

# РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

## Методические указания

Концентрация несимметричного диметилгидразина в пробах поверхностной, грунтовой, питьевой воды и почвы.

Методика выполнения измерений методом хромато-масс-спектрометрии.

**РД 52.18.579-97**

Предисловие

- 1 РАЗРАБОТАН Научно- производственным объединением Тайфун"  
( НПО "Тайфун")
- 2 РАЗРАБОТЧИКИ Д.П.Самсонов, Г.В.Борновалова, .И.Вальтер, А.Ф.Ковалев.  
В.А.Красковская, А.М.Шкляева.
- 3 УТВЕРЖДЕН Росгидрометом от
- 4 СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ N 11-95 от 29.11.95 выдано НПО "Тайфун"
- 5 ЗАРЕГИСТРИРОВАН ЦКБ ГМП за N от
- 6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Настоящий руководящий документ не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения НПО "Тайфун" Росгидромета

## Содержание

1	Область применения .....	1
2	Нормативные ссылки .....	1
3	Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы .....	2
4	Нормы погрешности измерений .....	3
5	Метод измерений .....	4
6	Требования безопасности.....	4
7	Требования к квалификации операторов.....	4
8	Условия измерений.....	5
9	Подготовка к выполнению измерений.....	5
10	Выполнение измерений .....	6
11	Обработка результатов измерений.....	7
12	Оформление результатов измерений .....	8
13	Контроль погрешности МВИ .....	8
	Приложение А. Методика приготовления аттестованных смесей, применяемых для определения концентрации несимметричного диметилгидразина в пробах поверхностной, грунтовой, питьевой воды и почвы.....	10
	Приложение Б. Форма рабочего журнала при проведении измерений концентрации несимметричного диметилгидразина.....	14
	Приложение В. Библиография.....	15

## РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

---

### Методические указания.

Концентрация несимметричного диметилгидразина в пробах поверхностной грунтовой, питьевой воды и почвы. Методика выполнения измерений методом хромато-масс-спектрометрии.

---

Дата введения

### 1 Область применения

Настоящая методика выполнения измерений (МВИ) устанавливает методику определения концентраций несимметричного диметилгидразина (НДМГ) в пробах воды и почвы.

В основе реализации разработанной МВИ лежит перевод НДМГ в анализируемую форму реакцией с п-нитробензальдегидом, выделение анализируемого продукта из реакционной смеси методом капиллярной газо-жидкостной хроматографии, количественное и качественное определение методом масс-спектрометрии. Идентификацию анализируемого гидразона проводят по полному масс-спектру. Вводимый для контроля прохождения процесса внутренний стандарт - анилин (АС - К) - реагирует с п-нитробензальдегидом, давая соответствующий нитробензилиден. Определению не мешает присутствие других аминов.

МВИ предназначена для использования в лабораториях Росгидромета, выполняющих измерения в области мониторинга загрязнения окружающей среды.

### 2 Нормативные ссылки

В настоящих методических указаниях использованы ссылки на следующие нормативные документы:

ГОСТ 12.1.007-76 ССБТ Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 17.0.0.02-79 Охрана природы. Метрологическое обеспечение контроля загрязненности атмосферы, поверхностных вод и почвы. Основные положения

ГОСТ 17.1.5.05-85 Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков

ГОСТ 17.4.3.03-85 Охрана природы. Почвы. Общие требования к методам определения загрязняющих веществ

ГОСТ 1770-74 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Технические условия

ГОСТ 2053-77 Натрий сульфид. Технические условия

ГОСТ 3118-77 Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3652-69 Кислота лимонная моногидрат и безводная. Технические условия

ГОСТ 4166-76 Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ 4201-79 Натрий углекислый кислый . Технические условия

ГОСТ 4204-77 Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4220-75 Калий двухромовокислый. Технические условия

ГОСТ 6709-72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 6995-77 Метанол-яд. Технические условия

ГОСТ 9293-74 Азот газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 22261-94 Средства измерений электрических и магнитных величин. Общие технические условия

ГОСТ 24104-88 Весы лабораторные общего назначения и образцовые. Общие технические условия

ГОСТ 25336-82Е Посуда и оборудование лабораторные, стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 25828-83 Гептан нормальный эталонный. Технические условия

ГОСТ 29227-91 Посуда лабораторная, стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 20010-93 Перчатки резиновые технические. Технические условия

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы:

