

**Томский политехнический университет  
ООО "Научно-производственное предприятие "Томъаналит"**

**УТВЕРЖДАЮ**

Проректор по НР ТПУ

«21» 09



**УТВЕРЖДАЮ**

Директор ООО «НПП «Томъаналит»

«09» 2004г



**МУ 31-09/04**

(по реестру ФГУ "Томский центр стандартизации, метрологии и сертификации")

**КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ПРОБ  
ПИТЬЕВЫХ, ПРИРОДНЫХ И СТОЧНЫХ ВОД**

**МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ  
МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ МЫШЬЯКА  
МЕТОДОМ ИНВЕРСИОННОЙ ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИИ  
НА АНАЛИЗАТОРАХ ТИПА ТА**

**ТОМСК**

**СВИДЕТЕЛЬСТВО №31-09/04**  
**об аттестации методики анализа**

Методика выполнения измерений массовой концентрации общего мышьяка, мышьяка (V) и мышьяка (III) в водах питьевых, природных, минеральных и сточных методом инверсионной вольтамперометрии на анализаторах типа ТА, разработанная в лаборатории приборов вольтамперометрического анализа химико-технологического факультета Томского политехнического университета и ООО «НПП Томъаналит», регламентированная в МУ 31-09/04, аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563.

Аттестация осуществлена по результатам метрологической экспертизы материалов по разработке методики, теоретического и экспериментального исследования методики.

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

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

Определяемый компонент	Диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_r$ , %	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), $\sigma_{Rx}$ , %	Показатель правильности (границы, в которых находится неисключенная систематическая погрешность методики), $\pm\delta_c$ , %	Показатель точности (границы, в которых находится погрешность методики), $\pm\delta$ , %
Мышьяк (III)	От 0,002 до 0,020 вкл.	21	24	16	50
	От 0,020 до 0,200 вкл.	13	15	16	34
Мышьяк (V)	От 0,002 до 0,020 вкл.	18	22	15	46
	От 0,020 до 0,200 вкл.	9	12	8	25
Общий мышьяк	От 0,002 до 0,020 вкл.	16	21	17	45
	От 0,020 до 0,500 вкл.	10	12	8	25

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

Определяемый компонент	Диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений), $r$ , %	Предел воспроизводимости (для двух результатов анализа), $R_x$ , %
Мышьяк (III)	От 0,002 до 0,020 вкл.	58	66
	От 0,020 до 0,200 вкл.	36	42
Мышьяк (V)	От 0,002 до 0,020 вкл.	50	61
	От 0,020 до 0,200 вкл.	25	33
Общий мышьяк	От 0,002 до 0,020 вкл.	44	58
	От 0,020 до 0,500 вкл.	28	33

3 При реализации методики в лаборатории обеспечивают:

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

Продолжение свидетельства 31-09/04

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

Алгоритм контроля исполнителем процедуры выполнения анализа приведен в п.11.2 документа на методику анализа.

Процедуру контроля стабильности результатов анализа регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

“17” сентябрь 2004г.

Зам. директора по метрологии ФГУ «Томский областное учреждение «Сертификация»  
центр стандартизации, метрологии и сертификации

М.М. Чухланцева



Настоящие методические указания устанавливают методику выполнения измерений концентрации общего мышьяка, массовых концентраций мышьяка (III) и мышьяка (V) в питьевых, природных, минеральных, морских и сточных водах.

Химические помехи, влияющие на результаты определения элементов, устраняются в процессе пробоподготовки. Методику применяют для измерения валовой концентрации мышьяка, массовых концентраций мышьяка (III) и мышьяка (V) в диапазонах, указанных в таблице 1.

## 1 ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ

Погрешность измерений соответствует характеристикам, приведенным в таблице 1.

Таблица 1 - Диапазон измерений, значения показателей точности, правильности, повторяемости и воспроизводимости методики при доверительной вероятности Р=0,95

Определяемый компонент	Диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_r$ , %	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), $\sigma_{Rx}$ , %	Показатель правильности (границы, в которых находится неисключенная систематическая погрешность методики), $\pm\delta_c$ , %	Показатель точности (границы, в которых находится погрешность методики), $\pm\delta$ %
Мышьяк (III)	От 0,002 до 0,020 вкл.	21	24	16	50
	От 0,020 до 0,200 вкл.	13	15	16	34
Мышьяк (V)	От 0,002 до 0,020 вкл.	18	22	15	46
	От 0,020 до 0,200 вкл.	9	12	8	25
Общий мышьяк	От 0,002 до 0,020 вкл.	16	21	17	45
	От 0,020 до 0,500 вкл.	10	12	8	25

## 2 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА, МАТЕРИАЛЫ, РЕАКТИВЫ

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы.

### 2.1 Средства измерений

Анализатор вольтамперометрический ТА в комплекте с IBM-совместимым компьютером (ТА-4, ТА-Lab, ТА-Универсал производства ООО «НПП «Томьаналит»)

ТУ 4215-001-59681863-2003;  
ТУ 4215-001-59681863-2005;  
ТУ 4215-009-59681863-2010;  
ТУ 4215-010-59681863-2010;  
ТУ 4215-001-71738100-2005

Анализатор ПАН-As

В комплект анализатора входят:

рабочий электрод – золото-углеродсодержащий;  
электроды сравнения и вспомогательный – хлорсеребряные;  
стаканчики из оптически прозрачного кварца вместимостью (20-25) см<sup>3</sup> (для анализатора типа ТА);  
стаканы градуированные вместимостью 25 см<sup>3</sup>  
(для анализатора ПАН-As)

ГОСТ 19908-90

Весы лабораторные специального класса точности с наибольшим пределом допускаемой абсолютной погрешности  $\pm 0,001$  г

ГОСТ OIML R 76-1-2011

Дозаторы пипеточные с дискретностью установки доз (0,01-1,00) см<sup>3</sup>

ГОСТ 29169-91;  
ГОСТ 29227-91

и/или пипетки стеклянные вместимостью (0,1; 0,5; 1,0; 2,0; 5,0; 10,0) см<sup>3</sup> 1 или 2 класса

ГОСТ 1770-74

Колбы мерные наливные вместимостью

(25; 50; 100; 500; 1000) см<sup>3</sup>

Стандартный образец (СО) состава растворов ионов мышьяка (III) с погрешностью не более 1 % отн. при Р=0,95. Концентрация ионов мышьяка в СО должна быть не менее 0,1 мг/см<sup>3</sup> и не более 1,0 мг/см<sup>3</sup>.

Например, СО состава растворов ионов мышьяка (III)

ГСО 7143-95 + 7144-95

## 2.2 Вспомогательные устройства

Аппарат для получения бидистиллированной воды

ГОСТ 28165-89

или набор посуды для дистилляции воды (применяется для получения воды бидистиллированной путем перегонки воды дистиллированной)

ГОСТ 14919-83

Электроплитка

ТУ 3443-029-59681863-2015

или плита нагревательная лабораторная серии ПЛ,

ТУ 3443-032-59681863-2015;

или программируемая двухкамерная печь ПДП,

ТУ 344320-002-71721453-2004;

ТУ 3443-002-36304081-2009;

ТУ 3443-003-36304081-2009

ТУ 344320-003-71721453-2004

ТУ 344320-004-71721453-2004

или программируемая двухсекционная плитка ПСП-2,

ГОСТ 9736-91

или регулируемая плитка РП-1

Муфельная печь типа ПМ-8 или МР-64-02-15, или электропечь сопротивления камерная лабораторная, обеспечивающая поддержание заданного температурного режима от 150 °C до 600 °C с погрешностью ±25 °C

или программируемая двухкамерная печь ПДП

ТУ 3443-032-59681863-2015;

ТУ 344320-002-71721453-2004;

ТУ 3443-002-36304081-2009;

ТУ 3443-003-36304081-2009

Эксикатор

ГОСТ 25 336-82

Палочки стеклянные

ГОСТ 21400-75

Стаканчики из кварца вместимостью (20-25) см<sup>3</sup>

ГОСТ 19908-90

и/или фарфоровые тигли

ГОСТ 9147-80

Щипцы тигельные

ТУ 64-1.973-76

Посуда стеклянная лабораторная

ГОСТ 1770-74; ГОСТ 29169-91

Приставка к вольтамперометрическому анализатору типа ТА ТА-ОЗОН» (применяется только при анализе вод на содержание мышьяка (V))

ТУ 361471-010-59681863

или ТА-Чистота (применяется только при анализе вод на содержание мышьяка (V))

ТУ 361471-028-59681863-2014

## 2.3 Материалы

Бумага фильтровальная

ГОСТ 12026-76

## 2.4 Реактивы

Кислота азотная концентрированная, ос.ч.

