

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ УНИТАРНОЕ  
ПРЕДПРИЯТИЕ  
ВСЕРОССИЙСКИЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ  
ИНСТИТУТ МЕТРОЛОГИЧЕСКОЙ СЛУЖБЫ  
(ФГУП ВНИИМС)  
ГОССТАНДАРТА РОССИИ

РЕКОМЕНДАЦИЯ

**ГОСУДАРСТВЕННАЯ СИСТЕМА ОБЕСПЕЧЕНИЯ  
ЕДИНСТВА ИЗМЕРЕНИЙ**

**ХРОМАТОГРАФЫ ГАЗОВЫЕ  
с пламенно-ионизационным детектором  
для анализа этилового спирта и водки**

**Методика поверки  
МИ 2651-2001**

Москва  
2001

**РАЗРАБОТАНА ВНИИМС**

**ИСПОЛНИТЕЛИ:** Рутенберг О.Л., Фаткудина Ш.Р.

**УТВЕРЖДЕНА ВНИИМС 2001 г.**

**ЗАРЕГИСТРИРОВАНА 2001 г.**

**ВВЕДЕНА ВПЕРВЫЕ**

Настоящая рекомендация не может быть полностью или частично воспроизведена, тиражирована и (или) распространена без разрешения  
ВНИИМС

**Государственная система обеспечения  
единства измерений**

**ХРОМАТОГРАФЫ ГАЗОВЫЕ  
с пламенно-ионизационным детектором  
для анализа этилового спирта и водки**

**МИ 2651-2001**

Настоящая рекомендация распространяется на хроматографы газовые с пламенно-ионизационным детектором (далее – хроматографы), предназначенные для анализа спирта этилового и водки в соответствии с ГОСТ 51698–2000 "Водка и спирт этиловый. Газохроматографический экспресс-метод определения токсичных микропримесей" и устанавливает методику их периодической поверки.

Межповерочный интервал: не более одного года.

**1. ОПЕРАЦИИ ПОВЕРКИ**

1.1. При проведении поверки выполняют операции, указанные в таблице 1.

**Таблица 1**

<b>Наименование операции</b>	<b>Номер пункта методических указаний</b>
Внешний осмотр	4.1
Опробование:	4.2
– определение предела детектирования	4.2.1
Определение метрологических характеристик	4.3
Определение показателя сходимости	4.3.1
Определение погрешности	4.3.2

## **2. СРЕДСТВА ПОВЕРКИ И ВСПОМОГАТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ**

2.1. При проведении поверки применяют следующие средства поверки и вспомогательное оборудование:

- аггестованные смеси ГСС-1, ГСС-2, ГСС-3 для анализа этилового спирта и ГСВ-1, ГСВ-2, ГСВ-3 для анализа водки (методика приготовления аттестованных смесей приведена в приложении А);
- газообразный гелий по ТУ 51-940-80;
- газообразный азот по ГОСТ 9293;
- колонку хроматографическую капиллярную FFAP 50 м x 0,32 x 0,52 мкм.

2.2. Допускается применять другие средства, метрологические характеристики которых соответствуют указанным в настоящей рекомендации.

## **3. УСЛОВИЯ ПОВЕРКИ И ПОДГОТОВКА К НЕЙ**

3.1. При проведении поверки соблюдают следующие условия:

- |                                       |                     |
|---------------------------------------|---------------------|
| – температура окружающего воздуха, °C | $20 \pm 5$ ;        |
| – атмосферное давление, кПа           | $84 \div 106,7$ ;   |
| – относительная влажность воздуха, %  | $30 \div 90$ ;      |
| – напряжение переменного тока, В      | $220_{-15}^{+10}$ ; |
| – частота сети, Гц                    | $50 \pm 1$ .        |

3.2. Механические воздействия, внешние электрические и магнитные поля должны быть исключены.

3.3. Подготовительные работы выполняют в соответствии с инструкцией по эксплуатации хроматографа.

