

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО ЭКОЛОГИЧЕСКОМУ,
ТЕХНОЛОГИЧЕСКОМУ И АТОМНОМУ НАДЗОРУ

УТВЕРЖДАЮ

Директор ФГУ «Федеральный
центр экологической оценки
и техногенного воздействия»

К.А. Сапрыкин

“26 октября 2008г.

КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ПОЧВ

МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ
МАССОВОЙ ДОЛИ АЛЮМИНИЯ В ПОЧВАХ, ОСАДКАХ
СТОЧНЫХ ВОД, ШЛАМАХ, ОТХОДАХ ПРОИЗВОДСТВА
И ПОТРЕБЛЕНИЯ, АКТИВНОМ ИЛИ ОЧИСТНЫХ
СООРУЖЕНИЙ, ДОННЫХ ОТЛОЖЕНИЯХ
ФОТОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ С АЛЮМИНОНОМ

ПНД Ф 16.1:2.3:2.2:3.57-08

(ФР.1.31.2009.05754)

Методика допущена для целей государственного
экологического контроля

МОСКВА
2008 г.

Право тиражирования и реализации принадлежит разработчику.

Методика рассмотрена и одобрена ФГУ «Федеральный центр анализа и оценки техногенного воздействия» (ФГУ «ФЦАО»).

Заместитель директора ФГУ «ФЦАО»



М.Ю.Гавриков

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий документ устанавливает методику количественного химического анализа определения массовой доли алюминия в почвах, осадках сточных вод, шламах, отходах производства и потребления, активном иле очистных сооружений, донных отложениях фотометрическим методом с алюминоном.

Диапазон измерений массовой доли алюминия от 0,05 до 1,5 %.

Если массовая доля алюминия в анализируемой пробе превышает верхнюю границу диапазона, то допускается разбавление раствора после разложения пробы таким образом, чтобы массовая доля алюминия соответствовала регламентированному диапазону.

Мешающее влияние железа (III), образующего аналогично окрашенное соединение, устраняется восстановлением его аскорбиновой кислотой в ходе проведения анализа.

1 МЕТОД ИЗМЕРЕНИЙ

Метод основан на способности иона алюминия образовывать с алюминоном комплексное соединение оранжево-красного цвета, которое фотометрируется при длине волны 530 нм в кювете с толщиной поглощающего слоя 20 мм.

2 ПРИПИСАННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ И ЕЕ СОСТАВЛЯЮЩИХ

Настоящая методика обеспечивает получение результатов анализа с погрешностью, не превышающей значений, приведённых в таблице 1.

Значения показателя точности методики используют при:

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

Таблица 1- Диапазон измерений, значения показателей точности, повторяемости и воспроизводимости

Диапазон измерений (массовая доля), %	Показатель повторяемости (относительное значение среднеквадратического отклонения повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное значение среднеквадратического отклонения воспроизводимости при n=1), σ_R , %	Показатель воспроизводимости (относительное значение среднеквадратического отклонения воспроизводимости при n=2), $\sigma_{R_{x_p}}$, %	Показатель точности ¹ (границы относительной погрешности при вероятности P=0.95 и n=1), $\pm \delta$, %	Показатель точности ² (границы относительной погрешности при вероятности P=0.95 и n=2), $\pm \delta_{x_p}$, %
От 0,05 до 1,5 включ.	12	20	17	40	34

П р и м е ч а н и е – n - количество результатов параллельных определений, необходимых для получения окончательного результата измерений

3 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ, ПОСУДА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

3.1 Средства измерений, вспомогательное оборудование, посуда и материалы

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр, позволяющий измерять оптическую плотность при длине волны $\lambda = 530$ нм.

Кюветы с толщиной поглощающего слоя 20 мм.

Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104-2001.

Гири. Общие технические условия по ГОСТ 7328-2001.

ГСО с attestированным содержанием алюминия с погрешностью не более 1%, при P=0,95.

Колбы мерные вместимостью 100, 200, 250, 500 и 1000 см³ по ГОСТ 1770-74.

Пипетки мерные вместимостью 1, 5, 10 см³ по ГОСТ 29227-91.

¹ Соответствует относительной расширенной неопределенности с коэффициентом охвата k=2 и n=1.

² Соответствует относительной расширенной неопределенности с коэффициентом охвата k=2 и n=2.

