МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ (МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION (ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ ΓΟCT 31858— 2012

ВОДА ПИТЬЕВАЯ

Метод определения содержания хлорорганических пестицидов газожидкостной хроматографией

(ISO 6468:1996, NEQ)

Издание официальное



Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

- 1 ПОДГОТОВЛЕН Обществом с ограниченной ответственностью «Протектор» совместно с Обществом с ограниченной ответственностью «Главный испытательный центр питьевой воды»
 - 2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии
- 3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 15 ноября 2012 г. № 42)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

(Поправка)

- 4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 ноября 2012 г. № 1620-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 31858—2012 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2014 г.
- 5 В настоящем стандарте учтены основные нормативные положения международного стандарта ISO 6468:1996 «Качество воды. Определение некоторых органических хлорсодержащих инсектицидов, полихлорированных бифенилов и хлорбензолов. Газохроматографический метод после экстракции в системе жидкость-жидкость» («Water quality Determination of certain organochlorine insecticides, polychlorinated biphenyls and chlorobenzenes Gas chromatographic method after liquid-liquid extraction», NEQ)
 - 6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ
 - 7 ИЗДАНИЕ (октябрь 2019 г.) с Поправкой (ИУС 7—2015)
 - 8 Настоящий стандарт подготовлен на основе применения ГОСТ Р 51209—981)

Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 ноября 2012 г.
 № 1620-ст ГОСТ Р 51209—98 отменен с 15 февраля 2015 г.

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»





FOCT 31858-2012

Содержание

Область применения	1
Нормативные ссылки	1
Сокращения	2
Сущность метода	2
Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы	2
Отбор проб	3
Порядок подготовки к проведению анализа	3
Порядок проведения анализа	
Обработка результатов анализа	6
0 Метрологические характеристики	7
1 Контроль показателей качества результатов измерений	8
2 Оформление результатов анализа	8
Приложение A (справочное) Подготовка хроматографической колонки	0
Sиблиография 1	1

ВОДА ПИТЬЕВАЯ

Метод определения содержания хлорорганических пестицидов газожидкостной хроматографией

Drinking water. Method for determination of chlorine-organic pesticides content by gas-liquid chromatography

Дата введения — 2014—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на питьевую воду, в том числе расфасованную в емкости, природные (поверхностные и подземные) воды, в том числе источники питьевого водоснабжения, и устанавливает метод определения содержания хлорорганических пестицидов [альфа-, бета- и гамма-изомеров гексахлорциклогексана (ГХЦГ), гептахлора, 4,4'-дихлордифенилтрихлорэтана (ДДТ), 4,4'-дихлордифенилдихлор этилена (ДДЭ), 4,4'-дихлордифенилдихлорэтана (ДДД), альдрина, гексахлорбензола] газожидкостной хроматографией с использованием газового хроматографа с детектором электронного захвата в диапазоне массовой концентрации от 0,1 до 6,0 мкг/дм³ (для гептахлора от 0,02 до 1,2 мкг/дм³).

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 17.1.5.05 Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков

ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 4166 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ 4204 Реактивы. Кислота серная. Технические условия

ГОСТ ИСО 5725-6—2003¹⁾ Точность (правильность и прецизионость) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9293 (ИСО 2435—73) Азот газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ ISO/IEC 17025 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

ГОСТ 18300²⁾ Спирт этиловый ректификованный технический. Технические условия

ГОСТ 23932 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Общие технические условия

ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть І. Общие требования

ГОСТ 29228 (ИСО 835-2—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 2. Пипетки градуированные без установленного времени ожидания

В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002.

²⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 55878—2013 «Спирт этиловый технический гидролизный ректификованный, Технические условия».

ГОСТ 31861 Вода. Общие требования к отбору проб

ГОСТ 318621) Вода питьевая. Отбор проб

ГОСТ 32220 Вода питьевая, расфасованная в емкости. Общие технические условия

При ме ч а ние — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, сечтом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Сокращения

ДЭЗ — детектор электронного захвата.

ГСО — государственный (межгосударственный) стандартный образец состава вещества или раствора.

ГХЦГ — гексахлорциклогексан.

ДДТ — 4,4'-дихлордифенилтрихлорэтан.

ДДЭ — 4,4'-дихлордифенилдихлорэтилен.

