ООО "Научно-производственная и проектная фирма "ЭКОСИСТЕМА"



МЕТОДИКА

выполнения измерений массовой концентрации меркаптанов (по метилмеркаптану) в промышленных выбросах в атмосферу фотометрическим методом.

M-19

ФР.1.31.2011.11275

Исполнитель - главный специалист ООО «НППФ "ЭКОСИСТЕМА" Н.А.Анисёнкова

1. Назначение и область применения методики.

Методика предназначена для измерения массовой концентрации меркаптанов в пересчёте на метилмеркаптан (метантиол – ${\rm CH_3SH}$) в промышленных выбросах в атмосферу в диапазоне $0{,}005-12~{\rm Mr/m^3}~(200-4800~{\rm Mkr/npo6a})$. Определению меркаптанов не мешают диалкилсульфиды, диалкилдисульфиды, фенол, метанол, серы диоксид до 200 мкг в пробе, сероводород до $100~{\rm Mkr}$ в пробе. Другие меркаптаны реагируют аналогично метантиолу.

2. Характеристика погрешности измерений.

- 2.1 Расширенная неопределённость измерений (при коэффициенте охвата, равном 2): 0,25 С, где С результат измерений массовой концентрации меркаптанов, мг/м 3 . *Примечания*.
- Указанная неопределённость измерений соответствует границам относительной погрешности измерений ± 25 % (при доверительной вероятности 0,95).
- 2) При аттестации методики было установлено отсутствие значимых смещений результатов измерений от значений массовой концентрации метилмеркаптана в контрольных газовых смесях, приготовленных на установке «Микрогаз» с использованием источника микропотока метилмеркаптана эталона сравнения по ГОСТ 8.578-2002 «ГСИ. Государственная поверочная схема для средств измерений содержания компонентов в газовых средах».
- 2.2 Относительное среднее квадратическое определение результатов измерений в условиях повторяемости: 8 %

3. Средства измерения, реактивы, материалы.

3.1 Средства измерения.

Кислота соляная хч

Натрия гидроксид, хч

Кислота уксусная, ледяная хч

Фотоэлектроколориметр	ГОСТ 12083-78
Секундомер класс 3, цена деления 0,2 с	ГОСТ 5072-79Е
Барометр-анероид М-67	ГОСТ 23696-79E
Манометр U – образный	ГОСТ 9933-75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2, цена деления 1°C,	
предел 0-100°C.	ГОСТ 215-73E
Электроаспиратор ПУ-4Э	ТУ 4215-000-11696625
Весы аналитические ВЛА-200	ГОСТ 24104-80E
Колбы мерные (2-10-2, 2-100-2, 2-500-2, 2-1000-2)	ΓΟCT 1770-74E
Пипетки (1,0; 2,0; 5,0; 10,0; см ³)	ГОСТ 29227-91
Пробирки колориметрические (П-1-10-0,1хс).	ГОСТ 1770-74
3.2 Вспомогательные устройства.	
Зонд пробоотборный,	Рис.1
Сорбционные трубки СТ 112 или 212	ТУ -25-1110-039-82
Трубка поливинилхлоридного пластиката	ΓΟCT 19034-82
Фильтры обеззоленные «синяя лента»	ГОСТ 12026-76
3.3 Реактивы.	
Глицерин, чда	ГОСТ 6259-75
N, N-диметил-п-фенилендиамин гидрохлорид чда	ТУ 6-09-1828-77
Железо хлорное чда	ΓΟCT 4147-74

ΓOCT 3118-77

ΓΟCT 61-75

28-77

S-метилизотиомочевина сернокислая

[NH=C(SCH ₃)NH ₂] ₂ * H ₂ SO ₄ , ч	9 2543-78
Ртуть(11) оксид (жёлтая), чда	230-74
Ртуть (11) уксуснокислая, чда (см. приложение № 2)	T 5509-51
Натрий сульфид, хч	3-77
Вода дистиллированная	09-77
Водорода перекись	88

Все работы по приготовлению солей ртути (11) и пропитке сорбционных трубок раствором уксуснокислой ртути необходимо проводить в вытяжном шкафу. Растворы, содержащие ртуть, после анализа следует сливать в специальную ёмкость. Для обезвреживания добавляют: 40% раствор гидроксида натрия, сульфид натрия, 30% перекись водорода. Жидкость над осадком сливают. Осадок сульфида ртути захоранивают в специально отведённых местах для токсичных отходов.

