

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерения концентраций вредных веществ
в воздухе рабочей зоны**

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.3421—4.1.3432—17**

Выпуск 59

Издание официальное

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерения концентраций вредных веществ
в воздухе рабочей зоны**

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.3421—4.1.3432—17**

Выпуск 59

ББК 51.24
ИЗ7

ИЗ7 Измерения концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний. Вып. 59.—М.: Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, 2017.—144 с.

ISBN 978—5—7508—1567—8

1. Подготовлены коллективом авторов ФГБНУ «Научно-исследовательского института медицины труда» (Л. Г. Макеева – руководитель, Н. С. Горячев, Е. Н. Грицун, Н. Л. Полуэктова), ФБУЗ «Федеральный центр гигиены и эпидемиологии» Роспотребнадзора (В. Г. Сенникова, В. Н. Малхожева, Л. С. Осипова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 22 декабря 2016 г. № 2).

3. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 21 февраля 2017 г.

4. Введены впервые.

ББК 51.24

Ответственный за выпуск Н. В. Карташёва

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

Подписано в печать 18.09.17

Формат 60x84/16

Тираж 125 экз.

Печ. л. 9,0
Заказ 64

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
отделением издательского обеспечения отдела научно-методического обеспечения
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора
117105, Москва, Варшавское ш., 19а

Реализация печатных изданий, тел./факс: 8 (495) 952-50-89

© Роспотребнадзор, 2017

Содержание

Введение	5
Измерение массовой концентрации транс-4-(аминометил)цикло-гексанкарбоновой кислоты (транксамовая кислота) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3421—17	6
Измерение массовой концентрации (R*,R*)-(±)-N-[2-гидрокси-5-[1-гидрокси-2-[[2-(4-метоксифенил)-1-метилэтил]амино]этил]фенил]формамида фумарата (2 : 1) дигидрата (формотерола фумарат дигидрат) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3422—17	16
Измерение массовой концентрации 2-гидроксипропан-1,2,3-трикарбоната тринатрия дигидрата (натрий лимоннокислый трехзамещенный дигидрат, тринатрия цитрат дигидрат) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3423—17	28
Измерение массовой концентрации 6-[O-(1,1-диметилэтил)-D-серин]-9-(N-этил-L-пролинамид)-10-деглицинамид рилизинг-фактор лютеинизирующего гормона (свиного) ацетата (бусерелина ацетат) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3424—17	38
Измерение массовой концентрации 2-[2-(4-дibenzo[b,f][1,4]тиазепин-1-ил-1-пиперазинил)этокс]этанола фумарата (2 : 1) (кветиапина фумарат) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3425—17	50
Измерение массовой концентрации (1S,2S,3R,5S)-3-[7-[[{(1R,2S)-2-(3,4-дифторфенил) циклопропил]амино}-5-(пропилтио)-3H-1,2,3-триазоло[4,5-d]пиримидин-3-ил]-5-(2-гидроксиэтокс)] циклоптан-1,2-диола (тикагрелор) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3426—17	60
Измерение массовой концентрации комплексного соединения инозина с солью моно[4-(ацетиламино)бензоата] с 1-(диметиламино)-2-пропанолом (1 : 3) (инозин пранобекс) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3427—17	72
Измерение массовой концентрации натрия додецилсульфата (натрий лаурилсульфат) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3428—17	82
Измерение массовой концентрации 5-метокси-2-[(S)-[(4-метокси-3,5-диметил-2-пиридинил)метил]сульфинил]-1H-бензимидазола магния тригидрата (соль) (эзомепразол магния тригидрат) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ): МУК 4.1.3429—17	94
Измерение массовой концентрации (±)-1-[4-(2-метоксиэтил)фенокс]-3-[(1-метилэтил)амино]-2-пропанола тартрата (2 : 1) (метопролола тартрат) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3430—17	107

Измерение массовой концентрации α, α', α' -тетрамстил-5-(1H-1,2,4-триазол-1-илметил)-1,3-бензолдиацистонитрила (анастрозол) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3431—17.....	119
Измерение массовой концентрации (\pm)-2-этокси-1-[[2'-(1H-тетразол-5-ил)[1,1'-бифенил]-4-ил]метил]-1H-бензимидазол-7-карбоновой кислоты 1-[[циклогексилокси карбонил]окси]этилового эфира (кандесартана цилексетил, кандесартан) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3432—17.....	130
<i>Приложение 1.</i> Приведение объема воздуха к стандартным условиям.....	142
<i>Приложение 2.</i> Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям	143
<i>Приложение 3.</i> Указатель основных синонимов, технических, торговых и фирменных названий веществ.....	144

