
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
53954—
2010

**ПРОДУКЦИЯ ВИНОДЕЛЬЧЕСКАЯ
ИДЕНТИФИКАЦИЯ**

**Метод определения массовой концентрации
зола и щелочности зола**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2011

Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения»

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Государственным научным учреждением Всероссийским научно-исследовательским институтом пивоваренной, безалкогольной и винодельческой промышленности Российской академии сельскохозяйственных наук (ГНУ ВНИИПБиВП Россельхозакадемии)

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 091 «Пивобезалкогольная и винодельческая продукция»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 24 ноября 2010 г. № 505-ст

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартиформ, 2011

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

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Сущность метода определения	2
4 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы	2
5 Отбор проб	3
6 Подготовка к выполнению измерений	3
7 Выполнение измерений	3
8 Обработка результатов измерений	4
9 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости	6
10 Контроль точности измерений при реализации метода в лаборатории.	7
11 Требования безопасности.	7

**ПРОДУКЦИЯ ВИНОДЕЛЬЧЕСКАЯ
ИДЕНТИФИКАЦИЯ****Метод определения массовой концентрации золы и щелочности золы**

Wine production. Identification.
Method of determining the mass concentration of ash and ash alkalinity

Дата введения — 2012—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на винодельческую продукцию (далее — продукт) и устанавливает метод определения массовой концентрации золы в диапазоне измерений от 1,00 до 3,50 г/дм³ и щелочности золы в диапазоне измерений от 20,00 до 50,00 мг-экв NaOH/дм³.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

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

ГОСТ Р ИСО 5725-2—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерений

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

ГОСТ Р 51144—2009 Продукция винодельческая. Правила приемки и методы отбора проб

ГОСТ Р 51653—2000 Алкогольная продукция и сырье для ее производства. Метод определения объемной доли этилового спирта

ГОСТ Р 52501—2005 (ИСО 3696—1987) Вода для лабораторного анализа. Технические условия

ГОСТ 12.0.004—90 Система стандартов безопасности труда. Организация обучения безопасности труда. Общие положения

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

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

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

ГОСТ Р 12.1.019—2009 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 12.2.007.0—75 Система стандартов безопасности труда. Изделия электротехнические. Общие требования безопасности

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

ГОСТ 12.4.021—75 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования

ГОСТ 12.4.103—83 Система стандартов безопасности труда. Одежда специальная защитная, средства индивидуальной защиты ног и рук. Классификация

ГОСТ 4204—77 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроксид. Технические условия

ГОСТ 4919.1—77 Реактивы и особо чистые вещества. Методы приготовления растворов индикаторов

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

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

ГОСТ 25794.1—83 Реактивы. Методы приготовления титрованных растворов для кислотно-основного титрования

ГОСТ 28498—90 Термометры жидкостные стеклянные. Общие технические требования. Методы испытаний

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

ГОСТ 29251—91 (ИСО 385-1—84) Посуда лабораторная стеклянная. Бюретки. Часть 1. Общие требования

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Сущность метода определения

Метод основан на озолении пробы продукта до полного сгорания углерода с последующим титрованием раствором щелочи в присутствии метилоранжа.

4 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы и материалы

Весы лабораторные с наибольшим пределом допускаемой абсолютной погрешности однократно взвешивания $\pm 0,001$ г.

Пипетки по ГОСТ 29227 типа 2, 1-го класса точности, вместимостью 5, 10 и 20 см³.

Печь муфельная, обеспечивающая температуры: (150 ± 5) °С, (175 ± 5) °С, (525 ± 25) °С.

Баня водяная.

Термометр жидкостный стеклянный по ГОСТ 28498 с диапазоном измерения от 0 °С до 100 °С, ценой деления шкалы 0,1 °С.

Тигель платиновый или кварцевый, вместимостью 50 см³ по ГОСТ 19908.

Эксикатор по ГОСТ 25336.

Вода для лабораторного анализа по ГОСТ Р 52501 не ниже второй категории.

Бюретка по ГОСТ 29251 1-го класса точности, вместимостью 10 см³, с ценой деления 0,02 см³.

Кислота серная по ГОСТ 4204.

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328.

Индикатор метиловый оранжевый по ГОСТ 4919.1.

