

3127UY

Determinación de Bario en aguas naturales y otras matrices ambientales digeridas

Método de Espectrofotometría de Absorción
Atómica por Llama



Elaborado - R. Huertas

Modificado - V. Muñoz

Revisado - A. Mangarelli, Jefe Departamento de Análisis Instrumental

Aprobado - N. Barboza, Director División Laboratorio Ambiental



1. APLICACIÓN

- 1.1. Esta normativa técnica se usa para la determinación de bario (Ba) en aguas naturales, digeridas o no, y otras matrices ambientales digeridas (aguas residuales, residuos sólidos, suelos sedimentos, soluciones resultantes del test de toxicidad en lixiviados, etc.) en el rango de 1,0 a 50 mg/L. Es posible ampliar el rango de medida por concentración o dilución de la muestra. Eventualmente se puede girar el quemador, disminuyendo así la sensibilidad analítica y ampliar así el límite superior de concentración. Para algunas matrices, estos límites pueden verse modificados por características propias de la muestra, debiendo indicar el límite de reporte correspondiente.

2. REFERENCIAS

- 2.1. Manual de Calidad – Laboratorio Ambiental DINACEA.
- 2.2. Manual de Gestión de Calidad – Laboratorio Ambiental DINACEA.
- 2.3. Manual de Control de Calidad Analítico – Laboratorio Ambiental DINACEA.
- 2.4. Carpeta de mantenimiento y control de equipos – Laboratorio Ambiental DINACEA.
- 2.5. Procedimiento: “Digestión de matriz sólida en sistema cerrado para la determinación de contenido total de metales.” (3262UY).
- 2.6. Procedimiento: “Digestión de muestras líquidas en sistema cerrado para la determinación de contenido total de metales” (3236UY).
- 2.7. Procedimiento: “Extracción del contenido total de metales en filtros de material particulado” (3260UY)
- 2.8. Procedimiento: “Digestión de muestras líquidas en sistema abierto para la determinación de contenido total de metales ” (3237UY).
- 2.9. Procedimiento: “Determinación de la Turbidez en agua. ” (1022UY).
- 2.10. Procedimiento: “Calculo de concentración utilizando adiciones estándar para muestras en las cuales se constató efecto matriz. ” (3276UY).
- 2.11. Instructivos de uso de balanza (INE 06, INE 07, INE 94).
- 2.12. Instructivo de uso de equipo de digestión ALTON PAAR (INE 71) y ETHOS EASY (INE 130).
- 2.13. Instructivo para preparación de agua desionizada (INE 121, INE 122, INE 82, INE 110).
- 2.14. Instructivo para el uso del destilador (INE 109).
- 2.15. Instructivo de uso de la centrífuga (INE 49).
- 2.16. Instructivo de uso de Espectrofotómetro de Absorción Atómica SIMADZU AA-7000 (IN 104) con autosampler ASC – 7000 (IN 105, INE 91).
- 2.17. Especificaciones mínimas de calidad para reactivos y agua utilizada en Laboratorio Ambiental DINACEA - Ministerio de Ambiente (ES01).
- 2.18. Registro de Patrones Calibrados y equipos controlados (RGC 32).
- 2.19. Rutas de análisis (RIN 13 y RIN 06, RIN 07 A y B, RIN 16 y/o RIN 20 A y 20 B).

3. RESUMEN DEL MÉTODO

- 3.1. Para contenido total la muestra es digerida según el procedimiento de digestión correspondiente (2.5, 2.6, 2.7 o 2.8), para reducir la interferencia por materia orgánica y convertir todo el metal a una forma libre, determinable por Espectrofotometría de Absorción Atómica (EAA) con llama a 553,5 nm. Para contenido soluble, filtrar la muestra previo a la acidificación de la misma, por tamaño de poro de 0,45 µm. El contenido de bario se determina mediante una curva de calibración.

4. PRECAUCIONES DE SEGURIDAD

- 4.1. Usar lentes de seguridad, túnica y guantes resistentes a ácidos.
- 4.2. El agregado de ácidos realizarlo bajo campana de extracción de gases.
- 4.3. El lavado de material con ácido realizarlo con guantes resistente a ácidos.

5. INTERFERENCIAS

- 5.1. La interferencia por materia orgánica se reduce por digestión de la muestra según procedimientos 2.5, 2.6, 2.7 o 2.8.
- 5.2. Alto contenido de sustancias inorgánicas u orgánicas remanentes a la digestión pueden interferir con la medida, ver 10.2.
- 5.3. La interferencia causada por ionización de los analitos en llama se minimiza por agregado de un gran exceso de una sal de potasio.

