

Šis dokuments ir izveidots vienīgi dokumentācijas nolūkos, un iestādes neuzņemas nekādu atbildību par tā saturu

► **B** **EIROPAS PARLAMENTA UN PADOMES REGULA (EK) Nr. 2003/2003**
(2003. gada 13. oktobris)
par mēslošanas līdzekļiem
(Dokuments attiecas uz EEZ)
(OV L 304, 21.11.2003., 1. lpp.)

Grozīta ar:

Oficiālais Vēstnesis

		Nr.	Lappuse	Datums
► <u>M1</u>	Padomes Regula (EK) Nr. 885/2004 (2004. gada 26. aprīlis)	L 168	1	1.5.2004.
► <u>M2</u>	Komisijas Regula (EK) Nr. 2076/2004 (2004. gada 3. decembris)	L 359	25	4.12.2004.
► <u>M3</u>	Padomes Regula (EK) Nr. 1791/2006 (2006. gada 20. novembrī)	L 363	1	20.12.2006.
► <u>M4</u>	Komisijas Regula (EK) Nr. 162/2007 (2007. gada 19. februāris)	L 51	7	20.2.2007.
► <u>M5</u>	Komisijas Regula (EK) Nr. 1107/2008 (2008. gada 7. novembris)	L 299	13	8.11.2008.
► <u>M6</u>	Eiropas Parlamenta un Padomes Regula (EK) Nr. 219/2009 (2009. gada 11. marts)	L 87	109	31.3.2009.
► <u>M7</u>	Komisijas Regula (EK) Nr. 1020/2009 (2009. gada 28. oktobris)	L 282	7	29.10.2009.
► <u>M8</u>	Komisijas Regula (ES) Nr. 137/2011 (2011. gada 16. februāris)	L 43	1	17.2.2011.
► <u>M9</u>	Komisijas Regula (ES) Nr. 223/2012 (2012. gada 14. marts)	L 75	12	15.3.2012.
► <u>M10</u>	Komisijas Regula (ES) Nr. 463/2013 (2013. gada 17. maijs)	L 134	1	18.5.2013.

▼B**EIROPAS PARLAMENTA UN PADOMES REGULA (EK)
Nr. 2003/2003****(2003. gada 13. oktobris)****par mēslošanas līdzekļiem****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS PARLAMENTS UN EIROPAS SAVIENĪBAS PADOME,

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu, jo īpaši tā 95. pantu,

ņemot vērā Komisijas priekšlikumu ⁽¹⁾,ņemot vērā Eiropas Ekonomikas un sociālo lietu komitejas atzinumu ⁽²⁾,rīkojoties saskaņā ar Līguma 251. pantā noteikto procedūru ⁽³⁾,

tā kā:

- (1) Padomes Direktīva 76/116/EEK (1975. gada 18. decembris) par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz mēslojumiem ⁽⁴⁾, Padomes Direktīva 80/876/EEK (1980. gada 15. jūlijs) par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz vienkāršiem amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu ⁽⁵⁾, Komisijas Direktīva 87/94/EEK (1986. gada 8. decembris) par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu saistībā ar vienkāršo amonija nitrāta minerālmēsli ar augstu slāpekļa saturu detonācijas raksturlielumu, robežu un detonētspējas kontroles kārtību ⁽⁶⁾, Komisijas Direktīva 77/535/EEK (1977. gada 22. jūnijs) par dalībvalstu tiesību aktu tuvināšanu attiecībā uz mēslošanas līdzekļu paraugu ņemšanu un analīzi ⁽⁷⁾ ir vairākkārt būtiski grozītas. Saskaņā ar Komisijas paziņojumu Eiropas Parlamentam un Padomei "Iekšējā tirgus noteikumu vienkāršošana" un Rīcības plānu vienotajam tirgum minētās direktīvas jāatceļ un skaidrības labad jāaizstāj ar vienotu tiesību aktu.
- (2) Kopienas tiesību akti par mēslošanas līdzekļiem satur a ziņā ir ļoti tehniski. Regula tādēļ ir atbilstošākais juridiskais akts, jo tā tieši ražotājiem nosaka konkrētas prasības, kas vienlaikus un vienā un tajā pašā veidā jāizpilda visā Kopienā.

⁽¹⁾ OV C 51 E, 26.2.2002., 1. lpp. un OV C 227 E, 24.9.2002., 503. lpp.⁽²⁾ OV C 80, 3.4.2002., 6. lpp.⁽³⁾ Eiropas Parlamenta 2002. gada 10. aprīļa atzinums (OV C 127 E, 29.5.2002., 160. lpp.), Padomes 2003. gada 14. aprīļa kopējā nostāja (OV C 153 E, 1.7.2003., 56. lpp.) un Eiropas Parlamenta 2003. gada 2. septembra lēmums (Oficiālajā Vēstnesī vēl nav publicēts).⁽⁴⁾ OV L 24, 30.1.1976., 21. lpp. Direktīvā jaunākie grozījumi izdarīti ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 98/97/EK (OV L 18, 23.1.1999., 60. lpp.).⁽⁵⁾ OV L 250, 23.9.1980., 7. lpp. Direktīva grozīta ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 97/63/EK (OV L 335, 6.12.1997., 15. lpp.).⁽⁶⁾ OV L 38, 7.2.1987., 1. lpp. Direktīva grozīta ar Direktīvu 88/126/EEK (OV L 63, 9.3.1988., 12. lpp.).⁽⁷⁾ OV L 213, 22.8.1977., 1. lpp. Direktīvā jaunākie grozījumi izdarīti ar Direktīvu 95/8/EK (OV L 86, 20.4.1995., 41. lpp.).

▼B

- (3) Katrā dalībvalstī uz mēslošanas līdzekļiem jānorāda obligātajos noteikumos noteiktie tehniskie parametri. Šie noteikumi, kas vairāk attiecas uz mēslošanas līdzekļu sastāvu un tipu definīcijām, šo tipu apzīmējumiem, identifikāciju un iepakojumu, dažādās dalībvalstīs atšķiras. Šo atšķirību dēļ tiek traucēta tirdzniecība Kopienā, un šie noteikumi tādēļ jāsasakaņo.
- (4) Piedāvātās rīcības mērķus, jo īpaši iekšējā tirgus nodrošināšanu ar mēslošanas līdzekļiem, dalībvalstis nevar pietiekami labi sasniegt, ja nav vienotu tehnisko kritēriju, tādēļ veicamo pasākumu mēroga ziņā tos var labāk sasniegt Kopienas līmenī un Kopiena var veikt pasākumus saskaņā ar Līguma 5. pantā noteikto subsidiaritātes principu. Saskaņā ar minētajā pantā noteikto proporcionalitātes principu šī regula neparedz neko, kas nav vajadzīgs šā mērķa sasniegšanai.
- (5) Kopienas līmenī jānosaka zināmu mēslošanas līdzekļu (EK mēslošanas līdzekļi) nosaukums, definīcija un sastāvs.
- (6) Jānosaka arī Kopienas noteikumi par EK mēslošanas līdzekļu identifikāciju, izsekojamību, marķēšanu un iepakojumu noslēgšanu.
- (7) Kopienas līmenī jānosaka procedūra, saskaņā ar kuru jārikojas gadījumos, kad dalībvalsts uzskata par vajadzīgu ierobežot EK mēslošanas līdzekļu laišanu tirgū.
- (8) Mēslošanas līdzekļu ražošana var dažādi svārstīties atkarībā no ražošanas paņēmieniem un pamatmateriāliem. Svārstību pamatā var būt arī paraugu ņemšanas un analītiskās procedūras. Tādēļ jāatļauj pielāgšanās attiecībā uz deklarējamo barības vielu saturu. Lauksaimnieciskā lietotāja interesēs ir ieteicams ļoti ierobežot šo pielaižu robežas.
- (9) Oficiālo kontroli par EK mēslošanas līdzekļu atbilstību šīs regulas prasībām attiecībā uz kvalitāti un sastāvu veic laboratorijas, ko atzinušas dalībvalstis un par ko paziņots Komisijai.
- (10) Amonija nitrāts ir galvenā sastāvdaļa dažādos produktos, kas var būt gan mēslošanas līdzekļi, gan sprāgstvielas. Ņemot vērā raksturīgās īpašības, kādas piemīt amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu, un attiecīgās prasības par sabiedrības drošību, darba ņēmēju veselību un aizsardzību, ir jānosaka Kopienas papildu noteikumi par šā tipa EK mēslošanas līdzekļiem.
- (11) Daži no šiem līdzekļiem var būt bīstami, un dažos gadījumos tos var izmantot citiem mērķiem — ne tiem, kam tie domāti. Tas varētu apdraudēt personu un īpašuma drošību. Ražotājiem tādēļ attiecīgi jārikojas, lai nepieļautu šādu izmantošanu un nodrošinātu šādu mēslošanas līdzekļu izsekojamību.
- (12) Sabiedrības drošības interesēs ir īpaši svarīgi noteikt Kopienas līmenī pazīmes un īpašības, kas atšķir amonija nitrāta EK mēslošanas līdzekļus ar augstu slāpekļa saturu no cita amonija nitrāta pielietojuma — sprāgstvielu ražošanas.

▼B

- (13) Amonija nitrāta EK mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu jāatbilst zināmām pazīmēm, lai nodrošinātu to nekaitīgumu. Ražotājiem jānodrošina, lai amonija nitrāta mēslošanas līdzekļus ar augstu slāpekļa saturu pirms laišanas tirgū pārbaudītu ar detonācijas testu.
- (14) Jāizstrādā noteikumi par noslēgta siltuma cikla metodēm, pat ja šīs metodes nevar attiecīgi imitēt visus transportēšanas un uzglabāšanas apstākļus.
- (15) Mēslošanas līdzekļiem var būt piemaisījumi, kas var potenciāli apdraudēt cilvēku un dzīvnieku veselību un vidi. Pēc Toksikoloģijas, ekotoksikoloģijas un vides zinātniskās komitejas (*SCTEE*) atzinuma saņemšanas Komisija izskata jautājumu par nejašu kadmija saturu minerālmēslos un gatavo priekšlikumu regulai, ko tā grib iesniegt Eiropas parlamentam un Padomei. Pēc vajadzības līdzīgu pārskatu gatavo par citiem piemaisījumiem.
- (16) Jānosaka procedūra, kas jāievēro ražotājam vai tā pārstāvim, kurš vēlas iekļaut jaunu mēslošanas līdzekļa tipu I pielikumā, lai varētu lietot marķējumu "EK mēslošanas līdzeklis".
- (17) Pasākumus, kas vajadzīgi šīs regulas īstenošanai, pieņem saskaņā ar Padomes Lēmumu 1999/468/EK (1999. gada 28. jūnijs), ar ko nosaka Komisijai piešķirto ieviešanas pilnvaru īstenošanas kārtību ⁽¹⁾.
- (18) Dalībvalstīm jānosaka sankcijas par šīs regulas noteikumu pārkāpumiem. Dalībvalstis var noteikt, ka ražotājam, kas pārkāpj 27. pantu, uzliek soda naudu desmitkārtīgā apmērā no minētajam pantam neatbilstošas kravas tirgus vērtības.
- (19) Direktīvas 76/116/EEK, 77/535/EEK, 80/876/EEK un 87/94/EEK ir jāatceļ,

IR PIENĒMUŠI ŠO REGULU.

I SADAĻA

VISPĀRĪGI NOTEIKUMI

I NODAĻA

Darbības joma un definīcijas

1. pants

Darbības joma

Šī regula attiecas uz produktiem, ko laiž tirgū kā mēslošanas līdzekļus ar apzīmējumu "EK mēslošanas līdzeklis".

⁽¹⁾ OV L 184, 17.7.1999., 23. lpp.

▼B*2. pants***Definīcijas**

Regulā ir spēkā šādas definīcijas.

- a) “Mēslošanas līdzeklis” nozīmē materiālu, kura galvenā funkcija ir apgādāt augus ar barības vielām.
- b) “Primārā barības viela” nozīmē tikai slāpekli, fosforu un kāliju.
- c) “Sekundārā barības viela” nozīmē kalciju, magniju, nātriju un sēru.
- d) “Mikroelementi” nozīmē boru, kobaltu, varu, dzelzi, mangānu, molibdēnu un cinku, kas daudzumos, kuri ir nelieli, salīdzinot ar primārajām un sekundārajām barības vielām, ir svarīgi augu augšanai.
- e) “Neorganisks mēslošanas līdzeklis” nozīmē mēslošanas līdzekli, kurā minētās barības vielas ir kā minerālvielas, ko iegūst ekstrahējot vai fizikālā un/vai ķīmiskā rūpniecības procesā. Kalcija ciānamīdu, urīnvielu un tās kondensācijas un molekulu asociācijas produktus, kas satur mikroelementus helātu vai kompleksu formā, pēc tradīcijas klasificē kā neorganiskus mēslošanas līdzekļus.
- f) “Mikroelements helāta formā” nozīmē mikroelementu, kas saistīts ar kādu no I pielikuma E.3.1. iedaļā minētajām organisko vielu molekulām.
- g) “Mikroelements kompleksa formā” nozīmē mikroelementu, kas saistīts ar kādu no I pielikuma E.3.2. iedaļā minētajām molekulām.
- h) “Mēslošanas līdzekļa tips” nozīmē mēslošanas līdzekļus ar I pielikumā norādīto kopējo tipa apzīmējumu.
- i) “Vienkāršs mēslošanas līdzeklis” nozīmē slāpekļa, fosfāta vai kālija mēslošanas līdzekli, kam deklarē tikai vienu primāro barības vielu.
- j) “Kombinēts mēslošanas līdzeklis” nozīmē mēslošanas līdzekli, kam deklarē vismaz divas primārās barības vielas un ko iegūst ķīmiski vai samaisot, vai arī kombinējot abus paņēmienus.
- k) “Komplekss mēslošanas līdzeklis” nozīmē saliktu mēslošanas līdzekli, ko iegūst ķīmiskā reakcijā, izšķīdušā vai cietā stāvoklī granulējot un kam deklarē vismaz divas primārās barības vielas. Cietā stāvoklī katra granulā satur visas sastāvā uzrādītās barības vielas.
- l) “Jaukts mēslošanas līdzeklis” nozīmē mēslošanas līdzekli, ko iegūst, samaisot vairākus mēslošanas līdzekļus sausā veidā, bez ķīmiskas reakcijas.
- m) “Lapu mēslošanas līdzeklis” nozīmē mēslošanas līdzekli, kas piemērots lietošanai auga lapām un no kā barības vielu augs uzņem ar lapām.
- n) “Šķidr mēslošanas līdzeklis” nozīmē mēslošanas līdzekļa suspensiju vai šķīdumu.
- o) “Mēslošanas līdzekļa šķīdums” nozīmē šķidru mēslošanas līdzekli, kurā nav cietu daļiņu.
- p) “Mēslošanas līdzekļa suspensija” nozīmē divfāžu mēslošanas līdzekli, kurā cietās daļiņas suspendētas šķidrā fāzē.
- q) “Deklarācija” nozīmē barības vielu daudzuma norādi, kurā ietverta arī to forma un šķīdība, kas garantēta ar norādītajām pielaidēm.

▼B

- r) “Deklarētais saturs” nozīmē kāda elementa vai tā oksīda saturu, ko saskaņā ar Kopienas tiesību aktiem uzrāda uz EK mēslošanas līdzekļa etiķetes vai attiecīgajā pavaddokumentā.
- s) “Pielaide” nozīmē atļauto barības vielas satura mērījuma novirzi no deklarētā lieluma.
- t) “Eiropas standarts” nozīmē Eiropas Standartizācijas komitejas standartus, ko oficiāli atzinusi Kopiena un par ko atsauce publicēta *Eiropas Kopienu Oficiālajā Vēstnesī*.
- u) “Iepakojums” nozīmē noslēdzamu tvertni, kurā uzglabā, aizsargā, iekrauj un izkrauj, un izplata mēslošanas līdzekļus un kuru svars nepārsniedz 1 000 kg.
- v) “Neiesaiņots mēslošanas līdzeklis” nozīmē mēslošanas līdzekli, kas nav iepakots šajā regulā paredzētajā veidā.
- w) “Laišana tirgū” nozīmē mēslošanas līdzekļa piegādi vai nu par maksu, vai par velti vai uzglabāšanu piegādes mērķiem. Mēslošanas līdzekļa ieviešana Eiropas Kopienas muitas teritorijā uzskatāma par laišanu tirgū.
- x) “Ražotājs” nozīmē fizisku vai juridisku personu, kas ir atbildīga par mēslošanas līdzekļa laišanu tirgū; par ražotāju jo īpaši uzskatāms ražotājs, ievēdējs, iepakotājs, kas strādā uz sava rēķina, vai persona, kura maina mēslošanas līdzekļa īpašības. Par ražotāju tomēr nav uzskatāms izplatītājs, kas nemaina mēslošanas līdzekļa īpašības.

*II NODAĻA****Laišana tirgū****3. pants***EK mēslošanas līdzeklis**

Par “EK mēslošanas līdzekli” var apzīmēt mēslošanas līdzekli, kas pieder pie I pielikumā uzskaitīto mēslošanas līdzekļu tipa un atbilst šīs regulas noteikumiem.

Apzīmējumu “EK mēslošanas līdzeklis” nevar attiecināt uz mēslošanas līdzekli, kas neatbilst šīs regulas noteikumiem.

*4. pants***Ražotāja statuss Kopienā**

Ražotājs veic uzņēmējdarbību Kopienā, un viņš atbild par “EK mēslošanas līdzekļa” atbilstību šīs regulas noteikumiem.

*5. pants***Brīva apgrozība**

1. Neierobežojot 15. pantu un citus Kopienas tiesību aktus, dalībvalstis sastāva, identifikācijas, marķējuma vai iepakojuma dēļ un pamatojoties uz citiem šīs regulas noteikumiem, nedrīkst aizliegt, ierobežot vai traucēt mēslošanas līdzekļu laišanu tirgū, ja tiem ir “EK mēslošanas līdzekļa” marķējums un ja tie atbilst šīs regulas noteikumiem.

▼B

2. Mēslošanas līdzekļus, kas marķēti kā “EK mēslošanas līdzekļi”, ir brīvā apgrozībā Kopienā.

*6. pants***Obligātie norādījumi**

1. Lai izpildītu 9. panta prasības, dalībvalstis var noteikt, ka norādes par slāpekļa, fosfora un kālija saturu tirgū laistajos mēslošanas līdzekļos izsakāmas šādi:

- a) slāpeklis tikai elementārformā (N); un/vai
- b) fosfors un kālijs tikai elementārformā (P, K); vai
- c) fosfors un kālijs tikai oksīda formā (P_2O_5 , K_2O); vai
- d) fosfors un kālijs gan elementārā, gan oksīda formā.

Ja izvēlas fosfora un kālija saturu izteikt elementu formā, tad visas atsauces pielikumos uz oksīda formu ir lasāmas kā elementārformā un skaitliskās vērtības pārrēķina ar šādiem koeficientiem:

- a) fosfors (P) = fosfora pentoksīds (P_2O_5) \times 0,436;
- b) kālijs (K) = kālija oksīds (K_2O) \times 0,830.

2. Dalībvalstis var noteikt, ka kalcija, magnija, nātrijs un sēra saturu tirgū laistajos mēslošanas līdzekļos ar sekundārajām barības vielām un, ja izpildīti 17. panta nosacījumi, mēslošanas līdzekļos ar primārajām barības vielām izsaka šādi:

- a) oksīda formā (CaO, MgO, Na_2O , SO_3); vai
- b) elementārā formā (Ca, Mg, Na, S); vai
- c) abās šajās formās.

Lai pārrēķinātu kalcija oksīda, magnija oksīda, nātrijs oksīda un sēra trioksīda saturu par kalcija, magnija, nātrijs un sēra saturu, izmanto šādus koeficientus:

- a) kalcijs (Ca) = kalcija oksīds (CaO) \times 0,715;
- b) magnijs (Mg) = magnija oksīds (MgO) \times 0,603;
- c) nātrijs (Na) = nātrijs oksīds (Na_2O) \times 0,742;
- d) sērs (S) = sēra trioksīds (SO_3) \times 0,400.

Aprēķinātajam saturam oksīda vai elementa formā deklarēto skaitli noapaļo līdz tuvākajai zīmei aiz komata.

3. Dalībvalstis nedrīkst kavēt laist tirgū marķētu “EK mēslošanas līdzekļi”, kas ir kādā no 1. un 2. punktā minētajām formām.

▼B

4. Viena vai vairāku mikroelementu — bora, kobalta, vara, dzelzs, mangāna, molibdēna vai cinka — saturu EK mēslošanas līdzekļos, kas pieder pie I pielikuma A, B, C un D iedaļā minētajiem mēslošanas līdzekļu tiptiem, deklarē, ja izpildīti šādi nosacījumi:

- a) mikroelementi ir pievienoti vismaz I pielikuma E.2.2. un E.2.3. iedaļā noteiktajos minimālajos daudzumos;
- b) EK mēslošanas līdzeklis joprojām atbilst I pielikuma A, B, C un D iedaļas prasībām.

5. Ja mikroelementi ir parastas sastāvdaļas izejmateriāliem, kas paredzēti primāro (N, P, K) un sekundāro (Ca, Mg, Na, S) barības vielu nodrošināšanai, tos var deklarēt, ja šo mikroelementu minimālie daudzumi ir vismaz tādi, kā noteikts I pielikuma E.2.2. un E.2.3. iedaļā.

6. Mikroelementu saturu deklarē šādi:

- a) mēslošanas līdzekļiem, kas pieder pie I pielikuma E.1. iedaļā uzskaitītajiem mēslošanas līdzekļu tiptiem — saskaņā ar minētās iedaļas 6. slejas prasībām;
- b) mēslošanas līdzekļu maisījumiem, kas minēti a) apakšpunktā un satur vismaz divus atšķirīgus mikroelementus un atbilst I pielikuma E.2.1. iedaļas prasībām, un mēslošanas līdzekļiem, kas pieder pie I pielikuma A, B, C un D iedaļā uzskaitītajiem mēslošanas līdzekļu tiptiem:
 - i) kopējo saturu, ko izsaka kā mēslošanas līdzekļa masas procentus;
 - ii) ūdenī šķīstošo saturu, ko izsaka kā mēslošanas līdzekļa masas procentus, ja šķīstošais saturs ir vismaz puse no kopējā satura.

Ja mikroelements pilnībā šķīst ūdenī, deklarē tikai ūdenī šķīstošo saturu.

Ja mikroelements ir ķīmiski saistīts ar kādu organiskas vielas molekulu, tad mikroelementa saturu deklarē tūlīt pēc ūdenī šķīstošā satura kā produkta masas procentus, pēc tam pievienojot vārdus “helatēts ar” vai “kompleksēts ar”, norādot I pielikuma E.3. iedaļā norādīto organiskās vielas molekulu. Organiskās vielas molekulas nosaukumu var aizstāt ar saīsinājumu.

7. pants

Identifikācija

1. Ražotājs EK mēslošanas līdzekļiem nodrošina 9. pantā minēto identifikācijas marķējumu.

2. Ja mēslošanas līdzekļi ir iepakoti, identifikācijas marķējums ir uz iepakojuma vai etiķetēm. Ja mēslošanas līdzekļi nav iesaiņoti, marķējumam jābūt norādītam pavaddokumentos.

▼ B*8. pants***Izsekojamība**

Neierobežojot 26. panta 3. punktu, ražotājs nodrošina EK mēslošanas līdzekļu izsekojamību un veic uzskaiti par mēslošanas līdzekļu izcelsmi. Šī uzskaitē ir pieejama dalībvalstu inspekcijai, kamēr mēslošanas līdzekli piegādā tirgū, un turpmākos divus gadus no brīža, kad ražotājs ir pārtraucis piegādi.

*9. pants***Marķējumi**

1. Neierobežojot citus Kopienas tiesību aktus, uz 7. pantā minētajiem iepakojumiem, etiķetēm un pavaddokumentos ir šādi marķējumi:

a) obligātā identifikācija:

- vārdi “EK MĒSLOŠANAS LĪDZEKLIS” ar lielajiem burtiem,
- šīs regulas I pielikumā noteiktais mēslošanas līdzekļa tipa apzīmējums, ja tāds ir,
- jauktajiem mēslošanas līdzekļiem pēc tipa apzīmējuma ir marķējums “maisījums”,
- šīs regulas 19., 21. un 23. pantā noteiktais papildmarķējums,
- barības vielas norāda gan ar vārdiem, gan ar attiecīgajiem ķīmiskajiem simboliem, piemēram, slāpeklis (N), fosfors (P), fosfora pentoksīds (P_2O_5), kālijs (K), kālija oksīds (K_2O), kalcijs (Ca), kalcija oksīds (CaO), magnijs (Mg), magnija oksīds (MgO), nātrijs (Na), nātrija oksīds (Na_2O), sērs (S), sēra trioksīds (SO_3), bors (B), varš (Cu), kobalts (Co), dzelzs (Fe), mangāns (Mn), molibdēns (Mo), cinks (Zn),
- ja mēslošanas līdzeklis satur mikroelementus, no kuriem visi vai daļa saistīti ar organiskas vielas molekulu, pēc mikroelementa nosaukuma iekļauj vienu no šādiem raksturojumiem:
 - i) “helatēts ar ...” (I pielikuma E.3.1. iedaļā noteiktais helātus veidojošā aģenta nosaukums vai saīsinājums),
 - ii) “kompleksēts ar ...” (I pielikuma E.3.2. iedaļā noteiktais kompleksus veidojošā aģenta nosaukums),
- mikroelementi, ko satur mēslošanas līdzeklis, uzskaitot ķīmiskos simbolus alfabētiskā secībā: B, Co, Cu, Fe, Mn, Mo, Zn,
- šīs regulas I pielikuma E.1. un E.2. iedaļā minētajiem produktiem
 - īpaši norādījumi par lietošanu,
- šķidro mēslošanas līdzekļu daudzumus, izteikts ar masu. Šķidro mēslošanas līdzekļu daudzums ar tilpumu vai masas un tilpuma attiecību (kilogrami uz hektolitru vai grammi uz litru) nav jāizsaka obligāti,
- neto vai bruto masa un, pēc izvēles, šķidro mēslošanas līdzekļu tilpums. Norādot bruto masu, līdās jānorāda taras masa,
- ražotāja nosaukums vai tirdzniecības nosaukums un adrese;

▼B

b) neobligātā identifikācija:

- kā minēts I pielikumā,
- norādījumi par uzglabāšanu un apiešanos, un attiecībā uz I pielikuma E.1. un E.2. iedaļā neminētiem mēslošanas līdzekļiem — īpaši norādījumi par mēslošanas līdzekļa lietošanu,
- norādījumi par devām un lietošanas nosacījumiem attiecībā uz lietošanu augsnē un uz augiem,
- ražotāja zīme un produkta komercapraksts.

Norādes, kas minētas b) apakšpunktā, nedrīkst būt pretrunā a) apakšpunktā minētajām, un tām ir jābūt skaidri nodalītām.

2. Visi 1. punktā minētie marķējumi skaidri jānodala no visas citas informācijas uz iepakojuma, etiķetes vai pavaddokumentos.
3. Šķidros mēslošanas līdzekļus var laist tirgū tikai tad, ja ražotājs nodrošina piemērotas papildinstrukcijas par uzglabāšanas temperatūru un negadījumu profilaksi uzglabāšanas laikā.
4. Sīki izstrādātus šā panta piemērošanas noteikumus pieņem saskaņā ar 32. panta 2. punktā noteikto procedūru.

*10. pants***Marķēšana**

1. Etiķetēm un marķējumiem uz iepakojuma ar 9. pantā minētajiem norādījumiem jābūt labi redzamā vietā. Etiķetes jāpiestiprina uz iepakojuma vai pie jebkuras sistēmas, ko izmanto noslēgšanai. Ja sistēmu veido plomba, tajā noteikti jābūt iepakotāja nosaukumam vai zīmei.
2. Šā panta 1. punktā minētajiem marķējumiem jābūt neizdzēšamiem un skaidri salasāmiem.
3. Attiecībā uz 7. panta 2. punkta otrajā teikumā minētajiem neiesaiņotajiem mēslošanas līdzekļiem precēm klāt ir dokumentu eksemplārs, kurā iekļauts identifikācijas marķējums un kurš ir pieejams inspekcijai.

*11. pants***Valodas**

Etiķetei, marķējumam uz iepakojuma un pavaddokumentos jābūt vismaz tās valsts valodā vai to dalībvalstu valodās, kurās EK mēslošanas līdzekli realizē.

*12. pants***Iepakojums**

Iepakotu EK mēslošanas līdzekļu iepakojumam jābūt aizdarītam tā vai ar tādu ierīci, lai atverot tiktu pilnīgā sabojāta aizdare, aizdares plomba vai pats iepakojums. Var izmantot maisus ar ventili.

▼B*13. pants***Pielaiides**

1. EK mēslošanas līdzekļu barības vielas saturam jāatbilst pielaidēm, kas noteiktas II pielikumā un paredz novirzes ražošanā, paraugu ņemšanā un analīzēs.
2. Ražotājs nedrīkst sistemātiski izmantot savā labā II pielikumā norādītās pielaiides.
3. Pielaiides nav atļautas attiecībā uz I pielikumā noteikto minimālo un maksimālo saturu.

*14. pants***Prasības attiecībā uz mēslošanas līdzekļiem**

Mēslošanas līdzekļa tipu var iekļaut I pielikumā, tikai ja:

- a) tas efektīvi nodrošina ar barības vielām;
- b) ir nodrošinātas attiecīgas paraugu ņemšanas, analīzes un testa metodes;
- c) normālos lietošanas apstākļos nelabvēlīgi neietekmē cilvēku, dzīvnieku un augu veselību vai vidi.

*15. pants***Drošības klauzula**

1. Ja dalībvalstij ir iemesls uzskatīt, ka kāds īpašs EK mēslošanas līdzeklis, kas gan atbilst šīs regulas prasībām, var radīt risku cilvēka, dzīvnieku vai augu veselībai vai videi, tā var uz laiku aizliegt tās teritorijā laist tirgū attiecīgo mēslošanas līdzekli vai tam piemērot īpašus nosacījumus. Šī valsts par to tūlīt informē pārējās dalībvalstis un Komisiju, sniedzot sava lēmuma pamatojumu.
2. Komisija 90 dienās no informācijas saņemšanas par šo jautājumu pieņem lēmumu saskaņā ar 32. panta 2. punktā minēto procedūru.
3. Šīs regulas noteikumi neierobežo Komisiju vai dalībvalstis veikt pasākumus, lai sabiedrības drošības apsvērumu dēļ aizliegtu, ierobežotu vai aizkavētu EK mēslošanas līdzekļu laišanu tirgū.

▼B

II SADAĻA

NOTEIKUMI PAR ĪPAŠIEM MĒSĻOŠANAS LĪDZEKĻU TIPIEM

I NODAĻA

Neorganiskie primāro barības vielu mēslošanas līdzekļi

16. pants

Darbības joma

Šī nodaļa attiecas uz cietiem vai šķīdriem, vienkāršiem vai saliktiem neorganiskiem primāro barības vielu mēslošanas līdzekļiem, arī tādiem mēslošanas līdzekļiem, kas satur sekundārās barības vielas un/vai mikroelementus un kam minimālais barības vielu saturs ir tāds, kāds noteikts I pielikuma A, B, C, E.2.2. vai E.2.3. iedaļā.

17. pants

Sekundāro barības vielu deklarēšana primāro barības vielu mēslošanas līdzekļos

Kalcija, magnija, nātrija un sēra saturu var deklarēt kā sekundāro barības vielu saturu EK mēslošanas līdzekļos, kas pieder pie I pielikuma A, B un C iedaļā uzskaitītajiem mēslošanas līdzekļu tipiem, ja šo elementu minimālais daudzums ir vismaz šāds:

- a) 2 % kalcija oksīda (CaO), t. i., 1,4 % Ca;
- b) 2 % magnija oksīda (MgO), t. i., 1,2 % Mg;
- c) 3 % nātrija oksīda (Na₂O), t. i., 2,2 % Na;
- d) 5 % sēra trioksīda (SO₃), t. i., 2 % S.

Šādā gadījumā tipa apzīmējumam jāpievieno 19. panta 2. punkta ii) apakšpunktā noteiktie papildmarķējumi.

18. pants

Kalcijs, magnijs, nātrijs un sērs

1. Deklarāciju par magnija, nātrija un sēra saturu mēslošanas līdzekļos, kas minēti I pielikuma A, B un C daļā, izsaka vienā no šiem veidiem:

- a) kopējais saturs, ko izsaka kā mēslošanas līdzekļa masas procentus;
- b) kopējais saturs un ūdenī šķīstošais saturs, ko izsaka kā mēslošanas līdzekļa masas procentus, ja šķīstošais saturs ir vismaz ceturtdaļa no kopējā satura;
- c) ja kāds no elementiem pilnībā šķīst ūdenī, tad kā masas procentus deklarē tikai ūdenī šķīstošo saturu.

2. Ja I pielikumā nav noteikts citādi, kalcija saturu deklarē tikai tad, ja tas šķīst ūdenī, un izsaka kā mēslošanas līdzekļa masas procentus.

▼B*19. pants***Identifikācija**

1. Papildus obligātajiem identifikācijas marķējumiem, kas minēti 9. panta 1. punkta a) apakšpunktā, vajadzīgi šā panta 2., 3., 4., 5. un 6. punktā noteiktie marķējumi.

2. Pēc kombinēto mēslošanas līdzekļu tipa apzīmējuma norāda šādu informāciju:

- i) deklarēto sekundāro barības vielu ķīmiskie simboli iekavās pēc primāro barības vielu simboliem;
- ii) skaitļi, kas norāda primāro barības vielu saturu. Deklarēto sekundāro barības vielu saturu norāda iekavās pēc primāro barības vielu satura.

3. Pēc mēslošanas līdzekļa tipa apzīmējuma norāda tikai skaitļus, kas parāda primāro un sekundāro barības vielu saturu.

4. Ja deklarē mikroelementus, pēc vārdiem “ar mikroelementiem” vai “ar” norāda mikroelementa(-u) nosaukumu vai nosaukumus un ķīmiskos simbolus.

5. Deklarēto primāro un sekundāro barības vielu saturu uzrāda kā masas procentus, kā veselus skaitļus, vai, ja pastāv attiecīga analīzes metode, līdz pirmajai zīmei aiz komata.

Mēslošanas līdzekļos, kas satur vairāk par vienu deklarēto barības vielu, primārās barības vielas uzrāda šādā secībā — N, P₂O₅ un/vai P, K₂O, un/vai K — un sekundārās barības vielas: CaO un/vai Ca, MgO, un/vai Mg, Na₂O, un/vai Na, SO₃, un/vai S.

Deklarējot mikroelementu saturu, norāda katra mikroelementa nosaukumu un simbolu, norādot masas procentus, kā noteikts I pielikuma E.2.2. un E.2.3. iedaļā un atbilstīgi šķīdībai.

6. Barības vielu formu un šķīdību izsaka arī kā mēslošanas līdzekļa masas procentus, izņemot gadījumus, kad I pielikums nepārprotami nosaka, ka šis saturs jāizsaka citādi.

Skaitli raksta līdz pirmajai zīmei aiz komata, izņemot mikroelementus, attiecībā uz tiem rīkojas, kā noteikts I pielikuma E.2.2. un E.2.3. iedaļā.

*II NODAĻA****Neorganiskie primāro barības vielu mēslošanas līdzekļi****20. pants***Darbības joma**

Šī nodaļa attiecas uz cietiem vai šķīdriem neorganiskajiem sekundāro barības vielu mēslošanas līdzekļiem, arī tādiem mēslošanas līdzekļiem, kuru minimālais barības vielu saturs ir tāds, kāds noteikts I pielikuma D, E.2.2. un E.2.3. iedaļā.

▼B*21. pants***Identifikācija**

1. Papildus obligātajiem identifikācijas marķējumiem, kas minēti 9. panta 1. punkta a) apakšpunktā, vajadzīgi šā panta 2., 3., 4. un 5. punktā noteiktie marķējumi.
2. Ja deklarē mikroelementus, pēc vārdiem “ar mikroelementiem” vai “ar” norāda mikroelementa(-u) nosaukumu vai nosaukumus un ķīmiskos simbolus.
3. Deklarēto primāro un sekundāro barības vielu saturu uzrāda kā masas procentus, kā veselus skaitļus, vai, ja pastāv attiecīga analīzes metode, līdz pirmajai zīmei aiz komata.

Ja mēslošanas līdzeklī ir vairāk par vienu sekundāro barības vielu, secība ir šāda:

CaO un/vai Ca, MgO, un/vai Mg, Na₂O, un/vai Na, SO₃, un/vai S.

Deklarējot mikroelementu saturu, norāda katra mikroelementa nosaukumu un simbolu, norādot masas procentus, kā noteikts I pielikuma E.2.2. un E.2.3. iedaļā un atbilstīgi šķīdībai.

4. Barības vielu formu un šķīdību izsaka arī kā mēslošanas līdzekļa masas procentus, izņemot gadījumus, kad I pielikums nepārprotami nosaka, ka šis saturs jāizsaka citādi.

Skaitli raksta līdz pirmajai zīmei aiz komata, izņemot mikroelementus, attiecībā uz kuriem rīkojas, kā noteikts I pielikuma E.2.2. un E.2.3. iedaļā.

5. Ja I pielikumā nav noteikts citādi, kalcija saturu deklarē tikai tad, ja tas šķīst ūdenī, un to izsaka kā mēslošanas līdzekļa masas procentus.

*III NODAĻA****Neorganiskie mikroelementu mēslošanas līdzekļi****22. pants***Darbības joma**

Šī nodaļa attiecas uz cietiem vai šķīdriem neorganiskajiem mikroelementu mēslošanas līdzekļiem, kuru minimālais barības vielu saturs ir tāds, kāds noteikts I pielikuma E.1. un E.2.1. iedaļā.

*23. pants***Identifikācija**

1. Papildus obligātajiem identifikācijas marķējumiem, kas minēti 9. panta 1. punkta a) apakšpunktā, vajadzīgi šā panta 2., 3., 4. un 5. punktā noteiktie marķējumi.
2. Ja mēslošanas līdzeklis satur vairāk par vienu mikroelementu, tam dod apzīmējumu “mikroelementu maisījums”, pēc kura uzrāda mikroelementu nosaukumus un ķīmiskos simbolus.

▼B

3. Mēslošanas līdzekļiem, kas satur tikai vienu mikroelementu (I pielikuma E.1. iedaļa), deklarēto mikroelementa saturu norāda kā masas procentus veselos skaitļos vai, ja nepieciešams, līdz pirmajai zīmei aiz komata.

4. Mikroelementu formu un šķīdību izsaka arī kā mēslošanas līdzekļa masas procentus, izņemot gadījumus, kad I pielikums nepārprotami nosaka, ka šis saturs jāizsaka citādi.

Zīmju skaitu aiz komata mikroelementiem izvēlas saskaņā ar I pielikuma E.2.1. iedaļas noteikumiem.

5. Zem obligāti un pēc izvēles deklarētajām sastāvdaļām uz etiķetes vai pavaddokumentos produktiem, kas minēti I pielikuma E.1. un E.2.1. iedaļā, uzrāda šādu informāciju:

“Izmantot tikai atzītas vajadzības gadījumā. Nepārsniegt attiecīgās devas.”

*24. pants***Iepakojums**

EK mēslošanas līdzekļi, uz ko attiecas šīs nodaļas noteikumi, tiek iepakoti.

*IV NODAĻA****Amonija nitrāta mēslošanas līdzekļi ar augstu slāpekļa saturu****25. pants***Darbības joma**

Šajā nodaļā vienkārši vai kombinēti amonija nitrāta mēslošanas līdzekļi ar augstu slāpekļa saturu ir produkti, kuru pamatā ir amonija nitrāts un kuri ražoti, lai tos izmantotu par mēslošanas līdzekļiem, un satur vairāk nekā 28 masas % slāpekļa attiecībā pret amonija nitrātu.

Šā tipa mēslošanas līdzekļi var saturēt neorganiskas vai inertas vielas.

Vielas, ko izmanto šā tipa mēslošanas līdzekļa ražošanai, nedrīkst paaugstināt tā jutību uz siltumu vai detonācijas spēju.

*26. pants***Drošības pasākumi un kontrole**

1. Ražotājs nodrošina, lai vienkāršie amonija nitrāta mēslošanas līdzekļi ar augstu slāpekļa saturu atbilstu III pielikuma 1. iedaļas noteikumiem.

2. Vienkāršo amonija nitrāta mēslošanas līdzekļu ar augstu slāpekļa saturu pārbaudi, analīzi un testēšanu šajā nodaļā paredzētās oficiālās kontroles vajadzībām veic atbilstīgi III pielikuma 3. iedaļā aprakstītajām metodēm.

▼B

3. Lai nodrošinātu, ka tirgū laistie amonija nitrāta mēslošanas līdzekļi ar augstu slāpekļa saturu ir izsekojami, ražotājs veic uzskaiti par mēslošanas līdzekļu un to galveno sastāvdaļu ražošanas vietu nosaukumiem un adresēm, un operatoriem. Šī uzskaitē ir pieejama dalībvalstu inspekcijai, kamēr mēslošanas līdzekli piegādā tirgū un vēl divus gadus no brīža, kad ražotājs pārtraucis piegādi.

*27. pants***Detonācijas tests**

Neierobežojot 26. pantā minētos pasākumus, ražotājs nodrošina, lai visu tipu amonija nitrāta EK mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu, ko laiž tirgū, izdarītu šīs regulas III pielikuma 2., 3., (1. metode, 3. punkts) un 4. iedaļā aprakstīto detonācijas testu. Šo testu izdara kāda no 30. panta 1. punktā vai 33. panta 1. punktā minētajām apstiprinātajām laboratorijām. Ražotāji iesniedz testu rezultātus dalībvalsts kompetentajai iestādei vismaz 5 dienas pirms mēslošanas līdzekļa laišanas tirgū vai, ja mēslošanas līdzekli ievēd, vismaz 5 dienas, pirms tas nonāk pie Eiropas Kopienas robežas. Ražotājs turpmāk garantē, lai visiem laišanai tirgū piegādātajiem mēslošanas līdzekļi ar apmierinošiem rezultātiem varētu izdarīt minēto testu.

*28. pants***Iepakojums**

Amonija nitrāta mēslošanas līdzekļi ar augstu slāpekļa saturu ir pieejami galīgajam lietotājam tikai iepakoti.

III SADAĻA

MĒSLOŠANAS LĪDZEKĻU ATBILSTĪBAS NOVĒRTĒJUMS*29. pants***Kontroles pasākumi**

1. Dalībvalstis var piemērot EK mēslošanas līdzekļiem oficiālus kontroles pasākumus, lai pārbaudītu, vai tie atbilst šai regulai.

Dalībvalstis var piemērot maksu, kas nepārsniedz šādiem kontroles pasākumiem vajadzīgo testu izmaksas, bet tas neuzliek ražotājiem pienākumu testus atkārtot vai maksāt par atkārtotiem testiem, ja pirmo testu ir izdarījusi laboratorija, kas atbilst 30. panta nosacījumiem, un ja tests pierādīja minētā mēslošanas līdzekļa atbilstību.

2. Dalībvalstis nodrošina, lai paraugu ņemšanu un analīzi I pielikumā minēto tipu EK mēslošanas līdzekļu oficiālās kontroles vajadzībām izdarītu saskaņā ar III un IV pielikumā aprakstītajām metodēm.

▼B

3. Atbilstību šai regulai attiecībā uz mēslošanas līdzekļa atbilstību tipam un atbilstību deklarētajam barības vielas saturam un/vai deklarētajam saturam, kas izteikts kā šādu barības vielu forma vai šķīdība, var pārbaudīt tikai oficiālā inspekcijā, ņemot paraugus un izdarot analīzi ar metodēm, kas noteiktas saskaņā ar III un IV pielikumu, un ņemot vērā II pielikumā noteiktās pielāides.

▼M6

4. Komisija pielāgo un modernizē mērīšanas, paraugu ņemšanas un analīzes metodes un, ja vien iespējams, izmanto Eiropas standartus. Šos pasākumus, kas ir paredzēti, lai grozītu nebūtiskus šīs regulas elementus, pieņem saskaņā ar 32. panta 3. punktā minēto regulatīvo kontroles procedūru. To pašu procedūru piemēro, lai pieņemtu īstenošanas noteikumus, kas vajadzīgi, lai precizētu šajā pantā un 8., 26. un 27. pantā noteiktos kontroles pasākumus. Šādi noteikumi īpaši attiecas uz testu atkārtotības biežumu, kā arī uz pasākumiem, kas paredzēti, lai nodrošinātu, ka tirgū laistais mēslošanas līdzeklis ir identisks ar testēto mēslošanas līdzekli.

▼B*30. pants***Laboratorijas**

1. Dalībvalstis nosūta Komisijai sarakstu, kurā norādītas to teritorijā esošās apstiprinātās laboratorijas, kas ir kompetentas sniegt pakalpojumus, kuri ir vajadzīgi, lai pārbaudītu EK mēslošanas līdzekļu atbilstību šīs regulas prasībām. Šīm laboratorijām jāatbilst V pielikuma B iedaļā minētajiem standartiem. Šādu paziņojumu iesniedz līdz 2004. gada 11. jūnijam, kā arī ziņo par visām iespējamām izmaiņām.

2. Komisija publicē apstiprināto laboratoriju sarakstu *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

3. Ja kādai dalībvalstij ir iemesls uzskatīt, ka kāda apstiprinātā laboratorija neatbilst 1. punktā minētajiem standartiem, tā ierosina izskatīt šo jautājumu 32. pantā minētajā komitejā. Ja komiteja piekrīt, ka laboratorija neatbilst standartiem, Komisija svīturo šo laboratoriju no 2. punktā minētā saraksta.

4. Komisija 90 dienās no informācijas saņemšanas par šo jautājumu pieņem lēmumu saskaņā ar 32. panta 2. punktā minēto procedūru.

5. Komisija publicē grozīto sarakstu *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

▼ B

IV SADAĻA
NOBEIGUMA NOTEIKUMI

I NODAĻA
Pielikumu pielāgošana

31. pants

Jauni EK mēslošanas līdzekļi

▼ M6

1. Komisija pielāgo I pielikumu, lai iekļautu jaunus mēslošanas līdzekļu tipus.

▼ B

2. Ražotājs vai tā pārstāvis, kurš vēlas piedāvāt jaunu mēslošanas līdzekļa tipu iekļaušanai I pielikumā un kuram ir jāapkopo šim mērķim attiecīgā tehniskā dokumentācija, ņem vērā V pielikuma A iedaļā minētos tehniskos dokumentus.

▼ M6

3. Komisija pielāgo pielikumus, lai ņemtu vērā tehnikas attīstību.

4. Panta 1. un 3. punktā minētos pasākumus, kas ir paredzēti, lai grozītu nebūtiskus šīs regulas elementus, pieņem saskaņā ar 32. panta 3. punktā minēto regulatīvo kontroles procedūru.

32. pants

Komitejas procedūra

1. Komisijai palīdz komiteja.

2. Ja ir atsauce uz šo punktu, piemēro Lēmuma 1999/468/EK 5. un 7. pantu, ņemot vērā tā 8. pantu.

Lēmuma 1999/468/EK 5. panta 6. punktā paredzētais termiņš ir trīs mēneši.

3. Ja ir atsauce uz šo punktu, piemēro Lēmuma 1999/468/EK 5.a panta 1. līdz 4. punktu un 7. pantu, ņemot vērā tā 8. pantu.

▼ B

II NODAĻA
Pārejas noteikumi

33. pants

Kompetentās laboratorijas

1. Neierobežojot 30. panta 1. punktu, dalībvalstis pārejas posmā līdz 2007. gada 11. decembrim var joprojām piemērot valsts tiesību aktus kompetento laboratoriju apstiprināšanai, lai nodrošinātu vajadzīgos pakalpojumus un pārbaudītu, vai EK mēslošanas līdzekļi atbilst šīs regulas prasībām.

▼B

2. Dalībvalstis paziņo šo laboratoriju sarakstu Komisijai, sniedzot sīku aprakstu par apstiprināšanas sistēmu. Šādu paziņojumu iesniedz līdz 2004. gada 11. jūnijam, kā arī ziņo par visām turpmākām izmaiņām.

*34. pants***Iepakojums un marķējums**

Neatkarīgi no 35. panta 1. punkta iepriekšējās direktīvās noteiktos EK mēslošanas līdzekļu marķējumus, iepakojumu, etiķetes un pavaddokumentus var turpināt lietot līdz 2005. gada 11. jūnijam.

*III NODAĻA****Nobeiguma noteikumi****35. pants***Atceltās direktīvas**

1. Ar šo atceļ Direktīvas 76/116/EEK, 77/535/EEK, 80/876/EEK un 87/94/EEK.

2. Atsauces uz atceltajām direktīvām uzskata par atsauci uz šo regulu. Jo īpaši atkāpes no Direktīvas 76/116/EEK 7. panta, ko Komisija piešķirta saskaņā ar Līguma 95. panta 6. punktu, uzskata par atkāpēm no šīs regulas 5. panta, un tās joprojām ir spēkā neatkarīgi no šīs regulas stāšanās spēkā. Kamēr nav pieņemtas sankcijas saskaņā ar 36. pantu, dalībvalstis var turpināt piemērot sankcijas par to valsts tiesību normu neievērošanu, kas īsteno 1. punktā minētās direktīvas.

*36. pants***Sankcijas**

Dalībvalstis paredz noteikumus attiecībā uz sankcijām, ko piemēro par šīs regulas noteikumu pārkāpumiem, un veic visus pasākumus, kas vajadzīgi, lai nodrošinātu to īstenošanu. Paredzētajām sankcijām jābūt efektīvām, samērīgām un preventīvām.

*37. pants***Valstu tiesību akti**

Dalībvalstis līdz 2005. gada 11. jūnijam ziņo Komisijai par visiem valsts tiesību aktiem, kas pieņemti saskaņā ar šīs regulas 6. panta 1. punktu, 6. panta 2. punktu, 29. panta 1. punktu un 36. pantu, un ziņo nekavējoties par visiem vēlākiem grozījumiem.

▼B

38. pants

Stāšanās spēkā

Šī regula stājas spēkā divdesmitajā dienā pēc publicēšanas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*, izņemot 8. pantu un 26. panta 3. punktu, kuri stājas spēkā 2005. gada 11. jūnijā.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.



