

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ ПО ОХРАНЕ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Председателя
Государственного комитета РФ
по охране окружающей среды

А. А. Соловьев А. А. Соловьев
21 " *сентябрь* 1997.



КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ВОД

МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ
МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ ФОРМАЛЬДЕГИДА
В ПРОБАХ ПРИРОДНЫХ И ОЧИЩЕННЫХ СТОЧНЫХ ВОД
ФОТОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ С АЦЕТИЛАЦЕТОНОМ

ПНД Ф 14.1:2.97-97

Методика допущена для целей государственного экологического
контроля

МОСКВА 1997 г.
(издание 2004 г.)

1. ВВЕДЕНИЕ

Настоящий документ устанавливает методику количественного химического анализа проб природных и очищенных сточных вод для определения в них массовой концентрации формальдегида в диапазоне от 0,025 до 0,250 мг/дм³ фотометрическим методом без разбавления и концентрирования пробы.

Если массовая концентрация формальдегида в анализируемой пробе превышает верхнюю границу, то допускается разбавление пробы таким образом, чтобы концентрация формальдегида соответствовала регламентированному диапазону.

Мешающие влияния других компонентов пробы устраняются в процессе отгонки формальдегида с водяным паром.

2. ПРИНЦИП МЕТОДА

Фотометрический метод определения массовой концентрации формальдегида основан на образовании в присутствии ионов аммония окрашенного в желтый цвет продукта реакции формальдегида с ацетилацетоном. Интенсивность окраски образующегося соединения пропорциональна содержанию формальдегида в пробе. Измерение оптической плотности проводят при длине волны $\lambda = 412$ нм.

3. ПРИПИСАННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ И ЕЕ СОСТАВЛЯЮЩИХ

Настоящая методика обеспечивает получение результатов анализа с погрешностью, не превышающей значений, приведённых в таблице 1.

Таблица 1

Диапазон измерений, значения показателей точности, правильности, повторяемости, воспроизводимости

Диапазон измерений массовой концентрации формальдегида, мг/дм ³	Показатель точности (границы относительной погрешности при вероятности Р=0,95), $\pm\delta, \%$	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_r, \%$	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), $\sigma_R, \%$	Показатель правильности (границы относительной систематической погрешности при вероятности Р=0,95), $\pm\delta_c, \%$
от 0,025 до 0,250 вкл.	18	6	8	8

Значения показателя точности методики используют при:

- оформлении результатов анализа, выдаваемых лабораторией;
- оценке деятельности лабораторий на качество проведения испытаний;

- оценке возможности использования результатов анализа при реализации методики в конкретной лаборатории.

4. СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

4.1. Средства измерений

Спектрофотометр или фотометр, позволяющий измерять оптическую плотность при $\lambda = 412$ нм

Кюветы с толщиной поглощающего слоя 50 мм

Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г и ценой наименьшего деления 0,1 мг любого типа ГОСТ 24104-2001

Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г и ценой наименьшего деления 10 мг любого типа ГОСТ 24104-2001

СО с аттестованным содержанием формальдегида с погрешностью не более 1 % при $P = 0.95$ (или формальдегид, п. 4.3)

Колбы мерные, наливные

ГОСТ 1770

2-25-2

2-100-2

2-500-2

Пипетки градуированные

ГОСТ 29227

1(3)-1-2-1

1(3)-1-2-2

1(3)-2-2-5

1(3)-2-2-10

Пипетки с одной меткой

ГОСТ 29169

2-2-5

2-2-10

2-2-20

2-2-25

2-2-50

Бюretка

ГОСТ 29251

1-3-2-25-0,1

Цилиндры мерные
 1(3)-10
 1(3)-25
 1(3)-50
 1(3)-100
 1(3)-250
 1(3)-500
 1(3)-1000

ГОСТ 1770

Плитки электрические с закрытой спиралью и регулируемой мощностью нагрева	ГОСТ 14919
Шкаф сушильный лабораторный с температурой нагрева до 130°C	
Баня водяная	
Холодильник бытовой	
Стаканчики для взвешивания (бюксы) СВ-14/8 СВ-34/12	ГОСТ 25336
Стаканы химические В-1-250 ТХС В-1-1000 ТХС	ГОСТ 25336
Воронки лабораторные В-36-80 ХС В-56-80 ХС	ГОСТ 25336
Установки для отгонки формальдегида (колбы круглодонные К-1-250-29/32 ТХС с насадкой Н1 или каплеуловителем с отводом типа КО, холодильник с прямой трубкой ХПТ-1-300-14/23 ТХС, аллонж АИ 14/23 ХС)	ГОСТ 25336
Колбы конические Кн-2-100-18 ТХС Кн-1-250-18-29/32 ХС	ГОСТ 25336
Капельница 1(2)-50 ХС	ГОСТ 25336
Шпатели	
Стеклянные палочки длиной 25 – 30 см и Ø 3 – 4 мм	

Средства измерений должны быть поверены в установленные сроки.

Допускается использование других, в том числе импортных, средств измерений и вспомогательных устройств с характеристиками не хуже, чем у приведенных в п.п. 4.1 и 4.2.

