# ЦЕНТР ИССЛЕДОВАНИЯ И КОНТРОЛЯ ВОДЫ

# **УТВЕРЖДАЮ**

Главный инженер Центра исследования и контроля воды Г.Ф. Глущенкова 2005 г.

# МЕТОДИКА

выполнения измерений химического потребления кислорода (ХПК) в пробах природных и сточных вод титриметрическим методом

ЦВ 3.01.17-01 "А"

ФР.1.31.2002.00639

# 1 Назначение и область применения

Настоящий документ устанавливает методику выполнения измерений (МВИ) химического потребления кислорода (ХПК) в пробах природных и сточных вод титриметрическим методом. Диапазон измеряемых значений ХПК от 5 мг /дм<sup>3</sup> до 10000 мг/дм<sup>3</sup>.

Пробы вод **со значениями** ХПК выше **200** мг/дм<sup>3</sup> анализируют с предварительным разбавлением.

МВИ не применима к высокоминерализованным водам, содержащим (после разбавления) более 1 г/дм<sup>3</sup> хлоридов и к водам, содержащим сернистые соединения (при запахе проб вод сероводородом).

Химическое потребление кислорода (ХПК) - общая концентрация кислорода, равная количеству бихромата, потребленному растворенными и взвешенными веществами при обработке пробы воды данным окислителем в определенных условиях, (ИСО 6060:1989).

#### 2 Характеристика погрешности измерений

Методика выполнения измерений (МВИ) обеспечивает с вероятностью P=0.95 получение результатов измерений с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблице 1.

#### Таблина 1

Диапазон измерений значений ХПК, (С), мг/дм <sup>3</sup>	Характеристика погрешности (границы интервала, в котором погрешность находится с доверительной вероятностью $P=0,95$ ), $\pm \Delta$ , мг/дм <sup>3</sup>
от 5 до 10000	0,15 · C + 0,75

### 3 Метод измерений

Метод измерения XПК основан на окислении присутствующих в водах органических и неорганических веществ бихроматом калия в кислой среде, в присутствии катализатора, при кипячении и титриметрическом определении его остаточного содержания. При этом окисляются до 90 - 100 % органических соединений, за исключением соединений пиридинового ряда, а также гетероциклических и ароматических углеводородов (бензол, толуол).

#### 4 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

- 4.1 Средства измерений
- 4.1.1 Весы лабораторные общего назначения, по ГОСТ 24104-88, 2 класса точности, с наибольшим пределом взвешивания 200 г.
  - 4.1.2 Бюретки по ГОСТ 29251-91, 2 класса точности вместимостью 25. см<sup>3</sup>.
  - 4.1.3 Пипетки по ГОСТ 29227-91, 2 класса точности.
  - 4.1.4 Цилиндры по ГОСТ 1770-74, 2 класса точности.
  - 4.1.5 Колбы по ГОСТ 1770-74, 2 класса точности.
- 4.1.6 Государственные стандартные образцы бихроматной окисляемости воды (ХПК), например, ГСО 7425-97.

- 4.2 Вспомогательные устройства.
- 4.2.1 Колбы термостойкие по ГОСТ 25336-82, вместимостью 250 см $^3$ .
- 4.2.2 Холодильники шариковые по ГОСТ 25336-82.
- 4.2.3 Электроплитка с закрытой спиралью по ГОСТ 14919-83
- 4.2.4 Сушильный шкаф электрический общелабораторного назначения.
- 4.2.5 Устройство перемешивающее, например, магнитная мешалка, или экстрактор типа ПЭ или ППЭ.
  - 4.3. Реактивы и материалы.
  - 3.3.1 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.
- 3.3.2 Калий двухромовокислый (бихромат калия), по ГОСТ 4220-75 или стандарт-титр (фиксанал) по ТУ 6-09-2540-87, ТУ 2642-001-07-00602-97.
  - 3.3.3 Кислота серная по ГОСТ 4204-77.
  - 3.3.4 Ртуть сернокислая (II).
  - 3.3.5 Серебро сернокислое по ТУ 6-09-426-92.
- 3.3.6 Соль закиси железа и аммония двойная сернокислая (соль Мора) по ГОСТ 4208-72 или стандарт-титр (фиксанал).
  - 3.3.7 Натрия гидроокись по ГОСТ 4328-77.
  - 3.3.8 N-фенилантраниловая кислота.
  - 3.3.9 Моногидрат 1,10-фенантролина.
  - 3.3.10 Стеклянные шарики, кусочки пемзы.

