# «Всероссийский научно-исследовательский институт метрологии им. Д.И. Менделеева» ФГУП «ВНИИМ им. Д.И. Менделеева»

СОГЛАСОВАНО Генеральный директор вниим ФГУП авниим им. Д.И. Менделеева» А.Н. Пронин М.п. «Со» октября 2023 г.

Государственная система обеспечения единства измерений

### Анализаторы общего углерода MT Measurement TOC-3000

Методика поверки

МП 2450-0032-2023

И.о. руководителя научно-исследовательской лаборатории госэталонов в области физико – химических свойств жидкостей

М. В. Беднова

### Содержание

1.	Общие положения		3
2.	Перечень операций поверки анализатора		3
3	Требования к условиям проведения поверки		4
4.	Метрологические и технические требования к средствам поверки		4
5.	Требования (условия) по обеспечению безопасности проведения поверки		5
6.	Внешний осмотр анализатора		5
7.	Подготовка к поверке и опробование анализатора		6
8	Проверка программного обеспечения		6
9	Определение метрологических характеристик средства измерений и подт	вержд	ение
coo	тветствия средства измерений метрологическим требованиям		6
	Оформление результатов поверки		9
Прі	иложение А		10
Прі	иложение Б		13
•	иложение В		15

#### 1 Обшие положения

Настоящая методика поверки распространяется на анализаторы общего углерода MT Measurement TOC-3000 (далее – анализаторы).

При поверке анализаторов должна быть обеспечена прослеживаемость к следующему

государственному первичному эталону:

ГЭТ 176-2019 ГПЭ единиц массовой (молярной, атомной) доли и массовой (молярной) концентрации компонентов в жидких и твердых веществах и материалах на основе кулонометрии в соответствии с государственной поверочной схемой для средств измерений содержания неорганических компонентов в жидких и твердых веществах и материалах, утвержденной приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии № 148 от 19.02.2021 г.

Реализация методики поверки производится прямым измерением поверяемым анализатором величины, воспроизводимой контрольными растворами при поверке измерительного канала массовой концентрации общего органического углерода (далее -

ООУ) и общего углерода.

При использовании настоящей методики поверки целесообразно проверить действие ссылочных документов по соответствующему указателю стандартов, составленному по состоянию на «01» января текущего года и по соответствующим информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

2 Перечень операций поверки средства измерений

При проведении поверки должны быть выполнены следующие операции, указанные в таблице 1.

Габлина 1. Операции поверки

Таблица 1. Операции поверки				
Наименование операции	Обязательность выполнения операций поверки при поверке		Номер раздела (пункта) методики поверки, в соответствии с	
поверки	первичной	периодической	которым выполняется операция поверки	
1. Внешний осмотр	Да	Да	п. 6	
2. Опробование (при подготовке к поверке и опробовании средства измерений)	Да	Да	п. 7	
3. Проверка программного обеспечения анализатора	Да	Да	п. 8	
4. Определение метрологических характеристик анализатора и подтверждение соответствия средства измерений метрологическим требованиям	Да	Да	п. 9	
5. Оформление результатов поверки	Да	Да	п. 10	

# 3 Требования к условиям проведения поверки

– температура окружающего воздуха, °C:

– относительная влажность воздуха, %:

– атмосферное давление, кПа:

20±5;

от 30 до 80;

от 84 до 106.

# 4 Метрологические и технические требования к средствам поверки

При проведении поверки применяют средства, указанные в таблице 2.

Таблица 2. Перечень средств поверки.

