4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение химических соединений и элементов в биологических средах

Сборник методических указаний МУК 4.1.3056—13, 4.1.3057—13 МУК 4.1.3158—4.1.3161—14 МУК 4.1.3230—4.1.3233—14

Издание официальное

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение химических соединений и элементов в биологических средах

Сборник методических указаний МУК 4.1.3056—13, 4.1.3057—13 МУК 4.1.3158—4.1.3161—14 МУК 4.1.3230—4.1.3233—14

Об2 Определение химических соединений и элементов в биологических средах: Сборник методических указаний.—-М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2015.——168 с.

ISBN 978---5---7508---1415---2

- 1. Сборник подготовлен творческим коллективом авторов в составе: д.б.н., проф. А. Г. Малышева (руководитель), к.б.н. А. А. Ермаков, В. А. Шохин (ФГБУ «Научно-исследовательский институт экологии человека и гигиены окружающей среды им. А. Н. Сысина» Минздрава России).
- 2. Методические указания рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благо-получия человека.
- 3. Методические указания утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой.
 - 4. Введены впервые.

ББК 28.072

Ответственный за выпуск Н. В. Митрохина

Редактор Л. С. Кучурова Компьютерная верстка Е. В. Ломановой

Подписано в печать 17.12.15

Формат 60х84/16

Тираж 125 экз.

Печ. л. 10,5 Заказ 87

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 отделением издательского обеспечения отдела научно-методического обеспечения Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора 117105, Москва, Варшавское ш., 19а

Реализация печатных изданий, тел./факс: 8 (495) 952-50-89

- © Роспотребнадзор, 2015
- © Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2015

МУК 4.1.3056—13, 4.1.3057—13, 4.1.3158—4.1.3161—14, 4.1.3230—4.1.3233—14

Содержание

Введение4
Измерение массовых концентраций винилхлорида и 1,2-дихлорэтана в пробах крови методом газохроматографического анализа равновесного пара: МУК 4.1.3056—135
Измерение массовой концентрации хлорэтанола в пробах крови методом капиллярной газовой хроматографии: МУК 4.1.3057—1318
Измерение массовой концентрации акролеина в крови методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3158—1431
Измерение массовой концентрации акрилонитрила в крови методом капиллярной газовой хроматографии: МУК 4.1.3159—1445
Измерение массовых концентраций фталатов (диметилфталата, диотилфталата, дибутилфталата, бензилбугилфталата, ди(2-этилгексил)фталата) в молоке методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3160—14
Измерение массовых концентраций свинца, кадмия, мышьяка в крови методом масс-спектрометрии с индуктивно связанной плазмой: МУК 4.1.3161—1476
Измерение массовых концентраций химических элементов в биосредах (кровь, моча) методом масс-спектрометрии с индуктивно связанной плазмой: МУК 4.1.3230—14
Измерение массовых концентраций N-нитрозоаминов (N-нитрозодиметиламин, N-нитрозодиэтиламин) в моче методом капиллярной газовой хроматографии: МУК 4.1.3231—14123
Измерение массовой концентрации акролеина в моче методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3232—14137
Измерение массовых концентраций 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в крови методом капиллярной газовой хроматографии: МУК 4.1.3233—14151

МУК 4.1.3056—13, 4.1.3057—13, 4.1.3158—4.1.3161—14, 4.1.3230—4.1.3233—14

Введение

Включенные в сборник 10 методических указаний по определению химических соединений в биологических средах предназначены для использования в химико-аналитических исследованиях при проведении биомониторинга состояния здоровья населения, для практического использования в рамках социально-тигиенического мониторинга на территориях с высокой антропогенной нагрузкой, а также могут быть использованы для диагностических целей в рамках осуществления государственного санитарного надзора, контроля, экспертизы, расследований. Методические указания предназначены для специалистов химико-аналитических лабораторий системы Роспотребнадзора, научно-исследовательских институтов, работающих в области экологии человека, гигиены окружающей среды и защиты прав потребителей.

Методические указания, включенные в сборник, разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ Р 8.563—96 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений», ГОСТ Р 1.5—92 «ГСС. Общие требования к построению, изложению, оформлению и содержанию стандартов», МИ 2335—95 «Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа», МИ 2336—95 «Характеристики погрешности результатов количественного химического анализа. Алгоритм оценивания».

Все методики измерения прошли метрологическую аттестацию в соответствии с правилами ПР 50.2.002—94 «ГСИ. Порядок осуществления государственного метрологического надзора за выпуском, состоянием и применением средств измерений, аттестованными методиками выполнения измерений, эталонами и соблюдением метрологических правил и норм».

В методических указаниях, включенных в сборник, приведены методы определения 15 органических соединений и 15 тяжелых металлов и элементов в биологических средах, в том числе 9 веществ и 15 элементов — в крови, 3 вещества и 12 элементов — в моче и 5 веществ — в молоке. Определение токсичных веществ и элементов основано на использовании современных высокочувствительных методов физико-химического анализа — капиллярной газовой хроматографии и газохроматографическом анализе равновесного пара, высокоэффективной жидкостной хроматографии и масс-спектрометрии с индуктивно связанной плазмой.