SATURS

I PIELIKUMS – EK mēslošanas līdzekļu tipu saraksts

- A. Neorganiskie vienkāršie primāro barības vielu mēslošanas līdzekļi
 - A.1. Slāpekļa mēslošanas līdzekļi
 - A.2. Fosfātu mēslošanas līdzekļi
 - A.3. Kālija mēslošanas līdzekļi
- B. Neorganiskie kombinētie primāro barības vielu mēslošanas līdzekļi
 - B.1. NPK mēslošanas līdzekļi
 - B.2. NP mēslošanas līdzekļi
 - B.3. NK mēslošanas līdzekļi
 - B.4. PK mēslošanas līdzekļi
- C. Neorganiskie šķidrie mēslošanas līdzekļi
 - C.1. Vienkāršie šķidrie mēslošanas līdzekļi
 - C.2. Kombinētie šķidrie mēslošanas līdzekļi
- D. Neorganiskie sekundāro barības vielu mēslošanas līdzekļi
- E. Neorganiskie mikroelementu mēslošanas līdzekļi
 - E.1. Mēslošanas līdzekļi, kuros ir tikai viens mikroelements
 - E.1.1. Bors
 - E.1.2. Kobalts
 - E.1.3. Varš
 - E.1.4. Dzelzs
 - E.1.5. Mangāns
 - E.1.6. Molibdēns
 - E.1.7. Cinks
 - E.2. Minimālais mikroelementa saturs procentos no mēslošanas līdzekļa svara
 - E.3. Atļauto mikroelementu helatējošo un kompleksējošo aģentu saraksts
- F. Nitrifikācijas un ureāzes inhibitori
- G. Kaļķošanas materiāli

II PIELIKUMS – Pielaides

- 1. Neorganiskie vienkāršie primāro barības vielu mēslošanas līdzekļi – absolūtā vērtība procentos no masas, ko izsaka kā N, P₂O₅, K₂O, MgO, Cl
- 2. Neorganiskie kombinētie primāro barības vielu mēslošanas līdzekļi
- 3. Sekundārās barības vielas mēslošanas līdzekļos
- 4. Mikroelementi mēslošanas līdzekļos
- 5. Kaļķošanas materiāli

▼B**III PIELIKUMS – Tehniskie noteikumi par amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu**

1. Rādītāji un robežvērtības vienkāršiem amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu
2. Detonācijas testa apraksts attiecībā uz amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu
3. Metodes, kā pārbaudīt atbilstību III pielikuma 1. un 2. iedaļā noteiktajām robežvērtībām
4. Detonācijas noteikšana

IV PIELIKUMS – Paraugu ņemšanas un analīzes metodes**A. Paraugu ņemšanas metode mēslošanas līdzekļu kontrolei**

1. Mērķis un darbības joma
2. Paraugu ņēmēji
3. Definīcijas
4. Aparatūra
5. Kvantitatīvās prasības
6. Paraugu ņemšanas, sagatavošanas un iepakšanas instrukcijas
7. Gala paraugu iepakšana
8. Paraugu ņemšanas protokols
9. Paraugu galamērķis

B. Mēslošanas līdzekļu analīzes metodes

Vispārīgas piezīmes

Vispārīgi noteikumi par mēslošanas līdzekļu analīzes metodēm

1. metode – Parauga sagatavošana analīzei
2. metode – Slāpekļis
 - 2.1. metode – Amonija slāpekļa satura noteikšana
 - 2.2. metode – Nitrātu un amonija slāpekļa noteikšana
 - 2.2.1. metode – Nitrātu slāpekļa un amonija slāpekļa satura noteikšana ar Ulša metodi
 - 2.2.2. metode – Nitrātu slāpekļa un amonija slāpekļa satura noteikšana ar Arnda metodi
 - 2.2.3. metode – Nitrātu slāpekļa un amonija slāpekļa satura noteikšana ar Devardas metodi
 - 2.3. metode – Kopējā slāpekļa noteikšana
 - 2.3.1. metode – Kopējā slāpekļa satura noteikšana nitrātus nesaturošā kalcija ciānamīdā
 - 2.3.2. metode – Kopējā slāpekļa satura noteikšana nitrātus saturošā kalcija ciānamīdā
 - 2.3.3. metode – Kopējā slāpekļa satura noteikšana urīnvielā
- 2.4. metode – Ciānamīdu slāpekļa satura noteikšana
- 2.5. metode – Biureta satura spektrofotometriskā noteikšana urīnvielā
- 2.6. metode – Dažādu slāpekļa formu noteikšana vienā un tajā pašā paraugā

▼B

- 2.6.1. metode – Dažādu formu slāpekļa satura noteikšana vienā un tajā pašā paraugā, kas satur nitrātu, amonija, urīnvielas un ciānamīdu slāpekli
- 2.6.2. metode – Kopējā slāpekļa daudzuma noteikšana ar divām dažādām metodēm mēslošanas līdzekļos, kas satur slāpekli tikai nitrātu, amonija un urīnvielas slāpekļa formā
- 2.6.3. metode – Urīnvielas kondensātu noteikšana ar *HPLC* – Izobutilēndiurīnviela un krotonilidendiurīnviela (A metode) un metilēnurīnvielas oligomēri (B metode)
- 3. metode – Fosfors
- 3.1. metode – Ekstrakcijas
- 3.1.1. metode – Minerālskābēs šķīstošā fosfora ekstrakcija
- 3.1.2. metode – 2 % skudrskābē šķīstošā fosfora ekstrakcija
- 3.1.3. metode – 2 % citronskābē šķīstošā fosfora ekstrakcija
- 3.1.4. metode – Neitrālā amonija citrātā šķīstošā fosfora ekstrakcija
- 3.1.5. metode – Ekstrakcija ar sārmainu amonija citrātu
- 3.1.5.1. metode – Šķīstošā fosfora ekstrakcija pēc Petermana (*Petermann*) metodes 65 ° C temperatūrā
- 3.1.5.2. metode – Šķīstošā fosfora ekstrakcija pēc Petermana (*Petermann*) metodes istabas temperatūrā
- 3.1.5.3. metode – Žulī (*Joulié*) sārmainajā amonija citrātā šķīstošā fosfora ekstrakcija
- 3.1.6. metode – Ūdenī šķīstošā fosfora ekstrakcija
- 3.2. metode – Ekstrahētā fosfora noteikšana
- 4. metode – Kālijs
- 4.1. metode – Ūdenī šķīstošā kālija satura noteikšana
- 5. metode – Oglekļa dioksīds
- 5.1. metode – Oglekļa dioksīda noteikšana – I daļa: metode cietajiem mēslošanas līdzekļiem
- 6. metode – Hlors 116
- 6.1. metode – Hlorīdu noteikšana bez organisko vielu klātbūtnes
- 7. metode – Maluma smalkums
- 7.1. metode – Maluma smalkuma noteikšana (sausais paņēmiens)
- 7.2. metode – Maluma smalkuma noteikšana fosformiltiem
- 8. metode – Sekundārās barības vielas
- 8.1. metode – Kopējā kalcija, kopējā magnija, kopējā nātrija un kopējā sēra ekstrakcija sulfātu formā
- 8.2. metode – Kopējā sēra ekstrakcija, ja tas ir dažādās formās
- 8.3. metode – Ūdenī šķīstošā kalcija, magnija, nātrija un sēra ekstrakcija sulfātu formā
- 8.4. metode – Ūdenī šķīstošā sēra ekstrakcija, ja tas ir dažādās formās

▼B

- 8.5. metode – Elementārā sēra ekstrakcija un noteikšana
- 8.6. metode – Ekstrahētā kalcija manganometriska noteikšana pēc izgulsnēšanas oksalāta formā
- 8.7. metode – Magnija noteikšana ar atomu absorbcijas spektrometriju
- 8.8. metode – Magnija kompleksometriska noteikšana
- 8.9. metode – Sulfātu satura noteikšana ar trim dažādām metodēm
- 8.10. metode – Ekstrahētā nātrija noteikšana
- 8.11. metode – Kalcija un formiātu satura noteikšana kalcija formiātā
- 9. metode – Mikroelementi 10 % vai mazākā koncentrācijā
- 9.1. metode – Kopējo mikroelementu ekstrakcija
- 9.2. metode – Ūdenī šķīstošo mikroelementu ekstrakcija
- 9.3. metode – Organisko savienojumu atdalīšana no mēslošanas līdzekļu ekstraktiem
- 9.4. metode – Mikroelementu noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju (parastā procedūra)
- 9.5. metode – Bora noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos spektrometriski ar azometīnu H
- 9.6. metode – Kobalta noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju
- 9.7. metode – Vara noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju
- 9.8. metode – Dzelzs noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju
- 9.9. metode – Mangāna noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju
- 9.10. metode – Molibdēna noteikšana amonija tiociānāta kompleksa formā mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju
- 9.11. metode – Cinka noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju
- 10. metode – Mikroelementi koncentrācijā, kas pārsniedz 10 %
- 10.1. metode – Kopējo mikroelementu ekstrakcija
- 10.2. metode – Ūdenī šķīstošo mikroelementu ekstrakcija
- 10.3. metode – Organisko savienojumu atdalīšana no mēslošanas līdzekļu ekstraktiem
- 10.4. metode – Mikroelementu noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju (parastā procedūra)
- 10.5. metode – Bora noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar acidimetrisku titrēšanu
- 10.6. metode – Kobalta noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos gravimetriski ar 1-nitrozo-2-naftolu
- 10.7. metode – Vara titrimetriska noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos
- 10.8. metode – Dzelzs noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju
- 10.9. metode – Mangāna titrimetriska noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos

▼B

- 10.10. metode – Molibdēna noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos gravimetriski ar 8-hidroksihinolīnu
- 10.11. metode – Cinka noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju
- 11. metode – Helātus veidojošie aģenti
- 11.1. metode – Helātētu mikroelementu satura un mikroelementu helatētās frakcijas satura noteikšana
- 11.2. metode – EDTA, HEDTA un DTPA noteikšana
- 11.3. metode – Ar o,o-*EDDHA*, o,o-*EDDHMA* un *HBED* helatētas dzelzs satura noteikšana
- 11.4. metode – Ar *EDDHA* helatētas dzelzs satura noteikšana
- 11.5. metode – Ar o,p-*EDDHA* helatētas dzelzs satura noteikšana
- 11.6. metode – *IDHA* noteikšana
- 11.7. metode – Lignosulfonātu noteikšana
- 11.8. metode – Komplekso mikroelementu satura un komplekso mikroelementu frakcijas noteikšana
- 12. metode – Nitrifikācijas un ureāzes inhibitori
- 12.1. metode – Diciāndiamīda satura noteikšana
- 12.2. metode – *NBPT* noteikšana
- 12.3. metode – 3-metilpirazola noteikšana
- 12.4. metode – *TZ* noteikšana
- 12.5. metode – 2-*NPT* noteikšana
- 13. metode – Smagie metāli
- 13.1. metode – Kadmija satura noteikšana
- 14. metode – Kaļķošanas materiāli
- 14.1. metode – Granulometriskā sastāva noteikšana ar sausās un slapjās sijāšanas metodi
- 14.2. metode – Karbonātus un silikātus saturošu kaļķošanas materiālu reaģētspējas noteikšana, izmantojot potenciometrisko titrēšanu ar hlorīdeņražskābi
- 14.3. metode – Reaģētspējas noteikšana, izmantojot automātisko titrēšanu ar citronskābi
- 14.4. metode – Kaļķošanas materiālu neitralizācijas skaitļa noteikšana
- 14.5. metode – Kalcija satura noteikšana kaļķošanas materiālos ar oksalāta metodi
- 14.6. metode – Kalcija un magnija satura noteikšana kaļķošanas materiālos, izmantojot kompleksometriju
- 14.7. metode – Magnija satura noteikšana kaļķošanas materiālos, izmantojot atomabsorbcijas spektrometrijas metodi
- 14.8. metode – Mitruma satura noteikšana
- 14.9. metode – Granulēto materiālu sadalīšanās noteikšana
- 14.10. metode – Materiāla iedarbības noteikšana ar augsnes inkubēšanas metodi

V PIELIKUMS

- A. To dokumentu saraksts, kas jāievēro ražotājiem vai to pārstāvjiem, lai apkopotu tehnisko dokumentāciju par jaunu mēslošanas līdzekļu tipu, kurš jāpievieno šīs regulas I pielikumam
- B. Prasības, kas jāievēro, lai apstiprinātu laboratorijas, kas ir kompetentas sniegt vajadzīgos pakalpojumus attiecībā uz ek mēslošanas līdzekļu atbilstības pārbaudi šīs regulas un tās pielikumu prasībām

I PIELIKUMS

EK MĒSLOŠANAS LĪDZEKĻU TIPU SARAKSTS

A. Neorganiskie vienkāršie primāro barības vielu mēslošanas līdzekļi

A1. Slāpekļa mēslošanas līdzekļi

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielas saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
1. a)	Kalcija nitrāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir kalcija nitrāts un kas, iespējams, satur amonija nitrātu	15 % N Slāpeklis, izteikts kā kopējais slāpeklis vai nitrātu slāpeklis un amonija slāpeklis Maksimālais amonija slāpekļa saturs — 1,5 % N		Kopējais slāpeklis Papildu ziņas, ko sniedz pēc izvēles: nitrātu slāpeklis, amonija slāpeklis
1. b)	Kalcija-magnija nitrāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenās sastāvdaļas ir kalcija nitrāts un magnija nitrāts	13 % N Slāpeklis, izteikts kā nitrātu slāpeklis. Minimālais magnija saturs ūdenī šķīstošo sāļu formā, izteikts kā magnija oksīds 5 % MgO		Nitrātu slāpeklis Ūdenī šķīstošais magnija oksīds
1. c)	Magnija nitrāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir magnija nitrāta heksahidrāts	10 % N Slāpeklis, izteikts kā nitrātu slāpeklis 14 % MgO Magnijs, izteikts kā ūdenī šķīstošais magnija oksīds	Realizējot kristālu formā var pievienot piezīmi "kristāliskā formā"	Nitrātu slāpeklis Ūdenī šķīstošais magnija oksīds
2. a)	Nātrija nitrāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir nātrija nitrāts	15 % N Slāpeklis, izteikts kā nitrātu slāpeklis		Nitrātu slāpeklis
2. b)	Čtles salpetris	Produkts, ko iegūst no salpetra un kā galvenā sastāvdaļa ir nātrija nitrāts	15 % N Slāpeklis, izteikts kā nitrātu slāpeklis		Nitrātu slāpeklis

▼B

1	2	3	4	5	6
3. a)	Kalcija ciānamīds	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir kalcija ciānamīds, kalcija oksīds un kas, iespējams, satur nelielus daudzumus amonija sāļu un urīnvielas	18 % N Slāpeklis, izteikts kā kopējais slāpeklis, vismaz 75 % no slāpekļa, ko deklarē kā saistītu ciānamīda formā		Kopējais slāpeklis
3. b)	Kalcija ciānamīds ar nitrātiem	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir kalcija ciānamīds, kalcija oksīds un kas, iespējams, satur nelielus daudzumus amonija sāļu un urīnvielas, un pievienotu nitrātu	18 % N Slāpeklis, izteikts kā kopējais slāpeklis, vismaz 75 % no nenitrātu slāpekļa, ko deklarē kā saistītu ciānamīda formā. Nitrātu slāpekļa saturs: — minimālais — 1 % N — maksimālais — 3 % N		Kopējais slāpeklis Nitrātu slāpeklis
▼M5 4	Amonija sulfāts	Ķīmiski iegūts produkts, kura galvenā sastāvdaļa ir amonija sulfāts un kurā iespējams līdz 15 % kalcija nitrāta (kaļķa salpetra)	19,7 % N Slāpeklis izteikts kā kopējais slāpekļa saturs Slāpekļa maksimālais saturs 2,2 % N, ja tiek pievienots kalcija nitrāts (kaļķa salpetris)	Tirgojot amonija sulfāta un kalcija nitrāta (kaļķa salpetra) apvienojuma veidā, apzīmējumā jāiekļauj “satur līdz 15 % kalcija nitrāta (kaļķa salpetra)”.	Amonija slāpeklis Kopējais slāpekļa saturs, ja tiek pievienots kalcija nitrāts (kaļķa salpetris)
▼B 5.	Amonija nitrāts vai kalcija amonija nitrāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir amonija nitrāts un kas var saturēt pildvielas, piem., sasmalcinātu kaļķakmeni, kalcija sulfātu, sasmalcinātu dolomītu, magnija sulfātu, kizerītu	20 % N Slāpeklis, izteikts kā nitrātu slāpeklis un amonija slāpeklis, katru no šīm formām rēķinot kā apmēram pusi no esošā slāpekļa. Vajadzības gadījumā skatīt šīs regulas III pielikuma 1. un 2. iedaļu	Apzīmējumu “kalcija-amonija nitrāts” lieto tikai mēslošanas līdzeklī, kas bez amonija nitrāta satur tikai kalcija karbonātu (piemēram, kaļķakmeni) un/vai magnija karbonātu un kalcija karbonātu (piemēram, dolomītu). Minimālajam šo karbonātu saturam jābūt 20 % un tīrības līmenim — vismaz 90 %	Kopējais slāpeklis Nitrātu slāpeklis Amonija slāpeklis

▼B

1	2	3	4	5	6
6.	Amonija sulfātnitrāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenās sastāvdaļas ir amonija nitrāts un amonija sulfāts	25 % N Slāpeklis, izteikts kā amonija un nitrātu slāpeklis. Minimālais nitrātu slāpekļa saturs — 5 %		Kopējais slāpeklis Amonija slāpeklis Nitrātu slāpeklis
7.	Magnija sulfonitrāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenās sastāvdaļas ir amonija nitrāts, amonija sulfāts un magnija sulfāts	19 % N Slāpeklis, izteikts kā amonija un nitrātu slāpeklis. Minimālais nitrātu slāpekļa saturs — 6 % N 5 % MgO Magnijs ūdenī šķīstošo sāļu formā, izteikts kā magnija oksīds		Kopējais slāpeklis Amonija slāpeklis Nitrātu slāpeklis Ūdenī šķīstošais magnija oksīds
8.	Magnija-amonija nitrāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenās sastāvdaļas ir amonija nitrāts un magnija jauktie sāļi (dolomīts, magnija karbonāts un/ vai magnija sulfāts)	19 % N Slāpeklis, izteikts kā amonija slāpeklis un nitrātu slāpeklis. Minimālais nitrātu slāpekļa saturs — 6 % N 5 % MgO Magnijs, izteikts kā kopējais magnija oksīds		Kopējais slāpeklis Amonija slāpeklis Nitrātu slāpeklis Kopējais magnija oksīds un, iespējams, ūdenī šķīstošais magnija oksīds
9.	Urīnviela	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir karbonildiamīds (karbamīds)	44 % N Kopējais urīnvielas slāpeklis (tostarp biurets). Maksimālais biureta saturs — 1,2 %		Kopējais slāpeklis, izteikts kā urīnvielas slāpeklis
10.	Krotonilidēndiurīnviela	Produkts, ko iegūst urīnvielas reakcijā ar formaldehīdu Monomērs savienojums	28 % N Slāpeklis, izteikts kā kopējais slāpeklis Vismaz 25 % N no krotonilidēndiurīnvielas Maksimālais urīnvielas slāpekļa saturs — 3 %		Kopējais slāpeklis Urīnvielas slāpeklis, ja tas ir vismaz 1 svara % Krotonilidēndiurīnvielas slāpeklis

▼B

1	2	3	4	5	6
11.	Izobutilidēndiurīnviela	Produkts, ko iegūst urīnvielas reakcijā ar izobutiraldehīdu Monomērs savienojums	28 % N Slāpekļis, izteikts kā kopējais slāpekļis Vismaz 25 % N no izobutilidēndiurīnvielas Maksimālais urīnvielas slāpekļa saturs — 3 %		Kopējais slāpekļis Urīnvielas slāpekļis, ja tas ir vismaz 1 svara % Izobut ilidēndēndiurīnvielas slāpekļis
12.	Formaldehīdurīnviela	Produkts, ko iegūst urīnvielas reakcijā ar formaldehīdu un kā galvenās sastāvdaļas ir formaldehīdurīnvielas molekulas Polimērs savienojums	36 % N kopējais slāpekļis Slāpekļis, izteikts kā kopējais slāpekļis Vismaz 3/5 no deklarētā slāpekļa satura jāšķīst karstā ūdenī Vismaz 31 % N no formaldehīdurīnvielas Maksimālais urīnvielas slāpekļa saturs — 5 %		Kopējais slāpekļis Urīnvielas slāpekļis, ja tas ir vismaz 1 svara % Formaldehīdurīnvielas slāpekļis, kas šķīst aukstā ūdenī Formaldehīdurīnvielas slāpekļis, kas šķīst tikai aukstā ūdenī
13.	Slāpekļa mēslošanas līdzeklis, kas satur krotolidēndiurīnvielu	Produktu iegūst ķīmiski, un tas satur krotolidēndiurīnvielu un vienkāršu slāpekļa mēslošanas līdzekli (A.1. saraksts, izņemot 3. a), 3. b) un 5. produktu)	18 % N, kas izteikts kā kopējais slāpekļis Vismaz 3 % slāpekļa amonjaka un/vai nitrāta, un/vai urīnvielas formā Vismaz 1/3 deklarētā kopējā slāpekļa satura jābūt atvasinātai no krotolidēndiurīnvielas Maksimālais biureta saturs — (urīnvielas N + krotolidēndiurīnvielas N) × 0,026		Kopējais slāpekļis Katrai formai, kas satur vismaz 1 % — nitrātu slāpekļa — amonija slāpekļa, — urīnvielas slāpekļa Krotolidēndiurīnvielas slāpekļis
14.	Slāpekļa mēslošanas līdzeklis, kas satur izobutilidēndiurīnvielu	Produktu iegūst ķīmiski, un tas satur izobutilidēndiurīnvielu un vienkāršu slāpekļa mēslošanas līdzekli (A.1. saraksts, izņemot 3. a), 3. b) un 5. produktu)	18 % N, kas izteikts kā kopējais slāpekļis Vismaz 3 % slāpekļa amonjaka un/vai nitrāta, un/vai urīnvielas formā Vismaz 1/3 no deklarētā kopējā slāpekļa satura jābūt atvasinātai no izobutilidēndiurīnvielas Maksimālais biureta saturs — (urīnvielas N + izobutilidēndiurīnvielas N) × 0,026		Kopējais slāpekļis Katrai formai, kas satur vismaz 1 % — nitrātu slāpekļa, — amonija slāpekļa, — urīnvielas slāpekļa Izobutilidēndēndiurīnvielas slāpekļis

▼ B

1	2	3	4	5	6
15.	Slāpekļa mēslošanas līdzeklis, kas satur formaldehīdurīnvielu	Produktu iegūst ķīmiski, un tas satur formaldehīdurīnvielu un vienkāršu slāpekļa mēslošanas līdzekli (A.1. saraksts, izņemot 3. a), 3. b) un 5. produktu)	18 % N, izteikts kā kopējais slāpeklis Vismaz 3 % slāpekļa amonjaka un/vai nitrāta, un/vai urīnvielas formā Vismaz 1/3 deklarētā kopējā slāpekļa satura jābūt atvasinātai no formaldehīdurīnvielas Urīnvielas slāpeklim jā satur vismaz 3/5 slāpekļa, kas šķīst karstā ūdenī Maksimālais biureta saturs — (urīnvielas N + formaldehīdurīnvielas N) × 0,026		Kopējais slāpeklis Katrai formai, kas satur vismaz 1 % — nitrātu slāpekļa, — amonija slāpekļa, — urīnvielas slāpekļa, Formaldehīdurīnvielas slāpeklis Formaldehīdurīnvielas slāpeklis, kas šķīst aukstā ūdenī Formaldehīdurīnvielas slāpeklis, kas šķīst tikai aukstā ūdenī

▼ M5

--	--	--	--	--	--

▼ B

► <u>M5</u> 16. ◀	Amonija sulfāturīnviela	Produktu iegūst ķīmiski no urīnvielas un amonija sulfāta	30 % N Slāpeklis, izteikts kā amonija un urīnvielas slāpeklis Minimālais amonija slāpekļa saturs — 4 % Minimālais sēra saturs, izteikts kā sēra trioksīds — 12 % Maksimālais biureta saturs — 0,9 %		Kopējais slāpeklis Amonija slāpeklis Urīnvielas slāpeklis Ūdenī šķīstošais sēra trioksīds
-------------------	-------------------------	--	---	--	--

► M5 ◀

▼B

A2. Fosfātu mēslošanas līdzekļi

Ja mēslošanas līdzekļiem, ko pārdod granulu veidā, ir noteikts daļiņu izmēra kritērijs attiecībā uz galvenajām sastāvdaļām (1., 3., 4., 5., 6. un 7. mēslošanas līdzeklis), tos nosaka ar attiecīgu analītisku metodi.

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielas saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
1.	Fosfātizdedži: — tomasfosfāti, — tomasmilti	Produktu iegūst dzelzs kausēšanas procesā, apstrādājot fosfora kausējumus, un tā galvenās sastāvdaļās ir kalcija silikofosfāti	12 % P ₂ O ₅ Fosfors, izteikts kā fosfora pentoksīds, kas šķīst minerālskābes, vismaz 75 % no deklarētā fosfora pentoksīda satura šķīst 2 % citronskābē vai P ₂ O ₅ Fosfors, izteikts kā fosfora pentoksīds, kas šķīst 2 % citronskābē Daļiņu izmērs: — vismaz 75 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru — vismaz 96 % iet caur sietu ar 0,630 mm acu izmēru		Kopējais fosfora pentoksīds (šķīst minerālskābēs), no kura 75 % (jānorāda kā svara %) šķīst 2 % citronskābē (realizācijai Francijā, Itālijā, Spānijā, Portugālē, Grieķijā ►M1, Čehijas Republika, Igaunija, Kipra, Latvija, Lietuva, Ungārija, Malta, Polija, Slovēnija, Slovēnija, ►M3 Bulgārija, Rumānija ◄) Kopējais fosfora pentoksīds (šķīst minerālskābēs) un fosfora pentoksīds, kas šķīst 2 % citronskābē (realizācijai Apvienotajā Karalistē) Fosfora pentoksīds, kas šķīst 2 % citronskābē (realizācijai Vācijā, Beļģijā, Dānijā, Īrijā, Luksemburgā, Nīderlandē un Austrijā)
2. a)	Vienkāršais superfosfāts	Produktu iegūst sasmalcināta minerālfosfāta reakcijā ar sērskābi, tā galvenā sastāvdaļa ir monokalcija fosfāts, un tas satur arī kalcija sulfātu	16 % P ₂ O ₅ Fosfors, izteikts kā P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā, un vismaz 93 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst ūdenī Analizējamo paraugs — 1 g		Fosfora pentoksīds, kas šķīst neitrālā amonija citrātā Ūdenī šķīstošais fosfora pentoksīds
2. b)	Koncentrētais superfosfāts	Produktu iegūst sasmalcināta minerālfosfāta reakcijā ar sērskābi un fosforskābi, un tā galvenā sastāvdaļa ir monokalcija fosfāts, un tas satur arī kalcija sulfātu	25 % P ₂ O ₅ Fosfors, izteikts kā P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā, un vismaz 93 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst ūdenī Analizējamo paraugs — 1 g		Fosfora pentoksīds, kas šķīst neitrālā amonija citrātā Ūdenī šķīstošais fosfora pentoksīds

▼B▼M2

1	2	3	4	5	6
2. c)	Trīskāršais superfosfāts	Produkts, ko iegūst sasmalcināta minerālfosfāta reakcijā ar fosforskābi un kā galvenā sastāvdaļa ir monokalcijs fosfāts	38 % P ₂ O ₅ Fosfors, izteikts kā P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā, un vismaz 85 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst ūdenī Testa paraugs: 3 g		Fosfora pentoksīds, kas šķīst neitrālā amonija citrātā Ūdenī šķīstošais fosfora pentoksīds

▼B

3.	Daļēji izšķīdināts fosfātiezis	Produktu iegūst, daļēji izšķīdinot sasmalcinātu fosfātiezi ar sērskābi vai fosforskābi, kā galvenās sastāvdaļas ir monokalcijs fosfāts, trikalcijs fosfāts un kalcijs sulfāts	20 % P ₂ O ₅ Fosfors, izteikts kā P ₂ O ₅ , kas šķīst minerāl-skābēs, un vismaz 40 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst ūdenī Daļiņu izmērs: — vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru — vismaz 98 % iet caur sietu ar 0,630 mm acu izmēru		Kopējais fosfora pentoksīds (šķīst minerāl-skābēs) Ūdenī šķīstošais fosfora pentoksīds
----	--------------------------------	---	---	--	---

▼M7

3. a)	Daļēji izšķīdināts fosfātiezis ar magniju	Produktu iegūst, ar sērskābi vai fosforskābi daļēji izšķīdinot sasmalcinātu fosfātiezi un pievienojot magnija sulfātu vai magnija oksīdu; kā galvenās sastāvdaļas ir monokalcijs fosfāts, trikalcijs fosfāts, kalcijs sulfāts un magnija sulfāts	16 % P ₂ O ₅ 6 % MgO Fosfors, izteikts kā P ₂ O ₅ , kas šķīst minerāl-skābēs, un vismaz 40 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst ūdenī Daļiņu izmērs: — vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru — vismaz 98 % iet caur sietu ar 0,630 mm acu izmēru		Kopējais fosfora pentoksīds (šķīst minerāl-skābēs) Ūdenī šķīstošais fosfora pentoksīds Kopējais magnija oksīds Ūdenī šķīstošs magnija oksīds
-------	---	--	--	--	---

▼B

4.	Dikalcijs fosfāts	Produktu iegūst, izgulsnējot no minerālfosfātiem vai kauliem izšķīdušo fosforskābi, un tā galvenā sastāvdaļa ir dikalcijs fosfāta dihidrāts	38 % P ₂ O ₅ Fosfors, izteikts kā P ₂ O ₅ , kas šķīst sārmainā amonija citrātā (pēc Pētermaņa) Daļiņu izmērs: — vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru — vismaz 98 % iet caur sietu ar 0,630 mm acu izmēru		Fosfora pentoksīds, kas šķīst sārmainā amonija citrātā
----	-------------------	---	---	--	--

▼B

1	2	3	4	5	6
5.	Kalcinēts fosfāts	Produktu iegūst, termiski apstrādājot sasmalcinātu fosfātiezi ar sārmainiem savienojumiem un silīcijskābi, un tā galvenās sastāvdaļas ir sārmais kalcija fosfāts un kalcija silikāts	25 % P ₂ O ₅ Fosfors, izteikts kā P ₂ O ₅ , kas šķīst sārmainā amonija citrātā (pēc Pētermaņa) Daļiņu izmērs: — vismaz 75 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru — vismaz 96 % iet caur sietu ar 0,630 mm acu izmēru		Fosfora pentoksīds, kas šķīst sārmainā amonija citrātā
6.	Alumīnija-kalcija fosfāts	Produktu iegūst amorfā formā, apstrādājot termiski un smalcinot, un tā galvenās sastāvdaļas ir alumīnija un kalcija fosfāti	30 % P ₂ O ₅ Fosfors, izteikts kā P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, un vismaz 75 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst sārmainā amonija citrātā (pēc Džūlija) Daļiņu izmērs: — vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru — vismaz 98 % iet caur sietu ar 0,630 mm acu izmēru		Kopējais fosfora pentoksīds (šķīst minerālskābēs) Fosfora pentoksīds, kas šķīst sārmainā amonija citrātā
7.	Fosforītmilti	Produktu iegūst, smalki sasmalcinot minerālfosfātus, un tā galvenās sastāvdaļas ir trikalcijs fosfāts un kalcija karbonāts	25 % P ₂ O ₅ Fosfors, izteikts kā P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, un vismaz 55 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst 2 % skudrskābē Daļiņu izmērs: — vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru — Materiāla svara procenti, kas iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru		Kopējais fosfora pentoksīds (šķīst minerālskābēs) Fosfora pentoksīds, kas šķīst 2 % skudrskābē — vismaz 99 % iet caur sietu ar 0,125 mm acu izmēru

▼B

A.3. Kālija mēslošanas līdzekļi

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielu saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
▼ <u>M10</u> 1.	Neapstrādāts kālija sāls	Produktu iegūst no neapstrādātiem kālija sāļiem	10 % K ₂ O Kālijs, izteikts kā ūdenī šķīstošs K ₂ O 5 % MgO Magnijs ūdenī šķīstošo sāļu formā, izteikts kā magnija oksīds	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Ūdenī šķīstošs kālija oksīds Ūdenī šķīstošs magnija oksīds
2.	Bagātināts neapstrādāts kālija sāls	Produktu iegūst no neapstrādātiem bagātinātiem kālija sāļiem, sajaucot ar kālija hlorīdu	18 % K ₂ O Kālijs, izteikts kā ūdenī šķīstošs K ₂ O	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Ūdenī šķīstošs kālija oksīds Pēc izvēles norāda ūdenī šķīstošā magnija oksīda saturu, ja tas pārsniedz 5 % MgO
▼ <u>B</u> 3.	Kālija hlorīds	Produktu iegūst no neapstrādātiem kālija sāļiem, un tā galvenā sastāvdaļa ir kālija hlorīds	37 % K ₂ O Kālijs, izteikts kā ūdenī šķīstošais K ₂ O	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Ūdenī šķīstošais kālija oksīds
4.	Kālija hlorīds ar magnija sāļiem	Produktu iegūst no neapstrādātiem kālija sāļiem, kam pievienoti magnija sāļi, un tā galvenās sastāvdaļas ir kālija hlorīds un magnija sāļi	37 % K ₂ O Kālijs, izteikts kā ūdenī šķīstošais K ₂ O 5 % MgO Magnijs ūdenī šķīstošo sāļu formā, izteikts kā magnija oksīds		Ūdenī šķīstošais kālija oksīds Ūdenī šķīstošais magnija oksīds

▼B

1	2	3	4	5	6
5.	Kālija sulfāts	Produktu iegūst no kālija sāļiem, un tā galvenā sastāvdaļa ir kālija sulfāts	47 % K ₂ O Kālijs, izteikts kā ūdenī šķīstošais K ₂ O Maksimālais hlorīdu saturs — 3 % Cl		Ūdenī šķīstošais kālija oksīds Pēc izvēles norāda hlorīdu saturu
6.	Kālija sulfāts ar magnija sāļiem	Produktu iegūst ķīmiski no kālija sāļiem, iespējams, pievienojot magnija sāļus, un tā galvenās sastāvdaļas ir kālija sulfāts un magnija sulfāts	22 % K ₂ O Kālijs, izteikts kā ūdenī šķīstošais K ₂ O 8 % MgO Magnijs ūdenī šķīstošo sāļu formā, izteikts kā magnija oksīds Maksimālais hlorīdu saturs — 3 % Cl	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Ūdenī šķīstošais kālija oksīds Ūdenī šķīstošais magnija oksīds Pēc izvēles norāda hlorīdu saturu
7.	Kizerīts ar kālija sulfātu	Produktu iegūst, kizerītam pievienojot kālija sulfātu	8 % MgO Magnijs, izteikts kā ūdenī šķīstošais MgO 6 % K ₂ O Kālijs, izteikts kā ūdenī šķīstošais K ₂ O Kopējais MgO + K ₂ O saturs: 20 % Maksimālais hlorīdu saturs — 3 % Cl	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Ūdenī šķīstošais magnija oksīds Ūdenī šķīstošais kālija oksīds Pēc izvēles norāda hlorīdu saturu

B. Neorganiski kombinētie primāro barības vielu mēslošanas līdzekļi

B.1. NPK mēslošanas līdzekļi

	Tipa apzīmējums:	NPK mēslošanas līdzekļi.
B.1.1.	Dati par ražošanas metodi:	Produktu iegūst ķīmiski vai sajaucot, un tam nepievieno dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas.
	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti):	— Kopā: 20 % (N + P ₂ O ₅ + K ₂ O); — Par katru barības vielu: 3 % N, 5 % P ₂ O ₅ , 5 % K ₂ O

▼B

Forma, šķīdība un uzturvielu saturs, kas jādeklarē, kā norādīts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis	1) Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅	Ūdenī šķīstošais K ₂ O	1) Kopējais slāpeklis	1. Par NPK mēslošanas līdzekli, kas nesatur tomasmiltus, kalcinētu fosfātu, alumīnija-kalcija fosfātu, daļēji izšķīdinātu fosfātiezi un fosforītmiltus, jādeklarē atbilstīgi 1), 2) vai 3) pozīcijā norādītajai šķīdībai: — ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ nesasniedz 2 %, deklarējama tikai 2) pozīcijā norādītā šķīdība, — ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ daudzums ir vismaz 2 %, jādeklarē 3) pozīcijā norādītā šķīdība un jānorāda ūdenī šķīstošā P ₂ O ₅ saturs [1] pozīcijā norādītā šķīdībā]. P ₂ O ₅ saturs, kas šķīst minerālskābēs, nedrīkst pārsniegt 2 % Attiecībā uz šo 1. tipu analizējamā parauga svars 2) un 3) pozīcijā norādītās šķīdības noteikšanai ir 1 g	1) Ūdenī šķīstošais kālija oksīds 2) Norāde “mazs hlorīdu saturs” nozīmē, ka maksimālais Cl saturs ir 2 % 3) Var deklarēt hlorīdu saturu
2) Nitrātu slāpeklis	2) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā		2) Ja kāda no 2) līdz 4) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām sasniedz vismaz 1 % svara procentu, tā jādeklarē		
3) Amonija slāpeklis	3) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā un ūdenī		3) Ja pārsniedz 28 %, skatīt III. pielikuma 2. iedaļu		
4) Urīnvielas slāpeklis	4) P ₂ O ₅ , kas šķīst tikai minerālskābēs				
5) Ciānamīda slāpeklis	5) P ₂ O ₅ , kas šķīst sārmainā amonija citrātā (pēc Pētermaņa)				
	6.a) P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, un vismaz 75 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst 2 % citronskābē				
	6.b) P ₂ O ₅ , kas šķīst 2 % citronskābē				
	7) P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, un vismaz 75 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst sārmainā amonija citrātā (pēc Džūlija)				
	8) P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, un vismaz 55 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst 2 % skudrskābē				
				2. a) NPK mēslošanas līdzeklis, kas satur fosforītmiltus vai daļēji izšķīdinātu fosfātiezi, nedrīkst saturēt tomasmiltus, kalcinētu fosfātu un alumīnija-kalcija fosfātu. To deklarē atbilstīgi 1), 3) un 4) pozīcijā norādītajai šķīdībai Šā tipa mēslošanas līdzeklim jāsaturs: — vismaz 2 % P ₂ O ₅ , kas šķīst tikai minerālskābēs [4] pozīcijā norādītā šķīdībā].	

▼B

1	2	3	4	5	6
				<p>— vismaz 5 % P₂O₅, kas šķīst ūdenī un neitrālā amonija citrātā [3] pozīcijā norādītā šķīdībā],</p> <p>— vismaz 2,5 % ūdenī šķīstošā P₂O₅ [1] pozīcijā norādītā šķīdībā].</p> <p>Šā tipa mēslošanas līdzekļi jārealizē ar apzīmējumu “NPK mēslošanas līdzeklis, kas satur fosforītmiltus” vai “NPK mēslošanas līdzeklis, kas satur daļēji izšķīdinātu fosfātiezi”. Attiecībā uz šo 2. a) tipu analizējamā parauga svars 3) pozīcijā norādītās šķīdības noteikšanai ir 3 g</p> <p>2. b) NPK mēslošanas līdzeklis, kas satur alumīnija-kalcija fosfātu, nedrīkst saturēt tomasmiltus, kalcinētu fosfātu, fosforītmiltus un daļēji izšķīdinātu fosfātiezi</p> <p>To deklarē atbilstīgi 1) un 7) pozīcijā norādītajai šķīdībai, no pēdējās atrēķinot šķīdību ūdenī</p> <p>Šā tipa mēslošanas līdzeklim jāsaturs:</p> <p>— vismaz 2 % ūdenī šķīstošā P₂O₅ [1] pozīcijā norādītā šķīdībā],</p> <p>— vismaz 5 % P₂O₅ atbilstīgi 7) pozīcijā norādītajai šķīdībai.</p> <p>Šā tipa mēslošanas līdzekļi jārealizē ar apzīmējumu “NPK mēslošanas līdzeklis, kas satur alumīnija-kalcija fosfātu”.</p> <p>3. Gadījumā, ja NPK mēslošanas līdzeklis satur tikai vienu no šādu tipu fosfātu mēslošanas līdzekļiem — tomasmilti, kalcinēts fosfāts, alumīnija-kalcija fosfāts, fosforītmilti, pēc tipa apzīmējuma jānorāda fosfāta sastāvdaļa</p>	
<p>Fosfātu pamatsastāvdaļu daļiņu izmērs</p> <p>Tomasmilti: Vismaz 75 % iet caur sietu ar acu izmēru 0,160 mm</p> <p>Alumīnija-kalcija fosfāts: Vismaz 90 % iet caur sietu ar acu izmēru 0,160 mm</p> <p>Kalcinēts fosfāts: Vismaz 75 % iet caur sietu ar acu izmēru 0,160 mm</p> <p>Fosforītmilti: Vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru</p> <p>Daļēji izšķīdināts fosfātiezis: Vismaz 90 % iet caur sietu ar acu izmēru 0,160 mm</p>					

▼B

1	2	3	4	5	6
				<p>Deklarācija par P₂O₅ šķīdību jāsniedz atbilstīgi turpmāk minētajai šķīdībai:</p> <ul style="list-style-type: none"> — mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir tomasmilti — 6. a) pozīcijā norādītā šķīdība (Francija, Itālija, Spānija, Portugāle, Grieķija ► M1, Čehijas Republika, Igaunija, Kipra, Latvija, Lietuva, Ungārija, Malta, Polija, Slovēnija, Slovākija, ◀ ► M3 Bulgārija, Rumānija ◀), 6.b) pozīcijā norādītā šķīdība (Vācija, Beļģija, Luksemburga, Nīderlande, Apvienotā Karaliste un Austrija), — mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir kalcinētais fosfāts: 5) pozīcijā norādītā šķīdība, — mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir alumīnija-kalcija fosfāts — 7) pozīcijā norādītā šķīdība, — mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir fosforītmilti — 8) pozīcijā norādītā šķīdība. 	

B.1. NPK mēslošanas līdzekļi (turpinājums)

B.1.2.	Tipa apzīmējums:	NPK mēslošanas līdzeklis, kas satur krotonilidēndiurīnvielu vai izobutilidēndiurīnvielu vai formaldehīdurīnvielu (pēc vajadzības).
	Dati par ražošanas metodi:	Produktu iegūst ķīmiski, nepievienojot dzīvnieku vai augu izcelsmes barības vielas, kas satur krotonilidēndiurīnvielu vai izobutilidēndiurīnvielu, vai formaldehīdurīnvielu.
	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti):	<ul style="list-style-type: none"> — Kopā: 20 % (N + P₂O₅ + K₂O), — Par katru barības vielu: <ul style="list-style-type: none"> — 5 % N. Vismaz ¼ no deklarētā kopējā slāpekļa satura jābūt atvasinātai no 5) vai 6), vai 7) slāpekļa formas. Vismaz 3/5 no deklarētā 7) pozīcijā norādītā slāpekļa satura jāšķīst karstā ūdenī, — 5 % P₂O₅, — 5 % K₂O.

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis 2) Nitrātu slāpeklis 3) Amonija slāpeklis 4) Urīnvielas slāpeklis 5) Krotonilidēndiurīnvielas slāpeklis 6) Krotonilidēndiurīnvielas slāpeklis 7) Formaldehīdurīnvielas slāpeklis 8) Formaldehīdurīnvielas slāpeklis, kas šķīst tikai karstā ūdenī 9) Formaldehīdurīnvielas slāpeklis, kas šķīst aukstā ūdenī	1) Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ 2) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā 3) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā un ūdenī	Ūdenī šķīstošais K ₂ O	1) Kopējais slāpeklis 2) Ja kāda no 2) līdz 4) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām ir vismaz 1 svara %, tā jādeklarē 3) Viena no 5) līdz 7) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām (pēc vajadzības). Slāpekļa 7) forma jādeklarē 8) un 9) slāpekļa formā	Par NPK mēslošanas līdzekli, kas nesatur tomasmiltus, kalcinētu fosfātu, alumīnija-kalcija fosfātu, daļēji izšķīdinātu fosfātiezi un fosfātiezi, šķīdība jādeklarē atbilstīgi 1), 2) vai 3) pozīcijā norādītajai šķīdībai: — ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ nesasniedz 2 %, deklarējama tikai 2) pozīcijā norādītā šķīdība, — ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ daudzums ir vismaz 2 %, jādeklarē 3) pozīcijā norādītā šķīdība un jānorāda ūdenī šķīstošā P ₂ O ₅ saturs [1) pozīcijā norādītā šķīdība]. P ₂ O ₅ saturs, kas šķīst minerālskābēs, nedrīkst pārsniegt 2 % Analizējamā parauga svars 2) un 3) pozīcijā norādītās šķīdības noteikšanai ir 1 g	1) Ūdenī šķīstošais kālija oksīds 2) Norāde “mazs hlorīdu saturs” nozīmē, ka maksimālais Cl saturs ir 2 % 3) Var deklarēt hlorīdu saturu

B.2. NP mēslošanas līdzekļi

B.2.1.	Tipa apzīmējums:	NP mēslošanas līdzekļi.
	Dati par ražošanas metodi:	Produktu iegūst ķīmiski vai sajaucot, un tam nepievieno dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas.
	Mīnīmālais barības vielu saturs (svara procenti):	— Kopā: 18 % (N + P ₂ O ₅), — Par katru barības vielu: 3 % N, 5 % P ₂ O ₅ .

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis	1) Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅		1) Kopējais slāpeklis	1. NP mēslošanas līdzeklis, kas nesatur tomasmiltus, kalcinētu fosfātu, alumīnija-kalcija fosfātu, daļēji izšķīdinātu fosfātiezi un fosforītmiltus jādeklarē atbilstīgi 1), 2) vai 3) pozīcijā norādītajai šķīdībai: — ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ nesasniedz 2 %, deklarējama tikai 2) pozīcijā norādītā šķīdība, — ja ūdenī šķīstošā P ₂ O ₅ daudzums ir vismaz 2 %, jādeklarē 3) pozīcijā norādītā šķīdība un jānorāda ūdenī šķīstošā P ₂ O ₅ saturs [1) pozīcijā norādītā šķīdība].	
2) Nitrātu slāpeklis	2) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā		2) Ja kāda no 2) līdz 5) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām sasniedz vismaz 1 svara %, tā jādeklarē	P ₂ O ₅ saturs, kas šķīst tikai minerālskābēs, nedrīkst pārsniegt 2 %.	
3) Amonija slāpeklis	3) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā un ūdenī			Attiecībā uz šo 1. tipu analizējamā parauga svars 2) un 3) pozīcijā norādītās šķīdības noteikšanai ir 1 g.	
4) Urīnvielas slāpeklis	4) P ₂ O ₅ , kas šķīst tikai minerālskābēs			2. a) NP mēslošanas līdzeklis, kas satur fosforītmiltus vai daļēji izšķīdinātu fosfātiezi, nedrīkst saturēt tomasmiltus, kalcinētu fosfātu un alumīnija-kalcija fosfātu.	
5) Ciānamīda slāpeklis	5) P ₂ O ₅ , kas šķīst sārmainā amonija citrātā (pēc Pētermaņa)			To deklarē atbilstīgi 1), 3) un 4) pozīcijā norādītajai šķīdībai	
	6.a) P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, un vismaz 75 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst 2 % citronskābē			Šā tipa mēslošanas līdzeklim jāsaturs: — vismaz 2 % P ₂ O ₅ , kas šķīst tikai minerālskābēs [4) pozīcijā norādītā šķīdība],	
	6.b) P ₂ O ₅ , kas šķīst 2 % citronskābē				
	7) P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, un vismaz 75 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst sārmainā amonija citrātā (pēc Džūlija)				
	8) P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, un vismaz 55 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst 2 % skudrskābē				

▼B

1	2	3	4	5	6
				<p>— vismaz 5 % P₂O₅, kas šķīst ūdenī un neitrālā amonija citrātā [3] pozīcijā norādītā šķīdībā],</p> <p>— vismaz 2,5 % no ūdenī šķīstošā P₂O₅ [1] pozīcijā norādītā šķīdībā].</p> <p>Šā tipa mēslošanas līdzekļi jārealizē ar apzīmējumu “NP mēslošanas līdzeklis, kas satur fosforītmiltus” vai “NP mēslošanas līdzeklis, kas satur daļēji izšķīdinātu fosfātiezi”.</p> <p>Attiecībā uz šo 2. a) tipu analizējamā parauga svars 3) pozīcijā norādītās šķīdības noteikšanai ir 3 g</p> <p>2. b) NP mēslošanas līdzeklis, kas satur alumīnija- kalcija fosfātu, nedrīkst saturēt tomasmiltus, kalcinētu fosfātu, fosforītmiltus un daļēji izšķīdinātu fosfātiezi.</p> <p>To deklarē saskaņā atbilstīgi 1) un 7) pozīcijā norādītajai šķīdībai, no pēdējās atrēķinot šķīdību ūdenī.</p> <p>Šā tipa mēslošanas līdzeklim jāsaturs:</p> <p>— vismaz 2 % ūdenī šķīstošā P₂O₅ [1] pozīcijā norādītā šķīdībā],</p> <p>— vismaz 5 % P₂O₅ atbilstīgi 7) pozīcijā norādītajai šķīdībai.</p> <p>Šā tipa mēslošanas līdzekļi jārealizē ar apzīmējumu “NP mēslošanas līdzeklis, kas satur alumīnija-kalcija fosfātu”.</p> <p>3. Gadījumā, ja NP mēslošanas līdzeklis satur tikai vienu no šādu tipu fosfātu mēslošanas līdzekļiem — tomasmilti, kalcinēts fosfāts, alumīnija-kalcija fosfāts, fosforītmilti —, pēc tipa apzīmējuma jānorāda fosfāta sastāvdaļa.</p>	

Fosfātu pamatsastāvdaļu daļiņu izmērs:

- Tomasmilti: vismaz 75 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru
- Alumīnija-kalcija fosfāts: vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru
- Kalcinēts fosfāts: vismaz 75 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru
- Fosforītmilti: vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru
- Fosfātiezis: vismaz 90 % izšķīdinātā iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru

▼B

1	2	3	4	5	6
				<p>Deklarācija par P₂O₅ šķīdību jāsniedz atbilstīgi turpmāk minētajai šķīdībai:</p> <ul style="list-style-type: none"> — par mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir tomasmilti — 6. a) pozīcijā norādītā šķīdība (Francija, Itālija, Spānija, Portugāle, Grieķija ► M1, Čehijas Republika, Igaunija, Kipra, Latvija, Lietuva, Ungārija, Malta, Polija, Slovēnija, Slovākija, ◀ ► M3 Bulgārija, Rumānija ◀), 6. b) pozīcijā norādītā šķīdība (Vācija, Beļģija, Dānija, Īrija, Luksemburga, Nīderlande, Apvienotā Karaliste un Austrija), — mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir kalcinēts fosfāts — 5) pozīcijā norādītā šķīdība, — mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir alumīnija-kalcija fosfāts — 7) pozīcijā norādītā šķīdība, — mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir fosforītmilti: 8) pozīcijā norādītā šķīdība. 	

