) $\pm \Delta$, мкг/дм ³
Алюминий	От 6,0 до 60,0 включ.	$0,1+0,05 \cdot X$	$0,2+0,08 \cdot X$	$0,2+0,05 \cdot X$	$0,6+0,17 \cdot X$
Бериллий	От 0,20 до 4,00 включ.	$0,03+0,03 \cdot X$	$0,05+0,07 \cdot X$	$0,04+0,05 \cdot X$	$0,10+0,14 \cdot X$
Ванадий	От 2,0 до 100,0 включ.	$0,3+0,05 \cdot X$	$0,4+0,08 \cdot X$	$0,2+0,06 \cdot X$	$0,7+0,17 \cdot X$

Железо	От 10 до 200 включ.	1+0,07·X	1+0,10·X	1+0,07·X	2+0,19·X
Кадмий	От 0,10 до 2,00 включ.	0,01+0,03·X	0,02+0,05·X	0,02+0,02·X	0,05+0,10·X
Кобальт	От 2,0 до 40,0 включ.	0,3+0,05·X	0,5+0,07·X	0,4+0,06·X	1,0+0,14·X
Марганец	От 1,0 до 15,0 включ.	0,1+0,04·X	0,1+0,06·X	0,1+0,04·X	0,2+0,12·X
Медь	От 1,0 до 30,0 включ.	0,1+0,06·X	0,1+0,09·X	0,1+0,06·X	0,2+0,19·X
Молибден	От 1,0 до 50,0 включ.	0,1+0,05·X	0,2+0,08·X	0,1+0,05·X	0,6+0,17·X
Никель	От 5,0 до 60,0 включ.	0,7+0,04·X	1+0,06·X	0,6+0,04·X	2+0,12·X
Серебро	От 0,02 до 4,00 включ.	0,05·X	0,07·X	0,01+0,05·X	0,01+0,14·X
Свинец	От 2,0 до 30,0 включ.	0,3+0,04·X	0,5+0,06·X	0,2+0,05·X	1+0,12·X
Хром	От 1,0 до 30,0 включ.	0,1+0,07·X	0,1+0,10·X	0,08·X	0,4+0,22·X
Цинк	От 2,0 до 20,0 включ.	0,3+0,05·X	0,5+0,08·X	0,6+0,04·X	1+0,17·X

При выполнении измерений в пробах с массовой концентрацией металлов свыше верхней границы диапазона измеряемых концентраций, приведенных в таблице 2, после соответствующего разбавления погрешность измерений массовой концентрации металлов в исходной пробе $\pm\Delta$ находят по формуле

$$\pm\Delta=(\pm\Delta_1)\cdot\eta; \quad (1)$$

где $\pm\Delta_1$ - показатель точности измерения массовой концентрации металла в разбавленной пробе, рассчитанный по зависимости, приведенной в таблице 2;

η - степень разбавления.

Пределы обнаружения металлов электротермическим атомно-абсорбционным методом приведены в таблице 3.

Таблица 3 - Пределы обнаружения металлов в поверхностных водах суши

Металл	Пределы обнаружения, мкг/дм ³
Алюминий	4
Бериллий	0,2
Ванадий	1
Железо общее	4
Кадмий	0,1
Кобальт	1
Марганец	0,4
Медь	0,5
Молибден	1
Никель	4
Свинец	1
Серебро	0,02
Хром(III)	0,5
Хром(VI)	0,5
Цинк	1

3.2 Значения показателя точности методики используют при:

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

4 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы

4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства

4.1.1 Атомно-абсорбционный спектрометр с электротермическим атомизатором (например: AAS 30, «Сатурн», КВАНТ-Z.ЭТА и др.), снабженный корректором неселективного поглощения фона и комплектом спектральных ламп с полым катодом типа ЛСП-1, ЛТ-6М или других типов с аналогичными характеристиками.

4.1.2 Графитовые трубки (кюветы) с пиролитическим покрытием к атомизатору атомно-абсорбционного спектрометра.

4.1.3 Графитовые трубки с коаксиальной графитовой платформой к атомизатору атомно-абсорбционного спектрометра (рисунки 1 и 2).

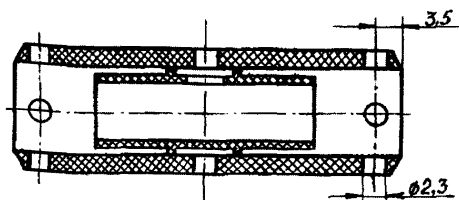


Рисунок 1 – Графитовые трубки с коаксиальной платформой

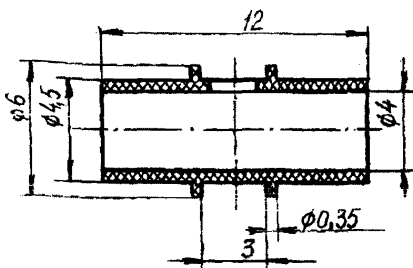


Рисунок 2 – Коаксиальная графитовая платформа

4.1.4 Весы лабораторные среднего (III) класса точности по ГОСТ 24104-2001 с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

4.1.5 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов алюминия ГСО 7757-2000.

4.1.6 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов бериллия ГСО 7759-2000.

4.1.7 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов ванадия ГСО 7774-2000.

4.1.8 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов железа ГСО 8212-2002.

4.1.9 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов кадмия ГСО 7773-2000.

4.1.10 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов кобальта ГСО 7784-2000.

4.1.11 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов марганца ГСО 7761-2000.

4.1.12 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов меди ГСО 8205-2002.

4.1.13 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов молибдена ГСО 7768-2000.

4.1.14 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов никеля ГСО 7785-2000.

4.1.15 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов свинца ГСО 7774-2000.

4.1.16 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов серебра ГСО 8430-2003.

4.1.17 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов хрома ГСО 7781-2000.

4.1.18 Государственный стандартный образец (ГСО) состава водных растворов ионов цинка ГСО 8211-2002.

4.1.19 Колбы мерные не ниже 2-го класса точности исполнения 2, 2а по ГОСТ 1770-74 вместимостью: 25 см³ - 8 шт., 50 см³ - 6 шт., 100 см³ - 5 шт., 200 см³ - 3 шт., 1000 см³ - 3 шт.

4.1.20 Пипетки градуированные не ниже 2-го класса точности исполнения 1,2 по ГОСТ 29227-99 вместимостью: 1 см³ - 30 шт., 2 см³ - 8 шт., 5 см³ - 10 шт., 10 см³ - 2 шт.

