

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.2692—4.1.2700—10**

Выпуск 52

ББК 51.21

ИЗ7

ИЗ7 Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны. Вып. 52: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2011.—112 с.

1. Методические указания подготовлены коллективом авторов Научно-исследовательского института медицины труда РАМН (Л. Г. Макеева – руководитель, Н. С. Горячев, Е. М. Малинина, Е. Н. Грицун, Н. М. Данилова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 10 июня 2010 г. № 1).

3. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онищенко 2 августа 2010 г.

4. Введены в действие с 1 октября 2010 г.

5. Введены впервые.

ББК 51.21

Технический редактор Г. И. Климова

Подписано в печать 12.01.11

Формат 60x88/16

Тираж 200 экз.

Печ. л. 7,5

Заказ 3

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 952-50-89

© Роспотребнадзор, 2011

© Федеральный центр гигиены и
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2011

Содержание

Введение.....	4
Измерение массовых концентрации 3-[3-(4-бром-1,1-бифенил-4-ил)3-гидрокси-1-фенилпропил]-4-гидрокси-2Н-1-бензопиран-2-он (бромадиолон) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2692—10.....	5
Измерение массовых концентраций 3-[3-(4-бром-1,1-бифенил-4-ил)-1,2,3,4-тетрагидро-1-нафталин-енил]-4-гидрокси-2Н-1-бензопиран-2-он (бродифакум) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2693—10.....	17
Измерение массовых концентраций 2,3-дидегидро-3-деокситимидина (ставудин) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ): МУК 4.1.2694—10.....	28
Катализатора изомеризации лёгких бензиновых фракций СИ-2 (по диоксиду циркония) в воздухе рабочей зоны фотометрическим методом: МУК 4.1.2695—10.....	40
Измерение массовых концентрации пиретрума натурального очищенного концентрата (пиретрум) в воздухе рабочей зоны спектрофотометрическим методом: МУК 4.1.2696—10.....	53
Измерение массовых концентраций 1,3,5,7-тетраазатрицикло-[3.3.1.1]декана (гексаметилентетрамина, уротропина) в воздухе рабочей зоны спектрофотометрическим методом: МУК 4.1.2697—10.....	68
Измерение массовых концентраций 1,3-тиазол-5-илметил N-[(2S,3S,5S)-3-гидрокси-5[[[(2R)-3-метил-2[[метил-[(2-пропан-2-ил-1,3-тиазол-4-ил)метил]карбамоил]амино] бутаноил]амино]-1,6-дифенилгексан-2-ил]карбамата (ритонавир) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.2698—10.....	79
Измерение массовых концентраций 1-этоксипропан-2-ола (ЭП, этилпрокситол) в воздухе рабочей зоны методом газовой хроматографии: МУК 4.1.2699—10.....	89
Измерение массовых концентраций эндо-(±)-α-(гидроксиметил)бензолуксусной кислоты 8-метил-8-забицикло[3.2.1] окт-3-илового эфира, сульфата (2 : 1) (атропина сульфат) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ): МУК 4.1.2700—10.....	100
<i>Приложение 1.</i> Приведение объема воздуха к стандартным условиям.....	112
<i>Приложение 2.</i> Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям.....	112
<i>Приложение 3.</i> Указатель основных синонимов, технических, торговых и фирменных названий веществ.....	113
<i>Приложение 4.</i> Вещества, определяемые по ранее утверждённым «Методическим указаниям по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны».....	112

Введение

Сборник Методических указаний «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (выпуск 52) разработан с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) и является обязательным при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник методические указания по контролю вредных веществ в воздухе рабочей зоны разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.016-79 «Воздух рабочей зоны. Требования к методикам измерения концентраций вредных веществ» с изм. № 1, ГОСТ 12.1.005—88 ССБТ «Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны», ГОСТ Р 8.563—96 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений» с изм. №1 и № 2, ГОСТ Р ИСО 5725-2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

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

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

УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

2 августа 2010 г.