Цилиндры 2-250; 1-100 по ГОСТ 1770-74.

Воронки В ХС по ГОСТ 25336-82.

Колбы конические вместимостью 350 см³ по ГОСТ 25336-82.

Стаканы термостойкие вместимостью 100-150 см³ по ГОСТ 25336-82.

Стаканы для взвешивания СВ по ГОСТ 25336-82.

Чашки платиновые по ГОСТ 6563-75*

Плитка электрическая закрытого типа по ГОСТ 14919-83.

Печь муфельная.

Баня песчаная.

Баня водяная.

Фильтр обеззоленный «белая лента» по ТУ 6-09-1678-86.

Примечания.

1 Допускается использование других типов средств измерений и вспомогательного оборудования, посуды и материалов с метрологическими и техническими характеристиками не хуже указанных.

2 Приборы должны быть поверены в установленные сроки.

3.2 Реактивы

Кислота серная по ГОСТ 4204-77.

Кислота азотная по ГОСТ 4461-77.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77.

Кислота аскорбиновая по ТУ 64-5-95.

Кислота фтористоводородная по ГОСТ 10484-78.

Кислота уксусная ледяная по ГОСТ 61-75.

Натрий уксуснокислый по ГОСТ 199-78.

Аммиак водный по ГОСТ 3760-79.

Алюминон (аммонийная соль ауринтрикарбоновой кислоты)
по ТУ 6-09-5205.

Алюминий металлический гранулированный по ТУ 6-09-3742.

Железа оксид

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Примечание.

Все реактивы, используемые для анализа, должны быть квалификации х.ч. или чда.

4 УСЛОВИЯ БЕЗОПАСНОГО ПРОВЕДЕНИЯ РАБОТ

4.1 При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007-76 И ПОТ Р М-004-97.

4.2 Электробезопасность при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019-79.

4.3 Организация обучения работающих безопасности труда по ГОСТ 12.0.004-91.

4.4 Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009-83.

5 ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРОВ

Выполнение измерений может производить химик-аналитик, владеющий техникой фотометрического анализа, изучивший инструкцию по эксплуатации спектрофотометра или фотоколориметра и освоивший методику.

6 УСЛОВИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

Измерения проводятся в следующих условиях:

температура окружающего воздуха $(20\pm5)^\circ\text{C}$;

атмосферное давление $(84,0\text{--}106,7)$ кПа $(630\text{--}800)$ мм рт.ст);

относительная влажность не более 80% при $t=25^\circ\text{C}$;

напряжение сети (220 ± 22) В;

частота переменного тока (50 ± 1) Гц.

7 ОТБОР И ХРАНЕНИЕ ПРОБ

Отбор проб производится в соответствии с требованиями ГОСТ 17.4.3.01-83 "Почвы. Общие требования к отбору проб"; ГОСТ 17.4.4.02-84 «Почвы. Методы отбора и подготовки проб для химического, бактериоло-

гического, гельминтологического анализа»; ПНД Ф 12.1:2:2.2:2.3.2-2003 «Отбор проб почв, грунтов, осадков биологических очистных сооружений, шламов промышленных сточных вод, донных отложений искусственно созданных водоёмов, прудов-накопителей и гидротехнических сооружений», ПНД Ф 12.4.2.1-99 «Отходы минерального происхождения. Рекомендации по отбору и подготовке проб. Общие положения» и другими нормативными документами, утверждёнными и применяемыми в установленном порядке.

При отборе проб составляется сопроводительный документ, в котором указывается:

- цель анализа, предполагаемые загрязнители;
- место, время отбора;
- номер пробы;
- должность, фамилия отбирающего пробу, дата.

8 ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

8.1 Подготовка прибора

Подготовку спектрофотометра или фотоэлектроколориметра к работе проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

8.2 Приготовление вспомогательных растворов

8.2.1 Приготовление ацетатного буферного раствора ($pH=4,6\pm0,1$)

Растворяют 6,8 г уксуснокислого натрия трехводного в 100 -150 см³ дистиллированной воды, переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см³, приливают 3,0 см³ ледяной уксусной кислоты, постепенно перемешивают и разбавляют до метки дистиллированной водой. Раствор хранят в сосуде из полиэтилена. Срок хранения - 3 месяца.

