

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение остаточных количеств пестицидов
в пищевых продуктах, сельскохозяйственном
сырье и объектах окружающей среды**

**Сборник
МУК 4.1.2758—4.1.2767—10**

ББК 51.21
О60

О60 **Определение** остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2011.—163 с.

1. Методические указания разработаны ФГУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана Роспотребнадзора».

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 14.10.2010 № 2).

3. Введены впервые.

ББК 51.21

© Роспотребнадзор, 2011

© Федеральный центр гигиены и
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2011

Содержание

Измерение концентраций клодинафоп-пропаргила в воздухе рабочей зоны, атмосферном воздухе населенных мест и смывах с кожных покровов операторов методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2758—10	4
Измерение концентраций пропизохлора в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2759—10	18
Измерение концентраций мепикват хлорида в воздухе рабочей зоны, атмосферном воздухе населенных мест и смывах с кожных покровов операторов методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2760—10	30
Определение остаточных количеств имидаклоприда в цитрусовых, ягодах и соке винограда методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2761—10	46
Измерение концентраций метрафенона в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2762—10	62
Измерение концентраций мезосульфурон-метила, иодосульфурон-метилнатрия, дифлофеникана и мефенпир-диэтила в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов хроматографическими методами: МУК 4.1.2763—10	75
Определение метрибузина в биологических средах экспериментальных животных (почках, печени, головном мозге, семенниках, моче, кале) методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2764—10 ...	95
Измерение концентраций диметоата в атмосферном воздухе населенных мест методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2765—10	111
Измерение концентраций тиенкарбазон-метила, ципросульфамида и изоксафлотола в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2766—10	121
Измерение концентраций флуоксастробина, клотианидина, протиокназола и тебуконазола в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов хроматографическими методами: МУК 4.1.2767—10	139

УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

16 ноября 2010 г.

Дата введения: 16 декабря 2010 г.

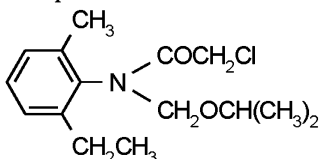
4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентраций пропизохлора в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом капиллярной газожидкостной хроматографии

Методические указания МУК 4.1.2759—10

Настоящие методические указания устанавливают метод капиллярной газожидкостной хроматографии для измерения концентрации пропизохлора в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов в диапазонах 0,2—2,0 мг/м³ и 0,4 – 4,0 мкг/смыв, соответственно.

2-хлор-6'-этил-N-изопропоксиметилацето-*o*-толуидид (ИЮПАК)



$C_{15}H_{22}ClNO_2$

Мол. масса 283,8

Маслянистая жидкость от светло-коричневого до пурпурного цвета, с ароматическим запахом. Разлагается при 243 °С. Температура плавления 21,6 °С. Плотность 1,097 г/см³ (20 °С). Давление паров 4,0 мПа (20 °С). Растворимость в воде 184 мг/дм³ при 20 °С. Растворим в большинстве органических растворителей. Гидролитически стабилен.

Краткая токсикологическая характеристика

Острая пероральная токсичность (LD₅₀) для крыс – 2 088 мг/кг (самки), 3 433 мг/кг (самцы); острая дермальная токсичность (LD₅₀) для

крыс – $> 2\,000$ мг/кг, острая ингаляционная токсичность (LC_{50}) для крыс $> 5\,000$ мг/дм³ воздуха.

Область применения

Пропизохлор – гербицид системного действия, абсорбируется корнями проростков. Применяется для уничтожения однолетних трав и некоторых широколистных сорняков при выращивании кукурузы, подсолнечника, сои, картофеля, гороха, фасоли и люпина.

ОБУВ в воздухе рабочей зоны – $0,86$ мг/м³.

1. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений с погрешностью, не превышающей $\pm 25\%$, при доверительной вероятности $0,95$.

2. Метод измерений

Измерения концентраций пропизохлора выполняют методом капиллярной газожидкостной хроматографии (ГЖХ) с электрозахватным детектором (ЭЗД).

