

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ПРИРОДОПОЛЬЗОВАНИЯ**

УТВЕРЖДАЮ

**И.о. директора ФБУ «Федеральный
центр анализа и оценки техногенного**



**А.Б. Сучков
октябрь 2013 г.**

КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ВОД

**МЕТОДИКА ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ
КОНЦЕНТРАЦИИ ИОНОВ КОБАЛЬТА В ПРИРОДНЫХ
И СТОЧНЫХ ВОДАХ ФОТОМЕТРИЧЕСКИМ
МЕТОДОМ С НИТРОЗО-R-СОЛЬЮ**

ПНД Ф 14.1:2.44-96

**Методика допущена для целей государственного
экологического контроля**

МОСКВА

Издание 2013 г.

1 ВВЕДЕНИЕ

Настоящий документ устанавливает методику измерений ионов кобальта в природных и сточных водах фотометрическим методом с нитрозо-R-солью.

Диапазон измерений от 0,005 до 5 мг/дм³.

Если массовая концентрация ионов кобальта в анализируемой пробе превышает 0,5 мг/дм³, пробу необходимо разбавлять.

Если массовая концентрация ионов кобальта в анализируемой пробе ниже 0,01 мг/дм³, то пробу концентрируют путем упаривания.

Мешающие влияния, обусловленные присутствием в пробе меди, никеля, железа, комплексных цианидов, роданидов, персульфатов и органических веществ, устраняются специальной подготовкой пробы к анализу (п.9.1).

2 ТРЕБОВАНИЯ К ПОКАЗАТЕЛЯМ ТОЧНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ

Значения показателя точности измерений¹ – расширенной относительной неопределенности измерений по настоящей методике при коэффициенте охвата $k = 2$ приведены в таблице 1. Бюджет неопределенности измерений приведен в Приложении А.

Таблица 1 – Диапазон измерений, показатели неопределенности измерений

Диапазон измерений, мг/дм ³	Суммарная стандартная относительная неопределенность, $u, \%$	Расширенная относительная неопределенность ² , U при коэффициенте охвата $k = 2, \%$
От 0,005 до 0,05 вкл.	17	34
Св. 0,05 до 0,5 вкл.	11,5	23
Св. 0,5 до 5 вкл.	10	20

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.

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 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

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

3.1 Средства измерений и стандартные образцы

- Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр, позволяющий измерять оптическую плотность при длине волны 520 нм.
- Кюветы с толщиной поглощающего слоя 30 мм.
- Весы лабораторные специального или высокого класса точности с ценой деления не более 0,1 мг, наибольшим пределом взвешивания не более 210 г по ГОСТ Р 53228-2008.
- Гири по ГОСТ 7328-2001.
- Колбы мерные 2-25(50;100)-2 по ГОСТ 1770-74.
- Цилиндры 3-25(50,100) по ГОСТ 1770-74.
- Пипетки градуированные 6(7)-2-5(10) по ГОСТ 29227-91.
- ГСО водного раствора с аттестованным содержанием ионов кобальта и погрешностью аттестованного значения не более 1% при Р=0,95.

3.2 Вспомогательные устройства и материалы

- Плитка электрическая по ГОСТ 14919-83.
- Колбы конические Кн-1-200(100) по ГОСТ 25336-82.
- Стаканы для взвешивания Н-1-150 ТСХ по ГОСТ 25336-82.
- Выпарительные чашки 3(4) вместимостью 100 и 150 см³ по ГОСТ 9147-80.
- Бумага индикаторная универсальная по ТУ 6-09-1181-89.

Примечания.

1 Допускается использование других средств измерений утвержденных типов, обеспечивающих измерения с установленной точностью.

2 Допускается использование другого оборудования с метрологическими и техническими характеристиками, аналогичными указанным.

3 Средства измерений должны быть поверены в установленные сроки.

3.3. Реактивы

- Нитрозо-R-соль.
- Натрий уксуснокислый З-водный по ГОСТ 199-78.
- Кислота серная по ГОСТ 4204-77.
- Кислота азотная по ГОСТ 4461-77.
- Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77.

- Перекись водорода по ГОСТ 10929-76.
- Метиловый оранжевый, индикатор.
- Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Примечания.

1 Все реактивы, используемые для анализа, должны быть квалификации ч.д.а. или х.ч.