Методические указания одобрены и рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека и утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека — Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации.

УТВЕРЖДАЮ

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

А. Ю. Попова

19 декабря 2014 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение массовых концентраций 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в крови методом капиллярной газовой хроматографии

Методические указания МУК 4.1.3233—14

Свидетельство о метрологической аттестации № 88-16374-241-01.00076-2012 от 26.11.2013.

1. Назначение и область применения

- 1.1. Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода капиллярной газовой хроматографии для измерения массовой концентрации 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в пробах крови в диапазоне концентрации для 2,4-дихлорфенола от 0,05 до 0,8 мг/дм³ и для 2,4,6-трихлорфенола от 0,05 до 0,9 мг/дм³.
- 1.2. Методические указания по измерению массовой концентрации 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в пробах крови предназначены для использования в санитарно-гигиенических, экологических, лечебных и научных организациях, осуществляющих деятельность в области профпатологии и экологии человека.
 - 1.3. Методические указания носят рекомендательный характер.

2. Физико-химические и токсикологические свойства

- **2,4-дихлорфенол** бесцветные игольчатые кристаллы. Относится к опасным веществам.
- **2,4,6-трихлорфенол** ромбические кристаллы. Относится к опасным веществам.
- 2,4-дихлорфенол и 2,4,6-трихлорфенол оказывают эмбриотоксическое, тератогенное и мутагенное действие, вызывают поражение верхних дыхательных путей, легких, печени, почек, миокарда, селезенки.

2,4-дихлорфенол	
Регистрационный номер CAS	120-83-2
Формула	$C_6H_4C_{12}O$
Молекулярная масса	163
T_{nn} , °C	45 ± 1
T _{кип.} , °C	210
Растворимость в воде, г/100 мл при 20 °C	0,5
Давление паров, кПа при 53 °C	133
Класс опасности	4
2,4,6-трихлорфенол	
Регистрационный номер CAS	88-06-2
Формула	$C_6H_3C_{13}O$
Молекулярная масса	197,44
T_{nn} , °C	68 ± 1
$T_{\text{KHfL}}, ^{\circ}C$	244,5
Растворимость в воде	не растворим
Давление паров, Па при 76,5 °C	133
Класс опасности	4

3. Метрологические характеристики методики выполнения измерений

При соблюдении всех регламентированных условий и проведении анализа в точном соответствии с данной методикой значения погрешности (и ее составляющих) результатов измерений не превышают значений, приведённых в табл. 1.

Таблица 1 Диапазон измерений, значения точности (правильности и прецизионности) методики

		Показатель	Показатель	Показатель	Предел повторяе-
	Диапазон	точности	повторяемо-	воспроизво-	мости (относитель-
	измере-	(границы	сти (относи-	димости (от-	ное значение допус-
Объект	ний мас-	относитель-	тельное сред-	носительное	каемого расхож-
изме-	совой	ной погреш-	неквадрати-	среднеквадра-	дения между дву-
рения	концент-	ности при	ческое от-	тическое от-	мя результатами
	рации,	вероятности,		клонение вос-	измерений, полу-
	мг/дм³	P = 0.95),	повторяемо-	производи-	ченными в одной
		±δ,%	сти), о _г , %	мости), σ_R , %	лаборатории), r , %
	2,4-дихлорфенол				
Vnon	от 0,05 до	24	4	12	17
Кровь	0,8 вкл.	24	6	12	17
	2,4,6-трихлорфенол				
Кровь	от 0,05 до	22	5	11	14
F 7.22	0,9 вкл.				

Значения показателя точности используют:

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

4. Метод измерения

Выполнение измерений массовой концентрации 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в пробе крови проводят методом капиллярной газовой хроматографии с использованием детектора электронного захвата и применением химической модификации. Методика модификации и количественного определения 2,4-дихлорфенола в крови основана на экстракционном концентрировании 2,4-дихлорфенола из крови методом жидкостной экстракции в кислой среде, бромировании органического экстракта, содержащего 2,4-дихлорфенол, бромной водой и проведении этерификации трифторуксусным ангидридом в среде пиридина.

Методика количественного определения 2,4,6-трихлорфенола в крови основана на экстракционном концентрировании 2,4,6-трихлорфенола из крови методом жидкостной экстракции в кислой среде и проведении этерификации в органическом экстракте трифторуксусным ангидридом при добавлении пиридина.

Определению не мешают хлороформ, тетрахлорметан и другие хлорфенолы в количествах, не превышающих установленную величину.

Длительность анализа, включая экстракцию, бромирование и этерификацию биопробы, -3 часа.

5. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы

5.1 Средства измерений

Хроматограф газовый с детектором электронного захвата и капиллярной колонкой
Термометр жидкостной стеклянный ГОСТ 28498
Секундомер 60-минутный счетчик с ценой деления 0,2 мин. Диапазон рабочих температур от -20 до + 40 °C ТУ 25-1894.003—90
Микрошприцы, диапазон дозируемого объема
1—10 мкл с ценой деления 0,2 мкл, погрешность 1 % ТУ 2.833.106—2000

МУК 4.1.3233---14

Весы лабораторные равноплечие 2-го класса	
точности; наибольший предел взвешивания	
200 г, диапазон взвешивания по шкале мг от	
0 до 100 мг, цена деления делительного уст-	
ройства – 0,05 мг. Погрешность взвешивания	
по шкале мг \pm 0,15 мг	ГОСТ Р 53228—08
Меры массы	ΓΟCT 7328—01
Колбы мерные вместимостью 2-100-2,	
$2-1000-2 \text{ cm}^3$	ΓΟCT 1770—74
Пипетки градуированные 1-го класса точности	
вместимостью 1-2-1-1, 1-2-1-2, 1-2-2-5 см ³	ГОСТ 29227—91
Мерный стакан вместимостью 1 дм ³	ГОСТ 2393290
Воронка делительная	ГОСТ 23932—90
Дозаторы жидкости механические с	
погрешностью $\pm 0,1$ мм ³ , объемом дозирования	
$1-5 \text{ cm}^3$, $100-1 000 \text{ mm}^3$, $20-200 \text{ mm}^3 \text{ c}$	
одноразовыми наконечниками	ГОСТ 28311—89

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

5.2. Реактивы

Вода для лабораторного анализа (бидистилли-	
рованная)	ГОСТ 52501—05
Спирт этиловый ректифицированный	ΓΟCT P 516522000
Калий двухромовокислый, чда	ГОСТ 4220—75
Серная кислота концентрированная, осч	ГОСТ 1426278
Щавелевая кислота, хч	ГОСТ 22180—76
Толуол, осч 22-5	ТУ 263106544493179—01
Трифторуксусный ангидрид	
Пиридин, чда	ГОСТ 13647—78
Натрий сернисто-кислый, чда	ГОСТ 195—77
Натрий серно-кислый безводный, чда	ГОСТ 416676
Калий бромистый, хч	ГОСТ 4160—74
Бром, хч	ГОСТ 4109—79
Стандартный образец 2,4-дихлорфенола	
высокой чистоты	ГСО 7198—95
Стандартный образец 2,4,6-трихлорфенола	
высокой чистоты	ГСО 7103—94

Примечание. Допускается использование реактивов с более высокой квалификацией.

5.3. Вспомогательные устройства, материалы

Хроматографическая капиллярная колонка из кварцевого стекла с внутренним диаметром 0,32 мм длиной 30 м и толщиной пленки 1,8 мкм

Редуктор кислородный ТУ 3645-032-00220531—97

Сушильный шкаф, обеспечивающий нагрев до 150 °C с погрешностью ± 5 °C ТУ 16.531.743—83

Центрифуга лабораторная медицинская с

частотой вращения от 1 000 до 8 000 об./мин ГОСТ 12.2.025—76

 Азот газообразный
 ГОСТ 9293—74

 Водород технический
 ГОСТ 3022—80

Бумага фильтровальная лабораторная Пробирки вакуумные для забора крови с напылением гепарина вместимостью 6 см³ Пробирки из полипропилена конические градуированные на 15 см³, TC 15A

Примечание. Допускается использование вспомогательных устройств и материалов аналогичного назначения, технические характеристики которых не уступают указанным.

6. Требования безопасности и охраны окружающей среды

- 6.1. При выполнении работ необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007—76.
- 6.2. Помещение лаборатории должно быть оборудовано приточновытяжной вентиляцией и соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—83.
- 6.3. При выполнении измерений с использованием газового хроматографа соблюдают правила электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ Р 12.1.019—09 и инструкцией по эксплуатации прибора.
- 6.4. При работе с сосудами, работающими под давлением, необходимо соблюдать правила их устройства и безопасной эксплуатации в соответствии с ПБ 03-576-03.
- 6.5. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать допустимых значений по ГОСТ 12.1.005—88, ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и 2.2.5.2308—07.

- 6.6. Организуют обучение работающих безопасности труда по ГОСТ 12.0.004—90.
- 6.7. При работе с биологическими средами соблюдают санитарноэпидемиологические правила СП 1.3.2322—08.

7. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются специалисты, имеющие квалификацию не ниже инженера-химика и опыт работы в химической лаборатории, прошедшие обучение и владеющие техникой проведения работ на газовом хроматографе.

8. Условия измерений

При выполнении измерений в лаборатории соблюдают следующие условия:

- температура окружающего воздуха (20 \pm 5) °C;

– атмосферное давление от 84,0 до 106,7 кПа (630—

800 мм рт. ст.);

- относительная влажность воздуха от 30 до 80 %;

- напряжение в сети (220 ± 10) В;

- частота переменного тока (50 ± 10) Γ ц.

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

9. Подготовка к выполнению измерений

При подготовке к выполнению измерений проводят следующие работы:

- подготовка стеклянной посуды;
- подготовка хроматографической системы;
- приготовление растворов для градуировки;
- построение градуировочной характеристики;
- отбор проб.

9.1. Подготовка посуды

В термостойкий стакан вместимостью 1 дм³ помещают 25 г калия двухромовокислого, осторожно приливают по палочке частями, тщательно перемешивая, 1 дм³ концентрированной серной кислоты.

