Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование Российской Федерации

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентраций сульфометурон-метила и его калиевой соли в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе населенных мест методом газожидкостной хроматографии

Методические указания МУК 4.1.2373—08

Издание официальное

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

4.1. Методы контроля. Химические факторы

Измерение концентраций сульфометурон-метила и его калиевой соли в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе населенных мест методом газожидкостной хроматографии

Методические указания МУК 4.1.2373-08

- Измерение концентраций сульфометурон-метила и его калиевой соли в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе населенных мест методом газожидкостной хроматографии. М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009. 16 с.
 - 1. Разработаны сотрудниками Федерального государственного унитарного предприятия Всероссийский научно-исследовательский институт химических средств защиты растений ФГУП «ВНИИХСЗР» (Т.В. Алдошина, Г.Ф. Бельская, Д.А. Соболева).
 - 2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по санитарноэпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 3 апреля 2008 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 16 июня 2008 г.
 - 4. Введены в действие с 5 сентября 2008 г.
 - 5. Введены впервые.

ББК 51.21

Формат 60х88/16

Печ. л. 1,0.

Тираж 200 экз.

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека 127994, Москва, Вадковский пер., д. 18/20.

Тиражировано отделом издательского обеспечения Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора 117105, Москва, Варшавское ш., 19а Отделение реализации, тел./факс 952-50-89.

- © Роспотребнадзор, 2009
- © Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009

УТВЕРЖДАЮ

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

Г.Г. Онишенко

16 июня 2008 г.

Дата введения: 5 сентября 2008 г.

4.1. Методы контроля. Химические факторы

Измерение концентраций сульфометурон-метила и его калиевой соли в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе населенных мест методом газожидкостной хроматографии.

Методические указания МУК 4.1.2373-08

1. Вволная часть

Настоящие методические указания устанавливают методику газхроматографического измеренияия массовой концентрации сульфометурон-метила в воздухе рабочей зоны в диапазоне 0.5-5.0 мг/м³ и в атмосферном воздухе в диапазоне 0.02-0.20 мг/м³.

Сульфометурон-метил

Химическое название по ИЮПАК: метил 2-[(4,6 диметилпиримидин-2-ил) карбамоилсульфамоил]бензоат.

 $C_{15}H_{16}N_4O_5\,S.$ Мол. масса 364,4.

Химически чистый сульфометурон-метила — кристаллы белого цвета без запаха. Давление паров сульфометурон-метила при 25° C) $7.4.10^{-14}$ Па

 $(1\cdot10^{-16} \text{ мм рт. с.})$. Температура плавления 203 - 205°C. Коэффициент распределения октанол-вода log K_{ow} : 1,04 (pH 5); -0,46 (pH 7); -1,84 (pH 9).

Растворимость в воде 244 мг/л при 25°C и рН 7; 0,64 мг/л при рН 5. Растворимость в органических растворителях при 25°C мг/л:

ацетонитрил -1.8; н-гексан -1.0; ацетон $-3.\overline{3}$; этиловый спирт -137; дихлорметан -15.

Стабилен в воздухе при температуре до 190°C, а также в воде при рН 7-9.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

Калиевая соль сульфометурил-метила (К-соль СММ).

C₁₅H₁₅N₄O₅ KS.

Мол. масса 402,4.

К-соль СММ – тонкодисперсный порошок белого или серого цвета. Давление паров при 20° С 6,65. 10^{-14} Па. Температура плавления 155° С с разложением. Коэффициент распределения октанол-вода log K_{ow} 1,04 (pH 5), -0,46 (pH 7), -1,87 (pH 9).

Растворимость в воде при 25°C, мг/л: 10 (pH 5), 300 (pH 7), 720 (pH).

Растворимость в органических растворителях при 20°C мг/л: ксилол 30, циклогексан 12, хлорофолрм 140, ацетон 200, этиловый спирт 2000.

Относительно стабилен в нейтральной и щелочной среде. При рН 2-3 переходит в ионизированное состояние, т.е. в сульфометуронметил, в результате чего растворимость в воде уменьшается, а в органических растворителях резко возрастает.

Устойчив при хранении.

Термостабилен до 155°C.

