Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование Российской Федерации

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны

Сборник методических указаний МУК 4.1.1678—4.1.1710—03

Выпуск 44

Издание официальное

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны

Сборник методических указаний МУК 4.1.1678—4.1.1710—03

Выпуск 44

ББК 51.21 И37

ИЗ7 Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний. Вып. 44— М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2007.—287 с.

ISBN 5--7508--0688-X

- 1. Методические указания подготовлены коллективом специалистов Научно-исследовательского института медицины труда РАМН (Л. Г. Макеева руководитель, Г. В. Муравьева, Е. М. Малинина, Е. Н. Грицун, Г. Ф. Громова) при участии А. И. Кучеренко (Департамент госсанэпиднадзора Минздрава России).
- 2. Разработаны сотрудниками Государственного унитарного предприятия «Всероссийский научный центр по безопасности биологически активных веществ» (ГУП «ВНЦ БАВ»).
- 3. Рекомендованы к утверждению на совместном заседании группы Главного эксперта Комиссии по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию по проблеме «Лабораторно-инструментальное дело и метрологическое обеспечение» и методбюро п/секции «Промыпленно-санитарная химия» Проблемной комиссии «Научные основы гигиены труда и профпатологии».
- 4. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Министерстве здравоохранения Российской Федерации. Протокол № 17 от 16 марта 2003 г.
- 5. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Мипистра здравоохранения Российской Федерации Г. Г. Онищенко 29 июня 2003 г.
 - 6. Введены впервые.

ББК 51.21

ISBN 5-7508-0688-X

© Роспотребнадзор, 2007

© Федеральный центр гигнены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2007

Содержание

| Введение | 5 |
|---|-----|
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 3'-азидо-3'-дезокситимидина (азидотимидин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1678—03 | |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 33-[(3-амино-3,6-дидеокси-β-D-маннопиранозил)окси]-1,3,4,7,9,11,17,37-октагидрокси-15,16,18-триметил-13-оксо-14,39-диоксабицикло-[33,3,1]нонатриаконта-19,21,25,27,29,31-гексаен-36-карбоновой кислоты (нистатин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1679—03. | 14 |
| Спектрофотометрическое измерение массовой концентрации 3-[[[2- [(аминоиминометил)амино]-4-тиазолил]метил]тио]-N-(аминосульфонил) пронанимида (фамотидин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1680—03 | 23 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций N-(аминокарбонил)-2- бром-3-метилбутанамида (бромизовал) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1681—03 | 31 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций (7с.,17с.)-7- (ацетилтио)-17-гидрокси-3-оксопрегн-4-ен-21-карбоновой кислоты у-лактона (спиронолактон) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1682—05 | 41 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций соли (±)-5-бензоил- 2,3-дигилро-1Н-пирролизин-1-карбоновой кислоты с 2-амино-2-(гидроксиметил)- 1,3-пропандиолом (1:1) (кеторолака трометамин, кеторолак, кеторол) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1683—03 | 49 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 1-бензоил-2-имидазолидинона в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1684—03 | 57 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 1-бензоил-5-фенил-5- этил-2, 4,6(1H, 3H, 5H)-пиримидинтриона (бензонал, бензобарбитал) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1685—03 | 65 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций (8β)-1,6- диметил эрголин-10-метокси-8-метанол-5-бром-3-пиридинкарбоксилата (ницерголин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1686—03 | 73 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 4-О-β-D- галактопиранозил-о-D-глюкозы моногидрата (пактоза моногидрат, сахар молочный) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1687—03 | 81 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций гидразина сульфата (сегидрин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1688—03 | 90 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций [(4-гидрокси-3- метоксифенил)метилен] гидразида 4-пиридинкарбоновой кислоты моногидрата (фтивазид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1689—03 | 99 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 1,4: 3,6-диангидро-Д- глицитола динитрата (изосорбида динитрат, нитросорбид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1690—03 | 107 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций (6α,11β,16α)-11,21- дигидрокси-6,9-дифтор-16,17-[(1-метилэтилиден)бис(окси)прегна-1,4-диен-3,20- диона (синафлан, флуоцинолюна ацетонид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1691—03 | 117 |
| МУК 4.1.1691—05 Спектрофотомстрическое измерение массовых концентраций 1,7-дигидро-6H-пурин-6-тиона моногидрата (меркаптопурин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1692—03 | 126 |
| м у к. 4.1.1692—03 Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 1,4-диоксид 2, 3- киноксалинлиметанода (диоксидин) в возлухе рабочей зоны: МУК 4.1.1693—03 | 120 |

