ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ПО ОХРАНЕ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ



количественный химический анализ вод

МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВЫХ КОНЦЕНТРАЦИЙ ИОНОВ ХРОМА, ЖЕЛЕЗА, ВИСМУТА, МАРГАНЦА, КОБАЛЬТА, НИКЕЛЯ, МЕДИ, СВИНЦА, ЦИНКА, РТУТИ В ВОДНЫХ СРЕДАХ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ПРЕОБРАЗОВАТЕЛЯ ИП-ТМ-Д РЕНТГЕНОФЛУОРЕСЦЕНТНЫМ МЕТОДОМ НА КОМПЛЕКСЕ "ИНЛАН-РФ"

ПНД Ф 14.1:2:4.133-98

Методика допущена для целей государственного экологического контроля.

> MOCKBA 1997

Право тиражирования и реализации принадлежит разработчику и Гу-АК Госкомэкологии России.

Методика рассмотрена и одобрена Главным управлением аналитического контроля и метрологического обеспечения природоохранной деятельности (ГУАК) и Главным метрологом Госкомэкологии России.

> Разработчик: ЗАО НПФ Аналитинвест Адрес: 129226. Москва, ул.Сельскохозяйственная, 12^а Телефон: 181-60 12

1. НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий документ устанавливает методику количественно. химического анализа проб очищенных сточных , пресных природных питьевой вод для определения в них массовой концентрации ионов хром железа, висмута, марганца, кобальта, никеля, меди, цинка, свинца, ртути (далпо тексту ионов тяжелых металлов (ТМ)) рентгенофлуоресцентным методом дисперсией по длинам волн, выполняемую на комплексе «ИНЛАН - РФ».

Диапазон измеряемых концентраций индивидуальных ионов TM от 0,00 до 0,1 мг/дм³.

Нерастворимые формы металлов устраняются при фильтрации проби Если сумма измеряемых ионов ТМ в пробе объемом 200 см³ выше 1 мг/дм применяется процедура предварительного разбавления анализируемой проби Требуемая кратность разбавления устанав- ливается при адаптации методики объекту контроля.

МВИ не применима для проб, в которых содержатся следующи мешающие вещества:

щелочные металлы	свыше 200 мг/дм ³
щелочно-земельные металлы	свыше 20 мг/дм ³
нефтепродукты	свыше 1 мг/дм ³
поверхностно-активные вещества	свыше 1 мг/дм ³
фенолы	свыше 1 мг/дм ³

2. ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЯ

Настоящая методика обеспечивает получение результатов анализа погрешностями, не превышающими значений, приведенных в табл. 1 (пр доверительной вероятности Р=0,95)

Таблица 1

Определяемый компонент	Диапазон определяемых концентраций, мг/дм ³	Границы относитель- ной погрешности (Р=0,95), %
1	2	3
Hg ²⁺	0,0050,01	±35
Hg	0,0110,1	±10
Cr ³⁺ , Mn ²⁺ , Fe ³⁺ , Co ²⁺ , Ni ²⁺ , Cu ²⁺ , Zn ²⁺ , Pb ²⁺ , Bi ²⁺	0,0050,01	±50
Cr^{3+} , Mn^{2+} , Fe^{3+} , Co^{2+} , Ni^{2+} , Cu^{2+} , Zn^{2+} , Pb^{2+} , Bi^{2+}	0.0110,1	±25

3. СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

3.1. Средства измерений

— рентгенофлуоресцентный спектрометр типа

РЛП-1— ТУ И1.550.126

или РЛП-1-В ТУ И1.550.126

или «Спектроскан» ТУ (СП.000.000) или любой другой с алогичными техническими характеристиками (входящий в комплекс «ИНЛАН-

РФ,выпускаемый предприятиями «Аналит-Инвест» и «ИНЛАН»;

--- комплект измерительных преобразователей ИП-ТМ-Д (поставляется изготовителем комплекса со свидетельством о метрологической аттестации);

-- государственные стандартные образцы (ГСО) растворов ионов соответствующих металлов с погрешностью аттестованного значения не более 2% (при P=0,95).