ГОСТ 11125-84

Кислота серная концентрированная, ос.ч.

ГОСТ 14262-78

Кислота соляная концентрированная, ос.ч.

ГОСТ 14261-77

Гидразин сернокислый, ч.

ГОСТ 5841-74

Натрия сульфит, ч.д.а.

ГОСТ 195-77

Трилон Б, х.ч.

ГОСТ 10652-73

или стандарт-титр трилон Б (соль динатриевая этилендиаминтетрауксусной кислоты 2-водная)

ТУ 6-09-2540-87

Натрия пиросульфит х.ч.

ГОСТ 11683-76

Вода бидистиллированная

или вода дистиллированная, дважды перегнанная в присут-

ствии серной кислоты ( $0,5 \text{ см}^3$  концентрированной серной кислоты и  $3 \text{ см}^3$  3 %-ного раствора калия перманганата на  $1 \text{ дм}^3$  дистиллированной воды)

или вода для лабораторного анализа, полученная двойной перегонкой

Калия перманганат, х.ч.

Калий хлористый, х.ч.

Натрия гидрокарбонат (сода пищевая)

Раствор для модификации поверхности углеродсодержащих электродов

ГОСТ Р 52501-2005

ГОСТ 20490-75

ГОСТ 4234-77

ГОСТ 2156-76

ФЮРА.415000.005ПС

Допускается применение других средств измерений, вспомогательного оборудования, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам, а также реактивов, посуды и материалов, по качеству не хуже вышеуказанных.

### 3 МЕТОД ИЗМЕРЕНИЙ

Методика основана на проведении инверсионно-вольтамперометрического анализа раствора пробы после ее предварительной подготовки. Электроактивной формой является мышьяк (III); электронакопление проводится в форме As (0) на золото-углеродсодержащем электроде при потенциале минус 1,6 В; аналитический сигнал получают в результате электрохимической реакции  $\text{As (0)} \rightarrow \text{As (III)}$  при изменении потенциала от минус 0,6 В до плюс 0,2 В. Потенциал анодного пика мышьяка находится в интервале минус  $(0,20 \pm 0,05)$  В. Массовая концентрация мышьяка в пробе определяется методом добавок аттестованной смеси As (III) в анализируемый раствор.

Общую концентрацию мышьяка определяют после восстановления соединений As (V) до As (III) гидразином сернокислым или натрия пиросульфитом при упаривании пробы в присутствии серной кислоты.

Для определения содержания в воде As (V) пробу упаривают досуха с добавлением концентрированной соляной кислоты. Сухой остаток выдерживают в муфеле при температуре свыше  $450^\circ\text{C}$ . При этом соединения As (III) улетучиваются. Сохранившийся в пробе As (V) восстанавливают до As (III) гидразином сернокислым или натрия пиросульфитом в присутствии серной кислоты, после чего проводят определение As (III) в минерализате.

Массовую концентрацию As (III) определяют как разницу общей концентрации мышьяка и массовой концентрации As (V).

### 4 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ, ОХРАНЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

При выполнении измерений массовой концентрации мышьяка соблюдают следующие требования:

4.1 При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работы с токсичными и едкими веществами по ГОСТ 12.1.005-88.

4.2 При работе с электроустройствами соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ Р 12.1.019-2009 и руководством по эксплуатации приборов.

4.3 Анализатор ТА устанавливают в вытяжном шкафу.

4.4 Требования пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91.

### 5 ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРОВ

К выполнению измерений и (или) обработке их результатов допускают лиц, владеющих техникой инверсионно-вольтамперометрического метода анализа и изучивших руководство по эксплуатации вольтамперометрического анализатора ТА.

### 6 УСЛОВИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

6.1 Процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят в рабочих условиях согласно ГОСТ 15150-69 при температуре воздуха (10-30) °С, атмосферном давлении (630-800) мм.рт.ст. и влажности воздуха не более 80 %.

6.2 Выполнение измерений проводят в условиях, рекомендуемых в руководстве по эксплуатации анализатора.

## 7 ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

При подготовке к выполнению измерений проводят следующие работы: подготовку лабораторной посуды, приготовление растворов, отбор и предварительную подготовку проб, подготовку анализатора и электродов.

### 7.1 Подготовка лабораторной посуды

Новую лабораторную стеклянную посуду, сменные наконечники дозаторов, пипетки промывают раствором соды ( $\text{NaHCO}_3$ ), затем многократно бидистиллированной водой.

Стаканы анализатора ПАН-As протирают фильтром с пищевой содой, ополаскивают водопроводной водой и бидистиллированной водой.

Кварцевые стаканчики (фарфоровые тигли) протирают фильтром с пищевой содой, ополаскивают водопроводной водой и бидистиллированной водой. Обрабатывают концентрированной серной кислотой ((0,1-0,2) см<sup>3</sup> или (4-6) капель), нагревают на электроплитке при температуре (300-350) °С до прекращения выделения паров кислоты. Прокаливают в муфельной печи при температуре (500-600) °С в течение (20-30) минут. Затем снова ополаскивают бидистиллированной водой. Обработку стаканчиков серной кислотой проводят не реже одного раза в две недели. Сменные кварцевые стаканчики хранят закрытыми калькой или в эксикаторе.

Примечание – новые кварцевые стаканчики (фарфоровые тигли) серной кислотой можно не обрабатывать.

### 7.2 Приготовление растворов

Основной раствор мышьяка (III) ( $C=0,1 \text{ г/дм}^3$ ). Используют государственный стандартный образец состава водных растворов ионов мышьяка.

Основной раствор мышьяка (V) ( $C=0,1 \text{ г/дм}^3$ ). Готовят путем озонирования основного раствора мышьяка (III) в течение 10 минут.

Основные растворы устойчивы в течение шести месяцев.

Аттестованные смеси мышьяка (III) и мышьяка (V) ( $C=10,0; 5,0; 1,0; 0,1 \text{ мг/дм}^3$ ). Готовят разбавлениями растворов мышьяка (III) и мышьяка (V) соответственно в мерных колбах вместимостью 25,0 см<sup>3</sup> бидистиллированной водой или в мерных пробирках вместимостью 10,0 см<sup>3</sup> или 5,0 см<sup>3</sup> согласно таблице 2. Погрешность приготовления аттестованных смесей не превышает 3 % относительных.

Таблица 2 - Приготовление аттестованных смесей мышьяка (III) и мышьяка (V)

Исходный раствор для приготовления, мг/дм <sup>3</sup>	Отбираемый объем, см <sup>3</sup>	Объем мерной посуды, см <sup>3</sup>	Концентрация приготовленного раствора, мг/дм <sup>3</sup>	Срок хранения, дней
100,0	2,50	25,0	10,00	14
100,0	1,00	10,0	10,00	14
100,0	0,5	5,0	10,00	14
100,0	1,25	25,0	5,00	7
100,0	0,50	10,0	5,00	7
100,0	0,25	5,0	5,00	7
10,0	2,50	25,0	1,00	1
10,0	1,00	10,0	1,00	1
10,0	0,5	5,0	1,00	1
1,0	2,50	25,0	0,10	1
1,0	1,00	10,0	0,10	1
1,0	0,5	5,0	0,10	1

Трилон Б 0,05 М. 1) Фиксанал 0,1 моль-эквивалент (18,6 г) разводят бидистиллированной водой в колбе объемом 1000 см<sup>3</sup>; 2) 9,3 г Трилона Б растворяют в колбе вместимостью

500 см<sup>3</sup> теплой бидистиллированной водой, охлаждают и доводят объем раствора до метки бидистиллированной водой. Хранят раствор в темном месте или в посуде из темного стекла. Срок хранения раствора не более 6 месяцев.