Концентрирование пропизохлора из воздушной среды осуществляют на последовательно соединенные фильтр «синяя лента» и фильтр из пенополиуретана (ППУ), экстракцию с фильтров проводят ацетоном, смыв с кожных покровов – этиловым спиртом.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы – $0,2$ нг. Средняя полнота извлечения с фильтров – $95,4\%$, поверхности кожи – $94,9\%$.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. Средства измерений

Газовый хроматограф «Кристалл-2000М»,
снабженный электрозахватным детектором
с пределом детектирования по линдану
 $3,5 \times 10^{-14}$ г/с, предназначенный для работы

с капиллярной колонкой
Весы аналитические ВЛА-200
Меры массы

Микрошприц типа SGE-Cromatek,
емкостью 10 мм^3
Аспиратор ОП-442ТЦ, ЗАО «ОПТЕК»
г. Санкт-Петербург
Барометр-анероид М-67

Номер Госреестра 14516-08
ГОСТ 24104—2001
ГОСТ 7328—2001

Номер Госреестра 39206-08

Номер Госреестра 18860-05
ТУ 25.04-1797—75

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2,
цена деления 1 °С, пределы измерения 0—55 °С ТУ 25-2021.003—88
Колбы мерные вместимостью 100 см³ ГОСТ 1770—74
Пипетки градуированные 2-го класса точности
вместимостью 1,0; 2,0; 5,0 и 10,0 см³ ГОСТ 29227—91

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

3.2. Реактивы

Пропиозхлор, аналитический стандарт с содержанием действующего вещества 98,4 %, относительная погрешность аттестованного значения ± 0,3 %, CAS № 86763-47-51
Азот газообразный нулевой, марка А (99,999 %) в баллонах ТУ 6-21-39—96
Ацетон, осч ГОСТ 2603—79
н-Гексан, хч ТУ 6-09-4521—77
Калий углекислый (карбонат калия), хч, прокаленный ГОСТ 4221—76
Калий марганцевокислый (перманганат калия), хч ГОСТ 20490—75
Кислота серная концентрированная, осч ГОСТ 14262—78
Натрий углекислый, хч, 5 %-й водный раствор ГОСТ 83—79
Спирт этиловый ректифицированный ГОСТ Р 51652—2000
или ГОСТ 18300—87

Допускается использование реактивов иных производителей с аналогичной или более высокой квалификацией.

3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Аппарат для встряхивания типа АБУ-6с ТУ 64-1-2851—78
Баня водяная ТУ 4622603—75
Бумажные фильтры «синяя лента», обеззоленные ТУ 2642-001-05015242—07
Бязь хлопчатобумажная белая
Воронка Бюхнера ГОСТ 9147—80
Воронки конусные диаметром 40—45 мм ГОСТ 25336—82
Груша резиновая
Колба Бунзена ГОСТ 25336—82
Колбы конические круглодонные (для упаривания) на шлифе вместимостью 150 см³ ГОСТ 9737—93
Линейка ГОСТ 427—75
Механическая (бытовая) ломтерезка

Насос водоструйный	ГОСТ 25336—82
Пенополиуретан ППУ ПЕНОР 301 Арктика	ТУ 2254-018-329-57768—2002
Пинцет медицинский	ГОСТ 21241—89
Ректификационная колонна с числом теоретических тарелок не менее 30	
Ротационный вакуумный испаритель	
Стаканы химические с носиком, вместимостью 150 см ³	ГОСТ 25336—82
Стекловата	
Стекланные емкости вместимостью 100 см ³ с герметичной металлической крышкой	
Стекланные палочки	
Установка для перегонки растворителей	
Фильтродержатель	
Хроматографическая колонка капиллярная ДВ-1701, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,32 мм, толщина пленки сорбента 0,5 мкм	
Допускается применение другого оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.	

