

Komentář k souhrnnému ročnímu tabelárnímu přehledu

1 Přehled metod měření

1.1 Přehled metod měření v síti automatizovaných monitorovacích stanic (AMS)

Komponenta	Zkratka	Metoda	Typ metody
SO ₂	UVFL	ultrafialová fluorescence	referenční
NO _x	CHML	chemiluminiscence	referenční
PM ₁₀ , PM _{2,5}	RADIO	radiometrie	ekvivalentní
	TEOM	oscilační mikrováhy	ekvivalentní
CO	IRABS	IR-korelační absorpční spektrometrie	referenční
O ₃	UVABS	ultrafialová absorpční fotometrie	referenční
NH ₃	CHML	chemiluminiscence	
BTX	GC-FID	plynová chromatografie s plamenoionizační detekcí	referenční
	GC-PID	plynová chromatografie s fotoionizační detekcí	
Hg	AFS	nízkoteplotní plynová atomová fluorescenční spektrometrie	
	AMA	atomová absopční spektrofotometrie AMA na stanovení Hg	

1.2 Přehled metod měření v síti manuálních stanic

Komponenta	Zkratka	Metoda	Typ metody
SO ₂	WGAE	spektrofotometrie s TCM a fuchsinem (West-Gaekova)	referenční
	IC	iontová chromatografie	ekvivalentní
	FUCEL	elektrochemický palivový článek	ekvivalentní
	CLM	coulometrie	ekvivalentní
	PD	pasivní dosimetr	
NO ₂	CLM	coulometrie	ekvivalentní
	PD	pasivní dosimetr	
NO _x	FUCEL	elektrochemický palivový článek	ekvivalentní
	GUAJA	guajakolová (modif. Jakobs-Hochheiserova) spektrofotometrie	ekvivalentní
	TLAM	triethanolaminová spektrofotometrie	ekvivalentní
SPM, PM ₁₀ , PM _{2,5}	GRV	gravimetrie	referenční
TK/HM	AAS	atomová absorpční spektrometrie	referenční
	PLRG	polarografie	ekvivalentní <i>equivalent</i>
	ICP-AES	atomová emisní spektrometrie s indukčně vázanou plazmou	ekvivalentní
	XRF	rtg-fluorescence	ekvivalentní
	ICP-MS	hmotnostní spektrometrie s indukčně vázanou plazmou	ekvivalentní
SO ₄ ²⁻	IC	iontová chromatografie	ekvivalentní
Σ NO ₃ ⁻	IC	iontová chromatografie	
Σ NH ₄ ⁺	FIA-BERTH	spektrofotometrie FIA s indofenolem, Berthelotova reakce	
VOC	GC-VOC	plynová chromatografie	referenční
PAH	GC-MS	plynová chromatografie s hmotnostně selektivní detekcí	
	HPLC	vysokotlaká kapalinová chromatografie	
	GC-MS/PUF	plynová chromatografie s hmotnostní detekcí / pouze plynná fáze (PUF)	
	GC-MS/QUA	plynová chromatografie s hmotnostní detekcí / pouze aerosol (QUARTZ)	

1.3 Přehled metod měření doprovodných meteorologických prvků

Komponenta	Zkratka	Metoda
Směr a rychlosť větru	OPEL	optoelektronicky
	U-SONIC	ultrazvukový anemometr
Globální sluneční záření	TDM	metoda teplotní diference
Atmosférický tlak	APRESS	měření atmosférického tlaku
Relativní vlhkost vzduchu	CAP	kapacitní čidlo
	HAIR	vlasový vlhkoměr
Teplota	PT100	odporová metoda
RAD	RAD	dosimetr
Srážkový úhrn	RAIN	automatický srážkoměr

1.4 Popis metod

Atomová absorpcní spektrometrie

Odběry na membránové nitrocelulózové filtry Synpor s následnou mineralizací HNO_3 a peroxidem vodíku na mokré cestě za horka, koncová analýza AAS. V ČHMÚ stejnými chemikáliemi, ale v mikrovlnném poli (zařízení MLS 1200 MEGA).

Konkrétní použití: Stanice ZÚ stanovení kovů v SPM, PM_{10} . V ČHMÚ se v SPM ($\text{PM}_{10}, \text{PM}_{2,5}$) neprovádí, metoda se v ČHMÚ používá pro stanovení TK ve srážkách.

Spektrofotometrie, FIA (průtoková injekční analýza) s indofenolem, Bertholetova reakce

Odběry na filtry se provádí v odběrové hlavici, která je prosávána vzduchem 24 hodin denně.

Předřazený papírový filtr zachycuje amonné ionty, plynný NH_3 se absorbuje na filtru impregnovaném kyselinou citronovou v metanolu, po výluhu filtrů demineralizovanou vodou se stanovuje NH_4^+ metodou Bertholetovy reakce, kde NH_4^+ reaguje s alkalickým roztokem fenolu a s chlornanem při 60 °C a vzniklý indofenol se měří spektrofotometricky při 630 nm na průtokovém analyzátoru FIA. Z obou analýz filtrů se vypočte suma NH_4^+ v $\mu\text{g}\cdot\text{m}^{-3}$.

Ve srážkách se stanovuje NH_4^+ stejně jako ve vodném výluhu z filtrů.

Konkrétní použití: suma NH_4^+ na manuálních stanicích a na stanicích srážkoměrné sítě.

Coulometrie

Elektrochemická metoda, měří se elektrolytický proud úměrný koncentraci plynu podle Faradayova zákona.

Konkrétní použití: SO_2, NO_2

El. palivový článek

Kontinuálně-manuální metoda, analyzátor APM firmy City Technology, detektorem je selektivní mikropalivová cela.

Konkrétní použití: SO_2, NO_x na stanicích ZÚ

Gravimetrie

Vzorek se odebírá spojitu filtrací venkovního ovzduší přes vybraný filtrační materiál (membránové filtry z derivátů celulózy či teflonu s odpovídající velikostí pórů nebo ze skleněných vláken s účinností záchytu > 99,5). Gravimetrické stanovení z rozdílu hmotnosti filtru po expozici a před expozicí.

Konkrétní použití: SPM, $\text{PM}_{10}, \text{PM}_{2,5}$ na manuálních stanicích, v ČHMÚ pro stanovení $\text{PM}_{10}, \text{PM}_{2,5}$ filtry Milipore 1,2 μm o průměru 47 mm (pro následnou analýzu TK); pro prostou gravimetrii filtry ze skleněných vláken.

Guajakolová (modif. Jakobs-Hochheiserova) spektrofotometrie

Po oxidaci se NO_2 absorbuje do roztoku NaOH s přídavkem guajakolu a převádí se na dusitany. Následuje Griessova diazotace sulfanilamidem v kyselém prostředí H_3PO_4 s kopulačním činidlem NEDA (roztokem N-(1-nafty)etylendiamindihydrochloridu) za vzniku červeného zbarvení. Intenzita zbarvení se měří spektrofotometricky při 560 nm.

Konkrétní použití: NO_x, NO_2 na manuálních stanicích

Hmotnostní spektrometrie s indukčně vázanou plazmou

Frakcionovaný odběr na skleněný filtr, po gravimetrickém stanovení mineralizace a analýza metodou ICP-MS (hmotnostní spektrometrie).

Konkrétní použití: Stanovení kovů v SPM, PM₁₀ a PM_{2,5} na manuálních stanicích, v ČHMÚ pro stanovení kovů v PM₁₀, PM_{2,5}, filtry Milipore 1,2 µm o průměru 47 mm, filtry ze skleněných vláken o průměru 150 mm, analýza ICP-MS, mineralizace v mikrovlnném poli (zařízení Milestone Ethos Plus).

