
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
54499—
2011

ВОДА ПИТЬЕВАЯ

**Люминесцентный метод определения
содержания урана**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2012

Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения».

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Обществом с ограниченной ответственностью «Протектор», группой компаний «Люмэкс» (Общество с ограниченной ответственностью «Люмэкс», Общество с ограниченной ответственностью «Люмэкс-маркетинг»), Закрытым акционерным обществом «Центр исследования и контроля воды»

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 343 «Качество воды»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 16 ноября 2011 г. № 554-ст

4 ВВЕДЕН В ПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартинформ, 2012

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Отбор проб	2
4 Определение содержания урана с использованием градуировочной характеристики (вариант А)	2
5 Определение содержания урана с использованием добавки урана (вариант Б)	9
Приложение А (обязательное) Контроль чистоты растворов	13
Приложение Б (рекомендуемое) Проверка значимости влияний мешающих факторов.	14
Библиография	15

ВОДА ПИТЬЕВАЯ**Люминесцентный метод определения содержания урана**

Drinking water. Luminescent method for determination of uranium content

Дата введения — 2013—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на питьевую воду и воду поверхностных и подземных источников питьевого водоснабжения и устанавливает метод определения массовой концентрации урана с использованием люминесценции в области длин волн от 500 до 550 нм в присутствии полисиликата натрия, возбуждаемой светом в области длин волн от 250 до 350 нм:

- для диапазона измерений массовой концентрации урана от 0,002 до 1,000 мг/дм³ с использованием градуировочной характеристики — зависимости интенсивности люминесценции от массовой концентрации урана (вариант А);
- для диапазона измерений массовой концентрации урана от 0,0006 до 1,0000 мг/дм³ путем внесения добавки урана в пробу анализируемой воды (вариант Б).

Вариант Б рекомендуется также использовать при наличии влияния мешающих факторов (см. 4.3.3).

Вариант Б является арбитражным.

Если содержание урана превышает верхнюю границу диапазона, то допускается разбавление пробы дистиллированной водой, но не более чем в 100 раз.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025—2006 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий*

ГОСТ Р 51592—2000 Вода. Общие требования к отбору проб

ГОСТ Р 51593—2000 Вода питьевая. Отбор проб

ГОСТ Р 52501—2005 (ИСО 3696:1987) Вода для лабораторного анализа. Технические условия

ГОСТ Р 53228—2008 Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ 17.1.5.05—85 Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков

ГОСТ 1770—74 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензуры, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 4328—77 Реактивы. Натрия гидроокись. Технические условия

*Отменен с 01.01.2012, действует ГОСТ ИСО/МЭК 17025—2009.

- ГОСТ 6709—72 Вода дистиллированная. Технические условия
ГОСТ 9428—73 Реактивы. Кремний (IV) оксид. Технические условия
ГОСТ 11125—84 Кислота азотная особой чистоты. Технические условия
ГОСТ 14919—83 Электроплиты, электроплитки и жарочные электрошкафы бытовые. Общие технические условия
ГОСТ 25336—82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры
ГОСТ 29169—91 (ИСО 648—77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

Причина — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Отбор проб

- 3.1 Пробы воды отбирают по ГОСТ Р 51592, ГОСТ Р 51593 и ГОСТ 17.1.5.05 в емкости из полимерных материалов или боросиликатного стекла вместимостью не менее 100 см³.
3.2 Если анализ проводят позднее, чем через 6 ч после отбора, то пробу воды консервируют, не фильтруя, добавлением концентрированной азотной кислоты из расчета 7 см³ азотной кислоты на 1 дм³ пробы (желательно на месте отбора пробы).
Срок хранения консервированной пробы — не более 1 мес.

4 Определение содержания урана с использованием градуировочной характеристики (вариант А)

Сущность метода заключается в регистрации люминесценции уранил-ионов в присутствии полисиликата натрия в диапазонах длин волн, указанных в разделе 1, в режиме строба, смещенного по отношению к возбуждающему импульсу. Массовую концентрацию урана рассчитывают с использованием предварительно установленной градуировочной характеристики.

4.1 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы, материалы

Флуориметр, спектрофлуориметр или анализатор жидкости люминесцентный, в том числе лазерный (далее — прибор), позволяющий измерять интенсивность люминесценции в диапазоне длин волн от 500 до 550 нм при возбуждении в диапазоне длин волн от 250 до 350 нм в импульсном режиме в диапазоне времени задержки строба от 20 до 800 мкс по отношению к возбуждающему импульсу и длительности строба от 100 до 800 мкс.

Весы, обеспечивающие точность взвешивания с пределом допускаемой абсолютной погрешности не более $\pm 0,01$ г по ГОСТ Р 53228.

Пипетки с одной отметкой 2-го класса точности, исполнений 1, 1а, 2 или 2а по ГОСТ 29169.

Колбы мерные 2-го класса точности, исполнений 1, 2 или 2а по ГОСТ 1770.

Цилиндры мерные 2-го класса точности, исполнений 1, 2, 2а, 3, 4 или 4а по ГОСТ 1770.

Дозаторы пипеточные одноканальные с объемом дозирования от 200 до 1000 мм³ с погрешностью объема дозирования не более $\pm 2\%$.

Государственный стандартный образец (ГСО) состава водного раствора ионов урана (VI) с относительной погрешностью аттестованного значения не более $\pm 2\%$ при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Электроплитка с закрытой спиралью бытовая по ГОСТ 14919.

Стаканы из фторопласта вместимостью 100 и 200 см³ с навинчивающейся крышкой из фторопласта.

Колбы из фторопласта вместимостью 100 см³ с навинчивающейся крышкой из фторопласта.

Пробирки из полимерного материала, например из фторопласта или полиэтилена, вместимостью 10 см³, снабженные пробками.

Стаканы стеклянные химические В-1 или Н-1 по ГОСТ 25336.

Фильтры мембранные с размером пор 0,45 мкм или бумажные обеззоленные «синяя лента».

Емкости из полистилена или боросиликатного стекла для хранения проб.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709 или вода для лабораторного анализа 1-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501 (далее —дистиллированная вода).

Кислота азотная по ГОСТ 11125, ос. ч.

Натрия гидроокись по ГОСТ 4328, х. ч.

Кремний (IV) оксид по ГОСТ 9428, ч. д. а. или аморфный, ос. ч.

П р и м е ч а н и е — Допускается применять другие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы с метрологическими и техническими характеристиками не хуже указанных.

