

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций фенпропидина  
в воздухе рабочей зоны, атмосферном  
воздухе населенных мест и смывах  
с кожных покровов операторов методом  
высокоэффективной жидкостной  
хроматографии**

Методические указания  
МУК 4.1.3503—17

Издание официальное

Москва • 2018

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

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций фенпропидина  
в воздухе рабочей зоны, атмосферном воздухе  
населенных мест и смывах с кожных покровов  
операторов методом высокоэффективной  
жидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3503—17**

ББК 51.21+51.24

ИЗ7

**ИЗ7 Измерение концентраций фенпропидина в воздухе рабочей зоны, атмосферном воздухе населенных мест и смывах с кожных покровов операторов методом высокочувствительной жидкостной хроматографии: Методические указания.—М.: Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, 2018.—16 с.**

ISBN 978–5–7508–1663–7

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

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+51.24**

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 фенпропидина в воздухе  
рабочей зоны, атмосферном воздухе населенных мест и  
смывах с кожных покровов операторов методом  
высокоэффективной жидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3503—17**

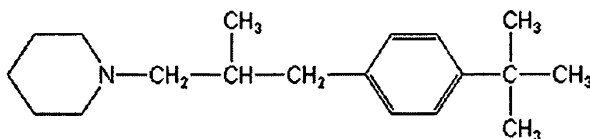
Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения в воздухе рабочей зоны, атмосферном воздухе населенных мест и смывах с кожных покровов операторов массовой концентрации фенпропидина в диапазоне 0,01—0,2 мг/м<sup>3</sup>, 0,002—0,04 мг/м<sup>3</sup> и 0,1—2,0 мкг/смыв соответственно.

Методические указания носят рекомендательный характер.

**Фенпропидин**

RS-1-[4-третбутилфенил]-2-метилпропил]пиперидин (IUPAC).

Структурная формула:



Эмпирическая формула: C<sub>19</sub>H<sub>31</sub>N.

Молекулярная масса: 273,5.

Химически чистое вещество представляет собой бледно-желтую слегка вязкую жидкость без запаха. Давление пара (25 °С): 17 Па. Растворимость в воде (25 °С, мг/дм<sup>3</sup>): 530 (рН 7); 6,2 (рН 9). Легко смешивается с ацетоном, этанолом, толуолом, н-октаном и гексаном (25 °С). Стабилен при хранении в закрытом контейнере при комнатной температуре.

ратуре, по крайней мере, в течение 3 месяцев. Водные растворы устойчивы к воздействию УФ-света и гидролизу при 80 °С (рН 4,7 и 10). рК<sub>a</sub>: 10,1 (сильное основание). Коэффициент распределения в системе н-октанол–вода: K<sub>owlg</sub> = 2,9 (рН 7,25 °С).

*Область применения.* Фенпропидин является фунгицидом химического класса пиперидинов системного и профилактического действия. Механизм его действия заключается в ингибировании биосинтеза стиролов. Он особенно эффективен против таких болезнетворных микроорганизмов, как *Erysiphe graminis*, *Rhynchosporium secalis* и *Puccinia*.

### 1. Погрешность измерений

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

Таблица 1

Метрологические параметры

Анализируемый объект	Диапазон определяемых концентраций, мг/м <sup>3</sup> , мкг/смыв	Показатель точности (граница относительной погрешности), + $\delta$ , %, $P = 0,95$	Показатель повторяемости (среднеквадратичное отклонение повторяемости), $\sigma_r$ , %	Показатель воспроизводимости (среднеквадратичное отклонение воспроизводимости), $\sigma_R$ , %	Предел повторяемости (значение допустимого расхождения между двумя результатами параллельных определений), $r$ , %	Предел воспроизводимости (значение допустимого расхождения между двумя результатами измерений, полученных в разных лабораториях), $R$ , %
Атмосферный воздух	0,002—0,040	9	1,5	2,1	4	6
Воздух рабочей зоны	0,01—0,20	9	1,5	2,1	4	6
Смывы с кожных покровов	0,1—2,0	15	3,6	5,0	10	14