4. Требования безопасности

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007—76, требования по электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019—79, а также требования, изложенные в технической документации на газовый хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—83. Содержание вредных веществ в воздухе на должно превышать норм, установленных ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны». Организация обучения работников безопасности труда – по ГОСТ 12.0.004—90.

4.3. При работе с газами, находящимися в баллонах под давлением до 15 МПа (150 кгс/см²), необходимо соблюдать «Правила устройства и безопасной эксплуатации стационарных компрессорных установок, воздухопроводов и газопроводов под давлением», ПБ-03-576-03. Запрещается открывать вентиль баллона, не установив на нем понижающий редуктор.

5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускают специалиста, имеющего квалификацию не ниже лаборанта-исследователя, с опытом работы на газовом хроматографе, освоившего данную методику и подтвердившего экспериментально соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п. 13.

6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха $(20 \pm 5) ^\circ\text{C}$ и относительной влажности не более 80 %;
- выполнение измерений на газовом хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

7. Подготовка к выполнению измерений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка растворителей (при необходимости), приготовление градуировочных растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров и салфеток для отбора проб, отбор проб.

7.1. Очистка растворителей

7.1.1. Ацетон

Ацетон перегоняют над небольшим количеством перманганата калия и прокаленным карбонатом калия или подвергают ректификационной перегонке на колонне с числом теоретических тарелок не менее 30.

7.1.2. Гексан

Растворитель последовательно промывают порциями концентрированной серной кислоты, до тех пор, пока она не перестанет окрашиваться в желтый цвет, затем водой до нейтральной реакции промывных вод, перегоняют над прокаленным карбонатом калия.

7.2. Приготовление градуировочных растворов и растворов внесения

7.2.1. *Исходный раствор пропизохлора для градуировки (концентрация 200 мкг/см³).* В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 0,02 г пропизохлора, растворяют в 50—60 см³ ацетона, доводят ацетоном до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение месяца.

7.2.2. Раствор № 1 пропизохлора для градуировки и внесения (концентрация 20 мкг/см^3). В мерную колбу вместимостью 100 см^3 помещают 10 см^3 исходного раствора пропизохлора с концентрацией 200 мкг/см^3 (п. 7.2.1), разбавляют гексаном до метки.

Градуировочный раствор № 1 хранят в холодильнике при температуре $4—6 \text{ }^\circ\text{C}$ в течение месяца.

7.2.3. Рабочие растворы № 2—5 пропизохлора для градуировки и внесения (концентрация $0,2—2,0 \text{ мкг/см}^3$). В 4 мерные колбы вместимостью 100 см^3 помещают по $1,0$; $2,0$; $5,0$ и $10,0 \text{ см}^3$ градуировочного раствора № 1 с концентрацией 20 мкг/см^3 (п. 7.2.2), доводят до метки гексаном, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2—5 с концентрацией пропизохлора $0,2$, $0,4$, $1,0$ и $2,0 \text{ мкг/см}^3$, соответственно.

Растворы хранят в холодильнике при температуре $4—6 \text{ }^\circ\text{C}$ в течение 10-ти дней.

Растворы № 2—5 используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения действующего вещества методом «вне-сено-найдено».

7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика ($\text{мВ} \cdot \text{с}$) от концентрации пропизохлора в растворе (мкг/см^3), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4-м растворам для градуировки.

В испаритель хроматографа вводят по 1 мм^3 каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.3.1. Осуществляют не менее 5-ти параллельных измерений. Устанавливают площади пика $\text{мВ} \cdot \text{с}$, на основании которых строят градуировочную зависимость.

Градуировочный график проверяют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов. Если значения площадей отличаются более, чем на 11 % от данных, заложенных в градуировочную характеристику, ее строят заново, используя свежеприготовленные рабочие растворы для градуировки.

7.3.1. Условия хроматографирования

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах:

Газовый хроматограф снабженный электрозахватным детектором Колонка капиллярная DB-1701, длиной 30 м , внутренним диаметром $0,5 \text{ мм}$, толщина пленки сорбента $0,32 \text{ мкм}$.

