

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций химических  
соединений в воздухе рабочей зоны и  
смывах с кожных покровов операторов**

Сборник методических указаний  
по методам контроля  
МУК 4.1.3121—13; 4.1.3123—4.1.3125—13

Издание официальное

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

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций химических  
соединений в воздухе рабочей зоны и смывах с  
кожных покровов операторов**

**Сборник методических указаний  
по методам контроля  
МУК 4.1.3121—13; 4.1.3123—4.1.3125—13**

ББК 51.21  
ИЗ7

ИЗ7 **Измерение концентраций химических соединений в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов: Сборник методических указаний по методам контроля.**—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2014.—72 с.

ISBN 978—5—7508—1332—2

**ББК 51.21**

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

Подписано в печать 21.11.14

Формат 60x88/16

Тираж 200 экз.

Печ. л. 4,5  
Заказ 71

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

© Роспотребнадзор, 2014  
© Федеральный центр гигиены и  
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2014

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций спиротетрамата  
в воздухе рабочей зоны и смывах  
с кожных покровов операторов  
методом высокоэффективной  
жидкостной хроматографии**

Методические указания  
МУК 4.1.3125—13

1. Разработаны ФБУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана» Роспотребнадзора (Т. В. Юдина, Н. Е. Федорова, В. Н. Волкова, Л. П. Мухина).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 29 октября 2013 г. № 3).

3. Утверждены врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главного государственного санитарного врача Российской Федерации А. Ю. Поповой 6 ноября 2013 г.

4. Введены впервые.

## УТВЕРЖДАЮ

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере защиты прав  
потребителей и благополучия человека,  
Главного государственного санитарного  
врача Российской Федерации

А. Ю. Попова

6 ноября 2013 г.

## 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### Измерение концентраций спиротетрамата в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

#### Методические указания МУК 4.1.3125—13

Свидетельство об аттестации МВИ № 01.00282-2008/0177.06.09.13  
от 6.09.13.

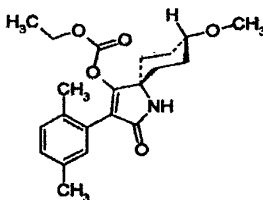
Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов массовой концентрации спиротетрамата в диапазонах 0,04—0,4 мг/м<sup>3</sup> и 0,2—2,0 мкг/смыв соответственно.

Методические указания носят рекомендательный характер.

Название действующего вещества по ИСО: спиротетрамат.

Название действующего вещества по ИЮПАК: *cis*-3-(2,5-Диметилфенил)-8-метокси-2-оксо-1-азаспиро[4,5]дес-3-ен-4-ил этил карбамат.

Структурная формула:



Эмпирическая формула: C<sub>21</sub>H<sub>27</sub>NO<sub>5</sub>.

Молекулярная масса: 373,45.

Бесцветное кристаллическое вещество. Температура плавления 142 °С.  
Давление паров (в Па): 5,6 · 10<sup>-9</sup> (20 °С); 1,5 · 10<sup>-8</sup> (25 °С); 1,5 · 10<sup>-6</sup> (50 °С).

Плотность 1,22. Растворимость в органических растворителях при 20 °С (в г/дм<sup>3</sup>): апетон – 100—120; дихлорметан – более 600; этилацетат – 67; этанол – 44; толуол – 60; *n*-октанол – 140; *n*-гексан – 0,055. Растворимость в воде при 20 °С (мг/дм<sup>3</sup>): 33,5 (рН 4); 29,9 (рН 29,9); 19,1 (рН 9). Коэффициент распределения *n*-октанол–вода – logK<sub>ow</sub> 2,51 (рН 4, 7); 2,50 (рН 9).

Агрегатное состояние в воздушной среде – аэрозоль.

*Краткая токсикологическая характеристика спиротетрамата*

Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс – более 2 000 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс – более 2 000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LC<sub>50</sub>) для крыс (4 ч) – 4,18 мг/дм<sup>3</sup>.

*Область применения*

Спиротетрамат – системный инсектицид класса кетоенолов, рекомендуемый для борьбы с широким спектром сосущих насекомых на различных сельскохозяйственных культурах (фрукты, овощи, виноград, хмель и др.).