## 4. ПРОВЕДЕНИЕ ПОВЕРКИ

### 4.1. Внешний осмотр

При внешнем осмотре устанавливают:

- соответствие комплектности хроматографа паспортным данным;
- четкость маркировки;
- исправность механизмов и крепежных деталей.

### 4.2. Опробование

При опробовании определяют предел детектирования.

#### 4.2.1. Определение предела детектирования

Определение предела детектирования по метиловому спирту выполняют при дозировании 1 мкл аттестованной смеси ГСС-2 для анализа спирта этилового и (или) ГСВ-2 для анализа водки.

Предел детектирования рассчитывают по зависимости

$$C_{\min} = \frac{2 \cdot \Delta N \cdot V \cdot X_0 \cdot \rho}{S \cdot M},$$

где  $S$  – площадь пика,  $\mu\text{A}$  с ( усл.ед.·с);

$\Delta N$  – уровень флюктуационных шумов,  $\mu\text{A}$  ( усл.ед.);

$V$  – объём вводимой пробы, мкл;

$X_0$  – аттестованное содержание метилового спирта в контрольной смеси, объемная доля, %;

$\rho$  – плотность метилового спирта,  $\text{г}/\text{см}^3$  ( $\rho = 0,792 \text{ г}/\text{см}^3$ );

$M$  – коэффициент деления потока в испарителе.

Уровень флюктуационных шумов нулевого сигнала ( $\Delta N$ ) принимают равным амплитуде повторяющихся колебаний нулевого сигнала с периодом не более 20 секунд.

Нулевой сигнал регистрируют в пикоамперах ( $\mu\text{A}$ ) или условных единицах в течение 30 мин при минимальном значении коэффициента деления выходного сигнала хроматографа.

Полученное значение предела детектирования по метиловому спирту не должно превышать  $5 \cdot 10^{-12} \text{ г}/\text{с}$ .

### 4.3. Определение метрологических характеристик

4.3.1. Определение показателя сходимости (расхождения результатов двух параллельных определений массовой концентрации (объемной доли) компонентов контрольной смеси.

Измерения проводят после выхода хроматографа на режим, используя аттестованные смеси ГСС-1, ГСС-2, ГСС-3 для анализа этилового спирта и (или) ГСВ-1, ГСВ-2, ГСВ-3 для анализа водки. Условия выполнения измерений должны соответствовать п.3.1.

4.3.2. Контрольную смесь вводят в хроматограф два раза, анализируют в соответствии с ГОСТ 51698 и вычисляют расхождения результатов двух параллельных определений массовой концентрации (объемной доли) каждого компонента ( $d_{ik}$ ,  $d_k$ ).

4.3.3. Результат контроля считают удовлетворительным при выполнении условия

$$d_k = \frac{200 \cdot |X_1 - X_2|}{|X_1 + X_2|} \leq d; d_{ik} = \frac{200 \cdot |C_{i1} - C_{i2}|}{|C_{i1} + C_{i2}|} \leq d_i;$$

где  $C_{i1}, C_{i2}$  – результаты параллельных определений  $i$ -го компонента, мг/дм<sup>3</sup>;

$X_1, X_2$  – результаты параллельных определений объемной доли метилового спирта, %.

$d_i, d$  – норматив оперативного контроля сходимости для  $i$ -го компонента и метилового спирта, %, соответственно (приведены в таблице 2).

### 4.3.2. Определение погрешности

4.3.2.1 Определение погрешности результатов измерений выполняют с использованием в качестве образцов для контроля аттестованных смесей ГСС-1, ГСС-2, ГСС-3 для анализа этилового спирта и (или) ГСВ-1, ГСВ-2, ГСВ-3 для анализа водки с содержанием анализируемых компонентов 0,0001–0,01 об.доли, % (0,8–90 мг/дм<sup>3</sup>).

Образец для контроля анализируют в соответствии с ГОСТ 51698.