Примечание: допускается применение других средств измерения и вспомогательного оборудования с техническими и метрологическими характеристиками не ниже указанного.

4. Метод измерения.

Метод основан на улавливании меркаптанов из воздуха плёночным хемосорбентом и фотометрическом определении соединения, образующегося в результате взаимодействия меркаптанов с N, N-диметил-п-фенилендиамином гидрохлорид, хлорным железом в кислой среде. От 0,005 до 0,12 мг/м³ – прямое измерение. При большей концентрации - разведение.

5. Условия безопасного проведения работ.

- **5.1.** При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.4.021.
 - 5.2. Электробезопасность при работе с электроустановками по ГОСТ 2.1.019.
 - Организация обучения работающих безопасности труда по ГОСТ 12.0.004.
- **5.4.** Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009.
- **5.5.** Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать установленных предельно допустимых концентраций в соответствии с ГОСТ 12.1.005 -88.
- 5.6. Работы при анализе проб газа должны выполняться с соблюдением требований техники безопасности, регламентируемых "Основными правилами безопасной работы в лаборатории".
- 5.7. Работы, связанные с отбором проб на высоте, допускается проводить только при наличии прочных и устойчивых площадок, ограждённых перилами. Обязательным является ознакомление со следующими инструкциями:
 - "Общие правила по технике безопасности при работе в химической лаборатории".
- "Правила пожарной безопасности на предприятиях газовой или химической промышленности".
 - "Правила пользования спецодеждой и предохранительными приспособлениями".
 - "Оказание помощи при несчастных случаях".

6. Требования к квалификации оператора.

К работе допускаются лица не моложе 18 лет, прошедшие инструктаж по технике безопасности, имеющие квалификацию инженера-химика или техника-химика, имеющие опыт работы и владеющие техникой анализа, прошедшие инструктаж по правилам работы с токсичными газами.

7. Условия измерений.

7.1 При отборе проб должны быть соблюдены условия ПНД Ф 12.1.1-99 «Методические рекомендации по отбору проб при определении концентраций вредных веществ (газов, паров) в выбросах промышленных предприятий».

РотаметрГазоходТемператураот 0°C до 40°Cот 2°C до 60°CДавлениеот 82,5кПа до 106,7кПаот 82,5кПа до 106,7кПаОтносительная влажностьот 30 до 80%от 30 % до 80 %

7.2 При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены условия СанПиН 2.2.4.548-96 «Гигиенические требования к микроклимату производственных помещений».

 Температура
 20 °C ± 5 °C

 Лавление
 101,3 кПа + 3кПа

Относительная влажность до 80%.

8. Подготовка и проведение измерений.

- 8.1. Приготовление растворов.
- 8.1.1.Приготовление поглотительного раствора для улавливания меркаптанов. Ртуть (11) уксуснокислая, 5% раствор.
- 5 г уксуснокислой ртути растворяют в 95 см³ дистиллированной воды и подкисляют 5 каплями ледяной уксусной кислоты для предотвращения гидролиза. Хранить в тёмной склянке. (см. приложение к методике).

Раствор для обработки сорбционных трубок для улавливания меркаптанов готовят смешиванием 4 объёмов 5% раствора ртути (11) уксуснокислой и 1 объёма глицерина. Раствор свежеприготовленный.