- Пипетки мерные 4(5)-1-2(2), 6(7)-1-(10) ГОСТ 29227-94

- Колбы мерные 2-(100, 200. 250, 500, 1000)-2 ГОСТ ГОСТ 1770-74E

3.2. Реактивы и материалы

- Кислота азотная концентрированная (плотность 1,4 г/см³) ГОСТ 11125-77

— Кислота хлороводородная (соляная) концентрированная (плотность 1,19 г/см³) ГОСТ 3118-77

- Аммоний ацетат, хч, ГОСТ 3117-78
- Кислота уксусная (ледяная), хч, ГОСТ 61-75
- -- Кислота азотная (стандарт-титр 0,1 N) ТУ 6-09-2540-72
- Универсальная индикаторная бумага ТУ 6-09-1181-71
- Фильтры «синяя лента» ТУ 6-09-1678-86
- Ткань Петрянова ТУ 6-16-2813-84

- Дистиллированная вода ГОСТ 6709-72.

3.3. Химическая посуда и вспомогательное оборудование

— Химические стаканы BH 50; 100; 500; 1000 см³ ГОСТ 1770-74E

— Задатчик потока водной пробы ЕВКН. 471.012 ТУ или ПВП-1 ЕВКН 4.471.024 ТУ. (рис.1)

- Воронки стеклянные ГОСТ 25336-82Е.

4. ПРИНЦИП МЕТОДА

Измерение концентраций ионов ТМ проводят рентгенофлуо- ресцентным методом с дисперсией по длинам волн после концентрирования ионов ТМ на фильтрах ИП-ТМ-Д за счет образования устойчивых комплексов ТМ с функциональными группировками химически модифицированной целлюлозы при фильтровании пробы.

Интенсивность излучения рентгеновской флуоресценции каждого определяемых элементов, возникающего под действием излучен рентгеновской трубки, пропорциональна содержанию элемента в пробе.

5. ТРЕБОВАНИЯ ТЕХНИКИ БЕЗОПАСНОСТИ

5.1. Рентгенофлуоресцентный спекрометр, поставляемый в комплен «ИНЛАН-РФ», может представлять опасность как источник рентгеновско излучения и высокого напряжения.

Эксплуатация спектрометра должна осуществляться в соответствии требованиями, изложенными в «Основных санитарных правилах работы радиактивными веществами и другими источниками ионизирующе излучения «ОСП-72/87 и «Санитарных правилах работы с источника низкоэнергетического рентгеновского излучения» СП 5170-90.

5.2. Помещения и спектрометры до начала их эксплуатации должны бы приняты комиссией в соответствии с действующими НД.

5.3. Работа со спектрометром разрешается только в помещения указанных в санитарном паспорте, который оформляется на основании ак приемки комиссией помещения и спектрометра.

Размещение спектрометров в подвальных помещениях и жилых здани не допускается.

5.4. Помещение для приготовления буферного раствора должно бы оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией. При работе должн соблюдаться правила техники безопасности обращения с химических реактивами по ГОСТ 12.4.019-75 и электробезопасности при работе электроустановками по ГОСТ 12.1.019-79. Организация обучения работающ безопасности труда по ГОСТ 12.0.004-79.

6. ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРА

К выполнению измерений и обработке результатов может быть допущспециалист, имеющий опыт работы с рентгенофлуорес-центным спектрометрами. Подготовку проб к анализу может выполнять специалис имеющий опыт работы в химической лаборатории и освоивший данну методику.

7. УСЛОВИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

- температура окружающей среды (20±5) °С;

- относительная влажность окружающей среды (30-80) %;

- атмосферное давление (760±20) мм рт.ст.

- напряжение сети переменного тока 220 В ± 10%
- частота переменного тока (50 ±1) Ги

8. ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

8.1. Приготовление буферного раствора рН 4,5-5,5.

Буферный раствор pH 4,5-5,5 готовится смешением раствора ацетата аммония и раствора уксусной кислоты.

8.1.1. Приготовление раствора ацетата аммония

На технических весах взвешивают 38,54 г. соли ацетата аммония, растворяют навеску в 400 см³ дистиллированной воды, переводят раствор в мерную колбу вместимостью 500 см³, доводят раствор до метки дистиллированной водой и переносят в химический стакан вместимостью 1000 см³.

8.1.2. Приготовление раствора уксусной кислоты.

Отмеряют 60 см³ ледяной уксусной кислоты, переводят его в мерную колбу вместимостью 1000 см³ и доводят объем до метки дистиллированной водой.

8.1.3. Проверяют pH раствора ацетата аммония с помощью индикаторной бумаги и доводят pH раствора с помощью p-ра уксусной кислоты до 4,5-5,5.