ДДД — 4,4'-дихлордифенилдихлорэтан.

ПДК — предельно допустимая концентрация.

4 Сущность метода

Метод основан на экстракции хлорорганических пестицидов из пробы воды н-гексаном, очистке экстракта, хроматографическом разделении на капиллярной или набивной колонке, с фиксированием последовательно выходящих компонентов детектором электронного захвата с идентификацией компонентов по времени удержания пиков на хроматограммах пробы и градуировочного раствора и последующим расчетом их массовой концентрации с использованием градуировочной характеристики.

5 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы

Газовый хроматограф с детектором электронного захвата (ДЭЗ), устройством для работы с кварцевыми капиллярными колонками длиной 25—50 м и внутренним диаметром от 0,25 до 0,50 мм, в качестве неподвижной фазы используют силиконовые эластомеры типа SE (например, SE-30, SE-52, SE-54) толщиной пленки не менее 0,5 мкм. Допускается применение стеклянных набивных хроматографических колонок (длиной 1—3 м и внутренним диаметром 3—4 мм), для которых наиболее вероятно минимальное число теоретических тарелок — 1450. Подготовка колонки приведена в приложении А.

Микрошприцы МШ-10, МШ-1 вместимостью 10 и 1 мм³ или аналогичные с погрешностью дозирования не более 5 %.

Весы лабораторные²⁾ с наибольшим пределом взвешивания 220 г, обеспечивающие точность взвешивания с пределом допускаемой абсолютной погрешности не более ± 0,75 мг.

Колбы мерные с притертыми пробками по ГОСТ 1770 2-го класса точности, вместимостью 100 см³. Цилиндры мерные по ГОСТ 1770 2-го класса точности, вместимостью 100, 500 и 1000 см³.

Пробирки градуированные по ГОСТ 1770 2-го класса точности, вместимостью 5, 10 см3.

Пипетки градуированные по ГОСТ 29227 2-го класса точности, вместимостью 1, 2, 5, 10 см³.

Пипетки градуированные по ГОСТ 29228 2-го класса точности, вместимостью 0,1 и 0,2 см³ (далее — микропипетки).

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 56237—2014 (ИСО 5667-5:2006) «Вода питьевая. Отбор проб на станциях водоподготовки и в трубопроводных распределительных системах».

²⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008 «Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания».

Испаритель ротационный любого типа.

Шкаф сушильный лабораторный любого типа, поддерживающий температуру от 50 °C до 200 °C с погрешностью не более \pm 5 °C.

Воронки делительные по ГОСТ 25336 вместимостью 100, 1000 см³.

Посуда лабораторная стеклянная по ГОСТ 25336.

Бутыли из стекла по ГОСТ 23932 вместимостью 1000—2000 см³ для отбора и хранения проб.

Спирт этиловый ректификованный по ГОСТ 18300.

н-Гексан, ч. д. а.

Натрия сульфат безводный по ГОСТ 4166, ч.

Кислота серная по ГОСТ 4204, х. ч.

Бумага индикаторная универсальная.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

Азот газообразный особой чистоты по ГОСТ 9293.

Альфа-ГХЦГ, не менее 90 % основного вещества или ГСО с погрешностью аттестованного значения не более ± 2 % при доверительной вероятности 0,95.

Бета-ГХЦГ, не менее 90 % основного вещества или ГСО с погрешностью аттестованного значения не более ± 2 % при доверительной вероятности 0,95.

Гамма-ГХЦГ, не менее 90 % основного вещества или ГСО с погрешностью аттестованного значения не более ± 2 % при доверительной вероятности 0,95.

Альдрин, не менее 90 % основного вещества или ГСО с погрешностью аттестованного значения не более ± 2 % при доверительной вероятности 0,95.

ДДТ, не менее 90 % основного вещества или ГСО с погрешностью аттестованного значения не более ± 2 % при доверительной вероятности 0,95.

ДДД, не менее 90 % основного вещества или ГСО с погрешностью аттестованного значения не более ± 2 % при доверительной вероятности 0.95.

ДДЭ, не менее 90 % основного вещества или ГСО с погрешностью аттестованного значения не более ± 2 % при доверительной вероятности 0,95.

