УТВЕРЖДАЮ

Заместитель директора по производственной метрологии ФКУП «ВНИИМС»

Н.В. Иванникова

10 Leumis 6 frs 2016 r.

АНАЛИЗАТОР ЭкоТОС

Методика поверки

МП 205-06-2016

Настоящая инструкция распространяется на Анализаторы ЭкоТОС, фирма ООО «ТОС Технологии», Россия, (далее – анализаторы) и устанавливает методику их первичной и периодической поверок.

Интервал между поверками – 1 год.

1 ОПЕРАЦИИ ПОВЕРКИ

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

Наименование	Номер пункта методики	•	ооведение опера-
операции		при выпуске из производства и после ремонта	в эксплуатации
Внешний осмотр	5.1	Да	Да
Опробование	5.2	Да	Да
Подтверждение соответствия программного обеспечения	5.3	Да	Да
Определение метрологических характеристик	5.4	Да	Да

2 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

- 2.1 При проведении поверки выполняют
- правила техники безопасности при эксплуатации электроустановок, ГОСТ Р 12.1.019-2009,
 - правила пожарной безопасности, ГОСТ 12.1.004-91,
 - правила работы с химическими реактивами, ГОСТ 12.1.007-76,
- требования безопасности, приведенные в Руководстве по эксплуатации поверяемого анализатора.
 - 2.2 Прибор должен быть надежно заземлен.

3 СРЕДСТВА ПОВЕРКИ

- 3.1 При проведении поверки используют следующие рабочие эталоны, средства измерений, вспомогательное оборудование и реактивы:
- Γ CO 10532-2014 состава искусственной газовой смеси на основе инертных и постоянных газов (ИП-M-2) метана в азоте (СH₄-N₂);
 - Γ CO 10256-2013 состава искусственной газовой смеси метана в азоте (CH₄-N₂);
- ГСО 2216-81 состава калия фталевокислого кислого (бифталата калия) 1-го разряда;
- Γ CO 2960-84 состава трилона Б 1-го разряда или Γ CO 7193-95/7194-95 состава водных растворов общего азота (комплект № 8A);
- Γ CO 7425-97 бихроматной окисляемости воды (химического потребления кислорода $X\Pi$ K);
 - ГСО 8048-94 химического и биологического потребления кислорода в воде;

- D глюкоза квалификации «ч.д.а.» по ГОСТ 6038-79 (CAS № 50-99-7) или Стандартный образец состава раствора глюкозы рег. № 08.12.003. (индекс СО 58 O-C₆H₁₂O₆-100):
- генератор газовых смесей модификации ГГС-Р, рабочий эталон 1-го разряда, в соответствии с поверочной схемой по ГОСТ 8.578-2008;.
- весы лабораторные ВЛ-224В (номер в ФИФ СИ РФ 53573-13) с пределами измерений 10 мг...220 г и погрешностью измерений $\pm (0,5...1,5) \text{ мг}$;
- термогигрометр «ИВА-6А-Д» (номер в ФИФ СИ РФ 46434-11) с пределами измерений влажности от 0 до 98 % и погрешностью измерений \pm 3 %, пределами измерений температуры от минус 40 °C до плюс 60 °C и погрешностью измерений \pm 0,5 °C, пределами измерений давления от 300 до 1100 гПа и погрешностью измерений \pm 2,5 %;
 - пипетки 1-2-50, 1-2-25, 1-2-10, 1-2-5, 1-2-1, ГОСТ 29169-91;
- колбы мерные 2-500-2, 2-300-2, 2-250-2, 2-200-2, 2-100-2, 2-50-2, 2-25-2, 2-10-2, ГОСТ 1770-74;
 - мензурки 50, 100, ГОСТ 1770-74;
 - цилиндры 1-50-1; 1-100-1, 1-250-1, ГОСТ 1770-74.
 - азот газообразный высокой чистоты, ГОСТ 9293-74;
 - вода дистиллированная, ГОСТ 6709-72.
- 3.2 Допускается применение других средств поверки, технические и метрологические характеристики которых соответствуют указанным в настоящей методике.

