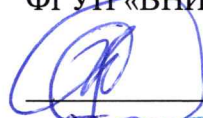


СОГЛАСОВАНО

Заместитель директора по инновациям
ФГУП «ВНИИОФИ»



И.С. Филимонов

« 05 » 10 2021 г.

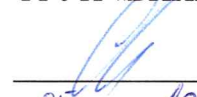


Государственная система обеспечения единства измерений

Масс-спектрометры с индуктивно-связанной плазмой 7850 ICP-MS

Методика поверки
МП 025.Д4-21

Главный метролог
ФГУП «ВНИИОФИ»



С.Н. Негода

« 05 » 10 2021 г.

Главный научный сотрудник
ФГУП «ВНИИОФИ»



В.Н. Крутиков

« 05 » 10 2021 г.

г. Москва
2021

1 Общие положения

Настоящая методика распространяется на Масс-спектрометры с индуктивно-связанной плазмой 7850 ICP-MS (далее – масс-спектрометры) предназначенные для измерения количественного и качественного состава различных веществ и металлов и устанавливает методы и средства их первичной и периодической поверки. Метрологические характеристики масс-спектрометров приведены в таблице 1.

По итогам поверки должна обеспечиваться прослеживаемость к ГЭТ 196-2015. Поверка масс-спектрометров выполняется методом прямых измерений.

Интервал между поверками – 1 год.

Таблица 1 - Метрологические характеристики

Наименование характеристики	Значение
Чувствительность (для контрольных элементов, без подачи газа-реактанта), (имп/с)/(мг/дм ³), не менее: - литий (7Li) - стронций (88Sr) - свинец (208Pb)	75·10 ⁶ 225·10 ⁶ 125·10 ⁶
Предел обнаружения, нг/дм ³ , не более	0,05
Относительное СКО выходного сигнала, %, не более	2,0

2 Перечень операций поверки средства измерений

2.1 При проведении первичной и периодической поверок должны быть выполнены операции, указанные в таблице 2.

Таблица 2 – Операции поверки

Наименование операций	Номер пункта методики поверки	Проведение операций при	
		первичной поверке	периодической поверке
1	2	3	4
Внешний осмотр	7	Да	Да
Опробование	8	Да	Да
Идентификация программного обеспечения	9	Да	Да
Определение метрологических характеристик	10		
Определение чувствительности	11.2	Да	Да
Определение относительного СКО выходного сигнала	11.3	Да	Да
Определение пределов обнаружения	11.4	Да	Нет

2.2 При получении отрицательных результатов при проведении хотя бы одной операции поверка прекращается.

2.3 Поверку средства измерений осуществляют аккредитованные в области обеспечения единства измерений юридические лица и индивидуальные предприниматели.

3 Метрологические и технические требования к средствам поверки

3.1 При проведении первичной и периодической поверок применяются средства поверки, указанные в таблице 3.

Таблица 3 – Средства поверки

Операция поверки	Средство поверки	Метрологические и технические требования к средствам поверки	Рекомендуемые типы средств поверки
Определение метрологических характеристик средства измерений, п. 7.4	Стандартные образцы согласно государственной поверочной схемы для средств измерений массовой (молярной) доли и массовой (молярной) концентрации компонентов, а также флуоресценции в жидких и твердых веществах и материалах на основе спектральных методов Приказа Росстандарта №3455 от 30.12.2019	Стандартный образец состава раствора ионов лития аттестованное значение массовой концентрации ионов лития $1,0 \text{ мг/см}^3$, границы относительной погрешности при доверительной вероятности $P=0,95$ составляют 1 %	ГСО 7780-2000 СО Состав раствора ионов лития;
		Стандартный образец состава раствора ионов стронция аттестованное значение массовой концентрации ионов стронция $1,0 \text{ мг/см}^3$, границы относительной погрешности при доверительной вероятности $P=0,95$ составляют 1 %	ГСО 7783-2000 СО Состав раствора ионов стронция;
		Стандартный образец состава раствора ионов свинца аттестованное значение массовой концентрации ионов свинца $1,0 \text{ мг/см}^3$, границы относительной погрешности при доверительной вероятности $P=0,95$ составляют 1 %	ГСО 7778-2000 СО Состав раствора ионов свинца