Гексахлорбензол, не менее 90 % основного вещества или ГСО с погрешностью аттестованного значения не более ± 2 % при доверительной вероятности 0,95.

Гептахлор, не менее 90 % основного вещества или ГСО с погрешностью аттестованного значения не более ± 2 % при доверительной вероятности 0,95.

6 Отбор проб

6.1 Пробы анализируемой воды отбирают по ГОСТ 31861, ГОСТ 31862 и ГОСТ 17.1.5.05 в стеклянные емкости, снабженные притертыми стеклянными пробками или завинчивающимися крышками с прокладкой из инертного материала. Объем пробы воды должен быть не менее 1000 см³.

Срок хранения пробы от момента отбора пробы до проведения измерений не должен превышать 1 сут, при хранении при температуре от 2 °C до 5 °C — 2 сут.

Пробы консервируют добавлением 5 см³ *н*-гексана на 1 дм³ воды. Срок хранения законсервированной пробы — не более 5 сvт.

6.2 Отбор проб питьевой воды, расфасованной в емкости (бутилированной воды), сроки и условия хранения проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 32220 на готовую продукцию.

7 Порядок подготовки к проведению анализа

7.1 Подготовка посуды

Лабораторную посуду обрабатывают хромовой смесью, ополаскивают последовательно водопроводной и дистиллированной водой и высушивают в сушильном шкафу при температуре 120 °C — 150 °C.

7.2 Приготовление градуировочных растворов

7.2.1 Приготовление исходных растворов пестицидов

Исходные растворы каждого пестицида готовят объемно-массовым методом, используя чистые химические вещества или ГСО в следующей последовательности: отбирают на предварительно взвешенные часовые стекла навеску 10 мг пестицида, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³,

FOCT 31858-2012

растворяют в 10—15 см³ *н*-гексана, доводят до метки *н*-гексаном так, чтобы нижний край мениска касался верхнего края метки колбы. Массовая концентрация пестицида в полученном исходном растворе — 100 мкг/см³.

Срок хранения приготовленного исходного раствора каждого пестицида при температуре 4 °C не более 2 мес.

7.2.2 Приготовление промежуточного раствора смеси пестицидов

В мерную колбу вместимостью 100 см³ пипеткой вносят по 1 см³ исходного раствора (см. 7.2.1) каждого пестицида (из всех мерных колб, кроме колбы с гептахлором, из нее отбирают 0,2 см³ раствора), доводят до метки н-гексаном. Концентрация каждого пестицида в промежуточном растворе смеси — 1 мкг/см³ (гептахлора — 0,2 мкг/см³). Срок хранения приготовленного промежуточного раствора смеси пестицидов при температуре 4 °C — не более 2 мес.

7.2.3 Приготовление градуировочных растворов пестицидов

Градуировочные растворы готовят разбавлением промежуточного раствора смеси пестицидов (см. 7.2.2): в пробирку с притертой пробкой вместимостью 10 см³ вносят микропипетками соответствующей вместимости определенные объемы промежуточного раствора смеси пестицидов и растворителя (н-гексана), приведенные в таблице 1.

Таблица 1

	Концентрация компонента в градуировочном растворе при					
Наименование компонента в градуировочных растворах	объеме промежуточного раствора смеси пестицидов, мкг/см ³					
	1	1	1	0,5		
	объеме растворителя и-гексана, см ³					
	-	1	9	9,5		
	Номер градуировочного раствора					
	1 (исходный)	2	3	4		
Альфа-ГХЦГ	1	0,5	0,1	0,05		
Бета-ГХЦГ	1	0,5	0,1	0,05		
Гамма-ГХЦГ	1	0,5	0,1	0,05		
Альдрин	1	0,5	0,1	0,05		
ддт	1	0,5	0,1	0,05		
ддэ	1	0,5	0,1	0,05		
ДДД	1	0,5	0,1	0,05		
Гексахлорбензол	1	0,5	0,1	0,05		
Гептахлор	0,2	0,1	0,02	0,01		

Срок хранения градуировочных растворов в емкости с притертой пробкой при температуре не выше 4 °C — не более 1 мес.

7.2.4 Допускается проводить градуировку не менее чем по четырем растворам других концентраций, входящим в диапазоны массовых концентраций конкретного пестицида, которые приведены в таблице 2.

