

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций эмамектина
бензоата в атмосферном воздухе
населенных мест методом
высокоэффективной жидкостной
хроматографии**

**Методические указания
МУК 4.1.3502—17**

Издание официальное

**Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей
и благополучия человека**

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций эмаектина бензоата
в атмосферном воздухе населенных мест
методом высокоэффективной жидкостной
хроматографии**

**Методические указания
МУК 4.1.3502—17**

ББК 51.21

ИЗ7

ИЗ7 **Измерение концентраций эмаектина бензоата в атмосферном воздухе населенных мест методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: Методические указания.— М.: Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, 2018.—16 с.**

ISBN 978–5–7508–1661–3

1. Разработаны ФБУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана» Роспотребнадзора (В. Н. Ракитский, Н. Е. Федорова, А. А. Ивченкова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 24 ноября 2017 г. № 1).

3. Утверждены руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 29 декабря 2017 г.

4. Введены впервые.

ББК 51.21

Редактор Л. С. Кучурова
Компьютерная верстка Е. В. Ломановой

Подписано в печать 21.12.18

Формат 60x88/16

Тираж 100 экз.

Печ. л. 1,0
Заказ 75

Федеральная служба по надзору
в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
127994, Москва, Вадковский пер., д. 18, стр. 5, 7

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован
Федеральным центром гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора
117105, Москва, Варшавское ш., 19а
Реализация печатных изданий, тел.: 8 (495) 633-86-59

© Роспотребнадзор, 2018

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере защиты прав
потребителей и благополучия человека,
Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации

А. Ю. Попова

29 декабря 2017 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентраций эмаектина бензоата в атмосферном воздухе населенных мест методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

Методические указания МУК 4.1.3502—17

Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения в атмосферном воздухе населенных мест массовой концентрации эмаектина бензоата в диапазоне 0,0005—0,01 мг/м³.

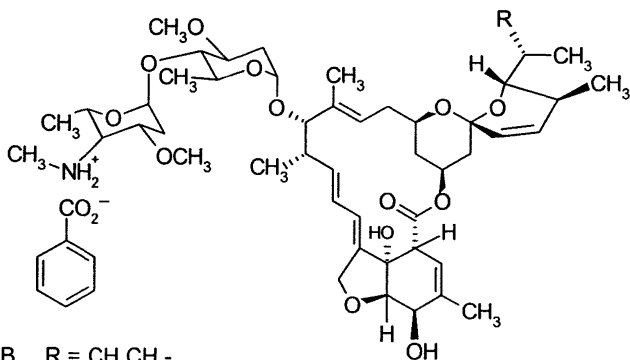
Методические указания носят рекомендательный характер.

Эмаектин бензоат – смесь, содержащая 90 % эмаектина бензоата В_{1а} и 10 % эмаектина бензоата В_{1б}.

Эмаектин бензоат В_{1а} – (10E,14E,16E,22Z)-(1R,4S,5'S,6S,6'R,8R,12S,13S,20R,21R,24S)-6'-[(S)-втор-бутил]-21,24-дигидрокси-5',11,13,22-тетраметил-2-оксо-3,7,19-триоксатетрацикло[15.6.1.14.8.020,24]пентакоза-10,14,16,22-тетраен-6-спиро-2'-(5',6'-дигидро-2'H-пиран)-12-ил 2,6-дидеокси-3-O-метил-4-O-(2,4,6-тридеокси-3-O-метил-4-метиламино-α-L-лико-гексапранозил)-α-L-арабиногексопиранозид.

Эмаектин бензоат В_{1б} – (10E,14E,16E,22Z)-(1R,4S,5'S,6S,6'R,8R,12S,13S,20R,21R,24S)-21,24-дигидрокси-6'-изопропил-5',11,13,22-тетраметил-2-оксо-3,7,19-триоксатетрацикло[15.6.1.14.8.020,24]пентакоза-10,14,16,22-тетраен-6-спиро-2'-(5',6'-дигидро-2'H-пиран)-12-ил 2,6-дидеокси-3-O-метил-4-O-(2,4,6-тридеокси-3-O-метил-4-метиламино-α-L-лико-гексопиранозил)-α-L-арабино-гексопиранозид.

Структурная формула:



V_{1a} R = CH₃CH₂-

V_{1b} R = CH₃-

Эмпирическая формула эмамектин бензоата V_{1a} – C₅₆H₈₁NO₁₅.