8.1.4. Буферный раствор очищается от измеряемых металлов двухкратным пропусканием через ИП-ТМ- Д.

8.2. Отбор, транспортирование, консервирование и хранение апализируемой воды.

Объем пробы — і дм³ (для контроля правильности результатов измерения концентрации ТМ необходимо 2 дм³)

Срок хранения проб без консервации не должен превышать 12 часов.

8.2.1. Сточные воды.

Анализируемая сточная вода отбирается, транспортируется, консервируется и хранится в соответствии с «Инструкцией по отбору проб для анализа сточных вод» НВН 33-5.3.01-85.

8.2.2. Пресные природные воды

Анализируемые природные воды отбираются, транспортируются и хранятся в соответствии с ГОСТ 17.1.5.04-81 «Приборы и устройства для отбора, первичной обработки и хранения проб природных вод», консервируются по ГОСТ 24481-80 «Вода питьевая. Отбор проб».

8.2.3. Питьевые воды

Анализируемая питьевая вода отбирается, транспортируется, консервируется и хранится в соответствии с ГОСТ 24481-80 «Вода питьевая. Отбор проб».

8.3. Фильтрация проб воды.

Фильтрация проб воды осуществляется следующим образом:

8.3.1. Фильтр из ткани Петрянова d=25 мм помещают на дно патри П-1 задатчика потока водной пробы (ЗПВП, рис. 1 №6).

8.3.2. Перед фильтрованием отобранная проба воды предварители встряхивается в течение 2х минут. После этого в мерный цилиндр отбирае 1 дм³ воды.

8.3.3. Отмеренный объем пробы заливается в делительную ворон (рис.1) ЗПВП. В пробоотборном устройстве ПУ-1Э, входящем в компли комплекса «ИНЛАН-РФ», создается максимальное разряжение, для чи включаются все рычаги расходов. На ЗПВП кран 5 (рис.1) закрыт.

8.3.4. По мере прекращения прохождения водной пробы через филь фильтр меняют. Для этого кран 3 ЗПВП закрывают, а кран 5 открывают, пос чего меняют фильтр.

Подобным образом поступают до тех пор, пока не будет от-фильтрова вся проба.

8.3.5. Отфильтрованный раствор используется для дальнейшего анализ:

8.4. Концентрирование нонов ТМ на ИП-ТМ-Д.

8.4.1. С помощью индикаторной бумаги измеряется ј отфильтрованного раствора. Если pH раствора равно 4,5-5,5, к не добавляется 10 см³ буферного раствора, после чего приступают концентрированию TM на ИП-ТМ-Д.

В случае законсервированных, сильно кислых проб рН пробы доводит до 4,5-5,5 солью уксуснокислого аммония, добавляя ее к анализируемо; раствору небольшими порциями. Величину рН проверяют после добавлен каждой порции уксуснокислого аммония. Если произойдет выпадение осади то его отфильтровывают на фильтре Петрянова согласно п. 8.3. Зат добавляют 10 см³ буферного раствора.

8.4.2. Отфильтрованный раствор заливают в делительную ворон задатчика потока водной пробы (рис.1). На дне патрона б размещают д фильтра ИП-ТМ-Д.

8.4.3. Включают пробоотборное устройство ПУ-1Э на скорос 20 дм³/час и открывают двухходовой кран 3 емкости 1 (рис.1) задатчика пото водной пробы. Анализируемый раствор будет поступать на ИП-ТМ-Д.

8.4.4. Анализируемый раствор объемом 1 дм³ должен пройти через И ТМ-Д за 1 - 1,5 часа. Скорость прохождения раствора через И ТМ-Д регулируют краном 5 (рис.1).

8.4.5. Контролировать скорость прохождения раствора можно и скорости каплепадения. Указанная скорость прохождения раствора через ИІ ТМ-Д соответствует скорости каплепадения 110-130 капель в минуту.

8.5. После прохождения всей пробы через ИП-ТМ-Д откру-чиван крышку патрона и извлекают оба ИП-ТМ-Д.

Разделяют ИП-ТМ-Д и просушивают их отдельно между двумя листами фильтровальной бумаги.

Перед окончанием сушки помещают ИП-ТМ-Д вместе с фильтровальной бумагой под пресс (например, лист органического или обыкновенного стекла размером не менее 300 х 300 мм).

Высушенные ИП-ТМ-Д готовы к измерению сконцентрирован-ной на них массы ионов ТМ.

9. ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

При выполнении измерений массы ионов ТМ, сорбированных на фильтрах ИП-ТМ-Д, выполняют следующие операции:

9.1. Включают прибор в соответствии с инструкцией по его эксплуатации.

Высокое напряжение на рентгеновскую трубку подается последовательно. Например, для прибора «Спектроскан» сначала подают напряжение 20 кВ и через 20 мин еще 20 кВ, доводя напряжение до 40 кВ. Прямое включение режима измерений 40 кВ может привести к выходу рентгеновской трубки из строя.

9.2. Убедившись в работоспособности спектрометра, проводят калибровку прибора.

Для спектрометра «Спектроскан» в пробозагрузочное устройство помещается образец, входящий в комплект прибора, с высоким содержанием химяческого элемента, по которому осуществляется калибровка. Как правило, используется образец железа (станд.), реко-

мендуемая длина волны λ=1936 мА (FeKα).

Для прибора РЛП 1-3 в качестве калибровочного образца используют медь.

Калибровка остальных аналитических линий элементов осуществляется автоматически.

Длины волн определяемых элементов приведены в табл. 2

A

Таблица 2.

NN n.n	I Элемент	Длина волны мА	Серия линии	NN п.п	Элемент	Длина волны мА	Серия линии
1.	Хром	2290	Κα	6.	Медь	1540	Κα
2.	Марганец	2102	Κα	7.	Цинк	1435	Κα
3.	Железо	1936	Κα	8.	Ртуть	1241	La
4.	Кобальт	1788	Κα	9.	Свинец	1175	La.
5.	Никель	1657	Κα	10.	Висмут	1144	La

Длины волн (мА), по которым проводятся измерения

9.3. В процессе работы калибровка спектрометра может постепен сбиваться, поэтому рекомендуется примерно через каждые два часа рабо проводить новую калибровку.

9.4. Режим «Измерения» спектрометра используется после калибровк обеспечивает сбор и обработку информации.

Установление градуировочной характеристики для обрабо результатов измерений осуществляется на предприятии - поставщ комплекса «ИНЛАН-РФ».

При переходе предприятия-поставшика на другие типы измерителыпреобразователей переградуировка осуществляется изготовителем компле за свой счет.

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводитс: использованием комплекта градуировочных образцов, охватывающ диапазоны определяемых по МВИ металлов. Постановка комплектов образи осуществляется изготовителем комплекса «ИНЛАН-РФ».

Проводят измерение 2-3 градуировочных образцов.

Градунровочную характеристику считают стабильной при выполнен условия:

$$\frac{C_i - C_o}{C_o} \leq 0, 1, \text{ где}$$
(1)

С. - аттестованная характеристика градуировочного образца, мг;

С, - измеренное содержание определяемого металла, мг.

9.5. В пробозагрузочное устройство спектрометра помещаются с высушенных фильтра ИП-ТМ-Д.

9.6. Если в результате анализа сумма масс определяемых по методи ионов ТМ, осажденных на фильтрах ИП-ТМ-Д, не превышает 1 мг, то анал можно не продолжать.

9.7. Если в результате анализа сумма масс определяемых по методи ионов ТМ незначительно превышает или равна 1 мг, то проверяется полни сорбщии ТМ при фильтровании через ИП-ТМ-Д. Для этого анализируе фильтрат, полученный после первого фильтрования.

Если анализ показал, что:

a) в фильтрате TM нет, то первый полученный результат считае действительным;

б) в фильтрате обнаружен один или несколько ТМ и сумма м: «проскочивших» ТМ не превышает 1 мг. В этом случае массы одноименн ТМ, высаженных при первом и втором фильтровании и считываемые прибора, следует сложить.

9.8. Анализ показал, что сумма масс всех ТМ, осажденных на фильтр ИП-ТМ-Д при втором фильтровании, превышает 1 мг. В этом случае анал следует повторить, взяв 200 см³ пробы. Если сумма масс ТМ, считываемал прибора, меньше 1 мг, то анализ считается действительным. Если анализ показал, что сумма ТМ в 200 см³ пробы превышает 1 мг/дм³, то пробу необходимо разбавить дистиллированной водой в 10 раз и взять на анализ 200 см³. В дальнейшем процедуру разбавления при необходимости повторяют с кратностью.