8.2.2 Приготовление раствора аскорбиновой кислоты 2%

200 мг аскорбиновой кислоты растворяют в 10 см³ дистиллированной воды. Раствор готовят непосредственно перед проведением анализа.

8.2.3 Приготовление раствора алюминона 0,1%

Навеску 0,100 г алюминона растворяют в стакане в небольшом количестве нагретой дистиллированной воды. Раствор охлаждают до комнатной температуры, прибавляют 2,5 см³ ацетатного буферного раствора и переливают в мерную колбу вместимостью 100 см³. Раствор доводят до метки дистиллированной водой. Приготовленный раствор хранят в темной герметично закрытой склянке не более 3-х месяцев.

8.2.4 Приготовление раствора соляной кислоты (1:1)

Для приготовления раствора разбавляют концентрированную соляную кислоту ($\rho=1,19 \text{ г/см}^3$) дистиллированной водой в соотношении 1:1. Кислоту осторожно приливают к воде. Раствор готовят в термостойкой посуде.

Раствор хранят в полиэтиленовой посуде в течение 6 месяцев.

8.2.5 Приготовление раствора соляной кислоты (1:4)

Для приготовления раствора к 4 частям дистиллированной воды приливают 1 часть концентрированной соляной кислоты ($\rho=1,19 \text{ г/см}^3$). Раствор готовят в термостойкой посуде.

Раствор хранят в полиэтиленовой посуде в течение 6 месяцев.

8.2.6 Приготовление раствора аммиака (1:1)

К 50 см³ концентрированного аммиака водного добавляют 50 см³ дистиллированной воды. Раствор хранят в сосуде из полиэтилена или фторопласта в течение 2 месяцев.

8.2.7 Приготовление хлорного железа

Навеску 0,5 г окиси железа помещают в коническую колбу вместимостью 350 см³, приливают 50 см³ соляной кислоты (1:1) и, накрыв колбу стеклянным шариком, нагревают на водяной бане до полного растворения. Раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят дистиллированной водой до метки и перемешивают. Массовая концентрация окиси железа в растворе равна 1,0 мг/см³.

8.3 Приготовление градуировочных растворов алюминия

8.3.1 Приготовление основного градуировочного раствора с концентрацией 1 мг/см³

Раствор готовят из ГСО в соответствии с прилагаемой к образцу инструкцией. В 1 см³ раствора должен содержаться 1 мг иона алюминия.

Раствор хранят в течение 3 месяцев.

8.3.2 Приготовление рабочего градуировочного раствора с концентрацией 0,01 мг/см³

Раствор готовят соответствующим разбавлением основного градуировочного раствора. В 1 см³ раствора должен содержаться 0,01 мг иона алюминия. Раствор готовят в день проведения анализа.

8.3.3 Приготовление градуировочных растворов из металлического алюминия.

При отсутствии ГСО градуировочные растворы можно приготовить из металлического алюминия.

Для приготовления основного градуировочного раствора навеску 0,5 г металлического алюминия растворяют в 100 см³ соляной кислоты (1:1). Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают. Полученная массовая концентрация основного градуировочного раствора равна 1,0 мг/см³. Раствор хранят в течение 3 месяцев.

Рабочий раствор готовят соответствующим разбавлением основного градуировочного раствора. В 1 см³ раствора должен содержаться 0,01 мг иона алюминия. Раствор готовят в день проведения анализа.

8.4 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика необходимо приготовить образцы для градуировки с массовой концентрацией ионов алюминия от 0,02 до 0,10 мг/100 см³. Условия анализа, его проведение должны соответствовать п. 6.

Состав и количество образцов для градуировки приведены в таблице 2.

Таблица 2 - Состав и количество образцов для градуировки

Номер образца	Аликвотная часть рабочего градуировочного раствора ($C = 0,01 \text{ мг}/\text{см}^3$), помещаемая в мерную колбу вместимостью 100 см^3 , (см^3)	Масса ионов алюминия в градуировочных растворах, $\text{мг}/100 \text{ см}^3$
1	0	0
2	1	0,01
3	2	0,02
4	4	0,04
5	6	0,06
6	8	0,08
7	10	0,10

В каждую колбу прибавляют 5 см^3 хлорного железа, разбавляют до 20 см^3 дистиллиированной водой и далее поступают как при анализе проб (п. 10).