*Трилон Б 0,01 М.* 10,0 см<sup>3</sup> раствора Трилона Б 0,05 М вносят в мерную колбу вместимостью 50,0 см<sup>3</sup>, наполовину заполненную бидистиллированной водой, доводят объем раствора до метки бидистиллированной водой. Хранят раствор в темном месте или в посуде из темного стекла. Срок хранения раствора не более 3 месяцев.

*Натрия сульфит (насыщенный раствор).* В колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup> нагревают до кипения 300 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды. Снимают колбу с плитки и **постепенно** добавляют (200-230) г натрия сульфита при перемешивании раствора. Раствор охлаждают. На дне колбы должны присутствовать кристаллы натрия сульфита. Раствор хранят не более 3 месяцев.

*Гидразин сернокислый (насыщенный раствор).* В колбу вместимостью 50,0 см<sup>3</sup> наливают (30-40) см<sup>3</sup> бидистиллированной воды. Добавляют (2,5-3,0) г гидразина сернокислого при перемешивании раствора. На дне колбы должны присутствовать кристаллы гидразина сернокислого. Раствор хранят не более 6 месяцев.

*Калия хлорид 1 М.* 7,46 г калия хлорида растворяют бидистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 100,0 см<sup>3</sup>. Доводят объем раствора до метки бидистиллированной водой. Раствор хранят не более 6 месяцев.

*Калия перманганат 3 %.* 3,00 г калия перманганата растворяют бидистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 100,0 см<sup>3</sup> и доводят объем раствора до метки бидистиллированной водой. Раствор хранят в темном месте не более 3 месяцев.

### 7.3 Подготовка электродов

При выполнении измерений массовой концентрации мышьяка в качестве индикаторного (рабочего) электрода используют золото-углеродсодержащий электрод, в качестве электрода сравнения - хлорсеребряный электрод.

7.3.1 *Рабочий золото-углеродсодержащий электрод (ЗУЭ).* Золотоуглеродсодержащий электрод готовят путем нанесения пленки золота на поверхность углеродсодержащего электрода, который представляет собой твердую смесь сажи и полиэтилена, помещенную в полимерный корпус. Пленку золота наносят «электрохимическим» способом в анализаторе из раствора золота  $\text{AuCl}_3$  концентрации 1000 мг/дм<sup>3</sup>.

7.3.1.1 При использовании анализатора ПАН-As подготовку ЗУЭ выполняют в соответствии с Приложением по проведению анализа с использованием анализатора ПАН-As (или в соответствии с Приложением В руководства по эксплуатации прибора). При этом выполняют операции, описание которых высвечивается на дисплее анализатора.

7.3.1.2 При использовании анализатора типа ТА для подготовки ЗУЭ выполняют следующие действия.

Срезают торец электрода толщиной (0,3-0,5) мм устройством для обновления поверхности углеродсодержащих электродов и промывают электрод бидистиллированной водой.

Поверхность углеродсодержащего электрода покрывают электрохимически пленкой золота из раствора хлорида золота концентрации 1000 мг/дм<sup>3</sup> путем выполнения следующих операций:

1) В бюкс с 6,3 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды добавляют 0,7 см<sup>3</sup> раствора хлорида золота концентрации 10000 мг/дм<sup>3</sup> (раствора для модификации поверхности углеродсодержащих электродов). Бюкс с раствором золота устанавливают в ячейку «A» анализатора ТА.

2) В ячейку «A» анализатора ТА вставляют на место рабочего электрода углеродсодержащий электрод; на место электрода сравнения - ХСЭ (данный ХСЭ используют только для накопления пленки золота).

3) Проводят накопление золота на поверхность углеродсодержащего электрода при потенциале минус 0,1 В в течение 40 секунд без перемешивания раствора.

Для этого выбирают в главном меню программы пункт «Работа», в нем пункт «Подготовка к электродов...» (или нажимают клавишу на клавиатуре компьютера <F3>); в открывшемся диалоговом окне «Подготовка рабочего электрода» нажимают кнопку «Начать подготовку», предварительно убедившись, что в окне выбрана ячейка «A»; выделен пункт «Потенциал»; установлено значение потенциала минус 0,1 В; установлено «Время» - 40 секунд; установлена

«Вибрация» - 0 (при несовпадении указанных параметров с установленными вносят соответствующие изменения).

4) Вынимают из анализатора готовый ЗУЭ и ополаскивают его рабочую поверхность бидистиллированной водой.

5) При необходимости повторяют операции по п.п. 3) и 4) для второго и третьего углеродсодержащих электродов.

Раствор золота из бюкса не выливают, его используют для последующих накоплений пленки золота. Из одного раствора золота возможно накопление пленки золота не более 100 раз.

Готовые ЗУЭ хранят на воздухе (в защитных колпачках).

7.3.2 *Хлорсеребряный электрод сравнения (ХСЭ)*. Представляет собой спираль из серебряной проволоки, покрытой серебра хлоридом, помещенную в корпус с полупроницаемой пробкой, который заполнен одномолярным раствором калия хлорида. Конец серебряной проволоки имеет токовыводящий контакт для подключения к прибору.

Перед работой корпус электрода заполняют с помощью шприца или дозатора одномолярным раствором калия хлорида (при заполнении иголку шприца опускают до дна корпуса). Электрод перезаполняют новым раствором калия хлорида не реже одного раза в неделю.

ХСЭ, используемый для накопления пленки золота, перезаполняют раствором хлорида калия каждый раз перед использованием.

Заполненные хлоридом калия ХСЭ хранят в бидистиллированной воде, незаполненные хлоридом калия хранят на воздухе (в защитных колпачках).

#### 7.4 Отбор проб

Пробы воды отбирают в соответствии с ГОСТом 24481-80 в полиэтиленовые емкости объемом 1000 см<sup>3</sup>, промытые предварительно водопроводной водой, соляной кислотой (1:1) и бидистиллированной водой. Воду консервируют добавлением 1 см<sup>3</sup> химически чистой концентрированной азотной кислоты на 1000 см<sup>3</sup> пробы. Консервированные пробы устойчивы в течение (2-3) месяцев.

#### 7.5 Предварительная подготовка проб

Одновременно проводится подготовка двух параллельных и одной резервной проб с соответствующей маркировкой.

##### 7.5.1 Подготовка проб для определения общей концентрации мышьяка

При определении общей концентрации мышьяка подготовку проб воды проводят с гидразином сернокислым по п.7.5.1.1 или с натрия пиросульфитом по п.7.5.1.2.

###### 7.5.1.1 Подготовка проб с гидразином сернокислым

В чистый кварцевый стаканчик или фарфоровый тигель с помощью дозатора или мерной пипетки наливают 10,0 см<sup>3</sup> анализируемой воды. Добавляют 0,2 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и 0,2 см<sup>3</sup> насыщенного раствора гидразина сернокислого.

Полученный раствор осторожно выпаривают на электроплитке или в камере выпаривания печи ПДП (избегая разрызгивания), постепенно повышая температуру от 180 до 280 °С. Выдерживают на электроплитке или в камере выпаривания печи ПДП при 280 °С до прекращения выделения паров серной кислоты. Для полного удаления серной кислоты и разложения избытка гидразина стаканчики прокаливают в муфельной печи или в камере озоления печи ПДП при температуре 280 °С в течение 20 минут.

Растворение полученного остатка проводят непосредственно перед выполнением анализа пробы:

- к охлажденному остатку дозатором или мерной пипеткой добавляют 2,0 см<sup>3</sup> раствора Трилона Б концентрации 0,01 моль/дм<sup>3</sup>. Тщательно перемешивают стеклянной палочкой до полного растворения осадка. Дают раствору отстояться (3-5) минут и перемешивают стеклянной палочкой. Для анализа используют аликвоту раствора.

###### 7.5.1.2 Подготовка проб с натрия пиросульфитом

В чистый кварцевый стаканчик или фарфоровый тигель дозатором или мерной пипеткой наливают 2,0 см<sup>3</sup> анализируемой воды, добавляют (40-60) мг натрия пиросульфита и 0,02 см<sup>3</sup>

концентрированной серной кислоты. Упаривают полученный раствор досуха при температуре (190-210) °С на электроплитке или в камере выпаривания печи ПДП. Поднимают температуру и выдерживают пробу при (280-300) °С в течение (8-10) минут.