4.3. Реактивы и материалы

Формальдегид, 40 % водный раствор	ГОСТ 1625
Ацетилацетон, свежеперегнанный	ГОСТ 10259
Аммиак водный, концентрированный	ГОСТ 3760
Ацетат аммония	ГОСТ 3117
Серная кислота	ГОСТ 4204
Соляная кислота	ГОСТ 3118
Уксусная кислота	ГОСТ 61
Гидроксид калия или гидроксид натрия	ГОСТ 24363
Бихромат калия (калий двухромовокислый) или калий двухромовокислый, стандарт-титр 0,1 моль/дм ³ эквивалента	ГОСТ 4220 ТУ 6-09-2540
Тиосульфат натрия (натрий серноватистокислый), пентагидрат, или натрий серноватистокислый (тиосульфат), стандарт-титр 0,1 моль/дм ³ эквивалента	ГОСТ 27068 ТУ 6-09-2540
Иодид калия	ГОСТ 4202
Иод кристаллический или иод, стандарт-титр 0,01 моль/дм ³ эквивалента	ГОСТ 4159 ТУ 6-09-2540
Сульфат натрия безводный Na ₂ SO ₄	ГОСТ 4166
Карбонат натрия безводный Na ₂ CO ₃	ГОСТ 83
Хлороформ	ГОСТ 20015
Крахмал растворимый	ГОСТ 10163
Бумага индикаторная универсальная	ТУ 6-09-1181
Фильтры обеззоленные «белая лента»	ТУ 6-09-1678
Вода дистиллированная	ГОСТ 6709

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

Допускается использование реактивов, изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных, с квалификацией не ниже ч.д.а.

5. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

5.1. При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реагентами по ГОСТ 12.1.007.

5.2. Электробезопасность при работе с электроустановками обеспечивается по ГОСТ 12.1.019.

5.3. Организация обучения работающих безопасности труда проводится по ГОСТ 12.0.004.

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

6. ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРОВ

Выполнение измерений может производить химик-аналитик, владеющий техникой фотометрического анализа и изучивший инструкцию по эксплуатации спектрофотометра или фотометра.

7. УСЛОВИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающего воздуха $(22\pm6)^\circ\text{C}$;
- атмосферное давление $(84\text{-}106)$ кПа;
- относительная влажность не более 80% при температуре 25°C ;
- частота переменного тока (50 ± 1) Гц;
- напряжение в сети (220 ± 22) В.

8. ОТБОР И ХРАНЕНИЕ ПРОБ

8.1. Отбор проб производится в соответствии с требованиями ГОСТ Р 51592-2000 «Вода. Общие требования к отбору проб».

8.2. Посуду, предназначенную для отбора и хранения проб, промывают насыщенным раствором кальцинированной соды (карбоната натрия), а затем дистиллированной водой. При мытье сильно загрязненной посуды рекомендуется использовать хромовую смесь, после чего тщательно (не менее 10 раз) промывать водопроводной водой и споласкивать дистиллированной водой.

8.3. Пробы воды отбирают в стеклянные бутыли с плотно завинчивающимися пробками с вкладышами, обеспечивающими герметичность, вместимостью $0,5 \text{ дм}^3$.

Объем отбираемой пробы должен быть не менее $0,5 \text{ дм}^3$.

8.4. Пробы анализируют не позднее, чем через 6 ч после отбора про-

бы при хранении при температуре выше 10°C без консерванта, либо в течение 10 суток при консервировании серной кислотой из расчета 5 см³ раствора кислоты (1:1) на 1 дм³ воды.

8.5. При отборе проб составляется сопроводительный документ по утвержденной форме, в котором указывается:

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

9. ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

9.1. Приготовление растворов и реагентов

9.1.1. Дистиллированная вода, очищенная от формальдегида.

Дистиллированную воду кипятят в течение 30 мин и охлаждают до комнатной температуры. Используют в день приготовления.

9.1.2. Раствор серной кислоты, 1:1.

К 100 см³ дистиллированной воды, помещенной в термостойкий химический стакан, при непрерывном перемешивании приливают 100 см³ концентрированной серной кислоты и охлаждают. Раствор устойчив при хранении в плотно закрытой склянке в течение 1 года.

9.1.3. Раствор соляной кислоты, 2:1.

К 170 см³ дистиллированной воды приливают 340 см³ концентрированной соляной кислоты и перемешивают. Раствор устойчив при хранении в плотно закрытой посуде в течение 6 мес.

9.1.4. Раствор гидроксида калия или натрия, 2 моль/дм³.

56 г KOH или 40 г NaOH растворяют в 500 см³ дистиллированной воде. Раствор устойчив при хранении в плотно закрытой полиэтиленовой посуде в течение 3 мес.

9.1.5. Раствор крахмала, 0,5 %.

0,5 г крахмала взбалтывают с 15-20 см³ дистиллированной воды. Сусpenзию постепенно приливают к 80-85 см³ кипящей дистиллированной воды и кипятят еще 2-3 мин. После охлаждения консервируют добавлением 2-3 капель хлороформа. Хранят не более 1 мес.