Используемую посуду необходимо замочить в свежеприготовленном 3 %-м растворе бихромата калия в серной кислоте, промыть проточной водопроводной водой, ополоснуть дистиллированной водой и высушить в сушильном шкафу при температуре 105 °C.

9.2. Подготовка хроматографической системы

Подготовку хроматографа к работе осуществляют в соответствии с инструкцией по эксплуатации хроматографа.

9.2.1. Подготовка хроматографической колонки.

Хроматографическую колонку перед эксплуатацией устанавливают в хроматограф и, не подключая к детектору, кондиционируют в токе газа-носителя (азота) с расходом 4 см³/мин при температуре 240 °C в течение 2 ч. После охлаждения колонку подключают к детектору и проверяют стабильность нулевой линии при рабочей температуре термостата колонок. При отсутствии мешающих влияний колонка готова к работе.

- 9.2.2. Устанавливают режим работы газового хроматографа в соответствии со следующими условиями:
- температурный режим термостата колонки: 135 °C с выдержкой 10 мин, подъём со скоростью 10 °С/мин до 250 °C;
 - режим испарителя: температура 260 °C;
 - режим детектора: температура 280 °C;
 - режим расхода газа-носителя (азота): 20 см³/мин;
 - время удерживания:
 - \circ 2,4-дихлорфенола: 7,08 \pm 0,05 мин;
 - \circ 2,4,6-трихлорфенола: 14,08 \pm 0,02.

Записывают нулевую линию при установленных режимных параметрах. При отсутствии флуктуации приступают к работе.

9.3. Приготовление растворов для градуировки

- 9.3.1. Приготовление исходного раствора 2,4-дихлорфенола. Используется готовый стандартный образец 2,4-дихлорфенола высокой чистоты ГСО 7198—95. Масса ГСО в ампуле составляет не менее 0,1 г. В мерной пробирке объемом 10 см³ взвешивают 5 мг сухого вещества 2,4-дихлорфенола и добавляют пипеткой 10 см³ метанола. Массовая концентрация 2,4-дихлорфенола в исходном растворе составляет 500 мкг/см³. Срок хранения раствора в течение 30 дней.
- 9.3.2. Приготовление рабочего раствора 2,4-дихлорфенола. В мерную пробирку объемом 2 см³, содержащую толуол в объеме 0,5 см³, вводят дозатором 0,5 см³ исходного раствора 2,4-дихлорфенола. Массовая концентрация 2,4-дихлорфенола в рабочем растворе для градуировки составляет 0,25 мг/см³. Срок хранения раствора 5 часов.
- 9.3.3. Приготовление исходного раствора 2,4,6-трихлорфенола. Используется готовый стандартный образец 2,4,6-трихлорфенола высокой чистоты ГСО 7103—94. Масса ГСО в ампуле составляет не менее 0,1 г. В мерную колбу объемом 25 см³, вносят навеску 2,4,6-трихлорфе-

нола массой 0,0221 г и заполняют колбу до метки толуолом. Массовая концентрация 2,4,6-трихлорфенола в исходном растворе составляет 0,884 мг/см³. Срок хранения раствора в течение 30 дней.

- 9.3.4. Приготовление рабочего раствора 2,4,6-трихлорфенола. В мерную пробирку объемом 2 см³, содержащую толуол в объеме 0,5 см³, вводят дозатором 0,5 см³ исходного раствора 2,4,6-трихлорфенола. Массовая концентрация 2,4,6-трихлорфенола в рабочем растворе для градуировки составляет 0,442 мг/см³. Срок хранения раствора 5 часов.
- 9.3.5. Приготовление 10 %-го раствора щавелевой кислоты. 10 г щавелевой кислоты растворяют в небольшом количестве бидистиллированной воды, количественно переносят в мерную колбу на 100 см³ и заполняют колбу до метки водой.
- 9.3.6. Приготовление раствора серной кислоты (1:3). В термостойкий химический стакан помещают 60 см³ бидистиллированной воды, при непрерывном помешивании приливают 20 см³ концентрированной серной кислоты. Раствор охлаждают. Срок хранения неограничен.
- 9.3.7. Приготовление 10 %-го раствора сернисто-кислого натрия. Растворяют 10 г сернисто-кислого натрия в небольшом количестве бидистиплированной воды, количественно переносят в мерную колбу на 100 см³ и заполняют колбу до метки водой. Срок хранения 1 месяц.
- 9.3.8. Приготовление раствора бромирующего реактива. Растворяют 20 г бромистого калия в небольшом количестве бидистиллированной воды, количественно переносят в мерную колбу на 100 см³ и заполняют колбу до метки водой. К полученному раствору приливают 0,5 см³ брома. Раствор хранят в темной склянке. Срок хранения 1 месяц.
- 9.3.9. Приготовление растворов 2,4-дихлорфенола для градуировки. В пробирку объемом 13,0 см³, содержащую 5,0 см³ бидистиплированной воды, вводят микрошприцем различные объемы рабочих растворов 2,4-дихлорфенола для градуировки согласно табл. 2. Каждая серия состоит из 5 растворов для градуировки.