Температура детектора: $320 \text{ }^\circ\text{C}$

испарителя: $280 \text{ }^\circ\text{C}$

Температура термостата колонки программированная. Начальная температура – 130 °С, выдержка 1 мин, нагрев колонки со скоростью 10 градусов в минуту до температуры 250 °С, выдержка 2 мин, нагрев колонки со скоростью 30 градусов в минуту до температуры 280 °С. Время анализа 18 мин.

Скорость газа 1 (азот): давление 50 кПа, 23,865 см/с, поток 1,076 см³/мин.

Газ 2: деление потока 1 : 12,5; сброс 6,0 см³/мин

Хроматографируемый объем: 1 мм³

Ориентировочное время выхода пропизохлора: 13,28 мин.

Линейный диапазон детектирования: 0,2—2,0 нг

7.4. Подготовка фильтров для отбора проб воздуха

Из пенополиуретана вырезают фильтр толщиной 2—2,5 мм, диаметром 48—50 мм, соответствующий внутреннему диаметру фильтродержателя. Диаметр бумажного фильтра «синяя лента» также должен соответствовать внутреннему диаметру фильтродержателя.

Фильтры из пенополиуретана и бумаги последовательно по 3 раза промывают на воронке Бюхнера этанолом, затем ацетоном порциями 25—30 см³, сушат с помощью разрежения, создаваемого водоструйным насосом, затем на воздухе при комнатной температуре. До использования фильтры хранят в герметично закрытой стеклянной таре.

7.5. Подготовка салфеток для проведения смыва

Вырезают салфетки (лоскуты) из белой бязи размером 10 × 10 см, затем их последовательно обрабатывают 5 %-м раствором углекислого натрия (при кипячении), водой до нейтральной реакции промывных вод, 2-кратно промывают этиловым спиртом, сушат на воздухе при комнатной температуре. До использования салфетки хранят в герметично закрытой стеклянной таре.

8. Отбор и хранение проб воздуха

Отбор проб осуществляют в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» и Руководства Р 2.2.2006—05 (прилож. 9, обязательное) «Общие методические требования к организации и проведению контроля содержания вредных веществ в воздухе рабочей зоны», п. 2 «Контроль соответствия максимальным ПДК».

Воздух с объемным расходом 2 дм³/мин аспирируют через пробоотборную систему, состоящую из последовательно соединенных бумажного фильтра «синяя лента» и пенополиуретанового фильтра, помещенных в фильтродержатель.

Для измерения концентрации пропизохлора на уровне предела обнаружения ($0,2 \text{ мг/м}^3$) для воздуха рабочей зоны необходимо отобрать $10,0 \text{ дм}^3$ воздуха. Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильнике при температуре $4\text{—}6 \text{ }^\circ\text{C}$ – 7 дней.

9. Условия проведения смыва

Смывы проводят в конце работы или после выполнения отдельных операций с открытых и закрытых спецодеждой или другими СИЗ участков тела (лоб, лицо, шея, спина, грудь, предплечье, голень, кисти рук, включая межпальцевые промежутки).

До работы выбирают участок кожи, обрабатывают его для удаления загрязнений, фиксируют площадь (не менее 200 см^2). При необходимости отбирают фоновые смывы.

Смыв выполняют способом обмыва фиксированного участка кожи этиловым спиртом, помещая 20 см^3 в стеклянную емкость с металлической крышкой. Тканевой салфеткой, смоченной растворителем, с помощью пинцета (индивидуально) обмывают этот участок сверху вниз. Операцию повторяют дважды.

Срок хранения отобранных проб смывов, помещенных в герметично закрытые емкости, в морозильной камере при температуре $-15 \text{ }^\circ\text{C}$ – 14 дней.

10. Выполнение измерений

10.1. Воздух рабочей зоны

Экспонированные фильтры («синяя лента» и фильтр ППУ) переносят в химический стакан вместимостью 150 см^3 , заливают 20 см^3 ацетона, помешают на встряхиватель на 15 мин. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями ацетона объемом 15 см^3 , выдерживая на встряхивателе по 10 минут.