Таблица 2. Перечень средств поверки.					
Операции поверки, требующие применение средств поверки	Метрологические требования к средствам поверки, необходимые для проведения поверки	Перечень рекомендуемых средств поверки			
п. 3 Требования к условиям проведения поверки	Средства измерений температуры окружающей среды от 15 °C до 25 °C с абсолютной погрешностью не более 0,3 °C; Средства измерений относительной влажности воздуха в диапазоне от 30 % до 80 % с абсолютной погрешностью не более 2 %; Средства измерений атмосферного давления в диапазоне от 84 до 106 кПа, с абсолютной погрешностью не более 2,5 гПа;	Термогигрометр ИВА, модификация ИВА-6Н-Д, рег. № 46434-11			
п. 7 Подготовка к поверке и опробование анализатора	Средства измерений температуры жидких сред от 0 °C до 50 °C с абсолютной погрешностью не более ±0,1 °C;  Стандартный образец состава сахарозы, массовая доля сахарозы не менее 95 %, границы				
	абсолютной погрешности не более ±0,9 %;  Стандартный образец массовой доли карбоната натрия в карбонате натрия высокой чистоты, массовая доля карбоната натрия от 99,950 % до 100,000 %, допускаемая абсолютная расширенная неопределенность аттестованного значения (при k = 2) 0,03 %				
	Вспомогательные средства: Термостат жидкостной, нестабильность поддетечение 30 минут ±0,2 °C в диапазоне температу Установка для очистки воды, массовая органического углерода на выходе не боле электрическая проводимость не более 1 мкСм/ставесы лабораторные неавтоматического дейсточности по ГОСТ ОІМL R 76-1-2011 с м взвешивания не менее 500 г; Вода дистиллированная по ГОСТ Р 58144-2018; Посуда мерная лабораторная по ГОСТ 1770-74	ур от 0 °С до 90 °С; концентрация общего ее 5 мкг/дм <sup>3</sup> , удельная м (при 25 °С); гвия не ниже II класса максимальным пределом			

Продолжение таблицы 2

продолжение таолицы 2				
Операции поверки, требующие применение средств	Метрологические требования к средствам поверки, необходимые для проведения поверки	Перечень рекомендуемых средств поверки		
поверки п. 9 Определение метрологических характеристик средст-	Средства измерений температуры жидких сред от 0 °C до 50 °C с абсолютной погрешностью не более $\pm 0,1$ °C;	Термометр лабораторный электронный ЛТ-300 рег. № 61806-15		
ва измерений и подтверждение соответствия средства измерений метрологическим требованиям	Вспомогательные средства: Посуда мерная лабораторная по ГОСТ 1770-74 и Термостат жидкостной, нестабильность поддетечение 30 минут ±0,2 °C в диапазоне температу	ержания температуры в		

Допускается применение аналогичных средств поверки с метрологическими и техническими характеристиками, обеспечивающими определение метрологических характеристик поверяемого анализатора с требуемой точностью.

Средства поверки, указанные в таблице 2, должны быть поверены в установленном порядке с обязательным занесением сведений о положительных результатах поверки в Федеральном информационном фонде по обеспечению единства измерений.

# 5 Требования (условия) по обеспечению безопасности проведения поверки

5.1 Перед включением СИ, применяемых при поверке, должен быть проведен внешний осмотр приборов с целью определения исправности и электрической безопасности включения их в сеть. Также необходимо проверить, заземлены ли они в соответствии с требованиями, указанными в эксплуатационной документации.

5.2 При проведении поверки соблюдают следующие требования техники безопасности: - при работе с химическими реактивами - по ГОСТ 12.1.007-76 «МГС. Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности» и ГОСТ 12.4.021-75 «МГС. Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования».

- при работе с электроустановками - по ГОСТ 12.1.019-2017 «МГС Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты» и ГОСТ 12.2.007.0-75 «МГС. Система стандартов безопасности труда. Изделия электротехнические. Общие требования безопасности».

5.3 Помещение, в котором проводится поверка, должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91 «МГС. Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования» и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009-83 «МГС. Система стандартов безопасности труда. Пожарная техника для защиты объектов. Основные виды. Размещение и обслуживание».

### 6 Внешний осмотр анализатора

- 6.1 При проведении внешнего осмотра анализатора проверяют:
- соответствие комплектности и внешнего вида анализатора приведенным в описании типа (наличие товарного знака «МТ Measurement» на корпусе прибора);
  - наличие знака утверждения типа в соответствии с описанием типа;

- отсутствие дефектов, способных оказать влияние на безопасность проведения поверки и (или) на результат поверки анализатора.
- 6.2 Анализатор считается выдержавшим внешний осмотр, если он соответствует перечисленным выше требованиям. Анализаторы, не соответствующие указанным требованиям, к поверке не допускаются.

