

*Методика зарегистрирована в
Федеральном реестре методик выполнения измерений,
применяемых в сферах распространения
государственного метрологического контроля и надзора
(регистр. код ФР.1.31.2001.00236)*

МУ 08-47/078

*(по реестру аккредитованной метрологической службы
Томского политехнического университета)*

**КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ
ПРОБ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ
(АЛКОГОЛЬНЫЕ И БЕЗАЛКОГОЛЬНЫЕ НАПИТКИ,
ПИТЬЕВЫЕ И МИНЕРАЛЬНЫЕ ВОДЫ).**

**МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВЫХ
КОНЦЕНТРАЦИЙ МЫШЬЯКА И ЖЕЛЕЗА МЕТОДОМ
ИНВЕРСИОННОЙ ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИИ**

Издание второе. С изменением №1

ТОМСК – 2007

Государственное образовательное учреждение высшего профессионального образования
ТОМСКИЙ ПОЛИТЕХНИЧЕСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ
 ООО «ВНЕДРЕНЧЕСКАЯ НАУЧНО-ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ ФИРМА «ЮМХ»
АККРЕДИТОВАННАЯ МЕТРОЛОГИЧЕСКАЯ СЛУЖБА ТПУ
 (аттестат об аккредитации № РОСС RU 01.00143-03 от 24.12.01)

СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ МВИ

№ 08-47/078 А

(взамен 08-47/078)

Методика выполнения измерений массовой концентрации мышьяка и железа методом инверсионной вольтамперометрии, разработанная в Томском политехническом университете и ООО «ВНП Ф «ЮМХ» и регламентированная в МУ 08-47/078 по реестру аккредитованной метрологической службы Томского политехнического университета) с Изменением №1

КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ПРОБ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ (АЛКОГОЛЬНЫЕ И БЕЗАЛКОГОЛЬНЫЕ НАПИТКИ, ПИТЬЕВЫЕ И МИНЕРАЛЬНЫЕ ВОДЫ). МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВЫХ КОНЦЕНТРАЦИЙ МЫШЬЯКА И ЖЕЛЕЗА МЕТОДОМ ИНВЕРСИОННОЙ ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИИ
 аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563 (ГОСТ 8.010).

Аттестация осуществлена по результатам теоретического и экспериментального исследования МВИ.

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

1 Диапазоны измерений, относительные значения показателей точности, повторяемости и воспроизводимости методики при доверительной вероятности P=0,95

Наименование определяемого элемента	Диапазон определяемых концентраций, мг/дм ³	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_r \left(\frac{0}{\delta} \right), \%$	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), $\sigma_R \left(\frac{0}{\delta} \right), \%$	Показатель точности (границы, в которых находится погрешность методики), $\delta, \%$
Железо	От 5,0 до 50,0 включ.	10	20	40
Мышьяк	От 0,01 до 1,0 включ.	13	16	32

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

Наименование определяемого элемента	Диапазон определяемых концентраций, мг/дм ³	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений), r	Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений), R
Железо	От 5,0 до 50,0 включ.	$0,28 \cdot \bar{X}$	$0,56 \cdot \bar{\bar{X}}$
Мышьяк	От 0,01 до 1,0 включ.	$0,36 \cdot \bar{X}$	$0,45 \cdot \bar{\bar{X}}$

\bar{X} - среднее арифметическое значение результатов параллельных определений массовой концентрации элемента
 $\bar{\bar{X}}$ - среднее арифметическое значение результатов анализа, полученных в двух лабораториях

3 Дата выдачи свидетельства 1 октября 2004 г

Метролог метрологической службы ТПУ

 Н.П.Пикула
« 1 » октября 2004 г.

«СОГЛАСОВАНО»
Главный метролог ТПУ


_____ Е.Н.Рузаев
_____ 2004 г.



«СОГЛАСОВАНО»
Зам.директора по метрологии
ФГУ «Томский ЦСМ»,
Руководитель органа ГМС


_____ М.М.Чухланцева
_____ 2004 г.

«УТВЕРЖДАЮ»
Проректор по НР ТПУ


_____ В.А.Власов
_____ 2004 г.



«УТВЕРЖДАЮ»
Директор ООО «ВНПФ «ЮМХ»


_____ С.Спенченко
_____ « 1 » октября 2004 г.



Государственное образовательное учреждение высшего профессионального образования
ТОМСКИЙ ПОЛИТЕХНИЧЕСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ

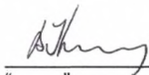
ООО «ВНЕДРЕНЧЕСКАЯ НАУЧНО-ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ ФИРМА «ЮМХ»

АККРЕДИТОВАННАЯ МЕТРОЛОГИЧЕСКАЯ СЛУЖБА ТПУ

(аттестат об аккредитации № РОСС RU 01.00143-03 от 24.12.01)

«УТВЕРЖДАЮ»

Проректор по НР ТПУ



В.А.Власов

2004 г.



«УТВЕРЖДАЮ»

Директор ООО «ВНПФ «ЮМХ»



Б.Степаненко

« 1 » октября 2004 г.



Методика внесена в Государственный Реестр методик выполнения измерений, применяемых в сферах распространения государственного метрологического контроля и надзора

ФР.1.31.2001.00236

МУ 08-47/078

(по реестру метрологической службы)

КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ

ПРОБ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ

(АЛКОГОЛЬНЫЕ И БЕЗАЛКОГОЛЬНЫЕ НАПИТКИ, ПИТЬЕВЫЕ И МИНЕРАЛЬНЫЕ ВОДЫ). МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВЫХ КОНЦЕНТРАЦИЙ МЫШЬЯКА И ЖЕЛЕЗА МЕТОДОМ ИНВЕРСИОННОЙ ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИИ

Издание второе. С изменением №1

«СОГЛАСОВАНО»

Метролог метрологической
службы ТПУ



Н.П.Пикула

« 1 » октября 2004 г

ТОМСК - 2004

1 НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий документ (МУ 08-47/078) устанавливает методику выполнения измерений массовых концентраций мышьяка и железа в пробах алкогольных и безалкогольных напитков, питьевых и минеральных вод методом инверсионной вольтамперометрии (ИВ).

Диапазон содержаний мышьяка составляет от 0,01 до 1,0 мг/дм³, железа от 5,0 до 50,0 мг/дм³. Если содержание элемента в пробе выходит за верхнюю границу диапазонов определяемых содержаний, допускается разбавление подготовленной к измерению пробы (до 5 раз). Если содержание элемента выходит за нижнюю границу диапазонов определяемых содержаний, допускается взятие большей аликвоты анализируемой пробы или увеличение времени электронакопления (до 5 раз).

(Измененная редакция, Изм. №1).

2 ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

2.1 Приписанные характеристики погрешности измерений и ее составляющих

Методика выполнения измерений массовых концентраций мышьяка и железа в пробах алкогольных и безалкогольных напитков, питьевых и минеральных вод методом инверсионной вольтамперометрии обеспечивает получение результатов измерений с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблице 1А.

Т а б л и ц а 1 А – Диапазоны измерений, относительные значения показателей точности, повторяемости и воспроизводимости методики при доверительной вероятности Р=0,95

Наименование определяемого элемента	Диапазон определяемых концентраций, мг/дм ³	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_r \left(\overset{0}{\delta} \right)$, %	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), $\sigma_R \left(\overset{0}{\delta} \right)$, %	Показатель точности (границы, в которых находится погрешность методики), δ , %
Железо	От 5,0 до 50,0 включ.	10	20	40
Мышьяк	От 0,01 до 1,0 включ.	13	16	32

2.2 Значения показателя точности методики

- оценке деятельности лабораторий на качество проведения испытаний;
- оценке возможности использования результатов измерений при реализации методики выполнения измерений в конкретной лаборатории.

(Измененная редакция, Изм. №1).

Таблица 1 (Исключена, Изм №1).

Таблица 1А (Введена дополнительно, Изм №1).

3 СУЩНОСТЬ МЕТОДИКИ

Методика основана на инверсионно-вольтамперометрическом определении массовой концентрации мышьяка и железа из одного раствора пробы после ее предварительной подготовки по схеме 1.

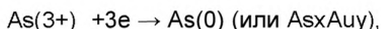


Схема 1. Основные этапы анализа проб алкогольных и безалкогольных напитков, питьевых и минеральных вод на содержание мышьяка и железа

Электроактивными в растворе являются ионы As (3+) и Fe (3+).

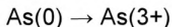
Растворение навески пробы и окисление всех форм мышьяка до формы As(5+) проводят при нагревании со смесью азотной кислоты и перекиси водорода в присутствии нитрата магния. После выпаривания раствора остаток помещают в муфельную печь и прокаливают для сжигания органических веществ. Неорганический остаток обрабатывают восстановителем (сернокислым гидразином) при нагревании, после чего избыток восстановителя и серной кислоты удаляют до исчезновения паров SO_3 . Осадок растворяют в растворе фонового электролита – трилон Б.

В стадии электроконцентрирования при потенциале -1,0 В на золотографитовом электроде (ЗГЭ) происходит накопление мышьяка по реакции:



а ионы железа перезаряжаются у поверхности электрода по реакции:
$$\text{Fe (3+)} + 1e \rightarrow \text{Fe (2+)}.$$

Аналитические сигналы мышьяка и железа получают при ступенчатом изменении потенциала от -0,6 В до +0,6 В в результате электрохимических реакций:



и $\text{Fe (2+)} \rightarrow \text{Fe (3+)}$ (в режиме 1-й производной тока по потенциалу для железа).

Потенциал анодного пика железа находится в интервале от -0,15 В до -0,20 В, а мышьяка – в интервале от 0,0 В до -0,10 В относительно потенциала хлорсеребряного электрода при pH 3-4,5.

Массовые концентрации мышьяка и железа в пробе определяются методом добавок аттестованных смесей мышьяка и железа.

(Измененная редакция, Изм.№1).

4 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

4.1 При выполнении анализов необходимо соблюдать правила техники безопасности при работе с химическими реактивами, сжатыми газами и электротехническими устройствами напряжением до 1000 В.

4.2 Соли мышьяка ядовиты, поэтому их хранят в безопасном месте, соблюдая осторожность при приготовлении стандартных растворов. С легколетучими соединениями мышьяка работать только в вытяжном шкафу.

5 ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ИСПОЛНИТЕЛЯ

Анализ по данной методике может проводить химик-аналитик, владеющий техникой ИВ метода анализа и изучивший инструкцию по эксплуатации полярографа или вольтамперометрического анализатора.

6 ОТБОР И ХРАНЕНИЕ ПРОБ

Метод отбора и хранения проб должен быть указан в нормативно-технической документации для данного типа лабораторий для конкретных целей анализа.

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

При проведении количественного химического анализа применяют следующие средства измерений, вспомогательное оборудование, посуду, материалы и реактивы:

7.1 Средства измерений и вспомогательное оборудование

7.1.1 Полярограф (ПУ-1 или другой, в котором есть дифференциальный режим) в комплекте с двухкоординатным самописцем и цифровым вольтметром типа Ф-203 по ТУ-25-04-1696;

или комплекс аналитический вольтамперметрический СТА по ТУ 4215-001-20694097 (см. приложение Б);

или анализаторы типа ТА-1, СУЛЬФАТ-1-01; СВА-1ВМ; АВА-1, АМВ, ВОЛАН и другие, имеющие дифференциальный режим получения вольтамперограмм.

Допускается использовать другое оборудование и приборы, позволяющие воспроизводить метрологические характеристики, указанные в данной методике анализа.

7.1.2 Электролитическая ячейка, или датчик, в состав которой входят:

- электроды:

- индикаторный электрод - золотографитовый на основе графитового;

- электрод сравнения - хлорсеребряный в растворе хлорида калия концентрации 1 моль/дм³ с сопротивлением не более 3,0 кОм.

