

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ ПО ОХРАНЕ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

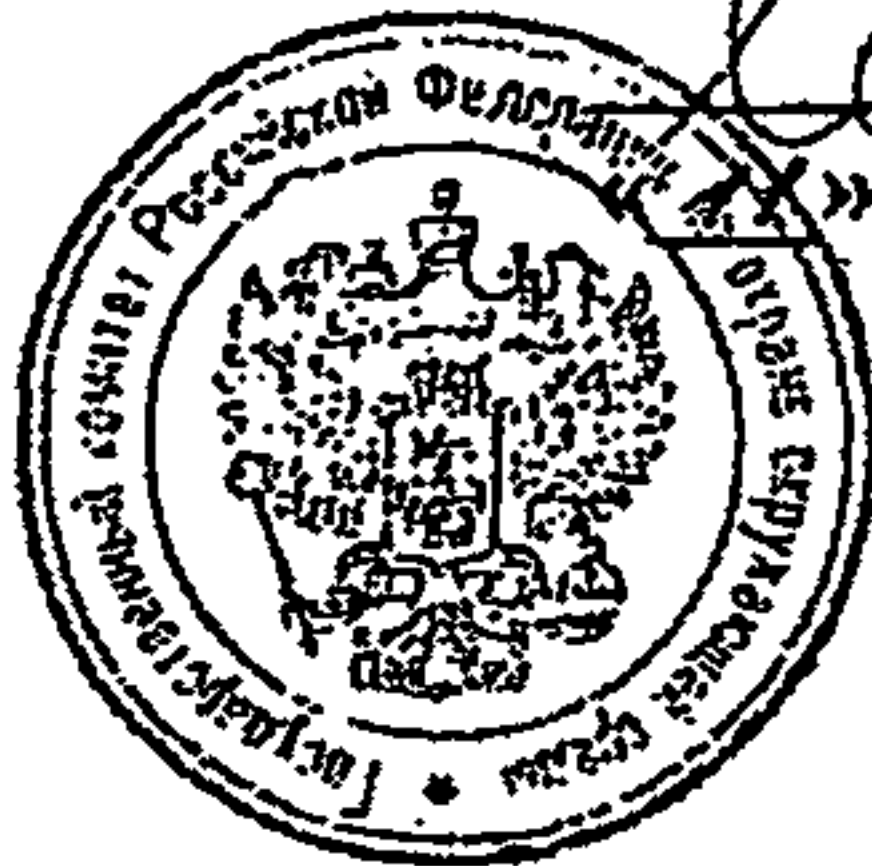
УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Председателя

Государственного комитета РФ
по охране окружающей среды

А.А.Соловьев

1998 г.



КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ
АТМОСФЕРНОГО ВОЗДУХА И ВЫБРОСОВ В АТМОСФЕРУ

МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ
МАССОВЫХ КОНЦЕНТРАЦИЙ ПРЕДЕЛЬНЫХ
УГЛЕВОДОРОДОВ С₁ – С₅ И НЕПРЕДЕЛЬНЫХ
УГЛЕВОДОРОДОВ (ЭТЕНА, ПРОПЕНА, БУТЕНОВ) В
АТМОСФЕРНОМ ВОЗДУХЕ, ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ
И ПРОМЫШЛЕННЫХ ВЫБРОСАХ
МЕТОДОМ ГАЗОВОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

ПНД Ф 13.1:2:3.23-98

Методика допущена для целей государственного экологического
контроля

Москва 1998 г.
(издание 2005 г.)

Право тиражирования и реализации принадлежит ФГУ «ФЦАО»

Методика рассмотрена и одобрена научно-техническим советом
ФГУ «Федеральный центр анализа и оценки техногенного воздействия на окружающую среду» (ФГУ «ФЦАО»)



Протокол № 2 заседания НТС ФГУ «ФЦАО» от 4 мая 2005 г.

В соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО 5725-1-2002 и ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002 и на основании свидетельства о метрологической аттестации № 224.02.11.043/2005 в МВИ внесены изменения (Протокол № 2 заседания НТС ФГУ «ФЦАО» от 04.05.2005).

Настоящая методика предназначена для измерений массовой концентрации предельных углеводородов $C_1 - C_5$ и непредельных углеводородов (этана, пропена, бутенов) в атмосферном воздухе, в воздухе рабочей зоны и в источниках промышленных выбросов.

Диапазон измеряемых концентраций от 1,0 до 1500 мг/м³.

1 ПРИПИСАННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ И ЕЕ СОСТАВЛЯЮЩИХ

Настоящая методика обеспечивает получение результатов измерений с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблице 1.

Таблица 1 - Диапазон измерений, значения показателей точности, правильности, повторяемости, воспроизводимости

Диапазон измерений, мг/м ³	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Показатель правильности (границы относительной систематической погрешности при вероятности $P=0,95$), $\pm\delta_c$, %	Показатель точности (границы относительной погрешности при вероятности $P=0,95$), $\pm\delta$, %
От 1 до 1500 вкл.	4	10,5	9	23

Значения показателя точности методики используют при:

- оформлении результатов измерений, выдаваемых лабораторией;
- оценке деятельности лабораторий на качество проведения испытаний;
- оценке возможности использования результатов измерений при реализации методики в конкретной лаборатории.