Результаты проверки признают удовлетворительными, если для каждого компонента перечисленных выше смесей выполняется условие

$$\frac{|\bar{X} - X_0|}{X_0} \cdot 100 \leq K;$$

$$\frac{|\bar{C}_i - C_{i0}|}{C_{i0}} \cdot 100 \leq K_i;$$

где  $X_0$  – объемная доля метилового спирта в образце для контроля, %;

$C_{i0}$  – массовая концентрация  $i$ -го компонента в образце для контроля, мг/дм<sup>3</sup>;

$\bar{X}, \bar{C}_i$  – результаты измерений объемной доли (%) метилового спирта и массовой концентрации  $i$ -го компонента соответственно, мг/дм<sup>3</sup>;

$K, K_i$  – нормативы контроля погрешности измерений содержания метилового спирта и  $i$ -го компонента (таблица 2), %.

## 5. ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ПОВЕРКИ

5.1. Результаты поверки хроматографа заносят в протокол.

5.2. Положительные результаты поверки хроматографа оформляют выдачей свидетельства в соответствии с ПР 50.2.006.

5.3. Хроматографы, не удовлетворяющие требованиям настоящих рекомендаций, к эксплуатации не допускают. Хроматографы изымают из обращения, свидетельство о поверке изымают и выдают извещение о непригодности с указанием причин в соответствии с ПР 50.2.006.

5.4. После ремонта хроматографы подвергают поверке.

Таблица 2

Анализируемый компонент	Контрольная смесь	Диапазон измерений содержания компонентов (без пересчета на безводный спирт)	Нормативы контроля	
			сходимости n=2, P=0,95, d, %	погрешности P=0,90, K, %
Изоамиловый, бутиловый, изобутиловый, пропиловый, изопропиловый спирты Эфиры уксусной кислоты (метиловый и этиловый) Уксусный альдегид	ГСС-3, ГСС-2 ГСВ-3, ГСВ-2	(0,8 – 10,0) мг/дм <sup>3</sup>	15	15
Изоамиловый, бутиловый, изобутиловый, пропиловый, изопропиловый спирты Эфиры уксусной кислоты (метиловый и этиловый) Уксусный альдегид	ГСС-1 ГСВ-1	(80 – 90) мг/дм <sup>3</sup>	8	10
Метиловый спирт	ГСС-3, ГСС-2 ГСВ-3, ГСВ-2	(0,00010 – 0,0030) об. доли, %	10	15
Метиловый спирт	ГСС-1 ГСВ-1	(0,0110 – 0,0120) об. доли, %	5	10

## **Приложение А**

### **МЕТОДИКА ПРИГОТОВЛЕНИЯ АТТЕСТОВАННЫХ СМЕСЕЙ**

**Настоящая методика разработана ВНИИПБТ и аттестована ВНИИМС.**

#### **A.1. Назначения и область применения**

**Настоящая методика устанавливает процедуру приготовления аттестованных спиртовых (ГСС-1, ГСС-2, ГСС-3) и водно-спиртовых (ГСВ-1, ГСВ-2, ГСВ-3) смесей.**

**Аттестованные смеси предназначены для поверки газовых хроматографов в соответствии с настоящей рекомендацией.**

#### **A.2. Метрологические характеристики**

**Компонентный состав смесей и их метрологические характеристики приведены в таблицах А.1 и А.2.**

Таблица А.1

Аттестованная характеристика	ГСС-1		ГСС-2		ГСС-3	
	Аттестованное значение	Границы относительной погрешности ( $P=0,95$ ), %	Аттестованное значение	Границы относительной погрешности ( $P=0,95$ ), %	Аттестованное значение	Границы относительной погрешности ( $P=0,95$ ), %
Массовая концентрация ацетальдегида*, мг/дм <sup>3</sup>	78,4	±2	8,09	±3	0,84	±5
Массовая концентрация метилацетата, мг/дм <sup>3</sup>	92,4	±2	9,2	±3	0,92	±5
Массовая концентрация этилацетата, мг/дм <sup>3</sup>	90,1	±2	9,0	±3	0,90	±5
Объемная доля метанола*, %	0,0110	±5	0,0020	±5	0,0012	±5
Массовая концентрация 2-пропанола*, мг/дм <sup>3</sup>	80,6	±2	10,3	±3	3,04	±5
Массовая концентрация 1-пропанола, мг/дм <sup>3</sup>	80,4	±2	8,0	±3	0,80	±5
Массовая концентрация изобутанола, мг/дм <sup>3</sup>	80,2	±2	8,0	±3	0,80	±5
Массовая концентрация 1-бутанола, мг/дм <sup>3</sup>	81,0	±2	8,1	±3	0,81	±5
Массовая концентрация изоамилола, мг/дм <sup>3</sup>	81,0	±2	8,1	±3	0,81	±5