6. MUESTREO Y PRESERVACIÓN DE LA MUESTRA

- 6.1. Recolectar en frasco de polietileno o polipropileno de 1 L para aguas con cierre hermético o en bolsa de muestreo de líquido de plástico descartable.
Para sedimentos, suelos o residuos sólidos coleccionar 500 g de muestra en frasco de polietileno o polipropileno de boca ancha o bolsa de muestreo descartable.
- 6.2. Para muestras líquidas preservar ajustando a pH menor a 2 con ácido nítrico, indicándolo en la etiqueta. Refrigerar a ≤ 6 °C (> 0 °C). Para contenido soluble, filtrar la muestra previo a la acidificación de la misma, por tamaño de poro de 0,45 μm (filtro de policarbonato o ésteres de celulosa). Para muestras sólidas preservar a ≤ 6 °C (> 0 °C) hasta el análisis. En todos los casos, analizar antes de 6 meses.

7. INSTRUMENTAL Y MATERIALES

- 7.1. Espectrofotómetro de absorción atómica con llama, con quemador de 5 cm de longitud. (SHIMADZU, AA7000 con autosampler ACS-7000).
- 7.2. Lámpara de cátodo hueco de bario.
- 7.3. Balanza de resolución 0,001 g (INE 06 ó INE 07).
- 7.4. Balanza de resolución 0,0001 g (INE 94).
- 7.5. Micropipetas automáticas de volumen variable (entre 10 y 1000 μL).
- 7.6. Tubos de plástico, con tapa, descartables, de 10 mL y 50 mL de capacidad y tubos de vidrio o plástico compatibles con autosampler.
- 7.7. Equipo para filtración a vacío: bomba de vacío, trampa de agua, kitasato receptor del filtrado y portafiltro. Alternativamente pueden ser usadas jeringas con filtro de cartucho Sartorius Minisart o similar, con tamaño de poro de 0,45 μm .
- 7.8. Filtros de 0,45 μm de tamaño de poro.

8. REACTIVOS

- 8.1. Agua destilada (grado 3, según ISO 3696 en su versión vigente).
- 8.2. Agua desionizada (grado 2, según ISO 3696 en su versión vigente).
- 8.3. Ácido nítrico (HNO_3 Nro. CAS 7697-37-2): ácido nítrico concentrado al 65 %, $d = 1,40$ g/mL, Merck 1.00456 o equivalente.
- 8.4. Solución de ácido nítrico para lavado 50 % v/v: solución 50 % v/v de ácido nítrico calidad PA en agua destilada, preparar anualmente.
- 8.5. Solución de ácido nítrico para lavado 20 % v/v: solución 20 % v/v de ácido nítrico calidad PA en agua destilada 8.1, preparar anualmente.
- 8.6. Solución estándar de 1000 mg/L de bario: usar estándar para absorción atómica o ICP, de concentración conocida Sigma Aldrich TraceCert® 51994 90092 o equivalente. La fecha de vencimiento figura en la etiqueta o en el certificado. Alternativamente: disolver 1,437 g de carbonato de bario (BaCO_3 Nro. CAS 513-77-9) de alta pureza en un volumen mínimo de ácido clorhídrico (HCl Nro. CAS 7647-01-0) de calidad para análisis de trazas (1 + 1) y diluir a 1 L en matraz aforado con ácido clorhídrico 1 %. Almacenar en frasco de plástico. Es estable por 1 año.
- 8.7. Estándar de chequeo de exactitud (de origen totalmente independiente del 8.6): estándar de concentración y densidad conocida, Sigma Aldrich TraceCert® 51994 90092 o equivalente. La fecha de vencimiento figura en la etiqueta o en el certificado correspondiente. Alternativamente preparar uno como se indica en 8.6 a partir de carbonato de bario, o utilizar un estándar multielemental Merck Certipur® 1.09492.0100 o equivalente

- 8.8. Acetileno de alta pureza (C_2H_2 , Nro. CAS 74-86-2), calidad mínima 99,5 %.
- 8.9. Oxido nitroso de alta pureza (N_2O Nro. CAS 10024-97-2), calidad mínima 99 %.
- 8.10. Solución de cloruro de potasio (KCl Nro. CAS 7447-40-7), disolver 25 g de KCl calidad PA en 100 mL de agua desionizada.