Объединенный экстракт переносят (через воронку) в круглодонную колбу, упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше $35 \text{ }^\circ\text{C}$ почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 10 см^3 гексана и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.3.1.

Пробу вводят в испаритель хроматографа не менее двух раз. Устанавливают площадь пика действующего вещества, с помощью градуировочного графика определяют концентрацию пропизохлора в хроматографируемом растворе.

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор $2,0 \text{ мкг/см}^3$, разбавляют гексаном (не более, чем в 50 раз).

10.2. Смывы с кожных покровов

Пробу смыва сливают (через воронку) в колбу для упаривания, с помощью пинцета извлекают салфетку, помещают в конусную химическую воронку, установленную в муфту колбы для упаривания, тщательно отжимают и промывают этиловым спиртом дважды порциями по 10 см³, предварительно ополаскивая растворителем емкость, в которой находилась проба.

Объединенный раствор упаривают в грушевидной колбе на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40 °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 2 см³ гексана и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.3.1.

Пробу вводят в испаритель хроматографа не менее двух раз. Устанавливают площадь пика действующего вещества, с помощью градуировочного графика определяют концентрацию пропизохлора в хроматографируемом растворе.

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор с концентрацией 2,0 мкг/см³, разбавляют гексаном (не более чем в 50 раз).

11. Обработка результатов анализа

11.1. Воздух рабочей зоны

Массовую концентрацию пропизохлора в пробе воздуха (X), мг/м³, рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W/V_t, \text{ где}$$

C – концентрация пропизохлора в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см³;

W – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см³;

V_t – объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к стандартным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 20 °С), дм³.

$$V_t = R \cdot P \cdot ut / (273 + T), \text{ где}$$

T – температура воздуха при отборе проб (на входе в аспиратор), °С;

P – атмосферное давление при отборе пробы, мм рт. ст.;

u – расход воздуха при отборе пробы, дм³/мин;

t – длительность отбора пробы, мин;

R – коэффициент, равный 0,386 для воздуха рабочей зоны.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости (1):

$$\frac{2 \cdot |\bar{O}_1 - \bar{O}_2| \cdot 100}{(\bar{O}_1 + \bar{O}_2)} \leq r, \text{ где} \quad (1)$$

X_1, X_2 – результаты параллельных определений, мг/м³;

r – значение предела повторяемости (табл.), при этом $r = 2,8\sigma$.

При невыполнении условия (1) выясняют причины превышения предела повторяемости, устраняют их и вновь выполняют анализ.

11.2. Смывы с кожных покровов

Массовую концентрацию пропизохлора в пробе смыва X , мкг/смыв, рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W, \text{ где}$$

C – концентрация пропизохлора в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см³;

W – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см³.

Примечание: Идентификация и расчет концентрации вещества в пробах могут быть проведены с помощью компьютерной программы обработки хроматографических данных, включенной в аналитическую систему.

12. Оформление результатов измерений

Результат количественного анализа представляют в виде:

- результат анализа \bar{O} в мг/м³ или мкг/смыв (с указанием площади смыва в см²), характеристика погрешности δ , % (± 25 %), $P = 0,95$ или $(\bar{O} \pm \Delta)$ мг/м³ (мкг/смыв, площадь смыва, см²), $P = 0,95$, где Δ – абсолютная погрешность.

$$\Delta = \frac{\delta \cdot \bar{O}}{100}, \text{ мг/м}^3 \text{ (мкг/смыв)}$$

Результат измерений должен иметь тот же десятичный разряд, что и погрешность.