		Стандартный образец состава раствора ионов бария, аттестованное значение массовой концентрации ионов бария 1,0 мг/см ³ , границы относительной погрешности при доверительной вероятности P=0,95 составляют 1%;	ГСО 7760-2000 СО состава раствора ионов бария
		Стандартный образец состава раствора ионов иттрия аттестованное значение массовой концентрации ионов иттрия 1,0 мг/см ³ , относительная неопределенность 0,95 %	ГСО11589-2020 СО состава раствора ионов иттрия
Вспомогательное оборудование	Вода для лабораторного анализа	Вода степени чистоты не ниже 2-й	ГОСТ Р 52501-2005 (ИСО 3696:1987)
	Дозаторы лабораторные	с варьируемым объемом дозирования от 10 до 100 мкл; Допускаемое относительное отклонение среднего арифметического значения фактического объема дозы от номинального при температуре (22 ± 2) °С составляет от ± 2,0 до ± 0,6 %.	1-канальный механический дозатор ВЮНИТ, рег. № 36152-07
	Колбы мерные	2-го класса точности с притертой пробкой объемом 50 мл	Колбы мерные по ГОСТ 1770-74
	Термогигрометр электронный	Диапазон измерений температуры от минус 20 до плюс 60 °С; Предел допускаемой основной абсолютной погрешности измерения температуры ± 0,8 °С;	Термогигрометр электронный «CENTER» модели 315, рег. № 22129-09

		Диапазон измерений относительной влажности от 10 до 100 %; Предел допускаемого значения основной абсолютной погрешности измерения относительной влажности ± 3 %.	
	Барометр-анероид метеорологический	Диапазон измеряемого давления от 80 до 106 кПа (от 600 до 800 мм рт.ст.); Пределы допускаемых погрешностей барометра, не более: - основной $\pm 0,2$ (1,5) кПа (мм рт.ст.) - дополнительной $\pm 0,5$ (3,75) кПа (мм рт.ст.);	Барометр-анероид метеорологический «БАММ-1», рег. № 5738-76
	Аргон газообразный в баллонах	Объемная доля аргона не менее 99,987 %	Аргон газообразный в баллонах по ГОСТ 10157-2016
	Гелий газообразный в баллонах	Объемная доля гелия не менее 99,995 %	Гелий газообразный (сжатый) очищенный по ТУ 0271-135-31323949-2005 с изм.1
	Кислота азотная	Чистый для анализа (Ч.Д.А.) Массовая доля азотной кислоты, (HNO ₃) концентрированной не менее 65 %, разбавленной не менее 56 %	Кислота азотная по ГОСТ 4461-77

3.2 Допускается применение других средств поверки, обеспечивающих определение метрологических характеристик поверяемого средства измерений с требуемой точностью.

3.3 Средства поверки должны быть аттестованы (поверены) в установленном порядке.

4 Требования к специалистам, осуществляющим поверку

К проведению поверки допускают лиц, изучивших настоящую методику поверки и руководства по эксплуатации (далее – РЭ) масс-спектрометра и средств поверки, а также их правила хранения и применения, имеющих квалификационную группу не ниже III в соответствии с правилами по охране труда при эксплуатации электроустановок, указанных в приложении к приказу Министерства труда и социальной защиты РФ от 15.12.2020

№ 903н, и имеющих опыт работы с высокоточными средствами измерений в области волоконно-оптических систем передачи информации; прошедших обучение на право проведения поверки по требуемому виду измерений.

5 Требования (условия) по обеспечению безопасности проведения поверки

5.1 При проведении поверки следует соблюдать требования, установленные ГОСТ 12.1.040-83, правилами по охране труда при эксплуатации электроустановок, указанных в приложении к приказу Министерства труда и социальной защиты РФ от 15.12.2020 № 903н. Воздух рабочей зоны должен соответствовать ГОСТ 12.1.005-88 при температуре помещения, соответствующей условиям испытаний для легких физических работ.

5.2 Помещение, в котором проводится поверка, должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009-83.

6 Требования к условиям проведения поверки

6.1 Поверку проводят при следующих условиях:

- | | |
|--|------------------|
| - температура окружающего воздуха, °С | от 18 до 24 |
| - относительная влажность, %, не более | 80 |
| - атмосферное давление, кПа | от 84,0 до 106,7 |

7 Внешний осмотр средства измерений

7.1 Комплектность поверяемого масс-спектрометра должна соответствовать комплектности, приведенной в описание типа.

7.2 При внешнем осмотре должно быть установлено:

- наличие маркировки, подтверждающей тип и идентифицирующей поверяемый масс-спектрометр;
- отсутствие на наружных поверхностях поверяемого масс-спектрометра повреждений, влияющих на его работоспособность.

7.3 Масс-спектрометр считается прошедшим операцию поверки с положительным результатом, если корпус, внешние элементы, органы управления и индикации не повреждены, отсутствуют механические повреждения, а комплектность соответствует разделу «Комплектность» описания типа.

8 Подготовка к поверке и опробование средства измерений

8.1 Проверить выполнение требований, указанных в п.6.

8.2 Включите электропитание ПК.

8.3 Проверьте, что газовые линии и дополнительное оборудование (если имеются) подключены согласно схеме, представленной на рисунке 1. Обязательными являются: подвод охлаждающей воды, форвакуумный насос, линия подачи аргона.