4.1.21 Пипетки с одной отметкой не ниже 2-го класса точности исполнения 2 по ГОСТ 29169-91 вместимостью: 5 см³ - 2 шт., 10 см³ - 2 шт.

4.1.22 Дозаторы пипеточные одноканальные по ТУ 9452-002-33189998-2002 переменного объема (далее - дозаторы) вместимостью: 0,5-10 мм³ - 2 шт., 5-50 мм³ - 2 шт., 20-200 мм³ - 2 шт.

4.1.23 Пробирки градуированные с притертыми пробками исполнения 2 по ГОСТ 1770-74 вместимостью 10 см³ - 14 шт.

4.1.24 Цилиндры мерные исполнения 1, 3 по ГОСТ 1770-74 вместимостью: 250 см³ - 1 шт., 1000 см³ - 1 шт.

4.1.25 Стаканы тип В, исполнения 1, ТХС по ГОСТ 25336-82 вместимостью: 600 см³ - 1 шт., 1000 см³ - 1 шт.

4.1.26 Стаканчики для взвешивания (бюксы) СВ-24/10 по ГОСТ 25336-82 - 3 шт.

4.1.27 Воронки лабораторные, тип В по ГОСТ 25336-82, диаметром 56 мм - 3 шт.

4.1.28 Пробирки Эппендорфа полипропиленовые, вместимостью 1-1,5 см³, импортные.

4.1.29 Наконечники полипропиленовые для дозаторов.

4.1.30 Посуда полиэтиленовая (полипропиленовая) для хранения проб и растворов вместимостью 0,25; 0,5 и 1 дм³.

4.1.31 Слянки темного стекла с плотно закрывающимися пробками для хранения растворов вместимостью 0,1 и 0,5 дм³

4.1.32 Устройство для фильтрования проб с использованием мембранных фильтров.

4.1.33 Плитка электрическая с закрытой спиралью и регулируемой мощностью нагрева по ГОСТ 14919-83.

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

4.2 Реактивы и материалы

4.2.1 Азотная кислота особой чистоты по ГОСТ 11125-84.

4.2.2 Палладиевый матричный модификатор для графитовой поверхности категории 107289 (производства фирмы Merck) или аналогичный, с концентрацией палладия 10 г/дм³.

4.2.3 Палладий азотнокислый (нитрат палладия), раствор, содержащий 500 г/дм³ палладия, по ТУ6-09-395-75, ч.

4.2.4 Кальций азотнокислый (нитрат кальция), импортный, соответствующий квалификации ч.д.а.

4.2.5 Магний азотнокислый, 6-водный (нитрат магния) по ГОСТ11088-75, ч.д.а.

4.2.6 Фильтры мембранные «Владинор МФАС-ОС-2», 0,45 мкм по ТУ 6-55-221-1-29-89 или другого типа, равноценные по характеристикам.

4.2.7 Универсальная индикаторная бумага по ТУ 6-09-1181-76.

4.2.8 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

4.2.9 Аргон сжатый в баллонах по ТУ-21-12-94, высокой чистоты.

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

5 Метод измерений

Выполнение измерений массовой концентрации металлов основано на измерении атомной абсорбции (далее - абсорбционности) в нагреваемой электротокотом графитовой трубке при испарении анализируемой пробы с ее внутренней поверхности или с поверхности помещенной в нее коаксиальной платформы - тонкостенной графитовой трубки меньшего размера.

Измерение массовой концентрации ионов алюминия, бериллия, железа, кадмия, кобальта, марганца, меди, никеля, свинца, серебра, хрома и цинка на спектрометре «AAS 30» проводят при дозировании пробы воды в полость коаксиальной платформы (рисунки 1 и 2). Измерение массовой концентрации ионов ванадия и молибдена на «AAS 30», а также всех металлов на таком спектрометре, как «Квант-З.ЭТА», предусматривает дозирование пробы на внутреннюю поверхность графитовой трубки. Далее атомизатор нагревается электротокотом по специальной температурно-временной программе, включающей выпаривание пробы до сухого остатка, его озоление и атомизацию, сопровождающуюся измерением абсорбционности металла на его резонансной спектральной линии, излучаемой соответствующей лампой с полым катодом. Измеряемая абсорбционность атомного пара металла связана с концентрацией ионов этого металла в анализируемой пробе градуировочной зависимостью.

6 Требования безопасности, охраны окружающей среды

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

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

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

6.4 Оператор, выполняющий измерения, должен знать правила безопасности при работе с электрооборудованием и сжатыми газами.

6.5 Выполнение измерений следует проводить при наличии вытяжной вентиляции.

6.6 Особых требований по экологической безопасности не предъявляется.

7 Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускаются лица с высшим профессиональным образованием, имеющие стаж работы в лаборатории не менее полугода, прошедшие соответствующую подготовку для работы с электрооборудованием и сжатыми газами, освоившие методику.

8 Условия выполнения измерений

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающего воздуха (22 ± 10) °С;
- атмосферное давление от 84,0 до 106,7 кПа (от 630 до 800 мм рт. ст.);
- влажность воздуха не более 80 % при 25 °С;
- напряжение в сети (220 ± 10) В;
- частота переменного тока в сети питания (50 ± 1) Гц.

9 Отбор и хранение проб

Отбор проб для выполнения измерений массовых концентраций алюминия, бериллия, ванадия, железа, кадмия, кобальта, марганца, меди, молибдена, никеля, свинца, серебра, хрома и цинка производится в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05 и ГОСТ Р 51592. Оборудование для отбора проб должно соответствовать ГОСТ 17.1.5.04 и ГОСТ Р 51592. Пробы как можно быстрее после отбора (не позже 4 ч) фильтруют через мембранный фильтр 0,45 мкм, очищенный кипячением в течение 10 мин в 1 %-ном растворе азотной кислоты и двукратным кипячением в очищенной воде. Первые порции фильтра отбрасывают (не менее 50 см³). Пробу консервируют добавлением азотной кислоты, разбавленной 1:1, из расчета 1 см³ на каждые 100 см³ воды и проверяют рН с помощью универсальной индикаторной бумаги. Если рН будет больше 2, добавляют по каплям необходимое количество кислоты до достижения указанного значения рН. Пробы помещают в плотно закрывающуюся полиэтиленовую (полипропиленовую) или фторопластовую посуду и хранят до анализа не более 1 мес. Перед заполнением посуду два-три раза ополаскивают отфильтрованной водой. Объем отбираемой пробы не менее 50 см³.