- сменные стаканчики из кварцевого стекла вместимостью 20...25 см³;

- трубка для подвода инертного газа с целью удаления растворенного кислорода и перемешивания раствора.

7.1.3 Редуктор по ГОСТ 5381-72 с манометром (250 ± 1) атм. по ГОСТ 8625.

7.1.4 Весы аналитические с наибольшим пределом взвешивания 200 г, по ГОСТ 24104.

7.1.5 Дозаторы пипеточные емкостью 0,01 - 1,00 см³ (10-1000 мкл) типа П1 или другого типа.

7.1.6 Шланги полиэтиленовые для подвода газа к ячейке.

7.1.7 Плитка электрическая с закрытой спиралью по ГОСТ 14919 или других марок.

7.1.8 Муфельная печь типа ПМ-8 или МР-64-0215 по ГОСТ 9736;

или электропечь сопротивления камерная лабораторная, обеспечивающая поддержание заданного температурного режима от 150 °С до 600 °С с погрешностью ± 25 °С;

или комплекс пробоподготовки "Темос-Экспресс" с диапазоном рабочих температур от 50 °С до 650 °С с погрешностью измерений ±15 °С (изготовитель ООО "ИТМ", г.Томск).

7.1.9 Щипцы тигельные по ТУ 64-1.973.

7.1.10 Линейка мерительная по ГОСТ 17435.

7.2 Посуда

7.2.1 Пипетки мерные лабораторные стеклянные 2-го класса точности вместимостью 0,10; 1,00; 2,00; 5,00; 10,0 см³ по ГОСТ 29227.

7.2.2 Посуда мерная лабораторная стеклянная 2-го класса точности по ГОСТ 1770: колбы наливные вместимостью 25; 50,0; 100,0; 500,0 см³; цилиндры вместимостью 10,0 см³; пробирки мерные вместимостью 10,0; 15,0 см³; бюксы с притертыми крышками вместимостью 10, 20 см³; колпачки к дозаторам на 0,01 - 1,00 см³.

7.2.3 Кварцевые стаканчики объемом 20 – 25 см³.

7.2.4 Палочки стеклянные по ГОСТ 21400.

7.2.5 Эксикатор по ГОСТ 25336.

7.3 Реактивы и материалы

7.3.1 Государственные стандартные образцы состава растворов ионов мышьяка (3+) с погрешностью не более 1 % отн. при P = 0,95. Концентрация элемента в стандартном образце должна быть не менее 0,01 г/дм³.

Например, ГСО 3397-86; 7143-95 - раствор мышьяка с концентрацией 0,100 мг/см³ или др.

7.3.2 Государственные стандартные образцы состава растворов ионов железа (3+) с погрешностью не более 1 % отн. при P = 0,95. Концентрация элемента в стандартном образце должна быть не менее 1,0 г/дм³.

Например, ГСО 5219-93П - раствор железа с концентрацией 0,10 мг/см³; ГСО 6068-93П - раствор железа с концентрацией 1,0 мг/см³; ГСО 6069-93П - раствор железа с концентрацией 10,0 мг/см³ или др.

7.3.3 Оксид мышьяка (III) по ГОСТ 1973.

7.3.4 Железо треххлористое, 6-водное, FeCl₃ · 6 H₂O, по ГОСТ 4147, х.ч.

7.3.5 Стандартный образец состава раствора ионов золота (ГСОРМ-14) ГСО 3398-90П концентрации 0,10 мг/см³ (100 мг/дм³).

7.3.6 Кислота азотная концентрированная по ГОСТ 11125 ос.ч или по ГОСТ 4461 х.ч.

7.3.7 Кислота серная концентрированная по ГОСТ 14262 ос.ч или по ГОСТ 4204 х.ч.

7.3.8 Кислота соляная концентрированная по ГОСТ 14261 ос.ч или ГОСТ 3118 х.ч.

7.3.9 Пероксид водорода по ГОСТ 10929 х.ч.

7.3.10 Вода бидистиллированная по ТУ-6-09-2502 или дистиллированная по ГОСТ 6709, перегнанная в присутствии серной кислоты (0,5 см³ концентрированной серной кислоты на 1,0 дм³ дистиллированной воды) и перманганата калия (3,0 см³ 3%-ного раствора).

7.3.11 Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490.

7.3.12 Калий хлористый по ТУ 6-09-3678 ос.ч.

7.3.13 Магния оксид по ГОСТ 4526 ч.д.а (или магния нитрат по ГОСТ 11088 ч).

7.3.14 Гидразин серноокислый по ГОСТ 5841 ч или ч.д.а.

7.3.15 Азот газообразный по ГОСТ 9293 или другой инертный газ (аргон, гелий) с содержанием кислорода не более 0,03%.

7.3.16 Аммиак водный по ГОСТ 3760 х.ч.

7.3.17 Трилон Б (двунариевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты) по ТУ 6-09-2540 или ГОСТ 10652 х.ч.

7.3.18 Натрия гидроокись по ГОСТ 4228 ч.д.а.

7.3.19 Натрий двууглекислый по ГОСТ 2156 (сода пищевая).

7.3.20 Бумага индикаторная универсальная.

7.3.21 Бумага фильтровальная по ГОСТ 12026.

7.3.22 Бумага масштабнo-координатная.

Все реактивы должны быть квалификации ОС.Ч или Х.Ч. В противном случае они должны проверяться на чистоту по определяемым веществам.

7.1.1 (Измененная редакция, Изм. №1).

8 УСЛОВИЯ ВЫПОЛНЕНИЯ АНАЛИЗА

8.1 При выполнении анализов должны соблюдаться следующие внешние условия: температура окружающей среды (25 ± 10) °С; относительная влажность воздуха (65 ± 15) %; атмосферное давление (760 ± 60) мм. рт. ст. или $(1,01 \pm 0,08) 10^5$ Па; напряжение сети (220 ± 11) В.

8.2 Конкретные условия регистрации аналитических сигналов определяемого элемента приведены в разделах 9,10 настоящей методики.

9 ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

9.1 Подготовка приборов к работе

Подготовку и проверку полярографа или вольтамперометрического анализатора (СТА или других типов), самописца, цифрового вольтметра или компьютера производят в соответствии с инструкцией по эксплуатации и техническому описанию соответствующего прибора.

9.1.1 Для определения мышьяка устанавливают следующий режим работы приборов:

- поляризующее напряжение для электронакопления мышьяка: -1,0 В;
- потенциал начала регистрации вольтамперной кривой: -0,50...-0,60 В;
- конечное напряжение развертки: +0,60 В
- скорость линейного изменения потенциала 20...200 мВ/с;

- чувствительность прибора при регистрации вольтамперограммы $1 \cdot 10^{-8} \dots 1 \cdot 10^{-7}$ А/мм (в зависимости от содержания элемента в анализируемой пробе и поверхности электрода);

- время электролиза 30...300 с (в зависимости от содержания элемента в пробе).

9.1.2 Для определения железа устанавливают дифференциальный режим работы (первая производная) со следующими параметрами работы приборов:

- поляризирующее напряжение для электронакопления железа: -1,0 В;

- потенциал начала регистрации вольтамперной кривой:

-0,50 В... -0,60 В;

- конечное напряжение развертки: +0,60 В

- скорость линейного изменения потенциала 20 мВ/с;

- чувствительность прибора при регистрации вольтамперограммы $1 \cdot 10^{-8} \dots 1 \cdot 10^{-6}$ А/мм (в зависимости от содержания элемента в анализируемой пробе и поверхности электрода);

- время электролиза 30 с .

9.2 Подготовка лабораторной посуды

Новую лабораторную стеклянную посуду, сменные наконечники дозаторов, пипетки промывают азотной кислотой и многократно бидистиллированной водой. Кварцевые стаканчики дополнительно кипятят в разбавленной серной кислоте в течение 5 - 10 мин и прокалывают в муфельной печи при температуре 500°C - 600°C в течение 5 - 10 мин.

После использования стаканчики протирают фильтром с сухой питьевой содой, ополаскивают водопроводной водой, промывают бидистиллированной водой и кипятят при температуре 450°C - 500°C .

Сменные кварцевые стаканчики хранят закрытыми калькой или в эксикаторе в сухом виде.

9.3 Приготовление индикаторного электрода и электрода сравнения

9.3.1 Подготовка индикаторного золотографитового электрода (ЗГЭ)

ЗГЭ представляет собой графитовый (или стеклоглеродный) торцевой электрод с нанесенной на него пленкой золота.

Графитовый торцевой электрод (ГЭ) изготавливают из пропитанного различными веществами графитового стержня с диаметром рабочей поверхности 3 мм. Стеклоуглеродный электрод изготавливают из стеклоглеродного стержня с диаметром рабочей поверхности 3 - 5 мм.

9.3.1.1 Для получения ЗГЭ поверхность графитового или стеклоглеродного электрода, предварительно отшлифованного на фильтре, обезжиривают электрохимической очисткой. Для этого стаканчик (бюкс) с раствором

серной кислоты концентрации $0,1 \text{ моль/дм}^3$ (около 10 см^3) помещают в электролитическую ячейку, опускают в раствор индикаторный электрод и электрод сравнения и подключают их к соответствующим клеммам прибора. Включают газ и пропускают его через раствор в течение 60 с. Затем проводят катодную (при $-1,0 \text{ В}$) и анодную (при $+1,3 \text{ В}$) поляризацию рабочего электрода попеременно через 1 - 2 с в течение 60 с.

9.3.1.2 Ополаскивают электроды бидистиллированной водой и сразу проводят накопление золотой пленки из раствора хлористого золота (AuCl_3). Для этого стаканчик (бюкс) с раствором серной кислоты заменяют стаканчиком (бюксом) с раствором хлористого золота (около 10 см^3) концентрации 100 мг/дм^3 . Включают газ и пропускают его через раствор в течение 60 с. Затем проводят процесс накопления золота при потенциале от $0,0 \text{ В}$ до $-0,5 \text{ В}$ в течение 120 - 300 с при перемешивании раствора. Промывают электроды бидистиллированной водой. На торце должна быть видна желтая или красноватая пленка золота.

9.3.1.3 ЗГЭ хранят в сухом виде. Перед работой (в последующие дни) электрод не протирают, а ополаскивают бидистиллированной водой и обрабатывают раствором серной кислоты концентрации $0,1 \text{ моль/дм}^3$, как указано в 9.3.1.1.

9.3.2 Подготовка к работе электрода сравнения

Электрод сравнения (при первом приготовлении) заполняют раствором хлористого калия концентрации $1,0 \text{ моль/дм}^3$, и поляризуют в течение 1 - 2-х ч, в процессе проверки чистоты фона, стаканчиков и др. по 10.1 или по А.3. Приложения А. При протекании тока на поверхности серебра образуется осадок хлорида серебра и устанавливается потенциал близкий к постоянному (равновесному) значению.

9.4 Приготовление растворов

9.4.1 Основным раствором является государственный стандартный образец (ГСО) состава растворов ионов мышьяка с аттестованным значением концентрации 100 мг/дм^3 .

Рекомендуется использовать инструкцию по применению ГСО.

Приготовление раствора мышьяка (3+) с концентрацией 100 мг/дм^3 из оксида мышьяка As_2O_3 (согласно ГОСТ 4212)

На аналитических весах берут навеску $0,1320 \text{ г}$ оксида мышьяка, переносят в мерную колбу вместимостью $1,0 \text{ дм}^3$, растворяют в $15,0 \text{ см}^3$ раствора гидроксида натрия концентрации $2,0 \text{ моль/дм}^3$, нейтрализуют раствором соляной кислоты концентрации $2,0 \text{ моль/дм}^3$ и доводят объем раствора бидистиллированной водой до метки.