Таблица 2 Растворы для установления градуировочной характеристики

Номер рабочего раствора для градуировки	1	2	3	4	5
Объем рабочего раствора $(c = 0.25 \text{ мг/см}^3)$, мм ³	1	2	4	8	16
Массовая концентрация 2,4-дихлорфенола, мг/дм ³	0,050	0,100	0,200	0,400	0,800

при определении концентраций 2,4-дихлорфенола

0.530

0.884

9.3.10. Приготовление растворов 2,4,6-трихлорфенола для градуировки. В пробирку объемом 13,0 см³, содержащую 5,0 см³ бидистиллированной воды, вводят дозатором различные объемы рабочих растворов 2,4,6-трихлорфенола для градуировки согласно табл. 3. Каждая серия состоит из 5 растворов для градуировки.

Таблица 3 Растворы для установления градуировочной характеристики

при определении концентраций 2,4,6-трихлорфенола					
Номер рабочего раствора для градуировки	1	2	3	4	5
Объем рабочего раствора $(c = 0.442 \text{ мг/см}^3), \text{ мм}^3$	0,6	1	2	6	10
Массовая концентрация	0.052	0.000	0.117	0.520	0.004

0,088

0.117

2,4,6-трихлорфенола, мг/дм³

9.4. Построение градуировочной характеристики

0.053

Перед приготовлением градуировочных растворов необходимо удостовериться, что применяемая кровь не содержит 2,4-дихлорфенол и 2,4,6-трихлорфенол.

Градуировочные характеристики устанавливают на градуировочных растворах 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола методом абсолютной градуировки. Приготовленные растворы хроматографируют на капиллярной колонке не менее 5 раз. На полученной хроматограмме определяют площади пиков определяемых компонентов и по средним результатам измерений по 5 концентрациям для градуировки строят градуировочную характеристику. Она выражает зависимость площади пика исследуемых веществ на хроматограмме (мВ – при автоматическом обсчете с использованием программно-аппаратного комплекса) от содержания $(M\Gamma/дM^3)$.

2,4-дихлорфенол. В пробирку объемом 13,0 см³ помещают 5,0 см³ бидистиллированной воды и градуировочный раствор 2,4-дихлорфенола (табл. 2). Затем добавляют 2,5 см³ толуола и проводят экстракционное концентрирование в течение 5 мин. К полученному экстракту добавляют раствор бромирующего реактива V = 2 см³ и 0,4 см³ разбавленной серной кислоты (1:3) и бромируют в течение 5 мин. После завершения бромирования избыток брома нейтрализуют 0,6 см³ раствора сернистокислого натрия. Для отделения органического растворителя (толуол) экстракт центрифугируют в течение 2-3 мин при 8 000 об./мин и затем сущат сульфатом натрия массой 0.5 г.

Превращение бромпроизводного в эфиры осуществляют путем ацетилирования с помощью трифторуксусного ангидрида ($V=0,1~{\rm cm}^3$) в среде пиридина ($V=0,1~{\rm cm}^3$) в органическом растворителе в течение 5 мин.

Полученный эфир (трифторацетата 2,4-дихлорфенол) в объеме 1 мм^3 анализируют методом ГХ/ЭЗД. Процедуру повторяют аналогично для каждого градуировочного раствора. На полученной хроматограмме определяют площади пиков определяемых компонентов и по средним результатам из 5 серий строят градуировочную характеристику.

2,4,6-трихлорфенол. В пробирку объемом 13,0 см³ помещают 5,0 см³ бидистиллированной воды и градуировочный раствор 2,4,6-трихлорфенола (табл. 3). Затем добавляют 2,5 см³ толуола и проводят экстракционное концентрирование в течение 5 мин.

Полученный экстракт центрифугируют в течение 2—3 мин при 8 000 об./мин. и затем сущат сульфатом натрия массой 0,5 г. Превращение 2,4,6-трихлорфенола в простые эфиры осуществляют путем ацетилирования с помощью трифторуксусного ангидрида ($V = 0.1 \, \text{cm}^3$) в среде пиридина ($V = 0.1 \, \text{cm}^3$) в органическом растворителе в течение 5 мин.

Полученный эфир (2,4,6-трихлорфенилтрифторацетат) в объеме 1 мм^3 анализируют методом ГХ/ЭЗД. Процедуру повторяют аналогично для каждого градуировочного раствора. На полученной хроматограмме определяют площади пиков определяемых компонентов и по средним результатам из 5 серий строят градуировочную характеристику.

Градуировку проводят 1 раз в месяц и при смене реактивов.

9.5. Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят 1 раз в квартал в анализируемой серии измерений. Образцами для контроля стабильности являются градуировочные растворы, выбранные таким образом, чтобы массовая концентрация 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола соответствовала нижней, верхней границам и середине диапазона построения градуировочной характеристики. Градуировка признается стабильной при выполнении условия:

$$\left|C_{m}-C\right|\leq0,10\cdot C,$$
 где (1)

C — заданная массовая концентрация 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в градуировочном растворе;

 C_m — результат измерения массовой концентрации 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в образце для градуировки.