Более подробно порядок выполнения измерения на спектрометре «Спектроскан» изложен в приложении 2, на приборе РЛП-1-3 - в приложении 3.

10. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЯ

10.1. Концентрацию каждого измеренного TM в анализируемой водной среде находят по формулам:

для прибора типа РЛП-1-3

$$X_{i} = \frac{X_{np.i}}{1000}, \quad MT/DM^{3}$$
 (2)

для прибора типа «Спектроскан»

$$X_{i} = \frac{X_{\text{ np. i}}}{V}, \quad \text{MI}/ \, \text{JM}^{3}, \quad (3)$$

где X_i - концентрация ТМ в пробе, мг/дм³ X_{пр.i}- сумма масс или концентраций одноименных ТМ (в мкг/дм³ — для РЛП-1-3; в мг/пробе — для «Спектроскана»); V — объем взятой пробы (для «Спектроскана»), дм³

10.2. При разбавлении пробы (по п.9.8.) в расчете следует учитывать коэффициент разбавления.

Результаты измерений представляют в виде:

 $X_i \pm \Delta$, мг/кг при P = 0,95,

где
$$\Delta = \frac{\delta * X}{100}$$
, мг/дм³ (4)

Результат измерений должен оканчиваться тем же десятичным разрядом, что и погрешность. Результаты измерений оформляют записью в журнале.

11. ОПЕРАТИВНЫЙ КОНТРОЛЬ ПОГРЕШНОСТИ

11.1. Контроль стабильности градуировочной характерист проводится в соответствии с п. 9.4.

11.2. Контроль погрешности результатов КХА выполняют в соответст с планом внутрилабораторного контроля. Обязательно проведение контр погрешности при адаптации методики применительно к новому объе анализа, а также при проведении многократного разбавления пробы (см 9.8.).

Образцами для контроля являются рабочие пробы вод. Оботобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объе необходимому для проведения анализа по методике.

Отобранный объем пробы делят на две равные части, первую из котор анализируют в точном соответствии с прописью методики (п. 9) и получа результат анализа исходной пробы - X₁, а во вторую часть делают доба анализируемого металла (или металлов), используя ГСО или аттестовани растворы, приготовленные из ГСО. Анализируют эту пробу и получа результат анализа рабочей пробы с добавкой - X₂. Оба образца КХА получа по возможности в одинаковых условиях, (т. е. их получает один аналити использованием одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т.)

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнен условия:

$$|X_1 - X_2 - C| \le K \tag{5}$$

Норматив оперативного контроля погрешности К, мг/кг, рассчитыва по формулам:

- при проведении внутрилабораторного контроля (Р = 0.90):

K = 0,84
$$\sqrt{(\Delta x_1)^2 + (\Delta x_2)^2}$$
, MΓ/дM³ (6)

- при проведении внешнего контроля (P = 0.95):

$$K = \sqrt{\left(\Delta x_1\right)^2 + \left(\Delta x_2\right)^2}, \text{ Mr/dM}^3, \qquad (7)$$

где Δx₁ и Δ_{x2} (мг/кг) - характеристики погрешности, соответствующ содержанию определяемого компонента в рабочей пробе и рабочей пробе добавкой.

При превышении норматива контрольное определение повторяют. П повторном превышении норматива выясняют причины, приводящие неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

ПРИГОТОВЛЕНИЕ ВОДЫ СПЕЦИАЛЬНОЙ ОЧИСТКИ

1. Взять 1 дм³ дистиллированной воды, прибавить 10 см³ буферного раствора.

2. Залить ее в емкость 1 задатчика водного потока.

3. Поместить 1 шт. ИП-ТМ-Д в патрон задатчика водного потока.

4. Поступить как при концентрировании водных проб на ИП-ТМ-Д.

5. Операции по п.п. 2, 3, 4 повторить 2 раза.

Примечание: при очистке буферного раствора поступить по п.п. 2, 3, 4 настоящего приложения.

ПРИЛОЖЕНИЕ 2

ПОРЯДОК РАБОТЫ НА СПЕКТРОМЕТРЕ РЕНТГЕНОВСКОМ СКАНИРУЮЩЕМ КРИСТАЛЛ-ДИФРАКЦИОННОМ ПОРТАТИВНОМ «СПЕКТРОСКАН», СОВМЕЩЕННОМ С IBM-СОВМЕСТИМЫМ КОМПЬЮТЕРОМ

1. Подготовка к работе

1.1. Установить блоки спектрометра и компьютера на рабочем месте так, чтобы они не нагревались от внешних источников тепла и не испытывали толчков и ударов.