9.4.2 Аттестованные смеси серий АС-1, АС-2, АС-3 с содержанием по 10,0; 5,0; $1,0 \text{ мг/дм}^3$ мышьяка готовят соответствующими разбавлениями растворов в мерных колбах вместимостью $25,0 \text{ см}^3$ бидистиллированной водой

согласно таблице 2а. При повторном приготовлении растворы сливают в специальный сборник, колбы не промывают водой, а заполняют свежеприготовленным раствором той же концентрации.

Т а б л и ц а 2а - Приготовление аттестованных смесей мышьяка

Исходный раствор для приготовления АС As, мг/дм ³	Отбираемый объем, для приготовления АС, см ³	Объем мерной посуды, см ³	Концентрация приготовленного раствора АС, мг/дм ³	Код раствора
100,0	2,50	25,0	10,00	АС-1
100,0	1,25	25,0	5,00	АС-2
10,0	2,50	25,0	1,00	АС-3

АС-1 устойчив в течение 30 дней; АС-2 и АС-3 - в течение 14 дней.

9.4.3 Основным раствором является ГСО состава растворов ионов железа с аттестованным значением концентрации 1000 мг/дм³.

Рекомендуется использовать инструкцию по применению ГСО.

Приготовление раствора железа (3+) с концентрацией 1000,0 мг/дм³ из хлорида железа: навеску 4,830 г $FeCl_3 \cdot 6 H_2O$ переносят в мерную колбу вместимостью 1,0 дм³, растворяют в воде с добавлением 10,0 см³ концентрированной соляной кислоты и при перемешивании разбавляют бидистиллированной водой до метки. Содержание железа (3+) в растворе устанавливают гравиметрическим или титриметрическими методами.

9.4.4 Аттестованные смеси АС-1 и АС-2 с содержанием 500,0 и 100,0 мг/дм³ готовят соответствующим разбавлением растворов в мерных колбах, вместимостью 25 см³ бидистиллированной водой согласно таблице 2б.

Т а б л и ц а 2б - Приготовление аттестованных смесей железа

Исходный раствор для приготовления АС Fe, мг/дм ³	Отбираемый объем, для приготовления АС, см ³	Объем мерной посуды, см ³	Концентрация приготовленного раствора АС, мг/дм ³	Код раствора
1000,0	12,50	25,0	500,0	АС-1
1000,0	2,5	25,0	100,0	АС-2
100,0	12,5	25,0	50,0	АС-3

Раствор АС-1 устойчив в течение 60 дней, а АС-2, АС-3 - 30 дней.

9.4.5 Рабочий раствор хлорида золота для приготовления ЗГЭ хранят в бюксах с притертыми крышками для использования их в качестве электрохимических ячеек при формировании ЗГЭ.

9.4.6 Рабочий раствор серной кислоты концентрации $0,1 \text{ моль/дм}^3$ для электрохимической очистки ГЭ готовят путем разбавления концентрированной серной кислоты в 200 раз. Например, в мерную колбу вместимостью 100 см^3 , наполовину заполненную бидистиллированной водой, вносят $0,5 \text{ см}^3$ концентрированной серной кислоты, перемешивают и доводят до метки бидистиллированной водой.

9.4.7 Раствор натрия гидроокиси концентрации $2,0 \text{ моль/дм}^3$
Навеску $8,0 \text{ г}$ натрия гидроокиси растворяют в небольшом количестве бидистиллированной воды в мерной колбе вместимостью $100,0 \text{ см}^3$, затем доводят объем до метки бидистиллированной водой.

9.4.8 Раствор соляной кислоты концентрации $2,0 \text{ моль/дм}^3$
В мерную колбу вместимостью $100,0 \text{ см}^3$ вносят $16,0 \text{ см}^3$ концентрированной соляной кислоты и доводят объем до метки бидистиллированной водой.

9.4.9 Рабочий раствор нитрата магния ($Mg(NO_3)_2$) концентрации $0,2 \text{ моль/дм}^3$ готовят одним из следующих способов:

1) В мерную колбу вместимостью $100,0 \text{ см}^3$ вносят навеску нитрата магния $0,80 \text{ г}$, растворяют в бидистиллированной воде с добавлением 1 – 2 капель конц. азотной кислоты;

2) Навеску оксида магния (MgO) $0,80 \text{ г}$, взятую с точностью до $0,01 \text{ г}$, помещают в мерную колбу вместимостью $100,0 \text{ см}^3$, добавляют $5,0 \text{ см}^3$ концентрированной азотной кислоты и, после растворения, доводят объем до метки бидистиллированной водой.

9.4.10 Рабочий раствор трилона Б концентрации $0,1 \text{ моль/дм}^3$

1) Фиксанал $0,1 \text{ Моль-эквивалент}$ массой $18,6 \text{ г}$ разводят бидистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 500 см^3 ;

2) Навеску трилона Б $9,30 \text{ г}$, взятую с точностью до $0,01 \text{ г}$, помещают в мерную колбу вместимостью 250 см^3 , растворяют в теплой бидистиллированной воде, охлаждают и доводят объем до метки бидистиллированной водой.

9.4.11 Раствор хлорида калия концентрации $1,0 \text{ моль/дм}^3$

Навеску хлорида калия $7,46 \text{ г}$, взятую с точностью до $0,01 \text{ г}$, помещают в мерную колбу вместимостью 100 см^3 и доводят объем колбы до метки бидистиллированной водой.

9.4.12 Азотную кислоту рекомендуется перегонять.

Перегнанная (при температуре $120 \text{ }^\circ\text{C}$) азотная кислота должна быть концентрации не менее 9 моль/дм^3 .

9.5 Подготовка проб

Для анализа берут две параллельных и одну холостую пробы или две параллельных и одну резервную пробы.

9.5.1 Навеска анализируемой пробы **минеральных или питьевых вод, алкогольных и безалкогольных напитков** зависит от содержания мышьяка и железа и составляет от 0,50 до 2,0 г.

Пробы помещают в чистые кварцевые стаканчики, подготовленные по 10.1, добавляют 0,5 – 1,5 см³ раствора нитрата магния концентрации 0,2 моль/дм³ или 0,020 г сухого оксида магния; 4,0 см³ перегнанной азотной кислоты и 1,0 см³ пероксида водорода, накрывают крышкой с вогнутым дном и осторожно нагревают на плитке или в комплексе пробоподготовки «Темос-Экспресс» при температуре 100 °С - 120 °С в течение 30 мин. Крышку снимают, обмывают водой.

Упаривают раствор до 1/3 первоначального объема, добавляют 2,0 см³ перегнанной азотной кислоты и 1,0 см³ пероксида водорода и снова раствор нагревают, упаривают (до 1/3 объема) и еще раз добавляют 2,0 см³ перегнанной азотной кислоты и 1,0 см³ пероксида водорода. Затем раствор упаривают досуха. Стаканчики с остатком помещают в муфельную печь или комплекс пробоподготовки «Темос-Экспресс», нагревают до 500 °С – 550 °С и прокаливают в течение 5 мин. Если после первого прокаливания в осадке будут присутствовать несгоревшие частицы (иногда стаканчик черный), то осадок снова обрабатывают смесью азотной кислоты и перекиси водорода, как указано выше и снова прокаливают в муфельной печи.

К слегка охлажденному белому осадку добавляют 0,5 см³ бидистиллированной воды, 0,5 см³ концентрированной серной кислоты (омывая стенки стаканов) и несколько кристаллов сернистого гидразина (около 0,005 г).

Стаканчики помещают на плитку или комплекс пробоподготовки «Темос-Экспресс» и при температуре более 300 °С проводят восстановление мышьяка, и "отдымляют" полностью серную кислоту.

К сухому белому остатку добавляют раствор фоновое электролита – раствора трилона Б концентрации 0,02 моль/дм³ до объема 10 см³. Измеряют индикаторной бумажкой рН раствора (рН должен быть 3,5 – 4,5). Проба готова к измерению.

9.5.2. Подготовка "холостой" пробы следует проводить аналогично (9.5.1), добавляя те же реактивы, в тех же количествах и последовательности, но без анализируемой пробы, используя вместо нее бидистиллированную воду.

9.1.1, 9.1.2, 9.3.1, 9.3.1.1, 9.3.2, 9.4.3, 9.5.1 (Измененная редакция, Изм. №1).

10 ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

При проведении измерений проб минеральных вод, алкогольных и безалкогольных напитков для определения массовой концентрации мышьяка и железа методом ИВ выполняют следующие операции *на примере серийных полярографов (ПУ-1 и др.)*.

10.1 Проверка стаканчиков, фонового раствора и электрода на чистоту

10.1.1 В приготовленный по 9.2.1 кварцевый стаканчик вместимостью 20 - 25 см³ с помощью пипетки вносят 1,0 см³ раствора трилона Б (рН 4,5) концентрации 0,1 моль/дм³, добавляют 9,0 см³ бидистиллированной воды.

Стаканчик с полученным раствором фонового электролита помещают в электрохимическую ячейку.

10.1.2 Опускают в раствор индикаторный электрод (катод) и электрод сравнения (анод) и подключают их к соответствующим клеммам прибора.

Устанавливают чувствительность прибора, равную $4 \cdot 10^{-8}$ А/мм.

10.1.3 Включают газ и пропускают его через испытуемый раствор в течение 60 с.

10.1.4 Проводят процесс электронакопления фонового раствора при потенциале -1,0 В в течение 60-300 с при перемешивании раствора инертным газом или другим способом. Отключают перемешивание и снимают вольтамперограмму в диапазоне потенциалов от -0,60 В до 0,60 В.

10.1.5 Останавливают потенциал при 0,60 В и проводят дорастворение примесей с поверхности электрода при перемешивании раствора в течение 20 с.

10.1.6 Операции по 10.1.4...10.1.5 повторяют два-три раза.

10.1.7 При отсутствии пиков в области потенциала окисления мышьяка (+0,05 В) раствор и электроды считают чистыми.

10.1.8 Переводят прибор в режиме дифференцирования (режим первой производной) и повторяют те же операции по 10.1.4...10.1.6 при величине накопления 30 с.

10.1.9 При наличии на вольтамперограмме пиков в области потенциалов железа раствор выливают, и стаканчик промывают (по 9.2.1). При отсутствии пиков стаканчик и используемые растворы считают чистыми.

10.1.10 Проверка работы ЗГЭ по контрольным пробам мышьяка и железа

После приготовления нового ЗГЭ или при сомнении в хорошем качестве золотой пленки рекомендуется проверить работу ЗГЭ по контрольным пробам мышьяка и железа.

10.1.10.1 В проверенный чистый раствор фонового электролита объемом 10 см³ вносят 0,02 см³ аттестованного раствора мышьяка концентрации 10 мг/дм³. Полученный раствор будет являться контрольной пробой N1- обра-

зец для контроля с концентрацией 0,02 мг/дм³. Проводят измерения по 10.1.2...10.1.8, сократив время накопления до 120 – 180 с.

10.1.10.2 Измеряют высоту анодного пика мышьяка от вершины пика до линии остаточного тока с помощью мерительной линейки. Берут среднее значение из измерений (I_1).

10.1.10.3 В раствор вносят повторно такую же добавку аттестованного раствора мышьяка (0,02 см³ из 10,0 мг/дм³). Выполняют анализ полученной контрольной пробы N2 в тех же условиях. Измеряют пик мышьяка (I_2) при той же чувствительности прибора.

10.1.10.4 Высота аналитического сигнала мышьяка в контрольной пробе N 2 должна увеличиться в 2 раза по сравнению с контрольной пробой N1.

Рассчитывают концентрацию мышьяка в контрольной пробе N1 (11.2.1). Если полученное значение концентрации мышьяка отличается более, чем на 20% от введенной добавки, в данном случае - 0,02 мг/дм³, то ЗГЭ считают непригодным для работы.

