# Федеральное государственное унитарное предприятие «Всероссийский научно-исследовательский институт метрологии им. Д.И. Менделеева» (ФГУП «ВНИИМ им. Д.И. Менделеева»)

СОГЛАСОВАНО

И.о. генерального директора ФГУП «ВНИИМ им. Д. И. Менделеева»

> А.Н. Пронин 12 2020 г.

Государственная система обеспечения единства измерений

#### АНАЛИЗАТОРЫ РТУТИ ЛАБОРАТОРНЫЕ РА-915Лаб

Методика поверки МП-243-0007-2020

Руководителя отдела Государственных эталонов в области органического и неорганического анализа ФГУП «ВНИИМ им. Д. И. Менделеева»

А.И. Крылов

Руководитель лаборатории неорганического анализа

*leelly* И.Б. Максакова

Санкт-Петербург 2020

#### общие положения

Настоящая методика поверки распространяется на анализаторы ртути лабораторные РА-915Лаб (далее - анализаторы) и устанавливает методы их первичной поверки (после ввода в эксплуатацию или после ремонта) и периодической поверки в процессе эксплуатации. Поверка обеспечит прослеживаемость анализатора к Государственному первичному эталону единицы массовой (молярной) доли и массовой (молярной) концентрации компонентов в жидких и твердых веществах и материалах на основе кулонометрии ГЭТ 176-2013.

Метод, обеспечивающие реализацию методики поверки: прямое измерение величины, воспроизводимой мерой или измеряемой средством измерений (далее - СИ), подвергаемым поверке.

#### Примечания:

- 1. При пользовании настоящей методикой поверки целесообразно проверить действие ссылочных документов по соответствующему указателю стандартов, составленному по состоянию на 1 января текущего года и по соответствующим информационным указателям, опубликованным в текущем году.
- 2. Если ссылочный документ заменен (изменен), то при пользовании настоящей методикой следует руководствоваться заменяющим (измененным) документом. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

## 1 ПЕРЕЧЕНЬ ОПЕРАЦИЙ ПОВЕРКИ СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ

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

		Проведени	е операций
Наименование операции	Номер пункта методики	Первич- ная по- верка	Периоди- ческая по- верка
Внешний осмотр	6	Да	Да
Опробование	7.2	Да	Да
Проверка соответствия программного обеспечения	8.1	Да	Да
Определение метрологических характеристик анализаторов	8.2	Да	Да

При получении отрицательных результатов по одному из пунктов поверка прекращается.

#### 2 ТРЕБОВАНИЯ К УСЛОВИЯМ ПРОВЕДЕНИЯ ПОВЕРКИ

При проведении поверки должны соблюдаться следующие условия:

- температура окружающей среды (20 ± 5) °C;
- относительная влажность воздуха не более 80 %;
- атмосферное давление от 84 до 106 кПа.

Допускается участие в поверке операторов, обслуживающих анализатор.

# **3** ТРЕБОВАНИЯ К СПЕЦИАЛИСТАМ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИМ ПОВЕРКУ

К проведению поверки допускаются лица, соответствующие требованиям ГОСТ Р 56069-2018, ознакомившиеся с руководством по эксплуатации поверяемого анализатора и эталонных средств измерений и прошедшие инструктаж по технике безопасности. При проведении поверки специалисты должны соблюдать требования Правил по охране

труда при использовании отдельных видов химических веществ и материалов, при химической чистке, стирке, обеззараживании и дезактивации, утвержденных Приказом Министерства труда и социального развития Российской Федерации от 27 ноября 2020 г. № 834н, а также требования техники безопасности при работе с реактивами по ГОСТ 12.1.007-76 и требования по электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019-79.

# **4** МЕТРОЛОГИЧЕСКИЕ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ К СРЕДСТВАМ ПОВЕРКИ

4.1 При проведении поверки должны применяться эталоны, стандартные образцы, вспомогательные устройства, реактивы и материалы, указанные в таблице 2.