### 7 Подготовка к поверке и опробование анализатора

- 7.1 Выдержать поверяемый анализатор в помещении в условиях, соответствующих условиям поверки, не менее 2 ч. В случае, если поверяемый анализатор находился при температуре ниже 0 °C, время выдержки должно быть не менее 4 ч.
- 7.2 Подготовить средства поверки и поверяемый анализатор к работе в соответствии с их эксплуатационной документацией (далее ЭД).
- 7.3 На поверку предоставляется предварительно настроенный и откалиброванный анализатор в соответствии с его руководством по эксплуатации и техническому обслуживанию.
- 7.4 Приготовить для проверки измерительного канала общего органического углерода контрольные растворы общего органического углерода (ООУ). Контрольные растворы готовить в соответствии с п. 2.1 Приложения А.
- 7.5 Приготовить для проверки измерительного канала общего углерода контрольные растворы общего неорганического углерода и общего органического углерода для последующего смешивания их в пропорции 2:1 и их последующего разбавления.

Контрольные растворы общего органического готовить в соответствии с п. 2.2 Приложения А.

Контрольные растворы общего неорганического углерода готовить в соответствии с Приложением Б.

- 7.6 Провести опробование анализатора. При опробовании анализатора проверяется:
- исправность работы жидкокристаллического дисплея анализатора;
- исправность и герметичность системы подачи раствора;
- общее функционирование анализатора.

### 8 Проверка программного обеспечения

- 8.1 Операция «Подтверждение соответствия программного обеспечения» состоит в проверке номера версии программного обеспечения анализатора во вкладке «Help», пункт «Version», расположенным в правой верхней части экрана ПК.
- 8.2 Результаты подтверждения соответствия ПО считаются положительными, если на его экране отображается номер версии ПО не ниже 1.209.2.101.

# 9 Определение метрологических характеристик средства измерений и подтверждение соответствия средства измерений метрологическим требованиям

- 9.1 Определение относительной и приведенной (к верхней границе диапазона измерений) погрешностей измерительного канала измерений массовой концентрации общего органического углерода.
- 9.1.1 Определение относительной и приведенной (к верхней границе диапазона измерений) погрешностей измерений массовой концентрации общего органического углерода проводить путем сравнения показаний анализатора при подаче контрольных растворов общего органического углерода с их расчетными значениями массовой концентрации общего органического углерода.

Контрольные растворы готовятся в соответствии с п. 2.1 Приложения А из стандартного образца состава сахарозы (сахароза СО УНИИМ) ГСО 11886-2022 и дистиллированной воды.

Измерения проводить в точках с расчетными значениями общего органического углерода 6 мг/дм $^3$ , 45 мг/дм $^3$ , 95 мг/дм $^3$  для диапазона измерений от 0,05 до 100 мг/дм $^3$  включ., 200 мг/дм $^3$ , 4500 мг/дм $^3$ , 9500 мг/дм $^3$  для диапазона измерений св. 100 до 10000 мг/дм $^3$ .

Измерения проводить при температуре контрольных растворов плюс 25 °C. В каждой

точке проводить не менее пяти измерений.

9.1.2 Приведенную (к верхней границе диапазона измерений) погрешность измерений массовой концентрации общего органического углерода в диапазоне измерений от 0,05 до 100 мг/дм<sup>3</sup> включ. рассчитать для каждого измеренного значения по формуле 1:

$$\gamma = \frac{\gamma_u - \gamma_0}{\gamma_{\text{max}}} \cdot 100 \%, \tag{1}$$

где  $\gamma_u$  — показания анализатора при подаче контрольного раствора общего органического углерода, мг/дм<sup>3</sup>;

 $\gamma_0$  – расчетное значение массовой концентрации общего органического углерода

контрольного раствора, мг/дм3;

 $\gamma_{\rm max}$  — значение верхней границы диапазона измерений массовой концентрации общего органического углерода анализатора, мг/дм $^3$ .

9.1.3 Относительную погрешность измерений массовой концентрации общего органического углерода в диапазоне измерений св. 100 до 10000 мг/дм<sup>3</sup> рассчитать для каждого измеренного значения по формуле 2:

$$\delta = \frac{\gamma_u - \gamma_0}{\gamma_0} \cdot 100 \%, \tag{2}$$

где  $\gamma_u$  — показания анализатора при подаче контрольного раствора общего органического углерода, мг/дм<sup>3</sup>;

 $\gamma_0-$  расчетное значение массовой концентрации общего органического углерода контрольного раствора, мг/дм<sup>3</sup>.