Палочка стеклянная или полимерная.

Допускается применение средств измерений, вспомогательного оборудования с аналогичными метрологическими и техническими характеристиками, а также реактивов по качеству не хуже вышеуказанных.

5 Отбор проб

Отбор проб — по ГОСТ Р 51144.

6 Подготовка к выполнению измерений

6.1 Условия проведения измерений

При проведении измерений необходимо соблюдать следующие условия:

- температура окружающего воздуха (25 ± 5) °С;
- атмосферное давление (97 ± 10) кПа;
- относительная влажность (65 ± 15) %;
- частота переменного тока (50 ± 5) Гц;
- напряжение в сети (220 ± 10) В.

6.2 Приготовление раствора метилового оранжевого индикатора

Раствор метилового оранжевого индикатора готовят в соответствии с ГОСТ 4919.1 (пункт 3.1).

6.3 Приготовление раствора серной кислоты молярной концентрации $c(\text{H}_2\text{SO}_4) = 0,1$ моль/дм³

Раствор серной кислоты молярной концентрации $c(\text{H}_2\text{SO}_4) = 0,1$ моль/дм³ готовят в соответствии с ГОСТ 25794.1.

6.4 Приготовление раствора гидроксида натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм³

Раствор гидроксида натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм³ готовят в соответствии с ГОСТ 25794.1.

7 Выполнение измерений

7.1 Подготовка пробы

Избыток двуоксида углерода в продукте удаляют в соответствии с ГОСТ Р 51653 (пункт 6.1).

7.2 Метод определения

7.2.1 Измерение массовой концентрации золы

7.2.1.1 Озоление проб для продуктов с массовой концентрацией сахаров не более 10,0 г/дм³

В предварительно взвешенный и прокаленный в течение 10 мин при температуре 525 °С тигель вносят 20,0 см³ продукта, имеющего температуру 20,0 °С. Выпаривают в муфельной печи при температуре 175 °С до обугливания.

а) Когда из обугленного остатка перестанет выделяться пар, тигель помещают в муфельную печь при температуре (525 ± 25) °С. После обугливания в течение 15 мин тигель извлекают из печи, охлаждают в течение 10 мин, приливают 5 см³ воды, выпаривают на водяной бане при температуре 100 °С и снова нагревают при температуре 525 °С в течение 15 мин.

б) Если обугленные частицы сгорели не полностью, то вновь приливают 5 см³ воды, выпаривают на водяной бане при температуре 100 °С и нагревают при температуре 525 °С в течение 15 мин. Так повторяют до полного озоления, пока не будут удалены полностью органические вещества и зола в тигле не приобретет белый цвет.

Затем тигель с содержимым охлаждают в эксикаторе до комнатной температуры и сразу же взвешивают.

Каждую пробу продукта анализируют два раза в условиях повторяемости в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725-1 и ГОСТ Р ИСО 5725-2.

7.2.1.2 Озоление проб для продукта с массовой концентрацией сахаров не менее 10,1 г/дм³

Объем анализируемой пробы продукта должен составлять 10 см³.

В предварительно взвешенный и прокаленный в течение 10 мин при температуре 525 °С тигель вносят 10,0 см³ продукта, имеющего температуру 20,0 °С. Выпаривают в муфельной печи при температуре 150 °С до обугливания.

Измерения проводят по 7.2.1.1а), 7.2.1.1б).

7.2.2 Определение щелочности

7.2.2.1 Определение щелочности в продукте с массовой концентрацией сахаров не более 10,0 г/дм³

В охлажденный кварцевый тигель, подготовленный по 7.2.1.1а), 7.2.1.1б), содержащий золу 20,0 см³ продукта, добавляют 10,0 см³ раствора серной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм³, выдерживают на кипящей водяной бане в течение 15 мин, осторожно перемешивая осадок с помощью палочки для лучшего растворения. Затем добавляют две капли раствора метилоранжа и титруют избыток серной кислоты раствором гидроксида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³ до появления желтой окраски индикатора.

Фиксируют объем раствора гидроксида натрия, пошедший на титрование избытка серной кислоты.

Каждую пробу продукта анализируют два раза в условиях повторяемости в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725-1 и ГОСТ Р ИСО 5725-2.

