

**МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**УТВЕРЖДАЮ**

**Директор ФГУ «Федеральный на-  
учно-методический центр анализа  
и мониторинга окружающей сре-  
ды МПР России»**



**М. Цветков**

**2004 г.**

**КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ ХИМИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ПОЧВ**

**МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ  
МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ НЕФТЕПРОДУКТОВ  
В ПРОБАХ ПОЧВ ГРАВИМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ**

**ПНД Ф 16.1.41-04**

**Методика допущена для целей государственного экологического  
контроля**

**МОСКВА  
2004 г.**

## 1 НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий документ устанавливает методику выполнения измерений массовой концентрации нефтепродуктов в почвах и грунтах гравиметрическим методом

Диапазон измеряемых концентраций нефтепродуктов от 20,0 до 50000 мг/кг

Для обеспечения точностных характеристик МВИ, приведенных в таблице 1, масса высушенных образцов проб должна находиться в пределах 30,0–100,0 г

На точность проводимых измерений может оказывать влияние неоднородность отобранный пробы. Для устранения этого фактора необходимо строго соблюдать требования п.8.1

## 2 ПРИПИСАННЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ И ЕЕ СОСТАВЛЯЮЩИХ

Настоящая методика обеспечивает получение результатов анализа с погрешностью, не превышающей значений, приведённых в таблице 1

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

| Диапазон измерений, мг/кг | Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_r$ , % | Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), $\sigma_R$ , % | Показатель точности (границы относительной погрешности методики). $\pm\delta$ , % |
|---------------------------|--|--|---|
| от 20 до 100 вкл          | 19   | 26   | 52  |
| св 100 до 50000 вкл       | 14   | 20   | 40  |

Значения показателя точности методики используют при

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

### **3 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ**

#### **3.1 Средства измерений**

|   |                 |
|---|-----------------|
| Весы лабораторные аналитические типа ВЛР-200          | ГОСТ 24104-2001 |
| Гири  | ГОСТ 7328-2001  |
| Термометр лабораторный шкальный                       | ГОСТ 28498-90   |
| Пипетки градуированные вместимостью 5 см <sup>3</sup> | ГОСТ 29227-91   |

#### **3.2 Вспомогательные устройства и оборудование**

Муфельная печь любого типа, обеспечивающая температурный режим от 150 до 600°C

Сушильный шкаф

Стаканы химические ТС вместимостью 50 см<sup>3</sup> ГОСТ 25336-82

Колонка хроматографическая стеклянная (внутренний диаметр 10 мм)

Фарфоровая ступка с пестиком ГОСТ 9147-80

Сито с размером отверстий 1 мм

Емкость для отбора и хранения проб вместимостью 500-2000 см<sup>3</sup>

Баня водяная ТУ 46-22-606-75

Эксикатор ГОСТ 25336-82

Холодильник Либиха ГОСТ 25336-82

Бюксы ГОСТ 25336-82

Колбы конические 1-150-2, 1-250-2 ГОСТ 25336-82

### **3.3 Реактивы и материалы**

|  |                 |
|--|-----------------|
| Гексан, ч ч                                      | ТУ 6-09-3375-78 |
| Хлороформ, ч ч или чда                           | ГОСТ 20015-88   |
| Вода дистиллированная                            | ГОСТ 6709-72    |
| Алюминий оксид II степени активности по Брокману | ТУ 6-09-3916-75 |
| Стеклянная вата или<br>стекловолокно             | ГОСТ 10727-74   |
| Фильтры обеззоленные «красная лента»             | ТУ 6-09-1678-86 |

**Примечание.** Допускается применение иных средств измерений, вспомогательных устройств, реактивов и материалов, технические и метрологические характеристики которых не уступают указанным выше и обеспечивают требуемую точность измерений

Средства измерений должны быть поверены в установленном порядке

### **4 МЕТОД ИЗМЕРЕНИЙ**

Определение массовой концентрации нефтепродуктов основано на их экстракции из образца воздушно-сухой пробы почвы хлороформом, отделении от полярных соединений методом колоночной хроматографии после замены растворителя на гексан и количественном определении гравиметрическим методом

