4.1. МЕТОЛЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентраций циантранилипрола в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

Методические указания МУК 4.1.3081—13

Издание официальное

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

4.1. МЕТОЛЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентраций циантранилипрола в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

Методические указания МУК 4.1.3081—13 ББК 51.21 И37

ИЗ7 Измерение концентраций циантранилипрола в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: Методические указания.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2013.—16 с.

ISBN 978-5-7508-1212-7

- 1. Разработаны ФБУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана» Роспотребнадзора (Т. В. Юдина, Н. Е. Федорова, В. Н. Волкова, Л. П. Мухина).
- 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 30 мая 2013 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. Онизценко 24 июля 2013 г.
 - 4. Введены впервые.

ББК 51.21

Редактор Л. С. Кучурова Технический редактор Е. В. Ломанова

Подписано в печать 2.10.13

Формат 60х88/16

Тираж 200 экз.

Печ. л. 1,0 Заказ 52

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 псчати и тиражирован отделом издательского обеспечения Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора 117105, Москва. Варшавское ш., 19а Отделение реализации, тел./факс (495)952-50-89

- © Роспотребнадзор, 2013 © Федеральный центр гигиены и
 - эпидемиологии Роспотребнадзора, 2013

УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

24 июля 2013 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентраций циантранилипрола в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

Методические указания МУК 4.1.3081—13

Свидетельство о метрологической аттестации от 16.01.2013 № 01.00282—2008/0149.16.01.13.

Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов массовой концентрации циантранилипрола в диапазонах 0,1—1,5 мг/м³ и 0,2—3,0 мкг/смыв соответственно.

Методические указания носят рекомендательный характер.

Название действующего вещества по ИСО: циантранилипрол.

Название действующего вещества по ИЮПАК: 3-бромо-1-(3-хлоро-2-пиридинил)-N-[4-циано-2-метил-6-[(метилкарбомаил)пиразол-5-карбоксанилил.

Структурная формула:

Эмпирическая формула: $C_{19}H_{14}BrClN_6O_2$.

Молекулярная масса: 473,72.

Белый кристаллический порошок без запаха. Температура плавления 224 °C. Давление паров 5,13 · 10^{-12} мПа (при 20 и 40 °C). Растворимость в органических растворителях (при 20 °C, в $r/дм^3$): ацетонитрил — 2,45; метанол — 4,73; ацетон — 6,54; дихлорметан — 5,05; этилацетат — 1,96. Растворимость в воде (при 20 °C, в $r/дм^3$): 17,43 (рН 4), 12,33 (рН 7), 5,94 (рН 9). Коэффициент распределения в системе н-октанолвода $K_{\rm OW}$ logP = -1,97 (рН 4).

Агрегатное состояние в воздушной среде - аэрозоль.

Область применения

Циантранилипрол – инсектицид химического класса антраниламидов, борется с грызущими и сосущими вредителями различных культур (капуста, лук, томаты).

1. Погрешность измерений

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

2. Метод измерений

Измерения концентраций циантранилипрола выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) на обращенной фазе с ультрафиолетовым детектором.

Концентрирование вещества из воздуха осуществляют на бумажный фильтр высокой плотности, экстракцию с фильтров выполняют этиловым спиртом. Смыв с кожных покровов проводят этиловым спиртом.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы -2 нг. Средняя полнота извлечения с фильтров -89,6%, с поверхности кожи -90.4%.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. Средства измерений

Жидкостный хроматограф с быстросканирующим ультрафиолетовым детектором, снабженным дегазатором, автоматическим пробоотборником и термостатом колонки Барометр-анероид с диапазоном измерения атмосферного давления 5—790 мм рт. ст. и