Nota 1: En el resto del presente documento se hará referencia a estos reactivos por su numeral o por el nombre que aparece subrayado.

Nota 2: Salvo que se especifique, se debe emplear reactivos para análisis (PA), aquellos cuyo contenido en impurezas no rebasa el número mínimo de sustancias determinables por el método que se utilice. (ES01)

9. PRECAUCIONES PARA LA OPERACIÓN

- 9.1. Todo el material de plástico y vidrio utilizado para el análisis de muestras sólidas y efluentes, luego de lavado, deberá enjuagarse por inmersión en solución 8.5, mínimo 12 horas. Para el caso del material utilizado en el análisis de aguas naturales y para el tratamiento de los recipientes de digestión por microondas, deberá enjuagarse por inmersión en solución 8.4, mínimo 12 horas. Luego enjuagar tres veces con agua 8.2. Este material se mantiene identificado para tal fin.
- 9.2. Manejar las muestras, previo a la digestión, en el laboratorio de tratamiento de muestras para metales. Mantener los recipientes de digestión siempre con tapa dentro de la sala de instrumentos, solo abrirlas durante la medida.
- 9.3. Mantener especial cuidado con la contaminación de muestras, reactivos, o material dentro del laboratorio.
- 9.4. Tener presente los tiempos de vigencia de estándares.
- 9.5. Altas concentraciones de sólidos disueltos, pueden obstruir el capilar, y/o generar residuos en el quemador modificando el aspecto de la llama. Verificar que esto no ocurra mediante la medida del Check continuo de verificación de curva según 13.2 o con la medida de la absorbancia de un estándar cada 10 muestras, la misma no debe variar más de 20 %. Si alguno de los dos anteriores no se cumple, destapar el capilar o limpiar el quemador según corresponda, y repetir todas las medidas realizadas desde la anterior medida del estándar o Check de la calibración.

10. CALIBRACIÓN DEL MÉTODO

- 10.1. Preparar como mínimo cuatro soluciones estándar de bario, más un cero, por peso utilizando balanza 7.4, en tubos de plástico, a partir de la solución estándar de 1000 mg/L o 100 mg/L diluyendo ácido nítrico, agua y solución de potasio tal que la concentración final de ácido sea del 20 % v/v y 2 % v/v la solución de potasio. Medir la densidad de los estándares pesando lo que descarga una pipeta calibrada por Instituto Metrológico Nacional o laboratorio acreditado para tal fin (registrar en la ruta de análisis RIN 13). Calcular la concentración de bario en cada uno de ellos según 12.1. Vigencia de estos estándares 60 días.
- 10.2. Para verificar efecto de la matriz como se indica en 13.4, en cada tipo de matriz ensayada adicionar a uno de los duplicados de digestión, uno de los estándares 8.6 ó 8.7., aproximadamente en el rango medio de la escala de medida. El estándar usado debe ser suficientemente concentrado para no diluir la matriz (el volumen agregado debe ser menor al 5 % del volumen de muestra). Para el caso de batch de igual matriz, analizar una muestra fortificada cada 5 muestras.
- 10.3. Si existe efecto de matriz, analizar según procedimiento 3276UY.

Nota 3: En caso de medir el metal soluble, muestras no digeridas, puede obviarse el agregado de ácido nítrico al 20 %, debiendo asegurar que la densidad de la curva de calibración sea la misma que la de las muestras y que la solución utilizada como control de exactitud.

11. ANÁLISIS DE LA MUESTRA

Digestión/ Tratamiento de la Muestra

- 11.1. Si se quiere determinar el contenido total (soluble y adherida a partículas), las muestras deben ser digeridas o tratadas según los procedimientos 2.5, 2.6, 2.7 o 2.8 previo a la medida en el espectrofotómetro. Muestras líquidas límpidas pueden medirse sin digestión previa sólo si se comprueba que su turbidez es menor a 1 NTU. Si se requiere contenido soluble, analizar la concentración de bario en el filtrado.
- 11.2. Previo a la determinación en el espectrofotómetro agregar 2 mL de solución de cloruro de potasio cada 100 mL de muestra. Registrar el peso de la toma de muestra y el peso final en la ruta de análisis correspondiente. Proceder de igual manera para la solución de control de la exactitud.
- 11.3. Medir la densidad de la muestra digerida y de las líquidas, previo a digerir, en este último caso solo si corresponde, pesando con balanza 7.4 lo que descarga una pipeta calibrada por Instituto Metrológico Nacional o laboratorio acreditado para tal fin. Registrar en la ruta de análisis correspondiente.
- 11.4. En caso de efluentes industriales líquidos o asimilables y matrices sólidas, se deberá realizar todos por duplicado. En caso de aguas naturales, es suficiente con realizar 1 duplicado cada 5 muestras, mínimo uno por batch de muestras.