Фотостабилен при комнатной температуре.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

Краткая токсикологическая характеристика

Сульфометурон-метил относится к малоопасным веществам по острой оральной токсичности. Для мышей и крыс $\Pi Д_{50} > 5000$ мг/кг. Для кроликов $\Pi Д_{50}$ накожно > 2000 мг, для крыс CK_{50} при четырёх часовой ингаляции > 11 мг/л воздуха.

Слабо раздражает слизистую глаз и кожные покровы кроликов. Тератогенное действие наблюдается при концентрации сульфометуронметила в пище 1000 мг/кг для крыс, 300 мг/кг – для кроликов. Класс токсичности 3.

К-соль СММ относится к малоопасным веществам по острой оральной токсичности. $ЛД_{50}$ 1771 — 10800 мг/кг для мышей и крыс. По острой ингаляционной токсичности $ЛД_{50}\approx$ 20000 мг/кг для крыс. Не обладает резким запахом, не раздражает слизистые оболочки глаз, кожные покровы, дыхательные пути. Не обладает кожно-резорбтивным действием. Мутогенная, тератогенная и эмбриотоксичная активность отсутствуют.

Область применения препарата

Сульфометурон-метил и его калиевая соль — гербициды системного действия, проникающие через корни и листья растений. К-соль СММ в воде водоёмов и почве быстро переходит в сульфометурон-метил, который и является действующим началом. Рекомендуются для борьбы с однолетними и многолетними злаковыми и двудольными сорняками на землях несельскохозяйственного пользования и в лесном хозяйстве.

При норме расхода 120-240 г/га и 240-350 г/га предназначены для борьбы с сорняками на трассах газо- и нефтепроводов, на полосах отчуждения железных и шоссейных дорог, насыпях, аэродромах, контрольно-следовых полосах и др. промышленных территориях.

При норме расхода 10 – 20 г/га – для обработки сосны и ели первого года; 30 – 50 г/га – второго и третьего года выращивания.

ОБУВ сульфометурон- метила для воздуха рабочей зоны -1,0 мг/м³, в атмосферном воздухе населенных мест 0,04 мг/м³.

ПДК К-соли сульфометурон-метила в воздухе рабочей зоны $5,0 \text{ мг/м}^3$, в атмосферном воздухе $-0,05 \text{ мг/м}^3$.

1. Погрешность измерения

Методика обеспечивает выполнение измерения с погрешностью, не превышающей \pm 25%, при доверительной вероятности 0.95.

2. Метод измерения

Измерение концентраций сульфометурон-метила и его калиевой соли по сульфометурон-метилу в виде метильного производного выполняют методом газожидкостной хроматографии с использованием детектора по «захвату электронов».

Отбор проб воздуха осуществляется концентрированием аэрозоля на бумажном фильтре «синяя лента». Анализируемое вещество с фильтра экстрагируют подкисленным этиловым спиртом и получают метильное производное сульфометурон-метил

Нижний предел измерения сульфометурон-метила в хроматографируемом объеме пробы -0.5 нг.

Нижний предел измерения в воздухе рабочей зоны 0,5 мг/м³ при отборе 50 дм³ воздуха. Средняя полнота определения 94,6%

Нижний предел измерения в атмосферном воздухе 0,02 мг/м³ при отборе 50 дм³ воздуха. Средняя полнота определения 93.8%

Линейный диапазон измерения в воздухе рабочей зоны 0,5-5,0 мг/м³.

Линейный диапазон измерения в атмосферном воздухе $0.02-0.20 \text{ мг/м}^3$.

Идентификацию анализируемого вещества проводят по времени удерживания, а количественное определение метильного производного сульфометурон-метила — методом соотношения со стандартом путем сравнения высоты пика рабочей пробы со стандартным раствором, высота которого наиболее близка к высоте пика рабочей пробы.