7.2.2.2 Определение щелочности в продукте с массовой концентрацией сахаров не менее 10,1 г/дм³

В охлажденный кварцевый тигель, подготовленный по 7.2.1.1а), 7.2.1.1б), содержащий золу 10 см³ продукта, добавляют 5,0 см³ раствора серной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм³, выдерживают на кипящей водяной бане от 7 до 10 мин, осторожно перемешивая осадок с помощью палочки для лучшего растворения. Затем добавляют две капли раствора метилового оранжевого индикатора и титруют избыток серной кислоты раствором гидроксида натрия молярной концентрации 0,1 моль/дм³ до появления желтой окраски индикатора.

Фиксируют объем раствора гидроксида натрия, пошедший на титрование избытка серной кислоты.

Каждую пробу продукта анализируют два раза в условиях повторяемости в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725-1 и ГОСТ Р ИСО 5725-2.

8 Обработка результатов измерений

8.1 Массовую концентрацию золы в продукте C , г/дм³, вычисляют по формуле

$$C = \frac{C_1 - C_0}{V} \cdot 10^3, \quad (1)$$

где C_1 — масса тигля с золой по 7.2.1.1 или 7.2.1.2, г;

C_0 — масса пустого тигля по 7.2.1.1 или 7.2.1.2, г;

V — объем анализируемой пробы по 7.2.1.1 или 7.2.1.2, см³;

10^3 — пересчет см³ на дм³.

Вычисления проводят до второго десятичного знака.

8.2 За результат определения принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости

$$\frac{2|C_1 - C_2|100}{(C_1 + C_2)} \leq r, \quad (2)$$

где C_1 , C_2 — результаты двух параллельных определений массовой концентрации золы в продукте, г/дм³.

Расхождение между двумя параллельными определениями (в процентах от среднего значения), выполненными в одной лаборатории, не должно превышать предела повторяемости (сходимости) r , приведенного в таблице 1, при вероятности $P = 0,95$.

При соблюдении этого условия за окончательный результат определения принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений $C_{ср}$, округленное до второго десятичного знака.

Т а б л и ц а 1 — Основные метрологические характеристики метода определения массовой концентрации золы и щелочности золы

Диапазон измерений массовой концентрации золы, г/дм ³	Показатель точности (границы относительной погрешности) $\pm \delta$, % при $P = 0,95$	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости) σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) σ_r , %	Предел повторяемости, r , %, $P = 0,95$, $n = 2$
От 1,00 до 3,50	5	1,5	2,5	4
От 20,00 до 50,00	3,5	1	1,5	2,8

8.3 Если условие (2) не выполняется, получают еще два результата в полном соответствии с данным методом. За окончательный результат определения принимают среднеарифметическое значение результатов четырех определений, если выполняется условие

$$\frac{4 \cdot |c_{\max} - c_{\min}| \cdot 100}{(c_1 + c_2 + c_3 + c_4)} \leq CR_{0,95}, \quad (3)$$

где c_{\max} , c_{\min} — максимальное и минимальное значения из полученных результатов четырех определений массовой концентрации золы в продукте, г/дм³;

c_1, c_2, c_3, c_4 — значения полученных результатов четырех определений массовой концентрации золы в продукте, г/дм³;

$CR_{0,95}$ — значение критического диапазона для уровня вероятности $P = 0,95$ и n — результатов определений.

$$CR_{0,95} = f(n) \cdot \sigma_r,$$

где $f(n)$ — коэффициент критического диапазона.

Для $n = 4$

$$CR_{0,95} = 3,6 \cdot \sigma_r, \quad (4)$$

где σ_r — показатель повторяемости, %, указанный в таблице 1.

Если условие (3) не выполняется, выясняют причины превышения критического диапазона, устраняют их и повторяют измерения в резервной пробе в соответствии с требованиями данного метода.

8.4 Результат анализа в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$\bar{c} \pm 0,01 \cdot \delta \cdot \bar{c}, \text{ при } P = 0,95,$$

где \bar{c} — среднеарифметическое значение результатов n определений, признанных приемлемыми по 8.2, 8.3, г/дм³;

$\pm \delta$ — границы относительной погрешности измерений, %, указанные в таблице 1.