- хромато-масс-спектрометр низкого разрешения SATURN 4D, фирмы VARIAN, США, или аналогичный по техническим параметрам прибор.
- рН-метр, фирма RADEKLIS (Венгрия);
- аппарат для встряхивания проб, фирма MAKROVIBRO;
- ротационный испаритель, фирма KUTESZ (Венгрия);
- весы аналитические лабораторные ВЛР-200 г ГОСТ 24104;
- весы лабораторные ВЛКТ-500 г ГОСТ 24104;
- шкаф сушильный 2В-151;
- холодильник бытового;
- термостат, фирма UNITRA;
- колбы мерные исполнения 4, вместимостью 10, 50 см<sup>3</sup> ГОСТ 1770;
- колбы плоскодонные конические исполнения 4, вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, 500, 250, 100 см<sup>3</sup> ГОСТ 25336;
- колбы круглодонные для упаривания исполнения 4, вместимостью 500 см<sup>3</sup>, 100 см<sup>3</sup> ГОСТ 25336;
- воронки делительные вместимостью 500 см<sup>3</sup>, 250 см<sup>3</sup> ГОСТ-25336;

- воронки стеклянные конические ГОСТ 25336;
- пробирки градуированные с притертыми пробками исполнения 2 вместимостью 5 см<sup>3</sup> ГОСТ 1770;
- флаконы микро-Vial 2 см<sup>3</sup>;
- автоматические пипетки на 5-1000 мкл (вместимостью см<sup>3</sup>), фирма НТЛ (Венгрия);
- стаканы мерные вместимостью 100, 500, 800 см<sup>3</sup> ГОСТ 25336
- палочки стеклянные l = 250 мм;
- микрошприцы МШ-10, фирма Hamilton Sir.;
- N,N-диметилгидразин, х.ч. (98%), фирма Aldrich,USA;
- анилин, х.ч. (99.5%), фирма Aldrich,USA;
- вода дистиллированная ГОСТ 6709;
- н-гептан, х.ч. ГОСТ 25828;
- гелий марки А ТУ 51-940;
- азот ос.ч. ГОСТ 9293;
- калий двухромовокислый, х.ч. ГОСТ 4220;
- кислота серная, х.ч. ГОСТ 4204;
- кислота соляная, х.ч. ГОСТ 3118;
- кислота лимонная, ос.ч ТУ 6-09-584;
- натрий гидрокарбонат, х.ч. ГОСТ 4201;
- пипетки ГОСТ 29227;
- натрий едкий, х.ч. фирма СHEMAPOЛ;
- натрий сернокислый безводный, ч ГОСТ 4166;
- натрий сульфид, ч. ГОСТ 2053;
- п-нитробензальдегид, ч. ТУ 6-09-4517;
- метанол, х.ч. ГОСТ 6995;
- перчатки резиновые технические ГОСТ 20010.

#### 4 Нормы погрешности измерений

4.1 В соответствии с ГОСТ 17.0.0.02 минимальная концентрация НДМГ в воде, измеряемая с помощью настоящей МВИ, должно быть не менее, чем в два раза ниже ПДК, что составляет 10 мкг/дм<sup>3</sup>.

Согласно ГОСТ 17.4.3.03 МВИ должна обеспечивать измерение концентрации НДМГ в почве на порядок ниже ПДК (санитарно-гигиенического), что составляет 10 мкг/кг.

ПДК НДМГ для воды - 20 мкг/см<sup>3</sup> [1], приложение В.

ПДК НДМГ для почвы - 100 мкг/кг [1].

Воспроизводимость МВИ для почвы не должна превышать 30%.

4.2 При соблюдении всех регламентируемых МВИ условий проведения измерений, МВИ обеспечивает определение концентрации НДМГ в воде и почве в диапазоне от 0,2 до 5000 мкг/дм<sup>3</sup> (вода), мкг/кг (почва), с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблице 1.