- 9.1.4 Результаты операции поверки считаются положительными, если в процессе поверки для всех точек диапазона измерений общего органического углерода от 0,05 до  $100~{\rm Mr/дm^3}$  включ. приведенная (к верхней границе диапазона измерений) погрешность измерений не превышает  $\pm 3~\%$ ; в диапазоне св.  $100~{\rm дo}~10000~{\rm Mr/дm^3}$  значение относительной погрешности не превышает  $\pm 3~\%$ .
- 9.2 Определение относительной и приведенной (к верхней границе диапазона измерений) погрешностей измерительного канала измерений массовой концентрации общего углерода.
- 9.2.1 Определение относительной и приведенной (к верхней границе диапазона измерений) погрешностей измерений общего углерода проводить путем сравнения показаний анализатора при подаче контрольных растворов общего углерода с расчетными значениями массовой концентрации общего углерода в контрольных растворах.

Контрольные растворы общего углерода готовить путем смешивания контрольных растворов общего органического углерода и общего неорганического углерода в пропорциях 2:1 и их последующего разбавления. Контрольные растворы общего органического углерода готовить в соответствии с п. 2.2 Приложения А, общего неорганического углерода - в соответствии с Приложением Б.

Для приготовления контрольного раствора с расчетным значением массовой концентрации общего углерода объемом 900 см<sup>3</sup> необходимо взять контрольный раствор

общего органического углерода в объеме 600 см<sup>3</sup> и общего неорганического углерода в объеме 300 см<sup>3</sup> согласно таблице 3.

Таблица 3

Расчетное значение массовой концентрации общего углерода, мг/дм <sup>3</sup>	Расчетное значение массовой концентрации общего органического углерода, мг/дм <sup>3</sup>	Расчетное значение массовой концентрации общего неорганического углерода, мг/дм <sup>3</sup>
6	8	2
45	65	5
95	126,5	32
200	267,5	65
4500	6500	500
9500	12650	3200

Измерения проводить в точках с расчетными значениями общего углерода 6 мг/дм $^3$ , 45 мг/дм $^3$ , 95 мг/дм $^3$  для диапазона измерений от 0,05 до 100 мг/дм $^3$  включ., 200 мг/дм $^3$ , 4500 мг/дм $^3$ , 9500 мг/дм $^3$  для диапазона измерений св. 100 до 10000 мг/дм $^3$ .

Измерения проводить при температуре контрольных растворов плюс 25 °C. В каждой

точке проводить не менее пяти измерений.

9.2.2 Приведенную (к верхней границе диапазона измерений) погрешность измерений массовой концентрации общего углерода рассчитать для каждого измеренного значения по формуле 3:

$$\gamma = \frac{\gamma_u - \gamma_0}{\gamma_{\text{max}}} \cdot 100 \%, \tag{3}$$

где  $\gamma_u$  – показания анализатора при подаче контрольного раствора общего углерода, мг/дм<sup>3</sup>;

 $\gamma_0$  — расчетное значение массовой концентрации общего углерода контрольного раствора, мг/дм<sup>3</sup>;

 $\gamma_{\rm max}$  — значение верхней границы диапазона измерений массовой концентрации общего углерода анализатора, мг/дм³.

9.2.3 Относительную погрешность измерений массовой концентрации общего углерода рассчитать для каждого измеренного значения по формуле 4:

$$\delta = \frac{\gamma_u - \gamma_0}{\gamma_0} \cdot 100 \%, \tag{4}$$

где  $\gamma_u$  – показания анализатора при подаче контрольного раствора общего углерода, мг/дм<sup>3</sup>;

 $\gamma_0-$  расчетное значение массовой концентрации общего углерода контрольного раствора, мг/дм $^3$ .

9.2.4 Результаты операции поверки считаются положительными, если в процессе поверки для всех точек диапазона измерений общего углерода от 0,05 до  $100 \text{ мг/дм}^3$  приведенная (к верхней границе диапазона измерений) погрешность измерений не превышает  $\pm 3 \%$ ; в диапазоне св.  $100 \text{ до } 10000 \text{ мг/дм}^3$  значение относительной погрешности не превышает  $\pm 3 \%$ .