9.1.6. Стандартный раствор бихромата калия с концентрацией 0,0200 моль/дм³ эквивалента.

При использовании стандарт-титра последний растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 500 см³, затем отбирают 50 см³ полученного раствора, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³ и доводят объем дистиллированной водой до метки.

Для приготовления стандартного раствора из навески 0,4904 г K₂Cr₂O₇, предварительно высушенного в сушильном шкафу при 105°C в течение 1-2 ч, переносят количественно в мерную колбу вместимостью

500 см³, растворяют в дистиллированной воде и доводят объем раствора до метки на колбе. Хранят в склянке с хорошо притертой пробкой в темном месте не более 6 мес.

9.1.7. Стандартный раствор тиосульфата натрия с концентрацией 0,020 моль/дм³ эквивалента.

При использовании стандарт-титра последний растворяют в дистиллированной воде, предварительно прокипяченной в течение 1,5 ч и охлажденной до комнатной температуры, в мерной колбе вместимостью 500 см³, затем отбирают 50 см³ полученного раствора, переносят в мерную колбу вместимостью 500 см³ и доводят объем прокипяченной дистиллированной водой до метки.

Для приготовления стандартного раствора из навески 5 г Na₂S₂O₃·5H₂O, растворяют в 1 дм³ дистиллированной воды, предварительно прокипяченной в течение 1,5 ч и охлажденной, и доводят объем раствора до метки на колбе. В качестве консерванта к полученному раствору добавляют 2 см³ хлороформа.

Перед определением точной концентрации раствор выдерживают не менее 5 суток. Хранят в склянке из темного стекла не более 4 мес.

Точную концентрацию стандартного раствора тиосульфата натрия определяют так, как описано в Приложении А не реже 1 раза в месяц.

9.1.8. Раствор иода, 0,02 моль/дм³ эквивалента.

При использовании стандарт-титра последний растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 500 см³.

При приготовлении раствора из навески 4-5 г KI растворяют в небольшом количестве (20-25 см³) дистиллированной воды, добавляют 1,3 г кристаллического иода; после его растворения приливают еще 480 см³ дистиллированной воды и перемешивают.

Раствор хранят в склянке из темного стекла.

Точную концентрацию раствора иода устанавливают не реже 1 раза в месяц, как описано в Приложении А.

9.1.9. Раствор уксусной кислоты, 1:4.

Смешивают 1 объем уксусной кислоты с 4 объемами дистиллированной воды, не содержащей формальдегида. Раствор устойчив при хранении в плотно закрытой посуде в течение 3 мес.

9.1.10. Раствор ацетилацетона, 5 %.

К 38 см³ дистиллированной воды добавляют 2 см³ ацетилацетона и перемешивают до полного растворения. Хранят в холодильнике в склянке с притертой пробкой не более 10 суток.

9.1.7. Аммонийно-ацетатный буферный раствор.

К 80 см³ ледяной уксусной кислоты добавляют 90 см³ концентрированного раствора амиака и перемешивают. Величина pH полученного буферного раствора должна составлять 5,9 – 6,5. Хранят в плотно закрытой склянке не более 3 мес.

9.2. Приготовление градуировочных растворов

Градуировочные растворы, аттестованные по процедуре приготовления, готовят из стандартного образца (СО) или 40 % раствора формальдегида (формалина).

При использовании СО производят разбавление исходного раствора в соответствии с инструкцией по его применению.

Приготовление градуировочного раствора из формалина проводят в соответствии с п. 9.2.1 – 9.2.3.

9.2.1. Раствор формальдегида (A).

В мерную колбу вместимостью 100 см³ последовательно приливают пипеткой 2,5 см³ раствора гидроксида калия или натрия, 2,5 см³ дистиллированной воды и 1 см³ 40 % раствора формальдегида. Объем раствора доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают. Для определения точной концентрации формальдегида 1 см³ полученного раствора отбирают в коническую колбу с притертой пробкой вместимостью 250 см³, прибавляют пипеткой 20 см³ раствора иода и 10 см³ раствора гидроксида калия или натрия. Колбу закрывают пробкой и оставляют стоять 15 мин в темном месте. Затем прибавляют 5 см³ раствора соляной кислоты, перемешивают и оставляют еще на 10 мин в темном месте.

Выделившийся избыток иода титруют раствором тиосульфата натрия до бледно-желтой окраски, добавляют 1 см³ раствора крахмала и продолжают титрование до обесцвечивания раствора.

Определение повторяют еще 1-2 раза и при отсутствии расхождения в объемах раствора тиосульфата натрия более 0,05 см³ за результат принимают среднюю величину.