Растворение полученного остатка проводят непосредственно перед выполнением анализа пробы:

- золу растворяют в 2,0 см<sup>3</sup> насыщенного раствора натрия сульфита и тщательно перемешивают стеклянной палочкой до полного растворения осадка. Добавляют 8,0 см<sup>3</sup> бидистиллизированной воды и 0,05 см<sup>3</sup> раствора Трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. Дают раствору отстояться (3-5) минут, перемешивают стеклянной палочкой и используют для анализа целиком, без аликвот.

#### 7.5.2 Подготовка проб для определения массовой концентрации мышьяка (V).

При определении массовой концентрации мышьяка (V) подготовку проб воды проводят с гидразином сернокислым по п.7.5.2.1 или с натрия пиросульфитом по п.7.5.2.2.

##### 7.5.2.1 Подготовка проб с гидразином сернокислым

В чистый кварцевый стаканчик или фарфоровый тигель объемом (20-25) см<sup>3</sup> наливают дозатором или мерной пипеткой (10,0-15,0) см<sup>3</sup> анализируемой воды. Упаривают досуха с давлением 1 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и 0,02 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты на электроплитке или в камере выпаривания печи ПДП при температуре (180-210) °С в течение 15 минут. Поднимают температуру и выдерживают пробу при (280-300) °С в течение 5 минут. Стаканчик с сухим остатком помещают в муфель или в камеру озоления печи ПДП и выдерживают при температуре 550 °С в течение 10 минут. Стаканчик охлаждают.

Для восстановления As (V) до As (III) добавляют в золу 0,2 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и 0,2 см<sup>3</sup> насыщенного раствора гидразина сернокислого. Полученным раствором омывают стенки стаканчика. Осторожно выпаривают на электроплитке или в камере выпаривания печи ПДП (избегая разбрызгивания), постепенно повышая температуру от 200 до 280 °С. Выдерживают на электроплитке или в камере выпаривания печи ПДП при 280 °С до прекращения выделения паров серной кислоты. Для полного удаления серной кислоты и разложения избытка гидразина стаканчики прокаливают в муфельной печи или в камере озоления печи ПДП при температуре 280 °С в течение 20 минут.

Растворение полученного остатка проводят непосредственно перед выполнением анализа пробы:

- к охлажденному остатку дозатором или мерной пипеткой добавляют 2,0 см<sup>3</sup> раствора Трилона Б концентрации 0,01 моль/дм<sup>3</sup>. Тщательно перемешивают стеклянной палочкой до полного растворения осадка. Дают раствору отстояться (3-5) минут и перемешивают раствор стеклянной палочкой. Для анализа используют аликвоту раствора.

##### 7.5.2.2 Подготовка проб с натрия пиросульфитом

В чистый кварцевый стаканчик или фарфоровый тигель объемом (20-25) см<sup>3</sup> дозатором или мерной пипеткой наливают (2,0-3,0) см<sup>3</sup> анализируемой воды. Упаривают досуха с давлением 1 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и 0,02 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты на электроплитке или в камере выпаривания печи ПДП при температуре (180-210) °С в течение 15 минут. Поднимают температуру и выдерживают пробу при (280-300) °С в течение 5 минут. Стаканчик с сухим остатком помещают в муфель или в камеру озоления печи ПДП и выдерживают при температуре 550 °С в течение 10 минут. Стаканчик охлаждают.

Для восстановления As (V) до As (III) в золу добавляют 2 см<sup>3</sup> бидистиллизированной воды, (40-60) мг натрия пиросульфита и 0,02 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты. Упаривают полученный раствор досуха при температуре (190-210) °С на электроплитке или в камере выпаривания печи ПДП. Поднимают температуру и выдерживают пробу при (280-300) °С в течение (8-10) минут.

Растворение полученного остатка проводят непосредственно перед выполнением анализа пробы:

- золу растворяют в 2,0 см<sup>3</sup> насыщенного раствора натрия сульфита, тщательно перемешивают стеклянной палочкой до полного растворения осадка. Добавляют 8,0 см<sup>3</sup> бидистиллизированной воды и 0,05 см<sup>3</sup> раствора Трилона Б концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. Дают раствору

отстояться (3-5) минут, перемешивают стеклянной палочкой и используют для анализа целиком, без аликвот.

#### 7.5.3 Контроль чистоты реактивов

Контроль чистоты реактивов проводится для каждой новой партии используемых реактивов или при сомнениях в чистоте реактивов.

Проводят подготовку «холостой пробы» аналогично пробоподготовке анализируемой воды, приливая соответствующие реактивы в тех же количествах и в той же последовательности в пустой, чистый стаканчик.

#### 7.6 Подготовка анализатора

7.6.1 Подготовка анализатора ПАН-As к выполнению измерений и порядок работы приведены в Приложении по проведению анализа с использованием анализатора ПАН-As (или в руководстве по эксплуатации данного прибора). Измерения проводят в соответствии с текстовыми рекомендациями, высвечиваемыми на дисплее анализатора.

7.6.2 Подготовка анализатора ТА к выполнению измерений и порядок работы приведены в руководстве по эксплуатации данного прибора и в руководстве пользователя программного обеспечения.

*Внимание! Если в программном обеспечении отсутствует методика «Определение As в воде», ее необходимо создать и сохранить в соответствии с руководством пользователя программного обеспечения.*

##### 7.6.2.1 Параметры методики «Определение As в воде» для измерения концентрации мышьяка

Число повторов в серии: 3.

Электрохимическая ячейка: два электрода.

Режим подачи газа: не подавать.

Инверсия кривых: отключена.

Дифференцирование: отключено.

Сглаживание: отключено.

Потенциал пика определяемого элемента: As: минус 0.2 В.

Таблица 3 - Параметры подготовительных этапов методики «Определение As в воде»

	Название	Потенциал, E1 (В)	Потенциал, E2 (В)	Время, T (с)	УФО	Вибрация	Уровень вибрации
V	Растворение	0.3	нет	10		V	6
V	Накопление	-1.6	нет	10		V	6
V	Успокоение	-0.4	нет	5			

Делать обратный ход развертки: отключено.

Интегрирование: 20 мс.

Измерительный диапазон: 25 мкА.

Форма развертки: постояннотоковая.

Начало развертки: минус 0.6 В.

Конец развертки: плюс 0.2 В.

Скорость развертки: 180 мВ/с.

Параметры отмычки: по методике, пропуская этап «Накопление», число повторов - 9.

Параметры подготовки (нанесение пленки золота на УЭ): канал «A»; потенциал минус 0.1 В; время 40 секунд; вибрация выключена (установлено значение «0»).

7.6.2.2 Подготовку к измерениям на анализаторе ТА проводят в соответствии с п.п.7.7-7.8, измерения - в соответствии с разделом 8 настоящих методических указаний.

#### 7.7 Отмывка электрохимических ячеек

Перед анализом каждой пробы проводят отмывку стаканчиков и электродов.

7.7.1 Подготовленные по п.7.3 золото-углеродсодержащие и хлорсеребряные электроды, стаканчики с (9-11) см<sup>3</sup> бидистиллированной воды устанавливают в анализатор. Открывают методику «Определение As в воде».

7.7.2 Проводят отмывку электрохимических ячеек. Для этого нажимают кнопку «Отмывка». Отмывка будет проведена и закончена в автоматическом режиме.

7.7.3 После окончания отмычки содержимое стаканчиков выливают.

## 7.8 Проверка работы электродов методом «введено-найдено»

Проверку работы электродов проводят:

- а) ежедневно перед началом работы;
- б) после нанесения пленки золота на поверхность углеродсодержащего электрода;
- в) при получении неприемлемых результатов анализа;
- г) при внедрении методики анализа в лаборатории - до полного освоения процесса регистрации аналитического сигнала мышьяка.

Проводят после отмычки электрохимических ячеек по п.7.7 (открыта методика «Определение As в воде», установлены электроды).

7.8.1 В кварцевые стаканчики вносят 2,0 см<sup>3</sup> насыщенного раствора натрия сульфита, (7-9) см<sup>3</sup> бидистиллированной воды и 0,04 см<sup>3</sup> раствора Трилона Б 0,05 М. Добавляют в стаканчики 0,02 см<sup>3</sup> аттестованной смеси мышьяка (III) концентрации 5 мг/дм<sup>3</sup>. Стаканчики устанавливают в анализатор.

