
МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ И ЭКОЛОГИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Федеральная служба по гидрометеорологии и мониторингу
окружающей среды (Росгидромет)**

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

**РД
52.24.529–
2013**

МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ПОЛИХЛОРФЕНОЛОВ В ВОДАХ
Методика измерений газохроматографическим методом
после дериватизации ангидридом монохлоруксусной кислоты

Ростов-на-Дону
2013

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН федеральным государственным бюджетным учреждением «Гидрохимический институт» (ФГБУ «ГХИ»)

2 РАЗРАБОТЧИКИ Ю.А. Андреев, В.Е. Морозова

3 СОГЛАСОВАН с ФГБУ «НПО «Тайфун» 30.05.2013
и УМЗА Росгидромета 12.07.2013

4 УТВЕРЖДЕН Заместителем Руководителя Росгидромета
15.07.2013

5 АТТЕСТОВАН ФГБУ «ГХИ», свидетельство об аттестации методики измерений № 529.01.00175-2012 от 03.12.2012

6 ЗАРЕГИСТРИРОВАН ЦМТР ФГБУ «НПО «Тайфун» за номером
РД 52.24.529-2013 от 02.08.2013

7 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Требования к показателям точности измерений	2
4 Требования к средствам измерений, вспомогательным устройствам, реактивам, материалам	4
4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства	4
4.2 Реактивы и материалы	6
5 Метод измерений	8
6 Требования безопасности, охраны окружающей среды	8
7 Требования к квалификации операторов	9
8 Требования к условиям измерений	9
9 Подготовка к выполнению измерений	9
9.1 Отбор и хранение проб	9
9.2 Приготовление растворов и реактивов	10
9.3 Приготовление градуировочных растворов полихлорфенолов	13
9.4 Приготовление растворов 4-йодбифенила (внутреннего стандарта)	14
9.5 Приготовление фильтра для очистки воздуха и установки для концентрирования экстрактов	15
9.6 Подготовка хроматографических колонок	15
9.7 Подготовка хроматографа	16
9.8 Определение времени удерживания монохлорацетатов полихлорфенолов и градуировочных коэффициентов методом внутреннего стандарта	16
10 Порядок выполнения измерений	18
10.1 Выполнение холостого опыта	18
10.2 Выполнение измерений	18
10.3 Хроматографирование экстрактов	20
11 Обработка результатов измерений	21
12 Оформление результатов измерений	22
13 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории	23
13.1 Общие положения	23
13.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости	23
13.3 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок	24
14 Проверка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизводимости	25
Приложение А (рекомендуемое) Очистка растворителей	26
Приложение Б (обязательное) Методика приготовления аттестованных растворов и смесей полихлорфенолов для установления градуировочных характеристик	

	приборов и контроля точности результатов измерений массовой концентрации полихлорфенолов газохроматографическим методом с дериватизацией ангидридом монохлоруксусной кислоты	28
Приложение В (справочное) Примеры хроматограмм градуировочных образцов		37

Введение

Полихлорфенолы (хлорированные фенолы, хлорфенолы) – группа производных фенола, содержащих в бензольном кольце два и более атома хлора, в природе не встречаются, они имеют исключительно техногенное происхождение. Производные фенола очень широко используются практически во всех областях промышленности: в производстве лаков и красок, синтетических смол, пластификаторов, поверхностно-активных и дубильных веществ, ядохимикатов, стабилизаторов, антисептиков и др., что является причиной их высокого содержания в окружающей среде по сравнению с другими распространёнными классами приоритетных органических загрязнителей.

Широкое применение получили хлорпроизводные фенола благодаря их биоцидным свойствам: 2,4-дихлорфенол – промежуточный продукт при промышленном производстве гербицида 2,4-Д и родственного ему пестицидов; пентахлорфенол используется в составе препаратов для консервации древесины; 2,4,5-трихлорфенол является фунгицидом, а 2,4,6-трихлорфенол – антисептиком. Хлорпроизводные фенола – токсичные вещества, которые образуются также и при хлорировании воды с целью её обеззараживания. Следует отметить, что полихлорфенолы имеют низкие пороговые концентрации по запаху и привкусу воды, равные 1 мкг/дм³. Большие количества хлорированных фенолов образуются при отбеливании целлюлозы. Поступление полихлорфенолов в водные объекты обусловлено ливневым стоком или сбросом сточных вод.

Главная опасность полихлорфенолов для окружающей среды и человека состоит в том, что при конденсации двух молекул полихлорфенолов возможно образование чрезвычайно токсичных ксенобиотиков – полихлорированных дибензо-п-диоксинов, предельно-допустимые концентрации (ПДК) которых могут быть в миллион раз меньше, чем исходных веществ.

Биохимическая устойчивость полихлорфенолов в комплексе с другими физико-химическими свойствами (растворимость в липидах, сорбция на взвешенных частицах, аккумуляция донными отложениями, водными растениями и животными и т.д.) обуславливает их накопление в донных отложениях рек и озер, за счёт чего возникает опасность вторичного загрязнения водных объектов. Высокая токсичность по отношению к гидробионтам делают необходимым систематический контроль содержания полихлорфенолов в воде.

ПДК, лимитирующие показатели вредности (ЛПВ) и классы опасности полихлорфенолов в водах различного типа приведены в таблице 1.

Таблица 1 – Значения ПДК, ЛПВ и классы опасности полихлорфенолов

Наименование полихлорфенола	Питьевая вода		Вода водных объектов			
			хозяйственно-питьевого и культурно-бытового водопользования		рыбохозяйственного значения	
	ПДК, мг/дм ³	ЛПВ, класс опасности	ПДК, мг/дм ³	ЛПВ, класс опасности	ПДК, мг/дм ³	ЛПВ, класс опасности
2,4-Дихлорфенол	-	-	-	-	0,0001	токс. *, 1
Дихлорфенолы	0,002	орг. привк. *, 4	-	-	-	-
Трихлорфенолы	0,004		-	-	-	-
2,4,6-Трихлорфенол	-	-	-	-	0,0001	токс. *, 1
2,3,4,6-Тетрахлорфенол	-	-	0,001	орг. зап. ¹⁾ , 4	-	-
Пентахлорфенол	-	-	0,009 ^к	с.-т. *, 1	-	-
Пентахлорфенолят натрия	-	-	0,009		0,0005	токс. *, 2

* - орг. - органолептический с расшифровкой характера изменения органолептических свойств воды (зап. - изменяет запах воды, привк. - придает воде привкус), с.-т. - санитарно-токсикологический; токс.- токсикологический.

Примечание -

1. Знак «-» означает отсутствие данных.
2. Знак «к» означает канцероген.

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ПОЛИХЛОРФЕНОЛОВ В ВОДАХ Методика измерений газохроматографическим методом после дериватизации ангидридом монохлоруксусной кислоты

Дата введения - 2013-07-01

1 Область применения

1.1 Настоящий руководящий документ устанавливает методику измерений (далее – методика) массовой концентрации полихлорфенолов: 2,3-, 3,4-дихлорфенола в диапазоне от 0,090 до 2,50 мкг/дм³; 2,4-, 2,5- и 3,5-дихлорфенолов – от 0,070 до 2,00 мкг/дм³; 2,6-дихлорфенола – от 0,100 до 3,20 мкг/дм³; 2,3,4-трихлорфенола – от 0,060 до 1,80 мкг/дм³; 2,3,5-трихлорфенола – от 0,050 до 1,50 мкг/дм³; 2,3,6- и 2,4,6-трихлорфенолов – от 0,040 до 1,50 мкг/дм³; 2,4,5-трихлорфенола – от 0,080 до 2,20 мкг/дм³; 3,4,5-трихлорфенола – от 0,070 до 2,00 мкг/дм³; 2,3,4,5-, 2,3,4,6- и 2,3,5,6-тетрахлорфенолов и пентахлорфенола – от 0,040 до 1,50 мкг/дм³ в пробах питьевых, природных и очищенных сточных вод газохроматографическим методом.

1.2 При анализе проб с массовой концентрацией полихлорфенолов, превышающей верхнюю границу указанного в 1.1 диапазона, допускается выполнение измерений после разбавления экстракта в соответствии с 10.3 или уменьшении объема анализируемой пробы.

1.3 Настоящий руководящий документ предназначен для использования в лабораториях, осуществляющих наблюдения за загрязнением природных и очищенных сточных вод.

2 Нормативные ссылки

В настоящем руководящем документе использованы ссылки на следующие нормативные документы:

ГОСТ 12.1.005-88 ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007-76 ССБТ. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 17.1.5.04-81 Охрана природы. Гидросфера. Приборы и устройства для отбора, первичной обработки и хранения проб природных вод. Общие технические условия

ГОСТ 17.1.5.05-85 Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков

ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ Р 51592-2000 Вода. Общие требования к отбору проб

ГОСТ Р 51593-2000 Вода питьевая. Отбор проб

МИ 2881-2004 Рекомендация. ГСИ. Методики количественного химического анализа. Процедуры проверки приемлемости результатов анализа

Примечание – Ссылки на остальные нормативные документы приведены в разделах 4, Б.3 и Б.4 (приложение Б).

3 Требования к показателям точности измерений

3.1 При соблюдении всех регламентируемых методикой условий проведения измерений характеристики погрешности результата измерения с вероятностью 0,95 не должны превышать значений, приведённых в таблице 2.

При выполнении измерений массовой концентрации полихлорфенолов, превышающей верхний предел указанных в таблице 2 концентраций, после разбавления экстракта в соответствии с 10.3 или уменьшении объёма анализируемой пробы, погрешности измерений для соответствующих полихлорфенолов не превышают значений, рассчитанных по зависимостям, приведённым в таблице 2.

Пределы обнаружения полихлорфенолов в водах газохроматографическим методом после дериватизации ангидридом монохлоруксусной кислоты составляют: для дихлорфенолов – 0,06 мкг/дм³; для трихлорфенолов – 0,04 мкг/дм³; для тетрахлорфенолов и пентахлорфенола – 0,02 мкг/дм³.

3.2 Значения показателя точности методики измерений используют при:

- оформлении результатов измерений, выдаваемых лабораторией;
- оценке деятельности лабораторий на качество проведения измерений;
- оценке возможности использования результатов измерений при реализации методики в конкретной лаборатории.