4.2 Подготовка к проведению измерений

4.2.1 Подготовка посуды

Стеклянную посуду моют водой с применением моющих средств, затем промывают горячим (60 °С—70 °С) раствором азотной кислоты, разбавленной дистиллированной водой в соотношении 1:1 по объему, водопроводной водой и несколько раз ополаскивают дистиллированной водой.

4.2.2 Приготовление раствора азотной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ вносят 200 см³ дистиллированной воды и осторожно добавляют 7 см³ азотной кислоты (см. 4.1), после чего содержимое колбы доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Срок хранения раствора азотной кислоты — не более 3 мес.

4.2.3 Приготовление раствора полисиликата натрия

В стакан из фторопласта вместимостью 200 см³ вносят 5,0 г гидроокиси натрия, добавляют 100 см³ дистиллированной воды (см. 4.1), затем вносят 14,3 г оксида кремния (IV).

На стенку стакана наносят метку по уровню жидкости в стакане, неплотно закрывают стакан крышкой из фторопласта и нагревают содержимое стакана при слабом кипении до полного растворения оксида кремния (IV), но не более 8 ч. В случае уменьшения объема жидкости за счет выкипания в стакан добавляют дистиллированную воду до метки.

Затем содержимое стакана отстаивают не менее 5 мин, после чего переносят (а при наличии осадка сливают надосадочную жидкость) в стакан или колбу из фторопласта вместимостью 100 см³ и плотно закрывают завинчивающейся крышкой из фторопласта или пробкой из полистилена.

Срок хранения приготовленного раствора полисиликата натрия в емкости из полимерного материала — не более 6 мес.

Если при хранении появляется осадок, то готовят новый раствор.

Не допускается хранить раствор полисиликата натрия в емкости из стекла.

4.2.4 Приготовление исходного раствора урана массовой концентрации 100 мг/дм³

Исходный раствор урана готовят разбавлением ГСО состава водного раствора ионов урана (см. 4.1) раствором азотной кислоты (см. 4.2.2), например следующим образом: в сухую чистую емкость вносят пипеткой 5 см³ ГСО состава водного раствора урана массовой концентрации 300 мг/дм³, добавляют пипеткой 10 см³ раствора азотной кислоты и тщательно перемешивают.

Срок хранения исходного раствора урана — не более года.

4.2.5 Приготовление промежуточного раствора урана массовой концентрации 10 мг/дм³

В мерную колбу вместимостью 50 см³ пипеткой вносят 5 см³ исходного раствора урана (см. 4.2.4) и доводят до метки раствором азотной кислоты (см. 4.2.2).

Срок хранения промежуточного раствора урана — не более года.

4.2.6 Приготовление рабочих растворов урана

Рабочие растворы урана готовят последовательным разбавлением в мерных колбах промежуточного раствора урана (см. 4.2.5) раствором азотной кислоты (см. 4.2.2).

Пример приготовления рабочих растворов урана в мерных колбах вместимостью 100 см³ приведен в таблице 1.

ГОСТ Р 54499—2011

Таблица 1 — Пример приготовления рабочих растворов урана для измерений по варианту А

Наименование и характеристики раствора урана, использованного для приготовления рабочих растворов урана	Приготовление рабочего раствора урана, номер			
	1	2	3	4
Раствор урана, используемый для приготовления рабочего раствора	Промежуточный раствор (см. 4.2.5)	Рабочий раствор № 1	Рабочий раствор № 2	Рабочий раствор № 2
Объем раствора урана, вносимый в мерную колбу, см ³	10	10	10	2
Массовая концентрация урана в рабочем растворе, мг/дм ³	1,0	0,1	0,01	0,002

Срок хранения рабочих растворов урана № 1—№ 3 — не более 3 мес; рабочий раствор урана № 4 готовят непосредственно перед измерением.

4.2.7 Приготовление градуировочных растворов урана

Градуировочные растворы урана готовят непосредственно перед их помещением в измерительную кювету для проведения измерений (см. 4.2.10.1) следующим способом:

Градуировочный раствор № 1. В пробирку из полимерного материала вместимостью 10 см³ вносят 5 см³ дистиллированной воды, 0,5 см³ рабочего раствора урана № 1 (см. таблицу 1), 0,5 см³ раствора полисиликата натрия (см. 4.2.3), после чего содержимое перемешивают.

Градуировочный раствор № 2. В пробирку из полимерного материала вместимостью 10 см³ вносят 5 см³ дистиллированной воды, 0,5 см³ рабочего раствора урана № 2 (см. таблицу 1), 0,5 см³ раствора полисиликата натрия (см. 4.2.3), после чего содержимое перемешивают.

Градуировочный раствор № 3. В пробирку из полимерного материала вместимостью 10 см³ вносят 5 см³ дистиллированной воды, 0,5 см³ рабочего раствора урана № 3 (см. таблицу 1), 0,5 см³ раствора полисиликата натрия (см. 4.2.3), после чего содержимое перемешивают.

Массовым концентрациям урана в полученных градуировочных растворах приписываются значения, равные значениям массовой концентрации урана в использованных для их приготовления рабочих растворах (см. таблицу 1), соответственно: для градуировочного раствора № 1 — 1,0 мг/дм³, для градуировочного раствора № 2 — 0,1 мг/дм³, для градуировочного раствора № 3 — 0,01 мг/дм³.

Причайне — При приготовлении градуировочных растворов и подготовке проб анализируемой воды (см. 4.3.1) добавляют одинаковые объемы дистиллированной воды и раствора полисиликата натрия, что позволяет использовать приписанные значения массовой концентрации урана, не учитывая разбавление при приготовлении градуировочных растворов и проб. При необходимости допускается использовать значения массовой концентрации урана в градуировочных растворах с учетом разбавления при их приготовлении, которые составляют соответственно для градуировочного раствора № 1 — 0,17 мг/дм³, для градуировочного раствора № 2 — 0,017 мг/дм³; для градуировочного раствора № 3 — 0,0017 мг/дм³, при этом необходимо учитывать разбавление пробы анализируемой воды.

4.2.8 Приготовление фонового раствора

Фоновый раствор готовят следующим способом: в пробирку из полимерного материала вместимостью 10 см³ вносят 5 см³ дистиллированной воды (см. 4.1), 0,5 см³ раствора азотной кислоты (см. 4.2.2), 0,5 см³ раствора полисиликата натрия (см. 4.2.3) и перемешивают.

Фоновый раствор готовят непосредственно перед помещением в измерительную кювету для проведения измерений (см. 4.2.10.1).