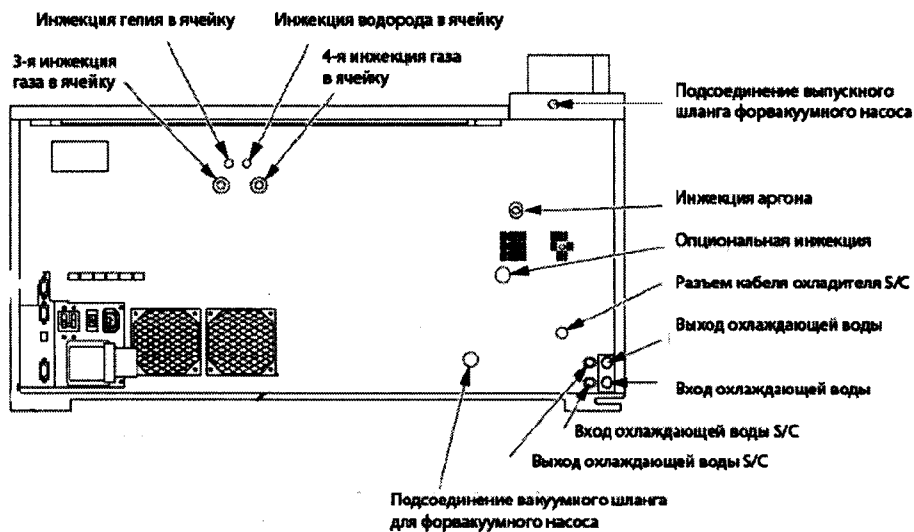


Рисунок 1 – схема подключения газовых линий

8.4 Проверьте, что разъемы LAN на главном модуле прибора и на ПК при помощи кабеля LAN.

8.5 Включите вытяжную вентиляцию, подключенную к выходному штуцеру.

8.6 Откройте кран линии подачи воды на шланге, подключенном к главному модулю прибора, или включите блок питания внешнего охладителя (если он предусмотрен).

8.7 Откройте главные вентили газовых баллонов (с аргоном и гелием), подключенного к главному модулю прибора. Проверьте установки давления газа на редукторе: Аргон (450-700) кПа; Гелий (110 - 130) кПа.

8.8 Проверьте, что прибор находится в статусе Standby (горит желтый индикатор в правом верхнем углу передней панели прибора. Статус также указан в управляющем ПО).

8.9 В соответствии с приложением А подготовить растворы из государственных стандартных образцов, указанных в таблице 2.

9 Проверка программного обеспечения средства измерений

Для проверки программного обеспечения выполнить проверку версии программного обеспечения масс-спектрометра следующим образом:

- запустить управляющую программу. При ее запуске появляется окно с версией ПО

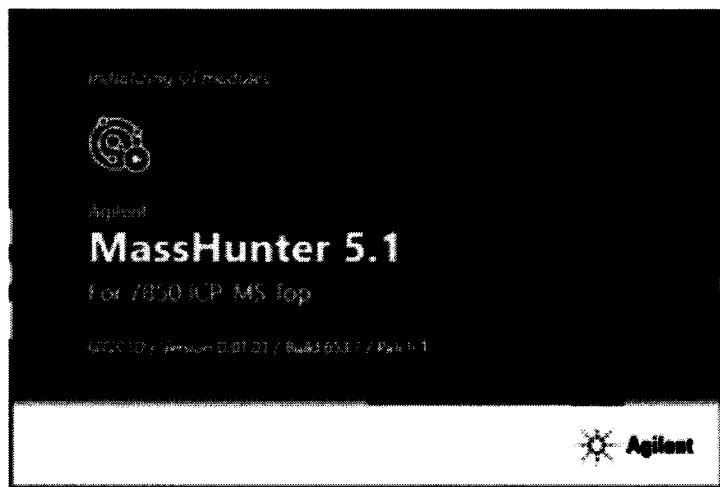


Рисунок 2 Проверка версии ПО

- в главном меню выбрать 4. Утилиты⇒Ввод⇒90⇒Ввод⇒Распечатать настройки.
 Проверить соответствие наименования программного обеспечения и номера версии ПО, указанных в распечатанной таблице, указанным в таблице 4 настоящей методики.

Таблица 4 – Идентификационные данные (признаки) масс-спектрометров

Идентификационные данные (признаки)	Значение
Идентификационное наименование ПО, не ниже	MassHunter 5.1 Workstation Software for ICP-MS
Номер версии (идентификационный номер) ПО	не ниже D.01.01

10 Определение метрологических характеристик средства измерений

Из государственных стандартных образцов в соответствии с прилагаемой к ним инструкцией и приложением А приготовить поверочный раствор со следующими массовыми концентрациями элементов:

Литий (Li) - 1,0 мкг/дм³
 Стронций (Sr) - 1,0 мкг/дм³
 Свинец (Pb) - 1,0 мкг/дм³
 Барий (Ba) - 1,0 мкг/дм³
 Иттрий (Y) - 1,0 мкг/дм³