- 8.1.2. Соляная кислота, C(HCI) = 1моль/дм³.
- В колбу 1000 см³ приливают 82,4 см³ концентрированной соляной кислоты и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор устойчив.
- **8.1.3.** N, N-диметил-п-фенилендиамин гидрохлорид, 0,5% раствор в концентрированной соляной кислоте. 0,5г N, N-диметил-п-фенилендиамин гидрохлорид растворяют в 95 г концентрированной соляной кислоты. (хранить в тёмной склянке в холодильнике). Устойчив в течение 6 месяцев.
- 8.1.4. Хлорное железо, 2% раствор в C(HCI) = 1моль/дм³ растворе соляной кислоты. 2г хлорного железа растворяют в 98г C(HCI) = 1моль/дм³ раствора соляной кислоты.
 - 8.1.5. Составной реактив.

Смешивают 3 объёма 0,5% раствора N, N-диметил-п-фенилендиамин гидрохлорида с 1 объёмом 2% раствора хлорного железа. Раствор готовят перед употреблением. Устойчив в течение 1 дня.

- 8.1.6. Натрий гидроксид, 40% раствор.
- 40 г. гидроксида натрия растворяют в 60 см³ дистиллированной воды при постоянном перемешивании.
- **8.1.7.** Исходный раствор для установления градуировочной характеристики. $(0,1477\pm0,0010)$ г S-метилизотиомочевины сернокислой растворяют в мерной колбе вместимостью $100~{\rm cm}^3$ в дистиллированной воде. $1~{\rm cm}^3$ исходного раствора соответствует содержанию

500 мкг метантиола. Раствор сохраняется в холодильнике не менее 2-х недель.

- 8.1.8. Рабочий раствор для установления градуировочной характеристики с концентрацией 10 мкг/см³ метантиола.
- 2, 0 см³ исходного раствора помещают в колбу объёмом 100 см³ и доводят до метки дистиллированной водой. (Раствор свежеприготовленный).
 - 8. 2. Построение градуировочной характеристики (ГХ).
- 8.2.1. Для построения ГХ используют рабочий раствор (п.8.1.8). Готовят 5 градуировочных растворов (согласно таб.1), каждый градуировочный раствор приготавливают и анализируют 5 раз.

					Таблица 1
N раствора	1	2	3	4	5
В каждую пробирку прилив	гают 1 см ³	поглотите	гльного ра	створа	
Объём рабочего град. p-pa, см³	0,2	0,5	1,0	2,5	5,0
В каждую пробирку доливают ди	стиллирова	чную воду (до общего	объёма 8	см ³ .
Масса метантиола в 8 см³ p-ра, мкг	2,0	5,0	10	25	50

Содержимое пробирок перемешивают и приливают 1,0 см³ составного реактива. Раствор снова перемешивают. Одновременно готовят 2 нулевых раствора, не содержащих определяемое вещество. (Один раствор резервный)

Через 15 мин измеряют оптическую плотность при длине волны 490 нм в кювете с толщиной поглощающего слоя 20 мм относительно нулевого раствора

8.2.2 Результаты измерений оптической плотности каждого из градуировочных растворов признают приемлемыми при выполнении условия:

$$(D_{i \max} - D_{i \min}) / D_{i cp} * 100 \le K_{pas},$$
 (1)

где

 $D_{i \; max}, D_{i \; min}, D_{i \; cp.}$ - максимальное, минимальное и среднее значения оптической плотности i-го градуировочного раствора; единица оптической плотности (далее – e.o.п.);

 $K_{\text{раз.}}$ - норматив (допускаемый размах результатов, отнесённый к среднему арифметическому), соответствующей вероятности 0,95, %.

K_{pa3}.=19 %

8.2.3 Градуировочную характеристику выражают линейным уравнением вида:

$$D=a+bm, (2)$$

где

D- оптическая плотность раствора, **е.о.п.**; m-масса метантиола в δ cm^3 p-pa, мкг; a и b - коэффициенты.