\* Содержание компонента может изменяться в зависимости от его содержания в растворителе.

Таблица А.2

Аттестованная характеристика	ГСВ-1		ГСВ-2		ГСВ-3	
	Аттестованное значение	Границы относительной погрешности ( $P=0,95$ ), %	Аттестованное значение	Границы относительной погрешности ( $P=0,95$ ), %	Аттестованное значение	Границы относительной погрешности ( $P=0,95$ ), %
Массовая концентрация ацетальдегида*, мг/дм <sup>3</sup>	81,0	±2	8,8	±3	1,90	±5
Массовая концентрация метилацетата, мг/дм <sup>3</sup>	92,4	±2	9,2	±3	0,92	±5
Массовая концентрация этилацетата, мг/дм <sup>3</sup>	90,1	±2	9,0	±3	0,90	±5
Объемная доля метанола*, %	0,0105	±5	0,0014	±5	0,00055	±5
Массовая концентрация 2-пропанола*, мг/дм <sup>3</sup>	79,2	±2	8,4	±5	1,24	±5
Массовая концентрация 1-пропанола, мг/дм <sup>3</sup>	80,4	±2	8,0	±3	0,80	±5
Массовая концентрация изобутанола, мг/дм <sup>3</sup>	80,2	±2	8,0	±3	0,80	±5
Массовая концентрация 1-бутанола, мг/дм <sup>3</sup>	81,0	±2	8,1	±3	0,81	±5
Массовая концентрация изоамилола, мг/дм <sup>3</sup>	81,0	±2	8,1	±3	0,81	±5

### A.3. Средства измерений и реактивы

Колбы мерные 2-50-2, 2-100-2, 1-1000-2 по ГОСТ 1770.

Пипетка 2-1-2-10 по ГОСТ 29227.

Пипетки 1-2-1, 2-2-20, 2-2-100 по ГОСТ 29169.

Уксусный альдегид марки "х.ч." по ТУ 38.402-62-148-49, с массовой долей основного вещества не менее 99,7 % и плотностью\*\* 0,783 г/см<sup>3</sup>.

Метилацетат (метиловый эфир уксусной кислоты), ч., по ТУ 6-09-300-87 с массовой долей основного вещества не менее 99 % и плотностью\*\* 0,924 г/см<sup>3</sup>.

Этилацетат (этиловый эфир уксусной кислоты), "х.ч.", по ТУ 6-09-667-76 с массовой долей основного вещества не менее 99,7 % и, плотностью\*\* 0,901 г/см<sup>3</sup>.

Метанол-яд, для хроматографии, по ТУ 6-09-1709-77 с массовой долей основного вещества не менее 99,8 % и плотностью\*\* 0,792 г/см<sup>3</sup>.

1-Пропанол для хроматографии, по ТУ 6-09-783-76 с массовой долей основного вещества не менее 99,8 % и плотностью\*\* 0,804 г/см<sup>3</sup>.

2-Пропанол марки "о.с.ч." по ТУ 6-09-50-2655-94 с массовой долей основного вещества не менее 99,8 % и плотностью\*\* 0,804 г/см<sup>3</sup>.

Спирт изобутиловый марки "о.с.ч." по ГОСТ 6016 с массовой долей основного вещества не менее 99,5 % и плотностью\*\* 0,802 г/см<sup>3</sup>.

1-Бутанол для хроматографии, по ТУ 6-09-4708-77 с массовой долей основного вещества не менее 99,8 % и плотностью\*\* 0,810 г/см<sup>3</sup>.