7.8.2 Устанавливают параметры пробы:

Вид проб: без минерализации.

Размерность: мг/дм<sup>3</sup>.

Объем пробы: 1,0 см<sup>3</sup>.

Проводят регистрацию вольтамперограмм пробы в масштабе 10:1 - 20:1. После серии измерений исключают, если необходимо, невоспроизводимые вольтамперограммы. Количество воспроизводимых вольтамперограмм в каждом окне должно быть не менее двух. В противном случае регистрацию повторяют. Усредняют полученные вольтамперограммы пробы. При необходимости корректируют разметку линии остаточного тока.

7.8.3 В методике ««Определение As в воде» отключают этап «Накопление» или устанавливают время накопления 0 секунд. Проводят регистрацию двух-трех воспроизводимых вольтамперограмм фона. Обрабатывают полученные вольтамперограммы фона: исключают невоспроизводимые; усредняют воспроизводимые; при необходимости корректируют разметку линии остаточного тока.

*Внимание! При разметке пика фона вершину пика отмечают в соответствии с потенциалом пика мышьяка предварительно снятой пробы. Для этого в главном меню программы выбирают пункт «Разметка», в нем выбирают пункт «Фон как пробы».*

7.8.4 В методике ««Определение As в воде» включают этап «Накопление» или устанавливают время накопления 10 секунд.

Устанавливают параметры добавки аттестованной смеси мышьяка (III): концентрация - 5 мг/дм<sup>3</sup>; объем - 0,02 см<sup>3</sup>.

Вносят в каждую ячейку 0,02 см<sup>3</sup> аттестованной смеси мышьяка (III) концентрации 5 мг/дм<sup>3</sup> и проводят регистрацию вольтамперограмм пробы с добавкой.

Обрабатывают полученные вольтамперограммы пробы с добавкой: исключают невоспроизводимые; усредняют воспроизводимые; при необходимости корректируют разметку линии остаточного тока.

7.8.5 Выполняют команду «Расчет», включают «Учет фона». Если полученные результаты входят в интервал (0,07-0,13) мг/дм<sup>3</sup>, то электроды считают готовыми для работы.

7.8.6 В противном случае повторяют проверку работы электродов. В случае повторных отрицательных результатов проводят накопление новой пленки золота, предварительно удалив имеющуюся срезанием тонкого слоя с торца электрода (толщиной примерно (0,3-0,5) мм) устройством для обновления поверхности углеродсодержащих электродов.

## 8 ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

Перед выполнением измерений обязательно проводят отмывку электрохимических ячеек по п.7.7 (открыта методика «Определение As в воде», установлены электроды). В качестве рабочих электродов используют золото-углеродсодержащие электроды.

Рекомендуется одновременно проводить анализ двух параллельных и одной резервной проб.

### 8.1 Определение общей концентрации мышьяка

8.1.1 В методике ««Определение As в воде» устанавливают время накопления 60 секунд.

Если подготовку проб проводили с гидразином сернокислым по п.7.5.1.1, в чистые кварцевые стаканчики с помощью дозатора или пипетки вносят 2,0 см<sup>3</sup> насыщенного раствора натрия сульфита, (7-9) см<sup>3</sup> бидистиллированной воды и аликвоту пробы объемом 0,5 см<sup>3</sup>, подготовленной по п.7.5.1.1. Стаканчики помещают в анализатор. Устанавливают значения параметров пробы: вид проб - жидкое с минерализацией; размерность - мг/дм<sup>3</sup>; объем пробы - объем пробы, взятый для сжигания (10 см<sup>3</sup>); объем минерализата - объем, полученный после растворения золы (2,0 см<sup>3</sup>); объем аликвоты - объем минерализата, добавленный в каждый стаканчик (0,5 см<sup>3</sup>).

Если подготовку проб проводили с натрия пиросульфитом по п.7.5.1.2, подготовленные стаканчики с раствором помещают в анализатор. Устанавливают значения параметров пробы: вид проб - жидкое с минерализацией; размерность - мг/дм<sup>3</sup>; объем пробы - объем пробы, взятый для сжигания (2,0 см<sup>3</sup>); объем минерализата - объем, полученный после растворения золы (10,0 см<sup>3</sup>); объем аликвоты - объем минерализата, добавленный в каждый стаканчик (10 см<sup>3</sup>).

8.1.2 Регистрируют вольтамперограммы пробы в масштабе 10:1 - 20:1. По величине пики на первой вольтамперограмме пробы принимают решение о дальнейшей регистрации вольтамперограмм пробы:

- если пик мышьяка больше 0,4 мкА, останавливают процесс регистрации на этапе «Растворение» и уменьшают время накопления. Повторяют регистрацию двух-трех воспроизводимых вольтамперограмм пробы. Обрабатывают полученные вольтамперограммы пробы: исключают невоспроизводимые; усредняют воспроизводимые, при необходимости корректируют разметку линии остаточного тока.

8.1.3 В методике ««Определение As в воде» отключают этап «Накопление» или устанавливают время накопления 0 секунд. Регистрируют две-три воспроизводимые вольтамперограммы фона. Обрабатывают полученные вольтамперограммы фона: исключают невоспроизводимые; усредняют воспроизводимые; при необходимости корректируют разметку линии остаточного тока.

*Внимание! При разметке пика фона вершину пика отмечают в соответствии с потенциалом пика мышьяка предварительно снятой пробы. Для этого в главном меню программы выбирают пункт «Разметка», в нем выбирают пункт «Фон как пробы».*

8.1.4 Если пики на вольтамперограммах фона равны пикам мышьяка на вольтамперограммах предварительно снятой пробы, устанавливают время накопления (180-300) секунд и повторяют регистрацию двух-трех вольтамперограмм пробы с увеличенным временем накопления (чтобы пики мышьяка на вольтамперограммах пробы были в (1,5-2) раза больше пиков на вольтамперограммах фона).

8.1.5 В методике ««Определение As в воде» включают этап «Накопление» или устанавливают время накопления, при котором регистрировали вольтамперограммы пробы. Вносят в каждую ячейку добавку аттестованной смеси мышьяка (III) в зависимости от установленного времени накопления в соответствии с таблицей 4.

Таблица 4 - Таблица рекомендуемых добавок аттестованной смеси мышьяка (III)

Время накопления, с	V [см <sup>3</sup> ]	C [мг/дм <sup>3</sup> ]
2 -10	0,05	5,0
10 -20	0,02	5,0
20-40	0,05	1,0
40-120	0,02	1,0

120-300	0,05	0,1
---------	------	-----

8.1.6 Проводят регистрацию вольтамперограмм пробы с добавкой. Если добавка оказалась мала (высота пика увеличилась менее чем на 50 %), останавливают процесс регистрации на этапе «Растворение». Делают еще одну добавку аттестованной смеси мышьяка так, чтобы пик вырос на (50-150) %. При этом исправляют в таблице параметров добавки объем (концентрацию) добавки на большую с учетом уже сделанной и повторяют регистрацию вольтамперограмм пробы с добавкой.

Обрабатывают полученные вольтамперограммы пробы с добавкой: исключают невоспроизводимые; усредняют воспроизводимые; при необходимости корректируют разметку линии остаточного тока.

8.1.7 Выполняют команду «Расчет», включают «Учет фона». В результате будет получено три значения общей концентрации мышьяка в исходной пробе.

8.1.8 После проведения анализа стаканчики и электроды промывают по п.7.7.

*Примечание.* В случае превышения предельно допустимой концентрации мышьяка:

- 1) при подготовке проб с гидразином сернокислым повторяют анализ по п.8.1, уменьшив аликвоту пробы, подготовленной к измерению по п.7.5.1.1, до 0,2 см<sup>3</sup>;
- 2) при подготовке проб с натрия пиросульфитом повторяют подготовку пробы объемом 1,0 см<sup>3</sup> по п.7.5.1.2 и проводят анализ по п.8.1.

## 8.2 Определение массовой концентрации мышьяка (V)

8.2.1 В методике «Определение As в воде» устанавливают время накопления 60 секунд.