Все реактивы должны быть квалификации х.ч. или ч.д.а. Допускается использование средств измерений, вспомогательного оборудования и реактивов с метрологическими и техническими характеристиками не хуже указанных.

#### 5 Требования безопасности

При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007-76 и ГОСТ 12.4.021-75.

При работе с электроустановками должны соблюдаться требования по электробезопасности по ГОСТ 12.1.019-79.

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

Исполнители должны быть проинструктированы о мерах безопасности при работе с нагревательными приборами. Организация обучения работающих безопасности труда производится по ГОСТ 12.0.004-90.

#### 6 Требования к квалификации оператора

Определение ХПК может выполнять лаборант - химик, имеющий среднее специальное образование, опыт работы в лаборатории анализа вод, освоивший данную МВИ и подтвердивший соответствие характеристик погрешности нормативам контроля точности по разделу 12.

### 7 Условия выполнения измерений

При подготовке к выполнению измерений и при их проведении необходимо соблюдать условия, установленные в руководстве по эксплуатации или в паспортах средств измерений и вспомогательного оборудования. Измерения объемов воды и растворов производят при температуре окружающей среды от 15 до 25 °C.

#### 8 Подготовка к выполнению измерений

- 8.1 Приготовление растворов
- 8.1.1Растворы бихромата калия и соли Мора готовят из навески соответствующей соли или из стандарт-титра (фиксанала).
- 8.1.1.1 Раствор бихромата калия молярной концентрации  $C(1/6 \text{ K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7) = 0.25 \text{ моль/дм}^3 (0.25 \text{ н}).$

Для приготовления 1 дм<sup>3</sup> раствора в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> помещают 12,260 г бихромата калия, высушенного в течение 2 ч при температуре  $(105 \pm 5)^{\circ}$ С, растворяют в дистиплированной воде, доводя объем раствора до метки. Хранят раствор в склянке с притертой пробкой в темном месте

Срок хранения - 6 мес.

8.1.1.2 Раствор бихромата калия молярной концентрации С  $(1/6 \text{ K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7) = 0,1 \text{ моль/дм}^3 (0,1 \text{ н}).$ 

Раствор готовят из стандарт титра (фиксанала) согласно инструкции по применению. Хранят раствор в склянке с притертой пробкой в темном месте

Срок хранения - 3.мес.

8.1.1.3 Раствор соли Мора молярной концентрации С  $((NH_4)_2SO_4 \cdot FeSO_4 \cdot 6H_20) = 0,25$  моль/дм $^3$  (0,25 н)

Для приготовления 1 дм<sup>3</sup> раствора в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> помещают 98 г соли Мора, растворяют в дистиллированной воде, прибавляют 20 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и после охлаждения доводят раствор в колбе до метки дистиллированной водой.

Срок хранения – 4 мес.

8.1.1.4 Раствор соли Мора молярной концентрации С ((NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> · FeSO<sub>4</sub> · 6H<sub>2</sub>0) = 0.1 моль/лм<sup>3</sup> (0.1 н)

Раствор готовят из стандарт-титра (фиксанала) согласно инструкции по применению или следующим образом: в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> помещают 40,0 г соли Мора, растворяют в дистиллированной воде, прибавляют 20 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и после охлаждения доводят раствор в колбе до метки дистиллированной водой.

Срок хранения – 1 мес.

8.1.2 Раствор бихромата калия молярной концентрации С  $(1/6K_2Cr_2O_7) = 0.025$  моль/дм<sup>3</sup> (0.025 н)

Для приготовления 1 дм<sup>3</sup> раствора в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> помещают 100 см<sup>3</sup> раствора бихромата калия, приготовленного по 8.1.1.1, или 250 см<sup>3</sup> раствора бихромата калия, приготовленного по 8.1.1.2 и доводят объем до метки дистиллированной водой. Раствор используют свежеприготовленным.