2 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

Газовый хроматограф с пламенно-ионизационным детектором (предел детектирования по пропану $2,5 \cdot 10^{-11}$ г/с).

Система обработки данных (допускается применять линейку измерительную металлическую с ценой деления 1 мм, ГОСТ 427-75; лупу измерительную, ГОСТ 25706-83).

Хроматографическая колонка из нержавеющей стали, длиной 3 метра и внутренним диаметром 3 мм.

Комплект поверочных газовых смесей метан/воздух, ТУ 6-16-2356-92 - для градуировки хроматографа:

Таблица 2

№ смеси п/п	Номер по реестру ГСО	Номинальное значение и допускаемые отклонения объемной доли масс.концентрации метана, млн ⁻¹ (%)		Пределы допускаемой погрешно- сти
		метана, млн ⁻¹	метана, мг/м ³	
1	3896-87	$7,5 \pm 1,0$ млн ⁻¹	$5,0 \pm 0,7$	$\pm 0,5$ $\pm 0,4$
2	3901-87	$36,0 \pm 4,0$ млн ⁻¹	$24,0 \pm 3,0$	$\pm 1,5$ $\pm 1,0$
3	3903-87	120 ± 10 млн ⁻¹	80 ± 7	± 6 ± 4
4	4445-88	$0,08 \pm 0,01$ %	530 ± 70	$\pm 0,002$ ± 13
5	4446-88	$0,20 \pm 0,02$ %	1330 ± 140	$\pm 0,004$ ± 30

Примечания:

1. Допускается применение поверочных газовых смесей с другими значениями объемной доли (массовой концентрации) метана, установленными с относительной погрешностью не более ± 8 %.
2. Значения объемной доли метана, выраженные в млн⁻¹, пересчитываются в значения массовой концентрации метана в мг/м³ (при 20°C и 101,3 кПа) путем умножения на 0,667.

Эталоны сравнения ВНИИМ пропан-азот (воздух) № ЭС23 с молярной долей пропана от 25 до 45 млн⁻¹, относительная погрешность не более ±3 %.

Секундомер, кл.3, цена деления 0,2 сек.

Весы лабораторные типа ВЛР - 200, ГОСТ 24104-2001.

Аспиратор для отбора проб воздуха, модель 822, ТУ 64-1-862-77.

Шприцы цельностеклянные, вместимостью 50-100 см³, ТУ 64-1-1279-75.

Колба круглодонная типа КГП-3, вместимостью 250 см³, ГОСТ 25336-82.

Печь муфельная, обеспечивающая нагрев до 1000°C.

Термопара хромель-алюминий, ГОСТ 6166-61, с милливольтметром, ГОСТ 9736-81, с пределом измерений до 1000 °C.

Шкаф сушильный.

Печь обогрева реактора от газоанализатора ГХЛ-1.

Автотрансформатор лабораторный регулировочного типа ЛАТР-1М, ТУ 16-671.025-84.

Реактор из нержавеющей стали, объемом 70 см³ (рис.1, Приложение А).

Набор сит “Физприбор” или сита аналогичного типа.

Баня водяная, ТУ-64-1-2850-76.

Стекловолокно, ГОСТ 10727-74.

Вата гигроскопическая, ГОСТ 5556-81.

Сетка проволочная.

Эксикатор, ГОСТ 25336-82.

Пипетки газовые, вместимостью 250-500 см³.

Посуда лабораторная фарфоровая, ГОСТ 9147-73.

Цветохром ЗК, фр. 0,315-0,46 мм, ТУ-6-09-26-219-75.

Окись алюминия, ГОСТ 8136-85.

Едкий натр, ГОСТ 4228-77.

Кислота соляная, х. ч., ГОСТ 3118-77.

Вода дистиллированная, ГОСТ 6709-72.

Ацетон для хроматографии, ТУ 6-09-1707-77.

Гексан для хроматографии, ТУ 6-09-3375-78.

Азотнокислый никель 6-водный, ГОСТ 4055-78.

Натрий хлористый, ГОСТ 4233-77.

Этанол для хроматографии, ТУ 6-09-1710-77.

Водород технический, ГОСТ 3022-80, сортность Б.

Воздух, ГОСТ 17433-80.

П р и м е ч а н и я: Допускается замена указанных средств измерений, вспомогательных материалов и реагентов на аналогичные, не уступающие им по метрологическим и техническим характеристикам.

3 МЕТОД ИЗМЕРЕНИЙ

Определение содержания предельных углеводородов $C_1 - C_5$ и непредельных углеводородов C_2-C_4 в газовой пробе основано на газохроматографическом разделении компонентов на колонке, заполненной окисью алюминия, модифицированной едким натром, с последующей их регистрацией пламенно-ионизационным детектором.

4 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

4.1 При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реагентами по ГОСТ 12.1.007-76.

4.2 Электробезопасность при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019-79.

4.3 Организация обучения работающих безопасности труда по ГОСТ 12.0.004-90.

4.4 Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009-83.

5 ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРА

К проведению измерения допускаются лица, проработавшие в химической лаборатории не менее года, отвечающие квалификации лаборанта или инженера, имеющие опыт работы в области газовой хроматографии, прошедшие инструктаж по технике безопасности.