МУК 4.1.1678—4.1.1710—03

| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций [R-(R*,R*)]-2,2- дихлор-N-[2-гидрокси-1-(гидроксиметил)-2-(4-нитрофенил)этил]ацетамида (синтомицин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1694—03 | 142 |
|---|-----|
| Измерение массовых концентраций 2-(2,6-дихлорфениламино)имидазолина гидрохлорида (клофелин, клонидин) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4,1.1695—03 | 150 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций (R*,S*)-4,4'-(1,2- диэтил-1,1-этандиил)бис[бензолсульфоновая кислюта] дикалиевой соли (сигетин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1696—03 | 160 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 1-[(3,4- диэтоксифенил)метилен]-6,7-диэтокси-1,2,3,4-тетрагидроизохинолина гидрохлорида (дротаверина гидрохлорид, но-шпа) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.169703 | 168 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций какао-порошка в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1698—03 | 176 |
| Измерение массовых концентраций кальция сульфата дигидрата (гипсовое вяжущее) в воздухе рабочей зоны методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии: МУК 4.1.1699—03 | 185 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций литнина модифицированного. гидролизного, окисленного (лигнин гидролизный, окисленный) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.170003 | 193 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций (S, S)-1-(3-меркапто-2-метил-пропионил)пирролидин-2-карбоновой кислоты (калтоприл, капотен) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1701—03 | 202 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 2,2'- метилендигидразида 4-пиридинкарбоновой кислоты (метазид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1702—03 | 210 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций N-метил-N- нигрозомочевины (нитрозометилмочевина) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1,170303 | 218 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 6-метил-(1H, 3H)- пиримидин-2,4-диона (метилурация) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1704—03 | 227 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 5-метокси-2-[[(4-метокси-3,5-диметил-2-пиридинил)метил]сульфинил]-1H-бензимидазола (омепразол) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1705—03 | 235 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 4-нитро-2-хлорфенола нихлофен, нитрофунгин, хлорнитрофенол) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1706—03 | 244 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций натриевой соли 9-оксо-10(9H)-акридинацетата (неовир) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1707—03 | 252 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 4-пиридинкарбоновой кислоты гидразида (изониазид, тубазид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1708—03 | |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 4-пиридинкарбоновой сислоты гидразида комплекса с железа(II) сульфатом дигидрата (феназид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1709—03 | 268 |
| Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 5-фенил-5- этилдигидро- 4,6(1H, 5H) пиримидиндиона (гексамидин) в воздухе рабочей зоны: | |
| МУК 4.1.1710—03 | 276 |

Введение

Сборник методических указаний «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (выпуск 44) разработан с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) и являются обязательными при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник 33 методики контроля вредных веществ в воздухе рабочей зоны разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 ССБТ «Воздух рабочей зоны. Общие санитарно-гигиенические требования», ГОСТ Р 8.563—96 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений», МИ 2335—95 «Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа», МИ 2336—95 «Характеристики погрешности результатов количественного химического анализа. Алгоритмы оценивания».

Методики выполнены с использованием современных методов исследования, метрологически аттестованы и дают возможность контролировать концентрации химических веществ на уровне и ниже их ПДК и ОБУВ в воздухе рабочей зоны, установленных в гигиенических нормативах ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и ГН 2.2.5.1314—03 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) вредных веществ в воздухе рабочей зоны».

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

УТВЕРЖЛАЮ

Главный государственный санитарный врач Российской Федерации, Первый заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации

Г. Г. Онишенко

29 июня 2003 г.

Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 33-[(3-амино-3,6-дидеокси-β-D-маннопиранозил)окси]-1,3,4,7,9,11,17,37-октагидрокси-15,16,18-триметил-13-оксо-14,39-диоксабицикло-[33,3,1]нонатриаконта-19,21,25,27,29,31-гексаен-36-карбоновой кислоты (нистатин) в воздухе рабочей зоны

Методические указания МУК 4.1.1679—03

1. Область применения

Настоящие методические указания устанавливают количественный спектрофотометрический анализ воздуха рабочей зоны на содержание нистатина в диапазоне массовых концентраций 0,5—20,0 мг/м³.