Таблица 2

Номер пункта ме- тодики	Наименование и тип (условное обозначение) основного или вспомога- тельного средства поверки; обозначение нормативного документа, ре- гламентирующего технические требования, и (или)метрологические и основные технические характеристики средства поверки
7, 8.2	Термометр лабораторный ТЛ-4, ГОСТ 28498-90, диапазон измерений (0-50)°С, цена деления 0,5 °С Психрометр аспирационный М–34-М, ТУ 52.07(ГРПИ 405.132.001)-92, диапазон измерений относительной влажности 10 - 100 % Барометр-анероид метеорологический БАММ-1, ТУ 25-11.1513-79
8.2	Дозатор пипеточный одноканальный с переменным объемом дозирования (20 200) мкл, предел допускаемого отклонения среднего арифметического значения фактической дозы от номинального ± (2,5 0,6) %, предел относительного среднего квадратического отклонения фактической дозы (0,8 0,3) % Уголь активированный, размер частиц 0,10,4 мм. Перед использованием активированный уголь должен быть проверен на чистоту и при необходимости очищен или заменен (см. Приложение А). Весы неавтоматического действия с пределами допускаемой абсолютной погрешности не более ± 0,01 г по ГОСТ Р 53228-2008 любой марки
Б.1, Б.2	Вода дистиллированная ГОСТ 6709-72
Б.1, Б.2	Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимостью 1, 10 см <sup>3</sup> любого типа и исполнения по ГОСТ 29227-91 или пипетки с одной отметкой 2-го класса точности любого исполнения по ГОСТ 29169-91 Колбы мерные 2-го класса точности любого исполнения вместимостью 1000 и 100 см <sup>3</sup> по ГОСТ 1770-74 Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 50, 500 см <sup>3</sup> любого исполнения по ГОСТ 1770-74 Стакан термостойкий вместимостью 1000 см <sup>3</sup> любого исполнения по ГОСТ 25336-82 Азотная кислота, х.ч. по ГОСТ 4461-77 или ос.ч. по ГОСТ 11125-84 Калий двухромовокислый (К <sub>2</sub> Сг <sub>2</sub> О <sub>7</sub> ), х.ч. по ГОСТ 4220-75
Б.2	Стандартный образец состава водного раствора ионов ртути утвержденного типа $\Gamma$ CO 7343-96 (1 г/дм³), погрешность аттестованного значения $\pm$ 1% (для $P$ = 0,95)

4.2 Все применяемые средства измерений должны быть поверены в установленном порядке. Стандартные образцы применяют только в период срока годности. Средства измерений и стандартные образцы могут быть заменены аналогичными, обеспечивающими требуемую точность и пределы измерений, а вспомогательное оборудование, химические реактивы и материалы — обладающими аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

# 5 ТРЕБОВАНИЯ (УСЛОВИЯ) ПО ОБЕСПЕЧЕНИЮ БЕЗОПАСНОСТИ ПРОВЕДЕНИЯ ПОВЕРКИ

При проведении поверки анализаторов PA-915Лаб следует соблюдать требования безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007-76, а также требования следующих документов:

- Правил по охране труда при эксплуатации электроустановок, утвержденных Приказом Минтруда России от 15.12.2020 № 903н;
- Правил по охране труда при использовании отдельных видов химических веществ и материалов, при химической чистке, стирке, обеззараживании и дезактивации, утвержденных Приказом Министерства труда и социального развития Российской Федерации от 27 ноября 2020 г. № 834н

#### 6 ВНЕШНИЙ ОСМОТР АНАЛИЗАТОРОВ

При внешнем осмотре должно быть установлено:

- отсутствие механических повреждений (трещин, вмятин, окисленных контактов и др.), влияющих на работоспособность анализатора, а также линий связи;
- наличие маркировки анализатора согласно требованиям раздела 1.8 «Маркировка» технических условий ТУ 26.51.53-952-45549798-2020;

Анализатор считается выдержавшим внешний осмотр удовлетворительно, если он соответствует перечисленным выше требованиям.

#### 7 ПОДГОТОВКА К ПОВЕРКЕ И ОПРОБОВАНИЕ

#### 7.1 Подготовка к поверке

- 7.1.1 Перед проведением поверки следует изучить Руководство по эксплуатации анализатора (далее РЭ), Руководство пользователя программного обеспечения РАПИД (далее РП) и настоящую методику, а также обеспечить выполнение условий поверки и требований техники безопасности.
  - 7.1.2 Подготавливают средства поверки, перечисленные в разделе 2.
- 7.1.3 Приготавливают вспомогательные и поверочные растворы согласно Приложению Б.
- 7.1.4 Подготавливают анализатор к работе в соответствии с РЭ и включают его.
- 7.1.5 Подключают анализатор к компьютеру, на котором установлено программное обеспечение РАПИД.

#### 7.2 Опробование анализаторов

- 7.2.1 При включении анализатора в сеть проверяют прохождение программы автотестирования и подключение анализатора к ПО РАПИД в соответствии с РЭ анализаторов и РП программного обеспечения РАПИД.
- 7.2.2 Результаты опробования считают положительными, если анализатор прошел автотестирование и имеется его подключение к ПО РАПИД.