пределом допустимой погрешности	
(1 ± 2.5) MM pt. ct.	ТУ 2504-179975
Весы аналитические, с пределом взвешивания	
110 г и пределом допустимой погрешности	
0.001 r	ГОСТ Р 53228—08
Колбы мерные 2-50-2, 2-100-2, 2-500-5 и	
2-1000-2	ГОСТ 1770—74
Меры массы	ГОСТ OIML R 111-109
Пипетки градуированные 2-го класса точности	
вместимостью 1,0; 2,0; 5,0; 10 см ³	ГОСТ 29227—91
Пробоотборное устройство 2-канальное, с	
диапазонами расхода 0,2—1,0 дм ³ /мин и	
$5,0-1,0$ дм 3 /мин и пределом допустимой	
погрешности $\pm (5-7) \%$	
Термометр лабораторный шкальный, пределы	
измерения -3555 °C	TY 25-1102.055-83
Цилиндры мерные 2-го класса точности вме-	
стимостью 100, 500 и 1 000 см ³	ГОСТ 177074
Гигрометр психометрический с диапазоном	
измерений относительной влажности от 30 до	
90 % и с пределом допускаемой абсолютной	
влажности ± (5—7) %	ТУ 25-11-1645-—84
The second secon	

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

3.2. Реактивы

Циантранилипрол, аналитический стандарт с содержанием основного компонента 99,2 % Ацетонитрил для хроматографии, хч	ТУ-6-09-14.2167-—84
Вода для лабораторного анализа (бидистиллированная или деионизованная)	ГОСТ Р 52501—05
Калий марганцово-кислый (перманганат калия), хч	ГОСТ 20490—75
Калий углекислый (карбонат калия, поташ), хч, прокаленный	FOCT 4221—76
Кислота ортофосфорная, хч Натрий углекислый (карбонат натрия), хч	FOCT 6552—80 FOCT 83—79
Спирт этиловый (этанол) ректификованный	ГОСТ Р 51652—2000 или ГОСТ 18300—87

Фосфор (V) оксид (фосфорный ангидрид, пентоксид фосфора), хч

ТУ 6-09-4173---85

Примечание. Допускается использование реактивов с более высокой квалификацией, не требующих дополнительной очистки растворителей.

3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Аппарат для встряхивания проб	ТУ 64-1-285178
Баня водяная	
Бумажные фильтры высокой плотности,	
обеззоленные (фильтры)	ТУ 2642-001-0501524207
Бязь хлопчатобумажная белая	
Воронка Бюхнера	ΓΟCT 9147—80
Воронки химические конусные	ΓOCT 25336—82
Груша резиновая	ТУ 9398-005-0576-908
Колба Бунзена	ΓOCT 25336—82
Колбы круглодонные на шлифе вместимостью	1
150 cm ³	ΓOCT 9737—93
Линейка измерительная	ΓΟCT 427—75
Мембраны микропористые капроновые,	
0,45 мкл	ТУ 9471-002-1047172303
Набор для фильтрации растворителей через	
мембрану	
Насос водоструйный	ГОСТ 25336—82
Пинцет медицинский нержавеющий	ГОСТ 21241—89
Ректификационная колонна с числом	
теоретических тарелок не менее 30	
Ротационный вакуумный испаритель с	
мембранным насосом, обеспечивающим	
вакуум до 10 мбар	
Стаканы химические с носиком вместимостью	
150 cm ³	ГОСТ 25336—-82
Стекловата	
Стеклянные емкости вместимостью 100 см ³	
с герметичной металлической крышкой	
Стеклянные палочки	
Установка для перегонки растворителей	
Фильтродержатель	
Холодильник обратный	
Хроматографическая колонка стальная, запол-	
ненная обращено-фазным сорбентом с приви-	

тыми монофункциональными полярными группами С18, (150 × 4,6) мм, зернение 5 мкм Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа вместимостью 50—100 мм³

Примечание. Допускается применение 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 Р 12.1.019—09, а также требования, изложенные в технической документации на жидкостный хроматограф.
- 4.2. Помещение лаборатории должно быть оборудовано приточновытяжной вентиляцией, соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—83. Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и 2.2.5.2308—07. Организация обучения работников безопасности труда по ГОСТ 12.0.004—90.

5. Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений допускают специалиста, прошедшего обучение, освоившего методику, владеющего техникой, имеющего опыт работы на жидкостном хроматографе, и подтвердившего соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п. 12.

6. Условия измерений

При выполнении измерений выполняют следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха (20 ± 5) °C и относительной влажности не более 80 %;
- выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

7. Подготовка к выполнению измерений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка ацетонитрила (при необходимости), подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ, кондиционирование хроматографической колонки, приго-

товление растворов для градуировки и внесения, растворов для экстракции, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров и салфеток для отбора проб, отбор проб.