2. Характеристика вещества

$$H_3C$$
 O OH OH OH OH OH OH OH OH

- 2.2. Эмпирическая формула C₄₇H₇₅NO₁₇
- 2.3. Молекулярная масса 926,1.
- 2.4. Регистрационный номер CAS 1400-61-9.
- 2.5. Физико-химические свойства.

Нистатин является смесью стереоизомеров: нистатин A_1 , нистатин A_2 и др. Нистатин — светло-желтый кристаллический порошок со слабым специфическим запахом и горьким вкусом. Практически не растворим в воде, эфире, хлороформе, очень мало растворим в 95 %-м этиловом спирте, мало растворим в метаноле, бутаноле, хорошо растворим в диметилформамиде, ледяной уксусной кислоте, пиридине. Чувствителен к действию света, высоких температур и кислороду воздуха. Легко разрушается в кислой и щелочной среде и при действии окислителей. Гигроскопичен.

Агрегатное состояние в воздухе - аэрозоль.

2.6. Токсикологическая характеристика.

Нистатин — антибиотик полиеновой группы, оказывает противогрибковое действие, малотоксичен при поступлении внутрь, обладает слабым раздражающим действием при нанесении на кожу, оказывает общетоксическое действие.

Предельно допустимая концентрация (ПДК) в воздухе рабочей зоны 1,0 мг/м 3 ; 2 класс опасности.

3. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений массовых концентраций нистатина с погрешностью, не превышающей \pm 16 %, при доверительной вероятности 0,95.

4. Метод измерений

Измерения массовых концентраций нистатина выполняют методом спектрофотометрии.

Метод определения основан на способности растворов нистатина в смеси этилового спирта с 1 н водным раствором ледяной уксусной кислоты в соотношении (1:1) по объему поглощать УФ-излучение.

Измерение проводят при длине волны 305 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на фильтр.

Нижний предел измерения содержания нистатина в анализируемом объеме пробы $-5~{\rm mkr}$.

Нижний предел измерения массовой концентрации нистатина в воздухе рабочей зоны -0.5 мг/м³ (при отборе 10 дм³ воздуха).

Субстанция поступает в производство готовой. Метод специфичен в условиях производства таблеток нистатина. Определению не мешают крахмал, лактоза, стеариновая кислота, тальк, желатин.

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

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

5.1. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы

| Спектрофотометр Specord M-40, Carl Zeiss | |
|--|----------------|
| Весы лабораторные ВЛА-200 | ΓΟCT 24104—88E |
| Аспирационное устройство, модель 822 | ΓΟCT 2.6.01—86 |
| Фильтродержатели | ТУ 95.72.05—77 |
| Фильтры АФА-ХП-10 | ТУ 95-743—80 |
| Колбы мерные, вместимостью 100 см ³ , 500 см ³ | ΓΟCT 177074E |
| Пипетки, вместимостью 1, 2, 5, 10 см ³ | ΓΟCT 29227—91 |
| Пробирки мерные с пришлифованными | |
| пробками, вместимостью 10 см3 | ΓΟCT 25336—82E |
| Бюксы химические с пришлифованными | |
| крышками, вместимостью 25 см3 | ГОСТ 25336—82E |
| Палочки стеклянные | ΓΟCT 25336—82E |
| Фильтры бумажные обеззоленные «белая лента» | ', |
| диаметр 5,5 см | ТУ 6-09-167877 |
| Цилиндры, вместимостью 250 см ³ | ΓΟCT 177074E |
| Воронки химические, диаметр 30 мм | ΓΟCT 25336—82E |
| Кюветы с толщиной оптического слоя 10 мм | |
| Дистиллятор | ТУ 61-1-721—79 |

5.2. Реактивы, растворы

Нистатин с активностью не менее 4 500 ЕД/мг в пересчете на сухое вещество. Содержание компонента A_1 не менее 85 %, компонентов A_X не более 15 %. Суммарное содержание компонентов 100 % в пересчете на сухое вещество Φ C 42-1140—86

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

6. Требования безопасности

- 6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.005—88.
- 6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ должны соблюдаться меры противопожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—91.
- 6.3. При выполнении измерений с использованием спектрофотометра соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019—79 и инструкцией по эксплуатации прибора.

7. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают лиц с высшим или средним специальным образованием, прошедших обучение и имеющих навыки работы на спектрофотометре.

8. Условия измерений

- 8.1. Процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят в нормальных условиях при температуре воздуха (20 ± 5) °C, атмосферном давлении 84-106 кПа и относительной влажности воздуха не более 80 %.
- 8.2. Выполнение измерений на спектрофотометре проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

9. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: приготовление растворов, подготовку спектрофотометра, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

9.1. Приготовление растворов

- 9.1.1. Основной стандартный раствор нистатина с концентрацией 500 мкг/см³ готовят растворением 0,0500 г вещества в смеси этилового спирта с 1н водным раствором ледяной уксусной кислоты в соотношении (1:1) по объему в мерной колбе, вместимостью 100 см³. Раствор используют свежеприготовленным.
- 9.1.2. Стандартный раствор нистатина № 1 с концентрацией 100 мкг/см³ готовят разбавлением 20 см³ основного стандартного раствора смесью этилового спирта с 1н водным раствором ледяной уксусной кислоты в соотношении (1:1) по объему в мерной колбе вместимостью 100 см³. Раствор используют свежеприготовленным.
- 9.1.3. Стандартный раствор нистатина № 2 с массовой концентрацией 10 мкг/см³ готовят разбавлением 10 см³ стандартного раствора № 1

смесью этилового спирта с 1н водным раствором ледяной уксусной кислоты в соотношении (1:1) по объему в мерной колбе вместимостью $100~{\rm cm}^3$. Раствор используют свежеприготовленным.

- 9.1.4. Приготовление 1н водного раствора ледяной уксусной кислоты. В мерную колбу вместимостью 1 000 см³, приливают 800 см³ дистиллированной воды, добавляют 58 см³ концентрированной кислоты ледяной уксусной (плотность 1,05), доводят объем раствора дистиллированной водой до метки и перемешивают. Раствор устойчив в течение 30 сут.
- 9.1.5. Смесь: 250 см³ 1н водного раствора ледяной уксусной кислоты наливают в мерную колбу вместимостью 500 см³, и доводят до метки спиртом этиловым. Смесь тщательно перемешивают и оставляют на 10—15 мин. Затем снова добавляют до метки спирт этиловый и перемешивают содержимое колбы. Полученную смесь используют для приготовления стандартных градуировочных растворов нистатина и растворения отобранных проб.

9.2. Подготовка прибора

Подготовку спектрофотометра проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

9.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы нистатина, устанавливают по шести сериям растворов из пяти параллельных определений в каждой серии согласно табл. 1.

Таблица 1 Растворы для установления градуировочной характеристики при определении нистатина

| Номер стандарта | Стандартный раствор нистатина № 1, см³ | Стандартный раствор нистатина № 2, см³ | Смесь, см ³ | Содержание нистатина в градуировочном растворе, мкг |
|--------------------|--|--|---------------------------|---|
| 1 | 0,0 | 0,0 | 10,0 | 0,0 |
| 2 | 0,0 | 0,5 | 9,5 | 5,0 |
| 3 | 0,0 | 1,0 | 9,0 | 10,0 |
| 4 | 0,0 | 2,0 | 8,0 | 20,0 |
| 5 | 0,5 | 0,0 | 9,5 | 50,0 |
| 6 | 1,0 | 0,0 | 9,0 | 100,0 |
| 7 | 2,0 | 0,0 | 8,0 | 200,0 |

Градуировочные растворы используют свежеприготовленными.

Подготовленные градуировочные растворы перемешивают и через 10 мин измеряют оптические плотности растворов в кювете с толщиной поглощающего слоя 10 мм при длине волны 305 нм по отношению к раствору сравнения, не содержащему определяемого вещества.

Строят градуировочный график: на ось ординат наносят значения оптических плотностей градуировочных растворов, на ось абсцисс — соответствующие им содержания нистатина в мкг.

Проверка градуировочного графика проводится 1 раз в квартал или в случае использования новой партии реактивов, оборудования, прибора, в других случаях изменения условий измерения.

9.4. Отбор проб воздуха

Воздух с объемным расходом 1 дм³/мин аспирируют через фильтр АФА-ХП-10, помещенный в фильтродержатель. Для измерения ½ ПДК следует отобрать 10 дм³ воздуха. Пробы хранят в бюксах с пришлифованными крышками в холодильнике в течение 3 сут.