Medida

- 11.5. Prender el instrumento siguiendo las instrucciones del uso del espectrofotómetro de absorción atómica (INE 91)
- 11.6. Seleccionar las siguientes condiciones de operación:
 - Lámpara de cátodo hueco de bario.
 - Longitud de onda: 553,5 nm, ancho de rendija: 0,2 nm.
 - Intensidad de lámpara: la indicada por el fabricante o la requerida según instructivo INE91, tiempo mínimo de estabilización de la lámpara 10 min.
 - Tipo de medida: sin corrección de fondo (NON-BGC).
 - Conectar el Combustible: acetileno.
 - Conectar el Oxidante: óxido nitroso.
 - Tipo de llama: de óxido nitroso (flujo de acetileno 7,0 L/min, flujo de óxido nitroso 11,0 L/min).
 - Altura del quemador: 11 mm.
 - Medida: mínimo dos determinaciones de 5 segundos cada una, tiempo de prespray 15 segundos.
- 11.7. Medir los estándares de la curva de calibración, verificar que se cumpla el punto 13.1. En caso de que no se cumpla ajustar la posición del quemador con el dispositivo adelante – atrás del equipo (punto 8.3.1 del manual del equipo). Verificar la limpieza del quemador y del nebulizador (puntos 8.2.1 y 8.2.2.3 del manual del equipo).
 - De persistir el problema verificar los flujos de los gases y la altura del quemador (punto 4.8 del manual del equipo) y verificar el estado de la lámpara utilizada. De mantenerse el problema, revisar los últimos datos de sensibilidad registrados, para poder evaluar, junto con el soporte técnico otro tipo de problema.
- 11.8. Medir las muestras con sus duplicados y blancos. Aproximadamente cada 10 lecturas de muestras leer un estándar de la curva de calibración o la solución control de verificación continua de la calibración.
- 11.9. Si la medida de la muestra excede el mayor valor de curva preparada, preparar estándares de mayor concentración dentro del rango lineal, como en 10.1 o diluir la muestra por peso en balanza 7.3., con agua 8.2 y ácido nítrico y potasio, tal que su concentración final sea aproximadamente 20 % v/v en ácido si corresponde y 2 % v/v en potasio, en tubo de plástico. Medir la densidad si corresponde. Alternativamente, girar el quemador y volver a empezar con las lecturas de las soluciones de la curva de calibración.
- 11.10. Leer las muestras de control de calidad analítico (control de exactitud y muestras adicionadas).
- 11.11. Al finalizar todas las lecturas medir nuevamente al menos 3 puntos de la curva de calibración.

Nota 4: Tener en cuenta que siempre es preferible diluir a girar el quemador, ya que al diluir la matriz, se diluye también su interferencia.

12. ANÁLISIS DE DATOS

12.1. Calcular la concentración de bario de cada solución estándar mediante la siguiente fórmula:

$$\text{Concentración } C \text{ (mg Ba/L)} = C_s \times T_s / M_T \times d_{\text{EST}} / d_s$$

donde:

C_s : corresponde a la concentración de bario, en mg/L, del estándar utilizado (8.6, 8.7 ó intermedios preparados a partir de éstos).

T_s : corresponde a la toma del estándar utilizado en g.

M_T : corresponde a la masa total del estándar utilizado, más el ácido nítrico más el agua, en g.

d_{EST} : corresponde a la densidad de cada solución estándar, calculada como el cociente entre la masa que descarga una pipeta calibrada en g y el volumen nominal de la pipeta en mL (g/mL).

d_s : corresponde a la densidad del estándar utilizado (8.6, 8.7 ó intermedios preparados a partir de éstos) de valor conocido en g/mL.

12.2. Construir una curva de calibración graficando la señal de absorbancia proporcionada por el espectrofotómetro (y) en función de las concentraciones calculadas según 12.1, para cada uno de los estándares (x)

$$y = m x + b$$

12.3. Se determina la concentración de bario en la digestión de la muestra (CM) o en una dilución de la misma, interpolando la absorbancia proporcionada por el espectrofotómetro para la muestra en la curva de calibración preparada con los estándares (12.2.).

donde:

m y b: los coeficientes de la curva.