Если подготовку проб проводили с гидразином сернокислым по п.7.5.2.1, в чистые кварцевые стаканчики с помощью дозатора или мерной пипетки вносят 2,0 см<sup>3</sup> насыщенного раствора натрия сульфита, (7-9) см<sup>3</sup> бидистилированной воды и аликвоту пробы объемом 0,5 см<sup>3</sup>, подготовленной по п.7.5.2.1. Стаканчики помещают в анализатор. Устанавливают значения параметров пробы: вид проб - жидкое с минерализацией; размерность - мг/дм<sup>3</sup>; объем пробы - объем пробы, взятый для сжигания ((10-15) см<sup>3</sup>); объем минерализата - объем, полученный после растворения золы (2,0 см<sup>3</sup>); объем аликвоты - объем минерализата, добавленный в каждый стаканчик (0,5 см<sup>3</sup>).

Если подготовку проб проводили с натрия пиросульфитом по п.7.5.2.2, стаканчики с раствором, полученным по п.7.5.2.2, помещают в анализатор. Устанавливают значения параметров пробы: вид проб - жидкое с минерализацией; размерность - мг/дм<sup>3</sup>; объем пробы - объем пробы, взятый для сжигания ((2,0-3,0) см<sup>3</sup>); объем минерализата - объем, полученный после растворения золы (10,0 см<sup>3</sup>); объем аликвоты - объем минерализата, добавленный в каждый стаканчик (10 см<sup>3</sup>).

8.2.2 Регистрируют вольтамперограммы пробы в масштабе 10:1 - 20:1. По величине пика на первой вольтамперограмме пробы принимают решение о дальнейшей регистрации вольтамперограмм пробы:

- если пик мышьяка больше 0,4 мкА, останавливают процесс регистрации на этапе «Растворение» и уменьшают время накопления. Повторяют регистрацию двух-трех воспроизводимых вольтамперограмм пробы. Обрабатывают полученные вольтамперограммы пробы: исключают невоспроизводимые; усредняют воспроизводимые; при необходимости корректируют разметку линии остаточного тока.

8.2.3 В методике «Определение As в воде» отключают этап «Накопление» или устанавливают время накопления 0 секунд. Регистрируют две-три воспроизводимые вольтамперограммы фона. Обрабатывают полученные вольтамперограммы фона: исключают невоспроизводимые; усредняют воспроизводимые; при необходимости корректируют разметку линии остаточного тока.

*Внимание!* При разметке пика вершину пика отмечают в соответствии с потенциалом пика мышьяка предварительно снятой пробы. Для этого в главном меню программы выбирают пункт «Разметка», в нем выбирают пункт «Фон как пробы».

8.2.4 Если пики на вольтамперограммах фона равны пикам мышьяка на вольтамперограммах предварительно снятой пробы, устанавливают время накопления

(180-300) секунд и повторяют регистрацию двух-трех вольтамперограмм пробы с увеличенным временем накопления (чтобы пики мышьяка на вольтамперограммах пробы были в (1,5-2) раза больше пиков мышьяка на вольтамперограммах фона).

8.2.5 В методике «Определение As в воде» включают этап «Накопление» или устанавливают время накопления, при котором регистрировали вольтамперограммы пробы. Вносят в каждую ячейку добавку аттестованной смеси мышьяка (III) в зависимости от установленного времени накопления в соответствии с таблицей 4.

8.2.6 Проводят регистрацию вольтамперограмм пробы с добавкой. Если добавка оказалась мала (высота пика увеличилась менее чем на 50 %), останавливают процесс регистрации на этапе «Растворение». Делают еще одну добавку аттестованной смеси мышьяка так, чтобы пик вырос на (50-150) %. При этом исправляют в таблице параметров добавки объем (концентрацию) добавки на большую с учетом уже сделанной и повторяют регистрацию вольтамперограмм пробы с добавкой.

Обрабатывают полученные вольтамперограммы пробы с добавкой: исключают невоспроизводимые; усредняют воспроизводимые; при необходимости корректируют разметку линии остаточного тока.

8.2.7 Выполняют команду «Расчет», включают «Учет фона». В результате будет получено три значения массовой концентрации мышьяка (V) в исходной пробе.

8.2.8 После проведения анализа стаканчики и электроды промывают по п.7.7.

### 8.3 Определение массовой концентрации мышьяка (III)

8.3.1 Определяют общую концентрацию мышьяка в пробе по п.8.1.

8.3.2 Определяют массовую концентрацию мышьяка (V) в пробе по п.8.2.

8.3.3 Массовую концентрацию мышьяка (III) в воде вычисляют путем вычитания массовой концентрации мышьяка (V), найденной по п.8.2 и рассчитанной по п.9.2, из общей концентрации мышьяка, найденной по п.8.1 и рассчитанной по п.9.2. Оформление результатов измерений проводят в соответствии с п.10.

## 9 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Обработку результатов измерений выполняют нижеописанным способом.

9.1 Результат единичного анализа вычисляется автоматически по формуле:

$$X_i = \frac{I_1 \cdot C_o \cdot V_o}{(I_2 - I_1) \cdot V_{an}}, \text{ мг/дм}^3, \quad (1)$$

где:

$X_i$  - содержание мышьяка (валовое содержание мышьяка, концентрации мышьяка (III) и мышьяка (V) в анализируемой пробе, мг/дм<sup>3</sup>;

$C_o$  - концентрация аттестованной смеси мышьяка (III), из которой делается добавка к анализируемой пробе, мг/дм<sup>3</sup>;

$V_o$  - объем добавки аттестованной смеси мышьяка (III), см<sup>3</sup>;

$I_1$  - величина пика мышьяка в анализируемой пробе, мкА;

$V_{an}$  - объем аликвоты пробы, взятой для анализа, см<sup>3</sup>;

$I_2$  - величина пика мышьяка в пробе с добавкой, мкА.

При включенном параметре «Учет фона» при расчете концентраций из высот пиков мышьяка в пробе и в пробе с добавкой вычитается величина высоты пика в фоне.

### 9.2 Получение результата анализа в условиях повторяемости

9.2.1 В ходе выполнения измерений по п.8 в трех ячейках анализатора одновременно получают три результата единичного анализа  $X_1$ ,  $X_2$  и  $X_3$  в условиях повторяемости. За результат анализа принимают среднее значение двух результатов единичного анализа, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости. Относительное значение предела повторяемости приведено в таблице 5.

Таблица 5 - Значения предела повторяемости и критического диапазона при доверительной вероятности Р=0,95

Определяемый компонент	Диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами единичного анализа), г, %	Относительное значение критического диапазона для трех результатов единичного анализа, CR <sub>0,95(3)</sub> , %	Относительное значение критического диапазона для шести результатов единичного анализа CR <sub>0,95(6)</sub> , %
Мышьяк (III)	От 0,002 до 0,020 вкл.	58	70	85
	От 0,020 до 0,200 вкл.	36	43	52
Мышьяк (V)	От 0,002 до 0,020 вкл.	50	60	73
	От 0,020 до 0,200 вкл.	25	30	36
Общий мышьяк	От 0,002 до 0,020 вкл.	44	53	64
	От 0,020 до 0,500 вкл.	28	33	40

9.2.2 Рассчитывают среднее арифметическое двух результатов единичного анализа  $X_1$  и  $X_2$ :

$$\bar{X} = \frac{X_1 + X_2}{2}, \text{ мг/дм}^3. \quad (2)$$

Абсолютное расхождение между результатами единичных анализов  $|X_1 - X_2|$  сравнивают с абсолютным значением предела повторяемости  $r$ . Абсолютное значение предела повторяемости  $r$  определяют, используя относительное значение предела повторяемости ( $r, \%$ ) из таблицы 5:

$$r = 0,01 \cdot (r, \%) \cdot \bar{X}, \text{ мг/дм}^3. \quad (3)$$

Если абсолютное расхождение между двумя результатами единичного анализа не превышает допускаемого:

$$|X_1 - X_2| \leq r, \quad (4)$$

оба результата признают приемлемыми и в качестве окончательного результата указывают среднее арифметическое значение  $\bar{X}$ , рассчитанное по формуле (2).

9.2.3 В противном случае расчет по п.9.2.2 повторяют, используя третий результат единичного анализа и один (более близкий к нему по значению) результат единичного анализа  $X_1$  или  $X_2$ .