6 УСЛОВИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

При проведении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

температура воздуха	$20 \pm 10^{\circ}\text{C}$;
атмосферное давление	84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт.ст.);
влажность воздуха	не более 80% при температуре 25°C ;
напряжение в сети	220 ± 22 В;
частота переменного тока	50 ± 1 Гц.

При выполнении измерений должны соблюдаться следующие условия хроматографического анализа:

Длина колонки, м	3
Диаметр колонки, мм	3
Сорбент	5% едкого натра на окиси алюминия, фр. 0,25-0,50 мм
Катализатор для очистки газа-носителя	12,5% окиси никеля на цветохроме ЗК, фр. 0,315-0,46 мм
Температура термостата, $^{\circ}\text{C}$	60
Температура детектора, $^{\circ}\text{C}$	100
Температура реактора, $^{\circ}\text{C}$	600
Газ-носитель	каталитически очищенный воздух
Расход газа-носителя, см ³ /мин	25
Расход водорода, см ³ /мин	30
Расход воздуха, см ³ /мин	300
Вместимость крана-дозатора, см ³	2
Скорость движения ленты потенциометра, мм/ч	240
Отношение выходного сигнала хроматографа к шуму	не менее 10:1 (При отсутствии системы обработки данных минимальная высота пика - 10 % от шкалы показывающего прибора)
Время хроматографического анализа, мин	30
Относительные времена удерживания определяемых веществ (ориентировочные)	приведены в табл.3.

Таблица 3 - Ориентировочные относительные времена удерживания углеводородов

Углеводороды	Относительные времена удерживания
Метан	0,19 ± 0,02
Этан	0,26 ± 0,02
Этен	0,32 ± 0,02
Пропан	0,45 ± 0,05
Пропен	0,70 ± 0,07
Изо-бутан	0,86 ± 0,08
Бутан	1,00 ± 0,08
Изо-бутен	1,65 ± 0,08
Бутен-1	1,99 ± 0,15
Бутен-2	2,30 ± 0,20
Изо-пентан	2,50 ± 0,20
Пентан	2,90 ± 0,30

Типовая хроматограмма для углеводородов C₁-C₅, приведена на рис.3 (Приложение В).

Эффективность разделительной колонки признается удовлетворительной, если степень разрешения (R_s) для метана и этана не менее 1,5. Степень разрешения вычисляют по формуле:

$$R_s = \frac{t_2 - t_1}{\mu_1 + \mu_2} \quad (1)$$

где t_1 и t_2 - времена удерживания метана и этана, с
 μ_1 и μ_2 - ширина пиков метана и этана на половине их высоты, мм.

При наличии системы обработки данных μ_1 и μ_2 можно рассчитать по формулам:

$$\mu_1 = \frac{S_1}{h_1} \quad (2)$$

$$\mu_2 = \frac{S_2}{h_2} \quad (3)$$

где h_1 , h_2 , и S_1 , S_2 - высоты и площади пиков метана и этана.

При нарушении указанного условия необходимо провести регенерацию колонки.

7 ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ

7.1 Приготовление катализатора для очистки газа-носителя от органических веществ

Цветохром ЗК фракции 0,315-0,46 мм помещают в фарфоровую чашку и заливают 6%-ным водным раствором азотокислого никеля из расчета 12,5% окиси никеля к весу носителя.

Содержимое чашки выпаривают досуха на электрической плитке при постоянном перемешивании. Высущенный катализатор помещают в муфельную печь, установленную в вытяжном шкафу, где в течение 2-х часов постепенно поднимают температуру до 600°C и выдерживают при этой температуре 3 часа до полного удаления окислов азота. Подготовленный катализатор засыпают в реактор (рис.1, Приложение А), концы которого закрывают тампоном из стекловаты.

Реактор устанавливают в электропечь от прибора ГХЛ-1.

Подачу на печь напряжения, необходимого для поддержания температуры реактора до 600°C, осуществляют через автотрансформатор, контроль за температурой реактора осуществляют термопарой с милливольтметром.

7.2 Приготовление сорбента

Окись алюминия измельчают в фарфоровой чашке, отсеивают фракцию 0,25-0,50 мм, прокаливают в муфельной печи при 750°C в течение 5 часов и охлаждают в экскаторе до комнатной температуры.

7.3 Приготовление насадки

Для приготовления насадки взвешивают с точностью до первого десятичного знака 30,0 см³ твердого носителя и рассчитанное количество (5% от массы твердого носителя) едкого натра с точностью до второго десятичного знака. Навеску едкого натра растворяют в дистиллированной воде. В круглодонную колбу засыпают носитель и туда же вносят растворенный в дистиллированной воде едкий натр (объем растворителя должен быть таким, чтобы над поверхностью твердого носителя образовался слой раствора не более 5 мм) и выдерживают в течение часа. Затем воду испаряют и сушат сорбент при 150°C до полной его сыпучести. Охлажденный сорбент отсеивают от пыли, отбирая фракцию 0,25-0,50 мм.