10.1. Определение чувствительности

10.2 Чувствительность масс-спектрометров определяют путем измерения интенсивности сигналов, соответствующих однозарядным ионам изотопов при помощи программного обеспечения масс-спектрометра в режиме «Online» при условиях измерений, которые выставляются после проведения стандартной операции настройки масс-спектрометра «AutoTune» и оптимизации некоторых параметров, например увеличения потока распыляющего газа до получения необходимых значений чувствительности. Для этого в основной окне программы открыть вкладку Home, на боковой панели в разделе Startup выбрать пункт User Tune Configuration. Если установлен режим Auto Tune, изменить его на Custom Tune. Правой кнопкой мыши по полю отображения сигнала вызвать контекстное меню, зайти в пункт Tune, затем Parameters for Auto Tune. В открывшемся окне указать массы 7 (Li), 88 (Sr), 208 (Pb), 89 (Y), 138 (Ba) для режима No Gas Mode. Подставить контрольный раствор с концентрацией элементов 1,0 мкг/дм³ и запустить автоматическую настройку кнопкой Start Auto Tune. После завершения настройки запустить режим отображения текущего сигнала с помощью кнопки Start Signal Monitor. Провести оптимизацию параметров с помощью кнопок – и +, отображаемых рядом с текущим значением. По завершению процедуры нажать Stop Signal Monitor и сохранить параметры кнопкой Send to ICP-MS. Выбрать пункт Set as Global Tune.

10.3 Используя поверочный раствор измерить интенсивность (скорость счета) сигналов изотопов, указанных в таблице 4 настоящей методики проверки, 10 раз. Для этого в меню File нажать New Batch Folder, задать имя файла и место сохранения. При задании имени допускается использовать только латинские буквы. Имя файла МУУУУ. Нажать Create Batch. В разделе Acquisition – Setup, задать режим измерения в соответствии с Рисунком 3.

