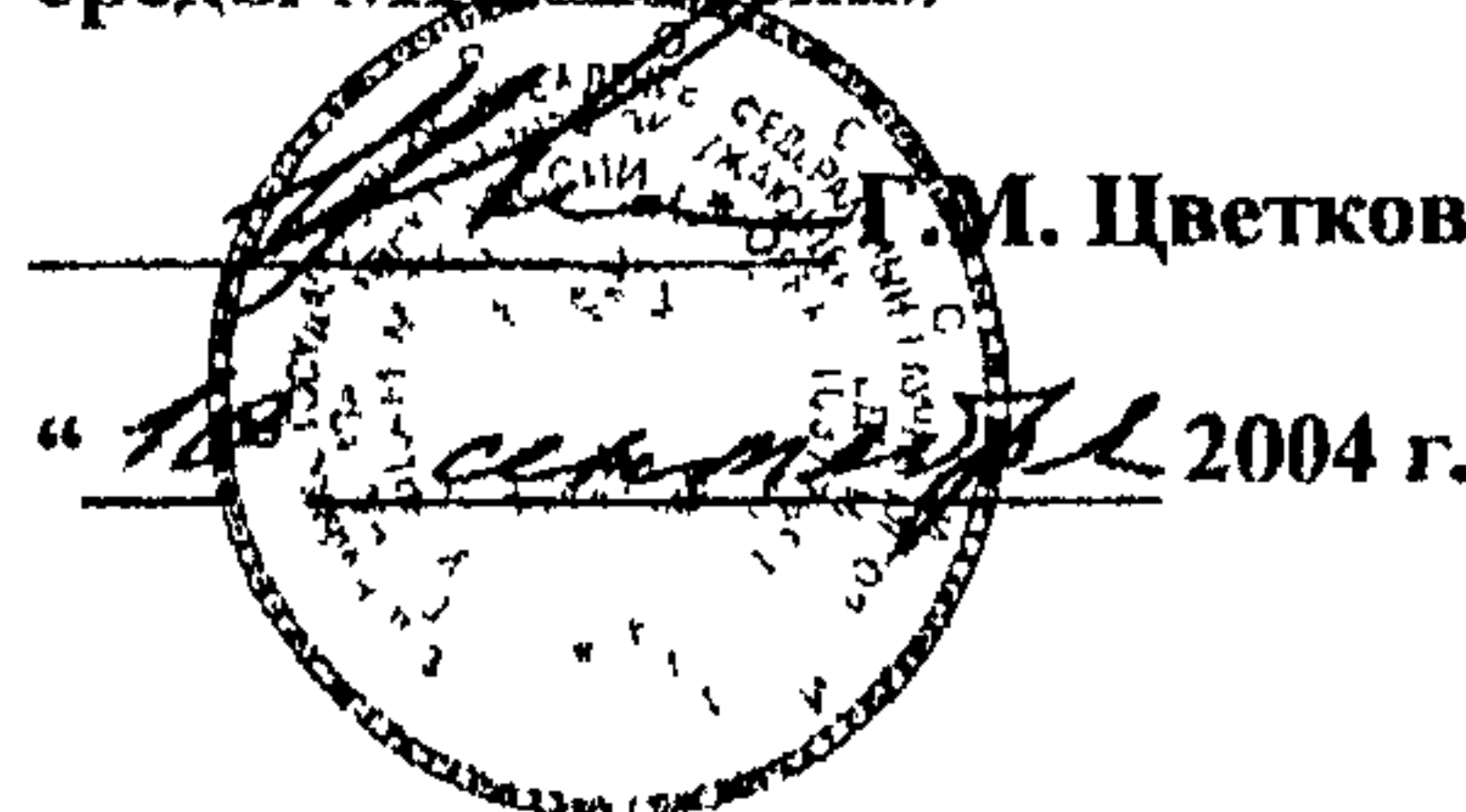


**МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

УТВЕРЖДАЮ

**Директор ФГУ «Федеральный
научно-методический центр ана-
лиза и мониторинга окружающей
среды МПР России»**



ТОКСИКОЛОГИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ

**МЕТОДИКА ОПРЕДЕЛЕНИЯ ТОКСИЧНОСТИ ВОДЫ И
ВОДНЫХ ВЫТЯЖЕК ИЗ ПОЧВ, ОСАДКОВ СТОЧНЫХ ВОД
И ОТХОДОВ ПО ИЗМЕНЕНИЮ ИНТЕНСИВНОСТИ
БАКТЕРИАЛЬНОЙ БИОЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ
ТЕСТ-СИСТЕМОЙ «ЭКОЛЮМ»**