10 Оформление результатов поверки

10.1 При проведении поверки составляется протокол результатов измерений по форме Приложения В, в котором указывается о соответствии/несоответствии анализатора

предъявляемым требованиям.

10.2 Результаты поверки оформляют путем внесения соответствующей записи в Федеральный информационный фонд по обеспечению единства измерений и, при наличии заявления владельца средства измерений или лица, предоставившего средство измерений на поверку, в виде свидетельства о поверке установленной формы (при положительном результате поверке) или извещения о непригодности установленной формы (при отрицательном результате поверки).

10.3 Знак поверки рекомендуется наносить на свидетельство о поверке (при его

оформлении).

### МЕТОДИКА ПРИГОТОВЛЕНИЯ КОНТРОЛЬНЫХ РАСТВОРОВ ОБЩЕГО ОРГАНИЧЕСКОГО УГЛЕРОДА

1. Средства измерений, стандартные образцы и оборудование

Колбы мерные 2-го класса точности с притёртой пробкой по ГОСТ 1770-74;

Пипетки градуированные 2-го класса точности по ГОСТ 29227-91;

Весы электронные лабораторные неавтоматического действия XPE504 (рег. № 60902-15);

Кондуктометр лабораторный автоматизированный «КЛ-4 Импульс» (рег. № 12048-

04);

Термометр лабораторный электронный ЛТ-300 (рег. № 61806-15);

Мешалка ММ-5 ТУ25-11-834-80;

Вода дистиллированная по ГОСТ Р 58144-2018;

Стандартный образец состава сахарозы (сахароза СО УНИИМ) ГСО 11886-2022, массовая доля сахарозы от 95,00 % до 100,00 %, границы допускаемых значений абсолютной погрешности при  $P = 0.95 \pm 0.9$  %;

Система получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA, массовая концентрация общего органического углерода на выходе, не более 5 мкг/дм<sup>3</sup>;

Термостат жидкостной, нестабильность поддержания температуры в течение 30 минут  $\pm 0.2$  °C в диапазоне температур от 0 °C до плюс 50 °C.

# Приготовление контрольных растворов общего органического углерода

Колбы с приготовленными основным и контрольными растворами маркировать.

2.1 Для приготовления основного раствора с массовой концентрацией общего органического углерода 9500 мг/дм<sup>3</sup> взвесить на электронных весах 22,35 г материала ГСО 11886-2022 и перенести ее в мерную колбу объемом 1000 см<sup>3</sup>, промытую дистиллированной водой, пропущенной через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA. Добавить приблизительно 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, пропущенной через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA и тщательно растворить навеску ГСО 11886-2022. Добавить дистиллированную воду, пропущенную через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA до отметки 1000 см<sup>3</sup> и закрыть герметично колбу.

Дополнительно измерять удельную электрическую проводимость очищенной воды при помощи кондуктометра лабораторного КЛ-4 Импульс, для контроля соответствия полученной очищенной воды требованиям, установленным производителем для контроля нулевой точки при калибровке СИ: удельная электрическая проводимость менее 1 мкСм/см (при плюс 25 °C) (п. 4.1 документа «Анализаторы общего углерода МТ Measurement TOC-3000. Руководство по эксплуатации и техническому обслуживанию»).

Приготовленный раствор можно хранить герметично закрытым в темном прохладном месте в течение 1 месяца, срок годности – 1 месяц.

Контрольные растворы с расчетной массовой концентрацией общего органического углерода 6 мг/дм $^3$ , 45 мг/дм $^3$ , 95 мг/дм $^3$ , 200 мг/дм $^3$ , 4500 мг/дм $^3$  готовить путем смешивания необходимого объема основного раствора и дистиллированной воды, пропущенной через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA.

Расчет объема основного раствора  $V_0$ , необходимого для приготовления 500 см<sup>3</sup> контрольного раствора, с требуемым расчетным значением массовой концентрации общего органического углерода производится по формуле:

$$V_0 = 500 \cdot \frac{C_{kp}}{C_0},\tag{A.1}$$

где  $C_o$  — значение массовой концентрации общего органического углерода в основном растворе, мг/дм<sup>3</sup>;

 $V_o$  — объем основного раствора, необходимый для приготовления контрольного раствора с массовой концентрацией  $C_p$ , см<sup>3</sup>;

 $C_{kp}$  – расчетное значение массовой концентрации общего органического углерода в контрольном растворе, мг/дм<sup>3</sup>.