Таблица 2 – Диапазон измерений, значения характеристик погрешности и её составляющих при принятой вероятности $P = 0,95$

Наименование полихлорфенола	Диапазон измерений массовых концентраций	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) σ_r , мкг/дм ³	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) σ_R , мкг/дм ³	Показатель правильности (границы систематической погрешности)	Показатель точности (границы погрешности)
	X , мкг/дм ³			$\pm\Delta_c$, мкг/дм ³	$\pm\Delta$, мкг/дм ³
2,3-дихлорфенол	От 0,09 до 0,25 включ. Св. 0,25 до 2,50 включ.	$0,042 \cdot X$	$0,042 \cdot X + 0,02$	0,04 $0,25 \cdot X$	0,08 $0,33 \cdot X$
2,4-, 2,5-дихлорфенол	От 0,070 до 2,00 включ.	$0,039 \cdot X$	$0,059 \cdot X$	$0,054 \cdot X$	$0,13 \cdot X$
2,6-дихлорфенол	От 0,10 до 3,20 включ.	$0,044 \cdot X + 0,03$	$0,087 \cdot X$	$0,067 \cdot X$	$0,18 \cdot X + 0,01$
3,4-дихлорфенол	От 0,09 до 2,50 включ.	$0,028 \cdot X$	$0,051 \cdot X + 0,03$	$0,11 \cdot X + 0,02$	$0,18 \cdot X + 0,06$
3,5-дихлорфенол	От 0,07 до 2,00 включ.	$0,043 \cdot X$	$0,049 \cdot X$	$0,16 \cdot X$	$0,098 \cdot X + 0,02$
2,3,4-трихлорфенол	От 0,060 до 1,80 включ.	$0,045 \cdot X$	$0,039 \cdot X + 0,001$	$0,044 \cdot X + 0,006$	$0,10 \cdot X + 0,007$
2,3,5-трихлорфенол	От 0,050 до 1,50 включ.	$0,044 \cdot X$	$0,046 \cdot X$	$0,050 \cdot X$	$0,10 \cdot X$
2,3,6-трихлорфенол	От 0,040 до 1,50 включ.	$0,034 \cdot X$	$0,040 \cdot X$	$0,12 \cdot X$	$0,083 \cdot X + 0,009$
2,4,5-трихлорфенол	От 0,080 до 2,20 включ.	$0,033 \cdot X$	$0,039 \cdot X$	$0,11 \cdot X$	$0,084 \cdot X + 0,014$
2,4,6-трихлорфенол	От 0,040 до 1,50 включ.	$0,029 \cdot X$	$0,035 \cdot X$	$0,048 \cdot X + 0,001$	$0,084 \cdot X + 0,001$
3,4,5-трихлорфенол	От 0,070 до 2,00 включ.	$0,025 \cdot X + 0,005$	$0,067 \cdot X + 0,001$	$0,17 \cdot X + 0,005$	$0,26 \cdot X + 0,006$
2,3,4,5-тетрахлорфенол	От 0,040 до 1,50 включ.	$0,029 \cdot X$	$0,030 \cdot X + 0,001$	$0,098 \cdot X$	$0,13 \cdot X + 0,001$
2,3,4,6-тетрахлорфенол		$0,028 \cdot X$	$0,023 \cdot X + 0,003$	$0,033 \cdot X + 0,004$	$0,055 \cdot X + 0,008$
2,3,5,6-тетрахлорфенол		$0,035 \cdot X + 0,004$	$0,036 \cdot X + 0,006$	$0,033 \cdot X + 0,009$	$0,075 \cdot X + 0,017$
Пентахлорфенол		$0,031 \cdot X + 0,003$	$0,031 \cdot X + 0,003$	$0,11 \cdot X$	$0,14 \cdot X$

4 Требования к средствам измерений, вспомогательным устройствам, реактивам, материалам

4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства

4.1.1 Хроматографы газовые «Кристалл 2000М», «Кристалл 5000», «Кристаллюкс-4000М», «Цвет 800», «Цвет 500» или другие с электрозахватным детектором (ЭЗД, ДПР, ИРД).

4.1.2 Весы лабораторные высокого (II) класса точности по ГОСТ Р 53228-2008, максимальная нагрузка не более 200 г, дискретность отсчёта 0,0001 г.

4.1.3 Весы лабораторные среднего (III) класса точности по ГОСТ Р 53228-2008, максимальная нагрузка не более 200 г, дискретность отсчёта 0,001 г.

4.1.4 рН-метр лабораторный любого типа со стеклянным измерительным и хлорсеребряным вспомогательным электродами.

4.1.5 Государственный стандартный образец (далее – ГСО) состава 2,4-дихлорфенола ГСО 7198-95; состава 2,4,6-трихлорфенола ГСО 7103-94; состава пентахлорфенола ГСО 7102-94.

4.1.6 Микрошприц МШ-10М по ТУ 2-833-106-90 – 2 шт.

4.1.7 Колбы мерные 2-го класса точности исполнения 2 по ГОСТ 1770-74 вместимостью: 5 см³ – 1 шт., 10 см³ – 1 шт., 25 см³ – 23 шт., 50 см³ – 2 шт.

4.1.8 Пипетки градуированные 2-го класса точности исполнения 1,2 по ГОСТ 29227-91, вместимостью: 1 см³ – 22 шт., 2 см³ – 10 шт.

4.1.9 Цилиндры мерные 2-го класса точности исполнения 1, 3 по ГОСТ 1770-74 вместимостью: 10 см³ или 25 см³ – 6 шт., 50 см³ – 3 шт., 250 см³ – 2 шт., 500 см³ – 1 шт.

4.1.10 Пробирки градуированные исполнения 2 с взаимозаменяемым конусом 14/23 по ГОСТ 1770-74 со стеклянной пробкой вместимостью 25 см³ – 2 шт.

4.1.11 Установка для перегонки растворителей из стекла группы ТС (круглодонная колба типа К исполнения 1 с взаимозаменяемым конусом 29/32, вместимостью 1000 см³, дефлегматор длиной 350 мм с взаимозаменяемыми конусами 19/26 и 29/32, насадка типа Н1 с взаимозаменяемыми конусами 19/26-14/23-14/23, холодильник типа ХПТ исполнения 1, длиной не менее 400 мм, алонж типа АКП с взаимозаменяемым конусом муфты 14/23) по ГОСТ 25336-82, термометр лабораторный ТЛ-50 с взаимозаменяемым конусом КШ 14/23 длиной нижней части термометра 60 мм и диапазоном измерения температур от 0 °С до 100 °С, цена деления шкалы – 0,5 °С по ТУ 25-2021.007-88.

4.1.12 Установка для перегонки дистиллированной воды из стекла группы ТС (плоскодонная колба типа П исполнения 1 с взаимозаменяе-

мым конусом 29/32, вместимостью 1000 или 2000 см³, насадка типа Н1 с взаимозаменяемыми конусами 29/32-14/23-14/23, холодильник типа ХПТ исполнения 1 длиной не менее 400 мм, алонж типа АИ с взаимозаменяемым конусом муфты 14/23) по ГОСТ 25336-82.

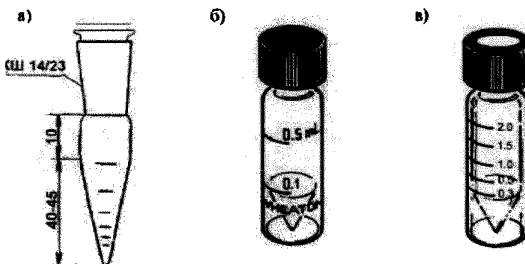
4.1.13 Установка для очистки и перегонки триэтиламина из стекла группы ТС (круглодонная колба типа К исполнения 1 с взаимозаменяемым конусом 29/32, вместимостью 250 см³, холодильник типа ХШ исполнения 1 длиной не менее 300 мм с взаимозаменяемым конусом 29/32, насадка типа Н1 с взаимозаменяемыми конусами 29/32-14/23-14/23, холодильник типа ХПТ исполнения 1 длиной не менее 300 мм, алонж типа АИ с взаимозаменяемым конусом муфты 14/23) по ГОСТ 25336-82.

4.1.14 Стаканы типа Н исполнения 1 по ГОСТ 25336-82 вместимостью: 25 см³ – 6 шт., 100 см³ – 2 шт., 400 см³ – 1 шт., 600 см³ – 1 шт., 1000 см³ – 1 шт.; 2000 см³ – 1 шт.

4.1.15 Воронки лабораторные типа В по ГОСТ 25336-82 диаметром 25 мм – 16 шт.

4.1.16 Воронки делительные типа ВД исполнения 3 по ГОСТ 25336-82, вместимостью: 100 см³ – 3 шт., 500 см³ – 2 шт., 1000 см³ – 1 шт.

4.1.17 Микропробирки конические градуированные со стеклянными пробками вместимостью 2-3 см³ (рис. 1) или виалы с коническим дном (микрореакционные сосуды) с завинчивающейся пробкой, имеющей тефлоновую прокладку, вместимостью 1-2 см³ с наименьшей ценой деления 0,1-0,3 см³ (далее – V-виалы) производства фирм Supelco или Wheaton – 15-20 шт.



а - микропробирка коническая градуированная,
б - V-виала Wheaton, в - микрореакционный сосуд Supelco
Рисунок 1

4.1.18 Стаканчики для взвешивания СВ-14/8 (бюксы) по ГОСТ 25336-82 – 10 шт.

4.1.19 Выпарительная чашка № 6 по ГОСТ 9147-80 вместимостью 450 см³ – 1 шт.

4.1.20 Пипетка Пастера по ТУ 9464-001-52876351-2000 – 10 шт.

4.1.21 Шарик стеклянный диаметром 6-7 мм – 3 шт.

4.1.22 Стеклянные палочки диаметром 4 мм и длиной от 120 до 150 мм по ГОСТ 27460-87.

4.1.23 Эксикатор исполнения 2 диаметром корпуса 190 мм по ГОСТ 25336-82.

4.1.24 Микрокомпрессор аквариумный любого типа.

4.1.25 Слянка для промывания газов типа СПТ по ГОСТ 25336-82.

4.1.26 Муфельная печь с регулируемым нагревом любого типа.

4.1.27 Шкаф сушильный общелабораторного назначения.

4.1.28 Холодильник бытовой.

4.1.29 Посуда стеклянная (в том числе тёмного стекла) для отбора проб и хранения растворов вместимостью 0,05; 0,25; 0,5; 1,0 дм³.

4.1.30 Центрифуга настольная ОПн-3 с ротором-крестовиной по ТУ 5.375-4260-76 или аналогичного типа со скоростью вращения до 3000 об/мин.

4.1.31 Плитка электрическая с закрытой спиралью с регулируемым нагревом.

4.1.32 Баня водяная.

Примечание – Допускается использование других типов средств измерений, посуды и вспомогательного оборудования, в том числе импортных, с характеристиками не хуже, чем у приведённых в 4.1.

4.2 Реактивы и материалы

4.2.1 Кварцевые капиллярные колонки длиной от 25 до 30 м, диаметром от 0,25 до 0,32 мм с фазами различной полярности, например, НР-5 или НР-50+, с толщиной плёнки неподвижной фазы 0,25 мкм или аналогичные – 2 шт.

4.2.2 Индивидуальные образцы полихлорфенолов импортного производства (например, фирм Supelco, Sigma-Aldrich и Fluka) с массовой долей основного вещества не менее 98 % (при отсутствии ГСО): 2,4-дихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер 105953); 2,5-дихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер D70007); 2,3-дихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер D69807); 2,6-дихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер D70201); 3,4-дихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер D70406); 3,5-дихлорфенол (Supelco кат. номер 442378 или Fluka кат. номер 31595); 2,4,6-трихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер T55301); 2,4,5-трихлорфенол (Supelco кат. номер 442301 или Fluka кат. номер 36513); 2,3,5-трихлорфенол (Supelco кат. номер 442285); 2,3,6-трихлорфенол (Supelco кат. номер 442287 или Fluka кат. номер 36745); 2,3,4-трихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер 153478); 3,4,5-трихлорфенол (Supelco кат. номер 442373); 2,3,5,6-тетрахлорфенол (Supelco кат. номер 442284 или Fluka кат. номер 36518); 2,3,4,5-тетрахлорфенол (Supelco кат. номер

442281); 2,3,4,6-тетрахлорфенол (Supelco кат. номер 442282) и пентахлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер P2604 или Supelco кат. номер 44555-U).

4.2.3 Ангидрид монохлоруксусной кислоты (chloroacetic anhydride) производства фирмы Sigma-Aldrich кат. номер 215163 с массовой долей основного вещества не менее 95 %.

4.2.4 4-Иодбифенил (4-iodobiphenyl) производства фирмы Sigma-Aldrich кат. номер 637769 с массовой долей основного вещества не менее 97 %.

4.2.5 н-Гексан (далее – гексан) по ТУ 2631-003-05807999-98, х. ч.

4.2.6 Изопропиловый спирт особой чистоты ос.ч. 11-5 ОП-1 по ТУ 2632-064-44493179-01.

4.2.7 Тoluол особой чистоты ос.ч. 22-5 по ТУ 2632-065-44493179-01.

4.2.8 Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300-87 любого сорта.