4.2.9 Подготовка прибора к измерениям

4.2.9.1 Подготовку прибора к измерениям проводят в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации прибора. При наличии технической возможности длины волн возбуждения и регистрации интенсивности люминесценции устанавливают в диапазоне длин волн от 500 до 550 нм при возбуждении в диапазоне длин волн от 250 до 350 нм, таким образом, чтобы обеспечить достижение наибольшего значения градуировочного коэффициента при градуировке прибора (см. 4.2.10).

4.2.9.2 Устанавливают время задержки строба 300 мкс и длительность строба 400 мкс.

Причайне — Допускается в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации прибора устанавливать другие значения времени задержки строба и длительности строба, обеспечивающие достижение наибольшего значения градуировочного коэффициента при градуировке прибора (см. 4.2.10).

4.2.10 Градуировка прибора

4.2.10.1 В кювету прибора вносят фоновый раствор (см. 4.2.8) и проводят не менее пяти измерений и регистраций значений интенсивности люминесценции фонового раствора в условиях по 4.2.9.

Затем проводят не менее пяти измерений интенсивности люминесценции каждого градуировочного раствора (см. 4.2.7), внося их в кювету прибора в следующем порядке: градуировочный раствор № 1, градуировочный раствор № 2, градуировочный раствор № 3.

П р и м е ч а н и я

1 При проведении измерений кювету с растворами и пробами анализируемой воды устанавливают всегда одной и той же гранью по отношению к источнику излучения прибора.

2 После проведения измерений фоновые и градуировочные растворы сразу же выливают из кюветы и кювету тщательно моют дистиллированной водой (см. 4.1), поскольку остатки раствора полисиликата быстро и необратимо разрушают оптические поверхности кюветы. Между измерениями кювету ополаскивают раствором азотной кислоты молярной концентрации 0,1 моль/дм³ (см. 4.2.2).

3 Рекомендуется использовать отдельную кювету для измерений фонового раствора.

4.2.10.2 Проверяют приемлемость полученных результатов измерений интенсивности люминесценции для фонового и каждого градуировочного раствора, используя условие

$$\frac{I_{\max} - I_{\min}}{I_{cp}} \leq d, \quad (1)$$

где I_{\max} — наибольшее зарегистрированное значение интенсивности люминесценции конкретного раствора по 4.2.10.1, отн. ед.;

I_{\min} — наименьшее зарегистрированное значение интенсивности люминесценции конкретного раствора по 4.2.10.1, отн. ед.;

I_{cp} — среднеарифметическое значение из пяти зарегистрированных значений интенсивности люминесценции конкретного раствора, отн. ед.;

d — норматив приемлемости результатов измерений интенсивности люминесценции, равный 0,25 для фонового раствора и градуировочного раствора № 3 и 0,12 — для градуировочных растворов № 1 и № 2.

Если условие (1) выполняется, то результаты измерений считают приемлемыми и в качестве результата принимают среднеарифметическое пяти измерений интенсивности люминесценции конкретного раствора.

Если условие (1) не выполняется для конкретного раствора, то исключают значение, максимально отклоняющееся от среднеарифметического, и вновь проверяют выполнение условия (1) для конкретного раствора с оставшимися значениями, при этом:

- если условие (1) выполняется, то за результат измерения интенсивности люминесценции этого раствора принимают среднеарифметическое оставшихся значений;

- если условие (1) для этого раствора не выполняется, то находят и устраниют причины неудовлетворительных результатов, после чего измерения повторяют, заново приготовив данный раствор.

4.2.10.3 Устанавливают градуировочную характеристику в виде зависимости среднеарифметических значений интенсивности люминесценции градуировочных растворов от значения массовой концентрации урана в них и устанавливают градуировочный коэффициент b . Если прибор снабжен компьютерной (микропроцессорной) системой сбора и обработки информации, то градуировочный коэффициент b устанавливают в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации прибора. При отсутствии компьютерной (микропроцессорной) системы сбора и обработки информации градуировочный коэффициент b , (отн. ед.) · дм³/мг, рассчитывают для каждого градуировочного раствора по формуле

$$b = \frac{I_{cp} - I_{\Phi}}{C_{cp}}, \quad (2)$$

где I_{cp} — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции соответствующего градуировочного раствора, отн. ед.;

I_{Φ} — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора, отн. ед.;

C_{cp} — значение массовой концентрации урана в соответствующем градуировочном растворе (см. 4.2.7), мг/дм³.

Вычисляют среднеарифметическое полученных значений градуировочного коэффициента для каждого градуировочного раствора и проверяют выполнение условия

$$\frac{|b - b_{cp}|}{b_{cp}} \leq 0,1, \quad (3)$$

где b — значение градуировочного коэффициента, рассчитанное по формуле (2) для конкретного градуировочного раствора, (отн. ед.)· $\text{dm}^3/\text{мг}$;

b_{cp} — среднеарифметическое значение из полученных значений градуировочных коэффициентов для градуировочных растворов № 1, № 2 и № 3, (отн. ед.)· $\text{dm}^3/\text{мг}$.

Если условие (3) выполняется, то в качестве результата определения градуировочного коэффициента принимают среднеарифметическое значение b_{cp} . Если условие (3) не выполняется, то находят и устраняют причины его невыполнения, после чего градуировку повторяют.

Причина

1 Уменьшение значения градуировочного коэффициента для градуировочного раствора № 1 более чем на 10 % по сравнению со значением градуировочного коэффициента для градуировочного раствора № 2 свидетельствует о нелинейности отклика прибора при высоких концентрациях урана, в этом случае ограничивают сверху диапазон градуировочной характеристики значением $0,1 \text{ мг}/\text{dm}^3$.

2 При рутинных измерениях допускается проведение градуировки прибора только по градуировочному раствору № 2.

4.2.10.4 Контроль стабильности градуировочного коэффициента b проводят непосредственно перед измерениями каждой серии проб. В качестве контрольных растворов применяют не менее двух градуировочных растворов по 4.2.7, при этом рекомендуется, чтобы массовая концентрация урана в них соответствовала предполагаемой массовой концентрации урана в пробах анализируемой воды. При определении низких содержаний урана (менее $0,01 \text{ мг}/\text{dm}^3$) в качестве контрольного раствора используют следующий свежеприготовленный раствор: в пробирку из полимерного материала вместимостью 10 cm^3 вносят 5 cm^3 дистиллированной воды, $0,5 \text{ cm}^3$ рабочего раствора урана № 4 (см. таблицу 1), $0,5 \text{ cm}^3$ раствора полисиликата натрия (см. 4.2.3), после чего содержимое перемешивают, при этом приписанное значение массовой концентрации урана в контрольном растворе соответствует $0,01 \text{ мг}/\text{dm}^3$.

