

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ
МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ. МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ
ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ НИКЕЛЯ В
ПОВЕРХНОСТНЫХ ВОДАХ СУШИ
ФОТОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ С
ДИМЕТИЛГЛИОКСИМОМ

Ростов-на-Дону
1995

РД 52.24.494-95

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Гидрохимическим институтом, Малым научно-производственным предприятием "Акватест"

2 РАЗРАБОТЧИКИ М.П. Завеса, канд хим. наук (руководитель разработки), И.Е. Озеров

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Начальником ГУЭМЗ Росгидромета Цатуровым Ю.С. 17.04.95 г.

4 ОДОБРЕН Секцией по методам химического и радиологического мониторинга природной среды ЦКПМ Росгидромета 11.04.95 г., протокол N 2

5 СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ МВИ Выдано Гидрохимическим институтом в 1995 г. N 149

6 ЗАРЕГИСТРИРОВАН ЦКБ ГМП в 1995 г. N 494

7 РАЗРАБОТАН ВПЕРВЫЕ

Введение

В поверхностных водах суши соединения никеля достаточно распространены и находятся в растворенном, взвешенном и коллоидном состояниях, соотношение между которыми зависит от состава вод, температуры, величины рН. Растворенные формы никеля представляют собой главным образом комплексные ионы. Наиболее часто он мигрирует в виде комплексов с аминокислотами, гуминовыми и фульвокислотами.

Присутствие никеля в природной воде в значительной степени обусловлено составом пород, через которые проходит вода. В воду никель может попадать из почв, а также в результате разложения растительных и животных организмов, присутствующих в водоемах. Антропогенным источником появления никеля в водных объектах являются сточные воды ряда производств, например, гальванических цехов, заводов синтетического каучука, никелевых обогатительных фабрик, и других.

В речных незагрязненных и слабо загрязненных водах концентрация никеля колеблется в основном от 0,8 до 10 мкг/дм³, в загрязненных она может составлять несколько десятков микрограммов в кубическом дециметре.

Содержание никеля в природной воде нормируется. ПДК растворенных форм никеля в водных объектах хозяйственно-питьевого и культурно-бытового назначения составляет 0,01 мг/дм³, рыбохозяйственных водоемах - 0,1 мг/дм³.

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ. МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ НИКЕЛЯ В ПОВЕРХНОСТНЫХ ВОДАХ СУШИ ФОТОМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ С ДИМЕТИЛГЛИОКСИМОМ

Дата введения 01.07.95 г.

1 Назначение и область применения методики

Настоящий руководящий документ устанавливает фотометрическую методику выполнения измерений массовой концентрации растворенных форм никеля в пробах поверхностных вод суши в диапазоне 0,005 - 0,200 мг/дм³. При анализе проб воды с массовой концентрацией никеля, превышающей 0,200 мг/дм³, необходимо соответствующее разбавление пробы бидистиллированной водой.

2 Нормы погрешности и значения характеристик погрешности измерений

В соответствии с ГОСТ 27384 норма погрешности при выполнении измерений массовой концентрации никеля в природных водах в диапазоне 0,0005 - 0,05 мг/дм³ составляет $\pm 50\%$, свыше 0,05 мг/дм³ - $\pm 20\%$.

Установленные для настоящей методики значения характеристик погрешности и ее составляющих приведены в таблице.

При выполнении измерений никеля в пробах с массовой концентрацией свыше 0,200 мг/дм³ после соответствующего разбавления погрешность измерения не превышает величины $\Delta \cdot n$, где Δ - погрешность измерения концентрации никеля в разбавленной пробе; n - степень разбавления.

Таблица - Значения характеристик погрешности и ее составляющих (P=0,95)

Диапазон измеряемых концентраций никеля, С, мг/дм ³	Характеристики составляющих погрешности, мг/дм ³		Характеристика погрешности, мг/дм ³ , Δ
	случайной, $\sigma(\Delta)$	систематической Δ.	
0,005-0,050	0,001+0,03·С	0,09·С	0,002+0,10·С
св.0,050-0,200	0,001+0,03·С	0,005	0,004+0,05·С

3 Метод измерений

Определение основано на взаимодействии ионов никеля с диметилглиоксимом в присутствии окислителя с образованием комплексного соединения винно-красного цвета.

Оптическая плотность образующегося комплекса при длине волны $\lambda=445$ нм пропорциональна концентрации ионов никеля в анализируемой пробе.

