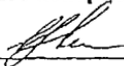
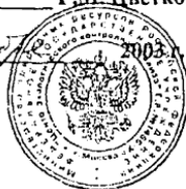


МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

УТВЕРЖДАЮ  
Директор ФГУ «Центр экологического контроля и анализа»

  
Г.М. Цветков  
« 7 » сентября 2003 г.



**КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ВОД**

**МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ  
МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ АЦЕТОНА И МЕТАНОЛА  
В ПРОБАХ ПИТЬЕВЫХ, ПРИРОДНЫХ И СТОЧНЫХ ВОД  
ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКИМ МЕТОДОМ**

ПНД Ф 14.1:2:4.201-03  
(взамен 14.1:2.76-96)

Методика допущена для целей государственного экологического  
контроля

МОСКВА 2003 г.  
(издание 2010 г.)

Настоящий документ устанавливает методику выполнения измерений массовых концентраций ацетона и метанола в питьевых, природных и сточных водах в диапазоне концентраций для ацетона 0,3–6 мг/дм<sup>3</sup>, для метанола 0,5–6 мг/дм<sup>3</sup> без разбавления и концентрирования пробы.

Блок-схема анализа приведена в Приложении 1.

## 1. ПРИПИСАННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ И ЕЕ СОСТАВЛЯЮЩИХ

Настоящая методика обеспечивает получение результатов измерений массовых концентраций ацетона и метанола с погрешностями, не превышающими значений, приведенных в табл. 1.

**Т а б л и ц а 1 - Диапазон измерений, значения показателей точности, правильности, воспроизводимости и повторяемости**

Диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Показатель повторяемости, $\pm\sigma$ , %	Показатель воспроизводимости, $\pm\sigma_R$ , %	Показатель правильности при вероятности $P=0,95$ , $\pm\delta_c$ , %	Показатель точности при вероятности $P=0,95$ , $\pm\delta$ , %
Ацетон от 0,3 до 3 вкл. св. 3 до 6 вкл.	7 3	10 5	4 2	20 10
Метанол от 0,5 до 3 вкл. св. 3 до 6 вкл.	7 4	10 6	4 2	20 12

## 2. СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ. ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА. РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы:

### 2.1. Средства измерений

#### 2.1.1. Хроматограф газовый в комплекте:

- Детектор пламенно-ионизационный (ПИД), чувствительностью не менее  $1 \cdot 10^{-8}$  г/с (по углероду).
- Устройство для автоматического отбора и ввода проб
- Колонка хроматографическая капиллярная с фазой полиэтиленгликоль 20 000, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,53 мм, толщиной пленки 1 мкм, например, САМ фирмы «Agilent Technologies» (или Carbowax 20M, Stabilwax-DB) или колонка набивная стеклянная длиной 2 м, внутренним диаметром 3 мм, заполненная Порапаком Q.

2.1.2. Весы лабораторные по ГОСТ 24104 общего назначения с наибольшим пределом взвешивания 200 г с ценой деления 0,1 мг.

2.1.3. Колбы мерные вместимостью 10, 25, 50 и 100 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, класс точности 2.

2.1.4. Микрошприцы вместимостью 0,001; 0,005; 0,01; 0,025; 0,05; 0,1 и 0,25 см<sup>3</sup>, например, фирмы «Hamilton».

2.1.5. Пипетки градуированные вместимостью 1; 2; 5; 10 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29227, класс точности 2.

2.1.6. Стандартный образец (ГСО) ацетона в виде раствора с массовой концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup> или вещество гарантированной чистоты с содержанием основного вещества не менее 99,8 %.

2.1.7. Стандартный образец (ГСО) метанола в виде раствора в воде с массовой концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup> или вещество гарантированной чистоты с содержанием основного вещества не менее 99,5 %..

2.1.8. Цилиндр мерный вместимостью 100 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770, класс точности 2.

*Допускается использовать другие средства измерений с метрологическими характеристиками не хуже, чем у вышеуказанных.*

## **2.2. Вспомогательные устройства**

2.2.1. Бидистиллятор стеклянный по ТУ 25-11.1592 или установка для получения деионизированной воды 2 степени чистоты по ГОСТ Р 52501.