В кювету прибора вносят контрольные растворы в порядке возрастания массовой концентрации урана в них и не менее пяти раз измеряют значение интенсивности люминесценции каждого контрольного раствора в условиях, при которых была проведена градуировка прибора с учетом условий по 4.2.9.

Используя градуировочную характеристику (см. 4.2.10.3), по измеренным значениям интенсивности люминесценции определяют массовую концентрацию урана в каждом контрольном растворе и проверяют выполнение условия

$$\frac{|C_{изм} - C_k|}{C_k} \cdot 100 \leq G, \quad (4)$$

где $C_{изм}$ — измеренное значение массовой концентрации урана в конкретном контрольном растворе, $\text{мг}/\text{dm}^3$;

C_k — приписанное значение массовой концентрации урана в использованном конкретном контрольном растворе, $\text{мг}/\text{dm}^3$;

G — норматив контроля стабильности градуировочного коэффициента, равный $0,7\delta$ %,

где δ — показатель точности измерений (см. таблицу 2), %.

Если условие (4) выполняется, то используют ранее установленный градуировочный коэффициент b_{cp} (см. 4.2.10.3). Если условие (4) не выполняется только для одного контрольного раствора, то заново готовят этот контрольный раствор и проводят повторные измерения, при этом если при повторных измерениях условие (4) также не выполняется, то градуировку прибора проводят заново. Градуировку также проводят после ремонта прибора, замены реактивов и государственных стандартных образцов (см. 4.1).

Причина — Нестабильность градуировочного коэффициента в области низких значений массовой концентрации урана ($0,01 \text{ мг}/\text{dm}^3$ и менее) чаще всего обусловлена загрязнениями дистиллированной воды и (или) реактивов.

4.2.11 Контроль вспомогательных растворов

Перед проведением измерений чистоту растворов (см. 4.2.2 и 4.2.3) контролируют в соответствии с требованиями приложения А.

4.2.12 Подготовка проб анализируемой воды к измерениям

4.2.12.1 Если пробу анализируемой воды не консервировали (см. 3.2), то перед анализом ее подкисляют концентрированной азотной кислотой из расчета 7 см³ кислоты на 1 дм³ пробы и выдерживают не менее 1 ч.

4.2.12.2 Законсервированную (см. 3.2) или подкисленную (см. 4.2.12.1) пробу анализируемой воды фильтруют через мембранный фильтр или бумажный обеззоленный фильтр «синяя лента», отбрасывая первые порции фильтрата (приблизительно 10 см³).

Допускается проводить отделение взвешенных частиц центрифугированием.

Не допускается проводить фильтрование неподкисленной пробы.

4.3 Порядок проведения измерений

4.3.1 В пробирку из полимерного материала вносят 5 см³ дистиллированной воды (см. 4.1), вводят 0,5 см³ подготовленной пробы анализируемой воды (см. 4.2.12) и 0,5 см³ раствора полисиликата натрия (см. 4.2.3). Содержимое пробирки перемешивают, после чего сразу помещают в кювету прибора и не менее пяти раз измеряют и регистрируют значения интенсивности люминесценции пробы воды в условиях, при которых была проведена градуировка прибора с учетом условий по 4.2.9.

4.3.2 Если измеренное значение интенсивности люминесценции пробы анализируемой воды превышает верхнюю границу диапазона градуировочной характеристики, то подготовленную пробу (см. 4.2.12) объемом V_a разбавляют раствором азотной кислоты (см. 4.2.2) до объема V_k так, чтобы массовая концентрация урана в разбавленной пробе соответствовала диапазону градуировочной характеристики, и проводят операции, предусмотренные 4.3.1, с разбавленной пробой.

4.3.3 Если возникают предположения о наличии влияния мешающих факторов пробы (например, при анализе проб, ранее не анализировавшихся в лаборатории или при анализе проб, для которых такое влияние ранее было установлено), то проверяют значимость такого влияния как указано в приложении Б. Если влияние мешающих факторов устранить невозможно, проводят измерения по варианту Б.

4.4 Обработка результатов измерений

4.4.1 При наличии компьютерной (микропроцессорной) системы сбора и обработки информации массовую концентрацию урана в пробе анализируемой воды $C_{np,i}$, мг/дм³, рассчитывают в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации для каждого измеренного значения интенсивности люминесценции I_i , отн. ед. (см. 4.3.1). Результаты регистрируют в рабочем журнале.

При отсутствии компьютерной (микропроцессорной) системы сбора и обработки информации массовую концентрацию урана в пробе анализируемой воды $C_{np,i}$, мг/дм³, рассчитывают для каждого измеренного значения интенсивности люминесценции по формуле

$$C_{np,i} = \frac{I_i - I_\phi}{b_{cp}}, \quad (5)$$

где I_i — измеренное значение интенсивности люминесценции пробы анализируемой воды (см. 4.3.1), отн. ед.;

I_ϕ — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора, полученное при градуировке прибора (см. 4.2.10.3), отн. ед.;

b_{cp} — среднеарифметическое значение градуировочного коэффициента (см. 4.2.10.3), (отн. ед.) × дм³/мг.

4.4.2 Проверяют приемлемость результатов, полученных по 4.4.1, используя условие

$$\frac{C_{max} - C_{min}}{C_{np}} \leq d_C, \quad (6)$$

где C_{max} — наибольшее значение массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды из рассчитанных по 4.4.1 значений, мг/дм³;

C_{min} — наименьшее значение массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды из рассчитанных по 4.4.1 значений, мг/дм³;

C_{np} — среднеарифметическое значение из рассчитанных (см. 4.4.1) значений массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды, мг/дм³;

d_C — норматив приемлемости результатов измерений, равный:

- 0,25 — для массовой концентрации урана от 0,002 до 0,01 мг/дм³ (включительно);
- 0,18 — для массовой концентрации урана свыше 0,01 до 0,05 мг/дм³ (включительно);
- 0,12 — для массовой концентрации урана свыше 0,05 до 1,0 мг/дм³ (включительно).

Если условие (6) выполняется, то за результат определения в качестве значения массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды X , $\text{мг}/\text{дм}^3$, принимают среднеарифметическое значение из рассчитанных (см. 4.4.1) значений.

Если условие (6) не выполняется, то исключают результат, максимально отклоняющийся от среднеарифметического, и проверяют выполнение условия (6) с оставшимися значениями. Если условие (6) с оставшимися значениями выполняется, то за результат определения массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды X , $\text{мг}/\text{дм}^3$, принимают среднеарифметическое оставшихся значений. При невыполнении этого условия находят и устраняют причины нестабильности, после чего измерения повторяют.