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**

Анализируе- мый объект	Метрологические параметры, $P = 0,95, n = 20$				
	предел об- наружения, мг/м <sup>3</sup> , мкг/смыв	диапазон определя- емых концен- траций, мг/м <sup>3</sup>	полнота извлече- ния веще- ства, %	стандарт- ное откло- нение, %	доверитель- ный интервал среднего ре- зультата, $\pm$ , %
Атмосферный воздух	0,002	0,002—0,04	97,6	1,7	0,7
Воздух рабо- чей зоны	0,01	0,01—0,2	97,6	1,7	0,7
Смывы с кож- ных покровов	0,1	0,1—2,0	96,2	2,3	1,5

## 2. Метод измерений

Измерения концентраций фенпропидина выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) на обращенной фазе с ультрафиолетовым детектором.

Концентрирование вещества из воздуха осуществляют на сорбционные пробоотборные трубки, экстракцию проводят ацетоном. Смыв с кожных покровов проводят этиловым спиртом.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы — 1 нг. Средняя полнота извлечения с трубок: 97,6 %, с поверхности кожи — 96,2 %.

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

### 3.1. Средства измерений

Жидкостный хроматограф с быстросканирующим ультрафиолетовым детектором, снабженный дегазатором, термостатом колонки  
Барометр-анероид с диапазоном измерения атмосферного давления 5—790 мм рт. ст.

ТУ 2504-1799—75

Весы лабораторные аналитические, наибольший предел взвешивания 110 г, предел допустимой погрешности 0,0001 г

Гигрометр с диапазоном измерений относительной влажности от 30 до 90 %

ТУ 25-11-1645—84

Меры массы

ГОСТ OIML R 111-1—09

Пробоотборное устройство 2-канальное с диапазонами расхода 0,2—1,0 и 5,0—1,0 дм<sup>3</sup>/мин  
 Термометр лабораторный шкальный, пределы измерения от -35 °С до +55 °С

ТУ 25-1102.055—83

Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 25, 100, 500 и 1 000 см<sup>3</sup>

ГОСТ 1770—74

Мерные колбы вместимостью 25, 100, 500 и 1 000 см<sup>3</sup>

ГОСТ 1770—74

Пипетки мерные объемом 1, 2, 5 и 10 см<sup>3</sup>

ГОСТ 29227—91

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

### 3.2. Реактивы

Фенпропидин, аналитический стандарт с содержанием основного компонента 99,5 %

ТУ-6-09-14.2167—84

Ацетонитрил для хроматографии, хч

ГОСТ 2603—79

Ацетон, осч

Вода для лабораторного анализа (бидистиллированная или деионизованная)

ГОСТ Р 52501—05

Кислота ортофосфорная, хч, 85 %

ГОСТ 6552—80

Калий углекислый (карбонат калия, поташ), хч, прокаленный

ГОСТ 4221—76

Калий марганцовокислый (перманганат калия), хч

ГОСТ 20490—75

Натрий углекислый (карбонат натрия), хч

ГОСТ 83—79

Спирт этиловый (этанол) ректифицированный

ГОСТ Р 51652—2000 или

ГОСТ 18300—87

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

Аппарат для встряхивания или орбитальный шейкер, диапазон регулировки оборотов 50—200 об./мин, орбита до 10 мм

ТУ 64-1-2851—78

Баня ультразвуковая с рабочей частотой 35 кГц

Бумажные фильтры высокой плотности, обеззоленные (фильтры)

ТУ 2642-001-05015242—07

Трубки для отбора проб воздуха 2-секционные (длиной 100 мм, внутренним диаметром

8 мм), заполненные пористым сорбентом на основе сополимера стирола и дивинилбензола, 100 мг сорбента во фронтальной секции, 50 мг – в задней