Анализ образцов для градуировки проводят в порядке возрастания их концентрации. Для построения градуировочного графика каждую искусственную смесь необходимо фотометрировать 3 раза с целью исключения случайных результатов и усреднения данных.

При построении градуировочного графика по оси ординат откладывают значения оптической плотности, а по оси абсцисс – массу ионов алюминия в $\text{мг}/100 \text{ см}^3$ раствора.

8.5 Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят не реже одного раза в квартал или при смене партии реагентов, после поверки или ремонта приборов. Средствами контроля являются вновь приготовленные образцы для градуировки (не менее 3 образцов из приведенных в таблице 2).

Градуировочную характеристику считают стабильной при выполнении для каждого образца для градуировки следующего условия:

$$|X - C| < 0,01 \cdot C \cdot 1,96 \sigma_{R_s} \quad (1)$$

где X – результат контрольного измерения содержания ионов алюминия в образце для градуировки;

C – аттестованное содержание ионов алюминия в образце для градуировки;

σ_{R_s} – среднеквадратическое отклонение внутрилабораторной прецизии, установленное при реализации методики в лаборатории.

Примечание.

Допустимо среднеквадратическое отклонение внутрилабораторной прецизии при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения: $\sigma_{R_s} = 0,84 \sigma_R$, с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов анализа.

Значения σ_R приведены в таблице 1.

Если условие стабильности градуировочной характеристики не выполняется только для одного образца для градуировки, необходимо выполнить повторное измерение этого образца с целью исключения результата, содержащего грубую погрешность.

Если градуировочная характеристика нестабильна, выясняют причины и повторяют контроль с использованием других образцов для градуировки, предусмотренных методикой. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики строят новый градуировочный график.

8.6 Определение влажности пробы

8.6.1 Подготовка фарфоровых чашек.

Пустые пронумерованные чашки доводят до постоянной массы в сушильном шкафу при $t = (105 \pm 2)^\circ\text{C}$, охлаждают в эксикаторе и взвешивают.

8.6.2 Для пересчета массы навески на абсолютно сухую пробу определяют содержание гигроскопической влаги. Для этого берут 3 навески по 0,2 г, помещают в предварительно подготовленные фарфоровые чашки

(п.8.7.1) и высушивают при $t = (105 \pm 5)^\circ\text{C}$ в сушильном шкафу до постоянной массы.

$$g = \frac{P_{возд.сух} - P_{сух}}{P_{возд.сух}} * 100 , \quad (2)$$

где g – содержание гигроскопической влаги, %;

$P_{возд.сух}$ – масса воздушно-сухой навески, г;

$P_{сух}$ – масса абсолютно сухой навески, г.

При выполнении условия: $|g_{\max} - g_{\min}| \leq 12\%$ вычисляют $g_{ср}$:

$$g_{ср} = \frac{g_1 + g_2 + g_3}{3} \quad (3)$$

Определяют коэффициент пересчета на абсолютно-сухую пробу:

$$K = \frac{100}{100 + g_{ср}} , \quad \text{где} \quad (4)$$

$g_{ср}$ – содержание гигроскопической влаги, %.

Точная масса навески абсолютно сухой пробы почвы (г) рассчитывается по формуле:

$$m_{абс.сух} = m_{возд.сух} * K , \quad (5)$$

где K – коэффициент пересчета (формула 4).

9 ПОДГОТОВКА ПРОБ К АНАЛИЗУ

Навеску пробы 0,2 г разлагают одним из следующих способов.

Способ 1. Пробу помещают в термостойкий стакан вместимостью 100-150 см³, прибавляют 20 см³ соляной кислоты (1:1), 5 см³ азотной кислоты и растворяют при нагревании. После растворения разбавляют до 50 см³ водой и отфильтровывают осадок через фильтр «белая лента» диаметром 9 см, промывая его горячей водой. Фильтрат собирают в мерную колбу соответствующей вместимости (см. таблицу 3), доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Способ 2. Пробу помещают в платиновую чашку, смачивают водой, прибавляют 1 см³ концентрированной серной кислоты, 5-7 см³ фтористо-водородной кислоты и выпаривают на песчаной бане досуха. Чашку с ос-

татком прокаливают в муфельной печи до удаления паров серного ангидрида. После охлаждения в чашку прибавляют 20-25 см³ дистиллированной воды, 20 см³ соляной кислоты (1:1) и растворяют остаток в чашке при нагревании. После растворения содержимое чашки переводят в мерную колбу соответствующей вместимости (см. таблицу 3).