8.1.3 Раствор соли Мора молярной концентрации С ((NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> · FeSO<sub>4</sub> · 6H<sub>2</sub>0) = 0,025 моль/дм<sup>3</sup> (0,025 н)

Для приготовления 1 дм<sup>3</sup> раствора в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> помещают 100 см<sup>3</sup> раствора соли Мора, приготовленного по 8.1.1.3, или 250 см<sup>3</sup> раствора соли Мора, приготовленного по 8.1.1.4 и доводят объем до метки дистиллированной водой. Раствор используют свежеприготовленным

8.1.4 Раствор гидроксида натрия молярной концентрации C (NaOH) = 0,1 моль/дм³ (0,1 н)

Для приготовления 25 см<sup>3</sup> раствора 0,1 г гидроксида натрия растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды, охлаждают, переносят в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде.

### 8.1.5 Приготовление индикатора

Приготавливают один из индикаторов

### 8.1.5.1 Раствор ферроина

Для приготовления раствора в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворяют 1,50 г моногидрата 1,10-фенантролина и 0,7 г соли Мора в дистиллированной воде и доводят объем раствора до метки дистиллированной водой.

## 8.1.5.2 Раствор N-фенилантраниловой кислоты

Для приготовления 250 см<sup>3</sup> раствора в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> помещают 0,25 г N-фенилантраниловой кислоты, растворяют в 12 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия, приготовленного по 8.1.4, и доводят объем до метки дистиллированной водой.

### 8.2 Установление поправочных коэффициентов растворов соли Мора

 $10~{\rm cm}^3$  раствора бихромата калия,  $(V_{\rm k})$ ,  ${\rm cm}^3$  разбавляют дистиллированной водой приблизительно до  $100~{\rm cm}^3$ , прибавляют  $10~{\rm cm}^3$  концентрированной серной кислоты и после охлаждения титруют раствором соли Мора,  $(V_{\rm m})$ ,  ${\rm cm}^3$  при добавлении двух-трех капель раствора ферроина или пяти капель N-фенилантраниловой кислоты до изменения окраски индикатора. Переход окраски для N-фенилантраниловой кислоты из красно-фиолетовой в изумрудно-зеленую, для ферроина - от зеленой до красноватосиней. В качестве конечной точки титрования берут первое резкое изменение цвета.

Поправочный коэффициент (К) раствора соли Мора вычисляют по формуле:  $K = V_{\kappa'} V_{\mathsf{M}}$ . Поправочный коэффициент устанавливается один раз в день перед началом измерений.

### 9 Отбор проб

Основные требования по отбору проб по ГОСТ Р 51592-2000. Отбор производят в стеклянную или полимерную посуду. Объем пробы воды для измерений не менее  $0,5\,\,\mathrm{дm}^3$ . Пробу хранят при температуре не выше  $25\,^{0}\mathrm{C}$  не более  $6\,^{4}\mathrm{v}$ , а при температуре не выше  $5\,^{0}\mathrm{C}$  не более  $1\,\mathrm{сут}$ . При необходимости пробу консервируют. Если ее хранят в стеклянной посуде - добавлением  $1\,\mathrm{cm}^3$  концентрированной серной кислоты на  $1\,\mathrm{дm}^3$  пробы. Срок хранения консервированной пробы при температуре не выше  $5\,^{\circ}\mathrm{C}$  в темном месте не более  $5\,\mathrm{сут}$ . Если пробу хранят в полимерной посуде, то ее замораживают при температуре минус  $20\,^{\circ}\mathrm{C}$ . Срок хранения такой консервированной пробы не более  $1\,\mathrm{mec}$ .

### 10 Выполнение измерений

- 10.1 Пробу воды гомогенизируют (при необходимости) с помощью перемешивающего устройства, отбирают пробу на анализ пипеткой с расширенным кончиком, опуская ее до середины объема жидкости в стакане, состав воды в котором одинаков по всему объему.
- 10.2 Пробы воды со значениями ХПК ≥ 200 мг/дм $^3$  разбавляют таким образом, чтобы на окисление расходовалось не более 50% добавляемого бихромата калия. Пробы перед разбавлением перемешивают. Рекомендуемое разбавление проб вод при определении ХПК приведено в таблице 2.