Бязь хлопчатобумажная белая

Колбы конические круглодонные (для упаривания) на шлифе вместимостью 150 см<sup>3</sup>

Линейка измерительная

Мембраны микропористые капроновые, размер пор 0,45 мкм

Набор для фильтрации растворителей через мембрану

Насос водоструйный

Пинцет медицинский нержавеющей

Пробирки градуированные с пришлифованной пробкой

Ректификационная колонна с числом теоретических тарелок не менее 30

Ротационный вакуумный испаритель с мембранным насосом, обеспечивающим вакуум до 10 мбар

Стаканы химические с носиком вместимостью 150 см<sup>3</sup>

Стекловата

Стекланные палочки

Хроматографическая колонка стальная длиной 250 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, заполненная обращенно-фазовым сорбентом с привитыми алкильными группами С-8 или С-18, зернением 5 мкм

ГОСТ 9737—93

ГОСТ 427—75

ТУ 9471-002-10471723—03

ГОСТ 25336—82

ГОСТ 21241—89

ГОСТ 1770—74

ГОСТ 25336—82

**Примечание.** Допускается применение оборудования 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 жидкостный хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—15. Содержание вредных веществ в воздухе не должно



превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и ГН 2.2.5.2308—07. Организация обучения работников безопасности труда — по ГОСТ 12.0.004—90.

## **5. Требования к оператору**

Измерения в соответствии с настоящей методикой может выполнять специалист, имеющий опыт работы на высокоэффективном жидкостном хроматографе, освоивший данную методику и подтвердивший экспериментально 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  $(20 \pm 5)$  °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 растворителей (при необходимости), подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ, кондиционирование хроматографической колонки, приготовление растворов для градуировки и внесения, установление градуировочной характеристики, подготовка салфеток для отбора проб, отбор проб.

### **7.1. Очистка растворителей**

#### **7.1.1. Ацетонитрил**

Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора (на 1 дм<sup>3</sup> ацетонитрила 20 г пентоксида фосфора) не менее 1 часа, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия (на 1 дм<sup>3</sup> ацетонитрила 10 г карбоната калия). Хранят в емкостях из темного стекла.

#### **7.1.2. Ацетон**

Ацетон перегоняют над небольшим количеством перманганата калия и прокаленным карбонатом калия или подвергают ректификационной перегонке на колонне с числом теоретических тарелок не менее 30.

### **7.2. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ**

7.2.1. *Приготовление раствора ортофосфорной кислоты с массовой долей 0,2 % (0,2%-й раствор).* В мерную колбу вместимостью

1 000 см<sup>3</sup> помещают 500 см<sup>3</sup> бидистиллированной или деионизованной воды, 2 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты, перемешивают, доводят до метки бидистиллированной или деионизованной водой и еще раз тщательно перемешивают.

7.2.2. *Приготовление подвижной фазы.* В мерную колбу вместимостью 1 000 см<sup>3</sup> помещают 600 см<sup>3</sup> ацетонитрила и 400 см<sup>3</sup> 0,2%-го раствора ортофосфорной кислоты, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

Подвижную фазу хранят в темном месте (в емкости из темного стекла) не более 14 дней.

### 7.3. Кондиционирование хроматографической колонки для ВЭЖХ

Промывают колонку подвижной фазой (приготовленной по п. 7.2.2) при скорости подачи растворителя 0,5 см<sup>3</sup>/мин до установления стабильной базовой линии.

### 7.4. Приготовление градуировочных растворов и растворов внесения

7.4.1. *Исходный раствор фенпропидина для градуировки (концентрация 100 мкг/см<sup>3</sup>).* В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают (0,0100 ± 0,0001) г фенпропидина, растворяют в 50—60 см<sup>3</sup> ацетонитрила, доводят ацетонитрилом до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение месяца.