Таблица 3

Массовая доля ионов алюминия, %	Вместимость колбы, см ³	Аликвотная часть раствора, см ³
От 0,05 до 0,4 вкл.	100	10,0
Св. 0,4 до 0,8 вкл.	100	5,0
Св. 0,8 до 1,5 вкл.	100	2,5

10 ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

В мерную колбу вместимостью 100 см³ отбирают аликвоту раствора в соответствии с таблицей 3, прибавляют 2 см³ раствора аскорбиновой кислоты и перемешивают. В колбу прибавляют дистиллированную воду до объема 20 см³ и нейтрализуют раствором аммиака (1:1) до появления сиреневой или светло-коричневой окраски раствора. Затем при перемешивании прибавляют соляную кислоту (1:4) до обесцвечивания раствора, 30 см³ ацетатного буферного раствора и перемешивают. Затем добавляют 2 см³ раствора алюминиона, доводят до метки ацетатным буферным раствором, перемешивают и через 40 мин измеряют оптическую плотность окрашенного раствора при длине волнны 530 нм в кювете с толщиной оптического слоя 20 мм по отношению к холостой пробе.

Содержание ионов алюминия находят по градуировочному графику.

11 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

11.1 Массовую долю алюминия (%) вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V \cdot 100}{m \cdot V_1} \quad (6)$$

где С – масса алюминия, найденная по градуировочному графику, мг;

V – общий объем раствора, см³;

V_1 – аликвота раствора, см³;

$m_{\text{абс.сух}}$ – масса пробы, пересчитанная на абсолютно-сухую, мг.

11.2 За результат анализа принимают единичный результат (X) или среднее арифметическое значение (X_{cp}) двух параллельных определений X_1 и X_2

$$X_{cp} = \frac{X_1 + X_2}{2}, \quad (7)$$

для которых выполняется следующее условие:

$$|X_1 - X_2| \leq 0,01 \cdot r \cdot X_{cp}, \quad (8)$$

где r – предел повторяемости, значения которого приведены в таблице 4.

Таблица 4 - Значения предела повторяемости при вероятности Р=0,95

Диапазон измерений, %	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений), r, %
От 0,05 до 1,5 вкл.	34

При невыполнении условия (8) могут быть использованы методы проверки приемлемости результатов параллельных определений и установления окончательного результата согласно раздела 5 ГОСТ Р ИСО 5725-6.

11.3 Расхождение между единичными результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости. При выполнении этого условия приемлемы оба результата измерений, и в качестве окончательного может быть использовано их среднее арифметическое значение. Значения предела воспроизводимости приведены в таблице 5.

Таблица 5 - Значения предела воспроизводимости при вероятности Р=0,95

Диапазон измерений, %	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях), R, %
От 0,05 до 1,5 вкл.	56

11.4 Расхождение между средними арифметическими результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должно превышать критической разности. При выполнении этого условия приемлемы оба результата анализа, и в качестве окончательного может быть использовано их общее среднее арифметическое значение. Значения критической разности приведены в таблице 6.

Таблица 6 - Значения критической разности при вероятности Р=0,95

Диапазон измерений, %	Критическая разность ³ (относительное значение допускаемого расхождения между двумя средними арифметическими результатами измерений, полученными в разных лабораториях при $n_1 = n_2 = 2$), $CD_{0,95}$, %
От 0,05 до 1,5 вкл.	48
П р и м е ч а н и е - n_1 - количество результатов параллельных определений, полученных в первой лаборатории; n_2 - количество результатов параллельных определений, полученных во второй лаборатории.	

При превышении предела воспроизводимости могут быть использованы методы оценки приемлемости результатов измерений согласно раздела 5 ГОСТ Р ИСО 5725-6.

12 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

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

³ Соответствует пределу воспроизводимости по РМГ 61-2003

12.1 $X \pm \Delta$, P=0,95, где

X – единичный результат измерения, %;

Δ - показатель точности методики, %.

Значение Δ рассчитывают по формуле: $\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot X$. Значение δ приведено в таблице 1.

12.2 $X_{cp} \pm \Delta_x$, P=0,95, где

X_{cp} – среднее (среднее арифметическое или медиана) результатов параллельных определений, %;

Δ_x - показатель точности методики, %.