При невыполнении условия стабильности градуировочной характеристики эксперимент повторяют с другим градуировочным раствором. При повторном невыполнении условия стабильности градуировочной характеристики выясняют и устраняют причины нестабильности градуировочной характеристики.

9.6. Отбор проб

Отбор проб венозной крови объемом не менее 10 см³ производят в одноразовый шприц, оттуда переносят в пластмассовые пробирки с антикоагулянтом и закручивающимися крышками (использование резиновых крышек недопустимо). В качестве антикоагулянта используется гепарин (из расчета на 5 см³ крови – 0,05 см³ гепарина с концентрацией 5 000 ЕД/см³). Анализ крови проводят в течение суток. Возможно хранение пробы крови в морозильной камере не более пяти дней.

10. Выполнение измерений

2,4-дихлорфенол. Анализируемую пробу крови V=5 см³ помещают в пробирку вместимостью 13,0 см³, приливают 3,0 см³ бидистиллированной воды, 1 см³ 10 %-го раствора щавелевой кислоты и 2,5 см³ толуола и проводят экстракционное концентрирование в течение 5 мин. К полученному экстракту добавляют 2 см³ раствора бромирующего реактива и 0,4 см³ разбавленной (1:3) серной кислоты и бромируют в течение 5 мин. После завершения бромирования избыток брома нейтрализуют 0,6 см³ раствора сернисто-кислого натрия.

Для отделения органического растворителя (толуол) экстракт центрифугируют в течении 2—3 мин при 8 000 об./мин и затем сушат сульфатом натрия массой $0.5 \, \mathrm{r}$.

Превращение бромпроизводного в простые эфиры осуществляют путем ацетилирования с помощью трифторуксусного ангидрида $(0,1~{\rm cm}^3)$ в среде пиридина $(0,1~{\rm cm}^3)$ в органическом растворителе в течение 5 мин.

Полученный эфир (трифторацетата 2,4-дихлорфенол) в объеме 1 мм³ анализируют и проводят количественное определение анализируемого соединения в подготовленной пробе. Процедуру повторяют аналогично для второго образца и проводят выполнение измерений двух параллельных проб крови. Условия выполнения измерений аналогичны условиям при установлении градуировочной характеристики (п. 9.4).

2,4,6-трихлорфенол. Анализируемую пробу крови — 5 см³ помещают в пробирку вместимостью 13,0 см³, приливают 3,0 см³ бидистиллированной воды, 1 см³ 10 %-го раствора щавелевой кислоты и проводят экстракционное концентрирование 2,5 см³ толуола в течение 5 мин.

Полученный экстракт цетрифугируют в течение 2—3 мин при 8 000 об./мин и затем сушат сульфатом натрия массой 0,5 г. Превращение 2,4,6-трихлорфенола в простые эфиры осуществляют путем ацетилирования с помощью трифторуксусного ангидрида (0,1 см³) в среде пиридина (0,1 см³) в органическом растворителе в течение 5 мин.

Полученный эфир (2,4,6-трихлорфенилтрифторацетат) в объеме 1 мм³ анализируют и проводят количественное определение анализируемого соединения в подготовленной пробе. Процедуру повторяют аналогично для второго образца и проводят выполнение измерений двух параллельных проб крови. Условия выполнения измерений аналогичны условиям при установлении градуировочной характеристики (п. 9.4).

11. Обработка результатов измерений

- 11.1. На хроматограмме рассчитывают площадь пика и по градуировочной характеристике определяют массовую концентрацию 2,4-дихлорфенола $(C, \text{мг/дм}^3)$ и 2,4,6-трихлорфенола $(C, \text{мг/дм}^3)$ в крови.
- 11.2. За окончательный результат измерения принимают результат среднего арифметического значения двух результатов измерений, полученных в условиях повторяемости C_1 , C_2 (параллельных определений), для которых выполняется условие:

$$|C_1 - C_2| \le 0.01 \cdot r \cdot \frac{C_1 + C_2}{2}$$
, где (2)

r — предел повторяемости. Значения предела повторяемости приведены в табл. 4.

При невыполнении условия (2) получают дополнительно еще два результата измерений. За результат измерений принимают среднее арифметическое четырех результатов измерений (C_1 , C_2 , C_3 , C_4), полученных в условиях повторяемости, для которых выполняется условие:

$$\left|C_{\max,4} - C_{\min,4}\right| \leq 0.01 \cdot CR_{0.95}(4) \cdot \frac{C_l + C_2 + C_3 + C_4}{4}, \, \text{rge} \tag{3}$$

 $CR_{0,95}(4)$ — критический диапазон. Значения критического диапазона приведены в табл. 4;

 $C_{max,4}$ — наибольший результат измерений, полученный в условиях повторяемости;

 $C_{\min,4}$ — наименьший результат измерений, полученный в условиях повторяемости.

При невыполнении условия (3) в качестве окончательного результата измерений принимают медиану четырех результатов измерений, полученных в условиях повторяемости (параллельных определений).