1.2. Производят подстыковку кабеля между блоком сканирования и пультом управления прибора.

ВНИМАНИЕ! Заземление блока сканирования и пульта управления спектрометра НЕ ПРОВОДИТЬ.

1.3. Производят стыковку блоков компьютера согласно описанию на него.

1.4. Проводят подстыковку кабеля между пультом управления спектрометра и последовательным портом компьютера.

1.5. Подключают шнур питания прибора и копьютера к электросети.

2. Включение измерительного оборудования

2.1. Убеждаются что на всех блоках спектрометра кнопки отжаты, а компьютер отключен.

2.2. Включают спектрометр, нажав кнопку «СЕТЪ» на задней панели пульта управления; при этом должен загореться светодиод. Выжидают 5 мин.

2.3. Подают высокое напряжение (20 кВ) на рентгеновскую трубку, нажав кнопку TVBL (красная) на левой панели блока сканирования прибора; при этом

должен загореться светодиод (красный). Выжидают 20 мин. С помон клавиши «Вправо», «Влево» перемещают рамку выбора на пункт м «Измерение», нажимают «Enter». При этом происходит автоматичес включение прибора, а затем на экране дисплея появляется иллюстра выполняемой операции.

2.4. После прогрева устанавливают режим 40 кВ, нажав кнопку Т\ (серая). Выжидают еще 40 мин.

ВНИМАНИЕ! Прямое включение режима 40 кВ может привести выходу рентгеновской трубки из строя.

2.5. При выполнении п.п. 2.3 и 2.4 по показаниям верхнего стрелочн индикатора блока сканирования убедиться в наличии напряжения поря 20 кВ или 40 кВ на рентгеновской трубке. Величина анодного тока трупостоянно отображается на нижнем стрелочном индикаторе бл сканирования.

2.6. По истечении 40 минут прогрева спектрометра в режиме 40 включают периферийные блоки компьютера, а затем процессор. По окончан загрузки компьютера на экране монитора появляется две панели Nor Commander.

2.7. Находят каталог ANALYS и входят в него («Enter»).

2.8. Находят подкаталог SPEKTR 1, входят в него («Enter»).

2.9. Находят файл Shic p.exe, входят в него («Enter»). На экране моните появится основное меню программы. Входят в него, нажав клавишу «F10».

2.10. Нажимают копку «RESET» на лицевой панели пульта управлен спектрометра.

2.11. В случае необходимости с помощью клавиши управления «Вправ Влево» переместить рамку выбора на пункт меню «Настройка», нажать «Епte

2.12. При необходимости с помощью клавиши управления «Верх» «Вниз» переместить рамку выбора на пункт «Поиск реперной линии», нажа «Enter»; при этом на экран монитора выводится меню режима «Поиск реперн линии».

2.13. Установить в пробозагрузочное устройство блока сканиро- ван прибора кювету с реперным образцом, поставляемым с комплексом. Ввес пробозагрузочное устройство в зону измерения прибора.

2.14. В случае необходимости с помощью клавиши управлен переместить рамку выбора на пункт меню «Измерение», нажать

«Enter». При этом происходит автоматическое включение прибора, затем на экране дисплея появляется иллюстрация выполняемой операции.

2.15. По окончании операции поиска реперной линии раздается звуковсигнал, а на экране появляется мигающая надпись ESC-Выход». Нажиман клавишу «ESC» дважды, вынимают кювету с реперным образцом пробозагрузочного устройства спектрометра.

2.16. С помощи клавиши «Влево», «Вправо» перемещают рамку выбо на пункт меню «Анализ кол.», нажимают «Enter».

2.17. С помощи клавиши «Вверх», «Вниз» перемещают рамку выбора і

пункт «Анализ», нажимают «Enter». На экране появится меню этого режима.

2.18. С помощью клавиши «Влево», «Вправо» переместить рамку выбора на пункт «Измерения» и нажать «Enter». На экране появится файловая оболочка.

2.19. При необходимости с помощью клавиши управления «Вверх», «Вниз» установить рамку выбора на пункт FILTER. GSM и нажать «Enter». На экране появится табличка, в которой будет выделен пункт «КО» (контрольный образец»).

2.20. Установить в пробозагрузочно еустройство блока сканиро- вания прибора кювету с контрольным образцом, поставляемым с комплексом.