В предлагаемых условиях метод специфичен в присутствии компонентов препаративных форм, а также других пестицидов.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. Средства измерений

Газожидкостной хроматограф "Цвет 500М" с детектором «по захвату электронов»

 Весы аналитические ВЛА-200
 ГОСТ 24104-2001

 Микроширицы на 10 мкл
 ТУ 2.833.105

Линейка измерительная с ценой деления 1 мм ГОСТ 17435-72 или интегратор

Аспирационное устройство с ротаметром для измерения расхода

воздуха ТУ 64-1-1081-73

 Мерные колбы вместимостью 100 и 200 см³
 ГОСТ 1770–74

 Цилиндры вместимостью 100 см³
 ГОСТ 20292-74

 Пробирки градуированные с пробками на шлифах вместимостью 5 см³
 ГОСТ 1770–74

 Пипетки градуированные на 1, 2, 10 и 50 см³
 ГОСТ 20292–74

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

3.2. Вспомогательные устройства и материалы

Хроматографические колонки длиной 100 см и 200 см, внутренним д	циаметром 3 мм.
Фильтры бумажные «синяя лента», обеззоленные	ТУ 6-09-1678-86
Фильтродержатель	
Ротационный вакуумный испаритель ИР1М	ТУ 25-11-917-76
Стеклянные палочки	
Резиновая груша	
Стаканы химические вместимостью 50 см ³	ГОСТ 25336-72
Колбы грушевидные на шлифе вместимостью 50 и 100 см ³	ГОСТ 10394-72
Воронки конусные диаметром 30-37 мм	ΓΟCT 25336-82
Колбы круглодонные на шлифе вместимостью 100 см ³ ГОСТ-10394	-82

Прибор для получения диазометана (рис. 1).
Установка для перегонки растворителей при атмосферном давлении.

 Холодильник водяной обратный
 ГОСТ 10394-82

 Шкаф сушильный
 ТУ 64-1-1411-76

 Баня водяная
 ТУ 64-1-2850-76

 Насос водоструйный
 ГОСТ 10696-72

Лупа

Допускается применение хроматографических колонок и другого оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

3.3. Реактивы

Сульфометурон-метил, аналитический стандарт с содержанием д.в. 99,5 % (ВНИИХСЗР, Россия) или образец сульфометурон-метила с установленным содержанием основного вещества не менее 95%

Гексан, х.ч. ТУ 6-09-3375-78

MYK 4.1.2373-08

Кислота серная х.ч. конц. и 10%-ный раствор	ГОСТ 4204-77
Калий марганцовокислый, ч.д.а.	ГОСТ 2049075
Натрия гидроксид, х.ч.	ΓΟCT 4328-77
Натрия сульфат, безводный, х.ч.	ГОСТ 4166-76
Азот особой чистоты из баллона с редуктором	ГОСТ 9293-74
Хроматон N-AW-DMCS (0,16÷0,20 мм) с 3% OV-17, Хемапол, Ч	Іехия.
Хроматон N-AW-DMCS (0,16÷0,20 мм) с 2 % ПДЭГС (полидиэ	тиленгликоль сукцинат) ТУ 6-П-15-68
Хлороформ, хч,	ΓΟCT 20015-74
Диэтиловый эфир, х.ч.	ΓΟCT 6265-79
Этиловый спирт, ректификованный	ΓΟCT P 5961-81
Этиловый спирт подкисленный (на 100 см ³ спирта две капли ледя	ной уксусной кислоты).
Кислота уксусная, ч.д.а.,, ледяная	FOCT 61-75
Калия гидроксид, х.ч.	ΓΟCT 24363-80
Натрия сульфат, х.ч, безводный	ΓΟCT 4166-76
Гидразин-гидрат, ч.д.а.	ГОСТ 58322-65.

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

4. Требования безопасности

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

Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009. Содержание вредных веществ в воздухе не 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.

5. Требования квалификации операторов

К выполнению измерений допускают специалистов, имеющих квалификацию не ниже лаборанта-исследователя, с опытом работы на га-

зовом хроматографе. К проведению пробоподготовки допускают оператора с квалификацией «лаборант», имеющего опыт работы в химической лаборатории.

6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха (20±5)°С 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, приготовление раствора диазометана, подготовка хроматографических колонок, приготовление стандартных растворов.