Определению мешают ионы меди и кобальта, которые экстрагируются хлороформом вместе с ионами никеля в виде диметилглиоксиматов. Ионы железа (II, III) вызывают потемнение экстракта. Мешают также органические вещества, приводящие к образованию стойкой эмульсии в хлороформе.

Влияние ионов меди и кобальта устраняют встряхиванием хлороформного экстракта с разбавленным раствором аммиака. При этом, указанные ионы переходят в виде аммиакатов в водную фазу. В экстракте остаются лишь малые количества ионов меди и кобальта, которые обычно не мешают определению, поскольку при рекстракции соляной кислотой никель переходит в водную фазу, а примеси этих металлов остаются в хлороформе.

Влияние органических веществ устраняют, разрушая их с помощью УФ-облучения. Железо (II) окисляют до железа (III) добав-

лением персульфата аммония перед стадией УФ-разложения органической матрицы.

4 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы

4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства

4.1.1 Фотоэлектроколориметр типа КФК-2, КФК-2мп (КФК-3) по ТУ 3.3.1766, ТУ 3.3.1860 или спектрофотометр типа СФ-46 (СФ-26).

4.1.2 Весы аналитические 2 класса точности по ГОСТ 24104.

4.1.3 Весы технические лабораторные 4 класса точности по ГОСТ 24104 с пределом взвешивания 200 г.

4.1.4, Установка для обработки проб воды УФ-облучением типа УФР с набором кварцевых пробирок вместимостью не менее 60 см³.

4.1.5 Плитка электрическая по ГОСТ 14919.

4.1.6 Термометр по ГОСТ 29224 с диапазоном 0-100 °С с конусным шлифом 14/23 - 1

4.1.7 Колбы мерные не ниже 2 класса точности по ГОСТ 1770 вместимостью: 100 см³ - 1
500 см³ - 1

4.1.8 Колбы мерные не ниже 2 класса точности или пробирки градуированные с притертой пробкой по ГОСТ 1770 вместимостью 25 см³ - 7

4.1.9 Пипетки градуированные не ниже 2 класса точности по ГОСТ 29227 вместимостью: 1 см³ - 3
2 см³ - 7
5 см³ - 4
100 см³ - 1

4.1.10 Цилиндры мерные по ГОСТ 1770 вместимостью: 10 см³ - 1
25 см³ - 1
100 см³ - 2
250 см³ - 1
500 см³ - 1

РД 52.24.494-95

4.1.11 Колбы конические термостойкие по ГОСТ 25336
емкостью 250 см³ - 4

4.1.12 Воронки делительные по ГОСТ 25336 емкостью
25 см³ - 8
250 см³ - 4

4.1.13 Стаканы химические по ГОСТ 25336 емкостью:
100 см³ - 1
250 см³ - 1
500 см³ - 1

4.1.14 Стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 25336 - 2

4.1.15 Часовые стекла - 4

4.1.16 Воронка лабораторная по ГОСТ 25336 диаметром 7-8 см - 1

4.1.17 Установка из стекла для перегонки растворителей с
перегонной колбой емкостью 1 дм³ и елочным дефлегматором
длиной не менее 25 см по ГОСТ 25336.

4.1.18 Устройство для фильтрования проб с использованием
мембранных или бумажных фильтров.

Допускается использование других типов средств измерений, посуды
и вспомогательного оборудования, в том числе импортных, с
характеристиками не хуже, чем у приведенных в 4.1.

4.2 Реактивы и материалы

4.2.1 Стандартный образец состава водных растворов ионов никеля
или хлорид никеля гексагидрат по ГОСТ 4038, х.ч.

4.2.2 Цитрат натрия, пентагидрат по ТУ 6-09-2248, ос.ч. или по
ГОСТ 22280, ч.д.а.

4.2.3 Персульфат аммония (аммоний надсерноокислый) по ГОСТ
20478, х.ч. или ч.д.а., перекристаллизованный.

4.2.4 Аммиак водный, концентрированный по ГОСТ 3760, ч.д.а.

4.2.5 Соляная кислота по ГОСТ 3118, ч.д.а.

4.2.6 Иод кристаллический по ГОСТ 4159, ч.д.а.

4.2.7 Иодид калия по ГОСТ 4232, ч.д.а.

4.2.8 Хлороформ по ГОСТ 20015, очищенный.