B.2. NP mēslošanas līdzekļi (turpinājums)

	Tipa apzīmējums:	NP mēslošanas līdzeklis, kas satur krotonilidēndiurīnvielu vai izobutilidēndiurīnvielu vai formaldehīdurīnvielu (pēc vajadzības).
	Dati par ražošanas metodi:	Produktu iegūst ķīmiski, nepievienojot dzīvnieku vai augu izcelsmes barības vielas, kas satur krotonilidēndiurīnvielu vai izobutilidēndiurīnvielu, vai formaldehīdurīnvielu.
B.2.2.	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti):	<ul style="list-style-type: none"> — Kopā: 18 % (N + P₂O₅), — Par katru barības vielu: <ul style="list-style-type: none"> — 5 % N. Vismaz ¼ no deklarētā kopējā slāpekļa satura jābūt atvasinātai no slāpekļa 5) vai 6), vai 7) slāpekļa formas, Vismaz 3/5 no deklarētā 7) pozīcijā norādītā slāpekļa satura jāšķīst karstā ūdenī, — 5 % P₂O₅.

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis 2) Nitrātu slāpeklis 3) Amonija slāpeklis 4) Urīnvielas slāpeklis 5) Krotonilidēndiurīn- vielas slāpeklis 6) Izobutilidēndiurīn- vielas slāpeklis 7) Formaldehīdurīn- vielas slāpeklis 8) Formaldehīdurīn- vielas slāpeklis, kas šķīst tikai karstā ūdenī 9) Formaldehīdurīn- vielas slāpeklis, kas šķīst aukstā ūdenī	1) Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ 2) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā 3) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā un ūdenī		1) Kopējais slāpeklis 2) Ja kāda no 2) līdz 4) pozīcijā norādī- tajām slāpekļa formām sasniedz vismaz 1 svara %, tā jāde- klarē 3) Viena no 5) līdz 7) pozīcijā norādī- tajām slāpekļa formām (pēc vāja- dzības). Slāpekļa 7) forma jādeklarē 8) un 9) slāpekļa formā	Par NP mēslošanas līdzekli, kas nesatur toma- smiltus, kalcinētu fosfātu, alumīnija- kalcija fosfātu, daļēji izšķīdinātu fosfātiezi un fosfā- tiezi, jādeklarē 1), 2) vai 3) pozīcijā norādītā šķīdība: — ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ nesasniedz 2 %, deklarējama tikai 2) pozīcijā norādītā šķīdība, — ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ ir vismaz 2 %, jādeklarē 3) pozīcijā norādītā šķīdība un jānorāda ūdenī šķīstošā P ₂ O ₅ saturs [1] pozīcijā norādītā šķīdība]. P ₂ O ₅ saturs, kas šķīst tikai minerālskābēs, nedrīkst pārsniegt 2 % Analizējamā parauga svars 2) un 3) pozīcijā norādītās šķīdības noteikšanai ir 1 g	

B.3. NK mēslošanas līdzekļi

B 3.1.	Tipa apzīmējums:	NK mēslošanas līdzekļi.
	Dati par ražošanas metodi:	Produktu iegūst ķīmiski vai sajaucot, un tam nepievieno dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas.
	Mīnīmālais barības vielu saturs (svara procenti):	— Kopā: 18 % (N + K ₂ O), — Par katru barības vielu: 3 % N, 5 % K ₂ O.

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības			
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O	
1	2	3	4	5	6	
1) Kopējais slāpeklis		Ūdenī šķīstošais K ₂ O	1) Kopējais slāpeklis		1) Ūdenī šķīstošais kālija oksīds	
2) Nitrātu slāpeklis			2) Ja kāda no 2) līdz 5) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām ir vismaz 1 svara %, tā jādeklarē			2) Norāde “maza hlorīdu saturs” nozīmē, ka maksimālais Cl saturs ir 2 %
3) Amonija slāpeklis						3) Var deklarēt hlorīdu saturu
4) Urīnvielas slāpeklis						
5) Ciānamīda slāpeklis						

B.3. NK mēslošanas līdzekļi (turpinājums)

B.3.2.	Tipa apzīmējums:	NPK mēslošanas līdzeklis, kas satur krotonilidēndiurīnvielu vai izobutilidēndiurīnvielu vai formaldehīdurīnvielu (pēc vajadzības).
	Dati par ražošanas metodi:	Produktu iegūst ķīmiski, nepievienojot dzīvnieku vai augu izcelsmes barības vielas, kas satur krotonilidēndiurīnvielu vai izobutilidēndiurīnvielu, vai formaldehīdurīnvielu.
	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti):	— Kopā: 18 % (N + K ₂ O), — Par katru barības vielu: — 5 % N. Vismaz ¼ no deklarētā kopējā slāpekļa satura jābūt atvasinātai no slāpekļa formas 5) vai 6), vai 7). Vismaz 3/5 no deklarētā 7) pozīcijā norādītā slāpekļa satura jāšķīst karstā ūdenī, — 5 % K ₂ O.

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis 2) Nitrātu slāpeklis 3) Amonija slāpeklis 4) Urīnvielas slāpeklis 5) Krotonilidēndiurīn- vielas slāpeklis 6) Izobutilidēndiurīn- vielas slāpeklis 7) Formaldehīdurīn- vielas slāpeklis 8) Formaldehīdurīn- vielas slāpeklis, kas šķīst tikai karstā ūdenī 9) Formaldehīdurīn- vielas slāpeklis, kas šķīst aukstā ūdenī		Ūdenī šķīstošais K ₂ O	1) Kopējais slāpeklis 2) Ja kāda no 2) līdz 4) pozīcijā norādī- tajām slāpekļa formām sasniedz vismaz 1 svara %, tā jāde- klarē 3) Viena no slāpekļa formām 5) līdz 7) (pēc vajadzības). Slāpekļa 7) forma jādeklarē 8) un 9) slāpekļa formā		1) Ūdenī šķīstošais kālija oksīds 2) Norāde “mazs hlorīdu saturs” nozīmē, ka maksī- mālais Cl saturs ir 2 % 3) Var deklarēt hlorīdu saturu

B.4. PK mēslošanas līdzekļi

Tipa apzīmējums	PK mēslošanas līdzekļi
Dati par ražošanas metodi	Produktu iegūst ķīmiski vai sajaucot, un tam nepievieno dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas
Mīnīmālais barības vielu saturs (svara procenti)	— Kopā: 18 % (P ₂ O ₅ +K ₂ O), — Par katru barības vielu: 5 % P ₂ O ₅ , 5 % K ₂ O.

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Datī mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
	1) Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ 2) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā 3) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā un ūdenī 4) P ₂ O ₅ , kas šķīst tikai minerālskābēs 5) P ₂ O ₅ , kas šķīst sārmainā amonija citrātā (pēc Pētermaņa) 8) P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, vismaz 75 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst 2 % citronskābē 6.b) P ₂ O ₅ , kas šķīst 2 % citronskābē 7) P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, vismaz 75 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst sārmainā amonija citrātā (pēc Džūlija) 8) P ₂ O ₅ , kas šķīst minerālskābēs, vismaz 55 % no deklarētā P ₂ O ₅ satura šķīst 2 % skudrskābē.	Ūdenī šķīstošais K ₂ O		1. PK mēslošanas līdzeklis, kas nesatur toasmiltus, kalcinētu fosfātu, alumīnija-kalcija fosfātu, daļēji izšķīdinātu fosfātiezi un fosforītmiltus, jādeklarē atbilstīgi 1), 2) vai 3) pozīcijā norādītajai šķīdībai: — ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ nesasniedz 2 %, deklarējama tikai 2) pozīcijā norādītā šķīdība, — ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ daudzums ir vismaz 2 %, jādeklarē 3) pozīcijā norādītā šķīdība un jānorāda ūdenī šķīstošā P ₂ O ₅ saturs [1) pozīcijā norādītā šķīdība]. P ₂ O ₅ saturs, kas šķīst tikai minerālskābēs, nedrīkst pārsniegt 2 %. Attiecībā uz šo 1. tipu analizējamā parauga svars 2) un 3) pozīcijā norādītās šķīdības noteikšanai ir 1 g. 2.a) PK mēslošanas līdzeklis, kas satur fosfātmiltus vai daļēji izšķīdinātu fosfātiezi, nedrīkst saturēt toasmiltus, kalcinētu fosfātu un alumīnija – kalcija fosfātu. To deklarē atbilstīgi 1), 3) un 4) pozīcijā norādītajai šķīdībai. Šā tipa mēslošanas līdzeklim jāsaturs: — vismaz 2 % P ₂ O ₅ , kas šķīst tikai minerālskābēs [4) pozīcijā norādītā šķīdība],	1) Ūdenī šķīstošais kālija oksīds 2) Norāde “mazs hlorīdu saturs” nozīmē, ka maksimālais Cl saturs ir 2 % 3) Var deklarēt hlorīdu saturu

▼B

1	2	3	4	5	6
				<p>— vismaz 5 % P₂O₅, kas šķīst ūdenī un neitrālā amonija citrātā [3] pozīcijā norādītā šķīdībā],</p> <p>— vismaz 2,5 % ūdenī šķīstošā P₂O₅ [1] pozīcijā norādītā šķīdībā].</p> <p>Šā tipa mēslošanas līdzekļi jārealizē ar apzīmējumu “PK mēslošanas līdzeklis, kas satur fosforītmiltus” vai “PK mēslošanas līdzeklis, kas satur daļēji izšķīdinātu fosfātiezi”.</p> <p>Attiecībā uz šo 2. a) tipu analizējamā parauga svars 3) pozīcijā norādītās šķīdības noteikšanai ir 3 g.</p> <p>2.b) PK mēslošanas līdzeklis, kas satur alumīnija – kalcija fosfātu, nedrīkst saturēt tomasmiltus, kalcinētu fosfātu, fosforītmiltus un daļēji izšķīdinātu fosfātiezi.</p> <p>To deklarē atbilstīgi 1) un 7) pozīcijā norādītajai šķīdībai, no pēdējās atrēķinot šķīdību ūdenī.</p> <p>Šā tipa mēslošanas līdzeklim jāsaturs:</p> <p>— vismaz 2 % ūdenī šķīstošā P₂O₅ [1] pozīcijā norādītā šķīdībā],</p> <p>— vismaz 5 % P₂O₅ atbilstīgi 7) pozīcijā norādītajai šķīdībai.</p> <p>Šā tipa mēslošanas līdzekļi jārealizē ar apzīmējumu “PK mēslošanas līdzeklis, kas satur alumīnija-kalcija fosfātu”.</p> <p>3. Gadījumā, ja PK mēslošanas līdzeklis satur tikai vienu no šādu tipu fosfātu mēslošanas līdzekļiem — tomasmilti, kalcinēts fosfāts, alumīnija-kalcija fosfāts, fosforītmilti, — pēc tipa apzīmējuma jānorāda fosfāta sastāvdaļa.</p>	

Fosfātu pamatsastāvdaļu daļiņu izmērs:

- Tomasmilti: vismaz 75 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru
- Alumīnija-kalcija fosfāts: vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru
- Kalcinēts fosfāts: vismaz 75 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru
- Fosforītmilti: vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru
- Daļēji izšķīdināts fosfātiezis: vismaz 90 % iet caur sietu ar 0,160 mm acu izmēru

▼B

1	2	3	4	5	6
				<p>Deklarācija par P₂O₅ šķīdību jāsniedz atbilstīgi turpmāk minētajai šķīdībai:</p> <ul style="list-style-type: none"> — par mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir tomasmilti: 6. a) pozīcijā norādītā šķīdība (Francija, Itālija, Spānija, Portugāle, Grieķija ► M1, Čehijas Republika, Igaunija, Kipra, Latvija, Lietuva, Ungārija, Malta, Polija, Slovēnija, Slovākija, ◀ ► M3 Bulgārija, Rumānija ◀), 6. b) pozīcijā norādītā šķīdība (Vācija, Beļģija, Dānija, Īrija, Luksemburga, Nīderlande, Apvienotā Karaliste un Austrija), — mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir kalciņēts fosfāts: 5) pozīcijā norādītā šķīdība, — mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir alumīnija–kalciņa fosfāts: 7) pozīcijā norādītā šķīdība, — mēslošanas līdzekļiem, kuru pamatā ir fosforītmilti: 8) pozīcijā norādītā šķīdība. 	

C. Neorganiskie šķīdrie mēslošanas līdzekļi

C.1. Vienkāršie šķīdrie mēslošanas līdzekļi

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi dati vai tipa apzīmējums	Deklarējamais barības vielu saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
1.	Slāpekļa mēslošanas līdzekļa šķīdums	Produktu iegūst ķīmiski vai šķīdinot ūdenī, nepievienojot dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas, stabils atmosfēras spiedienā	15 % N Slāpeklis, izteikts kā kopējais slāpeklis, vai – tikai vienas formas gadījumā – nitrātu slāpeklis, amonija slāpeklis vai urīnvielas slāpeklis Maksimālais biureta saturs: urīnvielas N × 0,026		Kopējais slāpeklis un, jebkurai formai ne mazāk par 1 %, nitrātu slāpeklis, amonija slāpeklis un/vai urīnvielas slāpeklis Ja biureta saturs ir mazāks par 0,2 %, var pievienot vārdus “mazs biureta saturs”

▼B

1	2	3	4	5	6
2.	Urīnvielas-amonija nitrāta mēslošanas līdzekļa šķīdums	Produktu iegūst ķīmiski vai šķīdinot ūdeni, satur amonija nitrātu un urīnvielu	26 % N Slāpeklis, izteikts kā kopējais slāpeklis, ja urīnvielas slāpekļa daudzums ir apmēram puse no visa slāpekļa Maksimālais biureta saturs: 0,5 %		Kopējais slāpeklis Nitrātu slāpeklis, amonija slāpeklis un urīnvielas slāpeklis Ja biureta saturs ir mazāks par 0,2 %, var pievienot vārdus "mazs biureta saturs"
3.	Kalcija nitrāta šķīdums	Produkts, kas iegūts, ūdenī izšķīdinot kalcija nitrātu	8 % N Slāpeklis, izteikts kā slāpeklis nitrāta formā, kurā maksimāli 1 % slāpekļa ir amonjaka veidā Kalcijs, izteikts kā ūdenī šķīstošais CaO	Tipa apzīmējumam vajadzības gadījumā var pievienot kādu no šādām norādēm: — lapaugu mēslošanai, — barības vielu šķīdumu gatavošanai, — mēslošanai ar irigāciju.	Kopējais slāpeklis Ūdenī šķīstošais kalcija oksīds 5. slejā minētajiem lietošanas veidiem Pēc izvēles: — slāpeklis nitrātu formā, — slāpeklis amonjaka formā.
4.	Magnija nitrāta šķīdums	Produktu iegūst ķīmiski un izšķīdinot ūdenī kalcija nitrātu	6 % N Slāpeklis, izteikts kā nitrātu slāpeklis 9 % MgO Magnijs, izteikts kā ūdenī šķīstošais magnija oksīds Minimālais pH ir 4		Nitrātu slāpeklis Ūdenī šķīstošais magnija oksīds
5.	Kalcija nitrāta suspensija	Produkts, iegūts suspendējot ūdenī kalcija nitrātu	8 % N Slāpeklis, izteikts kā kopējais vai nitrātu un amonija slāpekļa maksimālais saturs — 1,0 % 14 % CaO Kalcijs, izteikts kā ūdenī šķīstošais CaO	Tipa apzīmējumam vajadzības gadījumā var pievienot kādu no šādām norādēm: — lapaugu mēslošanai, — barības vielu šķīdumu un suspensiju gatavošanai, — mēslošanai ar irigāciju.	Kopējais slāpeklis Nitrātu slāpeklis Ūdenī šķīstošais kalcija oksīds 5. slejā minētajiem lietošanas veidiem

▼B

1	2	3	4	5	6
6.	Slāpekļa mēslošanas līdzekļa šķīdums ar formaldehīdurīnvielu	Produktu iegūst ķīmiski vai šķīdinot ūdenī formaldehīdurīnvielu un slāpekļa mēslošanas līdzekli no šīs regulas A.1. saraksta, izņemot 3.a), 3.b) un 5. produktu	18 % N izteikts kā kopējais slāpekļis Vismaz 1/3 no deklarētā kopējā slāpekļa satura jābūt atvasinātai no formaldehīdurīnvielas Maksimālais biureta saturs: (Urīnvielas N + formaldehīdurīnvielas N) × 0,026		Kopējais slāpekļis Katrai formai, kas satur vismaz 1 %: — nitrātu slāpekļa, — amonija slāpekļa, — urīnvielas slāpekļa. Formaldehīdurīnvielas slāpekļa
7.	Slāpekļa mēslošanas līdzekļa suspensija ar formaldehīdurīnvielu	Produktu iegūst ķīmiski vai suspendējot ūdenī formaldehīdurīnvielu un slāpekļa mēslošanas līdzekli no šīs regulas A.1. saraksta, izņemot 3. a), 3. b) un 5. produktu	18 % N, izteikts kā kopējais slāpekļis Vismaz 1/3 no deklarētā kopējā slāpekļa satura jābūt atvasinātai no formaldehīdurīnvielas, no kuras vismaz 3/5 šķīst karstā ūdenī Maksimālais biureta saturs: (Urīnvielas N + formaldehīdurīnvielas N) × 0,026		Kopējais slāpekļis Katrai formai, kas satur vismaz 1 %: — nitrātu slāpekļa, — amonija slāpekļa, — urīnvielas slāpekļa. Formaldehīdurīnvielas slāpekļis Formaldehīdurīnvielas slāpekļis, kas šķīst aukstā ūdenī Formaldehīdurīnvielas slāpekļis, kas šķīst tikai aukstā ūdenī

C.2. Kombinēti šķīdrie mēslošanas līdzekļi

C.2.1.	Tipa apzīmējums:	NPK mēslošanas līdzekļa šķīdums.
	Dati par ražošanas metodi:	Produktu iegūst ķīmiski vai izšķīdinot ūdenī un nepievienojot dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas, stabilā formā atmosfēras spiedienā.
	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) un citas prasības:	— Kopā: 15 %, (N + P ₂ O ₅ + K ₂ O), — Par katru barības vielu: 2 % N, 3 % P ₂ O ₅ , 3 % K ₂ O, — Maksimālais biureta saturs: urīnvielas N × 0,026.

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis 2) Nitrātu slāpeklis 3) Amonija slāpeklis 4) Urīnvielas slāpeklis	Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅	Ūdenī šķīstošais K ₂ O	1) Kopējais slāpeklis 2) Ja kāda no 2) līdz 4) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām sasniedz vismaz 1 svara %, tā jādeklarē 3) Ja biureta saturs ir mazāks par 0,2 %, var pievienot vārdus “mazs biureta saturs”	Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅	1) Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ kālija oksīds 2) Vārdus “ar mazu hlorīdu saturu” var lietot tikai tad, ja Cl saturs nepārsniedz 2 % 3) Var deklarēt hlorīdu saturu

C.2. *Kombinēti šķīdrie mēslošanas līdzekļi (turpinājums)*

C.2.2.	Tipa apzīmējums:	NPK mēslošanas līdzekļa suspensija.
	Dati par ražošanas metodi:	Produkts šķidrā formā, kurā barības vielas ir atvasinātas no vielām ūdens suspensijā vai šķīdumā, nepievienojot organiskās dzīvnieku vai augu izcelsmes barības vielas.
	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) un citas prasības:	— Kopā: 20 %, (N + P ₂ O ₅ + K ₂ O), — Par katru barības vielu: 3 % N, 4 % P ₂ O ₅ , 4 % K ₂ O, — Maksimālais biureta saturs: urīnvielas N × 0,026.

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis 2) Nitrātu slāpeklis 3) Amonija slāpeklis 4) Urīnvielas slāpeklis	1) Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ 2) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā 3) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā un ūdenī	Ūdenī šķīstošais K ₂ O	1) Kopējais slāpeklis 2) Ja kāda no 2) līdz 4) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām sasniedz vismaz 1 svara %, tā jādeklarē 3) Ja biureta saturs ir mazāks par 0,2 %, var pievienot vārdus "mazs biureta saturs"	Mēslošanas līdzekļi nedrīkst saturēt tomsiltus, alumīnija-kalcija fosfātu, kalcinētus fosfātus, daļēji izšķīdinātus fosfātus vai fosfātiežus 1) Ja ūdenī šķīstošā P ₂ O ₅ saturs ir mazāks nekā 2 %, deklarē tikai 2) pozīcijā norādīto šķīdību 2) Ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ ir vismaz 2 %, deklarē 3) pozīcijā norādīto šķīdību un ūdenī šķīstošo P ₂ O ₅ saturu	1) Ūdenī šķīstošais kālija oksīds 2) Vārdus "ar mazu hlorīdu saturu" var lietot tikai tad, ja Cl saturs nepārsniedz 2 % 3) Var deklarēt hlorīdu saturu

C.2. *Kombinēti šķīdrie mēslošanas līdzekļi (turpinājums)*

C2.3.	Tipa apzīmējums:	NP mēslošanas līdzekļa šķīdums.
	Dati par ražošanas metodi:	Produktu iegūst ķīmiski vai šķīdinot ūdenī un nepievienojot dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas, stabilā formā atmosfēras spiedienā.
	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti):	— Kopā: 18 %, (N + P ₂ O ₅), — Par katru barības vielu: 3 % N, 5 % P ₂ O ₅ , — Maksimālais biureta saturs: urīnvielas N × 0,026.

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis 2) Nitrātu slāpeklis 3) Amonija slāpeklis 4) Urīnvielas slāpeklis	Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅		1) Kopējais slāpeklis 2) Ja kāda no 2) līdz 4) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām sasniedz vismaz 1 svara %, tā jādeklarē. 3) Ja biureta saturs ir mazāks par 0,2 %, var pievienot vārdus "mazs biureta saturs"	Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅	

C.2. *Kombinēti šķīdrie mēslošanas līdzekļi (turpinājums)*

C.2.4.	Tipa apzīmējums:	NP mēslošanas līdzekļa suspensija.
	Dati par ražošanas metodi:	Produkts šķidrā formā, kurā barības vielas ir atvasinātas no vielām ūdens šķīdumā vai suspensijā, nepievienojot organiskās dzīvnieku vai augu izcelsmes barības vielas.
	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti):	— Kopā: 18 %, (N + P ₂ O ₅), — Par katru barības vielu: 3 % N, 5 % P ₂ O ₅ , — Maksimālais biureta saturs: urīnvielas N × 0,026.

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis 2) Nitrātu slāpeklis 3) Amonija slāpeklis 4) Urīnvielas slāpeklis	1) Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ 2) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā 3) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā un ūdenī		1) Kopējais slāpeklis 2) Ja kāda no 2) līdz 4) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām ir vismaz 1 svara %, tā jādeklarē. 3) Ja biureta saturs ir mazāks par 0,2 %, var pievienot vārdus “mazs biureta saturs”	1) Ja ūdenī šķīstošā P ₂ O ₅ saturs ir mazāks nekā 2 %, deklarē tikai 2) pozīcijā norādīto šķīdību 2) Ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ ir vismaz 2 %, deklarē 3) pozīcijā norādīto šķīdību un ūdenī šķīstošo P ₂ O ₅ saturu Mēslošanas līdzekļi nedrīkst saturēt tomsmiltus, alumīnija-kalcija fosfātu, kalcinētus fosfātus, daļēji izšķīdinātus fosfātus vai fosfātiežus	

C.2. *Kombinēti šķīdrie mēslošanas līdzekļi (turpinājums)*

C.2.5.	Tipa apzīmējums:	NK mēslošanas līdzekļa šķīdums.
	Dati par ražošanas metodi:	Produktu iegūst ķīmiski vai izšķīdinot ūdenī, nepievienojot dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas, stabilā formā atmosfēras spiedienā.
	Mīnīmālais barības vielu saturs (svara procenti):	— Kopā: 15 % (N + K ₂ O), — Par katru barības vielu: 3 % N, 5 % K ₂ O, — Maksimālais biureta saturs: urīnvielas N × 0,026.

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis 2) Nitrātu slāpeklis 3) Amonija slāpeklis 4) Urīnvielas slāpeklis		Ūdenī šķīstošais K ₂ O	1) Kopējais slāpeklis 2) Ja kāda no 2) līdz 4) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām sasniedz vismaz 1 svara %, tā jādeklarē 3) Ja biureta saturs ir mazāks par 0,2 %, var pievienot vārdus “mazs biureta saturs”		1) Ūdenī šķīstošais kālija oksīds 2) Vārdus “ar mazu hlorīdu saturu” var lietot tikai tad, ja Cl saturs nepārsniedz 2 % 3) Var deklarēt hlorīdu saturu

C.2. *Kombinēti šķīdrie mēslošanas līdzekļi (turpinājums)*

C.2.6.	Tipa apzīmējums:	NK mēslošanas līdzekļa suspensija.
	Dati par ražošanas metodi:	Produkts šķīdri formā, kurā barības vielas ir atvasinātas no vielām ūdens šķīdumā vai suspensijā, nepievienojot dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas.
	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti):	— Kopā: 18 % (N + K ₂ O), — Par katru barības vielu: 3 % N, 5 % K ₂ O, — Maksimālais biureta saturs: urīnvielas N × 0,026.

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
1) Kopējais slāpeklis 2) Nitrātu slāpeklis 3) Amonija slāpeklis 4) Urīnvielas slāpeklis		Ūdenī šķīstošais K ₂ O	1) Kopējais slāpeklis 2) Ja kāda no 2) līdz 4) pozīcijā norādītajām slāpekļa formām sasniedz vismaz 1 svara %, tā jādeklarē 3) Ja biureta saturs ir mazāks par 0,2 %, var pievienot vārdus “mazs biureta saturs”		1) Ūdenī šķīstošais kālija oksīds 2) Vārdus “ar mazu hlorīdu saturu” var lietot tikai tad, ja Cl saturs nepārsniedz 2 % 3) Var deklarēt hlorīdu saturu

▼B

C.2. Kombinēti šķidrie mēslošanas līdzekļi (turpinājums)

C.2.7.	Tipa apzīmējums:	PK mēslošanas līdzekļa šķīdums.
	Dati par ražošanas metodi:	Produktu iegūst ķīmiski vai izšķīdinot ūdenī un nepievienojot dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas.
	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti):	— Kopā: 18 % ($P_2O_5 + K_2O$), — Par katru barības vielu: 5 % P_2O_5 , 5 % K_2O .

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P_2O_5	K_2O	N	P_2O_5	K_2O
1	2	3	4	5	6
	Ūdenī šķīstošais P_2O_5	Ūdenī šķīstošais K_2O		Ūdenī šķīstošais P_2O_5	1) Ūdenī šķīstošais kālija oksīds 2) Vārdus "ar mazu hlorīdu saturu" var lietot tikai tad, ja Cl saturs nepārsniedz 2 % 3) Var deklarēt hlorīdu saturu

C.2. Kombinēti šķidrie mēslošanas līdzekļi (turpinājums)

C.2.8.	Tipa apzīmējums:	PK mēslošanas līdzekļa suspensija.
	Dati par ražošanas metodi:	Produkts šķidrā formā, kurā barības vielas ir atvasinātas no vielām ūdens šķīdumā vai suspensijā, nepievienojot dzīvnieku vai augu izcelsmes organiskās barības vielas.
	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti):	— Kopā: 18 % ($P_2O_5 + K_2O$), — Par katru barības vielu: 5 % P_2O_5 , 5 % K_2O .

▼B

Forma, šķīdība un barības vielu saturs, kas jādeklarē, kā noteikts 4., 5. un 6. slejā Daļiņu izmērs			Dati mēslošanas līdzekļu identificēšanai Citas prasības		
N	P ₂ O ₅	K ₂ O	N	P ₂ O ₅	K ₂ O
1	2	3	4	5	6
	1) Ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ 2) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā 3) P ₂ O ₅ , kas šķīst neitrālā amonija citrātā un ūdenī	Ūdenī šķīstošais K ₂ O		1) Ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ ir mazāk nekā 2 %, deklarē tikai 2) pozīcijā norādīto šķīdību) 2) Ja ūdenī šķīstošais P ₂ O ₅ ir vismaz 2 %, deklarē 3) pozīcijā norādīto šķīdību un ūdenī šķīstošo P ₂ O ₅ saturu Mēslošanas līdzekļi nedrīkst saturēt tomsmiltus, alumīnija-kalcija fosfātu, kalcinētus fosfātus, daļēji izšķīdinātus fosfātus vai fosfātiežus	1) Ūdenī šķīstošais kālija oksīds 2) Vārdus “ar mazu hlorīdu saturu” var lietot tikai tad, ja Cl saturs nepārsniedz 2 % 3) Var deklarēt hlorīdu saturu

▼B

D. Neorganiskie sekundāro barības vielu mēslošanas līdzekļi

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi dati vai tipa apzīmējums	Deklarējamais barības vielas saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
1.	Kalcija sulfāts	Dabīgs vai rūpnieciski iegūts produkts, kas satur kalcija sulfātu ar dažādu hidratācijas pakāpi	25 % CaO 35 % SO ₃ Kalcijš un sērs, izteikts kā kopējais CaO + SO ₃ Maluma smalkums: — vismaz 80 % iet caur sietu ar 2 mm acu platumu, — vismaz 99 % iet caur sietu ar 10 mm acu platumu	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Kopējais sēra trioksīds Pēc izvēles: kopējais CaO
2.	Kalcija hlorīda šķīdums	Rūpnieciski iegūts kalcija hlorīda šķīdums	12 % CaO Kalcijš, izteikts kā ūdenī šķīstošais CaO		Kalcija oksīds Pēc izvēles: augu apsmidzināšanai
▼M8	2.1.	Kalcija formiāts	Ķīmiski iegūts produkts, kura galvenā sastāvdaļa ir kalcija formiāts	33,6 % CaO Kalcijš, izteikts kā ūdenī šķīstošs CaO 56 % formiāts	Kalcija oksīds Formiāts
	2.2.	Kalcija formiāts šķidrā formā	Produkts, ko iegūst, šķīdinot ūdenī kalcija formiātu	21 % CaO Kalcijš, izteikts kā ūdenī šķīstošs CaO 35 % formiāts	Kalcija oksīds Formiāts
▼B	3.	Elementārais sērs	Salīdzinoši attīrīts dabisks vai rūpnieciskais produkts	98 % S (245 %: SO ₃) Sērs, izteikts kā kopējais SO ₃	Kopējais sēra trioksīds
	4.	Kizerīts	Mīnerālas izcelsmes produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir magnija sulfāta monohidrāts	24 % MgO 45 % SO ₃ Magnijs un sērs, izteikts kā ūdenī šķīstošais magnija oksīds un sēra trioksīds	Ūdenī šķīstošais magnija oksīds Pēc izvēles: ūdenī šķīstošais sēra trioksīds

▼B▼M7

1	2	3	4	5	6
5.	Magnija sulfāts	Produkts, kura galvenā sastāvdaļa ir magnija sulfāta heptahidrāts	15 % MgO 28 % SO ₃ Ja pievieno mikroelementus un deklarē saskaņā ar 6. panta 4. un 6. punktu: 10 % MgO 17 % SO ₃ Magnijs un sērs, izteikts kā ūdenī šķīstošais magnija oksīds un sēra trioksīds	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Ūdenī šķīstošais magnija oksīds Ūdenī šķīstošais sēra trioksīds
5.1.	Magnija sulfāta šķīdums	Produkts, ko iegūst izšķīdinot ūdenī rūpnieciski iegūtu magnija sulfātu	5 % MgO 10 % SO ₃ Magnijs un sērs, izteikts kā ūdenī šķīstošais magnija oksīds un ūdenī šķīstošais sēra trioksīds	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Ūdenī šķīstošais magnija oksīds Pēc izvēles: ūdenī šķīstošais sērskābes anhidrīds
5.2.	Magnija hidroksīds	Produktu iegūst ķīmiski, un tā galvenā sastāvdaļa ir magnija hidroksīds	60 % MgO Daļiņu izmērs: vismaz 99 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru		Kopējais magnija oksīds
5.3.	Magnija hidroksīda suspensija	Produkts, iegūts suspendējot 5.2. tipu	24 % MgO		Kopējais magnija oksīds
6.	Magnija hlorīda šķīdums	Produkts, ko iegūst izšķīdinot rūpnieciski iegūtu magnija hlorīdu	13 % MgO Magnijs, izteikts kā magnija oksīds Maksimālais kalcija saturs: 3 % CaO		Magnija oksīds

▼B

▼ **B**

E. Neorganiskie mēslošanas līdzekļi ar mikroelementiem

Paskaidrojums: Uz visu E. daļu attiecināmas šādas piezīmes.

1. *piezīme:* Helatējošu aģentu var apzīmēt saīsināti, kā noteikts E.3. iedaļā.
2. *piezīme:* Ja pēc produkta izšķīdināšanas ūdenī nepaliek ciets atlikums, to var apzīmēt kā "šķīstošu".
3. *piezīme:* Ja mikroelements ir helatētā formā, norāda pH diapazonu, kāds garantē helatētās frakcijas pieņemamu stabilitāti.

E.1. *Mēslošanas līdzekļi, kas satur tikai vienu mikroelementu*

E.1.1. *Bors*

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procentuālais sastāvs). Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielas saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
1.a	Borskābe	Produkts, ko iegūst, ar skābi iedarbojoties uz borātu	14 % ūdenī šķīstošs B	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Ūdenī šķīstošais bors (B)
1.b	Nātrijs borāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir nātrijs borāts	10 % ūdenī šķīstošs B	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Ūdenī šķīstošais bors (B)
1.c	Kalcija borāts	Produktu iegūst no kolemanīta vai pandermīta, kuru galvenā sastāvdaļa ir kalcija borāti	7 % kopējais B Daļiņu izmērs: vismaz 98 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru	Var pievienot parastos komercnosaukumus	Kopējais bors (B)
1.d	Bora etanolamīns	Produktu iegūst, borskābei reaģējot ar etanolamīnu	8 % ūdenī šķīstošs B		Ūdenī šķīstošais bors (B)
1.e	Bora mēslošanas līdzekļa šķīdums	Produktu iegūst, šķīdinot 1.a un/vai 1.b un/vai 1.d	2 % ūdenī šķīstošs B	Apzīmējumā jāiekļauj sastāvdaļu nosaukumi	Ūdenī šķīstošais bors (B)
1.f	Bora mēslošanas līdzekļa suspensija	Produktu iegūst, suspendējot ūdenī 1.a un/vai 1.b un/vai 1.c un/vai 1.d tipu	2 % kopējais B	Apzīmējumā jāiekļauj sastāvdaļu nosaukumi	Kopējais bors (B) Ūdenī šķīstošais bors (B), ja tāds ir

▼ **M9**

▼ **B**

E.1.2. *Kobalts*

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielas saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
2.a	Kobalta sāls	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir kobalta minerālsāls	19 % ūdenī šķīstošais Co	Apzīmējumā jāiekļauj minerālāniona nosaukums	Ūdenī šķīstošais kobalts (Co)
▼ M8 2.b	Kobalta helāts	Ūdenī šķīstošs produkts, kas satur kobaltu, kurš ķīmiski kombinēts ar atļauto(-ajiem) helātus veidojošo(-ajiem) aģentu(-iem)	5 % no ūdenī šķīstošā kobalta; vismaz 80 % no ūdenī šķīstošā kobalta helatē ar atļauto(-ajiem) helātus veidojošo(-ajiem) aģentu(-iem)	Nosaukums katram atļautajam helātus veidojošajam aģentam, kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā kobalta un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošs kobalts (Co) Pēc izvēles: kopējais kobalta (Co) daudzums, ko helatē atļautie helātus veidojošie aģenti kobalts (Co), ko helatē katrs atļautais helātus veidojošais aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā kobalta un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu
▼ M9 2.c	Kobalta mēslošanas līdzekļa šķīdums	2.a un/vai 2.b vai 2.d tipa šķīdums ūdenī	2 % ūdenī šķīstošais Co Sajaucot 2.a un 2.d tipu, kompleksā savienojuma frakcijai jābūt vismaz 40 % no ūdenī šķīstošā Co	Apzīmējumā jāiekļauj: 1) neorganiskā anjona(-u) (ja tāds(-i) ir) nosaukums; 2) nosaukums katram atļautajam helātveidotājam aģentam (ja tāds ir), kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā kobalta un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu vai nosaukums atļautajam kompleksveidotājam aģentam (ja tāds ir), ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošais kobalts (Co) Kobalts (Co), ko helatē katrs atļautais helātveidotājs aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā kobalta un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu Kobalts (Co), kas kompleksēts ar atļauto kompleksveidotāju aģentu, kuru iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu Pēc izvēles: kopējais kobalta (Co) daudzums, ko helatē atļautais(-ie) helātveidotājs(-i) aģents(-i)

▼ M9

1	2	3	4	5	6
2.d	Kobalta komplekss	Ūdenī šķīstošs produkts, kas satur kobaltu, kurš ķīmiski savienots ar vienu no atļautajiem kompleksveidotājiem aģentiem	5 % ūdenī šķīstošais Co; kompleksā savienojuma frakcijai jābūt vismaz 80 % no ūdenī šķīstošā kobalta	Apzīmējumā jāiekļauj tā atļautā kompleksveidotāja aģenta nosaukums, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošais kobalts (Co) Kopējais kompleksētais kobalts (Co)

▼ BE.1.3. *Varš*

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielas saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
3.a	Vara sāls	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir vara minerālsāls	20 % ūdenī šķīstošs Cu	Apzīmējumā jāiekļauj minerālānjonu nosaukums	Ūdenī šķīstošais varš (Cu)
3.b	Vara oksīds	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir vara oksīds	70 % kopējais Cu Daļiņu izmērs: vismaz 98 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru		Kopējais varā (Cu)
3.c	Vara hidroksīds	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir vara hidroksīds	45 % kopējais Cu Daļiņu izmērs: vismaz 98 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru		Kopējais varš (Cu)
3.d	Vara helāts	Ūdenī šķīstošs produkts, kas satur varu, kurš ķīmiski kombinēts ar atļauto(-ajiem) helātus veidojošo(-ajiem) aģentu(-iem)	5 % no ūdenī šķīstošā vara; vismaz 80 % no ūdenī šķīstošā vara helatē ar atļauto(-ajiem) helātus veidojošo(-ajiem) aģentu(-iem)	Nosaukums katram atļautajam helātus veidojošajam aģentam, kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā vara un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošs varš (Cu) Pēc izvēles: kopējais varš (Cu), ko helatē atļautie helātus veidojošie aģenti varš (Cu), ko helatē katrs atļautais helātus veidojošais aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā vara un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu

▼ M8

▼ B

1	2	3	4	5	6
3.e	Mēslošanas līdzeklis, kura pamatā ir varš	Produktu iegūst, sajaucot 3.a un/vai 3.b un/vai 3.c un/vai tikai vienu 3.d tipu un pēc vajadzības pildvielu, kas nav barības viela un nav toksiska	5 % kopējais Cu	Apzīmējumā jāiekļauj: 1) vara sastāvdaļu nosaukums(-i); 2) helātus veidojošā aģenta nosaukums, ja tāds ir	Kopējais varš (Cu) Ūdenī šķīstošs varš (Cu), ja tas ir vismaz ¼ no kopējā vara Helatēts varš (Cu), ja tāds ir
▼ <u>M9</u> 3.f	Vara mēslošanas līdzekļa šķīdums	3.a un/vai 3.d vai 3.i tipa šķīdums ūdenī	2 % ūdenī šķīstošais Cu Sajaucot 3.a un 3.i tipu, kompleksā savienojuma frakcijai jābūt vismaz 40 % no ūdenī šķīstošā Cu	Apzīmējumā jāiekļauj: 1) neorganiskā anjona(-u) (ja tāds (-i) ir) nosaukums; 2) nosaukums katram atļautajam helātveidotājam aģentam (ja tāds ir), kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā vara un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu vai nosaukums atļautajam kompleksveidotājam aģentam, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošais varš (Cu) Varš (Cu), ko helatē katrs atļautais helātveidotājs aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā vara un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu Varš (Cu), kas kompleksēts ar atļauto kompleksveidotāju aģentu, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu Pēc izvēles: kopējais varš (Cu), ko helatē atļautais(-ie) helātveidotājs(-i) aģents(-i)
▼ <u>B</u> 3.g	Vara oksihlorīds	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir vara oksihlorīds [Cu ₂ Cl(OH) ₃]	50 % kopējais Cu Daļiņu izmērs: vismaz 98 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru		Kopējais varš (Cu)
▼ <u>M9</u> 3.h	Vara mēslošanas līdzekļa suspensija	Produktu iegūst, suspendējot ūdenī 3.a un/vai 3.b un/vai 3.c un/vai 3.d un/vai 3.g tipu	17 % kopējais Cu	Apzīmējumā jāiekļauj: 1) anjonu (ja tādi ir) nosaukumi;	Kopējais varš (Cu) Ūdenī šķīstošais varš (Cu), ja tāds ir

▼ **M9**

1	2	3	4	5	6
				2) nosaukums katram atļautajam helātveidotājam aģentam (ja tāds ir), kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā vara un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu	Varš (Cu), ko helatē katrs atļautais helātveidotājs aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā vara un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu
3.i	Vara komplekss	Ūdenī šķīstošs produkts, kas satur varu, kurš ķīmiski savienots ar vienu no atļautajiem kompleksveidotājiem aģentiem	5 % ūdenī šķīstošais Cu; kompleksā savienojuma frakcijai jābūt vismaz 80 % no ūdenī šķīstošā vara	Apzīmējumā jāiekļauj tā atļautā kompleksveidotāja aģenta nosaukums, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošais varš (Cu) Kopējais kompleksētais varš (Cu)

▼ **M4**

E.1.4. *Dzelzs*

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielas saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
4.a	Dzelzs sāls	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir dzelzs minerālsāls	12 % ūdenī šķīstoša Fe	Apzīmējumā jāiekļauj minerālāniona nosaukums	Ūdenī šķīstoša dzelzs (Fe)
4.b	Dzelzs helāts	Ūdenī šķīstošs produkts, kas satur dzelzi, kura ķīmiski kombinēta ar atļauto(-ajiem) helātus veidojošo(-ajiem) aģentu(-iem)	5 % no ūdenī šķīstošās dzelzs, no kuras helatētā frakcija ir vismaz 80 %; vismaz 50 % no ūdenī šķīstošās dzelzs helatē ar atļauto(-ajiem) helātus veidojošo(-ajiem) aģentu(-iem)	Nosaukums katram atļautajam helātus veidojošajam aģentam, kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošās dzelzs un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu	Ūdenī šķīstoša dzelzs (Fe) Pēc izvēles: kopējā dzelzs (Fe), ko helatē atļautie helātus veidojošie aģenti dzelzs (Fe), ko helatē katrs atļautais helātus veidojošais aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošās dzelzs un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu

▼ **M8**

▼ M4▼ M9

1	2	3	4	5	6
4.c	Dzelzs mēslošanas līdzekļa šķīdums	4.a un/vai 4.b vai 4.d tipa šķīdums ūdenī	2 % ūdenī šķīstošā Fe Sajaucot 4.a un 4.d tipu, kompleksā savienojuma frakcijai jābūt vismaz 40 % no ūdenī šķīstošās Fe	Apzīmējumā jāiekļauj: 1) neorganiskā(-o) anjona(-u) (ja tāds(-i) ir) nosaukums(-i); 2) nosaukums katram atļautajam helātveidotājam aģentam (ja tāds ir), kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošās dzelzs un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu vai nosaukums atļautajam kompleksveidotājam aģentam, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošā dzelzs (Fe) Dzelzs (Fe), ko helatē katrs atļautais helātveidotājs aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošās dzelzs un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu Dzelzs (Fe), kas kompleksēta ar atļauto kompleksveidotāju aģentu, kuru iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu Pēc izvēles: kopējā dzelzs (Fe), ko helatē atļautais(-ie) helātveidotājs(-i) aģents(-i)
4.d	Dzelzs komplekss	Ūdenī šķīstošs produkts, kas satur dzelzi, kura ķīmiski savienota ar vienu no atļautajiem kompleksveidotājiem aģentiem	5 % ūdenī šķīstošā Fe; kompleksā savienojuma frakcijai jābūt vismaz 80 % no ūdenī šķīstošās dzelzs	Apzīmējumā jāiekļauj tā atļautā kompleksveidotāja aģenta nosaukums, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošā dzelzs (Fe) Kopējā kompleksētā dzelzs (Fe)

▼ BE.1.5. *Mangāns*

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējams barības vielu saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
5.a	Mangāna sāls	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir mangāna (II) sāls	17 % ūdenī šķīstošais Mn	Apzīmējumā jāiekļauj asociētā anjona nosaukums	Ūdenī šķīstošais mangāns (Mn)

▼ B▼ M8

1	2	3	4	5	6
5.b	Mangāna helāts	Ūdenī šķīstošs produkts, kas satur mangānu, kurš ķīmiski kombinēts ar atļauto(-ajiem) helātus veidojošo(-ajiem) aģentu(-iem)	5 % no ūdenī šķīstošā mangāna; vismaz 80 % no ūdenī šķīstošā mangāna helatē ar atļauto(-ajiem) helātus veidojošo(-ajiem) aģentu(-iem)	Nosaukums katram atļautajam helātus veidojošajam aģentam, kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā mangāna un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošs mangāns (Mn) Pēc izvēles: kopējais mangāns (Mn), ko helatē atļautie helātus veidojošie aģenti mangāns (Mn), ko helatē katrs atļautais helātus veidojošais aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā mangāna un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu
5.c	Mangāna oksīds	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir mangāna oksīdi	40 % kopējais Mn Daļiņu izmērs: vismaz 80 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru		Kopējais mangāns (Mn)
5.d	Mēslošanas līdzeklis, kura pamatā ir mangāns	Produktu iegūst, samaisot 5.a un 5.c tipus	17 % kopējais Mn	Apzīmējumā jāiekļauj mangāna sastāvdaļu nosaukums	Kopējais mangāns (Mn) Ūdenī šķīstošs mangāns (Mn), ja tas ir vismaz ¼ no kopēja mangāna satura
5.e	Mangāna mēslošanas līdzekļa šķīdums	5.a un/vai 5.b vai 5.g tipa šķīdums ūdenī	2 % ūdenī šķīstošais Mn Sajaucot 5.a un 5.g tipu, kompleksā savienojuma frakcijai jābūt vismaz 40 % no ūdenī šķīstošā Mn	Apzīmējumā jāiekļauj: 1) neorganiskā(-o) anjona(-u) (ja tāds(-i) ir) nosaukum(-i); 2) nosaukums katram atļautajam helātveidotājam aģentam (ja tāds ir), kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā mangāna un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošais mangāns (Mn) Mangāns (Mn), ko helatē katrs atļautais helātveidotājs aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā mangāna un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu Mangāns (Mn), kas kompleksēts ar atļauto kompleksveidotāju aģentu, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu

▼ B▼ M9

▼ **M9**

1	2	3	4	5	6
				vai nosaukums atļautajam kompleksveidotājam aģentam, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu	Pēc izvēles: kopējais mangāna (Mn) daudzums, ko helatē atļautais(-ie) helātveidotājs(-i) aģents(-i)
5.f	Mangāna mēslošanas līdzekļa suspensija	Produktu iegūst, suspendējot ūdenī 5.a un/vai 5.b un/vai 5.c tipu	17 % kopējais Mn	Apzīmējumā jāiekļauj: 1) anjonu (ja tādi ir) nosaukumi; 2) nosaukums katram atļautajam helātveidotājam aģentam (ja tāds ir), kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā mangāna un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu	Kopējais mangāns (Mn) Ūdenī šķīstošais mangāns (Mn), ja tāds ir Mangāns (Mn), ko helatē katrs atļautais helātveidotājs aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā mangāna un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu
5.g	Mangāna komplekss	Ūdenī šķīstošs produkts, kas satur mangānu, kurš ķīmiski savienots ar vienu no atļautajiem kompleksveidotājiem aģentiem	5 % ūdenī šķīstošais Mn; kompleksā savienojuma frakcijai jābūt vismaz 80 % no ūdenī šķīstošā mangāna	Apzīmējumā jāiekļauj tā atļautā kompleksveidotāja aģenta nosaukums, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošais mangāns (Mn) Kopējais kompleksētais mangāns (Mn)

▼ **B**

E.1.6. *Molibdēns*

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielas saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
6.a	Nātrija molibdāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir nātrija molibdāts	35 % ūdenī šķīstošs Mo		Ūdenī šķīstošais molibdēns (Mo)

▼B

1	2	3	4	5	6
6.b	Amonija molibdāts	Ķīmiski iegūts produkts, kā galvenā sastāvdaļa ir amonija molibdātu	50 % ūdenī šķīstošs Mo		Ūdenī šķīstošais molibdēns (Mo)
6.c	Mēslošanas līdzeklis, kura pamatā ir molibdēns	Produktu iegūst, sajaucot 6.a un 6.b tipu	35 % ūdenī šķīstošs Mo	Apzīmējumā jāiekļauj molibdēna sastāvdaļu nosaukums	Ūdenī šķīstošais molibdēns (Mo)
6.d	Mēslošanas līdzekļa šķīdums, kura pamatā ir molibdēns	Produktu iegūst, šķīdinot ūdenī 6.a tipu un/vai vienu no 6.b tipiem	3 % ūdenī šķīstošs Mo	Apzīmējumā jāiekļauj molibdēna sastāvdaļas(-u) nosaukums(-i)	Ūdenī šķīstošais molibdēns (Mo)

E.1.7. Cinks

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielas saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
7.a	Cinka sāls	Produktu iegūst ķīmiski, un tā galvenā sastāvdaļa ir cinka minerālsāls	15 % ūdenī šķīstošs Zn	Apzīmējumā jāiekļauj minerālānjonu nosaukums	Ūdenī šķīstošais cinks (Zn)
7.b	Cinka helāts	Ūdenī šķīstošs produkts, kas satur cinku, kurš ķīmiski kombinēts ar atļauto(-ajiem) helātus veidojošo(-ajiem) aģentu(-iem)	5 % no ūdenī šķīstošā cinka; vismaz 80 % no ūdenī šķīstošā cinka helatē ar atļauto(-ajiem) helātus veidojošo(-ajiem) aģentu(-iem)	Nosaukums katram atļautajam helātus veidojošajam aģentam, kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā cinka un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošs cinks (Zn) Pēc izvēles: kopējais cinks (Zn), ko helatē atļautie helātus veidojošie aģenti cinks (Zn), ko helatē katrs atļautais helātus veidojošais aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā cinka un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu

▼M8

▼B

1	2	3	4	5	6
7.c	Cinka oksīds	Ķīmiski iegūts produkts, kura galvenā sastāvdaļa ir cinka oksīds	70 % kopējais Zn Daļiņu izmērs: vismaz 80 % iet caur sietu ar 0,063 mm acu izmēru		Kopējais cinka (Zn)
7.d	Mēslošanas līdzeklis, kura pamatā ir cinks	Produktu iegūst, sajaucot 7.a un 7.c tipus	30 % kopējais Zn	Apzīmējumā jāiekļauj cinka sastāvdaļu nosaukums	Kopējais cinks (Zn) Ūdenī šķīstošs cinks (Zn), ja tas ir vismaz ¼ no kopējā cinka (Zn) satura
7.e	Cinka mēslošanas līdzekļa šķīdums	7.a un/vai 7.b vai 7.g tipa šķīdums ūdenī	2 % ūdenī šķīstošais Zn Sajaucot 7.a un 7.g tipu, kompleksā savienojuma frakcijai jābūt vismaz 40 % no ūdenī šķīstošā Zn	Apzīmējumā jāiekļauj: 1) neorganiskā(-o) anjona(-u) (ja tāds(-i) ir) nosaukums(-i); 2) nosaukums katram atļautajam helātveidotājam aģentam (ja tāds ir), kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā cinka un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu vai nosaukums atļautajam kompleksveidotājam aģentam, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošais cinks (Zn) Cinks (Zn), ko helatē katrs atļautais helātveidotājs aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā cinka un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu Cinks (Zn), kas kompleksēts ar atļauto kompleksveidotāju aģentu, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu Pēc izvēles: kopējais cinka (Zn) daudzums, ko helatē atļautais(-ie) helātveidotājs(-i) aģents(-i)

▼M9

▼ **B**▼ **M8**

1	2	3	4	5	6
7.f	Cinka mēslošanas līdzekļa suspensija	Produktu iegūst, suspendējot 7. a) un/vai 7. c), un/vai 7. b) tipu suspendējot ūdenī	20 % kopējais cinks	Apzīmējumā jāiekļauj: 1) anjonu nosaukums(-i); 2) nosaukums katram atļautajam helātus veidojošajam aģentam, kas helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā cinka, ja tāds ir, un ko var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu	Kopējais cinks (Zn) Ūdenī šķīstošs cinks (Zn), ja tāds ir Cinks (Zn), ko helatē katrs atļautais helātus veidojošais aģents, kurš helatē vismaz 1 % ūdenī šķīstošā cinka un kuru var kvalitatīvi un kvantitatīvi noteikt saskaņā ar Eiropas standartu
7.g	Cinka komplekss	Ūdenī šķīstošs produkts, kas satur cinku, kurš ķīmiski savienots ar vienu no atļautajiem kompleksveidotājiem aģentiem	5 % ūdenī šķīstošais cinks; kompleksā savienojuma frakcijai jābūt vismaz 80 % no ūdenī šķīstošā cinka	Apzīmējumā jāiekļauj tā atļautā kompleksveidotāja aģenta nosaukums, ko iespējams identificēt, izmantojot Eiropas standartu	Ūdenī šķīstošais cinks (Zn) Kopējais kompleksētais cinks (Zn)

▼ **M9**

▼ M8

E.2. *Minimālais mikroelementu saturs % no mēslošanas līdzekļu masas; mikroelementu mēslošanas līdzekļu maisījumu tipi*

E.2.1. *Minimālais mikroelementu saturs cietos vai šķīdros mikroelementu mēslošanas līdzekļu maisījumos, % no mēslošanas līdzekļu masas*

▼ B

	Ja mikroelements ir	
	tikai minerālā formā	helatēts vai kompleksēts
Mikroelements		
Bors (B)	0,2	0,2
Kobalts (Co)	0,02	0,02
Varš (Cu)	0,5	0,1
Dzelzs (Fe)	2,0	0,3
Mangāns (Mn)	0,5	0,1
Molibdēns (Mo)	0,02	—
Cinks (Zn)	0,5	0,1

▼ M8

E.2.2. *Minimālais mikroelementu saturs EK mēslošanas līdzekļos, kas satur primāro(-ās) un/vai sekundāro(-ās) barības vielu(-as) ar mikroelementu(-iem) un ko lieto augsnei, % no mēslošanas līdzekļu masas*

▼ B

	Kultūraugiem vai ganību zālei	Dārzkopībai
Bors (B)	0,01	0,01
Kobalts (Co)	0,002	—
Varš (Cu)	0,01	0,002
Dzelzs (Fe)	0,5	0,02
Mangāns (Mn)	0,1	0,01
Molibdēns (Mo)	0,001	0,001
Cinks (Zn)	0,01	0,002

▼ M8

E.2.3. *Minimālais mikroelementu saturs EK mēslošanas līdzekļos, kas satur primāro(-ās) un/vai sekundāro(-ās) barības vielu(-as) ar mikroelementu(-iem) un ko lieto lapu apsmidzināšanai, % no mēslošanas līdzekļu masas*

▼ B

Bors (B)	0,010
Kobalts (Co)	0,002
Varš (Cu)	0,002
Dzelzs (Fe)	0,020
Mangāns (Mn)	0,010
Molibdēns (Mo)	0,001
Cinks (Zn)	0,002

▼ **M8**

E.2.4. *Cieti vai šķidri mikroelementu mēslošanas līdzekļu maisījumi*

▼ **M9**

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un pamatprasībām	Minimālais barības vielu saturs (masas procentos) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi dati par tipa apzīmējumu	Deklarējamais barības vielu saturs Mikroelementu forma un šķīdība Citi kritēriji
1	2	3	4	5	6
1	Mikroelementu maisījums	Produkts iegūts, divus vai vairākus E.1. tipa mēslošanas līdzekļus sajaucot vai divus vai vairākus E.1. tipa mēslošanas līdzekļus izšķīdinot un/vai suspendējot ūdenī	1) 5 % no kopējā satura cietvielu maisījumā vai 2) 2 % kopējā satura šķidrums maisījumā Atsevišķi mikroelementi atbilstīgi E.2.1. iedaļai	Katra atsevišķā mikroelementa nosaukums un tā ķīmiskais simbols, uzskaitīti ķīmisko simbolu alfabētiskā secībā, aiz tiem tieši aiz attiecīgā tipa apzīmējuma norādot pretjona(-u) nosaukumu(-s)	Katra mikroelementa kopējais saturs, kas izteikts mēslošanas līdzekļa masas procentos, izņemot tiem mikroelementiem, kuri pilnībā šķīst ūdenī. Katra mikroelementa ūdenī šķīstošais saturs, kas izteikts mēslošanas līdzekļa masas procentos, ja šķīstošais saturs ir vismaz puse no kopējā satura. Ja mikroelements pilnībā šķīst ūdenī, deklarē tikai ūdenī šķīstošo saturu. Ja mikroelements ir ķīmiski saistīts ar organisku molekulu, mēslošanas līdzekļa masas procentos izteikto mikroelementu deklarē tieši aiz ūdenī šķīstošā satura norādes, aiz tās rakstot vai nu "helatēts ar", vai "kompleksēts ar" un norādot katra atļautā helātveidotāja vai kompleksveidotāja aģenta nosaukumu, kā izklāstīts E.3. iedaļā. Organiskās molekulas nosaukumu var aizstāt ar tā sākumburtiem. Zem obligātajām un neobligātajām deklarācijām norāda šādi: "Izmantot tikai atzītas vajadzības gadījumā. Nepārsniegt attiecīgās devas".