Примечание. Для обеспечения высокой точности анализа необхо-

димо каждый раз пытаться устанавливать контрольный образец в одном и том же положении.

2.21. Нажать клавишу «F10», при этом на экране возникает панель настройки устройств вывода результатов измерений. В ней находится курсор, управляемый клавишами со стрелками «Вверх», «Вниз». Чтобы включить вывод результатов измерений на то или иное устройство, следует подвести курсор к нижней строке и нажать клавишу «Пробел». О включении вывода на нужное устройство свидетельствует знак «х» в квадратных скобках напротив имени устройства вывода.

ВНИМАНИЕ! Вывод на дисплей должен быть включен всегда. Если указан вывод результатов на принтер, то к началу печати принтер должен быть заправлен бумагой и находиться в режиме «ONLINE», в противном случае может произойти сбой программы.

Завершив настройку устройств вывода, следует выделить с помощью клавиши управления «Вверх», «Вниз» пункт «Сохранить» для сохранения изменений и «Отменить» для отказа от изменений параметров вывода и нажать «Enter».

2.22. Нажать клавишу «F9». При этом происходит автоматическое включение спектрометра и на экране появляется таблица проводимых измерений.

2.23. После выполнения измерений контрольного образца, нажать клавищу «ESC», при этом в таблице рамка выбора будет установлена на «Enter». Вынуть кювету с контрольным образцом из пробозагрузочного устройства спектрометра.

2.24. Разместить анализируемый фильтр ИП-ТМ-Д в держателе (поставляется с комплексом) и вставить его в измерительную кювету

2.25. Установить в пробозагрузочное устройство блока сканиро- вания прибора кювету с анализируемым фильтром.

2.26. Нажать клавищу «Ins» (появится три звездочки). Набрать шифр анализируемого фильтра (3 символа), нажать «Enter».

2.27. При необходимости выполнить п. 2.21.

Примечание 2. Если состав устройств вывода результатов измерений при анализе фильтров не изменяется, то выполнение п. 2.21. можно опустить.

2.28. Нажать клавишу «F9». При этом происходит автомати- чес включение спектрометра и на экране появится таблица проводимых измерен

2.29. После выполнения измерений анализируемого фильтра на эку монитора (и, если используется, принтер) выдаются полученные содержая элементов.

2.30. Нажать клавищу «Esc», вынуть кювету с проанализированн фильтром. Дальнейшие измерения выполнить по п.п. 2.20.-2.30.

3. Выключение измерительного оборудования

3.1. После выполнения всех необходимых измерений нажать клави «Esc» 4 раза.

3.2. Одновременно нажать клавиши «Alt» и «Х».

3.3. С помощью клавишей «Вверх», «Вниз» и «Enter» выйти в Nori Commander.

3.4. Последовательно выключить процессор и периферийные бло компьютера согласно описанию на них.

3.5. Отжать кнопку Tube (серая) на лицевой панели блока сканирован прибора.

3.6. Через 15 сек отжать кнопку Tube (красная) на лицевой панели бло сканирования прибора.

3.7. Еще через 15 сек отжать кнопку «СЕТЪ» на задней панели пуль управления спектрометра.

приложение

ИЗМЕРЕНИЕ МАССЫ ТМ НА ИП-ТМ-Д С ПОМОЩЬЮ РЛП-1-3

* Включить РЛП-1-3 согласно БИ.550.126-01 ПС.

* Разместить высушенные ИП-ТМ-Д в контейнер. См. рис. 2 (два ИІ ТМ-Д один на другой).

* Поместить контейнеры с ИП-ТМ-Д в транспортер (см. рис. 2).

* Включить дисплей.

* Включить процессор ЭВМ.

* Наблюдать на дисплее две панели.

* Набором клавиши на дисплее установить маркер на надпись «Агсопс exe».

* Нажать клавишу «Enter».

* Ответить на вопросы дисплея, нажимая на соответствующие цифры буквы. Номер задачи 9.