При отборе, предварительной обработке и хранении проб воды особое внимание должно быть обращено на исключение загрязнения пробы стенками посуды, используемыми фильтрами и консервантом. Посуду, предназначенную для транспортирования и хранения проб перед использованием тщательно отмывают раствором (1:1) азотной кислоты и ополаскивают очищенной водой. В ходе отбора и первичной обработки проб (подкисление, фильтрование, дозирование) следует исключить контакт пробы с металлическими и резиновыми поверхностями.

10 Подготовка к выполнению измерений

10.1 Приготовление растворов и реактивов

10.1.1 Очищенная вода

Очищенную воду получают повторной перегонкой дистиллированной воды в стеклянной или кварцевой установке или с помощью установки любого типа для получения особо чистой воды. Степень чистоты воды контролируют по величине холостого опыта. Содержание металлов в очищенной воде не должно превышать величину предела обнаружения металлов. Очищенную воду хранят в плотно закрытой полипропиленовой или полиэтиленовой посуде не более 10 дней.

10.1.2 Раствор азотной кислоты 1:1

Смешивают 250 см³ концентрированной азотной кислоты с 250 см³ очищенной воды.

10.1.3 Раствор азотной кислоты 1:200 (фоновый раствор)

Смешивают 5 см³ концентрированной азотной кислоты с 1000 см³ очищенной воды. Срок хранения - не более двух недель.

10.1.4 Раствор азотной кислоты, 1 %-ный

Смешивают 7,7 см³ концентрированной азотной кислоты с 500 см³ очищенной воды. Раствор используют для очистки фильтров.

10.1.5 Раствор палладия, 10 г/дм³

Отбирают 1 см³ раствора нитрата палладия с концентрацией палладия 500 г/дм³ с помощью градуированной пипетки вместимостью 1 см³ и переносят его в мерную колбу вместимостью 50 см³, прибавляют 3,7 см³ концентрированной азотной кислоты с помощью градуированной пипетки вместимостью 5 см³. Доводят объем в колбе до метки очищенной водой и перемешивают.

10.1.6 Раствор кальция, 10 г/дм³

Навеску нитрата кальция массой 2,05 г количественно переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, растворяют в очищенной воде, прибавляют 3,7 см³ концентрированной азотной кислоты с помощью градуированной пипетки вместимостью 5 см³, доводят объем раствора до метки на колбе очищенной водой и перемешивают.

10.1.7 Раствор магния, 10 г/дм³

Навеску нитрата магния массой 5,28 г количественно переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, растворяют в очищенной воде, прибавляют 3,7 см³ концентрированной азотной кислоты с помощью градуированной пипетки вместимостью 5 см³, доводят объем раствора до метки на колбе очищенной водой и перемешивают.

10.2 Приготовление градуировочных растворов и градуировочных образцов металлов

10.2.1 Градуировочные растворы алюминия, ванадия, железа, кобальта, марганца, меди, молибдена, никеля, свинца, хрома и цинка с массовой концентрацией ионов металлов 1,00 мг/дм³

Градуировочные растворы готовят из стандартных образцов (ГСО) с массовой концентрацией ионов металлов (алюминия, ванадия, железа, кобальта, марганца, меди, молибдена, никеля, свинца, хрома и цинка) 1,00 мг/см³. Вскрывают ампулу и ее содержимое переносят в сухую чистую пробирку, отбирают 1,0 см³ образца с помощью чистой сухой пипетки вместимостью 1 см³ и переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³. Добавляют 10 см³ азотной кислоты 1:1, доводят объем в колбе до метки дистиллированной водой и перемешивают. Массовая концентрация ионов металлов в градуировочных растворах составит 1,00 мг/дм³ (если концентрация ионов металлов в ГСО не равна точно 1,00 мг/см³, рассчитывают массовую концентрацию металлов в градуировочных растворах в соответствии с концентрацией конкретного образца). Растворы хранят в плотно закрытой полиэтиленовой (полипропиленовой) посуде в холодильнике не более 3 мес.

10.2.2 Основные растворы бериллия, кадмия и серебра с массовой концентрацией ионов металлов 10,0 мг/дм³

Основные растворы бериллия, кадмия и серебра готовят из стандартных образцов (ГСО) с массовой концентрацией ионов металлов 1,00 мг/см³. Вскрывают ампулу и ее содержимое переносят в сухую чистую пробирку, отбирают 1,0 см³ образца с помощью чистой сухой

пипетки вместимостью 1 см³, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят объемы растворов до метки раствором азотной кислоты 1:200. Растворы бериллия и кадмия хранят в полиэтиленовой (полипропиленовой) посуде не более 3 мес., раствор серебра - в склянке темного стекла не более 2 недель.

10.2.3 Градуировочные растворы бериллия, кадмия и серебра с массовой концентрацией ионов металлов 0,100 мг/дм³

В мерные колбы вместимостью 100 см³ вносят по 1,0 см³ основных растворов бериллия, кадмия и серебра с концентрацией 10,0 мг/дм³ и доводят объемы растворов до метки фоновым раствором азотной кислоты. Градуировочные растворы бериллия и кадмия хранят не более 1 мес., раствор серебра не более 5 дней.

10.2.4 Градуировочные образцы

Массовые концентрации металлов в градуировочных образцах приведены в таблице 3. При приготовлении градуировочных образцов руководствуются таблицей 4. Указанные в таблице 4 объемы градуировочных растворов алюминия, ванадия, железа, кобальта, марганца, меди, молибдена, никеля, свинца, хрома и цинка с массовой концентрацией 1,00 мг/дм³ и градуировочных растворов бериллия, кадмия и серебра с массовой концентрацией 0,1 мг/дм³ отбирают с помощью градуированных пипеток вместимостью 1, 2, 5 см³ и пипеток с одной отметкой вместимостью 5 и 10 см³ и вносят в мерные колбы указанных вместимостей, доводят до метки фоновым раствором и перемешивают.