▼ **M4**E3. *Atļauto mikroelementu organisko helātus un kompleksus veidojošo aģentu saraksts*

Atļautas ir šādas vielas, ja to atbilstošais uzturvielu helāts atbilst Padomes Direktīvas 67/548/EEK prasībām ⁽¹⁾.

▼ **M9**E.3.1. *Helātveidotāji aģenti* ⁽²⁾

Skābes vai šādu savienojumu nātrija, kālija vai amonija sāļi:

Nr.	Apzīmējums	Alternatīvais apzīmējums	Ķīmiskā formula	Skābes CAS numurs ⁽¹⁾
1	etilēndiamīntetraetiķskābe	<i>EDTA</i>	C ₁₀ H ₁₆ O ₈ N ₂	60-00-4
2	2-hidroksietilēndiamīntrietiķskābe	<i>HEEDTA</i>	C ₁₀ H ₁₈ O ₇ N ₂	150-39-0
3	dietilēntriāminpentaetiķskābe	<i>DTPA</i>	C ₁₄ H ₂₃ O ₁₀ N ₃	67-43-6
4	etilēndiamīn- N,N'-di[(orto-hidroksifenil)etiķskābe]	[o,o] <i>EDDHA</i>	C ₁₈ H ₂₀ O ₆ N ₂	1170-02-1
5	etilēndiamīn- N-[(orto-hidroksifenil)etiķskābe]- N'-[(para-hidroksifenil)etiķskābe]	[o,p] <i>EDDHA</i>	C ₁₈ H ₂₀ O ₆ N ₂	475475-49-1
6	etilēndiamīn- N,N'-di[(orto-hidroksi-metilfenil)etiķskābe]	[o,o] <i>EDDHMA</i>	C ₂₀ H ₂₄ O ₆ N ₂	641632-90-8
7	etilēndiamīn- N-[(orto-hidroksi-metilfenil)etiķskābe]- N'-[(para-hidroksi-metilfenil)etiķskābe]	[o,p] <i>EDDHMA</i>	C ₂₀ H ₂₄ O ₆ N ₂	641633-41-2
8	etilēndiamīn- N,N'-di[(5-karboksi-2-hidroksifenil)etiķskābe]	<i>EDDCHA</i>	C ₂₀ H ₂₀ O ₁₀ N ₂	85120-53-2
9	etilēndiamīn- N,N'-di[(2-hidroksi-5-sulfofenil)etiķskābe] un tās kondensācijas produkti	<i>EDDHSA</i>	C ₁₈ H ₂₀ O ₁₂ N ₂ S ₂ + n*(C ₁₂ H ₁₄ O ₈ N ₂ S)	57368-07-7 un 642045-40-7
10	iminodidzintarskābe	<i>IDHA</i>	C ₈ H ₁₁ O ₈ N	131669-35-7
11	N,N'-di(2-hidroksibenzil)etilēndiamīn-N,N'-dietiķskābe	<i>HBED</i>	C ₂₀ H ₂₄ N ₂ O ₆	35998-29-9

⁽¹⁾ Tikai informācijai.

⁽¹⁾ OV 196, 16.8.1967., 1. lpp.

⁽²⁾ Helātveidotāji aģenti ir kvalitatīvi un kvantitatīvi jānosaka, izmantojot Eiropas standartus, kas attiecas uz minētajiem helātveidotājiem aģentiem.

▼ **M9**E.3.2. *Kompleksveidotāji aģenti* ⁽¹⁾

Turpmāk minētie kompleksveidotāji aģenti ir atļauti tikai produktos, kas paredzēti mēslošanai ar irigāciju un/vai lapaugu mēslošanai, izņemot Zn lignosulfonātu, Fe lignosulfonātu, Cu lignosulfonātu un Mn lignosulfonātu, kurus var lietot tieši augsnē.

Skābes vai šādu savienojumu nātrijs, kālijs vai amonija sāļi:

▼ **M10**

Nr.	Apzīmējums	Alternatīvais apzīmējums	Ķīmiskā formula	Skābes CAS numurs ⁽¹⁾
1	Lignosulfonātskābe	LS	Ķīmiskā formula nav pieejama	8062-15-5 ⁽²⁾

⁽¹⁾ Tikai informācijai.

⁽²⁾ Kvalitātes iemeslu dēļ fenola hidroksilgrupu un organiskā sēra relatīvajam saturam, kas mērīts saskaņā ar EN 16109, jāpārsniedz attiecīgi 1,5 % un 4,5 %.

▼ **M5**F. **Nitrifikācijas un ureāzes inhibitori**

Ureāzes un nitrifikācijas inhibitorus, kas uzskaitīti F.1. un F.2. tabulā, drīkst pievienot slāpekļa mēslošanas līdzekļiem, kas uzskaitīti I pielikuma A.1., B.1., B.2., B.3., C.1. un C.2. daļā, ja tiek ievēroti šādi noteikumi:

1) vismaz 50 % kopējā slāpekļa satura mēslošanas līdzeklī sastāv no 3. slejā norādītā slāpekļa veida;

2) tie nav no 4. slejā uzskaitītajiem mēslošanas līdzekļu tipiem.

Mēslošanas līdzekļiem, kuriem pievienots F.1. tabulā minēts nitrifikācijas inhibitors, to tipa apzīmējumam jāpievieno vārdi “ar nitrifikācijas inhibitoru ([nitrifikācijas inhibitora tipa apzīmējums])”.

Mēslošanas līdzekļiem, kuriem pievienots F.2. tabulā minēts ureāzes inhibitors, to tipa apzīmējumam jāpievieno vārdi “ar ureāzes inhibitoru ([ureāzes inhibitora tipa apzīmējums])”.

Par tirdzniecību atbildīgā persona katram iepakojumam vai beramai kravai pievieno iespējami pilnīgu tehnisko informāciju. Šai informācijai jāļauj lietotājam noteikt izmantošanas apjomu un laiku atkarībā no audzētās kultūras.

Jaunus nitrifikācijas vai ureāzes inhibitorus var ietvert attiecīgi F.1. vai F.2. tabulā pēc to tehniskā raksturojuma novērtēšanas saskaņā ar šiem savienojumiem izstrādātajām vadlīnijām.

⁽¹⁾ Kompleksveidotāji aģenti jāidentificē, izmantojot Eiropas standartus, kas attiecas uz minētajiem kompleksveidotājiem aģentiem.

▼ **M5**F.1. *Nitrifikācijas inhibitori*

Nr.	Tipa apzīmējums un nitrifikācijas inhibitora sastāvs	Minimālais un maksimālais inhibitora saturs masas procentos no kopējā amonija slāpekļa, kurš ir amonija slāpekļa un karbamīda slāpekļa veidā	EK mēslošanas līdzekļu tipi, kuriem inhibitoru nevar izmantot	Nitrifikācijas inhibitoru apraksts, kurus atļauts piemaisīt Dati par atļauto saturu
1	2	3	4	5
1	Diciandiamīds <i>Elincs</i> Nr. 207-312-8	Minimāli 2,25 Maksimāli 4,5		
2	Produkts, kas satur diciāndiamīdu (<i>DCD</i>) un 1,2,4-triazolu (<i>TZ</i>) <i>EC# EINECS</i> Nr. 207-312-8 <i>EC# EINECS</i> Nr. 206-022-9	Minimāli 2,0 Maksimāli 4,0		Maisījuma proporcija 10:1 (<i>DCD:TZ</i>)
3	Produkts, kas satur 1,2,4-triazolu (<i>TZ</i>) un 3-metilpirazolu (<i>MP</i>) <i>EC# EINECS</i> Nr. 206-022-9 <i>EC# EINECS</i> Nr. 215-925-7	Minimāli 0,2 Maksimāli 1,0		Maisījuma proporcija 2:1 (<i>TZ:MP</i>)

▼ **M9**▼ **M5**F.2. *Ureāzes inhibitori*

Nr.	Tipa apzīmējums un ureāzes inhibitora sastāvs	Minimālais un maksimālais inhibitora saturs masas procentos no kopējā slāpekļa, kas ir karbamīda slāpekļa veidā	EK mēslošanas līdzekļu tipi, kuriem inhibitoru nevar izmantot	Ureāzes inhibitoru apraksts, kurus atļauts piemaisīt Dati par atļauto saturu
1	2	3	4	5
1	N-(n-butil) tiofosfora triamīds (NBPT) <i>Elincs</i> Nr. 435-740-7	Minimāli 0,09 Maksimāli 0,20		
2	N-(2-nitrofenil)fosfora triamīds (2-NPT) <i>EC# EINECS</i> Nr. 477-690-9	Minimāli 0,04 Maksimāli 0,15		

▼ **M9**

▼ **M10**

G. Kaļķošanas materiāli

Aiz nosaukuma “EK mēslošanas līdzeklis” pievieno vārdus “KAĻĶOŠANAS MATERIĀLS”.

Visi G.1. līdz G.5. iedaļas tabulās minētie raksturlielumi attiecas uz piegādāto produktu, ja vien nav noteikts citādi.

Granulētiem kaļķošanas materiāliem, kas ir ražoti, apvienojot sīkākas primārās daļiņas, ūdenī jāsadalās daļiņās, kuru iedalījums pēc smalkuma ir norādīts tipa aprakstos un ko mēra saskaņā ar 14.9. metodi “Granulēto materiālu sadalīšanās noteikšana”.

G.1. *Dabiskie kaļķošanas materiāli*

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielu saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi deklarējami kritēriji
1	2	3	4	5	6
1a)	Kaļķakmens – standarta kvalitāte	Dabisko kaļķakmens nogulumiežu malšanas produkts, kura galvenā sastāvdaļa ir kalcija karbonāts.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 42 Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi — vismaz 97 % iet caur 3,15 mm sietu; — vismaz 80 % iet caur 1 mm sietu; un — vismaz 50 % iet caur 0,5 mm sietu.	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs (pēc izvēles) Reaģētspēja un noteikšanas metode (pēc izvēles) Mitrums (pēc izvēles)
1b)	Kaļķakmens – augstākā kvalitāte		Minimālais neitralizācijas skaitlis: 50 Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi — vismaz 97 % iet caur 2 mm sietu; — vismaz 80 % iet caur 1 mm sietu; — vismaz 50 % iet caur 0,315 mm sietu; un — vismaz 30 % iet caur 0,1 mm sietu.	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)

▼M10

1	2	3	4	5	6
2a)	Magneziālais kaļķakmens – standarta kvalitāte	Dabisko magneziālā kaļķakmens nogulumiežu malšanas produkts, kura galvenās sastāvdaļas ir kalcija karbonāts un magnija karbonāts.	<p>Minimālais neitralizācijas skaitlis: 45</p> <p>Kopējais magnijs 3 % MgO</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi</p> <p>— vismaz 97 % iet caur 3,15 mm sietu;</p> <p>— vismaz 80 % iet caur 1 mm sietu; un</p> <p>— vismaz 50 % iet caur 0,5 mm sietu.</p>	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	<p>Neitralizācijas skaitlis</p> <p>Kopējais kalcijs</p> <p>Kopējais magnijs</p> <p>Reaģētspēja un noteikšanas metode (pēc izvēles)</p> <p>Mitrums (pēc izvēles)</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi (pēc izvēles)</p>
2b)	Magneziālais kaļķakmens – augstākā kvalitāte		<p>Minimālais neitralizācijas skaitlis: 52</p> <p>Kopējais magnijs 3 % MgO</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi</p> <p>— vismaz 97 % iet caur 2 mm sietu;</p> <p>— vismaz 80 % iet caur 1 mm sietu;</p> <p>— vismaz 50 % iet caur 0,315 mm sietu; un</p> <p>— vismaz 30 % iet caur 0,1 mm sietu.</p>	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)

▼M10

1	2	3	4	5	6
3a)	Dolomīts – standarta kvalitāte	Dabisko dolomīta nogulumiežu malšanas produkts, kura galvenās sastāvdaļas ir kalcija karbonāts un magnija karbonāts.	<p>Minimālais neitralizācijas skaitlis: 48</p> <p>Kopējais magnijs 12 % MgO</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi</p> <p>— vismaz 97 % iet caur 3,15 mm sietu;</p> <p>— vismaz 80 % iet caur 1 mm sietu; un</p> <p>— vismaz 50 % iet caur 0,5 mm sietu.</p>	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	<p>Neitralizācijas skaitlis</p> <p>Kopējais kalcijs</p> <p>Kopējais magnijs</p> <p>Reaģētspēja un noteikšanas metode (pēc izvēles)</p> <p>Mitrums (pēc izvēles)</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi (pēc izvēles)</p>
3b)	Dolomīts – augstākā kvalitāte		<p>Minimālais neitralizācijas skaitlis: 54</p> <p>Kopējais magnijs 12 % MgO</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi</p> <p>— vismaz 97 % iet caur 2 mm sietu;</p> <p>— vismaz 80 % iet caur 1 mm sietu;</p> <p>— vismaz 50 % iet caur 0,315 mm sietu; un</p> <p>— vismaz 30 % iet caur 0,1 mm sietu.</p>	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)
4a)	Jūras kaļķakmens – standarta kvalitāte	Dabisko jūras izcelsmes kaļķakmens nogulumiežu malšanas produkts, kura galvenā sastāvdaļa ir kalcija karbonāts.	<p>Minimālais neitralizācijas skaitlis: 30</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi</p> <p>— vismaz 97 % iet caur 3,15 mm sietu; un</p> <p>— vismaz 80 % iet caur 1 mm sietu.</p>	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	<p>Neitralizācijas skaitlis</p> <p>Kopējais kalcijs</p> <p>Kopējais magnijs (pēc izvēles)</p> <p>Reaģētspēja un noteikšanas metode (pēc izvēles)</p> <p>Mitrums (pēc izvēles)</p>

▼ M10

1	2	3	4	5	6
4b)	Jūras kaļķakmens – augstākā kvalitāte		<p>Minimālais neitralizācijas skaitlis: 40</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi</p> <p>— vismaz 97 % iet caur 2 mm sietu; un</p> <p>— vismaz 80 % iet caur 1mm sietu.</p>	<p>Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus</p>	<p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi (pēc izvēles)</p> <p>Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)</p>
5a)	Krīts – standarta kvalitāte	Dabisko krīta nogulumiežu malšanas produkts, kura galvenā sastāvdaļa ir kalcija karbonāts.	<p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi, izšķīdinātā veidā:</p> <p>— vismaz 90 % iet caur 3,15 mm sietu;</p> <p>— vismaz 70 % iet caur 2 mm sietu; un</p> <p>— vismaz 40 % iet caur 0,315 mm sietu.</p> <p>Reaģētspēja 1–2 mm frakcijai (iegūta ar sausās sijāšanas metodi) citronskābē: vismaz 40 %</p> <p>Minimālais neitralizācijas skaitlis: 42</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi</p> <p>— vismaz 97 % iet caur 25 mm sietu; un</p> <p>— vismaz 30 % iet caur 2 mm sietu.</p>	<p>Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus</p>	<p>Neitralizācijas skaitlis</p> <p>Kopējais kalcijs</p> <p>Kopējais magnijs (pēc izvēles)</p> <p>Reaģētspēja un noteikšanas metode (pēc izvēles)</p> <p>Mitrums (pēc izvēles)</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi (pēc izvēles)</p> <p>Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)</p>

▼M10

1	2	3	4	5	6
5b)	Krīts – augstākā kvalitāte		<p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi, izšķīdinātā veidā:</p> <ul style="list-style-type: none"> — vismaz 97 % iet caur 3,15 mm sietu; — vismaz 70 % iet caur 2 mm sietu; un — vismaz 50 % iet caur 0,315 mm sietu. <p>Reaģētspēja 1–2 mm frakcijai (iegūta ar sausās sijāšanas metodi) citronskābē: vismaz 65 %</p> <p>Minimālais neitralizācijas skaitlis: 48</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi</p> <ul style="list-style-type: none"> — vismaz 97 % iet caur 25 mm sietu; un — vismaz 30 % iet caur 2 mm sietu. 	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	
6	Karbonātu suspensija	Dabisko kaļķakmens, magneziālā kaļķakmens, dolomīta vai krīta nogulumiežu malšanas un suspensijas ūdenī produkts, kura galvenās sastāvdaļas ir kalcija karbonāts un/vai magnija karbonāts.	<p>Neitralizācijas skaitlis: minimāli 35</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi</p> <ul style="list-style-type: none"> — vismaz 97 % iet caur 2 mm sietu; — vismaz 80 % iet caur 1 mm sietu; — vismaz 50 % iet caur 0,315 mm sietu; un — vismaz 30 % iet caur 0,1 mm sietu. 	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	<p>Neitralizācijas skaitlis</p> <p>Kopējais kalcijs</p> <p>Kopējais magnijs, ja MgO \geq 3 %</p> <p>Mitruma (pēc izvēles)</p> <p>Reaģētspēja un noteikšanas metode (pēc izvēles)</p> <p>Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi (pēc izvēles)</p> <p>Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)</p>

▼M10

G.2. Oksīdu un hidroksīdu kaļķošanas materiāli no dabiskas izcelsmes izejvielām

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielu saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi deklarējami kritēriji
1	2	3	4	5	6
1a)	Dedzinātie kaļķi – standarta kvalitāte	Dabisko kaļķakmens nogulumiežu apdedzināšanas produkts, kura galvenā sastāvdaļa ir kalcija oksīds.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 75 Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi Smalkne: — vismaz 97 % iet caur 4 mm sietu. Sijāts: — vismaz 97 % iet caur 8 mm sietu; un — ne vairāk kā 5 % iet caur 0,4 mm sietu.	Tipa apzīmējumā iekļauj smalkuma tipu “smalkne” vai “sijāts”. Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs (pēc izvēles) Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)
1b)	Dedzinātie kaļķi – augstākā kvalitāte	Dabisko kaļķakmens nogulumiežu apdedzināšanas produkts, kura galvenā sastāvdaļa ir kalcija oksīds.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 85 Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi Smalkne: — vismaz 97 % iet caur 4 mm sietu. Sijāts: — vismaz 97 % iet caur 8 mm sietu; un — ne vairāk kā 5 % iet caur 0,4 mm sietu.	Tipa apzīmējumā iekļauj smalkuma tipu “smalkne” vai “sijāts”. Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs (pēc izvēles) Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)

▼ M10

1	2	3	4	5	6
2a)	Dedzinātie magnēziālie kaļķi – standarta kvalitāte	Dabisko magnēziālā kaļķakmens nogulumiežu apdedzināšanas produkts, kura galvenās sastāvdaļas ir kalcija oksīds un magnija oksīds.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 80 Kopējais magnijs: 7 % MgO Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi Smalkne: — vismaz 97 % iet caur 4 mm sietu. Sijāts: — vismaz 97 % iet caur 8 mm sietu; un — ne vairāk kā 5 % iet caur 0,4 mm sietu.	Tipa apzīmējumā iekļauj smalkuma tipu “smalkne” vai “sijāts”. Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)
2b)	Dedzinātie magnēziālie kaļķi – augstākā kvalitāte	Dabisko magnēziālā kaļķakmens nogulumiežu apdedzināšanas produkts, kura galvenās sastāvdaļas ir kalcija oksīds un magnija oksīds.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 85 Kopējais magnijs: 7 % MgO Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi Smalkne: — vismaz 97 % iet caur 4 mm sietu. Sijāts: — vismaz 97 % iet caur 8 mm sietu; un — ne vairāk kā 5 % iet caur 0,4 mm sietu.	Tipa apzīmējumā iekļauj smalkuma tipu “smalkne” vai “sijāts”. Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)

▼ **M10**

1	2	3	4	5	6
3a)	Dedzinātie dolomītkalči – standarta kvalitāte	Dabisko dolomīta nogulumiežu apdedzināšanas produkts, kura galvenās sastāvdaļas ir kalcija oksīds un magnija oksīds.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 85 Kopējais magnijs: 17 % MgO Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi Smalkne: — vismaz 97 % iet caur 4 mm sietu. Sijāts: — vismaz 97 % iet caur 8 mm sietu; un — ne vairāk kā 5 % iet caur 0,4 mm sietu.	Tipa apzīmējumā iekļauj smalkuma tipu “smalkne” vai “sijāts”. Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)
3b)	Dedzinātie dolomītkalči – augstākā kvalitāte	Dabisko dolomīta nogulumiežu apdedzināšanas produkts, kura galvenās sastāvdaļas ir kalcija oksīds un magnija oksīds.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 95 Kopējais magnijs: 17 % MgO Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi Smalkne: — vismaz 97 % iet caur 4 mm sietu. Sijāts: — vismaz 97 % iet caur 8 mm sietu; un — ne vairāk kā 5 % iet caur 0,4 mm sietu.	Tipa apzīmējumā iekļauj smalkuma tipu “smalkne” vai “sijāts”. Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs Smalkums, ko nosaka ar sausās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)

▼M10

1	2	3	4	5	6
4	Veldzētie kaļķi (dzēstie kaļķi)	Dabisko kaļķakmens nogulumiežu apdedzināšanas un veldzēšanas produkts, kura galvenā sastāvdaļa ir kalcija hidroksīds.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 65 Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi — vismaz 95 % iet caur 0,16 mm sietu.	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs (pēc izvēles) Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Mitrums (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)
5	Veldzētie magneziālie kaļķi (dzēstie magneziālie kaļķi)	Dabisko magneziālā kaļķakmens nogulumiežu apdedzināšanas un veldzēšanas produkts, kura galvenās sastāvdaļas ir kalcija hidroksīds un magnija hidroksīds.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 70 Kopējais magnijs: 5 % MgO Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi — vismaz 95 % iet caur 0,16 mm sietu.	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Mitrums (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)
6	Veldzētie dolomītkalķi	Dabisko dolomīta nogulumiežu apdedzināšanas un veldzēšanas produkts, kura galvenās sastāvdaļas ir kalcija hidroksīds un magnija hidroksīds.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 70 Kopējais magnijs: 12 % MgO Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi — vismaz 95 % iet caur 0,16 mm sietu.	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Mitrums (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)

▼M10

1	2	3	4	5	6
7	Veldzēto kaļķu suspensija	Dabisko kaļķakmens, magneziālā kaļķakmens vai dolomīta nogulumiežu apdedzināšanas, veldzēšanas un suspendēšanas ūdenī produkts, kura galvenās sastāvdaļas ir kalcija hidroksīds un/vai magnija hidroksīds.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 20 Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi — vismaz 95 % iet caur 0,16 mm sietu.	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs, ja $MgO \geq 3\%$ Mitrums (pēc izvēles) Smalkums, ko nosaka ar slapjās sijāšanas metodi (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)

G.3. Rūpnieciskās ražošanas blakusprodukti

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielu saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi deklarējami kritēriji
1	2	3	4	5	6
1a)	Cukurfabriku filtrkaļķi	Cukura rūpniecības blakusprodukts, ko iegūst karbonatizācijā, izmantojot vienīgi dedzinātos dabiskas izcelsmes kaļķus, un kura galvenā sastāvdaļa ir smalks kalcija karbonāts.	Minimālais neitralizācijas skaitlis: 20	Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Neitralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs (pēc izvēles) Mitrums (pēc izvēles) Reaģētspēja un noteikšanas metode (pēc izvēles) Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles)
1b)	Cukurfabriku filtrkaļķu suspensija		Minimālais neitralizācijas skaitlis: 15		

▼M10

G.4. Jaukti kaļķošanas materiāli

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielu saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi deklarējami kritēriji
1	2	3	4	5	6
1	Jaukts kaļķošanas materiāls	Produkts, ko iegūst, samaisot G.1. un G.2. iedaļā minētos tipus.	Minimālais karbonātu saturs: 15 % Maksimālais karbonātu saturs: 90 %	Tipa apzīmējumā iekļauj vārdu “magnija”, ja $MgO \geq 5 \%$. Var pievienot parastos komercnosaukumus vai alternatīvus nosaukumus	Tipi atbilstoši aprakstiem G.1. un G.2. iedaļā. Neutralizācijas skaitlis Kopējais kalcijs Kopējais magnijs, ja $MgO \geq 3 \%$ Augsnes inkubēšanas rezultāti (pēc izvēles) Mitrums (pēc izvēles)

G.5. Kaļķošanas materiālu maisījumi ar citiem EK mēslošanas līdzekļiem

Nr.	Tipa apzīmējums	Dati par ražošanas metodi un galvenajām sastāvdaļām	Minimālais barības vielu saturs (svara procenti) Dati par barības vielu izteikšanu Citas prasības	Citi tipa apzīmēšanas dati	Deklarējamais barības vielu saturs Barības vielu forma un šķīdība Citi deklarējami kritēriji
1	2	3	4	5	6
1	Maisījums no [tipa apzīmējums G.1. līdz G.4. iedaļā] un [tipa apzīmējums A,B,D iedaļā]	Produkts, ko iegūst maisot, blīvējot vai granulējot G.1. līdz G.4. iedaļā minētos kaļķošanas materiālus ar A, B vai D iedaļā minētajiem mēslošanas līdzekļu tipiem. Šādi maisījumi ir aizliegti: — amonija sulfāts (A.1.4.) vai urīnviela (A.1.9.) ar G.2. iedaļā minētajiem dedzinātajiem vai veldzētajiem kaļķiem;	Neutralizācijas skaitlis 15 3 % N maisījumos, kuri satur mēslošanas līdzekļu tipus ar minimālo N saturu 3 % P_2O_5 maisījumos, kuri satur mēslošanas līdzekļu tipus ar minimālo P_2O_5 saturu 3 % K_2O maisījumos, kuri satur mēslošanas līdzekļu tipus ar minimālo K_2O saturu Kālijs, izteikts kā ūdenī šķīstošs K_2O	Citas prasības, kas minētas attiecīgajos ierakstos	Neutralizācijas skaitlis Barības vielas deklarējamās atbilstoši konkrēto mēslošanas līdzekļu tipa prasībām Kopējais kalcijs Kopējais magnijs, ja $MgO \geq 3 \%$ Ja hlorīdu saturs nepārsniedz 2 % Cl, var pievienot vārdus “mazs hlorīdu saturs” Mitrums (pēc izvēles) Smalkums (pēc izvēles)

▼ **M10**

1	2	3	4	5	6
		— A.2.2. a), b) vai c) tipa superfosfāti samaisīti un tad blīvēti vai granulēti ar jebkuru G.1. līdz G.4. iedaļā minēto tipu.			

▼B

II PIELIKUMS

PIELAIDES

Šajā pielikumā dotās pielaiides ir negatīvi lielumi, izteiktas masas procentos.

Attiecībā uz deklarēto barības vielu saturu dažādos EK mēslošanas līdzekļu tipos atļautās pielaiides ir šādas:

1. **Neorganisko vienkāršo barības vielu mēslošanas līdzekļu absolūtais lielums masas procentos, izteikts kā N, P₂O₅, K₂O, MgO, Cl**

1.1. *Slāpekļa mēslošanas līdzekļi*

Kalcija nitrāts	0,4
Kalcija-magnija nitrāts	0,4
Nātrija nitrāts	0,4
Čīles salpetris	0,4
Kalcija ciānamīds	1,0
Kalcija ciānamīds ar nitrātiem	1,0
Amonija sulfāts	0,3
Amonija nitrāts vai kalcija amonija nitrāts:	
— līdz 32 % ieskaitot	0,8
— vairāk nekā 32 %	0,6
Amonija sulfātnitrāts	0,8
Magnija sulfonitrāts	0,8
Magnija amonija nitrāts	0,8
Urīnviela	0,4
Kalcija nitrāta suspensija	0,4
Slāpekļa mēslošanas līdzekļa šķīdums ar formaldehīdurīnvielu	0,4
Slāpekļa mēslošanas līdzekļa suspensija ar formaldehīdurīnvielu	0,4
Amonija sulfāturīnviela	0,5
Slāpekļa mēslošanas līdzekļa šķīdums	0,6
Amonija nitrāta – urīnvielas šķīdums	0,6

1.2. *Fosfātu mēslošanas līdzekļi*

Tomasmilti:	
— deklarācija izteikta 2 % masas intervālā	0,0
— deklarācija izteikta kā vesels skaitlis	1,0

Citi fosfātu mēslošanas līdzekļi

P ₂ O ₅ šķīdība	(mēslošanas līdzekļa numurs I pielikumā)	
— minerālskābē	(3, 6, 7)	0,8
— skudrskābē	(7)	0,8
— neitrālā amonija citrātā	(2a, 2b, 2c)	0,8
— sārmainā amonija citrātā	(4, 5, 6)	0,8
— ūdenī	(2a, 2b, 3)	0,9
	(2c)	1,3

▼ B1.3. *Kālija mēslošanas līdzekļi*

► **M10** Neapstrādāts kālija sāls ◀ 1,5

► **M10** Bagātināts neapstrādāts kālija sāls ◀ 1,0

Kālija hlorīds:

— līdz 55 % ieskaitot 1,0

— vairāk nekā 55 % 0,5

Kālija hlorīds, kas satur magnija sāli 1,5

Kālija sulfāts 0,5

Kālija sulfāts, kas satur magnija sāli 1,5

1.4. *Pārējās sastāvdaļas*

Hlorīds 0,2

2. **B. Neorganiski kombinētie primāro barības vielu mēslošanas līdzekļi**2.1. *Barības vielu elementi*

N 1,1

P₂O₅ 1,1

K₂O 1,1

2.2. *Kopējā negatīvā novirze no deklarētā lieluma*

Binārie mēslošanas līdzekļi 1,5

Trīskāršie mēslošanas līdzekļi 1,9

3. **Sekundārās barības vielas mēslošanas līdzekļos**

Pielaižu attiecībā uz deklarējamiem kalcija, magnija, nātrija un sēra saturiem ir ceturtdaļa (1/4) no šo elementu deklarējamā satura, absolūtā izteiksmē maksimāli līdz 0,9 % CaO, MgO, Na₂O un SO₃, t. i., 0,64 – Ca, 0,55 – Mg, 0,67 – Na un 0,36 – S.

4. **Mikroelementi mēslošanas līdzekļos**

Atļautā pielaižu attiecībā uz deklarētā mikroelementa saturu ir:

— 0,4 % absolūtā izteiksmē attiecībā uz saturu, kas pārsniedz 2 %,

— viena piektdaļa no deklarētā lieluma saturam, kas nepārsniedz 2 %.

Atļautā pielaižu attiecībā uz deklarēto saturu dažādām slāpekļa formām vai deklarētajām fosfora pentoksīda šķīdību ir viena desmitā daļa no kopējā minēto barības vielu satura ar maksimumu 2 masas %, ja kopējais attiecīgās barības vielas saturs iekļaujas I pielikumā noteiktajās robežās un iepriekš noteiktajās pielaidēs.

▼ M10**5. Kaļķošanas materiāli**

Atļautās pielaides attiecībā uz deklarēto kalcija un magnija saturu ir:

Magnija oksīds:

— līdz 8 % MgO ieskaitot	1
— no 8 % līdz 16 % MgO	2
— vairāk par 16 % MgO	3

Kalcija oksīds 3

Pielaide attiecībā uz deklarēto neitralizācijas skaitli ir:

Neitralizācijas skaitlis 3

Pielaide, ko piemēro deklarētajam materiāla procentuālajam daudzumam, kas iziet caur konkrētu sietu, ir:

Smalkums 10



III PIELIKUMS

TEHNISKIE NOTEIKUMI AMONIJA NITRĀTA MĒSLOŠANAS
LĪDZEKĻIEM AR AUGSTU SLĀPEKĻA SATURU

1. **Rādītāji un robežvērtības vienkāršajiem amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu**
 - 1.1. *Porainība (eļļas uzsūkšana)*
Eļļas izdalīšana no mēslošanas līdzekļa, kurš atbilstoši šā pielikuma 2. daļas 3. iedaļas noteikumiem vispirms izgājis divus siltuma ciklus 25 līdz 50 °C temperatūras intervālā un nedrīkst pārsniegt 4 masas %.
 - 1.2. *Deģošās sastāvdaļas*
Deģošā materiāla masas procenti, ko mēra kā oglekli, nedrīkst pārsniegt 0,2 % mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu vismaz 31,5 masas % un nedrīkst pārsniegt 0,4 % mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu vismaz 28 %, bet mazāk par 31,5 masas %.
 - 1.3. *pH*
Mēslošanas līdzekļa 10 g šķīdumam ūdens 100 mililitros pH jābūt vismaz 4,5.
 - 1.4. *Daļiņu izmēra analīze*
Ne vairāk par 5 masas % mēslošanas līdzekļa drīkst iet caur sietu ar 1 mm acu izmēru un ne vairāk par 3 % — caur sietu ar 0,5 mm acu izmēru.
 - 1.5. *Hlors*
Maksimālais hlora saturs ir noteikts 0,02 masas %.
 - 1.6. *Smagie metāli*
Smagos metālus nedrīkst pievienot apzināti, un jebkuras nejaušas ražošanas procesā radušās smago metālu zīmes nedrīkst pārsniegt Komitejas noteiktās robežvērtības.

Vara saturs nedrīkst būt augstāks par 10 mg/kg.

Attiecībā uz citiem smagajiem metāliem robežvērtības nav noteiktas.
2. **Detonācijas testa apraksts amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu**
Tests ir jāveic ar mēslošanas līdzekļa reprezentatīvu paraugu. Pirms detonācijas testa visu parauga masu pakļauj pieciem siltuma cikliem saskaņā ar šā pielikuma 3. iedaļas 3. daļu.

Mēslošanas līdzekli pārbauda ar detonācijas testu horizontālā tērauda caurulē šādos apstākļos:
 - vienlaidu tērauda caurule,
 - caurules garums — vismaz 1 000 mm,
 - nominālais ārējais diametrs — vismaz 114 mm,
 - nominālais sienu biezums — vismaz 5 mm,
 - detonatora pastiprinātājs — detonācijas pastiprinātāja tipu un masu izvēlas, lai maksimāli palielinātu detonācijas spiedienu uz paraugu, tas vajadzīgs, lai noteiktu detonācijas pārnesi,
 - testa temperatūra — 15–25 °C,

▼B

- Svina cilindri detonācijas noteikšanai — ar 50 mm diametru un 100 mm augstumu,
- novietoti ar 150 mm intervāliem un atbalsta cauruli horizontāli. Testu izdara divas reizes. Testu uzskata par pilnīgu, ja abu testu laikā viens vai vairāki balstošie cilindri sasprāgst mazāk par 5 %.

3. **Metodes, kā pārbaudīt atbilstību III pielikuma 1. un 2. iedaļā noteiktajām robežvērtībām**

1. metode

Metodes siltuma ciklu pielietošanai

1. **Darbības un pielietošanas joma**

Šis dokuments nosaka procedūras siltuma ciklu pielietošanai pirms eļļas uzsūkšanas testa veikšanas vienkāršajiem amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu un detonācijas testam vienkāršajiem un kombinētajiem amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu.

Uzskata, ka noslēgtu siltuma ciklu metodes, kas aprakstītas šajā nodaļā, pietiekami imitē nosacījumus, kas jāņem vērā attiecībā uz II sadaļas IV nodaļas darbības jomu, tomēr šīs metodes nevar imitēt visus nosacījumus, kādi var rasties transporta un uzglabāšanas laikā.

2. **Siltuma cikli, kas minēti III pielikuma 1. iedaļā**

2.1. *Pielietošanas joma*

Šī procedūra ir siltuma ciklam pirms mēslošanas līdzekļa eļļas uzsūkšanas noteikšanas

2.2. *Princips un definīcija*

Erlenmeijera kolbā uzsilda paraugu no istabas temperatūras līdz 50 °C un iztur šajā temperatūrā divas stundas (fāze 50 °C temperatūrā). Pēc tam paraugu atdzesē līdz 25 °C un iztur šajā temperatūrā divas stundas (fāze 25 °C temperatūrā). Secīga 50 °C un 25 °C fāžu kombinācija veido vienu siltuma ciklu. Pēc diviem siltuma cikliem analizējamo paraugu atstāj 20 ± 3 °C temperatūrā eļļas izdalīšanās vērtības noteikšanai.

2.3. *Iekārta*

Parasta laboratorijas iekārta, it īpaši:

- ūdens vannas, attiecīgi termostatētas 25 (± 1) un 50 (± 1) °C temperatūrās,
- 150 ml Erlenmeijera kolbas.

2.4. *Analīzes gaita*

Pa 70 (± 5) g no katra analizējamā parauga ievieto Erlenmeijera kolbā, ko pēc tam noslēdz ar aizbāzni.

Ik pēc divām stundām katru kolbu pārliet no 50 °C vannas uz 25 °C vannu un otrādi.

Raugās, lai katras vannas temperatūra būtu konstanta, un enerģiski maisa, lai ūdens līmenis būtu virs parauga līmeņa. Aizbāzni pret kondensēšanos aizsargā ar putukaučuka uznavu.

3. **Siltuma cikli, ko lieto III pielikuma 2. iedaļā**

3.1. *Pielietošanas joma*

Šī procedūra ir siltuma cikliem pirms detonācijas testa.

▼ **B**3.2. *Princips un definīcija*

Hermētiskā kamerā uzsilda paraugu no istabas temperatūras līdz 50 °C un iztur šajā temperatūrā vienu stundu (fāze 50 °C temperatūrā). Pēc tam paraugu atdzesē līdz 25 °C un iztur šajā temperatūrā vienu stundu (fāze 25 °C temperatūrā). Secīga 50 °C un 25 °C fāžu kombinācija veido vienu siltuma ciklu. Pēc vajadzīgā siltuma ciklu skaita, analizējamo paraugu pirms detonācijas testa izdarīšanas tur 20 ± 3 °C temperatūrā.

3.3. *Iekārta*

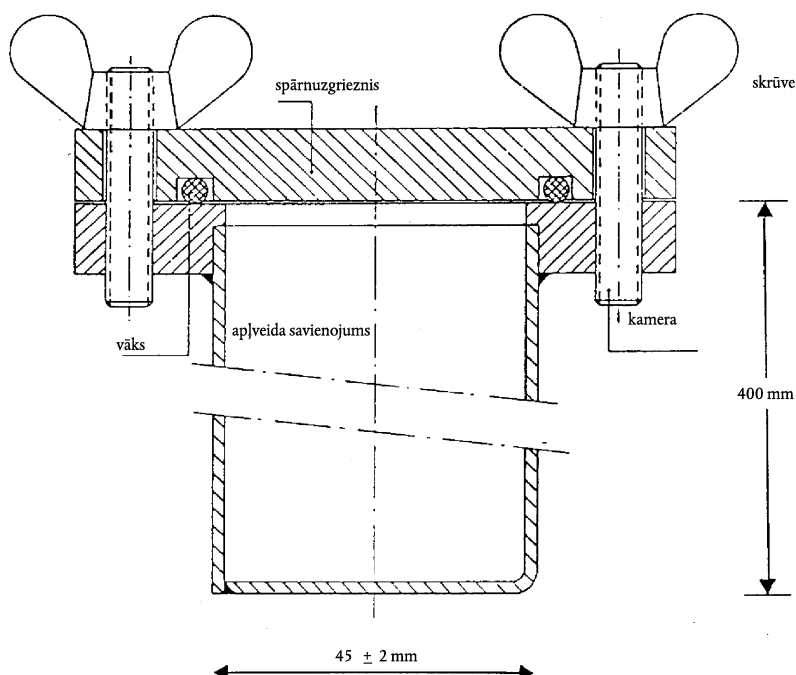
— Ūdens vanna, termostatēta 20 līdz 51 °C temperatūras intervālā ar minimālo sildīšanas un dzesēšanas ātrumu 10 °C/h, vai divas vannas, no kurām viena termostatēta 20 °C, otra – 51 °C temperatūrā. Ūdeni vannā(-s) nepārtraukti maisa; vannas tilpumam jābūt pietiekami lielam, lai nodrošinātu pietiekamu ūdens cirkulāciju.

— Nerūsējošā tērauda kamera, viscaur hermētiska ar termopāri centrā. Kameras ārējais platums ir $45 (\pm 2)$ mm un sienu biezums ir 1,5 mm (skatīt 1. attēlu). Kameras augstumu un garumu var izvēlēties atkarībā no ūdens vannas izmēriem, piemēram, garumu – 600 mm, augstumu – 400 mm.

3.4. *Analīzes gaita*

Ievietot vienai detonācijai pietiekamu mēslošanas līdzekļa daudzumu kamerā un noslēgt ar vāku. Ievietot kameru ūdens vannā. Uzsildīt ūdeni līdz 51 °C un izmērit temperatūru mēslošanas līdzekļa centrā. Stundu pēc tam, kad temperatūra centrā sasniegusi 50 °C, ūdeni atdzesē. Stundu pēc tam, kad temperatūra centrā sasniegusi 25 °C, uzsildīt ūdeni un sākt otro ciklu. Divu ūdens vannu gadījumā, pārlīkt kameru otrā vannā pēc katra sildīšanas/dzesēšanas perioda.

1. attēls



▼ B

2. metode

Eļļas uzsūkšanas noteikšana**1. Darbības un pielietošanas joma**

Ar šo dokumentu nosaka procedūru eļļas uzsūkšanas noteikšanai vienkāršajiem amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu.

Metode ir pielietojama mēslošanas līdzekļiem mikrogranulu vai granulu formā, kuri nesatur eļļā šķīstošas vielas.

2. Definīcija

Mēslošanas līdzekļa eļļas uzsūkšana: eļļas daudzums, ko mēslošanas līdzeklis aiztur un ko nosaka raksturīgajos darbības apstākļos, un ko izsaka masas procentos.

3. Princips

Analizējamo daudzumu uz noteiktu laiku iegremdē gāzeļļā, pēc tam noteiktos apstākļos iztecinaot lieko eļļu. Nosaka analizējamā parauga masas pieaugumu.

4. Reaģents

Gāzeļļa

Viskozitāte, maksimālā: 5 mPas 40 °C temperatūrā

Blīvums: 0,8 līdz 0,85 g/ml 20 °C temperatūrā

Sēra saturs: ≤ 1,0 % (m/m)

Pelni: ≤ 0,1 % (m/m)

5. Iekārta

Parasta laboratorijas iekārta un

5.1. Svari, ar ko var nosvērt ar 0,01 g precizitāti.

5.2. Vārglāzes ar 500 ml tilpumu.

5.3. Plastmasas piltuve, vēlams ar cilindrisku augšdaļu, apmēram 200 mm diametrā.

5.4. Siets ar 0,5 mm acu izmēru, ko var pievienot pie piltuves (5.3.).

Piezīme: Piltuves un sieta izmēri ir tādi, lai nodrošinātu, ka granulas nesabīvējas viena virs otras un eļļa var viegli iztecēt.

5.5. Filtrpapīrs, ātri filtrējošs, kroku, mīksts, ar virsmas blīvumu 150 g/m².

5.6. Hromatogrāfijas papīrs (laboratorijas kvalitātes)

6. Analīzes gaita

6.1. Atsevišķām analizējamā parauga daļām uzreiz vienu pēc otras izdara divas atsevišķas noteikšanas.

▼ M7

- 6.2. Atdalīt daļiņas, kas mazākas par 0,5 mm, izmantojot laboratorijas sietu (5.4.). Ar precizitāti līdz 0,01 gramam nosvērt vārglāzē (5.2.) aptuveni 50 gramu parauga. Pievienot pietiekamu daudzumu gāzeļļas (4. iedaļa), lai pilnībā nosegtu kristāliņus vai granulas, un rūpīgi samaisīt, lai viscaur samitrinātu katra kristāla vai granulas virsmu. Nosegt vārglāzi ar pulksteņstikliņu un atstāt 25 °C (± 2 °C) temperatūrā uz vienu stundu.

▼ B

- 6.3. Filtrēt visu vārglāzes saturu caur piltuvi (5.3.) ar sietu (5.4.). Atstāt paraugu uz sieta vienu stundu notecināties, lai notek eļļas vairums.