10. Выполнение измерения

Фильтр с отобранной пробой переносят в химический бюкс с пришлифованной крышкой, вместимостью 25 см³, приливают 5 см³ смеси этилового спирта с 1н водным раствором ледяной уксусной кислоты в соотношении (1:1) по объему и оставляют на 15 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтр тщательно отжимают и повторно обрабатывают 5 см³ смеси этилового спирта с 1н водным раствором ледяной уксусной кислоты в соотношении (1:1) по объему. Фильтр снова тщательно отжимают и удаляют. Оба раствора последовательно фильтруют на химической воронке через бумажный фильтр «белая лента» в мерную пробирку с пришлифованной пробкой, вместимостью 10 см³, и доводят смесью до метки. Степень десорбции вещества с фильтра 97 %.

Оптическую плотность получаемых анализируемых растворов измеряют в кювете с толщиной поглощающего слоя 10 мм при длине волны 305 нм по отношению к раствору сравнения, который готовят одновременно и аналогично пробам, используя чистый фильтр.

Количественное определение содержания нистатина проводят по предварительно построенному градуировочному графику.

Примечание: фильтрование растворов анализируемых проб проводится для удаления нерастворимых в смеси этилового спирта с 1н водным раствором ледяной уксусной кислоты в соотношении (1:1) по объему вспомогательных веществ, входящих в состав таблеток нистатина.

11. Вычисление результатов измерений

Массовую концентрацию нистатина (C, мг/м³) в воздухе рабочей зоны вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a}{V}$$
, где

a — количество вещества, найденное в анализируемом объеме раствора по градуировочному графику, мкг;

V – объем воздуха, отобранного для анализа (дм 3) и приведенного к стандартным условиям (прилож. 1).

12. Оформление результатов анализа

Результат количественного анализа представляют в виде:

$$C \pm \Delta \text{ M} \Gamma / \text{M}^3, P = 0.95$$

Значение $\Delta = 0.0059 + 0.16 C$, мг/м³, где

 Δ – характеристика погрешности.

13. Контроль погрешности методики КХА

Таблица 2

Значения характеристики погрешности, норматива оперативного контроля погрешности и норматива оперативного контроля воспроизводимости

| Диапазон | Наименование метрологической характеристики | | | | |
|---|---|---|---|--|--|
| определяемых массовых концентраций нистатина, мг/м³ | характеристика погрешности, | норматив оператив- ного контроля по- грешности, <i>K</i> , мг/ м ³ , (<i>P</i> = 0,90, m = 3) | норматив оперативного контроля воспроизводимости, <i>D</i> , мг/м ³ , (P = 0,95, m = 2) | | |
| 0,520,0 | 0,0059 + 0,16 C | 0,0058 + 0,18 C | 0,049 + 0,21C | | |

Метрологические характеристики приведены в виде зависимости от значения массовой концентрации анализируемого компонента в пробе -C.

13.1. Оперативный контроль погрешности

Оперативный контроль погрешности выполняют в одной серии с КХА рабочих проб.

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные

части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы -С,. Вторую часть разбавляют соответствующим растворителем в два раза и снова делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза - С. Во вторую часть делают добавку анализируемого компонента (Х) до концентрации исходной рабочей пробы (С.) (общая концентрация не должна превышать верхнюю границу диапазона измерения) и анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой $-C_3$. Результаты анализа исходной рабочей пробы $-C_1$, рабочей пробы, разбавленной в два раза $-C_2$, и рабочей пробы, разбавленной в два раза с добавкой – C_3 , получают по возможности в одинаковых условиях, т. е. их получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т. д.

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия:

$$[C_3 - C_2 - X] + [2C_2 - C_I] \le K$$
, где

 C_1 – результат анализа рабочей пробы;

 C_2 – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза;

 C_3 – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой анализируемого компонента;

Х – величина добавки анализируемого компонента;

К - норматив оперативного контроля погрешности.

$$K = 0.0058 + 0.18 C (MT/M3)$$

13.2. Оперативный контроль воспроизводимости

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные части и анализируют в точном соответствии с прописью методики, максимально варьируя условия проведения анализа, т. е. получают два результата анализа в разных лабораториях или в одной, используя при этом разные наборы мерной посуды, разные партии реактивов. Два результата анализа не должны отличаться друг от друга на величину допускаемых расхождений между результатами анализа:

$$[C_1 - C_2] \le D$$
, где

МУК 4.1.1679--03

- C_1 результат анализа рабочей пробы;
- C_2 результат анализа этой же пробы, полученной в другой лаборатории или в этой же, но с другим аналитиком и с использованием другого набора мерной посуды и других партий реактивов;
- D допустимые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы.

$$D = 0.049 + 0.21 C (Mr/M3)$$

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

14. Нормы затрат времени на анализ

Для проведения серии анализов из 6 проб требуется 2 ч 30 мин.