Введение

Сборник методических указаний «Измерения концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (выпуск 59) разработан с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) и является обязательным при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник методические указания по контролю вредных веществ в воздухе рабочей зоны разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.016—79 «Воздух рабочей зоны. Требования к методикам измерения концентраций вредных веществ» с изм. 1, ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» с изм. 1, ГОСТ Р 8.563—09 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики (методы) измерений», ГОСТ Р ИСО 5725—02 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

Методики выполнены с использованием современных методов исследования, метрологически аттестованы и дают возможность контролировать концентрации химических веществ на уровне и ниже их ПДК и ОБУВ в воздухе рабочей зоны, установленных в ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и ГН 2.2.5.2308—07 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и дополнениях к ним.

Методические указания по измерению массовых концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны предназначены для лабораторий центров гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, санитарных лабораторий промышленных предприятий при осуществлении контроля за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны, а также научно-исследовательских институтов и других заинтересованных министерств и ведомств.

УТВЕРЖДАЮ

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

А. Ю. Попова

21 февраля 2017 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение массовой концентрации
(R*,R*)-(±)-N-[2-гидрокси-5-[1-гидрокси-2-[[2-(4-
метоксифенил)-1-метилэтил]амино]этил]
фенил]формамида фумарата (2 : 1) дигидрата
(формотерола фумарат дигидрат) в воздухе рабочей зоны
методом высокоэффективной жидкостной хроматографии**

Методические указания

МУК 4.1.3422—17

Свидетельство о государственной метрологической аттестации
№ 205-29/RA.RU.311787-2016/2016.

1. Назначение и область применения

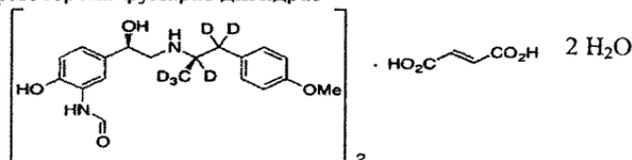
Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода высокоэффективной жидкостной хроматографии для измерения массовой концентрации формотерола фумарата дигидрата в воздухе рабочей зоны в диапазоне массовых концентраций 0,001—0,008 мг/м³.

Методические указания носят рекомендательный характер.

2. Характеристика вещества

2.1. Физико-химические свойства

Формотерола фумарат дигидрат



$$(\text{C}_{19}\text{H}_{24}\text{N}_2\text{O}_4)_2 \times \text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4 \times 2\text{H}_2\text{O}$$

Молекулярная масса: 876,90.

Регистрационный номер CAS: 43229-80-7.

Формотерола фумарат дигидрат – белый или желтоватый кристаллический порошок с температурой плавления 136—142 °С. Легко растворим в ледяной уксусной кислоте, растворим в метаноле, малорастворим в этаноле и изопропаноле, малорастворим в воде, практически нерастворим в ацетоне, этилацетате и диэтиловом эфире.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.2. Токсикологическая характеристика

Формотерола фумарат дигидрат – высокоактивное адреномиметическое, бронходилатирующее средство, селективный агонист адренергических β_2 -рецепторов длительного действия, применяется ингаляционно в суточных дозах 0,0045—0,054 мг. Умеренно опасен при поступлении внутрь, обладает общетоксическим и неспецифическим антигистаминным действием. Основные побочные эффекты при передозировке: тремор, головная боль, бессонница, тошнота, рвота, тахикардия, гипокалиемия, гипергликемия.

Для формотерола фумарата дигидрата ПДК в воздухе рабочей зоны не устанавливается, в перечень ПДК формотерола фумарата дигидрат вносится с пометкой «++», 1-й класс опасности.

Контроль формотерола фумарата дигидрата в воздухе рабочей зоны следует проводить на уровне чувствительности метода не менее 0,001 мг/м³.

3. Погрешность измерений

При соблюдении всех регламентированных условий и проведении анализа в точном соответствии с данной методикой при выполнении измерений массовой концентрации формотерола фумарата дигидрата метрологические характеристики не превышают значений, представленных в табл. 1 (при доверительной вероятности $P = 0,95$).