- 6.4. Uzklāt vienu uz otras divas kārtas filtrpapīra (5.5.) (apmēram 500 × 500 mm) uz līdzenas virsmas; salocīt abu filtrpapīru visas četras malas uz augšu apmēram 40 mm platumā, lai mikrogranulas nevarētu aizripot prom. Nolikt divus slāņus hromatogrāfijas papīra (5.6) filtrpapīru centrā. Izbērt visu sieta (5.4.) saturu uz hromatogrāfijas papīra un izlīdzināt mikrogranulas ar mīkstu, plakanu birsti. Pēc divām minūtēm pacelt vienu papīra malu, lai pārnestu mikrogranulas uz filtrpapīriem un izlīdzināt ar birsti. Uzklāt citu filtrpapīra loksni ar uzlocītām malām uz parauga un ripināt mikrogranulas starp filtrpapīriem ar riņķveida kustībām, nedaudz piespiežot. Pēc katrām astoņām riņķveida kustībām pacelt pretējās filtrpapīra malas un saripināt uz centru mikrogranulas, kas aizripojušas nostāk. Izdarīt šādu procedūru: četras pilnas riņķveida kustības vispirms pulksteņrādītāja virzienā, tad pretējā. Pēc tam ripināt mikrogranulas uz centru, kā aprakstīts iepriekš. Šo procedūru izdara trīs reizes (24 riņķveida kustības, divreiz paceļot malas). Uzmanīgi ievietot jaunu filtrpapīra loksni starp augšējo un apakšējo loksni un pārripināt mikrogranulas uz jauno loksni, paceļot augšējās loksnes malas. Pārklāt mikrogranulas ar jaunu filtrpapīra loksni un atkārtot to pašu procedūru, kā aprakstīts iepriekš. Tūlīt pēc ripināšanas sabērt mikrogranulas nosvērtā kristizatorā un vēlreiz nosvērt ar 0,01 g precizitāti, lai noteiktu aizturētās eļļas masas daudzumu.

- 6.5. *Ripināšanas procedūras atkārtošana un pārsvēšana*

Ja aizturētās gāzeļļas daudzums ir lielāks par 2 gramiem, izklāt paraugu uz svaiga filtrpapīra loksņēm un atkārtot ripināšanas procedūru, paceļot stūrus, kā noteikts 6.4. iedaļā (divreiz astoņas riņķveida kustības, vienreiz paceļot). Pēc tam paraugu pārsver.

7. Rezultātu izteikšana

- 7.1. *Aprēķina metode un formula*

Eļļas uzsūkšanu no katras noteikšanas (6.1.) izsaka kā sijātā parauga masas procentus, izmantojot vienādojumu

$$\text{Eļļas uzsūkšana} = \frac{m_2 - m_1}{m_1} \times 100$$

kur:

m_1 ir sijātā parauga (6.2.) masa gramos,

▼ B

m_2 ir parauga masa gramos saskaņā attiecīgi ar 6.4. vai 6.5. iedaļu kā pēdējā svēruma rezultāts.

Par rezultātu ņem divu neatkarīgu noteikšanu vidējo aritmētisko lielumu.

3. metode

Degošo sastāvdaļu noteikšana**1. Darbības un pielietojanas joma**

Ar šo dokumentu nosaka procedūru, lai noteiktu degošo sastāvdaļu saturu vienkāršajos amonija nitrāta mēslošanas līdzekļos ar augstu slāpekļa saturu.

2. Princips

Oglekļa dioksīdu, ko izdala neorganiskās pildvielas, vispirms atdala ar skābi. Organiskos savienojumus oksidē ar hromskābes/sērskābes maisījumu. Oglekļa dioksīdu absorbē bārija hidroksīda šķīdumā. Nogulsnes izšķīdina sālsskābes šķīdumā un attitrē ar nātrija hidroksīda šķīdumu.

3. Reaģenti

- 3.1. Analītiskas tīrības hroma (VI) trioksīds Cr_2O_3 ;
- 3.2. Sērskābe, 60 tilpuma %: ielej 360 ml ūdens litra vārglāzē un uzmanīgi pievieno 640 ml sērskābes (blīvums 20 °C temperatūrā = 1,83 g/ml).
- 3.3. Sudraba nitrāts: 0,1 mol/l šķīdums.
- 3.4. *Bārija hidroksīds*
Nosver 15 gramus bārija hidroksīda $[\text{Ba}(\text{OH})_2 \cdot 8\text{H}_2\text{O}]$ un pilnīgi izšķīdina karstā ūdenī. Atziesē un pārnes 1 litra kolbā. Uzpilda līdz atzīmei un samaisa. Filtrē caur kroku filtrpapīru.
- 3.5. Sālsskābe: 0,1 mol/l standartšķīdums šķīdums.
- 3.6. Nātrija hidroksīds: 0,1 mol/l standartšķīdums.
- 3.7. Bromfenolzilais: 0,4 gramu šķīdums litrā ūdens.
- 3.8. Fenolftaleīns: 2 gramu šķīdums litrā 60 tilpuma % etanolā.
- 3.9. Natronkaļķi: daļiņu izmērs apmēram 1,0 līdz 1,5 mm.
- 3.10. Demineralizēts ūdens, svaigi uzvārīts, lai atdalītu oglekļa dioksīdu.

4. Iekārta

- 4.1. *Parasta laboratorijas iekārta, it īpaši:*
 - filtrtūģelis ar saķepināta stikla plati un 15 ml tilpumu; plates diametrs: 20 mm; kopējais augstums: 50 mm; porainība 4 (poru diametrs no 5 līdz 15 μm),
 - 600 ml vārglāze.
- 4.2. Saspiesta slāpekļa padeve.
- 4.3. Iekārta sastāv no šādām daļām un, ja iespējams, savienota ar šlifa savienojumiem (skatīt 2. attēlu).
 - 4.3.1. Absorbēcijas kolonna A, apmēram 200 mm gara un 30 mm diametru, pildīta ar natronkaļķiem (3.9.), augšā un apakšā ievietojot stikla vates tamponus.

▼ B

4.3.2. 500 ml reakcijas kolba B ar sānu kaklu un apaļu dibenu.

4.3.3. Apmēram 150 mm garš deflegmators (C').

4.3.4. Divkāršas virsmas dzesinātājs C, 200 mm garš.

▼ M7

4.3.5. Dreksēja skalotne D skābes pārpalikuma uztveršanai, kas var destilēties pāri.

▼ B

4.3.6. Ledus vanna E Dreksēja skalotnes dzesēšanai.

4.3.7. Divi absorbcijas trauki F_1 un F_2 , 32 līdz 35 mm diametrā, gāzes sadalītājs ar 10 mm zemas porainības saķepināta stikla disku.

4.3.8. Sūkņis un sūkņa regulēšanas ierīce G, kas ietver T formas stikla pāreju, kuras brīvais kakla ir savienots ar smalku kapilāru cauruli caur gumijas cauruli ar aizspiedi.

Uzmanību: Verdošas hromskābes lietošana pazeminātā spiediena iekārtā ir bīstama darbība, tādēļ jāievēro īpaša piesardzība.

5. Analīzes gaita

5.1. Paraugu analīzei

Nosver aptuveni 10 gramus amonija nitrāta ar 0,001 g precizitāti.

5.2. Karbonātu atdalīšana

▼ M7

Analizējamo paraugu ievieto reakcijas kolbā B. Pievieno 100 ml H_2SO_4 (3.2.). Kristāli vai granulas istabas temperatūrā izšķīst aptuveni 10 minūšu laikā. Samontē iekārtu, kā norādīts shēmā: pievieno vienu absorbcijas caurules galu (A) pie slāpekļa padeves avota (4.2.), izmantojot vienvirziena plūsmu nodrošinošu ierīci ar 667 līdz 800 Pa spiedienu, un otru galu pie padeves caurules, kura ieiet reakcijas kolbā. Pievieno Vigrē deflegmatoru (C') un dzesinātāju (C) ar dzesējošā ūdens padevi. Pieregulē slāpekļa padevi, lai nodrošinātu mērenu plūsmu caur šķīdumu, uzkaršē šķīdumu līdz viršanas temperatūrai un karšē divas minūtes. Pēc šā laika šķīdumā vairs nevajadzētu novērot burbuļošanu. Ja burbuļošana tomēr notiek, karšēšanu turpina 30 minūtes. Šķīdumu vismaz 20 minūtes atdzesē, pūšot cauri slāpekli.

▼ B

Savieno iekārtas dzesinātāja cauruli ar Dreksēja skalotni D un pudeli pie absorbcijas traukiem F_1 un F_2 , kā norādīts attēlā. Iekārtas savienšanas laikā caur šķīdumu jāpūš slāpekļis. Katrā absorbcijas traukā (F_1 un F_2) ātri ielej pa 50 ml bārija hidroksīda šķīduma (3.4.).

Apmēram 10 minūtes barbotē cauri slāpekļa plūsmu. Šķīdumam absorberos jāpaliek dzidram. Ja tas tā nenotiek, jāatkārto karbonātu atdalīšanas process.

5.3. Oksidēšana un absorbcija

Pēc slāpekļa padeves caurules izņemšanas, caur reakcijas kolbas B sānu kaklu ātri ieber 20 gramus hroma trioksīda (3.1.) un 6 ml sudraba nitrāta šķīduma (3.3.). Pievieno iekārtu pie sūkņa un pieregulē slāpekļa plūsmu, lai caur saķepinātā stikla absorberiem F_1 un F_2 ietu cauri stabila gāzes burbuļu plūsma.

▼ B

Uzkarsē reakcijas kolbu B, līdz šķidrums vārās, un turpina vārīt pusotru stundu⁽¹⁾. Var būt nepieciešams pieregulēt sūkņa ventili G, lai kontrolētu slāpekļa plūsmu, jo bārija karbonāta nogulsnes testa laikā var aizsprostot saķepinātā stikla diskus. Darbība ir veiksmīga, ja bārija hidroksīda šķīdums absorberā F₂ paliek dzidrs. Citādi tests ir jāatkārto. Beidz karsēšanu un izjauc iekārtu. Izmazgā katru no sadalītājiem (3.10.) no iekšpuses un ārpusē, lai aizskalotu bārija hidroksīdu un skalojumus savāc attiecīgajā absorberā. Ievieto sadalītājus vienu pēc otra 600 ml vārglāzē, kuras secīgi izmanto noteikšanai.

Ātri filtrē vakuumā vispirms absorbera F₂, tad absorbera F₁ saturu caur saķepināta stikla filtrtūģeli. Savāc nogulsnes, skalojot absorberus ar ūdeni (3.10.), un skalo filtrtūģeli ar to pašu ūdeni. Ievieto filtrtūģeli 600 ml vārglāzē un pievieno apmēram 100 ml vārīta ūdens (3.10.). Ielej 50 ml vārītā ūdens katrā absorberā un laiž piecas minūtes cauri slāpekli caur sadalītājiem. Apvieno ūdeni ar vārglāzes ūdeni. Darbību vienreiz atkārto, lai nodrošinātu sadalītāju rūpīgu izskalošanu.

5.4. *Karbonātu noteikšana no organiskajām vielām*

Pievieno vārglāzes saturam piecus pilienus fenolftaleīna (3.8.). Šķīdums kļūst sarkans. Pievieno pa pilienam sālsskābi (3.5.), līdz izzūd rozā krāsojums. Šķīdumu labi samaisa filtrtūģelī, pārlicinoties, ka rozā krāsojums atkal neparādās. Pievieno piecus pilienus bromfenolzilā (3.7.) un titrē ar sālsskābi (3.5.), līdz šķīdums kļūst dzeltens. Pievieno vēl 10 ml sālsskābes.

Uzkarsē šķīdumu līdz viršanas temperatūrai un turpina vārīt maksimāli vienu minūti. Rūpīgi pārbauda, vai šķīdumā nepaliek nogulsnes.

Atdzesē un attitrē ar nātrija hidroksīda šķīdumu (3.6.).

6. **Tukšā analīze**

Izdarā tukšo analīzi, ievērojot to pašu procedūru un ar tādiem pašiem reaģentu daudzumiem.

7. **Rezultātu izteikšana**

Degošo sastāvdaļu C saturu, izteiktu kā oglekli parauga masas procentos, aprēķina, izmantojot formulu:

$$C \% = 0,06 \times \frac{V_1 - V_2}{E}$$

kur:

E = analizējamā parauga masa gramos,

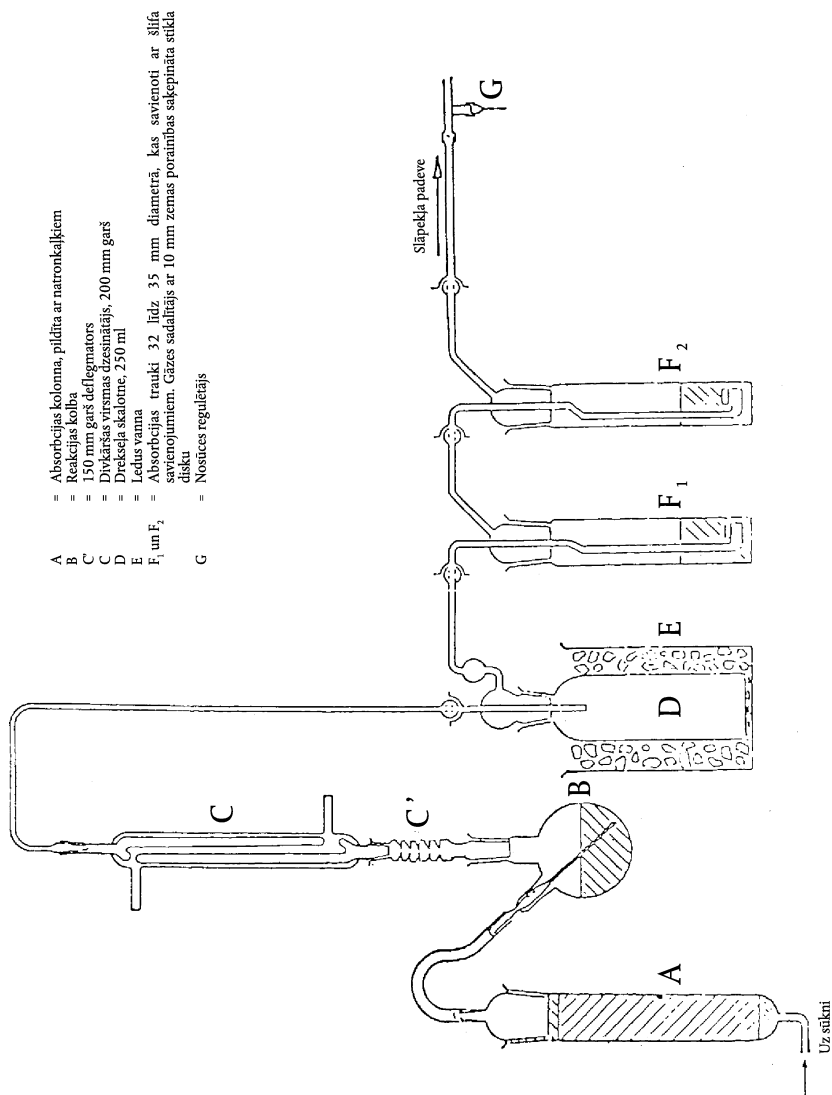
V₁ = kopējais 0,1 mol/l sālsskābes tilpums mililitros, ko pievieno pēc fenolftaleīna krāsas pārejas,

V₂ = 0,1 mol/l nātrija hidroksīda tilpums mililitros, ko izlieto attitrēšanai.

⁽¹⁾ Reakcijas laiks pusotru stundu ir pietiekams lielākajai daļai organisko vielu sudraba nitrāta katalizatora klātbūtnē.

▼ B

2. attēls



4. metode

pH vērtības noteikšana

1. Darbības un pielietojamas joma

Ar šo dokumentu nosaka procedūru vienkāršā amonija nitrāta mēslošanas līdzekļa ar augstu slāpekļa saturu pH noteikšanai.

2. Princips

Amonija nitrāta šķīduma pH mērīšana pH metru.

3. Reaģenti

Destilēts vai demineralizēts ūdens, kas nesatur oglekļa dioksīdu.

3.1. Bufersšķīdums, pH 6,88 20 °C temperatūrā

Izšķīdina $3,40 \pm 0,01$ gramus kālija dihidrogēnortofosfāta (KH_2PO_4) apmēram 400 mililitros ūdens. Tad izšķīdina $3,55 \pm 0,01$ gramus nātrija hidrogēnortofosfāta (Na_2HPO_4) apmēram 400 mililitros ūdens. Abus šķīdumus bez zudumiem pārnes 1 000 ml mērkolbā, uzpilda līdz atzīmei un samaisa. Šo šķīdumu uzglabā hermētiskā traukā.

▼ B

- 3.2. *Bufersšķīdums, pH 4,00 20 °C temperatūrā*
Izšķīdina 10,21 ± 0,01 gramus kālija hidrogēnftalāta ($\text{KHC}_8\text{O}_4\text{H}_4$) ūdenī, pārnes bez zudumiem 1 000 ml mērkolbā, uzpilda līdz atzīmei un samaisa.

Šo šķīdumu uzglabā hermētiskā traukā.
- 3.3. Var izmantot gatavus nopērkamus pH standartšķīdumus.
4. **Iekārta**
pH metrs ar stikla un kalomela elektrodiem vai līdzvērtīgiem, ar 0,05 pH vienības jutību.
5. **Analīzes gaita**
- 5.1. *pH metra kalibrēšana*
pH metru (4.) kalibrē 20 (± 1) °C temperatūrā ar bufersšķīdumiem (3.1., 3.2. vai 3.3.). Pār šķīduma virsmu laiž lēnu slāpekļa plūsmu un to uztur visu analīzes laiku.
- 5.2. *Noteikšana*
Uzlej 100,0 ml ūdens uz 10 (± 0,01) g parauga 250 ml vārglāzē. Nešķīstošās daļiņas atdala, šķīdumu filtrējot, dekantējot vai centrifugējot. Dzidra šķīduma pH vērtību mēra 20 (± 1) °C temperatūrā pēc tās pašas procedūras, kā kalibrējot pH metru.
6. **Rezultātu izteikšana**
Rezultātus izsaka pH vienībās ar 0,1 vienības precizitāti un uzrāda darba temperatūru.

5. metode

Daļiņu izmēra noteikšana

1. **Darbības un pielietojanas joma**
Ar šo dokumentu nosaka paraugu sijāšanas procedūru vienkāršo amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu.
2. **Princips**
Analizējamo paraugu sijā caur triju sietu komplektu ar roku vai mehāniskiem līdzekļiem. Nosver atlikumu uz katra sietu un aprēķina procentuālo vielas daudzumu, kas iet caur attiecīgo sietu.
3. **Iekārta**
- 3.1. Stieplu sieti 200 mm diametrā ar 2,0 mm, 1,0 mm un 0,5 mm acu standartizmēriem. Viens sietu vāks un viens uztvērējs.
- 3.2. Svari svēršanai ar 0,1 g precizitāti.
- 3.3. Mehānisks sietu kratītājs (ja pieejams), ar ko analizējamo paraugu iespējams kustināt vertikāli un horizontāli.
4. **Analīzes gaita**
- 4.1. Paraugu sadala apmēram 100 g reprezentatīvās daļās.
- 4.2. Nosver vienu no šīm daļām ar 0,1 g precizitāti.

▼ B

- 4.3. Sakārto sietu komplektu augošā secībā: uztvērējs, 0,5 mm, 1 mm, 2 mm, un novieto nosvērto analizējamo paraugu uz augšējā sieta. Sietu komplektam uzliek vāku.
- 4.4. Krata ar roku vai mehāniski horizontālām un vertikālām kustībām; kratot ar roku, laiku pa laikam uzsit. Kratīšanu turpina 10 minūtes vai līdz brīdim, kad daudzums, kas iet caur katru sietu vienā minūtē, ir mazāks par 0,1 g.
- 4.5. Izņem sietus un savāc palikušo vielu, sietu apakšu, ja nepieciešams, saudzīgi noslauka ar mīkstu suku.
- 4.6. Nosver uz katra sieta un uztvērējā savākto vielu ar 0,1 g precizitāti.

5. Rezultātu novērtējums

- 5.1. Frakciju masas pārrēķina procentos no kopējās frakciju masas (ne no sākotnējā svēruma).

Aprēķina procentuālo daudzumu uztvērējā (t. i., < 0,5 mm): A %

Aprēķina procentos atlikumu uz 0,5 mm sieta: B %

Aprēķina procentuālo daudzumu, kas izgājis caur 1,0 mm, t. i., (A + B) %

Frakciju masas summai jābūt 2 % robežās no sākotnējās masas.

- 5.2. Ir jāveic vismaz divas atsevišķas analīzes, atsevišķi A rezultāti nedrīkst atšķirties vairāk par 1,0 % no absolūtās vērtības un B – ne vairāk par 1,5 % no absolūtās vērtības. Ja rezultāti atšķiras, analīzi atkārt.

6. Rezultātu izteikšana

Rezultātus izsaka kā vidējo no divām vērtībām, kas iegūtas attiecībā uz A un A + B.

6. metode**Hlora satura noteikšana (hlorīda jona formā)****1. Darbības un pielietošanas joma**

Ar šo dokumentu nosaka procedūru, lai noteiktu hlora saturu (hlorīda jona formā) vienkāršajos amonija nitrāta mēslošanas līdzekļos ar augstu slāpekļa saturu.

2. Princips

Ūdenī izšķīdušos hlorīda jonus nosaka, potenciometriski titrējot ar sudraba nitrātu skābā vidē.

3. Reaģenti

Destilēts vai demineralizēts ūdens, kas nesatur hlorīda jonus.

- 3.1. Acetons, analītiskas tīrības
- 3.2. Koncentrēta slāpekļskābe (blīvums 20 °C temperatūrā = 1,40 g/ml)
- 3.3. Sudraba nitrāta 0,1 mol/l standartšķīdums. Šo šķīdumu uzglabā tumšā stikla pudelē.
- 3.4. Sudraba nitrāta 0,004 mol/l standartšķīdums, šo šķīdumu gatavo pirms lietošanas.

▼ B

3.5. Kālija hlorīda 0,1 mol/l references standartšķīdums. Nosver ar 0,1 mg precizitāti 3,7276 gramus analītiskas tīrības kālija hlorīdu, kas iepriekš vienu stundu žāvēts termostatā 130 °C temperatūra un atdzesēts eksikatorā līdz istabas temperatūrai. Izšķīdina nelielā ūdens tilpumā, pārnes šķīdumu bez zudumiem 500 ml mērkolbā, atšķaida līdz atzīmei un samaisa.

3.6. Kālija hlorīds, 0,004 mol/l references standartšķīdums, šo šķīdumu gatavo pirms lietošanas.

4. Iekārta

4.1. Potenciometrs ar sudraba mērelektrodu un kalomela standartelektrodu, kura jutība ir 2 mV un kas darbojas – 500 līdz + 500 mV diapazonā.

4.2. Tiltiņš, kas satur piesātinātu kālija nitrāta šķīdumu un savienots ar kalomela elektrodu (4.1.), kas galos piestiprināts ar porainiem tamponiem.

4.3. Magnētiskais maisītājs, kam ir ar teflonu pārklāts stienītis.

4.4. Mikrobirete ar smailu galu un ar 0,01 ml iedaļām.

5. Analīzes gaita**5.1. Sudraba nitrāta šķīduma standartizācija**

Ņem 5,00 ml un 10,00 ml kālija hlorīda references standartšķīdumu (3.6.) un ievada divās zemās attiecīga tilpuma (piemēram, 250 ml) vārglāzēs. Pēc tam titrē katras vārglāzes saturu.

Pievieno 5 ml slāpekļskābes šķīduma (3.2.), 120 ml acetona (3.1.) un ūdeni, lai kopējais tilpums būtu apmēram 150 ml. Ievieto vārglāzē magnētiskā maisītāja stienīti (4.3) un ieslēdz maisītāju. Iegremdē sudraba elektrodu (4.1.) un tiltiņa brīvo galu (4.2.) šķīdumā. Pievieno elektrodus pie potenciometra (4.1.) un pēc iekārtas nulles pārbaudes atzīmē sākuma potenciāla vērtību.

Titrē ar mikrobireti (4.4.), pievienojot no sākuma 4 vai attiecīgi 9 ml sudraba nitrāta šķīduma, atbilstoši lietotajam kālija hlorīda references standartšķīdumam. Turpina pievienot pa 0,1 ml 0,004 mol/l šķīdumus un pa 0,05 ml - 0,1 mol/l šķīdumus. Pēc katras pievienošanas, pagaida, lai potenciāls nostabilizējas.

Pievienotos tilpumus un attiecīgās potenciāla vērtības reģistrē tabulas pirmajās divās slejās.

Trešajā tabulas slejā ieraksta potenciāla E secīgos pieaugumus Δ_1E . Ceturtajā slejā ieraksta pozitīvas vai negatīvas starpības Δ_2E starp potenciāla Δ_1E pieaugumiem. Titrēšanas beigu punkts atbilst pievienotajam sudraba nitrāta šķīduma 0,1 vai 0,05 ml daudzumam V_1 , kas dod maksimālo Δ_1E vērtību.

Lai aprēķinātu precīzu sudraba nitrāta šķīduma tilpumu V_{eq} , kas atbilst reakcijas beigām, izmanto formulu

$$V_{eq} = V_0 + \left(V_1 \times \frac{b}{B} \right)$$

kur:

V_0 ir kopējais sudraba nitrāta šķīduma tilpums mililitros tieši zem tilpuma, kas dod maksimālo pieaugumu Δ_1E ,

V_1 ir sudraba nitrāta šķīduma pēdējais pievienotais daudzums mililitros (0,1 vai 0,05 ml),

▼B

b ir pēdējā pozitīva Δ_2E vērtība,

B ir pēdējo pozitīvo Δ_2E vērtību absolūto lielumu un pirmās Δ_2E negatīvās vērtības summa (skatīt piemēru 1. tabulā).

5.2. *Tukšā analīze*

Izdara tukšo analīzi, un to ņem vērā, aprēķinot gala rezultātu.

Tukšās analīzes rezultātu V_4 izsaka mililitros, izmantojot formulu

$$V_4 = 2V_3 - V_2,$$

kur:

V_2 ir precīza sudraba nitrāta šķīduma tilpuma V_{eq} vērtība mililitros, kas atbilst lietotā kālija hlorīda references standartšķīduma 10 ml titrēšanai,

V_3 ir precīza sudraba nitrāta šķīduma tilpuma V_{eq} vērtība mililitros, kas atbilst lietotā kālija hlorīda references standartšķīduma 5 mililitru titrēšanai.

5.3. *Kontrolanalīze*

Tukšā analīze var noderēt arī, lai pārliecinātos, ka iekārta darbojas apmierinoši un analīze ir veikta korekti.

5.4. *Noteikšana*

Ņem 10 līdz 20 gramus parauga un nosver ar 0,01 g precizitāti. Kvantitatīvi pārnes 250 ml vārglāzē. Pievieno 20 ml ūdens, 5 ml slāpekļskābes šķīduma (3.2.), 120 ml acetona (3.1.) un ūdeni, lai kopējais tilpums būtu apmēram 150 ml.

Ievieto vārglāzē magnētiskā maisītāja stienīti (4.3.), novieto vārglāzi uz maisītāja un ieslēdz maisītāju. Iegremdē sudraba elektrodu (4.1.) un tīlņa brīvo galu (4.2.) šķīdumā, pievieno elektrodus pie potenciometra (4.1.) un pēc iekārtas nulles pārbaudes atzīmē sākuma potenciāla vērtību.

Titrē ar sudraba nitrāta šķīdumu, pievienojot no mikrobiretes (4.4.) pa 0,1 ml. Pēc katras pievienošanas pagaida, lai potenciāls nostabilizējas.

Titrēšanu turpina, kā noteikts 5.1. punktā, sākot no ceturtās daļas: "Pievienotos tilpumus un attiecīgās potenciāla vērtības pieraksta tabulas pirmajās divās slejās ..."

6. **Rezultātu izteikšana**

Analīzes rezultātus izsaka kā hlora procentuālo daudzumu, ko satur analīzei saņemtais paraugs. Hlora (Cl) procentuālo daudzumu aprēķina pēc formulas:

$$Cl \% = \frac{0,3545 \times T \times (V_5 - V_4) \times 100}{m}$$

kur:

T ir izmantotā sudraba nitrāta šķīduma koncentrācija mol/l,

V_4 ir tukšās analīzes (5.2.) rezultāts ml,

▼ B

V_5 ir V_{eq} vērtība ml, kas atbilst noteikšanai (5.4.),

m ir parauga masa gramos.

1. tabula: Piemērs

Sudraba nitrāta šķīduma tilpums V (ml)	Potenciāls E (mV)	$\Delta_1 E$	$\Delta_2 E$
4,80	176		
4,90	211	35	+ 37
5,00	283	72	- 49
5,10	306	23	- 10
5,20	319	13	

$$V_{eq} = 4,9 + 0,1 \times \frac{37}{37 + 49} = 4,943$$

7. metode

Vara noteikšana

1. Darbības un pielietošanas joma

Ar šo dokumentu nosaka procedūru, lai noteiktu vara saturu vienkāršajos amonija nitrāta mēslošanas līdzekļos ar augstu slāpekļa saturu.

2. Princips

Paraugu izšķīdina atšķaidītā sālsskābē, un varu nosaka ar atomu absorbcijas spektrofotometriju.

3. Reaģenti

- 3.1. Sālsskābe (blīvums 20 °C temperatūrā = 1,18 g/ml).
- 3.2. Sālsskābes šķīdums, 6 mol/l.
- 3.3. Sālsskābes šķīdums, 0,5 mol/l.
- 3.4. Amonija nitrāts.
- 3.5. Ūdeņraža peroksīds, 30 % m/v.
- 3.6. Vara izejas standartšķīdums ⁽¹⁾ šķīdums: ar 0,001 g precizitāti nosver 1 gramu tīra vara, izšķīdina 25 mililitros 6 mol/l sālsskābes šķīduma (3.2.), pievieno pa daļām 5 ml ūdeņraža peroksīda (3.5.) un atšķaida ar ūdeni līdz 1 litram. 1 ml šā šķīduma satur 1 000 µg vara (Cu).
- 3.6.1. Vara šķīdums, atšķaidīts: atšķaida 10 ml standartšķīduma (3.6.) līdz 100 ml ar ūdeni, no iegūtā šķīduma 10 ml atšķaida līdz 100 ml ar ūdeni, 1 ml iegūtā atšķaidījuma satur 10 µg vara (Cu).

Šo šķīdumu gatavo pirms lietošanas.

4. Iekārta

Atomu absorbcijas spektrofotometrs ar vara lampu (324,8 nm).

5. Analīzes gaita

5.1. Šķīduma gatavošana analīzei

Ar 0,001 grama precizitāti nosver 25 g parauga, ievieto 400 ml vārglāzē, pievieno uzmanīgi 20 ml sālsskābes (3.1.) (iespējama strauja reakcija sakarā ar oglekļa dioksīda izdalīšanos). Ja nepieciešams, pievieno vēl sālsskābi. Kad burbuļošana beidzas, iztvaicē sausu

⁽¹⁾ Var izmantot gatavu nopērkamu vara standartšķīdumu.

▼ B

ūdens vannā, laiku pa laikam apmaisot ar stikla spieķīti. Pievieno 15 ml 6 mol/l sālsskābes šķīduma (3.2.) un 120 ml ūdens. Samaisa ar stikla nūjiņu, ko atstāj vārglāzē, un pārsedz vārglāzi ar pulksteņstikliņu. Šķīdumu saudzīgi vāra līdz pilnīgai izšķīšanai un pēc tam atdzesē.

Šķīdumu kvantitatīvi pārnes 250 ml mērkolbā, skalojot vārglāzi 5 ml 6 mol/l sālsskābes (3.2.) un divreiz ar 5 ml verdoša ūdens, uzpilda līdz atzīmei ar 0,5 mol/l sālsskābi (3.3.) un rūpīgi samaisa.

Filtrē caur filtrpapīru, kas nesatur varu (¹), izlejot pirmos 50 ml.

5.2. *Tukšais šķīdums*

Gatavo tukšo šķīdumu, no kura paņem tikai paraugu un iekļauj galīgajos aprēķinos.

5.3. *Noteikšana*

5.3.1. *Parauga un tukšās analīzes šķīdumu pagatavošana*

Atšķaida parauga šķīdumu (5.1.) un tukšās analīzes šķīdumu (5.2.) ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (3.3.) līdz vara koncentrācijai mērīšanai ar spektrofotometru optimālajā diapazonā. Parasti atšķaidīšana nav vajadzīga.

5.3.2. *Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana*

Atšķaidot standartšķīdumu (3.6.1.) ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (3.3.), pagatavo vismaz piecus standartšķīdumus, kas atbilst spektrofotometra optimālajam mērīšanas diapazonam (0 līdz 5,0 mg/l Cu). Pirms uzpildīšanas līdz atzīmei katram šķīdumam pievieno amonija nitrāta šķīdumu (3.4.), lai tā koncentrācija būtu 100 mg mililitrā.

5.4. *Mērīšana*

Uzstāda spektrofotometram (4.) 324,8 nm viļņu garumu. Lieto oksidējošu gaida – acetilēna liesmu. Katru darbību trīsreiz atkārtojot, pēc kārtas iesmidzina kalibrēšanas šķīdumu (5.3.2.), parauga šķīdumu un tukšo šķīdumu (5.3.1.), pēc katras iesmidzināšanas reizes izskalojot instrumentu ar destilētu ūdeni. Zīmē kalibrēšanas līkni, atzīmējot katra standarta vidējo ekstinkcijas vērtību uz ordinātu ass un attiecīgās vara koncentrācijas $\mu\text{g/ml}$ uz abscisu ass.

Vara koncentrāciju galīgajā paraugā un tukšajos šķīdumos nolasa no kalibrēšanas līknes.

6. **Rezultātu izteikšana**

Aprēķina vara saturu, ņemot vērā analizējamā parauga masu, atšķaidījumu analīzes gaitā un tukšās analīzes vērtību. Rezultātu izsaka kā Cu mg/kg.

4. **Detonācijas noteikšana**

4.1. *Darbības un pielietošanas joma*

Ar šo dokumentu nosaka procedūru detonācijas noteikšanai vienkāršajiem amonija nitrāta mēslošanas līdzekļiem ar augstu slāpekļa saturu.

(¹) Vtmans 541 vai ekvivalents

▼ B4.2. *Principis*

Analizējamo paraugu ievieto tērauda caurulē un detonē ar triecienu no detonācijas pastiprinātāja. Detonācijas izplatību nosaka no pakāpes, kādā deformējas svina cilindri, uz kuriem caurule ir horizontāli novietota testa laikā.

4.3. *Materiāli*

4.3.1. Plastmasas sprāgstviela, kas satur 83 līdz 86 % pentrīta.

Blīvums: 1 500 līdz 1 600 kg/m³

Detonācijas ātrums: 7 300 līdz 7 700 m/s

Masa: 500 (± 1) gramu.

4.3.2. Septiņas lokanas detonācijas auklas bez metāla apvalka

Nominālā masa: 11 līdz 13 g/m

Katras auklas garums: 400 (± 2) mm.

4.3.3. Sekundārās sprāgstvielas saspiesta tablete ar dobumu detonatora ievietošanai

Sprāgstviela: *Hexogen/wax 95/5* vai tetrils, vai līdzīga sekundāra sprāgstviela ar vai bez grafiņa.

Blīvums: 1 500 līdz 1 600 kg/m³

Diametrs: 19 līdz 21 mm

Augstums: 19 līdz 23 mm

Centrālais dobums detonatora ievietošanai: 7 līdz 7,3 mm diametrā, 12 mm dziļš.

4.3.4. Vienlaidu tērauda caurule, kā noteikts *ISO 65-1981-Heavy Series*, ar nominālām dimensijām *DN 100 (4")*

Ārējais diametrs: 113,1 līdz 115,0 mm

Sieniņu biezums: 5,0 līdz 6,5 mm

Garums: 1 005 (± 2) mm.

4.3.5. Apakšējā plāksne

Materiāls: tērauds, labi metināms

Izmēri: 160 × 160 mm

Biezums: 5 līdz 6 mm

4.3.6. Seši svina cilindri

Diametrs: 50 (± 1) mm

Augstums: 100 līdz 101 mm

Materiāli: mīksts svins, ar vismaz 99,5 % tīrību.

4.3.7. Tērauda bloks

Garums: vismaz 1 000 mm

▼B

Platums: vismaz 150 mm

Augstums: vismaz 150 mm

Masa: vismaz 300 kg, ja tērauda blokam nav stingra pamata.

4.3.8. Plastmasas vai kartona cilindrs detonācijas pastiprinātājam

Sieniņu biezums: 1,5 līdz 2,5 mm

Diametrs: 92 līdz 96 mm

Augstums: 64 līdz 67 mm

4.3.9. Detonators (elektrisks vai neelektrisks) ar aizdedzes spēku 8 līdz 10

4.3.10. Koka disks

Diametrs: 92 līdz 96 mm. Diametrs ir jāpielāgo plastmasas vai kartona cilindra (4.3.8.) iekšējam diametram

Biezums: 20 mm

4.3.11. Koka spieķis ar tādiem pašiem izmēriem, kā detonatoram (4.3.9.)

4.3.12. Kniepadatas (maksimālais garums 20 mm)

4.4. *Analīzes gaita*

4.4.1. Detonācijas pastiprinātāja sagatavošana ievietošanai tērauda caurulē

Ir divas metodes sprāgstvielas iniciēšanai detonatora pastiprinātājā, tās atkarīgas no pieejamām iekārtām.

4.4.1.1. Vienlaicīga septiņu punktu iniciācija

Lietošanai sagatavotais detonācijas pastiprinātājs ir parādīts 1. attēlā.

4.4.1.1.1. Izurbj koka diskā (4.3.10.) caurumus paralēli diska asij caur centru un sešiem simetriski izvietotiem punktiem ap koncentrisku apli 55 mm diametrā. Caurumu diametram jābūt 6 līdz 7 mm (skatīt 1. attēla A—B. daļu), atkarībā no izmantotās detonācijas auklas diametra (4.3.2.).

4.4.1.1.2. Nogriež septiņus detonācijas auklas (4.3.2.) gabalus, katru 400 mm garu, ar tīru griezienu un tūlīt nosmērējot galu ar adhezīvu, lai izvairītos no sprāgstvielas zudumiem galos. Izvelk katru no septiņiem auklas gabaliem caur septiņiem caurumiem koka diskā (4.3.10.), līdz to gali iznāk dažus centimetrus otrā diska pusē. Tad ievieto nelielu kniepadatu (4.3.12.) šķērseniski 5—6 mm no katras auklas gala un apliek ar adhezīvu visu auklu 2 cm platā joslā blakus kniepadatai. Visbeidzot izvelk katras auklu, lai kniepadata nonāk kontaktā ar koka disku.

4.4.1.1.3. Izveido plastmasas sprāgstvielu (4.3.1.) cilindra formā ar 92 – 96 mm diametru atkarībā no cilindra (4.3.8.) diametra. Novieto cilindru uz līdzenas virsmas un ievieto sprāgstvielu. Tad ievieto koka disku⁽¹⁾, savelkot visas septiņas detonācijas auklas uz cilindra augšas un nospiež disku uz leju uz sprāgstvielas. Pieregulē cilindra augstumu (64 līdz 67 mm), lai augšējā mala nebūtu virs koka līmeņa. Visbeidzot piefiksē cilindru pie koka diska ar skavām vai mazām nagliņām ap visu tā apli.

⁽¹⁾ Diska diametram vienmēr jāatbilst cilindra iekšējam diametram.

▼B

4.4.1.1.4. Sagrupē septiņu auklu brīvos galus ap koka spieķi (4.3.11.), lai to gali būtu perpendikulāri spieķim. Galus ar līmlenti⁽¹⁾ sastiprina saišķī ap spieķi.

4.4.1.2. Centrālā iniciācija ar saspiesto tableti

Lietošanai sagatavotais detonācijas pastiprinātājs ir parādīts 2. attēlā.

4.4.1.2.1. Saspiestās tabletes sagatavošana

Ievērojot nepieciešamo piesardzību, ievieto 10 gramus sekundārās sprāgstvielas (4.3.3.) veidnē ar iekšējo diametru 19 – 21 mm un saspiež pēc vajadzīgās formas un blīvuma.

(Diametra attiecībai: pret augstumu jābūt apmēram 1:1).

Veidnes dibena centrā ir 12 mm augsts mietiņš ar 7,0 līdz 7,3 mm diametru (atkarībā no lietotā detonatora diametra), kas izveido tabletē cilindrisku iedobi detonatora ievietošanai.

4.4.1.2.2. Detonācijas pastiprinātāja sagatavošana

Sprāgstvielu ievieto (4.3.1.) cilindrā (4.3.8.), kas stāv taisni uz līdzenas virsmas, tad spiež to uz leju ar koka matricu, lai izveidotu sprāgstvielai cilindrisku formu ar centrālo iedobi. Saspiesto tableti ievieto šajā iedobē. Nosedz cilindriskā formas sprāgstvielu, kas satur saspiesto tableti, ar koka disku (4.3.10.), ar centrālo caurumu 7,0 līdz 7,3 mm diametrā detonatora ievietošanai. Koka disku un cilindru sastiprina kopā krusteniski ar līmlenti. Jāpārlicinās, ka diskā izurbtais caurums un dobums saspiegtajā tabletē ir koaksiāli, ievadot koka spieķi (4.3.11.).

4.4.2. Tērauda cauruļu sagatavošana detonācijas testiem

Vienā tērauda caurules (4.3.4.) galā izurbj divus diametrāli pretējus caurumus 4 mm diametrā perpendikulāri caur sānu sienu 4 mm attālumā no malas.

Apakšējo plati (4.3.5.) piemetina pie caurules pretējā gala, pilnībā piepildot labo leņķi starp apakšējo plati un caurules sienu ar kausētu metālu apkārt visai caurulei.

4.4.3. Tērauda caurules pildīšana un ielādēšana

Skatīt 1. un 2. attēlu.

4.4.3.1. Analizējamais paraugs, tērauda caurule un detonācijas pastiprinātājs ir jākondicionē 20 (\pm 5) °C temperatūrā. Diviem detonācijas testiem ir vajadzīgi 16 līdz 18 kg analizējamā parauga.

4.4.3.2. Novieto cauruli stāvus ar kvadrātveida apakšējo plati uz cietas, līdzenas virsmas, vēlams, betona. Uzpilda cauruli līdz apmēram vienai trešdaļai ar analizējamo paraugu un ļauj tai no 10 cm augstuma vertikāli piecas reizes nokrist uz grīdas, lai mikrogranulas vai granulas caurulē cik iespējams sablīvētos. Lai paātrinātu blīvēšanos, starp kritieniem pa caurules sānu virsmu kopā 10 reizes uzdauza ar 750 līdz 1 000 g smagu āmuru.

⁽¹⁾ NB: Kad sešas perifērās auklas pēc iekārtas salikšanas cieši savēl, centrālajai auklai jāpaliek viegli nesavilkta.

▼B

Šo ielādēšanas metodi atkārto ar otru analizējamā parauga daļu. Visbeidzot, turpmāko pievienošanu dara tā, ka pēc blīvēšanas, 10 reizes paceļot un noņemot cauruli un pa starpu 20 reizes uzdauzot ar āmuru, caurule uzpildās līdz 70 mm attālumam no sprauslas.

Parauga uzpildes augstums tērauda caurulē jāizvēlas tā, lai detonācijas pastiprinātājs (4.4.1.1. vai 4.4.1.2.), ko ievieto vēlāk, būtu ciešā kontaktā ar visu parauga virsmu.

4.4.3.3. Ievieto detonācijas pastiprinātāju caurulē, lai tas ir kontaktā ar paraugu; koka diska augšējai virsmai jābūt 6 mm zem caurules gala. Nodrošina ciešu kontaktu starp sprāgstvielu un analizējamo paraugu, pievienojot vai paņemot nost nelielus daudzumus analizējamā parauga. Kā redzams 1. un 2. attēlā, šķelttapas jāievieto pa caurumiem tuvu pie caurules atvērtā gala, un to kājas ir atvērtas horizontāli pret cauruli.

4.4.4. Tērauda caurules un svina cilindru izvietojums (skatīt 3. attēlu)

4.4.4.1. Svina cilindru (4.3.6.) pamatņu skaits ir 1 līdz 5. Izdara sešas atzīmes 150 mm no tērauda bloka (4.3.7.), kas atrodas uz horizontāla pamata, centra līnijas ar pirmo atzīmi vismaz 75 mm no bloka malas. Novieto svina cilindru vertikāli uz katras no šīm atzīmēm, katra cilindra pamatni centrējot uz šo atzīmi.

4.4.4.2. Novieto saskaņā ar 4.4.3. punktu sagatavoto tērauda cauruli horizontāli uz svina cilindriem, lai caurules ass būtu paralēli tērauda bloka centra līnijai un caurules metinātais gals iziet 50 mm virs svina cilindra Nr. 6. Lai caurule nerīpotu, ievieto nelielus koka ķīļus starp svina cilindru augšdaļām un caurules sienu (pa vienai katrā pusē) vai novieto koka krustu starp cauruli un tērauda bloku.

Piezīme: Jāpārlicinās, ka caurule ir kontaktā ar visiem sešiem svina cilindriem; nelielu caurules virsmas ieliekumu var kompensēt, pagriežot cauruli ap tās garenvirziena asi; ja kāds no svina cilindriem ir pārāk garš, cilindram uzmanīgi uzsit ar āmuru, līdz tā garums ir atbilstošs.

4.4.5. Sagatavošanās detonācijai

4.4.5.1. Iekārtu saskaņā ar 4.4.4. punktu ievieto bunkurā vai attiecīgi sagatavotā pazemes telpā (piemēram, šahtā vai tunelī). Pirms detonācijas tērauda caurules temperatūrai ir jābūt 20 (\pm 5) °C.

Piezīme: Ja šāda spridzināšanas vieta nav pieejama, spridzināšanu var izdarīt ar betonu izklātā bedrē, kas nosepta ar koka baļķiem. Detonācija var izraisīt tērauda atlūzu pārvietošanos ar lielu kinētisko enerģiju, tādēļ spridzināšana jāveic pienācīgā attālumā no dzīvojamām ēkām vai caurbrauktuvēm.

4.4.5.2. Ja lieto detonācijas pastiprinātāju ar septiņu punktu iniciāciju, jānodrošina, lai detonācijas auklas ir izstieptas, kā aprakstīts 4.4.1.1.4. punkta zemspītras piezīmē, un cik iespējams horizontāli.

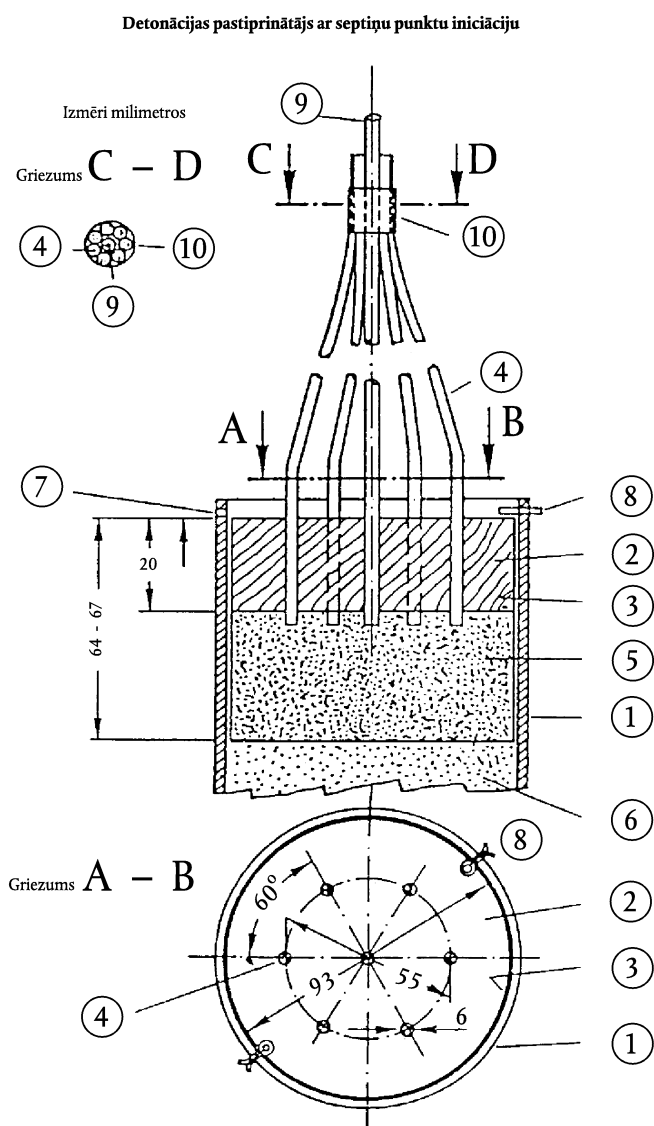
4.4.5.3. Visbeidzot izņem koka spieķi un tā vietā ievieto detonatoru. Nespridzināt, pirms bīstamā zona nav evakuēta un personāls nav drošā vietā.

▼ B

- 4.4.5.4. Detonē sprāgstvielu.
- 4.4.6. Ļauj pietiekamu laiku izklīst dūmiem (gāzēm un reizēm toksiskiem sadalīšanās produktiem, piemēram, slāpekļa gāzēm), tad savāc svina cilindrus un mēra to augstumus ar bīdmēru.
- Par katru iezīmēto svina cilindru pieraksta deformācijas pakāpi, ko izsaka procentuāli no sākotnējā augstuma 10 mm. Ja cilindri deformējušies šķībi, pieraksta lielākās un mazākās vērtības un rēķina vidējās.
- 4.4.7. Var izmantot zondi nepatrauktas detonācijas ātruma mērīšanai; zonde jāievieto caurules ass garenvirzienā vai gar sānu sienu.
- 4.4.8. Katram paraugam izdara divus detonācijas testus
- 4.5. *Testa ziņojums*
- Par katru detonācijas testu testa ziņojumā uzrāda šādus parametrus:
- tērauda caurules ārējā diametra un sienas biezuma vērtību,
 - tērauda caurules Brinela cietību,
 - caurules un parauga temperatūru īsi pirms spridzināšanas,
 - parauga bēruma blīvumu (kg/m^3) tērauda caurulē,
 - katra cilindra augstumu pēc spridzināšanas, attiecīgi cilindra numuram,
 - izmantoto detonācijas pastiprinātāja iniciācijas metodi.
- 4.5.1. Rezultātu novērtējums
- Ja pēc katras spridzināšanas vismaz viens svina cilindrs deformējas mazāk par 5 %, tad testu uzskata par pilnīgu un paraugu par atbilstošu III pielikuma 2. iedaļas prasībām.