В случае если массовая концентрация золы в продукте ниже нижней (выше верхней) границы диапазона измерений, делают следующую запись в журнале: «Массовая концентрация золы не более _____ г/дм³ (не менее _____ г/дм³)».

8.5 Щелочность золы A для продукта с массовой концентрацией сахаров не более 10,0 г/дм³, мг-экв NaOH/дм³, рассчитывают по формуле

$$A = 5(V_{H_2SO_4} - V_{NaOH}), \quad (5)$$

где 5 — коэффициент пересчета;

$V_{H_2SO_4}$ — объем раствора серной кислоты молярной концентрации $c(H_2SO_4) = 0,1$ моль/дм³, добавленный в тигель с продуктом, равный 10,0 см³ по 7.2.2.1;

V_{NaOH} — объем раствора гидроксида натрия молярной концентрации $c(NaOH) = 0,1$ моль/дм³, пошедший на титрование избытка серной кислоты по 7.2.2.1, см³.

8.6 Щелочность золы A' для продукта с массовой концентрацией сахаров не менее 10,1 г/дм³, мг-экв NaOH/дм³, рассчитывают по формуле

$$A' = 10(V_{H_2SO_4} - V_{NaOH}), \quad (6)$$

где 10 — коэффициент пересчета;

$V_{\text{H}_2\text{SO}_4}$ — объем раствора серной кислоты молярной концентрации $c(\text{H}_2\text{SO}_4) = 0,1$ моль/дм³, добавленный в тигель с продуктом, равный 5,0 см³ по 7.2.2.2;

V_{NaOH} — объем раствора гидроксида натрия молярной концентрации $c(\text{NaOH}) = 0,1$ моль/дм³, пошедший на титрование избытка серной кислоты по 7.2.2.2, см³.

8.7 За результат определения принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости

$$\frac{2|A_1 - A_2|100}{(A_1 + A_2)} \leq r, \quad (7)$$

где A_1, A_2 — результаты параллельных определений щелочности золы, мг-экв NaOH/дм³.

Расхождение между двумя параллельными определениями (в процентах от среднего значения), выполненными в одной лаборатории, не должно превышать предела повторяемости (сходимости) r , приведенного в таблице 1, при вероятности $P = 0,95$.

При соблюдении этого условия за окончательный результат определения принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений $A_{\text{ср}}$, округленное до второго десятичного знака.

8.8 Если условие (7) не выполняется, получают еще два результата в полном соответствии с данным методом. За окончательный результат измерений принимают среднеарифметическое значение результатов четырех определений, если выполняется условие

$$\frac{4|A_{\text{max}} - A_{\text{min}}|100}{(A_1 + A_2 + A_3 + A_4)} \leq CR_{0,95}, \quad (8)$$

где $A_{\text{max}}, A_{\text{min}}$ — максимальное и минимальное значения из полученных четырех результатов параллельных определений щелочности золы, мг-экв NaOH/дм³;

A_1, A_2, A_3, A_4 — значения полученных результатов четырех определений щелочности золы в продукте, мг-экв NaOH/дм³;

$CR_{0,95}$ — значение критического диапазона для уровня вероятности $P = 0,95$ и n результатов определений.

$$CR_{0,95} = f(n) \cdot \sigma_r.$$

Для $n = 4$

$$CR_{0,95} = 3,6 \cdot \sigma_r, \quad (9)$$

где σ_r — показатель повторяемости, %, указанный в таблице 1.

Если условие (8) не выполняется, выясняют причины превышения критического диапазона, устраняют их и повторяют измерения в резервной пробе в соответствии с требованиями данного метода.

Результат анализа в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$\bar{A} \pm 0,01\delta \bar{A}, \text{ при } P = 0,95,$$

где \bar{A} — среднеарифметическое значение результатов n определений, признанных приемлемыми по 8.7, 8.8, мг-экв NaOH/дм³;

$\pm \delta$ — границы относительной погрешности измерений, %, указанные в таблице 1.

В случае если содержание щелочности золы ниже нижней (выше верхней) границы диапазона измерений, делают следующую запись в журнале: «Щелочность золы не более _____ мг-экв NaOH/дм³ (не менее _____ мг-экв NaOH/дм³)».