Таблица 1

Метрологические характеристики

Диапазон измерений массовой концентрации формотерола фумарата дигидрата, мг/м ³	Показатель точности (границы относительной погрешности), $\pm\delta$, % при $P = 0,95$	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Предел повторяемости, r , %, $P = 0,95$, $n = 2$	Критическая разность для результатов анализа, полученных в двух лабораториях, $CD_{0,95}$, % ($n_1 = n_2 = 2$)
От 0,0010 до 0,006 вкл.	25	8	10	22	23
Св. 0,006 до 0,008 вкл.	23	5	8	14	20

4. Метод измерений

Измерение массовой концентрации формотерола fumarата дигидрата выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с ультрафиолетовым спектрофотометрическим (УФ) детектированием. Метод основан на разделении формотерола fumarата дигидрата и других компонентов анализируемой смеси на хроматографической колонке, заполненной сорбентом, с последующей регистрацией формотерола fumarата дигидрата с помощью ультрафиолетового детектора. Сигнал детектора прямо пропорционален концентрации формотерола fumarата дигидрата.

Измерение проводят при длине волны 214 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на аналитические аэрозольные фильтры.

Минимально определяемое количество формотерола fumarата дигидрата в хроматографируемом объеме раствора пробы – 0,01 мкг.

Нижний предел измерения массовой концентрации формотерола fumarата дигидрата в воздухе 0,001 мг/м³ (при отборе 2 000 дм³ воздуха).

Метод специфичен в условиях приготовления лекарственных форм на основе формотерола fumarата дигидрата. Измерению не мешает вспомогательное вещество – лактоза моногидрат.

5. Средства измерений, реактивы, вспомогательные устройства и материалы

5.1. Средства измерений

Хроматограф жидкостный с ультрафиолетовым (УФ) детектором

Весы лабораторные с наибольшим пределом

взвешивания 200 г, предел допустимой

погрешности взвешивания ± 0,2 мг

ГОСТ OIML R 76-1—11

Аспирационное устройство трехканальное

с диапазоном расхода 80—400 дм³/мин и

пределом допустимой погрешности ± 5 %

ТУ 4215-000-11696625—03

Иономер лабораторный типа рН-121 с

пределом рН от –1 до +19 ед.

ГОСТ 22261—76

Колбы мерные, 2-50-2, 2-100-2, 2-1000-2

ГОСТ 1770—74

Пипетки 1-1-2-1, 1-1-2-5, 1-1-2-10

ГОСТ 29227—91

Пробирки мерные с шлифованными проб-

ками, П-2-10-14/23 ХС

ГОСТ 1770—74

Цилиндры мерные, 3-100, 3-500, 1-1000

ГОСТ 1770—74

Микрошприц М-50 вместимостью 50 мм³

ГОСТ 8043—74

Примечание. Допускается использование средств измерений с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

5.2. Реактивы

Формотерола фумарат дигидрат с содержанием основного вещества не менее 99,0 % в пересчете на сухое вещество, НД 42-10097-06. Сертификат анализа № 41217D15

Спирт метиловый	ГОСТ Р 51723—01
Ацетонитрил, осч	ТУ 6-09-14-2167—84
Калий фосфорнокислый однозамещенный, хч	ГОСТ 4198—75
О-фосфорная кислота, хч, 85%-й раствор, плотность $\rho = 1,698 \text{ г/см}^3$	ГОСТ 6552—80
Вода дистиллированная	ГОСТ 6709—72
Вода осч	ТУ 6-09-2502—77

Примечание. Допускается использование реактивов с более высокой квалификацией.

5.3. Вспомогательные устройства и материалы

Колонка аналитическая, размером 100 мм × 4,6 мм, заполненная сорбентом С18 с размером частиц 3,5 мкм

Аналитические аэрозольные фильтры гидрофобные на основе перхлорвинила с площадью рабочей поверхности 20 см ² (фильтры)	ТУ 95-1892—89
Фильтродержатели	ТУ 95.72.05—77
Мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм	ТУ 9471-002-10471723—03
Бюксы стеклянные, СВ 24/10	ГОСТ 25336—82
Палочки стеклянные	ГОСТ 25336—82
Воронки химические	ГОСТ 25336—82
Дистиллятор	ГОСТ Р 50444—92
Шкаф сушильный	ТУ 61-1-721—79
Ультразвуковая ванна УВМ-5	ТУ 25-7401

Примечание. Допускается применение оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

6. Требования безопасности

6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работы с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.007—76, ГОСТ 12.1.005—88 с изменением № 1.