2.2.2. Компьютер персональный, позволяющий работать с программным обеспечением для управления хроматографом, сбора информации и обработки хроматограмм.

2.2.3. Принтер любой.

2.2.4. Стаканы из химически стойкого стекла вместимостью 25, 50 и 100 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.

2.2.5. Флаконы герметично закрывающиеся с завинчивающимися крышками вместимостью 1,5–2 см<sup>3</sup>, 5 и 10 см<sup>3</sup>, снабженные прокладками с тефлоновым покрытием.

2.2.6. Холодильник бытовой, обеспечивающий температуру холодильной камеры (2–10) °С.

2.2.7. Шкаф сушильный типа СНОЛ ТУ 16-681.032.

2.2.8. Насос вакуумный (для подготовки набивной колонки).

2.2.9. Вибратор, например, фирмы «Wahl» (для подготовки набивной колонки).

2.2.10. Шприцы однократного применения вместимостью 1 и 5 см<sup>3</sup>.

### **2.3. Реактивы и материалы**

2.3.1. Ацетон ч.д.а. по ГОСТ 2603 (для промывки насадки при подготовке набивной колонки).

2.3.2. Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или деионизированная по ГОСТ Р 52501 2 степени чистоты.

2.3.3. Водород сжатый по ГОСТ 3022.

2.3.4. Воздух сжатый по ТУ 6 21.

2.3.5. Гелий сжатый по ТУ 51-940.

2.3.6. Фильтры мембранные с диаметром пор 0,45 мкм.

*Допускается использовать другие вспомогательные устройства и материалы с аналогичными характеристиками.*

## **3. МЕТОД ИЗМЕРЕНИЙ**

Измерения массовых концентраций ацетона и метанола выполняют методом газовой хроматографии с пламенно-ионизационным детектированием путем прямого анализа фильтрованной пробы воды.

## **4. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ, ОХРАНЫ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

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

4.2. При работе с оборудованием необходимо соблюдать правила электробезопасности по ГОСТ 12.1.019.

4.3. Обучение работающих безопасности труда должно быть организовано в соответствии с ГОСТ 12.0.004.

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

## **5. ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРОВ**

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают лиц, имеющих квалификацию инженера или техника-химика, владеющих методом хроматографического анализа, знающих конструкцию, принцип действия и правила эксплуатации данного оборудования.

## 6. УСЛОВИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

температура воздуха	(20–28) °С,
относительная влажность воздуха	не более 80 % при температуре 25 °С,
частота переменного тока	(50±1) Гц,
напряжение в сети	(220±22) В

## 7. ОТБОР И ХРАНЕНИЕ ПРОБ ВОДЫ

7.1 Отбор проб воды осуществляют в соответствии с ГОСТ Р 51592 «Вода. Общие требования к отбору проб» и ГОСТ Р 51593 «Отбор проб. Питьевая вода» в стеклянные герметично закупоривающиеся флаконы. Объем отбираемой пробы должен быть не менее 20 см<sup>3</sup>.

7.2. Пробу следует анализировать в течение суток. При необходимости провести анализ позже, пробу фильтруют через мембранный фильтр, заполняют флаконы до пробки, герметично их закрывают и хранят в холодильнике при температуре 2–10 °С не более 8 суток.

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

- место, время и дата отбора;
- цель анализа;
- шифр пробы;
- должность, фамилия отбирающего пробу.

## 8. ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

### 8.1. Подготовка аппаратуры

На компьютере в программе управления создают метод анализа с использованием абсолютной градуировки согласно руководству по эксплуатации программного обеспечения. Газовый хроматограф и устройство для автоматического отбора и ввода проб готовят к работе в соответствии с инструкциями по эксплуатации. В качестве газа-носителя используют гелий.

Рекомендуемые параметры газохроматографического анализа:

*при работе с капиллярной колонкой (Carbowax 20M или Stabilwax-DB)*

Расходы газов	
газа носителя (гелия)	5–10 см <sup>3</sup> /мин
водорода	40 см <sup>3</sup> /мин
воздуха	400 см <sup>3</sup> /мин
Скорость потока газа на поддув (гелия) Make up	
	30–60 см <sup>3</sup> /мин
Температура детектора	200–250 °С
Температура испарителя	140–160 °С
Температура термостата колонок	50–70 °С
Объем хроматографируемой пробы	0,001–0,002 см <sup>3</sup>

Хроматографирование проводится в изотермическом режиме.