4.2.9 Триэтиламин по ТУ 6-09-1496-77, ч.

4.2.10 Кислота серная по ГОСТ 4204-77, х.ч.

4.2.11 Натрий серноокислый, безводный (сульфат натрия) по ГОСТ 4166-76, ч.д.а.

4.2.12 Натрий фосфорно-кислый двузамещенный 12-водный (гидрофосфат натрия) по ГОСТ 4172-76, х.ч.

4.2.13 Натрия гидроокись (гидроксид натрия) по ГОСТ 4328-77, ч.д.а.

4.2.14 Калия гидроокись (гидроксид калия) по ГОСТ 24363-80, х.ч.

4.2.15 Медь (II) серноокислая 5-водная (сульфат меди) по ГОСТ 4165-78, ч.д.а.

4.2.16 Натрий сернистоокислый (сульфит натрия) по ГОСТ 195-77, ч.д.а.

4.2.17 Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490-75, ч.д.а.

4.2.18 Натрий углекислый кислый (гидрокарбонат натрия) по ГОСТ 4201-79, ч.д.а.

4.2.19 Универсальная индикаторная бумага рН 1-12 по ТУ 6-09-1181-76.

4.2.20 Азот нулевой марка «А» по ТУ 6-21-39-96 или азот газообразный (1 сорт) по ГОСТ 9293-74, ос. ч.

4.2.21 Уголь активный БАУ-А по ГОСТ 6217-74.

4.2.22 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

4.2.23 Трубка электроизоляционная из фторопласта Ф-4Д по ГОСТ 22056-76 с внутренним диаметром от 4 до 5 мм.

4.2.24 Трубка из силиконовой резины с внутренним диаметром 5-6 мм.

Примечание – Допускается использование реактивов, изготовленных по другой нормативной и технической документации, в том числе импортных, с квалификацией не ниже указанной в 4.2.

5 Метод измерений

Определение полихлорфенолов основано на экстракции их из воды толуолом (при pH 2) и последующей реэкстракции из толуола фосфатным буферным раствором (pH 10,7). Очищенный гексаном реэкстрактив вновь экстрагируют толуолом, концентрируют упариванием и подвергают дериватизации ангидридом монохлоруксусной кислоты. Полученные монохлорацетаты полихлорфенолов анализируют газохроматографическим методом с электрозахватным детектором.

Качественную идентификацию полихлорфенолов осуществляют по временам удерживания при сравнении хроматограмм пробы и градуировочного образца. Для идентификации полихлорфенолов в пробах особо сложного состава используют две колонки с фазами разной полярности.

Количественный расчёт массовой концентрации определяемых веществ проводят по площади соответствующих хроматографических пиков монохлорацетатов полихлорфенолов на хроматограммах градуировочного раствора и экстракта пробы воды методом внутреннего стандарта.

6 Требования безопасности, охраны окружающей среды

6.1 При выполнении измерений массовой концентрации полихлорфенолов в пробах воды соблюдают требования безопасности, установленные в национальных стандартах и соответствующих нормативных документах.

6.2 По степени воздействия на организм вредные вещества, используемые при выполнении измерений, относятся к 1, 2, 3, 4-му классам опасности по ГОСТ 12.1.007.

6.3 Содержание используемых вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать установленных ПДК в соответствии с ГОСТ 12.1.005.

6.4 Выполнение измерений следует проводить при наличии вытяжной вентиляции. Оператор, выполняющий измерения, должен быть инструктирован о специфических мерах предосторожности при работе с хлорированными фенолами.

6.5 Оператор, выполняющий измерения на хроматографе, должен знать правила безопасности при работе с электрооборудованием, сжатыми и горючими газами.

6.6 Градуировочные растворы и экстракты, содержащие полихлорфенолы, а также сливы органических растворителей собирают в герметично закрывающуюся посуду и утилизируют согласно установленным правилам.

6.7 Сливы гексана и толуола, не содержащие полихлорфенолов, следует собирать в отдельные склянки с этикетками «Слив гексана»,

«Слив толуола». При необходимости сливы можно регенерировать в соответствии с приложением А.

7 Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица с высшим профессиональным образованием или со средним профессиональным образованием, имеющие стаж работы в лаборатории не менее трех лет, владеющие техникой газохроматографического метода анализа и освоившие методику.

8 Требования к условиям измерений

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающего воздуха, °С (20±5);
- атмосферное давление, кПа от 84,0 до 106,7 (мм рт. ст. от 630 до 800);
- влажность воздуха, % при температуре 25 °С не более 80;
- напряжение в сети, В (220±10);
- частота переменного тока в сети питания, Гц (50±1).

9 Подготовка к выполнению измерений

9.1 Отбор и хранение проб

9.1.1 Отбор проб для выполнения измерений массовой концентрации полихлорфенолов производят в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05, ГОСТ Р 51592 и ГОСТ Р 51593. Оборудование для отбора проб должно соответствовать ГОСТ 17.1.5.04 и ГОСТ Р 51592. Пробу отбирают в две склянки вместимостью 250 см³ с притёртыми стеклянными или завинчивающимися пробками с плотными полиэтиленовыми вкладышами. Экстракция проб должна быть выполнена в течение суток с момента отбора пробы. При экстракции проб в течение трёх часов после отбора допустимо проводить отбор в склянку вместимостью 500 см³, откуда далее отбирают две аликвоты по 250 см³ с помощью мерного цилиндра.

При необходимости более длительного хранения пробы консервируют, добавляя по 2 см³ раствора серной кислоты, 2 моль/дм³, 10 %-ного раствора сульфата меди и 10 %-ного раствора сульфита натрия в склянку вместимостью 250 см³. Законсервированные таким образом пробы можно хранить в тёмном прохладном месте три недели.

9.1.2 Экстракты из пробы воды в толуоле допускается хранить в темноте не более одного мес. Хранят экстракты во флаконах с завинчи-

вающимися пробками с плотным полиэтиленовым вкладышем или конических колбах с притёртыми пробками вместимостью 25 см³.

9.2 Приготовление растворов и реактивов

9.2.1 Гексан

Проверяют каждую новую партию гексана введением в хроматограф соответствующей аликвоты. Наличие на хроматограмме пиков посторонних веществ указывает на необходимость очистки. При отсутствии пиков посторонних веществ упаривают 5 см³ гексана, отдувая его азотом или очищенным воздухом, до 0,5 см³ в градуированной пробирке или V-виале и вводят в хроматограф аликвоту упаренного гексана. При наличии пиков, совпадающих по времени удерживания с определяемыми веществами, проводят очистку гексана перегонкой, процедура которой приведена в А.2.1(см. приложение А).

При уменьшении количества и величины пиков посторонних веществ повторно проводят очистку перегонкой. Если после повторной перегонки гексана на хроматограмме по-прежнему присутствуют мешающие определению пики, либо после первой перегонки количество или высота пиков не уменьшается, проводят очистку гексана, процедура которой приведена в А.2.2 (см. приложение А).

9.2.2 Толуол

Проверяют каждую новую партию толуола введением в хроматограф соответствующей аликвоты. Наличие на хроматограмме пиков посторонних веществ указывает на необходимость очистки. При отсутствии посторонних пиков упаривают 2 см³ толуола, отдувая азотом или очищенным воздухом, до 0,5 см³ в градуированной пробирке или V-виале и вводят в хроматограф аликвоту упаренного толуола. При наличии пиков, совпадающих по времени удерживания с определяемыми веществами, проводят очистку толуола перегонкой, процедура которой приведена в А.3 (см. приложение А).

9.2.3 Изопропиловый спирт

Каждую партию изопропилового спирта проверяют выполнением холостого измерения по 10.1. При наличии на хроматограмме пиков, мешающих определению, перегоняют изопропиловый спирт, отбирая фракцию с температурой кипения от 81 °С до 82 °С. Хранят перегнанный изопропиловый спирт в плотно закрытых склянках с пробкой, имеющей тефлоновую прокладку.

9.2.4 Спирт этиловый

Каждую партию этилового спирта проверяют выполнением холостого измерения по 10.1. При наличии на хроматограмме пиков, мешающих определению, этиловый спирт перегоняют, отбирая фракцию с температурой кипения от 77 °С до 78 °С. Хранят перегнаный этиловый спирт в плотно закрытых склянках с пробкой, имеющей тефлоновую прокладку.

9.2.5 Вода бидистиллированная

Для получения бидистиллированной воды в колбу для перегонки по 4.1.12 наливают дистиллированную воду, добавляют 0,1 г перманганата калия на 1 дм³ воды и несколько капель концентрированной серной кислоты. Колбу нагревают, кипятят 15 мин (не подсоединяя холодильник). Затем, подсоединив холодильник, воду перегоняют. Первую порцию отгона отбрасывают (не менее 50 см³), оставляя после перегонки в колбе около 10 % от первоначального объема дистиллированной воды. Хранят бидистиллированную воду в склянке с притёртой стеклянной или завинчивающейся полипропиленовой пробкой.

9.2.6 Раствор серной кислоты, 2 моль/дм³

В термостойком стакане вместимостью 600 см³ осторожно при непрерывном перемешивании прибавляют к 480 см³ бидистиллированной воды 27 см³ концентрированной серной кислоты. После охлаждения раствор переносят в склянку с притёртой или полиэтиленовой пробкой.

9.2.7 Раствор серной кислоты, 0,01 моль/дм³

Вносят градуированной пипеткой 1 см³ раствора серной кислоты 2 моль/дм³ в 200 см³ бидистиллированной воды. Раствор очищают встряхиванием с 5 см³ гексана в делительной воронке вместимостью 250 см³. После разделения слоёв раствор серной кислоты переносят в склянку с притёртой пробкой.

9.2.8 Раствор сульфата меди, 10 %-ный

Растворяют 10 г сульфата меди в 90 см³ дистиллированной воды.

9.2.9 Раствор сульфита натрия, 10 %-ный

Растворяют 10 г сульфита натрия в 90 см³ дистиллированной воды.

9.2.10 Раствор серной кислоты, (1:4)

В термостойком стакане вместимостью 100 см³ осторожно при непрерывном перемешивании прибавляют к 40 см³ дистиллированной во-

ды 10 см³ концентрированной серной кислоты. После охлаждения раствор переносят в склянку с притёртой пробкой.

9.2.11 Раствор гидрофосфата натрия, 0,15 моль/дм³

Переносят 26,85 г Na₂HPO₄·12 H₂O (или эквивалентную массу соли с другим содержанием кристаллизационной воды) в стакан вместимостью 1000 см³ и растворяют в 500 см³ бидистиллированной воды.

9.2.12 Раствор гидроксида натрия, 0,15 моль/дм³

Растворяют 1,5 г гидроксида натрия в 250 см³ бидистиллированной воды.

9.2.13 Фосфатный буферный раствор, pH 10,7

Фосфатный буферный раствор готовят смешиванием одного объёма раствора гидроксида натрия с двумя объёмами раствора гидрофосфата натрия с концентрациями 0,15 моль/дм³ каждого. При необходимости величину pH буферного раствора корректируют добавлением соответствующих растворов гидроксида или гидрофосфата натрия до значения pH 10,7±0,1. После приготовления фосфатный буферный раствор очищают интенсивным встряхиванием в течение трёх мин с гексаном в делительной воронке из расчёта 20 см³ гексана на 0,5 дм³ буферного раствора.

9.2.14 Раствор триэтиламина, 10 мг/см³

Для приготовления раствора используется очищенный триэтиламин. Градуированной пипеткой вместимостью 1 см³ отбирают 0,35 см³ триэтиламина, переносят в градуированную пробирку (или мерный цилиндр с пришлифованной пробкой) вместимостью 25 см³, доводят до метки толуолом и перемешивают. Раствор хранят в склянке при 4 °С до появления желтоватого оттенка.