6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ должны соблюдаться требования противопожарной безопасности по ГОСТу 12.1.004—91. Должны быть в наличии средства пожаротушения по ГОСТу 12.4.009—83. Необходимо провести обучение работающих правилам безопасности труда согласно ГОСТу 12.0.004—90.

6.3. При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТом 12.1.019—09 и инструкцией по эксплуатации прибора.

6.4. Помещение лаборатории должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и ГН 2.2.5.2308—07.

7. Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений и обработке их результатов допускается специалист, имеющий высшее образование, опыт работы в химической лаборатории, прошедший обучение и владеющий техникой анализа методом высокоэффективной жидкостной хроматографии, освоивший метод анализа в процессе тренировки и уложившийся в нормативы оперативного контроля при проведении процедур контроля погрешности анализа.

8. Требования к условиям измерений

8.1. Условия приготовления растворов и подготовки проб к анализу:

- температура воздуха $(20 \pm 5) ^\circ\text{C}$;
- атмосферное давление $(84—106) \text{ кПа}$;
- относительная влажность воздуха, не более 80 %.

8.2. Выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

9. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: приготовление растворов, подготовка жидкостного хроматографа, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

9.1. Приготовление растворов

9.1.1. Основной раствор формотерола фумарата дигидрата с массовой концентрацией 500 мкг/см^3 готовят растворением $(0,0500 \pm 0,0002) \text{ г}$ формотерола фумарата дигидрата в смеси спирта метилового и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) в мерной колбе вместимостью 100 см^3 .

Раствор устойчив в течение двух недель при хранении в хорошо укуренной таре, в холодильнике, в защищенном от света месте.

9.1.2. Рабочий раствор формотерола фумарата дигидрата № 1 с массовой концентрацией $50,0 \text{ мкг/см}^3$ готовят разбавлением $5,0 \text{ см}^3$ основного раствора формотерола фумарата смесью спирта метилового и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) в мерной колбе вместимостью 50 см^3 .

Раствор устойчив в течение недели при хранении в хорошо укуповенной таре, в холодильнике, в защищенном от света месте.

9.1.3. Рабочий раствор формотерола фумарата дигидрата № 2 с массовой концентрацией $10,0 \text{ мкг/см}^3$ готовят разбавлением $10,0 \text{ см}^3$ рабочего раствора формотерола фумарата дигидрата № 1 смесью спирта метилового и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) в мерной колбе вместимостью 50 см^3 .

Раствор устойчив в течение суток при хранении в хорошо укуповенной таре, в холодильнике, в защищенном от света месте.

9.1.4. Приготовление смеси для растворения: смесь спирта метилового и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему). В мерной колбе вместимостью $1\,000 \text{ см}^3$ смешивают 500 см^3 спирта метилового и 500 см^3 воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему).

Раствор устойчив в течение месяца при хранении в холодильнике.

9.1.5. Приготовление буферного раствора с рН 3,0. В мерной колбе вместимостью $1\,000 \text{ см}^3$ растворяют $6,81 \text{ г}$ калия фосфорнокислого однозамещенного в воде особо чистой, доводят объем водой особо чистой до метки и перемешивают. Устанавливают рН раствора равным $3,0 \pm 0,2$ путем прибавления концентрированной о-фосфорной кислоты с потенциометрическим контролем.

Раствор устойчив в течение месяца при хранении в холодильнике.

9.1.6. Приготовление подвижной фазы (элюента). В мерной колбе вместимостью $1\,000 \text{ см}^3$ смешивают 800 см^3 буферного раствора с рН 3,0 и 200 см^3 ацетонитрила. Перед использованием подвижную фазу фильтруют через мембранный фильтр с диаметром пор $0,45 \text{ мкм}$ и дегазируют, используя ультразвуковую ванну в течение 15 минут.

Раствор устойчив при хранении в хорошо укуповенной таре в защищенном от света месте в течение 7 суток.

9.2. Подготовка хроматографа

Подготовку хроматографа проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

9.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пиков (приборные единицы) от содержания формотерола фумара-

та дигидрата в хроматографируемом объеме градуировочных растворов, устанавливают по методу абсолютной градуировки по шести сериям измерений по шести концентрациям вещества в каждой серии согласно табл. 2.