Таблица 1

Наименование	Диапазон измерений, мкг/дм <sup>3</sup> (вода) мкг/кг (почва)	Значение составляющей погрешности, %		Погрешность МВИ, при P = 0,95, $\Delta_m$ , %, не более
		случайной	неисключенной систематической (правильность)	
		Воспроизводимость $\sigma$ ( $\Delta$ )	$\Delta_c$	
НДМГ	от 0,2 до 5000	12,0	9,0	25,0

## 5 Метод измерений

Измерение концентрации НДМГ в воде и почве производят методом перевода НДМГ в анализируемую форму, полученную реакцией НДМГ с пара-нитробензальдегидом с последующим выделением анализируемого продукта из реакционной смеси методом капиллярной газо-жидкостной хроматографии. Качественное и количественное определение концентрации НДМГ проводят методом масс-спектрометрии. Идентификацию анализируемого продукта проводят по характеристическим пикам ионов в масс-спектре. Данная методика позволяет проводить измерение концентрации НДМГ в присутствии природных аминов. Минимальное значение показателя загрязненности (предел обнаружения) НДМГ составляет 0,2 мкг/дм<sup>3</sup> (для воды), 0,2 мкг/кг (для почвы).

## 6 Требования безопасности

6.1 При выполнении измерений концентрации НДМГ в пробах воды и почвы следует соблюдать правила безопасности труда при работе с токсичными химическими и сильнодействующими ядовитыми веществами (СДЯВ), едкими веществами, огнеопасными и легковоспламеняющимися жидкостями, а также приборами, оборудованными сжатыми газами, изложенными в [2].

6.2. Помещение, в котором проводятся измерения, должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией.

## 7. Требования к квалификации операторов

К проведению анализа допускаются опытные квалифицированные химики-аналитики, имеющие опыт работы на хромато-масс спектрометре.

Подготовительные операции должны выполняться химиком-аналитиком, владеющим техникой проведения экстракции, очистки растворителей и имеющим опыт химико-аналитической работы.

## 8. Условия измерений

8.1. При выполнении измерений соблюдают условия в соответствии с требованиями ГОСТ 22261:

- температура окружающего воздуха, °С .....20+10
- относительная влажность окружающего воздуха, % .....30-80
- атмосферное давление, кПа (мм рт.ст.).....84-106(630-795)
- напряжение питающей сети переменного (50 Гц) тока, В...220+10

8.2. Анализ проб воды и почвы выполняют на хромато-масс-спектрометре Saturn 4D фирмы Varian, или ином, имеющем аналогичные технические параметры.

## 9. Подготовка к выполнению измерений

9.1. При подготовке к измерению концентрации НДМГ проводят следующие работы:

а) очистка реактивов:

1) очистку н-гептана проводят перегонкой в стеклянной посуде. Очищенный н-гептан используют для приготовления экстрактов из проб воды и почвы;

2) очистку метанола проводят перегонкой в стеклянной посуде;

3) натрий серноокислый безводный марки ос.ч. в очистке не нуждается, реактив марки х.ч. прокаливают в муфельной печи 4 ч при температуре 350-400 °С, охлаждают в эксикаторе, хранят в стеклянной банке с уплотненной пробкой в течение 1 месяца;

б) подготовка посуды

Химическую посуду замачивают в растворе гидрокарбоната натрия на 6-7 ч, затем промывают водопроводной водой, моют хромовой смесью, ополаскивают водопроводной водой, а затем дистиллированной водой и сушат при температуре 100-120 °С в сушильном шкафу;

в) приготовление растворов:

1) приготовление 3 %-ного раствора п-нитробензальдегида: в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 2,4 г п-нитробензальдегида, растворяют в небольшом количестве метанола. После растворения доводят объем до метки метанолом;

2) для приготовления исходного раствора НДМГ в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вводят дозатором или пипеткой 0,1 мл НДМГ и доводят до метки водным раствором соляной кислоты с рН 2. Полученный раствор имеет концентрацию НДМГ 2 мг/см<sup>3</sup>;

3) для приготовления исходного раствора анилина в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вводят дозатором или пипеткой 0,1 мл анилина и доводят объем до метки метанолом. Полученный раствор имеет концентрацию анилина 2 мг/см<sup>3</sup>;

4) для приготовления цитратного буферного раствора рН 5,5 в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> вносят 21 г лимонной кислоты, 200 см<sup>3</sup> 0,1 н раствора едкого натрия и доводят объем до метки дистиллированной водой. К 76,5 см<sup>3</sup> полученного раствора добавляют 23,5 см<sup>3</sup> 0,1 н раствора едкого натрия;



5) растворы аттестованных смесей (АС) НДМГ и анилина (АС-К) необходимых концентраций готовят в соответствии с приложением А для проведения оперативного контроля изменений концентрации НДМГ в воде и почве;

г) отбор проб к анализу:

1) отбор проб воды проводят в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05. Объем пробы 1 дм<sup>3</sup>

