

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций прохлораза
в атмосферном воздухе методом
капиллярной газожидкостной
хроматографии**

**Методические указания
МУК 4.1.3192—14**

Издание официальное

Москва • 2015

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций прохлораза
в атмосферном воздухе методом
капиллярной газожидкостной хроматографии**

**Методические указания
МУК 4.1.3192—14**

ББК 51.21

ИЗ7

ИЗ7 **Измерение концентраций прохлораза в атмосферном воздухе методом капиллярной газожидкостной хроматографии: Методические указания.**—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2015.—15 с.

ISBN 978–5—7508—1307—0

1. Разработаны ФБУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана» Роспотребнадзора (Т. В. Юдина, О. Е. Егорченкова, С. К. Рогачева).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 26 июня 2014 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 июля 2014 г.

4. Введены впервые.

ББК 51.21

ISBN 978—5—7508—1307—0

© Роспотребнадзор, 2015

© Федеральный центр гигиены и
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2015

УТВЕРЖДАЮ

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

А. Ю. Попова

29 июля 2014 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций прохлораз
в атмосферном воздухе методом
капиллярной газожидкостной хроматографии**

**Методические указания
МУК 4.1.3192—14**

Свидетельство об аттестации № 01.00282-2008/0178.25.10.13 от 25.10.13.

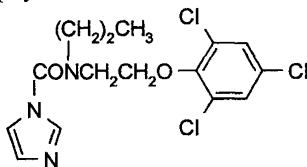
Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода капиллярной газожидкостной хроматографии для измерения концентрации прохлораз в атмосферном воздухе в диапазонах 0,0004—0,0040 мг/м³.

Методические указания носят рекомендательный характер.

Название действующего вещества по ИСО: прохлораз.

Название действующего вещества по ИЮПАК: N-пропил-N-[2-(2,4,6-трихлорфенокси)этил]-имидазон-1-карбоксамид.

Структурная формула:



Эмпирическая формула: C₁₅H₁₆Cl₃N₃O₂.

Молекулярная масса: 376,7.

Кристаллическое вещество белого цвета без запаха. Температура плавления: 48—51 °С. Давление паров при 25 °С – 4,5 · 10⁻³ мПа. Рас-

творимость в воде при 25 °С – 34,4 мг/дм³. Растворим в органических растворителях при 25 °С (кг/дм³): хлороформе, диэтиловом эфире, толуоле, ацетоне – 3,5; гексане – $7,5 \cdot 10^{-3}$.

ОБУВ прохлораз в атмосферном воздухе 0,001 мг/м³ (ГН 1.2.2701—10).

Краткая токсикологическая характеристика прохлораз

Острая пероральная токсичность (LD50) для крыс – 1 204 мг/кг, для мышей – 858 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD50) для кроликов > 2 000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность для крыс (LC50) > 2 410 мг/м³ (4 ч).

Область применения

Прохлораз – фунгицид широкого спектра действия, рекомендуемый для обработки пшеницы и ячменя в период вегетации против септориоза, мучнистой росы, сетчатой пятнистости, ринхоспориоза.

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 таблице для соответствующих диапазонов концентраций.

Таблица

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 повторности), σ_r , мг/м ³	Показатель воспроизводимости (среднеквадратичное отклонение воспроизводимости), σ_R , мг/м ³	Предел повторяемости (значение допустимого расхождения между двумя результатами параллельных определений), r , мг/м ³	Предел воспроизводимости (значение допустимого расхождения между двумя результатами измерений, полученных в разных лабораториях), R , мг/м ³ ($P = 0,95$)
Атмосферный воздух	0,0004—0,004 мг/м ³	12	$0,029 \cdot \bar{X}$	$0,040 \cdot \bar{X}$	$0,08 \cdot \bar{X}$	$0,011 \cdot \bar{X}$

\bar{X} – среднее значение массовой концентрации анализируемого компонента в пробе (мг/м³).