8.2.4. Коэффициенты градуировочной характеристики "a" и "b" находят по методу наименьших квадратов по формулам:

$$a = \frac{\Sigma[m_i^2] \cdot \Sigma[D_{i \text{ cp.}}] - \Sigma[m_i] \cdot \Sigma[m_i \cdot D_{i \text{ cp.}}]}{n \cdot \Sigma[m_i^2] - [\Sigma m_i]^2}$$
(3)

$$b = \frac{n \cdot \Sigma[m_i \cdot D_{i \text{ cp.}}] - \Sigma[m_i] \cdot \Sigma[D_{i \text{ cp.}}]}{n \cdot \Sigma[m_i^2] - [\Sigma m_i]^2} , \qquad (4)$$

гла

 D_{icp} .- оптическая плотность i-го градуировочного раствора (среднее арифметическое 5-ти определений) относительно нулевой пробы, единица оптической плотности;

п- количество градуировочных растворов;

m_i- масса метантиола в 8 см³ і-го градуировочного раствора, мкг.

8.2.5 Градуировочную характеристику признают приемлемой при выполнении условия:

$$|D_{i \text{ cp.}} - D_{pac}| / D_{pac} * 100 \le K_{rp.}$$
 (5)

THE

 $D_{pac.}$. оптическая плотность i-го градуировочного раствора (е.о.п.), вычисленная по формуле (2) для соответствующего значения m_i

Кт.- норматив, %.

K_{rp.}=14 %

8.3. Отбор проб.

Отбор проб меркаптанов проводят согласно «Методическим рекомендациям по отбору проб при определении концентраций вредных веществ (газов, наров) в выбросах промышленных предприятий» ПНД Φ 12.1.1.-99.

Место для отбора проб и проведения измерений параметров потока выбросов выбирают с таким расчётом, чтобы эти измерения обеспечивали получение достоверных результатов. Измерительное сечение должно располагаться на прямолинейном участке газохода с установившимся газовым потоком. Оптимальным местом выбора измерительного сечения является расстояние, определяемое 5-6 диаметрами газохода перед местом проведения измерений и 3-4 диаметрами - после него. Для отбора проб и измерения параметров потока выбросов в газоходе на уровне измерительного сечения делают два отверстия диаметром до 40 мм.

При расчёте объёма газовых выбросов, отобранного на анализ, необходимо знать температуру в линии отбора (у ротаметра) , атмосферное давление и разрежение газа у ротаметра. Измерение температуры газа, разрежения проводят с помощью термометра и манометра, помещённых в линию отбора (рис.2).

Схема отбора:

К концу пробоотборного зонда, носик которого заполнен стекловолокном на высоту 10 мм для устранения мешающего влияния взвешенных веществ (рис.1), при помощи поливинилхлоридной трубки присоединяют вертикально сорбентом вниз 2 последовательно соединённые сорбционные трубки, пропитанные 0,25 см³ раствора для улавливания меркаптанов, так, чтобы ток газа проходил через стеклянные гранулы снизу вверх. Одновременно отбирают 2 параллельные пробы (рис.3). Отбор проб проводят со скоростью

10 дм³/мин в течение 20 мин. При отборе и хранении пробы беречь от яркого света. Отобранные пробы можно хранить в холодильнике не более 2-х суток.

8.4. Выполнение измерений.

В лаборатории содержимое всех 4 сорбционных трубок (2 параллельные пробы) смывают в одну пробирку. Получается одна объединённая проба из 2-х. Для этого в колориметрическую пробирку наливают 4 см³ дистиллированной воды и тщательно промывают вторые из последовательно соединённых сорбционных трубок (прокачивая раствор грушей), затем в эту же пробирку помещают первые из последовательно соединённых сорбционных трубок и также тщательно промывают их этим же раствором при помощи груши. После этого каждую первую трубку ещё раз промывают 1,5 см³ дистиллированной воды каждую в эту же пробирку и, если нужно, то доводят общий объём раствора в пробирке до 8 см³ дистиплированной водой. Если раствор в пробирке мутный изза образовавшихся соединений закисной ртути, раствор фильтруют через фильтр «синяя лента». При предполагаемом большом (более 50 мкг/проба или концентрации более 0,125 мг/м³) содержании меркаптанов пробу можно разбавлять. (Таб. 2) Одновременно готовят 2 нулевых раствора, не содержащих определяемое вещество. (Один из растворов является резервным.).