*при работе с набивной колонкой (Порapak Q)*

Расходы газов	
газа носителя (гелия)	40 см <sup>3</sup> /мин
водорода	30 см <sup>3</sup> /мин
воздуха	300 см <sup>3</sup> /мин
Температура детектора	200 °С
Температура испарителя	150 °С
Температура термостата колонок	130 °С
Объем хроматографируемой пробы	0,005 см <sup>3</sup>

### **8.2. Подготовка хроматографической колонки**

Капиллярную колонку с неподвижной фазой Carbowax 20 M (или Stabilwax-DB) кондиционируют в соответствии с инструкцией, прилагаемой к колонке, в токе газа-носителя, предварительно отсоединив от детектора. Завершив кондиционирование, колонку подсоединяют к детектору и выводят хроматограф на рабочий режим.

Набивную колонку готовят следующим образом. Насадку для хроматографической колонки промывают небольшим количеством ацетона и высушивают в сушильном шкафу. Затем заполняют хроматографическую колонку готовой насадкой с помощью вакуумного насоса и вибратора, помещают колонку в термостат хроматографа, отсоединив от детектора, продувают ее гелием по следующей схеме: 2 часа при температуре 50 °С, 2 часа при температуре 100 °С, 8 часов при температуре 140 °С и 8 часов при температуре 200 °С, поднимая температуру со скоростью 2 °С/мин. При необходимости цикл кондиционирования повторяют.

### 8.3. Приготовление градуировочных растворов

В качестве основного раствора ацетона используют водный раствор с массовой концентрацией  $1 \text{ мг/см}^3$  (ГСО или раствор, приготовленный из вещества гарантированной чистоты).

В качестве основного раствора метанола используют водный раствор с массовой концентрацией  $1 \text{ мг/см}^3$  (ГСО или раствор, приготовленный из вещества гарантированной чистоты).

Основные растворы ацетона и метанола хранят не более 2 месяцев при температуре  $2-10 \text{ }^\circ\text{C}$  в герметично закрытых флаконах. Перед использованием основной раствор выдерживают при комнатной температуре не менее 20 мин.

При работе на капиллярной колонке для анализа ацетона и метанола используют градуировочную шкалу, полученную с помощью растворов №№ 1—2—3—4—5—6—7—8.

Градуировочную шкалу готовят из основных растворов ацетона и метанола в мерных колбах вместимостью  $25 \text{ см}^3$  в соответствии с табл. 2.

Градуировочные растворы используют в день приготовления.

**Таблица 2 - Схема приготовления градуировочных растворов ацетона и метанола**

Номер градуировочного раствора	Определяемое вещество	Объем основного раствора, $\text{мм}^3$	Объем градуировочного раствора (вместимость мерной колбы), $\text{см}^3$	Массовая концентрация градуировочного раствора, $\text{мг/дм}^3$
1	Ацетон	150	25	6
	Метанол	150	25	6
2	Ацетон	100	25	4
	Метанол	100	25	4
3	Ацетон	55	25	2,2
	Метанол	75	25	3
4	Ацетон	25	25	1
	Метанол	50	25	2
5	Ацетон	20	25	0,8
	Метанол	25	25	1
6	Ацетон	15	25	0,6
	Метанол	20	25	0,8
7	Ацетон	10	25	0,4
	Метанол	15	25	0,6
8	Ацетон	7,5	25	0,3
	Метанол	12,5	25	0,5

*Примечание:* При работе на набивной колонке градуировочную характеристику ацетона получают с помощью градуировочных растворов №№ 1—2—3—4—5—6—7—8. Для получения градуировочной характеристики метанола используют градуировочные растворы №№ 5—6—7—8 для 1-го участка градуировочной характеристики, градуировочные растворы №№ 1—2—3—4—5 для 2-го участка градуировочной характеристики.

#### **8.4. Устаивление градуировочной характеристики**

Компьютер устанавливают в режим измерения факторов отклика по методу абсолютной градуировки.