Молекулярная масса: 1008,3.

Эмпирическая формула эмамектин бензоата V_{1b} – C₅₆H₇₉NO₁₅.

Молекулярная масса: 994,2.

Эмамектин бензоат – кристаллический порошок с органическим запахом, цвет от белого до грязно-белого. Температура плавления – 141—146 °С (с разложением при нагревании до 300 °С). Давление паров – 4×10^{-3} МПа (25 °С). Плотность – 1,2 г/см³. Растворимость в органических растворителях (при 25 °С, г/дм³): октанол – 48, ацетон – 140, дихлорметан >500, этилацетат – 81, метанол – 270, толуол – 26, гексан – 0,077, циклогексан – 0,23. Растворимость в воде при 25 °С – 0,31 г/дм³ (дистиллированная вода, рН 6,5), 0,32 г/дм³ (буферный раствор, рН 5), 0,024 г/дм³ (буферный раствор, рН 7), 0,0001 г/дм³ (буферный раствор, рН 9). Коэффициент распределения в системе н-октанол-вода K_{OW} logP = 3,0 ± 0,1 (рН 5); 5,0 ± 0,2 (рН 7); 5,9 ± 0,3 (рН 9). Гидролитически стабилен при рН 5—8 (25 °С). Через 6 недель при рН 9 (25 °С) отмечена деградация, DT₅₀ – 19,5 недель. Подвержен быстрой фотодеградации, DT₅₀ (в исследовании квантового выхода фотолиза) – 0,89 дней.

Агрегатное состояние в воздушной среде – аэрозоль и пары.

Область применения. Эмамектин бензоат – несистемный инсектицид кишечного-контактного действия для защиты томатов, виноградной лозы, капусты и других культур от широкого спектра личинок лепидоптеры.

1. Метрологические характеристики

При соблюдении всех регламентированных условий проведения анализа в точном соответствии с данной методикой погрешность (и ее составляющие) результатов измерений при доверительной вероятности $P = 0,95$ не превышают значений, приведенных в табл. 1 для соответствующих диапазонов концентраций.

Таблица 1

Значения характеристики погрешности, нормативов оперативного контроля точности, повторяемости, воспроизводимости

Анализируемый объект	Диапазон определяемых концентраций, мг/м ³	Показатель точности (границы относительной погрешности, $P = 0,95$), $\pm \delta$, %	Показатель повторяемости (среднеквадратичное отклонение повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (среднеквадратичное отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Предел повторяемости (значение допустимого расхождения между двумя результатами параллельных определений), r , %	Предел воспроизводимости (значение допустимого расхождения между двумя результатами измерений, полученных в разных лабораториях), R , % ($P = 0,95$)
Атмосферный воздух	0,0005—0,01	14	3,2	4,5	9	13

Полнота извлечения вещества, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для всего диапазона измерений ($n = 20$) приведены в табл. 2.

Таблица 2

Полнота извлечения вещества, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата

Анализируемый объект	Метрологические параметры, $P = 0,95$, $n = 20$				
	предел обнаружения, мг/м ³	диапазон определяемых концентраций, мг/м ³	полнота извлечения вещества, %	стандартное отклонение, %	доверительный интервал среднего результата, \pm , %
Атмосферный воздух	0,0005	0,0005—0,01	94,5	3,2	3,7

2. Метод измерений

Измерения концентраций эмаектина бензоата выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) на обращенной фазе с флуориметрическим детектором. Концентрирование

эмаектина бензоата из атмосферного воздуха осуществляют на сорбционные трубки, экстракцию выполняют ацетонитрилом.

Нижний предел измерения эмаектина бензоата в анализируемом объеме пробы – 0,05 нг. Средняя полнота извлечения с трубок – 94,5 %.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. Средства измерений

Жидкостный хроматограф с флуориметрическим детектором с переменной длиной волны	
Барометр-анероид с диапазоном измерения атмосферного давления 5—790 мм рт. ст.	ТУ 2504-1797—75
Весы лабораторные аналитические, наибольший предел взвешивания 110 г, предел допустимой погрешности ± 0,1 мг	ГОСТ Р 53228—08
Колбы мерные 2-го класса точности 2-100-2 вместимостью 100 см ³	ГОСТ 1770—74
Пробирки мерные с притертой пробкой 2-го класса точности вместимостью 5,0 см ³	ГОСТ 1770—74
Меры массы	ГОСТ OIML R 111-1—09
Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимостью 1,0; 2,0; 5,0; 10 см ³	ГОСТ 29227—91
Пробоотборное устройство 2-канальное с диапазоном расхода 1,0—5,0 дм ³ /мин	
Термометр лабораторный шкальный, цена деления 1 °С, пределы измерения 0—55 °С	ТУ 25-2021.003—88
Гигрометр с диапазоном измерений относительной влажности от 30 до 90 %	ТУ 25-11-1645—84