На период до проведения анализа пробы воды подкисляются до pH 2 соляной кислотой, что обеспечивает устойчивость НДМГ в течение 10 сут;

2) отбор проб почвы проводят в соответствии с [ 3 ]; масса пробы - 0.2 кг

д) экстракция НДМГ из воды осуществляется следующим образом:

1) пробу воды, подготовленную по пункту объемом 0.1 дм<sup>3</sup> отфильтровывают через бумажный складчатый фильтр, доводят pH пробы до 5,5 цитратным буферным раствором;

2) к полученному раствору добавляют 5 см<sup>3</sup> 3 %-ного раствора п-нитробензальдегида в метаноле, 50 мкг анилина и 50 см<sup>3</sup> метанола;

3) полученную смесь выдерживают в термостате при температуре 40 °С в течение 30 мин;

4) затем смесь охлаждают до комнатной температуры, переносят в делительную воронку на 500 см<sup>3</sup> и экстрагируют 10 мин 50 см<sup>3</sup> н-гептана. Экстракт отделяют и водный слой повторно экстрагируют 5 мин 20 см<sup>3</sup> н-гептана. Экстракты объединяют;

5) объединенный гептановый экстракт фильтруют через слой безводного сульфата натрия в грушевидную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, ополаскивают колбу 10 см<sup>3</sup> н-гептана, промывную жидкость фильтруют в ту же колбу;

6) экстракт упаривают на ротационном испарителе до 3-4 см<sup>3</sup>, количественно переносят во флакон micro-Vial и концентрируют током азота до объема 0.2 см<sup>3</sup>;

е) экстракцию НДМГ из почвы осуществляют следующим образом:

1) пробу почвы весом 100 г переносят в круглодонную колбу объемом 500 см<sup>3</sup>;

2) к пробе добавляют 20 г хлористого натрия, 20 г сульфата натрия или магния, 100-150 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в зависимости от влажности почвы, гидроокись натрия до pH не ниже 8, 50 мкг анилина и проводят отгонку с паром, собирая 100 см<sup>3</sup> дистиллята;

3) измеряют pH дистиллята и доводят цитратным буферным раствором до pH 5,5;

4) к полученному раствору добавляют 5 см<sup>3</sup> 3%-ного раствора п-нитробензальдегида в метаноле, 50 см<sup>3</sup> метанола;

5) далее проводят все операции как и при экстракции НДМГ из воды .

## 10. Выполнение измерений

### 10.1 Условия проведения анализа.

Хроматографическое выделение дериватов НДМГ и внутреннего стандарта проводят на кварцевой капиллярной колонке DB-5MS, длиной 30 м, диаметр 0.25 мм, толщина пленки фазы 0.25 мкм, или аналогичной при следующих условиях:

- начальная температура 60 °С;
- скорость подъема температуры 20 °С/мин.;
- конечная температура 260 °С

- инжектор типа Split/Splitless, режим Splitless
- температура инжектора 260 °С
- газ носитель – гелий, 1,5 см<sup>3</sup>/мин
- инжестируемый объем - 0.001 см<sup>3</sup>

Масс-спектр записывают в диапазоне м/е равном 80-250 а.е.м.

## 10.2 Проверка работы хромато-масс-спектрометра.

Работу прибора проверяют на контрольной смеси АС-4 и АС-К, приготовление которых описано в приложении А (пункты А.4.2, А.4.2.1,

А.4.2.3), вводя в инжектор хроматографа микрошприцем 0,001 см<sup>3</sup> гептанового экстракта - производных НДМГ и анилина, приготовленных с использованием дистиллированной воды. Записывают масс-хроматограмму, детектируя ионы 193 а.е.м. для производного НДМГ и 226 а.е.м. для производного анилина. Количественно концентрацию НДМГ рассчитывают по соотношению площадей пиков соответствующих производным НДМГ и анилина.

10.3 Получение масс-хроматограмм проб воды и почвы, подготовленных по 9.1 [пункты д) и е)], осуществляется следующим образом: проводят масс-спектрометрический анализ реальных проб воды и почвы, площади пиков, соответствующих производным НДМГ и анилина записывают в рабочий журнал, оформленный в соответствии с приложением Б.