### 1. Метрологические характеристики

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/см <sup>3</sup> в	Показатель точности (границы относительной погрешности, <i>P</i> = 0,95), ± δ, %	Показатель повторяемости (среднеквадратичное отклонение повторяемости), σ <sub>г</sub> , мг/м <sup>3</sup> , мкг/см <sup>3</sup> в	Показатель воспроизводимости (среднеквадратичное отклонение воспроизводимости), σ <sub>в</sub> , мг/м <sup>3</sup> , мкг/см <sup>3</sup> в	Предел повторяемости (значение допустимого расхождения между двумя результатами параллельных определений), <i>r</i> , мг/м <sup>3</sup> , мкг/см <sup>3</sup> в	Предел воспроизводимости (значение допустимого расхождения между двумя результатами измерений, полученных в разных лабораториях), <i>R</i> , мг/м <sup>3</sup> ( <i>P</i> = 0,95)
Воздух рабочей зоны	0,04—0,4 мг/м <sup>3</sup>	14	0,03 · $\bar{X}$	0,042 · $\bar{X}$	0,08 · $\bar{X}$	0,11 · $\bar{X}$
Смывы с кожных покровов	0,2—2,0 мкг/см <sup>3</sup> в	18	0,022 · $\bar{X}$	0,030 · $\bar{X}$	0,06 · $\bar{X}$	0,08 · $\bar{X}$
$\bar{X}$ – среднее значение массовой концентрации анализируемого компонента в пробе (мг/м <sup>3</sup> , мкг/см <sup>3</sup> в)						

## 2. Метод измерений

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

Концентрирование вещества из воздуха осуществляют на бумажные фильтры высокой плотности, экстракцию проводят ацетоном. Смыть с кожных покровов проводят этиловым спиртом.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы – 2 нг. Средняя полнота извлечения с фильтров – 93,5 %, с поверхности кожи – 87,4 %.

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

### 3.1. Средства измерений

Жидкостный хроматограф с быстросканирующим ультрафиолетовым детектором, снабженным дегазатором, автоматическим пробоотборником и термостатом колонки Барометр-анероид с диапазоном измерения атмосферного давления 5—790 мм рт. ст. и пределом допустимой погрешности (1 ± 2,5) мм рт. ст.	ТУ 2504-1799—75
Весы аналитические с пределом взвешивания 110 г и пределом допустимой погрешности 0,001 г	ГОСТ Р 53228—08
Колбы мерные 2-50-2, 2-100-2, 2-500-5 и 2-1000-2	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 <sup>3</sup>	ГОСТ 29227—91
Пробоотборное устройство 2-канальное с диапазонами расхода 0,2—1,0 и 5,0—1,0 дм <sup>3</sup> /мин и пределом допустимой погрешности ± (5—7) %	
Термометр лабораторный шкальный, пределы измерения –35—55 °С	ТУ 25-1102.055—83
Цилиндры мерные 2-го класса точности, вместимостью 100, 500 и 1 000 см <sup>3</sup>	ГОСТ 1770—74
Гигрометр психометрический с диапазоном измерений относительной влажности от 30 до	



МУК 4.1.3125—13

90 % и пределом допускаемой абсолютной влажности  $\pm (5-7) \%$

ТУ 25-11-1645—84

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

### 3.2. Реактивы

Спиротетрамат, аналитический стандарт с содержанием основного компонента 99,6 %

ТУ 6-09-14.2167—84

Ацетонитрил для хроматографии, хч  
Вода для лабораторного анализа (бидистиллированная или деионизованная)

ГОСТ Р 52501—05

Калий марганцово-кислый (перманганат калия), хч

ГОСТ 20490—75

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

ГОСТ 4221—76

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 проб

ТУ 64-1-2851—78

Баня водяная

Бумажные фильтры высокой плотности, обеззоленные (фильтры)

ТУ 2642-001-05015242—07

Бязь хлопчатобумажная белая

Воронка Бюхнера

ГОСТ 9147—80

Воронки химические конусные

ГОСТ 25336—82

Груша резиновая

ТУ 9398-005-0576-9082—03

Колба Бунзена

ГОСТ 25336—82

Колбы круглодонные на шлифе вместимостью 150 см<sup>3</sup>

ГОСТ 9737—93

Линейка измерительная

ГОСТ 427—75

Мембраны микропористые капроновые, размер пор — 0,45 мкм

ТУ 9471-002-10471723—03

Набор для фильтрации растворителей через мембрану

Насос водоструйный

ГОСТ 25336—82

Пинцет медицинский нержавеющей	ГОСТ 21241—89
Пробирки градуированные с пришлифованной пробкой	ГОСТ 1770—74
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>	ГОСТ 25336—82
Стекловата	
Стекланные емкости вместимостью 100 см <sup>3</sup> с герметичной металлической крышкой	
Стекланные палочки	
Установка для перегонки растворителей	
Фильтродержатель	
Холодильник обратный	
Хроматографическая колонка стальная (длинной 150 мм, диаметром 4,6 мм), заполненная обращено-фазным сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами С18, зернением 5 мкм	
Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа вместимостью 50—100 мм <sup>3</sup>	

**Примечание.** Допускается использование вспомогательных устройств 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 жидкостный 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), установленные ГН 2.2.5.1313—03 и 2.2.5.2308—07. Организация обучения работников безопасности труда — по ГОСТ 12.0.004—90.