В этом случае опыты по 10.1.10.1 повторяют с новым стаканом, новым чистым раствором фоновго электролита и обновленным ЗГЭ (наращивают новую пленку золота на ГЭ по 9.3.1.1, 9.3.1.2).

10.1.10.5 Аналогично делают проверку с контрольным раствором **железа (только в дифференциальном режиме)**. Для этого в тот же стаканчик вносят 0,05 см³ АС-2 железа с концентрацией 100 мг/дм³ и оценивают внесенное количество такой же добавкой АС железа.

10.2 Измерение массовых концентрации мышьяка и железа в анализируемой пробе

10.2.1 Стаканчик с подготовленной пробой (по 9.5.1) или стаканчик с раствором фоновго электролита, проверенным на чистоту (по 10.1), с внесенной аликвотой подготовленной пробы помещают в электрохимическую ячейку.

10.2.2 Повторяют последовательность операций по 10.1.2...10.1.6.

10.2.3 Если высота аналитического сигнала мышьяка будет меньше 5 мм, то увеличивают или чувствительность прибора, или время электронакопления.

10.2.4 Измеряют мерительной линейкой высоту пика мышьяка.

10.2.5 В стаканчик с анализируемым раствором с помощью пипетки или дозатора вносят добавку аттестованной смеси мышьяка в таком объеме, чтобы высота пика мышьяка на вольтамперной кривой увеличилась примерно в два раза по сравнению с первоначальной.

Добавку вносят в малом объеме (не более 0,2 см³), чтобы предотвратить изменение объема анализируемой пробы.

10.2.6 Проводят накопление и регистрацию вольтамперограмм анализируемой пробы с введенными добавками АС по 10.1.4 - 10.1.5 три раза (т.е. в тех же условиях, что и для анализируемой пробы).

10.2.7 Измеряют высоты пиков мышьяка в пробе с добавкой АС.

10.2.8 Переводят работу прибора в режим дифференцирования (режим первой производной) и аналогично проводят измерение концентрации железа в той же пробе, сократив время накопления до 30 с.

Повторяют последовательность операций по 10.1.4...10.1.6 и по 10.2.3...10.2.7 только для железа.

10.2.9 Выливают содержимое стаканчика.

10.2.10 Промывают стаканчик бидистиллированной водой.

10.2.11 Операции по 10.2.1 ... 10.2.10 проводят для каждой из параллельных анализируемых проб и для холостой пробы в одинаковых условиях.

При выполнении анализа по настоящей методике рекомендуется ведение записей условий анализа в рабочем журнале и регистрация вольтамперограммы на ленте самописца с указанием пробы и условий анализа согласно таблицы 3.

Т а б л и ц а 3 - Рекомендуемая форма записи результатов измерений при анализе проб

Анализируемая проба (характеристика, номер, дата...)	Условия измерений (чувствительность; время накопления; объем пробы)	Определяемый элемент	Высота пика элемента в пробе, мм, или ток, А	Добавка АС ($V_d, \text{см}^3$, $S_{доб}^3$, мг/дм^3)	Высота пика элемента после добавки АС, мм, или ток, А

10.1.8, 10.1.10.4, 10.2.8 (Измененная редакция, Изм. №1).

11 ВЫЧИСЛЕНИЕ И ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

При использовании вольтамперометрического анализатора в комплекте с компьютером регистрацию и обработку результатов измерений аналитических сигналов и расчет массовых концентраций каждого элемента в пробе выполняет система сбора и обработки данных анализатора.

При использовании полярографов в комплекте с самописцем обработку результатов измерений аналитических сигналов определяемых элементов, расчет массовых концентраций элементов в пробе проводят следующим образом:

11.1 Расчет массовой концентрации элемента в пробе

11.1.1 Для определяемого элемента рассчитывают среднее арифметическое (I_i) не менее чем из трех значений воспроизводимых аналитических сигналов, полученных при регистрации вольтамперограмм раствора пробы.

Такой же расчет проводят и для вольтамперограмм при регистрации раствора анализируемой пробы с добавкой АС соответствующего элемента, получают значение I_2 .

11.1.2 Вычисляют массовую концентрацию определяемого элемента (X_1) в пробе по формуле:

$$X = \frac{I_1 \cdot C_o \cdot V_o \cdot V_{мин}}{(I_2 - I_1) \cdot m \cdot V_{ал}}, \text{ где:} \quad (1)$$

- X_1 - содержание данного элемента в анализируемой пробе, мг/дм³;
 C_o - концентрация аттестованной смеси элемента, из которой делается добавка к анализируемой пробе, мг/дм³;
 V_o - объем добавки АС элемента, см³;
 I_1 - величина максимального анодного тока элемента в анализируемой пробе, А;
 I_2 - величина максимального анодного тока элемента в пробе с добавкой АС, А;
 m - объем пробы, взятой для анализа, см³;
 $V_{ал}$ - объем аликвоты, взятой для анализа из минерализата, см³;
 $V_{мин}$ - объем минерализата, полученного растворением золы в известном объеме растворителя, см³.

Если для анализа берется вся проба, то $V_{мин}/V_{ал}$ равно 1.

11.1.3 Вычисления проводят по 11.1.2 для каждой из двух параллельных анализируемых проб; получают соответственно значения X_1 и X_2 .

11.2 Проверка приемлемости результатов измерений

11.2.1 Проверяют приемлемость полученных результатов параллельных определений. Расхождение между полученными результатами двух параллельных анализируемых проб не должно превышать предела повторяемости r . Значение предела повторяемости для двух результатов параллельных определений приведено в таблице 4А.

Таблица 4А - Диапазон измерений, значения пределов повторяемости при доверительной вероятности P=0,95

Наименование определяемого элемента	Диапазон определяемых концентраций, мг/дм ³	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений), r	Предел повторяемости (для четырех результатов параллельных определений), r^*
Железо	От 5,0 до 50,0 включ.	$0,28 \cdot \bar{X}$	$0,36 \cdot \bar{X}$
Мышьяк	От 0,01 до 1,0 включ.	$0,36 \cdot \bar{X}$	$0,47 \cdot \bar{X}$
\bar{X} - среднее арифметическое значение результатов параллельных определений массовой концентрации элемента			

Результаты считают приемлемыми при выполнении условия

$$|X_1 - X_2| \leq r. \quad (2)$$

Абсолютное значение предела повторяемости рассчитывается для среднеарифметического значения результатов двух параллельных определений

$$\bar{X} = \frac{X_1 + X_2}{2}. \quad (3)$$

При выполнении условия (2) значение \bar{X} принимается за результат измерения массовой концентрации определяемого элемента в пробе.

11.2.2 При превышении предела повторяемости (r) необходимо дополнительно получить еще два результата параллельных определений. Если при этом размах ($X_{\max} - X_{\min}$) результатов четырех параллельных определений равен или меньше предела повторяемости r^* , то в качестве окончательного результата принимают среднее арифметическое значение результатов четырех параллельных определений. Значения предела повторяемости (r^*) для четырех результатов параллельных определений приведены в таблице 4 А.

Если размах ($X_{\max} - X_{\min}$) больше r^* , выясняют причины появления неприемлемых результатов параллельных определений. При этом проводят оперативный контроль повторяемости по МИ 2335-2003 «Рекомендация. ГСИ. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа» или разделу Б.2 приложения Б настоящего документа на методику.

11.2.3 Числовое значение результата измерения должно оканчиваться цифрой того же разряда, что и значение предела повторяемости результатов параллельных определений, и содержать не более двух значащих цифр.

11.3 Оформление результатов измерений

11.3.1 Результаты измерений хранят в памяти компьютера (при использовании компьютеризированного вольтамперометрического анализатора) или оформляют записью в журнале. При этом приводят сведения об анализируемой пробе, условиях измерений, дате получения результата измерений. Запись в журнале удостоверяет лицо, проводившее измерения.

11.3.2 Результат измерения (анализа) в документах, выдаваемых лабораторией, представляют в следующих видах:

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

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

где: \bar{X} – результат измерения, полученный в соответствии с настоящим документом на методику выполнения измерений;

$\pm \Delta_{\text{Л}}$ – значения характеристики погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории;

$\pm \Delta$ – значения характеристики погрешности настоящей методики выполнения измерений, которые рассчитываются по формуле

$$\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot \bar{X}, \quad (4)$$

где δ - относительное значение показателя точности (характеристики погрешности) методики, приведенное в таблице 1 А.

Примечание: Характеристику погрешности результатов измерений при реализации методики в лаборатории допускается устанавливать по формуле

$$\Delta_{\text{Л}} = 0,84 \cdot \Delta \quad (5)$$

с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений по разделам 13.3 и 13.4 настоящего документа.

(Измененная редакция, Изм.№1)

Таблица 4 А (Введена дополнительно, Изм. №1)

Таблица 4 (Исключена, Изм.№1)

12 (Исключен, Изм. №1)

Таблицы 5, 6, 7 (Исключены, Изм. №1)

13 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ МЕТОДИКИ В ЛАБОРАТОРИИ

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

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

13.2 Оперативный контроль процедуры анализа (выполнения измерений) проводят:

- при внедрении методики выполнения измерений в лаборатории;
- при появлении факторов, которые могут повлиять на стабильность процесса анализа (например, при смене партии реактивов, после ремонта прибора, при длительном промежутке времени между анализами и т.д.).

Оперативный контроль процедуры анализа проводит сам исполнитель с целью проверки его готовности к проведению анализа рабочих проб.

Оперативный контроль процедуры анализа проводят по МИ 2335-2003 «Рекомендация. ГСИ. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа» или по приложению Б настоящего документа на методику.

13.3 Одной из форм **контроля стабильности результатов анализа** является контроль стабильности результатов анализа в пределах лаборатории с использованием контрольных карт, реализуемый

- путем контроля и поддержания на требуемом уровне погрешности результатов измерений;
- путем контроля и поддержания на требуемом уровне внутрилабораторной прецизионности;
- путем контроля и поддержания на требуемом уровне повторяемости результатов параллельных определений.

13.4 Процедуры и периодичность контроля точности (контроля стабильности) получаемых результатов измерений в пределах лаборатории проводят с учетом требований раздела 6 ГОСТ Р ИСО 5725-6 или по МИ 2335-2003 «Рекомендация. ГСИ. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа».

Ответственность за организацию проведения контроля стабильности результатов анализа возлагают на лицо, ответственное за систему качества в лаборатории.

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

14 ПРОВЕРКА ПРИЕМЛЕМОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ ДЛЯ ДВУХ ЛАБОРАТОРИЙ

14.1 Проверку приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости (в двух лабораториях, $m=2$), проводят с учетом требований 5.3.2.1 ГОСТ Р ИСО 5725-6 по отношению к пределу воспроизводимости, приведенному в таблице 5 А, или к критической разности для двух среднеарифметических результатов измерений в соответствии с 5.3.2.2 ГОСТ Р ИСО 5725-6.

Расхождение между результатами измерений, полученных в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости.

При выполнении этого условия приемлемы оба результата измерений, и в качестве окончательного может быть использовано их общее среднее значение. Значения предела воспроизводимости приведены в таблице 5 А

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

Таблица 5 А - Диапазон измерений, значения предела воспроизводимости при доверительной вероятности $P=0,95$

Наименование определяемого элемента	Диапазон определяемых концентраций, мг/дм ³	Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений), R
Железо	От 5,0 до 50,0 включ.	$0,56 \cdot \overline{\overline{X}}$
Мышьяк	От 0,01 до 1,0 включ.	$0,45 \cdot \overline{\overline{X}}$
$\overline{\overline{X}}$ - среднее арифметическое значение результатов анализа, полученных в двух лабораториях		

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

13,14 (Введены дополнительно, Изм № 1).

Таблица 5А (Введена дополнительно, Изм № 1).