Затем добавить в пробирку 1 см³ составного реактива, пробу перемешать и через 15 мин замерить оптическую плотность при длине волны 490 нм и кювете с толщиной поглошающего слоя 20 мм.

Табл. 2

Массовая концентрация метантиола, мг/м ³	Концентрация т, мкг	Аликвота для разбав- ления U _a , см ³	Объём колбы для разбавления U _p , см ³	Аликвота для анализа, см ³	Кратность, К _{раз.}
0,005-0,125	2-50	8	-	8	1
0,125-1,25	50-500	1	10	8	10
1,25-12,5	500-5000	1	100	8	100

9. Обработка результатов измерений.

9.1 Массу меркаптанов (в пересчёте на метантиол) в 8 см³ раствора вычисляют по формуле:

$$m = (D - a)/b$$
, (6)

гле

D - оптическая плотность раствора относительно нулевой пробы, e.o.n.;

"а" и "b"- коэффициенты, найденные по формулам (1,2) при построении градуировочной характеристики.

9.2. Объём каждой из параллельно отобранных газовоздушных проб (V_1 и V_2 , дм³) при температуре и давлении отбора, замеренных при отборе, вычисляют по формуле:

$$V_{1(2)} = T_{1(2)} \cdot W_{1(2)} \tag{7}$$

Т- время пропускания газа через ротаметр, мин.;

W - расход газа, дм³/мин.

9.3. Общий объём параллельно отобранных газовоздушных проб (V , дм 3) вычисляют по формуле:

$$V = V_1 + V_2, \qquad (8)$$

9.4. Общий объём параллельно отобранных газовоздушных проб, приведенный к нормальным условиям (0^{0} C,101,3кПа), вычисляют (в дм³) по формуле:

$$V_0 = V \cdot 273 \cdot (P - \Delta P_p)/101, 3 \cdot (273 \pm t_p),$$
 (9)

где

Р - атмосферное давление при отборе проб, кПа;

 ΔP_p – разрежение газа у ротаметра, кПа

 t_p - температура газовоздушной смеси перед ротаметром, $^0\mathrm{C}.$

9.5 Массу меркаптанов (в пересчёте на метантиол) в пробе (М, мкг) рассчитывают по формуле $M = m * K_{\text{part}} \tag{10}$

9.6 Массовую концентрацию меркаптанов (в пересчёте на метантиол) вычисляют (в $\mathrm{мr/m}^3$) по формуле

$$C = M/V_0 \tag{11}$$

10. Контроль точности результатов измерений.

10.1. Контроль градуировочной характеристики

Контроль градуировочной характеристики проводят не реже 1 раза в квартал, а также при смене реактивов. Контроль проводят по контрольным растворам, которые готовят также, как градуировочные растворы №2 и №5. Каждый контрольный раствор готовят и анализируют 2 раза. Полученные для і-го контрольного раствора два значения оптической плотности признают приемлемыми при выполнении условия (1) при нормативе К_{раз}, равном 14 %.

Среднее арифметическое значение используют для вычисления массы метантиола по формуле (6)

Результат контроля признаётся удовлетворительным при выполнении условия:

$$|m_{ik} - m_i| / m_i^* 100 \le K_{cr}$$
 (12)

где

 m_i -масса метантиола в 8,0 см³ i-го контрольного раствора (согласно таб.1), мкг; $m_{i\kappa}$ -масса метантиола в 8,0 см³ i-го контрольного раствора, рассчитанная по формуле (6), мкг. $K_{c\tau}$ - норматив контроля (допускаемое отклонение результата измерений массы метантиола в 8,0 см³ контрольного раствора от значения массы, приписанного этому раствору), % $K_{c\tau} = 16$ %

Примечание:

Если анализ проводится эпизодически, то рекомендуется проводить данный контроль перед каждой серией проб. В этом случае контроль проводят по одному контрольному раствору, масса метантиола в котором, наиболее близка к ожидаемой массе меркаптанов в пробе.