Для очистки триэтиламина собирают установку по 4.1.13 из круглодонной колбы вместимостью 250 см³ с обратным шариковым холодильником. Помещают в неё 100 см³ триэтиламина, добавляют 10 г гидроксида калия и кипятят в течение трёх ч. Затем триэтиламин перегоняют, заменив обратный холодильник на прямой, отбирая фракцию с температурой кипения от 88 °С до 89 °С. Очищенный триэтиламин хранят в плотно закрытой склянке, добавив в него несколько гранул гидроксида калия.

9.2.15 Раствор ангидрида монохлоруксусной кислоты, 20 мг/см³

Взвешивают 0,50 г ангидрида монохлоруксусной кислоты, переносят в градуированную пробирку (или мерный цилиндр с пришлифованной пробкой) вместимостью 25 см³, растворяют в толуоле, доводят объём толуола до 25 см³ и перемешивают. Раствор устойчив не более недели.

9.2.16 Сульфат натрия безводный

Прокаливают в фарфоровой чашке сульфат натрия в муфельной печи при температуре 400 °С в течение 8 ч. Прокалённый сульфат натрия хранят в эксикаторе.

9.3 Приготовление градуировочных растворов полихлорфенолов

9.3.1 Градуировочные растворы полихлорфенолов готовят из ГСО в соответствии с инструкцией по их применению или из аттестованной смеси, приготовленной в соответствии с приложением Б. Растворы готовят в очищенном перегонкой спирте – этиловом или изопропиловом, проверив степень его чистоты выполнением холостого опыта с добавкой 1 см³ спирта по 10.1.

В связи с тем, что не всегда возможно достичь полного разделения всех полихлорфенолов по причине очень близкого либо совпадающего времени удерживания некоторых изомеров, следует приготовить несколько смесей из растворов индивидуальных полихлорфенолов в зависимости от поставленных задач и имеющихся хроматографических колонок.

Так как чувствительность детектора к разным полихлорфенолам неодинакова, рекомендуется готовить такие растворы смеси полихлорфенолов, в которых соотношение их массовых концентраций будет аналогично приведённому в таблице 3 (или в приложении Б для АС-ПХФ).

9.3.2 Для приготовления градуировочного раствора смеси полихлорфенолов № 1 отбирают 1,0 см³ раствора аттестованной смеси АС-ПХФ градуированной пипеткой вместимостью 1 см³ и переносят его в мерную колбу вместимостью 25 см³. Объём раствора доводят до метки на колбе спиртом и тщательно перемешивают. Массовые концентрации полихлорфенолов, приписанные градуировочному раствору № 1, приведены в таблице 3. Хранят раствор в холодильнике не более одного месяца во флаконе с плотно закрывающейся пробкой, имеющей тефлоновую прокладку.

9.3.3 Для приготовления градуировочного раствора смеси полихлорфенолов № 2 отбирают 2,0 см³ градуировочного раствора № 1 градуированной пипеткой вместимостью 2 см³ и переносят его в мерную колбу вместимостью 25 см³. Объём раствора доводят до метки на колбе спиртом и тщательно перемешивают. Массовые концентрации полихлорфе-

нолов, приписанные градуировочному раствору № 2, приведены в таблице 3. Хранят раствор в холодильнике во флаконе с плотно закрывающейся пробкой, имеющей тефлоновую прокладку, не более недели.

Таблица 3 – Значения массовых концентраций полихлорфенолов в градуировочных растворах

Наименование полихлорфенола	Значение массовой концентрации полихлорфенола, мкг/см ³	
	градуировочный раствор № 1	градуировочный раствор № 2
2,6-дихлорфенол	2,56	0,205
2,4-, 2,5-, 3,5-дихлорфенолы	1,44	0,115
2,3-, 3,4-дихлорфенолы	1,92	0,154
2,4,6-, 2,3,6-трихлорфенолы	0,96	0,0768
2,3,5-трихлорфенол	1,12	0,0896
2,4,5-трихлорфенол	1,60	0,128
2,3,4-трихлорфенол	1,28	0,102
3,4,5-трихлорфенол	1,44	0,115
2,3,5,6-, 2,3,4,6-, 2,3,4,5-тетрахлорфенолы пентахлорфенол	0,800	0,0640

9.4 Приготовление растворов 4-йодбифенила (внутреннего стандарта)

9.4.1 Для приготовления основного раствора взвешивают в бюксе на весах высокого класса точности 0,0500 г 4-йодбифенила с точностью до четвертого знака после запятой. Растворяют навеску в гексане и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 50 см³, промывают несколько раз бюкс гексаном. После полного растворения вещества объем раствора доводят до метки гексаном. Полученному раствору приписывают массовую концентрацию 4-йодбифенила 1000 мкг/см³.

9.4.2 Для приготовления рабочего раствора отбирают 0,5 см³ раствора с массовой концентрацией 4-йодбифенила 1000 мкг/см³ градуированной пипеткой вместимостью 1 см³, помещают в мерную колбу вместимостью 25 см³ и доводят до метки гексаном. Полученному раствору приписывают массовую концентрацию 4-йодбифенила 20 мкг/см³.

9.4.3 Для приготовления градуировочного раствора отбирают 1,0 см³ раствора с массовой концентрацией 20 мкг/см³ градуированной пипеткой вместимостью 1 см³, помещают в мерную колбу вместимостью 50 см³ и доводят до метки гексаном. Полученному раствору приписывают массовую концентрацию 0,4 мкг/см³.

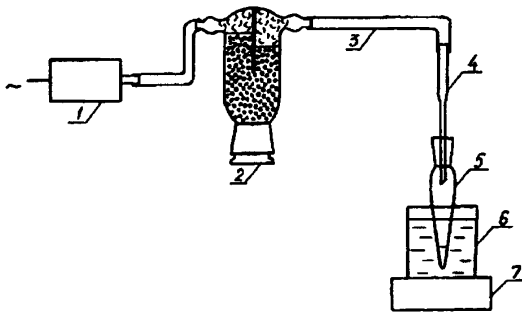
9.4.4 Растворы хранят в холодильнике в герметично закрытых флаконах с пробками, имеющими тефлоновое покрытие.

Срок хранения растворов 4-йодбифенила с массовыми концентрациями 1000, 20 и 0,4 мкг/см³ составляет, соответственно, 6, 3 и 2 мес.

9.5 Приготовление фильтра для очистки воздуха и установки для концентрирования экстрактов

Используемый для упаривания экстрактов воздух необходимо очищать, пропуская через фильтр с активным углем. В качестве фильтра применяют склянку для промывания газов СПТ. Входной отросток склянки заполняют медицинской ватой и наполняют склянку активным углем. При этом выходную часть склянки наполняют активным углем так, чтобы его уровень не доходил до выходного отростка, примерно, на 2 см. Оставшуюся незаполненной углем выходную часть склянки заполняют медицинской ватой. После этого входной отросток склянки соединяют с аквариумным микрокомпрессором, а выходящий из выходного отростка очищенный воздух используют для упаривания экстрактов, присоединив к нему пипетку Пастера (рисунок 2).

При высокой влажности воздуха в помещении рекомендуется использовать последовательно соединённую склянку для промывания газов, заполненную силикагелем для осушения воздуха, установленную перед склянкой с углем. При необходимости поглотители из склянок регенерируют прокаливанием в сушильном шкафу в фарфоровых выпарительных чашках при температуре от 140 °С до 160 °С.



- 1 – микрокомпрессор; 2 – фильтр с активным углем; 3 – фторопластовая трубка;
4 – пипетка Пастера; 5 – микропробирка или V-виала; 6 – водяная баня;
7 – нагреватель (электроплитка)

Рисунок 2 – Схема установки для упаривания экстрактов

9.6 Подготовка хроматографических колонок

Кварцевые капиллярные колонки кондиционируют в соответствии с рекомендациями производителя в прилагаемом паспорте, не подсоединяя к детектору.

9.7 Подготовка хроматографа

Подготовку хроматографа проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

Устанавливают следующий режим работы хроматографа:

- температура испарителя (инжектора), °С от 230 до 250;
- температура детектора, °С от 260 до 280;
- температура колонки программируется: начальная температура в диапазоне от 100 °С до 120 °С, затем повышается до диапазона от 220 °С до 250 °С со скоростью от 8 до 15 °С /мин;
- расход газа-носителя через колонку, см³/мин от 1,0 до 2,0;
- деление потока от 1:5 до 1:20;
- расход азота на поддув детектора задают в соответствии с руководством по эксплуатации.

В зависимости от рекомендаций производителя и газовой системы хроматографа, в качестве газа-носителя может использоваться водород или азот. Если из регулируемых газовых параметров доступно лишь давление газа-носителя, необходимо подобрать его таким, чтобы при увеличении температуры колонки, был обеспечен приведённый выше диапазон расхода газа-носителя через колонку.

Через 1,5-2 ч после установления заданных параметров (температурного и газового режимов) и стабилизации сигнала детектора вводят несколько раз по 2 мм³ градуировочного образца и проверяют эффективность хроматографического разделения полихлорфенолов. При необходимости подбирают температурный режим колонки для наилучшего разделения конкретной смеси полихлорфенолов варьированием начальной температуры колонки, времени изотермической стадии, скоростью увеличения и т.д.

9.8 Определение времени удерживания монохлорацетатов полихлорфенолов и градуировочных коэффициентов методом внутреннего стандарта

Для определения времени удерживания монохлорацетатов полихлорфенолов и установления градуировочных коэффициентов готовят градуировочные образцы. Для этого в делительную воронку вместимостью 100 см³ помещают 15 см³ фосфатного буферного раствора с помощью мерного цилиндра вместимостью 25 см³, добавляют соответствующую аликвоту градуировочного раствора № 1 или № 2 (таблица 4). Приливают 5 см³ гексана, перемешивают, выпускают пары растворителя несколько раз и затем встряхивают содержимое воронки в течение 1 мин. После расслоения переносят водную фазу в другую делительную воронку и далее продолжают выполнять все операции в соответствии с 10.2.2-10.2.4.

Таблица 4 – Схема приготовления градуировочных образцов

Номер градуировочного образца	Объем градуировочного раствора, см ³		Содержание полихлорфенолов в градуировочном образце, мкг							
	№ 1	№ 2	2,6-дихлорфенол	2,4-, 2,5-, 3,5-дихлорфенолы и 3,4,5-трихлорфенол	2,3-, 3,4-дихлорфенолы	2,4,6-, 2,3,6-трихлорфенолы	2,3,5-трихлорфенол	2,4,5-трихлорфенол	2,3,4-трихлорфенол	тетра- и пентахлорфенолы
1	-	0,3	0,0614	0,0346	0,0461	0,0230	0,0269	0,0384	0,0307	0,0192
2	-	1,2	0,2460	0,1380	0,1840	0,0922	0,1080	0,1540	0,1230	0,0768
3	0,3	-	0,7680	0,4320	0,5760	0,2880	0,336	0,480	0,384	0,240

Содержание полихлорфенолов в градуировочном образце C_0 , мкг, рассчитывают по формуле

$$C_0 = C_i \cdot V_i, \quad (1)$$

где C_i – массовая концентрация полихлорфенола в градуировочном растворе, взятом для приготовления градуировочного образца, мкг/см³;

V_i – объем градуировочного раствора, добавляемый в буферный раствор, см³.

Определение градуировочных коэффициентов следует проводить в диапазоне концентраций, близких к реально определяемым в пробах воды.