Таблица 2

Растворы для установления градуировочной характеристики при определении формотерола fumarата дигидрата

Номер градуировочного раствора	Объем рабочего раствора № 1 с концентрацией формотерола fumarата дигидрата 50 мкг/см ³ , см ³	Объем рабочего раствора № 2 с концентрацией формотерола fumarата дигидрата 10 мкг/см ³ , см ³	Содержание формотерола fumarата дигидрата на фильтре, мкг	Массовая концентрация формотерола fumarата дигидрата в градуировочном растворе, мкг/см ³	Содержание формотерола fumarата дигидрата в хроматографируемом объеме градуировочного раствора, мкг
1	0,00	0,00	0,0	0,0	0,000
2	0,00	0,10	1,0	0,10	0,010
3	0,00	0,15	1,5	0,15	0,015
4	0,00	0,20	2,0	0,20	0,020
5	0,00	0,30	3,0	0,30	0,030
6	0,10	0,00	5,0	0,50	0,050
7	0,16	0,00	8,0	0,80	0,080

Градуировочные растворы используют свежеприготовленные. Растворы устойчивы в течение суток при хранении в холодильнике, в защищенном от света месте.

На фильтры, помещенные в бюксы, наносят пипеткой вместимостью 1 см³ объемы рабочего раствора формотерола fumarата дигидрата № 1 с массовой концентрацией 50,0 мкг/см³ и рабочего раствора формотерола fumarата дигидрата № 2 с массовой концентрацией 10,0 мкг/см³ в соответствии с табл. 2. Фильтры подсушивают при комнатной температуре и с помощью пипетки вместимостью 5,0 см³ приливают по 5,0 см³ смеси спирта метилового и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) и оставляют на 15 минут, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтры тщательно отжимают, растворы сливают в мерные пробирки вместимостью 10 см³. Фильтры повторно обрабатывают 5,0 см³ смеси спирта метилового и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) и оставляют на 15 минут, периодически помешивая стеклянной палочкой, затем фильтры тщательно отжимают и удаляют. Растворы сливают в те же пробирки и доводят объем до 10,0 см³ смесью спирта метилового и

воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему). Далее растворы фильтруют через мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм в хроматографические вials.

Инжектируют в хроматограф по 0,05 см³ каждого из градуировочных растворов.

По полученным данным методом абсолютной градуировки строят градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (приборные единицы) от содержания формотерола фумарата дигидрата в хроматографируемом объеме градуировочных растворов (мкг).

9.4. Условия хроматографирования градуировочных растворов и растворов анализируемых проб

Длина волны детектора	214 нм
Объем вводимой пробы	0,1 см ³
Температура колонки	40 °С
Расход подвижной фазы	1,0 см ³ /мин
Время удерживания формотерола фумарата дигидрата не менее	(3,1 ± 2,0 %) мин

9.5. Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят не реже 1 раза в три месяца, а также при смене реактивов или изменении условий анализа.

Один раз в год градуировочную характеристику устанавливают заново.

Для контроля стабильности используют вновь приготовленные градуировочные растворы с массовой концентрацией исследуемого вещества по п. 9.3 (в начале, середине и в конце измерений) и анализируют в точном соответствии с прописью методики.

Градуировочную характеристику считают стабильной, если для каждого контрольного образца выполняется условие:

$$\frac{|S_{изм} - S_{сп}|}{S_{сп}} \cdot 100 \leq K_{сп}, \text{ где} \quad (1)$$

$S_{изм}$, $S_{сп}$ – значение площади пика (приборные единицы) формотерола фумарата дигидрата в образце для контроля, измеренное и найденное по градуировочной характеристике соответственно;

$K_{сп}$ – норматив контроля, $K_{сп} = 0,5 \cdot \delta$, где

$\pm \delta$ – границы относительной погрешности, % (табл. 1).

Если условие стабильности не выполняется только для одного образца, то выполняют повторное измерение этого образца с целью исключения результата, содержащего грубую ошибку.

Если градуировочная характеристика не стабильна, выясняют причины нестабильности и повторяют контроль стабильности с использованием других образцов для градуировочной характеристики, предусмотренной методикой. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики прибор градуируют заново.