4.4.3 Если пробу анализируемой воды разбавляли (см. 4.3.2), то массовую концентрацию урана в пробе анализируемой воды X , $\text{мг}/\text{дм}^3$, рассчитывают по формуле

$$X = C_{np} \cdot Q, \quad (7)$$

где C_{np} — среднеарифметическое значение массовой концентрации урана в разбавленной пробе анализируемой воды (с учетом выполнения требований по 4.4.1—4.4.2), $\text{мг}/\text{дм}^3$;

Q — коэффициент разбавления пробы анализируемой воды, который рассчитывают по формуле

$$Q = \frac{V_k}{V_a}, \quad (8)$$

где V_k — объем разбавленной пробы по 4.3.2, см^3 ;

V_a — объем аликвоты пробы анализируемой воды, взятый для разбавления по 4.3.2, см^3 .

При этом если пробу не разбавляли, то Q принимают равным 1.

4.4.4 За результат измерений массовой концентрации урана принимают среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений X_1 и X_2 в двух аликвотах пробы анализируемой воды при выполнении условия

$$\frac{|X_1 - X_2|}{X_1 + X_2} \cdot 200 \leq r, \quad (9)$$

где X_1 и X_2 — среднеарифметические значения массовой концентрации урана соответственно для первой и второй аликвот пробы анализируемой воды, отвечающие требованиям 4.4.2 и рассчитанные по 4.4.3, $\text{мг}/\text{дм}^3$;

r — значение предела повторяемости (см. таблицу 2), %.

При невыполнении условия (9) используют методы проверки приемлемости результатов параллельных определений и установления окончательного результата измерений согласно ГОСТ Р ИСО 5725-6 (пункт 5.2) или [1].

4.5 Метрологические характеристики

Метод обеспечивает получение результатов измерений с метрологическими характеристиками, не превышающими значений, приведенных в таблице 2, при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Таблица 2 — Метрологические характеристики результатов измерений по варианту А

Диапазон измерений массовой концентрации урана, $\text{мг}/\text{дм}^3$	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных 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 , %	Показатель точности («границы» допускаемой относительной погрешности при вероятности $P = 0,95$) $\pm \delta$, %
От 0,002 до 0,010 включ. Св. 0,01 × 0,05 в 0,05 × 1,00 ×	42 34 22	50 42 28	36 30 20
*Установленные числовые значения границ допускаемой относительной погрешности соответствуют числовым значениям расширенной неопределенности $U_{\text{отн}}$ (в относительных единицах) при коэффициенте охвата $k = 2$.			

4.6 Контроль показателей качества результатов измерений

Контроль показателей качества результатов измерений в лаборатории предусматривает проведение контроля стабильности результатов измерений с учетом требований ГОСТ Р ИСО 5725-6 (раздел 6) или [1].

4.7 Оформление результатов измерений

Результаты измерений регистрируют в протоколе испытаний, который оформляют в соответствии с требованиями ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025, при этом протокол испытаний должен содержать ссылку на настоящий стандарт.

Результаты измерений содержания урана (при подтвержденном в лаборатории соответствии аналитической процедуры требованиям настоящего стандарта) представляют в виде

$$\bar{X} \pm \Delta, \text{ мг/дм}^3, \text{ либо } \bar{X} \pm U, \text{ мг/дм}^3, \quad (10)$$

где \bar{X} — результат измерений, полученный в соответствии с 4.4.4, мг/дм³;

Δ — границы абсолютной погрешности измерений содержания урана ($P = 0,95$), мг/дм³, рассчитываемые по формуле

$$\Delta = 0,01\delta\bar{X}, \quad (11)$$

где δ — границы относительной погрешности измерений содержания урана по таблице 2, %;

U — расширенная неопределенность при коэффициенте охвата $k = 2$, мг/дм³, рассчитываемая по формуле

$$U = 0,01U_{\text{отн}}\bar{X}, \quad (12)$$

где $U_{\text{отн}}$ — расширенная неопределенность, %, при коэффициенте охвата $k = 2$ по таблице 2.

Допускается результат измерений представлять в виде

$$\bar{X} \pm \Delta_{\text{лаб}}, \text{ мг/дм}^3 \quad (13)$$

при условии $\Delta_{\text{лаб}} < \Delta$, где $\Delta_{\text{лаб}}$ — значение показателя точности измерений (доверительные границы абсолютной погрешности измерений для доверительной вероятности $P = 0,95$), установленное при реализации настоящего метода в лаборатории и обеспечивающее контролем стабильности результатов измерений; или

$$\bar{X} \pm U_{\text{лаб}}, \text{ мг/дм}^3 \quad (14)$$

при условии $U_{\text{лаб}} < U$, где $U_{\text{лаб}}$ — значение расширенной неопределенности, установленное при реализации настоящего метода в лаборатории с учетом [2] или [3] и обеспечивающее контролем стабильности результатов измерений в лаборатории.

Численное значение окончательного результата измерений и значение погрешности (неопределенности) измерений выражают не более чем двумя значащими цифрами.

5 Определение содержания урана с использованием добавки урана (вариант Б)

Сущность метода аналогична варианту А (см. раздел 4) с учетом внесения в пробу воды добавки раствора урана.

5.1 Средства измерений, вспомогательное оборудование, реактивы, материалы — по 4.1 со следующими дополнениями:

Дозаторы пипеточные с объемом дозирования от 40 до 200 мм³ и от 1000 до 5000 мм³ с допускаемой погрешностью объема дозирования $\pm 2\%$.

Палочка из стекла, полистирила или фторопласта длиной от 60 до 110 мм, диаметром от 2 до 3 мм с оплавленными (закругленными) концами.

5.2 Подготовка к проведению измерений

5.2.1 Приготовление раствора азотной кислоты (1:1)

Смешивают равные объемы концентрированной азотной кислоты и дистиллированной воды путем осторожного добавления концентрированной азотной кислоты к воде при перемешивании.

Срок хранения раствора азотной кислоты — не более года.

5.2.2 Приготовление раствора азотной кислоты молярной концентрации 0,2 моль/дм³

В мерную колбу вместимостью 500 см³ вносят 200 см³ дистиллированной воды и осторожно добавляют 14 см³ раствора азотной кислоты (см. 5.2.1), после чего доводят содержимое колбы до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Срок хранения приготовленного раствора азотной кислоты — не более 3 мес.

5.2.3 Приготовление исходного раствора урана массовой концентрации 100 мг/дм³

Исходный раствор урана готовят разбавлением ГСО состава водного раствора урана (см. 4.1) раствором азотной кислоты (см. 5.2.2), например следующим образом: в сухую чистую емкость вносят пипеткой 5 см³ ГСО состава водного раствора урана массовой концентрации 300 мг/дм³, добавляют пипеткой 10 см³ раствора азотной кислоты и тщательно перемешивают.