При прекращении действия нормативных документов, использованных в тексте методики, новые нормативные документы, взамен отмененных, автоматически вводятся в действие в данной методике.

Все средства измерений должны быть поверены и иметь действующие свидетельства или отметки о поверке.

3.3 На основании письменного заявления владельца СИ допускается проведение поверки для меньшего числа поддиапазонов в соответствии с назначением анализатора.

4 УСЛОВИЯ ПОВЕРКИ И ПОДГОТОВКА К НЕЙ

4.1 При проведении поверки соблюдают следующие условия:

- температура окружающего воздуха, °С	20 ± 5
- диапазон относительной влажности окружающего воздуха, %	от 20 до 80
- диапазон атмосферного давления, кПа	от 84 до 106,7
- питание - сети переменного тока	
- напряжением, В	220^{+22}_{-33}
- частотой, Гц	(50 ± 1)

- 4.2 Перед проведением поверки прибор выдерживают в лабораторном помещении не менее 8 ч. Анализатор подготавливают к работе согласно Руководству по эксплуатации.
- 4.3 Перед проведением поверки готовят газовые смеси и контрольные растворы в воде в соответствии с приложением1,2 к настоящей инструкции.

5 ПРОВЕДЕНИЕ ПОВЕРКИ

5.1 Внешний осмотр

При проведении внешнего осмотра проверяют:

- отсутствие механических повреждений и дефектов, влияющих на работоспособность анализатора;
 - исправность органов управления;
 - четкость всех надписей на кнопках управления;
 - наличие эксплуатационной документации;
- соответствие прибора комплектности, приведенной в Руководстве по эксплуатации;
- наличие на приборе обозначения и заводского номера и соответствие маркировки прибора технической документации.

Анализатор считают выдержавшим поверку, если он соответствует всем требованиям, перечисленным в п.5.1.

5.2 Опробование

Опробование проводится в автоматическом режиме после включения питания. Анализатор считается прошедшим опробование, если будут выполнены все внутренние тесты и на дисплее появится окно с главным меню программы управления. После включения, прогрева и тестирования прибор автоматически переходит в режим ожидания.

5.3 Подтверждение соответствия программного обеспечения проводят визуально при включении системы. В процессе автотестирования на индикаторе должны отображаться наименование и номер версии ПО.

Результат проверки считают положительным, если наименование ПО, идентификационное наименование и номер версии соответствует указанному в таблице 3. Таблица 3

Наименование программного	Идентификационное на-	Номер версии (идентифи- кационный номер) про-	
обеспечения	именование программного обеспечения	граммного обеспечения	
ЭкоТОС	ЭкоТОС ОС	не ниже 4.хх.хх	

- 5.4 Определение метрологических характеристик
- 5.4.1 Определение относительной погрешности анализатора проводят путем измерений содержания измеряемого показателя (массовой концентрации общего органического углерода и/или общего азота и/или бихроматной окисляемости воды) в контрольных смесях, растворах и сравнением результатов измерений с действительными значениями. При поверке используют не менее трех контрольных смесей или растворов и/или ГСО, содержание определяемого компонента в которых соответствует началу, середине и концу диапазона измерений анализатора.
 - 5.4.2 Порядок проведения поверки

Включают анализатор, дожидаются окончания загрузки программного обеспечения. Прогревают печь анализатора (около 2-х часов) до 1200 °C.

Устанавливают параметры измерений в окне «Параметры измерения» (Уровень II):

- «Интервал измерений» 1 минута;
- «Коэффициент корреляции ХПК / ООУ» 1;
- «Время заполнения образцом сосуда» 5 с;
- «Время ожидания» 20 с;
- «Усреднение» 5;
- «Отклонение» 0;
- «Макс. КВ измерений»— по умолчанию «0»;
- «Промывка перед отбором» «да»;

¹ Набор определяемых показателей определяется конфигурацией анализатора, формируемой по заказу.

- «Количество промывок» — 1.

Устанавливают параметры отбора образцов ΓCO на вкладке «Настройки метода» (Уровень IV):

- «Метод измерений» – (ОУ, ООУ); выбирают сосуд для промывки, отбора образцов и калибровки; при необходимости, устанавливают дополнительно методы ОА и ХПК.