Таблица 2

Диапазон ХПК, мг/дм <sup>3</sup> О	Объем аликвоты пробы, см <sup>3</sup>	Объем дистиллированной воды, см <sup>3</sup>	Концентрации бихромата калия и соли Мора, моль/дм <sup>3</sup>
5 - 70	20	0	0,025
70 - 200	20	0	0,1
200 - 400	_10	10	0,1
400 - 800	5	15	0,1
800 - 1000	10	10	0,25
1000 - 2000	5	15	0,25
2000 - 5000	2	18	0,25
5000 - 10000	1	19	0,25

10.3 В термостойкую колбу со шлифом помещают 20 см<sup>3</sup> пробы или меньший ее объем (в зависимости от предполагаемого значения ХПК), но не менее 1 см<sup>3</sup>, доведенный дистиллированной водой до 20 см<sup>3</sup>. Если массовая концентрация хлоридов в анализируемой воде превышает 100 мг/дм<sup>3</sup>, то в колбу вносят 0,4 г сернокислой ртути (II), если массовая концентрация хлоридов в анализируемой воде от 10 до 100 мг/дм<sup>3</sup>, то вносят 0,2 г сернокислой ртути (II). Прибавляют 0,4 г серебра сернокислого, 10 см<sup>3</sup> раствора бихромата калия и стеклянные шарики или кусочки пемзы, полученную смесь перемешивают. Затем, осторожно помешивая, приливают 30 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

Присоединяют обратный холодильник и кипятят 2 часа, чтобы кипение было равномерным и не бурным. Кипячение проводят в вытяжном шкафу под тягой. Необходимо следить, чтобы при 2-х часовом кипячении проб сохранился золотистожелтый оттенок жидкости. Если проба становится желто-зеленой, значит добавленного количества бихромата калия не хватает на полное окисление. В этом случае проводят повторное определение ХПК, отбирая для анализа меньшую аликвоту пробы.

Затем смесь охлаждают до комнатной температуры, отсоединяют холодильник, смывают продукты реакции из холодильника в колбу 25 см<sup>3</sup> дистиллированной водой, приливают в колбу 75 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и смесь вновь охлаждают до комнатной температуры. Затем добавляют 2 — 3 капли раствора ферроина или 5 капель N-фенилантраниловой кислоты и титруют избыток бихромата калия раствором соли Мора до изменения окраски индикатора. Переход окраски для N-фенилантраниловой кислоты из красно-фиолетовой в изумрудно-зеленую, для ферроина - от зеленой до красновато-синей. В качестве конечной точки титрования берут первое резкое изменение цвета.

Таким же образом проводят холостой опыт с 20 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, используемой для разбавления пробы.

# 11 Вычисление и оформление результатов измерений

11 1 Значение ХПК анализируемой пробы, С, мг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле:

$$C = \frac{(V_X - V_\Pi) \cdot K \cdot C_M \cdot 8 \cdot 1000}{V}$$

где  $V_X$  - объем раствора соли Мора, израсходованный на титрование при проведении холостого опыта, см<sup>3</sup> - объем раствора соли Мора, израсходованный на титрование пробы, см<sup>3</sup> - молярная концентрация соли Мора, моль/дм<sup>3</sup>

К - поправочный коэффициент раствора соли Мора

8	- количество кислорода, эквивалентное 1 моль соли Мора, мг
1000	- коэффициент объемного и массового пересчета
V	- объем пробы, взятый для определения, см <sup>3</sup>

При необходимости проверки приемлемости результатов измерений в условиях повторяемости (например, по требованию заказчика или в случае анализа сложных проб) получают два результата измерений ХПК в пробах сточных вод по разделу 10 в условиях повторяемости. Проверяют приемлемость результатов измерений  $c_1$  и  $c_2$ , сравнивая расхождение между ними с пределом повторяемости (r для n=2, таблица 3). Если полученное значение расхождения не превышает предела повторяемости, то за результат измерений ХПК в пробе сточной воды принимают среднее из двух полученных значений  $c_1$  и  $c_2$ . В противном случае процедуру повторяют.

11.2 Результаты измерений значений ХПК в документах, предусматривающих их использование, представляются в виде:

$$C \pm \Delta$$
, мг/дм<sup>3</sup>,

где C - значение XПК в пробе, мг/дм<sup>3</sup>,

 $\Delta$  - значение границы интервала, в котором абсолютная погрешность измерений ХПК находится с доверительной вероятностью P=0.95, мг/дм<sup>3</sup>, (таблица 1).