7.1. Очистка ацетонитрила

Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора (на $1~{\rm дm}^3$ ацетонитрила $20~{\rm r}$ пентоксида фосфора) не менее $1~{\rm q}$, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия (на $1~{\rm дm}^3$ ацетонитрила $10~{\rm r}$ карбоната калия).

7.2. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ

- 7.2.1. Приготовление раствора ортофосфорной кислоты с массовой долей 0.1% (0.1%-й раствор). В мерную колбу вместимостью $1\,000\,\mathrm{cm}^3$ помещают $500\,\mathrm{cm}^3$ бидистиллированной или деионизованной воды, вносят $1\,\mathrm{cm}^3$ ортофосфорной кислоты, доводят водой до метки, перемешивают.
- 7.2.2. Приготовление подвиженой фазы. В мерную колбу вместимостью 1 000 см³ помещают 480 см³ ацетонитрила, добавляют 520 см³ 0,1 %-го раствора ортофосфорной кислоты, перемешивают, фильтруют через мембранный фильтр и дегазируют.

Подвижную фазу хранят в темном месте (в емкости из темного стекла) не более 14 дней.

7.3. Кондиционирование хроматографической колонки для ВЭЖХ

Промывают колонку подвижной фазой (приготовленной по п. 7.2) при скорости подачи растворителя 0,8 см³/мин до установления стабильной базовой линии.

7.4. Приготовление градуировочных растворов

7.4.1. Исходный раствор циантранилипрола для градуировки (концентрация 1 мг/см³). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 0,100 г циантранилипрола и растворяют в 50—60 см³ ацетонитрила, доводят ацетонитрилом до метки, тщательно перемешивают.

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

Растворы № 1—5 готовят объемным методом путем последовательного разбавления исходного раствора для градуировки.

7.4.2. Раствор № 1 циантранилипрола для градуировки и внесения (соответствует концентрации циантранилипрола 10 мкг/см³). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 1 см³ исходного раствора с

концентрацией циантранилипрола 1 мг/см 3 (п. 7.4.1), разбавляют ацетонитрилом до метки.

Градуировочный раствор № 1 хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение месяца.

Этот раствор используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения действующего вещества методом «внесенонайдено», а также контроля качества результатов методом «добавок».

7.4.3. Рабочие растворы № 2—6 циантранилипрола для градуировки (концентраця 0,1—1,5 мкг/см³). В 4 мерные колбы вместимостью 100 см³ и 1 мерную колбу на 50 см³ помещают по 1,0; 2,5; 5,0; 7,5 и 10,0 см³ градуировочного раствора № 1 с концентрацией 10 мкг/см³ (п. 7.4.2), доводят до метки подвижной фазой, приготовленной по п. 7.2, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2—6 с концентрацией циантранилипрола 0,1; 0,25; 0,5; 1,0 и 1,5 мкг/см³ соответственно.

Рабочие растворы хранят в холодильнике при температуре 4—6 °C не более 14 дней.

7.5. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика от концентрации циантранилипрола в растворе, устанавливают методом абсолютной калибровки по 5 растворам для градуировки № 2—6, пригозовленным по п. 7.4.3.

В инжектор хроматографа вводят по 20 мм³ каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.6.1. Осуществляют не менее 5 параллельных измерений. Устанавливают площади пиков циантранилипрола, на основании которых строят градуировочную зависимость.

Условия хроматографирования

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах.

Ультраэффективный жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором, снабженный дегазатором, автоматическим пробоотборником и термостатом колонки.

Хроматографическая колонка стальная, заполненная сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами C18, $(150 \times 4,6)$ мм, 5 мкм.

Рабочая длина волны: 265 нм.

Температура колонки: 24 °C.

Подвижная фаза: ацетонитрил—0,1 %-я ортофосфорная кислота (48:52, по объему).

Скорость потока элюента: 0,8 см³/мин.

Объем вводимой пробы: 20 мм³.

Линейный диапазон детектирования: 2—30 нг.

7.6. Подготовка фильтров для отбора проб воздуха

Диаметр фильтра должен соответствовать внутреннему диаметру фильтродержателя.