9 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

Проверку приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости проводят:

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

Для проведения проверки приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости каждая лаборатория использует пробы, оставленные на хранение.

Приемлемость результатов измерений, полученных в двух лабораториях, оценивают сравнением разности этих результатов с критической разностью $CD_{0,95}$ по формулам:

$$|c_{cp1} - c_{cp2}| \leq CD_{0,95}, \quad (10)$$

$$|A_{cp1} - A_{cp2}| \leq CD_{0,95}, \quad (11)$$

где c_{cp1} , c_{cp2} — средние значения массовой концентрации золы в продукте, полученные в первой и второй лабораториях, г/дм³;

A_{cp1} , A_{cp2} — средние значения определений щелочности золы, полученные в первой и второй лабораториях, мг-экв NaOH/дм³;

$CD_{0,95}$ — значение критической разности для массовой концентрации золы в продукте, г/дм³ (для щелочности золы, мг-экв NaOH/дм³), вычисляются по формулам:

$$CD_{0,95} = 2,77 \cdot 0,01 \cdot c_{cp1,2} \sqrt{\sigma_R^2 - \sigma_r^2 \left(1 - \frac{1}{2n_1} - \frac{1}{2n_2}\right)}, \quad (12)$$

$$CD_{0,95} = 2,77 \cdot 0,01 \cdot A_{cp1,2} \sqrt{\sigma_R^2 - \sigma_r^2 \left(1 - \frac{1}{2n_1} - \frac{1}{2n_2}\right)}, \quad (13)$$

где 2,77 — коэффициент критического диапазона для двух параллельных определений по ГОСТ Р ИСО 5725-6;

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

$c_{cp1,2}$ — среднеарифметическое значение результатов массовой концентрации золы, г/дм³, полученных в первой и второй лабораториях;

σ_R — показатель воспроизводимости, % (при определении массовой концентрации золы — 2,5 %; при определении щелочности золы — 1,5 %).

σ_r — показатель повторяемости, % (при определении массовой концентрации золы — 1,5 %; при определении щелочности золы — 1 %).

$A_{cp1,2}$ — среднеарифметическое значение результатов определения щелочности, мг-экв NaOH/дм³, полученных в первой и второй лабораториях.

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

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

10 Контроль точности измерений при реализации метода в лаборатории

Контроль точности измерений в лаборатории при реализации метода осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6, используя контроль стабильности среднеквадратического (стандартного) отклонения промежуточной прецизионности по пункту 6.2.3 ГОСТ Р ИСО 5725-6. Проверку стабильности осуществляют с применением контрольных карт Шухарта.

Рекомендуется устанавливать контролируемый период так, чтобы количество результатов контрольных измерений было от 20 до 30.

При неудовлетворительных результатах контроля, например при превышении предела действия или регулярном превышении предела предупреждения, выясняют причины этих отклонений, в том числе проводят замену реактивов, проверяют работу оператора.

11 Требования безопасности

11.1 При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007 и ГОСТ 12.4.103.

11.2 Помещение, в котором проводят измерения, должно быть оборудовано общей приточно-вытяжной вентиляцией по ГОСТ 12.4.021.

11.3 Запрещается включать в сеть и работать на муфельной печи без заземления. Недопустимо использование для заземления нулевой фазы электропитания.

ГОСТ Р 53954—2010

11.4 Электробезопасность при работе с электроустановками – по ГОСТ 12.2.007.0 и по ГОСТ Р 12.1.019.

11.5 Организация обучения работающих безопасности труда — по ГОСТ 12.0.004.

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

11.7 Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать норм, установленных ГОСТ 12.1.005.

УДК 663.5.001.4:006.354

ОКС 67.160.10

Н79

ОКСТУ 9109

Ключевые слова: винодельческая продукция, массовая концентрация золы, щелочность золы, выполнение измерений, обработка результатов, контроль точности результатов, предел повторяемости, предел воспроизводимости, границы относительной погрешности, требования безопасности

Редактор *М.Е. Никулина*
Технический редактор *Н.С. Гришанова*
Корректор *В.Е. Нестерова*
Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 22.06.2011. Подписано в печать 07.07.2011. Формат 60 × 84 $\frac{1}{8}$. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.
Печать офсетная. Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 0,98. Тираж 301 экз. Зак. 621.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.