Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование Российской Федерации

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение вредных веществ в биологических средах

Сборник методических указаний МУК 4.1.2102—4.1.2116—06

Издание официальное

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение вредных веществ в биологических средах

Сборник методических указаний МУК 4.1.2102—4.1.2116—06

Определение вредных веществ в биологических средах: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2008.—183 с.

- 1. Рекомендованы к утверждению Комиссией по санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 11.07.06 № 2).
- 2. Утверждены и введены в действие Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации 9 августа 2006 г.
 - 3. Введены впервые.

ББК 28.072

[©] Роспотребнадзор, 2008

[©] Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2008

Содержание

абсорбщионной спектрометрии: МУК 4.1.2102—06	4
Определение массовой концентрации ванадия в пробах крови методом атомно-абсорбционной спектрометрии с электротермической	14
Определение массовой концентрации меди, магния, кадмия в пробах мочи методом атомно-абсорбционной спектрометрии: МУК 4.1.2104—06	25
Определение массовой концентрации марганца, свинца, магния в пробах волос методом атомно-абсорбционной спектрометрии: МУК 4.1.2105—06	37
Определение массовой концентрации марганца, свинца, магния в пробах крови методом атомно-абсорбционной спектрометрии: МУК 4.1.2106—06	50
Определение массовой концентрации фенола в биосредах (моча) газохроматографическим методом: МУК 4.1.2107—06	63
Определение массовой концентрации фенола в биосредах (кровь) газохроматографическим методом: МУК 4.1.2108—06	74
Определение массовой концентрации 2-хлорфенола в биосредах (моча) газохроматографическим методом: МУК 4.1.2109—06	85
Определение массовой концентрации формальдегида, ацетальдегида, пропионового альдегида, масляного альдегида и ацетона в пробах мочи методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2110—06	96
Измерение массовой концентрации формальдегида, ацетальдегида, пропионового альдегида, масляного альдегида и ацетона в пробах крови методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2111—06	10
Определение массовой концентрации хлороформа, 1,2-дихлорэтана, тетрахлорметана, хлорбензола в биосредах (кровь) газохроматографическим методом: МУК 4.1.2112—06	25
Определение массовой концентрации хлороформа, 1,2-дихлорэтана, тетрахлорметана в биосредах (моча) методом газохроматографического анализа равновесного пара: МУК 4.1.2113—06	37
Определение массовой концентрации хлороформа, 1,2-дихлорэтана, тетрахлорметана, хлорбензола в биосредах (моча)	49
Определение массовой концентрации хлороформа, 1,2-дихлорэтана, тетрахлорметана в биосредах (кровь) методом газохроматографического анализа равновесного пара: МУК 4.1.2115—06	62
Определение массовой концентрации стирола в пробах крови методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2116—061	

УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

9 августа 2006 г.

Дата введения: 1 сентября 2006 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение массовой концентрации фенола в биосредах (моча) газохроматографическим методом

Методические указания МУК 4.1.2107—06

1. Область применения

Методические указания по определению концентраций химических веществ в биологических средах предназначены для использования Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, лечебными и научными учреждениями, работающими в области профпатологии и экологии человека, научно-исследовательскими институтами, занимающимися вопросами гигиены окружающей среды.

Методические указания разработаны с целью обеспечения контроля за содержанием органических соединений в биологических средах у населения, проживающего в районах с повышенным уровнем загрязнения окружающей среды.

Методические указания разработаны в соответствии с требованиями ГОСТ Р 8.563—96 «ГСОЕИ. Методики выполнения измерений», ГОСТ Р 1.5—92 ГСС. Общие требования к построению, изложению, оформлению и содержанию стандартов». Методика анализа обеспечивает выполнение измерений массовой концентрации фенола в моче в диапазоне концентраций: от 0.04 до 0.4 мкг/см 3 с погрешностью 10.0 % при доверительной вероятности 0.95.

Фенол С₆H₅OH Молекулярная масса 128,56

Фенол — бесцветные кристаллы с характерным запахом, $T_{\text{кип}}$ — 181,75 °C. Растворим в воде и органических растворителях. Является сильным нейротоксином, поражает печень, почки, проникает через кожу [1].

2. Сущность метода

Методика основана на предварительном переводе фенола в фенилацетат с помощью уксусного ангидрида в щелочной среде, концентрировании продукта дериватизации из биологического материала (моча) экстракцией метиленхлоридом и последующем газохроматографическом анализе экстракта. Необходимость превращения фенола в производные вызвана тем, что прямой газохроматографический анализ фенолов, особенно следовых количеств, осложнен высокой полярностью фенольных соединений и низким давлением их паров. Улучшить газохроматографические свойства фенола можно путем превращения их в менее полярные соединения.