## 11 Обработка результатов измерений

Расчет концентрации НДМГ в пробе проводят по формуле

$$C_1 = \frac{S_i \cdot Q_{ст.}}{S_{ст.} \cdot V \cdot K_{fl}} \quad (1)$$

где  $C_1$  - концентрация НДМГ в пробе воды, мкг/дм<sup>3</sup>;  
 $S_i$  - площадь пика НДМГ на хроматограмме пробы;  
 $Q_{ст.}$  - количество прибавленного АС-К, мкг;  
 $S_{ст.}$  - площадь пика внутреннего стандарта АС-К;  
 $V$  - объем пробы воды, дм<sup>3</sup>;  
 $K_{fl}$  - калибровочный коэффициент.

Коэффициент  $K_{fl}$  рассчитывают как тангенс угла наклона графика, построенного в координатах ( $C_1, S_i$ ), для результатов анализа контрольных растворов с известным содержанием НДМГ и внутреннего стандарта, по формуле:

$$K_{fl} = \frac{S_i \cdot Q_{ст.}}{C_1 \cdot S_{ст.} \cdot V} \quad (2)$$

где  $K_{fl}$  - калибровочный коэффициент,  
 $C_1$  - концентрация калибровочного раствора, мкг/дм<sup>3</sup>  
 $S_i$  - площадь пика НДМГ для калибровочного раствора с концентрацией  $C_1$ ,  
 $Q_{ст.}$  - количество прибавленного АС-К, мкг;  
 $S_{ст.}$  - площадь пика внутреннего стандарта АС-К;  
 $V$  - объем раствора, дм<sup>3</sup>;

## 12. Оформление результатов измерений

12.1 Результаты измерений концентрации НДМГ в пробах воды и почвы, а также в аттестованных смесях, используемых для оперативного контроля, заносят в рабочий журнал по форме таблицы приложения Б.

12.2 Форма представления результатов измерений должна соответствовать [4]. Результат измерения представляют в форме

$$A \pm \Delta \text{ при } P=0,95; \quad (3)$$

где  $A$  - результат измерения ;

$\Delta$  - погрешность измерения;

$P$  - доверительная вероятность.

## 13 Контроль погрешности МВИ

### 13.1 Оперативный контроль воспроизводимости

13.1.1 Оперативный контроль воспроизводимости определения концентрации НДМГ проводят с использованием рабочих проб НДМГ.

13.1.2 Оперативный контроль воспроизводимости проводят методом сравнения расхождения ( $D_k$ ) двух результатов измерений (первичного -  $X_1$  и повторного -  $X_2$ ) одной и той же пробы, полученных в различных условиях, характеризующих применение МВИ в лаборатории с нормативом оперативного контроля воспроизводимости -  $D$ .

Результаты измерений приводят в рабочем журнале - приложение Б.

13.1.3 Воспроизводимость контрольных измерений признают удовлетворительной, если

$$D_k = |\overline{X}_1 - \overline{X}_2| \leq D, \quad (4)$$

где  $D_k$  - результат контрольной процедуры;

$\overline{X}_1, \overline{X}_2$  - результаты измерений пробы;

$D$  - норматив оперативного контроля воспроизводимости

13.1.4 Если соотношение  $D_k \leq D$  не выполняется, то выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля.

### 13.2 Оперативный контроль погрешности МВИ

13.2.1 Оперативный контроль погрешности МВИ проводят с применением АС, приготовленных по приложению А.

13.2.2 Оперативный контроль погрешности МВИ проводят методом сравнения результата контрольной процедуры  $K_k$ , равного разности между результатом контрольного измерения АС -  $X_{АС}$  и его аттестованным значением -  $C_{АС}$  с нормативом оперативного контроля погрешности МВИ.

Результаты измерений приводят в рабочем журнале - приложение Б.

13.2.3 Погрешность МВИ при контрольном измерении  $X_{АС}$  признают удовлетворительной, если

$$K_k = |\overline{X}_{АС} - C_{АС}| \leq K. \quad (5)$$

где  $K_k$  - результат контрольной процедуры;

$K$  - норматив погрешности МВИ.

13.2.4 Если соотношение  $K_* \leq K$  не выполняется, то выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля концентрации НДМГ.