### 12 Контроль качества результатов измерений

#### 12.1 Контроль стабильности результатов измерений

Контроль стабильности результатов измерений в лаборатории осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6, раздел 6, используя методы контроля стабильности стандартного отклонения промежуточной прецизионности и контроля стабильности правильности рутинного анализа. Средство контроля готовят из стандартного образца ХПК (п. 4.1.6) и дистиплированной воды и анализируют согласно разделу 10. При построении контрольных карт для расчета пределов действия и предупреждения используют значения стандартного отклонения промежуточной прецизионности при различиях по факторам «время», «оператор», «оборудование»,  $\sigma_{ICO,ED}$ , приведенные в таблице 3.

Таблица 3

Диапазон измерений ХПК, мг/дм <sup>3</sup>	Предел повторяемости (n = 2), r, %	Стандартное отклонение промежуточной прецизионности (при различиях по факторам «время», «оператор», «оборудование»), <i>о<sub>і(п.о.е.)</sub></i> , %
от 5 до 10000 включ.	14	7

При неудовлетворительных результатах контроля, например, превышение предела действия или регулярное превышение предела предупреждения, выясняют причины этих отклонений, в том числе проводят смену реактивов, проверяют работу оператора.

Периодичность проведения контроля стабильности результатов измерений устанавливают индивидуально для каждой лаборатории в соответствии с документами по внутрилабораторному контролю качества результатов анализа.

#### 12.2 Оперативный контроль точности результатов измерений

При внедрении методики в практику работы лаборатории проводят контроль точности результатов измерений ХПК, используя метод добавок в пробы различных типов вод, анализируемых в лаборатории.

Оперативный контроль точности осуществляется методом добавок с использованием проб природной и сточной вод. В качестве добавок используются растворы, приготовленные из ГСО, например, ГСО 7425-97. Приготовление добавок осуществляется путем разбавления соответствующего ГСО в мерной колбе дистиллированной водой в соответствии с инструкцией по применению ГСО.

Величина добавки рассчитывается таким образом, чтобы полученное после введения добавки (Сд, мг/дм $^3$ ) значение ХПК в пробе воды (Ск, мг/дм $^3$ ) удовлетворяло условию:

$$C\kappa = (1.5 \div 2) C$$
,

где С - значение XПК в пробе до введения добавки), мг/дм<sup>3</sup>.

Анализ пробы с добавкой производят в тех же условиях, что и исходной пробы.

Результаты контроля признаются удовлетворительными, если выполняется условие:

$$|C\kappa - C - C\pi| \le K$$
,

где К - норматив оперативного контроля точности.

Значения норматива оперативного контроля точности рассчитываются по формуле:

$$K = 0.84\sqrt{(\Delta_1)^2 + (\Delta_2)^2}$$

где  $\Delta_1$ ,  $\Delta_2$  - значения границ интервала, в котором абсолютная погрешность измерений ХПК в пробе с добавкой и в пробе без добавки находится с доверительной вероятностью P=0.95, мг/дм<sup>3</sup>, (таблица 1).

При превышении норматива оперативного контроля точности эксперимент повторяют. В случае повторного превышения норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и принимают меры для их устранения.

После внедрения МВИ в практику работы лаборатории при необходимости приемлемости результатов измерений, полученных условиях воспроизводимости, проводят межлабораторные сравнительные испытания с методики использованием ланной для оценки стандартного воспроизводимости (см. Приложение А). В случае невозможности организации межлабораторных сравнительных испытаний допускается, согласно МИ 2336-2002, оценить значение стандартного отклонения воспроизводимости,  $\sigma_R$ , по формуле:  $\sigma_R$  = Проверку приемлемости результатов измерений в условиях  $\sigma_{I(T,O,E)}$ . воспроизводимости осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002, пункт 5.3. Сопоставление альтернативных метолов измерений проводят по ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002, раздел 8.

### Приложение А

(информационное)

Результаты межлабораторных сравнительных испытаний

#### Оценки стандартных отклонений повторяемости и воспроизводимости

В таблице А.1 представлены данные по результатам межлабораторных сравнительных испытаний (МСИ), проведенных Органом по аккредитации ЦИКВ среди аккредитованных лабораторий и обработанных в соответствии с п.7.4 ГОСТ Р 5725-2-2002. Представленные данные не применимы для обобщений.

