

МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

УТВЕРЖДАЮ

Директор ФГУ «Центр экологи-
ческого контроля и анализа»

И.М. Цветков
«26» *июня* 2002 г.



КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ВОД

МЕТОДИКА ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ
ФОРМАЛЬДЕГИДА В ПРОБАХ ПРИРОДНЫХ, ПЬЕВЫХ И
СТОЧНЫХ ВОД ФЛУОРИМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ НА
АНАЛИЗАТОРЕ ЖИДКОСТИ «ФЛЮОРАТ-02»

ПНД Ф 14.1:2:4.187-02
(взамен 14.1:2:4.120-97)

Методика допущена для целей государственного экологического
контроля

МОСКВА
2002 г.
(издание 2010 года)

Право тиражирования и реализации принадлежит разработчику.

Методика рассмотрена и одобрена ФГУ «Центр экологического контроля и анализа» Министерства природных ресурсов России.

Зам. директора ФГУ «ЦЭКА» –
главный метролог



К.И. Машкович

Разработчик:

ООО «Люмэкс-маркетинг»

Адрес: 192029 Санкт-Петербург, пр. Обуховской обороны, д.70, корп.2

Почтовый адрес: 190000 Санкт-Петербург, ВОХ 1234

Телефоны: (812) 718-53-90, (812)718-53-91

Факс: (812)718-68-65

E-mail: lumex@lumex.ru

Web-сайт: www.lumex.ru

1 ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий документ устанавливает методику измерений массовой концентрации формальдегида в пробах природных, питьевых и сточных вод флуориметрическим методом на анализаторе жидкости «Флюорат-02».

Диапазон измеряемых значений массовой концентрации 0,02 - 0,5 мг/дм³ без разбавления пробы. Если массовая концентрация формальдегида в пробе превышает 0,5 мг/дм³, то допускается разбавление проб до указанных выше значений массовой концентрации дистиллированной водой, но не более чем в 100 раз.

Допускается присутствие до 5 мг/дм³ железа, до 10 мг/дм³ фосфата, меди, до 2 мг/дм³ сульфида, фенолов, до 100 мг/дм³ мочевины, щелочных, щелочноземельных элементов, магния, аммония, нефтепродуктов, алюминия, цинка, свинца, кадмия, сульфата, хлорида. Допустимо также присутствие 150-кратных количества ацетальдегида, других алифатических альдегидов. При превышении указанных величин необходимо использовать другой метод анализа.

2 ПОКАЗАТЕЛИ ТОЧНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ

Значения показателя точности измерений - относительной расширенной неопределенности измерений по настоящей методике при коэффициенте охвата 2 - приведены в табл.1.

Значения показателя точности методики используют при:

- оформлении результатов измерений, выдаваемых лабораторией;
- оценке качества проведения испытаний в лаборатории;
- оценке возможности использования результатов измерений при реализации методики выполнения измерений в конкретной лаборатории.

Таблица 1 - Значения показателей точности измерений

Диапазон измерений, мг/дм ³	Расширенная относительная неопределенность, $U_{отн}(X)$, при коэффициенте охвата $k = 2$ для единичного результата измерения, %	Расширенная относительная неопределенность, $U_{отн}(\bar{X})$, при коэффициенте охвата $k = 2$ для среднего арифметического результата двух параллельных определений, %
Питьевые воды		
от 0,02 до 0,5 вкл.	25	22
Природные и сточные воды		
от 0,02 до 0,5 вкл.	34	30
Примечания		
1. Значения $U_{отн}(X)$ и $U_{отн}(\bar{X})$ соответствуют характеристикам погрешности измерений (доверительным границам относительной погрешности измерений для доверительной вероятности $P = 0,95$ и соответствующего числа параллельных определений)		
2. В приложении к свидетельству о метрологической аккредитации для $U_{отн}(X)$ и $U_{отн}(\bar{X})$ использованы обозначения U_1 и U_2 соответственно		

3 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

При выполнении измерений массовой концентрации формальдегида применяют следующие средства измерения, реактивы, вспомогательные устройства, материалы и растворы:

3.1 Средства измерений

Анализатор жидкости «Флюорат-02»

ТУ 4321-001-20506233-94

ТУ 4215-001-45549798-

2008

Весы лабораторные специального класса точности с ценой деления 0,1 мг и наибольшим пределом взвешивания 210 г

Пипетки с одной отметкой 2-2-5, 2-2-10 ГОСТ 29169 - 91

Пипетки градуированные 2-го класса ГОСТ 29227 - 91 точности вместимостью 1, 2, 5 см³

Калбы мерные 2-100-2, 2-500-2, 2-50-2 ГОСТ 1770 - 74

Государственный стандартный образец ГСО 7347 - 96 состава раствора формальдегида (массовая концентрация 1 мг/см³, относительная погрешность $\pm 1\%$ для вероятности $P = 0,95$)

Средства измерений должны быть поверены в установленные сроки. Допускается использование средств измерения и стандартных образцов, имеющих аналогичные или лучшие метрологические характеристики.