7.4.2. *Рабочий раствор № 1 фенпропидина для градуировки и внесения (концентрация 10,0 мкг/см<sup>3</sup>).* В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 10,0 см<sup>3</sup> исходного градуировочного раствора с концентрацией 100,0 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.4.1), доводят до метки ацетонитрилом, тщательно перемешивают, получают рабочий раствор № 1 с концентрацией фенпропидина 10,0 мкг/см<sup>3</sup>.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение месяца.

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

7.4.3. *Рабочие растворы № 2—6 фенпропидина для градуировки (концентрация 0,1—1,0 мкг/см<sup>3</sup>).* В 5 мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 1,0; 2,5; 5,0; 10 см<sup>3</sup> рабочего раствора № 1 с концентрацией 10,0 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.4.2), доводят до метки подвижной фазой, приготовленной по п. 7.2.2, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2—6 с концентрациями фенпропидина 0,05; 0,1; 0,25; 0,5; 1,0 мкг/см<sup>3</sup>.

Растворы хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С не более суток.

### **7.5. Установление градуировочной характеристики**

Градуировочную характеристику, выражающую линейную (с угловым коэффициентом) зависимость площади пика от концентрации фенпропидина в растворе, устанавливают методом абсолютной калибровки по 5 растворам для градуировки.

В инжектор хроматографа вводят по 20 мм<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования, указанных ниже. Осуществляют не менее 5 параллельных измерений. Устанавливают площади пиков фенпропидина, на основании которых строят градуировочную зависимость.

### **7.6. Условия хроматографирования**

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах.

Жидкостный хроматограф с быстросканирующим ультрафиолетовым детектором, снабженный дегазатором и термостатом колонки.

Хроматографическая колонка стальная длиной 250 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, заполненная обращено-фазовым сорбентом с привитыми алкильными группами (С-18 или С-8) для удерживания гидрофильных соединений, зернением 5 мкм.

Рабочая длина волны: 220 нм.

Температура колонки: 30 °С.

Подвижная фаза: ацетонитрил–0,2%-я ортофосфорная кислота (60 : 40, по объему).

Скорость потока элюента: 0,5 см<sup>3</sup>/мин.

Объем вводимой пробы: 20 мм<sup>3</sup>.

Линейный диапазон детектирования: 1—20 нг.

### **7.7. Подготовка салфеток для проведения смыва**

**7.7.1. Приготовление раствора натрия углекислого с массовой долей 5 % (5%-й раствор).** Навеску (25 ± 0,1) г натрия углекислого помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, растворяют в деионизированной воде, доводят водой до метки, перемешивают.

**7.7.2. Подготовка салфеток для проведения смыва.** Вырезают салфетки (лоскуты) из белой бязи размером 10 × 10 см, затем их последовательно обрабатывают 5%-м раствором углекислого натрия (при кипячении), водой до нейтральной реакции промывных вод, 2-кратно промывают этиловым спиртом, сушат на воздухе при комнатной температуре. До использования салфетки хранят в герметично закрытой стеклянной таре.

## **8. Отбор и условия хранения проб**

### **8.1. Воздушная среда**

Отбор проб осуществляют в соответствии с требованиями ГОСТ 17.2.4.02—81 «Охрана природы. Атмосфера. Общие требования к мето-

дам определения загрязняющих веществ в воздухе населенных мест», ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» и Р 2.2.2006—05 (прилож. 9, обязательное) «Общие методические требования к организации и проведению контроля содержания вредных веществ в воздухе рабочей зоны», пункт 2 «Контроль соответствия максимальным ПДК».

Воздух с объемным расходом 2 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через сорбционные трубки. Для определения вещества на уровне предела обнаружения (0,01 мг/м<sup>3</sup>) в воздухе рабочей зоны необходимо отобрать 10 дм<sup>3</sup> воздуха, в атмосферном воздухе – 50 дм<sup>3</sup> воздуха на уровне предела обнаружения (0,002 мг/м<sup>3</sup>). Экспонированные трубки помещают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения экспонированных проб воздуха, помещенных в полиэтиленовые пакеты в холодильнике (при 4—6 °С), не более 15 суток.