7.4 Подготовка хроматографической колонки

Хроматографическую колонку промывают последовательно водой, этанолом, тексаном, высушивают в токе воздуха и заполняют насадкой. Подготовленную колонку подсоединяют к испарителю хроматографа и продувают газом-носителем с расходом 10 см³/мин при температуре 90°C в течение 6 часов. После этого колонку подсоединяют к детектору и кондиционируют ее до стабилизации нулевой линии при температуре 90°C и максимальной чувствительности прибора.

7.5 Подготовка хроматографа

Подключение хроматографа к сети, проверка на герметичность и вывод на режим выполняют согласно инструкции по монтажу и эксплуатации хроматографа.

Методика предусматривает следующие изменения в газовой схеме хроматографа (рис.2 Приложение Б):

- установку сопротивления на участке от крана обратной продувки до детектора для предотвращения влияния перепада давления на горение пламени при переключении потока газа-носителя в хроматографической колонке;
- установку каталитического реактора для очистки газа-носителя (воздуха) от органических примесей перед блоком подготовки газов;
- исключение фильтра в линии газа-носителя во избежание накопления органических примесей на нем, дающих фоновое загрязнение.

7.6 Градуировка хроматографа

Градуировку хроматографа проводят методом абсолютной калибровки, используя серию градуировочных смесей с различной концентрацией метана (п.2).

Для нахождения градуировочного коэффициента необходимо хроматографировать 5 градуировочных смесей с различной концентрацией метана, равномерно распределенных по диапазону измерений.

Градуировочную смесь не менее 5 раз подают в хроматографическую колонку и на полученных хроматограммах определяют значения площадей пиков в мм² (или ед.сч.).

Данная операция повторяется для всех взятых смесей.

Полученные градуировочные данные заносят в таблицу, аналогичную приведенной ниже.

Таблица 4

Массовая концентрация метана (при 20°C и 101,3 кПа), мг/м³	Измеренное значение площади, мм²	Среднее значение площади, мм²	Приведенное значение площади, мм²
C_1	$S_{11}; S_{12}; \dots; S_{1n}$	\bar{S}_1	$S_{\text{пр}1}$
C_i	$S_{i1}; S_{i2}; \dots; S_{in}$	\bar{S}_2	$S_{\text{пр}i}$
.	.		
C_m	$S_{m1}; S_{m2}; \dots; S_{mn}$	\bar{S}_l	$S_{\text{пр}m}$

При анализе каждой градуировочной смеси проверяют выполнение следующего условия:

$$\frac{S_{i_{\max}} - S_{i_{\min}}}{\bar{S}_i} \cdot 100\% \leq 10\%, \quad (4)$$

где $S_{i_{\max}}$ - максимальная площадь хроматографического пика, мм^2 или ед.сч;

$S_{i_{\min}}$ - минимальная площадь хроматографического пика, мм^2 или ед.сч;

\bar{S}_i - среднее арифметическое площадей пиков.

При невыполнении условия (4) анализ градуировочной смеси повторяют. При повторном невыполнении условия (4) выясняют и устраняют причины, приводящие к невыполнению этого условия.

Приведенное значение площади ($S_{\text{пр}}$) рассчитывают по формуле:

$$S_{\text{пр}} = \bar{S}_i \cdot M, \quad (5)$$

где \bar{S}_i - среднее значение площади пика, мм^2 ;

M - масштаб ослабления выходного сигнала.

По полученным данным определяют градуировочный коэффициент K по формуле:

$$K = \frac{\sum_{i=1}^m C_i \cdot S_{np,i}}{\sum_{i=1}^m S_{np,i}^2} \quad (6)$$

Градуировочную характеристику признают удовлетворительной при выполнении следующего условия:

$$((K_{\max} - K_{\min}) / K) 100\% \leq 15\%, \quad (7)$$

где K_{\max} - максимальный из m градуировочных коэффициентов;

K_{\min} - минимальный из m градуировочных коэффициентов;

m - число градуировочных коэффициентов;

K - средневзвешенное значение градуировочных коэффициентов, рассчитанное по формуле:

$$K = m / \left(\sum_{i=1}^m 1 / K_i \right). \quad (8)$$

При невыполнении условия (8) выясняют и устраняют причины, приводящие к невыполнению этого условия. После чего повторяют процедуру построения градуировочной характеристики.

В процессе градуировки измеряют атмосферное давление (P_n).

P_n и P_a атмосферное давление при градуировке и при анализе, кПа;

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят не реже одного раза в день, используя одну из газовых смесей, применяемых при градуировке хроматографа.

Градуировочную характеристику считают стабильной при выполнении следующего условия:

$$\frac{|(S_{np})_k z - (S_{np})_{zp}|}{(S_{np})_{zp}} 100\% \leq 12\%, \quad (9)$$

где $(S_{np})_k$ - значение приведенной площади пика, рассчитанное при контроле стабильности градуировочной характеристики, мм^2 или ед.сч.;

$(S_{\text{пр}})_{\text{ср}}$ - значение приведенной площади пика, рассчитанное при построении градуировочной характеристики, мм^2 или ед.сч.;

z – поправочный коэффициент, (см. раздел 10).

При невыполнении условия (9) выясняют, устраниют причины, приводящие к нестабильности градуировочной характеристики, и повторяют процедуру контроля стабильности градуировочной характеристики. При повторном невыполнении условия (9) строят новую градуировочную характеристику.