## 8 ПРОВЕДЕНИЕ ПОВЕРКИ

## 8.1 Проверка соответствия программного обеспечения

Подтверждение соответствия ПО системы проводится путем проверки соответствия ПО системы тому ПО, которое было зафиксировано (внесено в банк данных) при испытаниях для целей утверждения типа.

- 8.2 Для проверки соответствия ПО выполняют следующие операции:
- запускают ПО РАПИД, в главном окне ПО РАПИД входят в окно «Информация о приборе» и нажимают кнопку «Идентификация ПО». Проводят визуализацию идентификационных данных ПО;
- сравнивают полученные данные с идентификационными данными, установленными при проведении испытаний для целей утверждения типа и указанными в Описании типа системы (приложение к Свидетельству об утверждении типа).

### 8.2 Определение метрологических характеристик средства измерений

- 8.2.1 Определение нижней границы диапазона измерений
- 8.2.1.1 Запускают программное обеспечение к анализатору и переходят в окно «Анализ проб», в котором выбирают режим «Градуировка», и по кнопке «Пуск» запускают измерение выходного сигнала.
- 8.2.1.2 В окне «Анализ проб» в секции «Управление атомизатором РА-915Лаб» запускают режим (сценарий) «Поверка». Ожидают не менее 40 минут с момента запуска этого сценария.
- 8.2.1.3 В окне «Настройки окна анализа проб» устанавливают следующие параметры: единицы измерения пробы и концентрации: нг, мкл, мкг/л, количество знаков после запятой: 3; Интерполяция базовой линии: по двум точкам, количество точек усреднения: 10.
- 8.2.1.4 Проверяют чистоту активированного угля согласно Приложению А. Подготавливают лодочки, входящие в комплект анализатора, отжигая каждую из них в атомизаторе в течение 2 минут. Если по окончании времени отжига выходной сигнал не вернулся на базовую линию, время отжига продлевают до выхода сигнала на базовую линию.
- 8.2.1.5 Регистрируют по два раза выходной сигнал анализатора для следующих масс ртути: 40; 200 и 500 нг. Для этого помещают в предварительно отожженную лодочку от 400 до 600 мг активированного угля, с помощью дозатора вносят требуемый объем поверочного раствора ртути (таблица 3).

Таблица 3

Масса ртути, нг	Массовая концентрация поверочного раствора, мкг/дм <sup>3</sup>	Объем дозирования поверочного раствора, мкл	Приготовление поверочного раствора (Приложение Б)
40	200	200	Б.2.3
200	1000	200	Б.2.2
500	10000	50	Б.2.1

8.2.1.6 В окне «Анализ проб» включают интегрирование выходного сигнала в соответствии с руководством пользователя программного обеспечения и вводят лодочку в атомизатор анализатора. После возвращения выходного сигнала на базовую линию завершают интегрирование.

- 8.2.1.7 Рассчитывают и сохраняют градуировочную характеристику в виде зависимости площади пика от массы ртути по результатам, полученным по 8.2.1.5 8.2.1.6.
- 8.2.1.8 В окне «Анализ проб» переходят в режим «Анализ» и заново запускают регистрацию выходного сигнала.
- 8.2.1.9 В атомизатор вводят пустую предварительно отожженную лодочку и включают интегрирование выходного сигнала. По истечении 2 мин завершают интегрирование и лодочку извлекают. Указанную процедуру повторяют еще четыре раза.
- 8.2.1.10 При помощи программного обеспечения с использованием градуировочной характеристики, установленной по 8.2.1.7, вычисляют значения массы ртути в холостой пробе  $(m_1 m_5, \text{ нг})$  и среднеквадратическое отклонение массы ртути в холостой пробе  $(S_m, \text{ нг})$ :

$$S_m = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (m_i - m_{\rm cp})^2}{n - 1}}$$
 (1)

8.2.1.11 Рассчитывают значение предела детектирования ртути ( $m_{min}$ , нг) по формуле:

$$m_{min} = 3 \cdot S_m \,. \tag{2}$$

- 8.2.1.12 В качестве нижней границы диапазона измерений массы ртути принимают удвоенное значение предела детектирования, рассчитанного по формуле (2).
- 8.2.1.13 Результаты поверки в части нижней границы диапазона измерений массы ртути считают положительными, если нижняя граница диапазона измерений не превышает 0,5 нг:

$$2 \cdot m_{min} \le 0.5 \tag{3}$$

- 8.2.2 Определение верхней границы диапазона измерений и относительной погрешности измерений массы ртути
- 8.2.2.1 Используя программное обеспечение к анализатору, вычисляют относительное отклонение измеренного значения массы ртути ( $M_{\rm Hg,i}$ ), от действительной массы ртути ( $M_{\rm Hg,a}$ ), введенной в атомизатор для каждого измерения по 8.2.1.5 8.2.1.6 (d, %).