Методические указания разработаны Государственным унитарным предприятием «Всероссийский научный центр по безопасности биологически активных веществ» (ГУП «ВНЦ БАВ»): В. П. Жестков, А. П. Крымов, В. Ф. Алещенко, Л. И. Крымова.

Приложение 1

Приведение объема воздуха к стандартным условиям

Приведение объема воздуха к стандартным условиям (температура 20 °C и давление 101,33 кПа) проводят по формуле:

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

 V_t – объем воздуха, отобранный для анализа, дм³;

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

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

Для удобства расчета V_{2a} следует пользоваться таблицей коэффициентов (прилож. 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить V, на соответствующий коэффициент.

Приложение 2

Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

| Давление Р, кПа/мм рт. ст. | | | | | | | | | | |
|----------------------------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|---------|---------|---------|---------|
| t, | 97,33/ | 97,86/ | 98,4/ | 98,93/ | 99,46/ | 100/ | 100,53/ | 101,06/ | 101,33/ | 101,86/ |
| °C | 730 | 734 | 738 | 742 | 746 | 750 | 754 | 758 | 760 | 764 |
| -30 | 1,1582 | 1,1646 | 1,1709 | 1,1772 | 1,1836 | 1,1899 | 1,1963 | 1,2026 | 1,2058 | 1,2122 |
| -26 | 1,1393 | 1,1456 | 1,1519 | 1,1581 | 1,1644 | 1,1705 | 1,1768 | 1,1831 | 1,1862 | 1,1925 |
| -22 | 1,1212 | 1,1274 | 1,1336 | 1,1396 | 1,1458 | 1,1519 | 1,1581 | 1,1643 | 1,1673 | 1,1735 |
| -18 | 1,1036 | 1,1097 | 1,1158 | 1,1218 | 1,1278 | 1,1338 | 1,1399 | 1,1460 | 1,1490 | 1,1551 |
| -14 | 1,0866 | 1,0926 | 1,0986 | 1,1045 | 1,1105 | 1,1164 | 1,1224 | 1,1284 | 1,1313 | 1,1373 |
| -10 | 1,0701 | 1,0760 | 1,0819 | 1,0877 | 1,0986 | 1,0994 | 1,1053 | 1,1112 | 1,1141 | 1,1200 |
| -6 | 1,0540 | 1.0599 | 1,0657 | 1,0714 | 1,0772 | 1,0829 | 1,0887 | 1,0945 | 1,0974 | 1,1032 |
| -2 | 1,0385 | 1,0442 | 1,0499 | 1,0556 | 1,0613 | 1,0669 | 1,0726 | 1,0784 | 1,0812 | 1,0869 |
| 0 | 1,0309 | 1,0366 | 1,0423 | 1,0477 | 1,0535 | 1,0591 | 1,0648 | 1,0705 | 1,0733 | 1,0789 |
| +2 | 1,0234 | 1,0291 | 1,0347 | 1,0402 | 1,0459 | 1,0514 | 1,0571 | 1,0627 | 1,0655 | 1,0712 |
| +6 | 1,0087 | 1,0143 | 1,0198 | 1,0253 | 1,0309 | 1,0363 | 1,0419 | 1,0475 | 1,0502 | 1,0557 |
| +10 | 0,9944 | 0,9999 | 0,0054 | 1,0108 | 1,0162 | 1,0216 | 1,0272 | 1,0326 | 1,0353 | 1,0407 |
| +14 | 0,9806 | 0,9860 | 0,9914 | 0,9967 | 1,0027 | 1,0074 | 1,0128 | 1,0183 | 1,0209 | 1,0263 |
| +18 | 0,9671 | 0,9725 | 0,9778 | 0,9830 | 0,9884 | 0,9936 | 0,9989 | 1,0043 | 1,0069 | 1,0122 |
| +20 | 0,9605 | 0,9658 | 0,9711 | 0,9783 | 0,9816 | 0,9868 | 0,9921 | 0,9974 | 1,0000 | 1,0053 |
| +22 | 0,9539 | 0,9592 | 0,9645 | 0,9696 | 0,9749 | 0,9800 | 0,9853 | 0,9906 | 0,9932 | 0,9985 |
| +24 | 0,9475 | 0,9527 | 0,9579 | 0,9631 | 0,9683 | 0,9735 | 0,9787 | 0,9839 | 0,9865 | 0,9917 |
| +26 | 0,9412 | 0,9464 | 0,9516 | 0,9566 | 0,9618 | 0,9669 | 0,9721 | 0,9773 | 0,9799 | 0,9851 |
| +28 | 0,9349 | 0,9401 | 0,9453 | 0,9503 | 0,9555 | 0,9605 | 0,9657 | 0,9708 | 0,9734 | 0,9785 |
| +30 | 0,9288 | 0,9339 | 0,9391 | 0,9440 | 0,9432 | 0,9542 | 0.9594 | 0,9645 | 0,9670 | 0.9723 |
| +34 | 0,9167 | 0,9218 | 0,9268 | 0,9318 | 0,9368 | 0,9418 | 0,9468 | 0,9519 | 0,9544 | 0,9595 |
| +38 | 0,9049 | 0,9099 | 0,9149 | 0,9199 | 0,9248 | 0,9297 | 0,9347 | 0,9397 | 0,9421 | 0,9471 |