Дополнительно выявляют и устраняют причины, приводящие к невыполнению условий (1) и (2).

Таблица 4
Значения пределов повторяемости, воспроизводимости и критического диапазона при доверительной вероятности *P* = 0,95

Диапазон измерений, мг/дм ³	Предел повторяе- мости (относи- тельное значение допускаемого рас- хождения между двумя результата- ми измерений, полученными в одной лаборатории в условиях повто- ряемости), r, %	Критический диапазон (относительное значение допускаемого расхождения между наибольшим и наименьшим из четырех результатов измерений, полученных в одной лаборатории в условиях повторяемости), $CR_{0.95}(4)$, %	Предел воспроизводимости (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в разных лабораториях), $R,\%$	
2,4-дихлорфенол				
От 0,05 до 0,8 вкл.	17	23	34	
	2,4,6-три	хлорфенол		
От 0,05 до 0,9 вкл.	14	19	31	

12. Оформление результатов измерений

Результат измерений представляют в виде ($\overline{C}\pm\Delta$) мг/дм³ , где

 \overline{C} — результат измерений массовой концентрации 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола, полученный в соответствии с процедурами раздела 9.4, мг/дм 3 ;

 Δ — абсолютная характеристика погрешности измерений массовой концентрации 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола, мт/дм³ при P=0,95, вычисляемое по формуле: $\Delta=\frac{\delta\cdot C}{100}$, где δ — относительное значение характеристики погрешности измерений массовой концентрации 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола, %.

13. Процедуры обеспечения достоверности измерений

13.1. Обеспечение достоверности измерений в пределах лаборатории организуют и проводят путем проведения оперативного контроля процедуры измерений и контроля стабильности результатов измерений в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-6 и РМГ 76.

Периодичность получения результатов контрольных процедур и формы их регистрации приводят в документах лаборатории, устанавли-

вающих порядок и содержание работ по организации методов контроля стабильности результатов измерений в пределах лаборатории.

13.2. Контроль процедуры измерений с использованием образцов для контроля.

Оперативный контроль процедуры измерений с использованием метода добавок проводят путем сравнения результата отдельно взятой контрольной процедуры K_{κ} с нормативом контроля K.

Результат контрольной процедуры K_{κ} рассчитывают по формуле:

$$K_{\kappa} = \left| \overline{C}' - \overline{C} - C_{\delta} \right|$$
, где

 \overline{C}' – результат измерений массовой концентрации 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в пробе с известной добавкой — среднее арифметическое двух результатов измерений, полученных в условиях повторяемости, расхождение между которыми удовлетворяет условию (1);

 \overline{C} — результат измерений массовой концентрации 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в исходной пробе — среднее арифметическое двух результатов измерений, полученных в условиях повторяемости, расхождение между которыми удовлетворяет условию (1);

 C_{α} – величина добавки.

Норматив контроля К рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{s,C_{co}'}^2 + \Delta_{s,C_{co}}^2}$$
 , где

 $\Delta_{s,C_{cp}'}$, $\Delta_{s,C_{cp}}$ – значения характеристики погрешности результатов измерений, установленные в лаборатории при реализации методики, соответствующие массовой концентрации 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в пробе с известной добавкой и в исходной пробе соответственно.

Примечание. Допустимо характеристику погрешности результатов измерений при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения: $\Delta_s = 0.84 \cdot \Delta$ с последующим уточнением по мере накопления информации в процессе контроля стабильности результатов измерений.

Процедуру измерений признают удовлетворительной при выполнении условия:

$$K_{\kappa} \le K$$
 (4)

При невыполнении условия (4) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (4) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

13.3. Проверка приемлемости результатов измерений, получаемых в условиях внутрилабораторной прецизионности.

Образцами для проверки приемлемости результатов измерений, получаемых в условиях внутрилабораторной прецизионности, являются образцы крови с внесенными в них добавками аттестованных растворов 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола, подготовленных в соответствии с пп. 9,3,1—9,3,5 и 9,3,10.

Проверку приемлемости результатов измерений, получаемых в условиях внутрилабораторной прецизионности (в пределах одной лаборатории, разными операторами, в разное время), проводят по результатам измерений массовых концентраций 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола в образцах крови с одинаковым содержанием 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола.

Результаты измерений признают приемлемыми при выполнении условия:

$$\frac{\left|C_{1}-C_{2}\right|}{(C_{1}+C_{2})/2}\cdot100\% \leq R_{s}, \text{ где}$$
(5)

 C_I и C_2 — результаты измерений массовых концентраций 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола, полученные в условиях внутрилабораторной прецизионности, т. е. в одной лаборатории в разное время, разными операторами;

 $R_{\rm n}$ — предел внутрилабораторной прецизионности, значения предела внутрилабораторной прецизионности приведены в табл. 5.