ЗАДАТЧИК ЗПВП

```
1 - Воронка делительная ВД-1000-XC; 2 - муфта ШВХ; 3 - кран К1Х-1-22-1,6;
```

```
4 - крышка КО-2; 5 - кран К1Х-32-2,5; 6 - патрон П-1; 7 - пробка 45;
```

```
8 - колба с тубусом 1-1000; 9 - соединительная трубка ТС-В-6; 10 - заглушка
```

```
контрольной точки; 11 - каплеотбойник КО-2; 12 - держатель для КО-2;
13 - вход КО-2; 14 - выход КО-2; 15 - пробка.
```

Метрологические характеристики МВИ и нормативы оперативного контроля точности результатов измерений:

		Таблица 1
Определяемый	Диапазон измерений, мг/дм ³	Границы относительной
компонент		погрешности (Р=0,95), %
Cr ³⁺	от 0,005 до 0,01	± 50
	от 0,011 до 0,1	± 25
Mn ²⁺	от 0,005 до 0,01	± 50
	от 0,011 до 0,1	± 25
Fe ³⁺	от 0,005 до 0,01	± 50
	от 0,011 до 0,1	± 20
C02+	от 0,005 до 0,01	± 50
	от 0,011 до 0,1	± 25
Ni ²⁺	от 0,005 до 0,01	± 50
	от 0,011 до 0,1	± 25
Cu ²⁺	от 0,005 до 0,01	± 50
	от 0,011 до 0,1	± 25
Zn ²⁺	от 0,005 до 0,01	± 50
	от 0,011 до 0,1	± 25
Pb2+	от 0,005 до 0,01	± 50
	от 0,011 до 0,1	± 25
Bi	от 0,005 до 0,01	± 50
	от 0,011 до 0,1	±.25
Hg	от 0,05 до 0,01	± 35
	от 0,011 до 0,1	± 10

1. Норматив контроля стабильности градуировочной характеристики (по п.9.4 МВИ) - К ≤ 0,1.

Норматив оперативного контроля погрешности (по п.11.2 МВИ)
 - при проведении внутрилабораторного контроля (P=0,90):

$$K = 0.84 \sqrt{(\Delta X_1)^2 + (\Delta X_2)^2}$$
, MΓ/ДM³

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

 $K = \sqrt{(\Delta X_1)^2 + (\Delta X_2)^2}$, MT/IIM³

где ΔX_1 , ΔX_2 , (мг/дм³) - характеристики погрешности, соответствующие содержанию определяемого компонента в рабочей пробе и рабочей пробе с добавкой.

Мешающие компоненты:

щелочные металлы Свы	ше 200 мг/л
шелочно-земельные металлы Свы	ше 20 мг/л
нефтепродукты свь	аше 1 мг/л
поверхностно-активные вещества свь	ше 1 мг/л
фенолы Сви	аше і мг/л

Ведущий инженер

En

Осипова Л.В.

КОМИТЕТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ

D.I.MENDELEYEV INSTITUTE FOR METROLOGY (VNIIM)



ГОСУДАРСТВЕНН ПРЕДПРИЯТИІ "ВНИИМ им.Д.И.Менг

Государственный сертифик яспытательный центр средста

State Centre for Measuring Instrument Testing and Certification

19 Moskovsky pr. St.Petersburg 198005, Russia Fax (812) 113 01 14 Phone (812) 251 76 01 (812) 259 97 59 E-mail hal@onti.vnjim.spb.su 198005 Санкт-Петербург Московский пр., 19 Факс () Телефон () () Телетайн 8 Е-mail bal@onti.y

СВИДЕТЕЛЬСТВО CERTIFICATE OF COMPLIANCE

О Метрологической аттестации 2420/32-97

Методика выполнения измерений массовой концентрации ионов тяжелых металлов в питьевой, природной, поверхностной и очишенной сточной воде, разработанная ЗАО НПФ "Аналитинест»" и регламентированная в ИНЛАН-РФ-МВИ-01-97 "Методика выполнения измерений массовых концентраций ионов хрома, железа, висмута, марганца, кобальта, никеля, меди, свинца, цинка, ртути в водных средах с использованием преобразователей ИП-ТМ-Д рентгенофлуоресцентным методом на компшексе "ИНЛАН-РФ"," аттестована в соответствия с FOCT 8.563-96.

Аттестация осуществлена по результатам метрологической экспертизы материалов по разработке МВИ и экспериментальных исследованиях методом шифрованных проб. В результате аттестации МВИ установлено, что методика выполнения измерений соответствует предъявленным к ней метрологическим требованиям и обладает основными метрологическими характеристиками, приведенными на оборотной стороне свидетельства.

Дата выдачи свидетельства декабрь 1997 г. Срок действия свидетельства на МВИ до декабря 2003 г.