3.2 Реактивы

Вода дистиллированная ГОСТ 6709-72

Аммоний уксусно-кислый, х.ч. ГОСТ 3117-78

1,3-Циклогександион импортный, например производства фирмы «Флукса», Швейцария, кат.номер 29059

Кислота соляная, х.ч. ГОСТ 3118-77

Кислота серная, х.ч. ГОСТ 4204-77

Допускается использование реактивов аналогичной или более высокой квалификации, изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных.

3.3 Вспомогательные устройства

Баня водяная любого типа

или термопреактор «Термийон» ТУ 4215-340-20506233-2005

Холодильник бытовой любой марки	ГОСТ 16317-87
Виалы стеклянные термостойкие с за- винчивающейся крышкой (наружный диаметр 15 мм, вместимость 10 см ³), на- пример производства фирмы «Hach»	
или пробирки стеклянные с пришлифо- ванными пробками вместимостью 5 или 10 см ³	ГОСТ 25336-82
Колбы конические вместимостью 250 см ³	ГОСТ 25336-82
Воронки лабораторные	ГОСТ 25336-82
Фильтры обеззоленные «синяя лента»	ТУ 6-09-1678-86
Электроплитка бытовая	ГОСТ 14919-83
Аппарат для перегонки пробы, стеклянный (Приложение Б, Рис.Б.1)	
Бутыли из темного стекла с винтовыми пробками вместимостью от 100 до 500 см ³ для отбора и хранения проб	

Правила подготовки стеклянной посуды приведены в Приложении В.

4 МЕТОД ИЗМЕРЕНИЙ

Метод измерения основан на проведении реакции образования люминесцирующего соединения при взаимодействии формальдегида с 1,3-циклогександионом в присутствии ионов аммония. Для отделения формальдегида от мешающих компонентов пробы его отгоняют.

5 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

При выполнении измерений массовой концентрации формальдегида необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007-76, требования электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019-79, а также требования, изложенные в технической документации на анализатор «Флюорат-02».

Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004-91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009-83. Содержание вредных веществ в воздухе не

должно превышать допустимых значений по ГОСТ 12.1.005-88. Организация обучения работающих безопасности труда по ГОСТ 12.0.004-90.

6 ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРА

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают специалиста, имеющего высшее или среднее специальное химическое образование или опыт работы в химической лаборатории, прошедшего соответствующий инструктаж, освоившего метод в процессе тренировки и показавшего удовлетворительные результаты при выполнении процедур контроля качества результатов измерений.

7 УСЛОВИЯ ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

Условия окружающей среды, при которых обеспечивается требуемая точность измерений, следующие:

- температура воздуха $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$;
- атмосферное давление от 84,0 до 106,7 кПа (от 630 до 800 мм рт.ст.);
- влажность воздуха не более 80% при температуре 25°C ;
- напряжение в сети $(220 \pm 22) \text{ В}$;
- частота переменного тока $(50 \pm 1) \text{ Гц}$.

8 ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

8.1 Отбор и подготовка проб

Общие требования к отбору проб по ГОСТ Р 51592-2000, отбор проб питьевых вод производится по ГОСТ Р 51593-2000, поверхностных вод - по ГОСТ 17.1.5.05-85, сточных вод -- согласно ПНД Ф 12.15.1-08.

Отбор проб производится в бутыли из темного стекла, предварительно ополоснутые отбиаемой водой.

Объем отбиаемой пробы составляет не менее 100 см^3 . Анализ пробы необходимо выполнить в течение 24 час с момента отбора пробы. Пробы, содержащие осадок или взвесь, необходимо про-

фильтровать через фильтр «синяя лента», отбрасывая первые 25 см³ фильтрата.

Проба воды не должна подвергаться прямому воздействию солнечного света. Для доставки в лабораторию сосуды с пробами упаковывают в специальную тару, которая обеспечивает их сохранность и предохраняет от резких перепадов температуры.

8.2 Подготовка анализатора к работе

Подготовку анализатора к работе производят в соответствии с Руководством по эксплуатации. В канал возбуждения помещают светофильтр № 13, в канал регистрации - № 9.

8.3 Приготовление вспомогательных растворов

8.3.1 Подготовка дистиллированной воды

Дистиллированную воду для приготовления растворов 1,3-циклогександиона (п.8.3.2) и формальдегида (п.8.3.3 - 8.3.5), а также для приготовления фонового раствора (п.8.4) и для отгонки проб воды (п.9) необходимо прокипятить, охладить и хранить в закрытой стеклянной таре не более суток.

8.3.2 Раствор 1,3-циклогександиона в аммиачно-ацетатном буферном растворе

10 г уксуснокислого аммония растворяют в 50 - 60 см³ дистиллированной воды, приливают 2,4 см³ концентрированной соляной кислоты и вносят 10 мг 1,3-циклогександиона. После полного растворения разбавляют дистиллированной водой по п.8.3.1 до метки в мерной колбе вместимостью 100 см³. Для получения воспроизводимых результатов раствор рекомендуется выдержать перед использованием в течение 12 час. Срок хранения раствора в холодильнике - 2 месяца.

П р и м е ч а н и я

1. Недопустимо совместное хранение растворов формальдегида и раствора 1,3-циклогександиона!