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

7.7. Подготовка салфеток для проведения смыва

7.7.1. Приготовление раствора натрия углекислого с массовой долей 5 %

Навеску $(25\pm0,1)$ г натрия углекислого помещают в мерную колбу вместимостью $500~{\rm cm}^3$, растворяют в деионизированной воде, доводят водой до метки, перемешивают.

7.7.2. 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.

7.8. 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 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 ПЛК».

Воздух с объемным расходом 5 дм³/мин аспирируют через фильтр, помещенный в фильтродержатель.

Для измерения концентрации вещества на уровне предела обнаружения $(0,1 \text{ мг/м}^3)$ необходимо отобрать 5 дм³ воздуха.

Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильнике при температуре 4—5 °C 15 дней.

8. 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, грудь, предплечье, голень, кисти рук, включая межпальцевые промежутки).

До работы выбирают участок кожи, обрабатывают его для удаления загрязнений, фиксируют площадь (не менее $200~{\rm cm}^2$). При необходимости отбирают фоновые смывы.

Смыв выполняют способом обмыва фиксированного участка кожи этиловым спиртом, помещая 20 см³ в стеклянную емкостью 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 -18 °C 30 дней.

9. Выполнение измерений

9.1. Воздух рабочей зоны

Экспонированный фильтр переносят в химический стакан вместимостью 150 см³, заливают 10 см³ этилового спирта, помещают на встряхиватель на 20 мин. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями этилового спирта объемом 10 см³, выдерживая на встряхивателе по 10 мин.

Объединенный экстракт переносят (через воронку) в круглодонную колбу, упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40 °C почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 5 см³ подвижной фазы (подготовленной по п. 7.2), тщательно перемешивают и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.5.

9.2. 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 см^3 , предварительно ополаскивая растворителем емкость, в которой находилась проба.

Объединенный раствор упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40 °C почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 2 см³ подвижной фазы (подготовленной по п. 7.2) и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.5.

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

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор с концентрацией 1,5 мкг/см³, разбавляют подвижной фазой (не более чем в 50 раз).

10. Обработка результатов анализа

10.1. Воздух рабочей зоны

Концентрацию вещества в пробе воздуха (X), мг/м³, рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{C \cdot W}{V_{i}}$$
, где

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

W – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см 3 ;

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

$$V_i = \frac{R \cdot P \cdot ut}{273 + T}$$
, где

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

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

u – расход воздуха при отборе пробы, дм 3 /мин;

t – длительность отбора пробы, мин;

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

10.2. Смывы с кожных покровов

Концентрацию вещества в пробе смыва X, мкг/смыв, рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W$$
, где

C — концентрация вещества в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной плошали 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.

11. Оформление результатов измерений

Результат количественного анализа представляют в виде:

• результат анализа \overline{X} в мг/м³ или мкг/смыв (с указанием площади смыва в см²), характеристика погрешности δ , % (табл.), P = 0.95 или

 $(\bar{X} \pm \Delta)$ мг/м³ (мкг/смыв, площадь смыва, см²), P = 0.95, где

 \overline{X} — среднее арифметическое результатов определений, мг/м³ (мкг/смыв);

 Δ – граница абсолютной погрешности, мг/м³ (мкг/смыв):

$$\Delta = \frac{\delta \cdot X}{100}$$
, rae

 δ – граница относительной погрешности методики (показатель точности по диапазону концентраций, табл.), %.

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 циантранилипрола в пробе воздуха рабочей зоны — менее 0,1 мг/м 3 ; в пробе смыва — менее 0,2 мкг/смыв»*.

* — 0,1 мг/м³; 0,2 мкг/смыв — пределы обнаружения при отборе $5 \, \text{дм}^3$ воздуха рабочей зоны; в пробе смыва (фиксированная площадь смыва $200 \, \text{см}^3$) соответственно.

