

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ПРИРОДОПОЛЬЗОВАНИЯ**

**УТВЕРЖДАЮ**

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



**А.Б. Сучков**

*А.Б. Сучков* 2013 г.

**КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ВОД**

**МЕТОДИКА ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ  
КОНЦЕНТРАЦИИ ИОНОВ КОБАЛЬТА В ПРИРОДНЫХ  
И СТОЧНЫХ ВОДАХ ФОТОМЕТРИЧЕСКИМ  
МЕТОДОМ С НИТРОЗО-Р-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-Р-солью.

Диапазон измерений от 0,005 до 5 мг/дм<sup>3</sup>.

Если массовая концентрация ионов кобальта в анализируемой пробе превышает 0,5 мг/дм<sup>3</sup>, пробу необходимо разбавлять.

Если массовая концентрация ионов кобальта в анализируемой пробе ниже 0,01 мг/дм<sup>3</sup>, 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 измерений<sup>1</sup> – 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 <sup>3</sup>	Суммарная стандартная относительная неопределенность, $u$ , %	Расширенная относительная неопределенность <sup>2</sup> , $U$ 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.

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

<sup>2</sup> 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  $P=0,95$ .

#### **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 см<sup>3</sup> 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 3-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 массовой 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  $\text{Co}(\text{C}_{10}\text{H}_4\text{ONO}(\text{NaSO}_3)_2)_3$ . Реакцию проводят в уксусно-ацетатной среде при pH близком к 5,5. Оптическая плотность окрашенного раствора измеряется при  $\lambda = 520$  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 фотозлектроколориметра 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  $(84,0-106,7)$  кПа (630-800 мм рт.ст.);
- влажность воздуха не более 80 % при температуре  $25 ^\circ\text{C}$ ;
- напряжение в сети  $220 \pm 22$  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 фотозлектроколориметра 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<sup>3</sup> 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<sup>3</sup> дистиллированной воды.

#### ***8.2.3 Приготовление основного градуировочного раствора ионов кобальта с массовой концентрацией 5 мкг/см<sup>3</sup>***

Раствор готовят из ГСО в соответствии с прилагаемой к образцу инструкции. В 1 см<sup>3</sup> 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/см<sup>3</sup>**

Раствор готовят путем разбавления основного градуировочного раствора. 1 см<sup>3</sup> 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/дм<sup>3</sup>. 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 <sup>3</sup>	Аликвотная часть градуировочного раствора, помещаемого в мерную колбу вместимостью 50 см <sup>3</sup>	
		Основной градуировочный раствор с концентрацией 0,005 мг/см <sup>3</sup>	Рабочий градуировочный раствор с концентрацией 0,0005 мг/см <sup>3</sup>
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/дм<sup>3</sup>.

### **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:

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

где  $X$  – результат контрольного измерения массовой концентрации ионов кобальта в образце для градуировки, мг/дм<sup>3</sup>;

$C$  – аттестованное значение массовой концентрации ионов кобальта, мг/дм<sup>3</sup>;

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

Значения  $u_{I(ТОЕ)}$  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 бутылки из полимерного материала или бoro-силикатного стекла, предварительно ополоснутые отбираемой водой. Объем отобранной пробы должен быть не менее 150 см<sup>3</sup>.

**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 см<sup>3</sup> раствора гипохлорита, в 1 см<sup>3</sup> которого содержится 2,5 мг активного хлора. Раствор гипохлорита можно приготовить, растворяя в воде хлорную известь (8 г на 1 дм<sup>3</sup> H<sub>2</sub>O), гипохлорит кальция или натрия, или пропуская хлор в раствор гидроксида 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 см<sup>3</sup> 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, отобранную пробу сразу или по частям переносят в чашку, выпаривают до объема 50 см<sup>3</sup>, подкисляют концентрированной серной кислотой по метиловому оранжевому, прибавляют 5 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты, 2 см<sup>3</sup> 30 % раствора перекиси водорода (если проба содержала хроматы, они при этом восстанавливаются) и продолжают выпаривание до объема 15-20 см<sup>3</sup>, накрыв, если нужно, чашку часовым стеклом, чтобы избежать разбрызгивания жидкости.

Переносят содержимое чашки в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, приливают еще 5 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты, смывая ею предварительно все, что могло остаться на стенках чашки и добавляют 10 см<sup>3</sup> 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 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты и повторяют выпаривание до появления паров серной кислоты.

Охладив раствор до комнатной температуры, его очень осторожно разбавляют дистиллированной водой до 50 см<sup>3</sup>, 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 см<sup>3</sup> 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 см<sup>3</sup>, обмывая колбу, где он находился, двумя порциями по 5 см<sup>3</sup> 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 аликвотную часть пробы (или пробы, подготовленной к анализу по п.9.1), в которой содержится от 0,25 до 12 мкг кобальта (25 см<sup>3</sup> или меньший объем, разбавленный до 25 см<sup>3</sup>). Приливают 5 см<sup>3</sup> раствора нитрозо-R-соли, 5 см<sup>3</sup> раствора ацетата натрия, кипятят 1-2 мин, затем прибавляют 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты и снова кипятят 1 мин.

Раствор охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, 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/дм<sup>3</sup>) рассчитывают по формуле:

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

где  $C$  - концентрация ионов кобальта, найденная по градуировочному графику, мг/дм<sup>3</sup>;

50- объем, до которого была разбавлена проба, см<sup>3</sup>;

$V$ - объем пробы, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

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:

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

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

**Таблица 3 - Значения пределов повторяемости и воспроизводимости при вероятности  $P=0,95$**

Диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений), $r$ , %	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/дм<sup>3</sup>,

где  $X$  – результат измерений массовой концентрации ионов кобальта, мг/дм<sup>3</sup>;

$U$  – значение показателя точности измерений (расширенная неопределенность измерений с коэффициентом охвата  $k=2$ ), мг/дм<sup>3</sup>.