2. Метод измерений

Измерения концентраций прохлораза выполняют методом капиллярной газожидкостной хроматографии (ГЖХ) с электронозахватным детектором (ЭЗД).

Концентрирование прохлораза из воздушной среды осуществляют на пробоотборные трубки, заполненные пористым полимерным сорбентом, экстракцию с фильтров проводят ацетоном. Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы – 0,05 нг. Средняя полнота извлечения с трубок – 96,8 %.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. Средства измерений

Газовый хроматограф, снабженный электронозахватным детектором с пределом детектирования по линдану $5 \cdot 10^{-14}$ г/с и автоматическим пробоотборником, предназначенный для работы с капиллярной колонкой

Газовый хроматограф, снабженный электронозахватным детектором с пределом детектирования по линдану $3,5 \cdot 10^{-14}$ г/с и масс-селективным детектором 5975 С, предназначенный для работы с капиллярными колонками

Весы лабораторные, аналитические, наибольший предел взвешивания 110 г, предел допустимой погрешности $\pm 0,2$ мг

Меры массы

Микрошприц вместимостью 10 мм³

Пробоотборное устройство 2-канальное, с диапазонами расхода 0,2—1,0 и 5,0—1,0 дм³/мин и пределом допустимой погрешности ± 5 —7 %

Колбы мерные вместимостью 2-100-2

ГОСТ Р 53228—08

ГОСТ OIML R 111-1—09

ГОСТ 1770—74

Термометр лабораторный шкальный ТП-11 М,
диапазон измерения: $-35 \dots 55$ °С, предел допус-
тимой погрешности ± 1 °С (в диапазоне $0 \text{—} 50$ °С) ТУ 25-1102.055—83

Барометр-анероид М-110, диапазон измерений
 $5 \text{—} 800$ мм рт. ст., предел допустимой
погрешности $\pm 2,5$ мм рт. ст. (в диапазоне —
более 100 мм рт. ст.) Л62.832.001-01ПС

Пипетки градуированные 2-го класса точности
емкостью $1,0; 2,0; 5,0$ и $10,0$ см³ ГОСТ 29227—91 (ИСО 835)

Примечание. Допускается использование средств измерения с аналогич-
ными или лучшими характеристиками.

3.2. Реактивы

Прохлораз, аналитический стандарт с содер-
жанием действующего вещества 99,3 %

Азот газообразный нулевой, марка А
(99,999 %) в баллонах

ТУ 6-21-39—96

Гелий газообразный, вч, в баллонах
Ацетон, осч

ТУ 0271-001-45905715—02

ГОСТ 2603—79

Калий марганцово-кислый (перманганат калия) ГОСТ 20490—75

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

ГОСТ 4221—76

Примечание. Допускается использование реактивов с более высокой ква-
лификацией, не требующей дополнительной очистки растворителей.

3.3. Вспомогательные средства измерений, 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 водяная

ТУ 4622603—75

Воронки конусные диаметром $40 \text{—} 45$ мм

ГОСТ 25336—82

Груша резиновая

ТУ 9398-005-0576-9082—03

Колбы конические круглодонные (для упари-
вания) на шлифе емкостью 150 см³

ГОСТ 9737—93

Насос водоструйный

ГОСТ 25336—82

Пинцет медицинский нержавеющий

ГОСТ 21241—89

Стаканы химические с носиком вместимостью
150 см³

ГОСТ 25336—82

Стекловата

Стекланные палочки

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

Трубки для отбора проб воздуха 2-секционные (длиной 76 мм, внутренним диаметром 22 мм), заполненные пористым полимерным сорбентом – (пробоотборные)

Установка для перегонки растворителей

Ректификационная колонна с числом теоретических тарелок не менее 30

Хроматографическая, капиллярная, кварцевая колонка, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, содержащая сорбент: 14 % – цианпропилфениполисилоксан и 86 % – диметилполисилоксан (толщина пленки сорбента 0,25 мкм)

Хроматографическая, капиллярная, кварцевая колонка, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, содержащая сорбент: 5 % – фенилполисилоксан 95 % – диметилполисилоксан (толщина пленки сорбента 0,25 мкм)

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 по 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 норм, установленных ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны».