Chemiluminiscence

Excitace molekul dusíku ozonem. Při přechodu molekul z excitovaného do základního energetického stavu dochází k uvolnění záření ve formě chemiluminiscence, které je detekováno fotonásobičem.

Konkrétní použití: NO, NO₂, NO_x

Iontová chromatografie

Vzduch se prosává přes filtr pro zachycení částic síranů a dusičnanů. Na dalším filtru impregnovaném hydroxidem se zachytí oxid siřičitý a plynná kyselina dusičná. Exponované filtry se vyluhují deionisovanou vodou a síranový a dusičnanový iont se stanoví iontovou chromatografií. Dusičnan a plynná kyselina dusičná se stanovují jako suma dusičnanového iontu. Principem iontové chromatografie je rozdělení aniontů na koloně naplněné anexem a jejich postupné vymyttí elučním činidlem s následnou detekcí.

Konkrétní použití: SO₂, sírany a suma dusičnanového iontu na manuálních stanicích

IR-korelační absorpční spektrometrie

Záření z infračerveného zdroje prochází dvěma paralelními kyvetami, z nichž jedna obsahuje referenční atmosféru a druhou prochází analyzovaný vzorek venkovního ovzduší. Detekovaný rozdíl intenzit záření je úměrný koncentraci oxidu uhelnatého.

Konkrétní použití: CO na stanicích AIM

Nízkoteplotní plynová atomová fluorescenční spektrometrie

Páry rtuti se zachytí v bloku obsahujícím ultračistý zlatý adsorbent ve formě amalgámu, z kterého je rtuť ohříváním uvolňována a dekodována.

Konkrétní použití: Hg na stanicích AIM

Optoelektronická metoda

Směr a rychlosť větru se snímají pomocí větrné korouhve a anemometru. Poloha větrné korouhve se snímá optoelektronickými elementy nebo je pomocí kruhového potenciometru převáděna na elektrické napětí.

Rychlosť otáčení čidla anemometru se stanoví optoelektronicky nebo je pomocí tachodynamy převáděna na elektrické napětí.

Konkrétní použití: směr a rychlosť větru na stanicích AIM

Oscilační mikrováhy (TEOM)

Měří hmotnostní množství vzorku zachyceného na výměnném filtru podle změny frekvence oscilujícího kuželovitého nosiče. Vzorek vzduchu prochází filtrem, kde se zachytávají částice prachu a pokračuje dutým kuželovitým elementem přes elektronické ovládání průtoku do vývěvy.

Konkrétní použití: PM₁₀ na stanicích AIM ZÚ

Pasivní dosimetr

Metoda vzorkování – na záhytné medium (většinou chemicky impregnovaný filtr nebo trubička se sorbentem) se samovolnou difusí zachytává měřená škodlivina. Při záchytu dochází buď k chemické reakci škodliviny s impregnačním činidlem nebo k fyzikální sorpci škodliviny na sorbentu.

V laboratoři se zachycená škodlivina vyextrahuje nebo vytěsní ze sorbentu a stanoví se vhodným analytickým postupem. Z analyticky zjištěné koncentrace a délky expozice se pomocí experimentálně stanovených koeficientů vypočítá průměrná koncentrace škodliviny ve zkoumaném ovzduší za exponované období. Expoziční doba je většinou 1–2 týdny.

Konkrétní použití: screeningová měření pro orientační posouzení úrovně znečištění v dané oblasti

Plynová chromatografie – fotoionizační detekce

Kontinuální měření aromatických uhlíkovodíků (benzenu, toluenu, etylbenzenu a xylenů) pomocí analyzátorů BTX fy Chrompac metodou plynové chromatografie. Jde o standardní zapojení na odběrovou sondu v kontejneru. Detekce je fotoionizační.

Konkrétní použití: Ústí n. L., Praha-Libuš, Pardubice-Rosice

Plynová chromatografie – plamenoionizační detekce

Kontinuální měření aromatických uhlíkovodíků (benzenu, toluenu, etylbenzenu a xylenů) pomocí analyzátorů BTX fy Syntech metodou plynové chromatografie. Jde o standardní zapojení na odběrovou sondu v kontejneru. Ionizace organických látek v plameni (vodík-vzduch), vzrůst iontového proudu úměrný koncentraci měřených látek při konstantním průtoku plynů.

Konkrétní použití: Praha-Libuš, Praha-Strahovský tunel, Rudolice, Mikulov-Sedlec, Most, Ostrava-Přívoz

Plynová chromatografie (POP)

Perzistentní organické polutanty (POP) se odebírají velkoobjemovým čerpadlem na filtr z polyuretanové pěny s předřazeným filtrem ze skelných vláken. Exponované filtry se extrahuje dichlormethanem. Po přečištění a zakoncentrování extraktu se vybrané POPs stanovují plynovou chromatografií s hmotnostně selektivní detekcí.

Konkrétní použití: ČHMÚ – MS Košetice, stanice ZÚ

Plynová chromatografie (VOC)

Těkavé organické látky (VOC) se stanovují pomocí plynové chromatografie. Odběr vzorků vzduchu se provádí do speciálních evakuovaných ocelových kanystrů v pondělí a čtvrtku každý týden ve 12.00 UTC v intervalu 10 minut (ČHMÚ). Na stanicích ZÚ se každý šestý den odebírá 24hodinový vzorek během topné sezóny (listopad–březen) a každý 12. den mimo topnou sezónu (duben–říjen). Vzorky z transportních kanystrů se před GCH analýzou upraví kryogenní koncentrací.

Konkrétní použití: stanice ČHMÚ, ZÚ

Polarografie

Odběr na membránový filtr, kyselý rozklad, diferenční pulsní polarografie DPPAFW.

Konkrétní použití: TK na stanicích ZÚ do 1991–1993

Potenciometrie

Potenciometrická titrace do ekviv. bodu pH 4.5.

Konkrétní použití: SO₂ na stanicích ORGREZ

Radiometrie – absorpcie beta záření

Metoda je založena na absorpci beta záření ve vzorku zachyceném na filtračním materiálu. Z rozdílu absorpce beta záření mezi exponovaným a neexponovaným filtračním materiálem, který je úměrný hmotnosti zachycených částic aerosolu, je odvozen údaj o jeho koncentraci.

Konkrétní použití: SPM, PM₁₀ na stanicích AIM

Rtg-fluorescence

Odběr na teflonový filtr, nedestruktivní analýza ozařováním rtg-paprsky.

Konkrétní použití: kovy a sírany v SPM

Spektrofotometrie s TCM a fuchsinem

(West-Gaekova)

Oxid sířičitý se zachycuje do roztoku tetrachlorortuťnatantu sodného (TCM) s přídavkem Chelatonu III. Vzniklá sloučenina dává v kyselém prostředí s fuchsinem a formaldehydem červenofialové zbarvení, které se měří spektrofotometricky při 586 nm.

Konkrétní použití: SO₂ na manuálních stanicích

Teplotní diference

Pro měření energie slunečního záření (GLRD) ve W.m⁻² se používá metody teplotní diference (měření rozdílu teploty černě a bíle zbarvených segmentů povrchu čidla, které mají různou odrazivost pro krátkovlnné sluneční záření).

Triethanolaminová spektrofotometrie

Po oxidaci se NO₂ absorbuje do roztoku thiethanolaminu s přidáním kyseliny sulfanilové v kyselém prostředí H₃PO₄ s kopulačním činidlem NEDA. Intenzita zbarvení se měří spektrofotometricky při 540 nm.