### **5 ТРЕБОВАНИЯ ТЕХНИКИ БЕЗОПАСНОСТИ**

**5.1** При выполнении анализов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12 1 007-76

**5.2** Электробезопасность при работе с электроустановками соблюдается по ГОСТ 12 1 019-79

**5.3** Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12 1 004-91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12 4 009-83

**5.4 Организация обучения работающих безопасности труда производится по ГОСТ 12 0 004-90**

## **6 ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРА**

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают специалиста, имеющего опыт работы в химической лаборатории, прошедшего соответствующий инструктаж, освоившего метод в процессе тренировки и уложившегося в нормативы при выполнении процедур контроля погрешности

## **7 УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ**

Условия окружающей среды, при которых обеспечивается требуемая точность измерений, следующие

- атмосферное давление, кПа (мм рт ст) 97,3 – 104,6 (730 – 780),
- температура воздуха, °C (20±5);
- относительная влажность воздуха, % не более 80 при t=25°C,
- напряжение питания электросети, В 220 ± 22,
- частота переменного тока, Гц 50 ± 1

## **8 ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ**

### **8.1 Отбор проб**

Отбор проб производится в соответствии с ГОСТ 17 4 3.01-83 «Охрана природы. Почвы Общие требования к отбору проб», ГОСТ 17.4 02-84 «Охрана природы Почки Методы отбора и подготовки проб для химического, бактериологического, гельминтологического анализа» и другими нормативными документами, утвержденными и применяемыми в установленном порядке

### **8.2 Подготовка проб к анализу**

Для анализа объединенную пробу составляют путем смешивания не менее чем пяти точечных проб, взятых с одной пробной площадки

Масса объединенной пробы должна быть не менее 1 кг.

Пробу высушивают при комнатной температуре до воздушно-сухого состояния. Затем рассыпают на бумаге и пинцетом удаляют механические включения, измельчают с помощью лабораторного гомогенизатора или в фарфоровой ступке. Просеивают через сито с диаметром ячейки 1 мм. Пробу квартуют и отбирают для анализа две параллельные навески.

### **8.3 Приготовление оксида алюминия II степени активности по Брокману**

Перед использованием оксид алюминия прокаливают при температуре 600°C в течение 4 часов в муфельной печи, охлаждают в эксикаторе, после чего добавляют дистилированную воду в количестве 3 % от массы сорбента, интенсивно перемешивают в течение 30 минут в сосуде с пришлифованной пробкой и выдерживают перед применением в течение суток Срок хранения в банке с пришлифованной пробкой 6 месяцев

### **8.4 Подготовка хроматографической колонки**

Непосредственно перед выполнением анализа необходимо подготовить хроматографическую колонку, представляющую собой стеклянную трубку высотой 12-15 см, диаметром 1 см с оттянутым нижним концом до диаметра, равного 1-2 мм В качестве готовой колонки можно использовать пипетку указанных размеров.

В нижнюю часть колонки помещают слой стеклянной ваты или стекловолокна толщиной 1 см, затем колонку заполняют оксидом алюминия, приготовленным по п. 8.3, слоем 2-8 см и покрывают слоем стеклянной ваты или стекловолокна Оксид алюминия в колонке используют однократно Приготовленную колонку устанавливают в штативе, а ее содержимое с помощью пипетки смачивают 3-5 см<sup>3</sup> гексана

Под носик колонки ставят взвешенный на аналитических весах пустой стаканчик ёмкостью 50 см<sup>3</sup>. В таком виде колонка считается готовой к работе

## 9 ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

Из образца, подготовленного по п 8 2, отбирают две навески почвы. Масса навески 30-100 г в зависимости от предполагаемого содержания нефтепродуктов. Навеску почвы помещают в колбу вместимостью 150 см<sup>3</sup>, смачивают хлороформом до влажного состояния. Затем несколько раз проводят экстракцию путём добавления 10-15 см<sup>3</sup> хлороформа до получения в последней порции бесцветного экстракта. Время проведения каждой экстракции – 5-10 минут.

Экстракты фильтруют в коническую колбу через фильтр «красная лента». Остаток почвы в колбе, где проводилась экстракция, промывают 5 см<sup>3</sup> хлороформа.