12. 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

Анали- зируе- мый объект	Диапазон опреде- ляемых концен- траций, мг/м², мкг/смыв	Показатель точности (границы относительной погрешности, $P = 0.95$), $\pm \delta$, %	Показатель повторяемости (среднеквадратичное отклонение повторяемости), σ, мг/смыв	квадра- тичное отклоне-		Предел воспро- изводимости (значение до- пустимого рас- хождения меж- ду двумя резуль- тагами измерс- ний, получен- ных в разных лабораториях), R, мг/м³, мкг/смыв, (P = 0.95)
Воздух рабочей зоны	0,1—1,5 мг/м³	19	$0,016\cdot \overline{X}$	$0,022\cdot \overline{X}$	$0,05\cdot \widetilde{X}$	$0,07\cdot \overline{X}$
Смывы с кожных покровов	0,2—3,0 мкг/смыв	17	0,022 $\cdot ar{X}$	0,031 $\cdot ar{X}$	$0.06\cdot \overline{X}$	$0,09\cdot \overline{X}$

 \overline{X} — среднее значение массовой концентрации анализируемого компонента в пробе (мг/м³, мкг/смыв).

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят в начале и по окончании каждой серии анализов.

При контроле стабильности градуировочной характеристики проводят измерения не менее трех образцов растворов для градуировки, содержание циантранилипрола в которых должно охватывать весь диапазон концентраций от 0,1 до 1,5 мкг/см³.

Градуировочная характеристика считается стабильной, если для каждого из используемого для контроля градуировочного раствора сохраняется соотношение:

$$A = \frac{|X - C| \cdot 100}{C} \le B$$
, где

X — концентрация циантранилипрола в пробе при контрольном измерении, мкг/см 3 ;

C — известная концентрация градуировочного раствора циантранилипрола, взятая для контроля стабильности градуировочной характеристики, мкг/см³;

B — норматив контроля погрешности градуировочной характеристики, % (B=10 % при P=0.95).

Если величина расхождения (A) превышает 10 %, делают вывод о невозможности применения градуировочной характеристики для дальнейших измерений. В этом случае выясняют и устраняют причины нестабильности градуировочной характеристики и повторяют контроль ее стабильности с использованием других градуировочных растворов циантранилипрола, предусмотренных МВИ. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики устанавливают ее заново согласно п. 7.5.

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

12.2. Плановый внутрилабораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится методом «добавок».

Образцами для контроля являются реальные пробы воздушной среды 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 Со 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.).

Величина добавки C_{δ} должна удовлетворять условию:

$$C_{\alpha} \geq \Delta_{\alpha \bar{r}} + \Delta_{\alpha \bar{r}'}$$
, где

 $\pm \Delta_{s,\vec{k}'}$ ($\pm \Delta_{s,\vec{k}'}$) — характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце, расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой соответственно), мг/м³, мкг/смыв.

Допустимо характеристику погрешности результатов анализа при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения $\Delta_n = \pm 0.84 \ \Delta$ с последующим уточнением по мере накопления информации, где Δ – граница абсолютной погрешности, мг/м³, мкг/смыв:

$$\Delta = \frac{\delta \cdot X}{100}$$
, где

 δ – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, табл.), %.

Контроль проводят путем сравнения результата контрольной процедуры K_{κ} с нормативом контроля K.

Результат контрольной процедуры K_{κ} рассчитывают по формуле:

$$K_R = \bar{X}' - \bar{X} - C_{o}$$
, где

 \overline{X}' , \overline{X} , C_o — среднее значение массовой концентрации анализируемого компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки соответственно (мг/м³, мкг/смыв).

Норматив оперативного контроля точности K рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{g,\tilde{X}'}^2 + \Delta_{g,\tilde{X}}^2}$$

Проводят сопоставление результата контрольной процедуры (K_{κ}) с нормативом контроля (K).

Если результат контрольной процедуры удовлетворыет условию

$$|K_{\kappa}| \le K,\tag{1}$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (1) процедуру контроля повторяют. При повторном невыполнении условия (1) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

12.3. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости.

Расхождение между результатами измерений, выполненных в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), не должно превышать предел воспроизводимости (R):

$$|X_1 - X_2| \le R, \, \operatorname{rge} \tag{2}$$

R – предел воспроизводимости (табл.), мг/м³, мкг/смыв.

 $R = 0.07 \cdot \overline{X}$ (воздух рабочей зоны);

 $R = 0.09 \cdot \overline{X}$ (смывы с кожи), где

 $\overline{X} = \frac{1}{2} (X_1 + X_2)$, где X_1, X_2 – результаты измерений в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), мг/м³, мкг/смыв.

Если выполняется условие (2), то воспроизводимость измерений считается удовлетворительной.

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