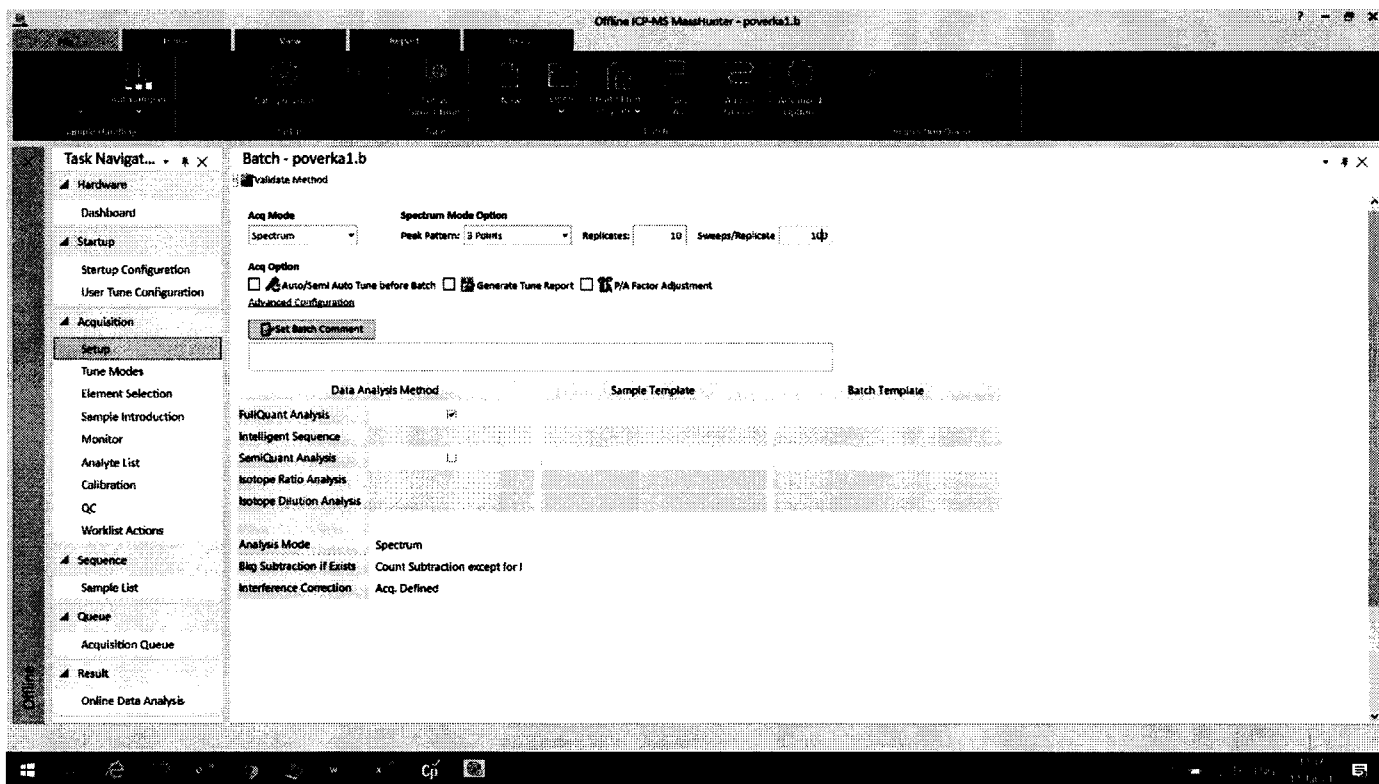


Рисунок 3 - Параметры батча

В разделе Element Selection нажать кнопку Select Elements и в открывшейся периодической таблице элементов выбрать Li, Sr, Pb, Ba, Y нажать ОК. Появится таблица с выбранными элементами. В таблице изменить для каждого из элементов значение в столбце IntegTime/Mass [sec] на «1». Значение может быть автоматически изменено программой на 0,9999.

В разделе Analytes List выбрать вкладку Analyte, щелчком правой кнопкой мыши по пустому пространству вызвать контекстное меню и выбрать пункт Load List from Acquisition Method.

Перейти в раздел Sample List. В таблице снять отметку в столбце Skip с первой строки, задать тип образца Sample, задать имя образца (Sample Name) и позицию пробирки со стандартом в автосэмплере (если применимо). В случае отсутствия автосэмплера в столбце Vial# должно быть прописано <Manual> без возможности изменения (см. Рисунок 4).

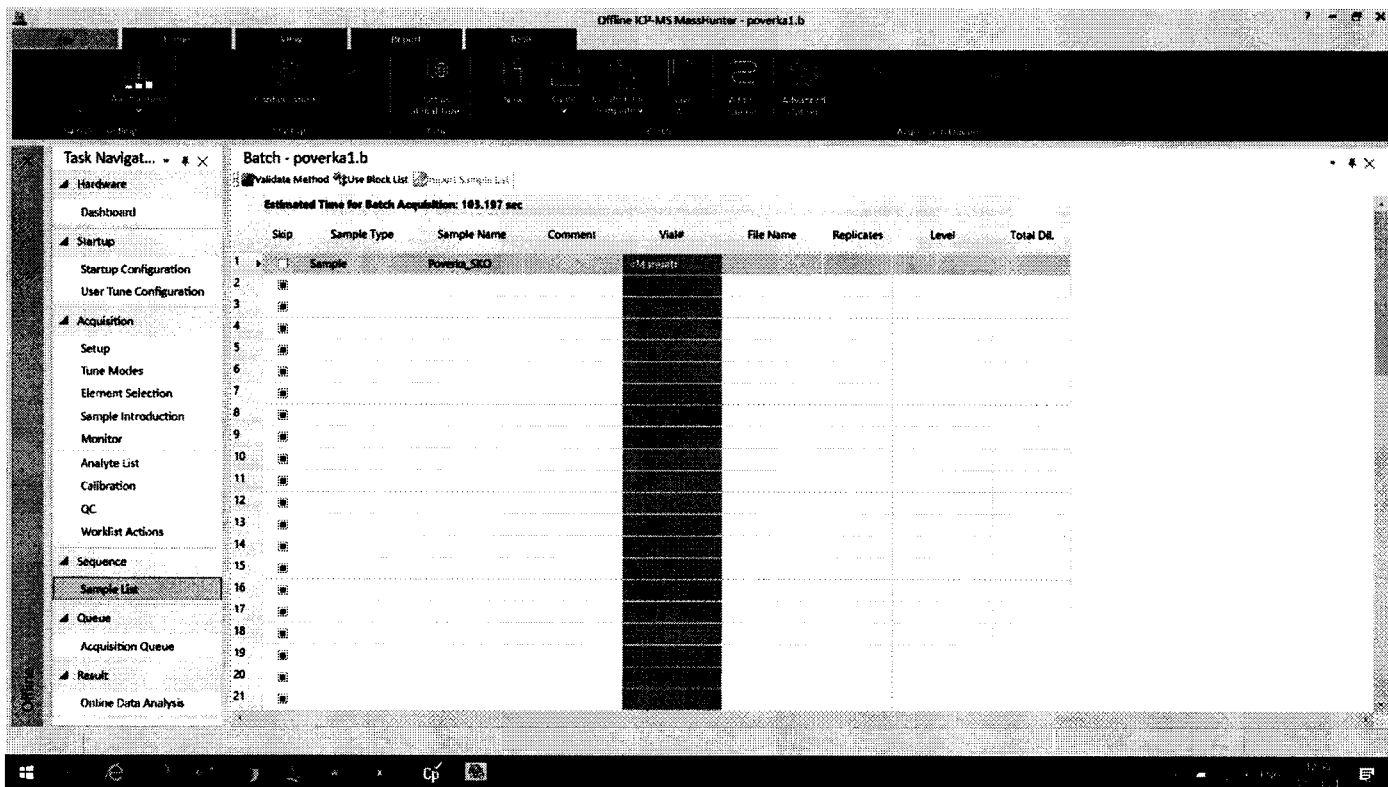


Рисунок 4 - Настройки Sample List

Зайти в меню File, выбрать пункт Save Batch. Затем нажать Add to Queue. Если автосэмплер не используется, вручную подать поверочный раствор. После завершения измерения автоматически откроется окно программы для обработки данных.