7.1. Очистка гексана

Гексан встряхивают в течение 20-30 мин с тремя порциями концентрированной серной кислоты, взятой для каждой обработки в количестве 10% по объему. Встряхивание с серной кислотой следует производить на механической качалке в склянке с притертой пробкой, привязав хорошо пробку и завернув склянку в полотенце. После встряхивания с каждой порцией кислоты смеси дают отстояться, после чего отделяют нижний кислотный слой. Затем энергично встряхивают (в делительной воронке) с несколькими порциями концентрированного раствора перманганата калия в 10%-ой серной кислоте, пока цвет раствора не перестанет изменяться. Очищенный гексан промывают водой, 10%-ным раствором едкого натра, снова водой, высушивают безводным сульфатом натрия и перегоняют.

7.2. Приготовление раствора диазометана

В круглодонную колбу вместимостью 100 см³ (рис 1), снабжённую капельной воронкой с байпасом и обратным холодильником, помещают 12 г (0,2 моля) КОН, 6 см³ метилового спирта, 6 см³ или 6,1 г (0,12 моля) гидразин гидрата. Колбу охлаждают до +5°C смесью воды со льдом и начинают медленно, по каплям, прибавлять из капельной воронки

10 см³ (0,12 моля) хлороформа, постепенно увеличивая скорость. При этом реакционная масса становится жёлтой.

Выделившийся в ходе реакции диазометан через обратный холодильник, соединённый стеклянным переходом с капилляром, поступает в двугорлую колбу-приёмник 2 вместимостью 100 см³, содержащую 50 см³ осушенного диэтилового эфира. Колба 2 погружена в баню, содержащую смесь воды со льдом.

По окончании прибавления хлороформа реакционную колбу нагревают до 40°С на водяной бане для полного удаления диазометана из реакционной массы. После обесцвечивания реакционной массы и стенок холодильника реакцию считают оконченной. Диазометан хранят в склянке с притёртой пробкой в морозильной камере в течение двух недель.

7.3. Подготовка хроматографических колонок

Для газохроматографического анализа используют готовый товарный носитель хроматон N-AW-DMCS (0,16÷0,20 мм) с 3% OV-17 или хроматон -N-AW-DMCS (0,16÷0,20 мм) с 2% ПДЭГС. Хроматографическую колонку заполняют насадкой с подсоединением слабого вакуума. Достаточная плотность набивки обеспечивается равномерной загрузкой и непрерывным постукиванием по колонке. Колонку с 3% OV-17 кондиционируют при скорости азота 40 мл/мин в режиме программирования температуры от 50 до 300°С (для колонки с 2% ПДЭГС температура кондиционирования от 50 до 230°С) со скоростью нагрева 2°С/мин, а затем в изотермическом режиме при температуре 300°С (и 230°С для колонки с 2 % ПДЭГС) в течение 6÷8 час без подсоединения колонки к детектору.

Общую подготовку прибора к работе проводят согласно инструкции.

7.4. Условия хроматографирования

Газожидкостной хроматограф Цвет 500 М или аналогичный с де-

тектором «по захвату электронов».

	Колонка 1	Колонка 2
Насадка колонки	3% OV-17 на хроматоне N-AW-DMCS (0,16-0,20 мм)	2% ПДЭГС на хроматоне -AW- DMCS (0,16÷0,20мм)

Длина и внутренний диаметр колонки	200 см × 3 мм	100 см × 3 мм
Рабочая шкала электрометра	64·10 ⁻¹⁰ mA	64-10 ⁻¹⁰ mA
Скорость протяжки ленты самописца см/мин	0,25	0,25
Скорость потока газа-носителя азота	80 см ³ /мин	80 см ³ /мин
Температура термостата колонки, °С	230	200
Температура испарителя, °С	240	220
Температура, детектора, °С	320	320
Абсолютное время удерживания	3 мин 40 с	2 мин 57с
Объем вводимой пробы, мм3	I	1
Линейный диапазон детектирования	0,5÷5,0 нг	0,5÷5,0 нг

7.5. Приготовление стандартных растворов сульфометурон-метила

7.5.1. Приготовление исходных стандартных растворов

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 10 мг сульфометурон-метила, растворяют в 50-80 см³ подкисленного этилового спирта, доводят этиловым спиртом до метки, тщательно перемешивают (раствор № 1). Стандартный раствор № 1 содержит сульфометурон-метила 100 мкг/см^3 .