Спирт изоамиловый марки "ч.д.а." по ГОСТ 5830, с массовой долей основного вещества не менее 99 % и плотностью\*\* 0,810 г/см<sup>3</sup>.

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ Р 51652. Дополнительно очищенный по СТП 10-1-0334585-93.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

### A.4. Процедура приготовления смесей

#### A.4.1. Подготовка оборудования

Всю предназначенную для работы стеклянную посуду тщательно моют водой, затем хромовой смесью, водопроводной водой и дважды ополаскивают дистиллированной водой. Чистоту посуды контролируют по образованию равномерной водяной пленки на стенках (вода

\*\*) Плотность дана при 20°C.

должна равномерно смачивать стенку, не сбегаться в капли и не стекать отдельными струйками).

Вымытую посуду сушат в сушильном шкафу и хранят закрытой.

#### A.4.2. Приготовление аттестованных смесей ГСС-1, ГСС-2, ГСС-3, ГСВ-1, ГСВ-2, ГСВ-3

Аттестованные смеси готовят из чистых веществ с массовой долей основного компонента не менее 99%, раствора уксусного альдегида с объемной долей 0,1% и ректифицированного спирта либо водно-спиртового раствора, используемых в качестве растворителя. Содержание компонентов, указанных в таблицах А.1 и А.2, в этиловом спирте должно быть ниже нижней границы диапазона измерения этих компонентов, регламентированного ГОСТ 51698. В противном случае содержание примесных компонентов в растворителе учитывают при приготовлении смесей.

##### A.4.2.1. Приготовление аттестованной смеси с объемной долей компонентов 0,1%

###### A.4.2.1.1. Аттестованная смесь для анализа водок

В мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 1000 см<sup>3</sup> наливают 250 см<sup>3</sup> водно-спиртового раствора и пипетками вместимостью 1 см<sup>3</sup> вносят по 1 см<sup>3</sup> каждого чистого вещества.

A.4.2.1.1.1. Содержимое колбы доводят до метки водно-спиртовым раствором перемешивают и выдерживают при температуре 20<sup>0</sup>С в течение 25 мин. При необходимости содержимое колбы доводят до метки и перемешивают.

###### A.4.2.1.2. Аттестованная смесь для анализа спирта

В колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 1000 см<sup>3</sup> наливают 250 см<sup>3</sup> этилового ректифицированного спирта и пипетками вместимостью 1 см<sup>3</sup> вносят по 1 см<sup>3</sup> каждого чистого вещества.

A.4.2.1.2.1. Содержимое колбы доводят до метки ректифицированным этиловым спиртом, перемешивают, выдерживают при температуре 20<sup>0</sup>С в течение 25 мин. При необходимости содержимое колбы доводят до метки и перемешивают.

##### A.4.2.2. Приготовление аттестованных смесей ГСС-1 и ГСВ-1 с объемной долей компонентов 0,01%

#### **A.4.2.2.1. Аттестованная смесь ГСВ–1**

В мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 1000 см<sup>3</sup> наливают 250 см<sup>3</sup> водно–спиртового раствора и пипеткой вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 100 см<sup>3</sup> аттестованной смеси с объемной долей компонентов 0,1%, приготовленной по п.А.4.2.1.1. Затем в эту же колбу пипеткой вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 100 см<sup>3</sup> водно–спиртового раствора с объемной долей уксусного альдегида 0,1%. Далее повторяют операции по п.А.4.2.1.1.1.

#### **A.4.2.2.2. Аттестованная смесь ГСС–1**

В колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 1000 см<sup>3</sup> наливают 250 см<sup>3</sup> этилового ректифицированного спирта и пипеткой вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят по 100 см<sup>3</sup> аттестованной смеси с объемной долей компонентов 0,1%, приготовленной по п.А.4.2.1.2. Затем в эту же колбу пипеткой вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 100 см<sup>3</sup> спиртового раствора с объемной долей уксусного альдегида 0,1%. Далее повторяют операции по п.А.4.2.1.2.1.