10.4 В программе обработки данных отобразится таблица с единственной строкой, относящейся к измеренному образцу. Переключить вид программы на отображение интенсивности кнопкой Count. Для отображения текущего значения интенсивности сигнала каждого из повторений требуется кликом правой кнопкой мыши по таблице вызвать контекстное меню и выбрать пункт Detail.

11 Подтверждение соответствия средства измерений метрологическим требованиям

11.1 Вычислить среднее арифметическое значение интенсивности каждого сигнала по формуле 1

$$\bar{I} = \frac{\sum_{i=1}^{10} I_i}{10}, \quad (1)$$

где: I – текущее значение интенсивности сигнала, имп/с.

11.2 Рассчитать чувствительность для каждого из элементов в пересчете на концентрацию контрольного раствора, равную 1 мкг/дм³ по формуле 2:

$$S = \frac{1000 \cdot \bar{I}}{c} \quad (2)$$

где: S – чувствительность масс-спектрометра, (имп/с)/(мг/дм³);

\bar{I} – среднее арифметическое значение интенсивности сигнала рассчитанное по формуле 1, имп/с;

c – концентрация элемента, равная 1 мкг/дм³;

1000 – коэффициент пересчета из мкг/дм³ в мг/дм³.

Результаты расчета чувствительности считаются положительными, если значения, полученные в п.8.2 не менее значений, указанных в таблице 5.

Таблица 5 - Чувствительность (без подачи газа-реактанта), (имп/с)/(мг/дм³), не менее

Наименование элемента	Значение чувствительности, (имп/с)/(мг/дм ³)
литий (Li)	75·10 ⁶
стронций (Sr)	225·10 ⁶
свинец (Pb)	125·10 ⁶

11.3 Определение относительного СКО выходного сигнала

11.3.1 По данным, полученным в п. 7.4.1.2 рассчитать относительное СКО выходного сигнала для каждого элемента по формуле 3.

$$\sigma_{\text{отн}} = \frac{100}{\bar{I}} \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (\bar{I} - I_i)^2}{n-1}}, \quad (3)$$

где: \bar{I} – среднее арифметическое значение результатов n -измерений интенсивности сигналов рассчитанное по формуле 1, имп/с;

I_i – текущее значение измерения интенсивности сигналов, имп/с;

n – число измерений.

11.3.2 Масс-спектрометры считаются выдержавшими этап проверки, если рассчитанные значения относительного СКО выходного сигнала не превышают 2,0 %

11.4 Определение пределов обнаружения.

11.4.1 По результатам измерений по п. 7.4.1.2 рассчитать абсолютное СКО выходного сигнала для ⁸⁹Y, ¹³⁸Ba по формуле 4.

$$\sigma_{\text{абс}} = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (\bar{I} - I_i)^2}{n-1}}, \quad (4)$$

где: \bar{I} - среднее значение результатов n -измерений интенсивности сигналов иттрия, бария рассчитанное по формуле 1, имп/с;

I_j – текущее значение интенсивности сигналов иттрия, бария, имп/с;

11.4.2 Рассчитать чувствительность S для иттрия, бария, по формуле 2.

11.4.3 Рассчитать предел обнаружения по формуле 5.

$$l_j = \frac{3000 \cdot \sigma_{\text{абс}}}{S}, \quad (5)$$

где: $\sigma_{\text{абс}}$ - абсолютное СКО интенсивности выходного сигнала в деионизированной воды рассчитанное по формуле 4, имп/с;

S – чувствительность, (имп/с)/(мкг/дм³).

11.4.4 Масс-спектрометры считаются выдержавшими этап поверки, если полученное значение пределов обнаружения не превышает 0,05 нг/дм³.

11.4.5 Масс-спектрометры считаются прошедшими поверку с положительным результатом и допускаются к применению, если все операции поверки пройдены с положительным результатом. В ином случае масс-спектрометры считаются прошедшими поверку с отрицательным результатом и не допускаются к применению.

12 Оформление результатов поверки

12.1 Результаты поверки оформляются протоколом поверки. Рекомендуемая форма протокола поверки приведена в приложении А. Протокол может храниться на электронных носителях. Результаты измерений могут быть распечатаны из программы обработки данных на вкладке Report, функция Quick Batch Report.