Если содержание вещества менее нижней границы диапазона определяемых концентраций, результат анализа представляют в виде:

*«содержание пропизохлора в пробе воздуха рабочей зоны – менее 0,2 мг/м³; смыва – менее 0,4 мкг/смыв»**

** – 0,2 мг/м³; 0,4 мкг/смыв – пределы обнаружения при отборе 10 дм³ воздуха рабочей зоны; в пробе смыва (фиксированная площадь смыва, 200 см²), соответственно.*

13. Контроль качества результатов измерений

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-1-6—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

Таблица

Значения характеристики погрешности, нормативов оперативного контроля точности, повторяемости, воспроизводимости

Анализируемый объект	Диапазон определяемых концентраций, мг/м ³ , мкг/смыв	Характеристика погрешности, ± δ, %, P = 0,95	Норматив оперативного контроля точности, K, мг/м ³ , мкг/смыв, (P = 0,95, m = 2)	Стандартное отклонение повторяемости, σ _r , мг/м ³ , мкг/смыв	Предел повторяемости, r, мг/м ³ , мкг/смыв	Предел воспроизводимости, R, мг/м ³ , мкг/смыв, (P = 0,95, m = 2)
Воздух рабочей зоны	0,2—2,0 мг/м ³	18 %	0,21 · \bar{O}	0,029 · \bar{O}	0,08 · \bar{O}	0,10 · \bar{O}
Смывы с кожных покровов	0,4—4,0 мкг/смыв	18 %	0,18 · \bar{O}	0,028 · \bar{O}	0,08 · \bar{O}	0,10* · \bar{O}

X — массовая концентрация анализируемого компонента в пробе, \bar{O} — среднее значение (мг/м³, мкг/смыв).

13.1. Стабильность результатов измерений контролируют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов.

13.2. Плановый внутрилабораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится методом добавок.

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны и смывов с кожных покровов. Объем отобранных для контроля процедуры выполнения анализа проб воздуха и смывов с кожи должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике, фиксированная площадь смыва должна быть увеличена в 2 раза. После отбора проб экстракт с фильтра, а также пробу смыва делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы — X. Во вторую часть делают добавку анализируемого компонента (величина добавки X₀ должна соответствовать 50—150 % от содержания компонента в пробе, общая концентрация не должна превышать верхнюю границу диапазона измерения) и анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы с добавкой — X'. Результаты анализа исходной рабочей пробы (X) и рабочей пробы с добавкой (X') получают в условиях

повторяемости (один аналитик, использование одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т. д.).

Решение об удовлетворительности процедуры анализа принимают при выполнении условия:

$$|X' - X - X_0| \leq K, \text{ где} \quad (2),$$

$$K = 0,21 \cdot \bar{O} \text{ (воздушная среда),}$$

$$K = 0,18 \cdot \bar{O} \text{ (смывы с кожи).}$$

$$\bar{O} = 1/2(X + X' - X_0)$$

X, X' – результаты измерений исходной рабочей пробы и пробы с добавкой, соответственно (мг/м³, мкг/смыв);

X_0 – величина добавки (мг/м³, мкг/смыв);

K – норматив оперативного контроля точности (в соответствии с диапазоном концентраций, табл.), мг/м³, мкг/смыв.

При невыполнении условия (2) процедуру контроля повторяют. При повторном невыполнении условия (2) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

13.3. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости:

Расхождение между результатами измерений, выполненных в двух разных лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости (R):

$$|X_1 - X_2| \leq R, \text{ где} \quad (3),$$

$$R = 0,10 \cdot \bar{O} \text{ (воздушная среда);}$$

$$R = 0,10 \cdot \bar{O} \text{ (смывы с кожи).}$$

$$\bar{O} = 1/2(X_1 + X_2), \text{ где}$$

X_1, X_2 – результаты измерений в двух разных лабораториях (мг/м³, мкг/смыв).

R – предел воспроизводимости (в соответствии с диапазоном концентраций, табл.), мг/м³, мкг/смыв.

Если выполняется условие (3), то воспроизводимость измерений считается удовлетворительной.

При превышении норматива контроля воспроизводимости эксперимент повторяют, при повторном превышении указанного норматива выясняют причины и по возможности их устраняют.

14. Разработчики

Юдина Т. В., Ларькина М. В., Рогачева С. К. (ФГУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана Роспотребнадзора»).