Объединенный хлороформный экстракт выпаривают в вытяжном шкафу на водяной бане или удаляют хлороформ методом отгонки. С этой целью экстракт помещают в колбу ёмкостью 250 см<sup>3</sup>, которая соединяется с холодильником и ставят ее на водяную баню для выпаривания. Когда в колбе останется 10-15 см<sup>3</sup> жидкости, отгонку прекращают. Содержимое колбы сливают в стаканчик вместимостью 50 см<sup>3</sup>, колбу дважды ополаскивают хлороформом по 10 см<sup>3</sup>. Эти две порции хлороформа сливают в тот же стаканчик, который помещают в вытяжной шкаф для испарения.

Оставшийся в стаканчике после испарения хлороформа осадок растворяют 5-10 см<sup>3</sup> гексана. Полученный раствор пропускают через хроматографическую колонку, приготовленную по п 8 4, для избавления от полярных соединений. После того, как над оксидом алюминия останется слой раствора 1 – 2 см, колонку промывают 2-3 порциями гексана (по 2-3 см<sup>3</sup>), предварительно ополоснув им стаканчик.

Гексан испаряют в токе воздуха при комнатной температуре. После полного удаления гексана стаканчик взвешивают на аналитических весах, выдерживают в течение получаса в лаборатории и повторно взвешивают. Взвешивание повторяют до достижения постоянной массы.

## 10 ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

По разности массы стаканчика с остатком и пустого стаканчика определяют массу нефтепродуктов.

Содержание нефтепродуктов ( $X$ , мг/кг почвы) вычисляют по формуле

$$X = \frac{A}{B} * 1000,$$

где  $A$  - найденное количество нефтепродуктов, мг,

$B$  - навеска почвы, взятой для анализа, г

За результат анализа  $X_{cp}$  принимают среднее арифметическое значение двух параллельных определений  $X_1$  и  $X_2$

$$X_{\varphi} = \frac{X_1 + X_2}{2},$$

для которых выполняется следующее условие

$$|X_1 - X_2| \leq r (X_1 + X_2)/200 \quad (1)$$

где  $r$  - предел повторяемости, значения которого приведены в таблице 2

Таблица 2

### Значения предела повторяемости при вероятности $P=0,95$

| Диапазон измерений, мг/кг | Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений), $r$ , % |
|---------------------------|---|
| от 20 до 100 вкл          | 53  |
| св 100 до 50000 вкл       | 39  |

При невыполнении условия (1) могут быть использованы методы проверки приемлемости результатов параллельных определений и установления окончательного результата согласно раздела 5 ГОСТ Р ИСО 5725-6

Расхождение между результатами анализа, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости. При выполнении этого условия приемлемы оба результата анализа, и в качестве окончательного может быть использовано их среднее арифметическое значение. Значения предела воспроизводимости приведены в таблице 3.

Таблица 3

**Значения предела воспроизводимости при вероятности Р=0,95**

| Диапазон измерений, мг/кг | Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами, полученными в разных лабораториях), R, % |
|---------------------------|--|
| от 20 до 100 вкл          | 73   |
| св 100 до 50000 вкл       | 56   |

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

## **11 ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА**

Результат анализа  $X_{cp}$  в документах, предусматривающих его использование, может быть представлен в виде  $X_{cp} \pm \Delta$ , Р=0,95,

где  $\Delta$  - показатель точности методики

Значение  $\Delta$  рассчитывают по формуле:  $\Delta = 0,01 \cdot \delta \cdot X_{cp}$ . Значение  $\delta$  приведено в таблице 1

Допустимо результат анализа в документах, выдаваемых лабораторией, представлять в виде  $X_{cp} \pm \Delta_s$ , Р=0,95, при условии  $\Delta_s < \Delta$ , где

$X_{cp}$  – результат анализа, полученный в соответствии с прописью методики,

$\pm \Delta_s$  - значение характеристики погрешности результатов анализа, установленное при реализации методики в лаборатории, и обеспечиваемое контролем стабильности результатов анализа

**Примечание.** При представлении результата анализа в документах, выдаваемых лабораторией, указывают

- количество результатов параллельных определений, использованных для расчета результата анализа,
- способ определения результата анализа (среднее арифметическое значение или медиана результатов параллельных определений)

## **12 КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА ПРИ РЕАЛИЗАЦИИ МЕТОДИКИ В ЛАБОРАТОРИИ**

Контроль качества результатов анализа при реализации методики в лаборатории предусматривает:

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

### **Алгоритм оперативного контроля процедуры анализа с использованием метода добавок**

Хлороформную вытяжку, приготовленную по п 9, делят на две равные части. К одной из них делают добавку нефтепродуктов. Величина добавки должна составлять 50 - 150 % от содержания нефтепродуктов в исходной пробе. Пробы анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы  $X$ , и рабочей пробы с добавкой -  $X'$ .