Таблица 2

Наименование компонента в градуировочных растворах	Концентрация градуировочных растворов, мкг/см ³	
Альфа-ГХЦГ	От 0,05 до 1,5 включ.	
Бета-ГХЦГ	От 0,06 до 1,2 включ.	
Гамма-ГХЦГ	От 0,05 до 1,0 включ.	
Альдрин	От 0,03 до 1,0 включ.	
ддт	От 0,06 до 1,0 включ.	
ддэ	От 0,06 до 1,2 включ.	
ддд	От 0,05 до 1,5 включ.	
Гексахлорбензол	От 0,05 до 1,0 включ.	
Гептахлор	От 0,01 до 1,0 включ.	

Примечание — Приготовление всех растворов (см. 7.2.1—7.2.4) проводят при температуре (20 ± 3) °C.

7.3 Подготовка хроматографа

Подготовку хроматографа проводят в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации. Рекомендуемые условия хроматографирования:

- с капиллярными колонками:
 - температура детектора 270 °С 290 °С, испарителя 230 °С;
 - двухступенчатое программирование температуры:
 - начальная температура колонки 150 °С, время анализа при этой температуре 2 мин;
 - скорость повышения температуры 5 °С/мин;
 - конечная температура колонки 250 °C;
 - время поддержания конечной температуры 6 мин;
 - скорость прохождения газа-носителя (азота) через колонку 1—2 см³/мин;
 - скорость потока газа-носителя на сбросе 38—39 см³/мин;
 - скорость газа-поддува в ДЭЗ 40 см³/мин;
 - объем вводимой в хроматограф пробы 1 мм³;
- с набивными стеклянными колонками:
- температура термостата колонок, детектора и испарителя 190 °C, 240 °C, 230 °C соответственно;
 - скорость газа-носителя через колонку 40 см³/мин.

7.4 Градуировка хроматографа

7.4.1 В устройство для ввода пробы в хроматограф вводят микрошприцами по 1—2 мм³ градуировочных растворов пестицидов в порядке возрастания массовой концентрации компонентов. Каждый из градуировочных растворов хроматографируют в условиях по 7.3 не менее трех раз в линейном диапазоне детектора электронного захвата.

На полученных хроматограммах идентифицируют пик конкретного пестицида и устанавливают соответствующее ему время удержания, которое используют для идентификации пестицидов в пробах анализируемой воды.

При отсутствии программного обеспечения к хроматографу для определения абсолютного времени удержания, необходимого для идентификации пестицидов, проводят не менее пяти анализов градуировочных растворов. Измеряют время удержания каждого пестицида в каждом анализе.

Примечание — На хроматограмме время удержания соответствует расстоянию от момента ввода пробы до перпендикуляра, опущенного из вершины пика каждого пестицида до пересечения с базовой линией.

Рассчитывают среднее время удержания для каждого компонента и среднеквадратичное отклонение, относительное значение которого должно быть не более 0,5 %. Превышение этого показателя указывает на нарушение процедуры хроматографического анализа.

Относительное время удержания для каждого компонента определяют, вычисляя отношение абсолютного времени удержания его к абсолютному времени удержания альдрина.

7.4.2 Если хроматограф снабжен компьютерной (микропроцессорной) системой сбора и обработки информации, то градуировочный график строят в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации прибора. В случае отсутствия такой системы градуировочный график строят, откладывая по оси ординат средние значения площадей (или высот) пиков, а по оси абцисс — массу компонента (в мкг) в аликвоте, введенной в колонку, которую находят, умножая значение концентрации конкретного пестицида в соответствующем градуировочном растворе на объем раствора, вводимого в хроматограф (1 мм³).

Полученная зависимость должна быть линейной с максимальным отклонением, не превышающим 7 %.

7.4.3 Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят ежедневно. В качестве средства контроля используют один-два из градуировочных растворов (см. 7.2.3). Если получаемые результаты отличаются от градуировки более чем на 25 %, градуировку проводят заново, используя свежеприготовленные градуировочные растворы.

7.4.4 Контроль стабильности времен удержания

Контроль стабильности времени удержания индивидуальных пестицидов проводят по хроматограммам одного из градуировочных растворов (см. 7.2.3), который анализируют два-три раза в течение рабочего дня, чередуя с анализом проб исследуемой воды (особенно при проведении анализа на набивной колонке). При этом отклонение абсолютного времени удержания от установленного при градуировке не должно превышать 20 с. а для относительного времени удержания — 3 %.