Переходят на вкладку «Экран состояния» (Уровень II)

Контролируют расход газа-носителя и отсутствие ошибок. При необходимости ошибки устраняют.

Определение метрологических характеристик анализаторов выполняют в режиме «В работе».

- 5.4.3 Определение приведенной и относительной погрешности измерений
- 5.4.3.1 Значение приведенной и относительной погрешности измерений определяют, анализируя контрольные смеси и растворы, приготовленные в соответствии с Приложением 1 и 2 к настоящей инструкции.

Анализ контрольных растворов проводят в соответствии с Руководством по эксплуатации. Число измерений для каждого раствора (n) не менее 5. Обрабатывают результаты последних 5-ти измерений.

5.4.3.2 Значение относительной погрешности измерений в каждой і-той точке определяют по формуле

$$\delta_i = \frac{\left| C_{\delta} - C_i \right|}{C_{\delta}} \cdot 100\%, \tag{1}$$

- где C_i среднее арифметическое значение пяти измерений массовой концентрации компонента (общего органического углерода, общего азота, ХПК) в і-той точке диапазона измерений, мг/дм³ (мкг/дм³);
 - C_{δ} действительное значение массовой концентрации, рассчитанное в соответствии с Приложениями 1, 2, мг/дм³ (мкг/дм³).

Значение приведенной погрешности измерений общего органического углерода определяют по формуле

$$\delta np = \frac{\left|C_{\delta} - C_{i}\right|}{C_{K}} \cdot 100\%, \tag{2}$$

где C_K — значение верхней границы диапазона измерений, для которого нормирована приведенная погрешность, мкгС/дм³.

Полученные значения относительной и приведенной погрешности не должны превышать значений, приведенных в таблице 2. Таблица 2.

Tuomiqu 2	
Наименование характеристики	Значение характеристики
Пределы допускаемой приведенной погрешности, %	
в диапазонах:	
ТОС (общий органический углерод)	
в диапазоне от 10 до 50 мкг/дм ³	± 20

Пределы допускаемой относительной погрешности,	
% в диапазонах:	
ТОС (общий органический углерод)	
в диапазоне св. 50 до 500 мкг/дм ³	±20
в диапазоне св. 500 до 2 000 мкг/дм ³	±10
в диапазоне от 5 до 50 мг/дм ³	±25
в диапазоне св. 50 до 500 мг/дм ³	±20
в диапазоне св. 500 до 5 000 мг/дм ³	±10
в диапазоне св. 5 000 до 50 000 мг/дм ³	±5
TN (общий азот)	
в диапазоне от 5 до 50 мг/дм ³	±30
в диапазоне св. 50 до 100 мг/дм ³	±20
в диапазоне св. 100 до 1 000 мг/дм ³	±10
ХПК (химическое потребление кислорода)	
в диапазоне от 10 до 50 мг/дм ³	±30
в диапазоне св. 50 до 100 мг/дм ³	±20
в диапазоне св. 100 до 1 000 мг/дм ³	±10
в диапазоне св. 1 000 до 12 000 мг/дм ³	±5

6 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ПОВЕРКИ

- 6.1 Результаты поверки анализатора заносят в протокол.
- 6.2 Положительные результаты поверки анализатора оформляют выдачей свидетельства в соответствии с Порядком проведения поверки средств измерений, требования к знаку поверки и содержанию свидетельства о поверке (утв. приказом Минпромторга России № 1815 от 02.07.2015 г.).
- 6.3 На анализаторы, не удовлетворяющие требованиям настоящих рекомендаций, выдают извещение о непригодности с указанием причин в соответствии с Порядком проведения поверки средств измерений, требования к знаку поверки и содержанию свидетельства о поверке (утв. приказом Минпромторга России № 1815 от 02.07.2015 г.).

Заместитель начальника отдела ФГУП «ВНИИМС»

Викрова С.В. Вихрова

О.Л. Рутенберг

Начальник сектора ФГУП «ВНИИМС», к.х.н.