2.2 Для приготовления основного раствора с массовой концентрацией общего органического углерода 12650 мг/дм³ взвесить на электронных весах 29,76 г материала ГСО 11886-2022 и перенести ее в мерную колбу объемом 1000 см³, промытую дистиллированной водой, пропущенной через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA. Добавить приблизительно 100 см³ дистиллированной воды, пропущенной через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA и тщательно растворить навеску ГСО 11886-2022. Добавить дистиллированную воду, пропущенную через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA до отметки 1000 см³ и закрыть герметично колбу.

Приготовленный раствор можно хранить герметично закрытым в темном прохладном месте в течение 1 месяца, срок годности – 1 месяц.

Контрольные растворы с расчетной массовой концентрацией общего органического углерода 8 мг/дм $^3$ , 65 мг/дм $^3$ , 126,5 мг/дм $^3$ , 267,5 мг/дм $^3$ , 6500 мг/дм $^3$  готовить путем смешивания необходимого объема основного раствора и дистиллированной воды, пропущенной через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA.

Расчет объема основного раствора  $V_o$ , необходимого для приготовления 1000 см<sup>3</sup> контрольного раствора, с требуемым расчетным значением массовой концентрации общего органического углерода производится по формуле:

$$V_0 = 1000 \cdot \frac{C_{kp}}{C_0}, \tag{A.2}$$

где  $C_o$  – значение массовой концентрации общего органического углерода в основном растворе, мг/дм<sup>3</sup>;

 $V_o$  — объем основного раствора, необходимый для приготовления контрольного раствора с массовой концентрацией  $C_{kp}$ , см<sup>3</sup>;

 $C_{kp}$  – расчетное значение массовой концентрации общего органического углерода в контрольном растворе, мг/дм<sup>3</sup>.

# 3. Расчет погрешности приготовления контрольных растворов

3.1. Расчет погрешности приготовления основного раствора массовой концентрацией общего органического углерода 9500 мг/дм<sup>3</sup>, выполняют по формуле:

$$\Delta_1 = C_1 \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta \mu}{\mu}\right)^2 + \left(\frac{\Delta m}{m}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_V}{V}\right)^2}$$
(A.3)

где  $C_I$  - расчетное значение массовой концентрации общего органического углерода, мг/дм<sup>3</sup>:

 $\Delta \mu$  - допускаемая абсолютная погрешность аттестованного значения массовой доли сахарозы в материале стандартного образца, %;

 $\mu$  - аттестованное значение массовой доли сахарозы в материале стандартного образца, %;

∆т - абсолютная погрешность взвешивания, г;

т - масса навески материала стандартного образца сахарозы, г;

 $\Delta_{\rm V}$  - предельное значение возможного отклонения вместимости мерной колбы от номинального значения, см<sup>3</sup>;

V - вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>.

Абсолютная погрешность приготовления основного раствора с концентрацией  $9500 \text{ мг/дм}^3$  составляет  $\pm 10 \text{ мг/дм}^3$ .

3.2. Расчет погрешностей приготовления контрольных растворов с массовой концентрацией общего органического углерода 8 мг/дм $^3$ , 65 мг/дм $^3$ , 126,5 мг/дм $^3$ , 267,5 мг/дм $^3$ , 6500 мг/дм $^3$  соответственно, выполняют по формуле:

$$\Delta_i = C_i \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_k}{C_k}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V1}}{V_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V2}}{V_2}\right)^2} \tag{A.4}$$

где  $C_i$  - расчетное значение массовой концентрации общего органического углерода i-го контрольного раствора, мг/дм<sup>3</sup>;

 $\Delta_k$  - значение абсолютной погрешности приготовления основного раствора с массовой концентрацией общего органического углерода  $C_k$  (здесь  $C_k$  - 9500 мг/дм<sup>3</sup>), мг/дм<sup>3</sup>;

 $C_k$  - расчетное значение массовой концентрации общего органического углерода основного раствора (здесь  $C_k$  - 9500 мг/дм<sup>3</sup>), мг/дм<sup>3</sup>;

 $\Delta_{VI}$  - предельное значение возможного отклонения вместимости мерной колбы от номинального значения, см<sup>3</sup>;

 $V_1$  - вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

 $\Delta_{V2}$  - предельное значение возможного отклонения объема раствора, отбираемого цилиндром (пипеткой), от номинального значения, см<sup>3</sup>;

 $V_2$  - номинальный объем раствора, отбираемого цилиндром (пипеткой), см<sup>3</sup>.