При невыполнении условия (5) процедуру повторяют. При повторном превышении предела внутрилабораторной прецизионности выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

Таблица 5

Значения предела внутрилабораторной прецизионности при доверительной вероятности P=0,95

Диапазон измерений, мг/дм ³	Предел внугрилабораторной прецизионности (относительное значение допускаемого расхождения между двумя результатами измерений, полученными в одной лаборатории в разное время, разными операторами), R_n , %			
2,4-дихлорфенол				
От 0,05 до 0,80 вкл. 22				
2,4,6-трихлорфенол				
От 0,05 до 0,9 вкл. 20				

13.4. Проверка приемлемости результатов измерений, получаемых в условиях воспроизводимости.

Образцами для проверки приемлемости результатов измерений, получаемых в условиях воспроизводимости, являются образцы крови с внесенными в них добавками аттестованного раствора 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола, подготовленные в соответствии с пп. 9.3.1—9.3.5 и 9.3.10.

Проверку приемлемости результатов измерений, получаемых в условиях воспроизводимости, проводят по результатам измерений массовых концентраций 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола из образцов крови (специально подготовленные образцы крови с внесенными добавками аттестованного раствора 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола) с одинаковым содержанием 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола.

Результаты измерений признают приемлемыми при выполнении условия:

$$\frac{\left|\bar{C}_{1} - \bar{C}_{2}\right|}{(\bar{C}_{1} + \bar{C}_{2})/2} \cdot 100 \% \le R$$
, где (6)

 \overline{C}_{l} и \overline{C}_{2} — результаты измерений массовых концентраций 2,4-дихлорфенола и 2,4,6-трихлорфенола;

R — предел воспроизводимости, значения предела воспроизводимости приведены в табл. 4.

При невыполнении условия (6) процедуру повторяют. При повторном превышении предела воспроизводимости выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

13.5. Оперативный контроль процедуры измерений, а также реализуемые процедуры контроля стабильности результатов выполняемых измерений приводят в документах лаборатории, устанавливающих порядок и содержание работ по организации методов контроля стабильности результатов измерений в пределах лаборатории.

Список нормативно-технических документов

- 1. ГОСТ Р 51652—2000 «Спирт этиловый ректифицированный».
- 2. ГОСТ Р ИСО 5725-6—02 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике».
- 3. ГОСТ 12.1.004—91 «ССБТ. Пожарная безопасность. Общие требования».

- 4. ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны».
- 5. ОСТ 12.1.007—76 «ССБТ. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности».
- 6. ГОСТ 12.1.019—09 «ССБТ. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты».
- 7. ГОСТ 12.4.009—83 «ССБТ. Пожарная техника для защиты объектов. Основные вилы. Размешение и обслуживание».
- 8. ГОСТ 195—77 «Реактивы. Натрий сернисто-кислый. Технические условия».
- 9. ГОСТ 1770—74 «Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки».
 - 10. ГОСТ 4109—79 «Реактивы. Бром. Технические условия».
- 11. ГОСТ 4160—74 «Реактивы. Калий бромистый. Технические условия».
- 12. ГОСТ 4220—75 «Реактивы. Калий двухромовокислый. Технические условия».
 - 13. ГОСТ 7328—01 «Гири. Общие технические условия».
- 14. ГОСТ 9293—74 «Азот газообразный и жидкий. Технические условия».
 - 15. ГОСТ 12026—76 «Бумага фильтровальная лабораторная».
 - 16. ГОСТ 13647—78 «Реактивы, Пиридин. Технические условия».
- 17. ГОСТ 14262—78 «Кислота серная особой чистоты. Технические условия».
- 18. ГОСТ 22180—76 «Реактивы. Кислота щавелевая. Технические условия».
- 19. СП 1.3.2322—08 «Безопасность работы с микроорганизмами III—IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней».
- 20. ГОСТ Р 53228—08 «Весы неавтоматического действия. Часть 1. метрологические и технические требования. Испытания».
- 21. ГОСТ 28311—89 «Дозаторы медицинские лабораторные. Общие технические требования и методы испытаний».
- $22.\ \Gamma OCT\ 28498-90$ «Термометр жидкостной стеклянный. Общие технические требования. Методы испытаний».
- $23.\ \Gamma OCT\ 29227-91\ «Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования».$
- 24. ГОСТ 52501—05 «Вода для лабораторного анализа. Технические условия».

- 25. РМГ 76—04 «Государственная система обеспечения единства измерений. Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа».
 - 26. ТУ 25-11.1592—81 «Бидистиллятор стеклянный типа БС».
 - 27. Система очистки воды Milli-QIntegral.
 - 28. ТУ 25-11.1630—84 «Шкаф вытяжной химический».
- 29. ТУ 3645-032-00220531---97 «Редуктор кислородный. Технические условия».

Примечание. При использовании настоящей методики измерений целесообразно проверить действие ссылочных стандартов на территории Российской Федерации по соответствующему указателю стандартов, составленному на 1 января текущего года, и по соответствующим информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный документ заменен (изменен), то при пользовании настоящей методикой измерений, следует руководствоваться замененным (измененным) стандартом. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

Методические указания разработаны ФБУН «Федеральный научный центр медико-профилактических технологий управления рисками здоровью населения» (авторы: Т. С. Уланова, Н. В. Зайцева, Т. В. Нурисламова, Н. А. Попова, Г. И. Терентьев).