Для длительного хранения пробы помещают в морозильную камеру при температуре не выше –18 °С.

## **8.2. Смывы с кожных покровов**

Смывы проводят в конце работы или после выполнения отдельных операций с открытых и закрытых спецодеждой или другими СИЗ участков тела (лоб, лицо, шея, грудь, предплечье, голень, кисти рук, включая межпальцевые промежутки).

До работы выбирают участок кожи, обрабатывают его для удаления загрязнений, фиксируют площадь (не менее 200 см<sup>2</sup>). При необходимости отбирают фоновые смывы.

Смыв выполняют способом обмыва фиксированного участка кожи этиловым спиртом, помещая 20 см<sup>3</sup> в стеклянную емкость с металлической крышкой. Тканевой салфеткой, смоченной растворителем, с помощью пинцета (индивидуально) обмывают этот участок сверху вниз. Операцию повторяют дважды.

Срок хранения экспонированных проб смывов, помещенных в герметично закрытые емкости в холодильнике (при 4—6 °С), не более 7 дней.

Для длительного хранения пробы помещают в морозильную камеру при температуре не выше –18 °С.

## **9. Выполнение измерений**

### **9.1. Воздушная среда**

Экспонированную трубку переносят в химический стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, заливают 20 см<sup>3</sup> ацетона, помещают на встряхиватель на 10 минут. Растворитель сливают, трубку еще дважды обрабатывают

новыми порциями растворителя объемом 20 см<sup>3</sup>, выдерживая на встряхивателе по 5 минут.

Объединенный экстракт переносят (через воронку) в круглодонную колбу, упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35 °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> (пробы воздуха рабочей зоны и атмосферного воздуха) подвижной фазы, подготовленной по п. 7.2.2, тщательно перемешивают и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.6.

Пробу вводят в испаритель хроматографа не менее двух раз. Устанавливают площадь пика действующего вещества, с помощью градуировочного графика определяют концентрацию фенпропидина в хроматографируемом растворе.

### **9.2. Смывы с кожных покровов**

Пробу смыва сливают (через воронку) в колбу для упаривания, с помощью пинцета извлекают салфетку, помещают в конусную химическую воронку, установленную в муфту колбы для упаривания, тщательно отжимают и промывают этиловым спиртом дважды порциями по 10 см<sup>3</sup>, предварительно ополаскивая растворителем емкость, в которой находилась проба.

Объединенный раствор упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40 °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> подвижной фазы (подготовленной по п. 7.2.2) и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.6.

Пробу вводят в испаритель хроматографа не менее двух раз. Устанавливают площадь пика фенпропидина и с помощью градуировочного графика определяют концентрацию вещества в хроматографируемом растворе.

Образцы, дающие пики большие, чем градуировочный раствор с концентрацией 1,0 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют подвижной фазой (не более чем в 50 раз).

## **10. Обработка результатов анализа**

### **10.1. Воздушная среда**

Концентрацию вещества в пробе воздуха ( $X$ ), мг/м<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле:

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

$C$  – концентрация фенпропидина в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см<sup>3</sup>;

$W$  – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>;

$V_t$  – объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к нормальным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура: 20 °С – воздух рабочей зоны и 0 °С – атмосферный воздух), дм<sup>3</sup>:

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

$T$  – 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, дм<sup>3</sup>/мин;

$t$  – длительность отбора пробы, мин;

$R$  – коэффициент, равный 0,386 для воздуха рабочей зоны и 0,357 для атмосферного воздуха.

### 10.2. Смывы с кожных покровов

Концентрацию вещества в пробе смыва  $X$ , мкг/смыв, рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W, \text{ где}$$

$C$  – концентрация вещества в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см<sup>3</sup>;

$W$  – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>.