Массовую концентрацию формальдегида в основном растворе (А) рассчитывают по формуле:

$$C_{\phi} = \frac{(C_i \cdot V_i - C_t \cdot V_t) \cdot 15,01}{V_{\phi}},$$

где C_{ϕ} – массовая концентрация раствора формальдегида, мг/дм³;

C_i - концентрация раствора иода, моль/дм³ эквивалента;

V_i - объем добавленного раствора иода, см³;

C_t - концентрация раствора тиосульфата натрия, моль/дм³ эквивалента;

V_t - объем раствора тиосульфата натрия, израсходованного на титрование избытка раствора иода, см³;

V_{ϕ} - объем раствора формальдегида, взятый для титрования, см³.

Основной раствор формальдегида хранят в холодильнике не более 1 мес. Точную его концентрацию устанавливают перед использованием для приготовления промежуточного и рабочего растворов.

9.2.2. Раствор с массовой концентрацией формальдегида 0,100 мг/см³ (Б).

Объем раствора А, который необходимо взять для получения 100 см³ раствора Б с концентрацией 0,100 мг/дм³, рассчитывают по формуле:

$$V_{\phi} = \frac{100 \cdot 0,100}{C_{\phi}} = \frac{10}{C_{\phi}},$$

где V_{ϕ} – объем раствора А, см³;

C_{ϕ} – массовая концентрация формальдегида в растворе А, мг/см³.

Рассчитанный объем раствора А с помощью градуированной пипетки помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят дистиллированной водой до метки и перемешивают. Раствор хранят не более суток.

9.2.3. Раствор с массовой концентрацией формальдегида 5 мкг/см³ (Б).

5,0 см³ раствора формальдегида Б переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³, доводят до метки дистиллированной водой (п. 9.1.1) и перемешивают. Раствор используют в день приготовления.

9.3. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика необходимо приготовить образцы для градуировки, содержащие 0-0,10 мкг формальдегида в 25 см³ раствора.

Условия проведения анализа должны соответствовать п. 7.

Состав и количество образцов для построения градуировочного графика приведены в таблице 2.

Для всех градуировочных растворов погрешности, обусловленные процедурой приготовления, не превышают 3 % относительно приписанного значения массовой концентрации формальдегида.

При построении градуировочного графика в мерные колбы вместимостью 25 см³ вносят по 20 см³ дистиллированной воды (п. 9.1.1), добавляют градуированными пипетками вместимостью 1 или 2 см³ аликовые части раствора формальдегида В в соответствии с табл. 2, доводят объемы растворов в колбах до метки, перемешивают и переносят в конические колбы вместимостью 100 см³.

Таблица 2

Состав и количество образцов для градуировки
при определении формальдегида

N п/п	Содержание формальде- гига в 25 см ³ раствора, мкг	Аликовтная часть раствора В, см ³ , помещаемая в мерную колбу вместимостью 25 см ³
1	0,0	0,00
2	1,0	0,20
3	2,0	0,40
4	3,0	0,60
5	4,5	0,90
6	6,0	1,20
7	8,0	1,60
8	10,0	2,00

Анализ образцов для градуировки проводят в порядке возрастания их концентрации согласно п. 10, исключая стадию отгонки.

Измеряют оптическую плотность проб с добавками формальдегида и холостой (не содержащей добавки) пробы при $\lambda = 412$ нм, фотометрируя 3 раза с целью исключения случайных результатов и усреднения данных. Усредненную оптическую плотность холостой пробы вычитают из усредненной оптической плотности проб с добавками формальдегида.

Градуировочный график строят в координатах: содержание формальдегида в образце для градуировки, мкг - оптическая плотность.

9.4. Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят не реже одного раза в месяц или при смене основных реагентов (ацетилацетона, ацетата аммония, буферного раствора). Средствами контроля являются вновь приготовленные образцы для градуировки (не менее 3 образцов из приведенных в табл. 2).

Градуировочную характеристику считают стабильной при выполнении для каждого образца для градуировки следующего условия:

$$|X - C| \leq 1,96\sigma_{R_n},$$

где X - результат контрольного измерения массовой концентрации формальдегида в образце для градуировки;

C - аттестованное значение массовой концентрации формальдегида в образце для градуировки;

σ_{R_n} - среднеквадратическое отклонение внутрилабораторной прецизионности, установленное при реализации методики в лаборатории.

Примечание. Допустимо среднеквадратическое отклонение внутрилабораторной прецизионности при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения: $\sigma_{R_s} = 0.84 \sigma_R$, с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов анализа.

Значения σ_R приведены в таблице 1.

Если условие стабильности градуировочной характеристики не выполняется только для одного образца для градуировки, необходимо выполнить повторное измерение этого образца с целью исключения результата, содержащего грубую погрешность.

Если градуировочная характеристика нестабильна, выясняют причины ее нестабильности и повторяют контроль стабильности с использованием других образцов для градуировки, предусмотренных методикой. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики строят новый градуировочный график.

10. ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

Пробу воды объемом 200 см³ помещают в перегонную колбу (если выполнялась консервация, пробу предварительно нейтрализуют раствором KOH или NaOH до pH 7-8 по универсальной индикаторной бумаге), добавляют 25 г сульфата натрия, соединяют части установки для отгонки формальдегида и отгоняют в мерный цилиндр 100 см³ дистиллята.