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

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

**Примечание** - Допускается результат измерений в документах, выдаваемых лабораторией, представлять в виде:  $X \pm U_x$ , мг/дм<sup>3</sup>,  $P=0,95$ , 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 обеспечиваемое 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 регламентируют 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:

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

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

$\sigma_{R_x}$  - 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/дм<sup>3</sup>;

$X_{cp}$  – результат анализа массовой концентрации ионов кобальта в исходной пробе – среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми удовлетворяет условию (4), мг/дм<sup>3</sup>;

$C_d$  – величина добавки, мг/дм<sup>3</sup>.

Норматив контроля  $K_d$  рассчитывают по формуле:

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

где  $U_{\lambda, X}$  и  $U_{\lambda, X'}$  – 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/дм<sup>3</sup>.

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/дм<sup>3</sup>;

$C$  – аттестованное значение образца для контроля, мг/дм<sup>3</sup>.

Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле

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

где  $U_x$  – 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:

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

## ПРИЛОЖЕНИЕ А

(информационное)

Таблица А.1 – Бюджет неопределенности измерений

Источник неопределенности	Оцен- ка типа	Стандартная относительная неопределенность <sup>3</sup> , %		
		От 0,005 – 0,05 мг/дм <sup>3</sup>	Св. 0,05 – 0,5 мг/дм <sup>3</sup>	Св. 0,5 – 5 мг/дм <sup>3</sup>
Приготовление градуировочных растворов, $u_1$ , %	В	2,5	2,5	2,5
Степень чистоты реактивов и дистиллированной воды, $u_2$ , %	В	2,2	2,1	2,1
Подготовка проб к анализу, $u_3$ , %	В	2,5	2,3	2,3
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях повторяемости <sup>4</sup> , $u_r$ ( $\sigma_r$ ), %	А	9	7	6
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях промежуточной прецизионности <sup>4</sup> , $u_{(IPE)}$ ( $\sigma_{(IPE)}$ ), %	А	12	9	7,5
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости, $u_R$ ( $\sigma_R$ ), %	А	15	11	9
Суммарная стандартная относительная неопределенность, $u_c$ , %		17	11,5	10
Расширенная относительная неопределенность, ( $U_{отн}$ ) при $k = 2$ , %		34	23	20
<b>Примечания.</b> 1 Оценка (неопределенности) типа А получена путем статистического анализа ряда наблюдений. 2 Оценка (неопределенности) типа В получена способами, отличными от статистического анализа ряда наблюдений.				

<sup>3</sup> Соответствует характеристике относительной погрешности при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

<sup>4</sup> 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 осуществлена по результатам метрологической экспертизы материалов по разработке методики (метода) измерений и экспериментальных исследований;

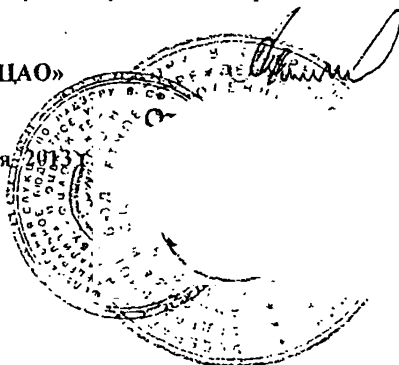
В результате аттестации методики (метода) измерений установлено, что методика (метод) измерений соответствует требованиям, предъявляемым ГОСТ Р 8.563-2009.

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](http://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 измерений<sup>1</sup> приведены в таблице 1

Таблица 1 – Диапазон измерений, показатели неопределенности измерений

Диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Суммарная стандартная относительная неопределенность, $u_c$ , %	Расширенная относительная неопределенность <sup>2</sup> , $U$ 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 <sup>3</sup>	Св. 0,05 – 0,5 мг/дм <sup>3</sup>	Св. 0,5 – 5 мг/дм <sup>3</sup>
Приготовление градуировочных растворов, $u_1$ , %	В	2,5	2,5	2,5
Степень чистоты реактивов и дистиллированной воды, $u_2$ , %	В	2,2	2,1	2,1
Подготовка проб к анализу, $u_3$ , %	В	2,5	2,3	2,3
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях повторяемости <sup>3</sup> , $u_r$ ( $\sigma_r$ ), %	А	9	7	6
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях промежуточной прецизионности <sup>3</sup> , $u_{(пов)}$ ( $\sigma_{(пов)}$ ), %	А	12	9	7,5
Стандартное отклонение результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости, $u_R$ ( $\sigma_R$ ), %	А	15	11	9
Суммарная стандартная относительная неопределенность, $u_c$ , %		17	11,5	10
Расширенная относительная неопределенность, ( $U_{\text{омн.}}$ ) 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.				

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

<sup>2</sup> Соответствует характеристике погрешности при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

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

## ПРОДОЛЖЕНИЕ ПРИЛОЖЕНИЯ

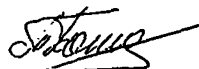
к свидетельству № 009/01.00301-2010/2013 об аттестации  
методики измерений массовой концентрации ионов кобальта в природных и сточных  
водах фотометрическим методом с нитрозо-R-солью  
на 2 листах

## 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 <sup>3</sup>	Св. 0,05 – 0,5 мг/дм <sup>3</sup>	Св. 0,5 – 5 мг/дм <sup>3</sup>
Проверка приемлемости результатов параллельных измерений (определений)	Модуль разности двух параллельных определений, отнесенный к среднему арифметическому	r		
		25	20	17
Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости	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