## 5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускают специалиста, прошедшего обучение, освоившего методику, владеющего техникой, имеющего опыт работы на жидкостном 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 ( $20 \pm 5$ ) °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 ацетонитрила (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 ч, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия (на 1 дм<sup>3</sup> ацетонитрила 10 г карбоната калия).

### 7.2. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ

7.2.1. *Приготовление подвижной фазы.* В мерную колбу вместимостью 1 000 см<sup>3</sup> помещают 250 см<sup>3</sup> ацетонитрила, добавляют 750 см<sup>3</sup> бидистиллированной или деионизованной воды, перемешивают, фильтруют через мембранный фильтр, дегазируют.

Подвижную фазу хранят в темном месте не более 30 дней.

### 7.3. Кондиционирование хроматографической колонки для ВЭЖХ

Промывают колонку подвижной фазой (приготовленной по п. 7.2) при скорости подачи растворителя 0,8 см<sup>3</sup>/мин до установления стабильной базовой линии.

#### **7.4. Подготовка градуировочных растворов**

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

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4 °С в течение 3 месяцев.

Растворы № 1—5 готовят объемным методом путем последовательного разбавления исходного раствора для градуировки.

**7.4.2. Раствор № 1 спиротетрамата для градуировки и внесения (концентрация 10 мкг/см<sup>3</sup>).** В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 10 см<sup>3</sup> исходного раствора с концентрацией спиротетрамата 100 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.4.1), разбавляют ацетонитрилом до метки.

Раствор № 1 хранят в холодильнике при температуре 4 °С в течение 1 месяца.

Этот раствор используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения действующего вещества методом «внесено-найдено», а также контроле качества результатов методом «добавок».

**7.4.3. Рабочие растворы № 2—5 спиротетрамата для градуировки (концентрации 0,1—1,0 мкг/см<sup>3</sup>).** В 4 мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 1,0; 2,5; 5,0 и 10,0 см<sup>3</sup> градуировочного раствора № 1 с концентрацией 10 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.4.2). Растворы доводят до метки подвижной фазой, приготовленной по п. 7.2, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2—5 с концентрацией спиротетрамата 0,1; 0,25; 0,5 и 1,0 мкг/см<sup>3</sup> соответственно.

Рабочие растворы хранят в холодильнике при температуре 4 °С в течение 2 недель.

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

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади хроматографического пика спиротетрамата от концентрации вещества в растворе, устанавливают методом абсолютной калибровки по 4 растворам для градуировки № 2—5.

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 спиротетрамата, на основании которых строят градуировочную зависимость.

*Условия хроматографирования*

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах.

7.5.1. Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором, снабженный дегазатором, автоматическим пробоотборником и термостатом колонки.

Хроматографическая колонка стальная (длиной 150 мм, диаметром 4,6 мм), заполненная сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами C18, зернением 5 мкм.

Рабочая длина волны: 220 нм.

Температура колонки: 24 °С.

Подвижная фаза: ацетонитрил–вода (50 : 50, по объему).

Скорость потока элюента: 0,8 см<sup>3</sup>/мин.

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

Линейный диапазон детектирования: 2—20 нг.

7.5.2. Ультраэффективный жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором, снабженный дегазатором, автоматическим пробоотборником и термостатом колонки.

Хроматографическая колонка стальная (длиной 150 мм, диаметром 4,6 мм), заполненная сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами C18, зернением 5 мкм.

Рабочие длины волн: 220 и 268 нм.

Температура колонки: 24 °С.

Подвижная фаза: ацетонитрил–вода, градиентное элюирование.

Режим элюирования (градиентный), пробег 14 мин (табл. 2).

Таблица 2

## Режим элюирования

Время, мин	Содержание растворителя в подвижной фазе, % (по объему)	
	ацетонитрил	вода
0,0	25	75
5,0	25	75
5,5	65	35
11	65	35
12	25	75
14	25	75

Скорость потока элюента: 0,8 см<sup>3</sup>/мин.

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

Линейный диапазон детектирования: 1—20 нг.

### **7.6. Подготовка фильтров для отбора проб воздуха**

Диаметр фильтра должен соответствовать внутреннему диаметру фильтродержателя.