7.5 Подготовка пробы воды к анализу

- 7.5.1 Пробу анализируемой воды объемом 1000 см³ помещают в делительную воронку, добавляют 30 см³ м-гексана и энергично встряхивают в течение 3 мин. При образовании эмульсии при экстракции к смеси добавляют небольшое количество этилового спирта. После расслоения фаз гексановый слой сливают в коническую колбу, а с водной фракцией повторяют экстракцию с новой порцией 20 см³ м-гексана еще дважды. Экстракты объединяют.
- 7.5.2 Экстракт, полученный в соответствии с 7.5.1, переносят в делительную воронку вместимостью 100 см³ и приливают 10 см³ серной кислоты, насыщенной безводным сернокислым натрием, и осторожно встряхивают. Отделяют нижний слой и повторяют обработку до тех пор, пока кислота не станет бесцветной. Очищенный гексановый экстракт промывают в делительной воронке несколькими порциями (около 10 см³) дистиллированной воды до нейтральной реакции промывных вод. Экстракт сливают через воронку с безводным сульфатом натрия, ополаскивают делительную воронку небольшим количеством н-гексана, присоединяя его к объединенному экстракту, и удаляют растворитель на ротационном испарителе до объема 0,1—0,2 см³, а затем сушат на воздухе. Сухой остаток растворяют в 1 см³ н-гексана и используют для ввода в хроматограф.
- 7.5.3 Для проведения анализа проб воды с содержанием пестицидов более двух ПДК экстракт не упаривают, а, измерив его объем для последующего расчета концентрации, используют для ввода в хроматограф.

7.6 Подготовка холостой пробы

Холостую пробу подготавливают аналогично пробе анализируемой воды (см. 7.5), используя 1000 см³ дистиллированной воды.

Примечания присутствия мешающих компонентов (примесей) в реактивах или посуде.

8 Порядок проведения анализа

- 8.1 Анализ проб воды проводят при условиях хроматографирования по 7.3.
- 8.2 Перед анализом пробы исследуемой воды проводят хроматографирование холостой пробы (1—2 мм³ экстракта). Высота пиков или рассчитанное содержание мешающих компонентов, элюируемых одновременно с анализируемыми, не должно превышать 5 % нижнего значения диапазона измерений этих компонентов.
- 8.3 Для контроля градуировочного графика в хроматограф вводят микрошприцем 1—2 мм³ любого градуировочного раствора пестицидов (см. 7.2.3). Если полученные результаты совпадают с градуировкой (см. 7.4.3), то вводят 1—2 мм³ н-гексана (для промывания колонки), затем вводят 1 мм³ очищенного экстракта пробы анализируемой воды (см. 7.5.2, 7.5.3).
 - 8.4 Хроматографирование экстракта пробы анализируемой воды проводят не менее двух раз.

Примечания

1 Если концентрация компонента в экстракте пробы анализируемой воды превышает 0,8 верхнего значения градуировочной характеристики, экстракт разбавляют н-гексаном в два-три раза и повторяют измерения.

2 При хроматографировании серии проб анализируемой воды соблюдают требования 7.4.4.

9 Обработка результатов анализа

- 9.1 На полученных хроматограммах по времени удержания пиков идентифицируют содержащиеся в пробе пестициды. Отклонение абсолютного времени удержания от установленного при градуировке не должно превышать 1,5 %, а для относительного времени удержания 3 %.
- 9.2 Рассчитывают средние значения высоты или площади пиков и времени удержания для каждого пестицида.
- 9.3 Если хроматограф снабжен компьютерной (микропроцессорной) системой сбора и обработки информации, то идентификацию и массовую концентрацию конкретного пестицида в пробе

анализируемой воды устанавливают в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации прибора. В случае отсутствия такой системы массу каждого из идентифицированных пестицидов А, мкг, в аликвоте экстракта, введенной в хроматограф, определяют по градуировочному графику.