A: la absorbancia de la muestra a determinar.

12.4. Se determina la concentración de bario total en la muestra siguiendo las siguientes ecuaciones:

12.4.1. Para muestras líquidas:

$$\text{Bario total, mg/L} = (\text{CM} \times \text{FD}_1 \times \text{FD}_2)$$

donde:

C_M : corresponde a la concentración de Ba calculada a partir de la curva de calibración, medida en la digestión de la muestra, diluida o no según corresponda, en mg/L. Para determinar la concentración de la muestra restar a la absorbancia de la muestra, la absorbancia del blanco previo al cálculo a partir de la curva de calibración.

FD_1 y FD_2 : corresponde a los factores de dilución de la muestra digerida (o diluida en caso de contenido soluble y/o muestras límpidas).

12.4.2. Cálculo de FD_1 :

$$\text{FD}_1 = \frac{M_f/d_{\text{dig}}}{T_M/d_{\text{sin dig}}}$$

donde:

M_f : corresponde a la masa final del digesto en g.

d_{dig} : corresponde a la densidad de la muestra luego de ser digerida, calculada como el cociente entre la masa que descarga una pipeta calibrada en g y el volumen nominal de la pipeta en mL (g/mL).

$d_{\text{sin dig}}$: corresponde a la densidad de la muestra previo a digerir, calculada como el cociente entre la masa que descarga una pipeta calibrada en g y el volumen nominal de la pipeta en mL (g/mL), muestras acuosas se asume $d = 1 \text{ g/mL}$.

T_M : corresponde a la toma de muestra para la digestión en g.

12.4.3. Cálculo de FD_2 :

$$FD_2 = \frac{P_f}{P_M/d_{dig}}$$

donde:

P_f : corresponde al peso final de la muestra diluida en g (incluyendo solución de cloruro de potasio y agua si corresponde).

d_{dig} : corresponde a la densidad de la muestra luego de ser digerida, calculada como el cociente entre la masa que descarga una pipeta calibrada en g y el volumen nominal de la pipeta en mL (g/mL).

P_M : corresponde a la toma de muestra digerida en g.

Se considera 1 g/mL la densidad de la solución digerida diluida. En caso de no cumplirse, corregir la toma.

Nota 5: Siempre que el valor de absorbancia del blanco sea detectable, y la muestra deba ser diluida, tratar el blanco de la misma forma que la muestra previo a su determinación.

Nota 6: Se deberán tener en cuenta todos los factores de dilución realizados a la muestra para el cálculo del contenido total.

12.4.4. Para muestras sólidas:

$$\text{Bario total, mg/kg} = (C_{M'} \times FD_2) \times M_f / (T_M \times d_{dig})$$

donde:

$C_{M'}$: corresponde a la concentración de Ba calculada a partir de la curva de calibración, medida en la digestión de la muestra, diluida o no según corresponda en mg/L. Para determinar $C_{M'}$ restar a la absorbancia de la muestra la absorbancia del blanco (ver punto 13.5.), previo al cálculo a partir de la curva de calibración.

FD_2 : corresponde al factor de dilución de la muestra digerida tal como se calcula en el punto 12.4.3.

d_{dig} : corresponde a la densidad de la muestra luego de ser digerida, calculada como el cociente entre la masa que descarga la pipeta en g y el volumen nominal de la pipeta en mL (g/mL).

M_f : corresponde a la masa final del digesto en g.

T_M : corresponde a la toma de la muestra para la digestión, en g.

12.5. Se determina la concentración de bario en la muestra digerida (sea sólida o líquida) adicionada interpolando en la curva de calibración. Calcular la recuperación de lo adicionado en la muestra ya digerida según:

$$\% \text{ de Recuperación Ba} = 100 \times ((C_{Ba M AD} \times V_{MAD} - C_{Ba M} \times (V_{MAD} - T_{AD}))) \times d_{EST} / (T_{AD} \times C_{EST} \times d_{DM})$$

donde:

$C_{Ba M AD}$: corresponde a la concentración de Ba, calculada a partir de la curva de calibración, medida en la digestión de la muestra adicionada, diluida o no según corresponda en mg/L.

$C_{Ba M}$: corresponde a la concentración de Ba, calculada a partir de la curva de calibración, medida en la digestión de la muestra sin adicionar.

T_{AD} : corresponde a la toma del estándar adicionado, en g.