В мерную колбу вместимостью 100 см^3 переносят пипеткой 10 см^3 стандартного раствора № 1 и доводят объем до метки этиловым спиртом (раствор № 2). Стандартный раствор № 2 содержит сульфометуронметила 10 мкг/см^3 .

Стандартные растворы № 1 и № 2 стабильны в течение 1 месяца при условии хранения в холодильнике.

7.5.2. Приготовление стандартных растворов сравнения

Серию стандартных растворов сравнения готовят одновременно с рабочей пробой следующим образом.

В 5 градуированных пробирок вместимостью 5 см³, с пробками на шлифах, градуированной пипеткой на 1 см³ вносят 0,1; 0,2; 0,4; 0,6 и 1,0 см³ стандартного раствора № 2 с концентрацией 10 мкг/см³, что соответствует 1,0; 2,0; 4,0; 6,0 и 10,0 мкг сульфометурон-метила. Из пробирок на горячей водяной бане или слабым током воздуха полностью отгоняют растворитель. К сухому остатку пипеткой одновременно с рабочей пробой добавляют по 2 см³ раствора диазометана. Через

10÷15 мин эфир и диазометан отдувают слабым током воздуха. К сухому остатку пипеткой добавляют 2 см³ гексана, пробирку закрывают пробкой на шлифе и её содержимое аккуратно перемешивают. Растворы сравнения содержат сульфометурон-метила 0,5; 1,0; 2,0; 3,0 и 5.0 мкг/мл.

8. Отбор проб

8.1. Воздух рабочей зоны

Отбор проб воздуха рабочей зоны проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.007 «ССБТ Общие санитарно-гигие-нические требования к воздуху рабочей зоны». Воздух со скоростью 5 дм³/мин аспирируют через фильтр «синяя лента», помещенный в фильтродержатель.

Для измерения концентрации сульфометурон-метила на уровне 0,5 ПДК воздуха рабочей зоны необходимо отобрат 50 дм³ воздуха. Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильной камере 7 дней при 4 С.

8.2. Атмосферный воздух

Отбор проб воздуха рабочей зоны проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 17.2.4.02 — «ОПА Общие требования к методам определения загрязняющих веществ в воздухе населенных мест». Воздух со скоростью 5дм³/мин аспирируют через фильтр «синяя лента, помещенный в фильтродержатель.

Для измерения концентрации сульфометурон-метила на уровне 0,5 ПДК необходимо отобрать 50 дм³ воздуха.

Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильной камере при 4°С 7 дней.

9. Выполнение измерений

9.1. Воздух рабочей зоны

Фильтр пинцетом вынимают из фильтродержателя, помещают в стакан вместимостью 50 см³, добавляют 10 см³ подкисленного этилового спирта. Через 10 мин фильтр несколько раз тщательно отжимают стеклянной палочкой в растворителе. Спиртовой раствор сливают в грушевидную колбу вместимостью 100 см³, осторожно придерживая фильтр стеклянной палочкой. Эту операцию повторяют еще два раза, с

тем же количеством спирта. Из колбочки с помощью ротационного вакуумного испарителя почти полностью отгоняют растворитель. Следы растворителя отдувают слабым током воздуха

К сухому остатку пипеткой добавляют 5 см³ раствора диазометана в диэтиловом эфире. Через 10-15 мин диазометан и эфир отдувают слабым током воздуха. К сухому остатку в колбе пипеткой добавляют 50 см³ гексана, колбу закрывают пробкой на шлиые и её стенки тщательно обмывают растворителем.

9.2. Атмосферный воздух

Фильтр пинцетом вынимают из фильтродержателя, помещают в стакан вместимостью 50 см³, добавляют 10 см³ подкисленного этилового спирта. Через 10 мин фильтр несколько раз тщательно отжимают стеклянной палочкой в растворителе. Спиртовой раствор сливают в грушевидную колбу вместимостью 50 см³, осторожно придерживая фильтр стеклянной палочкой. Эту операцию повторяют еще два раза, тем же количеством спирта. Из колбочки с помощью ротационного вакуумного испарителя почти полностью отгоняют растворитель. Следы растворителя отдувают слабым током воздуха

К сухому остатку пипеткой добавляют 2 см³ раствора диазометана в диэтиловом эфире. Через 10-15 мин диазометан и эфир отдувают слабым током воздуха. Остаток в колбе растворяют в 2 см³ гексана. Колбу закрывают пробкой на шлифе и её стенки аккуратно обмывают растворителем.