▼ **B**

1. attēls

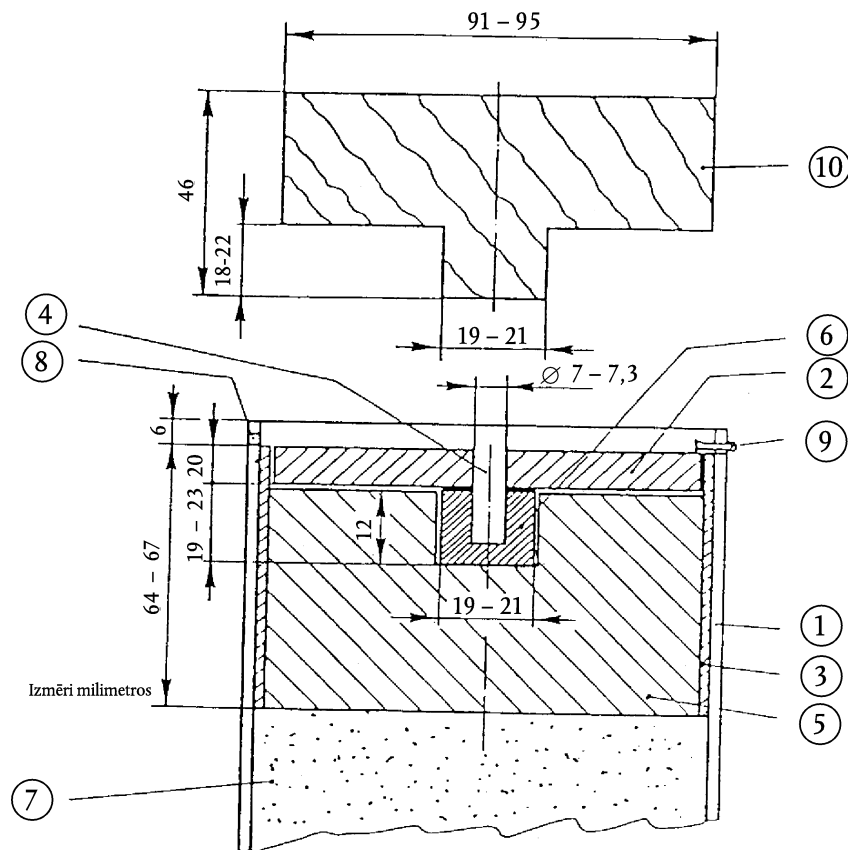


- | | |
|-------------------------------------|---|
| ① Tērauda caurule | ⑥ Analizējamais paraugs |
| ② Koka disks ar septiņiem caurumiem | ⑦ Izurbts caurums ar 4 mm diametru šķelšanas (8) ievietošanai |
| ③ Plastmasas vai kartona cilindrs | ⑧ Šķelšanas |
| ④ Detonācijas auklas | ⑨ Koka spieķis, kam apkārt (4) |
| ⑤ Plastmasas sprāgstviela | ⑩ Līmēte (4) nostiprināšanai ap (9) |

▼ B

2. attēls

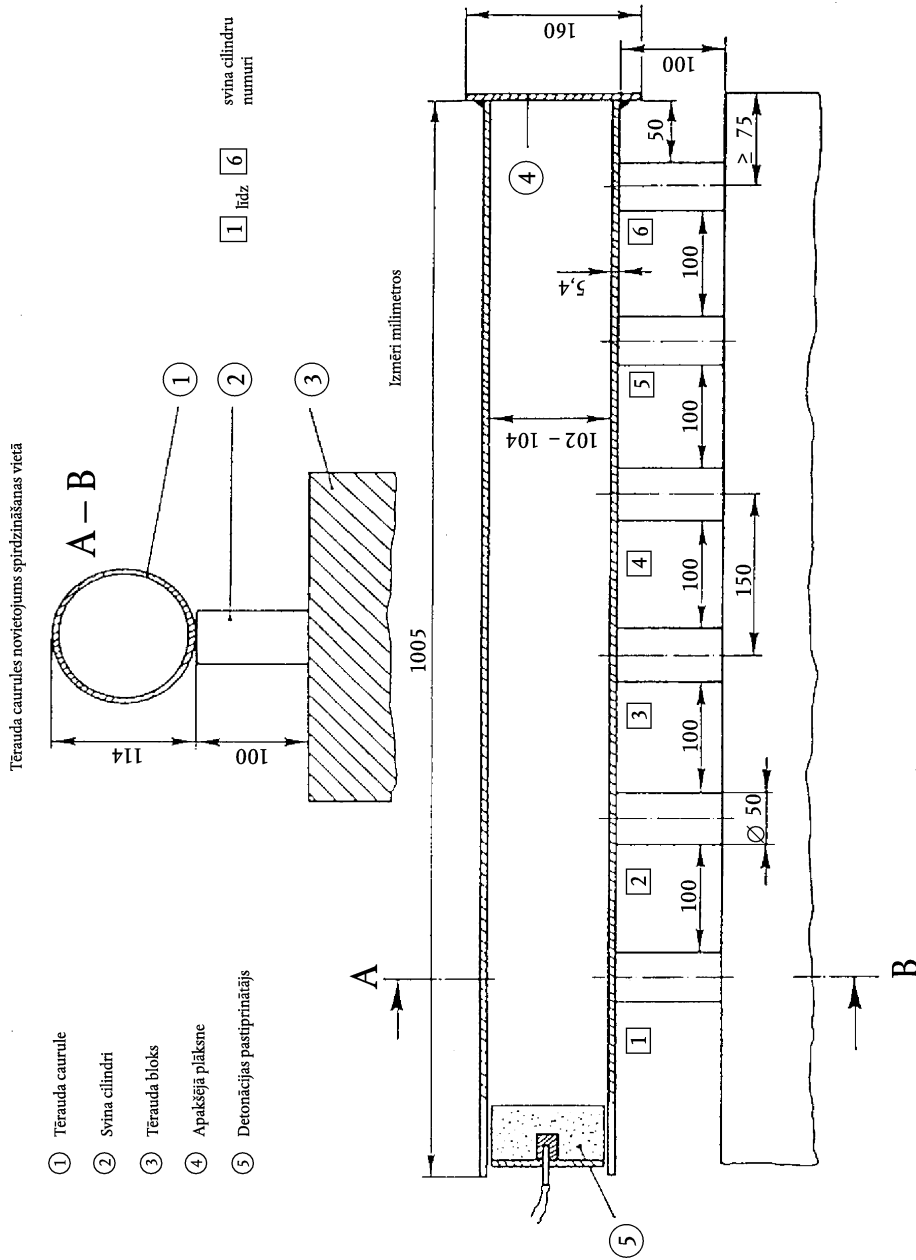
Detonācijas pastiprinātājs ar centrālo iniciāciju



- | | |
|-----------------------------------|---|
| ① Tērauda caurule | ⑥ Saspiesta tablete |
| ② Koka disks | ⑦ Analizējamais paraugs |
| ③ Plastmasas vai kartona cilindrs | ⑧ Izurbts caurums ar ④ mm diametru šķelttapa ievietošanai ⑨ |
| ④ Koka spieķis | ⑨ Šķelttapa |
| ⑤ Plastmasas sprāgstviela | ⑩ Koka matrica priekš ⑤ |

▼B

3. attēls





IV PIELIKUMS

PARAUGU ŅEMŠANAS UN ANALĪZES METODES

A. PARAUGU ŅEMŠANAS METODE MĒSLOŠANAS LĪDZEKĻU KONTROLEI

IEVADS

Pareiza paraugu ņemšana ir sarežģīta darbība, kas jāveic ļoti rūpīgi. Tomēr nevar pārvērtēt vajadzību iegūt pietiekami reprezentatīvu paraugu mēslošanas līdzekļu oficiālajām pārbaudēm.

Turpmāk paraugu ņemšanas metodē aprakstītās darbības ir jāveic ļoti precīzi, un tas ir jā dara speciālistiem, kam ir pieredze tradicionālajā paraugu ņemšanas procedūrā.

1. Mērķis un darbības joma

Paraugus oficiālai mēslošanas līdzekļu kvalitātes un sastāva kontrolei ņem saskaņā ar turpmāk aprakstītajām metodēm. Šādi iegūtus paraugus uzskata par reprezentatīviem paraugiem.

2. Paraugu ņēmēji

Paraugus ņem speciālisti, ko šim mērķim apstiprinājušas dalībvalstis.

3. Definīcijas

Parauga partija: produkta daudzums, kas veido vienību un kas pēc īpašībām ir vienveidīgs.

Elementārparaugs: daudzums, ko ņem vienā parauga punktā.

Kopparaugs: elementārparaugu apvienojums, ko ņem no vienas parauga partijas.

Samazinātais paraugs: kopparauga reprezentatīva daļa, ko iegūst kopparauga samazināšanas procesā.

Gala paraugs: samazinātā parauga reprezentatīva daļa.

4. Iekārta

4.1. Paraugu ņemšanas iekārtai ir jābūt izgatavotai no materiāla, kas nevar ietekmēt analīzei ņemto vielu īpašības. Dalībvalstis var šādas iekārtas oficiāli apstiprināt.

4.2. *Iekārta, ieteikta cieto mēslošanas līdzekļu paraugu ņemšanai*

4.2.1. Manuāla paraugu ņemšana

4.2.1.1. Plakana liekšķere ar vertikālām malām

4.2.1.2. Paraugu dakša ar garu šķēlumu vai nodalījumiem. Paraugu dakšas izmēriem ir jābūt atbilstošiem parauga partijai (konteineru dziļumam, maisa izmēriem u. tml.) un mēslošanas līdzekļa daļiņu izmēriem.

4.2.2. Mehāniska paraugu ņemšana

Kustībā esošus mēslošanas līdzekļu paraugu ņemšanai var izmantot apstiprinātas mehāniskas iekārtas.

4.2.3. Sadalītājs

Iekārtu, kas sadala paraugu vienādās daļās, var izmantot elementārparaugu ņemšanai un samazināto gala paraugu sagatavošanai.

▼ B

- 4.3. *Iekārta, ieteikta šķidro mēslošanas līdzekļu paraugu ņemšanai*
- 4.3.1. Manuāla paraugu ņemšana
Vaļēja caurule, zonde, pudele vai cita ierīce izlases parauga ņemšanai no parauga partijas.
- 4.3.2. Mehāniska paraugu ņemšana
Kustībā esošus šķidro mēslošanas līdzekļu paraugu ņemšanai var izmantot apstiprinātas mehāniskas iekārtas.
5. **Kvantitatīvās prasības**
- 5.1. *Parauga partija*
Parauga partijas izmēram ir jābūt pietiekamam, lai var paņemt paraugu no visām sastāvdaļām.
- 5.2. *Elementārparaugi*
- 5.2.1. Vaļēji cietie vai šķidrie mēslošanas līdzekļi konteineros, lielākos par 100 kg
- 5.2.1.1. Parauga partijas līdz 2,5 tonnām:
Minimālais elementārparaugu skaits: septiņi
- 5.2.1.2. Parauga partijas virs 2,5 tonnām un līdz 80 tonnām:
Minimālais elementārparaugu skaits =
$$\sqrt{\text{partijas, no kuras ņemti paraugi, tonnu skaits, reizināts ar 20}}^{(1)}$$
- 5.2.1.3. Parauga partijas virs 80 tonnām:
Minimālais elementārparaugu skaits: 40
- 5.2.2. Iepakoti cietie vai šķidrie mēslošanas līdzekļi konteineros, iepakojums nepārsniedz 100 kg
- 5.2.2.1. Iepakojumi virs 1 kg
- 5.2.2.1.1. Parauga partijas, kurās ir mazāk par pieciem iepakojumiem:
Minimālais iepakojumu skaits, no kuriem jāņem paraugi ⁽²⁾: visi iepakojumi.
- 5.2.2.1.2. Parauga partijas ar pieciem līdz 16 iepakojumiem:
Minimālais iepakojumu skaits, no kuriem jāņem paraugi ⁽²⁾: četri.
- 5.2.2.1.3. Parauga partijas ar septiņpadsmit līdz 400 iepakojumiem:
Minimālais iepakojumu skaits, no kuriem jāņem paraugi ⁽²⁾:
$$\sqrt{\text{partijas, no kuras ņemti paraugi, tonnu skaits, reizināts ar 20}}^{(1)}$$
- 5.2.2.1.4. Parauga partijas virs 400 iepakojumiem:
Minimālais iepakojumu skaits, no kuriem jāņem paraugi ⁽²⁾: 20.
- 5.2.2.2. Iepakojumi, kas nepārsniedz 1 kg:
Minimālais iepakojumu skaits, no kuriem jāņem paraugi ⁽²⁾: četri.
- 5.3. *Kopparaugs*
Paraugu partijai ir vajadzīgs atsevišķs kopparaugs. Kopējā elementārparaugu masa, kas veido kopparaugu, nav mazāka par šādiem lielumiem:
- 5.3.1. Vaļēji cietie vai šķidrie mēslošanas līdzekļi konteineros, lielākos par 100 kg: 4 kg.

⁽¹⁾ Ja iegūtais skaitlis ir daļskaitlis, tas ir jānoapaļo līdz nākamajam veselajam skaitlim.

⁽²⁾ Iepakojumiem, kuru saturs nepārsniedz 1 kg, elementārparaugs ir viena oriģinālā iepakojuma saturs.

▼B

- 5.3.2. Iepakoti cietie vai šķidrie mēslošanas līdzekļi konteineros, iepakojums nepārsniedz 100 kg
- 5.3.2.1. Iepakojumi virs 1 kg: 4 kg
- 5.3.2.2. Iepakojumi, kas nepārsniedz 1 kg: četru oriģinālo iepakojumu satura masa.
- 5.3.3. Amonija nitrāta mēslošanas līdzekļa paraugs testiem saskaņā ar III pielikumu 2. iedaļu: 75 kg
- 5.4. *Gala paraugi*
Kopparaugs kalpo par gala paraugus pēc samazināšanas, ja nepieciešams. Ir prasība analizēt vismaz vienu gala paraugu. Analizējamā parauga masa ir vismaz 500 g.
- 5.4.1. Cietie un šķidrie mēslošanas līdzekļi
- 5.4.2. Amonija nitrāta mēslošanas līdzekļa paraugs pārbaudēm
Kopparaugs kalpo par gala paraugus pēc samazināšanas, ja nepieciešams.
- 5.4.2.1. Minimālā gala parauga masa III pielikuma 1. iedaļas testiem: 1 kg
- 5.4.2.2. Minimālā gala parauga masa III pielikuma 2. iedaļas testiem: 25 kg
6. **Instrukcijas paraugu ņemšanai, sagatavošanai un iepakošanai**
- 6.1. *Vispārīgi norādījumi*
Paraugi ir jāņem un jāgatavo cik iespējams ātri, ar nepieciešamo rūpību, lai tie būt mēslošanas līdzekļa reprezentatīvie paraugi. Instrumentiem, kā arī virsmām un traukiem, kuros ievieto paraugus, ir jābūt tīriem un sausiem.

Šķidrā mēslošanas līdzekļa gadījumā, parauga partija pirms parauga ņemšanas ir jāsamaisa.
- 6.2. *Elementārparaugi*
Elementārparaugi ir jāņem izlases veidā visā parauga partijā un tiem ir jābūt apmēram vienāda izmēra.
- 6.2.1. Vaļēji cietie vai šķidrie mēslošanas līdzekļi konteineros, kuros ir vairāk nekā 100 kg

Parauga partiju simboliski sadala apmēram vienādās daļās. Daļu skaits, kas atbilst elementārparaugu skaitam saskaņā ar 5.2 punktu, izvēlas izlases veidā un no katras šādas daļas ņem vismaz vienu paraugu. Ja ņemot neiesaiņoto vai šķidro mēslošanas līdzekļu paraugus no konteineriem, kuros ir vairāk nekā 100 kg, nav iespējams ievērot 5.1 punkta prasības, paraugu ņemšana ir jāizdara parauga partijas iekraušanas vai izkraušanas laikā. Šajā gadījumā paraugus ņem izlases veidā no izvēlētiem daļām, kas noteiktas iepriekš, kad paraugs ir kustībā.
- 6.2.2. Iepakoti cietie vai šķidrie mēslošanas līdzekļi konteineros, nepārsniedz 100 kg

Ja paraugu ņemšanai prasītais iepakojumu skaits ir izvēlēts kā norādīts 5.2. punktā, no katra iepakojuma satura nober vai nolej kādu daļu. Ja nepieciešams, paraugus ņem atsevišķi pēc konteineru iztukšošanas.
- 6.3. *Kopparauga sagatavošana*
Elementārparaugus sajauc, iegūstot vienu kopparaugu.

▼ B6.4. *Gala parauga sagatavošana*

Materiālu kopparaugā rūpīgi samaisa ⁽¹⁾.

Ja nepieciešams, kopparaugs vispirms ir jāsamazina līdz vismaz 2 kg (samazinātais paraugs) ar mehānisko sadalītāju vai pēc kvartēšanas metodes.

Sagatavo vismaz trīs gala paraugus, apmēram vienādus pēc daudzuma un atbilstoši 5.4. punkta prasībām par daudzumiem. Katru paraugu ievieto īpašā hermētiskā traukā. Jāveic visi nepieciešamie pasākumi, lai nemainītos parauga īpašības.

Attiecībā uz III pielikuma 1. un 2. iedaļas testiem, gala paraugus uzglabā temperatūrā starp 0 °C un 25 °C.

7. **Gala paraugu iepakošana**

Konteinerus un iepakojumus sver un marķē (kopējo marķējumu iestrādā zīmogā), lai tos nevarētu atvērt, nesabojājot zīmogu.

8. **Paraugu ņemšanas protokols**

Par katru parauga ņemšanu ir jāraksta protokols, kas ļauj katru parauga porciju skaidri identificēt.

9. **Paraugu nosūtīšana**

No katras paraugu partijas vismaz vienu gala paraugu līdz ar analīzei vai testēšanai nepieciešamo informāciju, cik iespējams, ātri nosūta atzītai analītiskai laboratorijai vai pārbaudes iestādei.

B. MĒSLOŠANAS LĪDZEKĻU ANALĪZES METODES

(Skatīt satura rādītāju 2. lpp.)

Vispārīgas piezīmes**Laboratorijas iekārta**

Metožu aprakstos nav precīzi definēta vispārēja laboratorijas iekārta, ir norādīts tikai kolbu un pipešu izmērs. Jebkurā gadījumā laboratorijas iekārtai ir jābūt ļoti tīrai, it īpaši nosakot nelielus elementu daudzumus.

Kontrolizmēģinājumi

Pirms analīzes ir nepieciešams pārlicināties, ka aparāts labi funkcionē un analīzes metode tiek ievērota pareizi, lietojot zināma sastāva ķīmiskos savienojumus (piemēram, amonija sulfātu, monokālija fosfātu u. tml.). Ja mēslošanas līdzekļu analīžu rezultāti var norādīt uz nepareizu ķīmisko sastāvu, ja nav strikti ievērota analīzes metode. No otras puses, daudzas noteikšanas ir empīriskas un attiecas uz savienojumiem ar sarežģītu ķīmisko sastāvu. Tādēļ, ja vien iespējams, laboratorijām būtu jālieto mēslošanas līdzekļu standarti ar labi zināmu sastāvu.

Vispārēji noteikumi attiecībā uz mēslošanas līdzekļu analīžu metodēm1. **Reaģenti**

Ja analīzes metode neparedz citādi, visiem reaģentiem ir jābūt analītiski tīriem (a.t.). Analizējot mikroelementus, reaģentu tīrība ir jāpārbauda ar tukšo analīzi. Atkarībā no iegūtā rezultāta, var būt nepieciešama īpaša attīrīšana.

⁽¹⁾ Jebkuri kunkuļi ir jāsamalcina (ja nepieciešams, atdalot un vēlāk pievienojot paraugam).

▼ B

2. Ūdens

Ja analīzes metodē minētās šķīdināšanas, atšķaidīšanas, skalošanas un mazgāšanas darbībām nav noteikts šķīdinātāja vai atšķaidītāja raksturs, jālieto ūdens. Normāli ūdeni demineralizē vai destilē. Šajos procesos, kā paredz analīzes metode, ūdeni īpaši attīra.

3. Laboratorijas iekārta

Ņemot vērā iekārtas, ko parasti lieto kontroles laboratorijās, analīzes metodē attiecībā uz iekārtu apraksta tikai specifiskus instrumentus un aparātus vai tādus, uz kuriem attiecas īpašas prasības. Iekārtai ir jābūt ideāli tīrai, it īpaši, nosakot nelielus daudzumus. Laboratorija nodrošina to, ka stikla trauku iedaļas ir precīzas, atsaucoties uz attiecīgiem metroloģiskiem standartiem.

▼ M7

1. metode

Parauga sagatavošana analīzei

EN 1482-2: Mēslošanas līdzekļi un kaļķošanas materiāli. Paraugošana un parauga gatavošana. 2. daļa: Parauga gatavošana

▼ B

2. metode

Slāpekļis**▼ M7**

2.1. metode

Amonija slāpekļa saturs noteikšana

EN 15475: Mēslošanas līdzekļi. Amonija slāpekļa saturs noteikšana.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ B

2.2. metode

Nitrātu un amonija slāpekļa noteikšana**▼ M7**

2.2.1. metode

Nitrātu slāpekļa un amonija slāpekļa saturs noteikšana ar Ulša metodi

EN 15558: Mēslošanas līdzekļi. Nitrātu slāpekļa un amonija slāpekļa saturs noteikšana ar Ulša metodi.

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

2.2.2. metode

Nitrātu slāpekļa un amonija slāpekļa saturs noteikšana ar Arnda metodi

EN 15559: Mēslošanas līdzekļi. Nitrātu slāpekļa un amonija slāpekļa saturs noteikšana ar Arnda metodi.

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

2.2.3. metode

Nitrātu slāpekļa un amonija slāpekļa saturs noteikšana ar Devardas metodi

EN 15476: Mēslošanas līdzekļi. Nitrātu slāpekļa un amonija slāpekļa saturs noteikšana ar Devardas metodi.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ B

2.3. metode

Kopējā slāpekļa noteikšana**▼ M7**

2.3.1. metode

Kopējā slāpekļa satura noteikšana nitrātus nesaturošā kalcija ciānamīdā

EN 15560: Mēslošanas līdzekļi. Kopējā slāpekļa satura noteikšana nitrātus nesaturošā kalcija ciānamīdā.

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

2.3.2. metode

Kopējā slāpekļa satura noteikšana nitrātus saturošā kalcija ciānamīdā

EN 15561: Mēslošanas līdzekļi. Kopējā slāpekļa satura noteikšana nitrātus saturošā kalcija ciānamīdā.

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

2.3.3. metode

Kopējā slāpekļa satura noteikšana urīnvielā

EN 15478: Mēslošanas līdzekļi. Kopējā slāpekļa satura noteikšana urīnvielā.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

2.4. metode

Ciānamīdu slāpekļa satura noteikšana

EN 15562: Mēslošanas līdzekļi. Ciānamīdu slāpekļa satura noteikšana.

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

2.5. metode

Biureta satura spektrofotometriskā noteikšana urīnvielā

EN 15479: Mēslošanas līdzekļi. Biureta satura spektrofotometriskā noteikšana urīnvielā.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ B

2.6. metode

Dažādu slāpekļa formu noteikšana vienā paraugā**▼ M7**

2.6.1. metode

Dažādu formu slāpekļa satura noteikšana vienā un tajā pašā paraugā, kas satur nitrātu, amonija, urīnvielas un ciānamīdu slāpekli

EN 15604: Mēslošanas līdzekļi. Dažādu formu slāpekļa satura noteikšana vienā un tajā pašā paraugā, kas satur nitrātu, amonija, urīnvielas un ciānamīdu slāpekli.

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ M8

2.6.2. metode

Kopējā slāpekļa daudzuma noteikšana ar divām dažādām metodēm mēslošanas līdzekļos, kas satur slāpekli tikai nitrātu, amonija un urīnvielas slāpekļa formā

EN 15750: Mēslošanas līdzekļi. Kopējā slāpekļa noteikšana ar divām dažādām metodēm mēslošanas līdzekļos, kas satur slāpekli tikai nitrātu, amonija un urīnvielas slāpekļa formā.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ **M8**

2.6.3. metode

Urīnvielas kondensātu noteikšana ar HPLC – Izobutilēndiurīnviela un krotonilidendiurīnviela (A metode) un metilēnurīnvielas oligomēri (B metode)

EN 15705: Mēslošanas līdzekļi. Urīnvielas kondensāta noteikšana ar augstas izšķirtspējas šķidrums hromatogrāfiju (HPLC). Izobutilēndiurīnviela un krotonilidendiurīnviela (A metode) un metilēnurīnvielas oligomēri (B metode)

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ **B**

3. metode

Fosfors

3.1. metode

Ekstrakcijas▼ **M9**

3.1.1. metode

Minerālskābēs šķīstošā fosfora ekstrakcija

EN 15956 Mēslošanas līdzekļi. Minerālskābēs šķīstošā fosfora ekstrakcija

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

3.1.2. metode

2 % skudrskābē šķīstošā fosfora ekstrakcija

EN 15919 Mēslošanas līdzekļi. 2 % skudrskābē šķīstošā fosfora ekstrakcija

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

3.1.3. metode

2 % citronskābē šķīstošā fosfora ekstrakcija

EN 15920 Mēslošanas līdzekļi. 2 % citronskābē šķīstošā fosfora ekstrakcija

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

3.1.4. metode

Neitrālā amonija citrātā šķīstošā fosfora ekstrakcija

EN 15957 Mēslošanas līdzekļi. Neitrālā amonija citrātā šķīstošā fosfora ekstrakcija

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ **B**

3.1.5. metode

Ekstrakcija ar sārmainu amonija citrātu▼ **M9**

3.1.5.1. metode

Šķīstošā fosfora ekstrakcija pēc Petermana (Petermann) metodes 65 °C temperatūrā

EN 15921 Mēslošanas līdzekļi. Fosfora ekstrakcija pēc Petermana metodes 65 °C temperatūrā

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ M9

3.1.5.2. metode

Šķīstošā fosfora ekstrakcija pēc Petermana (*Petermann*) metodes istabas temperatūrā

EN 15922 Mēslošanas līdzekļi. Fosfora ekstrakcija pēc Petermana metodes istabas temperatūrā

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

3.1.5.3. metode

Žulī (*Joulié*) sārmainajā amonijā citrātā šķīstošā fosfora ekstrakcija

EN 15923 Mēslošanas līdzekļi. Žulī sārmainajā amonijā citrātā šķīstošā fosfora ekstrakcija

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

3.1.6. metode

Ūdenī šķīstošā fosfora ekstrakcija

EN 15958 Mēslošanas līdzekļi. Ūdenī šķīstošā fosfora ekstrakcija

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

3.2. metode

Ekstrahētā fosfora noteikšana

EN 15959 Mēslošanas līdzekļi. Ekstrahētā fosfora noteikšana

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ B

4. metode

Kālijs**▼ M7**

4.1. metode

Ūdenī šķīstošā kālija satura noteikšana

EN 15477: Mēslošanas līdzekļi. Ūdenī šķīstošā kālija satura noteikšana.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ B

5. metode

▼ M8**Oglekļa dioksīds**

5.1. metode

Oglekļa dioksīda noteikšana – I daļa: metode cietajiem mēslošanas līdzekļiem

EN 14397-1: Mēslošanas līdzekļi un kaļķošanas materiāli. Oglekļa dioksīda noteikšana. I daļa: metode cietajiem mēslošanas līdzekļiem

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ B

6. metode

Hlors**▼ M10**

6.1. metode

Hlorīdu noteikšana mēslošanas līdzeklī, kurš nesatur organiskās vielas

EN 16195: Mēslošanas līdzekļi. Hlorīdu noteikšana mēslošanas līdzeklī, kurš nesatur organiskās vielas

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ B

7. metode

Maluma smalkums**▼ M9**

7.1. metode

Maluma smalkuma noteikšana (sausais paņēmiens)

EN 15928 Mēslošanas līdzekļi. Maluma smalkuma noteikšana (sausais paņēmiens)

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

7.2. metode

Maluma smalkuma noteikšana fosformiltiem

EN 15924 Mēslošanas līdzekļi. Maluma smalkuma noteikšana fosformiltiem

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ B

8. metode

Sekundārās barības vielas**▼ M9**

8.1. metode

Kopējā kalcija, kopējā magnija, kopējā nātrija un kopējā sēra ekstrakcija sulfātu formā

EN 15960 Mēslošanas līdzekļi. Kopējā kalcija, kopējā magnija, kopējā nātrija un kopējā sēra ekstrakcija sulfātu formā

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

8.2. metode

Kopējā sēra ekstrakcija, ja tas ir dažādās formās

EN 15925 Mēslošanas līdzekļi. Kopējā sēra ekstrakcija, ja tas ir dažādās formās

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

8.3. metode

Ūdenī šķīstošā kalcija, magnija, nātrija un sēra ekstrakcija sulfātu formā

EN 15961 Mēslošanas līdzekļi. Ūdenī šķīstošā kalcija, magnija, nātrija un sēra ekstrakcija sulfātu formā

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

8.4. metode

Ūdenī šķīstošā sēra ekstrakcija, ja tas ir dažādās formās

EN 15926 Mēslošanas līdzekļi. Ūdenī šķīstošā sēra ekstrakcija, ja tas ir dažādās formās

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ M9

8.5. metode

Elementārā sēra ekstrakcija un noteikšana

EN 16032 Mēslošanas līdzekļi. Elementārā sēra ekstrakcija un noteikšana

Šī analīzes metode nav pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ M10

8.6. metode

Ekstrahētā kalcija manganometriska noteikšana pēc izgulsnēšanas oksalāta formā

EN 16196: Mēslošanas līdzekļi. Ekstrahētā kalcija manganometriska noteikšana pēc izgulsnēšanas oksalāta formā

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

8.7. metode

Magnija noteikšana ar atomabsorbcijas spektrometriju

EN 16197: Mēslošanas līdzekļi. Magnija noteikšana ar atomabsorbcijas spektrometriju

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

8.8. metode

Magnija kompleksometriska noteikšana

EN 16198: Mēslošanas līdzekļi. Magnija kompleksometriska noteikšana

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ M8

8.9. metode

Sulfātu satura noteikšana ar trim dažādām metodēm

EN 15749: Mēslošanas līdzekļi. Sulfātu satura noteikšana ar trim dažādām metodēm

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ M10

8.10. metode

Ekstrahētā nātrija noteikšana ar liesmas-emisijas spektrometriju

EN 16199: Mēslošanas līdzekļi. Ekstrahētā nātrija noteikšana ar liesmas-emisijas spektrometriju

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼M9

8.111. metode

Kalcija un formiātu satura noteikšana kalcija formiātā

EN 15909 Mēslošanas līdzekļi. Kalcija un formiātu satura noteikšana kalciju saturošos lapotnes mēslošanas līdzekļos

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼B

9. metode

Mikroelementi 10 % vai mazākā koncentrācijā

9.1. metode

Kopējo mikroelementu ekstrakcija**1. Darbības joma**

Ar šo metodi nosaka procedūru šādu mikroelementu ekstrakcijai: kopējais bors, kopējais kobalts, kopējais varš, kopējā dzelzs, kopējais mangāns, kopējais molibdēns un kopējais cinks. Mērķis ir neliels ekstrakciju skaits, lai cik iespējams vienā un tajā pašā ekstraktā noteiktu katra minētā mikroelementa kopējo saturu.

2. Pielietojamā joma

Šī procedūra attiecas uz EK mēslošanas līdzekļiem, uz kuriem attiecas I pielikuma E iedaļa un kuri satur vienu vai vairākus no šādiem mikroelementiem: bors, kobalts, varš, dzelzs, mangāns, molibdēns un cinks. Tā ir piemērojama katram mikroelementam, kura deklarētais saturs ir 10 % vai mazāks.

3. Princips

Izšķīdināšana verdošā atšķaidītā sālskābē.

Piezīme

Ekstrakcija ir empīriskā un nevar būt kvantitatīva atkarībā no produkta vai mēslošanas līdzekļa sastāvdaļām. Jo īpaši attiecībā uz dažiem mangāna oksīdiem ekstrahētais daudzums var būt būtiski mazāks nekā kopējais mangāna daudzums, ko satur produkts. Mēslošanas līdzekļa ražotāji ir atbildīgi, lai deklarētais saturs tiešām atbilstu daudzumam, ko var ekstrahēt metodē noteiktajos apstākļos.

4. Reāģenti**4.1. Atšķaidīts sālskābes (HCl) šķīdums, apmēram 6 mol/l**

Samaisa vienu tilpumu sālskābes ($d_{20} = 1,18$ g/ml) ar vienu tilpumu ūdens.

4.2. Koncentrēts amonjaka šķīdums (NH₄OH, $d_{20} = 0,9$ g/ml)**5. Iekārta**

Elektriskā plītiņa ar regulējamu temperatūru

Piezīme

Ja ekstraktā jānosaka bora saturs, nedrīkst lietot borsilikāta stikla traukus. Tā kā metode ietver vārīšanu, labāk izvēlēties teflona vai kvarca traukus. Ja stikla trauki mazgāti ar mazgāšanas līdzekli, kas satur borātus, tie rūpīgi jāizskalo.

6. Parauga sagatavošana

Skatīt 1. metodi.

▼B**7. Analīzes gaita****7.1. Analizējamais paraugs**

Ņem mēslošanas līdzekļa daudzumu, kas sver 2 līdz 10 g atkarībā no deklarētā elementa satura produktā. Galīgā šķīduma iegūšanai izmanto šādu tabulu, lai tas pēc attiecīgas atšķaidīšanas iekļautos katras metodes mērīšanas diapazonā. Paraugi jāsver ar 1 mg precizitāti.

Deklarētais mikroelementa saturs mēslošanas līdzeklī (%)	< 0,01	0,01— < 5	≥ 5—10
Analizējamā parauga masa (g)	10	5	2
Elementa masa paraugā (g)	1	0,5—250	100—200
Ekstrakta tilpums V (ml)	250	500	500
Elementa koncentrācija ekstraktā (mg/l)	4	1—500	200—400

Paraugu ievieto 250 ml vārglāzē.

7.2. Šķīduma pagatavošana

Ja nepieciešams, paraugu samitrina ar nelielu daudzumu ūdens, uzmanīgi, nelielām porcijām pievieno 10 ml atšķaidītas sālsskābes (4.1.) uz vienu gramu mēslošanas līdzekļa, tad pievieno ūdeni līdz apmēram 50 ml. Vārglāzi nosedz ar pulksteņstikliņu un paraugu samaisa. Uzkarš uz plītiņas līdz viršanai un vāra 30 minūtes. Dzesē, laiku pa laikam apmaisot. Kvantitatīvi pārnes 250 vai 500 ml mērķkolbā (skatīt tabulu). Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa. Filtrē caur sausu filtru sausā traukā. Izlej pirmo porciju. Ekstraktam jābūt pilnīgi dzidram.

Vēlams, lai noteikšanu izdarītu nekavējoties dzidrā filtrāta alikvotajās daļās, citādi trauki jānoslēdz.

Piezīme

Ekstraktiem, kuros nosaka bora saturu ar koncentrētu amonjaka šķīdumu (4.2.) pieregulē pH starp 4 un 6.

8. Noteikšana

Katra mikroelementa noteikšanu izdara alikvotajās daļās, kas norādītas metodē katram atsevišķam mikroelementam.

Ja nepieciešams, organiskās helātus un kompleksus veidojošās vielas no ekstrakta alikvotās daļas atdala pēc 9.3. metodes. Nosakot ar atomu absorbcijas spektrometriju, šāda atdalīšana var nebūt nepieciešama.

9.2. metode**Ūdenī šķīstošo mikroelementu ekstrakcija****1. Darbības joma**

Ar šo metodi nosaka procedūru šādu mikroelementu ūdenī šķīstošo formu ekstrahēšanai: bors, kobalts, varš, dzelzs, mangāns, molibdēns un cinks. Mērķis ir minimāls ekstrakciju skaits, lai cik iespējams vienā un tajā pašā ekstraktā noteiktu katra minētā mikroelementa saturu.

▼ B**2. Pielietošanas joma**

Šī procedūra attiecas uz EK mēslošanas līdzekļiem, uz kuriem attiecas I pielikums un kuri satur vienu vai vairākus no šādiem mikroelementiem: bors, kobalts, varš, dzelzs, mangāns, molibdēns un cinks. Tā ir piemērojama katram mikroelementam, kura deklarētais saturs ir 10 % vai mazāks.

3. Princips

Mikroelementus ekstrahē, kratot mēslošanas līdzekļus ūdenī 20 (± 2) °C temperatūrā.

P i e z ī m e

Ekstrakcija ir empīriskā, un tā var būt un var nebūt kvantitatīva.

4. Reaģenti**4.1. Atšķaidīts sālsskābes (HCl) šķīdums, apmēram 6 mol/l**

Samaisa vienu tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18$ g/ml) ar vienu tilpumu ūdens.

5. Iekārta**5.1. Rotācijas kratītājs, apmēram 35 līdz 40 apgriezienu minūtē****5.2. pH metrs****P i e z ī m e**

Ja ekstraktā jānosaka bora saturs, nedrīkst lietot borsilikāta stikla traukus. Šādai ekstrakcijai vēlami teflona vai kvarca trauki. Ja stikla trauki mazgāti ar mazgāšanas līdzekli, kas satur borātus, tie rūpīgi jāizskalo.

6. Parauga sagatavošana

Skatīt 1. metodi.

7. Analīzes gaita**7.1. Analizējamais paraugs**

Ņem mēslošanas līdzekļa daudzumu, kas sver 2 līdz 10 g atkarībā no deklarētā elementa satura produktā. Galīgā šķīduma iegūšanai izmanto šādu tabulu, lai tas pēc attiecīgas atšķaidīšanas iekļautos katras metodes mērīšanas diapazonā. Paraugi jāsver ar 1 mg precizitāti.

Deklarētais mikroelementa saturs mēslošanas līdzeklī (%)	< 0,01	0,01—< 5	≥ 5—10
Analizējamā parauga masa (g)	10	5	2
Elementa masa paraugā (g)	1	0,5—250	100—200
Ekstrakta tilpums V (ml)	250	500	500
Elementa koncentrācija ekstraktā (mg/l)	4	1—500	200—400

Paragu ievieto 250 vai 500 ml kolbā (pēc tabulas).

▼B7.2. *Šķīduma pagatavošana*

Pievieno apmēram 200 mililitrus ūdens 250 ml kolbā vai 400 mililitrus ūdens 500 ml kolbā.

Kolbu labi noslēdz. Krata enerģiski ar roku, lai paraugu disperģētu, tad ievieto kolbu kratītājā un krata 30 minūtes.

Uzpilda līdz tilpumam ar ūdeni un samaisa.

7.3. *Analizējamā šķīduma sagatavošana*

Nekavējoties filtrē tīrā, sausā kolbā. Kolbu noslēdz ar aizbāzni. Pēc filtrēšanas nekavējoties izdara noteikšanu.

Piezīme

Ja filtrāts pakāpeniski kļūst duļķains, veic citu ekstrahēšanu saskaņā ar 7.1. un 7.2. punktu kolbā ar tilpumu V_e . Filtrē mērkolbā ar tilpumu W , kas iepriekš izžāvēta un kurā ielieti 5 ml atšķaidītas sālskābes (4.1.). Filtrēšanu pārtrauc tieši tajā brīdī, kad sasniegta kalibrēšanas atzīme. Rūpīgi samaisa.

Šādos apstākļos V vērtība, izsakot rezultātus, ir

$$V = V_e \times W / (W - 5)$$

Atšķaidījumi, izsakot rezultātus, ir atkarīgi no V vērtības.

8. **Noteikšana**

Katra mikroelementa noteikšanu izdara alikvotajās daļās, kas norādītas metodē par katru atsevišķu mikroelementu.

Ja nepieciešams, organiskās helātus un kompleksus veidojošās vielas no alikvotās daļas atdala pēc 9.3. metodes. Nosakot ar atomu absorbcijas spektrometriju, šāda atdalīšana var nebūt nepieciešama.

9.3. metode

Organisko savienojumu atdalīšana no mēslošanas līdzekļu ekstraktiem1. **Darbības joma**

Ar šo metodi nosaka procedūru organisko savienojumu atdalīšanai no mēslošanas līdzekļu ekstraktiem.

2. **Pielietošanas joma**

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu ekstraktus, kas iegūti saskaņā ar 9.1. un 9.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kopējos un/vai ūdenī šķīstošos elementus.

Piezīme

Nelielu organisko vielu daudzumu klātbūtne parasti neietekmē noteikšanu ar atomu absorbcijas spektrometru.

3. **Princips**

Organiskos savienojumus ekstrakta alikvotajā daļā oksidē ar ūdeņraža peroksīdu.

▼ B**4. Reaģenti****4.1. Atšķaidīts sālsskābes (HCl) šķīdums, apmēram 0,5 mol/l**

Samaisa 1 tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18$ g/ml) ar 20 tilpumiem ūdens.

4.2. Ūdeņraža peroksīda šķīdums (30 % H_2O_2 , $d_{20} = 1,11$ g/ml), kas nesatur mikroelementus**5. Iekārta**

Elektriskā plītiņa ar regulējamu temperatūru.

6. Analīzes gaita

Ņem 25 ml ekstrakta šķīduma, kas iegūts pēc 9.1. vai 9.2. metodes, un ievieto 100 ml vārglāzē. Ja izmanto 9.2. metodi, pievieno 5 ml atšķaidītas sālsskābes šķīduma (4.1.). Tad pievieno 5 ml ūdeņraža peroksīda šķīduma (4.2.). Nosedz ar pulksteņstikliņu. Apmēram stundu ļauj oksidēties istabas temperatūrā, tad pakāpeniski uzsilda līdz viršanai un pusstundu vāra. Ja nepieciešams, atdzisušam šķīdumam pievieno vēl 5 ml ūdeņraža peroksīda šķīduma. Tad uzvāra, lai atdalītu ūdeņraža peroksīda pārākumu. Atdziest un kvantitatīvi pārnes 50 ml mērkolbā un uzpilda tilpumu. Nepieciešamības gadījumā filtrē.

Ņemot alikvotās daļas un aprēķinot mikroelementa procentuālo saturu produktā, jāņem vērā atšķaidījums.

9.4. metode**Mikroelementu noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometru****(parastā procedūra)****1. Darbības joma**

Ar šo dokumentu nosaka parasto procedūru dažu mikroelementu satura noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju.

2. Pielietošanas joma

Šī procedūra izmantojama to mēslošanas līdzekļu ekstraktu analizēšanai pēc 9.1. un 9.2. metodes, par kuriem šīs regulas I.E pielikumā ir prasība deklarēt kopējos un/vai ūdenī šķīstošos elementus.

Šīs procedūras pielāgojumi dažādiem mikroelementiem ir detalizēti aprakstīti katram elementam specifiskās metodēs.

Piezīme

Parasti neliels organisko vielu daudzums neietekmē noteikšanu ar atomu absorbcijas spektrometriju.

3. Princips

Kad ekstrakts apstrādāts, samazinot vai atdalot traucējošās ķīmiskās vielas, ekstraktu atšķaida, lai tā koncentrācija būtu spektrometra optimālajā diapazonā ar viļņu garumu, kas atbilst katram nosakāmajam mikroelementam.

▼ B**4. Reaģenti****4.1. Atšķaidīts sālsskābes (HCl) šķīdums, apmēram 6 mol/l**

Samaisa vienu tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18$ g/ml) ar vienu tilpumu ūdens.

4.2. Atšķaidīts sālsskābes (HCl) šķīdums, apmēram 0,5 mol/l

Samaisa 1 tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18$ g/ml) ar 20 tilpumiem ūdens.

4.3. Lantāna sāls šķīdumi (10 g La litrā)

Šo reaģentu izmanto kobalta, dzelzs, mangāna un cinka noteikšanai. To var pagatavot vai nu:

a) lantāna oksīdu izšķīdinot sālsskābē (4.1.). Ievieto 11,73 g lantāna oksīda (La_2O_3) 150 mililitros ūdens viena litra mērkolbā un pievieno 120 ml 6 mol/l sālsskābes (4.1.). Izšķīdina un uzpilda līdz vienam litram ar ūdeni un rūpīgi samaisa. Šis šķīdums ir apmēram 0,5 mol/l sālsskābes šķīdums;

b) vai ar lantāna hlorīda, sulfāta vai nitrāta šķīdumiem. Izšķīdina 26,7 g lantāna hlorīda heptahidrāta ($\text{LaCl}_3 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$) vai 31,2 g lantāna nitrāta heksahidrāta [$\text{La}(\text{NO}_3)_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$], vai lantāna sulfāta nonahidrāta [$\text{La}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 9\text{H}_2\text{O}$] 150 mililitros ūdens un pievieno 85 ml 6 mol/l sālsskābes (4.1.). Izšķīdina un uzpilda līdz vienam litram ar ūdeni. Rūpīgi samaisa. Šis šķīdums ir apmēram 0,5 mol/l sālsskābes šķīdums.

4.4. Kalibrēšanas šķīdumi

Šo šķīdumu pagatavošanai skatīt katra atsevišķa mikroelementa noteikšanas metodi.

5. Iekārta

Atomu absorbcijas spektrometrs, kas emitē nosakāmajiem mikroelementiem raksturīgu starojumu.

Analizētājam ir jāievēro ražotāja instrukcijas un jāiepazīstas ar aparātu. Aparātam ir jāļauj izdarīt fona korekciju, lai to varētu lietot, kad vien nepieciešams (Co un Zn). Lietojamās gāzes ir gaiss un acetilēns.

6. Analizējamā šķīduma pagatavošana**6.1. Nosakāmo mikroelementu ekstraktu šķīdumu pagatavošana**

Skatīt 9.1. un/vai 9.2. un, ja vajadzīgs, 9.3. metodi.

6.2. Analizējamā šķīdumā apstrāde

Atšķaida pēc 9.1., 9.2. vai 9.3. metodes ar ūdeni un/vai sālsskābi (4.1. vai 4.2.) iegūto ekstrakta alikvoto daļu, lai mērāmajā šķīdumā būtu nosakāmā elementa koncentrācija, kas iekļaujas kalibrēšanas diapazonā (7.2.), un sālsskābes koncentrācija vismaz 0,5 mol/l un ne lielāka par 2,5 mol/l. Lai veiktu šo darbību, var būt vajadzīga viena vai vairākas atšķaidīšanas.

Ņem ekstrakta galīgā atšķaidījuma alikvoto daļu, (a) ir tilpums mililitros, un ielej 100 ml mērkolbā. Nosakot kobalta, dzelzs, mangāna vai cinka saturu, pievieno 10 ml lantāna sāls šķīduma (4.3.). Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa. Tas ir galīgais šķīdums mērīšanai. D ir atšķaidījuma koeficients.

▼ B**7. Analīzes gaita****7.1. Tukšā šķīduma pagatavošana**

Gatavo tukšo šķīdumu, atkārtojot visu procedūru no ekstrakcijas stadijas, izņemot mēslošanas līdzekļa analizējamo paraugu.

7.2. Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana

No darba kalibrēšanas šķīdumiem, kas pagatavoti atbilstīgi katra mikroelementa metodei, sagatavo 100 ml mērkolbās vismaz piecu kalibrēšanas paraugu sēriju pieaugošā koncentrācijā spektrometra optimālajā mērīšanas diapazonā. Ja nepieciešams, pielāgo sālskābes koncentrāciju, lai tā būtu cik iespējams tuva atšķaidītajam analizējamam paraugam (6.2.). Kobalta, dzelzs, mangāna un cinka noteikšanai pievieno 10 ml tā paša lantāna sāls šķīduma (4.3.), ko lieto 6.2. punktā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa.

7.3. Noteikšana

Sagatavo spektrometru (5.) noteikšanai un pierēgulē metodē norādīto viļņu garumu katram atsevišķam mikroelementam.

Trīs reizes iesmidzina kalibrēšanas šķīdumus (7.2.), analizējamo šķīdumu (6.2.) un tukšo šķīdumu (7.1.), atzīmējot katru rezultātu un izskalojot instrumentu starp atsevišķām iesmidzināšanas reizēm.

Zīmē kalibrēšanas līkni, atzīmējot vidējos spektrometra nolasījumus katram kalibrēšanas šķīdumam (7.2.) uz ordinātu ass un atbilstošās elementa koncentrācijas $\mu\text{g/ml}$ uz abscisu ass.

No šīs līknes nosaka attiecīgā mikroelementa koncentrācijas analizējamā šķīdumā x_s (6.2.) un tukšajā šķīdumā x_b (7.1.) $\mu\text{g/ml}$.

8. Rezultātu izteikšana

Mikroelementa (E) procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī ir

$$E (\%) = [(x_s - x_b) \times V \times D] / (M \times 10^4)$$

Ja lietota 9.3. metode:

$$E (\%) = [(x_s - x_b) \times V \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

E ir noteiktais mikroelementa daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums no mēslošanas līdzekļa;

x_s ir analizējamā šķīduma (6.2.) koncentrācija $\mu\text{g/ml}$;

x_b ir tukšā šķīduma (7.1.) koncentrācija $\mu\text{g/ml}$;

V ir pēc 9.1. vai 9.2. metodes iegūtā ekstrakta tilpums ml;

D ir atšķaidījuma koeficients, kas atbilst atšķaidīšanai, kas izdarīta atbilstīgi 6.2. punktam;

M ir pēc 9.1. vai 9.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

▼ B

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana:

Ja (a1), (a2), (a3), ... (ai) un (a) ir alikvotās daļas un (v1), (v2), (v3), ..., (vi) un (100) to atšķaidīšanām atbilstošie tilpumi, tad atšķaidījuma koeficients

$$D = (v1 / a1) \times (v2 / a2) \times (v3 / a3) \times \dots \times (vi / ai) \times (100 / a)$$

9.5. metode

Bora spektrometriska noteikšana ar azometīnu-H mēslošanas līdzekļu ekstraktos**1. Darbības joma**

Šī metode apraksta procedūru bora noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietojanas joma

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu ekstraktus, kas iegūti saskaņā ar 9.1 un 9.2. metodi un uz ko attiecas prasība regulas I pielikumā deklarēt kopējo un/vai ūdenī šķīstošo boru.

3. Princips

Azometīna-H šķīdumā borātu joni veido dzeltenu kompleksu, kura koncentrāciju nosaka spektrometriski 410 nanometros. Traucējošos jonus maskē ar *EDTA*.

4. Reāģenti**4.1. EDTA buferšķīdums**

500 ml mērkolbā, kas satur 300 ml ūdens ievieto

— 75 g amonija acetāta ($\text{NH}_4\text{OOCCH}_3$);

— 10 g etilēndiamīntetraetiķskābes dinātrija sāls ($\text{Na}_2 \text{EDTA}$);

— 40 ml etiķskābes (CH_3COOH , $d_{20} = 1,05 \text{ g/ml}$).

Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa. Šķīduma pH, ko pārbauda ar stikla elektrodu, jābūt $4,8 \pm 0,1$.

4.2. Azometīna-H šķīdums

Ievieto 200 ml mērkolbā

— 10 ml buferšķīduma (4.1.);

— 400 mg azometīna-H ($\text{C}_{17}\text{H}_{12}\text{NNaO}_8\text{S}_2$);

— 2 g askorbīnskābes ($\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$);

— Uzpilda tilpumu un rūpīgi samaisa. Negatavot lielus šā reāģenta daudzumus, jo tas ir stabils tikai dažas dienas.

4.3. Bora kalibrēšanas šķīdumi**4.3.1. Bora standartšķīdums (100 µg/ml).**

Izšķīdina 0,5719 g borskābes (H_2BO_3) ūdenī 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa. Pārlej plastmasas pudelē uzglabāšanai ledusskapī.