Организация обучения работников безопасности труда – по ГОСТ 12.0.004—90.

4.3. При работе с газами, находящимися в баллонах под давлением до 15 МПа (150 кгс/см^2), необходимо соблюдать «Правила устройства и безопасной эксплуатации стационарных компрессорных установок, воздухопроводов и газопроводов под давлением», ПБ-03-576-03. Запрещается открывать вентиль баллона, не установив на нем понижающий редуктор.

5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускают специалиста, прошедшего обучение, освоившего методику, владеющего техникой, имеющего опыт работы на газовом хроматографе и подтвердившего соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п. 12.

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 газовом хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

7. Подготовка к выполнению измерений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка органических растворителей (при необходимости), приготовление градуировочных растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

7.1. Очистка ацетона

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. Приготовление градуировочных растворов и растворов внесения

7.2.1. Исходный раствор прохлораза для градуировки (концентрация 100 мкг/см^3). В мерную колбу вместимостью 100 см^3 помещают

0,01 г прохлоразы, растворяют в 50—60 см³ ацетона, доводят растворителем до метки, тщательно перемешивают.

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

7.2.2. Рабочий раствор № 1 прохлоразы для внесения и градуировки (концентрация 10,0 мкг/см³). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 10,0 см³ исходного градуировочного раствора с концентрацией 100,0 мкг/см³ (п. 7.2.1), доводят до метки ацетоном, тщательно перемешивают, получают рабочий раствор № 1 с концентрацией прохлоразы 10,0 мкг/см³.

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-найдену».

7.2.3. Рабочие растворы № 2—5 прохлоразы для градуировки (концентрация 0,05—0,5 мкг/см³). В 4 мерные колбы вместимостью 100 см³ помещают по 0,5; 1,0; 2,0 и 5,0 см³ раствора № 1 для внесения и градуировки с концентрацией 10,0 мкг/см³ (п. 7.2.2), доводят до метки ацетоном, тщательно перемешивают. Получают рабочие растворы № 2—5 с концентрацией прохлоразы 0,05; 0,1; 0,2 и 0,5 мкг/см³ соответственно.

Растворы хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение 7 дней.

7.3. Установление градуировочной характеристики и условия хроматографирования

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (мВ · с) от концентрации прохлоразы в растворе (мкг/см³), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4 растворам для градуировки.

В испаритель хроматографа вводят по 1 мм³ каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.3.1. Осуществляют не менее 5 параллельных измерений. Устанавливают площади пика (мВ · с), на основании которых строят градуировочную зависимость. Градуировочный график проверяют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов. Если значения площадей отличаются более, чем на 11 % от параметров градуи-

ровочной характеристики, ее строят заново, используя свежеприготовленные рабочие растворы для градуировки.

Условия хроматографирования

7.3.1. Газовый хроматограф, снабженный электрозахватным детектором.

Хроматографическая, капиллярная, кварцевая колонка, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, содержащая сорбент: 14 % – цианпропилфенилполисилоксан и 86 % – диметилполисилоксан (толщина пленки сорбента 0,25 мкм).

Температура детектора: 300 °С.

Температура испарителя: 280 °С.

Температура термостата колонки программированная. Начальная температура – 170 °С, выдержка: 1 мин, нагрев колонки со скоростью 10 градусов в минуту до температуры 270 °С.

Газ-носитель – азот, поток: 1,43 см³/мин, средняя линейная скорость: 39,26 см/с, давление: 150 кПа.

Хроматографируемый объем: 1 мм³.

Линейный диапазон детектирования – 0,05—0,5 нг.

7.3.2. Газовый хроматограф, снабженный масс-селективным детектором (метод подтверждения).

Хроматографическая, капиллярная, кварцевая колонка, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, содержащая сорбент: 5 % – фенилполисилоксан и 95 % – диметилполисилоксан (толщина пленки сорбента 0,25 мкм).