Примечание. Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

3.2. Реактивы

Эмаектин бензоат, аналитический стандарт с содержанием основного вещества 98,1 %	
Ацетонитрил для хроматографии, хч	ТУ-6-09-14.2167—84
Вода для лабораторного анализа (бидистиллированная или деионизованная)	ГОСТ Р 52501—05
Кислота ортофосфорная, хч, 85 %	ГОСТ 6552—80
1-N-метилимидазол, для синтеза, чистота не менее 99 %	

Трифторуксусный ангидрид, чистота не менее 98 %	
Калий марганцовокислый (перманганат калия), хч	ГОСТ 20490—75
Калий углекислый (карбонат калия, поташ), хч, прокаленный	ГОСТ 4221—76
Фосфор (V) оксид (фосфорный ангидрид, пентоксид фосфора), хч	ТУ 6-09-4173—85

Примечание. Допускается использование реактивов с более высокой квалификацией, не требующих дополнительной очистки растворителей.

3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Баня ультразвуковая с рабочей частотой 35 кГц	
Баня водяная	
Воронки конусные диаметром 40—45 мм	ГОСТ 25336—82
Груша резиновая	ТУ 9398-005-0576-9082—03
Колбы круглодонные на шлифе вместимостью 50 см ³	ГОСТ 9737—93
Лед	
Микрошприцы вместимостью 100 и 250 мм ³	
Насос водоструйный	ГОСТ 25336—82
Стаканы химические с носиком вместимостью 50 см ³	ГОСТ 25336—82
Стекланные палочки	
Ротационный вакуумный испаритель с мембранным насосом, обеспечивающим вакуум до 10 мбар	
Трубки для отбора проб воздуха 2-секционные (длиной 100 мм, внутренним диаметром 8 мм), заполненные пористым полимерным сорбентом, 100 мг сорбента во фронтальной секции, 50 мг – в задней	
Установка для перегонки растворителей	
Холодильник обратный	
Хроматографическая колонка стальная длиной 150 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, заполненная обращенно-фазовым сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами С18, зернением 5 мкм	
Фильтр мембранный капроновый, диаметр пор 0,45 мкм	

Система для фильтрации растворителя под вакуумом

Примечание. Допускается использование вспомогательных устройств и материалов с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

4. Требования безопасности

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007—76, требования электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ Р 12.1.019—09, а также требования, изложенные в технической документации на газовый хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—83. Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и ГН 2.2.5.2308—07.

5. Требования к квалификации операторов

Измерения в соответствии с настоящей методикой может выполнять специалист, имеющий опыт работы на жидкостном хроматографе, освоивший данную методику и подтвердивший экспериментальное соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений.

6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

– процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха (20 ± 5) °С и относительной влажности не более 80 %;

– выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

7. Подготовка к выполнению измерений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка ацетонитрила (при необходимости), приготовление реактива для дериватизации, подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ, кондиционирование хроматографической колонки, приготовление растворов для градуировки и внесения, приготовление смеси растворителей для приготовления рабочих растворов и растворения проб, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

7.1. Очистка ацетонитрила

Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора (на 1 дм³ ацетонитрила 20 г пентоксида фосфора) не менее 1 часа, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия (на 1 дм³ ацетонитрила 10 г карбоната калия).

7.2. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ

7.2.1. Приготовление 0,1%-го раствора ортофосфорной кислоты. В мерную колбу вместимостью 500 см³ помещают 200—300 см³ деионизованной воды, вносят 0,5 см³ ортофосфорной кислоты, доводят водой до метки.

7.2.2. Приготовление подвижной фазы. В мерную колбу вместимостью 1 000 см³ помещают 950 см³ ацетонитрила и 50 см³ 0,1%-го раствора ортофосфорной кислоты, перемешивают, фильтруют через мембранный фильтр и дегазируют.

Подвижную фазу хранят в емкости из темного стекла не более 30 дней.