8 ОТБОР ПРОБ

Отбор проб атмосферного воздуха производится в соответствии с РД-52-186-89, ПНД Ф 12.1.1-99 «Методические рекомендации по отбору проб при определении концентрации вредных веществ (газов и паров) в выбросах промышленных предприятий». Для проб воздуха рабочей зоны - ГОСТ 12.1.005-88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» при установленном технологическом режиме работы обследуемого источника выделения загрязняющих веществ в атмосферу. Каждую пробу анализируют в соответствии с настоящей методикой.

Анализируемый газ отбирают в стеклянные газовые пипетки на 250-500 см^3 с зажимами на концах или в цельностеклянные шприцы на 50-100 см^3 с зажимом. Анализируемым газом промывают пипетку в течение 2-3 мин со скоростью 0,5-2 $\text{дм}^3/\text{мин}$, в объеме, равном 7-10 кратному объему газовой пипетки, перекрывают оба зажима одновременно, выключают аспиратор и отсоединяют пипетку от системы. При отборе проб промывбросов, находящихся под разрежением, необходимо следить за тем, чтобы в отобранную пробу не попал воздух. В процессе отбора измеряется температура и давление (разрежение) газовой пробы у пипетки или шприца.

Срок хранения проб не более 5 ч.

9 ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

Газовые пипетки или цельностеклянные шприцы с анализируемыми пробами предварительно выдерживают в помещении до комнатной температуры.

Ввод пробы в хроматограф осуществляют краном-дозатором не менее 3 раз. Кран-дозатор переводят в положение «отбор», подсоединяют шприц или газовую пипетку и вытесняют пробу (в объеме 20-30 см³) в дозу. Вытеснение проб из пипеток осуществляют насыщенным раствором хлористого натрия. Затем отсоединяют шприц или газовую пипетку от крана-дозатора для выравнивания в нём давления и через 1-2 с переводят кран-дозатор в положение «анализ». Подсоединение и отсоединение шприца (пипетки) необходимо осуществлять таким образом, чтобы в пробу не попал воздух. Для этого в шприце (пипетке) с помощью поршня (раствора хлористого натрия) следует поддерживать избыточное давление пробы.

В процессе анализа измеряют атмосферное давление (P_a).

10 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Для каждой пробы вычисляют среднее значение площади пика для каждого компонента (B) по формуле:

$$\bar{S}_B = \frac{1}{3} \sum_{j=1}^3 S_{Bj}, \text{мм}^2 \text{ или ед. сч.}, \quad (10)$$

где S_{Bj} - площади хроматографических пиков, для которых выполняется условие (4). При невыполнении условия (4) выясняют и устраняют причины, приводящие к невыполнению условия (4). После чего процедуру, описанную в разделе 9, повторяют.

Для каждой пробы вычисляют значение приведенной площади пика $S_{B_{pr}}$ (мм² или ед. сч.) по формуле (5) раздела 7.6.

(При записи результатов вместо индекса “B” указывают химический символ и название конкретного определяемого углеводорода).

Массовую концентрацию определяемого углеводорода вычисляют по формуле:

$$X_B = S_{B_{pr}} \cdot A_B \cdot K \cdot z \cdot f \quad (11)$$

где K - градуировочный коэффициент, мг/м³/мм² или мг/м³/ед.сч.;

A_B - коэффициент относительной чувствительности для вещества “B”;

z - поправочный коэффициент, учитывающий различия в параметрах вводимых в хроматограф газовых смесей при градуировке и при анализе. Коэффициент вычисляется по формуле:

$$z = \frac{P_{\varphi}}{P_a}, \quad (12)$$

где: P_{φ} и P_a атмосферное давление при градуировке и при анализе, кПа;

f - коэффициент для приведения значений массовой концентрации к температуре, соответствующей принятым нормальным условиям.

При анализе воздуха рабочей зоны $f=1,00$; результат измерений приведён к температуре 20°C (293 К) и давлению 101,3 кПа. При анализе атмосферного воздуха и выбросов $f=293/273=1,07$; результат измерений приведён к температуре 0°C (273 К) и давлению 101,3 кПа.

Коэффициенты относительной чувствительности для пламенно-ионизационного детектора приведены в табл.5.

Т а б л и ц а 5 - Коэффициенты относительной чувствительности для пламенно-ионизационного детектора

Углеводороды	Коэффициенты чувствительности
Метан	1,00
Этан	0,94
Этен	0,88
Пропан	0,92
Пропен	0,88
Изо-бутан	0,91
Бутан	0,91
Изо-бутен	0,88
Бутен-1	0,88
Бутен-2	0,88
Изо-пентан	0,90
Пентан	0,90

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

При выполнении этого условия приемлемы оба результата измерения, и в качестве окончательного может быть использовано их среднее арифметическое значение. Значения предела воспроизводимости приведены в таблице 6.

Т а б л и ц а 6 - Значение предела воспроизводимости при вероятности Р=0,95

Диапазон измерений, мг/м ³	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами, полученными в разных лабораториях), R, %
От 1 до 1500 вкл.	29

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

11 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Результат измерения в документах, предусматривающих его использование, может быть представлен в виде: $X \pm \Delta$, Р=0,95, где Δ - показатель точности методики.