Дата введения: 1 октября 2010 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение массовых концентраций 2,3-дидегидро-3-
деокситимидина (ставудин) в воздухе рабочей зоны методом
высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ)**

**Методические указания
МУК 4.1.2694—10**

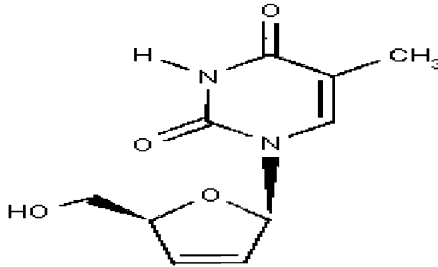
1. Общие положения

Настоящие методические указания устанавливают метод количественного химического анализа воздуха рабочей зоны для определения в нём ставудина методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в диапазоне массовых концентраций 0,001 до 0,008 мг/м³. Погрешность измерений соответствует характеристикам, приведенным в табл. 1.

Методика аттестована в соответствии с требованиями ГОСТ Р 8.563-96 (с изменениями № 1, 2), ГОСТ Р ИСО 5725-2002. Свидетельство о государственной метрологической аттестации выдано ФГУП Всероссийским научно-исследовательским институтом метрологической службы Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии (№ 3-10).

2. Характеристика вещества

2.1. Структурная формула



2.2. Эмпирическая формула: $C_{10}H_{12}N_2O_4$

2.3. Молекулярная масса: 224,2

2.4. Регистрационный номер CAS: 3056-17-5

2.5. Физико-химические свойства

Ставудин – белый кристаллический порошок, без запаха, с температурой плавления от 167 до 174 °С. Легко растворим в воде (83 мг/см³), диметилацетамиде, диметилсульфоксиде, умеренно растворим в метаноле, этаноле и ацетонитриле, мало растворим в дихлорметане, практически нерастворим в гексане.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.6. Токсикологическая характеристика

Ставудин – противоретровирусный препарат, ингибитор обратной транскриптазы вируса иммунодефицита, умеренно опасное вещество при введении в желудок, практически не токсичен при введении в брюшную полость, оказывает слабое местное раздражающее действие на кожу, обладает слабой кожно-резорбтивной и функциональной кумулятивной активностью. Ставудин обладает широким спектром побочных и отдаленных эффектов.

Контроль ставудина в воздухе рабочей зоны на уровне чувствительности не менее 0,001 мг/м³, 1 класс опасности, с пометкой «++».

3. Метрологические характеристики методики выполнения измерений

При соблюдении всех регламентных условий и проведении анализа в точном соответствии с прописью методика обеспечивает выполнение измерений массовых концентраций ставудина с метрологическими характеристиками, не превышающими значений, представленных в табл. 1 (при доверительной вероятности $P = 0,95$).

Метрологические характеристики методики выполнения измерений

Диапазон измерений массовой концентрации ставудина, мг/м ³	Показатель точности (границы относительной погрешности) $\pm \delta$, % при $P = 0,95$	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Предел повторяемости, r , %, $P = 0,95$, $n = 2$	Критическая разность для результатов анализа, полученных в двух лабораториях, $CD_{0,95}$, % ($n_1 = n_2 = 2$)
От 0,0010 до 0,008 вкл.	40	12	18	33	44

4. Метод измерений

Измерение массовых концентраций ставудина выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с УФ-детектированием.

Измерение проводят при длине волны 254 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на фильтр АФА-ХА-20.

Нижний предел измерения содержания ставудина в анализируемом объеме раствора пробы – 0,001 мкг.

Нижний предел измерения массовой концентрации ставудина в воздухе 0,001 мг/м³ (при отборе 1000 дм³ воздуха).

Метод специфичен в условиях приготовления препаративных форм на основе ставудина. Измерению не мешают сопутствующие вспомогательные вещества: лактоза, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал, магния стеарат.

5. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы, растворы

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы, растворы.

Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы

Хроматограф жидкостной фирмы

Perkin-Elmer Serie-200, с градиентной системой

элюирования, автосэмплером и УФ-детектором 190–400 нм типа «диодная матрица»	
Колонка аналитическая, заполненная обращенно-фазовым сорбентом Braunlee Analitical C-18, 3 мкм (150 x 4,6 мм)	
Аспирационное устройство, ПУ-3Э/220 ЗАО «ХИМКО», № 14531-03	в Государственном реестре средств измерений
Фильтродержатель	ТУ 95-72-05—77
Весы лабораторные ВЛА-200,	ГОСТ 24104—2001
Фильтры АФА-ХА-20	ТУ 95-1892—89
Колбы мерные, 2-25-2, 2-1000-2	ГОСТ 1770—74
Пипетки, 1-1-2-1, 1-1-2-2, 1-1-2-5, 1-1-2-10	ГОСТ 29227—91
Пробирки мерные с притертыми пробками П-2-10-0, 1ХС	ГОСТ 1770—74
Фильтры бумажные обеззоленные «белая лента»	ТУ 6-09-1678—77
Бюксы стеклянные СВ 19/9, СВ 24/10	ГОСТ 25336—82
Цилиндры мерные, 3-100	ГОСТ 1770—74
Палочки стеклянные,	ГОСТ 25336—82
Воронки химические, В-30-50 ХС	ГОСТ 25336—82
Иономер лабораторный типа рН-121	ГОСТ 22161—76

5.2. Реактивы, растворы

Ставудин с содержанием основного вещества не менее 99,0% (ЛСР-008610/09-281-009)	
Ацетонитрил осч (для ВЭЖХ UV 200 нм)	ТУ 6-09-14-2167—84
О-фосфорная кислота, хч, 85 % раствор, плотность $\rho = 1,698 \text{ г/см}^3$,	ГОСТ 6552—80
Дистиллированная вода,	ГОСТ 6709—72
Состав элюента: 5 % раствор ацетонитрила в водном растворе о-фосфорной кислоты (рН = 2,5) с массовой долей 0,068 %.	

Допускается применение других средств измерения, вспомогательных устройств, реактивов и материалов с техническими, метрологическими характеристиками и квалификацией не хуже приведенных в данном разделе.

6. Требования безопасности

6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работы с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.007—76, ГОСТ 12.1.005—88.

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

6.3. При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019—79 и инструкцией по эксплуатации прибора.

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

7. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица, имеющие высшее или специальное химическое образование, опыт работы в химической лаборатории, прошедшие обучение и владеющие техникой хроматографического анализа, освоившие метод анализа в процессе тренировки и уложившиеся в нормативы оперативного контроля при проведении процедур контроля погрешности анализа.

8. Условия измерений

8.1. Процессы приготовления растворов и подготовку проб к анализу проводят в стандартных условиях при температуре воздуха $(20 \pm 5) ^\circ\text{C}$, атмосферном давлении 84—106 кПа и относительной влажности воздуха не более 80 %.

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

9. Подготовка к выполнению измерений

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

9.1. Подготовка посуды

Стеклнную посуду ополаскивают ацетоном для удаления органических примесей, несколько раз промывают водопроводной водой, заливают хромовой смесью и выдерживают один час. После этого посуду извлекают их хромовой смеси, ополаскивают несколько раз водопроводной, а затем дистиллированной водой и сушат в сушильном шкафу. Чистую посуду для анализа хранят в закрытом виде.

9.2. Приготовление растворов

9.2.1. Основной стандартный раствор ставудина с массовой концентрацией 1000 мкг/см³ готовят растворением (0,0250 ± 0,0001) г ставудина в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 25 см³. Раствор устойчив в течение недели.

9.2.2. Рабочий стандартный раствор ставудина № 1 с массовой концентрацией 100 мкг/см³ готовят разбавлением 2,5 см³ основного стандартного раствора ставудина дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 25 см³. Раствор устойчив в течение недели.

9.2.3. Рабочие стандартные растворы № 2, 3, 4, 5, 6 и 7 с массовой концентрацией ставудина 10,0; 15,0; 25,0; 40,0; 50,0 и 80,0 мкг/см³ готовят разбавлением соответственно 2,5; 3,75; 6,25; 10; 12,5; 20 см³ рабочей стандартного раствора ставудина №1 с массовой концентрацией 100 см³ дистиллированной водой в мерных колбах вместимостью 25 см³.

Растворы устойчивы в течение недели.

9.2.4. Приготовление элюента:

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ вносят 0,47 см³ 85 % раствора о-фосфорной кислоты, доводят до метки дистиллированной водой и получают 0,068 % раствор о-фосфорной кислоты (рН = 2,5) (рН устанавливается с помощью иономер).

В мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 5,0 см³ ацетонитрила и 95 см³ полученного 0,068 % раствора о-фосфорной кислоты. Раствор дегазируют и фильтруют через мембранный фильтр с размером пор 0,2—0,45 мкм.

Элюент хранят в герметичной стеклянной посуде в холодильнике в течение месяца.

9.3. Подготовка прибора

Подготовку жидкостного хроматографа проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

9.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пиков (приборные единицы) от содержания ставудина в хроматографируемом объеме градуировочных растворов, устанавливают по методу абсолютной калибровки по шести сериям растворов из пяти параллельных измерений согласно таблице 2 следующим образом: на фильтры АФА-ХА-20, помещённые в стаканчики, наносят по 0,1 см³ каждого рабочего стандартного раствора (№ 2, 3, 4, 5, 6 и 7) с массовой концентрацией 10,0; 15,0; 25,0; 40,0; 50,0 и 80,0 мкг/см³, что соответствует 1,0 мкг, 1,5 мкг, 2,5 мкг, 4,0 мкг, 5,0 мкг и 8,0 мкг. После чего фильтры подсушивают при комнатной температуре, затем заливают 5,0 см³ дистиллированной воды и оставляют на 15 минут периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтр отжимают, раствор сливают в пробирку, а фильтр повторно заливают 5,0 см³ дистиллированной воды и оставляют на 15 мин периодически помешивая стеклянной палочкой. Затем фильтр отжимают, раствор сливают в ту же пробирку, объём доводят до 10,0 см³ дистиллированной водой.

Таблица 2

Растворы для установления градуировочной характеристики при определении ставудина

№ градуировочного раствора	Объём и номер рабочего стандартного раствора ставудина, см ³	Объём дистиллированной воды, см ³	Массовая концентрация ставудина в градуировочном растворе, мкг/см ³	Содержание ставудина в хроматографируемом объёме градуировочных растворов, Мкг
1	0,0	10,0	0,0	0,0
2	0,1 раствора № 2	10,0	0,1	0,001
3	0,1 раствора № 3	10,0	0,15	0,0015
4	0,1 раствора № 4	10,0	0,25	0,0025
5	0,1 раствора № 5	10,0	0,4	0,004
6	0,1 раствора № 6	10,0	0,5	0,005
7	0,1 раствора №7	10,0	0,8	0,008

Градуировочные растворы устойчивы в течение трёх суток.

Инжектируют в хроматограф по 0,01 см³ каждого из градуировочных растворов.

По полученным данным строят градуировочную характеристику зависимости площади пика (приборные единицы) от содержания ставудина в хроматографируемом объеме (мкг).

9.5. Условия хроматографирования градуировочных смесей и анализируемых проб

Состав элюента:

5 % раствор ацетонитрила в водном растворе о-фосфорной кислоты (рН = 2,5)

Скорость подачи элюента 1,0 см³/мин

Длина волны детектора 254 нм

Объем вводимой пробы 0,01 см³

Время удерживания ставудина 11 мин 12 сек

За время удерживания ставудина принимается время удерживания пика стандарта ставудина, полученного при анализе стандартного раствора, с погрешностью ± 5 %.

9.6. Контроль стабильности градуировочной характеристики

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

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

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

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

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

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

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

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

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

9.7. Отбор проб воздуха

Отбор проб следует проводить с учётом требований ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» и Руководства Р. 2.2.2006—05 (прилож. 9) «Общие методические требования к организации и проведения контроля содержания вредных веществ в воздухе рабочей зоны», раздел 2. Контроль соответствия максимальным ПДК.

Воздух с объёмным расходом 80 дм³ /мин аспирируют через два параллельных канала аспирационного устройства, через фильтр АФА-ХА-20, помещенный в фильтродержатель. В патрон за фильтром устанавливают сетку. Для определения ставудина на уровне 0,001 мг/м³ отбирают через каждый канал 1 000 дм³ воздуха. Отобранные пробы можно хранить в бюксах в течение недели.