4.2.9 Диметилглиоксим по ГОСТ 5828, ч.д.а.

4.2.10 Дитизон по ГОСТ 10165, ч.д.а.

4.2.11 Спирт этиловый по ГОСТ 18300.

4.2.12 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

4.2.13 Вода бидистиллированная (дистиллированная вода, вторично перегнанная на кварцевой или стеклянной установке).

4.2.14 Универсальная индикаторная бумага по ТУ 6-09-1181.

4.2.15 Фильтры мембранные "Владипор МФА-МА", 0,45 мкм, по ТУ 6-05-1903 или другого типа, равноценные по характеристикам или фильтры бумажные обеззоленные "синяя лента" по ТУ 6-09-1678.

4.2.16 Фильтры бумажные обеззоленные "красная лента" по ТУ 6-09-1678.

Допускается использование реактивов, изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных, с квалификацией не ниже указанной в 4.2.

4.3 Дополнительное оборудование для перекристаллизации персульфата аммония

4.3.1 Насос вакуумный лабораторный любого типа.

4.3.2 Стаканы химические термостойкие по ГОСТ 25336
емкостью 250 см³ - 2

4.3.3 Воронка фильтрующая с пористой пластиной (пор 100-160) по
ГОСТ 25336 - 1

4.3.4 Колба с тубусом (Бунзена) по ГОСТ 25336 емкостью
0,25-0,5 дм³ - 1

4.3.5 Палочки стеклянные - 2

5 Отбор и хранение проб

Отбор проб производят в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05. Пробы фильтруют через мембранный фильтр 0,45 мкм, очищенный кипяче-

нием в течение 20 мин в 1 % растворе соляной кислоты и двукратным кипячением в дистиллированной воде. Допустимо использование бумажных фильтров "синяя лента". При фильтровании через любой фильтр первые порции фильтрата отбрасывают. Фильтрат подкисляют соляной кислотой, 6 моль/дм³, из расчета 2 см³ на 100 см³ воды. Пробы хранят до анализа в полиэтиленовой посуде.

6 Подготовка к выполнению измерений

6.1 Приготовление растворов и реактивов

6.1.1 Раствор цитрата натрия

К 30 г Na₃C₆H₅O₇ · 5,5H₂O приливают 100 см³ бидистиллированной воды, перемешивают до растворения. Хранят не более 3 мес в полиэтиленовой посуде.

Если для приготовления раствора использовали реактив квалификации ч.д.а., то раствор следует очистить двукратной экстракцией раствором дитизона в хлороформе в течение 1 мин (по 10 см³). Для приготовления последнего 10 мг дитизона растворяют в 20 см³ хлороформа.

6.1.2 Раствор аммиака, 6 моль/дм³

К 120 см³ концентрированного раствора аммиака приливают 150 см³ бидистиллированной воды и перемешивают. Раствор хранят в плотно закрытой полиэтиленовой посуде.

6.1.3 Раствор аммиака, 0,5 моль/дм³

10 см³ концентрированного раствора аммиака растворяют в 250 см³ бидистиллированной воды. Раствор хранят в плотно закрытой склянке.

6.1.4 Раствор соляной кислоты, 0,5 моль/дм³

К 470 см³ бидистиллированной воды прибавляют 21 см³ концентрированной соляной кислоты и перемешивают. Раствор устойчив.

6.1.5 Раствор соляной кислоты, 1 %

10 см³ концентрированной соляной кислоты растворяют в 350 см³ дистиллированной воды.

6.1.6 Иодная вода

В стакан вместимостью 250 см³ помещают 0,064 г кристаллического иода, приливают 20 см³ бидистиллированной воды и при интенсивном перемешивании добавляют небольшими порциями иодид калия до полного растворения иода; затем приливают еще 80 см³ бидистиллированной воды и перемешивают. Хранят раствор в темной склянке не более 1 мес.

6.1.7 Раствор диметилглиоксима

К 1,0 г диметилглиоксима $C_4H_8O_2N_2$ приливают 100 см³ этилового спирта и перемешивают до полного растворения. Раствор хранят в склянке с притертой пробкой в холодильнике не более месяца.