2 Допускается использование реактивов, изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных.

4 МЕТОД ИЗМЕРЕНИЙ

Метод измерений масовой концентрации ионов кобальта основан на их взаимодействии с нитрозо-R-солью (1-нитрозо-2-нафтол-3,6-дисульфонатом натрия) с образованием окрашенного в розовый цвет соединения состава $\text{Co}(\text{C}_{10}\text{H}_4\text{ONO}(\text{NaSO}_3)_2)_x$. Реакцию проводят в уксусно-ацетатной среде при рН близком к 5,5. Оптическая плотность окрашенного раствора измеряется при $\lambda = 520 \text{ нм}$.

5 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ, ОХРАНЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

При выполнении измерений необходимо соблюдать следующие требования техники безопасности.

5.1 При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007-76.

5.2 Электробезопасность при работе с электроустановками по ГОСТ Р 12.1.019-2009.

5.3 Организация обучения работающих безопасности труда по ГОСТ 12.0.004-90.

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

5.5 Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать установленных предельно допустимых концентраций в соответствии с ГОСТ 12.1.005-88.

6 ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРОВ

Выполнение измерений может производить химик-аналитик, владеющий техникой фотометрического анализа, изучивший инструкцию по

эксплуатации спектрофотометра или фотоэлектроколориметра и получивший удовлетворительные результаты при выполнении контроля процедуры измерений.

7 ТРЕБОВАНИЯ К УСЛОВИЯМ ИЗМЕРЕНИЙ

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

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

8 ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

При подготовке к выполнению измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка прибора к работе, приготовление растворов, построение градуировочного графика, контроль стабильности градуировочной характеристики, отбор и хранение проб.

8.1 Подготовка прибора

Подготовку спектрофотометра или фотоэлектроколориметра к работе проводят в соответствии с рабочей инструкцией по эксплуатации прибора.

8.2 Приготовление растворов

8.2.1 Приготовление раствора нитрозо-R-соли с массовой долей 0,1 %

Навеску 0,1 г нитрозо-R-соли помещают в колбу и растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды, далее переносят в мерную колбу вместимостью 100 см^3 и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор хранят в сосуде из темного стекла.

8.2.2 Приготовление раствора ацетата натрия с массовой долей 50 %

Навеску 50 г ацетата натрия помещают в колбу и растворяют в 50 см^3 дистиллированной воды.

8.2.3 Приготовление основного градуировочного раствора ионов кобальта с массовой концентрацией 5 мкг/см^3

Раствор готовят из ГСО в соответствии с прилагаемой к образцу инструкцией. В 1 см^3 раствора должно содержаться 5 мкг кобальта.

Раствор готовят в день проведения анализа.

8.2.4 Приготовление рабочего градуировочного раствора ионов кобальта с массовой концентрацией 0,5 мкг/см³

Раствор готовят путем разбавления основного градуировочного раствора. 1 см³ раствора должен содержать 0,5 мкг кобальта.

Раствор готовят в день проведения анализа.

8.3 Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика необходимо приготовить образцы с массовой концентрацией ионов кобальта 0,01 - 0,5 мг/дм³. Условия анализа, его проведение должны соответствовать п.п.7 и 9.

Состав и количество образцов для построения градуировочного графика приведены в таблице 2. Погрешность, обусловленная процедурой приготовления образцов для градуировки, не превышает 2,5 %.

Таблица 2 - Состав и количество образцов для градуировки

Номер образца	Массовая концентрация ионов кобальта в градуировочных растворах, мг/дм ³	Аликвотная часть градуировочного раствора, помещаемого в мерную колбу вместимостью 50 см ³	
		Основной градуировочный раствор с концентрацией 0,005 мг/см ³	Рабочий градуировочный раствор с концентрацией 0,0005 мг/см ³
1	0,00	0,0	0,0
2	0,01		0,5
3	0,02		1,0
4	0,04		2,0
5	0,06		3,0
6	0,10	0,5	
7	0,20	1,0	
8	0,30	1,5	
9	0,50	2,5	

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 – величину массовой концентрации вещества в мг/дм³.