Значения нормативов оперативного контроля погрешности МВИ при  $P = 0,95$  приведены в таблице 2

Таблица 2

Наименование определяемого вещества	Диапазон измерений, мкг/дм <sup>3</sup> (вода), мкг/кг (почва)	Значение норматива оперативного контроля погрешности МВИ %,	
		Воспроизводимость D	Погрешность МВИ К
Несимметричный диметилгидразин	от 0,2 до 5000	33,0	25,0

## Приложение А

(обязательное)

Методика приготовления аттестованных смесей, применяемых для определения концентрации несимметричного диметилгидразина в пробах поверхностной, грунтовой, питьевой воды и почвы.

**А.1 Общие положения**

А.1.1 Методика приготовления аттестованных смесей (АС), применяемых для определения концентрации НДМГ в пробах поверхностной, грунтовой, питьевой воды (далее воды) и почвы устанавливает требования для приготовления АС, применяемых при оценивании характеристик погрешности измерений, выполняемых по МВИ и предназначена для использования в лабораториях Росгидромета, выполняющих измерения в области мониторинга загрязнения окружающей среды.

Методика разработана в соответствии с [5] и [6].

А.1.2 АС НДМГ представляют собой растворы НДМГ в дистиллированной воде.

АС анилина (АС-К) представляет собой раствор анилина в метиловом спирте.

**А.2 Нормы погрешности измерений**

А.2.1 Методика обеспечивает приготовление АС НДМГ и АС-К с погрешностями, указанными в таблице А.1, установленными при доверительной вероятности  $P = 0,95$ .

Таблица А.1 - Перечень АС НДМГ и АС-К и их метрологические характеристики

Вещество	Обозначение АС	Концентрация АС НДМГ и АС-К С, мкг/дм <sup>3</sup>	Значение погрешности АС-НДМГ и АС-К $\Delta_{АС}$ , мкг/дм <sup>3</sup>
НДМГ	АС-1	5000,0	134,0
НДМГ	АС-2	2000,0	57,0
НДМГ	АС-3	400,0	13,0
НДМГ	АС-4	100,0	5,0
НДМГ	АС-5	10,0	0,6
НДМГ	АС-6	1,0	0,1
анилин	АС-К	400,0	12,0

А.3 Средства измерения, вспомогательные устройства, реактивы, материалы представлены в разделе 3 МВИ.

**А.4 Приготовление исходных растворов****А.4.1 Приготовление исходных растворов НДМГ и анилина**

А.4.1.1 В химическом стакане взвешивают на аналитических весах 102000 мкг НДМГ, переносят в мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 50 см<sup>3</sup>, добавляют для подкисления 1 см<sup>3</sup> 2н НСl и доводят объем дистиллированной водой до метки, хорошо перемешива-

ют. Получают раствор с концентрацией НДМГ 2000 мкг/см<sup>3</sup>. Раствор хранят в холодильнике при t = 4 °С. Срок годности раствора 3 мес.

Числовые значения величин для приготовления исходного раствора НДМГ приведены в таблице А.2.

А.4.1.2 В химическом стакане взвешивают на аналитических весах 100500 мкг анилина, переносят в мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 50 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки метиловым спиртом, хорошо перемешивают. Получают раствор с концентрацией анилина 2000 мкг/см<sup>3</sup>. Раствор хранят в холодильнике, срок годности раствора 3 мес.

Числовые значения величин для приготовления исходного раствора анилина приведены в таблице А.2.

Таблица А.2

Вещество	C <sub>искх</sub> , мкг/см <sup>3</sup>	m, мкг	Δ m, мкг	μ, %	Δ μ, %	V <sub>кз</sub> , см <sup>3</sup>	Δ V <sub>кз</sub> , см <sup>3</sup>	Δ C <sub>искх</sub> , мкг/см <sup>3</sup>
НДМГ	2000	102000	100	98,0	2,0	50	0,2	41,0
Анилин	2000	100500	100	99,5	0,5	50	0,2	12,0

Примечание - Пояснения буквенных обозначений в таблице А.2 приведены в формуле (А.1).

А.4.2 Приготовление растворов АС- НДМГ и АС-К произвольной концентрации на основе исходных растворов

А.4.2.1 Приготовление на основе исходного раствора растворов АС НДМГ (АС-1, АС-2, АС-3, АС-4) проводят по следующей схеме: в мерную колбу объемом 100 см<sup>3</sup> вносят 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, а затем с помощью пипеток вносят исходный раствор НДМГ, приготовленный по А.4.1.1. После этого объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой.

Числовые значения величин для приготовления растворов АС НДМГ приведены в таблице А.3.