Выполнение измерений массовой концентрации фенола проводят методом газовой хроматографии с использованием пламенно-ионизационного детектора. Определению не мешают о-, м-, п-крезолы, ксиленолы, хлорфенолы в количествах, не превышающих верхнюю границу измеряемых концентраций фенола. Длительность анализа, включая экстракцию пробы, -20 мин.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы и растворы. Допускается применение других типов средств измерений, вспомогательного оборудования и химреактивов с аналогичными или лучшими метрологическими и техническими характеристиками

3.1. Средства измерений

Хроматограф газовый с пламенно-	
ионизационным детектором	
Секундомер «Агат»	ТУ 25-1894.003—90
Микрошприцы МШ-10	ТУ 2.833.106—00
Весы аналитические ВЛР-200	ГОСТ 24104—01
Разновесы Γ_2 -210	ГОСТ 7328—01
Линейка измерительная	ГОСТ 427—75
Лупа измерительная	ΓΟCT 25706—83
Колбы мерные, вместимостью 25, 50, 100 и 1	000 cm ³ ΓΟCT 1770—74
Пипетки, вместимостью 5, 10 см ³	ГОСТ 29227—91

3.2. Вспомогательные устройства

Хроматографическая ко	олонка стеклянная	длиной
-----------------------	-------------------	--------

3	13 мм
,	IJ.

Бидистиллятор стеклянный БС	ТУ 25-11.1592—81		
Редуктор кислородный	ТУ 26-05-236—73		
i ali			

Центрифуга СМ-4, 3 000 об./мин

Бюксы стеклянные	ГОСТ 25336—82
Воронка делительная	ΓOCT 23932—90

3.3. Материалы

Гелий в баллоне	ТУ 51-940—80
Водород технический	ГОСТ 3022—80
Воздух в баллоне	ГОСТ 17433—80

3.4. Реактивы

3 % OV-1 на хроматоне N-супер фракции 0,16—0,20 мм – неподвижная фаза для заполнения

хроматографической колонки

Фенол, чда	ТУ 6-09-5303—86
Нафталин, хч	ТУ 6-09-2200—77
Натрия карбонат, чда	ГОСТ 83—79

Уксусный ангидрид, ч MPTУ 6-09-5708—68 Ацетон, осч TY 2633-004-11291058—94

Метиленхлорид, хч ТУ 6-09-2662—77 Серная кислота, осч ГОСТ 14262—78 Калия дихромат, чда ГОСТ 4220—75

3.5. Растворы

Раствор калия дихромата, 3 %-й

4. Требования к безопасности

- 4.1. При выполнении работ должны быть соблюдены меры противопожарной безопасности в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004—85 и правила техники безопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.007—76.
- 4.2. При работе необходимо соблюдать «Правила по технике безопасности и производственной санитарии при работе в химических лабораториях» (утверждены МЗ СССР 20.12.82) и «Правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением» (утверждены Госгортехнадзором СССР 27.11.87).

- 4.3. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.005—88.
- 4.4. При выполнении измерений с использованием газового хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019—79 и инструкцией по эксплуатации прибора.

5. Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений допускаются лица, имеющие квалификацию не ниже инженера-химика и опыт работы на газовом хроматографе и в химической лаборатории, прошедшие соответствующий инструктаж, освоившие метод в процессе тренировки и уложившиеся в нормативы оперативного контроля при выполнении процедур контроля погрешности

6. Условия измерений

- 6.1. При проведении процессов приготовления растворов и подготовки проб к анализу соблюдают следующие условия:
 - температура воздуха (20 ± 5) °C;
 - атмосферное давление 630—800 мм рт. ст.;
 - влажность воздуха не более 80 % при температуре 25 °C.
- 6.2. Выполнение измерений на газовом хроматографе проводят в условиях, рекомендуемых технической документацией по прибору.

7. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: подготовка посуды, подготовка хроматографической колонки, приготовление аттестованных смесей, установление градуировочной характеристики.

7.1. Подготовка посуды

Используемую посуду замочить на 1 ч в свежеприготовленном 3 %-м растворе дихромата калия в серной кислоте (3 г дихромата калия на $100~{\rm cm}^3$ концентрированной серной кислоты), отмыть в проточной водопроводной воде, ополоснуть бидистиллированной водой и просущить при температуре $120~{\rm ^{\circ}C}$.