Konkrétní použití: NO_x na manuálních stanicích ZÚ

Ultrazvukový anemometr

Porovnání časových intervalů, za které urazí ultrazvukový impuls dráhu mezi ultrazvukovými měniči.

Konkrétní použití: měření rychlosti větru

UV absorpcce

Metoda spočívá v absorpci záření o vlnové délce 254 nm ozonem přítomným v analyzovaném vzorku. UV lampou se střídavě měří nulový – čistý vzduch a vlastní vzorek v kyvetách.

Konkrétní použití: ozon na stanicích AIM

UV fluorescence

Analyzovaný vzorek je ozařován UV lampou. Přitom dochází k energetické excitaci molekuly SO₂. Při zpětném přechodu molekuly do základního energetického stavu dochází k uvolnění energie ve formě fluorescenčního záření. Toto záření, které je úměrné koncentraci oxidu siřičitého, je detekováno fotonásobičem.

Konkrétní použití: SO₂, H₂S na stanicích AIM

Vysokotlaká kapalinová chromatografie

Plynová chromatografie s hmotnostní detekcí (pro PAH)

Odběr vzorku se provádí na filtr a případně další sorpční materiál pro PAH v plynné fázi. Odebrané vzorky jsou pak upraveny v chemické laboratoři a analyzovány metodou HPLC nebo metodou GCH-MS.

1.5 Přehled metod analýz ve srážkové síti ČHMÚ

Sledované komponenty ve srážkách	Interval odběru	Typ odběru	Analytická metoda
úhrn srážek	denně	automatický srážkoměr	
vodivost	týdně	čisté srážky	C-metr
pH	týdně	čisté srážky	pH metr
F ⁻	týdně	čisté srážky	IC – iontová chromatografie
Cl ⁻	týdně	čisté srážky	IC – iontová chromatografie
SO ₄ ²⁻	týdně	čisté srážky	IC – iontová chromatografie
NO ₃ ⁻	týdně	čisté srážky	IC – iontová chromatografie
Na ⁺	týdně	čisté srážky	FAAS – plamenná atomová absorpční spektrometrie
Mg ²⁺	týdně	čisté srážky	FAAS – plamenná atomová absorpční spektrometrie
Ca ²⁺	týdně	čisté srážky	FAAS – plamenná atomová absorpční spektrometrie
K ⁺	týdně	čisté srážky	FAAS – plamenná atomová absorpční spektrometrie
NH ₄ ⁺	týdně	čisté srážky	spektrofotometrie, FIA s indofenolem, Bertholetova reakce
Zn, Fe	týdně	srážky s prašným spadem	FAAS – plamenná atomová absorpční spektrometrie
Cd, Pb, Ni, Mn	týdně	srážky s prašným spadem <i>bulk</i>	GF-AAS – atomová absorpční spektrometrie s elektrotermickou atomizací

Poznámky:

Na stanici Košetice se navíc provádí měsíční odběr srážek s prašným spadem a měsíční odběr podkorunových srážek se stejnou chemickou analýzou. Dále se zde provádí denní odběr čistých srážek s analýzou běžně stanovovaných iontů včetně analýzy POPs-PCB a POPs-PAH.

Čisté srážky se odebírají automatickým odběrovým zařízením firmy Eigenbrodt.

Pro odběr srážek s prašným spadem se používá zařízení Precipitation Collector RS1 dodané z NILU Products AS, filiálky Norského institutu pro výzkum ovzduší (Norwegian Institute for Air Research – NILU).

Podrobný popis metod odběru a analýz je uveden v Souboru metodických předpisů pro měření základních znečišťujících látek ve venkovním ovzduší (Praha, 1977).

2 Datová základna ročního zpracování a Informační systém kvality ovzduší

Pravidelně publikovaný Tabelární přehled je výsledkem statistické analýzy imisních dat systematicky ukládaných za daný kalendářní rok do imisní databáze ze všech významných sítí monitorujících znečištění ovzduší na území státu. Z úvodních tabulek je zřejmé, z jakého počtu měřicích míst byla za rok 2007 uložena a zpracována data.

Od roku 1992 byl s využitím aktuálních informačních technologií připravován a je dále rozvíjen v ČHMÚ Informační systém kvality ovzduší (ISKO), přebudovaný dřívější Imisní informační systém (IIS) se stal, vedle ostatních informačních agend pro hodnocení kvality ovzduší, jeho integrální součástí.

Od vzniku systému ISKO nastalo mnoho změn ve sběru a publikování dat, narůstaly požadavky na rozšíření funkčnosti databázového systému. Byl vypracován a v roce 2003 realizován projekt nového datového modelu ISKO2 pod RDBMS Oracle. ISKO2 reaguje na narůstající požadavky na prezentaci údajů v různých formách, včetně publikování na internetu. Umožňuje daleko širší možnosti pro ukládání, verifikaci, export dat a jejich další zpracování. Týká se to i metadat, což jsou údaje o lokalitách a měřicích programech v těchto lokalitách. Součástí ISKO2 je silná, stále rozvíjená softwarová podpora, která usnadňuje činnosti spojené se zpracováním naměřených dat a metadat a jejich prezentaci.

Informační systém kvality ovzduší ISKO soustřeďuje a zpřístupňuje k dalšímu zpracování naměřená data z významných sítí monitorujících látky znečišťující ovzduší a data ze sítí sledování chemického složení atmosférických srážek a atmosférické depozice. Umožňuje tak efektivnější všeobecné využití nákladně získávaných dat. Zejména souhrnné územní hodnocení imisního zatížení a analýza časového vývoje stavu znečištění ovzduší na území státu jsou nemyslitelné bez soustředění a systematické archivace všech dostupných údajů o imisích. Soustavná potřeba objektivizace těchto hodnocení navíc vyžaduje i současný přístup k emisním, meteorologickým a klimatickým datům a geografickým údajům o rozmístění zdrojů znečišťování, rozsahu a lokalizaci lesních porostů, sídelních jednotek, vedení komunikací a podobně.

Na obr. 1 jsou schematicky znázorněny vazby ISKO na zdroje dat a kooperující systémy. Schéma vystihuje především propojení monitorovacích sítí kvality ovzduší, zdrojů vykazovaných dat se složkovou zpracovatelskou a informační vrstvou představovanou Informačním systémem kvality ovzduší a vazby na vyšší vrstvu – průřezové informační systémy.