Срок хранения исходного раствора урана — не более года.

5.2.4 Приготовление промежуточного раствора урана массовой концентрации 10 мг/дм³

В мерную колбу вместимостью 50 см³ пипеткой вносят 5 см³ исходного раствора урана (см. 5.2.3) и доводят до метки раствором азотной кислоты (см. 5.2.2).

Срок хранения промежуточного раствора урана — не более года.

5.2.5 Приготовление рабочих растворов урана

Рабочие растворы урана готовят последовательным разбавлением в мерных колбах промежуточного раствора урана (см. 5.2.4) раствором азотной кислоты (см. 5.2.2).

Пример приготовления рабочих растворов урана в мерных колбах вместимостью 100 см³ приведен в таблице 3.

Таблица 3 — Пример приготовления рабочих растворов урана для измерений по варианту Б

Наименование и характеристики раствора урана, использованного для приготовления рабочих растворов урана	Приготовление рабочего раствора урана, номер				
	1	2	3	4	5
Раствор урана, используемый для приготовления рабочего раствора	Промежуточный раствор (см. 5.2.4)	Промежуточный раствор (см. 5.2.4)	Рабочий раствор № 1	Рабочий раствор № 2	Рабочий раствор № 3
Объем раствора урана, вносимый в мерную колбу, см ³	5	2	10	10	10
Массовая концентрация урана в рабочем растворе, мг/дм ³	0,5	0,2	0,05	0,02	0,005

Срок хранения рабочих растворов урана № 1—№ 4 — не более 3 мес; рабочий раствор урана № 5 готовят непосредственно перед измерением.

5.3 Порядок проведения измерений

Измерения проводят в следующем порядке:

5.3.1 Измерение интенсивности люминесценции фонового раствора

В измерительную кювету вносят 2,5 см³ дистиллированной воды, добавляют 0,2 см³ раствора полисиликата натрия (см. 4.2.3) и тщательно перемешивают содержимое измерительной кюветы стеклянной палочкой, затем кювету помещают в кюветное отделение прибора и не менее пяти раз измеряют значение интенсивности люминесценции полученного фонового раствора (I_{ϕ}).

5.3.2 Измерение интенсивности люминесценции фонового раствора с пробой анализируемой воды

Извлекают измерительную кювету с фоновым раствором (см. 5.3.1) из кюветного отделения прибора, вносят в нее 0,1 см³ пробы анализируемой воды (см. 4.2.12) и тщательно перемешивают содержимое измерительной кюветы стеклянной палочкой, затем кювету помещают в кюветное отделение прибора и не менее пяти раз измеряют значение интенсивности люминесценции фонового раствора с пробой анализируемой воды ($I_{\phi,p}$).

5.3.3 Измерение интенсивности люминесценции фонового раствора с пробой анализируемой воды и добавкой урана

Извлекают измерительную кювету (см. 5.3.2) из кюветного отделения прибора, вносят в нее 0,05 см³ рабочего раствора урана (см. 5.2.5) и тщательно перемешивают содержимое измерительной кюветы стеклянной палочкой, затем кювету помещают в кюветное отделение прибора и не менее пяти раз измеряют значение интенсивности люминесценции фонового раствора с пробой анализируемой воды и добавкой урана ($I_{\phi,p,d}$).

Рабочий раствор урана выбирают таким образом, чтобы отношение $I_{\phi,p,d}/I_{\phi,p}$ составило от двух до шести.

5.3.4 Измерение интенсивности люминесценции фонового раствора с добавкой урана

Измерение интенсивности люминесценции фонового раствора с добавкой урана проводят только при приготовлении заново раствора азотной кислоты по 5.2.2 или рабочего раствора урана по 5.2.5.

Измеряют значение интенсивности люминесценции фонового раствора (I_{ϕ}) по 5.3.1, затем извлекают измерительную кювету из кюветного отделения прибора, вносят в нее 0,05 см³ рабочего раствора урана № 3 массовой концентрации 0,05 мг/дм³ (см. 5.2.5) и тщательно перемешивают содержимое измерительной кюветы стеклянной палочкой, затем кювету помещают в кюветное отделение прибора и не менее пяти раз измеряют значение интенсивности люминесценции фонового раствора с добавкой урана ($I_{\phi,d}$).

5.4 Обработка результатов измерений

5.4.1 По результатам пяти измерений интенсивности люминесценции фонового раствора (см. 5.3.1) рассчитывают среднеарифметическое значение, затем для каждого результата измерения интенсивности люминесценции фонового раствора вычисляют относительное отклонение от среднеарифметического, при этом если наибольшее по абсолютной величине отклонение не превышает 20 %, то за результат измерения интенсивности люминесценции фонового раствора I_{ϕ} принимают полученное среднеарифметическое значение.

Если наибольшее отклонение превышает 20 %, то исключают результат, максимально отклоняющийся от среднеарифметического значения, и вновь рассчитывают среднеарифметическое значение, которое принимают за результат измерения интенсивности люминесценции фонового раствора.

5.4.2 Значения интенсивности люминесценции фонового раствора с пробой анализируемой воды $I_{\phi,n}$ (см. 5.3.2), интенсивности люминесценции фонового раствора с пробой анализируемой воды и добавкой урана $I_{\phi,n,d}$ (см. 5.3.3) и интенсивности люминесценции фонового раствора с добавкой урана $I_{\phi,d}$ (см. 5.3.4) определяют аналогично 5.4.1.

5.4.3 Рассчитывают приращение значения интенсивности люминесценции фонового раствора (см. 5.3.4) Δ_1 , отн. ед., за счет внесения добавки урана по формуле

$$\Delta_1 = I_{\phi,d} - I_{\phi}, \quad (15)$$

где $I_{\phi,d}$ — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора с добавкой урана, отн. ед.;

I_{ϕ} — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора, отн. ед.

Значение Δ_1 определяют только при приготовлении заново раствора азотной кислоты по 5.2.2 или рабочего раствора урана по 5.2.5. В остальных случаях используют ранее установленное значение.

Рассчитывают приращение интенсивности люминесценции Δ_2 фонового раствора с пробой анализируемой воды (см. 5.3.3), отн. ед., за счет внесения добавки урана по формуле

$$\Delta_2 = (I_{\phi,n,d} - I_{\phi,n}) \cdot \frac{0,05}{C_U}, \quad (16)$$

где $I_{\phi,n}$ — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора с добавкой пробы анализируемой воды, отн. ед.;

$I_{\phi,n,d}$ — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора с добавкой пробы анализируемой воды и урана, отн. ед.;

0,05 — коэффициент приведения приращения интенсивности люминесценции к значению массовой концентрации рабочего раствора урана 0,05 мг/дм³:

C_U — массовая концентрация урана в рабочем растворе (см. 5.3.3), мг/дм³.