6.1.8 Перекристаллизация персульфата аммония

100 г персульфата аммония растворяют в 100 см³ бидистиллированной воды при нагревании до 40-45 °С. Раствор быстро фильтруют через складчатый бумажный фильтр "красная лента" в термостойкий стакан вместимостью 250 см³ и охлаждают в бане со льдом, перемешивая раствор палочкой. Выпавшие кристаллы отфильтровывают через стеклянный пористый фильтр под вакуумом и промывают небольшим количеством охлажденной бидистиллированной воды. Сушат персульфат аммония в темном месте при комнатной температуре. Фильтрат можно использовать для перекристаллизации еще одной порции персульфата аммония (около 50 г).

6.2 Приготовление градуировочных растворов

Градуировочные растворы, аттестованные по процедуре приготовления, готовят из стандартного образца ионов никеля или из хлорида никеля.

При использовании стандартного образца производят разбавление исходного раствора в соответствии с инструкцией по его применению. Массовая концентрация ионов никеля в рабочем градуировочном растворе должна составлять $2,00 \text{ мг/дм}^3$.

Приготовление градуировочных растворов из хлорида никеля выполняют в соответствии с 6.2.1-6.2.2.

Для всех градуировочных растворов погрешности, обусловленные процедурой приготовления, не превышают 2 % относительно приписанного значения массовой концентрации никеля.

6.2.1 Основной раствор с массовой концентрацией ионов никеля 100 мг/дм^3

$0,2025 \text{ г NiCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ переносят количественно в мерную колбу вместимостью 500 см^3 , добавляют 50 см^3 бидистиллированной воды, 10 см^3 концентрированной соляной кислоты и после растворения соли объем раствора доводят бидистиллированной водой до метки. Хранят в плотно закрытой посуде не более 6 мес.

6.2.2 Рабочий раствор с массовой концентрацией ионов никеля $2,00 \text{ мг/дм}^3$

Пипеткой вместимостью 2 см^3 отбирают $2,0 \text{ см}^3$ основного раствора никеля, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см^3 и доводят объем раствора до метки на колбе бидистиллированной водой. Раствор готовят в день определения.

6.3 Установление градуировочной зависимости

В делительные воронки вместимостью 250 см^3 добавляют по 100 см^3 бидистиллированной воды, последовательно вносят с помощью градуированных пипеток вместимостью 1, 5 и 10 см^3 0; 0,5; 1,0; 2,5; 5,0; 7,5; $10,0 \text{ см}^3$ рабочего раствора с массовой концентрацией никеля $2,00 \text{ мг/дм}^3$ и добавляют по 2 см^3 соляной кислоты, 6 моль/дм^3 . Массовая концентрация ионов никеля в полученных растворах соответствует значениям 0; 0,010; 0,020; 0,050; 0,100; 0,150; $0,200 \text{ мг/дм}^3$.

Далее выполняют их обработку и измерение оптической плотности, как описано в разделе 7.

Градуировочную зависимость устанавливают в координатах: массовая концентрация никеля в мг/дм^3 - оптическая плотность графически или рассчитывают методом наименьших квадратов.

Проверку градуировочной зависимости осуществляют не реже одного раза в квартал, а также при использовании реактивов из новой партии или другого измерительного прибора.

6.4 Регенерация хлороформа

Хлороформные экстракты после окончания анализа собирают в отдельную темную склянку с небольшим количеством дистиллированной воды и встряхивают воронку 2 мин. После отстаивания хлороформ фильтруют через слой ваты или 2-3 неплотных бумажных фильтра в перегонную колбу.

Перегоняют хлороформ, отбирая фракцию, кипящую при $t = 60,5 - 62,0$ °С. Первую порцию отгона, кипящую ниже $60,5$ °С, возвращают в слив, а остаток после отгонки отбрасывают. Повторяют перегонку еще раз, при этом первую порцию отгона и остаток после отгонки возвращают в слив.

7 Выполнение измерений

7.1 Выполнение измерений с разрушением органической матрицы УФ-облучением

Для разрушения органической матрицы УФ-облучением 100 см^3 законсервированной анализируемой воды вносят в две кварцевые пробирки (если вода не была законсервирована, приливают в каждую пробирку по 1 см^3 раствора соляной кислоты 6 моль/дм^3), добавляют по $0,05 \text{ г}$ персульфата аммония и облучают пробу 20 мин.

После облучения количественно переносят пробу в делительную воронку вместимостью 250 см^3 , добавляют $2,0 \text{ см}^3$ раствора цитрата

натрия, затем раствором аммиака 6 моль/дм³ доводят рН по универсальной индикаторной бумаге до значения 7,5-8,0. Добавляют 2 см³ раствора диметилглиоксима, 3 см³ хлороформа и встряхивают содержимое воронки в течение 1 мин.