Отгон тщательно перемешивают стеклянной палочкой, отбирают пипеткой 25 см³, помещают в коническую колбу вместимостью 100 см³, добавляют 2 см³ ацетатно-аммонийного буферного раствора (или 2,0 г ацетата аммония и 0,5 см³ раствора уксусной кислоты 1:4) и 1,0 см³ раствора ацетилацетона. Смесь перемешивают до полного растворения реагентов и выдерживают на водяной бане 30 мин при (40±3)°С. Одновременно с пробой выполняют холостое определение, используя 25 см³ дистиллированной воды, не содержащей формальдегида.

Измеряют оптическую плотность растворов относительно дистиллированной воды при 412 нм в кюветах с толщиной поглощающего слоя 5 см. Оптическую плотность холостого опыта вычитают из оптической плотности пробы.

Если измеренная оптическая плотность пробы превышает оптическую плотность, соответствующую последней точке градуировочного графика, повторяют определение с меньшей аликвотой отгона, разбавленной до объема 25 см³ дистиллированной водой, не содержащей формальдегида (п. 9.1.1).

11. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Содержание формальдегида в аликовете отгона, отобранный для анализа, находят по градуировочному графику.

Массовую концентрацию формальдегида в анализируемой воде X , мг/дм³, рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{a \cdot 100 \cdot 1,2}{V_d \cdot V_b},$$

где a – содержание формальдегида в аликовете отгона, найденное по градуировочному графику, мкг;

100 – объем отгона, см³;

$1,2$ – коэффициент, учитывающий степень отгонки формальдегида из пробы воды;

V_d – объем аликовоты отгона, см³;

V_b – объем пробы воды, взятой для отгонки, см³.

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

Значение предела воспроизводимости R при $P=0.95$ для всего регламентированного диапазона измерений массовой концентрации формальдегида составляет 22 %.

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

12. ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

Результат анализа X в документах, предусматривающих его использование, может быть представлен в виде:

$$X \pm \Delta, \text{ мг/дм}^3, P=0.95,$$

где Δ - показатель точности методики.

Значение Δ рассчитывают по формуле:

$$\Delta = 0.01 \cdot \delta \cdot X$$

Значение δ приведено в таблице 1.

Допустимо результат анализа в документах, выдаваемых лабораторией, представлять в виде:

$$X \pm \Delta_n, \text{ мг/дм}^3, P=0.95,$$

при условии $\Delta_n < \Delta$,

где X – результат анализа, полученный в соответствии с прописью методики;

$\pm \Delta_n$ - значение характеристики погрешности результатов анализа, установленное при реализации методики в лаборатории, и обеспечиваемое контролем стабильности результатов анализа.

Численные значения результата измерения должны оканчиваться цифрой того же разряда, что и значения характеристики погрешности.

13. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ МЕТОДИКИ В ЛАБОРАТОРИИ

Контроль качества результатов анализа при реализации методики в лаборатории предусматривает:

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

13.1. Алгоритм оперативного контроля процедуры анализа с использованием метода добавок

Оперативный контроль процедуры анализа проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_k с нормативом контроля K .

Результат контрольной процедуры K_k рассчитывают по формуле:

$$K_k = | X' - X - C_d |,$$

где X' - результат анализа массовой концентрации формальдегида в пробе с известной добавкой;

X - результат анализа массовой концентрации формальдегида в исходной пробе;

C_d - величина добавки.

Норматив контроля K рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{n,X'}^2 + \Delta_{n,X}^2},$$

где $\Delta_{n,X}$, $\Delta_{l,X}$ - значения характеристики погрешности результатов анализа, установленные в лаборатории при реализации методики, соответствующие массовой концентрации формальдегида в пробе с известной добавкой и в исходной пробе соответственно.

Примечание. Допустимо характеристику погрешности результатов анализа при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения: $\Delta_l = 0.84 \cdot \Delta$, с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов анализа.

Процедуру анализа признают удовлетворительной, при выполнении условия:

$$K_k \leq K \quad (1)$$

При невыполнении условия (1) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (1) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

13.2. Алгоритм оперативного контроля процедуры анализа с применением образцов для контроля

Оперативный контроль процедуры анализа проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_k с нормативом контроля K .

Результат контрольной процедуры K_k рассчитывают по формуле:

$$K_k = |X_k - C|,$$

где X_k - результат анализа массовой концентрации формальдегида в образце для контроля;

C - аттестованное значение образца для контроля.

Норматив контроля K рассчитывают по формуле

$$K = \Delta_l,$$

где $\pm \Delta_l$ - характеристика погрешности результатов анализа, соответствующая аттестованному значению образца для контроля.

Примечание. Допустимо характеристику погрешности результатов анализа при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения: $\Delta_l = 0.84 \cdot \Delta$ с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов анализа.