2. Нельзя изменять порядок смешивания реагентов при приготовлении раствора 1,3-циклогександиона в аммиачно-ацетатном буферном растворе!

8.3.3 Раствор формальдегида массовой концентрации 100 мг/дм³

5 см³ ГСО состава раствора формальдегида помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³ и разбавляют до метки дистиллированной водой по п.8.3.1. Раствор устойчив в течение 1 месяца.

8.3.4 Раствор формальдегида массовой концентрации 10 мг/дм³

5 см³ раствора формальдегида массовой концентрации 100 мг/дм³ по п.8.3.3 помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³ и разбавляют до метки дистиллированной водой по п.8.3.1. Раствор устойчив в течение 1 месяца.

8.3.5 Раствор формальдегида для градуировки анализатора массовой концентрации 0,5 мг/дм³

Отбирают 5 см³ раствора формальдегида по п.8.3.4 массовой концентрации 10 мг/дм³ и разбавляют в мерной колбе вместимостью 100 см³ дистиллированной водой по п.8.3.1 до метки. Раствор готовят непосредственно перед употреблением!

8.4 Приготовление растворов для градуировки

Растворы для градуировки готовят в сосудах с завинчивающейся крышкой (виалах). В два сосуда с завинчивающейся крышкой вносят по 2 см³ раствора реагента по п.8.3.2. Затем в первый сосуд помещают 3,0 см³ дистиллированной воды по п.8.3.1, а во второй 3,0 см³ раствора формальдегида массовой концентрации 0,5 мг/дм³ (растворы № 1 и № 2 соответственно). Завинчивают крышки сосудов, помещают их на водяную баню и нагревают 10 мин при 100°C.

Растворы охлаждают, поместив в стакан с холодной водой, и приступают к градуировке анализатора по п.8.5. Запрещается оставлять на длительное время приготовленные растворы на свету.

П р и м е ч а н и я

1. Рекомендуется использование термопрессоров для виал.
2. При отсутствии виал допускается использовать пробирки с плотно притертными пробками. При этом необходимо иметь в виду следующее:

а). Пробирку с градуировочным раствором, содержащим формальдегид, а также рабочие растворы проб с высоким содержанием формальдегида устанавливаивать в водяной бане как можно дальше от пробирок с растворами низких концентраций и фоновым раствором;

б). Все пробирки и пробки необходимо ОБЯЗАТЕЛЬНО высушить перед приготовлением каждой новой серии градуировочных растворов и проб;

в). Нижняя граница определяемых значений массовой концентрации, указанная в методике, достигается только при тщательном соблюдении указанных требований.

3. Допускается использование иного температурного режима проведения реакции (например, нагревание при 60°C в течение 45 мин) при условии положительных результатов контроля точности измерений.

8.5 Градуировка анализатора и проверка приемлемости градуировочной характеристики

Градуировку осуществляют при анализе каждой партии проб путем измерения сигналов флуоресценции растворов № 1 и № 2, подготовленных по п.8.4.

Входят в меню «Градуировка», устанавливают С0=0 и С1=0,500. Значение параметра «J0» устанавливают по раствору № 1, а «J1» - по раствору № 2. При этом значения параметров «C2» - «C6» и «J2» - «J6» должны быть равны нулю.

Проверку приемлемости градуировочной характеристики проводят после каждой градуировки анализатора. Она состоит в измерении массовой концентрации формальдегида в одной или нескольких смесях (табл.2, смеси №№ 1-5). Приготовление образца проводится по п.8.4 одновременно с приготовлением градуировочных растворов и растворов проб. Растворы готовят непосредственно перед использованием.

Измеряют массовую концентрацию формальдегида в образце для контроля в режиме «Измерение», используя построенную градуировочную характеристику. Градуировка анализатора признается удовлетворительной, если отклонение полученных значений массовой концентрации формальдегида в соответствующей смеси от действительных значений не превышает 15 % во всем диапазоне значений массовой концентрации формальдегида.

Приимечание - Порядок градуировки и проведения измерений с использованием анализаторов модификаций «Флюорат-02-1» и «Флюорат-02-3» приведен в Приложении Г.

Таблица 2 - Смеси для проверки приемлемости градуировочной характеристики

№ смеси	Компоненты	Объем, см ³	Массовая концентрация, мг/дм ³
1	Раствор по п.8.3.4	5	
	Вода дистиллированная	до 100	0,5
2	Раствор по п.8.3.4	2,5	
	Вода дистиллированная	до 100	0,25
3	Смесь № 1	20	
	Вода дистиллированная	до 100	0,1
4	Смесь № 1	10	
	Вода дистиллированная	до 100	0,05
5	Смесь № 1	5	
	Вода дистиллированная	до 100	0,025

9 ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

Одновременно анализируют не менее двух параллельных проб. При выполнении рутинных анализов допускается анализировать только одну параллельную пробу.

В колбу перегонного устройства (Приложение Б, Рис.Б.1) помещают 25 см³ пробы, добавляют 2 см³ концентрированной серной кислоты и отгоняют от 10 до 12 см³ дистиллята. Затем в колбу перегонного устройства добавляют дистиллированную воду по п.8.3.1 (объем 10 - 12 см³) и продолжают отгонку до получения 20 - 22 см³ дистиллята. Дистиллят доводят до метки в мерной колбе вместимостью 25 см³ дистиллированной водой по п.8.3.1.