8.4 Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят не реже одного раза в квартал, при смене партий реактивов, после поверки или

ремонта прибора. 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:

$$|X - C| \leq 0,01 \cdot 1,96 \cdot C \cdot u_{I(TOE)_s}, \quad (1)$$

где X – результат контрольного измерения массовой концентрации ионов кобальта в образце для градуировки, мг/дм³;

C – аттестованное значение массовой концентрации ионов кобальта, мг/дм³;

$u_{I(TOE)}$ – стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях промежуточной прецизионности, %.

Значения $u_{I(TOE)}$ приведены в Приложении А.

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.

8.5 Отбор и хранение проб

8.5.1 Отбор проб производится в соответствии с требованиями ГОСТ Р 51592-2000 "Вода. Общие требования к отбору проб".

Посуду для отбора проб тщательно моют хромовой смесью и промывают дистиллированной водой.

Пробы воды отбирают в бутыли из полимерного материала или боросиликатного стекла, предварительно ополоснутые отбиаемой водой. Объем отобранный пробы должен быть не менее 150 см³.

8.5.2 Если пробы нельзя проанализировать в день отбора, их консервируют, подкисляя до pH менее 2 концентрированной азотной кислотой.

Законсервированные пробы хранят не более 1 месяца.

8.5.3 При отборе проб составляется сопроводительный документ по утвержденной форме, в котором указываются:

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

9 ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

9.1 Устранение мешающих влияний

9.1.1 Проба содержит медь, никель и железо

Медь, никель и железо образуют с нитрозо-R-солью окрашенные соединения, которые разрушаются при кипячении раствора с азотной кислотой, соединение кобальта при этом не изменяется.

9.1.2 Проба в присутствии комплексных цианидов, роданидов или тиосульфатов

Для устранения мешающего влияния комплексных цианидов, роданидов и тиосульфатов тяжелых металлов отбирают такой объем пробы, чтобы в нем содержалось не более 10 мг цианид-, роданид- и тиосульфат-ионов (а также других окисляемых активным хлором веществ) и приливают 20 см³ раствора гипохлорита, в 1 см³ которого содержится 2,5 мг активного хлора. Раствор гипохлорита можно приготовить, растворяя в воде хлорную известь (8 г на 1 дм³ H₂O), гипохлорит кальция или натрия, или пропуская хлор в раствор гидроокиси натрия. Определив в нем содержание активного хлора йодометрическим методом, раствор разбавляют дистиллированной водой до указанной выше концентрации. Дают пробе постоять 5 мин, затем приливают 5 см³ разбавленной (1:3) серной кислоты и кипятят 20 мин.

9.1.3 Проба в присутствии органических веществ

Для устранения мешающего влияния органических веществ, которые могут образовывать с тяжелыми металлами комплексные соединения, отбранную пробу сразу или по частям переносят в чашку, выпаривают до объема 50 см³, подкисляют концентрированной серной кислотой по метиловому оранжевому, прибавляют 5 см³ концентрированной азотной кислоты, 2 см³ 30 % раствора перекиси водорода (если проба содержала хроматы, они при этом восстановятся) и продолжают выпаривание до объема 15-20 см³, накрывают, если нужно, чашку часовым стеклом, чтобы избежать разбрзгивания жидкости.

Переносят содержимое чашки в коническую колбу вместимостью 100 см³, приливают еще 5 см³ концентрированной азотной кислоты, смывая ее предварительно все, что могло остаться на стенках чашки и добавляют 10 см³ концентрированной серной кислоты. Затем вносят несколько стеклянных шариков или капилляров, чтобы воспрепятствовать выбрасыванию жидкости толчками во время выпаривания, переносят колбу под тягу и выпаривают на плитке до появления густых паров серной кислоты.

Если жидкость не станет бесцветной, приливают еще 10 см³ концентрированной азотной кислоты и повторяют выпаривание до появления паров серной кислоты.

Охладив раствор до комнатной температуры, его очень осторожно разбавляют дистиллированной водой до 50 см³, приливая воду по стенкам небольшими порциями и перемешивая после добавления каждой порции. Нагревают почти до кипения, чтобы растворить все растворимые соли, и фильтруют через стеклянный фильтрующий тигель, собирая фильтрат в колбу. Первую колбу промывают двумя порциями по 5 см³ дистиллированной воды, пропуская ее через тот же фильтрующий тигель, чтобы растворить и присоединить к фильтрату оставшиеся в фильтре растворимые частицы. Фильтрат количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, обмывая колбу, где он находился, двумя порциями по 5 см³ дистиллированной воды, после чего доводят дистиллированной водой до метки и перемешивают. В полученном растворе, примерно 3 н по серной кислоте, определяют кобальт.