9.2.4 Если каждое из абсолютных расхождений  $|X_1 - X_3|$ ,  $|X_2 - X_3|$ ,  $|X_2 - X_1|$  превышает рассчитанный для их среднего арифметического предел повторяемости  $r$ , сравнивают размах между максимальным и минимальным значениями результатов единичного анализа ( $X_{\max} - X_{\min}$ ) с абсолютным значением критического диапазона для трех результатов единичного анализа CR<sub>0,95(3)</sub>. Абсолютное значение критического диапазона CR<sub>0,95(3)</sub> определяют, используя относительное значение критического диапазона для трех результатов единичного анализа: (CR<sub>0,95(3)</sub>, %) из таблицы 5:

$$CR_{0,95(3)} = 0,01 \cdot (CR_{0,95(3)}, \%) \cdot \bar{X}_{(3)}, \text{ мг/дм}^3, \quad (5)$$

где  $\bar{X}_{(3)}$  - среднее арифметическое трех результатов единичного анализа, рассчитанное по формуле:

$$\bar{X}_{(3)} = \frac{X_1 + X_2 + X_3}{3}, \text{ мг/дм}^3. \quad (6)$$

Если размах между максимальным и минимальным значениями результатов единичного анализа равен или меньше абсолютного значения критического диапазона CR<sub>0,95(3)</sub>:

$$(X_{\max} - X_{\min}) \leq CR_{0,95(3)}, \quad (7)$$

то в качестве окончательного результата принимают среднее арифметическое значение трех результатов единичного анализа  $\bar{X}_{(3)}$ , рассчитанное по формуле (6).

9.2.5 Если размах между максимальным и минимальным значениями результатов единичного анализа больше значения критического диапазона  $CR_{0,95(3)}$ , повторяют анализ пробы. В результате получают еще три результата единичного анализа. При этом целесообразно выяснить причины появления неприемлемых результатов единичного анализа.

Сравнивают размах между максимальным и минимальным значениями из всех шести результатов единичного анализа ( $X_{\max(6)} - X_{\min(6)}$ ) с абсолютным значением критического диапазона для шести результатов единичного анализа  $CR_{0,95(6)}$ . Абсолютное значение критического диапазона  $CR_{0,95(6)}$  определяют, используя относительное значение критического диапазона для шести результатов единичного анализа ( $CR_{0,95(6)} \%$ ) из таблицы 5:

$$CR_{0,95(6)} = 0,01 \cdot (CR_{0,95(6)} \%) \cdot \bar{X}_{(6)}, \text{ мг/дм}^3, \quad (8)$$

где  $\bar{X}_{(6)}$  - среднее арифметическое шести результатов единичного анализа, рассчитанное по формуле:

$$\bar{X}_{(6)} = \frac{X_1 + X_2 + X_3 + X_4 + X_5 + X_6}{6}, \text{ мг/дм}^3. \quad (9)$$

Если размах между максимальным и минимальным значениями шести результатов единичного анализа равен или меньше абсолютного значения критического диапазона  $CR_{0,95(6)}$ :

$$(X_{\max(6)} - X_{\min(6)}) \leq CR_{0,95(6)}, \quad (10)$$

то в качестве окончательного результата принимают среднее арифметическое значение шести результатов единичного анализа  $\bar{X}_{(6)}$ , рассчитанное по формуле (9).

9.2.6 Если размах между минимальным и максимальным значениями шести результатов единичного анализа больше значения критического диапазона  $CR_{0,95(6)}$ , то в качестве окончательного результата принимают медиану шести результатов единичного анализа. Для этого все шесть результатов единичного анализа располагают по возрастанию:  $X_{(1)}, X_{(2)}, X_{(3)}, X_{(4)}, X_{(5)}, X_{(6)}$ . Медиану (среднее арифметическое  $X_{(3)}$  и  $X_{(4)}$ ) рассчитывают по формуле:

$$\bar{X} = \frac{X_{(3)} + X_{(4)}}{2}, \text{ мг/дм}^3 \quad (11)$$

и принимают в качестве окончательного результата анализа.

В этом случае рекомендуется проверить соблюдение процедуры проведения анализа и правильность работы электродов методом «введенено-найдено».

### 9.3 Способ получения результата анализа в условиях воспроизводимости

9.3.1 Расхождение между результатами анализов, полученными в двух лабораториях,  $\bar{X}_1$  и  $\bar{X}_2$ , не должно превышать предела воспроизводимости. Относительное значение предела воспроизводимости приведено в таблице 6. Абсолютное значение предела воспроизводимости  $R$  определяют, используя относительное значение предела воспроизводимости ( $R \%$ ) из таблицы 6:

$$R = 0,01 \cdot (R \%) \cdot X, \text{ мг/дм}^3, \quad (12)$$

где  $X$  - среднее арифметическое двух результатов анализа  $\bar{X}_1$  и  $\bar{X}_2$ , полученных в разных лабораториях.

При выполнении условия:

$$|\bar{X}_1 - \bar{X}_2| \leq R \quad (13)$$

приемлемы оба результата анализа и в качестве окончательного результата анализа может быть использовано их среднее арифметическое значение.

Таблица 6 - Значение предела воспроизводимости при доверительной вероятности Р=0,95

Определяемый компонент	Диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами, полученными в разных лабораториях), R <sub>x</sub> %
Мышьяк (III)	От 0,002 до 0,020 вкл.	66
	От 0,020 до 0,200 вкл.	42
Мышьяк (V)	От 0,002 до 0,020 вкл.	61

	От 0,020 до 0,200 вкл.	33
Общий мышьяк	От 0,002 до 0,020 вкл.	58
	От 0,020 до 0,500 вкл.	33

9.3.2 При превышении предела воспроизводимости могут быть использованы методы оценки приемлемости результатов анализа, согласно р.5 ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002.

## 10 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

10.1 Результат анализа в документах, предусматривающих его использование, может быть представлен в виде:

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

где  $\bar{X}$  – результат анализа, полученный в соответствии с настоящей методикой;

$\pm \Delta$  - абсолютное значение показателя точности методики.

Значение  $\Delta$  рассчитывают по формуле:

$$\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot \bar{X}, \text{ мг/дм}^3, \quad (14)$$

где  $\pm \delta$  - относительное значение показателя точности методики. Значение  $\delta$  приведено в таблице 1.

10.2 Результат анализа в документах, выдаваемых лабораторией, допускается представлять в виде:

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

где  $\pm \Delta_{\text{п}}$  - абсолютное значение характеристики погрешности результатов анализа (показателя точности результатов анализа), рассчитанное по формуле:

$$\Delta_{\text{п}} = 0,01 \cdot \delta_{\text{п}} \cdot \bar{X}, \text{ мг/дм}^3, \quad (15)$$

где  $\pm \delta_{\text{п}}$  – относительное значение характеристики погрешности результатов анализа (показателя точности результатов анализа), установленное при реализации методики в лаборатории и обеспечивающее контролем стабильности результатов анализа.

Примечание – Характеристика погрешности результатов анализа при внедрении методики в лаборатории может быть установлена на основе выражения:

$$\delta_{\text{п}} = 0,84 \cdot \delta, \% \quad (16)$$

с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов анализа.

10.3 При представлении результата анализа в документах, выдаваемых лабораторией, указывают:

- количество результатов единичного анализа, использованных для расчета результата анализа;

- способ определения результата анализа: среднее арифметическое значение или медиана результатов единичного анализа.

## 11 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ МЕТОДИКИ В ЛАБОРАТОРИИ

### 11.1 Проведение контроля качества результатов анализа

Контроль качества результатов анализа при реализации методики в лаборатории предусматривает:

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

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

Процедуру контроля стабильности результатов анализа проводят в соответствии с «Руководством по качеству» лаборатории.

## 11.2 Оперативный контроль процедуры анализа

### 11.2.1 Проведение оперативного контроля процедуры анализа

11.2.1.1 Оперативный контроль процедуры анализа проводят с целью проверки готовности лаборатории к проведению анализа рабочих проб или оперативной оценки качества результатов анализа каждой серии рабочих проб, полученных совместно с результатами контрольных измерений. Оперативный контроль процедуры анализа проводят:

- при внедрении методики;
- при появлении факторов, которые могут повлиять на стабильность процесса анализа (новая партия реагентов, использование средств измерений после ремонта, новые индикаторные электроды и т.д.);
- при получении двух из трех последовательных результатов анализа рабочих проб в виде медианы.