В сосуды с завинчивающейся крышкой (виалы) отбирают по 3 см³ полученных растворов и добавляют по 2 см³ раствора реагента по п.8.3.2. Виалы помещают на водяную баню и нагревают 10 мин при 100°C одновременно с растворами для градуировки анализатора. Растворы охлаждают и измеряют массовую концентрацию формальдегида в пробе в режиме «Измерение». Запрещается оставлять на длительное время приготовленные растворы на свету.

П р и м е ч а н и я

1. Допускается изменять объем отбираемой для отгонки пробы, а также исключать стадию отгонки формальдегида, если для данного типа рабочих проб получены положительные результаты контроля качества измерений (п.13) с применением измененной процедуры. Если пробу не перегоняют, то отбирают 3 см³ исходной пробы в пробирку с притертой пробкой и проводят все операции, предусмотренные настоящим пунктом.
2. Рекомендуется использование термовакуумной виалы.
3. При отсутствии виал допускается использовать пробирки с плотно притертными пробками.

10 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

За результат измерения массовой концентрации формальдегида в пробе принимают результат единичного измерения, выполненного по п.9, или среднее арифметическое значение результатов $n = 2$ параллельных определений, для которых выполняется условие:

$$X_{\max} - X_{\min} \leq 0,01 \cdot \bar{X} \cdot r, \quad (1)$$

где X_{\max} - больший результат параллельного определения, мг/дм³;

X_{\min} - меньший результат параллельного определения, мг/дм³;

\bar{X} - среднее арифметическое результатов параллельных определений, мг/дм³;

r - значение предела повторяемости (табл.3), %.

При невыполнении условия (1) могут быть использованы методы проверки приемлемости результатов параллельных определений и установления окончательного результата согласно разделу 5 ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002.

Таблица 3 - Значения пределов повторяемости для доверительной вероятности $P=0,95$

Диапазон измерений, $\text{мг}/\text{дм}^3$	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений), $r, \%$
Питьевые воды	
от 0,02 до 0,5 вкл.	22
Природные и сточные воды	
от 0,02 до 0,5 вкл.	31

11 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

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

$$1. \bar{X} \pm U(\bar{X}), \text{мг}/\text{дм}^3,$$

где \bar{X} - среднее арифметическое значение результатов двух параллельных определений, $\text{мг}/\text{дм}^3$;

$U(\bar{X})$ - значение показателя точности измерений (расширенная неопределенность измерений с коэффициентом охвата 2 для среднего арифметического двух параллельных определений), $\text{мг}/\text{дм}^3$.

$$U(\bar{X}) = 0,01 \cdot U_{\text{отн}}(\bar{X}) \cdot \bar{X} \quad (2)$$

Значения $U_{\text{отн}}(\bar{X})$ приведены в таблице 1.

$$2. X \pm U(X), \text{мг}/\text{дм}^3,$$

где X - единичный результат измерений, $\text{мг}/\text{дм}^3$;

$U(X)$ - значение показателя точности измерений (расширенная неопределенность измерений с коэффициентом охвата 2 для единичного результата измерений), $\text{мг}/\text{дм}^3$.

$$U(X) = 0,01 \cdot U_{\text{отн}}(X) \cdot X. \quad (3)$$

Значения $U_{\text{отн}}(X)$ приведены в таблице 1.

Допускается результат измерения в документах, выдаваемых

лабораторией, представлять в виде: $X \pm U_l$, мг/дм³

где X - результат измерений, полученный в точном соответствии с прописью методики [единичный результат или среднее (среднее арифметическое или медиана) результатов параллельных определений], мг/дм³;

U_l - значение показателя точности измерений (расширенная неопределенность с коэффициентом охвата 2), установленное при реализации методики в лаборатории для единичного результата или среднего арифметического параллельных определений, и обеспечивающее контролем стабильности результатов измерений, мг/дм³.

Примечание - При представлении результата измерений в документах, выдаваемых лабораторией, указывают число результатов параллельных определений, использованных для расчета результата измерений, а также способ определения результата измерений (среднее арифметическое значение или медиана).

12 ПРОВЕРКА СОВМЕСТИМОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ, ПОЛУЧАЕМЫХ В УСЛОВИЯХ ВОСПРОИЗВОДИМОСТИ

Расхождение между результатами единичных измерений, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости:

$$|X_{1,lab} - X_{2,lab}| \leq 0,01 \cdot X_{cp} \cdot R \quad (4)$$

где $X_{1,lab}$ - результат измерений, полученный в первой лаборатории, мг/дм³;

$X_{2,lab}$ - результат измерений, полученный во второй лаборатории, мг/дм³;

X_{cp} - среднее арифметическое результатов измерений в обеих лабораториях, мг/дм³;

R - значение предела воспроизводимости (табл.4), %.