Если $|\Delta_2 - \Delta_1| < 0,3$, то массовую концентрацию урана в пробе анализируемой воды X , мг/дм³, рассчитывают по формуле

$$X = \frac{C_U \cdot V_d \cdot (I_{\phi,n} - \frac{V_{\phi}}{V_{\phi,d}} I_{\phi})}{V_n \cdot (\frac{V_{\phi,n,d}}{V_{\phi,d}} I_{\phi,n,d} - I_{\phi,n})}, \quad (17)$$

где C_U — массовая концентрация урана в рабочем растворе, введенном в качестве добавки (см. 5.3.3), мг/дм³;

V_d — объем рабочего раствора урана по 5.2.5, введенного в качестве добавки (см. 5.3.3, равен 0,05 см³), см³;

$I_{\phi,n}$ — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора с пробой анализируемой воды, отн. ед.;

V_{ϕ} — объем фонового раствора (см. 5.3.1, равен $2,7 \text{ см}^3$), см^3 ;
 $V_{\phi, \text{д}}$ — общий объем фонового раствора и пробы анализируемой воды (см. 5.3.2, равен $2,8 \text{ см}^3$), см^3 ;
 I_{ϕ} — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора, отн. ед.;
 V_n — объем пробы анализируемой воды (см. 5.3.2, равен $0,1 \text{ см}^3$), см^3 ;
 $V_{\phi, \text{п.д}}$ — общий объем фонового раствора, пробы анализируемой воды и урана (см. 5.3.3, равен $2,85 \text{ см}^3$), см^3 ;
 $I_{\phi, \text{п.д}}$ — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора с пробой анализируемой воды и добавкой урана, отн. ед.
Если $\frac{|I_2 - I_1|}{I_1} \geq 0,3$, то пробу анализируемой воды разбавляют раствором азотной кислоты (см.

5.2.2), регистрируя объем разбавленной пробы V_k и аликовту исходной пробы анализируемой воды, взятой для разбавления V_a , проводят измерения как указано в 5.3, при этом массовую концентрацию урана в пробе анализируемой воды $X, \text{мг}/\text{дм}^3$, рассчитывают по формуле

$$X = \frac{C_U \cdot V_d \cdot V_k (I_{\phi, \text{п}} - \frac{V_{\phi}}{V_{\phi, \text{д}}} I_{\phi})}{V_n V_a (\frac{V_{\phi, \text{п.д}}}{V_{\phi, \text{д}}} I_{\phi, \text{п.д}} - I_{\phi, \text{п}})} \quad (18)$$

где C_U — массовая концентрация урана в рабочем растворе, введенном в качестве добавки (см. 5.2.5), $\text{мг}/\text{дм}^3$;

V_d — объем рабочего раствора урана по 5.2.5, введенного в качестве добавки (см. 5.3.3, равен $0,05 \text{ см}^3$), см^3 ;

V_k — объем разбавленной пробы анализируемой воды, см^3 ;

$I_{\phi, \text{п.д}}$ — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора с пробой анализируемой воды, отн. ед.;

V_{ϕ} — объем фонового раствора (см. 5.3.1, равен $2,7 \text{ см}^3$), см^3 ;

$V_{\phi, \text{д}}$ — общий объем фонового раствора и пробы анализируемой воды (см. 5.3.2, равен $2,8 \text{ см}^3$), см^3 ;

I_{ϕ} — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора, отн. ед.;

V_n — объем пробы анализируемой воды (см. 5.3.2, равен $0,1 \text{ см}^3$), см^3 ;

V_a — объем аликовты пробы анализируемой воды, взятый для разбавления, см^3 ;

$V_{\phi, \text{п.д}}$ — общий объем фонового раствора, пробы анализируемой воды и урана (см. 5.3.3, равен $2,85 \text{ см}^3$), см^3 ;

$I_{\phi, \text{п.д}}$ — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора с пробой анализируемой воды и добавкой урана, отн. ед.

Рассчитанное по формуле (17) или (18) значение принимают за результат определения массовой концентрации урана в пробе воды.

5.5 Метрологические характеристики

Метод обеспечивает получение результатов измерений с метрологическими характеристиками, не превышающими значений, приведенных в таблице 4, при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Таблица 4 — Метрологические характеристики результатов измерений по варианту Б

Диапазон измерений массовой концентрации урана, $\text{мг}/\text{дм}^3$	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами определений, полученными в условиях воспроизводимости при $P = 0,95$) $R, \%$	Показатель точности (границы* допускаемой относительной погрешности при вероятности $P = 0,95$) $\pm 3, \%$
От 0,0006 до 0,0050 включ.	70	50
Св. 0,005 » 0,050 »	42	30
» 0,05 » 1,00 »	28	20

*Установленные числовые значения границ допускаемой относительной погрешности соответствуют числовым значениям расширенной неопределенности $U_{\text{отн}}$ (в относительных единицах) при коэффициенте охвата $k = 2$.

5.6 Контроль показателей качества результатов измерений — аналогично 4.6.

5.7 Оформление результатов измерений — аналогично 4.7 с учетом использования значений показателя точности измерений по таблице 4 и результатов определения массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды по 5.4.

Приложение А
(обязательное)

Контроль чистоты растворов

Контроль чистоты растворов (см. 4.2.2 и 4.2.3) проводят, как указано ниже:

А.1 Подготавливают прибор к измерениям в соответствии с требованиями 4.2.9.

А.2 В измерительную кювету прибора помещают дистиллированную воду и не менее пяти раз измеряют и регистрируют значение интенсивности люминесценции дистиллированной воды I_0 .

А.3 Измеряют и регистрируют значение интенсивности люминесценции фонового раствора (см. 4.2.8) по 4.2.10.1 и 4.2.10.2.

А.4 Готовят контрольный раствор следующим образом: в пробирку из полимерного материала вместимостью 10 см³ вносят 5 см³ дистиллированной воды (см. 4.1), добавляют 0,5 см³ рабочего раствора урана № 3 (см. 4.2.6) и 0,5 см³ раствора полисиликата натрия (см. 4.2.3), содержимое в пробирке перемешивают и вносят в кювету прибора.