# МЕТОДИКА ПРИГОТОВЛЕНИЯ КОНТРОЛЬНЫХ РАСТВОРОВ ОБЩЕГО НЕОРГАНИЧЕСКОГО УГЛЕРОДА

### 1. Средства измерений, стандартные образцы и оборудование

Колбы мерные 2-го класса точности с притёртой пробкой по ГОСТ 1770-74;

Пипетки градуированные 2-го класса точности по ГОСТ 29227-91;

Весы электронные лабораторные неавтоматического действия XPE504 (рег. № 60902-15);

Кондуктометр лабораторный автоматизированный «КЛ-4 Импульс» (рег. № 12048-

Термометр лабораторный электронный ЛТ-300 (рег. № 61806-15);

Мешалка ММ-5 ТУ25-11-834-80;

04);

Вода дистиллированная по ГОСТ Р 58144-2018;

СО массовой доли карбоната натрия в карбонате натрия высокой чистоты ( $Na_2CO_3$  СО УНИИМ) ГСО 10450-2014, массовая доля карбоната натрия от 99,950 % до 100,000 %, допускаемая абсолютная расширенная неопределенность аттестованного значения (при k=2) 0,03 %;

Система получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA, массовая концентрация общего органического углерода на выходе, не более 5 мкг/дм<sup>3</sup>;

Термостат жидкостной, нестабильность поддержания температуры в течение 30 минут  $\pm 0.2$  °C в диапазоне температур от 0 °C до плюс 50 °C.

# 2. Приготовление контрольных растворов общего неорганического углерода

Для приготовления основного раствора с массовой концентрацией неорганического углерода 3200 мг/дм<sup>3</sup> взвесить на электронных весах 29,1 г материала ГСО 10450-2014 и перенести ее в мерную колбу объемом 1000 см<sup>3</sup>, промытую дистиллированной водой, пропущенной через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA. Добавить приблизительно 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, пропущенной через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA и тщательно растворить навеску. Добавить дистиллированную воду, пропущенную через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA до отметки 1000 см<sup>3</sup> и закрыть герметично колбу.

Приготовленный раствор можно хранить герметично закрытым в темном прохладном месте в течение 1 месяца, срок годности – 1 месяц.

Для приготовления контрольных растворов с расчетной массовой концентрацией неорганического углерода 2 мг/дм³, 5 мг/дм³, 32 мг/дм³, 65 мг/дм³, 500 мг/дм³ необходимый объем основного раствора при помощи пипетки лабораторной перенести в мерную колбу с притертой пробкой, вместимостью 500 см³, долить до метки дистиллированной водой, пропущенной через систему получения деионизированной воды PURELAB FLEX 4 ELGA и перемешать. Колбы с приготовленными основным и контрольными растворами маркировать.

Расчет объема основного раствора  $V_o$ , необходимого для приготовления 500 см<sup>3</sup> контрольного раствора с требуемым расчетным значением массовой концентрации общего неорганического углерода производится по формуле:

$$V_0 = 500 \cdot \frac{C_{kp}}{C_0}$$
 (B.1)

где  $C_o$  – значение массовой концентрации общего неорганического углерода в основном растворе, мг/дм<sup>3</sup>;

 $V_o$  — объем основного раствора, необходимый для приготовления контрольного раствора с массовой концентрацией  $C_{kp}$ , см<sup>3</sup>;

 $C_{kp}$  – расчетное значение массовой концентрации общего неорганического углерода в контрольном растворе, мг/дм<sup>3</sup>.