 9.4 Массовую концентрацию каждого из пестицидов в пробе анализируемой воды X, мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$X = \frac{AV_2}{V_4V_3K},$$
 (1)

где А — масса соответствующего компонента в аликвоте экстракта, введенной в хроматограф, мкг;

V₂ — общий объем экстракта пробы, дм³;

V₁ — объем аликвоты экстракта, введенный в хроматограф, дм³;

 V_3 — объем пробы воды, используемый для экстракции, дм 3 ; K — коэффициент извлечения, указанный в таблице 3.

Таблица 3

Наименование лестицида	Коэффициент извлечения <i>К</i>		
Альфа-ГХЦГ	0,97		
Бета-ГХЦГ	0,94		
Гамма-ГХЦГ	0,94		
Альдрин	0,94		
ддт	0,97		
ддэ	0,98		
ДДД	0,96		
Гексахлорбензол	0,97		
Гептахлор	0,96		

 9.5 За результат определения массовой концентрации конкретного пестицида принимают среднеарифметическое значение результатов параллельных определений X_1 и X_2 пробы воды. Приемлемость результатов определения оценивают исходя из условия

$$200 \frac{|X_1 - X_2|}{(X_1 + X_2)} \le r, \tag{2}$$

где r — значение предела повторяемости (см. таблицу 4).

При невыполнении условия (2) используют методы проверки приемлемости результатов параллельных определений и установления окончательного результата измерений согласно ГОСТ ИСО 5725-6—2003 (пункт 5.2) и рекомендации [1].

Примечание — При получении результатов измерений в двух лабораториях $X_{1,na6}$ и $X_{2,na6}$ результат измерений считают удовлетворительным при выполнении условия

$$200 \frac{|X_{1na6} \cdot X_{2nu6}|}{(X_{5nu6} + X_{2nu6})} \le R,$$
(3)

где R — значение предела воспроизводимости (см. таблицу 4).

При невыполнении условия (3) для проверки прецизионности в условиях воспроизводимости каждая лаборатория должна выполнить процедуры согласно ГОСТ ИСО 5725-6-2003 (пункты 5.2.2; 5.3.2.2) и рекомендации [1].

10 Метрологические характеристики

Метод обеспечивает получение результатов измерений с метрологическими характеристиками, не превышающими значения, приведенные в таблице 4, при доверительной вероятности Р = 0,95.

Таблица 4

Наименование лестицида	Диапазон измерений массовой концентрации пестицидов, мкг/дм ³	Показатель точности (границы* интервала, в котором погрешность находится с доверительной вероятностью $P = 0.95 \pm \delta$, %	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параплельных определений при P = 0,95) r, %	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами определений, полученными в условиях воспроизводимости при P = 0,95) R, %	
Альфа-ГХЦГ, бета-ГХЦГ, гамма-ГХЦГ, альдрин, ДДТ, ДДД, ДДЭ, гексахлорбензол	0.16,0	30	28	42	
Гептахлор	0,02—1,2				

Установленные численные значения границ интервала для погрешности соответствуют численным значениям расширенной неопределенности U_{отн} (в относительных единицах) при коэффициенте охвата k = 2.

11 Контроль показателей качества результатов измерений

Контроль показателей качества результатов измерений в лаборатории предусматривает проведение контроля стабильности результатов измерений с учетом требований ГОСТ ИСО 5725-6—2003 (раздел 6) или рекомендаций [2].

12 Оформление результатов анализа

Результаты измерений регистрируют в протоколе испытаний, который оформляют в соответствии с требованиями ГОСТ ISO/IEC 17025, при этом протокол испытаний должен содержать ссылку на настоящий стандарт с указанием метода определения.

Результаты измерений содержания конкретного пестицида в пробе анализируемой воды X, мкг/дм³, представляют в виде (при подтвержденном в лаборатории соответствии аналитической процедуры требованиям настоящего стандарта)

$$\overline{X} \pm \Delta$$
 либо $\overline{X} \pm U$, (4)

где \bar{X} — результат измерений, полученный в соответствии с процедурой по 9.5, мкг/дм³;

абсолютная погрешность измерений содержания конкретного пестицида, мкг/дм³, рассчитываемая по формуле

$$\Delta = 0.01\delta \overline{X}$$
, (5)

если пробу анализируемой воды разбавляли, то значение Δ рассчитывают по формуле

$$\Delta = 0.018 K_p C_p, \qquad (6)$$

где δ — относительная погрешность измерения содержания конкретного пестицида по таблице 4, %: U — расширенная неопределенность при коэффициенте охвата k = 2, мкг/дм³, рассчитываемая по формуле

$$U = 0.01U_{OTH}\overline{X}, \qquad (7)$$

где $U_{\text{отн}}$ — расширенная неопределенность (в относительных единицах) при коэффициенте охвата k = 2 по таблице 4.