А.5 Измеряют и регистрируют значение интенсивности люминесценции I_k контрольного раствора (см. А.4) аналогично измерению интенсивности люминесценции фонового раствора по 4.2.10.1 и 4.2.10.2.

А.6 Массовую концентрацию урана в фоновом растворе (см. А.3) C_{Φ} , мг/дм³, рассчитывают по формуле

$$C_{\Phi} = \frac{(I_{\Phi} - I_0) \cdot C_U}{(I_k - I_{\Phi})}, \quad (A.1)$$

где C_U — значение массовой концентрации раствора урана в контрольном растворе (см. А.4), мг/дм³;

I_{Φ} — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции фонового раствора (см. А.3), отн. ед.;

I_0 — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции дистиллированной воды (см. А.2), отн. ед.;

I_k — среднеарифметическое значение интенсивности люминесценции контрольного раствора (см. А.5), отн. ед.

А.7 Чистоту растворов (см. 4.2.2 и 4.2.3) признают удовлетворительной, если значение C_{Φ} не превышает 0,001 мг/дм³.

**Приложение Б
(рекомендуемое)**

Проверка значимости влияний мешающих факторов

Б.1 Измеряют значение интенсивности люминесценции пробы анализируемой воды, подготовленной по 4.2.12, в соответствии с требованиями 4.3 и определяют массовую концентрацию урана в пробе анализируемой воды $C_{\text{пр}}$, $\text{мг}/\text{дм}^3$, как указано в 4.4.

Б.2 Готовят пробу анализируемой воды с добавкой урана следующим способом: в емкость из полимерного материала вместимостью 20—25 см^3 пипеткой вносят 10 см^3 пробы анализируемой воды (см. 4.2.12), добавляют 1 см^3 рабочего раствора урана (см. 4.2.6) массовой концентрации C_p , $\text{мг}/\text{дм}^3$.

Массовую концентрацию внесенной добавки урана $C_{\text{доб}}$, $\text{мг}/\text{дм}^3$, рассчитывают по формуле

$$C_{\text{доб}} = \frac{V_U}{V_{\text{п.У}}} C_p, \quad (B.1)$$

где V_U — объем рабочего раствора урана, внесенного в качестве добавки (равен 1 см^3), см^3 ;

$V_{\text{п.У}}$ — общий объем пробы анализируемой воды и рабочего раствора урана, внесенного в качестве добавки (равен 11 см^3), см^3 ;

C_p — массовая концентрация рабочего раствора урана, использованного в качестве добавки, $\text{мг}/\text{дм}^3$.

Массовая концентрация добавки урана должна составлять от 50 % до 150 % массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды, причем предполагаемое значение массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды с добавкой урана (равное $C_{\text{пр}} + C_{\text{доб}}$) не должно выходить за границы диапазона градуировочной характеристики (см. 4.2.10).

Если пробу анализируемой воды разбавляли (см. 4.3.2), то добавку вносят в разбавленную пробу.

П р и м е ч а н и е — При необходимости готовят дополнительные рабочие растворы урана аналогично 4.2.6.

Б.3 Измеряют по Б.1 значение интенсивности люминесценции подготовленной по Б.2 пробы и определяют массовую концентрацию урана в пробе анализируемой воды с добавкой урана $C_{\text{п.д}}$, $\text{мг}/\text{дм}^3$.

Б.4 Проверяют выполнение условия

$$|C_{\text{п.д}} - C_{\text{пр}} - C_{\text{доб}}| \leq K_{\text{доб}}, \quad (B.2)$$

где $C_{\text{п.д}}$ — измеренное значение массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды с добавкой урана, $\text{мг}/\text{дм}^3$;

$C_{\text{пр}}$ — измеренное значение массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды (см. Б.1), $\text{мг}/\text{дм}^3$;

$C_{\text{доб}}$ — массовая концентрация внесенной добавки урана (см. Б.2), $\text{мг}/\text{дм}^3$;

$K_{\text{доб}}$ — норматив контроля, $\text{мг}/\text{дм}^3$, рассчитываемый по формуле

$$K_{\text{доб}} = 0,84 \sqrt{\frac{\Delta_{\text{Сп.д}}^2}{\Delta_{\text{Сп.д}}^2 + \Delta_{\text{Спр}}^2}}, \quad (B.3)$$

где $\Delta_{\text{Сп.д}}$ — границы абсолютной погрешности измерений массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды с добавкой урана, рассчитываемые по формуле (11), $\text{мг}/\text{дм}^3$;

$\Delta_{\text{Спр}}$ — границы абсолютной погрешности измерений массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды, рассчитываемые по формуле (11), $\text{мг}/\text{дм}^3$.

Б.5 Если условие (Б.2) выполняется, то влияние мешающих факторов признается незначимым. Если условие (Б.2) не выполняется, то для уменьшения влияния мешающих факторов пробу анализируемой воды разбавляют в 5—10 раз и повторяют измерения по Б.1—Б.4 с разбавленной пробой. Коэффициент разбавления рассчитывают по 4.4.3.

Б.6 Если для разбавленной пробы условие (Б.2) выполняется, то измеренное для нее значение $C_{\text{пр}}$ (см. Б.1) используют для вычисления массовой концентрации урана в пробе анализируемой воды по 4.4.3 с учетом коэффициента разбавления по Б.5.

Если для разбавленной пробы условие (Б.2) не выполняется, то содержание урана в пробе анализируемой воды определяют по варианту Б (см. раздел 5).

Библиография

- [1] РМГ 76—2004 Государственная система обеспечения единства измерений. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа
- [2] Руководство ЕВРОХИМ/СИТАК «Количественное описание неопределенности в аналитических измерениях». 2-е издание, 2000, пер. с англ. — СПб, ВНИИМ им. Д.И. Менделеева, 2002 г.
- [3] Р 50.1.060—2006 Государственная система обеспечения единства измерений. Статистические методы. Руководство по использованию оценок повторяемости, воспроизводимости и правильности при оценке неопределенности измерений

ГОСТ Р 54499—2011

УДК 543.63:544:632:006.354

ОКС 13.060.20

Н09

ОКП 01 3100

Ключевые слова: вода питьевая, методы испытаний, массовая концентрация, люминесценция, уран

Редактор *М.В. Глушкова*

Технический редактор *В.И. Прусакова*

Корректор *Е.Д. Дульнева*

Компьютерная верстка *А.Н. Золотаревой*

Сдано в набор 13.08.2012. Подписано в печать 29.08.2012. Формат 60 × 84 1/8. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 2,32. Уч.-изд. л. 1,80. Тираж 161 экз. Зак. 738.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.

www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105082 Москва, Лялин пер., 6.