Таблица 3 - Массовые концентрации металлов в градуировочных образцах, мкг/дм³

Металл	Номер градуировочного образца				
	1	2	3	4	5
Алюминий	6,0	10,0	20,0	40,0	60,0
Бериллий	0,20	0,50	1,00	2,00	4,00
Ванадий	2,0	10,0	25,0	50,0	100
Железо	10	25	75	150	200
Кадмий	0,10	0,25	0,50	1,00	2,00
Кобальт	2,0	5,0	10,0	25,0	40,0
Марганец	1,0	2,5	5,0	10,0	15,0
Медь	1,0	5,0	10,0	20,0	30,0
Молибден	1,0	5,0	10,0	25,0	50,0
Никель	5,0	10,0	25,0	50,0	60,0
Свинец	2,0	5,0	10,0	20,0	30,0

Металл	Номер градуировочного образца				
	1	2	3	4	5
Серебро	0,10	0,50	1,00	2,00	4,00
Хром	1,0	5,0	10,0	20,0	30,0
Цинк	2,0	5,0	10,0	15,0	20,0

Таблица 4 – Объемы, см³, градуировочных растворов (в числителе) и вместимости мерных колб (в знаменателе), используемых при приготовлении градуировочных образцов металлов

Металл	Номер градуировочного образца				
	1	2	3	4	5
Алюминий	<u>0,60</u>	<u>1,0</u>	<u>2,0</u>	<u>4,0</u>	<u>3,0</u>
	100	100	100	100	50
Бериллий	<u>0,20</u>	<u>0,5</u>	<u>1,0</u>	<u>2,0</u>	<u>2,0</u>
	100	100	100	100	50
Ванадий	<u>0,20</u>	<u>1,0</u>	<u>2,5</u>	<u>5,0</u>	<u>5,0</u>
	100	100	100	100	50
Железо	<u>1,0</u>	<u>2,5</u>	<u>7,5</u>	<u>15,0</u>	<u>10,0</u>
	100	100	100	100	50
Кадмий	<u>0,20</u>	<u>0,25</u>	<u>0,5</u>	<u>1,0</u>	<u>2,0</u>
	200	100	100	100	100
Кобальт	<u>0,20</u>	<u>0,5</u>	<u>1,0</u>	<u>2,5</u>	<u>2,0</u>
	100	100	100	100	50
Марганец	<u>0,20</u>	<u>0,5</u>	<u>0,5</u>	<u>1,0</u>	<u>1,5</u>
	200	200	100	100	100
Медь	<u>0,20</u>	<u>0,50</u>	<u>1,0</u>	<u>2,0</u>	<u>3,0</u>
	200	100	100	100	100
Молибден	<u>0,20</u>	<u>0,5</u>	<u>1,0</u>	<u>2,5</u>	<u>5,0</u>
	200	100	100	100	100
Никель	<u>0,50</u>	<u>1,0</u>	<u>2,5</u>	<u>5,0</u>	<u>3,0</u>
	100	100	100	100	50
Свинец	<u>0,20</u>	<u>0,5</u>	<u>1,0</u>	<u>2,0</u>	<u>3,0</u>
	100	100	100	100	100
Серебро	<u>0,20</u>	<u>0,50</u>	<u>1,0</u>	<u>2,0</u>	<u>2,0</u>
	100	100	100	100	50
Хром	<u>0,20</u>	<u>0,50</u>	<u>1,0</u>	<u>2,0</u>	<u>3,0</u>
	200	100	100	100	100
Цинк	<u>0,20</u>	<u>0,5</u>	<u>1,0</u>	<u>1,5</u>	<u>2,0</u>
	100	100	100	100	100

Градуировочные образцы серебра используют в день приготовления, градуировочные образцы остальных металлов хранят не более 5 дней.

10.2.5 Раствор для холостого измерения (бланк)

Для приготовления раствора для холостого измерения используют фоновый раствор с добавлением необходимого количества модификатора в соответствии с руководством по эксплуатации прибора. Срок хранения бланка – не более двух недель.

10.3 Подготовка измерительного прибора

10.3.1 Спектрометр «Квант-З.ЭТА» или аналогичный прибор готовят к работе для измерения массовых концентраций элементов в соответствии с техническим описанием или руководством по эксплуатации прибора.

Спектрометр «ААС 30» готовят к работе в соответствии с 10.3.2-10.3.3.

10.3.2 Спектрометр «ААС 30» настраивают для измерений в режиме автоматической коррекции неселективного поглощения: используют дейтериевую лампу для измерений в УФ-области спектра (менее 400 нм) и галогеновую лампу – для измерений в видимой области спектра. При амплитудной регистрации аналитического сигнала предусматривают контроль правильности формы импульса абсорбционности.

Условия измерений выбирают в соответствии с таблицей 5.

Таблица 5 - Условия измерения амплитуды и площади импульса абсорбционности

Металлы	Длина волны, λ , нм	Максимальная ширина щели, λ , нм	Амплитуда импульса		Площадь импульса	
			Постоянная усилителя, РС	Скорость диаграммной ленты, мм/ч	Задержка начала измерения, с	Продолжительность измерения, с
Алюминий	309,3	0,7	0,5-1,0	2800	1,5	5,0
Бериллий	234,9	0,3	0,5-1,0	2800	1,0	4,0
Ванадий	319,0	0,7	0,5	2800	1,0	5,0
Железо	248,3	0,3	0,5-1,0	2800	1,0	3,5
Кадмий	228,8	0,8	0,5-1,0	7200	0,5-1,0	1,5
Кобальт	240,0	0,15	0,5-1,0	2800	1,0	4,5
Марганец	279,8	0,5	0,5-1,0	2800	1,0	3,5

Металл	Длина волны, λ , нм	Максимальная ширина щели, λ , нм	Амплитуда импульса		Площадь импульса	
			Постоянная усилителя, РС	Скорость диаграммной ленты, мм/ч	Задержка начала измерения, с	Продолжительность измерения, с
Медь	327,4	0,7	0,5-1,0	7200	1,0	3,0
Молибден	313,3	0,7	0,5	2800	1,0	5,0
Никель	232,0	0,3	0,5-1,0	2800	1,5	5,5
Свинец	283,3	0,3	0,5-1,0	7200	1,0	1,5
Серебро	328,1	0,6	0,5-1,0	7200	1,0	2,0
Хром	357,9	0,3	0,5-1,0	2800	1,5	5,5
Цинк	213,9	0,8	0,5-1,0	7200	1,0	1,5

10.3.3 Для подготовки атомизатора «ААС 30» при определении алюминия, бериллия, железа, кадмия, кобальта, марганца, меди, никеля, свинца, серебра, хрома и цинка коаксиальную платформу вставляют в графитовую трубку и совмещают имеющиеся в их стенках отверстия для ввода пробы. Трубку с платформой закрепляют в атомизаторе и отжигают в соответствии с 10.5.5. При определении ванадия и молибдена в атомизаторе закрепляют трубку без платформы.