Если в каждой из двух лабораторий получено по два результата параллельных определений, то расхождение между средними арифметическими значениями, полученными в лабораториях, не должно превышать критической разности $CD_{0,95}$ (табл.4):

$$|\bar{X}_{1,lab} - \bar{X}_{2,lab}| \leq 0,01 \cdot \bar{X}_{cp} \cdot CD_{0,95} \quad (5)$$

где $\bar{X}_{1,lab}$ - результат измерений, полученный в первой лаборатории, мг/дм³;

$\bar{X}_{2, \text{пв}}$ - результат измерений, полученный во второй лаборатории, $\text{мг}/\text{дм}^3$;

$\bar{X}_{\text{ср}}$ - среднее арифметическое результатов измерений в обеих лабораториях, $\text{мг}/\text{дм}^3$.

Таблица 4 - Значения пределов воспроизводимости и критической разности для доверительной вероятности $P = 0,95$

Диапазон измерений, $\text{мг}/\text{дм}^3$	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя единичными результатами, полученными в разных лабораториях), $R, \%$	Критическая разность (относительное значение допускаемого расхождения между двумя средними арифметическими результатами измерений, полученными в разных лабораториях), $CD_{0,95}, \%$
Питьевые воды		
от 0,02 до 0,5 вкл.	35	31
Природные и сточные воды		
от 0,02 до 0,5 вкл.	48	43

П р и м е ч а н и е - В Рекомендациях РМГ 76-2004 критическая разность называется пределом воспроизводимости для двух результатов анализа, и для нее используется обозначение R

При выполнении условий (4) и (5) приемлемы оба результата измерений, и в качестве окончательного может быть использовано их общее среднее значение. При превышении предела воспроизводимости могут быть использованы методы оценки приемлемости результатов измерений согласно разделу 5 ГОСТ Р ИСО 5725-6.

П р и м е ч а н и е - При проведении межлабораторных сравнений необходимо строго соблюдать условия хранения и транспортирования проб, а также сроки их хранения (п.8.1). Несоблюдение этого правила может быть причиной отрицательных результатов сличений.

13 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ МЕТОДИКИ В ЛАБОРАТОРИИ

Контроль качества результатов измерений при реализации ме-

тодики в лаборатории предусматривает:

- оперативный контроль процедуры измерений;
- контроль стабильности результатов измерений на основе контроля стабильности среднего квадратического отклонения повторяемости, среднего квадратического отклонения внутриметодической прецизионности и показателей правильности.

Оперативный контроль процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_k с нормативом контроля K_0 . Образцами для контроля являются рабочие пробы природных, сточных и питьевых вод. Объем отобранный пробы для контроля должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. Результат контрольной процедуры K_k рассчитывают по формуле:

$$K_k = |X' - X - C_d|, \quad (6)$$

где X - результат контрольного измерения массовой концентрации формальдегида в рабочей пробе (п.10), $\text{мг}/\text{дм}^3$;

X' - результат контрольного измерения массовой концентрации формальдегида в пробе с известной добавкой (п.10), $\text{мг}/\text{дм}^3$;

C_d - величина добавки формальдегида, $\text{мг}/\text{дм}^3$.

Величина добавки должна составлять от 50 до 150 % от содержания формальдегида в исходной пробе. Объем добавки не должен превышать 5 % объема пробы. Если содержание формальдегида в исходной пробе меньше нижней границы диапазона измерений, то величина добавки должна в 2 – 3 раза превышать нижнюю границу диапазона измерений.

Величину добавки (C_d , $\text{мг}/\text{дм}^3$) рассчитывают по формуле:

$$C_d = \frac{C_o \cdot V_o}{V}, \quad (7)$$

где C_o - массовая концентрация формальдегида в стандартном образце (аттестованной смеси), использованном для внесения добавки, $\text{мг}/\text{дм}^3$;

V_o - объем стандартного образца (аттестованной смеси), внесенного

в качестве добавки, см³;
 V - объем пробы, см³.

Норматив контроля K_d рассчитывают по формуле

$$K_d = \sqrt{U_{n,X}^2 + U_{n,X'}^2} \quad (8)$$

где $U_{n,X}$ и $U_{n,X'}$ - показатели точности результатов измерений (расширенная неопределенность с коэффициентом охвата 2), установленные в лаборатории при реализации методики, соответствующие массовой концентрации формальдегида в рабочей пробе и в пробе с добавкой соответственно, мг/дм³.

Если в лаборатории установлены значения расширенной относительной неопределенности ($\tilde{U}_{n,X}$ и $\tilde{U}_{n,X'}$), то значения $U_{n,X}$ и $U_{n,X'}$ вычисляют по формулам:

$$U_{n,X} = 0,01 \cdot \tilde{U}_{n,X} \cdot X; U_{n,X'} = 0,01 \cdot \tilde{U}_{n,X'} \cdot X' \quad (9)$$

Качество контрольной процедуры признают удовлетворительным при выполнении условия:

$$K_k \leq K_d, \quad (10)$$

Если неравенство (10) не выполняется, то процедуру контроля повторяют. При повторном невыполнении этого условия выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

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

П р и м е ч а н и е - Допустимо показатели точности измерений при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражений: $U_x = 0,84 \cdot U(X)$ или $U_x = 0,84 \cdot U(\bar{X})$ в зависимости от числа выполняемых параллельных определений (значения $U(X)$ и $U(\bar{X})$ вычисляют по формулам (2) и (3) соответственно), с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений.