Значение Δ рассчитывают по формуле: $\Delta = 0,23X$.

Допустимо результат измерения в документах, выдаваемых лабораторией, представлять в виде: $X \pm \Delta_a$, Р=0,95, при условии $\Delta_a < \Delta$, где

X – результат измерения, полученный в соответствии с прописью методики;

$\pm \Delta_a$ – значение характеристики погрешности результатов измерений, установленное при реализации методики в лаборатории, и обеспечиваемое контролем стабильности результатов измерений.

12 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ МЕТОДИКИ В ЛАБОРАТОРИИ

Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории предусматривает:

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

Алгоритм оперативного контроля процедуры измерений с применением образцов для контроля

Образцами для контроля являются эталоны сравнения ВНИИМ пропан-азот (воздух).

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

Результат контрольной процедуры K_k рассчитывают по формуле:

$$K_k = | X_k - j\Phi_k | \quad (13)$$

где X_k - результат измерений массовой концентрации определяемого компонента в образце для контроля, $\text{мг}/\text{м}^3$, рассчитанный по формуле (11) методики;

Φ_k - объемная или молярная доля компонента ПГС в образце для контроля, млн^{-1} ;

j - коэффициент пересчета значений объемной (молярной) доли (млн¹) в значения массовой концентрации ($\text{мг}/\text{м}^3$) при 20°C и 101,3 кПа. Для пропана $j=1,83$.

Норматив контроля K рассчитывают по формуле:

$$K = \Delta_n,$$

где $\pm \Delta_n$ - характеристика погрешности результатов измерений, соответствующая аттестованному значению образца для контроля. $\Delta_n = 0,01 \cdot \delta_n \cdot j \cdot \Phi_k$. δ_n - относительное значение характеристики погрешности результатов измерений.

Примечание - Допустимо характеристику погрешности результатов измерений при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения: $\Delta_n = 0,84 \Delta$, с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений.

Процедуру измерений признают удовлетворительной, при выполнении условия:

$$K_x \leq K \quad (14)$$

При невыполнении условия (14) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (14) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