9.2 Ход анализа

В коническую колбу вносят аликовотную часть пробы (или пробы, подготовленной к анализу по п.9.1), в которой содержится от 0,25 до 12 мкг кобальта (25 см³ или меньший объем, разбавленный до 25 см³). Приливают 5 см³ раствора нитрозо-R-соли, 5 см³ раствора ацетата натрия, кипятят 1-2 мин, затем прибавляют 5 см³ азотной кислоты и снова кипятят 1 мин.

Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, разбавляют до метки водой, перемешивают. Полученный раствор переносят в кювету и фотометрируют при $\lambda = 520$ нм по отношению к холостому раствору.

10 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

10.1 Массовую концентрацию ионов кобальта X (мг/дм³) рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{C \cdot 50}{V}, \quad (2)$$

где С - концентрация ионов кобальта, найденная по градуировочному графику, мг/дм³;

50- объем, до которого была разбавлена проба, см³;

V- объем пробы, взятый для анализа, см³.

10.2 За результат измерений принимают единичное значение или X_{cp} - среднее арифметическое значение двух параллельных определений X_1 и X_2

$$X_{cp} = \frac{X_1 + X_2}{2}, \quad (3)$$

для которых выполняется следующее условие:

$$|X_1 - X_2| \leq 0,01 \cdot r \cdot X_{cp}, \quad (4)$$

где r - предел повторяемости, значения которого приведены в таблице 3.

Таблица 3 - Значения пределов повторяемости и воспроизводимости при вероятности Р=0,95

Диапазон измерений, мг/дм ³	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений), г, %	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях), R, %
От 0,005 до 0,05 вкл.	25	42
Св. 0,05 до 0,5 вкл.	20	31
Св. 0,5 до 5 вкл.	17	25

При невыполнении условия (4) могут быть использованы методы проверки приемлемости результатов параллельных определений и установления окончательного результата согласно разделу 5 ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002.

Расхождение между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости. При выполнении этого условия приемлемы оба результата анализа, и в качестве окончательного может быть использовано их среднее арифметическое значение. Значения предела воспроизводимости приведены в таблице 4.

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

11 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Результат измерений в документах, предусматривающих его использование, может быть представлен в виде: $X \pm U$, мг/дм³,

где X – результат измерений массовой концентрации ионов кобальта, мг/дм³;

U – значение показателя точности измерений (расширенная неопределенность измерений с коэффициентом охвата $k=2$), мг/дм³.

$$U = 0,01 \cdot U_{\text{отн.}} \cdot X \quad (5)$$

Значение $U_{\text{отн.}}$ приведено в таблице 1.

Примечание - Допускается результат измерений в документах, выдаваемых лабораторией, представлять в виде: $X \pm U_x$, мг/дм³, Р=0,95, при условии $U_x < U$, где U_x – значение показателя точности измерений (расширенной неопределенности с коэффициентом охвата $k=2$), установленное при реализации методики в лаборатории и обеспечивающее контролем стабильности результатов измерений.

12 КОНТРОЛЬ ТОЧНОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

12.1 Общие положения

12.1.1 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории предусматривает:

- оперативный контроль процедуры измерений;
- контроль стабильности результатов измерений на основе контроля стабильности среднего квадратического отклонения (СКО) повторяемости, СКО промежуточной (внутрилабораторной) прецизионности и правильности.

Периодичность контроля исполнителем процедуры выполнения измерений и алгоритмы контрольных процедур, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов измерений регламентируются во внутренних документах лаборатории.

Разрешение противоречий между результатами двух лабораторий проводят в соответствии с п.5.3.3 ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002.

12.1.2 При проведении контроля стабильности градуировочной характеристики в лаборатории используют либо приведенные в бюджете неопределенности стандартные отклонения промежуточной прецизионности, либо установленные в лаборатории, при выполнении следующего условия:

$\sigma_{R_x} \leq \sigma_{I(TOE)} \leq \sigma_R$, где σ_R - стандартное отклонение (СКО) воспроизведимости, приведенное в бюджете неопределенности;

$\sigma_{I(TOE)}$ - стандартное отклонение (СКО) промежуточной прецизионности, приведенное в бюджете неопределенности;

σ_{R_x} - СКО внутрилабораторной прецизионности, установленное в лаборатории при внедрении методики измерений.