10.4 Введение пробы в графитовую трубку атомизатора (дозирование)

Дозирование пробы в графитовую трубку как с платформой, так и без нее выполняют дозатором в соответствии с руководством по эксплуатации используемого спектрометра. Перед дозированием новой пробы наконечник дозатора промывают фоновым раствором или очищенной водой. Наконечник можно использовать, пока его поверхность остается гидрофобной.

При правильном выполнении дозирования проба в коаксиальной платформе принимает форму капиллярного столба жидкости и экранирует световой поток. При этом указатели интенсивности световых потоков в аналитических каналах устанавливаются в положение «100 % поглощения». Объемы дозируемых проб для «ААС 30» приведены в таблице 6.

Таблица 6 - Условия выпаривания пробы в атомизаторе

Металл	Объем пробы, мм ³	Температура, °С	Скорость нагрева, °С/с	Продолжительность нагрева, с	Расход инертного газа во внутреннем потоке, см ³ /мин
Алюминий	50	210	25	30	350
Бериллий	100	210	25	60	350
Ванадий	50	120	10	30	350
Железо	10	210	25	10	350
Кадмий	25	210	25	20	350
Кобальт	100	210	25	30	350
Марганец	100	210	25	60	350
Медь	100	210	25	60	350
Молибден	50	120	10	30	350
Никель	100	210	25	60	350
Свинец	50	210	25	30	350
Серебро	100	210	25	60	350
Хром	50	210	25	30	350
Цинк	2,5-5,0	210	25	5	350

Для спектрометра «Квант-Z.ЭТА» объем пробы, дозируемой в графитовую трубку, составляет 5 мм³ при измерении массовой концентрации алюминия, бериллия, ванадия, железа, кадмия, кобальта, марганца, меди, молибдена, свинца, серебра, хрома, при измерении концентрации никеля и цинка – 10 мм³ и 20 мм³ соответственно.

10.5 Условия атомизации проб

10.5.1 Температурно-временная программа нагрева атомизатора спектрометра «Квант-Z.ЭТА» для измерения массовой концентрации металлов выбирается в соответствии с программой прибора.

Условия атомизации проб на спектрометре «ААС 30» выбираются и выполняются по 10.5.2-10.5.5.

10.5.2 Условия выпаривания проб в атомизаторе приведены в таблице 6. Контроль за своевременным окончанием выпаривания осуществляют, наблюдая положение указателя интенсивности световых потоков: за 5-15 с до переключения нагрева атомизатора на режим «Озоление» указатели должны из положения «100 % поглощения» переместиться в положение «0 % поглощения». При выпаривании не следует допускать вскипания пробы, а также переключения

атомизатора на режим «Озольение», если указатели интенсивности световых потоков не находятся в положении «0 % поглощения».

10.5.3 Условия озольения сухого остатка раствора пробы приведены в таблице 7. Продолжительность стадии озольения при анализе пресных вод - 15 с. При анализе вод с повышенным содержанием солей и органических веществ продолжительность озольения увеличивают до 30 с. При определении кадмия, свинца и цинка на приборах, не оснащенных сенсором температуры, следует следить, чтобы графитовая трубка не нагревалась до красного свечения.

Таблица 7 - Условия озольения сухого остатка пробы в атомизаторе

Металл	Температура, °С	Скорость нагрева, °С/с	Продолжительность нагрева, с	Расход инертного газа во внутреннем потоке, см ³ /мин
Алюминий	600	100	25	350
Бериллий	600	100	25	350
Ванадий	600	100	25	350
Железо	600	100	25	350
Кадмий	400	100	25	350
Кобальт	600	100	25	350
Марганец	600	100	25	350
Медь	500	100	25	350
Молибден	600	100	25	350
Никель	600	100	25	350
Свинец	450	100	25	350
Серебро	450	100	25	350
Хром	600	100	25	350
Цинк	450	100	25	350

10.5.4 Параметры атомизации задают, руководствуясь таблицей 8. Регулятор мощности (скорости нагрева) настраивают на максимальную величину электротока. При атомизации заданная температура графитовой трубки должна достигаться раньше или в начале испарения соединений определяемого металла.

На стадии атомизации следует контролировать величину неселективного поглощения. В момент измерения аналитического сигнала она не должна превышать 50 % - 70 %. В противном случае пробу разбавляют очищенной водой.

Таблица 8 - Условия атомизации озоленного остатка пробы

Металл	Температура, °С	Скорость нагрева, °С/с	Продолжитель- ность нагрева, с	Расход инертного га- за во внутреннем по- токе, см ³ /мин
Алюминий	2600	Макс.	6,5	350
Бериллий	2600	Макс.	5,0	250
Ванадий	2660	Макс.	6,0	100
Железо	2500	1500- 2000	4,5	40
Кадмий	1800	1500- 2000	2,2	350
Кобальт	2600	Макс.	5,5	200
Марганец	2500	1500- 2000	4,5	160
Медь	2400	1500- 2000	4,0	120
Молибден	2660	Макс.	6,0	100
Никель	2660	Макс.	7,0	350
Свинец	2100	1500- 2000	2,5	80
Серебро	2200	1500- 2000	3,0	80
Хром	2600	Макс.	7,5	350
Цинк	2000	1500- 2000	2,5	100

10.5.5 Использование спектрометра «AAS 30» предусматривает очистку графитовой трубки (отжиг) после атомизации только при измерении массовых концентраций кадмия, марганца, меди, свинца, серебра и цинка. Отжиг проводят при 2500 °С в течение 3 с.

В большинстве случаев при этом устраняются эффекты «памяти» атомизатора на результаты последующих измерений. Отжиг следует повторять, если в момент его окончания неселективное поглощение превышает 15 %.

Продолжают дозирование анализируемой пробы в атомизатор только после охлаждения графитовой трубки до 45-50 °С.

При использовании спектрометра «Квант Z.ЭТА» или аналогичного прибора отжиг графитовой трубки выполняют, если величина измеренной абсорбционности пустой трубки превышает значение 0,01.

10.6 Установление градуировочных зависимостей

10.6.1 На приборах с аналоговой регистрацией аналитического сигнала измеряют величину абсорбционности, а на приборах с цифровой регистрацией – массовую концентрацию металла.