4.3.2. Bora darba šķīdums (10 µg/ml).

Ielej 50 ml standartšķīduma (4.3.1.) 500 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.

▼ B

5. **Iekārta**
Spektrometrs molekulārajai absorbcijai ar kivetēm, kuru optiskais ceļš ir 10 mm, un kas ieregulēts 410 nm viļņu garumā.
6. **Analizējamā šķīduma pagatavošana**
- 6.1. *Bora šķīduma pagatavošana*
Skatīt 9.1. un/vai 9.2. un, ja vajadzīgs, 9.3. metodi.
- 6.2. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*
Atšķaida ekstrakta (6.1.) alikvoto daļu, lai iegūtu 7.2. punktā noteikto bora koncentrāciju. Var būt nepieciešamas divas secīgas atšķaidīšanas. D ir atšķaidījuma koeficients.
- 6.3. *Korekcijas šķīduma pagatavošana*
Ja analizējamais šķīdums (6.2.) ir krāsains, gatavo attiecīgu korekcijas šķīdumu, plastmasas pudelē ielejot 5 ml analizējamā šķīduma (6.2.), 5 ml RDTA buferšķīduma (4.1.) un 5 ml ūdens un rūpīgi samaisa.
7. **Analīzes gaita**
- 7.1. *Tukšā šķīduma pagatavošana*
Gatavo tukšo šķīdumu, atkārtojot visu procedūru no ekstrakcijas stadijas, izņemot mēslošanas līdzekļa analizējamo paraugu.
- 7.2. *Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana*
Pārnes 0, 5, 10, 15, 20 un 25 ml darba kalibrēšanas šķīduma (4.3.3.) uz 100 ml mērkolbu sēriju. Uzpilda līdz 100 ml ar ūdeni un rūpīgi samaisa. Šie šķīdumi satur starp 0 un 2,5 µg/ml bora.
- 7.3. *Krāsas attīstīšana*
Pārnes 5 ml kalibrēšanas šķīdumu (7.2.), analizējamos šķīdumus (6.2.) un tukšo šķīdumu (7.1.) uz plastmasas pudeļu sēriju. Pievieno 5 ml EDTA buferšķīduma (4.1.). Pievieno 5 ml azometīna-H šķīduma (4.2.).

Rūpīgi samaisa un ļauj krāsai attīstīties 2½ līdz trīs stundas tumšā vietā.
- 7.4. *Noteikšana*
Mēra ekstinkciju šķīdumiem, kas iegūti 7.3. punktā, un, ja vajadzīgs, korekcijas šķīdumam (6.3.) pret ūdeni 410 nm viļņu garumā. Pirms katra jauna nolasījuma kivetes izskalo ar ūdeni.
8. **Rezultātu izteikšana**
Zīmē kalibrēšanas līkni, atzīmējot kalibrēšanas šķīdumu (7.2.) koncentrāciju uz abscisu ass un no spektrometra (7.4.) nolasītās ekstinkcijas uz ordinātu ass.

No kalibrēšanas līknes nolasa bora koncentrāciju tukšajā analīzē (7.1.), bora koncentrāciju analizējamā šķīdumā (6.2.) un, ja analizējamais šķīdums ir krāsains, analizējamā šķīduma koriģēto koncentrāciju. Lai aprēķinātu pēdējo, atņem korekcijas šķīduma (6.3.) ekstinkciju no analizējamā šķīduma (6.2.) ekstinkcijas un nosaka analizējamā šķīduma koriģēto koncentrāciju. Atzīmē analizējamā šķīduma (6.2.) koncentrāciju ar vai bez korekcijas, $X(x_s)$, un tukšā šķīduma koncentrāciju (x_b).

▼ B

Bora procentuālo saturu mēslošanas līdzeklī izsaka:

$$B \% = [(x_s - x_b) \times V \times D] / (M \times 10^4)$$

Ja lieto 9.3. metodi:

$$B \% = [(x_s - x_b) \times V \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

B ir bora daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī;

x_s ir koncentrācija ($\mu\text{g/ml}$) analizējamā šķīdumā (6.2.), ar vai bez korekcijas;

x_b ir koncentrācija ($\mu\text{g/ml}$) tukšajā šķīdumā (7.1.);

V ir ekstrakta tilpums ml, kas iegūts pēc 9.1. vai 9.2. metodes;

D ir atšķaidījuma koeficients, kas atbilst 6.2. punktā veiktajai atšķaidīšanai;

M ir pēc 9.1 vai 9.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana: ja (a1) un (a2) ir secīgas alikvotās daļas un (v1) un (v2) attiecīgo atšķaidījumu tilpumi, tad atšķaidījuma koeficients D ir:

$$D = (v1 / a1) \times (v2 / a2)$$

9.6. metode

Kobalta noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju

1. Darbības joma

Šī metode apraksta procedūru kobalta noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietošanas joma

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu paraugus, kas ekstrahēti saskaņā ar 9.1 un 9.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kopējo un/vai ūdenī šķīstošo kobaltu.

3. Princips

Pēc attiecīgas apstrādes un ekstraktu atšķaidīšanas kobalta saturu nosaka ar atomu absorbcijas spektrometriju.

4. Reaģenti

4.1. Sālsskābes šķīdums, aptuveni 6 mol/l

Skatīt 9.4. metodi (4.1.).

4.2. Sālsskābes šķīdums, aptuveni 0,5 mol/l

Skatīt 9.4. metodi (4.2.).

4.3. Lantāna sāls šķīdumi (10 g La litrā)

Skatīt 9.4. metodi (4.3.).

▼B

- 4.4. *Kobalta kalibrēšanas šķīdumi*
- 4.4.1. Kobalta standartšķīdums (1 000 µg/ml).
- 250 ml vārglāzē nosver ar 0,1 mg precizitāti 1 g kobalta, pievieno 25 ml 6 mol/l sālsskābes (4.1.) un karsē uz plītiņas, līdz kobalts pilnībā izšķīdis. Kad atdzisis, kvantitatīvi pārnes 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.
- 4.4.2. Kobalta darba šķīdums (100 µg/ml).
- Ielej 10 ml standartšķīduma (4.4.1.) 100 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa.
5. **Iekārta**
- Atomu absorbcijas spektrometrs: Skatīt 9.4 (5.) metodi. Instrumentam jābūt apgādātam ar starojuma avotu, kas raksturīgs kobaltam (240,7 nm). Spektrometram vajadzīga iespēja veikt fona korekciju.
6. **Analizējamā šķīduma pagatavošana**
- 6.1. *Kobalta ekstrakta šķīdums*
- Skatīt 9.1. un/vai 9.2. un, ja vajadzīgs, 9.3. metodi.
- 6.2. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*
- Skatīt 9.4. (6.2.) metodi. Analizējamam šķīdumam jāsaturs 10 % (V/V) lantāna sāls šķīduma (4.3.).
7. **Analīzes gaita**
- 7.1. *Tukšā šķīduma pagatavošana*
- Skatīt 9.4. (7.1.) metodi. Tukšajam šķīdumam jāsaturs 10 % (V/V) lantāna sāls šķīduma, ko lieto 6.2. punktā.
- 7.2. *Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana*
- Skatīt 9.4. (7.2.) metodi.
- Optimālajam noteikšanas diapazonam no 0 līdz 5 µg/ml kobalta, ievieto 0, 0,5, 1, 2, 3, 4 un 5 ml darba šķīduma (4.4.2.) 100 ml mērkolbu sērijā. Ja nepieciešams, pieregulē sālsskābes koncentrāciju cik iespējams tuvu analizējamā šķīduma koncentrācijai. Katrā kolbā pievieno 10 ml lantāna sāls šķīduma, ko lieto 6.2. punktā. Uzpilda līdz 100 ml ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa. Šie šķīdumi satur attiecīgi 0, 0,5, 1, 2, 3, 4 un 5 µg/ml kobalta.
- 7.3. *Noteikšana*
- Skatīt 9.4. (7.3.) metodi. Sagatavo spektrometru (5.) mērīšanai 240,7 nm viļņu garumā.
8. **Rezultātu izteikšana**
- Skatīt 9.4. (8.) metodi.

Kobalta procentuālo saturu mēšļošanas līdzeklī izsaka:

$$Co \% = [(x_s - x_b) \times V \times D] / (M \times 10^4)$$

▼ B

Ja lieto 9.3. metodi

$$\text{Co\%} = [(x_s - x_b) \times V \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

Co ir kobalta daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī;

x_s ir analizējamā šķīduma (6.2.) koncentrācija $\mu\text{g/ml}$;

x_b ir tukšā šķīduma (7.1.) koncentrācija $\mu\text{g/ml}$;

V ir ekstrakta tilpums ml, kas iegūts pēc 9.1. vai 9.2. metodes;

D ir atšķaidījuma koeficients, kas atbilst 6.2. punktā veiktajai atšķaidīšanai;

M ir pēc 9.1. vai 9.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana: ja (a_1), (a_2), (a_3), ..., (a_i) un (a) ir alikvotās daļas un (v_1), (v_2), (v_3), ..., (v_i) un (100) to atšķaidīšanām atbilstošie tilpumi ml, tad atšķaidījuma koeficients ir vienāds ar:

$$D = (v_1 / a_1) \times (v_2 / a_2) \times (v_3 / a_3) \times \dots \times (v_i / a_i) \times (100 / a)$$

9.7. metode

Vara noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju

1. **Darbības joma**

Šī metode apraksta procedūru vara noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. **Pielietošanas joma**

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu ekstraktus, kas iegūti saskaņā ar 9.1. un 9.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kopējo un/vai ūdenī šķīstošo varu.

3. **Princips**

Pēc attiecīgas apstrādes un ekstraktu atšķaidīšanas vara saturu nosaka ar atomu absorbcijas spektrometriju.

4. **Reaģenti**

4.1. *Sālsskābes šķīdums, aptuveni 6 mol/l*

Skafīt 9.4. (4.1.) metodi.

4.2. *Sālsskābes šķīdums, aptuveni 0,5 mol/l*

Skafīt 9.4. (4.2.) metodi.

4.3. *Ūdeņraža peroksīda šķīdums (30 % H_2O_2 , $d_{20} = 1,11 \text{ g/ml}$), kas nesatur mikroelementus*

4.4. *Vara kalibrēšanas šķīdumi*

4.4.1. *Vara standartšķīdums (1 000 $\mu\text{g/ml}$)*

250 ml vārglāzē nosver ar 0,1 mg precizitāti 1 g vara, pievieno 25 ml 6 mol/l sālsskābes (4.1.) un 5 ml ūdeņraža peroksīda šķīduma (4.3.) un karsē uz plītiņas, līdz varš pilnībā izšķīdis. Kvantitatīvi pārnes 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.

▼ B

- 4.4.2. Vara darba šķīdums (100 µg/ml)
Ielej 20 ml standartšķīduma (4.4.1.) 200 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa.

5. **Iekārta**

Atomu absorbcijas spektrometrs: Skatīt 9.4. (5.) metodi. Instrumentam jābūt apgādātam ar starojuma avotu, kas raksturīgs varam (324,8 nm).

6. **Analizējamā šķīduma pagatavošana**6.1. *Vara ekstrakta šķīdums*

Skatīt 9.1. un/vai 9.2. un, ja vajadzīgs, 9.3. metodi.

6.2. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*

Skatīt 9.4. (6.2.) metodi.

7. **Analīzes gaita**7.1. *Tukšā šķīduma pagatavošana*

Skatīt 9.4. (7.1.) metodi.

7.2. *Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana*

Skatīt 9.4. (7.2.) metodi.

Optimālajam noteikšanas diapazonam no 0 līdz 5 µg/ml vara, ievieto 0, 0,5, 1, 2, 3, 4 un 5 ml darba šķīduma (4.4.2.) 100 ml mērkolbu sērijā. Ja nepieciešams, piergulē sālsskābes koncentrāciju cik iespējams tuvu analizējamā šķīduma (6.2.) koncentrācijai. Uzpilda līdz 100 ml ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa. Šie šķīdumi satur attiecīgi 0, 0,5, 1, 2, 3, 4 un 5 µg/ml vara.

7.3. *Noteikšana*

Skatīt 9.4. (7.3.) metodi. Sagatavo spektrometru (5.) mērīšanai 324,8 nm viļņu garumā.

8. **Rezultātu izteikšana**

Skatīt 9.4. (8.) metodi.

Vara procentuālo saturu mēslošanas līdzeklī izsaka:

$$\text{Cu \%} = [(x_s - x_b) \times V \times D] / (M \times 10^4)$$

Ja lieto 9.3. metodi:

$$\text{Cu \%} = [(x_s - x_b) \times V \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

Cu ir vara daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī;

x_s ir analizējamā šķīduma (6.2.) koncentrācija µg/ml;

x_b ir tukšā šķīduma (7.1.) koncentrācija µg/ml;

V ir ekstrakta tilpums ml, kas iegūts pēc 9.1. vai 9.2. metodes;

D ir atšķaidījuma koeficients, kas atbilst 6.2. punktā veiktajai atšķaidīšanai;

M ir pēc 9.1. vai 9.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

▼ B

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana: ja (a1), (a2), (a3), ..., (ai) un (a) ir alikvotās daļas un (v1), (v2), (v3), ..., (vi) ir atšķaidīšanām atbilstošie tilpumi, tad atšķaidījuma koeficients ir

$$D = (v1 / a1) \times (v2 / a2) \times (v3 / a4) \times \dots \times (vi / ai) \times (100 / a)$$

9.8. metode

Dzelzs noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju**1. Darbības joma**

Šī metode apraksta procedūru dzelzs noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietošanas joma

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu ekstraktus, kas iegūti saskaņā ar 9.1. un 9.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kopējo un/vai ūdenī šķīstošo dzelzi.

3. Princips

Pēc attiecīgas apstrādes un ekstraktu atšķaidīšanas dzelzs saturu nosaka ar atomu absorbcijas spektrometriju.

4. Reaģenti4.1. *Sālsskābes šķīdums, aptuveni 6 mol/l*

Skatīt 9.4. (4.1.) metodi.

4.2. *Sālsskābes šķīdums, aptuveni 0,5 mol/l*

Skatīt 9.4. (4.2.) metodi.

4.3. *Ūdeņraža peroksīda šķīdums (30 % H₂O₂, d₂₀ = 1,11 g/ml), kas nesatur mikroelementus*4.4. *Lantāna sāls šķīdumi (10 g La litrā)*

Skatīt 9.4. (4.3.) metodi.

4.5. *Dzelzs kalibrēšanas šķīdumi*4.5.1. *Dzelzs standartšķīdums (1 000 µg/ml)*

500 ml vārglāzē ar 0,1 mg precizitāti nosver 1 g dzelzs stieples, pievieno 200 ml 6 mol/l sālsskābes (4.1.) un 15 ml ūdeņraža peroksīda šķīduma (4.3.) Karsē uz plītiņas, līdz dzelzs pilnībā izšķīdusi. Kad atdzisis, kvantitatīvi pārnes 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.

4.5.2. *Dzelzs darba šķīdums (100 µg/ml)*

Ielej 20 ml standartšķīduma (4.5.1.) 200 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa.

5. Iekārta

Atomu absorbcijas spektrometrs: skatīt 9.4. (5.) metodi. Instrumentam jābūt apgādātam ar starojuma avotu, kas raksturīgs dzelzij (248,3 nm).

6. Analizējamā šķīduma pagatavošana6.1. *Dzelzs ekstrakta šķīdums*

Skatīt 9.1. un/vai 9.2. un, ja vajadzīgs, 9.3. metodi.

▼ B

- 6.2. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*
Skatīt 9.4. (6.2.) metodi. Analizējamam šķīdumam jā satur 10 % (v/v) lantāna sāls šķīduma.

7. **Analīzes gaita**

- 7.1. *Tukšā šķīduma pagatavošana*
Skatīt 9.4. (7.1.) metodi. Analizējamam šķīdumam jā satur 10 % (v/v) lantāna sāls šķīduma, ko lieto 6.2. punktā.

7.2. *Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana*

Skatīt 9.4. (7.2.) metodi.

Optimālajam noteikšanas diapazonam no 0 līdz 10 µg/ml dzelzs, ievieto 0, 2, 4, 6, 8 un 10 ml darba šķīduma (4.5.2.) 100 ml mērkolbu sērijā. Ja nepieciešams, pierēgulē sāļsskābes koncentrāciju cik iespējams tuvu analizējamā šķīduma koncentrācijai. Pievieno 10 ml lantāna sāls šķīduma, ko lieto 6.2. punktā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sāļsskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa. Šie šķīdumi satur attiecīgi 0, 2, 4, 6, 8 un 10 µg/ml dzelzs.

7.3. *Noteikšana*

Skatīt 9.4. (7.3.) metodi. Sagatavo spektrometru (5.) mērīšanai 248,3 nm viļņu garumā.

8. **Rezultātu izteikšana**

Skatīt 9.4. (8.) metodi.

Dzelzs procentuālo saturu mēslošanas līdzeklī izsaka:

$$\text{Fe \%} = [(x_s - x_b) \times V \times D] / (M \times 10^4)$$

Ja lieto 9.3. metodi:

$$\text{Fe \%} = [(x_s - x_b) \times V \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

Fe ir dzelzs daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī;

x_s ir analizējamā šķīduma (6.2.) koncentrācija µg/ml;

x_b ir tukšā šķīduma (7.1.) koncentrācija µg/ml;

V ir ekstrakta tilpums ml, kas iegūts pēc 9.1. vai 9.2. metodes;

D ir atšķaidījuma koeficients, kas atbilst 6.2. punktā veiktajai atšķaidīšanai;

M ir pēc 9.1. vai 9.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana: ja (a1), (a2), (a3), ..., (ai) un (a) ir alikvotās daļas un (v1), (v2), (v3), ..., (vi) un (100) to atšķaidīšanām atbilstošie tilpumi, tad atšķaidījuma koeficients

$$D = (v1 / a1) \times (v2 / a2) \times (v3 / a3) \times \dots \times (vi / ai) \times (100 / a)$$

▼B

9.9. metode

Mangāna noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju**1. Darbības joma**

Šī metode apraksta procedūru mangāna noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietošanas joma

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu paraugus, kas ekstrahēti saskaņā ar 9.1. un 9.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kopējo un/vai ūdenī šķīstošo mangānu.

3. Princips

Pēc attiecīgas apstrādes un ekstraktu atšķaidīšanas mangāna saturu nosaka ar atomu absorbcijas spektrometriju.

4. Reāģenti4.1. *Sālsskābes šķīdums, aptuveni 6 mol/l*

Skatīt 9.4. (4.1.) metodi.

4.2. *Sālsskābes šķīdums, aptuveni 0,5 mol/l*

Skatīt 9.4. (4.2.) metodi.

4.3. *Lantāna sāls šķīdumi (10 g La litrā)*

Skatīt 9.4. (4.3.) metodi.

4.4. *Mangāna kalibrēšanas šķīdumi*4.4.1. *Mangāna standartšķīdums (1 000 µg/ml)*

250 ml vārglāzē nosver ar 0,1 mg precizitāti 1 g mangāna, pievieno 25 ml 6 mol/l sālsskābes (4.1.). Karsē uz plītiņas, līdz mangāns pilnībā izšķīdis. Pēc atdzišanas kvantitatīvi pārnes 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.

4.4.2. *Mangāna darba šķīdums (100 µg/ml)*

Atšķaida 20 ml standartšķīduma (4.4.1.) ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2.) 200 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa.

5. Iekārta

Atomu absorbcijas spektrometrs: skatīt 9.4. (5.) metodi. Instrumentam jābūt apgādātam ar starojuma avotu, kas raksturīgs mangānam (279,6 nm).

6. Analizējamā šķīduma pagatavošana6.1. *Mangāna ekstrakta šķīdums*

Skatīt 9.1. un/vai 9.2. un, ja vajadzīgs, 9.3. metodi.

6.2. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*

Skatīt 9.4. (6.2.) metodi. Analizējamam šķīdumam jā satur 10 % (v/v) lantāna sāls šķīduma (4.3.).

7. Analīzes gaita7.1. *Tukšā šķīduma pagatavošana*

Skatīt 9.4. (7.1.) metodi. Analizējamam šķīdumam jā satur 10 tilpuma % (V/V) lantāna sāls šķīduma, ko lieto saskaņā ar 6.2. punktu.

▼ B7.2. *Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana*

Skatīt 9.4. (7.2.) metodi.

Optimālajam noteikšanas diapazonam no 0 līdz 5 µg/ml mangāna ievieto attiecīgi 0, 0,5, 1, 2, 3, 4 un 5 ml darba šķīduma (4.4.2.) 100 ml mērciņā. Ja nepieciešams, pierēgulē sālskābes koncentrāciju cik iespējams tuvu analizējamā šķīduma koncentrācijai. Katrā kolbā pievieno 10 ml lantāna sāls šķīduma, ko lieto saskaņā ar 6.2. punktu. Uzpilda līdz 100 ml ar 0,5 mol/l sālskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa. Šie šķīdumi satur attiecīgi 0, 0,5, 1, 2, 3, 4 un 5 µg/ml mangāna.

7.3. *Noteikšana*

Skatīt 9.4. (7.3.) metodi. Sagatavo spektrometru (5.) mērīšanai 279,6 nm viļņu garumā.

8. **Rezultātu izteikšana**

Skatīt 9.4. (8.) metodi.

Mangāna procentuālais saturs mēslošanas līdzeklī ir šāds:

$$\text{Mn \%} = [(x_s - x_b) \times V \times D] / (M \times 10^4)$$

Ja lieto 9.3. metodi:

$$\text{Mn \%} = [(x_s - x_b) \times V \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

Mn ir mangāna daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī;

x_s ir analizējamā šķīduma (6.2.) koncentrācija µg/ml;

x_b ir tukšā šķīduma (7.1.) koncentrācija µg/ml;

V ir ekstrakta tilpums ml, kas iegūts pēc 9.1. vai 9.2. metodes;

D ir atšķaidījuma koeficients, kas atbilst 6.2. punktā izdarītajai atšķaidīšanai;

M ir pēc 9.1. vai 9.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana: ja (a_1), (a_2), (a_3), ..., (a_i) un (a) ir alikvotās daļas un (v_1), (v_2), (v_3), ..., (v_i) un (100) to atšķaidīšanām atbilstošie tilpumi, tad atšķaidījuma koeficients

$$D = (v_1 / a_1) \times (v_2 / a_2) \times (v_3 / a_3) \times \dots \times (v_i / a_i) \times (100 / a)$$

9.10. metode

Molibdēna noteikšana mēslošanas līdzekļa ekstraktos spektrometriski ar amonija tiocianāta kompleksu1. **Darbības joma**

Šī metode apraksta procedūru molibdēna noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. **Pielietošanas joma**

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu ekstraktus, kas iegūti saskaņā ar 9.1 un 9.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kopējo un/vai ūdenī šķīstošo molibdēnu.

▼ B**3. Princips**

Molibdēns(V) skābā vidē ar SCN^- joniem veido kompleksu $[\text{MoO}(\text{SCN})_5]^-$.

Kompleksu ekstrahē ar n-butilacetātu. Traucējošie, piemēram, dzelzs joni paliek ūdens fāzē. Dzeltenīgi oranžā kompleksa koncentrāciju nosaka spektrometriski 470 nanometros.

4. Reāģenti**4.1. Atšķaidīts sālsskābes (HCl) šķīdums, apmēram 6 mol/l**

Skatīt 9.4. (4.1.) metodi.

4.2. Vara šķīdums (70 mg/l) 1,5 mol/l sālsskābē

Izšķīdina 275 mg vara sulfāta ($\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$), ko nosver ar 0,1 mg precizitāti, 250 mililitros 6 mol/l sālsskābes šķīduma (4.1.) 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.

4.3. Askorbīnskābes šķīdums (50 g/l)

Izšķīdina 50 g askorbīnskābes ($\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_6$) ūdenī 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni, rūpīgi samaisa un uzglabā ledusskapī.

4.4. n-butilacetāts**4.5. Amonija tiocianāta šķīdums, 0,2 mol/l**

Izšķīdina 15,224 g NH_4SCN ūdenī 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni; rūpīgi samaisa un uzglabā pudelē no tumša stikla.

4.6. Alvas (II) hlorīda šķīdums (50 g/l) 2 mol/l sālsskābē

Šim šķīdumam ir jābūt nevainojami dzidram un gatavotam tieši pirms lietošanas. Ir jālieto ļoti tīrs alvas (II) hlorīds, citādi šķīdums nebūs dzidrs.

Lai pagatavotu 100 ml šķīduma, izšķīdina 5 g $\text{SnCl}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}$ 35 mililitros 6 mol/l HCl šķīduma (4.1.). Pievieno 10 ml vara šķīduma (4.2.). Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.

4.7. Molibdēna kalibrēšanas šķīdumi**4.7.1. Molibdēna standartšķīdums (500 µg/ml)**

Izšķīdina 0,920 g amonija molibdāta $[(\text{NH}_4)_6\text{Mo}_7\text{O}_{24} \cdot 4\text{H}_2\text{O}]$, ko nosver ar 0,1 mg precizitāti, 6 mol/l sālsskābes šķīdumā (4.1.) 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar to pašu šķīdumu un rūpīgi samaisa.

4.7.2. Molibdēna starpatšķaidījums (25 µg/ml)

Ielej 25 ml standartšķīduma (4.7.1.) 500 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar 6 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.1.) un rūpīgi samaisa.

4.7.3. Molibdēna darba šķīdums (2,5 µg/ml)

Ielej 10 ml starpatšķaidījuma (4.7.2.) 100 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar 6 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.1.) un rūpīgi samaisa.

5. Iekārta**5.1. Spektrometrs molekulārajai absorbcijai ar kivetēm, kuru optiskais ceļš ir 20 mm, un kas ieregulēts 470 nm viļņu garumā.**

▼ B

- 5.2. 200 vai 250 ml dalāmpiltuves
6. **Analizējamā šķīduma pagatavošana**
- 6.1. *Molibdēna ekstrakta šķīdums*
Skatīt 9.1. un/vai 9.2. un, ja vajadzīgs, 9.3. metodi.
- 6.2. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*
Atšķaida ekstrakta (6.1.) alikvoto daļu ar 6 mol/l sālsskābes šķīduma (4.1.), lai iegūt attiecīgo molibdēna koncentrāciju. D ir atšķaidījuma koeficients.

Ņem no ekstrakta, kas satur 1 līdz 12 µg molibdēna, alikvoto daļu (a) un ielej dalāmpiltuvē (5.2.). Uzpilda tilpumu līdz 50 ml ar 6 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.1.).
7. **Analīzes gaita**
- 7.1. *Tukšā šķīduma pagatavošana*
Gatavo tukšo šķīdumu, atkārtojot visu procedūru no ekstrakcijas stadijas, izņemot tikai mēslošanas līdzekļa analizējamo paraugu.
- 7.2. *Kalibrēšanas šķīdumu sērijas pagatavošana*
Gatavo vismaz sešu kalibrēšanas šķīdumu sēriju pieaugošā koncentrāciju secībā, kas atbilst optimālajam spektrometra mērīšanas diapazonam.

Molibdēna intervālam 0—12,5 µg ielej attiecīgi 0, 1, 2, 3, 4 un 5 ml darba šķīduma (4.7.3.) dalāmpiltuvēs (5.2.). Uzpilda līdz 50 ml ar 6 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.1.). Piltuves satur attiecīgi 0, 2,5, 5, 7, 5, 10 un 12,5 µg molibdēna.
- 7.3. *Kompleksa attīstīšana un atdalīšana*
Katrai dalāmpiltuvei (6.2., 7.1. un 7.2.) šādā secībā pievieno:

— 10 ml vara šķīduma (4.2.),

— 20 ml askorbīnskābes šķīduma (4.3.),

rūpīgi samaisa un pagaida divas trīs minūtes. Tad pievieno:

— 10 ml n-butilacetāta (4.4.), ar precīzu pipeti,

— 20 ml tiociānāta šķīduma (4.5.).

Krata vienu minūti, lai ekstrahētu kompleksu organiskajā fāzē; ļauj nostādināties; pēc divu fāžu atdalīšanās, nolej visu ūdens fāzi. Tad skalo organisko fāzi ar:

— 10 ml alvas(II) hlorīda šķīduma (4.6.).

Krata vienu minūti. Ļauj nostādināties un nolej visu ūdens fāzi. Savāc organisko fāzi mēģenē; tas ļauj savākt suspendētos ūdens pilienus.
- 7.4. *Noteikšana*
Mēra šķīdumu (7.3.) ekstinkcijas 470 nm viļņu garumā pret 0 µg/ml molibdēna kalibrēšanas šķīdumu (7.2.)
8. **Rezultātu izteikšana**
Zīmē kalibrēšanas līkni, atzīmējot attiecīgās molibdēna masas kalibrēšanas šķīdumos (7.2.) µg uz abscisu ass un attiecīgās ar spektrometru nolasītās ekstinkcijas (7.4.) vērtības uz ordinātu ass.

▼ B

No šīs līknes nosaka molibdēna masu analizējamā šķīdumā (6.2.) un tukšajā šķīdumā (7.1.). Šīs masas attiecīgi apzīmē ar x_s un x_b .

Molibdēna procentuālais saturs mēslošanas līdzeklī ir:

$$\text{Mo (\%)} = [(x_s - x_b) \times V/a \times D] / (M \times 10^4)$$

Ja lieto 9.3. metodi:

$$\text{Mo (\%)} = [(x_s - x_b) \times V/a \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

Mo ir molibdēna daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī;

a ir alikvotās daļas tilpums no pēdējā atšķaidījuma (6.2.) ml;

x_s ir Mo masa analizējamā šķīdumā (6.2.), μg ;

x_b ir Mo masa μg tukšajā šķīdumā (7.1.), kura tilpums atbilst analizējamā šķīduma (6.2.) alikvotās daļas tilpumam a;

V ir ekstrakta šķīduma tilpums ml kas iegūts pēc 9.1. vai 9.2. metodes;

D ir koeficients, kas atbilst 6.2. punktā veiktajai atšķaidīšanai;

M ir pēc 9.1. vai 9.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana: ja (a1) un (a2) ir secīgas alikvotās daļas un (v1) un (v2) attiecīgo atšķaidījumu tilpumi, tad atšķaidījuma koeficients

$$D = (v1 / a1) \times (v2 / a2)$$

9.11. metode

Cinka noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju

1. **Darbības joma**

Šī metode apraksta procedūru cinka noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. **Pielietošanas joma**

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu ekstraktus, kas iegūti saskaņā ar 9.1. un 9.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs Regulas I.E pielikumā deklarēt kopējo un/vai ūdenī šķīstošo cinku.

3. **Princips**

Pēc attiecīgas apstrādes un ekstraktu atšķaidīšanas cinka saturu nosaka ar atomu absorbcijas spektrometriju.

4. **Reaģenti**

4.1. *Sālsskābes šķīdums, aptuveni 6 mol/l*

Skatīt 9.4. (4.1.) metodi.

4.2. *Sālsskābes šķīdums, aptuveni 0,5 mol/l*

Skatīt 9.4. (4.2.) metodi.

▼B

- 4.3. *Lantāna sāls šķīdumi (10 g La litrā)*
Skatīt 9.4. (4.3.) metodi.
- 4.4. *Cinka kalibrēšanas šķīdumi*
- 4.4.1. Cinka standartšķīdums (1 000 µg/ml)
1 000 ml mērkolbā 1 g cinka pulvera vai pārslu, ko nosver ar 0,1 mg precizitāti, izšķīdina 25 mililitros 6 mol/l sālskābes (4.1.). Pēc pilnīgas izšķīšanas uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.
- 4.4.2. Cinka darba šķīdums (100 µg/ml)
Atšķaida 20 ml standartšķīduma (4.4.1.) ar 0,5 mol/l sālskābes šķīdumu (4.2.) 200 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa.
5. **Iekārta**
Atomu absorbcijas spektrometrs: skatīt 9.4. (5.) metodi. Instrumentam jābūt apgādātam ar starojuma avotu, kas raksturīgs cinkam (213,8 nm), un jābūt iespējamam veikt fona korekciju.
6. **Analizējamā šķīduma pagatavošana**
- 6.1. *Cinka ekstrakta šķīdums*
Skatīt 9.1. un/vai 9.2. un, ja vajadzīgs, 9.3. metodi.
- 6.2. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*
Skatīt 9.4. (6.2.) metodi. Analizējamam šķīdumam jā satur 10 tilpuma % lantāna sāls šķīduma (4.3.).
7. **Analīzes gaita**
- 7.1. *Tukšā šķīduma pagatavošana*
Skatīt 9.4. (7.1.) metodi. Analizējamam šķīdumam jā satur 10 tilpuma % lantāna sāls šķīduma, ko lieto saskaņā ar 6.2. punktu.
- 7.2. *Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana*
Skatīt 9.4. (7.2.) metodi.

Optimālajam noteikšanas diapazonam no 0 līdz 5 µg/ml cinka, ievieto attiecīgi 0, 0,5, 1, 2, 3, 4 un 5 ml darba šķīduma (4.4.2.) 100 ml mērkolbu sērijā. Ja nepieciešams, pieregulē sālskābes koncentrāciju cik iespējams tuvu analizējamā šķīduma koncentrācijai. Katrā kolbā pievieno 10 ml lantāna sāls šķīduma, ko lieto 6.2. punktā. Uzpilda līdz 100 ml ar 0,5 mol/l sālskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa. Šie šķīdumi satur attiecīgi 0, 0,5, 1, 2, 3, 4 un 5 µg/ml cinka.
- 7.3. *Noteikšana*
Skatīt 9.4. (7.3.) metodi. Sagatavo spektrometru (5.) mērīšanai 213,8 nm viļņu garumā.
8. **Rezultātu izteikšana**
Skatīt 9.4. (8.) metodi.

Cinka procentuālais saturs mēslošanas līdzeklī ir šāds:

$$\text{Zn (\%)} = [(x_s - x_b) \times V \times D] / (M \times 10^4)$$

▼ B

Ja lieto 9.3. metodi:

$$\text{Zn (\%)} = [(x_s - x_b) \times V \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

Zn ir cinka daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī;

x_s ir analizējamā šķīduma (6.2.) koncentrācija $\mu\text{g/ml}$;

x_b ir tukšā šķīduma (7.1.) koncentrācija $\mu\text{g/ml}$;

V ir ekstrakta tilpums ml, kas iegūts pēc 9.1. vai 9.2. metodes;

D ir atšķaidījuma koeficients, kas atbilst 6.2. punktā veiktajai atšķaidīšanai;

M ir pēc 9.1. vai 9.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana: ja (a_1), (a_2), (a_3), ..., (a_i) un (a) ir alikvotās daļas un (v_1), (v_2), (v_3), ..., (v_i) un (100) to atšķaidīšanām atbilstošie tilpumi, tad atšķaidījuma koeficients

$$D = (v_1 / a_1) \times (v_2 / a_2) \times (v_3 / a_3) \times \dots \times (v_i / a_i) \times (100 / a)$$

10. metode

Mikroelementi koncentrācijā, kas pārsniedz 10 %

10.1. metode

Kopējo mikroelementu ekstrakcija

1. Darbības joma

Ar šo metodi nosaka procedūru, lai ekstrahēt šādus mikroelementus: kopējo boru, kopējo kobaltu, kopējo varu, kopējo dzelzi, kopējo mangānu, kopējo molibdēnu un kopējo cinku. Mērķis ir neliels ekstrakciju skaits, lai cik iespējams vienā un tajā pašā ekstraktā noteiktu katru minētā mikroelementa kopējo saturu.

2. Pielietojamas joma

Šī procedūra attiecas uz EK mēslošanas līdzekļiem, uz kuriem attiecas I.E pielikums un kuri satur vienu vai vairākus no šādiem mikroelementiem: boru, kobaltu, varu, dzelzi, mangānu, molibdēnu un cinku. Tā ir piemērojama katram mikroelementam, kura deklarētais saturs ir lielāks par 10 %.

3. Princips

Izšķīdināšana verdošā atšķaidītā sālsskābē.

Piezīme

Ekstrakcija ir empīriskā un nevar būt kvantitatīva atkarībā no produkta vai mēslošanas līdzekļa sastāvdaļām. It īpaši dažu mangāna oksīdu gadījumā ekstrahētais daudzums var būt būtiski mazāks nekā kopējais mangāna daudzums, ko satur produkts. Mēslošanas līdzekļa ražotāji ir atbildīgi, lai deklarētais saturs tiešām atbilstu daudzumam, ko var ekstrahēt metodē noteiktajos apstākļos.

4. Reaģenti

4.1. Atšķaidīts sālsskābes (HCl) šķīdums, apmēram 6 mol/l

Samaisa vienu tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18 \text{ g/ml}$) ar vienu tilpumu ūdens.

▼ B

4.2. Koncentrēts amonjaka šķīdums (NH_4OH , $d_{20} = 0,9 \text{ g/ml}$)

5. **Iekārta**

5.1. Elektriskā plītiņa ar regulējamu temperatūru

5.2. pH metrs

P i e z ī m e

Ja ekstraktā jānosaka bora saturs, nelietot borsilikāta stikla traukus. Tā kā metode ietver vārīšanu, labāk izvēlēties teflona vai kvarca traukus. Izskalot rūpīgi stikla traukus, ja tie mazgāti ar mazgāšanas līdzekli, kas satur borātus.

6. **Parauga sagatavošana**

Skatīt 1. metodi.

7. **Analīzes gaita**

7.1. *Analizējamais paraugs*

Ņem mēšlošanas līdzekļa daudzumu, kas sver 1 līdz 2 g atkarībā no deklarētā elementa satura produktā. Galīgā šķīduma iegūšanai izmanto šādu tabulu, lai tas pēc attiecīgas atšķaidīšanas iekļautos katras metodes mērīšanas diapazonā. Paraugi jāsver ar 1 mg precizitāti.

Deklarētais mikroelementa saturs mēšlošanas līdzeklī (%)	> 10 < 25	≥ 25
Analizējamā parauga masa (g)	2	1
Elementa masa paraugā (g)	> 200 < 500	≥ 250
Ekstrakta tilpums V (ml)	500	500
Elementa koncentrācija ekstraktā (mg/l)	> 400 < 1 000	≥ 500

Paraugu ievieto 250 ml vārglāzē.

7.2. *Šķīduma pagatavošana*

Ja nepieciešams, paraugu samitrina ar nelielu daudzumu ūdens, uzmanīgi, nelielām porcijām pievieno 10 ml atšķaidītas sālsskābes (4.1.) uz vienu gramu mēšlošanas līdzekļa, tad pievieno apmēram 50 ml ūdens. Vārglāzi nosedz ar pulksteņstikliņu un samaisa. Uzkarš uz plītiņas līdz viršanai un vāra 30 minūtes. Atdzesē, laiku pa laikam apmaisot. Kvantitatīvi pārnes 500 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa. Filtrē caur sausu filtru sausā traukā. Izlej pirmo porciju. Ekstraktam ir jābūt pilnīgi dzidram.

Vēlams, lai noteikšana tiktu izdarīta nekavējoties dzidrā filtrāta alikvotajās daļās, citādi trauki ir jānoslēdz.

P i e z ī m e

Ekstraktiem, kuros nosaka bora saturu: pieregulēt pH starp 4 un 6 ar koncentrētu amonjaka šķīdumu (4.2.).

8. **Noteikšana**

Katra mikroelementa noteikšanu izdara alikvotajās daļās, kas norādītas metodē par katru atsevišķu mikroelementu.

▼B

10.5, 10.6, 10.7, 10.9 un 10.10. metodi nevar lietot, lai noteiktu elementus, kas ir helatētā vai kompleksētā formā. Šādos gadījumos pirms noteikšanas jālieto 10.3. metode.

Nosakot ar atomu absorbcijas spektrometriju (10.8. un 10.11. metode), šāda apstrāde var nebūt vajadzīga.

10.2. metode

Ūdenī šķīstošo mikroelementu ekstrakcija**1. Darbības joma**

Ar šo metodi nosaka procedūru, lai ekstrahētu šādu mikroelementu ūdenī šķīstošās formas: boru, kobaltu, varu, dzelzi, mangānu, molibdēnu un cinku. Mērķis ir minimāls ekstrakciju skaits, lai cik iespējams vienā un tajā pašā ekstraktā noteiktu katra minētā mikroelementa saturu.

2. Pielietojamas joma

Šī procedūra attiecas uz EK mēslošanas līdzekļiem, uz kuriem attiecas šīs regulas I.E pielikums un kuri satur vienu vai vairākus no šādiem mikroelementiem: boru, kobaltu, varu, dzelzi, mangānu, molibdēnu un cinku. Tā ir piemērojama katram mikroelementam, kura deklarētais saturs ir lielāks par 10 %.

3. Princips

Mikroelementus ekstrahē, kratot mēslošanas līdzekļus ūdenī 20 (\pm 2) °C temperatūrā.

P i e z ī m e

Ekstrakcija ir empīriskā, un tā var būt un var nebūt kvantitatīva.

4. Reaģenti**4.1. Atšķaidīts sālsskābes (HCl) šķīdums, apmēram 6 mol/l**

Samaisa vienu tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18$ g/ml) ar vienu tilpumu ūdens.

5. Iekārta**5.1. Rotācijas kratītājs, apmēram 35 līdz 40 apgriezienu minūtē****P i e z ī m e**

Ja ekstraktā jānosaka bora saturs, nelietot borsilikāta stikla traukus. Šādai ekstrakcijai vēlami teflona vai kvarca trauki. Izskalot rūpīgi stikla traukus, ja tie mazgāti ar mazgāšanas līdzekli, kas satur borātus.

6. Parauga sagatavošana

Skatīt 1. metodi.

7. Analīzes gaita**7.1. Analizējamais paraugs**

Ņem mēslošanas līdzekļa daudzumu, kas sver 1 līdz 2 g atkarībā no deklarētā elementa satura produktā. Galīgā šķīduma iegūšanai izmanto šādu tabulu, lai tas pēc attiecīgas atšķaidīšanas iekļautos katras metodes mērīšanas diapazonā. Paraugi jāsver ar 1 mg precizitāti.

▼ B

Deklarētais mikroelementa saturs mēslošanas līdzeklī (%)	> 10 < 25	≥ 25
Analizējamā parauga masa (g)	2	1
Elementa masa paraugā (g)	> 200 < 500	≥ 250
Ekstrakta tilpums V (ml)	500	500
Elementa koncentrācija ekstraktā (mg/l)	> 400 < 1 000	≥ 500

Paraugu ievieto 500 ml vārglāzē.

7.2. Šķīduma pagatavošana

Pievieno apmēram 400 ml ūdens.

Kolbu labi noslēdz. Krata enerģiski ar roku, lai paraugu disperģētu, tad ievieto kolbu kratītājā un krata 30 minūtes.

Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.

7.3. Analizējamā šķīduma pagatavošana

Nekavējoties filtrē tīrā, sausā kolbā. Kolbu noslēdz ar aizbāzni. Pēc filtrēšanas nekavējoties izdara noteikšanu.

P i e z ī m e

Ja filtrāts pakāpeniski kļūst duļķains, veic citu ekstrahēšanu pēc 7.1. un 7.2. punkta kolbā ar tilpumu Ve. Filtrē mērkolbā ar tilpumu W, kas iepriekš izžāvēta un kurā ielieti 5 ml atšķaidītas sālskābes (4.1.). Filtrēšanu pārtrauc tieši tajā brīdī, kad sasniegta kalibrēšanas atzīme. Rūpīgi samaisa.

Šādos apstākļos V vērtība, izsakot rezultātus, ir

$$V = V_e \times W / (W - 5)$$

Atšķaidījumi, izsakot rezultātus, ir atkarīgi no V vērtības.

8. Noteikšana

Katra mikroelementa noteikšanu izdara alikvotajās daļās, kas norādītas metodē par katru atsevišķu mikroelementu.

10.5., 10.6., 10.7., 10.9. un 10.10. metodi nevar lietot, lai noteiktu elementus, kas ir helatētā vai kompleksētā formā. Šādos gadījumos pirms noteikšanas jālieto 10.3. metode.

Nosakot ar atomu absorbcijas spektrometriju (10.8. un 10.11. metode), šāda apstrāde var nebūt vajadzīga.

▼B

10.3. metode

Organisko savienojumu atdalīšana no mēslošanas līdzekļu ekstraktiem**1. Darbības joma**

Ar šo metodi nosaka procedūru organisko savienojumu atdalīšanai no mēslošanas līdzekļu ekstraktiem.

2. Pielietošanas joma

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu ekstraktus, kas iegūti saskaņā ar 10.1. un 10.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kopējās un/vai ūdenī šķīstošos elementus.

Piezīme

Nelielu organisko vielu daudzumu klātbūtne parasti neietekmē noteikšanu ar atomu absorbcijas spektrometru.

3. Princips

Organiskos savienojumus ekstrakta alikvotajā daļā oksidē ar ūdeņraža peroksīdu.

4. Reaģenti**4.1. Atšķaidīts sālsskābes (HCl) šķīdums, apmēram 0,5 mol/l**

Samaisa 1 tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18$ g/ml) ar 20 tilpumiem ūdens.

4.2. Ūdeņraža peroksīda šķīdums (30 % H_2O_2 , $d_{20} = 1,11$ g/ml), kas nesatur mikroelementus**5. Iekārta**

Elektriskā plītiņa ar regulējamu temperatūru.

6. Analīzes gaita

Ņem 25 ml ekstrakta šķīduma, kas iegūts pēc 10.1. vai 10.2. metodes, un ievieto 100 ml vārglāzē. 10.2. metodes gadījumā pievieno 5 ml atšķaidītas sālsskābes šķīduma (4.1.). Tad pievieno 5 ml ūdeņraža peroksīda šķīduma (4.2.). Nosedz ar pulksteņstikliņu. Ļauj oksidēties apmēram stundu istabas temperatūrā, tad pakāpeniski uzsilda līdz viršanai un pusstundu vāra. Ja nepieciešams, atdzisušam šķīdumam pievieno vēl 5 ml ūdeņraža peroksīda šķīduma. Tad uzvāra, lai atdalītu ūdeņraža peroksīda pārākumu. Atdziest un kvantitatīvi pārnes 50 ml mērķolbā un uzpilda tilpumu. Nepieciešamības gadījumā filtrē.

Ņemot alikvotās daļas un aprēķinot mikroelementa procentuālo saturu produktā, ir jāņem vērā atšķaidījums.

10.4. metode

Mikroelementu noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometru**(vispārējā procedūra)****1. Darbības joma**

Ar šo dokumentu nosaka vispārējo procedūru dzelzs un cinka līmeņu noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju.

▼ B**2. Pielietošanas joma**

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu paraugus, kas ekstrahēti saskaņā ar 10.1. un 10.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kopējo un/vai ūdenī šķīstošo dzelzi vai cinku.

Šīs procedūras pielāgošana dažādiem mikroelementiem ir detalizēti aprakstīta katram elementam specifiskās metodēs.

P i e z ī m e

Parasti neliels organisko vielu daudzums neietekmē noteikšanu ar atomu absorbcijas spektrometriju.

3. Princips

Pēc ekstrakta apstrādes, ko izdara, lai samazinātu vai atdalītu traucējošās ķīmiskās vielas, ekstraktu atšķaida, lai tā koncentrācija būtu spektrometra optimālajā diapazonā viļņu garumā, kas atbilst nosakāmajam mikroelementam.

4. Reaģenti**4.1. Atšķaidīts sālsskābes (HCl) šķīdums, apmēram 6 mol/l**

Samaisa vienu tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18$ g/ml) ar vienu tilpumu ūdens.

4.2. Atšķaidīts sālsskābes (HCl) šķīdums, apmēram 0,5 mol/l

Samaisa 1 tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18$ g/ml) ar 20 tilpumiem ūdens.

4.3. Lantāna sāls šķīdumi (10 g La litrā)

Šo reaģentu izmanto dzelzs un cinka noteikšanai. To var pagatavot vai nu:

a) lantāna oksīdu izšķīdinot sālsskābē (4.1.). Ievieto 11,73 g lantāna oksīda (La_2O_3) 150 mililitros ūdens viena litra mērkolbā un pievieno 120 ml 6 mol/l sālsskābes (4.1.). Izšķīdina un uzpilda līdz vienam litram ar ūdeni un rūpīgi samaisa. Šis šķīdums ir apmēram 0,5 mol/l sālsskābes šķīdums; vai

b) vai ar lantāna hlorīda, sulfāta vai nitrāta šķīdumiem. Izšķīdina 26,7 g lantāna hlorīda heptahidrāta ($\text{LaCl}_3 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$) vai 31,2 g lantāna nitrāta heksahidrāta [$\text{La}(\text{NO}_3)_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$], vai lantāna sulfāta nonahidrāta [$\text{La}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 9\text{H}_2\text{O}$] 150 ml ūdens un pievieno 85 ml 6 mol/l sālsskābes (4.1.). Izšķīdina un uzpilda līdz vienam litram ar ūdeni. Rūpīgi samaisa. Šis šķīdums ir apmēram 0,5 mol/l sālsskābes šķīdums.

4.4. Kalibrēšanas šķīdumi

Šo šķīdumu pagatavošanai skatīt katra atsevišķa mikroelementa noteikšanas metodi.

5. Iekārta

Atomu absorbcijas spektrometrs, kas emitē nosakāmajiem mikroelementiem raksturīgu starojumu.

Analizētājam ir jāievēro ražotāja instrukcijas un jāiepazīstas ar aparātu. Aparātam ir jāļauj izdarīt fona korekciju, lai to varētu lietot, kad vien nepieciešams (piemēram, Zn noteikšanai). Lietojamās gāzes ir gaiss un acetilēns.

▼ B**6. Analizējamā šķīduma pagatavošana**6.1. *Nosakāmo mikroelementu ekstraktu šķīdumu pagatavošana*

Skatīt 10.1. un/vai 10.2. un, ja vajadzīgs, 10.3. metodi.

6.2. *Analizējamā šķīdumā apstrāde*

Atšķaida pēc 10.1., 10.2. vai 10.3. metodes ar ūdeni un/vai sālsskābi (4.1. vai 4.2.) iegūto ekstrakta alikvoto daļu, lai mērāmajā šķīdumā būtu nosakāmā elementa koncentrācija, kas iekļaujas kalibrēšanas diapazonā (7.2.), un sālsskābes koncentrācija vismaz 0,5 mol/l un ne lielāka par 2,5 mol/l. Lai veiktu šo darbību, var būt vajadzīga viena vai vairākas atšķaidīšanas.

Galīgo šķīdumu iegūst, ielejot atšķaidīta ekstrakta alikvoto daļu 100 ml mērkolbā. (a) ir alikvotās daļas tilpums ml. Pievieno 10 ml lantāna sāls šķīduma (4.3.). Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2) un rūpīgi samaisa. D ir atšķaidījuma koeficients.

7. Analīzes gaita7.1. *Tukšā šķīduma pagatavošana*

Gatavo tukšo šķīdumu, atkārtojot visu procedūru no ekstrakcijas stadijas, izņemot tikai mēslošanas līdzekļa analizējamo paraugu.