9.6. Отбор проб воздуха

Отбор проб проводят с учетом требований ГОСТ 12.1.005—88 с изменением № 1 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» и Р 2.2.2006—05 (прилож. 9) «Общие методические требования к организации и проведению контроля содержания вредных веществ в воздухе рабочей зоны», раздел 2 «Контроль соответствия максимальным ПДК».

Одновременно отбирают две параллельные пробы.

Воздух аспирируют в течение 15 минут через фильтр, помещенный в фильтродержатель, снабженный металлической сеткой. Для определения массовой концентрации формотерола фумарата дигидрата на уровне 0,001 мг/м³ отбирают не менее 2 000 дм³ воздуха.

Отобранные пробы можно хранить в бюксах в течение суток в холодильнике, в защищенном от света месте.

10. Выполнение измерений

Фильтр с отобранной пробой помещают в бюкс, с помощью пипетки вместимостью 5 см³ приливают 5 см³ смеси спирта метилового и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему), периодически помешивая при этом стеклянной палочкой в течение 15 минут для лучшего растворения вещества. Затем фильтр тщательно отжимают, раствор сливают в мерную пробирку вместимостью 10 см³. Фильтр повторно обрабатывают 5 см³ смеси спирта метилового и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему), оставляют на 15 минут, периодически помешивая при этом стеклянной палочкой, затем тщательно отжимают и фильтр удаляют. Раствор сливают в ту же пробирку, объем раствора доводят до метки смесью спирта метилового и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему). Полученный раствор фильтруют через мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм в хроматографическую виалу.

Инжектируют в хроматограф по 0,05 см³ раствора анализируемой пробы.

Хроматографический анализ растворов анализируемой пробы выполняют в тех же условиях, что и хроматографирование градуировочных растворов.

Регистрируют не менее двух хроматограмм для каждого раствора анализируемой пробы, соблюдая все условия, требуемые для градуировки хроматографической системы.

Количественное определение содержания формотерола fumarата дигидрата (в мкг) в хроматографируемом объеме раствора анализируемой пробы проводят по предварительно построенной градуировочной характеристике.

Примечание. Фильтрация растворов анализируемых проб проводится для удаления нерастворимых в смеси спирта метилового и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) вспомогательных веществ, входящих в состав лекарственных форм формотерола fumarата дигидрата.

11. Вычисление результатов измерений

Массовую концентрацию формотерола fumarата дигидрата в воздухе рабочей зоны C , мг/м³, вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a \cdot B}{b \cdot V_{20}}, \text{ где} \quad (2)$$

a – содержание вещества в хроматографируемом объеме раствора анализируемой пробы, найденное по градуировочной характеристике, мкг;

B – общий объем раствора анализируемой пробы, см³;

b – хроматографируемый объем раствора анализируемой пробы, см³;

V_{20} – объем воздуха, отобранный для анализа (дм³) и приведенный к стандартным условиям (прилож. 1).

За результат измерений принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости:

$$\frac{2 \cdot |C_1 - C_2|}{C_1 + C_2} \cdot 100 \leq r, \text{ где} \quad (3)$$

C_1, C_2 – результаты параллельных определений массовой концентрации формотерола fumarата дигидрата в воздухе рабочей зоны, мг/м³;

r – значение предела повторяемости, % (табл. 1).

Если условие не выполняется, выясняют причины превышения предела повторяемости, устраняют их и повторяют выполнение измерений в соответствии с требованиями методики.

12. Оформление результатов анализа

Результат количественного химического анализа представляют в виде:

$$\bar{C} \pm 0,01 \cdot \delta \cdot \bar{C}, \text{ при } P = 0,95, \text{ где}$$

\bar{C} – среднее арифметическое значение результатов n определений, признанных приемлемыми, мг/м³;

$\pm \delta$ – границы относительной погрешности измерений, % (табл. 1).

Если полученный результат измерений ниже нижней (выше верхней) границы диапазона измерений, то производят следующую запись в журнале: «массовая концентрация формотерола фумарата дигидрата менее 0,001 мг/м³ (более 0,008 мг/м³)».

13. Контроль результатов измерений

13.1. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

Проверку приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости проводят:

а) при возникновении спорных ситуаций между двумя лабораториями;

б) при проверке совместимости результатов измерений, полученных при сличительных испытаниях (при проведении аккредитации лабораторий и инспекционного контроля).

Для проведения проверки приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости каждая лаборатория использует пробы, оставленные на хранение.