ПРИЛОЖЕНИЕ А

Выполнение измерений с использованием анализатора СТА

A.1 Анализатор СТА должен быть предварительно подготовлен к работе в соответствии с «Руководством пользователя» на данный прибор.

A.2 Подготовка индикаторного золотографитового электрода (ЗГЭ)

Для получения ЗГЭ поверхность графитового электрода, предварительно отшлифованного на фильтре, обезжиривают электрохимической очисткой. Для этого стаканчики с раствором серной кислоты концентрации 0,1 моль/дм³ (объемом около 10 см³) устанавливают в анализатор СТА.

A.2.1 Устанавливают электроды:

- графитовый (катод) – в гнездо РЭ,
- хлорсеребряный (анод) – в гнездо ХСЭ;
- трубочки для подачи газа.

A.2.2. Из команды «ВЫБОР» загружают файл «H₂SO₄» (обработка в серной кислоте электродов для последующего нанесения золотой пленки) (см. «Руководство пользователя» команда «ВЫБОР»).

A.2.3 Трасса H₂SO₄

Загружают или создают трассу анализа со следующими параметрами:

Ячейки	1 - Вкл.	2 – Вкл.	3 - Вкл.			Тип развертки
Этапы	Время	Потенциал	УФО	Газ	Меш.	
1. Подготовка раствора	60 с	0,000	Выкл.	Вкл.	Вкл.	Постоянно-токовая Шаг - 4 Амплитуда - 0 Задержка 1- 10 Задержка 2 - 0 Заполнение - 0 Потенциал-0,0 рез = 11 - 12 График разв.
2. Обработка раствора	0	0,000	Выкл.	Вкл.	Вкл.	
3. Обработка электрода	60 с Цикл мс 1: -1,000 200 2: +1,000		Выкл.	Вкл.	Вкл.	
4. Очистка электрода	0	0	Выкл.	Вкл.	Вкл.	
5. Накопление	0	0	Выкл.	Вкл.	Вкл.	
6. Успокоение	5 с	0	Отключено			
7. Развертка	скорость 100 мВ/с	0	Отключено			
Число циклов – 3 Множитель - 1 · 10 ⁻¹⁰ Производная – Выкл. Инверсия – Выкл. Фильтр – 20			Сплайн-разметка Выкл. Вычитание ФОНа Выкл.			
Диапазоны поиска пиков элементов:						
Элемент	-					
Потенциал	0					
Зона [+/- мВ]	0					

A.2.4 Запускают команду «ФОН» (см. «Руководство пользователя» команда «Фон»), нажимают команду «ПУСК» и проводят 3 цикла поляризации электродов. После этого выбирают команду «ВЫХОД» для следующего выбора файла.

A.2.5 Убирают стаканчики с серной кислотой. Ополаскивают электроды бидистиллированной водой и сразу же проводят накопление золотой пленки из раствора хлорида золота. Для этого помещают в анализатор кварцевые стаканчики с раствором хлорида золота концентрации 100 мг/дм^3 , опускают электроды.

A.2.6 Из команды «ВЫБОР» загружают файл «Au» (нанесение золотой пленки).

Трасса Au

Загружают или создают трассу анализа со следующими параметрами:

Ячейки	1 - Вкл.	2 - Вкл.	3 - Вкл.			Тип развертки
Этапы	Время	Потенциал	УФО	Газ	Меш.	Постоянно-токовый Шаг - 4 Амплитуда - 0 Задержка 1- 10 Задержка 2 - 0 Заполнение - 0 Потенциал-0,0 I рез = 11 - 12 График разв.
1. Подготовка раствора	60 с	0	Выкл.	Вкл.	Вкл.	
2. Обработка раствора	0	0	Выкл.	Вкл.	Вкл.	
3. Обработка электрода	0 Цикл мс 1: -1,000 0 2: +1,000		Выкл.	Вкл.	Вкл.	
4. Очистка электрода	0 с	0	Выкл.	Вкл.	Вкл.	
5. Накопление	120 с	0	Выкл.	Вкл.	Вкл.	
6. Успокоение	5 с	0	Отключено			
7. Развертка	Скорость 100 мВ/с	0	Отключено			
Число циклов – 1 Множитель - $1 \cdot 10^{-10}$ Производная – Выкл. Инверсия – Выкл. Фильтр – 20			Слайн-разметка Выкл. Вычитание ФОНа Выкл.			
Диапазоны поиска пиков элементов:						
Элемент Потенциал Зона [+/- мВ]						

A.2.7 Запускают команду «ФОН» и проводят накопление золотой пленки на поверхности графитового электрода.

Примечание: При накоплении золотой пленки желательно произвести остановку анализатора («СТОП») сразу после этапа «НАКОПЛЕНИЕ».

А.2.8 Промывают электроды бидистиллированной водой. На торце графитового электрода должна быть видна пленка золота. После работы ЗГЭ хранят в сухом виде. Перед работой (в последующие дни) электрод не протирают, а ополаскивают бидистиллированной водой и проводят обработку в серной кислоте (Трасса H_2SO_4 – электрохимическая очистка), как и перед нанесением золотой пленки.

Электроды готовы к работе.

Проводят команду «ВЫХОД» для выбора следующего файла.

А.3 Проверка работы ЗГЭ по контрольной пробе мышьяка

После приготовления нового золотографитового электрода или при сомнении в хорошем качестве золотой пленки рекомендуется проверить работу золотографитового электрода по контрольным пробам.

Для этого проводят следующие операции: из команды “ВЫБОР” выбирают файл “As”

Трасса As

Загружают или создают трассу анализа со следующими параметрами:

Ячейки	1 - Вкл.		2 - Вкл.		3 - Вкл.		Тип развертки
Этапы	Время	Потенциал	УФО	Газ	Меш.		
1. Подготовка раствора	60 с	0,000	Выкл.	Вкл.	Вкл.		Постоянно-токовая Шаг - 4 Амплитуда - 0 Задержка 1 - 10 Задержка 2 - 0 Заполнение - 0 Потенциал-0,0 I рез = 11 - 12 График разв.
2. Обработка раствора	0 с	0,000	Выкл.	Вкл.	Вкл.		
3. Обработка электрода	0 с Цикл мс 1 : -1,000 0 2 : +1,000		Выкл.	Вкл.	Вкл.		
4. Очистка электрода	20 с	0,600	Выкл.	Вкл.	Вкл.		
5. Накопление	60 с	-1,000	Выкл.	Вкл.	Вкл.		
6. Успокоение	5 с	-0,600	Отключено				
7. Развертка	Скорость 80 мВ/с	+0,600	Отключено				
Число циклов – 5 Множитель - $1 \cdot 10^{-10}$ Производная - Выкл. Инверсия - Выкл.			Слайн-разметка Выкл. Вычитание ФОНа Выкл.				
Фильтр – 20							
Элемент As Потенциал 0,050 Зона [+/- мВ] 50							

А.3.1 Стаканчики с раствором фоновго электролита, каждый объемом 10 см^3 ($1-2 \text{ см}^3$ раствора трилона Б концентрации $0,1 \text{ моль/дм}^3$ + $8-9 \text{ см}^3$ бидистиллированной воды) помещают в ячейку, опускают электроды и запускают команду “ФОН” (см. “Руководство пользователя” коман-

да «ФОН»). Снимают 3 - 5 вольтамперограмм, проводят их обработку («УСРЕДНЕНИЕ»). Производят команду «ВЫХОД». Переходят в команду «ПРОБА». Вносят в стаканчики с раствором фонового электролита по $0,02 \text{ см}^3$ аттестованного раствора мышьяка концентрации $10,0 \text{ мг/дм}^3$. Полученный раствор является контрольной пробой с содержанием мышьяка $0,2 \text{ мг/дм}^3$ при объеме пробы $1,0 \text{ см}^3$.

А.3.2 Запускают команду «ПРОБА» (установите курсор на «ПУСК/СТОП», щелкните левой клавишей мыши один раз), производят несколько съемок вольтамперных кривых, проводят их обработку («УСРЕДНЕНИЕ») (см. «Руководство пользователя» команда «ПРОБА») и переходят в команду «ДОБАВКА» (см. «Руководство пользователя»).

А.3.3 Вносят в стаканчик с пробой добавку мышьяка объемом $0,02 \text{ см}^3$ концентрации 10 мг/дм^3 и запускают команду «ДОБАВКА».

А.3.4 Пока комплекс проводит измерения, заполняют таблицу в графе «КОЛИЧЕСТВО».

Например:

Масса навески	0.00 [г]	
Объем пробы	1,00 [см^3]	
Объем минерализата	1,00 [см^3]	
Объем аликвоты	1,00 [см^3]	
ДОБАВКА		
Элемент	Объем добавки АС [см^3]	Концентрация АС [мг/дм^3]
As	0,02	10,0

А.3.5 После обработки вольтамперных кривых добавки («УСРЕДНЕНИЕ») смотрят «СОДЕРЖАНИЕ».

А.3.6 Если расхождение между результатами в ячейках составляет $<20\%$, то золотографитовый электрод считают пригодным к работе. После этого можно приступать к измерению проб в такой же последовательности. Электроды готовы к работе.

А.4 Анализ пробы на содержание мышьяка

Одновременно проводят анализ двух параллельных и одной резервной пробы в трех стаканчиках.

А.4.1 В проверенные на чистоту кварцевые стаканчики вносят пробы, подготовленные для измерения по 9.5.1. методики.

А.4.2 Запускают команду «ПРОБА» из колонки «ДЕЙСТВИЯ». Запускают команду «ПУСК». После каждого цикла измерений на экран выво-

дятся очередные вольтамперограммы характерного типа. В результате выполнения серии измерений на экране должно быть по 3-5 вольтамперограмм в каждом из окон вывода, соответствующим ячейкам 1, 2, 3. Невоспроизводимые вольтамперограммы следует исключить.

А.4.3 После измерения по пробе сигнала мышьяка выходят из меню «ДЕЙСТВИЯ» по пробе и входят в меню "ДОБАВКА". Заполняют таблицу "КОЛИЧЕСТВО" в меню действий по «ДОБАВКЕ».

Например:

Масса навески	0,00 [г]	
Объем пробы	1,00 [см ³]	
Объем минерализата	1,00 [см ³]	
Объем аликвоты	1,00 [см ³]	
ДОБАВКА		
Элемент	Объем добавки АС [см ³]	Концентрация АС [мг/дм ³]
As	0,02	10,0

А.4.4 В каждую ячейку вносят с помощью пипетки или дозатора добавку АС мышьяка с такими же параметрами и запускают измерение по добавке, нажав "ПУСК" в меню действий по «ДОБАВКЕ».

Если к этому моменту комплекс провел измерение и разметка кривых у Вас проведена, можно сразу посмотреть результаты анализа в таблице «СОДЕРЖАНИЕ».

После завершения всех измерений, исключения выпавших кривых и усреднения результатов - анализ пробы на содержание мышьяка завершен. Окончательный результат можно просмотреть в «СОДЕРЖАНИЕ» и занести в «АРХИВ» (см. «Руководство пользователя»).