Процедуру анализа признают удовлетворительной, при выполнении условия:

$$K_k \leq K \quad (2)$$

При невыполнении условия (2) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (2) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

Периодичность оперативного контроля процедуры анализа, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов анализа регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

Приложение А
(обязательное)

**Установление точной концентрации стандартных растворов
тиосульфата натрия и иода**

A.1. Раствор тиосульфата натрия

В колбу для титрования вносят 80-90 см³ дистиллированной воды, 10,0 см³ стандартного раствора бихромата калия, добавляют 1 г сухого KI и 10 см³ раствора соляной кислоты. Раствор перемешивают, выдерживают 5 мин в темном месте и титруют пробу раствором тиосульфата натрия до появления слабо-желтой окраски. Затем добавляют 1 см³ раствора крахмала и продолжают титрование по каплям до исчезновения синей окраски. Повторяют титрование и, если расхождение между величинами объемов титранта не превышает 0,05 см³, за результат принимают их среднее значение. В противном случае повторяют титрование до получения результатов, отличающихся не более, чем на 0,05 см³.

Точную концентрацию раствора тиосульфата натрия находят по формуле:

$$C_t = \frac{C_d \cdot V_d}{V_t},$$

где C_t - концентрация раствора тиосульфата натрия, моль/дм³ эквивалента;
 C_d - концентрация раствора бихромата калия, моль/дм³ эквивалента;
 V_t - объем раствора тиосульфата натрия, пошедший на титрование, см³;
 V_d - объем раствора бихромата калия, взятый для титрования, см³.

A.2. Раствор иода

В колбу для титрования вносят 60-70 см³ дистиллированной воды, добавляют пипеткой 20 см³ раствора иода, 10 см³ раствора соляной кислоты и титруют тиосульфатом натрия до бледно-желтой окраски. Затем добавляют 1 см³ раствора крахмала и титруют по каплям до обесцвечивания раствора. Титрование повторяют еще 1-2 раза и при отсутствии расхождения в объемах раствора тиосульфата натрия более 0,05 см³ за результат принимают среднюю величину.

Точную концентрацию раствора иода находят по формуле:

$$C_i = \frac{C_t \cdot V_t}{V_i},$$

где C_i - концентрация раствора иода, моль/дм³ эквивалента;
 C_t - концентрация раствора тиосульфата натрия, моль/дм³ эквивалента;
 V_t - объем раствора тиосульфата натрия, пошедшй на титрование, см³;
 V_i - объем раствора иода, взятый для титрования, см³.

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ И МЕТРОЛОГИИ**

**ФГУП «УРАЛЬСКИЙ НАУЧНО-
ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ
ИНСТИТУТ МЕТРОЛОГИИ» -
ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НАУЧНЫЙ
МЕТРОЛОГИЧЕСКИЙ ЦЕНТР**

620219, Екатеринбург,
ГСП-824,
ул. Красноармейская, 4, лаб. 224

**«THE URALS RESEARCH
INSTITUTE FOR
METROLOGY» -
STATE SCIENTIFIC
METROLOGICAL CENTRE**

Факс: (3432) 502-117
Телефон: (3432) 502-295
E-mail: paneva@uniim.ru

Dept. 224, 4, Krasnoarmeyskaya Str.,
620219, GSP-824, Ekaterinburg,
Russia

Fax: (3432) 502-117
Phone: (3432) 502-295
E-mail: paneva@uniim.ru

**С В И Д Е Т Е Л Ь С Т В О № 224.01.03.126 / 2004
С E R T I F I C A T E**

об аттестации методики выполнения измерений

Методика выполнения измерений массовой концентрации формальдегида в пробах природных и очищенных сточных вод фотометрическим методом с ацетилацетоном, разработанная ООО НПП «Акватест» (г. Ростов-на-Дону), аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-96.

Аттестация осуществлена по результатам метрологической экспертизы материалов по разработке методики выполнения измерений.

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

1. Диапазон измерений, значения показателей точности, правильности, повторяемости, воспроизводимости

Диапазон измерений, мг/дм ³	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ _r , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), σ _R , %	Показатель правильности (границы относительной систематической погрешности при вероятности P=0.95), ±δ _c , %	Показатель точности (границы относительной погрешности при вероятности P=0.95), ±δ, %
от 0.025 до 0.250 вкл.	6	8	8	18

2. Диапазон измерений, значения предела воспроизводимости при вероятности P=0.95

Диапазон измерений, мг/дм ³	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях), R, %
от 0.025 до 0.250 вкл.	22

3. При реализации методики в лаборатории обеспечивают:

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

Алгоритм оперативного контроля процедуры измерений приведен в документе на методику выполнения измерений.