Значение Δ_x рассчитывают по формуле: $\Delta_x = 0,01 \cdot \delta_x \cdot X$. Значение δ_x приведено в таблице 1.

12.3 Допустимо результат измерения в документах, выдаваемых лабораторией, представлять в виде:

$X \pm \Delta_s$, P=0,95, где

X – результат анализа, полученный в точном соответствии с прописью методики [единичный результат или среднее (среднее арифметическое или медиана) результатов параллельных определений];

$\pm \Delta_s$ - значение характеристики погрешности результатов измерений, установленное при реализации методики в лаборатории для единичного результата или среднего арифметического параллельных определений, и обеспечивающее контролем стабильности результатов измерений.

Примечание.

При представлении результата измерения в документах, выдаваемых лабораторией, указывают:

– количество результатов параллельных определений, использованных для расчета результата анализа;

– способ определения результата измерения (среднее арифметическое значение или медиана результатов параллельных определений).

13 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ МЕТОДИКИ В ЛАБОРАТОРИИ

Контроль качества результатов анализа при реализации методики в лаборатории предусматривает:

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

13.1 Алгоритм оперативного контроля процедуры анализа с использованием метода добавок

Контроль погрешности выполняют в одной серии с КХА рабочих проб. Образцами для контроля являются реальные пробы.

Отбирают вдвое большее количество аналитической пробы, чем это необходимо для выполнения анализа. Первую половину анализируют в точном соответствии с прописью МВИ и получают результат исходной рабочей пробы (X). Другую половину анализируют в соответствии с прописью методики, в вытяжку анализируемой пробы делают добавку (С) и получают результат анализа рабочей пробы с добавкой (X').

Оперативный контроль процедуры анализа проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_k с нормативом контроля K .

Результат контрольной процедуры K_k рассчитывают по формуле

$$K_k = | X' - X - C_d | \quad (9)$$

где X' – результат анализа в пробе с известной добавкой;

X_{cp} – результат анализа в исходной пробе.

Норматив контроля K рассчитывают по формуле

$$K = \sqrt{\Delta_{n,X}^2 + \Delta_{n,X'}^2}, \quad (10)$$

где $\Delta_{n,X}$, $\Delta_{n,X'}$ – значения характеристики погрешности результатов анализа, установленные в лаборатории при реализации методики, соответствующие концентрации ионов алюминия в пробе с известной добавкой и в исходной пробе соответственно.

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

Процедуру анализа признают удовлетворительной, при выполнении условия:

$$K_x \leq K \quad (11)$$

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

13.2 Алгоритм оперативного контроля процедуры измерений с использованием метода варьирования навески

Образцами для контроля являются рабочие пробы.

Оперативный контроль процедуры измерений проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_x с нормативом контроля K .

Результат контрольной процедуры K_x рассчитывают по формуле

$$K_x = | X' - X |, \quad (12)$$

где X' – результат анализа в рабочей пробе;

X – результат анализа в рабочей пробе, полученной путем варьирования навески.

Норматив контроля K рассчитывают по формуле

$$K = \sqrt{\Delta_{a,X'}^2 + \Delta_{a,X}^2}, \quad (13)$$

где $\Delta_{a,X'}$, $\Delta_{a,X}$ – установленные в лаборатории при реализации методики значения характеристики погрешности результатов измерений массовой концентрации ионов алюминия в исходной (рабочей) пробе и в рабочей пробе, полученной путем варьирования навески, соответственно.

Примечание. Допустимо характеристику погрешности результатов измерений при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения: $\Delta_{\lambda} = 0,84 \cdot \Delta_x$, с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений.

Процедуру измерений признают удовлетворительной при выполнении условия:

$$K_x \leq K \quad (14)$$

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

13.3 Алгоритм оперативного контроля процедуры анализа с применением образцов для контроля

Оперативный контроль процедуры анализа проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_x с нормативом контроля K .

Результат контрольной процедуры K_x рассчитывают по формуле

$$K_x = | C_{cp} - C | \quad (15)$$

где C_{cp} – результат анализа массовой концентрации ионов алюминия в образце для контроля – среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми удовлетворяет условию (8) раздела 11;

C – аттестованное значение образца для контроля.