A.5 Анализ пробы на содержание железа

Из команды "ВЫБОР" выбирают файл "Fe"

Трасса Fe

Загружают или создают трассу анализа со следующими параметрами:

Ячейки	1 - Вкл.	2 - Вкл.	3 - Вкл.			Тип развертки
Этапы	Время	Потенциал	УФО	Газ	Меш.	
1. Подготовка раствора	60 с	0,000	Выкл.	Вкл.	Вкл.	Постоянно-токовая Шаг - 4 Амплитуда - 0 Задержка 1- 10 Задержка 2 - 0 Заполнение - 0 Потенциал-0,0 I рез = 11 - 12 График разв.
2. Обработка раствора	0 с	0,000	Выкл.	Вкл.	Вкл.	
3. Обработка электрода	0 с Цикл мс 1 : -1,000 0 2 : +1,000		Выкл.	Вкл.	Вкл.	
4. Очистка электрода	20 с	0,600	Выкл.	Вкл.	Вкл.	
5. Накопление	30 с	-1,000	Выкл.	Вкл.	Вкл.	
6. Успокоение	5 с	-0,600	Отключено			
7. Развертка	Скорость 80 мВ/с	+0,600	Отключено			
Число циклов – 5 Множитель - $1 \cdot 10^{-10}$ Производная – Вкл. Инверсия - Выкл. Фильтр – 20			Слайн-разметка Выкл. Вычитание ФОНа Выкл.			
Диапазоны поиска пиков элементов: Элемент Fe Потенциал -0,150 Зона [+/- мВ] 50						

Примечание: При создании трассы Fe время накопления должно быть 30 с и обязательно включена «Производная».

После этого приступают к измерению проб в такой же последовательности, аналогично определению пробы на содержание мышьяка по А4. Приложения А.

ПРИЛОЖЕНИЕ Б

Алгоритмы оперативного контроля процедуры анализа

Б.1 Общие положения

Б.1.1 Оперативный контроль процедуры анализа осуществляет непосредственно исполнитель на основе информации, получаемой при реализации отдельно взятой контрольной процедуры с использованием средств контроля.

Б.1.2 Роль средств контроля выполняют:

- образцы для контроля (АС по МИ 2334-2002 «ГСИ. Смеси аттестованные. Общие требования к разработке»);
- рабочие пробы с известной добавкой определяемого элемента;
- рабочие пробы стабильного состава.

Б.1.3 Схема оперативного контроля процедуры анализа предусматривает:

- реализацию контрольной процедуры;
- расчет результата контрольной процедуры;
- расчет норматива контроля;
- сравнение результата контрольной процедуры с нормативом контроля;
- принятие решения по результатам контроля.

Б.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости результатов контрольных измерений

Б.2.1 Получают два результата параллельных определений любого средства контроля (по Б.1.2).

Б.2.2 Реализуют схему контроля повторяемости (по Б.1.3), получая два результата параллельных определений. Результат контрольной процедуры равен

$$r_K = |X_1 - X_2|. \quad (\text{Б.1})$$

Норматив контроля повторяемости равен пределу повторяемости r при $n=2$, значение которого приведено в таблице 5А.

Проверяют условие

$$r_K \leq r. \quad (\text{Б.2})$$

Б.2.3 Если условие (Б.2) выполняется, то рассчитывают результат контрольной процедуры анализа как среднее арифметическое из результатов двух параллельных определений.

Если $r_K > r$, то делают повторную контрольную процедуру, получая заново два результата параллельных определений.

При повторном превышении предела повторяемости процедуру анализа прекращают и выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам.

Б.3 Алгоритм оперативного контроля процедуры анализа в условиях внутрилабораторной прецизионности

Б.3.1 Образцами для выполнения данной процедуры являются средства контроля по Б.1.2. Объем отобранной пробы для контроля должен соответствовать удвоенному объему (массы), необходимому для проведения измерений. Отобранный объем (масса) делят на две части и анализируют в соответствии с требованиями настоящего стандарта в условиях внутрилабораторной прецизионности или различными операторами, или в различное время, или с использованием различных средств измерений и т.д., при соблюдении условий и сроков хранения проб.

Получают соответственно \overline{X}_1 и \overline{X}_2 .

Б.3.2 Рассчитывают результат контрольной процедуры

$$R_{\text{лк}} = \left| \overline{X}_1 - \overline{X}_2 \right|. \quad (\text{Б.3})$$

Рассчитывают или устанавливают норматив контроля внутрилабораторной прецизионности

$$R_{\text{л}} = 0,84 \cdot R, \quad (\text{Б.4})$$

где R – значение предела воспроизводимости, приведенное в таблице 5 А, \overline{X} – среднее арифметическое значение результатов, полученных в условиях внутрилабораторной (промежуточной) прецизионности.

Б.3.3 Результаты, полученные в условиях внутрилабораторной прецизионности ($\overline{X}_1, \overline{X}_2$), считают удовлетворительными при условии

$$R_{\text{лк}} \leq R_{\text{л}}. \quad (\text{Б.5})$$

Б.3.4 При выполнении условия (Б.5) общее среднее арифметическое \overline{X} представляют в качестве результата контрольной процедуры.

При невыполнении условия (Б.5) измерения повторяют.

При повторном невыполнении условия (Б.5) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

Б.4 Алгоритм контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок

Б.4.1 Контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_k с нормативом контроля K_d .

Б.4.2 Результат контрольной процедуры K_k рассчитывают по формуле:

$$K_K = \left| \overline{X}' - \overline{X} - C \right|, \quad \text{где} \quad (\text{Б.6})$$

\overline{X}' - результат контрольного измерения массовой концентрации элемента в пробе с известной добавкой – среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости r . Значение r приведено в таблице 4 А.

\overline{X} - результат контрольного измерения массовой концентрации элемента в пробе без добавки - среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости r ,

C - величина добавки.

Примечание. Величина добавки должна составлять от 50 до 150 % от массовой концентрации элемента в пробе без добавки.

Б.4.3 Норматив оперативного контроля K_d рассчитывают по формуле

$$K_d = \sqrt{\Delta_{\overline{X}'}^2 + \Delta_{\overline{X}}^2}, \quad \text{где} \quad (\text{Б.7})$$

$\Delta_{\overline{X}'}$, $\Delta_{\overline{X}}$ – значения характеристики погрешности результатов измерений, установленные в лаборатории при реализации методики, соответствующие массовой концентрации элемента в пробе без добавки и в пробе с добавкой соответственно.

При установлении Δ_d можно использовать примечание в разделе 11.2 настоящего документа.

Б.4.4 Качество контрольной процедуры признают удовлетворительным при выполнении условия:

$$K_k \leq K_d. \quad (\text{Б.8})$$

При невыполнении условия (Б.8) эксперимент повторяют.

При повторном невыполнении условия (Б.8) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам.

Б.5 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием образцов для контроля

Б.5.1 Образцами для контроля являются рабочие пробы анализируемых объектов с отсутствием данного элемента или малой концентрацией элемента, в которые введена точная концентрация искомого элемента (аттестованная характеристика – C). Элемент концентрации C вводят в пробу до стадии пробоподготовки.

Б.5.2 Алгоритм проведения контроля точности с применением образцов для контроля состоит в сравнении результата контрольной процедуры K_k , равного разности между результатом контрольного измерения аттестованной характеристики в образце для контроля – X и его аттестованным значением – C , с нормативом оперативного контроля точности – K .

Результат контрольной процедуры равен

$$K_k = |\bar{X} - C|. \quad (\text{Б.9})$$

Норматив контроля точности K рассчитывают по формуле:

$$K = \Delta_d = 0,84 \cdot \Delta. \quad (\text{Б.10})$$

Б.5.3 Точность контрольного измерения признают удовлетворительной, если:

$$K_k \leq K. \quad (\text{Б.11})$$

При невыполнении условия (Б.11) эксперимент повторяют.

При повторном невыполнении условия (Б.11) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам.

(Введено дополнительно, Изм.№1)

ТОМСКИЙ ПОЛИТЕХНИЧЕСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ
ВНПФ "ЮМХ"
АККРЕДИТОВАННАЯ МЕТРОЛОГИЧЕСКАЯ СЛУЖБА
НИЛ МИКРОПРИМЕСЕЙ И ТЦСМ
(свидетельство об Аккредитации № 01.00017 от 25.12.95)

СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ МВИ № 08-47/078

Методика выполнения измерений массовых концентрации железа и мышьяка методом инверсионной вольтамперометрии, разработанная в Томском политехническом университете и ВНПФ "ЮМХ" и регламентированная в документе

"КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ПРОБ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ (АЛКОГОЛЬНЫЕ И БЕЗАЛКОГОЛЬНЫЕ НАПИТКИ) МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВЫХ КОНЦЕНТРАЦИЙ МЫШЬЯКА И ЖЕЛЕЗА МЕТОДОМ ИНВЕРСИОННОЙ ВОЛЬТАМПЕРОМЕТРИИ"

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-96.

Аттестация осуществлена по результатам теоретического и экспериментального исследования МВИ, метрологической оценке характеристик погрешностей, экспериментальной проверке назначенных нормативов оперативного контроля.

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

1. Значения характеристики относительной погрешности и ее составляющих при доверительной вероятности $P=0,95$

Наименование определяемого элемента и диапазон измеряемых содержаний, мг/дм ³	Характеристика погрешности, δ , %	Характеристика случайной составляющей погрешности $\sigma(\delta)$, %	Характеристика систематической составляющей погрешности, δ_c , %
ЖЕЛЕЗО от 5,0 до 50,0 вкл.	49	25	незначима
МЫШЬЯК от 0,01 до 1,0 вкл.	36	16	16

2. Значение нормативов оперативного контроля

2.1 Значения нормативов оперативного контроля случайной составляющей относительной погрешности (сходимости и воспроизводимости) при доверительной вероятности $P=0,95$

Наименование определяемого элемента и диапазон измеряемых содержаний, мг/дм ³	Норматив оперативного контроля воспроизводимости, D, % (для двух результатов измерений, m=2)	Норматив оперативного контроля сходимости, d, % (для двух результатов параллельных определений, n=2)
ЖЕЛЕЗО от 5,0 до 50,0 вкл.	69	30
МЫШЬЯК от 0,01 до 1,0 вкл.	44	36

2.2. Значения нормативов оперативного контроля относительной погрешности при проведении контроля с использованием образцов для контроля

Наименование определяемого элемента и диапазон измеряемых содержаний, мг/дм ³	Норматив внешнего оперативного контроля погрешности, K, % (P=0,95)	Норматив внутрилабораторного оперативного контроля погрешности, K', % (P=0,90)
ЖЕЛЕЗО от 5,0 до 50,0 вкл.	49	41
МЫШЬЯК от 0,01 до 1,0 вкл.	36	30

2.3 Значения нормативов оперативного контроля относительной погрешности при проведении контроля методом добавок

Норматив оперативного контроля погрешности (допускаемое значение разности между результатом контрольного измерения пробы с добавкой - X' , пробы - X и величиной добавки - C) во всем диапазоне измеряемых содержаний определяемого элемента рассчитывают по формулам :

- при проведении внутрилабораторного контроля ($P=0,90$):

$$K' = 0,84 \sqrt{(\Delta x')^2 + (\Delta x)^2} \quad , \text{ мг/дм}^3$$

- при проведении внешнего контроля ($P=0,95$):

$$K' = \sqrt{(\Delta x')^2 + (\Delta x)^2} \quad , \text{ мг/дм}^3$$

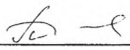
где

Δx ($\Delta x'$) - характеристика погрешности, соответствующая содержанию определяемого элемента в исходной рабочей пробе (рабочей пробе с добавкой);

$\Delta x = 0,01 * \delta_x * X$ (X - содержание определяемого элемента в пробе);

$\Delta x' = 0,01 * \delta_{x'} * X'$ (X' - содержание определяемого элемента в пробе с добавкой)

Метролог аккредитованной
метрологической службы



" 7 " июля 1997 г.

СОГЛАСОВАНО
Зам.директора
УНИИМ



М.Е.Добровинский

1997г.

УТВЕРЖДАЮ
Директор ВНИФ
"ЮМХ"



Г.Б.Слепченко

1997г.

УТВЕРЖДАЮ
Проректор по НР
ТПУ



В.А.Лавков

1997г.