При проведении расчетов используют площади пиков. Для вычисления градуировочных коэффициентов методом внутреннего стандарта площадь каждого пика, соответствующего полихлорфенолу, на хроматограмме градуировочного образца следует разделить на площадь пика внутреннего стандарта 4-йодбифенила на этой же хроматограмме:

$$k_{\text{ПХФ}} = \frac{S_{\text{ПХФ}}}{S_{\text{ВСТ}}}, \quad (2)$$

где $k_{\text{ПХФ}}$ – градуировочный коэффициент для данного полихлорфенола; $S_{\text{ПХФ}}$ – площадь пика соответствующего полихлорфенола, мВ·с или отн. ед.;

$S_{\text{ВСТ}}$ – площадь пика внутреннего стандарта 4-йодбифенила, мВ·с или отн. ед.

Проверку времени удерживания и градуировочных коэффициентов следует проводить не реже одного раза в неделю.

10 Порядок выполнения измерений

10.1 Выполнение холостого опыта

Холостой опыт проводят перед анализом проб воды с целью проверки чистоты применяемых реактивов и материалов.

Для проверки чистоты спирта (изопропилового и этилового), используемого для приготовления градуировочных растворов, выполняют холостое измерение, начиная со стадии добавления его в буферный раствор.

Для выполнения холостого опыта всей процедуры анализа проводят последовательно все операции, начиная со стадии экстракции 250 см³ бидистиллированной воды и используя те объёмы растворителей, которые используются для обработки одной пробы воды.

Если пики на хроматограмме холостого опыта совпадают по временам удерживания хотя бы с одним пиком какого-либо из определяемых веществ, то необходимо путём постадийного исследования установить, какой из реактивов загрязнён, и провести его очистку или заменить этим же реактивом, но из другой партии.

10.2 Выполнение измерений

10.2.1 Экстракция из пробы воды

Пробы воды из склянок вместимостью 250 см³ полностью переносят в делительные воронки вместимостью 500 см³, отбирают по 15 см³ толуола мерным цилиндром вместимостью 25 см³ и промывают им транспортные склянки. Затем этот толуол прибавляют в соответствующую делительную воронку, закрывают её пробкой и выполняют экстрагирование, энергично встряхивая пробу в течение 2 мин и затем ожидая расслоения смеси в течение 15–20 мин. Если анализируют незаконсервированную пробу воды, из склянки отбирают аликвоты по 250 см³ воды с помощью мерного цилиндра, помещают их в делительные воронки вместимостью 500 см³, прибавляют по 2 см³ раствора серной кислоты, 2 моль/дм³, по 15 см³ толуола и выполняют экстрагирование. После расслоения фаз водную фазу из делительной воронки переносят в химический стакан вместимостью 400 см³, а органический слой переносят в делительную воронку вместимостью 100 см³. Стенки делительной воронки, в которой проводили первую экстракцию, тщательно ополаскивают 5 см³ толуола, затем водную фазу переносят в эту же делительную воронку из стакана. Повторяют экстракцию. После расслоения измеряют объём водной фазы с помощью мерного цилиндра вместимостью 250 см³ и её отбрасывают, а органическую объединяют с первым экстрактом в делительной воронке вместимостью 100 см³.

Если проба воды содержит значительное количество взвешенных веществ и разделение слоёв затруднено, тогда первый экстракт центрифугируют при 1000 об/мин в течение 5 мин, поместив его в несколько

пробирок и уравнивая их. После центрифугирования гелеобразную массу отделяют от экстракта с помощью пипетки Пастера круговыми движениями и экстракт переносят в делительную воронку вместимостью 100 см³. В этом случае пробирку ополаскивают толуолом из делительной воронки после второй экстракции.

10.2.2 Реэкстракция в буферный раствор, очистка экстракта, перевод полихлорфенолов в толуол

К объединённому экстракту в делительную воронку добавляют 15 см³ фосфатного буферного раствора (рН 10,7) с помощью мерного цилиндра вместимостью 25 см³ и проводят реэкстракцию полихлорфенолов в течение двух минут. После разделения слоёв водную фазу переносят в другую делительную воронку вместимостью 100 см³, толуол – в склянку для сбора и регенерации. К водной фазе приливают 5 см³ гексана, закрывают воронку пробкой, встряхивают, выпускают пары растворителя несколько раз и экстрагируют в течение 1 мин. Гексан отбрасывают, помещая его в склянку «Слив гексана».

После полного расслоения водную фазу переносят в другую делительную воронку вместимостью 100 см³, добавляют 0,5 см³ раствора серной кислоты (1:4), 2 см³ толуола пипеткой вместимостью 2 см³. Проводят экстракцию полихлорфенолов интенсивным встряхиванием в течение 2 мин, после чего добавляют 1,0 см³ раствора внутреннего стандарта 4-йодбифенила градуированной пипеткой вместимостью 1 см³.

10.2.3 Дериватизация полихлорфенолов

После разделения водную фазу сливают как можно полнее, а органический слой сушат добавлением небольшого количества безводного сульфата натрия, наклоняя делительную воронку и не допуская образования плотного слоя соли, который может затруднить дальнейший слив жидкости через кран воронки. Затем градуированными пипетками вместимостью 1 см³ добавляют при перемешивании 0,5 см³ раствора триэтиламина с концентрацией 10 мг/см³ и 1 см³ раствора хлоруксусного ангидрида с концентрацией 20 мг/см³. После интенсивного перемешивания оставляют смесь на 5 мин для завершения реакции дериватизации, затем приливают 15 см³ фосфатного буферного раствора мерным цилиндром вместимостью 25 см³ и встряхивают 2 мин для удаления избытка ангидрида.

После разделения слоёв в течение 10-15 мин сливают прозрачную водную фазу, приливают 15 см³ раствора серной кислоты с концентрацией 0,01 моль/дм³ мерным цилиндром вместимостью 25 см³ и промывают экстракт встряхиванием в течение 1 мин.

10.2.4 Концентрирование экстракта

После полного разделения слоёв в течение 10-15 мин сливают и отбрасывают прозрачную водную фазу, а экстракт переносят в сухой стакан вместимостью 25 см³, промытый гексаном. Стенки делительной воронки омывают 2-3 см³ гексана, объединяя с полученным экстрактом. Экстракт осушают добавлением малыми порциями безводного сульфата натрия, перемешивая его стеклянной палочкой и не допуская образования крупных комков. Осушенный экстракт переносят небольшими порциями в коническую градуированную микропробирку или V-виалу и концентрируют упариванием при температуре от 40 °С до 50 °С струёй очищенного воздуха, продуваемого микрокомпрессором через склянки с поглотителями (см. рисунок 2), до объёма 0,5 см³, не допуская упаривания досуха.

10.3 Хроматографирование экстрактов

После подготовки хроматографа и выхода его на заданный режим вводят в испаритель (инжектор) хроматографа аликвоту подготовленного экстракта 2 мм³. Ввод аликвоты пробы повторяют два раза и за результат принимают среднее арифметическое. Объёмы вводимых в хроматограф аликвот экстракта градуировочного образца и пробы должны быть одинаковы.

Примеры хроматограмм градуировочных образцов полихлорфенолов (в виде монохлорацетатов), полученные на капиллярных колонках с фазами НР-50+ и НР-5, приведены в приложении В.

Если величина сигнала детектора соответствующего полихлорфенола в экстракте превышает значения аналитического сигнала при хроматографировании градуировочного образца № 3, экстракты, полученные по 10.2, разбавляют гексаном в конической градуированной микропробирке или V-виале до 1,0 или 2,0 см³ (в зависимости от их максимальной вместимости), тщательно перемешивают и повторяют хроматографирование. Если величина сигнала детектора всё ещё превышает значения аналитического сигнала для градуировочного образца № 3, то кратность разбавления подбирают таким образом, чтобы величина сигнала детектора определяемых полихлорфенолов в разбавленном экстракте не превышала величину сигнала детектора для градуировочного образца № 3, но была выше, чем для образца № 2.

Идентификацию полихлорфенолов осуществляют сравнением времени удерживания как абсолютного, так и относительно внутреннего стандарта на хроматограмме градуировочного образца полихлорфенолов и анализируемой пробы. Если на хроматограмме пробы имеются пики, соответствующие по времени удерживания полихлорфенолам, особенно при появлении пиков, соответствующих веществам с одинаковы-

ми временами удерживания, либо при анализе сильно загрязнённых проб, где возможно наложение пиков посторонних веществ, следует проверить корректность идентификации хроматографированием пробы на колонке с фазой другой полярности. Следует иметь в виду, что некоторые изомеры трудно разделить на любой фазе, например, 2,4- и 2,5-дихлорфенолы. Соединение можно считать идентифицированным только в том случае, если соответствующий ему пик имеется на обеих колонках, в противном случае делают вывод об отсутствии данного соединения в пробе.

При анализе однотипных проб, состав которых не подвергается резким изменениям, либо когда известно заранее, какие из полихлорфенолов могут содержаться в пробе, идентификация с использованием другой колонки не является обязательной для каждой пробы, а может быть проведена для одной-двух проб из однотипной серии.

Мешающее влияние посторонних веществ в основном устраняется при выполнении операций, предусмотренных методикой, лишь при анализе сильно загрязненных вод могут появиться дополнительные пики на хроматограммах, затрудняющие идентификацию и расчёт массовой концентрации полихлорфенолов. Для устранения таких помех достаточно использовать дополнительную идентификацию определяемых соединений на другой колонке.

11 Обработка результатов измерений

Массовую концентрацию каждого полихлорфенола X , мкг/дм³, рассчитывают методом внутреннего стандарта по формуле

$$X = \frac{S'_{\text{ПХФ}}}{S'_{\text{ВСТ}}} \cdot \frac{C_0 \cdot \eta}{k_{\text{ПХФ}} \cdot V \cdot b}, \quad (3)$$

где $S'_{\text{ПХФ}}$ – площадь пика определяемого полихлорфенола на хроматограмме экстракта пробы воды, мВ·с или отн. ед.;

$S'_{\text{ВСТ}}$ – площадь пика внутреннего стандарта 4-йодбифенила на хроматограмме экстракта пробы воды, мВ·с или отн. ед.;

C_0 – содержание определяемого полихлорфенола в градуировочном образце при определении градуировочных коэффициентов по 9.8, мкг;

η – степень разбавления экстракта; при работе без разбавления экстракта $\eta=1$;

$k_{\text{ПХФ}}$ – градуировочный коэффициент по 9.8;

V – объём пробы воды, взятый для анализа, см³;

b – степень извлечения определяемого полихлорфенола (таблица 5).

Таблица 5 – Степень извлечения полихлорфенолов

Наименование полихлорфенола	Степень извлечения	Наименование полихлорфенола	Степень извлечения
2,6-дихлорфенол	0,90	2,3,5-трихлорфенол	0,89
2,4-дихлорфенол	0,84	2,4,5-трихлорфенол	0,90
2,5-дихлорфенол	0,84	2,3,4-трихлорфенол	0,84
3,5-дихлорфенол	0,74	3,4,5-трихлорфенол	0,87
2,3-дихлорфенол	0,84	2,3,5,6-тетрахлорфенол	0,95
3,4-дихлорфенол	0,55	2,3,4,6-тетрахлорфенол	0,95
2,4,6-трихлорфенол	0,89	2,3,4,5-тетрахлорфенол	0,86
2,3,6-трихлорфенол	0,98	пентахлорфенол	0,90

12 Оформление результатов измерений

12.2.1 Результат измерения в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$\bar{X} \pm \Delta, \text{ мкг/дм}^3 \text{ (} P = 0,95 \text{)}, \quad (4)$$

где \bar{X} – среднее арифметическое значение двух результатов измерений, мкг/дм^3 ;

$\pm \Delta$ – характеристика погрешности измерения для данной массовой концентрации полихлорфенола (таблица 2).

Численные значения результата измерения должны оканчиваться цифрой того же разряда, что и значения характеристики погрешности; последние не должны содержать более двух значащих цифр.