ПРИЛОЖЕНИЕ А
(информационное)
БЮДЖЕТ НЕОПРЕДЕЛЕННОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ

Бюджет неопределенности измерений приведен в таблицах А.1 и А.2.

Таблица А.1 - Бюджет неопределенности измерений (питьевые воды)

Источник неопределенности	Оценка типа	Стандартная относительная неопределенность, %
Опорное значение величины добавки u_1 , %	B	1,5
Установление величины смещения методом добавок u_2 , %	A	4,8
Стандартное отклонение результатов измерений в условиях повторяемости* u_n , %	A	8,0
Стандартное отклонение результатов измерений в условиях промежуточной прецизионности** $u_{(0,5)}$, %	A	11,5
Суммарная стандартная относительная неопределенность, u_c , %		12,5
Расширенная относительная неопределенность $U_{\text{отн}}(X)$ (коэффициент охвата $k=2$) результата единичного измерения, %		25
Расширенная относительная неопределенность $U_{\text{отн}}(\bar{X})$ (коэффициент охвата $k=2$) среднего арифметического результатов двух параллельных определений, %		22
<i>Примечания</i>		
1. (*) Учитено при расчете стандартного отклонения результатов измерений, полученных в условиях промежуточной прецизионности		
2. (**) Факторы «оператор» и «оборудование»		

Таблица А.2 - Бюджет неопределенности измерений (природные и сточные воды)

Источник неопределенности	Оценка типа	Стандартная относительная неопределенность, %
Опорное значение величины добавки u_1 , %	В	1,5
Установление величины смещения методом добавок u_2 , %	А	7,5
Стандартное отклонение результатов измерений в условиях повторяемости* u_n , %	А	11,0
Стандартное отклонение результатов измерений в условиях промежуточной прецизионности** $u_{(0,6)}$, %	А	15,0
Суммарная стандартная относительная неопределенность, u_c , %		17
Расширенная относительная неопределенность $U_{\text{отн}}(X)$ (коэффициент охвата $k=2$) результата единичного измерения, %		34
Расширенная относительная неопределенность $U_{\text{отн}}(\bar{X})$ (коэффициент охвата $k=2$) среднего арифметического результата двух параллельных определений, %		30
<i>П р и м е ч а н и я</i>		
1. (*) Учтено при расчете стандартного отклонения результатов измерений, полученных в условиях промежуточной прецизионности		
2. (**) Факторы «оператор» и «оборудование»		

ПРИЛОЖЕНИЕ Б
(справочное)
СХЕМА УСТАНОВКИ ДЛЯ ОТГОНКИ ФОРМАЛЬДЕГИДА

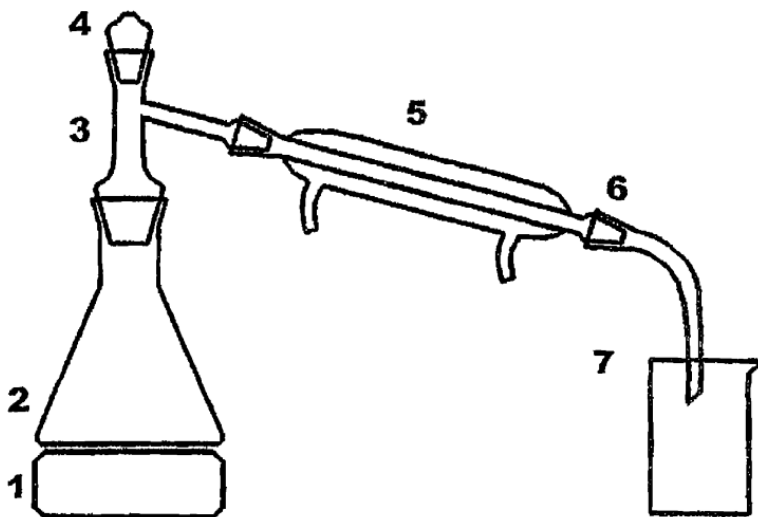


Рис.Б.1 - Схема установки для отгонки формальдегида

1- электроплитка, 2- плоскодонная колба, 3- насадка, 4- пробка, 5- холодильник,
6- аллонж, 7- приемник

**ПРИЛОЖЕНИЕ В
(рекомендуемое)
ПОДГОТОВКА ХИМИЧЕСКОЙ ПОСУДЫ ДЛЯ ВЫПОЛНЕНИЯ
ИЗМЕРЕНИЙ**

При выполнении измерений массовой концентрации формальдегида необходимо тщательно соблюдать чистоту химической посуды, руководствуясь следующими правилами.

В.1 Для мытья химической посуды разрешается использовать концентрированную серную кислоту или концентрированную азотную кислоту. КАТЕГОРИЧЕСКИ ЗАПРЕЩАЕТСЯ использовать для мытья соду, щелочи, все виды синтетических моющих средств, хромовую смесь, а также смазывать шлифы любыми смазками.