9.3 Выполнение измерений

Подготовленные по п. 9.1. пробы воздуха рабочей зоны или по п. 9.2. пробы атмосферного воздуха, анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п.7.4.

Параллельно с рабочей пробой в хроматограф вводят по 1 мкл стандартных растворов сравнения, полученных по п.7.5.2.

Количественное определение проводят методом соотношения со стандартом, по высоте пиков. Расчет проводят по стандартному раствору, высота пика которого наиболее близка к высоте пика рабочей пробы.

Перед анализом рабочей пробы проводят хроматографирование холостой (контрольной) пробы экстракта с неэкспонированного фильтра.

10. Обработка результатов анализа

Содержание сульфометурон-метила в воздуха рабочей зоны (атмосферного воздуха), Х в мг/м³ вычисляют по формуле:

$$X = \frac{C_{cm} H_{pn} V}{H_{cm} V_a V_{20}} Me/M^2,$$

 C_{cm} — количество стандарта, введенного в хроматограф, нг;

 H_{pn} — высота пика рабочей пробы, мм:

 H_{cm} — высота пика стандарта, мм:

V — общий объем рабочего раствора, см 3 ;

 V_a — объем аликвоты, вводимой в хроматограф, мкл;

 V_{20} — объем воздуха, отобранный для анализа и приведенный стандартным условиям (давление 760 мм.рт.ст., температура 20° C), дм³

$$V_{20} = \frac{V_t \times 0.386 \times P}{(273+t)}$$
,

 V_{t} – объем воздуха, отобранный для анализа, дм³;

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

P – барометрическое давление, мм. рт. ст.;

Если при введении в хроматограф получаются слишком большие пики или происходит «зашкаливание», к рабочему раствору пипеткой добавляют замеренное количество гексана и анализируют более разбавленный раствор. Примечание: идентификация и расчет концентрации в пробах могут быть проведены с помощью программ обработки хроматографических данных с применением компьютера, включенного в аналитическую систему.

За результат анализа \overline{X} принимается среднее арифметическое результатов двух параллельных определений X_1 и X_2 $\bar{X} = (X_1 + X_2)/2$, расхождения между которыми не превышает значений норматива оперативного контроля сходимости (d) $|X_1 - X_2| < d$. $d = \frac{d_{0TH}}{100} , \text{мг/м}^3,$

$$d = \frac{d_{OTH} \cdot \overline{X}}{100}, \text{ MG/M}^3$$

где d — норматив оперативного контроля сходимости, мг/м³ $d_{\text{отн}}$ -норматив оперативного контроля сходимости, % (равен 10%)

11. Оформление результатов измерений

Результат количественного анализа представляют в виде:

- результат количественного анализа

 \overline{X} (мг/м³),характеристика погрешности δ , Δ %, P = 0.95 или $\overline{X} \pm \Delta$ мг/м³, P = 0.95,

где Δ - абсолютная погрешность.

$$\Delta = \frac{\delta \cdot \overline{X}}{100}$$
, $M\Gamma/M^3$.

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

Если содержание вещества менее нижней границы диапаэона измеряемых концентраций, результат анализа представляется в виде: «содержание сульфометурон-метила в воздухе рабочей зоны менее 0,5 мг/м³» или «содержание сульфометурон-метила в атмосферном воздуха менее 0,02 мг/м³».*

* 0,5 мг/м³ и 0,02 мг/м³ предел обнаружения сульфометуронметила в воздезе рабочей зоны и в атмосферном воздухе соответственно при отборе 50 дм³ воздуха.

12. Контроль погрешности измерений

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-1-6.2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

13. Разработчики

Т.В. Алдошина, с.н.с.; Д.А. Соболева, с.н.с.; к.х.н.; Г.Ф. Бельская, с.н.с., к.х.н.; ФГУП "ВНИИХСЗР", 115088, Москва, Угрешская ул., 31. Тел.(495) 679-34-27.