

УТВЕРЖДАЮ

Директор ФГУП "ВНИИМ

им. Д.И. Менделеева"



К.В. Гоголинский

23 04 2016 г.


Анализаторы соматических клеток в молоке DCC
фирмы
«GMU Tumba DeLaval International AB», Швеция

МП-242-2013-2016

Методика поверки

к.р. 65083-16

Руководитель отдела
ФГУП "ВНИИМ им. Д.И. Менделеева"

 Л.А. Конопелько

Старший научный сотрудник
ФГУП "ВНИИМ им. Д.И. Менделеева"

 М.А. Мешалкин

г. Санкт-Петербург
2016 г.

Настоящая методика поверки распространяется на анализаторы соматических клеток в молоке DCC фирмы «GMU Tumba DeLaval International AB», Швеция и устанавливает методы и средства их первичной поверки до ввода в эксплуатацию и после ремонта и периодической поверки в процессе эксплуатации.

Интервал между поверками - 1 год.

1. ОПЕРАЦИИ ПОВЕРКИ

1.1. При проведении поверки должны быть выполнены следующие операции:

N п/п	Наименование операций поверки	Номер пункта методики	Обязательность проведения	
			при первичной поверке	при периодической поверке
1.	Подготовка к поверке.	5.2	да	да
2.	Внешний осмотр	6.1	да	да
3.	Опробование.	6.2	да	да
4.	Проверка соответствия ПО.	6.3	да	да
5.	Определение метрологических характеристик.	6.4	да	да

2. СРЕДСТВА ПОВЕРКИ

1. Проба свежего сырого молока коров, отобранная и подготовленная по ГОСТ 26809.1-2014 и проанализированная на содержание соматических клеток по методике, изложенной в ГОСТ 23453-2014, раздел 6.

3. УСЛОВИЯ ПОВЕРКИ

3.1. При проведении поверки должны быть соблюдены следующие условия:

диапазон температуры окружающей среды	$(20 \pm 5) \text{ }^\circ\text{C}$;
диапазон атмосферного давления	от 84 до 106,7 кПа;
диапазон относительной влажности воздуха	от 20 до 80 %;
напряжение питания	$(220^{+22}_{-33}) \text{ В}$;
частота питания переменного тока	$(50 \pm 1) \text{ Гц}$.

3.2 Напряжение питания должно быть устойчивым и свободным от скачков.

3.3 Механические воздействия, наличие пыли, агрессивных примесей, внешние электрические и магнитные поля (кроме земного) и отклонения от рабочего положения должны быть исключены.

4. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ И ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ПОВЕРИТЕЛЕЙ

4.1. Требования безопасности должны соответствовать рекомендациям, изложенным в руководстве по эксплуатации анализатора.

4.2. К проведению поверки допускаются лица, имеющие техническое образование, изучившие руководство по эксплуатации, методику поверки и имеющие навык работы с прибором.

4.3. Для получения данных, необходимых для поверки, допускается участие в поверке оператора, обслуживающего анализатор (под контролем поверителя).

5. ПОДГОТОВКА К ПОВЕРКЕ

5.1. При подготовке к поверке необходимо выполнить следующие операции:

-измерить в аккредитованной лаборатории, имеющей в области аккредитации этот метод испытаний, концентрацию соматических клеток в молоке по методике, приведенной в ГОСТ 23453-2014, раздел 6;

метрологические характеристики пробы молока, которая будет использована для поверки:

- а) счетная концентрация соматических клеток (определена по ГОСТ 23453-2014, раздел 6).
- б) погрешность результата измерения концентрации $\pm 10 \%$ (согласно п.6.5. ГОСТ 23453-2014).

6. ПРОВЕДЕНИЕ ПОВЕРКИ

6.1. Внешний осмотр.

При проведении внешнего осмотра должно быть установлено:

- соответствие комплектности анализатора спецификации;
- отсутствие механических повреждений корпусов блоков;
- целостность показывающих приборов;
- правильность размещения анализатора на рабочей поверхности стола (согласно руководству по эксплуатации).

6.2. Опробование.

6.2.1 Проверка (тестирование) правильности работы основных блоков прибора производится автоматически после включения питания. В случае успешного прохождения тестирования на дисплее анализатора появляется стартовое окно программы управления прибором.

6.3. Проверка соответствия программного обеспечения

6.3.1. Проверка соответствия программного обеспечения заключается в проверке номера версии.

6.3.1.1. Вывод на дисплей окна, в котором указана версия программного обеспечения, происходит автоматически при включении анализатора. Окно с номером версии ПО приведено на рисунке 1.

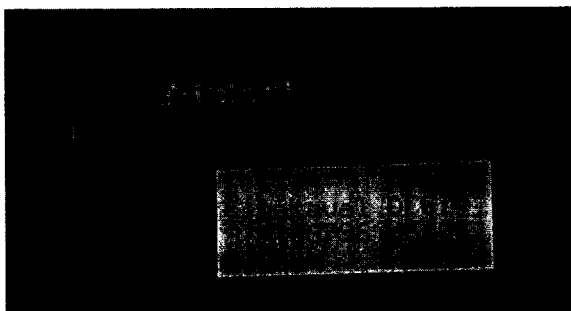


Рис.1 Окно с названием и номером версии ПО

6.3.1.2. Анализатор считается прошедшим поверку по п. 6.3, если номер версии ПО анализатора не ниже 3.0.

6.4. Определение метрологических характеристик.

6.4.1. Определение относительной погрешности анализатора.

6.4.1.1. Измерения проводятся на пробе анализируемого продукта, подготовленной в соответствии с указаниями п.5.1.

6.4.1.2. Провести два измерения счетной концентрации соматических клеток в пробе молока.

6.4.1.3. Определить относительную погрешность анализатора (Δ_i), выражаемую в процентах, по формуле:

$$\Delta_i = \{(C_n - C_i) / C_n\} \times 100, \% \quad (1)$$

где C_n - результат измерения, полученный в аккредитованной лаборатории.

C_i – результат i -го измерения.

Результаты поверки считаются положительными, если ни одно из вычисленных значений Δ_i не превышает $\pm 20\%$.

7. ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ПОВЕРКИ

7.1. При проведении поверки анализатора составляется протокол поверки, в котором указывается его соответствие предъявляемым требованиям. Рекомендуемая форма протокола приведена в приложении 1.

7.2. Анализатор, удовлетворяющий требованиям настоящей Методики, признается годным. Положительные результаты оформляются свидетельством о его поверке.

7.3. Анализатор, не удовлетворяющий требованиям настоящей Методики поверки признается непригодным к эксплуатации и на него выписывается извещение о непригодности с указанием причин.

ПРОТОКОЛ ПОВЕРКИ

Зав.№ _____
 Дата выпуска _____
 Дата поверки _____
 Принадлежит _____
 ИНН Владельца _____

Условия поверки:

температура окружающего воздуха _____ °С;
 атмосферное давление _____ кПа;
 относительная влажность _____ %.

Наименование документа, по которому проведена поверка _____

Номер и дата протокола анализа содержания соматических клеток в молоке, проведенного в аккредитованной лаборатории

Средства поверки _____

РЕЗУЛЬТАТЫ ПОВЕРКИ

1. Результаты внешнего осмотра _____
2. Результаты опробования _____
3. Результаты измерений: _____

№ п/п	Счетная концентрация соматических клеток, см ⁻³		Относительная погрешность,
	Действительное значение (определенное по ГОСТ 23453-2014, раздел 6)	Результат измерения	
1.			
2.			

Заключение _____

Поверитель _____ (подпись)