А.4.2.2 Приготовление раствора АС-5 НДМГ

В мерную колбу объемом 100 см<sup>3</sup> вносят пипеткой 10 см<sup>3</sup> АС-4, приготовленную по А.4.2.1, и доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой. Числовые значения величин для приготовления АС-5 приведены в таблице А.3.

А.4.2.3 Приготовление раствора АС-6 НДМГ

В мерную колбу объемом 100 см<sup>3</sup> вносят пипеткой 10 см<sup>3</sup> АС-5, приготовленную по А.4.2.1, и доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой. Числовые значения величин для приготовления АС-6 приведены в таблице А.3.

А.4.2.3 Приготовление АС-К контрольного раствора анилина

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, затем пипеткой вносят 0,02 см<sup>3</sup> раствора анилина, приготовленного по А.4.1.2. Объем раствора доводят до метки на колбе дистиллированной водой. Числовые значения величин для приготовления раствора АС-К приведены в таблице А.3.

А.4.2.4 Получают АС НДМГ и АС-К с концентрациями, указанными в таблице А.3.

А.4.2.5 Приготовленные АС НДМГ и АС-К не подлежат хранению.

А.4.2.6 Числовые значения величин, используемых при приготовлении и оценивании погрешности АС НДМГ и АС-К приведены в таблице А.3.

Обозначения АС НДМГ и АС-К		Значения величин, используемых при приготовлении и определении погрешности АС НДМГ и АС-К						Полученные значения	
		$C_{исх}$ , мкг/см <sup>3</sup>	$\Delta C_{исх}$ , мкг/см <sup>3</sup>	$V_k$ , см <sup>3</sup>	$\Delta V_k$ , см <sup>3</sup>	$V_{п.}$ , см <sup>3</sup>	$\Delta V_{п.}$ , см <sup>3</sup>	$C_{АС}$ , мкг/дм <sup>3</sup>	$\Delta C_{АС}$ , мкг/дм <sup>3</sup>
АС	1	2000,0	41,0	100,0	0,2	0,25	0,004	5000.0	134.0
АС	2	2000,0	41,0	100,0	0,2	0,10	0,002	2000.0	57.0
АС	3	2000,0	41,0	100,0	0,2	0,02	0,005	400.0	13.0
АС	4	2000,0	41,0	100,0	0,2	0,005	0,0002	100.0	5.0
АС	5	0,1	0,005	100,0	0,2	10,0	0,0025	10.0	0.6
АС	6	0.01	0.0006	100,0	0,2	10.0	0,0025	1.0	0.1
АС	К	2000.0	12.0	100.0	0.2	0.02	0.005	400.0	12.0

Примечание - Пояснения буквенных обозначений в таблице А.3 приведены в формуле (А.2).

#### А. 5 Алгоритм расчета характеристик погрешности установления концентраций АС НДМГ и АС-К

А.5.1 Оценивание характеристик погрешности приготовления исходных растворов НДМГ и анилина проводят по формуле

$$\Delta C_{исх} = C_{исх} \cdot \sqrt{(\Delta m/m)^2 + (\Delta \mu / \mu)^2 + (\Delta V_k/V_k)^2}, \quad (A.1)$$

где  $\Delta C_{исх}$  - погрешность приготовления исходного раствора, мкг/см<sup>3</sup>;  
 $C_{исх}$  - концентрация исходного раствора НДМГ или анилина, приготовленного по А.4.1, мкг/см<sup>3</sup>;

- $m$  - навеска исходного реактива, мкг;
- $\Delta m$  - погрешность взвешивания, мкг;
- $\mu$  - массовая доля основного вещества в реактиве, %;
- $\Delta \mu$  - массовая доля примесей в реактиве, %;
- $V_k$  - объем колбы, в которой готовится раствор, см<sup>3</sup>;
- $\Delta V_k$  - отклонение объема колбы от номинала, см<sup>3</sup>

Числовые значения величин, входящих в формулу (А.1), и полученные значения погрешности приготовления исходных растворов НДМГ и анилина приведены в таблице А.2.