#### **A.4.2.3. Приготовление аттестованных смесей ГСВ–2 и ГСС–2 с объемной долей компонентов 0,001%**

##### **A.4.2.3.1. Аттестованная смесь ГСВ–2**

В мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 1000 см<sup>3</sup> наливают 250 см<sup>3</sup> водно–спиртового раствора и пипеткой вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 100 см<sup>3</sup> аттестованной смеси ГСВ–1, приготовленной по п.А.4.2.2.1. Далее повторяют операции по п.А.4.2.1.1.1.

##### **A.4.2.3.2. Аттестованная смесь ГСС–2**

В мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 1000 см<sup>3</sup> наливают 250 см<sup>3</sup> этилового ректифицированного спирта и пипеткой вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 100 см<sup>3</sup> аттестованной смеси ГСС–1, приготовленной по п.А.4.2.2.2. Далее повторяют операции по п.А.4.2.1.2.1.

#### **A.4.2.4. Приготовление аттестованных смесей ГСВ–3 и ГСС–3 с объемной долей компонентов 0,0001%**

##### **A.4.2.4.1. Аттестованная смесь ГСВ–3**

В мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 1000 см<sup>3</sup> наливают 250 см<sup>3</sup> водно-спиртового раствора и пипеткой вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 100 см<sup>3</sup> аттестованной смеси ГСВ-2, приготовленной по п.А.4.2.3.1. Далее повторяют операции по п.А.4.2.1.1.1.

#### A.4.2.4.2. Аттестованная смесь ГСС-3

В мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью 1000 см<sup>3</sup> наливают 250 см<sup>3</sup> этилового ректифицированного спирта и пипеткой вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 100 см<sup>3</sup> аттестованной смеси ГСС-2, приготовленной по п.А.4.2.3.2. Далее повторяют операции по п.А.4.2.1.2.1.

A.4.3. Объемную долю компонентов (Х, %) смеси пересчитывают в массовую концентрацию (С, мг/дм<sup>3</sup>) по формуле

$$C = X \cdot 10000 \cdot \rho,$$

где  $\rho$  – плотность компонента, г/см<sup>3</sup>.

### A.5. Условия хранения аттестованных смесей

Аттестованные смеси хранят в герметично закрытых флаконах или в запаянных ампулах в холодильнике. Срок хранения: не более 6 месяцев.

Ампулы и флаконы перед их заполнением тщательно моют и высушивают в сушильном шкафу при температуре 105<sup>0</sup>С в течение 30 мин.

Аттестованные смеси разливают в ампулы и флаконы шприцем. Флаконы герметично укупоривают, а ампулы запаивают. После запайивания ампулы проверяют на герметичность.

### A.6. Требования безопасности

Работы по приготовлению аттестованных смесей проводят в вытяжном шкафу с соблюдением мер предосторожности.

При работе с чистыми веществами следует соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легко воспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.005.

**A.7.Требования к квалификации оператора**  
К приготовлению аттестованных смесей допускают инженеров–химиков 2–ой категории.

**A.8.Требования к маркировке**  
На флаконы или ампулы с аттестованными смесями наклеивают этикетки с указанием названия смеси и датой её приготовления.

## БИБЛИОГРАФИЯ

ГОСТ 12.1.005 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 1770-74 Посуда мерная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Технические условия

ГОСТ 5830-79 Спирт изоамиловый. Технические условия

ГОСТ 6016-77 Спирт изобутиловый. Технические условия

ГОСТ 6709-72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9293-74 Азот газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 29169-91 Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

ГОСТ 29227-91 (ИСО 835-1-81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ Р 51652-00 Спирт этиловый ректифицированный из пищевого сырья. Технические условия

ГОСТ 51698-00 Водка и спирт этиловый. Газохроматографический экспресс-метод определения токсичных микропримесей

МИ 2651-01 Рекомендация. Государственная система обеспечения единства измерений. Хроматографы газовые с пламенно-ионизационным детектором для анализа этилового спирта и водки

ПР 50.2.006-94 ГСИ. Порядок проведения поверки средств измерений