Оперативный контроль процедуры анализа проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры  $K_k$  с нормативом контроля  $K$

Результат контрольной процедуры  $K_k$  рассчитывают по формуле

$$K_k = | X'_{cp} - X_{cp} - C_d |$$

где  $X'_{cp}$  – результат анализа массовой концентрации нефтепродуктов в пробе с известной добавкой – среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми удовлетворяет условию (1) раздела 10

$X_{cp}$  – результат анализа массовой концентрации нефтепродуктов в исходной пробе – среднее арифметическое двух результатов параллельных определений, расхождение между которыми удовлетворяет условию (1) раздела 10

Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле

$$K = \sqrt{\Delta_{s,X'_cp}^2 + \Delta_{s,X_{cp}}^2},$$

где  $\Delta_{s,X'_cp}$ ,  $\Delta_{s,X_{cp}}$  – значения характеристики погрешности результатов анализа, установленные в лаборатории при реализации методики, соответствующие массовой концентрации никеля в пробе с известной добавкой и в исходной пробе соответственно.

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

Процедуру анализа признают удовлетворительной, при выполнении условия

$$K_k \leq K \quad (2)$$

При невыполнении условия (2) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (2) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

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

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

**ОГУП «УРАЛЬСКИЙ НАУЧНО-  
ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ  
ИНСТИТУТ МЕТРОЛОГИИ» -  
ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НАУЧНЫЙ  
МЕТРОЛОГИЧЕСКИЙ ЦЕНТР  
620219, Екатеринбург,  
ГСП-324,  
ул. Красногородская, 4, лаб. 224**

**«THE URALS RESEARCH  
INSTITUTE FOR  
METROLOGY» -  
STATE SCIENTIFIC  
METROLOGICAL CENTRE  
Dept. 224, 4, Krasnogorodskaya Str.,  
620219, OSP-324, Ekaterinburg,  
Russia  
Fax: (3432) 502-117  
Phone: (3432) 502-295  
E-mail: ramova@ramail.ru**

**Fax: (3432) 502-117  
Phone: (3432) 502-295  
E-mail: ramova@ramail.ru**

**С В И Д Е Т Е Л Ь С Т В О № 224.03.01.045 / 2004**

**C E R T I F I C A T E  
об аттестации методики выполнения измерений**

Методика выполнения измерений массовой концентрации нефтепродуктов в пробах почв  
гравиметрическим методом.

разработанная ФГУ «Центр экологического контроля и анализа МПР России (г. Москва),

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:

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

| Диапазон измерений, мг/кг | Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), $S_r, \%$ | Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), $S_{re}, \%$ | Показатель точности (границы относительной погрешности при вероятности $P=0.95$ ), $\pm\delta, \%$ |
|---------------------------|---|--|--|
| от 20 до 100 вкл.         | 19  | 26   | 52   |
| св. 100 до 50000 вкл      | 14  | 20   | 40   |

**2. Диапазон измерений, значения пределов повторяемости и воспроизводимости при доверительной вероятности  $P=0.95$**

| Диапазон измерений, мг/кг | Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений), г, % | Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях), R, % |
|---------------------------|--|--|
| от 20 до 100 вкл          | 53   | 73   |
| св. 100 до 50000 вкл      | 39   | 56   |

**3 При реализации методики в лаборатории обеспечивают:**

- контроль исполнителем процедуры выполнения 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, точности).

Алгоритм контроля исполнителем процедуры выполнения измерений приведен в документе на методику выполнения измерений ФГУ «ФЦАО».  
Процедуры контроля стабильности результатов выполненных измерений регламентируются в Руководстве по качеству лаборатории.

**4. Дата выдачи свидетельства 02.03.2004**

Зам. директора по научной работе

И Е Добровинский