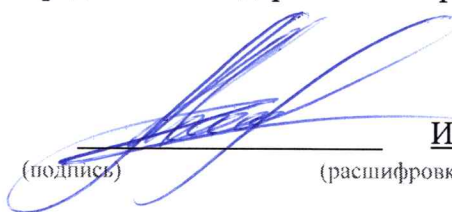
12.2 При положительных результатах поверки по запросу заказчика может быть оформлено свидетельство о поверке в установленной форме.

12.3 При отрицательных результатах поверки по запросу заказчика может быть оформлено извещение о непригодности в установленной форме с указанием причин непригодности.

12.4 Сведения о результатах поверки передаются в Федеральный информационный фонд по обеспечению единства измерений.

Начальник отдела Д-4

(должность)



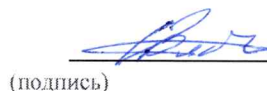
(подпись)

Иванов А.В.

(расшифровка подписи)

Ведущий инженер отдела Д-4

(должность)



(подпись)

Зябликова И.Н.

(расшифровка подписи)

ПРИЛОЖЕНИЕ А
(Рекомендуемое)

к Методике поверки МП 025.Д4-21
«ГСИ. Масс-спектрометры с индуктивно-
связанной плазмой 7850 ICP-MS . Методика поверки»

ПРОТОКОЛ
первичной / периодической поверки
от « ____ » _____ 20__ года

Средство измерений: «Масс-спектрометр с индуктивно-связанной плазмой 7850 ICP-MS»

Наименование СИ, тип (если в состав СИ входят несколько автономных блоков)

Заводской №

№/№

Заводские номера блоков

№/№

Принадлежащее

Наименование юридического лица, ИНН, КПП

Поверено в соответствии с
методикой поверки

МП 025.Д4-21 «ГСИ. Масс-спектрометры с индуктивно-
связанной плазмой 7850 ICP-MS. Методика поверки», согласо-
ванной ФГУП «ВНИИОФИ»

Наименование документа на поверку, кем утвержден (согласован), дата

С применением эталонов:

(наименование, заводской №, разряд, класс точности или погрешность)

При следующих значениях влияющих факто-
ров

Температура °С

Влажность %

Давление кПа

(приводят перечень и значения влияющих факторов, нормированных в методике поверки)

Внешний осмотр:

Опробование:

Версия ПО:

Получены результаты поверки метрологических характеристик:

Определение чувствительности

Определение относительного СКО выходного сигнала

Рекомендации:

Средство измерений признать пригодным (или непригодным) для применения

Исполнители

Подписи, Ф.И.О., должность

ПРИЛОЖЕНИЕ Б
(Обязательное)

к Методике поверки МП 025.Д4-21
«ГСИ. Масс-спектрометры с индуктивно-
связанной плазмой 7850 ICP-MS . Методика поверки»

**МЕТОДИКА ПРИГОТОВЛЕНИЯ КОНТРОЛЬНОГО РАСТВОРА ИОНОВ
ЛИТИЯ, СТРОНЦИЯ, СВИНЦА, БАРИЯ (ГСО 7780-2000, ГСО 7783-2000,
ГСО 7778-2000, ГСО 7760-2000, ГСО 11589-2020)**

Б.1 Назначение и область применения

Настоящая методика регламентирует процедуру приготовления контрольного многоэлементного раствора ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия на основе разбавления ГСО 7780-2000, ГСО 7783-2000, ГСО 7778-2000, ГСО 7760-2000, ГСО 11589-2020. Контрольный многоэлементный раствор ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия предназначены для испытаний с целью утверждения типа Масс-спектрометров с индуктивно связанной плазмой 7850 ICP-MS. Аттестованное значение концентрации ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия в контрольном растворе составляет 1 мг/дм³.

Б.2 Нормы и погрешности

Б.2.1 Характеристики погрешности контрольного многоэлементного раствора ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия оценивают по процедуре приготовления с учетом всех составляющих погрешностей, вносимых на каждой стадии приготовления контрольного многоэлементного раствора ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия.

Б.2.2 Настоящая методика обеспечивает получение контрольного многоэлементного раствора ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия с погрешностью аттестованных значений концентрации ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия не превышающих при доверительной вероятности $P=0,95$ доверительных интервалов абсолютной погрешности ($\pm\Delta_A$) при соблюдении всех регламентированных условий.

Б.3 Средства измерений, приборы и реактивы

Б.3.1 Колбы мерные 2-го класса точности с притертой пробкой по ГОСТ 1770-74

Б.3.2 1-канальный механический дозатор ВЮНИТ с варьлируемым объемом дозирования от 10 до 100 мкл, предел допускаемого относительного среднего арифметического значения фактического объема дозы от номинального при температуре (22 ± 2) °С составляет от $\pm 3,0$ до $\pm 0,8$ %, пределы допускаемого относительного среднеквадратического отклонения фактического объема дозы при температуре (22 ± 2) °С составляет от $\pm 1,0$ до $\pm 0,3$ %.