12.2 Оперативный контроль процедуры измерений с использованием метода добавок

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

$$K_x = | X'_{cp} - X_{cp} - C_d | \quad (6)$$

где X'_{cp} – результат измерений массовой концентрации ионов кобальта в пробе с известной добавкой – среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми удовлетворяет условию (4), мг/дм³;

X_{cp} – результат анализа массовой концентрации ионов кобальта в исходной пробе – среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми удовлетворяет условию (4), мг/дм³;

C_d – величина добавки, мг/дм³.

Норматив контроля K_d рассчитывают по формуле:

$$K_d = \sqrt{U_{n,x}^2 + U_{n,x'}^2}, \quad (7)$$

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 ионов кобальта в рабочей пробе и в пробе с добавкой соответственно, мг/дм³.

Процедуру измерений признают удовлетворительной при выполнении условия:

$$K_x \leq K \quad (8)$$

При невыполнении условия (8) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (8) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

12.3 Оперативный контроль процедуры измерений с использованием образцов для контроля

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

$$K_x = | C_{cp} - C | \quad (9)$$

где C_{cp} – результат анализа массовой концентрации ионов кобальта в образце для контроля – среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми удовлетворяет условию (4), мг/дм³;

C – аттестованное значение образца для контроля, мг/дм³.

Норматив контроля K рассчитывают по формуле

$$K = 0,01 \cdot U_s \cdot C, \quad (10)$$

где U_s - значение показателя точности измерений (расширенной неопределенности с коэффициентом охвата $k=2$), установленное при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемое контролем стабильности результатов измерений.

Процедуру измерений 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.

Примечание - Допустимо показатели точности измерений при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения:

$U_s = 0,84 \cdot U(X)$ с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов анализа.

ПРИЛОЖЕНИЕ А
(информационное)

Таблица А.1 – Бюджет неопределенности измерений

Источник неопределенности	Оценка типа	Стандартная относительная неопределенность ³ , %		
		От 0,005 – 0,05 мг/дм ³	Св. 0,05 – 0,5 мг/дм ³	Св. 0,5 – 5 мг/дм ³
Приготовление градуировочных растворов, u_1 , %	B	2,5	2,5	2,5
Степень чистоты реактивов и дистилированной воды, u_2 , %	B	2,2	2,1	2,1
Подготовка проб к анализу, u_3 , %	B	2,5	2,3	2,3
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях повторяемости ⁴ , $u_r (\sigma_r)$, %	A	9	7	6
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях промежуточной прецизионности ⁴ , $u_{(тот)}$ ($\sigma_{(тот)}$), %	A	12	9	7,5
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости, u_R (σ_R), %	A	15	11	9
Суммарная стандартная относительная неопределенность, u_c , %		17	11,5	10
Расширенная относительная неопределенность, ($U_{опн.}$) при $k = 2$, %		34	23	20

Примечания.

1 Оценка (неопределенности) типа А получена путем статистического анализа ряда наблюдений.

2 Оценка (неопределенности) типа В получена способами, отличными от статистического анализа ряда наблюдений.

³ Соответствует характеристике относительной погрешности при доверительной вероятности $P = 0,95$.

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



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ПРИРОДОПОЛЬЗОВАНИЯ
(РОСПРИРОДНАДЗОР)
ФЕДЕРАЛЬНОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
«ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЦЕНТР АНАЛИЗА И ОЦЕНКИ
ТЕХНОГЕННОГО ВОЗДЕЙСТВИЯ»
(ФБУ «ФЦАО»)

СВИДЕТЕЛЬСТВО об аттестации методики (метода) измерений

№ 009/01.00301-2010/2013

Методика измерений массовой концентрации ионов кобальта в природных и сточных водах фотометрическим методом с нитрозо-R-солью,
предназначенная для применения в организациях, осуществляющих контроль состава природных и сточных вод.

разработанная ФБУ «ФЦАО» 117105, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 39А,
и содержащаяся в ПНД Ф 14.1:2.44-96 «Методика измерений массовой концентрации ионов кобальта в природных и сточных водах фотометрическим методом с нитрозо-R-солью», 2013 г., на 16 листах.