10.6.2 Выполняют три измерения при атомизации градуировочного образца с нулевой концентрацией иона металла (бланка) и не менее двух измерений при атомизации градуировочных образцов в порядке возрастания их концентраций в соответствии с 11.1-11.2.

По полученным средним значениям аналитического сигнала градуировочных образцов по программе обработки данных спектрометра рассчитываются градуировочные зависимости для каждого металла методом наименьших квадратов в координатах: концентрация металла в мкг/дм^3 – величина аналитического сигнала в единицах абсорбционности. Графические зависимости устанавливаются таким образом, чтобы градуировочные прямые проходили через точку, соответствующую среднему значению аналитического сигнала в холостом опыте (бланке). Градуировочные зависимости устанавливают перед измерением массовых концентраций металлов в пробах воды, а также после замены графитовой трубки, коаксиальной платформы или спектральной лампы.

В случае нарушения линейности градуировочной зависимости в области высоких концентраций какого-либо металла, допускается устанавливать градуировочные зависимости для двух диапазонов, так чтобы в каждом диапазоне зависимость была практически линейной. При этом требование, касающееся холостого опыта должно выполняться только для первого (более низкого) диапазона концентраций.

11 Выполнение измерений

11.1 Для выполнения измерений на спектрометре «AAS 30» анализируемую пробу воды помещают в графитовую трубку атомизатора или полость коаксиальной платформы в соответствии с 10.3.3 и 10.5.2, измеряют (т.е. считывают непосредственно с дисплея) величину абсорбционности или массовой концентрации каждого металла при соответствующей длине волны (см. таблицу 5). Повторяют измерение и значения массовой концентрации металла усредняют, если расхождение между ними не превышает величины предела повторяемости g (см. 13.2). В противном случае измерение повторяют.

11.2 Для выполнения измерений на спектрометре «Квант Z.ЭТА» и аналогичном приборе в мерные колбы вместимостью 25 см³ вносят дозатором раствор соответствующего модификатора, который выбирают, руководствуясь таблицей 9, доводят объемы растворов в колбах до метки водой анализируемых проб и перемешивают. Дозируют 5 мм³ полученного раствора (10 мм³ – при измерении массовой концентрации никеля) в графитовую печь и выполняют измерение массовой концентрации каждого металла по соответствующей программе прибора. Повторяют измерение и значения массовой концентрации металла усредняют, если расхождение между ними не превышает величины предела повторяемости τ (см. 13.2).

Таблица 9 - Рекомендуемые химические модификаторы, их концентрации и объемы

Металл	Модификатор и его концентрация в анализируемой пробе	Объем раствора модификатора, см ³ , добавляемый к 25 см ³ пробы
Алюминий	20 мкг/см ³ Ca ⁺² и 100 мкг/см ³ Mg ⁺²	0,05 и 0,20 соответственно
Бериллий	50 мкг/см ³ Mg ⁺²	0,10
Кадмий	20 мкг/см ³ Pd ⁺²	0,05
Кобальт	100 мкг/см ³ Mg ⁺²	0,20
Марганец	20 мкг/см ³ Pd ⁺²	0,05
Мель*	20 мкг/см ³ Pd ⁺²	0,05
Молибден	20 мкг/см ³ Ca ⁺² и 100 мкг/см ³ Mg ⁺²	0,05 и 0,2 соответственно
Свинец	20 мкг/см ³ Pd ⁺²	0,05
Серебро	20 мкг/см ³ Pd ⁺²	0,05
Хром	100 мкг/см ³ Mg ⁺²	0,20

* Определение меди возможно без применения модификатора.

11.3 Если величина массовой концентрации металла в пробе выше таковой для последней точки градуировочной зависимости, повторяют измерение после разбавления пробы таким образом, чтобы абсорбционность полученного раствора соответствовала верхней части диапазона градуировочной зависимости. Для этого в мерную колбу вместимостью 25 см³ вносят аликвоту анализируемой воды (1-10 см³) и доводят до метки фоновым раствором.

11.4 Для контроля чувствительности и постоянства условий атомизации проб периодически, через 9-10 циклов атомизации, измеряют абсорбционность градуировочного раствора с максимальной кон-

центрацией определяемого металла. Если полученный результат оказывается заниженным на величину, превышающую предел воспроизводимости R (см. 15.1) относительно величины, полученной при градуировке, измерение повторяют. При получении заниженного результата повторного измерения градуировочного образца производят замену графитовой трубки атомизатора.

12 Устранение мешающих влияний

Выполнению измерений мешает высокая минерализация вод, а также присутствие взвешенных и коллоидных веществ.

Повышенная минерализация анализируемой воды в процессе атомизации пробы приводит к возникновению существенного фонового (неселективного) поглощения. Высокое (более 50 % - 70 %) неселективное поглощение вызывает искажение результатов измерений, если минерализация вод превышает: 10 г/дм³ - для бериллия, кобальта, марганца, меди, никеля и цинка; 5 г/дм³ - для ванадия, железа, кадмия, свинца и хрома; 2,5 г/дм³ - для серебра и по 1 г/дм³ - для алюминия и молибдена.

Автоматическая коррекция (учет) неселективного поглощения в спектрометре «AAS 30» производится с помощью дейтериевой лампы. В таких спектрометрах, как «Квант-Z.ЭТА», для этого используется обратный эффект Зеемана (наложение переменного магнитного поля на атомизатор) и введение в измеряемые растворы соответствующего модификатора матрицы пробы.

При достаточно высоком содержании металлов мешающее влияние избыточной минерализации можно устранить разбавлением пробы очищенной водой.

Мешающее влияние взвешенных и коллоидных веществ устраняют фильтрованием пробы.

13 Вычисление и оформление результатов измерений

13.1 Массовую концентрацию каждого металла X , мкг/дм³, в анализируемой пробе воды рассчитывают по формуле

$$X = C_r, \quad (2)$$

где C_r - массовая концентрация металла, рассчитанная по соответствующей градуировочной зависимости, мкг/дм³.

Если для анализа брали меньшую аликвоту пробы воды, массовую концентрацию металла в анализируемой пробе рассчитывают по формуле

$$X = \frac{C_{\Gamma} \cdot 25}{V}, \quad (3)$$

где V - объем аликвоты анализируемой пробы воды, см³.