ИНСТРУКЦИЯ №1

выполнение измерений массовых концентраций мышьяка и железа в растворе подготовленной пробы с использованием комплекса вольтамперометрического СТА (с программным обеспечением Windows)

Определение массовых концентраций **мышьяка и железа** с использованием анализатора СТА на фоне раствора трилона Б концентрации 0,02 моль/дм³ с применением инертного газа.

Анализатор СТА готовят к работе в соответствии с «Руководством пользователя» и паспортом на данный прибор.

Электроды:

- индикаторный электрод – золотографитовый (графитовый торцевой электрод с электрохимически нанесенной на него пленкой золота);
- электрод сравнения – хлорсеребряный, заполненный раствором хлорида калия концентрации 1 моль/дм³ с сопротивлением не более 3,0 кОм.

Сменные стаканчики из кварцевого стекла вместимостью 20 – 25 см³;
Трубочки для подвода инертного газа с целью удаления растворенного кислорода и перемешивания раствора.

1 Подготовка проб

Для анализа берут две параллельных и одну холостую пробы или две параллельных и одну резервную пробы.

1.1 В чистые кварцевые стаканчики, помещают по 1 – 2 см³ анализируемой пробы, добавляют по 0,020 г сухого азотнокислого магния ($Mg(NO_3)_2$) и 3,0 см³ перегнанной азотной кислоты. Стаканчики помещают на плитку или в комплекс пробоподготовки «Темос-Экспресс» и осторожно нагревают при температуре 85 °С – 90 °С в течение 20 мин, затем постепенно повышают температуру до 120 °С – 125 °С.

Добавляют в каждый стаканчик по 2,0 см³ перегнанной азотной кислоты и 1,0 см³ пероксида водорода и снова раствор нагревают, упаривают раствор в стаканчике до влажных солей. Затем еще раз добавляют в каждый стаканчик по 1,0 см³ перегнанной азотной кислоты и 1,0 см³ пероксида водорода, упаривают до сухого остатка.

Переносят стаканчики с пробой в разогретую до 450 °С муфельную печь или повышают температуру до 450 °С в комплексе пробоподготовки «Темос-экспресс» (не вынимая стаканчиков). Прокаливают стаканчики с сухим остатком при этой температуре 10 мин.

Если после первого прокаливания в осадке будут присутствовать несгоревшие частицы, то осадок снова обрабатывают смесью азотной кислоты и перекиси водорода, как указано выше и снова прокаливают при температуре 450 °С.

Примечание: При добавлении смеси азотной кислоты и перекиси водорода в стаканчики с пробой, стаканчики обязательно вынимают из комплекса «Темос-экспресс» и помещают на решетку комплекса (или снимают с плитки и помещают на край плитки), пока не пройдет бурная реакция в стаканчиках. Затем снова помещают в комплекс или на плитку для дальнейшего нагревания.

К слегка охлажденному белому осадку добавляют 0,5 см³ бидистиллированной воды, 0,5 см³ концентрированной серной кислоты (омывая стенки стаканов) и несколько кристаллов сернистого гидразина (около 0,005 г).

Стаканчики помещают на плитку или комплекс пробоподготовки «Темос-Экспресс» и при температуре более 300 °С проводят восстановление мышьяка, и "отдымляют" полностью серную кислоту.

К сухому белому остатку добавляют раствор фоновый электролита - раствора трилона Б концентрации 0,02 моль/дм³ до объема 10 см³. Изменяют индикаторной бумажкой рН раствора (рН должен быть 3,5 – 4,5). Проба готова к измерению.

Подготовку "холостой" пробы проводят аналогично, добавляя те же реактивы, в тех же количествах и последовательности, но без анализируемой пробы, используя вместо нее бидистиллированную воду.

2 Подготовка графитового электрода, проверка стаканчиков, фонового раствора и электродов на чистоту

Для получения ЗГЭ поверхность графитового электрода, предварительно отшлифованного на фильтре, обезжиривают электрохимической очисткой. Для этого стаканчики с раствором серной кислоты концентрации 0,1 моль/дм³ (объемом около 10 см³) помещают в электролитическую ячейку, устанавливают соответствующую систему электродов.

Загружают файл созданной заранее методики «Обработка ГЭ в серной кислоте» (в главном меню выбирают пункт  МЕТОДИКА / ОТКРЫТЬ) или создают новую.

Создание новой методики (см. «Руководство пользователя» раздел «Создание новой методики»).

В главном меню выбирают пункт  **Методика / Новая методика.**
Вводят следующие параметры.

Трасса

Методика					
Наименование [Обработка ГЭ в серной кислоте]					
Трасса	Развертка	Режим		Элемент	Контроль
	Время, с	Потенциал, В		УФО	Газ Ме- шалка
Y Подготовка раствора	30	0,000		-	Y
Обработка раствора	0	0,000		-	
Y Обработка электрода	60	-1,000	+1,000	-	Y
Очистка электрода	0	0,000		-	
Накопление	0	0,000		-	
Успокоение	0	0,000			
Развертка	0 мВ/с	0,000			

Развертка

Трасса	Развертка		Режим	Элемент	Контроль
Тип развертки	[Ступенчатая]		[Форма развертки]		
Диапазон тока	3,0 мА		↓	↓	↓
Шаг развертки	1 мВ				
Задержка 1	75 %				
Задержка 2					
Начало импульса					
Окончание импульса					
Амплитуда					
Накопление	1 раз				

Режим

Трасса	Развертка	Режим		Элемент	Контроль
Y Ячейка 1	Число опытов [5]	Фильтр 0		Инверсия по току	
Y Ячейка 2					
Y Ячейка 3					
		Схема [2-х электродная]		Инверсия по потенциалу	
				Первая производная	
Разметка			Форма разметки		
[Ручная]		[Автомат]	[Линия]	Сплайн	

Элемент

Трасса	Развертка	Режим	Элемент	Контроль
	Имя	Потенциал, В	Зона, мВ	
1		0,000	0,000	
2		0,000	0,000	

Сохраняют методику: в команде главного меню **«Сохранить методику»** или панели управления  (например «Обработка ГЭ в серной кислоте»). Запускают команду  **«Запуск подготовки раствора»**.

Ополаскивают рабочую поверхность электрода бидистиллированной водой и сразу проводят нанесение на поверхность золотой пленки электрохимически из раствора $AuCl_3$.

Для этого в электрохимической ячейке стаканчик (бюкс) с раствором серной кислоты заменяют стаканчиком (бюксом) с раствором хлористого золота (около 10 см^3) концентрации 100 мг/дм^3 .

Загружают файл созданной заранее методики **«Формирование ЗГЭ»** (в главном меню выбирают пункт  **МЕТОДИКА / ОТКРЫТЬ**) или создают новую.

Создание новой методики (см. «Руководство пользователя» раздел «Создание новой методики»).

В главном меню выбирают пункт  **Методика / Новая методика**.
Вводят следующие параметры.

Трасса

Методика						
Наименование [Формирование ЗГЭ]						
Трасса	Развертка	Режим	Элемент		Контроль	
	Время, с	Потенциал, В	УФО	Газ	Мешалка	
Y Подготовка раствора	60	0,000	-	Y	Y	
Обработка раствора	0	0,000	-			
Обработка электрода	0	0,000 0,000	-			
Очистка электрода	0	0,000	-			
Y Накопление	120	- 0,500	-	Y	Y	
Успокоение	0	0,000				
Развертка	0 мВ/с	0,000				

Развертка

Трасса	Развертка	Режим	Элемент	Контроль
Тип развертки	[Ступенчатая]	[Форма развертки]		
Диапазон тока	3,0 мА	↓	↓	↓
Шаг развертки	4 мВ			
Задержка 1	75 %			
Задержка 2				
Начало импульса				
Окончание импульса				
Амплитуда				
Накопление	1 раз			

Режим

Трасса	Развертка	Режим	Элемент	Контроль
Y	Ячейка 1	Число попыток [1]	Фильтр 0	
Y	Ячейка 2			
Y	Ячейка 3		Схема [2-х электродная]	Инверсия по току
		Инверсия по потенциалу		
		Первая производная		
Разметка		Форма разметки		
[Ручная]		[Автомат]	[Линия]	Сплайн

Элемент

Трасса	Развертка	Режим	Элемент	Контроль
	Имя	Потенциал, В	Зона, мВ	
1		0,000	0,000	
2		0,000	0,000	

Сохраняют методику: в команде главного меню «Сохранить методику» или панели управления  (например «Формирование ЗГЭ»).

Запускают команду  «Запуск подготовки раствора». Комплекс проводит 1 измерение. Промывают рабочую поверхность электрода бидистиллированной водой. На торце электрода должна быть видна желтая пленка золота.

Перед работой (в последующие дни) электрод не протирают, а ополаскивают бидистиллированной водой и проводят обработку в серной кислоте, как и перед нанесением золотой пленки.

Электроды готовы к работе.

Мышьяк

Проверка работы ЗГЭ по контрольной пробе мышьяка

После приготовления нового золотографитового электрода или при сомнении в хорошем качестве золотой пленки проверяют работу золотографитового электрода по контрольным пробам.

Для этого в окне выбора файла выбирают необходимый файл методики и нажимают кнопку  **ОТКРЫТЬ ФАЙЛ «As»** или создают новую методику (см. «Руководство пользователя» раздел.3.1 «Создание новой методики») со следующими параметрами:

Трасса

Комплекс СТА.ИИС Методика							
Наименование [Определение мышьяка и железа в БАД]							
Трасса	Развертка	Режим		Элемент		Контроль	
	Время, с	Потенциал, В		УФО	Газ	Мешалка	
Y Подготовка раствора	60	+ 0,600		-	Y	Y	
Обработка раствора	0	0,000		-			
Обработка электрода	0	0,000	0,000	-			
Y Очистка электрода	20	+ 0,600		-	Y		
Y Накопление	60	- 1,000		-	Y	Y	
Y Успокоение	5	- 0,600					
Y Развертка	80 мВ/с	+ 0,600					

Развертка

Трасса	Развертка		Режим	Элемент	Контроль
Тип развертки	[Ступенчатая]		[Форма развертки]		
Диапазон тока	0,3	мА			
Шаг развертки	4	мВ			
Задержка 1	50	%			
Задержка 2					
Начало импульса					
Окончание импульса					↓
Амплитуда				↓	
Накопление	17	раз	↓		

Режим

Трасса	Развертка	Режим		Элемент	Контроль
У	Ячейка 1	Число опытов [5]	Фильтр 30		
У	Ячейка 2				
У	Ячейка 3	Схема [2-х электродная]	Инверсия по току		
			Инверсия по потенциалу		
			Первая производная		
Разметка			Форма разметки		
[Ручная]		[Автомат]	[Линия]	Сплайн	

Элемент

Трасса	Развертка	Режим	Элемент	Контроль
	Имя	Потенциал, В	Зона, мВ	
1	As	0,050	100	
2				

Сохраняют методику: в команде главного меню «Сохранить методику» или в панели управления  (например, файл «As») (См. «Руководство пользователя» раздел.3.3 «Сохранение методики в виде нового файла»).

Измерение фона. В чистый кварцевый стаканчик вместимостью 20 – 25 см³ пипеткой или дозатором вносят 1 - 2 см³ раствора трилона Б концентрации 0,1 моль/дм³ и 8 – 9 см³ дистиллированной воды, стаканчик помещают в ячейку, опускают электроды и запускают команду « ФОН» (см. «Руководство пользователя» раздел 4.2 «Запуск анализа фонового раствора»).

Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм. Проводят их разметку (см. «Руководство пользователя», раздел 4.3 «Разметка вольтамперных зависимостей»), удаление «выпадающих» кривых» (см. «Руководство пользователя», раздел 4.4 «Обработка вольтамперных кривых»),).

При наличии на вольтамперных кривых пиков определяемых элементов высотой более 0,2 мкА содержимое стаканчиков выливают, отмывают стаканчики и электроды так, чтобы в чистом фоне отсутствовали пики определяемого элемента (или были менее 0,2 мкА).