7.3. Приготовление реактива для дериватизации

Смешивают трифторуксусный ангидрид и свежеперегнанный ацетонитрил в объемном соотношении 1 : 2. Реактив годен в течение рабочего дня.

7.4. Кондиционирование хроматографической колонки для ВЭЖХ

Промывают колонку подвижной фазой (п. 7.2) при скорости подачи растворителя 1,3 см³/мин до установления стабильной базовой линии.

7.5. Приготовление градуировочных растворов и раствора внесения

7.5.1. Исходный раствор эмаектина бензоата для градуировки (концентрация 100 мкг/см³). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают (0,0100 ± 0,0001) г эмаектина бензоата, растворяют в 50—60 см³ ацетонитрила, доводят ацетонитрилом до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в морозильной камере при температуре не выше -18 °С в течение 6 месяцев.

Растворы № 1—6 готовят объемным методом путем последовательного разбавления исходного раствора для градуировки.

7.5.2. Раствор № 1 эмаектина бензоата для градуировки и внесения (концентрация 1 мкг/см³). В мерную колбу вместимостью 100 см³

помещают 1,0 см³ исходного раствора с концентрацией эмаектина бензоата 100 мкг/см³ (п. 7.5.1), разбавляют ацетонитрилом до метки.

Раствор хранят в морозильной камере при температуре не выше -18 °С в течение 6 месяцев.

Этот раствор используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения действующего вещества методом «внесено-найден» и контроля качества результатов измерений методом «добавок».

7.5.3. Рабочие растворы № 2—6 эмаектина бензоата для градуировки (концентрации 0,005—0,1 мкг/см³). В 5 мерных колб вместимостью 100 см³ помещают по 0,5; 1,0; 2,0; 5,0 и 10,0 см³ градуировочно-го раствора № 1 с концентрацией 1 мкг/см³ (п. 7.5.2), доводят до метки ацетонитрилом, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2—6 с концентрацией эмаектина бензоата 0,005; 0,01; 0,02; 0,05 и 0,1 мкг/см³ соответственно.

Рабочие растворы сразу после приготовления помещают в морозильную камеру, где хранят при температуре не выше -18 °С в течение месяца.

7.5.4. Рабочие растворы № 2а—6а флуорогенного производного эмаектина бензоата для градуировки (соответствуют содержанию эмаектина бензоата 0,005—0,1 мкг). В 5 градуированных пробирок, вместимостью 5 см³ вносят по 1 см³ каждого из 5 рабочих растворов эмаектина бензоата № 2—6 (п. 7.5.3), прибавляют по 0,1 см³ 1-N-метилимидазола, перемешивают. Смесь охлаждают до 0—5 °С, помещая пробирки в ледяную баню, добавляют по каплям 0,3 см³ реактива для дериватизации (п. 7.3), перемешивают и выдерживают час при комнатной температуре. Затем в каждую пробирку вносят по 0,6 см³ деионизованной воды и 3,0 см³ ацетонитрила, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2а—6а флуорогенного производного с содержанием эмаектина бензоата 0,005; 0,01; 0,02; 0,05 и 0,1 мкг соответственно.

Рабочие растворы сразу после приготовления помещают в морозильную камеру, где хранят при температуре не выше -18 °С в течение месяца.

7.6. Установление градуировочной характеристики, условия хроматографирования

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (единицы люминисценции × с) от концентрации эмаектина бензоата в растворе (мкг), устанавливают методом абсолютной калиб-

ровки по 5 растворам флуорогенного производного эмаектина бензоата № 2а—6а для градуировки.

В инжектор хроматографа вводят по 10 мм^3 каждого градуировочного раствора № 2а—6а и анализируют в условиях хроматографирования, указанных ниже. Осуществляют не менее 3 параллельных измерений.

Устанавливают площади пиков флуорогенного производного основного компонента действующего вещества эмаектина бензоата V_{1a} , на основании которых строят градуировочную зависимость.

Условия хроматографирования

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах.

Жидкостный хроматограф с флуориметрическим детектором с переменной длиной волны.

Хроматографическая колонка стальная длиной 150 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, заполненная обращено-фазовым сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами C18, зернение 5 мкм.

Длина волны: возбуждение 365 нм.

Длина волны: эмиссия 470 нм.

Температура колонки: 35 °С.

Подвижная фаза: ацетонитрил–0,1%-я ортофосфорная кислота (95 : 5, по объему).

Скорость потока элюента: $1,3 \text{ см}^3/\text{мин}$.