**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<sup>3</sup> или мкг/смыв (с указанием площади смыва в см<sup>2</sup>), характеристика погрешности  $\delta$ , % (табл. 1),  $P = 0,95$  или

$$(\bar{X} \pm \Delta) \text{ мг/м}^3 \text{ (мкг/смыв, площадь смыва, см}^2\text{)}, P = 0,95, \text{ где}$$

$\bar{X}$  – среднее арифметическое результатов определений, мг/м<sup>3</sup> (мкг/смыв);

$\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/м<sup>3</sup> (мкг/смыв):

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

$\delta$  – 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 фенпропидина в пробе воздуха рабочей зоны – менее 0,01 мг/м<sup>3</sup>; в пробе атмосферного воздуха – менее 0,002 мг/м<sup>3</sup>; в смывах – менее 0,1 мкг/смыв\*».*

\* 0,01 мг/м<sup>3</sup>; 0,002 мг/м<sup>3</sup>; 0,1 мкг/смыв – пределы обнаружения при отборе 10 дм<sup>3</sup> воздуха рабочей зоны; при отборе 50 дм<sup>3</sup> атмосферного воздуха; в смывах (фиксированная площадь смыва, 200 см<sup>2</sup>) соответственно.

## 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.

Проводят измерения не менее двух образцов растворов для градуировки, содержание фенпропидина в которых должно охватывать весь диапазон концентраций от 0,05 до 1,0 мкг/см<sup>3</sup>.

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

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

$X$  – концентрация фенпропидина в пробе при контрольном измерении, мкг/см<sup>3</sup>;

$C$  – известная концентрация градуировочного раствора фенпропидина, взятая для контроля стабильности градуировочной характеристики, мкг/см<sup>3</sup>;

$B$  – норматив контроля погрешности градуировочной характеристики, % ( $B = 10\%$  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 фенпропидина, предусмотренных методикой измерения. При повторном

обнаружении нестабильности градуировочной характеристики устанавливают ее заново согласно п. 7.5.

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

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

Образцами для контроля являются реальные пробы воздушной среды и смывы с кожных покровов. Объем отобранных для контроля процедуры выполнения анализа проб воздуха и смывов с кожи должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике, фиксированная площадь смыва должна быть увеличена в 2 раза. После отбора проб экстракт с фильтра, а также смывы 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 вносят добавку анализируемого компонента (величина добавки  $C_0$  должна соответствовать 50—150 % от содержания компонента в пробе, общая концентрация не должна превышать верхнюю границу диапазона измерения) 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:

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

$\pm \Delta_{n,\bar{x}}$  ( $\pm \Delta_{n,\bar{x}'}$ ) – характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце (расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой), мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв.

Допустимо характеристику погрешности результатов анализа при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения  $\Delta_n = \pm 0,84 \Delta$ , с последующим уточнением по мере накопления информации, где

$\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв:

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

$\delta$  – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, табл.), %.



Контроль проводят путем сравнения результата контрольной процедуры  $K_k$  с нормативом контроля  $K$ .

Результат контрольной процедуры  $K_k$  рассчитывают по формуле:

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

$\bar{X}'$ ,  $\bar{X}$ ,  $C_d$  – среднее значение массовой концентрации анализируемого компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки соответственно ( $\text{мг/м}^3$ ,  $\text{мкг/смыв}$ ).

Норматив оперативного контроля точности  $K$  рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{\bar{X}'}^2 + \Delta_{\bar{X}}^2}$$

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

Если результат контрольной 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 (табл. 1),  $\text{мг/м}^3$ ,  $\text{мкг/смыв}$ .

$R = 0,06 \cdot \bar{X}$  (воздушная среда).

$R = 0,14 \cdot \bar{X}$  (смывы с кожи).

$\bar{X} = 1/2 (X_1 + X_2)$ , где  $X_1$ ,  $X_2$  – результаты измерений в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории),  $\text{мг/м}^3$ ,  $\text{мкг/смыв}$ .

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.