#### 3. Расчет погрешности приготовления контрольных растворов

3.1. Расчет погрешности приготовления основного раствора массовой концентрацией неорганического углерода 3200 мг/дм<sup>3</sup>, выполняют по формуле:

$$\Delta_1 = C_1 \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta \mu}{\mu}\right)^2 + \left(\frac{\Delta m}{m}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_V}{V}\right)^2}$$
 (5.2)

где  $C_I$  - расчетное значение массовой концентрации неорганического углерода, мг/дм<sup>3</sup>;

 $\Delta \mu$  - допускаемая абсолютная погрешность аттестованного значения массовой доли сахарозы в материале стандартного образца, %;

 $\mu$  - аттестованное значение массовой доли сахарозы в материале стандартного образца, %;

 $\Delta m$  - абсолютная погрешность взвешивания, г;

т - масса навески материала стандартного образца сахарозы, г;

 $\Delta_{\rm V}$  - предельное значение возможного отклонения вместимости мерной колбы от номинального значения, см<sup>3</sup>;

V - вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>.

Абсолютная погрешность приготовления основного раствора с массовой концентрацией неорганического углерода 3200 мг/дм $^3$  составляет  $\pm 3$  мг/дм $^3$ .

3.2. Расчет погрешностей приготовления контрольных растворов с массовой концентрацией неорганического углерода 2 мг/дм $^3$ , 5 мг/дм $^3$ , 32 мг/дм $^3$ , 65 мг/дм $^3$ , 500 мг/дм $^3$  соответственно, выполняют по формуле:

$$\Delta_i = C_i \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_k}{C_k}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V1}}{V_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V2}}{V_2}\right)^2}$$
 (B.3)

где  $C_i$  - расчетное значение массовой концентрации общего неорганического углерода i-го контрольного раствора, мг/дм<sup>3</sup>;

 $\Delta_k$  - значение абсолютной погрешности приготовления основного раствора с массовой концентрацией общего неорганического углерода  $C_k$  (здесь  $C_k$  - 3200 мг/дм<sup>3</sup>), мг/дм<sup>3</sup>;

 $C_k$  - расчетное значение массовой концентрации общего неорганического углерода основного раствора (здесь  $C_k$  - 3200 мг/дм³), мг/дм³;

 $\Delta_{VI}$  - предельное значение возможного отклонения вместимости мерной колбы от номинального значения, см<sup>3</sup>;

 $V_1$  - вместимость мерной колбы, см<sup>3</sup>;

 $\Delta_{V2}$  - предельное значение возможного отклонения объема раствора, отбираемого цилиндром (пипеткой), от номинального значения, см<sup>3</sup>;

 $V_2$  - номинальный объем раствора, отбираемого цилиндром (пипеткой), см<sup>3</sup>.

### протокол поверки

	√o	ОТ	XX.XX.20XX I	¥	
Наименование прибора, тип					
Регистрационный номер в Фе	деральном	М			
информационном фонде по о					
единства измерений (ОЕИ)					
Заводской номер					
Изготовитель					
Год выпуска (если имеется ин	нформация	я)			
Заказчик (наименование и ад	pec)				
Серия и номер знака предыду	щей повер	рки			
(если такие имеются)					
Вид поверки					
Методика поверки					
Средства поверки:					
Наименование и регистраци	онный но	мер			
эталона, тип СИ, заводской	номер, но	мер	Метролог	ические характеристики	
паспорта на СС	)				
Условия поверки:					
Параметры		Tpe	бования НД	Измеренные значен	ия
Температура окружающей ср	еды, °С				
Относительная влажность во					
Атмосферное давление, кПа					
Температура жидкости при					
термостатировании, °С					
Результаты поверки:					
Внешний осмотр					
Опробование					
Результаты идентификаци	ии ПО				
Определение метрологиче	еских хара	актери	стик (в соотве	гствии с требованиями	НД на
методы и средства поверки)		•	,	•	
Наименование	П			Полученная погрец	Іность
измерительного канала	Диапазон измерений		измерений		
Дополнительная информ	иация (сос	инкот	е объекта повер	ки, сведения о ремонте	,
юстировке)					
На основании результатов п	оверки в	несена	а запись в Фед	еральный	
информационный фонд по о	беспечен	ию еді	инства измере	ний №	
выдано:					
Свидетельство о поверке №					
Извещение о непригодности У	<b>√</b> º		OT		
Пополитон			OT		
Поверитель	DNO		от Подп	ись Дата	
,	-110		ПОДП		