7.2. Подготовка хроматографической колонки

Хроматографическую колонку перед заполнением неподвижной фазой промывают дистиллированной водой, ацетоном, высушивают в токе инертного газа. Заполнение хроматографической колонки насадкой проводят под вакуумом. Концы колонки закрывают стекловатой, уста-

навливают в хроматограф и, не подключая к детектору, кондиционируют в токе газа-носителя (гелий) с расходом $30~{\rm cm}^3$ /мин при температуре $250~{\rm ^{\circ}C}$ в течение $18~{\rm ^{\circ}L}$. После охлаждения колонку подключают к детектору, записывают нулевую линию в рабочем режиме. При отсутствии мешающих влияний колонка готова к работе.

7.3. Приготовление аттестованных смесей

Для построения градуировочного графика собирают мочу, не содержащую исследуемого компонента, и готовят серию рабочих аттестованных растворов.

Uсходный аттестованный раствор фенола. В мерную колбу объемом 25 см³, содержащую ацетон в объеме 15 см³, вводят 10 мг фенола, и объем доводят до метки ацетоном. Весовое содержание определяемого вещества в исходном аттестованном растворе составляет 400 мкг/см³. Срок хранения – 5 ч.

Исходный аттестованный раствор нафталина. В мерную колбу объемом 25 см³, содержащую ацетон в объеме 15 см³, вводят 10 мг нафталина, и объем доводят до метки ацетоном. Весовое содержание определяемого вещества в исходном аттестованном растворе составляет 400 мкг/см³. Срок хранения – 3 дня.

7.4. Определение градуировочных коэффициентов фенола по отношению к внутреннему стандарту

Рабочий аттестованный раствор. В мерную колбу объемом 50 см^3 , содержащую 30 см^3 мочи, вносят объемы исходных аттестованных растворов фенола и нафталина согласно табл. 1. Содержимое колбы доводят до метки мочой.

Таблица 1 Рабочие аттестованные растворы для установления градуировочных коэффициентов фенола по отношению к внутреннему стандарту

Номер смеси	1	2	3	4	_ 5	6
Фенол, объем исходного аттестованно- го раствора (400 мкг/см ³), см ³	0,005	0,01	0,02	0,025	0,04	0,05
Концентрация фенола, мкг/см ³	0,04	0,08	0,16	0,20	0,32	0,40
Нафталин, объем исходного аттестованно- го раствора (400 мкг/см ³), см ³	0,10	0,09	0,07	0,05	0,03	0,02
Концентрация нафталина, мкг/см ³	0,80	0,72	0,56	0,40	0,24	0,16

Для определения градуировочных коэффициентов в делительную воронку объемом 250 см³ вносят 50 см³ рабочего аттестованного раствора и добавляют 2 г кристаллического карбоната натрия. Плавным покачиванием перемешивают содержимое воронки, затем вводят в воронку 0,3 см³ уксусного ангидрида и встряхивают в течение 0,5 мин для перевода фенола в уксуснокислый эфир.

Продукт ацилирования дважды экстрагируют метиленхлоридом порциями по 2,5 см 3 в течение 2 мин. Экстракты центрифугируют в течение 10 мин. После удаления белка объединенные органические вытяжки помещают в бюксу и упаривают под ИК-лампой до 1 см 3 .

В хроматографическую колонку через испаритель вводят по 10 мм³ каждого экстракта рабочего аттестованного раствора и анализируют в условиях:

температура термостата колонок – 110 °C; температура испарителя – 170 °C; температура детектора – 170 °C; расход газа-носителя (гелий) – 30 см³/мин; скорость диаграммной ленты – 240 мм/ч; время удерживания ацетата фенола – 3 мин 20 с; нафталина – 6 мин.

На полученной хроматограмме определяют высоты или площади пиков определяемого компонента и внутреннего стандарта и по средним результатам из 6 серий рассчитывают градуировочные коэффициенты.

Значение градуировочного коэффициента $K_{i/\!c ext{\tiny T}}$ вычисляют по формуле:

$$K_{i/\text{cr}} = rac{S_{\text{cr}} \cdot Q_i}{S_i \cdot Q_{\text{cr}}}$$
, где

 S_{i} , $S_{\rm cr}$ – площади пиков исследуемого компонента (фенилацетата) и внутреннего стандарта (нафталина), мм²;

 $Q_{i},\ Q_{\rm cr}$ – количество исследуемого компонента (фенилацетата) и внутреннего стандарта (нафталина), мкг.

По результатам 7 измерений определяется среднее значение градуировочного коэффициента $K_{i/\!c_{
m T}}$ и строится градуировочный график в координатах градуировочный коэффициент — отношение площадей пиков $S_i/S_{
m cr}$.