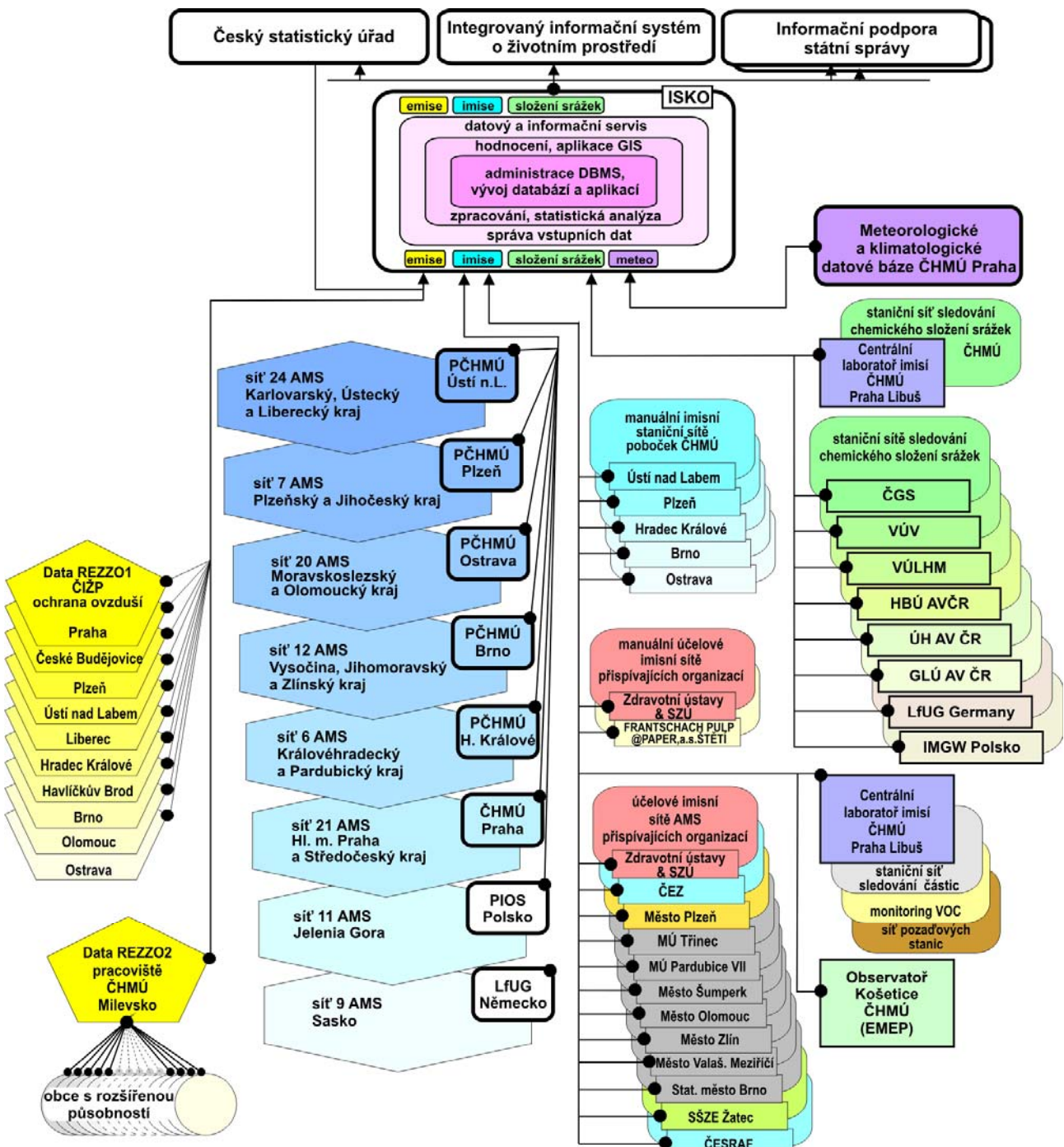
2.1 Výpočetní systém

Od roku 1993 byly Tabelární přehled i Grafická ročenka kompletně připravovány na výpočetním systému s databázovým serverem SUN s instalovaným mnohauživatelským relačním databázovým systémem Ingres pod operačním systémem SOLARIS. V roce 2003 byl realizován přechod na RDBMS Oracle. Údajové jádro informačního systému je realizováno pod RDBMS s dominantním využitím architektury klient–server. Pojetí systému se opírá o koncepci distribuce zpracování v lokální síti na pracovních stanicích a osobních počítačích s přímým přístupem zpracovatelských a analytických programů, jako je geografický informační systém ARC/INFO a ArcGIS, statistické programy SPSS, Systat, tabulkové a grafické programy, k údajům v centrální databázi ČHMÚ se zajištěným nepřetržitým a zálohovaným provozem.

Český hydrometeorologický ústav má na území republiky rozmístěné svoje pobočky, které především provádějí měření a zajišťují sběr dat a základní zpracování v rámci regionu, včetně analýzy v laboratořích. Pobočky jsou propojeny s centrálním systémem v Praze paketovou privátní datovou sítí ČHMÚ, nově jsou propojovány virtuální privátní sítí (VPN).

2.2 Hodnocení znečištění ovzduší

V roce 2002 vstoupil v platnost zákon č. 86/2002 Sb., o ochraně ovzduší a o změně některých dalších zákonů. 31.12.2006 vstoupilo v platnost nové nařízení vlády č. 597/2006 Sb., o sledování a vyhodnocování kvality ovzduší. Toto nařízení vlády zrušilo platnost dřívějšího nařízení vlády č. 350/2002 Sb., včetně jeho pozdějších novel. Limitní hodnoty a meze tolerance podle nařízení vlády č. 597/2006 Sb. jsou uvedeny v úvodní části ročenky.



Vysvětlivky:

ISKO	Informační systém kvality ovzduší	VOC	Těkavé organické látky
DBMS	Systém řízení báze dat	AMS	Automatizovaná monitorovací stanice
GIS	Geografický informační systém	REZZO	Registr emisí a zdrojů znečišťování ovzduší
ČÍZP	Česká inspekce životního prostředí	ČGS	Česká geologická služba
PČHMÚ	Pobočka ČHMÚ	HBÚ AV ČR	Hydrobiologický ústav Akademie věd ČR
SZÚ	Státní zdravotní ústav	ÚH AV ČR	Ústav pro hydrodynamiku Akademie věd ČR
VÚLHM	Výzkumný ústav lesního hospodářství a myslivosti	GLÚ AV ČR	Geologický ústav Akademie věd ČR
VÚV	Výzkumný ústav vodohospodářský T.G.M.	LfUG	Landesamt für Umwelt und Geologie Dresden, SRN
ČESRAF	Česká rafinérská společnost, a.s. Litvínov	PIOS	Państwowa Inspekcja Ochrony Środowiska, Poland
SŠZE	Střední škola zemědělská a ekologická, Žatec	IMGW	Instytut Meteorologii i Gospodarki Wodnej, Wrocław, Polsko

Obr. 1 Schéma vazeb ISKO na zdroje dat a kooperující systémy v roce 2007

3 Popis obsahu tabulek

3.1 Přehled staničních sítí

Jak bylo řečeno v předmluvě, ročenka uvádí přehled imisních údajů v České republice ve velmi širokém rozsahu. Zahrnuje výsledky měření několika organizací. Na začátku tabelární části je uvedena souhrnná tabulka, která uvádí počty lokalit, ze kterých skutečně docházela data, podle jednotlivých krajů a podle vlastníků; dále je uveden přehled počtu lokalit, kde se měří základní znečišťující látky a doprovodné veličiny na stanicích AMS a AMS-SRS, podle krajů a podle vlastníka; přehled počtu míst, kde se měří základní znečišťující látky a doprovodné veličiny manuálními a kontinuálně manuálními postupy, podle krajů a podle vlastníka; přehled celkového počtu lokalit se speciálním měřením, podle vlastníka, kde jsou podle typu měřicí stanice uvedeny počty stanic v jednotlivých krajích podle vlastníků a podle měřené veličiny. Tyto přehledy zahrnují lokality (měřicí místa) na území České republiky, ze kterých byla v roce 2007 dodávaná naměřená data do Informačního systému ovzduší (ISKO).

3.1.1 Přehled lokalit a měřicích programů

V přehledu jsou uvedeny všechny lokality a měřicí programy měření imisí, které jsou zaregistrovány v databázi ISKO a u nichž bylo pro rok 2007 zaregistrováno alespoň jedno měření. U každé lokality je uveden seznam měřicích programů, které jsou zaregistrovány v ISKO, a jejich charakteristika – název, kód, klasifikace, typ a registrované měření. Přehled lokalit je uspořádán podle krajů, okresů a názvů lokalit.