11.Оформление результатов измерений.

Результат измерения округляется до 2-х значащих цифр и записывается в виде:

```
(C\pm0,25\ C), мг/м³ (k=2) или (P=0,95)
Примеры: (0,0058\pm0,0016); (0,020\pm0,005); (0,28\pm0,07); (0,96\pm0,24); (1,6\pm0,4); (7,2\pm1,8); (12\pm3), .
```

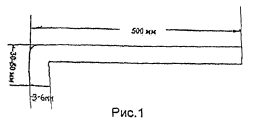
Разработчик:

гл. специалист ООО НППФ «Экосистема» Н.А.Анисёнкова

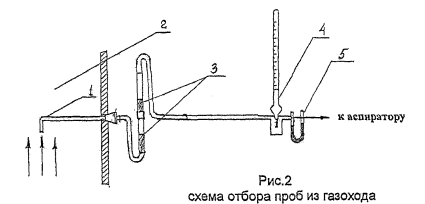
ПРИЛОЖЕНИЕ

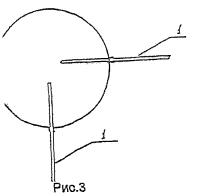
Синтез уксуснокислой ртути (11) и проверка на содержание ртути (1).

- 1. Для получения уксуснокислой ртути (11) в 300 см³ 30% раствора уксусной кислоты при нагревании постепенно вносят 110 г оксида ртути (жёлтой). Раствор отфильтровывают от белых кристаллов малорастворимой соли ртути (1), образующейся в небольшом количестве за счёт восстановления ртути (11). Фильтрат упаривают до образования кристаллической плёнки (защищая от света) и охлаждают. Выпавшие кристаллы отсасывают на воронке Бюхнера, высушивают на воздухе и переносят в тёмную склянку.
- 2. Для проверки уксуснокислой ртути (11) на содержание ртути (1) к раствору добавляют несколько капель насыщенного раствора хлористого натрия и, если появилась небольшая муть, раствор отфильтровывают. При появлении значительного осадка реактив использовать нельзя.



пробоотборный зонд





ожение пробоотборных зондов при отборе проб

- 1 пробоотборный зонд
- 2 газоход
- 3 сорбционные трубки
- 4-термометр
- 5 манометр

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ РФ ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ УНИТАРНОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ "ВНИИМ ВМ.Д.И.МЕНЛЕЛЕЕВА"

190005, Россия. г. Санкт-Петербург, Московский пр., 19 Факс: 7 (812) 113-01-14, телефон: 7 (812) 251-76-01, e-mail: info@vniim.ru, http://www.vniim.ru



СВИДЕТЕЛЬСТВО

об аттестации методики выполнения измерений

No 242/165 - 2005

Методика выполнения измерений массовой концентрации меркаптанов в промышленных выбросах в атмосферу фотометрическим методом, разработанная ООО «Научно-производственная и проектная фирма "ЭКОСИСТЕМА"» (197342, Санкт-Петербург, наб. Чёрной речки, 41) и регламентированная в документе М-19 (СПб,2005), аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-96.

Аттестация осуществлена по результатам метрологической экспертизы материалов по разработке МВИ.

В результате аттестации МВИ установлено, что МВИ соответствует предъявляемым к ней метрологическим требованиям и обладает основными метрологическими характеристиками, приведенными на оборотной стороне свидетельства.

Дата выдачи свидетельства 15 декабря 2005 г.