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

ПРИЛОЖЕНИЕ А

РЕАКТОР КАТАЛИТИЧЕСКОЙ ОЧИСТКИ ГАЗА-НОСИТЕЛЯ

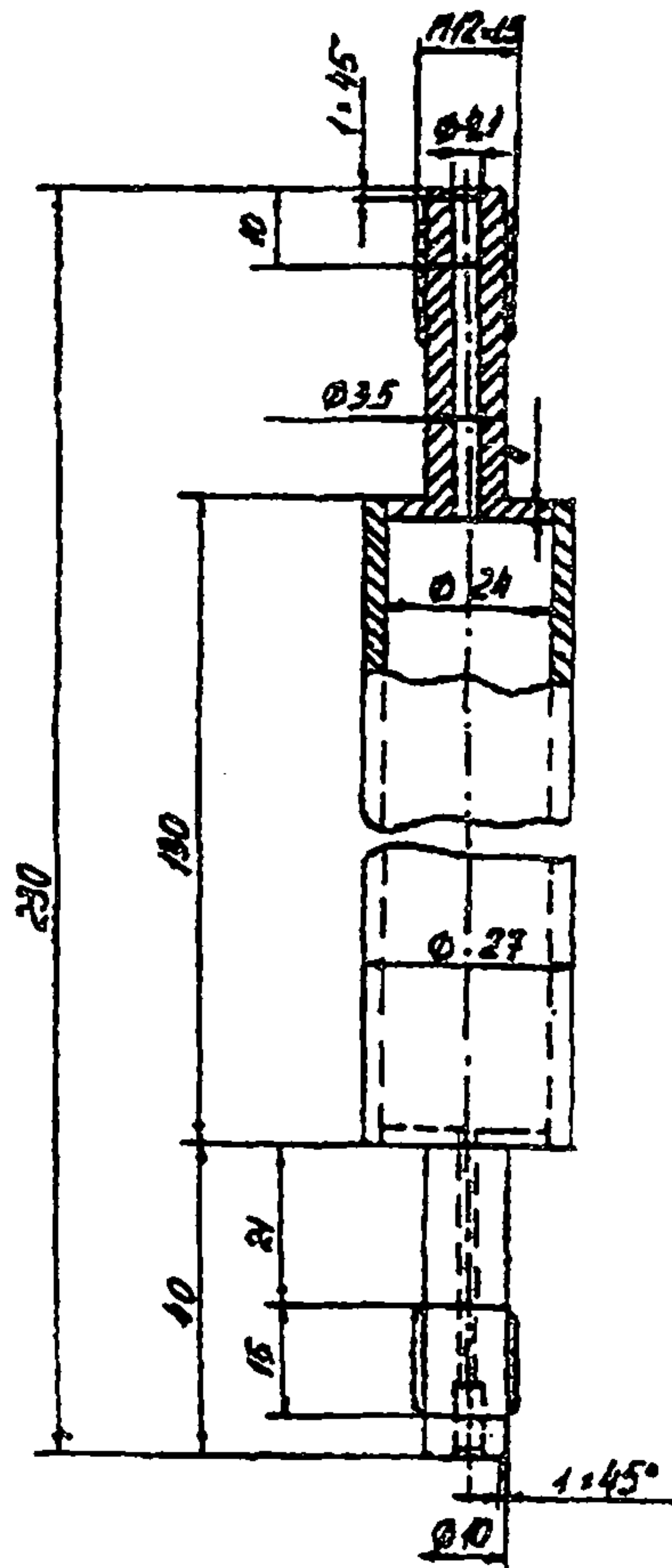
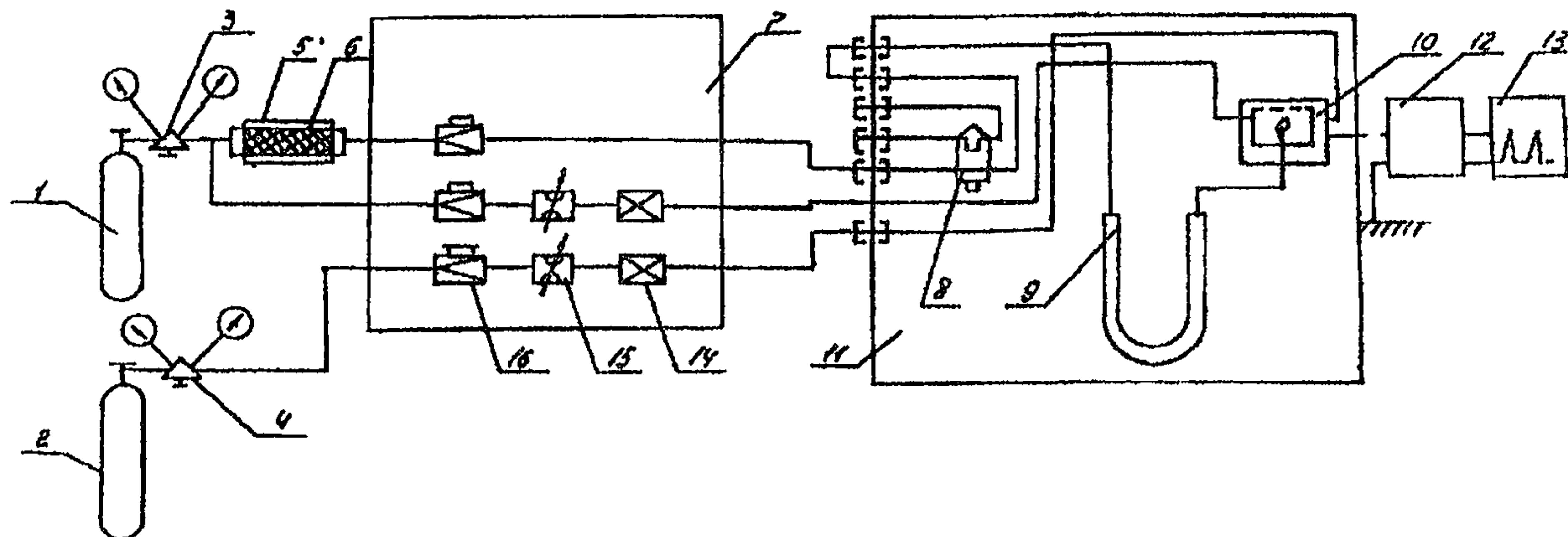