В.2 Посуда предварительно отмывается водопроводной водой, затем в нее наливают приблизительно на 1/2 объема кислоту (п.В.1) и тщательно обмывают ею всю внутреннюю поверхность, а затем выливают в специальный сосуд. Пипетки при помощи груши заполняют кислотой выше метки. Затем посуду промывают дистиллированной водой не менее 5 раз.

В.3 Для каждого раствора необходимо использовать свою пипетку. Раствор из колбы наливают в стаканчик и из него набирают в липетку. ЗАПРЕЩАЕТСЯ погружать пипетку во весь объем раствора.

В.4 Необходимо иметь отдельный набор посуды для определения формальдегида.

ПРИЛОЖЕНИЕ Г

(рекомендуемое)

**ПОРЯДОК ГРАДУИРОВКИ И ИЗМЕРЕНИЯ ПРОБ НА
АНАЛИЗАТОРАХ МОДИФИКАЦИЙ «ФЛЮОРАТ-02-1» И
«ФЛЮОРАТ-02-3»**

Градуировку анализатора по п.8.5 проводят следующим образом. Кювету с градуировочным раствором № 1 помещают в кюветное отделение и нажимают клавишу «Ф». Значение фонового сигнала, появляющееся на индикаторе анализатора, записывают в журнал.

Далее в память анализатора вводят значение «С» = 0,500 и помещают в кюветное отделение кювету с градуировочным раствором № 2, после чего нажимают клавишу «Г». Значение градуировочного множителя, появляющееся на индикаторе анализатора, также записывают в журнал.

После градуировки анализатора проводят контроль построения градуировочной характеристики по п.8.5 методики, помещая кювету с соответствующим образом в кюветное отделение анализатора и нажимая клавишу «И». Измеренное значение высвечивается на табло. Аналогичным образом измеряют подготовленные растворы проб.



0015

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
(Росстандарт)

Федеральное государственное унитарное предприятие
«Уральский научно-исследовательский институт метрологии»
(ФГУП «УНИИМ»)

Государственный научный метрологический институт

СВИДЕТЕЛЬСТВО
об аттестации методики (метода) измерений

№ 223.1.0108/01.00258/2010

Методика измерений массовой концентрации формальдегида в пробах природных, питьевых
и сточных вод флуориметрическим методом на анализаторе жидкости «Флюорат-02»,
объект измерения, дополнительные параметры и рабочий способ измерений
предназначенная для применения в организациях, осуществляющих контроль состава
объекта измерения
питьевых, природных и сточных вод,
разработанная ООО «Люмэкс-Маркетинг», 199155, г. Санкт-Петербург, Морская
набережная, дом 31, корпус 1, литер «А»,
и содержащаяся в ПНДФ 14.1:2.4.187-02 «Методика измерений массовой концентрации
формальдегида в пробах природных, питьевых и сточных вод флуориметрическим методом на
анализаторе жидкости «Флюорат-02», 2010 год, на 24 листах
года утверждения, член страны

Методика (метод) аттестована (ам) в соответствии с Федеральным законом от 26.06.2008 № 102-ФЗ «Об обеспечении единства измерений» и ГОСТ Р 8.563-2009.
Аттестация осуществлена по результатам метрологической экспертизы материалов по разработке методики (метода) измерений и экспериментальных исследований, технических и (или) экспериментальных испытаний.
В результате аттестации методики (метода) измерений установлено, что методика (метод) измерений соответствует требованиям, предъявляемым ГОСТ Р 8.563-2009.
пермито-правовой документ (при наличии), и ГОСТ Р 8.563 и другие документы

Показатели точности измерений приведены в приложении на 3 л.

Зам.директора по научной работе

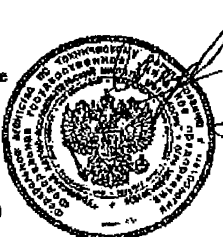
Зав.лабораторией

Дата выдачи: 24.09.2010г.

Рекомендуемый срок пересмотра
методики (метода) измерений:

МП:

Россия, 620900, г. Екатеринбург, ул. Красногвардейская, 4
тел: (343) 350-26-10, факс: (343) 350-26-39, E-mail: unilm@unilm.ru



ПРИЛОЖЕНИЕ
к свидетельству № 223.1.0108/01.00259/2010 об аттестации
регистрационный номер

методики измерений массовой концентрации формальдегида в пробах природных, питьевых и
сточных вод флуориметрическим методом на анализаторе жидкости «Флюорат-02»,
на 3 листах

1 Показатели точности измерений¹ приведены в таблице 1.1

Таблица 1.1 - Диапазон измерений, показатели неопределенности измерений

Наименование компонента	Диапазон измерений, $\text{мг}/\text{дм}^3$	Суммарная стандартная относительная неопределенность, u , %	Расширенная относительная неопределенность ² , U_1 , при коэффициенте охвата $k \approx 2$ (для единичного результата измерения), %	Расширенная относительная неопределенность ³ , U_2 , при коэффициенте охвата $k = 2$ (для среднего арифметического результата двух параллельных определений), %
Формальдегид	Питьевые воды			
	от 0,02 до 0,5 включ.	12,5	25	22
	Природные и сточные воды			
	от 0,02 до 0,5 включ.	17,5	34	30