**ПНД Ф Т 14.1:2:3:4.11-04
16.1:2.3:3.8-04**

**Методика допущена для целей государственного экологического
контроля**

**МОСКВА
2004 г.**

Методика рассмотрена и одобрена ФГУ «Федеральный научно-методический центр анализа и мониторинга окружающей среды МПР России» (ФГУ «ФЦАМ МПР России»)

Протокол № 8 заседания НТС ФГУ «ФЦАО» от 14 сентября 2004 г.

НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ МЕТОДИКИ

Настоящий документ устанавливает методику определения интегральной токсичности поверхностных пресных, грунтовых, питьевых, сточных и очищенных сточных вод, водных экстрактов из объектов окружающей среды (почва, отходы производства и потребления, осадки сточных вод и др.) в лабораторных и полевых условиях с использованием измерительного прибора «Биотокс-10» и тест-объекта «Эколюм».

ПРИНЦИП МЕТОДИКИ

В качестве тест-объекта используется препарат лиофилизированных люминесцентных бактерий «Эколюм». Методика основана на определении изменения интенсивности биолюминесценции бактерий при воздействии химических веществ, присутствующих в анализируемой пробе, по сравнению с контролем. Уменьшение интенсивности биолюминесценции пропорционально токсическому эффекту

Острое токсическое действие исследуемой пробы на препарат «Эколюм» определяется по изменению их биолюминесценции за 30-ти минутный период экспозиции.

Количественные оценки тест-реакции выражаются в виде безразмерной величины - индекса токсичности «T» и функциональными токсикологическими параметрами EC20 и EC50.

Индекс токсичности «T», равный отношению $T=100(I_0-I)/I_0$, где I_0 и I соответственно интенсивность биолюминесценции контроля и опыта при фиксированном времени экспозиции исследуемой пробы с бактериями.

Методика допускает три пороговых уровня индекса токсичности:

- 1) допустимая степень токсичности образца индекс токсичности T меньше 20;
- 2) образец токсичен: индекс T равен или больше 20 и меньше 50;
- 3) образец сильно токсичен: индекс токсичности T равен или более 50

Токсикологические параметры пробы EC20 и EC50, определяемые также посредством измерения I_0 и I , позволяют быстро и экономно выяснить вопрос, при каких объемах исходного слабо токсического образца достигается установленный предел токсичности (EC20 и/или EC50) или при каких разведениях сильно токсический образец станет безопасным (величины менее EC20)

EC50 – эффективный объем образца (в опытах с чистым химическим соединением - концентрация), вызывающий тушение свечения биосенсора на 50% по сравнению с контролем. В этом случае образец сильно токсичен (индекс токсичности равен 50). EC20 – эффективный объем образца, (в опытах с чистым химическим соединением - концентрация) который приводит к 20%-ному тушению свечения биосенсора по сравнению с контролем. В этом случае образец токсичен (индекс токсичности равен 20). Все значения величин менее EC20 свидетельствуют о том, что образец безвреден для человека

Вычисление величин EC проводят с использованием гамма-функции (G), представляющей собой зависимость отношения потери интенсивности свечения пробы к оставшейся интенсивности свечения пробы и описывается формулой $G=(I_0-I)/I$, где I_0 и I соответственно интенсивность биолюминесценции в контроле и опыте. Люминометр «Биотокс-10» автоматически вычисляет величины EC20 и EC50.

2. ХАРАКТЕРИСТИКИ ПОГРЕШНОСТИ

Метрологические характеристики методики: характеристика погрешности (границы, в которых находится погрешность), $\pm 6\%$ - 19,6, характеристика случайной составляющей погрешности (среднее квадратичное отклонение случайной составляющей погрешности) $\sigma(b)$, % -10,0 при доверительной вероятности 0,95.