Вводят в стаканчик с раствором фонового электролита 0,02 см³ аттестованного раствора мышьяка концентрации 10,0 мг/дм³. Полученный

раствор будет являться контрольной пробой с содержанием мышьяка $0,02 \text{ мг/дм}^3$ при объеме пробы $10,0 \text{ см}^3$.

Измерение пробы (см. «Руководство пользователя» раздел 4.6 «Запуск анализа пробы»).

Запускают команду «**П**, **Получение вольтамперограмм пробы**». Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм. Проводят их разметку (см. «Руководство пользователя», раздел 4.3 «Разметка вольтамперных зависимостей»), удаление «выпадающих» кривых (см. раздел 4.4 «Обработка вольтамперных кривых»).

В окне «Результаты измерения сигналов»  отображаются результаты разметки для всех типов вольтамперограмм.

Расчет массовой концентрации мышьяка в контрольной пробе.

Заполняют таблицу «Количество» , например:

Количество ✕

Ячейка 1 | Ячейка 2 | Ячейка 3

Регистрационный номер пробы	<input type="text" value="1"/>	
Масса навески	<input type="text" value="0,0"/>	(г)
Объем пробы	<input type="text" value="10,0"/>	(см3)
Объем минерализата	<input type="text" value="0,01"/>	(см3)
Объем аликвоты	<input type="text" value="0,01"/>	(см3)

Добавка 1 | Добавка 2

№	Элемент	Объем добавки АС (см3)	Концентрация АС (мг/дм3)
1	As	<input type="text" value="0,02"/>	<input type="text" value="10,0"/>

Для перехода в таблицу «**Концентрация**» в главном окне на панели управления нажимают кнопку –  **Окно просмотра результатов анализа.** (См. «Руководство пользователя», раздел 4.9 «Вычисление концентрации»)

Например, получают

Результаты анализа			
Элементы	Ячейка 1	Ячейка 2	Ячейка 3
As	0,028 (мг/дм ³)	0,030 (мг/дм ³)	0,030 (мг/дм ³)

Учиывать фон Ok
 Учиывать Добавку 2
 Вычислять по усредненным вольтамперограммам Приемлемость

Элементы	Результаты анализа	Доверительная вероятность
As	0,029 ± 0,009 (мг/дм ³)	P = 0,95

Если расхождение между полученными и введенными концентрациями не превышает 30%, золотографитовый электрод считают пригодным к работе. После этого можно приступать к измерению проб в такой же последовательности. В противном случае подготовку и проверку золотографитовых электродов следует повторить еще раз.

Анализ пробы на содержание мышьяка

Одновременно рекомендуется проводить анализ двух параллельных и одной резервной пробы в трех стаканчиках.

Стаканчик с пробой анализируемого объекта, подготовленный для измерения по разделу «Подготовка пробы» методики количественного химического анализа, помещают в электрохимическую ячейку, опускают электроды.

Запускают команду «П» **Получение вольтамперограмм пробы**» (см. Руководство пользователя раздел 4.6 «Запуск анализа пробы»). Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их разметку (см. «Руководство пользователя», раздел 4.3 «Разметка вольтамперных зависимостей»), удаление «выпадающих» кривых» (см. «Руководство пользователя», раздел 4.4 «Обработка вольтамперных кривых»).

В стаканчики с пробой с помощью пипетки или дозатора вносят добавки АС мышьяка в таких объемах, чтобы высоты пиков на вольтамперограмме увеличились примерно в 2 раза (например, 0,02 см³ аттестованного раствора мышьяка концентрации 10,0 мг/дм³).

Запускают команду «  **Получение вольтамперограмм пробы с добавкой**. Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм. Проводят их обработку так же, как и при измерении пробы.

В окне «Просмотр результатов измерения сигнала»  смотрят результаты разметки для всех типов вольтамперограмм во всех 3-х ячейках.

Вычисление массовых концентраций определяемого элемента.

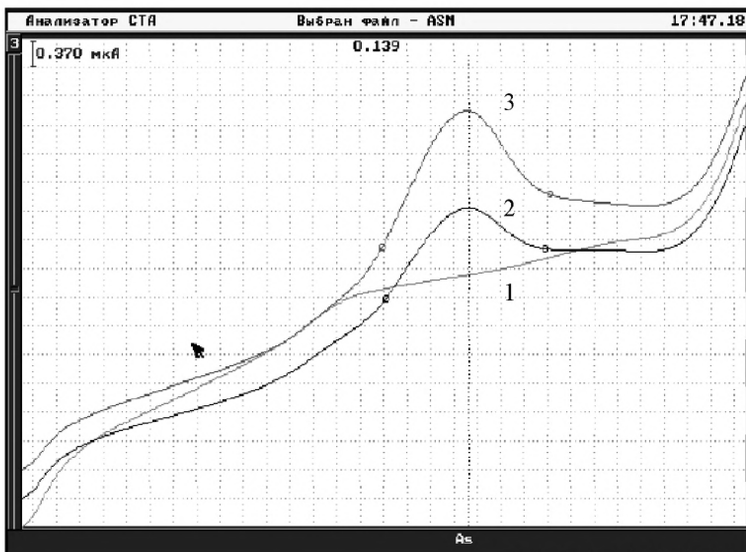
В таблице «Количество»  для каждой активной ячейки указывают: массу навески, объем аликвоты и минерализата, объем добавки АС и её концентрацию.

Нажимают кнопку –  **Окно просмотра результатов анализа** в главном окне на панели управления.

Сохранение документа. Для сохранения документа на панели управления нажимают кнопку  или в главном меню выбирают пункт документ/сохранить в архиве. (см. «руководство пользователя», раздел 5 «работа с документом»).

Для печати вольтамперных кривых на принтере нажимают кнопку  или в главном меню выбирают пункт **Документ / Печать графиков** (См. «Руководство пользователя», раздел 6 «Печать»).

Данные результата анализа могут быть распечатаны в виде протокола в формате Microsoft® Word по существующему шаблону отчета (См. «Руководство пользователя», раздел 7.2). Так же возможно создание шаблона по требуемому типу оформления отчета (См. «Руководство пользователя», раздел 7.1).



Вольтамперограмма определения мышьяка в фоновом электролите(1), в пробе (2) и в пробе с добавкой (3) АС мышьяка

Железо

После определения массовой концентрации мышьяка приступают к измерению массовой концентрации железа (из того же раствора).

Для этого в окне выбора файла выбирают необходимый файл методики и нажимают кнопку  **ОТКРЫТЬ ФАЙЛ «Fe БАД»** или создают новую методику.

Примечание. в **ТРАССЕ** время накопления 30 с, в **РЕЖИМЕ** включают [Y] **режим первой производной**.

Трасса

 Методика							
Наименование [Определение железа]							
Трасса		Развертка	Режим		Элемент	Контроль	
		Время, с	Потенциал, В		УФО	Газ	Мешалка
У	Подготовка раствора	30	+ 0,600		-	У	У
	Обработка раствора	0	0,000		-		
	Обработка электрода	0	0,000	0,000	-		
У	Очистка электрода	20	+ 0,600		-	У	
У	Накопление	30	- 1,000		-	У	У
У	Успокоение	5	- 0,600				
У	Развертка	80 мВ/с	+ 0,600				

Режим

Трасса		Развертка	Режим		Элемент	Контроль
У	Ячейка 1	Число опытов [5]	Фильтр 30			
У	Ячейка 2					
У	Ячейка 3	Схема [2-х электродная]	Инверсия по току			
			Инверсия по потенциалу			
			У	Первая производная		
Разметка			Форма разметки			
[Ручная]		[Автомат]	[Линия]		Сплайн	

Запускают команду «**П** Получение вольтамперограмм пробы» (см. Руководство пользователя, раздел «Запуск анализа пробы»). Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм, проводят их разметку (см. «Руководство пользователя», раздел «Разметка вольтамперных зависимостей»), удаление «выпадающих» кривых» (см. «Руководство пользователя», раздел «Обработка вольтамперных кривых»).

В стаканчики с пробой с помощью пипетки или дозатора вносят добавки АС железа в таких объемах, чтобы высоты пиков на вольтамперограмме увеличились примерно в 2 раза (например, 0,02 см³ аттестованного раствора железа концентрации 100,0 мг/дм³).

Запускают команду «**1** Получение вольтамперограмм пробы с добавкой». Снимают по 3 – 5 вольтамперограмм. Проводят их обработку так же, как и при измерении пробы.

В окне «**Просмотр результатов измерения сигнала**»  смотрят результаты разметки для всех типов вольтамперограмм во всех 3-х ячейках.

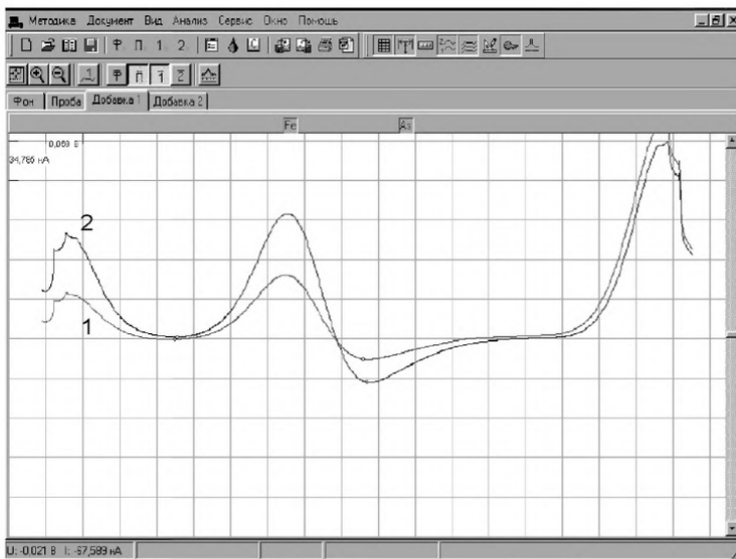
Вычисление массовой концентрации определяемого элемента (железа). В таблице «**Количество**»  для каждой активной ячейки указывают: массу навески, объем аликвоты и минерализата; объем добавки и её концентрацию.

Нажимают кнопку  **Окно просмотра результатов анализа** на панели управления.

Сохранение документа. Для сохранения документа на панели управления нажимают кнопку  или в главном меню выбирают пункт документ/сохранить в архиве. (см. «Руководство пользователя», раздел 5 «работа с документом»).

Для печати вольтамперных кривых на принтере нажимают кнопку  или в главном меню выбирают пункт **Документ / Печать графиков** (См. «Руководство пользователя», раздел 6 «Печать»).

Данные результата анализа могут быть распечатаны в виде протокола в формате Microsoft® Word по существующему шаблону отчета (См. «Руководство пользователя», раздел 7.2). Так же возможно создание шаблона по требуемому типу оформления отчета (См. «Руководство пользователя», раздел 7.1).



Вольтамперограммы (первая производная) при регистрации аналитических сигналов (первая производная) определения железа в пробе (1) и в пробе с добавкой АС железа (2)

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

РАЗРАБОТЧИКИ:

Захарова Э.А. - к.х.н., с.н.с. научно-исследовательской лаборатории микропримесей ТПУ, ООО «ВНПФ «ЮМХ»;

Земан Л.П. - инж. научно-исследовательской лаборатории микропримесей ТПУ, ООО «ВНПФ «ЮМХ»;

Пикула Н.П. - к.х.н., доцент каф. ФАХ ТПУ, метролог аккредитованной метрологической службы ТПУ, эксперт по аккредитации лабораторий (центров).

© ООО «Внедренческая научно-производственная
фирма «ЮМХ»

(382-2) 563-860, 563-572,

microlab@tpu.ru, www.microlab.tpu.ru