Приложение 1

Методика приготовления контрольных растворов общего органического углерода, общего азота и химического потребления кислорода

- 1 Для приготовления контрольных растворов общего органического углерода, общего азота и химического потребления кислорода применяют следующие средства измерений, вспомогательное оборудование и материалы:
- весы аналитические, специального класса точности, с наибольшим пределом взвешивания 210 г, погрешность взвешивания ±0,0005 г по ГОСТ OIML R 76-1-2011;
- колбы мерные 2-500-2, 2-300-2, 2-250-2, 2-200-2, 2-100-2, 2-50-2, 2-25-2, 2-10-2 по ГОСТ 1770-74;
 - мензурки 50, 100, ГОСТ 1770-74;
 - цилиндры 1-50-1, 1-100-1, 1-250-1, ГОСТ 1770-74;
 - пипетки 1-2-50, 1-2-25, 1-2-10, 1-2-5, 1-2-1, ГОСТ 29169-91;
 - термометр ртутный, ГОСТ 28298-90;
 - стакан лабораторный H-1-50 14, ГОСТ 25336-82;
 - стаканчик для взвешивания СН-60/14, ГОСТ 25336.

2 Общие указания

2.1 Для приготовления растворов используют дистиллированную воду Технические требования к воде дистиллированной приведены в таблице 1-1. Таблица 1-1

Наименование показателя	Норма, мг/дм ³ , не более	Эквивалент нормы по азоту, мг/дм ³ , не более
Массовая концентрация аммонийных солей (NH ₄)	0,02	0,016
Массовая концентрация нитратов (NO ₃)	0,2	0,045
Массовая концентрация общего углерода	Не нормируется	-
Массовая концентрация веществ, окисляемых КМnO ₄ (перманганатная окисляемость)	0,08	-
Массовая концентрация веществ, окисляемых $K_2Cr_2O_7$ (бихроматная окисляемость)	Не нормируется	-

- 2.2 Перед приготовлением контрольных растворов используемые реактивы, растворители, химическую посуду выдерживают в помещении, где будут готовить раствор, не менее 2 часов, посуду тщательно промывают с применением хромовой смеси, тщательно ополаскивают очищенной водой и высушивают.
- 2.3 Температура окружающего воздуха при приготовлении контрольных растворов (20 ± 5) $^{\rm o}{\rm C}$.

- 3 Приготовление контрольных растворов
- 3.1 Контрольные растворы для определения диапазона измерений и значения относительной погрешности измерений общего органического углерода готовят в соответствии с таблицей 1-2.

Таблица 1-2

Индекс контрольного раствора	Массовая концентрация общего органического углерода, мг/дм ³	Исходное вещество, исходный раствор	Навеска/ объем исходного раствора	Объем готового раствора, см ³	
		D-глюкоза ГОСТ 6038-79	$(10,00 \pm 0,01)$		
1 C	40000	СО состава раствора глю- козы рег. № 08.12.003. Ин- декс СО 58 О-С ₆ Н ₁₂ О ₆ -100. Массовая концентрация глюкозы 100 г/дм ³	100 см ³	100	
2 C	20000	Раствор 1С	25 см ³	50	
3 C	10000	Раствор 1С	25 см ³	100	
4 C	5000	ГСО 2216-81 состава калия фталевокислого кислого (бифталата калия) 1- го разряда. Аттестованное значение СО - массовая доля 99,99 %	(5,32 ± 0,01) r	500	
5 C	3 000	Раствор 4С	300 см ³	500	
6 C	700	Раствор 4С	70 см ³	500	
7 C	500	ГСО 2216-81 состава калия фталевокислого кислого (бифталата калия) 1- го разряда. Аттестованное значение СО - массовая доля 99,99 %	$(0,53 \pm 0,01)$ r	500	
8 C	300	Раствор 7С	300 см ³	500	
9 C	100	Раствор 7С	100 см ³	500	
10 C	50	Раствор 7С	50 см ³	500	
11 C	5	Раствор 7С	5 см ³	500	

3.2 Контрольные растворы для определения диапазона измерений и значения относительной погрешности измерений общего азота готовят в соответствии с таблицей 1-3.