Методика (метод) аттестована (ан) в соответствии с Федеральным законом от 26.06.2008 № 102-ФЗ «Об обеспечении единства измерений» и ГОСТ Р 8.563-2009.

Аттестация проведена по результатам метрологической экспертизы материалов по разработке методики (метода) измерений и экспериментальных исследований.

В результате аттестации методики (метода) измерений установлено, что методика (метод) измерений соответствует требованиям, предъявляемым ГОСТ Р 8.563-2009.

Показатели точности измерений приведены в приложении на 2 листах.

И.о. директора ФБУ «ФЦАО»

А.Б. Сучков

Дата выдачи: 07 октября 2013

117105, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 39А, тел./факс: (495) 781-64-95, www.fcao.ru

ПРИЛОЖЕНИЕ

к свидетельству № 009/01.00301-2010/2013 об аттестации
методики измерений массовой концентрации ионов кобальта в природных и сточных
водах фотометрическим методом с нитрозо-R-солью

на 2 листах

1 Показатели точности измерений¹ приведены в таблице 1

Таблица 1 – Диапазон измерений, показатели неопределенности измерений

Диапазон измерений, мг/дм ³	Суммарная стандартная относительная неопределенность, u , %	Расширенная относительная неопределенность ² , U при коэффициенте охвата $k = 2$, %
От 0,005 до 0,05 вкл.	17	34
Св. 0,05 до 0,5 вкл.	11,5	23
Св. 0,5 до 5 вкл.	10	20

2 Бюджет неопределенности измерений массовой концентрации марганца

Таблица 2 – Бюджет неопределенности измерений массовой концентрации кобальта

Источник неопределенности	Оценка типа	Стандартная относительная неопределенность, %		
		От 0,005 – 0,05 мг/дм ³	Св. 0,05 – 0,5 мг/дм ³	Св. 0,5 – 5 мг/дм ³
Приготовление градуировочных растворов, u_1 , %	B	2,5	2,5	2,5
Степень чистоты реагентов и дистиллированной воды, u_2 , %	B	2,2	2,1	2,1
Подготовка проб к анализу, u_3 , %	B	2,5	2,3	2,3
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях повторяемости ³ , $u_r (\sigma_r)$, %	A	9	7	6
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях промежуточной прецизионности ³ , $u_{(тоб)} (\sigma_{(тоб)})$, %	A	12	9	7,5
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости, $u_R (\sigma_R)$, %	A	15	11	9
Суммарная стандартная относительная неопределенность, u_c , %		17	11,5	10
Расширенная относительная неопределенность, ($U_{омн.}$) при $k = 2$, %		34	23	20

Примечания:

- 1 Оценка (неопределенности) типа А получена путем статистического анализа ряда наблюдений.
- 2 Оценка (неопределенности) типа В получена способами, отличными от статистического анализа ряда наблюдений.

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 Согласно ГОСТ Р ИСО 5725-3-2002 учтено при расчете стандартного отклонения результатов измерений, получаемых в условиях воспроизводимости.

ПРОДОЛЖЕНИЕ ПРИЛОЖЕНИЯ

к свидетельству № 009/01.00301-2010/2013 об аттестации
методики измерений массовой концентрации ионов кобальта в природных и сточных
водах фотометрическим методом с нитрозо-R-солью

на 2 листах

3 Нормативы для процедур обеспечения приемлемости результатов измерений

Таблица 3 – Нормативы для процедур обеспечения приемлемости результатов измерений

Наименование операции	Контролируемая (проверяемая) характеристика	Значение норматива при вероятности $P = 0,95, \%$		
		От 0,005 – 0,05 мг/дм ³	Св. 0,05 – 0,5 мг/дм ³	Св. 0,5 – 5 мг/дм ³
Проверка приемлемости результатов параллельных измерений (определений)	Модуль разности двух параллельных определений, отнесенный к среднему арифметическому	г		
		25	20	17
Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизведимости	Модуль разности двух результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости, отнесенный к среднему арифметическому	R		
		42	31	25

Начальник отдела ФБУ «ФЦАО»

Эксперт-метролог (Сертификат № RUM 02.33.00389-2,
дата выдачи: 12.11.2012 г.)

Т.Н. Попова