10. Выполнение измерений

Фильтр с отобранной пробой помещают в химический бюкс и экстрагируют 5,0 см³ дистиллированной воды, помешивая при этом стеклянной палочкой в течение 5—7 мин, затем фильтр тщательно отжимают, раствор сливают в пробирку, а фильтр повторно экстрагируют 5,0 см³ дистиллированной воды, снова тщательно отжимают и удаляют. Полученные растворы последовательно фильтруют с использованием химической воронки через бумажный обеззоленный фильтр «белая лента», объем доводят до 10,0 см³ дистиллированной водой. Для анализа отбирают 0,010 мм³ полученного раствора. Хроматографический анализ выполняют в тех же условиях, что и хроматографирование градуировочных растворов.

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

Количественное определение содержания ставудина (в мкг) в анализируемом объеме раствора пробы проводят по предварительно построенной градуировочной характеристике.

Примечание: фильтрование растворов анализируемых проб проводится для удаления нерастворимых в дистиллированной воде вспомогательных веществ, входящих в состав препаративных форм ставудина.

11. Вычисление результатов измерений

Массовую концентрацию ставудина в воздухе рабочей зоны C , мг/м³, вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a \cdot B}{\sigma \cdot V_{20}} \text{ где:}$$

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

B – общий объем раствора пробы, см³;

b – хроматографируемый объем раствора пробы, см³;

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

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

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

C_1, C_2 – результаты параллельных определений массовой концентрации ставудина в воздухе, мг/м³;

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

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

12. Оформление результатов анализа

Результат количественного химического анализа представляют в виде:

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

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

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

Если полученный результат измерений ниже нижней (выше верхней) границы диапазона измерений, то производят следующую запись в

журнале: «массовая концентрация ставудина менее 0,001 мг/м³ (более 0,008 мг/м³)».

13. Контроль результатов измерений

13.1. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

Проверку приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости проводят:

а) при возникновении спорных ситуаций между двумя лабораториями;

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

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

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

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

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

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

Если критическая разность не превышена, то приемлемы оба результата измерений, проводимых двумя лабораториями, и в качестве окончательного результата используют их среднеарифметическое значение. Если критическая разность превышена, то выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002 (5.3.3).

При разногласиях руководствуются ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002 (5.3.4).

13.2. Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории

Контроль качества результатов измерений в лаборатории при реализации методики осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002, используя контроль стабильности среднеквадратического (стандартного) отклонения повторяемости по 6.2.2 ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002 и показателя

правильности по 6.2.4 ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002. Проверку стабильности осуществляют с применением контрольных карт Шухарта.

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

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

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

14. Нормы затрат времени на анализ

Для проведения серии анализов из шести проб требуется 3 часа 30 минут (без учёта времени отбора пробы).

Методические указания разработаны ОАО «Всероссийский научный центр по безопасности биологически активных веществ («ВНЦ БАВ»)» (М. И. Голубева, Л. И. Крымова, А. П. Крымов).

Приведение объёма воздуха к стандартным условиям

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

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

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

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

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

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

Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

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

**Указатель основных синонимов, технических,
торговых и фирменных названий веществ**

	стр.
Атропин сульфат	99
Бродифакум.....	17
Бромадиолон	5
Гексаметилентетрамин	67
Диоксид циркония.....	40
Пиретрум.....	52
Ритонавир.....	78
Ставудин	28
Уротропин.....	67
ЭП.....	88
Этилпрокситол.....	88

**Вещества, определяемые по ранее утверждённым
«Методическим указаниям по измерению концентраций
вредных веществ в воздухе рабочей зоны»**

Название вещества	Ссылка на опубликованные методические указания
1. Препарат «Кормофит»	Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций фитолиазы в воздухе рабочей зоны МУК 4.1.1640—03, дата ут. 29 июня 2003 г., вып. 42, М., 2006, стр. 212
2. Фирменный препарат «Конзим»	Фотометрическое измерение массовых концентраций эндо-1,3в-ксилаказы (ксилаказы) в воздухе рабочей зоны МУК 4.1.1642—03, дата утв. 29 июня 2003 г., вып. 42, М., 2006, стр. 231
3. Препарат «Имудон»	Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций α -4-О-4-0- α -D-галактопиранозил- α -D-глюкозы моногидрата (лактоза моногидрат, лактоза, молочный сахар) в воздухе рабочей зоны МУК 4.1.1687—03, дата утв. 29 июня 2003 г., вып. 44, М., 2007, стр. 81