12.2.2 Допустимо представлять результат в виде

$$\bar{X} \pm \Delta_n \text{ (} P=0,95 \text{) при условии } \Delta_n < \Delta, \quad (5)$$

где $\pm \Delta_n$ – границы характеристик погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемые контролем стабильности результатов измерений.

Примечание – Допустимо характеристику погрешности результатов измерений при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения $\Delta_n = 0,84 \cdot \Delta$ с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений.

12.2.3 Результаты измерений оформляют протоколом или записью в журнале по формам, приведенным в Руководстве по качеству лаборатории.

13 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории

13.1 Общие положения

13.1.1 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории предусматривает:

- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);

- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности повторяемости, погрешности).

13.1.2 Периодичность оперативного контроля исполнителем процедуры выполнения измерений, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов измерений регламентируются в Руководстве по качеству лаборатории.

13.2 Алгоритм оперативного контроля повторяемости

13.2.1 Контроль повторяемости осуществляют для каждого из результатов измерений, полученных в соответствии с методикой.

13.2.2 Результат контрольной процедуры r_k , мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$r_k = |X_1 - X_2|, \quad (6)$$

где X_1 , X_2 – результаты единичных измерений массовой концентрации полихлорфенолов в пробе воды, мкг/дм³.

13.2.3 Предел повторяемости r_n , мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$r_n = 2,77 \cdot \sigma_r, \quad (7)$$

где σ_r – показатель повторяемости методики, мкг/дм³ (см. таблицу 2).

13.2.4 Результат контрольной процедуры должен удовлетворять условию

$$r_k \leq r_n. \quad (8)$$

13.2.5 При несоблюдении условия (8) выполняют еще два измерения (по возможности) и сравнивают разницу между максимальным и минимальным результатами с нормативом контроля, равным $3,6 \cdot \sigma_r$. В случае повторного превышения предела повторяемости, поступают в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-6 (раздел 5). Если возможности провести ещё два измерения нет, но есть возможность выполнить третье измерение, то выполняют его и для расчёта результата берут два наиболее близких значения.

13.3 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок

13.3.1 Для проведения оперативного контроля погрешности анализируют две аликвоты пробы воды, в одну из которых вносят добавку градуировочного раствора № 1 или № 2. Добавка не должна превышать концентрацию полихлорфенолов в исходной пробе более чем в два раза. Если в исходной пробе полихлорфенолы отсутствуют, используют добавку, равную удвоенной минимально определяемой массовой концентрации.

13.3.2 Оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результатов отдельно взятой контрольной процедуры K_x с нормативом контроля K .

13.3.3 Результат контрольной процедуры K_x , мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$K_x = | \bar{X} - \bar{X}' - C_d |, \quad (9)$$

где \bar{X}' – результат контрольного измерения массовой концентрации полихлорфенола в пробе с известной добавкой, мкг/дм³;

C_d – массовая концентрация добавки полихлорфенола к пробе воды, мкг/дм³.

13.3.4 Норматив контроля погрешности K , мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$K = \sqrt{(\Delta_{\text{лх}'})^2 + (\Delta_{\text{лх}})^2}, \quad (10)$$

где $\Delta_{\text{лх}'}$ – значения характеристики погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории, соответствующие массовой концентрации полихлорфенола в пробе с добавкой, мкг/дм³;

$\Delta_{\text{лх}}$ – значения характеристики погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории, соответствующие массовой концентрации полихлорфенола в рабочей пробе, мкг/дм³.

Примечание – Допустимо для расчета норматива контроля использовать значения характеристик погрешности, полученные расчётным путём по формулам $\Delta_{\text{лх}'} = 0,84 \cdot \Delta_{\text{лх}'}$ и $\Delta_{\text{лх}} = 0,84 \cdot \Delta_{\text{лх}}$.

13.3.5 Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

$$| K_x | \leq K, \quad (11)$$

процедуру признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (11) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (11), выясняют причины, приво-

дающие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

14 Проверка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизводимости

14.1 Расхождение между результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости R . При выполнении этого условия приемлемы оба результата измерений и в качестве окончательного может быть использовано их общее среднее значение. Значение предела воспроизводимости рассчитывают по формуле

$$R = 2,77 \cdot \sigma_R \quad (12)$$

14.2 При превышении предела воспроизводимости могут быть использованы методы оценки приемлемости результатов измерений согласно ГОСТ Р ИСО 5725-6 (раздел 5) или МИ 2881.

14.3 Проверка приемлемости проводится при необходимости сравнения результатов измерений, полученных двумя лабораториями.

Приложение А (рекомендуемое)

Очистка растворителей

А.1 Приготовление растворов

А.1.1 Раствор гидрокарбоната натрия, 5 %-ный
Растворяют 5 г гидрокарбоната натрия в 95 см³ дистиллированной воды.

А.1.2 Раствор гидроксида натрия, 2 моль/дм³
Растворяют 8 г гидроксида натрия в 100 см³ дистиллированной воды в термостойком стакане.

А.2 Очистка гексана

А.2.1 Собирают установку для перегонки растворителей, выполненную из стекла группы ТС и состоящую из круглодонной колбы типа К исполнения 1 с взаимозаменяемым конусом 29/32, вместимостью 1000 см³, дефлегматора длиной 350 мм с взаимозаменяемыми конусами 19/26 и 29/32, насадки типа Н1 с взаимозаменяемыми конусами 19/26-14/23-14/23, холодильника типа ХПТ исполнения 1 длиной не менее 400 мм, алонжа типа АИ с взаимозаменяемым конусом муфты 14/23 по ГОСТ 25336-82, термометра лабораторного ТЛ-50 с взаимозаменяемым конусом КШ 14/23, длиной нижней части термометра 60 мм и диапазоном измерения температур от 0 °С до 100 °С, ценой деления шкалы - 0,5 °С по ТУ 25-2021.007-88, и перегоняют гексан, отбрасывая первые 50 см³ и отбирая фракцию с температурой кипения от 68,5 °С до 69,0 °С.

Перегнанный гексан хранят в плотно закрытых склянках с пробкой, имеющей тефлоновую прокладку до появления мешающих определению пиков, проверяя чистоту по 10.1.

А.2.2 Если после повторной перегонки гексана на хроматограмме по-прежнему присутствуют мешающие определению пики, либо после первой перегонки количество или высота пиков не уменьшается, в делительную воронку вместимостью 1000 см³ помещают 800 см³ загрязнённого гексана (или гексана из слива) и промывают его 50 см³ дистиллированной воды в течение 3 мин. После расслоения водную фазу отбрасывают. К гексану в воронке добавляют 25 см³ концентрированной серной кислоты и встряхивают содержимое в течение трёх мин. Если слой кислоты заметно потемнел, то обработку кислотой повторяют. После отстаивания кислоту отбрасывают, органическую фазу промывают 50-60 см³ дистиллированной воды, затем 50 см³ 5 %-ного раствора гидрокарбоната натрия и два раза по 50 см³ дистиллированной воды.

Сливают воду, переносят гексан в стакан вместимостью 1000 см³ и добавляют безводный сульфат натрия при перемешивании для осушки растворителя. Собирают установку для перегонки растворителей. Процедура перегонки приведена в А.2.1.

Очищенный гексан проверяют, как и каждую новую партию растворителя, по 10.1.

А.3 Очистка толуола

А.3.1 Загрязнённый толуол перегоняют в установке для перегонки растворителей согласно А.2.1, отбирая фракцию с температурой кипения от 110 °С до 111 °С.

Перегранный толуол хранят в плотно закрытых склянках с пробкой, имеющей тефлоновую прокладку до появления мешающих определению пиков, проверяя чистоту по 10.1.

А.3.2 Для очистки толуола из слива в делительную воронку вместимостью 1000 см³ помещают 800 см³ растворителя, промывают его 50 см³ раствора гидроксида натрия, 2 моль/дм³, интенсивным встряхиванием в течение 3 мин. После расслоения водную фазу отбрасывают и, добавив 50 см³ дистиллированной воды, процедуру повторяют.

Далее собирают установку для перегонки растворителей и перегоняют толуол аналогично А.3.1.

Приложение Б (обязательное)

Методика приготовления аттестованных растворов и смесей полихлорфенолов для установления градуировочных характеристик приборов и контроля точности результатов измерений массовой концентрации полихлорфенолов газохроматографическим методом с дериватизацией ангидридом монохлоруксусной кислоты

Б.1 Назначение и область применения

Настоящая методика регламентирует процедуру приготовления аттестованных растворов и смесей полихлорфенолов, предназначенных для установления градуировочных характеристик приборов и контроля точности результатов измерений массовой концентрации полихлорфенолов в природных и очищенных сточных водах газохроматографическим методом.

Б.2 Метрологические характеристики

Б.2.1 Метрологические характеристики аттестованных растворов полихлорфенолов АР-ПХФ

Б.2.1.1 Аттестованное значение массовой концентрации растворов индивидуальных полихлорфенолов в растворе АР-ПХФ составляет 1000 мкг/см^3 .

Б.2.1.2 Абсолютная величина погрешности установления массовой концентрации индивидуальных полихлорфенолов с вероятностью 0,95 в растворах АР-ПХФ составляет $\pm 22 \text{ мкг/см}^3$ при приготовлении из реактива с массовой долей основного вещества 98 % и $\pm 13 \text{ мкг/см}^3$ при приготовлении из реактива с массовой долей основного вещества 99 %.

Б.2.2 Метрологические характеристики аттестованной смеси полихлорфенолов АС-ПХФ

Метрологические характеристики аттестованной смеси полихлорфенолов АС-ПХФ при условии приготовления из реактивов с массовой долей основного вещества 98 % и 99 % приведены в таблице Б.1.

Таблица Б.1 – Метрологические характеристики аттестованной смеси полихлорфенолов АС-ПХФ

Наименование полихлорфенола	Аттестованное значение массовой концентрации полихлорфенола в смеси, мкг/см ³	Границы погрешности аттестованного значения массовой концентрации полихлорфенола в смеси (P=0,95) при массовой доле основного вещества в реактиве, мкг/см ³	
		98 %	99 %
2,6-дихлорфенол	64,0	± 1,6	± 1,2
2,4-дихлорфенол	36,00	± 0,90	± 0,63
2,5-дихлорфенол			
3,5-дихлорфенол			
2,3-дихлорфенол	48,0	± 1,3	± 1,0
3,4-дихлорфенол			
2,4,6-трихлорфенол	24,00	± 0,67	± 0,52
2,3,6-трихлорфенол			
2,3,5-трихлорфенол	28,00	± 0,74	± 0,55
2,4,5-трихлорфенол	40,00	± 0,98	± 0,68
2,3,4-трихлорфенол	32,00	± 0,82	± 0,59
3,4,5-трихлорфенол	36,00	± 0,90	± 0,63
2,3,5,6-тетрахлорфенол	20,00	± 0,60	± 0,48
2,3,4,6-тетрахлорфенол			
2,3,4,5-тетрахлорфенол			
пентахлорфенол			

Б.3 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы

Б.3.1 Весы лабораторные высокого (II) класса точности по ГОСТ Р 53228-2008, максимальная нагрузка не более 200 г, дискретность отсчёта 0,0001 г.

Б.3.2 Колбы мерные 2-го класса точности исполнения 2 по ГОСТ 1770-74 вместимостью 25 см³ – 20 шт.

Б.3.3 Пипетки градуированные 2-го класса точности исполнения 1, 2 по ГОСТ 29227-91 вместимостью: 1 см³ – 13 шт., 2 см³ – 5 шт.

Б.3.4 Стаканчик для взвешивания (бюкс) СВ-14/8 по ГОСТ 25336-82 – 16 шт.

Б.3.5 Воронки лабораторные типа В по ГОСТ 25336-82 диаметром 25 мм – 16 шт.