7.2. *Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana*

No pēc metodes katram atsevišķam mikroelementam pagatavotajiem darba kalibrēšanas šķīdumiem sagatavo 100 ml mērkolbās vismaz piecu kalibrēšanas paraugu sēriju pieaugošā koncentrācijā spektrometra optimālajā mērīšanas diapazonā. Ja nepieciešams, pieregulē sālsskābes koncentrāciju, lai tā būtu cik iespējams tuva atšķaidītajam analizējamam paraugam (6.2.). Dzelzs vai cinka noteikšanai pievieno 10 ml tā paša lantāna sāls šķīduma (4.3.), ko lieto 6.2. punktā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa.

7.3. *Noteikšana*

Sagatavo spektrometru (5) noteikšanai un pieregulē metodē doto viļņu garumu atsevišķi nosakāmajam mikroelementam.

Trīs reizes iesmidzina kalibrēšanas šķīdumus (7.2.), analizējamo šķīdumu (6.2.) un tukšo šķīdumu (7.1.), atzīmējot katru rezultātu un izskalojot mērinstrumentu starp atsevišķām iesmidzināšanas reizēm.

Zīmē kalibrēšanas līkni, atzīmējot vidējos spektrometra nolasījumus katram kalibrēšanas šķīdumam (7.2.) uz ordinātu ass un atbilstošās elementa koncentrācijas $\mu\text{g/ml}$ uz abscisu ass.

No šīs līknes nosaka attiecīgā mikroelementa koncentrācijas analizējamā šķīdumā x_s (6.2.) un tukšajā šķīdumā x_b (7.1.), $\mu\text{g/ml}$.

8. Rezultātu izteikšana

Mikroelementa (E) procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī ir:

$$E (\%) = [(x_s - x_b) \times V \times D] / (M \times 10^4)$$

▼ B

Ja lietota 10.3. metode:

$$E (\%) = [(x_s - x_b) \times V \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

E ir noteiktais mikroelementa daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums no mēslošanas līdzekļa;

x_s ir analizējamā šķīduma (6.2.) koncentrācija $\mu\text{g/ml}$;

x_b ir tukšā šķīduma (7.1.) koncentrācija $\mu\text{g/ml}$;

V ir pēc 10.1. vai 10.2. metodes iegūtā ekstrakta tilpums ml;

D ir atšķaidījuma koeficients, kas atbilst 6.2. punktā veiktajai atšķaidīšanai;

M ir pēc 10.1. vai 10.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana:

Ja (a_1), (a_2), (a_3), ..., (a_i) un (a) ir alikvotās daļas un (v_1), (v_2), (v_3), ..., (v_i) un (100) to atšķaidīšanām atbilstošie tilpumi, tad atšķaidījuma koeficients:

$$D = (v_1 / a_1) \times (v_2 / a_2) \times (v_3 / a_3) \times \dots \times (v_i / a_i) \times (100 / a).$$

10.5. metode

Bora noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar acidimetrisku titrēšanu

1. Darbības joma

Šī metode nosaka procedūru bora satura noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietošanas joma

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu ekstraktus, kas iegūti saskaņā ar 10.1. un 10.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kopējo un/vai ūdenī šķīstošo boru.

3. Princips

Mannīta-bora komplekss veidojas šādā borāta reakcijā ar mannītu:



Kompleksu titrē ar nātrija hidroksīda šķīdumu līdz pH 6,3.

4. Reaģenti

4.1. Metilsarkanā indikatora šķīdums

Izšķīdina 0,1 g metilsarkanā ($\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{N}_3\text{O}_2$) 50 mililitros etanola (95 % 100 ml mērkolbā). Uzpilda tilpumu līdz 100 ml ar ūdeni. Rūpīgi samaisa.

4.2. Atšķaidīts sālsskābes šķīdums, apmēram 0,5 mol/l

Sajauc 1 tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18 \text{ g/ml}$) ar 20 tilpumiem ūdens.

4.3. Nātrija hidroksīda šķīdums, apmēram 0,5 mol/l

Nedrīkst saturēt oglekļa dioksīdu. Izšķīdina 20 g granulveida nātrija hidroksīda (NaOH) 1 l mērkolbā, kas satur apmēram 800 ml uzvārīta ūdens. Kad šķīdums atdzisis, uzpilda līdz 1 000 ml ar vārītu ūdeni un rūpīgi samaisa.

▼ B

- 4.4. *Nātrija hidroksīda standartšķīdums, apmēram 0,025 mol/l*
Nedrīkst saturēt oglekļa dioksīdu. Atšķaida 0,5 mol/l nātrija hidroksīda šķīdumu (4.3.) 20 reizes ar vārītu ūdeni un rūpīgi samaisa. Vēlāk jānosaka šķīduma borekvivalences vērtība (skatīt 9. punktu).
- 4.5. *Bora kalibrēšanas šķīdums (100 µg/ml B)*
Izšķīdina 0,5719 g borskābes (H₂BO₃), kas nosvērta ar 0,1 mg precizitāti, ūdenī 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa. Pārlej plastmasas pudelē uzglabāšanai ledusskapī.
- 4.6. *D-mannīta (C₆H₁₄O₆) pulveris*
- 4.7. *Nātrija hlorīds (NaCl)*
5. **Iekārta**
- 5.1. pH metrs ar stikla elektrodu
- 5.2. Magnētiskais maisītājs
- 5.3. 400 ml vārglāze ar teflona spieķīti
6. **Analizējamā šķīduma pagatavošana**
- 6.1. *Bora šķīduma pagatavošana*
Skatīt 10.1. un/vai 10.2. un, ja vajadzīgs, 10.3. metodi.
7. **Analīzes gaita**
- 7.1. *Analīze*
Ievieto 400 ml vārglāzē (5.3.) ekstrakta (6.1.) alikvoto daļu (a), kas satur 2 līdz 4 mg bora. Pievieno 150 ml ūdens.

Pievieno vairākus pilienus metilsarkanā indikatora šķīduma (4.1.).

Ekstrahējot pēc 10.2. metodes, paskābina ar 0,5 mol/l sālsskābi (4.2.) līdz indikatora krāsas pārejas punktam, tad pievieno vēl 0,5 ml 0,5 mol/l sālsskābes (4.2.).

Pēc 3 g nātrija hlorīda (4.7.) pievienošanas, uzkaršē līdz viršanai, lai atdalītu oglekļa dioksīdu. Atdzesē. Novieto vārglāzi uz magnētiskā maisītāja (5.2.) un ievieto iepriekš kalibrētus pH metra elektrodus (5.1.).

Pieregulē pH precīzi līdz 6,3, vispirms ar 0,5 mol/l nātrija hidroksīda šķīdumu (4.3.), tad ar 0,025 mol/l šķīdumu (4.4.).

Pievieno 20 g D-mannīta (4.6.), pilnīgi izšķīdina un rūpīgi samaisa. Titrē ar 0,025 mol/l nātrija hidroksīda šķīdumu (4.4.) līdz pH 6,3 (vismaz 1 minūti šķīdumam jābūt stabilam). X₁ ir vajadzīgais tilpums.
8. **Tukšais šķīdums**
Gatavo tukšo šķīdumu, atkārtojot visu procedūru no šķīduma pagatavošanas stadijas, izņemot tikai mēslošanas līdzekli. X₀ ir vajadzīgais tilpums.
9. **Nātrija hidroksīda šķīduma (4.4.) borekvivalences vērtība**
Ar pipeti ievada 20 ml (2,0 mg B) kalibrēšanas šķīduma (4.5.) 400 ml vārglāzē un pievieno vairākus pilienus metilsarkanā indikatora šķīduma (4.1.). Pievieno 3 g nātrija hlorīda (4.7.) un sālsskābes šķīdumu (4.2.) līdz indikatora šķīduma (4.1.) krāsas pārejas punktam.

▼ B

Uzpilda tilpumu līdz apmēram 150 mililitriem un pakāpeniski uzkaršē līdz viršanai, lai atdalītu oglekļa dioksīdu. Atdzesē. Novieto vārglāzi uz magnētiskā maisītāja (5.2.) un ievieto iepriekš kalibrētus pH metra elektrodus (5.1.). Pieregulē pH precīzi līdz 6,3, vispirms ar 0,5 mol/l nātrija hidroksīda šķīdumu (4.3.), tad ar 0,025 mol/l šķīdumu (4.4.).

Pievieno 20 g *D*-mannīta (4.6.), pilnīgi izšķīdina un rūpīgi samaisa. Titrē ar 0,025 mol/l nātrija hidroksīda šķīdumu (4.4.) līdz pH 6,3 (vismaz 1 minūti šķīdumam jābūt stabilam). V_1 ir vajadzīgais tilpums.

Līdzīgi gatavo tukšo šķīdumu, aizvietojot kalibrēšanas šķīdumu ar 20 ml ūdens. V_0 ir vajadzīgais tilpums.

Borekvivalences vērtība (F) pēc NaOH standartšķīduma (4.4.), mg/ml, ir šāda:

$$F \text{ (in mg / ml)} = 2 / (V_1 - V_0)$$

1 ml precīzi pagatavota 0,025 mol/l nātrija hidroksīda šķīduma atbilst 0,27025 mg bora.

10. Rezultātu izteikšana

Bora procentuālo saturu mēslošanas līdzeklī izsaka šādi:

$$B \text{ (\%)} = \frac{(X_1 - X_0) \times F \times V}{10 \times a \times M}$$

kur:

B (%) ir bora procentuālais saturs mēslošanas līdzeklī;

X_1 ir 0,025 mol/l nātrija hidroksīda šķīduma (4.4.) tilpums ml, ko patērē analizējamam šķīdumam;

X_0 0,025 mol/l nātrija hidroksīda šķīduma (4.4.) tilpums ml, ko patērē tukšajam šķīdumam;

F ir borekvivalences vērtība pēc 0,025 mol/l nātrija hidroksīda šķīduma (4.4.), mg/ml;

V ir ekstrakta šķīduma tilpums, kas iegūts pēc 10.1. vai 10.2. metodes ml;

a ir alikvotās daļas (7.1.) tilpums, kas ņemts no ekstrakta šķīduma (6.1.) ml;

M ir pēc 10.1. vai 10.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

10.6. metode**Kobalta noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos gravimetriski ar 1-nitrozo-2-naftolu****1. Darbības joma**

Šis dokuments nosaka procedūru kobalta noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietošanas joma

Šo procedūru izmanto mēslošanas līdzekļu ekstraktiem, kas iegūti saskaņā ar 10.1. un 10.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kobalta saturu.

▼ B**3. Princips**

Kobalts (III) ar 1-nitrozo-2-naftolu veido sarkanas nogulsnes $\text{Co}(\text{C}_{10}\text{H}_6\text{ONO})_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$. Pēc ekstraktā esošā kobalta pārvēršanas par kobaltu (III), kobaltu etiķskābē vidē izgulsnē ar 1-nitrozo-2-naftolu. Pēc filtrēšanas nogulsnes mazgā un žāvē līdz nemainīgai masai un nosver kā $\text{Co}(\text{C}_{10}\text{H}_6\text{ONO})_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$.

4. Reaģenti

4.1. 30 % ūdeņraža peroksīda šķīdums (H_2O_2 , $d_{20} = 1,11 \text{ g/ml}$)

4.2. *Nātrija hidroksīda šķīdums, apmēram 2 mol/l*

Izšķīdina 8 g granulveida nātrija hidroksīda 100 mililitros ūdens.

4.3. *Atšķaidīts sālsskābes šķīdums, aptuveni 6 mol/l*

Sajauc 1 tilpumu sālsskābes ($d_{20} = 1,18 \text{ g/ml}$) ar 1 tilpumu ūdens.

4.4. 99,7 % etiķskābe (CH_3COOH , $d_{20} = 1,05 \text{ g/ml}$)

4.5. *Etiķskābes šķīdums (1:2), aptuveni 6 mol/l*

Sajauc 1 tilpumu etiķskābes (4.4.) ar 2 tilpumiem ūdens.

4.6. 1-nitrozo-2-naftola šķīduma 100 mililitros etiķskābes (4.4.). Pievieno 100 ml remdena ūdens. Rūpīgi samaisa. Tūlīt filtrē. Iegūtais šķīdums tūlīt jāizlieto.

5. Iekārta

5.1. Filtrtģelis P 16/ISO 4 793, porainība 4, 30 vai 50 ml tilpums

5.2. Termostats ar $130 (\pm 2) \text{ }^\circ\text{C}$ temperatūru

6. Analizējamā šķīduma pagatavošana

6.1. *Kobalta šķīduma pagatavošana*

Skatīt 10.1. un 10.2. metodi.

6.2. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*

Ekstrakta alikvoto daļu, kas satur ne vairāk par 20 mg Co, ievieto 400 ml vārglāzē. Ja ekstrakts ir iegūts pēc 10.2. metodes, paskābina ar pieciem pilieniem sālsskābes (4.3.). Pievieno apmēram 10 ml ūdeņraža peroksīda šķīduma (4.1.). Ļauj oksidētajam nesildot darboties 15 minūtes, tad uzpilda līdz apmēram 100 ml ar ūdeni. Nosedz vārglāzi ar pulksteņstikliņu. Uzkaršē šķīdumu līdz viršanas temperatūrai un vāra apmēram 10 minūtes. Atdziest. Pasārmina pilienu pa pilienam ar nātrija hidroksīda šķīdumu (4.2.), līdz sāk izkrist melnas kobalta hidroksīda nogulsnes.

7. Analīzes gaita

Pievieno 10 ml etiķskābes (4.4.) un uzpilda šķīdumu ar ūdeni līdz apmēram 200 ml. Karsē līdz vārīšanai. Ar bireti vienmērīgi maisot pilienu pa pilienam pievieno 20 ml 1-nitrozo-2-naftola šķīduma (4.6.). Beigās maisa enerģiski, lai nogulsnes koagulētu.

Filtrē caur iepriekš nosvērtu filtrtģeli (5.1.), cenšoties izvairīties no tīģeļa aizsīšanas. Šā iemesla dēļ jācenšas, lai filtrēšanas laikā virs nogulsnēm būtu šķidrums.

▼ B

Skalo vārglāzi ar atšķaidītu sālsskābi (4.5.), lai atdalītu visas nogulsnes, skalo nogulsnes uz filtra ar atšķaidītu etiķskābi (4.5.) un trīs reizes ar karstu ūdeni.

Žāvē termostatā (5.2.) 130 (± 2) °C temperatūrā līdz nemainīgai masai.

8. Rezultātu izteikšana

1 mg Co (C₁₀H₆ONO)₃·2H₂O nogulšņu atbilst 0,096381 mg Co.

Kobalta (Co) procentuālo saturu mēslošanas līdzeklī izsaka:

$$\text{Co (\%)} = X \times 0,0096381 \times \frac{V \times D}{a \times M}$$

kur

X ir nogulšņu masa mg;

V ir ekstrakta šķīduma tilpums, kas iegūts pēc 10.1. vai 10.2. metodes ml;

a ir alikvotās daļas tilpums no pēdējā atšķaidījuma ml;

D ir šīs alikvotās daļas atšķaidījuma koeficients;

M analizējamā parauga masa g.

10.7. metode**Vara titrimetriska noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos****1. Darbības joma**

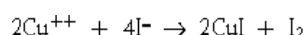
Šis dokuments nosaka procedūru vara noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietošanas joma

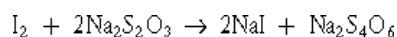
Šo procedūru izmanto mēslošanas līdzekļu ekstraktiem, kas iegūti saskaņā ar 10.1. un 10.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt vara saturu.

3. Princips

Vara jonus skābā vidē reducē ar kālija jodīdu.



Izdalījušos jodu titrē ar nātrija tiosulfāta standartšķīdumu cietes indikatora klātbūtnē:

**4. Reaģenti**

4.1. Slāpekļskābe (HNO₃, d₂₀ = 1,40 g/ml)

4.2. Urīnviela [(NH₂)₂ C = 0]

4.3. *Amonija bifluorīda (NH₄HF₂) 10 % šķīdums, m/V*

Šo šķīdumu uzglabā plastmasas traukā.

4.4. *Amonija hidroksīda šķīdums (1 + 1)*

Sajauc vienu tilpumu amonjaka šķīduma (NH₄OH, d₂₀ = 0,9 g/ml) ar vienu tilpumu ūdens.

▼B4.5. *Nātrija tiosulfāta standartšķīdums*

Izšķīdina 7,812 g nātrija tiosulfāta pentahidrāta ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$) ūdenī 1 litra mērkolbā. Šis šķīdums ir jāgatavo, lai 1 ml = 2 mg Cu. Stabilizēšanai pievieno vairākus pilienus hloroforma. Šķīdums jāuzglabā stikla traukā tumšā vietā.

4.6. Kālija jodīds (KI)

4.7. *Kālija tiocianāta (KSCN) šķīdums (25 % m/V)*

Šo šķīdumu uzglabā plastmasas traukā.

4.8. *Cietes šķīdums (apmēram 0,5 %)*

Ievieto 2,5 g cietes 600 ml vārglāzē. Pievieno apmēram 500 ml ūdens. Maisot uzvāra. Atdziest līdz istabas temperatūrai. Šķīdumam ir īss uzglabāšanas laiks. Uzglabāšanas laiku var paildināt, pievienojot apmēram 10 mg dzīvsudraba jodīda.

5. **Analizējamā šķīduma pagatavošana**

Vara šķīduma pagatavošana

Skatīt 10.1. un 10.2. metodi.

6. **Analīzes gaita**6.1. *Titrējamā šķīduma pagatavošana*

Ievieto alikvoto daļu šķīduma, kas satur ne mazāk par 20—40 mg Cu, 500 ml Erlenmeijera kolbā.

Atdala skābekļa pārākumu, uz īsu brīdi uzvārot. Uzpilda ar ūdeni līdz apmēram 100 ml tilpumam. Pievieno 5 ml slāpekļskābes (4.1.), uzkaršē līdz viršanai un vāra apmēram pusminūti.

Noņem Erlenmeijera kolbu no plītiņas, pievieno 3 g urīnvielas (4.2.) un vēl pusminūti pavāra.

Noņem no plītiņas un pievieno 200 ml auksta ūdens. Ja nepieciešams, atdziest Erlenmeijera kolbas satur līdz istabas temperatūrai.

Pakāpeniski pievieno amonija hidroksīda šķīdumu (4.4.), līdz šķīdums kļūst zils, tad pievieno vēl 1 ml pārākumam.

Pievieno 50 ml amonija bifluorīda šķīduma (4.3.) un samaisa.

Pievieno 10 g kālija jodīda (4.6.) un izšķīdina.

6.2. *Šķīduma titrēšana*

Novieto Erlenmeijera kolbu uz magnētiskā maisītāja. Ievieto Erlenmeijera kolbā stienīti un iestāda vēlamo ātrumu.

Ar bireti pievieno nātrija tiosulfāta standartšķīdumu (4.5.), līdz brūnais joda krāsojums kļūst mazāk intensīvs.

Pievieno 10 ml cietes šķīduma (4.8.).

Turpina titrēt ar nātrija tiosulfāta šķīdumu (4.5.), līdz purpursarkanā krāsa gandrīz izzudusi.

Pievieno 20 ml kālija tiocianāta šķīduma (4.7.) un turpina titrēt, līdz violeti zilā krāsa pilnībā izzudusi.

Atzīmē izlietotā tiosulfāta šķīduma tilpumu.

▼ B**7. Rezultātu izteikšana**

1 ml nātrija tiosulfāta standartšķīduma (4.5.) atbilst 2 miligramiem Cu.

Vara procentuālo saturu mēslošanas līdzeklī izsaka:

$$\text{Cu (\%)} = X \frac{V}{a \times M \times 5}$$

kur:

ir izlietotā nātrija tiosulfāta tilpums ml;

V ir ekstrakta šķīduma tilpums ml, kas iegūts pēc 10.1. vai 10.2. metodes;

a ir alikvotās daļas tilpums ml;

M ir pēc 10.1. vai 10.2. metodes apstrādāta analizējamā parauga masa g.

10.8. metode**Dzelzs noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju****1. Darbības joma**

Šī metode apraksta procedūru dzelzs noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietošanas joma

Šo procedūru izmanto, lai analizētu mēslošanas līdzekļu ekstraktus, kas iegūti saskaņā ar 10.1. un 10.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt kopējo un/vai ūdenī šķīstošo dzelzi.

3. Princips

Pēc attiecīgas apstrādes un ekstrakta atšķaidīšanas dzelzs saturu nosaka ar atomu absorbcijas spektrometriju.

4. Reaģenti**4.1. Sālsskābes šķīdums, aptuveni 6 mol/l**

Skatīt 10.4. (4.1.) metodi.

4.2. Sālsskābes šķīdums, aptuveni 0,5 mol/l

Skatīt 10.4. (4.2.) metodi.

4.3. Ūdeņraža peroksīda šķīdums (30 % H₂O₂, d₂₀ = 1,11 g/ml), kas nesatur mikroelementus**4.4. Lantāna sāls šķīdumi (10 g La litrā)**

Skatīt 10.4. (4.3.) metodi.

4.5. Dzelzs kalibrēšanas šķīdums**4.5.1. Dzelzs standartšķīdums (1 000 µg/ml)**

500 ml vārglāzē ar 0,1 mg precizitāti nosver 1 g tīras dzelzs stieples, pievieno 200 ml 6 mol/l sālsskābes (4.1.) un 15 ml ūdeņraža peroksīda šķīduma (4.3.). Karsē uz plītiņas, līdz dzelzs pilnībā izšķīdusi. Pēc atdzišanas kvantitatīvi pārnes 1 000 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.

▼ B

- 4.5.2. Dzelzs darba šķīdums (100 µg/ml)
Ielej 20 ml standartšķīduma (4.5.1.) 200 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa.

5. **Iekārta**

Atomu absorbcijas spektrometrs: skatīt 10.4. (5.) metodi. Instrumentam jābūt apgādātam ar starojuma avotu, kas raksturīgs dzelzij (248,3 nm).

6. **Analizējamā šķīduma pagatavošana**

6.1. *Dzelzs ekstrakta šķīdums*

Skatīt 10.1. un/vai 10.2. un, ja vajadzīgs, 10.3. metodi.

6.2. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*

Skatīt 10.4. (6.2). metodi. Analizējamam šķīdumam jā satur 10 % (V/V) lantāna sāls šķīduma.

7. **Analīzes gaita**

7.1. *Tukšā šķīduma pagatavošana*

Skatīt 10.4. (7.1). metodi. Analizējamam šķīdumam jā satur 10 % (V/V) lantāna sāls šķīduma, ko lieto 6.2. punktā.

7.2. *Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana*

Skatīt 10.4. (7.2). metodi.

Optimālajam noteikšanas diapazonam no 0 līdz 10 µg/ml dzelzs, ievieto 0, 2, 4, 6, 8 un 10 ml darba šķīduma (4.5.2.) 100 ml mērkolbu sērijā. Ja nepieciešams, pierēgulē sālskābes koncentrāciju cik iespējams tuvu analizējamā šķīduma koncentrācijai. Pievieno 10 ml lantāna sāls šķīduma, ko lieto 6.2. punktā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa. Šie šķīdumi satur attiecīgi 0, 2, 4, 6, 8 un 10 µg/ml dzelzs.

7.3. *Noteikšana*

Skatīt 10.4. (7.3). metodi. Sagatavo spektrometru (5.) mērīšanai 248,3 nm viļņu garumā.

8. **Rezultātu izteikšana**

Skatīt 10.4. (8). metodi.

Dzelzs procentuālo saturu mēslošanas līdzeklī izsaka šādi:

$$\text{Fe (\%)} = [(x_s - x_b) \times V \times D] / (M \times 10^4)$$

Ja lieto 10.3. metodi,

$$\text{Fe (\%)} = [(x_s - x_b) \times V \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

Fe ir dzelzs daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī;

x_s ir analizējamā šķīduma (6.2.) koncentrācija µg/ml;

x_b ir tukšā šķīduma (7.1.) koncentrācija µg/ml;

V ir ekstrakta tilpums ml, kas iegūts pēc 10.1. vai 10.2. metodes;

D ir koeficients atšķaidīšanai, ko izdara saskaņā ar 6.2. punktu;

▼ B

M ir pēc 10.1. vai 10.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana: ja (a1), (a2), (a3), ..., (ai) un (a) ir alikvotās daļas un (v1), (v2), (v3), ..., (vi) un (100) to atšķaidīšanām atbilstošie tilpumi, tad atšķaidījuma koeficients

$$D = (v1 / a1) \times (v2 / a2) \times (v3 / a3) \times \dots \times (vi / ai) \times (100 / a).$$

10.9. metode

Mangāna titrimetriska noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos**1. Darbības joma**

Šī metode apraksta procedūru mangāna noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietošanas joma

Šo procedūru izmanto mēslošanas līdzekļu ekstraktiem, kas iegūti saskaņā ar 10.1. un 10.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt mangāna saturu.

3. Princips

Ja ekstraktā ir hlorīda joni, tos atdala, ekstraktu vārot ar sērskābi. Mangānu oksidē ar nātrija bismutātu slāpekļskābē vidē. Iegūto permanganātu reducē ar dzelzs (II) sulfāta pārākumu. Pārākumu attitrē ar kālija permanganāta šķīdumu.

4. Reaģenti

4.1. Koncentrēta sērskābe (H₂SO₄, d₂₀ = 1,84 g/ml)

4.2. *Sērskābe, aptuveni 9 mol/l*

Uzmanīgi samaisa 1 tilpumu koncentrētas sērskābes (4.1.) ar 1 tilpumu ūdens.

4.3. *Slāpekļskābe, 6 mol/l*

Sajauc 3 tilpumus slāpekļskābes (HNO₃, d₂₀ = 1,40 g/ml) ar 4 tilpumiem ūdens.

4.4. *Slāpekļskābe, 0,3 mol/l*

Sajauc 1 tilpumu 6 mol/l slāpekļskābes ar 19 tilpumiem ūdens.

4.5. 85 % nātrija bismutāts (NaBiO₃).

4.6. Kizelgūrs

4.7. Ortofosforskābe, 15 mol/l (H₃PO₄, d₂₀ = 1,71 g/ml)

4.8. *Dzelzs (II) sulfāta šķīdums, 0,15 mol/l*

Izšķīdina 41,6 g dzelzs(II) sulfāta heptahidrāta (FeSO₄·7HO) 1 l mērkolbā.

Pievieno 25 ml koncentrētas sērskābes (4.1.) un 25 ml fosforskābes (4.7). Uzpilda līdz 1 000 ml. Samaisa.

4.9. *Kālija permanganāta šķīdums, 0,020 mol/l*

Nosver 3,160 g kālija permanganāta (KMnO₄) ar 0,1 mg precizitāti. Izšķīdina un uzpilda līdz 1 000 ml ar ūdeni.

4.10. *Sudraba nitrāta šķīdums, 0,1 mol/l*

Izšķīdina ūdenī 1,7 g sudraba nitrāta (AgNO₃) un uzpilda līdz 100 ml.

▼ B**5. Iekārta**

- 5.1. Filtrtūģelis P16/ISO 4 793, porainība 4, 50 ml tilpums, pievienots pie 500 ml Bunzena kolbas.
- 5.2. Magnētiskais maisītājs

6. Analizējamā šķīduma pagatavošana**6.1. Mangāna ekstrakta šķīdums**

Skatīt 10.1. un 10.2. metodi. Ja nav zināms, ka šķīdumā ir hlorīda joni, šķīdumu pārbauda ar vienu pilienu sudraba nitrāta šķīduma (4.10.).

- 6.2. Ja hlora jonu nav, alikvoto ekstrakta daļu, kas satur 10 līdz 20 mg mangāna, ievieto 400 ml augstas formas vārglāzē. Uzpilda tilpumu līdz apmēram 25 ml ietvaicējot vai pievienojot ūdeni. Pievieno 2 ml koncentrētas sērskābes (4.1.).

6.3. Ja šķīdumā ir hlorīda joni, tie ir jāatdala šādā veidā:

Alikvoto ekstrakta daļu, kas satur 10 līdz 20 mg mangāna, ievieto 400 ml augstas formas vārglāzē. Pievieno 5 ml 9 mol/l sērskābes (4.2.). Uzkaršē velkmē uz plītiņas un ļauj vārīties, līdz izdalās biezi balti dūmi. Turpina, līdz tilpums samazinās līdz apmēram 2 ml (plāns sīrupveida šķīduma slānis vārglāzes dibenā). Atdzesē līdz istabas temperatūrai.

Uzmanīgi pievieno 25 ml ūdens un vēlreiz pārbauda hlorīdu jonu klātbūtni ar vienu pilienu sudraba nitrāta šķīduma (4.10.). Ja hlorīdi joprojām ir šķīdumā, pēc 5 ml 9 mol/l sērskābes (4.2.) pievienošanas darbību atkārto.

7. Analīzes gaita

400 ml vārglāzē pie analizējamā šķīduma pievieno 25 ml 6 mol/l slāpekļskābes (4.3.) un 2,5 g nātrija bismutāta (4.5.). Enerģiski maisa trīs minūtes ar magnētisko maisītāju (5.2.).

Pievieno 50 ml 0,3 mol/l slāpekļskābes (4.4.) un atkal maisa. Filtrē vakuumā caur filtrtūģeli (5.1.), kura dibenā izklāts kizelgūrs (4.6.). Skalo filtrtūģeli vairākas reizes ar 0,3 mol/l slāpekļskābi (4.4.), līdz iegūst bezkrāsainu filtrātu.

Filtrātu un skalojamo šķīdumu pārnes 500 ml vārglāzē. Samaisa un pievieno 25 ml 0,15 mol/l dzelzs (II) sulfāta šķīduma (4.8.). Ja filtrāts pēc dzelzs (II) sulfāta pievienošanas kļūst dzeltens, pievieno 3 ml 15 mol/l ortofosforskābes (4.7.).

Dzelzs (II) sulfāta pārākumu titrē no biretes ar 0,02 mol/l kālija permanganāta šķīduma (4.9.), līdz šķīdums kļūst rozā un krāsa paliek stabila vienu minūti. Izdara tukšo analīzi tādos pašos apstākļos, izlaižot analizējamo paraugu.

Piezīme

Oksidētais šķīdums nedrīkst nonākt saskarē ar gumiju.

8. Rezultātu izteikšana

1 ml 0,02 mol/l kālija permanganāta šķīduma atbilst 1,099 mg mangāna (Mn).

▼ B

Mangāna procentuālo saturu mēslošanas līdzeklī izsaka šādi:

$$\text{Mn (\%)} = (x_b - x_s) \times 0,1099 \times \frac{V}{a \times M}$$

kur

x_b ir permanganāta tilpums tukšajā analizē ml;

x_s ir permanganāta tilpums analizējamā parauga titrēšanai ml;

V ir ekstrakta šķīduma tilpums ml, kas iegūts pēc 10.1. vai 10.2. metodes;

a ir ekstrakta alikvotās daļas tilpums ml;

M ir analizējamā parauga masa g.

10.10. metode

Molibdēna gravimetriska noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar 8-hidorksihinolīnu**1. Darbības joma**

Šis dokuments apraksta procedūru molibdēna noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietojamā joma

Šo procedūru izmanto pēc 10.1. un 10.2. metodes iegūto mēslošanas līdzekļu ekstraktiem, par kuriem šīs regulas I.E pielikumā ir prasība deklarēt molibdēna saturu.

3. Princips

Molibdēna saturu nosaka, izgulsnējot ar molibdēniloksinātu specifiskos apstākļos.

4. Reaģenti**4.1. Sērskābes šķīdums, aptuveni 1 mol/l**

Uzmanīgi lej 55 ml sērskābes (H_2SO_4), $d_{20} = 1,84$ g/ml) 1 l mērkolbā, kurā ieliets 800 ml ūdens. Samaisa. Pēc atdzišanas uzpilda līdz vienam litram. Samaisa.

4.2. Atšķaidīts amonjaka šķīdums (1:3)

Samaisa vienu tilpumu amonjaka šķīduma (NH_4OH , $d_{20} = 0,9$ g/ml) ar 3 tilpumiem ūdens.

4.3. Atšķaidīts etiķskābes šķīdums (1:3)

Samaisa vienu tilpumu koncentrētas etiķskābes (99,7 %, CH_3COOH , $d_{20} = 1,049$ g/ml) ar 3 tilpumiem ūdens.

4.4. Etilēndiamīntetraetiķskābes (EDTA) dinātrija sāls

Izšķīdina 5 g Na_2 EDTA ūdenī 100 ml mērkolbā. Uzpilda līdz atzīmei un samaisa.

4.5. Buferšķīdums

100 ml mērkolbā izšķīdina ūdenī 15 ml koncentrētas etiķskābes un 30 g amonija acetāta. Uzpilda līdz 100 ml.

▼B4.6. *7-hidroksihinolīna (oksīna) šķīdums*

100 ml mērkolbā 5 mililitros koncentrētas etiķskābes izšķīdina 3 g 8-hidroksihinolīna. Pievieno 80 ml ūdens. Pa pilienam pievieno amonjaka šķīdumu (4.2.), līdz šķīdums kļūst duļķains, tad pievieno etiķskābi (4.3.), līdz šķīdums atkal kļūst dzidrs.

Uzpilda ar ūdeni līdz 100 ml.

5. **Iekārta**

5.1. Filtrrūgelis P16/ISO 4 793, porainība 4, 30 ml tilpums

5.2. pH metrs ar stikla elektrodu

5.3. Termostats 130 līdz 135 °C temperatūrā

6. **Analizējamā šķīduma pagatavošana**

6.1. Molibdēna šķīduma pagatavošana. Sk. 10.1. un 10.2. metodi.

7. **Analīzes gaita**

7.1. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*

Vārglāzē ievieto alikvoto daļu, kas satur 25 līdz 100 mg Mo 250 ml. Uzpilda tilpumu līdz 50 ml ar ūdeni.

Pieregulē šķīduma pH 5, pievienojot pa pilienam sērskābes šķīdumu (4.1.). Pievieno 15 ml EDTA šķīduma (4.4.) un 5 ml buferšķīduma (4.5.). Uzpilda līdz apmēram 80 ml ar ūdeni.

7.2. *Nogulšņu iegūšana un skalošana*

Nogulšņu iegūšana

Šķīdumu mazliet uzkaršē. Nepārtraukti maisot, pievieno oksīna šķīdumu (4.6.). Turpina izgulsnēšanu, līdz vairs nenovēro nogulšņu veidošanos. Pievieno vēl reaģentu, līdz virsējais šķīdums kļūst mazliet dzeltens. Parasti pietiek ar 20 ml. Turpina nogulsnes viegli karsēt divas vai trīs minūtes.

Filtrēšana un skalošana

Filtrē caur filtrrūgeli (5.1.). Skalo vairākas reizes ar 20 ml karsta ūdens. Skalojamam ūdenim pakāpeniski jākļūst bezkrāsainam, kas norāda, ka tajā vairs nav oksīna.

7.3. *Nogulšņu svēršana*

Nogulsnes žāvē 130 līdz 135 °C temperatūrā līdz nemainīgai masai (vismaz vienu stundu).

Atdzesē eksikatorā un nosver.

8. **Rezultātu izteikšana**

1 mg molibdēna oksināta MoO₂ (C₉H₆ON)₂ atbilst 0,2305 mg Mo.

Molibdēna procentuālo saturu mēslošanas līdzeklī izsaka:

$$\text{Mo (\%)} = X \times 0,02305 \times \frac{V \times D}{a \times M}$$

kur

X ir molibdēna oksināta nogulšņu masa mg;

V ir ekstrakta šķīduma tilpums ml pēc 10.1. vai 10.2. metodes;

a ir alikvotās daļas tilpums no pēdējā atšķaidījuma ml;

▼B

D ir alikvotās daļas atšķaidījuma koeficients;

M ir analizējamā parauga masa g.

10.11. metode

Cinka noteikšana mēslošanas līdzekļu ekstraktos ar atomu absorbcijas spektrometriju**1. Darbības joma**

Šī metode apraksta procedūru cinka noteikšanai mēslošanas līdzekļu ekstraktos.

2. Pielietojanas joma

Šo procedūru izmanto mēslošanas līdzekļu ekstraktiem, kas iegūti saskaņā ar 10.1. un 10.2. metodi un uz ko attiecas prasība šīs regulas I.E pielikumā deklarēt cinka saturu.

3. Princips

Pēc attiecīgas apstrādes un ekstraktu atšķaidīšanas cinka saturu nosaka ar atomu absorbcijas spektrometriju.

4. Reaģenti4.1. *Sālsskābes šķīdums, aptuveni 6 mol/l*

Skatīt 10.4. (4.1.) metodi.

4.2. *Sālsskābes šķīdums, aptuveni 0,5 mol/l*

Skatīt 10.4. (4.2.) metodi.

4.3. *Lantāna sāls šķīdumi (10 g La litrā)*

Skatīt 10.4. (4.3.) metodi.

4.4. *Cinka kalibrēšanas šķīdumi*

4.4.1. Cinka standartšķīdums (1 000 µg/ml)

1 000 ml mērkolbā 1 g cinka pulvera vai pārslu, ko nosver ar 0,1 mg precizitāti, izšķīdina 25 mililitros 6 mol/l sālsskābes (4.1.). Pēc pilnīgas izšķīšanas uzpilda tilpumu ar ūdeni un rūpīgi samaisa.

4.4.2. Cinka darba šķīdums (100 µg/ml)

Atšķaida 20 ml standartšķīduma (4.4.1.) ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu (4.2.) 200 ml mērkolbā. Uzpilda tilpumu ar 0,5 mol/l sālsskābes šķīdumu un rūpīgi samaisa.

5. Iekārta

Atomu absorbcijas spektrometrs.

Skatīt 10.4. (5.) metodi. Aparātam jābūt apgādātam ar starojuma avotu, kas raksturīgs cinkam (213,8 nm). Spektrometram vajadzīga iespēja veikt fona korekciju.

6. Analizējamā šķīduma pagatavošana6.1. *Cinka ekstrakta šķīdums*

Skatīt 10.1. un/vai 10.2. metodi.

6.2. *Analizējamā šķīduma pagatavošana*

Skatīt 10.4. (6.2.) metodi. Analizējamam šķīdumam jā satur 10 tilpuma % lantāna sāls šķīduma (4.3.).

▼B**7. Analīzes gaita**7.1. *Tukšā šķīduma pagatavošana*

Skatīt 10.4. (7.1.) metodi. Tukšajam šķīdumam jā satur 10 tilpuma % lantāna sāls šķīduma, ko lieto saskaņā ar 6.2. punktu.

7.2. *Kalibrēšanas šķīdumu pagatavošana*

Skatīt 10.4. (7.2.) metodi. Optimālajam noteikšanas diapazonam no 0 līdz 5 µg/ml cinka, ievieto attiecīgi 0, 0,5, 1, 2, 3, 4 un 5 ml darba šķīduma (4.4.2.) 100 ml mērkolbu sērijā. Ja nepieciešams, pierēgulē sālskābes koncentrāciju cik iespējams tuvu analizējamā šķīduma koncentrācijai. Katrā mērkolbā pievieno 10 ml lantāna sāls šķīduma, ko lieto saskaņā ar 6.2. punktu. Uzpilda līdz 100 ml ar 0,5 mol/l sālskābes šķīdumu (4.2.) un rūpīgi samaisa.

Šie šķīdumi satur attiecīgi 0, 0,5, 1, 2, 3, 4 un 5 µg/ml cinka.

7.3. *Noteikšana*

Skatīt 10.4. (7.3.) metodi. Sagatavo spektrometru (5.) mērījumiem 213,8 nm viļņu garumā.

8. Rezultātu izteikšana

Skatīt 10.4. (8.) metodi.

Cinka procentuālo saturu mēslošanas līdzeklī izsaka šādi:

$$\text{Zn (\%)} = [(x_s - x_b) \times V \times D] / (M \times 10^4)$$

Ja lietota 10.3. metode —

$$\text{Zn (\%)} = [(x_s - x_b) \times V \times 2D] / (M \times 10^4)$$

kur

Zn ir cinka daudzums, izteikts kā procentuālais daudzums mēslošanas līdzeklī;

x_s ir analizējamā šķīduma koncentrācija µg/ml;

x_b ir tukšā šķīduma koncentrācija µg/ml;

V ir ekstrakta šķīduma tilpums ml, kas iegūts saskaņā ar 10.1. vai 10.2. metodi;

D ir koeficients, kas atbilst saskaņā ar 6.2. punktu izdarīto atšķaidīšanu;

M ir pēc 10.1. vai 10.2. metodes ņemtā analizējamā parauga masa g.

Atšķaidījuma koeficienta D aprēķināšana:

ja (a1), (a2), (a3), ..., (ai) un (a) ir alikvotās daļas un (v1), (v2), (v3), ..., (vi) un (100) to atšķaidījumiem atbilstošie tilpumi, tad atšķaidījuma koeficientu D iegūst šādi:

$$D = (v1 / a1) \times (v2 / a2) \times (v3 / a3) \times \dots \times (vi / ai) \times (100 / a).$$

▼ **M7**

11. metode

Helātus veidojošie aģenti

11.1. metode

Helātētu mikroelementu saturs un mikroelementu helatētās frakcijas saturs noteikšana

EN 13366: Mēslošanas līdzekļi. Katjonitapstrāde helātētu mikroelementu saturs un mikroelementu helatētās frakcijas saturs noteikšanai.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

11.2. metode

EDTA, HEDTA un DTPA noteikšana

EN 13368-1: Mēslošanas līdzekļi. Helātveidīgo vielu jonhromatogrāfiska noteikšana mēslošanas līdzekļos. 1. daļa: EDTA, HEDTA un DTPA.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ **M9**

11.3. metode

Ar o,o-EDDHA, o,o-EDDHMA un HBED helatētas dzelzs saturs noteikšana

EN 13368-2 Mēslošanas līdzekļi. Helātveidīgo vielu hromatogrāfiska noteikšana mēslošanas līdzekļos. 2. daļa: Ar o,o-EDDHA, o,o-EDDHMA un HBED helatēta Fe saturs noteikšana ar jonu pāru hromatogrāfiju.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ **M7**

11.4. metode

Ar EDDHSA helatētas dzelzs saturs noteikšana

EN 15451: Mēslošanas līdzekļi. Helātveidojošo vielu saturs noteikšana. Ar EDDHSA helatētas dzelzs saturs noteikšana ar jonu pāru hromatogrāfiju.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

11.5. metode

Ar o,p-EDDHA helatētas dzelzs saturs noteikšana

EN 15452: Mēslošanas līdzekļi. Helātveidojošo vielu saturs noteikšana. Ar o,p-EDDHA helatētas dzelzs saturs noteikšana ar apgrieztas fāzes augsti izšķirtspējīgo šķidrums hromatogrāfiju.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ **M9**

11.6. metode

IDHA noteikšana

EN 15950 Mēslošanas līdzekļi. N-(1,2-dikarboksietil)-D,L-asparagīnskābes (iminodidzintarskābes, IDHA) noteikšana, izmantojot augstas izšķirtspējas šķidrums hromatogrāfiju (HPLC)

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

11.7. metode

Lignosulfonātu noteikšana

EN 16109 Mēslošanas līdzekļi. Mēslošanas līdzekļos kompleksētu mikroelementu jonu noteikšana. Lignosulfonātu identifikācija.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ M9

11.8. metode

Komplekso mikroelementu satura un komplekso mikroelementu frakcijas noteikšana

EN 15962 Mēslošanas līdzekļi. Komplekso mikroelementu satura un komplekso mikroelementu frakcijas satura noteikšana

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ M7

12. metode

Nitrifikācijas un ureāzes inhibitori

12.1. metode

Diciāndiamīda satura noteikšana

EN 15360: Mēslošanas līdzekļi. Diciāndiamīda satura noteikšana. Metode, kurā izmanto augstas izšķirtspējas šķidrumsromatogrāfiju (HPLC).

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

12.2. metode

NBPT noteikšana

EN 15688: Mēslošanas līdzekļi. Ureāzes inhibitora N-(n-butil)tiofosfortriamīda (NBPT) noteikšana ar metodi, kurā izmanto augstas izšķirtspējas šķidrumsromatogrāfiju (HPLC).

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ M9

12.3 metode

3-metilpirazola noteikšana

EN 15905 Mēslošanas līdzekļi. 3-metilpirazola (MP) noteikšana ar augstas izšķirtspējas šķidrumsromatogrāfiju (HPLC)

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

12.4. metode

TZ noteikšana

EN 16024 Mēslošanas līdzekļi. 1H,1,2,4-triazola noteikšana urīnvielā un mēslošanas līdzekļos, kas satur urīnvielu. Metode, kurā izmanto augstas izšķirtspējas šķidrumsromatogrāfiju (HPLC)

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

12.5. metode

2-NPT noteikšana

EN 16075 Mēslošanas līdzekļi. N-(2-nitrofenil)fosfora triamīda (2-NPT) noteikšana urīnvielā un urīnvielu saturošos mēslošanas līdzekļos. Metode, kurā izmanto augstas izšķirtspējas šķidrumsromatogrāfiju (HPLC)

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ **M7**

13. metode

Smagie metāli

13.1. metode

Kadmija satura noteikšana

EN 14888: Mēslošanas līdzekļi un kaļķošanas materiāli. Kadmija satura noteikšana.

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ **M10**

14. metode

Kaļķošanas materiāli

14.1. metode

Granulometriskā sastāva noteikšana ar sausās un slapjās sijāšanas metodi

EN 12948: Kaļķošanas materiāli. Granulometriskā sastāva noteikšana ar sijāšanas metodi pēc sausā un slapjā paņēmiena

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

14.2. metode

Karbonātus un silikātus saturošu kaļķošanas materiālu reaģētspējas noteikšana, izmantojot potenciometrisko titrēšanu ar hlorūdeņražskābi

EN 13971: Karbonātus un silikātus saturoši kaļķošanas materiāli. Reaģētspējas noteikšana. Potenciometriskā titrēšana ar hlorūdeņražskābi

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

14.3. metode

Reaģētspējas noteikšana, izmantojot automātisko titrēšanu ar citronskābi

EN 16357: Karbonātus saturoši kaļķošanas materiāli. Reaģētspējas noteikšana. Automātiskā titrēšana ar citronskābi

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

14.4. metode

Kaļķošanas materiālu neitralizācijas skaitļa noteikšana

EN 12945: Kaļķošanas materiāli. Neitralizācijas skaitļa noteikšana. Titrimetrisks metode

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

14.5. metode

Kalcija satura noteikšana kaļķošanas materiālos ar oksalāta metodi

EN 13475: Kaļķošanas materiāli. Kalcija satura noteikšana. Oksalāta metode

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

14.6. metode

Kalcija un magnija satura noteikšana kaļķošanas materiālos, izmantojot kompleksonometriju

EN 12946: Kaļķošanas materiāli. Kalcija un magnija satura noteikšana. Kompleksonometrija

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ M10

14.7. metode

Magnija satura noteikšana kaļķošanas materiālos, izmantojot atomabsorbcijas spektrometrijas metodi

EN 12947: Kaļķošanas materiāli. Magnija satura noteikšana. Atomabsorbcijas spektrometrijas metode

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

14.8. metode

Mitruma satura noteikšana

EN 12048: Cietie mēslošanas līdzekļi un kaļķošanas materiāli – Mitruma satura noteikšana – Gravimetriskā metode ar žāvēšanu (105 ± 2) °C temperatūrā

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

14.9. metode

Granulēto materiālu sadalīšanās noteikšana

EN 15704: Kaļķošanas materiāli. Granulētā kalcija un kalcija/magnija karbonāta sadalīšanās noteikšana ūdens ietekmē

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

14.10. metode

Materiāla iedarbības noteikšana ar augsnes inkubēšanas metodi

EN 14984: Kaļķošanas materiāli. Materiāla iedarbības noteikšana uz augsnes pH. Augsnes inkubēšanas metode

Šī analīzes metode ir pārbaudīta, veicot starplaboratoriju salīdzinošo testu.

▼ B*V PIELIKUMS***A. TO DOKUMENTU SARAKSTS, KAS JĀIEVĒRO RAŽOTĀJIEM VAI TO PĀRSTĀVJIEM, LAI APKOPOTU TEHNISKO DOKUMENTĀCIJU PAR JAUNU MĒSLOŠANAS LĪDZEKĻU TIPU, KURŠ JĀPIEVĒNO ŠĪS REGULAS I PIELIKUMAM**

1. Norādījumi tehniskās dokumentācijas apkopošanai par mēslošanas līdzekļiem ar apzīmējumu "EK mēslošanas līdzeklis".

Eiropas Kopienu Oficiālais Vēstnesis, C 138, 20.5.1994., 4. lpp.

2. Komisijas Direktīva 91/155/EEK (1991. gada 5. marts), ar ko nosaka un izklāsta sīki izstrādātu kārtību, kādā izveidojama īpašas informācijas sistēma attiecībā uz bīstamiem preparātiem, īstenojot Direktīvas 88/379/EEK 10. pantu.

Eiropas Kopienu Oficiālais Vēstnesis, L 76/35, 22.3.1991., 35. lpp.

3. Komisijas Direktīva 93/112/EK (1993. gada 10. decembris), ar kuru groza Komisijas Direktīvu 91/155/EEK, ar ko nosaka un izklāsta sīki izstrādātu kārtību, kādā izveidojama īpašas informācijas sistēma attiecībā uz bīstamiem preparātiem, īstenojot Direktīvas 88/379/EEK 10. pantu.

Eiropas Kopienu Oficiālais Vēstnesis, L 314, 16.12.1993., 38. lpp.

▼ M7**B. PRASĪBAS, KAS JĀIEVĒRO, LAI APSTIPRINĀTU LABORATORIJAS, KAS IR KOMPETENTAS SNIEGT VAJADZĪGOS PAKALPOJUMUS ATTIECĪBĀ UZ EK MĒSLOŠANAS LĪDZEKĻU ATBILSTĪBAS PĀRBAUDI ŠĪS REGULAS UN TĀS PIELIKUMU PRASĪBĀM**

1. Laboratoriju līmenī jāievēro šādi standarti:
 - laboratorijas ir akreditētas saskaņā ar EN ISO/IEC 17025 "Testēšanas un kalibrēšanas laboratoriju kompetences vispārīgās prasības" vismaz attiecībā uz vienu no III vai IV pielikumā minētajām metodēm,
 - līdz 2014. gada 18. novembrim laboratorijas var vēl nebūt akreditētas, ja tās:
 - pierāda, ka ir sākušas un veic nepieciešamās akreditācijas procedūras saskaņā ar EN ISO/IEC 17025 attiecībā uz vienu vai vairākām III vai IV pielikumā minētajām metodēm, un
 - iesniedz kompetentajai iestādei pierādījumus, ka laboratorija piedalās starplaboratoriju testos un rezultāti ir labi.

2. Akreditācijas iestāžu līmenī jāievēro šādi standarti:

EN ISO/IEC 17011 "Atbilstības novērtēšana". Vispārējās prasības akreditācijas institūcijām, kuras akreditē atbilstības novērtēšanas institūcijas.