Рис 1

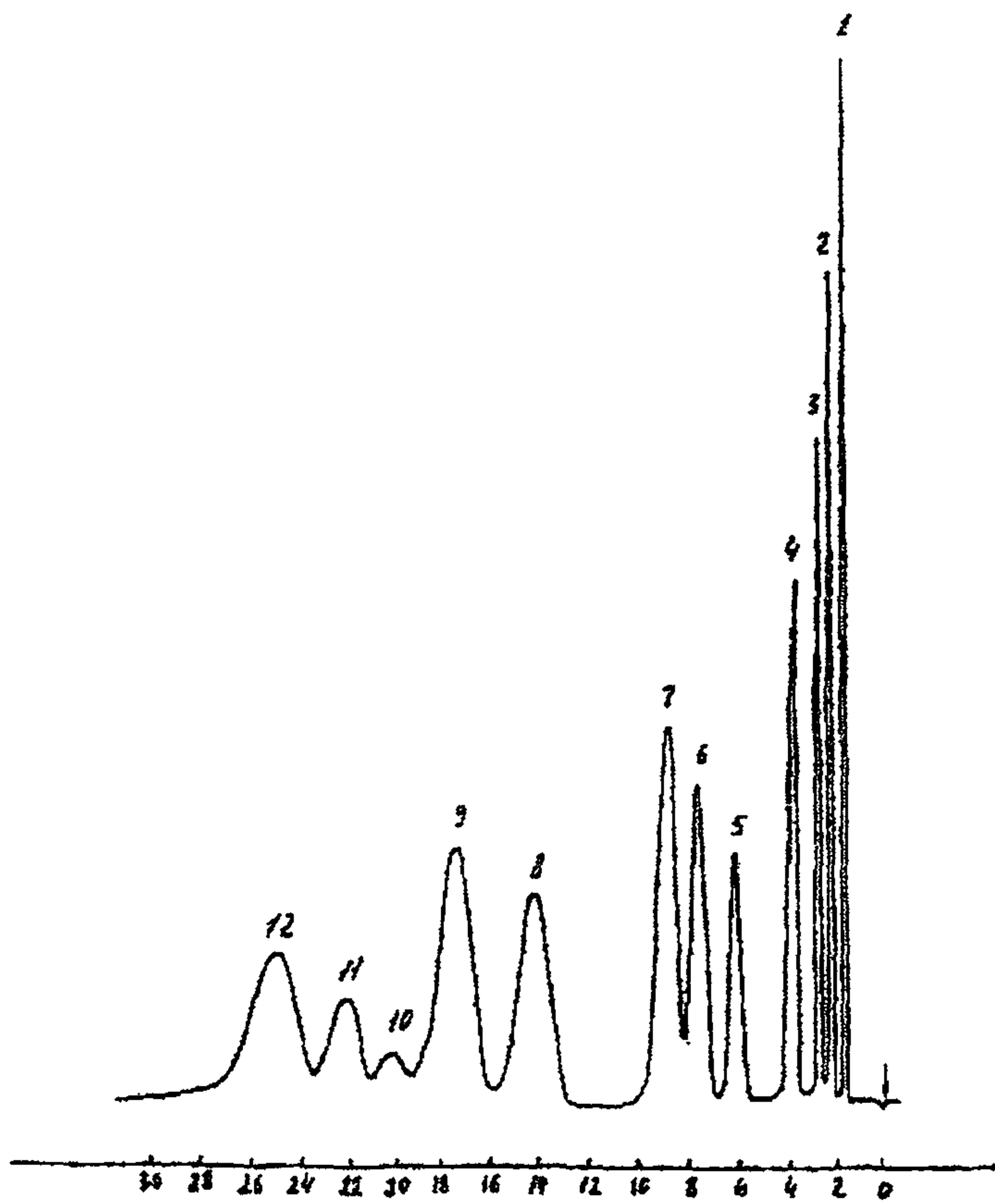
ПРИЛОЖЕНИЕ Б
ПРИНЦИПИАЛЬНАЯ СХЕМА ОБВЯЗКИ ХРОМАТОГРАФА



1,2 – баллоны с сжатым воздухом и водородом соответственно; 3,4 – редукторы; 5 – печь прибора ГХЛ-1; 6 - реактор; 7 – блок подготовки газов; 8 – кран-дозатор; 9 – хроматографическая колонка; 10 – детектор; 11 – блок анализатора; 12 – электрометрический усилитель; 13 – регистратор; 14 – фильтр; 15 – дроссель; 16 – регулятор давления.

Рис. 2

ПРИЛОЖЕНИЕ В
ТИПОВАЯ ХРОМАТОГРАММА РАЗДЕЛЕНИЯ УГЛЕВОДОРОДОВ
 $C_1 - C_5$ В ВОЗДУХЕ



1 – метан; 2 – этан; 3 – этен; 4 – пропан; 5 – пропен; 6 – изо-бутан; 7 - бу-
тан; 8 – изо-бутен; 9 – бутен; 10 – бутен-2; 11 – изо-пентан; 12 – пентан.

Рис. 3

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

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

620219, Екатеринбург,
СП-824,
у Красноармейская, 4, лаб 224

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

Факс: (343) 3502-117
Телефон: (343) 3502-295
E-mail: metod224@yandex.ru

Dept. 224, 4, Krasnoarmeyskaya St.,
620219, OSP-824, Ekaterinburg,
Russia

Fax: (343) 3502-117
Phone: (343) 3502-295
E-mail: metod224@yandex.ru

С В И Д Е Т Е Л Ь С Т В О № 224.02.11.043 / 2005

C E R T I F I C A T E

об аттестации методики выполнения измерений

Методика выполнения измерений массовых концентраций предельных углеводородов C_1-C_4 и непредельных углеводородов (этана, пропена, бутенов) в атмосферном воздухе, воздухе рабочей зоны и промышленных выбросах методом газовой хроматографии.

разработанная Казанским ПНУ «Оргнефтехимзаводы» (г. Казань), ЗАО «ЛЮБЭКОП» (г. Москва), АП «БЕЛИНЭКОМП» (г. Новополоцк).

Аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-96.

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

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

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

Диапазон измерений, мкг/м³	Показатель по- вторяемости (относительное среднеквадрати- ческое отклоне- ние повторяемо- сти), σ_r , %	Показатель вос- производимости (относительное среднеквадрати- ческое отклоне- ние воспроизво- димости), σ_a , %	Показатель пра- вильности (гра- ница относитель- ной систематиче- ской погрешности при вероятности $P=0.95$), $\pm b$, %	Показатель точ- ности (границы относительной погрешности при вероятности $P=0.95$), $\pm b$, %
От 1 до 1500 вкл.	4	10.5	9	23

При реализации методики в лаборатории обеспечивают:

оперативный контроль процедуры измерений (на основе оценки погрешности при реализации гдально взятой контрольной процедуры);

контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, среднеквадратического отклонения внутрилабораторной решимости, погрешности).

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

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

Дата выдачи свидетельства

им. директора по научной работе