Б.4 Исходные компоненты аттестованных растворов и смесей

Б.4.1 Индивидуальные полихлорфенолы гарантированной степени чистоты с массовой долей основного вещества не менее 98 %: 2,4-дихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер 105953); 2,5-дихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер D70007); 2,3-дихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер D69807); 2,6-дихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер D70201); 3,4-дихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер D70406); 3,5-дихлорфенол (Supelco кат. номер 442378 или Fluka кат. номер 31595); 2,4,6-трихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер T55301); 2,4,5-трихлорфенол (Supelco кат. номер 442301 или Fluka кат. номер 36513); 2,3,5-трихлорфенол (Supelco кат. номер 442285); 2,3,6-трихлорфенол (Supelco кат. номер 442287 или Fluka кат. номер 36745); 2,3,4-трихлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер 153478); 3,4,5-трихлорфенол (Supelco кат. номер 442373); 2,3,5,6-тетрахлорфенол (Supelco кат. номер 442284 или Fluka кат. номер 36518); 2,3,4,5-тетрахлорфенол (Supelco кат. номер 442281); 2,3,4,6-тетрахлорфенол (Supelco кат. номер 442282) и пентахлорфенол (Sigma-Aldrich кат. номер P2604 или Supelco кат. номер 44555-U).

Б.4.2 Изопропиловый спирт 11-5 ОП-1 по ТУ 2632-064-44493179-01, ос.ч. или спирт этиловый ректификованный технический по ГОСТ 18300-87 любого сорта.

Б.5 Процедура приготовления аттестованных растворов и смесей полихлорфенолов

Б.5.1 Приготовление аттестованного раствора АР-ПХФ

Перед проведением операций по приготовлению аттестованных растворов полихлорфенолов весовым методом необходимо образцы веществ и растворитель (спирт) выдержать в течение двух часов в рабочем помещении. В качестве растворителя применяют более чистый спирт (изопропиловый или этиловый), контролируя его чистоту холостым опытом по 10.1. Процедура приготовления аттестованных растворов одинакова для всех полихлорфенолов.

Для приготовления аттестованного раствора индивидуального полихлорфенола АР-ПХФ взвешивают в бюксе с точностью до четвертого знака после запятой 0,0250 г соответствующего вещества, количественно переносят навеску в мерную колбу вместимостью 25 см³, растворяют в небольшом количестве растворителя и доводят объем до метки на колбе после полного растворения вещества.

Полученному раствору приписывают концентрацию 1000 мкг/см³.

Б.5.2 Приготовление аттестованной смеси АС-ПХФ

Для приготовления аттестованной смеси полихлорфенолов АС-ПХФ с различной массовой концентрацией каждого соединения (при отличии исходной концентрации растворов индивидуальных полихлорфенолов АР-ПХФ от 1000 мкг/см³) рассчитывают объём аттестованного раствора полихлорфенола АР-ПХФ, необходимый для приготовления 25 см³ смеси, по формуле

$$V = \frac{C_j \cdot 25}{C_i}, \quad (\text{Б.1})$$

где V – объём аттестованного раствора индивидуального полихлорфенола, см³;

C_j – массовая концентрация индивидуального полихлорфенола в аттестованной смеси АС-ПХФ, мкг/см³;

C_i – массовая концентрация индивидуального полихлорфенола в аттестованном растворе АР-ПХФ, мкг/см³.

Для приготовления аттестованной смеси полихлорфенолов отбирают в мерную колбу вместимостью 25 см³ аликвоты аттестованных растворов индивидуальных полихлорфенолов АР-ПХФ: 1,6 см³ раствора 2,6-дихлорфенола и по 1,2 см³ растворов 2,3- и 3,4-дихлорфенолов градуированными пипетками вместимостью 2 см³; 1,0 см³ раствора 2,4,5-трихлорфенола; по 0,9 см³ растворов 2,4-, 2,5- и 3,5-дихлорфенолов, а также 3,4,5-трихлорфенола; 0,8 см³ раствора 2,3,4-трихлорфенола; по 0,6 см³ растворов 2,3,6- и 2,4,6-трихлорфенолов; по 0,5 см³ растворов всех тетрахлорфенолов и пентахлорфенола градуированными пипетками вместимостью 1 см³. Объём раствора доводят до метки на колбе растворителем и тщательно перемешивают.

Полученной смеси АС-ПХФ приписывают массовые концентрации полихлорфенолов, приведенные в таблице Б.1.

Б.6 Расчёт метрологических характеристик аттестованных растворов

Б.6.1 Расчёт метрологических характеристик аттестованного раствора АР-ПХФ

Аттестованное значение массовой концентрации полихлорфенола C_i , мкг/см³, рассчитывают по формуле

$$C_i = \frac{m \cdot 10^6}{V}, \quad (\text{Б.2})$$

где m – масса навески полихлорфенола, г;

10^6 – количество микрограммов в одном грамме, мкг/г;

V – вместимость мерной колбы, см³.

Расчёт погрешности установления массовой концентрации в аттестованном растворе АР-ПХФ, Δ_i , мкг/см³, выполняют по формуле

$$\Delta_i = C_i \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_\mu}{\mu}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_m}{m}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_V}{V}\right)^2}, \quad (\text{Б.3})$$

где Δ_μ – предельное значение возможного отклонения массовой доли основного вещества в реактиве от приписанного значения μ , %;

μ – массовая доля основного вещества, приписанная реактиву, %;

Δ_m – предельная возможная погрешность взвешивания, г;

Δ_V – предельное значение возможного отклонения вместимости мерной колбы от номинального значения, см³.

Погрешность установления массовой концентрации полихлорфенола в аттестованном растворе АР-ПХФ при массовой доле основного вещества 98 % (Δ_1) и 99 % (Δ_2) в реактиве равна соответственно:

$$\Delta_1 = 1000 \cdot \sqrt{\left(\frac{2}{100}\right)^2 + \left(\frac{0,0002}{0,0250}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 22 \text{ мкг/см}^3;$$

$$\Delta_2 = 1000 \cdot \sqrt{\left(\frac{1}{100}\right)^2 + \left(\frac{0,0002}{0,0250}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 13 \text{ мкг/см}^3.$$

Б.6.2 Расчёт метрологических характеристик аттестованной смеси АС-ПХФ

Аттестованные значения массовых концентраций каждого полихлорфенола в смеси АС-ПХФ C_i , мкг/см³, рассчитывают по формуле

$$C_i = \frac{C_i \cdot V_1}{V}, \quad (\text{Б.4})$$

где V_1 – объём раствора АР-ПХФ, отбираемый пипеткой, см³.

Расчёт погрешности установления массовой концентрации полихлорфенола в аттестованной смеси выполняют по формуле

$$\Delta_j = C_j \cdot \sqrt{\left(\frac{\Delta_1}{C_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_{V_1}}{V_1}\right)^2 + \left(\frac{\Delta_V}{V}\right)^2}, \quad (\text{Б.5})$$

где Δ_{V_1} – предельное значение возможного отклонения объема V_1 от номинального значения, см^3 .

Погрешность установления массовой концентрации для 2,6-дихлорфенола в аттестованной смеси АС-ПХФ при массовой доле основного вещества в реактиве 98 % (Δ_3) и 99 % (Δ_4) равна соответственно:

$$\Delta_3 = 64,0 \cdot \sqrt{\left(\frac{22}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,02}{1,6}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 1,6 \text{ мкг/см}^3;$$

$$\Delta_4 = 64,0 \cdot \sqrt{\left(\frac{13}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,02}{1,6}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 1,2 \text{ мкг/см}^3.$$

Погрешность установления массовой концентрации для 2,4-, 2,5-, 3,5-дихлорфенолов и 3,4,5-трихлорфенола в аттестованной смеси АС-ПХФ при массовой доле основного вещества 98 % (Δ_5) и 99 % (Δ_6) в реактиве соответственно равна:

$$\Delta_5 = 36,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{22}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{0,9}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,90 \text{ мкг/см}^3;$$

$$\Delta_6 = 36,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{13}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{0,9}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,63 \text{ мкг/см}^3.$$

Погрешность установления массовой концентрации для 2,3- и 3,4-дихлорфенолов в аттестованной смеси АС-ПХФ при массовой доле основного вещества 98 % (Δ_7) и 99 % (Δ_8) в реактиве соответственно равна:

$$\Delta_7 = 48,0 \cdot \sqrt{\left(\frac{22}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,02}{1,2}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 1,3 \text{ мкг/см}^3;$$

$$\Delta_8 = 48,0 \cdot \sqrt{\left(\frac{13}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,02}{1,2}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 1,0 \text{ мкг/см}^3.$$

Погрешность установления массовой концентрации для 2,4,6- и 2,3,6-трихлорфенолов в аттестованной смеси АС-ПХФ при массовой доле основного вещества 98 % (Δ_9) и 99 % (Δ_{10}) в реактиве соответственно равна:

$$\Delta_9 = 24,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{22}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{0,6}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,67 \text{ мкг/см}^3;$$

$$\Delta_{10} = 24,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{13}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{0,6}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,52 \text{ мкг/см}^3.$$

Погрешность установления массовой концентрации для 2,4,5-трихлорфенола в аттестованной смеси АС-ПХФ при массовой доле основного вещества 98 % (Δ_{11}) и 99 % (Δ_{12}) в реактиве соответственно равна:

$$\Delta_{11} = 28,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{22}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{0,7}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,74 \text{ мкг/см}^3;$$

$$\Delta_{12} = 28,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{13}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{0,7}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,55 \text{ мкг/см}^3.$$

Погрешность установления массовой концентрации для 2,4,5-трихлорфенола в аттестованной смеси АС-ПХФ при массовой доле основного вещества 98 % (Δ_{13}) и 99 % (Δ_{14}) в реактиве соответственно равна:

$$\Delta_{13} = 40,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{22}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{1,0}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,98 \text{ мкг/см}^3;$$

$$\Delta_{14} = 40,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{13}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{1,0}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,68 \text{ мкг/см}^3.$$

Погрешность установления массовой концентрации для 2,3,4-трихлорфенола в аттестованной смеси АС-ПХФ при массовой доле основного вещества 98 % (Δ_{13}) и 99 % (Δ_{14}) в реактиве соответственно равна:

$$\Delta_{13} = 32,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{22}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{0,8}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,82 \text{ мкг/см}^3;$$

$$\Delta_{14} = 32,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{13}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{0,8}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,59 \text{ мкг/см}^3.$$

Погрешность установления массовой концентрации для всех тетрахлорфенолов и пентахлорфенола в аттестованной смеси АС-ПХФ при массовой доле основного вещества 98 % (Δ_{15}) и 99 % (Δ_{16}) в реактиве соответственно равна:

$$\Delta_{15} = 20,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{22}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{0,5}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,60 \text{ мкг/см}^3;$$

$$\Delta_{16} = 20,00 \cdot \sqrt{\left(\frac{13}{1000}\right)^2 + \left(\frac{0,01}{0,5}\right)^2 + \left(\frac{0,08}{25}\right)^2} = 0,48 \text{ мкг/см}^3.$$

Б.7 Требования безопасности

Б.7.1 При приготовлении аттестованных растворов полихлорфенолов соблюдают требования безопасности, установленные в национальных стандартах и соответствующих нормативных документах.

Б.7.2 По степени воздействия на организм вредные вещества, используемые при приготовлении аттестованных растворов, относятся к 1-му и 3-му классам опасности по ГОСТ 12.1.007.

Б.7.3 Содержание используемых вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать установленных ПДК в соответствии с ГОСТ 12.1.005.

Б.7.4 Взвешивание препаратов полихлорфенолов следует проводить с использованием средств индивидуальной защиты – респиратора и резиновых перчаток. При попадании полихлорфенолов на кожу, их следует немедленно снять сухим ватным тампоном, затем протереть тампоном, смоченным изопропиловым спиртом и тщательно промыть водой с мылом.