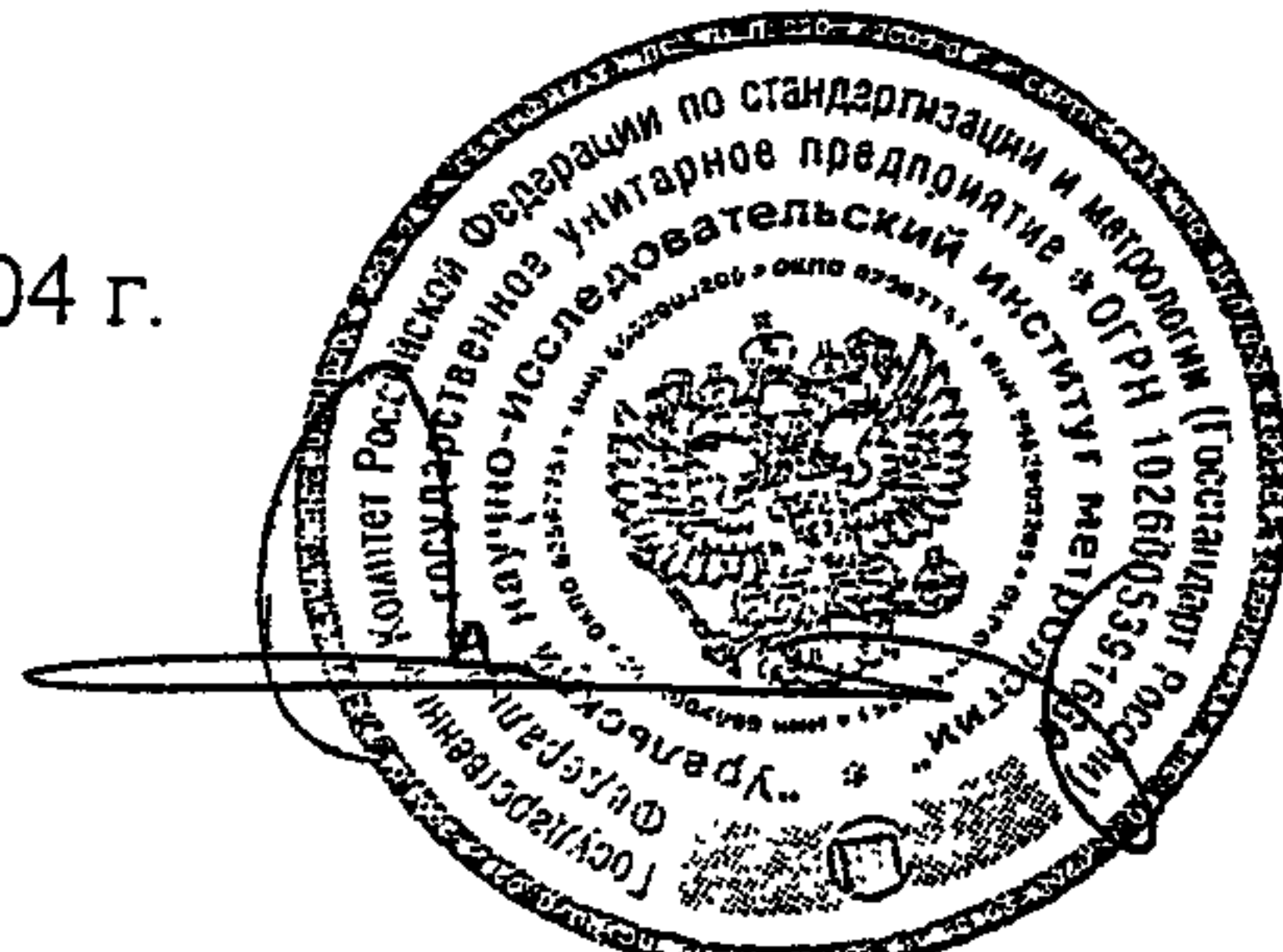
Процедуры контроля стабильности результатов выполняемых измерений регламентируются в Руководстве по качеству лаборатории.

4. Дата выдачи свидетельства 01.06.2004 г.

Срок действия до 01.06.2009 г.

Зам. директора по научной работе

И.Е.Добровинский





2207

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
Государственный научный метрологический центр
ФГУП «Уральский научно-исследовательский институт метрологии»

СВИДЕТЕЛЬСТВО об аттестации методики выполнения измерений

№ 223.1.01.03.91 / 2008

Методика выполнения измерений массовой концентрации формальдегида в пробах
наименование измеряемой величины; объекта

природных и очищенных сточных вод фотометрическим методом с ацетилацетоном,
и метода измерений

разработанная ООО НПП «Акватест» (г. Ростов-на-Дону),

наименование организации (предприятия), разработавшей МВИ

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563.

Аттестация осуществлена по результатам метрологической экспертизы материалов

вид работ: метрологическая экспертиза материалов по разработке МВИ,

по разработке методики выполнения измерений

теоретическое или экспериментальное исследование МВИ, другие виды работ

В результате аттестации установлено, что МВИ соответствует предъявляемым к ней
метрологическим требованиям и обладает следующими основными метрологическими
характеристиками, приведенными в приложении.