Дают пробе расслоиться в течение нескольких минут, затем круговыми движениями перемешивают ее и вновь оставляют на 1-2 мин. Экстракт переносят в делительную воронку вместимостью 25 см³. Экстрагирование повторяют еще дважды порциями хлороформа по 3,0 см³, сливая каждый раз экстракт в ту же делительную воронку. Соединенные порции экстракта встряхивают в делительной воронке с 5,0 см³ раствора аммиака 0,5 моль/дм³ в течение 1 мин и после разделения фаз переносят хлороформный слой во вторую делительную воронку вместимостью 25 см³. Аммиачный раствор, оставшийся в первой воронке встряхивают с 2,0 см³ хлороформа 1 мин. После разделения полученный экстракт присоединяют к экстракту, находящемуся во второй делительной воронке, а аммиачный раствор отбрасывают и воронку 2-3 раза ополаскивают бидистиллированной водой. Содержащийся в экстракте никель реэкстрагируют 5 см³ раствора соляной кислоты 0,5 моль/дм³, встряхивая содержимое делительной воронки в течение 1 мин. После расслоения хлороформный слой переносят в первую воронку и повторяют реэкстракцию.

Солянокислые растворы из обеих воронок переносят в градуированную пробирку или мерную колбу вместимостью 25 см³, ополаскивают воронки 5 см³ бидистиллированной воды, помещая промывную воду в ту же пробирку. Затем к раствору в пробирке добавляют 1 см³ иодной воды, 2 см³ концентрированного раствора аммиака, раствор охлаждают до комнатной температуры, затем приливают 1 см³ раствора диметилглиоксима, доводят объем бидистиллированной водой до 25 см³ и перемешивают.

Через 20 - 25 мин (не позже!) измеряют оптическую плотность раствора в кюветах длиной 5 см на спектрофотометре при $\lambda = 445$ нм, а при его отсутствии - на фотоэлектроколориметре при $\lambda = 440$ нм относительно холостого опыта.

Холостой опыт выполняют аналогично, используя 100 см³ бидистиллированной воды.

Если оптическая плотность пробы выше таковой для последней точки градуировочной зависимости, повторяют определение с меньшей аликвотой анализируемой воды, разбавленной до объема 100 см³ бидистиллированной водой.

7.2 Выполнение измерений с разрушением органической матрицы кипячением с персульфатом аммония

100 см³ законсервированной анализируемой воды помещают в термостойкие конические колбы вместимостью 250 см³ (если вода не была законсервирована, приливают 2 см³ раствора соляной кислоты 6 моль/дм³), добавляют 0,1 г персульфата аммония, накрывают колбу часовым стеклом и кипятят пробу на электроплитке в течение 20 - 25 мин. Затем пробу охлаждают, количественно переносят в делительную воронку вместимостью 250 см³ и далее проводят определение, как описано в 7.1.

8 Вычисление результатов измерений

Массовую концентрацию никеля в пробе анализируемой воды C_x , мг/дм³, находят по градуировочной зависимости. Если проводилось разбавление пробы, результат, найденный по градуировочной зависимости, умножают на величину $100/V$, где V - объем аликвоты пробы, взятый для анализа, см³.

Результат измерения в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде:

$$C_x \pm \Delta, \text{ мг/дм}^3 \quad (P = 0,95), \quad (1)$$

где Δ - характеристика погрешности измерения для данной массовой концентрации никеля (таблица).

Численные значения результата измерения должны оканчиваться цифрой того же разряда, что и значения характеристики погрешности.

9 Контроль погрешности измерения

Периодичность контроля - не менее одной контрольной на 15-20 рабочих проб за период, в течение которого условия проведения анализа неизменны. Образцами для контроля являются рабочие пробы воды. Их объем должен быть достаточным для проведения основного и контрольного определений.

Отобранную пробу воды делят на две части. Выполняют измерение массовой концентрации никеля в одной из них и получают результат C_{x1} . Другую часть пробы разбавляют бидистиллированной водой точно в два раза и снова делят на две части. Анализируют первую часть разбавленной пробы и получают результат C_{x2} . Во вторую часть разбавленной пробы вводят добавку никеля C_d , выполняют анализ и получают результат C_{x3} . Величина добавки должна составлять 40-60 % от C_{x1} . При отсутствии никеля в исходной пробе добавка должна составлять 0,005 мг/дм³. Анализ проб всех трех проб выполняют в одно время и в одинаковых условиях.