Na závěr jsou zobrazeny mapy zón a aglomerací (krajů) České republiky s vyznačením umístění lokalit a měřicích programů s uvedením jejich kódu a původního čísla v rámci ISKO.

Následuje seznam stanic sítí sledování chemického složení atmosférických srážek a atmosférické depozice a jejich umístění na území České republiky.

3.1.2 Typy měřicích programů

Vzhledem k přechodu na nový databázový model ISKO2, byla upravena i oblast dříve používaných typů stanic a to tak, aby lépe odrážela realitu. V ISKO2 je definována lokalita (místo měření); na této lokalitě může probíhat měření jedním nebo více měřicími programy. Seznam měřicích programů v roce 2007 je uveden v následující tabulce.

Kód měřicího programu	Měřicí program	Způsob měření	Sběr analogových hodnot a zpracování
M	manuální	manuální	vše manuálně, zpracování v laboratoři
A	automatizovaný	kontinuální	automatizovaný sběr a vyhodnocení v místě měření
K	kombinovaný	manuální a kontinuální	částečně automatizovaný sběr a vyhodnocení v místě měření a částečně zpracování mimo místo měření
P	PAH	manuální	vše manuálně, zpracování v laboratoři
H	PAH pro účely projektů	manuální	vše manuálně, zpracování v laboratoři
T	těžké kovy v SPM	manuální	vše manuálně, zpracování v laboratoři
0	těžké kovy v PM ₁₀	manuální	vše manuálně, zpracování v laboratoři
5	těžké kovy v PM _{2,5}	manuální	vše manuálně, zpracování v laboratoři
V	VOC	manuální	vše manuálně, zpracování v laboratoři
D	PD – pasivní dosimetrie	manuální	vše manuálně, zpracování v laboratoři

3.1.3 Kódy lokalit a měřicích programů

Od roku 2003 jsou lokality označeny čtyřmístným kódem, který je tvořen následovně:

1. místo zkratka kraje

2.–4. místo zkratka názvu měřicího místa (lokality)

Kód měřicího programu je tvořen pětimístným kódem, kde na prvních čtyřech místech je kód lokality a na pátém místě je kód měřicího programu (viz 3.1.2).

3.1.4 Klasifikace imisních stanic

Za rok 2007 je uvedena klasifikace imisních stanic v tabelárních sestavách – *Přehled stanic a metod měření kvality ovzduší registrovaných v HS-ISKO a Souhrnné přehledy překročení imisního limitu a max. hodnot na stanicích ČR v roce 2007*.

Tato **klasifikace stanic pro výměnu informací (EoI)** byla poprvé uvedena v **Rozhodnutí Rady 97/101/EC** a je závazná pro členské země EU.

Vzhledem k tomu, že se jedná o jedinou oficiální evropskou klasifikaci, byla aplikována na všechny lokality ČR registrované v databázi ISKO. Provedení aplikace je popsáno ve zprávě: Sládeček, J., Blažek, Z., (2000): Aplikace kritérií pro klasifikaci stanic a staničních sítí dle rozhodnutí o výměně dat 97/101/EC a kritérií pro EUROAIRNET na stanice vstupující do procesu hodnocení kvality ovzduší, zpráva z řešení etapy úkolu DU01-1.E1, projekt VaV/740/2/00, ČHMÚ, Praha.

Klasifikace EoI byla zjednodušena Rozhodnutím Evropské komise 2001/752/EC. Původní verze z roku 1997 však lépe vystihuje charakter umístění některých monitorovacích stanic v ČR, proto byla v databázi ISKO ponechána.

Úplná klasifikace EoI (97/101/EC) se skládá ze 3 základních písmen oddělených lomítkem a u většiny stanic byla oficiálně potvrzena v dané konkrétní lokalitě odborným týmem pracovníků. V některých případech byla klasifikace odvozena převážně z účelu zavedení příslušné stanice.

Ve třetím sloupci tabulky jsou uvedeny pouze příklady kombinací charakteristik zón, ve skutečnosti je možná jakákoli logická kombinace, avšak pořadí písmen má smysl – údaj na prvním místě má nejvyšší prioritu.

Třídy lokalit sítě pro výměnu informací

Typ lokality		Typ zóny (oblasti)		Charakteristika zóny (oblasti)	
Dopravní	(T)	Městská	(U)	Obytná	(R)
Průmyslová	(I)	Předměstská	(S)	Obchodní	(C)
Pozadová	(B)	Venkovská	(R)	Průmyslová	(I)
				Zemědělská	(A)
				Přírodní	(N)
				Obytná/obchodní	(RC)
				Obchodní/průmyslová	(CI)
				Průmyslová/obytná	(IR)
				Obytná/obchodní/průmyslová	(RCI)
				Zemědělská/přírodní	(AN)

Pramen:

Council Decision 97/101/EC of 27 January 1997 establishing a reciprocal exchange of information and data from networks and individual stations measuring ambient air pollution within the Member States. [Rozhodnutí Rady 97/101/EC z 27. ledna 1997 zavádějící reciproční výměnu informací a dat z měřicích sítí z jednotlivých stanic měřících znečištění vnějšího ovzduší mezi členskými státy]. Official Journal of the European Communities, No. L 35/14. EC, 1997.

Larsen, S. et al. (1999) Criteria for EUROAIRNET. The EEA Air Quality Monitoring and Information Network. [Kritéria pro EUROAIRNET, Monitorovací a informační síť pro čistotu ovzduší agentury EEA]. Technical Report no. 12. EEA, Copenhagen.

Podkategorie B/R (2001/752/EC, Kritéria pro EUROAIRNET, technická zpráva 12, EEA):

příměstská, kód NCI, umístěná ve venkovských/ zemědělských oblastech ve vzdálenosti 3–10 km od zastavěných oblastí a jiných významných zdrojů, poloměr reprezentativnosti větší než asi 5 km.

regionální, kód REG, umístěná ve venkovských/ zemědělských oblastech ve vzdálenosti 10–50 km od zastavěných oblastí a jiných významných zdrojů, poloměr reprezentativnosti větší než asi 20 km.

odlehlá, kód REM, umístěná ve venkovských/ přírodních oblastech v minimální vzdálenosti 50 km od zastavěných oblastí a jiných významných zdrojů, poloměr reprezentativnosti větší než asi 60 km.

Od roku 2004 jsou postupně zaváděny do provozu specializované automatizované monitorovací stanice, označené jako dopravní hot spot. Jedná se o AMS: Praha 2-Legerova, Ústí n. L.-Všebořická, Brno-Úvoz a Ostrava-Českobratrská. Tato měřicí místa jsou orientovaná výhradně na dopravu a z toho vyplývá jejich imisní zatížení. Tyto lokality splňují kritéria umístění odběrových zařízení zaměřených na dopravu dle nařízení vlády č. 597/2006 Sb.

3.2 Tabulková část imisních charakteristik

V části *Souhrnné přehledy překročení imisních limitů stanovených nařízením vlády č. 597/2006 Sb. a maximálních hodnot na lokalitách ČR v roce 2007* jsou prezentovány stanice a hodnoty pro ty znečišťující látky, pro které jsou stanoveny limitní hodnoty nařízením vlády. V případě překročení limitní hodnoty včetně tolerančních mezí jsou tyto údaje vytiskeny tučně a všechny stanice, na kterých došlo k překročení limitní hodnoty a toleranční meze, jsou podloženy tmavě šedým rastrem. Stanice, na kterých došlo k překročení limitních hodnot, jsou podloženy světle šedým rastrem.

V rámci dané znečišťující látky jsou stanice řazeny podle krajů a okresů.