13.2 Результат измерения массовой концентрации определяемых металлов в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

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

где \bar{X} - среднее арифметическое значение двух результатов, разность между которыми не превышает предела повторяемости g ($2,77 \sigma_r$). Значения σ_r приведены в таблице 2. При превышении предела повторяемости следует поступать в соответствии с 14.2;

$\pm \Delta$ - границы характеристики погрешности измерения данной массовой концентрации металлов, мкг/дм³ (таблица 2).

Численные значения результата измерения должны оканчиваться цифрой того же разряда, что и значения характеристики погрешности, которые не должны содержать более двух значащих цифр.

13.3 Допустимо представлять результат в виде

$$\bar{X} \pm \Delta_n \quad (P=0,95) \text{ при условии } \Delta_n < \Delta, \quad (5)$$

где $\pm \Delta_n$ - границы характеристик погрешности результатов анализа, установленные при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемые контролем стабильности результатов измерений, мкг/дм³.

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

13.4 Результаты измерения оформляют протоколом или записью в журнале, по формам, приведенным в Руководстве по качеству лаборатории.

14 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории

14.1 Общие положения

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

- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки повторяемости, погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);

- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, погрешности).

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

14.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости

14.2.1 Контроль повторяемости осуществляют для каждого из результатов измерений, полученных в соответствии с методикой. Для этого отобранную пробу воды делят на две части, и выполняют измерения в соответствии с разделом 11.

14.2.2 Результат контрольной процедуры r_k , мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$r_k = |X_1 - X_2|, \quad (6)$$

где X_1 , X_2 – результаты единичных измерений массовой концентрации каждого металла в пробе, мкг/дм³.

14.2.3 Предел повторяемости r , мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$r = 2,77 \cdot \sigma_r, \quad (7)$$

где σ_r – показатель повторяемости, мкг/дм³ (таблица 2).

14.2.4 Результат контрольной процедуры должен удовлетворять условию

$$r_k \leq r. \quad (8)$$

14.2.5 При несоблюдении условия (8) выполняют еще два измерения и сравнивают разницу между максимальным и минимальным результатами с нормативом контроля равным $3,6 \cdot \sigma$. В случае повторного превышения предела повторяемости, поступают в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-6 (раздел 5).

14.3 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок совместно с методом разбавления проб

14.3.1 Оперативный контроль процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок совместно с методом разбавления пробы проводят, если массовая концентрация металла в рабочей пробе превышает величину концентрации, соответствующую нижнему пределу диапазона измерений массовой концентрации в 5 раз и более (см. таблица 2). В противном случае оперативный контроль проводят с использованием метода добавок согласно п 14.4. Для введения добавок используют ГСО ионов металла.

14.3.2 Оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результатов отдельно взятой контрольной процедуры K_k с нормативом контроля K .

14.3.3 Результат контрольной процедуры K_{k1} , мг/дм³, рассчитывают по формуле

$$K_{k1} = \bar{X}'' + (\eta - 1) \cdot \bar{X}' - \bar{X} - C, \quad (9)$$

где \bar{X}'' - среднее арифметическое результатов контрольных измерений массовой концентрации металла в пробе, разбавленной в η раз, с известной добавкой, мкг/дм³;

\bar{X}' - среднее арифметическое результатов контрольных измерений массовой концентрации металла в пробе, разбавленной в η раз, мкг/дм³;

\bar{X} - среднее арифметическое результатов контрольных измерений массовой концентрации металла в рабочей пробе, мкг/дм³;

C - концентрация добавки, мкг/дм³.

14.3.4 Норматив контроля K_1 , мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$K_1 = \sqrt{\Delta_{\bar{X}''}^2 + (\eta - 1)^2 \cdot \Delta_{\bar{X}'}^2 + \Delta_{\bar{X}}^2}, \quad (10)$$

где $\Delta_{л\bar{x}}$, $\Delta_{л\bar{x}}$ и $\Delta_{л\bar{x}}$ – значения характеристик погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории, соответствующие массовой концентрации металла в разбавленной пробе с добавкой, разбавленной пробе и в рабочей пробе соответственно, мкг/дм³.

Примечание – Допустимо для расчета норматива контроля использовать значения характеристик погрешности, полученные расчетным путем по формулам $\Delta_{л\bar{x}} = 0,84 \Delta_{\bar{x}}$, $\Delta_{л\bar{x}} = 0,84 \cdot \Delta_{\bar{x}}$ и $\Delta_{л\bar{x}} = 0,84 \cdot \Delta_{\bar{x}}$ с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений.

14.3.5 Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию:

$$|K_{к1}| \leq K_1, \quad (11)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (11) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (11), выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

14.4 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок

14.4.1 Контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результатов отдельно взятой контрольной процедуры K_k с нормативом контроля K .

14.4.2 Результат контрольной процедуры $K_{к2}$, мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$K_{к2} = \bar{X}'' - \bar{X} - C, \quad (12)$$

где \bar{X}'' – результат контрольного измерения массовой концентрации металла в пробе с известной добавкой, мкг/дм³.

14.4.3 Норматив контроля погрешности K_2 , мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$K_2 = \sqrt{\Delta_{\bar{x}}^2 + \Delta_{\bar{x}}^2}, \quad (13)$$

Примечание – Допустимо для расчета норматива контроля использовать значения характеристик погрешности, полученные расчетным путем по формулам $\Delta_{\bar{x}} = 0,84 \cdot \Delta_{\bar{x}}$ и $\Delta_{\bar{x}} = 0,84 \cdot \Delta_{\bar{x}}$ с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений.

14.4.4 Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

$$|K_{к2}| \leq K_2, \quad (14)$$

процедуру признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (14) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (14), выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

15 Проверка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизводимости

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

$$R = 2,77 \cdot \sigma_R. \quad (15)$$

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

15.3 Проверку приемлемости проводят при необходимости сравнения результатов измерений, полученных двумя лабораториями.

Федеральная служба по гидрометеорологии и мониторингу
окружающей среды

**ГОСУДАРСТВЕННОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ**

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

Факс: (8632) 22-44-70
Телефон (8632) 22-66-68
E-mail ghi@aanet.ru

СВИДЕТЕЛЬСТВО

об аттестации методики выполнения измерений № 28.24-2008

Методика выполнения измерений массовой концентрации алюминия, бериллия, ванадия, железа, кадмия, кобальта, марганца, меди, молибдена, никеля, свинца, серебра, хрома и цинка в водах методом атомной абсорбции с прямой электротермической атомизацией проб,
разработанная Государственным учреждением Гидрохимический институт

и регламентированная РД 52.24.377-2008. Массовая концентрация алюминия, бериллия, ванадия, железа, кадмия, кобальта, марганца, меди, молибдена, никеля, свинца, серебра, хрома и цинка в водах. Методика выполнения измерений методом атомной абсорбции с прямой электротермической атомизацией проб,

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-96 с изменениями 2002 г.