Таблица А.1

Наименование образца	Дата МСИ	р	n	<i>у,</i> мг/дм <sup>3</sup>	<i>s<sub>r</sub>,</i> мг/дм <sup>3</sup>	S <sub>r</sub> , %	<i>s<sub>R</sub>,</i> мг/дм³	s <sub>R</sub> , %
Очищенная	19.02.97	13	2	48	2	4	3	7
сточная вода								

- p количество лабораторий;
- п количество измерений, полученных в каждой лаборатории;
- у общее среднее значение ХПК в образце;
- s, оценка стандартного отклонения повторяемости результатов измерений;
- $s_R$  оценка стандартного отклонения воспроизводимости результатов измерений.

В таблице А.2 представлены данные по результатам межлабораторных сравнительных испытаний (МСИ), проведенных ЗАО «Роса». Представленные данные не применимы для обобщений.

Таблица А.2

Наименование образца	Дата МСИ	μ, мг/дм³	Уφ, мг/дм³	$p_{\Phi}$	<i>S<sub>R</sub>Ф</i> , мг/дм³	S <sub>RΦ</sub> , %	<i>Ут</i> , мг/дм <sup>3</sup>	$p_T$	<i>S<sub>RT</sub></i> , мг/дм <sup>3</sup>	S <sub>RT</sub> ,
Контрольный образец	Июнь 2002 г.	125	131	4	6	5	115	10	11	10

 $\mu$  – аттестованное значение ХПК в контрольном образце;

 $p_{\phi}$  – количество лабораторий, проводивших анализ фотометрическим методом;

 $y_{\phi}$  – общее среднее значение ХПК в контрольном образце, полученное фотометрическим методом;

 $s_{R\phi}$  – оценка стандартного отклонения воспроизводимости результатов измерений, полученных фотометрическим методом;

 $p_{T}$  – количество лабораторий, проводивших анализ титриметрическим методом;

 $y_T$  — общее среднее значение ХПК в контрольном образце, полученное титриметрическим методом;

 $s_{RT}$  — оценка стандартного отклонения воспроизводимости результатов измерений, полученных титриметрическим методом.



# Центр Исследования и Контроля Воды

аккредитован в Системе аккредитации аналитических лабораторий (центров) Госстандарта России, № Госреестра РОСС RU.0001.510045

Метрологическая служба аккредитована на право аттестации методик выполнения измерений и проведения метрологической экспертизы документов, в том числе применяемых в сферах распространения государственного метрологического контроля и надзора,

№ Госресстра 01.00031-97

199034, Санкт-Петербург, Университетская наб., 7/9 Факс (812) 323 -04-79

### СВИДЕТЕЛЬСТВО № 070076

о метрологической аттестации

методики выполнения измерений химического потребления кислорода (XПК) в пробах природных и сточных вод титриметрическим методом

ЦВ3.01.17-01 «А»

Методика выполнения измерений (МВИ) массовой концентрации химического потребления кислорода (ХПК) в пробах природных и сточных вод титриметрическим методом,

разработанная Центром исследования и контроля воды,

регламентированная в документе: «Методика выполнения измерений химического потребления кислорода (ХПК) в пробах природных и сточных вод титриметрическим методом (ЦВ 3.01.17-01 «А»),

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-96 (ГОСТ 8.010-90).

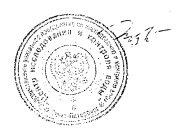
Аттестация осуществлена по данным внутрилабораторного контроля воспроизводимости и точности результатов измерений.

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

Диапазон измерений значений ХПК, мг/дм <sup>3</sup>	Характеристика погрешности (границы интервала, в котором погрешность находится с доверительной вероятностью $P = 0.95$ ) $\pm \Delta$ , мг/дм <sup>3</sup>
от 5 до 10000	0,15 · C + 0,75

Дата выдачи свидетельства 15 октября 2002 года

Директор



Н.П Ушаков

Телефон: (812) 323 0025 Факс: (812) 323 0479 E-mall:

welcome@ aqua-analyt.com