Každý rok jsou zařazena data i ze sítě měřicích stanic z oblasti Saska v SRN a z příhraniční oblasti jihozápadního Polska. Stanice jsou uváděny vždy na závěr jednotlivých tabelárních sestav.

Uvedeny jsou imisní charakteristiky pro znečišťující látky, které mají stanoveny imisní limity nařízením vlády č. 597/2006 Sb. – *Hodinové, denní, čtvrtletní a roční imisní charakteristiky* – s hodnocením pro rok 2007. Ostatní znečišťující látky jsou prezentovány formou tabulek *Měsíční, roční průměry koncentrací a doplňující imisní charakteristiky*. V záhlaví většiny tabulek jsou pro vybrané znečišťující látky uvedeny imisní limity. Rovněž je publikován podrobný tabelární přehled denních průměrů na stanicích.

Měsíční a roční imisní charakteristiky se počítají z denních údajů. Denní průměry jsou počítány od 6:00 do 6:00 UTC z důvodu srovnání s manuálními odběry 1x za den. Všechny denní hodnoty jak naměřené, tak vypočítané, jsou označovány počátkem měření, tj. 6:00 UTC.

V tabulkových přehledech jsou uvedeny v souladu s nařízením vlády č. 597/2006 Sb. pro příslušné znečišťující látky a pro jednotlivá měření hodnoty imisních charakteristik vyžadovaných pro hodnocení kvality ovzduší podle tohoto nařízení [25. nejvyšší hodinová (25MV) a 4. nejvyšší 24hodinová (4MV) koncentrace pro SO₂, 36. nejvyšší 24hodinová koncentrace pro PM₁₀, 19. nejvyšší hodinová (19MV) koncentrace pro NO₂, a maximální denní 8hodinový klouzavý průměr pro ozon a CO atd.] s uvedením data výskytu těchto hodnot. Pro ozon je také podle požadavků tohoto nařízení uváděna hodnota AOT40. Dále jsou uvedeny počty překročení uvedených imisních limitů, eventuálně cílových imisních limitů LV (VoL) a počty překročení imisního limitu zvýšeného o toleranční mez LV+MT (VoM). Místo měsíčních průměrů jsou uvedeny čtvrtletní aritmetické průměry a počet hodnot, ze kterých jsou spočítány (X1q, C1q, ...).

Dále je zařazena i sestava vybraných těžkých kovů, pro které jsou nařízením vlády č. 597/2006 Sb., stanoveny imisní limity a cílové imisní limity. Sestava měsíčních koncentrací byla doplněna o čtvrtletní aritmetické průměry a roční charakteristiky.

V tabelárních sestavách je uveden pro každé měření ve dvou rádcích pod sebou měsíční aritmetický průměr a měsíční četnost měření (Xm, mc), dále je uvedeno denní maximum v roce s datem výskytu (MAX. DAT), 95% kvantil (95%kv), 50% kvantil (50%kv), 98% kvantil (98%kv), příp. 90% kvantil (90%kv). Dále je uveden roční aritmetický průměr a směrodatná odchylka (X,S), roční geometrický průměr a standardní geometrická odchylka (XG, SG), počet měření v roce a doba trvání nejdelšího souvislého výpadku (N, dv).

Od roku 1994 je zařazena tabulka naměřených koncentrací těkavých organických látok (VOC) ze stanic ČHMÚ, měření je prováděno v rámci programu EMEP. Od roku 2000 tato sestava obsahuje i měření VOC na stanicích ZÚ, které je součástí projektu MZSO (Monitoring zdravotního stavu obyvatelstva) ve vztahu k venkovnímu ovzduší.

Od roku 1997 je v souhrnné tabelární sestavě uvedeno i kontinuální měření skupiny aromatických uhlovodíků.

Rovněž od roku 1997 je ve dvou tabulkových sestavách prezentováno měření perzistentních organických látok (POP). První sestava obsahuje polyaromatické uhlovodíky (PAH), druhá sestava uvádí polychlorované bifenoly (PCB).

3.2.1 Zásady prezentace dat a platnosti imisních charakteristik

Naměřené údaje jsou v Tabelárním přehledu uvedeny v případě, že relativní procento primárních dat za rok převyšuje 16 %.

Aby byly vypočtené imisní charakteristiky prezentovány a považovány za platné, musí být splněny podmínky uvedené v následujících tabulkách; měření je rozděleno na spojité a indikativní:

Spojité měření

U intervalů delších než 1 den je provedeno rozpočítání na jednotlivé dny a poté se provádí vyhodnocení platnosti vypočtených charakteristik podle podmínek uvedených v následující tabulce.

Vstupní interval dat	Vypočtená charakteristika	Nejdelší souvislý výpadek	Minimální počet dat
30 mins	1 hrs	0	2
30 mins	8 hrs	6	11
30 mins	1 days	8	32
30 mins	1 yrs	1927	11563
1 hrs	8 hrs	2	5
1 hrs	1 days	4	16
1 hrs	1 yrs	964	5782
1 days	1 mos	5	20
1 days	3 mos	10	60
1 days	1 yrs	40	240
7 days	1 mos	7	20
7 days	3 mos	14	60
7 days	1 yrs	42	240
14 days	1 mos	10	20
14 days	3 mos	14	60
14 days	1 yrs	42	240
1 mos	3 mos	0	90
1 mos	1 yrs	40	240

Indikativní měření

Pro účely prezentace a vyhodnocení platnosti vypočtených charakteristik je indikativní měření teoreticky převedeno na „spojité“ měření rozpočítáním podle intervalu délky odběru vzorku do časového rozpětí frekvence odběru vzorku (rozpočítá se do okolí). Poté se provádí vyhodnocení platnosti vypočtených charakteristik podle podmínek uvedených v následující tabulce.

Vstupní interval dat (délka odběru vzorku/frekvence odběru vzorku)	Vypočtená charakteristika	Nejdélsí rozpočítaný souvislý výpadek	Minimální rozpočítaný počet dat
10min/4d	1 mos	576	3312
10min/4d	3 mos	1728	9936
10min/4d	1 yrs	6912	39744
1d/2d	1 mos	6	18
1d/2d	3 mos	12	60
1d/2d	1 yrs	42	246
1d/3d	1 mos	5	18
1d/3d	3 mos	11	60
1d/3d	1 yrs	41	246
1d/4d	1 mos	5	18
1d/4d	3 mos	11	60
1d/4d	1 yrs	41	246
1d/5d	1 mos	5	20
1d/5d	3 mos	14	60
1d/5d	1 yrs	39	250
1d/6d	1 mos	6	24
1d/6d	3 mos	11	60
1d/6d	1 yrs	41	252
1d/7d	1 mos	6	24
1d/7d	3 mos	11	60
1d/7d	1 yrs	41	252
7d/1m	1 mos	7	21
7d/1m	3 mos	13	63
7d/1m	1 yrs	41	252
7d/3m	1 mos	23	7
7d/3m	3 mos	85	7
7d/3m	1 yrs	85	28
14d/1m	1 mos	10	20
14d/1m	3 mos	14	60
14d/1m	1 yrs	42	240
14d/3m	1 mos	10	20
14d/3m	3 mos	14	60
14d/3m	1 yrs	42	240

3.2.2 Rozlišení typem písma

Tučně – překročení imisních limitů LV+MT (nemusí být splněna podmínka počtu překročení TE) za předpokladu, že data splňují podmínu platnosti pro výpočet ročních imisních charakteristik.