Каждый из градуировочных растворов хроматографируют дважды при условиях, указанных в п. 8.1.

Затем с помощью программного модуля градуировки управляющей программы получают для каждого анализируемого вещества градуировочный график и относительный градуировочный коэффициент  $A$ , который используют при обработке результатов измерений.

Коэффициент линейной корреляции должен быть не менее 0,98.

Градуировку хроматографа проводят не реже 1 раза в 3 мес., а также при замене хроматографической колонки или после ремонта оборудования, повлекшего за собой изменение условий хроматографирования. В случае мелкого ремонта хроматографа (замене или ремонте вентиля, промывке и чистке детектора) проверяют градуировку по двум градуировочным растворам с концентрациями ацетона и метанола, близкими к минимальному и максимальному значениям диапазона измерения.

Проверку стабильности работы хроматографа осуществляют ежедневно по результатам анализа одного из градуировочных растворов. Градуировочную характеристику считают стабильной в случае, если полученное значение концентрации градуировочного раствора (для каждого вещества) отличается от аттестованного значения не более чем на 10 %, а времена удерживания компонентов отклоняются не более, чем на 30 с. Если условие стабильности градуировочной характеристики не выполняется для одного градуировочного раствора, выполняют повторное хроматографирование для этого раствора с целью исключения результата измерения, содержащего грубую погрешность. Если градуировочная характеристика нестабильна, выясняют и устраняют причины нестабильности и повторяют контроль с использованием этого же градуировочного раствора. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики ее устанавливают заново.

Пример хроматограммы градуировочного раствора приведен в приложении 2.

### **9. ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ**

При выполнении измерений массовых концентраций ацетона и метанола выполняют следующие операции:

Около 1 см<sup>3</sup> пробы воды с помощью шприца однократного применения фильтруют через мембранный фильтр, вводят в испаритель хроматографа необходимый объем пробы и хроматографируют в условиях построения градуировочной характеристики (п. 8.1). Анализ пробы повторяют.

*Примечание: Допускается выполнять анализ пробы один раз при получении результата на уровне ниже предела определения.*

Ацетон и метанол идентифицируют по времени удерживания в соответствии с градуировкой. В случае, когда концентрация определяемого соединения в пробе выше, чем верхний предел диапазона измерений, пробу разбавляют и проводят измерение массовой концентрации разбавленной пробы. При вычислении результатов измерений учитывают степень разбавления.

## 10. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Обработку результатов измерений массовых концентраций ацетона и метанола выполняют с помощью управляющей программы в соответствии с градуировочной характеристикой по формуле:

$$X = K_p \frac{S_x}{A} \text{ мг/дм}^3,$$

где:

X - массовая концентрация определяемого вещества в пробе, мг/дм<sup>3</sup>;

S<sub>x</sub> - площадь пика определяемого вещества в анализируемой пробе, мВ\*с;

A - относительный градуировочный коэффициент, мВ\*с\*дм<sup>3</sup>/мг (см. п. 8.4);

K<sub>p</sub> – коэффициент разбавления пробы.

При расчете окончательного результата анализа выполняют проверку приемлемости результатов согласно разд. 12.

## 11. ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Результаты измерений в протоколе анализа представляют в виде:

$$X \pm \Delta, \text{ мг/дм}^3, \text{ где}$$

$$\Delta = \delta * 0,01 * X,$$

δ - значение показателя точности при P = 0,95 (см. табл. 1).

Результаты измерений округляют в диапазоне концентраций

от 0,1 мг/дм<sup>3</sup> до 1,0 мг/дм<sup>3</sup> с точностью до 0,01 мг/дм<sup>3</sup>;

свыше 1,0 мг/дм<sup>3</sup> с точностью до 0,1 мг/дм<sup>3</sup>.

## 12. ОЦЕНКА ПРИЕМЛЕМОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Проверку приемлемости результатов измерений осуществляют в соответствии с требованиями раздела 5.2. ГОСТ Р ИСО 5725-6.