Градуировку проверяют 1 раз в квартал и при смене партии реактивов.

7.5. Отбор проб

Отбор проб мочи в объеме не менее 200 см³ производят в тщательно вымытый стеклянный сосуд с притертой пробкой. Анализ мочи проводить сразу или хранить в холодильнике не более 12 ч после отбора пробы.

8. Выполнение измерений

Пробу мочи в объеме 50 см³ помещают в делительную воронку объемом 250 см³, добавляют внутренний стандарт – нафталин 0,1 см³ (исходный аттестованный раствор 400 мкг/см³) и 2 г кристаллического карбоната натрия. Плавным покачиванием перемешивают содержимое воронки, затем вводят в воронку 0.3 см³ уксусного ангидрида и встряхивают в течение 0,5 мин для перевода фенола в уксуснокислый эфир. Продукт ацилирования дважды экстрагируют метиленхлоридом порциями по 2,5 см³ в течение 2 мин. Экстракты объединяют и центрифугируют в течение 10 мин. После удаления белка объединенные органические вытяжки помещают в бюксу и упаривают под ИК-лампой до 1 см³. Полученный экстракт хроматографируют и проводят количественное определение анализируемого соединения в подготовленной пробе методом внутреннего стандарта. Процедуру повторяют аналогично для второго образца и проводят выполнение измерений двух параллельных проб мочи. Условия выполнения измерений аналогичны условиям при установлении градуировочной характеристики (п. 7.4).

9. Вычисление результатов измерений

На хроматограмме рассчитывают площади пиков фенилацетата и внутреннего стандарта (нафталина).

За результат измерения принимают среднее арифметическое значение двух параллельных измерений X_{max} , X_{min} , расхождение между которыми не должно превышать значения предела повторяемости r_n (табл. 3).

Расчет концентрации фенола (мкг/см³) в биопробе вычисляют по формуле:

$$X = rac{S_i \cdot m_{
m cr} \cdot K_{i/
m cr}}{S_{
m cr} \cdot V}$$
 , где

X – концентрация фенола в биопробе, мкг/см³;

 S_i , S_{cr} – площади пиков фенилацетата и нафталина, мм²;

 $K_{i/\text{cr}}$ – градуировочный коэффициент (устанавливается по градуировочному графику $-K_{i/\text{cr}} - S_i/S_{\text{cr}}$);

 $m_{\rm cr}$ – навеска нафталина, мкг;

V – объем пробы, см³.

Результат измерения представляют в виде ($\overline{X} \pm \Delta$) мкг/см³, где

$$\overline{X}$$
 – средний результат анализа, мкг/см³, $\overline{X} = \frac{X_{max} + X_{min}}{2}$

при условии:
$$X_{\max} - X_{\min} \le \frac{r_n}{100} \cdot \frac{X_{\max} + X_{\min}}{2}$$
, где

 X_{max} — максимальный результат из 2-х параллельных измерений; X_{min} — минимальный результат из 2-х параллельных измерений;

 r_n — значение предела повторяемости, %;

 Δ – характеристика погрешности, мкг/см³ при P = 0,95, равная:

$$\Delta = \frac{\delta \cdot \overline{X}}{100}, \ \ \text{где} \ \ \delta \ - \ \ \text{относительное} \ \ \text{значение} \ \ \text{характеристики} \ \ \text{по-грешности}, \% \ (\text{табл. 2}).$$

10. Внутренний контроль качества результатов измерений

Внутренний контроль качества (ВКК) результатов измерений – повторяемость, внутрилабораторная прецизионность (воспроизводимость), точность – осуществляют с целью получения оперативной информации о качестве измерений и принятия при необходимости оперативных мер по его повышению в соответствии с нормативным документом МИ 2335—2003 «ГСОЕИ. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа». Методика выполнения измерений обеспечивает получение результатов измерений с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в табл. 2 и 3.

Таблица 2 Диапазон измерений, значения показателей точности, повторяемости, воспроизволимости

Наименование определяемого компонента и диапазон измерений, мкг/см ³	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_{\rm f}$, %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), $\sigma_{R_{\overline{X}\ell}},\%$	Показатель точности (границы относительной погреппности при вероятности $P=0.95$), $\pm \delta$, %
Фенол, от 0,04 до 0,40 вкл.	6,9	2,9	10,0

Таблица 3 Значения пределов повторяемости и воспроизводимости при доверительной вероятности P = 0.95

Наименование определяемого компонента и диапазон измерений, мкг/см ³	Предел повторяемости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами параллельных определений), r_n , %	Предел внутрилабораторной воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в одной лаборатории, но в разных условиях), $R_{\overline{M}\ell}$, %
Фенол, от 0,04 до 0,40 вкл.	10,3	8,0

10.1. Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят раз в квартал в анализируемой серии измерений. Определяют содержания исследуемых соединений в градуировочных растворах, которые соответствуют началу, середине и концу градуировочного интервала. Градуировка признается стабильной, если расхождение между заданным и измеренным значением концентраций не превышает 5 %.