Tmavě šedý rastr – překročení imisních limitů LV+MT včetně podmínky počtu překročení TE za předpokladu, že data splňují podmínu platnosti pro výpočet ročních imisních charakteristik.

Světle šedý rastr – překročení imisních limitů LV včetně podmínky počtu překročení TE za předpokladu, že data splňují podmínu platnosti pro výpočet ročních imisních charakteristik .

3.3 Prezentace dat o chemickém složení atmosférických srážek a mokré depozici

V Tabelárním přehledu je také prezentováno chemické složení srážek a atmosférické depozice. Lokality, ze kterých jsou uváděna data pro rok 2007, jsou zachyceny na mapce, v tabulce 2.3 lze pak nalézt podrobnější údaje o stanicích (nadmořskou výšku, typy odběru a organizaci). Stanice jsou seřazeny podle krajů a okresů, zahrnuta jsou data ze stanic ČHMÚ, a dále i ze stanic spolupracujících organizací ČGS, VÚV TGM, VÚLHM a HBÚ AV ČR, která jsou dodávána do databáze ISKO.

Údaje o chemickém složení atmosférických srážek jsou prezentovány v tabulkách jako výsledky jednotlivých denních, týdenních a měsíčních analýz. Týdenní interval odpovídá mezinárodní metodice EMEP (odběry úterý – úterý). Pro měřicí programy s týdenním intervalom odběru vzorků jsou uvedeny také přepočtené měsíční koncentrace.

V Tabelárním přehledu sledování kvality atmosférických srážek a atmosférické depozice jsou dále uvedeny tabulky, které prezentují roční průměrné koncentrace vážené srážkovým úhrnem a roční mokré depozice pro jednotlivé stanice a měřené parametry. Při výpočtu měsíčních [ročních] koncentrací (depozic) se průměrná koncentrace za týden spadající na rozhraní dvou měsíců [let] váží denními srážkami. Například na přelomu roku 2005 a 2006 se vezme koncentrace z týdne od 30.12.2005 do 5.1.2006 a nejprve se násobí srážkami spadlými 30. a 31.12.2005. Tato depozice se pak připočte k prosinci 2005 a následně k roku 2006. Tatáž koncentrace se pak bude násobit srážkovým úhrnem za dny 1.–5.1.2006. Tako vypočtená depozice se připočte k depozici za leden 2006 a následně k roku 2006.

Měřené veličiny jsou v tabulkách označeny běžnými symboly chemického názvosloví, *cond* je naměřená vodivost vzorku. Srážkový úhrn se měří standardní metodou přímo na odběrové lokalitě nebo, v případě ČHMÚ, na klimatologické či srážkoměrné stanici, která je po stránce meteorologické pokládána za reprezentativní pro danou lokalitu.

4 Zajištění kvality dat

4.1 Zajištění kvality měřených dat

Imisnímu monitoringu (IM) ČHMÚ bylo v roce 2005 ČIA uděleno Osvědčení o akreditaci pro zkušební laboratoř č. L 1460 akreditovanou ČIA pro zkoušky a odběry uvedené v Příloze Osvědčení o akreditaci (viz www.cai.cz v sekci Seznam akreditovaných subjektů). Předmětem akreditace je monitoring imisí (venkovního ovzduší) a atmosférických srážek, včetně vzorkování. Příručka kvality a veškerá ostatní dokumentace IM byly vypracovány v souladu s normou ČSN/EN/ISO 17025, podle níž je imisní monitoring ČHMÚ akreditován.

Za kvalitu měření imisí pomocí automatických metod a jejich kalibraci a za manuální metody sledování imisí, aerosolů a následnou kontrolu kvality získaných dat ze stanic ČHMÚ odpovídají Centrální laboratoře imisí (CLI), ČHMÚ Praha a laboratoře na pobočkách v Brně, Hradci Králové, Ostravě a Ústí nad Labem. Kvalita měřených dat je tak kontrolovaná na všech úrovních. Za kvalitu odběrů atmosférických srážek ze stanic ČHMÚ odpovídají jednotlivé pobočky, za kvalitu analýz chemického složení atmosférických srážek odpovídají Centrální laboratoře imisí ČHMÚ (CLI).

Kontinuálně měřící automatické analyzátoru síti AIM plynných znečišťujících látek (SO_2 , NO_x , CO) jsou vybaveny systémem kontroly rozsahu a nuly (zero-span check) a provádí se vždy po 23 hodinách (po 72 hodinách na stanicích bez ředitelých systémů). Dvakrát ročně jsou tyto kontinuální analyzátoru kontrolovány pětibodovou kalibrací pomocí přenosného kalibrátoru HORIBA ASGU 364 kalibrovaného v KLI (Kalibrační laboratoř imisí ČHMÚ), která má funkci akreditované laboratoře pro měření imisí a je referenčním pracovištěm imisního monitoringu.

Manuální odběry metod měření imisí, sledování složení aerosolů a chemického složení atmosférických srážek jsou kontrolovány mimo jiné paralelními odběry na vybraných stanovištích a slepými vzorky. Kvalita práce chemických laboratoří je zajišťována a kontrolována dle požadavků pro stopová a ultrastopová chemická stanovení.

Laboratoře imisí se pravidelně zúčastňují mezinárodních kruhových testů organizovaných Světovou meteorologickou organizací (WMO/GAW) a Evropskou monitorovací sítí EMEP. CLI jsou zapojeny také do mezinárodních programů a výzkumných projektů. Centrální laboratoře imisí ČHMÚ rovněž zajišťují pravidelné kruhové testy NO_2 pro gujakolovou metodu pro laboratoře poboček ČHMÚ i pro ostatní spolupracující organizace.

Správnost laboratorních stanovení je pravidelně kontrolována analýzou certifikovaných referenčních materiálů. Přesnost laboratorních stanovení je vyhodnocována z opakovaných analýz téhož vzorku. Relativní nejistota stanovení zahrnuje správnost a přesnost laboratorního stanovení. Uváděné nejistoty jsou rozšířené nejistoty s použitím koeficientu rozšíření $k=2$. Vzhledem k tomu, že koncentrace mnohých analytů se pohybují v blízkosti meze detekce, nesmí uživateli překvapit, že uváděné nejistoty měření jsou poměrně vysoké. Podrobný výpočet nejistot je uveden ve standardním operačním postupu (SOP) pro každou metodu a odpovídající odběr sledované znečišťující látky.

Detekční limity a vyjádření nejistoty – manuální metody měření imisí

Stanovení (metoda)	Nejistota	Mez detekce [$\mu\text{g}\cdot\text{m}^{-3}$]	Kalibrační rozsah do [$\text{mg}\cdot\text{l}^{-1}$]
	Relativní Rozšířená [%]		
SO_2 (West-Gaekova metoda)	10	3	3
SO_2 (IC)	7.9	0.048	50
SO_4^{2-} (IC)	9.1	0.021	50
$\sum \text{NO}_3^-$ (IC)	11	0.069	30
NO_x	23 / 46	1.1	3
$\sum \text{NH}_4^+$ (FIA-BERTH)	0.16–0.7 mg/l: 17 % 0.70–4.0 mg/l: 11 %	0.06	4.0
PM_{10}	8	5	