или пипетка 2-го класса точности по ГОСТ 29169-91, 29228-91.

Б.3.3 ГСО 7780-2000, ГСО 7783-2000, ГСО 7778-2000, ГСО 7760-2000, ГСО 11589-2020.

Б.3.4 Вода 2-й степени чистоты по ГОСТ Р 52501-2005 (ИСО 3696:1987).

Б.3.5 Кислота азотная квалификации Ч.Д.А. по ГОСТ 4461-77. Реактивы. Кислота азотная. Технические условия.

Б 4 Требования безопасности

Б 4.1 Применение ГСО 7780-2000, ГСО 7783-2000, ГСО 7778-2000, ГСО 7760-2000, ГСО 11589-2020 не требует соблюдения каких-либо специальных мер безопасности. Необходимо соблюдать только требования инструкций безопасности при работе в химической лаборатории.

Б.4.2. Азотная кислота при непосредственном контакте с кожей вызывает ожоги. Дым, содержащий азотную кислоту, раздражает дыхательные пути, вызывает разрушение зубов, конъюнктивиты. При работе с препаратом необходимо пользоваться индивидуальными средствами защиты (респираторы, резиновые перчатки, защитные очки, спецодежда), а также соблюдать правила личной гигиены. Все рабочие помещения должны быть оборудованы общей приточно-вытяжной вентиляцией. Работы с азотной кислотой следует проводить в вытяжном шкафу лаборатории.

Б.5 Требования к квалификации оператора

К приготовлению контрольного многоэлементного раствора ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия и вычислениям допускают лиц, имеющих квалификацию инженера-химика или техника-химика и опыт работы в химической лаборатории.

Б.6 Условия приготовления контрольного многоэлементного раствора ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия.

Б.6.1 Приготовление контрольного многоэлементного раствора ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия проводят при соблюдении в лаборатории следующих условий:

- температура окружающего воздуха, °С от + 15 до + 30;
- относительная влажность воздуха, %, не более 80;
- атмосферное давление, кПа от 84 до 106,7.

Б.6.2 Контрольный многоэлементный раствор ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия готовятся и используются непосредственно в день проведения измерений.

Б.7 Приготовление контрольного многоэлементного раствора лития, стронция, свинца, бария, иттрия.

Б.7.1 Приготовить основной раствор ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия с концентрацией 1 мг/дм³. Для этого в мерную колбу вместимостью 50 мл ввести по 50 мкл ГСО 7780-2000, ГСО 7783-2000, ГСО 7778-2000, ГСО 7760-2000, ГСО 11589-2020. Добавить 0,5 мл азотной кислоты и довести до метки дистиллированной водой. Закрыть колбу пробкой и перемешать её содержимое, переворачивая 10 раз.

Б.7.2 Из основного раствора ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия с концентрацией 1 мг/дм³ отбирают аликвоту в 50 мкл, а затем переносят её в мерную колбу объемом 50 мл. Добавляют в неё 0,5 мл азотной кислоты. Колбу доводят дистиллированной водой до метки, закрывают колбу пробкой и перемешивают содержимое колбы, переворачивая её 10 раз. Полученный контрольный многоэлементный раствор имеет концентрацию ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия 1 мкг/дм³.

Б.8 Оценка метрологических характеристик контрольного многоэлементного раствора ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия.

Б.8.1 Значения пределов абсолютной погрешности значения массовой концентрации ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия (Δ_A) в контрольном растворе, рассчитывают по формуле (1):

$$\Delta_A = (\delta \cdot X)/100, \quad (1)$$

где δ - относительная погрешность приготовления контрольного раствора, рассчитываемая по формуле (2):

X - концентрация приготовленных растворов;

$$\delta = \sqrt{\delta_1^2 + \delta_2^2}, \quad (2)$$

где δ_1 – относительная погрешность объема мерной колбы, %, рассчитывается по формуле 3,

δ_2 – погрешность дозирования автоматическим дозатором, %, из описания типа на дозатор ВЮНИТ.

$$\delta_1 = (\Delta V_k / V_k) \cdot 100, \% \quad (3)$$

где ΔV_k – погрешность измерений объема мерной колбы, (берется в соответствии с ГОСТ 1770-74);

V_k - объем мерной колбы, см³.

Б.9 Оформление результатов

Б.9.1 Рассчитанные значения метрологических характеристик приготовленного контрольного многоэлементного раствора ионов лития, стронция, свинца, бария, иттрия приведены в таблице Б.1.

Таблица Б.1

Концентрация раствора, мкг/дм ³	Абсолютная погрешность значения многоэлементного раствора в воде, Δ_A , мкг/дм ³
1	0,010