Объем вводимой пробы: 10 мм^3 .

Линейный диапазон детектирования: 0,05—1 нг.

8. Отбор и условия хранения проб

Отбор проб осуществляют в соответствии с требованиями ГОСТ 17.2.4.02—81 «ОПА. Общие требования к методам определения загрязняющих веществ в воздухе населенных мест». Воздух с объемным расходом $2 \text{ дм}^3/\text{мин}$ аспирируют через сорбционные трубки.

Для измерения концентрации эмаектина бензоата на уровне предела обнаружения ($0,0005 \text{ мг}/\text{м}^3$) необходимо отобрать 20 дм^3 воздуха.

Экспонированные трубки, герметизированные заглушками, помещают в полиэтиленовые пакеты, хранят в морозильной камере при температуре $-(18 \pm 2) \text{ °С}$ 14 дней.

9. Выполнение измерений

9.1. Экстракция

Содержимое сорбционной трубки (сорбент и стекловату) переносят в мерную пробирку вместимостью 10 см^3 , заливают 5 см^3 ацетонитрила, помещают на ультразвуковую ванну на 10 мин. Растворитель декантируют в круглодонную колбу вместимостью 50 см^3 , сорбент промывают новой порцией ацетонитрила объемом 5 см^3 , выдерживая на ультразвуковой ванне 5 минут.

Объединенный экстракт переносят (через воронку) в круглодонную колбу, упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше $40 \text{ }^\circ\text{C}$ почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха.

Сухой остаток растворяют в 2 см^3 ацетонитрила. Аликвоту раствора объемом 1 см^3 ($1/2$ часть пробы) переносят в градуированную пробирку на 5 см^3 и подвергают дериватизации по п. 9.2.

9.2. Дериватизация

К ацетонитрильному раствору, полученному по п. 9.1, прибавляют $0,1 \text{ см}^3$ 1-N-метилимидазола, перемешивают. Смесь охлаждают до $0—5 \text{ }^\circ\text{C}$, помещая пробирку в ледяную баню, добавляют по каплям $0,3 \text{ см}^3$ реактива для дериватизации (п. 7.3), перемешивают и выдерживают час при комнатной температуре. Затем в каждую пробирку вносят по $0,6 \text{ см}^3$ деионизованной воды и $3,0 \text{ см}^3$ ацетонитрила, тщательно перемешивают.

Дериватизированные экстракты анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.6.

Пробу вводят в инжектор хроматографа не менее двух раз. Устанавливают площадь пика флуорогенного производного эмаектина бензоата В1а (основной пик), с помощью градуировочного графика определяют концентрацию эмаектина бензоата в хроматографируемом растворе.

Образцы, дающие пики большие, чем градуировочный раствор флуорогенного производного эмаектина бензоата с концентрацией $0,1 \text{ мкг/см}^3$, разбавляют ацетонитрилом (не более чем в 50 раз).

10. Обработка результатов анализа

Концентрацию эмаектина бензоата в пробе воздуха (X), мг/м^3 , рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{C \cdot W \cdot K}{V_i}, \text{ где}$$

C – концентрация эмаектина бензоата в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см^3 ;

W – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см^3 ;

K – коэффициент пересчета, учитывающий объем экстракта с трубки, $K=2$;

V_i – объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к нормальным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 0 °С), дм^3 :

$$V_i = \frac{R \cdot P \cdot ut}{273 + T}, \text{ где}$$

T – температура воздуха при отборе проб (на входе в аспиратор), °С;

P – атмосферное давление при отборе пробы, мм рт. ст.;

u – расход воздуха при отборе пробы, $\text{дм}^3/\text{мин}$;

t – длительность отбора пробы, мин;

R – коэффициент, равный 0,357 для атмосферного воздуха.

Примечание. Идентификация и расчет концентрации вещества в пробах могут быть проведены с помощью компьютерной программы обработки хроматографических данных, включенной в аналитическую систему.

11. Оформление результатов измерений

Результат количественного анализа представляют в виде:

– результат анализа \bar{X} в мг/м^3 , характеристика погрешности δ , % (табл. 1), $P=0,95$ или

$$(\bar{X} \pm \Delta) \text{ мг/м}^3, P=0,95, \text{ где}$$

\bar{X} – среднее арифметическое результатов определения, мг/м^3 ;

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/м^3 :

$$\Delta = \frac{\delta \cdot X}{100}, \text{ где}$$

δ – граница относительной погрешности методики (показатель точности по диапазону концентраций, табл. 1), %.