Таблица 1-3

TA	Массовая		Навеска/	Объем	
Индекс	концентрация	Исходное вещество,	объем	готового	
контрольного раствора	общего азота,	исходный раствор исходного		раствора,	
раствора	мг/дм ³		раствора	cm ³	
		ГСО 2960-84 состава Три-			
		лона Б 1-го разряда с мас-			
		совой долей 2-водной ди-		500	
1N	1 000	натриевой соли этилен-	N,N'N' тетраук- лоты, %. Атте-		
111	1 000	диамин-N,N,N'N' тетраук-			
		сусной кислоты, %. Атте-			
		стованное значение СО -			
		массовая доля 99,93 %			
2N	500	Раствор 1N	250 cм ³	500	
3N	200	Раствор 1N	100 см ³	500	
4N	100	Раствор 1N	50 см ³	500	
5N	50	Раствор 1N	25 см ³	500	
6N	20	Раствор 1N	10 см ³	500	
7N	5	Раствор 5N	50 см ³	500	

3.3 Контрольные растворы для определения диапазона измерений и значения относительной погрешности измерений химического потребления кислорода готовят в соответствии с таблицей 1-4.

Таблица 1-4

Индекс контрольного раствора	Массовая концентрация ХПК, мг/дм ³	Исходный раствор	Объем исходного раствора	Объем готового раствора, см ³
1ХПК	10 000	ГСО 7425-97 бихроматной окисляемости воды (химического потребления кислорода – ХПК), аттестованное значение – 10 020 мг/дм ³	50 см ³	-
2ХПК	5 000	Раствор 1ХПК	25 см ³	50
3ХПК	3 000	Раствор 1ХПК	15 см ³	50
4ХПК	2 000	Раствор 1ХПК	10 см ³	50
5ХПК	1 000	Раствор 1ХПК	5 см ³	50
6ХПК	500	Раствор 1ХПК	5 см ³	100
7ХПК	300	Раствор 1ХПК	3 cm ³	100
8ХПК	214	ГСО 8048-94 химического и биологического потребления кислорода в воде, с аттестованным значением химического потребления кислорода (ХПК) 214 мг/дм ³	0,2 г	1 000
9ХПК	149,8	Раствор 8ХПК	350 см ³	500
10ХПК	107	Раствор 8ХПК	250 cм ³	500
11ХПК	53,5	Раствор 8ХПК	125 cм ³	500

Индекс контрольного раствора	Массовая концентрация ХПК, мг/дм ³	Исходный раствор	Объем исходного раствора	Объем готового раствора, см ³
12ХПК	21,4	Раствор 8ХПК	50 см ³	500
13ХПК	10,7	Раствор 8ХПК	25 cm ³	500

- 3.4 Приготовление контрольных растворов из ГСО гравиметрическим методом
- В стаканчик для взвешивания помещают навеску Γ CO, указанную в соответствующей таблице, навеску Γ CO количественно переносят в мерную колбу. Добавляют до $\frac{1}{4}$ объема колбы дистиллированную воду, раствор тщательно перемешивают и доводят объем раствора до метки.
 - 3.5 Приготовление контрольных растворов методом разбавления

Отбирают с помощью пипетки или цилиндра соответствующей вместимости указанный в таблице 1.4 объем исходного раствора, переносят в мерную колбу, затем доводят объем раствора до метки дистиллированной водой. Раствор тщательно перемешивают.

- 3.6 Приготовленные растворы переносят во флакон из темного стекла с герметичной крышкой. Срок хранения в герметичном флаконе в темном прохладном месте 3 дня.
- 3.7 Погрешность действительного значения массовой концентрации контрольного раствора по процедуре приготовления рассчитывают по формуле (1.1) для растворов 5С, 8С, 1N, 8ХПК и по формуле (1.2) для растворов 2-4С, 6-7С, 9-12С, 2-7N, 2-7 ХПК, 9-13 ХПК

$$\Delta_C = 1, 1 \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta c_a}{c_a}\right)^2 + \left(\frac{\Delta m}{m}\right)^2 + \left(\frac{\delta}{C}\right)^2 + \left(\frac{\Delta V}{V}\right)^2}, \qquad (1.1)$$