11.2.1.2 Оперативный контроль процедуры анализа осуществляет непосредственно исполнитель путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры  $K_k$  с рассчитанным нормативом контроля  $K$ . Оперативный контроль процедуры анализа предусматривает проведение следующих операций:

- получение результата контрольного измерения;
- расчет результата контрольной процедуры  $K_k$ ;
- расчет норматива контроля  $K$ ;
- реализация решающего правила контроля: сравнение результата контрольной процедуры с нормативом контроля.

11.2.1.3 Оперативный контроль процедуры анализа может быть проведен по одному из алгоритмов: с использованием контрольной процедуры для контроля погрешности (КПКП) с применением образцов для контроля (ОК) или с применением метода добавок. При организации контроля исполнитель анализа в соответствии с выбранным алгоритмом проведения контрольной процедуры выбирает (при необходимости - готовит) средства контроля.

11.2.1.4 Результаты контрольных измерений, полученные при оперативном контроле процедуры анализа, проводимом с каждой серией рабочих проб, могут быть использованы при реализации любой из форм контроля стабильности результатов анализа.

11.2.2 Оперативный контроль процедуры анализа с использованием КПКП с применением ОК

11.2.2.1 В качестве ОК могут быть использованы стандартные образцы по ГОСТ 8.315-97.

Применяемые ОК должны быть адекватны анализируемым пробам (возможные различия в составах ОК и анализируемых проб не вносят в результаты анализа дополнительную статистически значимую погрешность). Погрешность аттестованного значения ОК не должна превышать одной трети от характеристики погрешности результатов анализа.

11.2.2.2 Получают результат анализа ОК в соответствии с п.п.9.2.1-9.2.2. В качестве результата контрольного измерения берут результат анализа ОК  $\bar{X}$ , рассчитанный по формуле (2).

Если условие (4) не выполняется, то анализ ОК повторяют, при этом результаты предыдущих единичных анализов отбрасывают. Снова получают результат анализа ОК в соответствии с п.п.9.2.1-9.2.2. Если выполняется условие (4), в качестве результата контрольного измерения берут результат анализа ОК  $\bar{X}$ , рассчитанный для новых результатов единичного анализа по формуле (2). При повторном превышении предела повторяемости (условие (4) вновь не выполняется), выясняют и устраниют причины появления неудовлетворительной повторяемости результатов анализа.

В качестве результата контрольного измерения может быть использовано только среднее арифметическое двух результатов единичного анализа ОК (одновременно полученных в двух разных ячейках анализатора), расхождение между которыми не превышает предела повторяемости (выполняется условие (4)).

11.2.2.3 Результат контрольной  $K_K$  процедуры рассчитывают по формуле:

$$K_K = \bar{X} - C, \text{ мг/дм}^3, \quad (17)$$

где  $\bar{X}$  - результат контрольного измерения концентрации мышьяка в ОК;

$C$  - аттестованное значение концентрации мышьяка в ОК.

11.2.2.4 Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле:

$$K = \Delta_L, \text{ мг/дм}^3, \quad (18)$$

где  $\pm\Delta_L$  - характеристика погрешности результатов контрольного измерения, соответствующая аттестованному значению ОК.

Значение  $\Delta_L$  рассчитывают по формуле:

$$\Delta_L = 0,01 \cdot \delta_L \cdot C, \text{ мг/дм}^3, \quad (19)$$

где  $\pm\delta_L$  - относительное значение характеристики погрешности результатов анализа, установленное при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемое контролем стабильности результатов анализа (см. Примечание в п.10.2).

11.2.2.5 Реализация решающего правила контроля.

Процедуру анализа признают удовлетворительной при выполнении условия:

$$|K_K| \leq K. \quad (20)$$

При невыполнении этого условия контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (20) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

11.2.3 Оперативный контроль процедуры анализа с использованием КПКП с применением метода добавок

11.2.3.1 При проведении оперативного контроля процедуры анализа с использованием КПКП с применением метода добавок средствами контроля являются рабочие пробы стабильного состава и эти же пробы с известной добавкой ионов мышьяка (III) – при определении мышьяка (III) и общего мышьяка или ионов мышьяка (V) – при определении мышьяка (V). Рабочие пробы для проведения оперативного контроля выбирают таким образом, чтобы концентрация определяемого компонента в них находилась в одном из диапазонов, указанных в таблице 7.

Анализируемую пробу делят на две части. Одну часть оставляют без изменений, во вторую делают добавку  $C_d$  ионов мышьяка (V) - при определении мышьяка (V); ионов мышьяка (III) - при определении мышьяка (III) или общего мышьяка. Величину добавки рекомендуется выбрать в соответствии с таблицей 7. В условиях внутрилабораторной прецизионности (одни и те же реагенты, один и тот же прибор) проводят анализ пробы и пробы с введенной добавкой.

Таблица 7 - Рекомендуемые концентрации определяемых форм мышьяка в рабочих пробах и величина добавки при проведении оперативного контроля

Определяемый компонент	Концентрация определяемого компонента в рабочей пробе, $\text{мг/дм}^3$	Величина добавки, % от содержания определяемого компонента в пробе (используемой для внесения добавки)
Мышьяк (III)	От 0,002 до 0,020 вкл.	200-220
	От 0,020 до 0,200 вкл.	100-130
Мышьяк (V)	От 0,002 до 0,020 вкл.	180-210
	От 0,020 до 0,200 вкл.	70-100
Общий мышьяк	От 0,002 до 0,020 вкл.	180-210
	От 0,020 до 0,500 вкл.	70-100

11.2.3.2 В соответствии с п.п.9.2.1-9.2.2 получают результаты контрольных измерений концентрации определяемой формы мышьяка в рабочей пробе -  $\bar{X}_n$  и в рабочей пробе с внесенными известной добавкой аттестованной смеси -  $\bar{X}_{n+\delta}$ .

Если для результатов единичных анализов пробы или пробы с добавкой не выполняется условие (4), то повторяют анализ, давший неприемлемые результаты. При повторном превышении предела повторяемости (условие (4) вновь не выполняется), выясняют и устраняют причины появления неудовлетворительной повторяемости результатов анализа.

В качестве результатов контрольных измерений в пробе и в пробе с добавкой могут быть использованы только средние арифметические двух результатов единичного анализа (одновременно полученных в двух разных ячейках анализатора), расхождение между которыми не превышает предела повторяемости (условие (4)).

11.2.3.3 Результат контрольной  $K_K$  процедуры рассчитывают по формуле:

$$K_K = \bar{X}_{n+\delta} - \bar{X}_n - C_\delta, \text{ мг/дм}^3. \quad (21)$$

11.2.3.4 Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{\bar{X}_{n+\delta}}^2 + \Delta_{\bar{X}_n}^2}, \text{ мг/дм}^3, \quad (22)$$

где  $\pm \Delta_{\bar{X}_{n+\delta}}$  - характеристика погрешности результатов контрольного измерения, соответствующая содержанию определяемой формы мышьяка в пробе с добавкой, рассчитанная по формуле:

$$\Delta_{\bar{X}_{n+\delta}} = 0,01 \cdot \delta_L \cdot \bar{X}_{n+\delta}, \text{ мг/дм}^3; \quad (23)$$

$\pm \Delta_{\bar{X}_n}$  - характеристика погрешности результатов контрольного измерения, соответствующая содержанию определяемой формы мышьяка в пробе, рассчитанная по формуле:

$$\Delta_{\bar{X}_n} = 0,01 \cdot \delta_L \cdot \bar{X}_n, \text{ мг/дм}^3; \quad (24)$$

$\pm \delta_L$  - относительное значение характеристики погрешности результатов анализа, установленное при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемое контролем стабильности результатов анализа (см. Примечание в п.10.2).

11.2.3.5 Реализация решающего правила контроля.

Процедуру анализа признают удовлетворительной при выполнении условия:

$$|K_K| \leq K. \quad (25)$$

При невыполнении этого условия контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (25) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устраниению.