Температура детектора: 320 °С.

Температура испарителя: 290 °С.

Температура термостата колонки программированная. Начальная температура – 220 °С, выдержка: 5 мин, нагрев колонки со скоростью 2 градуса в минуту до температуры 250 °С.

Газ-носитель – азот, поток: 1,3 см³/мин, средняя линейная скорость: 44 см/с, давление: 149 кПа.

Хроматографируемый объем: 1 мм³.

8. Отбор и хранение проб воздуха

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».

9. Выполнение определения

Содержимое экспонированных сорбционных трубок (сорбент и стекловату) переносят в химический стакан вместимостью 150 см³, заливают 20 см³ ацетона, помещают на встряхиватель на 15 мин. Растворитель сливают, трубки еще дважды обрабатывают новыми порциями ацетона объемом 20 см³, выдерживая на встряхивателе по 10 мин.

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 1 см³ ацетона и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в пп. 7.3.1 или 7.3.2.

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

Образцы, дающие пики большие, чем градуировочный раствор 0,5 мкг/см³, разбавляют ацетоном (не более, чем в 50 раз).

10. Обработка результатов анализа

Концентрацию вещества в пробе атмосферного воздуха (X), мг/м³, рассчитывают по формуле:

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

C – концентрация вещества в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочным характеристикам в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см³;

B – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см³;

V_i – объем пробы атмосферного воздуха, отобранный для анализа, приведенный к нормальным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 0 °С), дм³:

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

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.

11. Оформление результатов

Результат анализа представляют в виде:

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

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

Δ – граница абсолютной погрешности, $\text{мг}/\text{м}^3$:

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

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

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

*«содержание прохлораза в пробе атмосферного воздуха – менее (0,0004) $\text{мг}/\text{м}^3$ »**.

* – 0,0004 $\text{мг}/\text{м}^3$ – предел обнаружения прохлораза в пробе атмосферного воздуха (при отборе 125 дм^3 воздуха).

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.

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

При контроле стабильности градуировочной характеристики проводят измерения не менее трех концентраций образцов для градуировки, содержание вещества в которых должно охватывать весь диапазон концентраций от 0,05 до 0,5 $\text{мкг}/\text{см}^3$.

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 вещества в пробе при контрольном измерении, мкг/см³;

C — известная концентрация градуировочного раствора вещества, взятая для контроля стабильности градуировочной характеристики, мкг/см³;

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 вещества, предусмотренных МВИ. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики устанавливают ее заново согласно п. 7.3.

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 атмосферного воздуха. Объем отобранных для контроля процедуры выполнения анализа проб воздуха должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. После отбора проб экстракт с сорбционных трубок 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 (величина добавки X_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_δ должна удовлетворять условию:

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

$\pm \Delta_{n,\bar{x}}$ ($\pm \Delta_{n,\bar{x}'}$) – характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце (расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой соответственно), мг/м³.

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

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/дм³:

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

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

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

Результат контрольной процедуры K_k рассчитывают по формуле:

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

где \bar{X}' , \bar{X} , C_δ – среднее значение массовой концентрации анализируемого компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки соответственно (мг/м³).

Норматив оперативного контроля точности K рассчитывают по формуле:

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

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 (разные лаборатории, разное время, разные операторы), не должно превышать предела воспроизводимости (R):

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

R – предел воспроизводимости (табл.), мг/м³,

$$R = 0,011 \cdot \bar{X}.$$

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

**Измерение концентраций прохлораза в атмосферном воздухе
методом капиллярной газожидкостной хроматографии**

**Методические указания
МУК 4.1.3192—14**

Редактор Л. С. Кучурова
Технический редактор Е. В. Ломанова

Подписано в печать 16.04.15

Формат 60x84/16

Тираж 150 экз.

Усл. печ. л. 0,93
Заказ 33

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
отделом издательского обеспечения
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора
117105, Москва, Варшавское ш., 19а
Отделение реализации, тел./факс 8(495)952-50-89