2 Бюджет неопределенности измерений массовой концентрации формальдегида

Таблица 2.1 - Бюджет неопределенности измерений массовой концентрации формальдегида в питьевых водах

Источник неопределенности	Оценка типа	Стандартная относительная неопределенность, %
Опорное значение величины добавки, u_1	B	1,5
Установление величины смещения методом добавок, u_2	A	4,8
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях повторяемости ⁴ , u	A	8,0
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях промежуточной прецизионности, $u_{1,(\text{пос})}$	A	11,5
Суммарная стандартная относительная неопределенность, u , %		12,5
Расширенная относительная неопределенность, U_1 , при $k=2$ (для единичного результата измерения), %		25
Расширенная относительная неопределенность, U_2 , при $k=2$ (для среднего арифметического результата двух параллельных определений), %		22

Эксперт в области аттестации
методик (методов) измерений
(сертификат № RUM 01.111.33.00233-2)
Дата выдачи: 24.09.2010г.

О.В. Кочергина О.В. Кочергина

¹ В соответствии с ГОСТ Р 8.563-2009 (п.3.4) в качестве показателя точности измерений использованы показатели неопределенности измерений.

² Соответствует характеристике погрешности при доверительной вероятности $P = 0,95$.

³ Соответствует характеристике погрешности при доверительной вероятности $P = 0,99$.

⁴ Согласно ГОСТ Р ИСО 5725-3-2002 учтено при расчете стандартного отклонения результатов измерений, полученных в условиях промежуточной прецизионности.

ПРОДОЛЖЕНИЕ ПРИЛОЖЕНИЯ
к свидетельству № 223.1.010/01.00258/2010 об аттестации
регистрационный номер

методики измерений массовой концентрации формальдегида в пробах природных, питьевых и сточных вод флуориметрическим методом на анализаторе жидкости «Флюорат-02»,
на 3 листах

Т а б л и ц а 2.2 – Бюджет неопределенности измерений массовой концентрации формальдегида в природных и сточных водах

Источник неопределенности	Оценка типа	Стандартная относительная неопределенность, %
Опорное значение величины добавки, u_1	B	1,5
Установление величины смещения методом дробного, u_2	A	7,5
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях повторяемости*, u_3	A	11,0
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях промежуточной приемлемости, u_4 (пол)	A	15
Суммарная стандартная относительная неопределенность, u , %		17
Расширенная относительная неопределенность, U_1 , при $k=2$ (для единичного результата измерения), %		34
Расширенная относительная неопределенность, U_2 , при $k=2$ (для среднего арифметического результата двух параллельных определений), %		30

3 Нормативы для процедур обеспечения приемлемости результатов измерений

Т а б л и ц а 3.1 – Нормативы для процедур обеспечения приемлемости результатов измерений массовой концентрации формальдегида в питьевых водах

Наименование операции	Контролируемая (проверяемая) характеристика	Значение норматива при вероятности $P=0,95$, %
Проверка приемлемости результатов параллельных измерений (определений)	Модуль разности двух параллельных определений, отнесенный к среднему арифметическому	r 22
Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости	Модуль разности двух результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости, отнесенный к среднему арифметическому	R 35

Эксперт в области аттестации
методик (методов) измерений
(сертификат № RUM 01.111.33.00233-2)
Дата выдачи: 24.09.2010г.

О.В. Кочаркина О.В. Кочаркина

³ Согласно ГОСТ Р ИСО 5725-3-2002 учтено при расчете стандартного отклонения результатов измерений, полученных в условиях промежуточной приемлемости

⁴ Результаты измерений на изолятных пробах вод, полученные двумя лабораториями, будут различаться с превышением предела воспроизводимости (R) в среднем не чаще одного раза на 20 случаев при параллельном и правильном использовании методики измерений.

Лист 3 из 3

ПРОДОЛЖЕНИЕ ПРИЛОЖЕНИЯ
к свидетельству № 223.1.0108/91.00258/2010 об аттестации
регистрационный номер

методики измерений массовой концентрации формальдегида в пробах природных, питьевых и сточных вод, флуориметрическим методом на анализаторе жидкости «Флюорат-02»,
 вл. 3 листах

Т а б л и ц а 3.2 – Нормативы для процедур обеспечения приемлемости результатов измерений массовой концентрации формальдегида в природных и сточных водах

Наименование операции	Контролируемая (проверяемая) характеристика	Значение норматива при вероятности Р=0,95, %
Проверка приемлемости результатов параллельных измерений (определений)	Модуль разности двух параллельных определений, отнесенный к среднему арифметическому	r 31
Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости	Модуль разности двух результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости, отнесенный к среднему арифметическому.	R' 48

Эксперт в области аттестации методов (методов) измерений
 (сертификат № RUM 01.711.33.00233-2)
 Дата выдачи: 24.09.2010г.

Ольга Григорьевна Кочергина

О.В. Кочергина

¹ Результаты измерений на линейческих пробах вод, получаемые двумя лабораториями, будут различаться с преизменением предела воспроизводимости (R) в среднем не более одного раза на 20 случаев при нормальном и правильном использовании методики измерений.