Detekční limity a vyjádření nejistoty – automatické metody měření imisí

Znečišťující látka	Mez detekce [$\mu\text{g} \cdot \text{m}^{-3}$]	Standardní nejistota	
		abs. [$\mu\text{g} \cdot \text{m}^{-3}$]	rel. [%]
SO ₂ TEI-43 A,B,C (UV fluorescence)	2.5	2.5	8
SO ₂ TEI-43 S (UV fluorescence/)	0.5	0.5	
NO TEI-42 A,C (chemiluminiscence)	1.5	1.5	8
NO TEI-42 S (chemiluminiscence)	0.2	0.2	
NO ESA-AC32M (chemiluminiscence/chemiluminescence)	0.5	0.5	
NO ₂ TEI-42AC (chemiluminiscence)	2	2	10
NO ₂ TEI-42 S (chemiluminiscence)	0.4	0.4	
NO ₂ ESA-AC32M (chemiluminiscence)	1	1	
NO _x TEI-42 A,C (chemiluminiscence)	2	2	10
NO _x TEI-42 S (chemiluminiscence)	0.4	0.4	
NO _x ESA-AC32M (chemiluminiscence)	1	1	
CO TEI-48A,C,S (IR korelační spektrometrie)	120	120	8
O ₃ TEI-49 A,C (UV absorpční fotometrie)	2	2	8
PM ₁₀ FH62IR (radiometrie)	2		20
PM ₁₀ ESA-MP101M (radiometrie)	0.5		
BTX Chrompack, Syntech, ESA-VOC71 (plynová chromatografie)	0.2		20

Uvedené odchylky jsou předběžné. Hodnoty budou dále upřesňovány.

Detekční limity a vyjádření nejistoty – částice a stopové prvky v ovzduší

Stanovení (metoda)	NEJISTOTY		Mez detekce [$\mu\text{g} \cdot \text{m}^{-3}$]	Kalibrační rozsah do [$\mu\text{g} \cdot \text{cm}^{-2}$]
	Standardní Rozšířená [$\mu\text{g} \cdot \text{m}^{-3}$]	Relativní Rozšířená [%]		
PM ₁₀	2.9	8.0	5.0	

Prvek	Kalibrační rozsah [$\mu\text{g} \cdot \text{m}^{-3}$]	Mez detekce [$\mu\text{g} \cdot \text{l}^{-1}$]*	Mez detekcen [$\text{ng} \cdot \text{m}^{-3}$] **
Mn (ICP-MS)	2–1000	0.076	0.015
Ni (ICP-MS)	0.3–150	0.481	0.01
Cu (ICP-MS)	2–1000	0.195	0.04
As (ICP-MS)	0.4–200	0.107	0.02
Cd (ICP-MS)	0.2–100	0.022	0.005
Pb (ICP-MS)	2–1000	0.050	0.01

* mez detekce analytu v mineralizátu

** mez detekce analytu na filtru při cca 50 m³ prosátého vzduchu

Prvek	Nejistota analýzy [%]	Nejistota paralelního stanovení [%]	Kombinovaná nejistota [%]	Rozšířená nejistota [%]
Mn	10	9	14	28
Ni	23	44	50	99
Cu	5	26	26	52
As	10	15	18	36
Cd	10	23	25	51
Pb	3	14	15	29

Detekční limity a vyjádření nejistoty – sledování chemického složení atmosférických srážek

Stanovení (metoda)	NEJISTOTY	Mez detekce	Kalibrační rozsah do
	Standardní Rozšířená		
pH	0.2	0.01	3–8

Stanovení (metoda)	NEJISTOTY	Mez detekce [$\mu\text{S}\cdot\text{cm}^{-1}$]	Kalibrační rozsah do [$\mu\text{S}\cdot\text{cm}^{-1}$]
	Relativní Rozšířená [%]		
vodivost	4.0	0.4	1.4–500

Stanovení (metoda)	NEJISTOTYS	Mez detekce [$\mu\text{g}\cdot\text{l}^{-1}$]	Kalibrační rozsah do [$\text{mg}\cdot\text{l}^{-1}$]
	Relativní Rozšířená/ [%]		
F ⁻ (IC)	16	5	4
Cl ⁻ (IC)	7	11	25
NO ₃ ⁻ (IC)	7	18	21
SO ₄ ²⁻ (IC)	5	10	21
Na ⁺ (AAS)	6	4	1
K ⁺ (AAS)	12	7	1
Mg ²⁺ (AAS)	7	1	1
Ca ²⁺ (AAS)	11	33	1
NH ₄ ⁺ (FIA -BERTH)	0.12–4 mg/l: 4.3 % do 0.12 mg/l: 18 %	18	4.0
Cd (AAS)	14	0.01	0.001
Fe (AAS)	15	6	1
Mn (AAS)	16	0.4	0.05
Ni (AAS)	12	0.6	0.05
Pb (AAS)	15	0.5	0.05
Zn (AAS)	11	3	1

4.2 Kontrola a autorizace imisních dat

Revize imisních dat dodávaných do odd. Informační systém kvality ovzduší (ISKO) je prováděna v souladu s Provozním řádem státní imisní sítě a Provozním řádem datové správy imisních údajů ISKO.

Revize výsledků měření je dvoustupňová. Za revizi výsledků měření I. stupně odpovídá správce oblastní sítě a provádí se zpravidla v měsíčním cyklu před předáním či potvrzením správnosti imisních dat pro odd. ISKO ČHMÚ. Revize výsledků měření II. stupně je prováděna v odd. ISKO za jednotlivá čtvrtletí probíhajícího roku.

V obou revizích se uplatňují prvky formální a logické kontroly, které vedou k odhalení a vyloučení výsledků zatížených zejména hrubými chybami, které by mohly citelně ovlivnit a snížit kvalitu statistických charakteristik souboru dat.

V rámci revize výsledků měření II. stupně se s využitím databázové aplikace provádí vyhledání nevěrohodných údajů z aktuálně uložených celorepublikových souborů denních průměrů imisních dat.

Po dokončení sběru imisních dat a jejich nahrání do databáze ISKO za stanovené období oznámí správce imisní agendy tuto skutečnost pracovníkovi pověřenému kontrolou dat.

Vyhledání nevěrohodných údajů z aktuálně uložených celorepublikových souborů denních průměrů imisních dat se prvně provádí pomocí databázové aplikace. Tato matematicko-statisticky podložená aplikace vyhledává podezřelá data, ke dnům s podezřelými údaji jsou vypsány denní průměry a data pěti předchozích a pěti následujících dní včetně výpisu denních průměrů na sedmi dalších geograficky nejbližších stanicích pro stejné rozpětí dní. Aplikace je automaticky spouštěna při každé aktualizaci databáze ISKO (tj. po nahrání nových dat, opravě již uložených dat, apod.) a její výstup ve formě stránky html je k dispozici pracovníkovi pověřenému prováděním kontroly věrohodnosti uložených dat.

Kromě základní databázové aplikace jsou dalšími postupy při verifikaci dat metody zpracované pro ISKO2, které jsou k dispozici pracovníkovi kontroly imisních dat.

Pracovník pověřený kontrolou dat na základě výsledků verifikace kontaktuje dodavatele dat a vyžádá si ověření podezřelých dat a případný souhlas s jejich vyloučením z databáze.

Dodavatel pošle opravená data správci dat ISKO, který opravená data uloží do databáze.

V některých případech jsou podezřelá data, potvrzená dodavateli jako chybná, pracovníkem pověřeným prováděním kontroly dat označena kódem chyby a jsou zaslána správci databáze k vyřazení. V současné době je možné využít aplikaci pro evidenci chybových hodnot, kde jsou podezřelé hodnoty odstraňovány z datových tabulek databáze ISKO a převedeny do chybových tabulek. Záznam o takovýmto přesunech je archivován.

Po ukončení ročního sběru provádí pracovník pověřený kontrolou správnosti dat i kontrolu věrohodnosti všech naměřených i vypočtených (agregovaných) imisních dat překračujících imisní limity.