10.2. Контроль повторяемости

Относительное расхождение между результатами двух измерений, выполненных в соответствии с методикой одним оператором при измерении образцов одной и той же рабочей пробы, с использованием одних и тех же средств измерений и реактивов, в течение возможно минимального интервала времени, не должно превышать значения предела повторяемости r_n , (табл. 3).

Повторяемость результатов параллельных измерений признают удовлетворительной, если

$$X_{max} - X_{min} \le \frac{r_n}{100} \cdot \frac{X_{max} + X_{min}}{2}$$
, где

 r_n – значение предела повторяемости, %;

 X_{max} – максимальный результат из 2-х параллельных измерений;

 X_{min} — минимальный результат из 2-х параллельных измерений.

Если условие не выполняется, эксперимент повторяют. При повторном получении отрицательного результата выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

10.3. Контроль воспроизводимости

Внутренний контроль воспроизводимости проводят с использованием рабочей пробы. Пробу делят на две равные части и анализируют в

соответствии с методикой, максимально варьируя условия проведения анализа (разные операторы, разное время, разные партии реактивов одного типа, разные наборы мерной посуды и т. д.). Воспроизводимость результатов контрольных измерений признают удовлетворительной, если выполняется условие:

$$\left|\overline{X}_{I}-\overline{X}_{2}\right| \leq \frac{R_{\overline{X}_{I}}}{100} \cdot \frac{\overline{X}_{I}+\overline{X}_{2}}{2}$$
, где

 \overline{X}_I — средний результат анализа рабочей пробы из 2-х параллельных измерений, мкг/см 3 ;

 \overline{X}_2 – средний результат анализа рабочей пробы из 2-х параллельных измерений, полученный в других условиях, мкг/см³;

 $R_{\overline{\chi}\ell}$ — значение предела внутрилабораторной воспроизводимости, % (табл. 3).

Расхождение между результатами измерений \overline{X}_1 и \overline{X}_2 , полученными в разных условиях, не должно превышать значений показателя воспроизводимости $R_{\overline{X}\ell}$ при доверительной вероятности P=0,95, указанных в табл. 3.

Если условие не выполняется, эксперимент повторяют. При повторном получении отрицательного результата выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

10.4. Контроль точности

Контроль точности с использованием метода добавок состоит в сравнении результата контрольной процедуры, равного разности между результатом контрольного измерения содержания фенола в пробе с известной добавкой (\overline{X}^1) в рабочей пробе без добавки (\overline{X}) и величиной добавки C_{δ} (добавка должна составлять не менее 40 % от содержания фенола в рабочей пробе) с нормативом точности K.

Результаты контроля признаются удовлетворительными, если выполняется условие:

$$|\,\overline{\!X}{}^1-\overline{\!X}-C_{\scriptscriptstyle\partial}^{}\,|\,=K_k^{}$$
 , где

 \overline{X}^1 — средний результат контрольного измерения содержания определяемого компонента в рабочей пробе с известной добавкой из 2-х параллельных измерений, мкг/см 3 ;

 \overline{X} — средний результат контрольного измерения содержания определяемого компонента в рабочей пробе из 2-х параллельных измерений, мкг/см³;

 C_{δ} – величина добавки к пробе, мкг/см³.

$$K = 0.84 \cdot \sqrt{\left(\frac{\delta}{100} \cdot \overline{X}\right)^2 + \left(\frac{\delta}{100} \cdot \overline{X}^1\right)^2}$$

Качество контрольной процедуры признают удовлетворительной при выполнении условия: $K_k \le K$.

При превышении оперативного контроля погрешности эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, устраняют их и процедуру контроля повторяют.

Периодичность контроля исполнения процедуры ВКК регламентируют в руководстве по качеству лаборатории.

Литература

1. Бандман А. Л., Войтенко Г. А., Волкова Н. В. и др. Вредные химические вещества. Углеводороды. Галогенпроизводные углеводородов: Справ. изд. /Под ред. В. А. Филова и др. Л.: «Химия», 1990.

Методические указания разработаны Пермским научно-исследовательским клиническим институтом детской экопатологии (Т. С. Уланова, Т. В. Нурисламова, Н. А. Попова).