$$d = \frac{M_{\rm Hg,i} - M_{\rm Hg, \, I}}{M_{\rm Hg, \, I}} \cdot 100 \tag{4}$$

8.2.2.2 Результаты поверки в части верхней границы диапазона измерений и относительной погрешности измерений массы ртути считают положительными, если значения относительного отклонения, вычисленные по 8.2.2.1, не превышают  $\pm \left(\frac{0.2}{M} + 0.10\right) \cdot 100$ ,%.

# 9 ПОДТВЕРЖДЕНИЕ СООТВЕТСТВИЯ АНАЛИЗАТОРОВ МЕТРОЛОГИЧЕСКИМ ТРЕБОВАНИЯМ

Анализаторы считают соответствующими предъявляемым к ним метрологическим требованиям, если выполняются требования 8.2.1.13 и 8.2.2.2.

#### 10 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ПОВЕРКИ

- 10.1 При проведении поверки оформляют протокол результатов поверки. Рекомендуемая форма протокола поверки приведена в приложении В.
- 10.2 Анализаторы, удовлетворяющие требованиям настоящей методики поверки, признают годными к применению. При отрицательных результатах анализаторы не допускают к применению.
- 10.3 Результаты поверки анализаторов подтверждаются сведениями о результатах поверки средств измерений, включенными в Федеральный информационный фонд по обеспечению единства измерений. По заявлению владельца анализатора или лица, представившего его на поверку, на анализатор наносится знак поверки и (или) выдается свидетельство о поверке средства измерений, и (или) в формуляр анализатора вносится запись о проведенной поверке, заверяемая подписью поверителя и клеймом, с указанием даты поверки, или выдается извещение о непригодности к применению средства измерений.

#### ПРИЛОЖЕНИЕ А

(рекомендуемое)

### ПРОВЕРКА ПРИГОДНОСТИ АКТИВИРОВАННОГО УГЛЯ И ЕГО ОЧИСТКА

Для проверки пригодности активированного угля в дозатор помещают от 400 до 600 мг, вводят дозатор в атомизатор приставки и регистрируют выходной сигнал в течение 2 мин по 8.2.1.1 - 8.2.1.3. По завершении регистрации сигнала удаляют остатки угля из дозатора и, если был зарегистрирован пик выходного сигнала, то проводят его интегрирование и получают его площадь ( $S_{\text{угля}}$ , отн. ед.). При отсутствии пика уголь считают пригодным для проведения поверки.

Если пик ртути при вводе угля зарегистрирован, то в тех же условиях регистрируют выходной сигнал, вводя в атомизатор 40 нг ртути (таблица 3), и при помощи программного обеспечения вычисляют площадь пика ( $S_{ct}$ , отн. ед.).

Если  $S_{\text{угля}}$  составляет не более 3 % от значения  $S_{\text{ст}}$ , то активированный уголь считают пригодным для проведения поверки. В противном случае активированный уголь следует заменить или провести его очистку.

Для очистки активированного угля от ртути его прокаливают его в течение 3-6 ч при 300 °C. Время прокаливания зависит от степени загрязнения угля ртутью.

После остывания проводят повторную проверку чистоты активированного угля.

#### ПРИЛОЖЕНИЕ Б

(обязательное)

# ПРИГОТОВЛЕНИЕ ВСПОМОГАТЕЛЬНЫХ И ПОВЕРОЧНЫХ РАСТВОРОВ

#### Б.1 Приготовление вспомогательных растворов

- Б.1.1 Подготовка лабораторной посуды
- Б.1.1.1 Вновь поступившую посуду моют горячей водой, затем горячим раствором азотной кислоты (1:1). После этого тщательно, не менее 5 раз, ополаскивают дистиллированной водой.
- Б.1.1.2 Для приготовления растворов должен быть выделен специальный комплект мерной посуды, причем каждая мерная колба должна использоваться исключительно для приготовления растворов одной и той же концентрации, а каждая пипетка только для отбора определенного раствора. Мерные колбы и пробки к ним должны иметь соответствующую маркировку. Мерные колбы следует хранить в закрытом виде в свободном от следов ртути месте отдельно от остальной химической посуды.
- Б.1.1.3 Для отбора каждого из растворов необходимо иметь свой цилиндр или пипетку, которые должны быть соответствующим образом промаркированы. При использовании дозатора для каждого раствора необходимо иметь свой сменный наконечник.