Приложение: метрологические характеристики МВИ на 1 листе

Зам. директора по научной работе

С.В. Медведевских

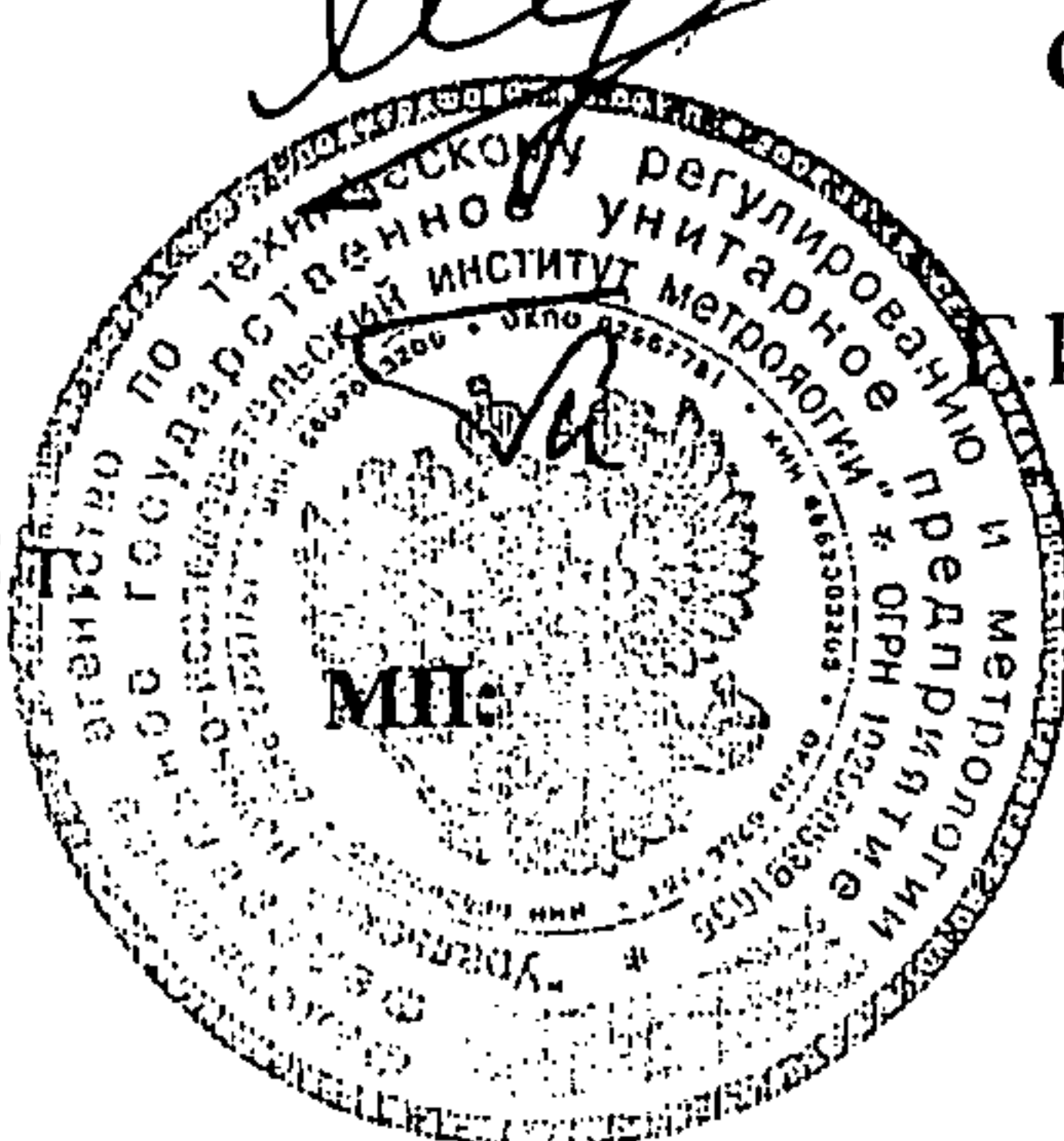
Зав. лабораторией

Г.И. Терентьев

Дата выдачи:

27.10.2008

Срок действия:



**Приложение к свидетельству № 223.1.01.03.91/2008
об аттестации методики выполнения измерений
массовой концентрации формальдегида
в пробах природных и очищенных сточных вод
фотометрическим методом с ацетилацетоном**

1 Диапазон измерений, значения показателей точности, воспроизводимости, правильности и повторяемости

Диапазон измерений, мг/дм ³	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Показатель правильности (границы относительной систематической погрешности при вероятности P=0,95), $\pm \delta_c$, %	Показатель точности* (границы относительной погрешности при вероятности P=0,95), $\pm \delta$, %
от 0,025 до 0,25 включ.	6	8	8	18

2 Диапазон измерений, значения предела воспроизводимости при вероятности P=0.95

Диапазон измерений, мг/дм ³	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях), R, %
от 0,025 до 0,25 включ.	22

3 При реализации методики в лаборатории обеспечивают:

- оперативный контроль процедуры измерений;
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, среднеквадратического отклонения внутрилабораторной прецизионности, погрешности).

Алгоритм оперативного контроля процедуры измерений приведен в документе на методику выполнения измерений.

Процедуры контроля стабильности результатов выполняемых измерений регламентируются Руководством по качеству лаборатории.

Старший научный сотрудник
лаборатории 223 ФГУП «УНИИМ»

Кочергина

О.В. Кочергина



* соответствует относительной расширенной неопределенности при коэффициенте охвата k =2