Допускается результат измерений представлять в виде

$$\overline{X} \pm \Delta_{na6}$$
, MKF/ μ MA, (8)

при условии $\Delta_{na6} < \Delta$, где Δ_{na6} — значение показателя точности измерений (доверительные границы абсолютной погрешности измерений), установленное при реализации настоящего метода в лаборатории и обеспечиваемое контролем стабильности результатов измерений;

$$\overline{X} \pm U_{na6}$$
, $MK\Gamma/DM^3$, (9)

при условии $U_{na6} < U$, где $U_{na6} \longrightarrow$ значение расширенной неопределенности, установленное при реализации настоящего метода в лаборатории с учетом руководства [3]¹⁾ и обеспечиваемое контролем стабильности результатов измерений в лаборатории.

Примечание — При необходимости (в соответствии с требованиями ГОСТ ИСО 5725-6—2003 (пункт 5.2) для результата измерения \overline{X} указывается количество параллельных определений и способ установления результата измерений.

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 21748—2012 «Статистические методы. Руководство по использованию оценок повторяемости, воспроизводимости и правильности при оценке неопределенности измерений».

Приложение A (справочное)

Подготовка хроматографической колонки

Стеклянную колонку длиной 1—3 м и внутренним диаметром 3—4 мм предварительно последовательно промывают хромовой смесью, дистиллированной водой, этиловым спиртом и диэтиловым эфиром. После этого ее сушат, вкладывают в конец, присоединенный к детектору, прокладку из стекловаты, заполняют сорбентом — хроматоном NAW DMCS (зернением 0,16—0,20 мм) с 5 %-ным силиконовым эластомером типа SE (SE-30, SE-52 или подобным). Масса сорбента — 7,5—15 г в зависимости от длины используемой колонки. Затем ее устанавливают в термостат колонок хроматографа. Готовую колонку прогревают в термостате хроматографа в потоке газа-носителя для удаления летучих соединений, присоединяя один конец к блоку ввода пробы. Во избежание загрязнения детектора другой конец колонки к детектору не присоединяют. Температуру термостата устанавливают на 25 °C — 30 °C выше температуры хроматографирования и продувают колонку газом-носителем в течение 24—48 ч при скорости газа 50—60 см³/мин.

Библиография

[1]	Рекомендация МИ 2881—2004	Государственная система обеспечения единства измерений. Мето- дики количественного химического анализа. Процедуры проверки приемлемости результатов анализа
[2]	Рекомендации по межгосударственной стандартизации РМГ 76—2004 ¹⁾	Государственная система обеспечения единства измерений. Внут- ренний контроль качества результатов количественного химического анализа
[3]	Руководство ЕВРОХИМ/СИТАК	Количественное описание неопределенности в аналитических измерениях. 2-е издание, 2000, пер. с англ. — СПб, ВНИИМ им. Д.И. Менделеева, 2002 г.

Действуют РМГ 76—2014.

УДК 663.6:006.354 MKC 13.060.50

Ключевые слова: питьевая вода, хлорорганические пестициды, методы анализа, определение массовой концентрации, газожидкостная хроматография

Редактор Е.И. Мосур Технические редакторы В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова Корректор Е.Ю. Каболова Компьютерная верстка Д.В. Кардановской

Сдано в набор 28.10.2019. Подписано в печать 09.12.2019. Формат $60 \times 84^{1}I_{8}$. Гарнитура Ариал. Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,40.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11. www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» для комплектования Федерального информационного фонда стандартов, 117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2. www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Поправка к ГОСТ 31858—2012 Вода питьевая. Метод определения содержания хлорорганических пестицидов газожидкостной хроматографией

В каком месте	Напечатано	Должно быть		
Предисловие. Пункт 3. Таблица согласования	-	Узбекистан	UZ	Узстандарт

(ИУС № 7 2015 г.)