Результат измерений должен иметь тот же десятичный разряд, что и погрешность.

Если содержание вещества менее нижней границы диапазона определяемых концентраций, результат анализа представляют в виде:

«содержание эмаектина бензоата в пробе атмосферного воздуха населенных мест менее 0,0005 мг/м³».*

* 0,0005 мг/м³ – предел обнаружения при отборе 20 дм³ атмосферного воздуха населенных мест.

12. Контроль качества результатов измерений

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-(1-6)—02 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

12.1. Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят в начале и по окончании каждой серии анализов.

При контроле стабильности градуировочной характеристики проводят измерения не менее двух образцов концентраций для градуировки, содержание эмаектина бензоата в которых должно охватывать весь диапазон от 0,005 до 0,1 мкг/см³.

Градуировочная характеристика считается стабильной, если для каждого градуировочного раствора, используемого для контроля, сохраняется соотношение:

$$A = \frac{|X - C| \cdot 100}{C} \leq B, \text{ где}$$

X – концентрация эмаектина бензоата в пробе при контрольном измерении, мкг/см³;

C – известная концентрация эмаектина бензоата в градуировочном растворе, взятом для контроля стабильности градуировочной характеристики, мкг/см³;

B – норматив контроля погрешности градуировочной характеристики, % (равен 10 % при $P = 0,95$).

Если величина расхождения (A) превышает 10 %, делают вывод о невозможности применения градуировочной характеристики для дальнейших измерений. В этом случае выясняют и устраняют причины нестабильности градуировочной характеристики и повторяют контроль ее стабильности с использованием других градуировочных растворов эмаектина бензоата, предусмотренных методикой измерения. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики устанавливают ее заново согласно п. 7.6.

Стабильность результатов измерений контролируют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов.

12.2. Плановый внутрिलाбораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится методом «добавок».

Образцами для контроля являются реальные пробы воздушной среды. Объем отобранных для контроля процедуры выполнения анализа проб воздуха должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. После отбора проб экстракт с трубки делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики, и получают результат анализа исходной рабочей пробы – X . Во вторую часть делают добавку анализируемого компонента (C_0) и анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы с добавкой – X' . Результаты анализа исходной рабочей пробы (X) и рабочей пробы с добавкой (X') получают в условиях повторяемости (один аналитик, использование одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т. д.).

Величина добавки C_0 должна удовлетворять условию:

$$C_0 \geq \Delta_{\bar{x}, \bar{x}} + \Delta_{\bar{x}, \bar{x}'}, \text{ где}$$

$\pm \Delta_{\bar{x}, \bar{x}} (\pm \Delta_{\bar{x}, \bar{x}'})$ – характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце (расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой соответственно), мг/м^3 , при этом:

$$\Delta_n = \pm 0,84 \Delta, \text{ где}$$

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/м^3 :

$$\Delta = \frac{\delta \cdot X}{100}, \text{ где}$$

δ – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.

Результат контроля процедуры K_k рассчитывают по формуле:

$$K_k = \bar{X}' - \bar{X} - C_0, \text{ где}$$

\bar{X}' , \bar{X} , C_0 – среднее значение массовой концентрации анализируемого компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки соответственно, мг/м^3 .

Норматив оперативного контроля точности K рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{n,\bar{x}'}^2 + \Delta_{n,\bar{x}}^2}$$

Проводят сопоставление результата контроля процедуры (K_k) с нормативом контроля (K).

Если результат контроля процедуры удовлетворяет условию

$$|K_k| \leq K, \quad (1)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (1) процедуру контроля повторяют. При повторном невыполнении условия (1) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

12.3. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости.

Расхождение между результатами измерений, выполненных в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), не должно превышать предела воспроизводимости (R):

$$|X_1 - X_2| \leq R, \text{ где} \quad (2)$$

R – предел воспроизводимости, мг/м³.

$R = 0,13 \cdot \bar{X}$ (табл. 1).

$\bar{X} = 1/2 (X_1 + X_2)$, где X_1, X_2 – результаты измерений в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), мг/м³.

Если выполняется условие (2), то воспроизводимость измерений считается удовлетворительной.

При превышении норматива контроля воспроизводимости эксперимент повторяют, при повторном превышении указанного норматива выясняют причины и по возможности их устраняют.