Норматив контроля K рассчитывают по формуле

$$K = \Delta_x, \quad (16)$$

где $\pm \Delta_x$ – характеристика погрешности результатов анализа, соответствующая аттестованному значению образца для контроля.

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

Процедуру анализа признают удовлетворительной, при выполнении условия:

$$K_k \leq K \quad (17)$$

При невыполнении условия (17) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (17) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

Периодичность оперативного контроля процедуры анализа, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов анализа регламентируются в Руководстве по качеству лаборатории.



2249

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

Государственный научный метрологический центр

ФГУП «Уральский научно-исследовательский институт метрологии»

СВИДЕТЕЛЬСТВО

об аттестации методики выполнения измерений

№ 223.1.03.03.148/2008

Методика выполнения измерений массовой доли алюминия в почве, осадках сточных вод,
наименование измеряемой величины; объекта
щламах, отходах производства и потребления, активном иле очистных сооружений,
донных отложениях фотометрическим методом с алюминием,
и метода измерений
разработанная ФГУ «Федеральный центр анализа и оценки техногенного воздействия»,
наименование организации (предприятия), разработавшей МВИ
аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563.
Аттестация осуществлена по результатам метрологической экспертизы материалов
внад работ: метрологическая экспертиза материалов по разработке: МВИ.
по разработке методики выполнения измерений
теоретическое или экспериментальное исследование МВИ, другие виды работ

В результате аттестации установлено, что МВИ соответствует предъявляемым к ней
метрологическим требованиям и обладает следующими основными метрологическими
характеристиками, приведенными в приложении.

Приложение: метеорологические характеристики МВИ на 1 листе

Зам. директора по научной работе

Зав. лабораторией

26.12.2008 г.

Дата выдачи:

Срок действия:



METROM

Приложение к свидетельству № 223.1.03.03.148 / 2008
 об аттестации методики выполнения измерений массовой доли
 алюминия в почве, осадках сточных вод, шламах, отходах производства
 и потребления, активном иле очистных сооружений, донных
 отложениях фотометрическим методом с алюминием

1 Диапазон измерений, значения показателей точности, повторяемости и воспроизводимости

Диапазон измерений (массовая доля), %	Показатель повторяемости (относительное значение среднеквадратического отклонения повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное значение среднеквадратического отклонения воспроизводимости при n=1), σ_R , %	Показатель воспроизводимости (относительное значение среднеквадратического отклонения воспроизводимости при n=2), $\sigma_{R_{n=2}}$, %	Показатель точности ¹ (границы относительной погрешности при вероятности P=0.95 и n=1), $\pm \delta$, %	Показатель точности ² (границы относительной погрешности при вероятности P=0.95 и n=2), $\pm \delta_{x_{\alpha}}$, %
От 0,05 до 1,5 включ.	12	20	17	40	34

Примечание - n - количество результатов параллельных определений, необходимых для получения окончательного результата измерений

2 Диапазон измерений, значения пределов повторяемости, воспроизводимости и критической разности при вероятности P=0,95

Диапазон измерений (массовая доля), %	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений), t, %	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя единичными результатами измерений, полученными в разных лабораториях), R, %	Критическая разность ³ (относительное значение допускаемого расхождения между двумя средними арифметическими результатами измерений, полученными в разных лабораториях при $n_1 = n_2 = 2$), $CD_{0,95}$, %
От 0,05 до 1,5 включ.	34	56	48

Примечание - n_1 - количество результатов параллельных определений, полученных в первой лаборатории; n_2 - количество результатов параллельных определений, полученных во второй лаборатории.

3 Контроль стабильности результатов измерений, получаемых в условиях повторяемости и промежуточной (внутрилабораторной) прецизионности, организуют и проводят в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002 и РМГ 76-2004. Периодичность получения результатов контрольных процедур и формы их регистрации приводят в документах лаборатории, устанавливающих порядок и содержание работ по организации методов контроля стабильности результатов измерений в пределах лаборатории.

Старший научный сотрудник
 лаборатории 223
 ФГУП «УНИИМ»

Богородицкая

О.В.Кочергина

¹ Соответствует относительной расширенной неопределенности с коэффициентом охвата k=2 и n=1.

² Соответствует относительной расширенной неопределенности с коэффициентом охвата k=2 и n=2.

³ Соответствует пределу воспроизводимости по РМГ 61-2003