Приложение 3

Указатель основных синонимов, технических, торговых и фирменных названий веществ

| | | стр. |
|-----|--|------|
| 1. | азидотимидина | 6 |
| 2. | бензобарбитал | 65 |
| 3. | бензонал | 65 |
| 4. | бромизовал | 31 |
| | гексамидин | 276 |
| 6. | гидразина сульфат | 90 |
| 7. | гипсовое вяжущее | 185 |
| 8. | диоксидин | 134 |
| 9. | дротаверина гидрохлорид | 168 |
| | изониазид | 260 |
| 11. | изосорбида динитрат | 107 |
| | какао | 176 |
| 13. | какао-порошок | 176 |
| | кальция сульфат дигидрат | 185 |
| | капотен | 202 |
| 16. | каптоприл | 202 |
| | кеторол | 49 |
| 18. | кеторолак | 49 |
| | кеторолака трометамин | 49 |
| | клонидин | 150 |
| 21. | клофелин | 150 |
| 22. | лактоза | 81 |
| 23. | лактоза моногидрат | 81 |
| | нинлип | 193 |
| 25. | лигнин модифицированный гидролизный окисленный | 193 |
| | меркаптопурин | 126 |
| | метазид | 210 |
| 28. | метилурацил | 227 |
| | молочный сахар | 81 |
| 30. | неовир | 252 |
| 31. | нистатин | 14 |
| 32. | нитрозометилмочевина | 218 |
| | нитросорбид | 107 |
| | нитрофунгин | 244 |
| | нихлофен | 244 |
| | ницерголин | 73 |

МУК 4.1.1678-4.1.1710-03

| 37. но-шпа | 168 |
|---------------------------|-----|
| 38. омепразол | 235 |
| 39. сахар молочный | 81 |
| 40. сегидрин | 90 |
| 41. сигетин | 160 |
| 42. синафлан | 117 |
| 43. синтомицин | 142 |
| 44. спиронолактон | 41 |
| 45. тубазид | 260 |
| 46. фамотидин | 23 |
| 47. феназид | 268 |
| 48. флуоцинолона ацетонид | 117 |
| 49. фтивазид | 99 |
| 50. хлорнитрофенол | 244 |

Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны

Сборник методических указаний МУК 4.1.1678—4.1.1710—03

Выпуск 44

Редакторы Аванесова Л. И., Глазкова М. Ф., Кожока Н. В., Кучурова Л. С., Максакова Е. И. Технический редактор Ломанова Е. В.

Подписано в печать 30.03.07

Формат 60х88/16

Тираж 500 экз.

Печ. л. 18,0 Заказ 10

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

Оригинал-макет подготовлен к печати издательским отделом и тиражирован отделом технического обеспечения Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора 117105, Москва, Варшавское ш., д. 19а