За окончательный результат анализа принимают среднеарифметическое значение параллельных определений при выполнении условия

$$200 \frac{|X_1 - X_2|}{X_1 + X_2} \leq r, \quad \text{где,}$$

$r$  – предел повторяемости (см. табл. 3), %

$X_1$  и  $X_2$  – результаты измерений, мг/дм<sup>3</sup>.

При превышении предела повторяемости анализ повторяют и проводят проверку приемлемости результатов измерений согласно ГОСТ Р 5725-6.

При необходимости проводят проверку приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости.

Расхождение между результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости:

$$200 \frac{|Y_1 - Y_2|}{Y_1 + Y_2} \leq R, \quad \text{где}$$

$R$  - предел воспроизводимости (см. табл. 3), %.

$Y_1$  и  $Y_2$  – результаты измерений, мг/дм<sup>3</sup>.

**Т а б л и ц а 3 - Пределы повторяемости и воспроизводимости результатов измерений при доверительной вероятности 0,95**

Диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Предел повторяемости (для двух результатов измерений), $r$ , %	Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений), $R$ , %
Ацетон от 0,3 до 3 вкл. св. 3 до 6 вкл.	20	28
	8	14
Метанол от 0,5 до 3 вкл. св. 3 до 6 вкл.	20	28
	11	17

### 13. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ МЕТОДИКИ В ЛАБОРАТОРИИ

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

- контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности погрешности и среднеквадратического отклонения повторяемости и промежуточной прецизионности).

13.2. Контроль процедуры выполнения измерений с использованием образцов для контроля:

Анализируют образец для контроля, приготовленный с использованием ГСО или вещества гарантированной чистоты. Результат контрольной процедуры  $K_k$  (мг/дм<sup>3</sup>) рассчитывают по формуле:

$$K_k = (X - C) / I, \text{ где}$$

$X$ —результат анализа, (мг/дм<sup>3</sup>);

$C$ —аттестованное значение определяемого компонента в образце для контроля (мг/дм<sup>3</sup>).

Для оценки качества процедуры выполнения анализа рассчитывают норматив контроля  $K$  (мг/дм<sup>3</sup>) по формуле:

$$K = X \pm \delta_n \times 0,01,$$

где  $\pm \delta_n$  - характеристика погрешности результатов анализа, соответствующая аттестованному значению ОК.

*Примечание: На первом этапе допускается считать  $\delta_n = 0,84 \times \delta$ , где  $\delta$  – показатель точности МВИ (табл. 1).*

Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию:

$$K_k \leq K,$$

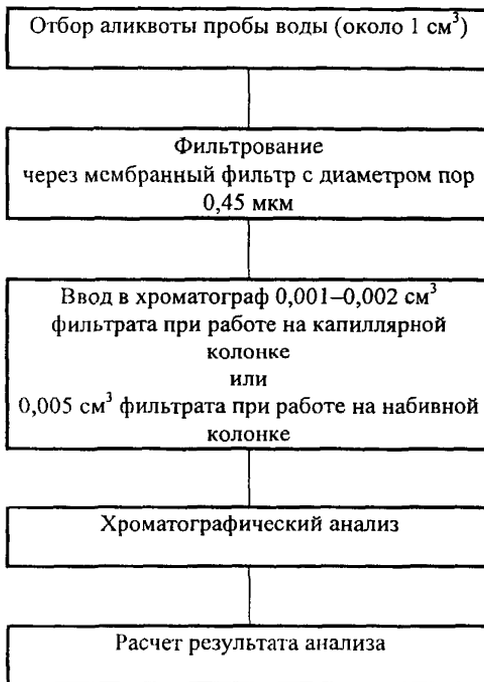
процедуру анализа признают удовлетворительной. Претензии к качеству процесса измерений не предъявляют.