Результат контроля признают удовлетворительным, если выполняется условие:

$$|C_{x3} - C_{x2} - C_d| + |2C_{x2} - C_{x1}| \leq K, \quad (2)$$

Норматив оперативного контроля погрешности K , мг/дм³, рассчитывают по формуле

$$K = 0,84 \Delta_{cc} + 1,64 \sqrt{\sigma_{cx3}^2(\Delta) + \sigma_{cx2}^2(\Delta) + \sigma_{cd}^2(\Delta)}, \quad (3)$$

где Δ_{cc} - характеристика систематической составляющей погрешности, соответствующая концентрации добавки C_d ;

$\sigma_{c_{x1}}^2(\Lambda) + \sigma_{c_{x2}}^2(\Lambda) + \sigma_{c_{x3}}^2(\Lambda)$ - характеристики случайной составляющей погрешности для C_{x3} , C_{x2} и C_{x1} соответственно.

Характеристики систематической и случайной составляющих погрешности находят из таблицы в разделе 2 в соответствии с концентрациями никеля в пробах.

При превышении норматива контрольное определение повторяют. При повторном превышении норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

10 Требования безопасности

10.1 При выполнении измерений массовой концентрации никеля в пробах природных вод соблюдают требования безопасности, установленные в "Правилах по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета", Л., Гидрометеиздат, 1983, или в "Типовой инструкции по технике безопасности для гидрохимических лабораторий служб Роскомвода", М., 1995.

10.2 По степени воздействия на организм вредные вещества, используемые при выполнении определений, относятся ко 2, 3 классам опасности по ГОСТ 12.1.007.

10.3 Содержание используемых вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать установленных предельно допустимых концентраций в соответствии с ГОСТ 12.1.005.

10.4 Оператор, которому поручено приготовление растворов и реактивов и выполнение анализа, должен быть проинструктирован о мерах предосторожности при работе с используемыми реактивами и оборудованием.

11 Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица со средним профессиональным образованием и освоившие методику анализа.

12 Затраты времени на проведение анализа

На приготовление растворов и реактивов в расчете на 100 определений - 3,0 чел.-ч.

На установление градуировочной зависимости - 6,0 чел.-ч.

На определение никеля в единичной пробе - 1,4 чел.-ч.; в серии из 10 проб - 8,0 чел.-ч.

Затраты времени на подготовку посуды включены в затраты времени на проведение анализа.

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА РОССИИ ПО ГИДРОМЕТЕОРОЛОГИИ
И МОНИТОРИНГУ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ

**СВИДЕТЕЛЬСТВО N 149
об аттестации МВИ**

МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ массовой концентрации никеля в поверхностных водах суши фотометрическим методом с диметилглиоксимом ОСНОВАНА на взаимодействии ионов никеля с диметилглиоксимом в присутствии окислителя с образованием окрашенного в вино-красный цвет комплекса с максимумом поглощения при $\lambda = 445$ нм.

РАЗРАБОТАНА Гидрохимическим институтом, МНПП "Акватест".

РЕГЛАМЕНТИРОВАНА в РД 52.24.494-95.

АТТЕСТОВАНА в соответствии с ГОСТ Р 8.563 (ГОСТ 8.010).

АТТЕСТАЦИЯ проведена Гидрохимическим институтом на основании результатов экспериментальных исследований в 1993 г., и метрологической экспертизы материалов в 1995 г.

В результате аттестации МВИ установлено:

1. МВИ соответствует предъявляемым к ней метрологическим требованиям и обладает следующими основными метрологическими характеристиками:

Значения характеристик погрешности и ее составляющих (P=0,95)

Диапазон измеряемых концентраций никеля, С, мг/дм ³	Характеристики составляющих погрешности, мг/дм ³		Характеристика погрешности, мг/дм ³ , Δ
	случайной, $\sigma(\lambda)$	систематической Δ _c	
0,005-0,050	0,001+0,03·С	0,09·С	0,002+0,10·С
св.0,050-0,200	0,001+0,03·С	0,005	0,004+0,05·С

2. Оперативный контроль погрешности измерений проводят в соответствии с разделом 9 РД 52.24.494-95.

Дата выдачи: март 1995 г.

Главный метролог

А.А. Назарова