Приемлемость результатов измерений, полученных в двух лабораториях, оценивают сравнением разности этих результатов с критической разностью $CD_{0,95}$ по формуле:

$$\frac{2 \cdot |C_{cp1} - C_{cp2}|}{C_{cp1} + C_{cp2}} \cdot 100 \leq CD_{0,95}, \text{ где} \quad (4)$$

C_{cp1} , C_{cp2} – средние значения массовой концентрации формотерола фумарата дигидрата, полученные в первой и второй лабораториях, мг/м³;

$CD_{0,95}$ – значение критической разности, % (табл. 1).

Если критическая разность не превышена, то приемлемы оба результата измерений, проводимых двумя лабораториями, и в качестве окончательного результата используют их среднеарифметическое значение. Если критическая разность превышена, то выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6—02 (п. 5.3.3).

При разногласиях руководствуются ГОСТ Р ИСО 5725-6—02 (п. 5.3.4).

13.2. Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории

Контроль качества результатов измерений в лаборатории при реализации методики осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6—02, используя контроль стабильности среднеквадратического (стандартного) отклонения повторяемости по п. 6.2.2 ГОСТ Р ИСО 5725-6—02 и показателя правильности по п. 6.2.4 ГОСТ Р ИСО 5725-6—02.

Рекомендуется устанавливать контролируемый период так, чтобы количество результатов контрольных измерений было от 20 до 30.

При неудовлетворительных результатах контроля, например, при превышении предела действия или регулярном превышении предела предупреждения, выясняют причины этих отклонений, в том числе проводят смену реактивов, проверяют работу оператора.

Разработаны сотрудниками ООО «Алгема» (Сергеюк Н. П.) и АО «ВНЦ БАВ» (Голубева М. И., Крымова Л. И.).

Приведение объема воздуха к стандартным условиям

Приведение объема воздуха к стандартным условиям при температуре 293К (20 °С) и атмосферном давлении 101,33 кПа (760 мм рт. ст.):

$$V_{20} = \frac{V_t \cdot 293 \cdot P}{(273 + t) \cdot 101,33}, \text{ где}$$

V_t – объем воздуха, отобранный для анализа, дм^3 ;

P – барометрическое давление, кПа (101,33 кПа = 760 мм рт. ст.);

t – температура воздуха в месте отбора пробы, °С.

Для удобства расчета V_{20} следует пользоваться таблицей коэффициентов (прилож. 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить V_t на соответствующий коэффициент.

**Коэффициенты для приведения объема воздуха
к стандартным условиям**

t°C	Давление P, кПа/мм рт. ст.									
	97,33/ 730	97,86/ 734	98,4/ 738	98,93/ 742	99,46/ 746	100/ 750	100,53/ 754	101,06/ 758	101,33/ 760	101,86/ 764
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	1,1899	1,1963	1,2026	1,2058	1,2122
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1862	1,1925
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1673	1,1735
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1460	1,1490	1,1551
-14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1313	1,1373
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0936	1,0994	1,1053	1,1112	1,1141	1,1200
-6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0974	1,1032
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0812	1,0869
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	1,0789
+ 2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0655	1,0712
+ 6	1,0087	1,0143	1,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557
+10	0,9944	0,9999	0,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0353	1,0407
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0209	1,0263
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9830	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0069	1,0122
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9783	0,9816	0,9868	0,9921	0,9974	1,0000	1,0053
+22	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0,9749	0,9800	0,9853	0,9906	0,9932	0,9985
+24	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	0,9917
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785
+30	0,9288	0,9339	0,9391	0,9440	0,9432	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723
+34	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9519	0,9544	0,9595
+38	0,9049	0,9099	0,9149	0,9199	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471

Указатель основных синонимов, технических, торговых и фирменных названий веществ

1. Анастрозол	119
2. Бусерелина ацетат	38
3. Ионозин пранобекс	72
4. Кандесартан	130
5. Кандесартана цилексетил	130
6. Кветиапина фумарат	50
7. Метопролола тартрат	107
8. Натрий лаурилсульфат	82
9. Натрий лимоннокислый трехзамещенный дигидрат	28
10. Тикагрелор	60
11. Транексамовая кислота	6
12. Тринатрия цитрат дигидрат	28
13. Формотерола фумарат дигидрат	16
14. Эзомепразол магния тригидрат	94