При невыполнении условия контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

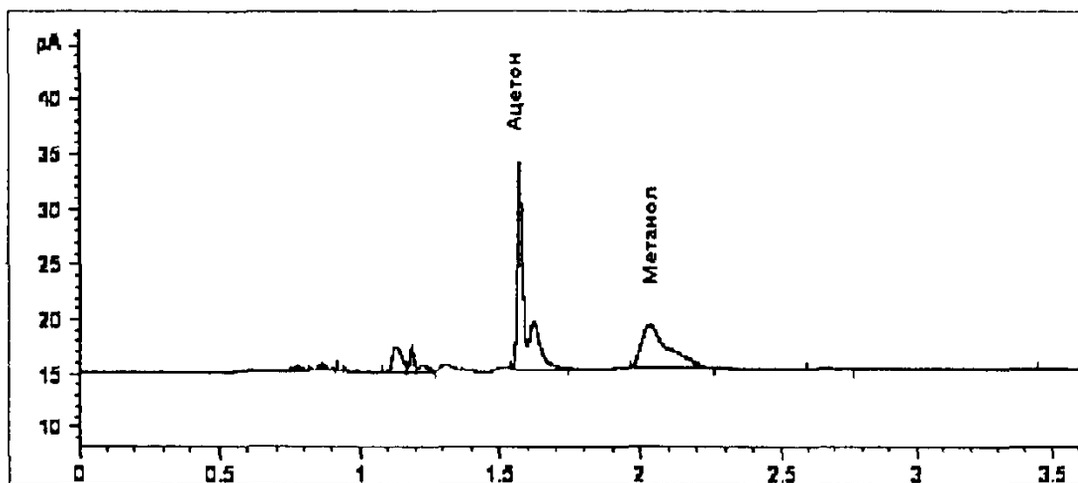
13.3. Процедуру контроля стабильности показателей качества результатов анализа (повторяемости, внутрилабораторной прецизионности и погрешности) проводят в соответствии с порядком, установленным в лаборатории.

ПРИЛОЖЕНИЕ 1

Блок-схема определения ацетона и метанола



**Пример типичной хроматограммы ацетона и метанола  
на капиллярной колонке**





1906

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

## СВИДЕТЕЛЬСТВО

об аттестации методики выполнения измерений

№ 223.1.01.11.12 / 2008

Методика выполнения измерений массовых концентраций ацетона и метанола  
наименование измеряемой величины; объекта  
в питьевых, природных и сточных водах газохроматографическим методом,  
и метода измерений  
разработанная Аналитическим центром контроля качества воды ЗАО «РОСА» (г. Москва),  
наименование организации (предприятия), разработавшей МВИ

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563.

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

вид работ: метрологическая экспертиза материалов по разработке МВИ, теоретические 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.

диапазон измерений, характеристики погрешности измерений (неопределенность измерений) и (или) характеристики составляющих погрешности (при необходимости – нормативы контроля)

Приложение: метрологические характеристики МВИ на 1 листе

Зам. директора по научной работе

  
С.В. Мелведевских

Зав. лабораторией

  
Г.И. Терентьев

Дата выдачи:

28.03.2008 г.

Срок действия:



**Приложение к свидетельству № 223.1.01.11.12/2008  
об аттестации методики выполнения измерений массовых концентраций  
ацетона и метанола в питьевых, природных и сточных водах  
газохроматографическим методом**

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

Наименование определяемого показателя, диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Показатель повторяемости (относительное значение среднеквадратического отклонения повторяемости), $\sigma_r$ , %	Показатель воспроизводимости (относительное значение среднеквадратического отклонения воспроизводимости), $\sigma_R$ , %	Показатель правильности (границы относительной систематической погрешности при вероятности $P=0.95$ ), $\pm \delta_c$ , %	Показатель точности <sup>*)</sup> (границы относительной погрешности при вероятности $P=0.95$ ), $\pm \delta$ , %
Ацетон От 0.3 до 3 вкл. Св. 3 до 6 вкл.	7 3	10 5	4 2	20 10
Метанол От 0.5 до 3 вкл. Св. 3 до 6 вкл.	7 4	10 6	4 2	20 12

<sup>\*)</sup> соответствует относительной расширенной неопределенности при коэффициенте охвата  $k=2$

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

Наименование определяемого показателя, диапазон измерений, мг/дм <sup>3</sup>	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях), $R$ , %
Ацетон От 0.3 до 3 вкл. Св. 3 до 6 вкл.	28 14
Метанол От 0.5 до 3 вкл. Св. 3 до 6 вкл.	28 17

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 регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

Старший научный сотрудник  
лаборатории 223  
ФГУП «УНИИМ»

*Лозергина*

О.В.Кочергина