Фильтры последовательно по 3 раза промывают на воронке Бюхнера этанолом, затем ацетонитрилом порциями 25—30 см<sup>3</sup>, сушат с помощью разряжения, создаваемого водоструйным насосом, затем на воздухе при комнатной температуре. До использования фильтры хранят в герметично закрытой стеклянной таре.

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

#### **7.7.1. Приготовление раствора натрия углекислого с массовой долей 5 % (5 %-й раствор)**

Навеску ( $25 \pm 0,1$ ) 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.

### **7.8. Отбор и хранение проб воздуха**

Отбор проб осуществляют в соответствии с требованиями 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», п. 2 «Контроль соответствия максимальным ПДК».

Воздух с объемным расходом 1 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через фильтр, помещенный в фильтродержатель.

Для измерения концентрации спиротетрамата на уровне предела обнаружения (0,04 мг/м<sup>3</sup>) необходимо отобрать 5 дм<sup>3</sup> воздуха.

Срок хранения экспонированных проб воздуха, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильнике (при 4 °С) не более 15 суток.

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

## 8. Условия проведения смыва

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 °С) не более 15 дней.

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

## 9. Выполнение измерений

### 9.1. Воздух рабочей зоны

Экспонированный фильтр переносят в химический стакан вместимостью 150 см<sup>3</sup>, заливают 10 см<sup>3</sup> ацетона, помещают на встряхиватель на 10 мин. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями ацетона объемом 10 см<sup>3</sup>, выдерживая на встряхивателе по 5 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 2 см<sup>3</sup> подвижной фазы (подготовленной по п. 7.2), тщательно перемешивают и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.5.1 или 7.5.2.

### 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) и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.5.1 или 7.5.2.

Пробу вводят в испаритель хроматографа не менее двух раз. Устанавливают площадь пика спиротетрамата с помощью градуировочного графика, определяют концентрацию спиротетрамата 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. Воздух рабочей зоны

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

$$X = C \cdot W / V_t, \text{ где}$$

$C$  – концентрация спиротетрамата 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 стандартным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 20 °С), 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.

### 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>2</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

$(\bar{X} \pm \Delta)$  мг/м<sup>3</sup> (мкг/смыв, площадь смыва, см<sup>2</sup>),  $P = 0,95$ , 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):

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

$\delta$  – 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 спиротетрамата в пробе воздуха рабочей зоны – менее 0,04 мг/м<sup>3</sup>; в пробе смыва – менее 0,2 мкг/смыв»\*.*

\* – 0,04 мг/м<sup>3</sup>; 0,2 мкг/смыв – пределы обнаружения при отборе 5 дм<sup>3</sup> воздуха рабочей зоны; в пробе смыва (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.

При контроле стабильности градуировочной характеристики проводят измерения не менее трех образцов растворов для градуировки, содержание спиротетрамата в которых должно охватывать весь диапазон концентраций от 0,1 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 спиротетрамата в пробе при контрольном измерении, мкг/см<sup>3</sup>;

$C$  – известная концентрация градуировочного раствора спиротетрамата, 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 не стабильности градуировочной характеристики и повторяют контроль ее стабильности с использованием других градуировочных растворов спиротетрамата, предусмотренных МВИ. При повторном обнаружении не стабильности 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 смывов 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 пробу смыва 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 долж-

на 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:

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

$\pm \Delta_{a,\bar{x}}$  ( $\pm \Delta_{a,\bar{x}'}$ ) – 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/см<sup>3</sup>.

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/см<sup>3</sup>:

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

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

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

Результат контрольной процедуры  $K_x$  рассчитывают по формуле:

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

$\bar{X}'$ ,  $\bar{X}$ ,  $C_0$  – среднее значение массовой концентрации анализируемого компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки соответственно (мг/м<sup>3</sup>, мкг/см<sup>3</sup>).

Норматив оперативного контроля точности  $K$  рассчитывают по формуле:

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

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

Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

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

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 предел воспроизводимости ( $R$ ):

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

$R$  – предел воспроизводимости (табл. 1), мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв.

$R = 0,11 \cdot \bar{X}$  (воздух рабочей зоны);

$R = 0,08 \cdot \bar{X}$  (смывы с кожи).

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

МУК 4.1.3121—13; 4.1.3123—4.1.3125—13

## Содержание

Измерение концентраций оксамила в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.3121—13 .....	3
Измерение концентраций додина в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.3123—13 .....	21
Измерение концентраций пиметрозина в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3124—13 .....	39
Измерение концентраций спиротетрамата в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3125—13 .....	55