Б.8 Требования к квалификации операторов

Аттестованные растворы может готовить инженер или лаборант со средним профессиональным образованием, прошедший специальную подготовку и имеющий стаж работы в химической лаборатории не менее года.

Б.9 Требования к маркировке

На склянки с аттестованными растворами должны быть наклеены этикетки с указанием условного обозначения раствора, наименования конкретного полихлорфенола, содержащегося в данном растворе, мас-

совой концентрации полихлорфенола, погрешности её установления и даты приготовления.

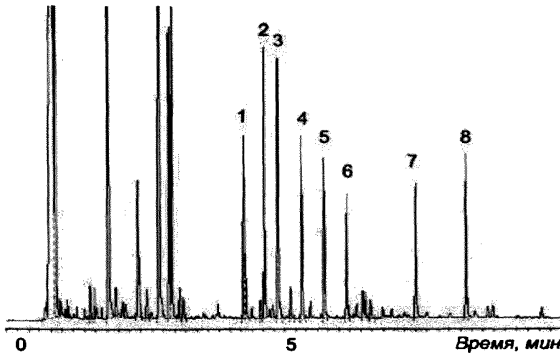
Б.10 Условия хранения

Аттестованные растворы АР-ПХФ следует хранить в тёмной, плотно закрытой склянке в холодильнике не более 6 месяцев.

Аттестованную смесь АС-ПХФ следует хранить в тёмной, плотно закрытой склянке в холодильнике не более 3 месяцев.

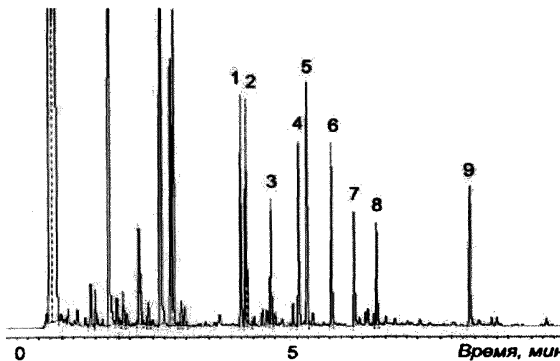
Приложение В (справочное)

Примеры хроматограмм градуировочных образцов



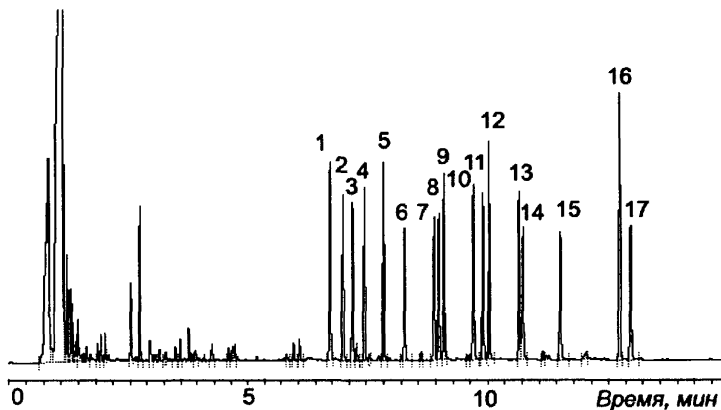
- 1 – 2,6-дихлорфенол; 2 – 2,3-дихлорфенол; 3 – 2,4,6-трихлорфенол;
4 – 2,4,5-трихлорфенол; 5 – 3,4,5-трихлорфенол; 6 – 2,3,5,6-тетрахлорфенол;
7 – пентахлорфенол; 8 – внутренний стандарт

Рисунок В.1 – Хроматограмма градуировочного образца смеси полихлорфенолов на колонке НР-50+



- 1 – 3,4-дихлорфенол; 2 – 3,5-дихлорфенол; 3 – 2,5-дихлорфенол;
4 – 2,3,4-трихлорфенол; 5 – 2,3,5-трихлорфенол; 6 – 2,3,6-трихлорфенол;
7 – 2,3,4,5-тетрахлорфенол; 8 – 2,3,4,6-тетрахлорфенол; 9 – внутренний стандарт

Рисунок В.2 – Хроматограмма градуировочного образца смеси полихлорфенолов на колонке НР-50+



- 1 – 2,6-дихлорфенол; 2 – 2,5-дихлорфенол; 3 – 3,5-дихлорфенол;
 4 – 2,3-дихлорфенол; 5 – 3,4-дихлорфенол; 6 – 2,4,6-трихлорфенол;
 7 – 2,3,6-трихлорфенол; 8 – 2,3,5-трихлорфенол; 9 – 2,4,5-трихлорфенол;
 10 – 2,3,4-трихлорфенол; 11 – 3,4,5-трихлорфенол; 12 – внутренний стандарт;
 13 – 2,3,5,6-тетрахлорфенол; 14 – 2,3,4,6-тетрахлорфенол;
 15 – 2,3,4,5-тетрахлорфенол; 16 – дибутилфталат; 17 – пентахлорфенол

Рисунок В.3 – Хроматограмма градуировочного образца смеси полихлорфенолов на колонке НР-5

Лист регистрации изменений

Номер изме- нения	Номер страницы				Номер документа (ОРН)	Подпись	Дата	
	изменён- ной	заменён- ной	новой	аннули- рованной			внесения изменения	введения изменения

МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ И ЭКОЛОГИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
Федеральная служба по гидрометеорологии
и мониторингу окружающей среды

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
«ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ»

344090, г. Ростов-на-Дону
пр. Стачки, 198

Факс: (863) 222-44-70
Телефон (863) 297-51-63
E-mail: ghi@aaanet.ru

СВИДЕТЕЛЬСТВО

об аттестации методики измерений № 529.01.00175-2012

Методика измерений массовой концентрации полихлорфенолов в водах газохроматографическим методом после дериватизации ангидридом монохлоруксусной кислоты,

разработанная федеральным государственным бюджетным учреждением «Гидрохимический институт» (ФГБУ «ГХИ»), пр. Стачки, д. 198, г. Ростов-на-Дону, 344090

и регламентированная РД 52.24.529-2013 Массовая концентрация полихлорфенолов в водах. Методика измерений газохроматографическим методом после дериватизации ангидридом монохлоруксусной кислоты (44 с.),

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-2009.

Аттестация осуществлена по результатам экспериментальных исследований.

В результате аттестации установлено, что методика измерений соответствует предъявляемым к ней метрологическим требованиям и обладает метрологическими характеристиками, приведёнными в таблицах 1 и 2.

Таблица 1 – Диапазон измерений, значения характеристик погрешности и её составляющих при принятой вероятности $P = 0,95$

Наименование полихлорфенола	Диапазон измерений массовых концентраций	Показатель повторяемости (средне-квадратическое отклонение повторяемости) σ_r , мкг/дм ³	Показатель воспроизводимости (средне-квадратическое отклонение воспроизводимости) σ_R , мкг/дм ³	Показатель правильности (границы систематической погрешности) $\pm \Delta_c$, мкг/дм ³	Показатель точности (границы погрешности) $\pm \Delta$, мкг/дм ³
	X, мкг/дм ³				
2,3-дихлорфенол	От 0,09 до 0,25 включ. Св. 0,25 до 2,50 включ.	0,042·X	0,042·X+0,02	0,04 0,25·X	0,08 0,33·X
2,4-, 2,5-дихлорфенол	От 0,070 до 2,00 включ.	0,039·X	0,059·X	0,054·X	0,13·X
2,6-дихлорфенол	От 0,10 до 3,20 включ.	0,044·X+0,03	0,087·X	0,067·X	0,18·X+0,01
3,4-дихлорфенол	От 0,09 до 2,50 включ.	0,028·X	0,051·X+0,03	0,11·X+0,02	0,18·X+0,06
3,5-дихлорфенол	От 0,07 до 2,00 включ.	0,043·X	0,049·X	0,16·X	0,098·X+0,02
2,3,4-трихлорфенол	От 0,060 до 1,80 включ.	0,045·X	0,039·X+0,001	0,044·X+0,006	0,10·X+0,007
2,3,5-трихлорфенол	От 0,050 до 1,50 включ.	0,044·X	0,046·X	0,050·X	0,10·X
2,3,6-трихлорфенол	От 0,040 до 1,50 включ.	0,034·X	0,040·X	0,12·X	0,083·X+0,009
2,4,5-трихлорфенол	От 0,080 до 2,20 включ.	0,033·X	0,039·X	0,11·X	0,084·X+0,014
2,4,6-трихлорфенол	От 0,040 до 1,50 включ.	0,029·X	0,035·X	0,048·X+0,001	0,084·X+0,001
3,4,5-трихлорфенол	От 0,070 до 2,00 включ.	0,025·X+0,005	0,067·X+0,001	0,17·X+0,005	0,26·X+0,006
2,3,4,5-тетрахлорфенол	От 0,040 до 1,50 включ.	0,029·X	0,030·X+0,001	0,098·X	0,13·X+0,001
2,3,4,6-тетрахлорфенол		0,028·X	0,023·X+0,003	0,033·X+0,004	0,055·X+0,008
2,3,5,6-тетрахлорфенол		0,035·X+0,004	0,036·X+0,006	0,033·X+0,009	0,075·X+0,017
Пентахлорфенол		0,031·X+0,003	0,031·X+0,003	0,11·X	0,14·X

Таблица 2 – Диапазон измерений, значения пределов повторяемости и воспроизводимости при принятой вероятности $P=0,95$

Наименование полихлорфенола	Диапазон измерений массовых концентраций X , мкг/дм ³	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений) r , мкг/дм ³	Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений) R , мкг/дм ³
2,3-Дихлорфенол	От 0,09 до 2,50 включ.	0,12·X	0,12·X+0,06
2,4-, 2,5- Дихлорфенол	От 0,070 до 2,00 включ.	0,11·X	0,16·X
2,6-Дихлорфенол	От 0,10 до 3,20 включ.	0,12·X+0,08	0,24·X
3,4-Дихлорфенол	От 0,09 до 2,50 включ.	0,078·X	0,14·X+0,08
3,5-Дихлорфенол	От 0,07 до 2,00 включ.	0,12·X	0,14·X
2,3,4-Трихлорфенол	От 0,060 до 1,80 включ.	0,12·X	0,11·X+0,003
2,3,5-Трихлорфенол	От 0,050 до 1,50 включ.	0,12·X	0,13·X
2,3,6-Трихлорфенол	От 0,040 до 1,50 включ.	0,094·X	0,11·X
2,4,5-Трихлорфенол	От 0,080 до 2,20 включ.	0,091·X	0,11·X
2,4,6-Трихлорфенол	От 0,040 до 1,50 включ.	0,080·X	0,097·X
3,4,5-Трихлорфенол	От 0,070 до 2,00 включ.	0,069·X+0,014	0,19·X+0,003
2,3,4,5-Тетрахлорфенол	От 0,040 до 1,50 включ.	0,080·X	0,083·X+0,003
2,3,4,6-Тетрахлорфенол		0,078·X	0,064·X+0,008
2,3,5,6-Тетрахлорфенол		0,097·X+0,011	0,10·X+0,02
Пентахлорфенол		0,086·X+0,008	0,086·X+0,008

При реализации методики в лаборатории обеспечивают:

- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки погрешности при реализации, отдельно взятой контрольной процедуры);
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, погрешности).

Алгоритм оперативного контроля исполнителем процедуры выполнения измерений приведен в РД 52.24.529-2013.

Периодичность оперативного контроля и процедуры контроля стабильности результатов выполнения измерений регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

Дата выдачи свидетельства: 03.12.2012

Директор

А.М. Никаноров

Главный метролог

А.А. Назарова