Руководитель научно-исследовательского отдела государственных эталонов в области физико-химических измерений бан Л. А. Конопелько





МЕТРОЛОГИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Диапазон измерений массовой концентрации меркаптанов в промышленных выбросах в пересчёте на метантиол (метилмеркаптан); от 0,005 до 12 мг/м³.

Расширенная неопределённость измерений (при коэффициенте охвата, равном 2): 0,25 С, где С - результат измерений массовой концентрации меркаптанов в пересчёте на метантиол, мг/м³.

Примечание: указанная неопределённость измерений соответствует границам относительной погрешности измерений ± 25 % (при доверительной вероятности 0,95).

Относительное среднеквадратическое отклонение результатов измерений в условиях повторяемости 8 %

Нормативы контроля точности результатов измерений:

Наименование опе- рации	№ пунк- та в до- кументе на МВИ	Контролируемая характери- стика	Норматив кон- троля
Проверка приемлемости результатов измерений оптической плотности градуировочного раствора		Разность между наибольшим и наименьшим из п результатов измерений оптической плотности, отнесённая к среднему арифметическому при градуировке: n=5 при контроле градуировочной характеристики: n=2	(для Р = 0,95) К _{рат} = 19 % К _{рат} = 14 %
Проверка приемле- мости градуировоч- ной характеристики	8.2.5	Модуль относительного от- клонения среднего значения оптической плотности гра- дуировочного раствора от соответствующего данному раствору значения оптической плотности по градуировоч- ной характеристике	K _{τp} = 14 %
Контроль градуировочной характеристики	10.1	Модуль относительного от- клонения результата измере- ний массы метантиола в 8 см ³ контрольного раствора от приписанного значения	K _{eτ} = 16 %

Руководитель лаборатории

Г.Р.Нежиховский

Методика прошла с положительным результатом экспертизу в НИИ "Атмосфера"

Ростехнадзора (Экспертное заключение № 245/03 от 14.11.2005 г.)

ПРИЛОЖЕНИЕ

к свидетельству №242-165/2005

Бюджет неопределенности измерений массовой концентрации меркаптанов (в пересчёте на метантиол)

Уў	Источник неопределенности	Тип оценки	Относитель- ная стандарт- ная неопреде- ленность, %	
1	Чистота исходного серосодержащего реактива	B u _{mi} = 0,6		
2	Приготовление градуировочных растворов	B $u_{m2}=2,3$		
3.	Построение градуировочной характеристики	А	u _{m2} = 7,9	
4	Аликвота раствора, взятая для разбав- ления	В	u _{v4} =0,4	
5	Объём пробы после разбавления	В	u _{vp} =0,2	
6	Измерение расхода	В	u _w =3,5	
7	Измерение температуры	В	незначима	
8	Измерение давления	В	u _p =0,1	
9	Возможный проскок	В	$u_{\text{fap}} = 1,7$	
10	Сходимость измерений массовой концентрации меркаптанов	А		
Суммарная стандартная неопределенность			12	
Расширенная неопределенность (k=2)			24	

Примечания:

*- соответствует СКО относительной случайной составляющей погрешности в условиях повторкемости;

2) $2\sqrt{u_m^2 + u_{v_s}^2 + u_{v_s}^2 + u_w^2 + u_w^2 + u_t^2 + u_p^2 + u_{t_s}^2} = \theta$, где θ – граница относительной неисключенной систематической соотавляющей погрешности, для P=0.95 $\theta=18,4\%$

 Оценка (неопределенности) типа А – метод оценивания неопределенности путем статистического анализа ряда наблюдений;

4) Оценка (неопределенности) типа В - метод оценивания неопределенности с ми, отличными от статистического анализа ряда наблюдений.