## Б.1.2 Приготовление раствора разбавления

В термостойкий стакан помещают 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и осторожно приливают, тщательно перемешивая, 50 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты. Когда раствор остынет, его переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, добавляют 200 мг калия двухромовокислого и доводят до метки дистиллированной водой.

Раствор хранят в стеклянном сосуде с притертой пробкой или завинчивающейся крышкой. Срок хранения – 3 месяца при температуре не выше 25 °C.

#### Б.2 Приготовление поверочных растворов

Для приготовления растворов ртути используются стандартные образцы состава раствора ионов ртути утвержденного типа с массовой концентрацией ртути 1,00 г/дм<sup>3</sup>. Утилизация растворов, содержащих ртуть, проводится в соответствии с действующими санитарными правилами.

Б.2.1 Приготовление поверочного раствора ртути массовой концентрации  $10 \text{ мг/дм}^3 (10000 \text{ мкг/дм}^3)$ 

Вскрывают ампулу со стандартным образцом состава водного раствора ионов ртути массовой концентрации ртути 1,00 г/дм<sup>3</sup>. При помощи пипетки отбирают 1 см<sup>3</sup> стандартного образца и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, в которую предварительно внесено 25 см<sup>3</sup> раствора разбавления по Б.1.2. Содержимое колбы разбавляют до метки раствором разбавления и тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора при температуре от 2°C до 8°C – 6 месяцев.

Б.2.2 Приготовление поверочного раствора ртути массовой концентрации  $1000~{\rm MKZ}/{\rm d}{\rm M}^3$ 

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 25 см³ раствора разбавления. Отбирают при помощи пипетки (с одной отметкой или градуированной) 10 см³ раствора ртути с массовой концентрацией 10 мг/дм³ (см. Б.2.1) и переносят в мерную колбу. Объем раствора доводят до метки раствором разбавления. Содержимое колбы тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора при температуре от 2°C до 8°C – 6 мес.

Б.2.3 Приготовление поверочного раствора ртути массовой концентрации  $200~{\rm MKz/\partial M}^3$ 

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 25 см<sup>3</sup> раствора разбавления. Отбирают при помощи пипетки (с одной отметкой или градуированной) 2 см<sup>3</sup> раствора массовой концентрацией ртути 10 мг/дм<sup>3</sup> (см. Б.2.1) и переносят в мерную колбу. Объем раствора доводят до метки раствором разбавления. Содержимое колбы тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора при температуре от  $2^{\circ}$ С до  $8^{\circ}$ С – 3 мес.

Относительная стандартная неопределенность массовой концентрации ртути в поверочных растворах не превышает 1,2 %.

#### приложение в

(рекомендуемое)

# ФОРМА ПРОТОКОЛА ПОВЕРКИ

	(дата поверки)
Наименование СИ	

Наименование СИ	
Зав. №	*
Регистрационный номер в ФИФ ОЕИ	
Изготовитель СИ	
Год выпуска СИ	
Наименование методики поверки СИ	
Владелец СИ	

Условия проведения поверки:

Параметры	Требования МП	Измеренные значения
Температура окружающего воздуха, °С		
Относительная влажность воздуха, %		
Атмосферное давление, кПа		

Средства поверки
(наименование эталонного средства измерений или вспомогательного средства поверки, сведения о поверке/аттестации)
Внешний осмотр средства измерений
(результаты внешнего осмотра средства измерений)
Подготовка к поверке и опробование средства измерений
(результаты подготовки к поверке и опробования средства измерений)
Проверка программного обеспечения средства измерений
(результаты проверки ПО средства измерений)

Определение метрологических характеристик

Наименование метрологической характеристики	Действительное значение массы ртути, нг	Значение, получен- ное при по- верке, нг	Относительная погрешность измерений, %	Допускае- мое значе- ние, %
Диапазон измерений и относи- тельная погрешность анализатора				$\pm \left(\frac{0.2}{M} + 0.10\right)$

Результаты поверки	
•	(годен, забракован – указать причину непригодности)
На основании резул	втатов поверки выдано свидетельство о поверке (извещение с
непригодности) №	
Поверитель:	

# приложение г

(обязательное)

# МЕТРОЛОГИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ АНАЛИЗАТОРОВ

Наименование характеристики	Значение
Диапазон измерений массы ртути, нг	от 0,5 до 500
Пределы допускаемой относительной погрешности измерений массы ртути, %	$\pm \left(\frac{0.2}{M} + 0.10\right) \cdot 100$
* М- измеренное значение массы ртути, нг.	