Аттестация осуществлена по результатам экспериментальных исследований.

В результате аттестации установлено, что методика выполнения измерений соответствует предъявляемым к ней метрологическим требованиям и обладает метрологическими характеристиками, приведенными в таблицах 1 и 2.

Таблица 1 - Диапазон измерений, значения характеристик погрешности измерений и ее составляющих при принятой вероятности $P=0,95$

Металл	Диапазон измерений массовой концентрации	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости)	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости)	Показатель правильности (границы систематической погрешности)	Показатель точности (границы погрешности)
	X , мг/дм ³	σ_r , кг/дм ³	σ_R , мг/дм ³	$\pm\Delta_c$, мг/дм ³	$\pm\Delta$, мг/дм ³
Алюминий	От 6,0 до 60,0 включ.	$0,1+0,05 \cdot X$	$0,2+0,08 \cdot X$	$0,2+0,05 \cdot X$	$0,6+0,17 \cdot X$
Бериллий	От 0,20 до 4,00 включ.	$0,03+0,03 \cdot X$	$0,05+0,07 \cdot X$	$0,04+0,05 \cdot X$	$0,10+0,14 \cdot X$
Ванадий	От 2,0 до 100,0 включ.	$0,3+0,05 \cdot X$	$0,4+0,08 \cdot X$	$0,2+0,06 \cdot X$	$0,7+0,17 \cdot X$
Железо	От 10 до 200 включ.	$1+0,07 \cdot X$	$1+0,10 \cdot X$	$1+0,07 \cdot X$	$2+0,19 \cdot X$
Кадмий	От 0,10 до 2,00 включ.	$0,01+0,03 \cdot X$	$0,02+0,05 \cdot X$	$0,02+0,02 \cdot X$	$0,05+0,10 \cdot X$
Кобальт	От 2,0 до 40,0 включ.	$0,3+0,05 \cdot X$	$0,5+0,07 \cdot X$	$0,4+0,06 \cdot X$	$1,0+0,14 \cdot X$
Марганец	От 1,0 до 15,0 включ.	$0,1+0,04 \cdot X$	$0,1+0,06 \cdot X$	$0,1+0,04 \cdot X$	$0,2+0,12 \cdot X$
Медь	От 1,0 до 30,0 включ.	$0,1+0,06 \cdot X$	$0,1+0,09 \cdot X$	$0,1+0,06 \cdot X$	$0,2+0,19 \cdot X$
Молибден	От 1,0 до 50,0 включ.	$0,1+0,05 \cdot X$	$0,2+0,08 \cdot X$	$0,1+0,05 \cdot X$	$0,6+0,17 \cdot X$
Никель	От 5,0 до 60,0 включ.	$0,7+0,04 \cdot X$	$1+0,06 \cdot X$	$0,6+0,04 \cdot X$	$2+0,12 \cdot X$
Серебро	От 0,02 до 4,00 включ.	$0,05 \cdot X$	$0,07 \cdot X$	$0,01+0,05 \cdot X$	$0,01+0,14 \cdot X$
Свинец	От 2,0 до 30,0 включ.	$0,3+0,04 \cdot X$	$0,5+0,06 \cdot X$	$0,2+0,05 \cdot X$	$1+0,12 \cdot X$
Хром	От 1,0 до 30,0 включ.	$0,1+0,07 \cdot X$	$0,1+0,10 \cdot X$	$0,08 \cdot X$	$0,4+0,22 \cdot X$
Цинк	От 2,0 до 20,0 включ.	$0,3+0,05 \cdot X$	$0,5+0,08 \cdot X$	$0,6+0,04 \cdot X$	$1+0,17 \cdot X$

Таблица 2 - Диапазон измерений, значения пределов повторяемости и воспроизводимости при принятой вероятности $P=0,95$

Металл	Диапазон измерений массовой концентрации X , мкг/дм ³	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений) r , мг/дм ³	Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений) R , мг/дм ³
Алюминий	От 6,0 до 60,0 включ.	0,3+0,14·X	0,6+0,22·X
Бериллий	От 0,20 до 4,00 включ.	0,08+0,08·X	0,14+0,19·X
Ванадий	От 2,0 до 100,0 включ.	0,8+0,14·X	1,1+0,22·X
Железо	От 10 до 200 включ.	3+0,19·X	3+0,28·X
Кадмий	От 0,10 до 2,00 включ.	0,03+0,08·X	0,06+0,14·X
Кобальт	От 2,0 до 40,0 включ.	0,8+0,14·X	1,4+0,19·X
Марганец	От 1,0 до 15,0 включ.	0,3+0,11·X	0,3+0,17·X
Медь	От 1,0 до 30,0 включ.	0,3+0,17·X	0,3+0,25·X
Молибден	От 1,0 до 50,0 включ.	0,3+0,14·X	0,6+0,22·X
Никель	От 5,0 до 60,0 включ.	1,9+0,11·X	3+0,17·X
Серебро	От 0,02 до 4,00 включ.	0,014·X	0,19·X
Свинец	От 2,0 до 30,0 включ.	0,8+0,11·X	1,4+0,17·X
Хром	От 1,0 до 30,0 включ.	0,3+0,19·X	0,3+0,28·X
Цинк	От 2,0 до 20,0 включ.	0,8+0,14·X	1,4+0,22·X

При реализации методики в лаборатории обеспечивают:

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

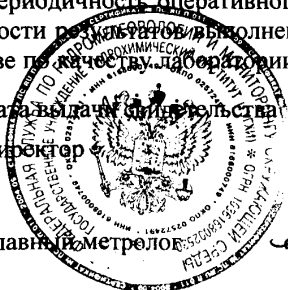
Алгоритм оперативного контроля исполнителем процедуры выполнения измерений приведен в РД 52.24.377-2008.

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

Дата выдачи свидетельства 15 апреля 2008 г.

Директор

Главный метролог



Алексей
Назарова

А.М. Никаноров
А.А. Назарова