C_{EST} : corresponde a la concentración de bario del estándar adicionado, en mg/L.

V_{MAD} : corresponde a la masa total de estándar adicionado más muestra, en g.

d_{DM} : corresponde a la densidad de la digestión de la muestra medida en 11.1, calculada como el cociente entre la masa que descarga la pipeta en g y el volumen nominal de la pipeta en mL (g/mL).

d_{EST} : corresponde a la densidad del estándar adicionado (8.6 ó 8.7) de valor conocido (g/mL).

Nota 7: Se asume densidad del estándar utilizado en la fortificación de 1 g/mL, en caso contrario corregir la toma del mismo.

13. CONTROL DE CALIDAD ANALÍTICO

- 13.1. **Control de la sensibilidad del equipo:** Se trabaja en condiciones máximas de sensibilidad: con el quemador de 10 cm perfectamente alineado, cámara de nebulización no obstruida y lámparas de cátodo hueco y de corrección de background en óptimo estado. En cada calibración se verifica la sensibilidad con el mínimo valor a reportar usando una solución estándar preparada a partir de 8.6, 8.7 o 8.8. En el caso de usar una concentración cercana al límite de detección, se aceptará una recuperación entre 50 y 150 % de la concentración real. En caso de incumplimiento, evaluar la pertinencia de repetir el análisis.
- 13.2. **Control de veracidad de la determinación:** la veracidad de la determinación (verificación inicial de la calibración del instrumento), usando un estándar preparado por peso utilizando balanza 7.4 a partir de la solución estándar 8.6, 8.7 o 8.8 de concentración dentro del rango de calibración. La concentración medida del mismo debe estar en el rango 90-110 % del contenido real, o de existir, el rango de aceptación será fijado a partir del gráfico de control correspondiente.
- Verificación continua de la calibración: verificar que la respuesta del Instrumento no ha cambiado de la calibración inicial usando un estándar preparado por peso utilizando balanza 7.4 a partir de 8.8 de concentración dentro del rango de calibración. Los límites para la aceptación de son del 90 -110 % del valor esperado, o de existir, los rangos serán fijados a partir del gráfico de control correspondiente.
- 13.3. **Control de la exactitud del método:** Evaluarla, de ser posible, con un material de referencia certificado o material de referencia interno cuya matriz sea similar a las muestras y posea el analito de interés. El contenido de bario obtenido debe estar en el rango 70 -130 % del contenido real, o de existir, los rangos serán fijados a partir del gráfico de control correspondiente.
- 13.4. **Adición de estándar:** Medir la muestra y la muestra adicionada, calcular la recuperación de la adición según 12.5, debe estar dentro del rango 70 -130 %. En caso de incumplimiento, evaluar la pertinencia de repetir en análisis.
- 13.5. **Blancos de digestión:** Analizar los blancos en conjunto con las muestras. La señal obtenida deberá ser menor a la señal del límite de detección. En caso contrario, se deberá restar el aporte del blanco.
- 13.6. **Control de la precisión:** Medir los duplicados de las muestras y determinar la precisión como la desviación estándar relativa (RSD) o rango normalizado.
- Los límites de aceptación de los duplicados deben surgir de los gráficos de control correspondientes, según la matriz analizada. En caso de no contar con los gráficos de control correspondientes, se acepta un máximo de 20 %.
- 13.7. **Chequeo de curva de calibración:** Se requiere como mínimo un $R^2= 0,995$ para la curva de calibración. La concentración de cada estándar individual calculada interpolando su absorbancia en la curva de calibración no debe diferir en más del 10 % respecto a la concentración real

14. BIBLIOGRAFÍA

- 14.1. Manual de instrucciones del Espectrofotómetro SHIMADZU AA-7000, SHIMADZU CORPORATION, ANALYTICAL and MEASURING INSTRUMENT DIVISION, 2010, IN404.
- 14.2. American Public Health Association, American Water Works Association, Water Environment Federation. In: Lipps WC, Braun-Howland EB, Baxter TE, eds. Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 24th ed. Washington DC: APHA Press; 2023. Métodos 3020 A Quality assurance/ quality control y 3020 B Quality control practices pp. 189 a 193; Método 3110 Introduction to determining metals by atomic absorption spectrometry pp. 200 a 201; Métodos 3111 A Metals by flame atomic absorption spectrometry Introduction y 3111 B Direct Air-acetylene flame method pp. 201 a 204 y 205 a 206.