Научноонзводственн онзроектная

УМОХЭЕИ ТО ЗООТЕНЕНИЕ УМОХОЕ ОП АВЖИТО КАНДЛАРИЈЕФ И АТОМНОМУ И ОСЕДАН УМОЕДАН УМОЕДА УМОЕДА УМОЕДА УМОЕДА УМОЕДА УМО

Научно-исследовательский институт охраны атмосферного воздуха НИИ Атмосфера



Scientific Research Institute for Atmospheric Air Protection SRI Atmosphere

194021, С.-Петербург, ул. Карбышева, д.7 Тел.: (812) 2478662 Факс: (812) 2478661

Электронная лочта: milyaev@peterlink.ru

moroz@main.mgo.rssi.ru

194021, St.-Petersburg, Russia

Karbyshev st, 7
Phone: (812) 2478662
Fax: (812) 2478661
E-mail: milyaev@peterlink.ru
moroz@main.mgo.rssi.ru

ЭКСПЕРТНОЕ ЗАКЛЮЧЕНИЕ

№ 246/33-09 от 29.11.2005 г.

В НИИ Атмосфера рассмотрена «Методика выполнения измерений массовои концентрации меркаптанов (по метилмеркаптану) в промышленных выбросах в атмосферу фотометрическим методом» М19, разработанная ООО "Научно-производственная и проектная фирма "ЭКОСИСТЕМА".

По результатам экспертизы методика соответствует требованиям действующих государственных стандартов и других нормативных документов в области охраны атмосферного воздуха и может быть использована для измерения массовой концентрации меркаптанов (по метилмеркаптану) в промышленных выбросах в атмосферу в диапазоне от 0,005 до 12 мг/м³.

Срок действия методики 5 лет.

Директор



Ing.

КОПИЯ ВЕРНА



Прокофьев М.Ю. т/ф (812) 2473424



ОТКРЫТОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "Научно-исследовательский институт охраны атмосферного воздуха" ОАО "НИИ Атмосфера"

194021, г.Санкт-Петербург, ул.Карбышева, 7, тел./факс: (812) 297-8662. E-mail: info@nii-atmosphere.ru, http://www.nii-atmosphere.ru ОКПО: 23126426, ОГРН: 1097847184555, ИНН/КПП: 7802474128 / 780201001

исх. № 1-1216 /10-0-1	or 27.05,2010 r.	
Ha №146 or 18.05.2010 r.		

О сроках действия

Директору ООО «НППФ «Экосистема». П.А. Богоявленскому

197342, г. Санкт-Петербург, наб. Черная речка, д. 41

Настоящим письмом срок действия экспертного заключения НИИ Атмосфера № 246/33-09 от 29.11.2005 г. на «Методику выполнения измерений массовой концентрации меркаптанов (по метилмеркаптану) в промышленных выбросах в атмосферу фотометрическим методом (М19)» продлен до 29.11.2015 года.

а пректор

MA

А.Ю. Недре





Исп. В.В.Цибульский Тел/факс: (812) 380-92-41

pro



АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "Научно-исследовательский институт охраны атмосферного воздуха" АО "НИИ Атмосфера"

194021, г.Санкт-Петербург, ул.Карбышева, 7. тел./факс: (812) 297-8662 E-mail: info@nii-atmosphere.ru, http://www.nii-atmosphere.ru ОКПО: 23126426, ОГРН: 1097847184555, ИНН/КПП: 7802474128 / 780201001

Исх. № 09-2-27//15-0

от 28.04.2015 г.

Директору

На №59а от 03.03.2015 г.

ООО НППФ "Экосистема" А.Н. Лавриненко

197046, г. Санкт-Петербург, Петровская набережная, 4, а/я 513

О продлении срока действия экспертного заключения на МВИ

Настоящим письмом срок действия экспертного заключения НИИ Атмосфера № 246/33-09 от 29.11.2005 г. на «Методику выполнения измерений массовой концентрации меркаптанов (по метилмеркаптану) в промышленных выбросах в атмосферу фотометрическим методом (М-19). ФР.1.31.2011.11275» продлен до 29.11.2020 года.

Генеральный директор

С.Э.Левен

Исп. В.В. Цибульский Тел/факс: (812) 372-57-82

m