А.5.2 Оценивание характеристик погрешности при приготовлении растворов НДМГ и анилина (АС-1, АС-2, АС-3, АС-4, АС-5, АС-6, АС-К) проводят по формуле

$$\Delta C_{АС} = C_{АС} \cdot \sqrt{(\Delta V_{п.}/V_{п.})^2 + (\Delta p/C_p)^2 + (\Delta V_k/V_k)^2}, \quad (A.2)$$

Где  $\Delta C_{АС}$  - погрешность приготовления АС НДМГ и АС-К, мкг/см<sup>3</sup>;  
 $C_{АС}$  - концентрация, полученная по А.4.2 из соответствующих исходных растворов НДМГ или анилина, мкг/см<sup>3</sup>;  
 $V_{п.}$  - объем раствора, отбираемый пипеткой, см<sup>3</sup>;

$\Delta V_n$  - отклонение объема пипетки от номинала, см<sup>3</sup>;

$\Delta_p$  - погрешность приготовления исходного раствора, на основе которого готовится новый раствор ( для АС-6 на основе АС-5), мкг/см<sup>3</sup>;

$C_p$  - концентрация исходного раствора, на основе которого готовится новый раствор (для АС-6 на основе АС-5), мкг/см<sup>3</sup>;

$V_k$  - объем колбы, в которой готовят АС, см<sup>3</sup>;

$\Delta V_k$  - отклонение объема колбы от номинала, см<sup>3</sup>

Числовые значения величин, входящих в формулу (А.2), и полученные значения погрешности приготовления растворов АС-НДМГ и АС-К анилина приведены в таблице А.3.

## **А. 6 Требования безопасности**

А.6.1 По степени воздействия на организм несимметричный диметилгидразин относится к 1-му классу опасности.

А.6.2 Безопасность труда должна соответствовать [1].

## **А. 7 Требования к маркировке и хранению АС**

А.7.1 АС-1 НДМГ, АС-2 НДМГ, АС-3 НДМГ, АС-4 НДМГ, АС-5 НДМГ, АС-6 НДМГ и АС-К готовятся непосредственно перед определением.

А.7.2 Маркировка колб с АС обязательна, при этом указывается номер и концентрация АС НДМГ и АС-К согласно таблице А.3, дата приготовления.

## **А. 8 Требования к квалификации исполнителя**

А.8.1 Аттестованные смеси может готовить инженер или лаборант со средним специальным образованием, имеющий навыки работы в химической лаборатории.



Приложение Б  
(обязательное)

Форма рабочего журнала при проведении измерений концентрации несимметричного диметилгидразина.

Таблица Б.1 - Результаты определений концентрации НДМГ в пробах воды и почвы, а также в АС НДМГ и АС-К для оперативного контроля погрешности измерений

Дата (число, месяц), опера- тор, номер анализа	Обо- значе- ние (шифр) анали- зируе- мой пробы	S <sub>i</sub> - пло- щадь пика НДМГ на хро- мато- грамме пробы	Q <sub>ст.</sub> - количе- ство прибав- ленного АС-К, мкг;	S <sub>ист.</sub> - пло- щадь пика внут- реннего стан- дарта АС-К;	V - объ- ем про- бы во- ды, дм <sup>3</sup> ;	K <sub>ф</sub> - калиб- ровоч- ный коэффи- циент.	C <sub>i</sub> - концен- трация	Результаты опера- тивного контроля погрешности МВИ	
								Вос- произ- води- мость D <sub>к</sub>	погреш- ность K <sub>к</sub>
1	2	3 -	4	5	6	7	8	9	10

Приложение В  
(справочное)

Библиография

- [ 1 ] Токсические вещества ракетных топлив. Справочник для врачей, инженеров и химиков.- М.; Минздрав,1990
- [ 2 ] Правила по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета. -Л.; Гидрометеиздат, 1983
- [ 3 ] РД 52.18.156-88 МУ Охрана природы. Почвы. Методы отбора представительных проб почвы, характеризующих пространственное загрязнение сельскохозяйственного угодья остаточными количествами пестицидов
- [ 4 ] МИ 1317-86. МУ. ГСИ. Результаты и характеристики погрешности измерений. Формы представления. Способы использования при испытаниях образцов продукции и контроля параметров
- [ 5 ] МИ 2334-95 Рекомендация ГСОЕИ. Смеси аттестованные. Порядок разработки, аттестации и применения
- [ 6 ] Методические материалы органа по аккредитации аналитических лабораторий (центров), созданного на базе УНИИМ "Разработка и аттестация методик количественного химического анализа", - г.Екатеринбург, 1994

РД 52.18.579-97

УДК 504.4.064:543 (083.13)

Ключевые слова: несимметричный диметилгидразин, метод хромато-масс-спектрометрии, пробы воды, пробы почвы.