где Δ_{Ca} – погрешность аттестованного значения СО состава раствора глюкозы или ГСО, мг/дм³ (г/дм³);

 c_a – аттестованное значение CO состава раствора глюкозы или Γ CO, мг/дм³ (г/дм³);

 Δm – абсолютная погрешность весов, г;

m — масса CO состава раствора глюкозы или ГСО, г;

δ – предел обнаружения примесей при контроле чистоты растворителя, %;

С – массовая концентрация контрольного раствора, мг/дм³;

 ΔV – погрешность мерной колбы, см³;

V – вместимость мерной колбы, см³.

$$\Delta_C = 1.1 \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta c_a}{c_a}\right)^2 + \left(\frac{\Delta v}{v}\right)^2 + \left(\frac{\delta}{C}\right)^2 + \left(\frac{\Delta V}{V}\right)^2}, \qquad (1.2)$$

где Δv – абсолютная погрешность пипетки, см³;

v – вместимость мерной пипетки, см³;

Относительная погрешность массовой концентрации растворов не превышает ±5 %.

3.8 Контрольные растворы используют в день приготовления.

Приложение 2 Перечень поверочных газовых смесей, используемых при поверке Анализатора ЭкоТОС в режиме измерения ТОС (общего органического углерода) в диапазоне измерений от 10 до 2 000 мкг/дм³

Диапазон из- мерений мас- совой концен-	Номинальное значение объемной доли, %, пределы допускаемого отклонения				Пределы до-	Номер	
трации обще- го органиче- ского углеро- да, мкг/дм ³	ΠΓC №1 ΠΓC №2 ΠΓC №3 ΠΓC №4				пускаемой абсолютной погрешности	СО со- става по реестру	
	0,0040 ±	P. W				EGO	
От 10 до 50	0,0040 ±				± 0,0002 %	ГСО 10532-	
включ.	0,00950 ± 0,00095				± 0,00048 %	2014 (ИП-M-2)	
	0,0246 ± 0,0025				± 0,0012 %	700	
Св. 50 до 500		0,0467 ± 0,0047			± 0,0023 %	ГСО 10532-	
включ.			0,0560 ± 0,0056		± 0,0028 %	2014 (ИП-M-2)	
				0,0900 ± 0,0090	± 0,0045 %	(FIII-WI-2)	
	T	Ţ	_	Ţ	7	T	
	0,1500 ± 0,0150				± 0,0036 %		
Св. 500 до 2000 включ.		0,1900 ± 0,0190			± 0,0052 %	ГСО	
			0,2500 ± 0,0250		± 0,0053 %	10256- 2013	
				0,3700 ± 0,0370	± 0,0068 %		

Примечание – Содержание общего органического углерода в единицах объемной доли, %, пересчитывают в единицы массовой концентрации, мкг/дм³, путем умножения на коэффициент: a) при 20⁰С K=4980

б) при 25⁰C K=4920

Приложение 3 (рекомендуемое)

Протокол поверки

1 Наименование:									
Зав. номер		_							_
Тип									
Год выпуска				_					
2 Производитель	o:								_
3 Принадлежит	Section 1997					ИН	H		_
4 Условия прове	дения повер	жи:							
- температура			здух	a, ⁰ C			_		
- атмосферное	е давление,	кПа					_		
- относительн	ая влажнос	гь, %					_		
5 Средства изме Таблица 1	рений, прим	иеняем	мые і	три п	овер	ке:			
Наименование СИ	Тип СИ	Заво,	дско	й№		иапаз мерен		Класс, разряд, погрешность	Дата очередной поверки
7 Операции пове 7.1 Внешн 7.2 Опробо Подтвержд 7.3 Опреде									
Номер и на-	Действите					мере кг/дм		Относительна	Предел допус- я каемой отно-
именование	ное (аттес		1	и17ді	1 (111)	К17ДМ	·)	(приведенная	
контрольного раствора или ГСО	ванное) зн ние, мг/д (мкг/дм	(M^3)	A ₁	A ₂	•••	A ₅	A cp	погренциости	
1									
2		*******	1200500				- 74 <u></u>		
3									
								е превышает	%.
Подпись повери	ителя						-		
Дата									