3. ОБОРУДОВАНИЕ, МАТЕРИАЛЫ, РЕАКТИВЫ

Прибор-люминометр серии «Биотокс-10», с набором кювет для измерения биолюминесценции объемом 1,5 см³;

весы лабораторные общего назначения, ГОСТ 24104-2001;

весы лабораторные технические, ГОСТ 24104-2001

pH-метр, ГОСТ 25.7416.0171,

насос вакуумный любого типа, например, водоструйный стеклянный, ГОСТ 25336-82;

термометр лабораторный ртутный, 0-55°C, цена деления шкалы - 0,5 °C, ГОСТ 13646-68;

подставка (из пластика, дерева) с углублением для пенициллиновых пузырьков или измерительных кювет на 12 кювет;

сушильный электрический шкаф, позволяющий поддерживать температуру (105±5) °C,

холодильник бытовой, обеспечивающий замораживание (-18±1°C) и хранение проб (2-4°C),

кондуктометр любого типа, обеспечивающий измерение на уровне 1-10 мкСм/см;

часы сигнальные, ТУ 25-07-57;

аппараты для встряхивания, тип АВУ-1, АВУ-10Р, ТУ 64-1-1081;

бумажные фильтры обеззоленные типа ФОБ (красная, белая, синяя ленты), ТУ 6-09-1678-86,

буры почвенные,

ножи почвенные, ГОСТ 23707-95;

лопаты, ГОСТ 19596-87,

лабораторный дисковый исгиратель для измельчения проб почвы, тип ИДА-175, ЛДИ-65, ТУ 482251;

пипетки автоматические дозаторы любого типа объемом 0,02-1,0 см³ ± 1,0%, цилиндры вместимостью 25, 50 см³ второго класса точности, ГОСТ 1770-74,

стаканы стеклянные лабораторные вместимостью 10, 50 см³, ГОСТ 25336-82,

пипетки вместимостью 0,5, 1,0, 5,0, 10,0 см³, ГОСТ 29227-96,

пробоотборник любого типа, объемом не менее 5 см³;

флаконы и банки стеклянные с навинчивающейся крышкой или с притертой пробкой (сосуды для выщелачивания) для отбора и хранения проб и реактивов вместимостью 10, 50, 100 и 1000 см³,

воронки лабораторные, ГОСТ 25336-82,

стаканчики для взвешивания (бюксы) диаметром 30, 40 мм, ГОСТ 7148;

вода дистиллированная, ГОСТ 6709-72,

натрий хлористый, ГОСТ 4233-77;

натрия гидроокись, ГОСТ 4328-77;

кислота соляная, ГОСТ 3118-77,

кислота серная, ГОСТ 4204-77;

спирт этиловый, х.ч. ТУ 6-091710;

цинк сернокислый 7-водный, ГОСТ 4174;
бумага индикаторная универсальная для измерения pH, ТУ6-09-1181-76;
тест-система «Эколюм», ТУ 2639-236-00209792-01.

Все реактивы должны быть квалификации «х.ч.» или «ч.д.а.».

Примечание. Допускается применение иных средств измерений, вспомогательных устройств, реактивов и материалов, технические и метрологические характеристики которых не уступают указанным выше и обеспечивают нормируемую точность измерений.

4. УСЛОВИЯ БЕЗОПАСНОГО ПРОВЕДЕНИЯ РАБОТ

4.1. При работе с химическими веществами, отходами и сточными водами необходимо соблюдать требования техники безопасности по ГОСТ 12.1.007-76

4.2. Санитарно-гигиенические требования к воздуху производственных помещений ГОСТ 12.1.005-88.

4.3. Рабочие столы и поверхности должны содержаться в чистоте. В конце дня проводится влажная уборка рабочих поверхностей.

4.4. Безопасность при работе с электроустановками обеспечивается по ГОСТ 12.1.019-79 и в соответствии с требованиями инструкций к оборудованию.

4.5. Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4 009-83.

4.6. Используемые в качестве биотестов лиофилизированные бактерии не патогенны, однако после каждого анализа необходимо стерилизовать всю использованную посуду и остатки растворов в сушильном шкафу при 65°C в течение 1 часа.

4.7. Хранить тест-систему «Эколюм» рекомендуется в холодильнике при температуре от -18°C до -4°C, следует беречь культуру лиофилизированных бактерий от нагревания и резкой смены температуры.

5. ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ЛИЦ, ПРОВОДЯЩИХ БИОТЕСТИРОВАНИЕ

Определение токсичности по настоящей методике выполняется оператором с квалификацией лаборант, имеющим опыт работы в области водной токсикологии. Проведение выщелачивания отходов может проводить химик-аналитик, техник, лаборант.

6. УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ БИОТЕСТИРОВАНИЯ

Биотестирование проводится в полевых условиях или в нормальных лабораторных условиях. Помещение не должно содержать токсичных паров и газов.

Температура окружающего воздуха в лаборатории от 18 до 25°C. Относительная влажность воздуха не более 80% при T=±25°C. Атмосферное давление 84-106 кПа (630-800 мм рт.ст.).

При использовании электроприборов частота переменного тока 50±1 Гц. Напряжение сети 220±22В. При пользовании прибором «Биотокс-10» в полевых условиях питание осуществляется от аккумулятора напряжением 12 В.

Освещение помещения естественное или искусственное, не ограничивается особыми требованиями.

7. ПОДГОТОВКА К ПРОВЕДЕНИЮ БИОТЕСТИРОВАНИЯ

Предварительная подготовка к отбору проб и выполнению биотестирования должна обеспечивать подготовку посуды, пробоотборников, мест хранения отобранных проб, а также подготовку рабочего места для обработки доставленных в лабораторию проб и исследования их на токсичность. Все процедуры предварительной подготовки должны исключить попадание токсичных, органических и каких-либо других веществ в исследуемую воду.

7.1. Подготовка посуды для отбора, хранения проб и биотестирования.

Обычно используется посуда из стекла, а при наличии в воде нефтепродуктов, моющих средств и пестицидов используются банки из темного стекла. Посуда для отбора проб и биотестирования должна быть химически чистой. Она промывается смесью бихромата калия и серной кислоты (хромовой смесью). Стенки посуды осторожно смачиваются хромовой смесью, после чего на 2-3 час посуда оставляется, затем она тщательно промывается водопроводной водой, нейтрализуется раствором пищевой соды и промывается 3-4 раза дистиллированной водой. Для мытья посуды не разрешается пользоваться синтетическими поверхностно-активными веществами и органическими растворителями. Посуду для отбора проб сушат на воздухе, а используемую для биотестирования, за исключением мерной, - в сушильном шкафу при 105°C в течение 1 часа.

Химически чистая посуда для биотестирования должна храниться с закрытыми стеклянными притертыми пробками или завинчивающими крышками в защищенных от пыли ящиках лабораторного стола или на закрытых полках, стеллажах и т.п.

Стеклянные кюветы к люминометру промывают хромовой смесью. Затем они тщательно промываются водопроводной водой и в конце – несколько раз дистиллированной водой. Пластиковые кюветы рекомендуется использовать один раз.

7.2. Отбор, транспортировка, хранение и подготовка проб воды.

7.2.1 Объем пробы воды для определения токсического действия составляет 10 см³. Отбирайемый объем должен быть в два раза больше требуемого для хранения дубликата пробы до конца биотестирования.

Отбор проб, транспортировка и хранение грунтовых вод осуществляется в соответствии с СТ СЭВ 4710-84 «Воды подземные. Общие требования к отбору проб».

Отбор проб в поверхностных проточных и непроточных водоемах осуществляется в соответствии с ГОСТ Р 51592-2000 «Вода. Общие требования к отбору проб» и ГОСТ 17.1.5 05-85 «Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков».

Для отбора проб с глубины не более 0,5 м используется бутыль с привязанной пробкой, которую помещают в футляр, или пробоотборник с грузом. Футляр снабжен петлей, к которой привязывают веревку с размеченными отрезками, указывающими глубину погружения. На требуемой глубине, с помощью привязанной к пробке веревки выдергивают пробку из горла бутылки. После заполнения бутыли водой (на поверхности воды не появляются пузырьки воздуха) ее поднимают на поверхность.

Отбор проб питьевых вод осуществляется в соответствии с ГОСТ 51593-2000 «Вода питьевая. Отбор проб».

Пробы питьевой воды в источнике водоснабжения и сточной воды с глубиной менее 0,5 м отбираются пробоотборником любого типа объемом 100 см³, тщательно перемешиваются в лаборатории и нужный объем используется для анализа.

Водопроводную воду отбирают из-под крана после 5-минутного слива, кран антисептической обработке не подвергается.

Отбор природных и сточных вод следует проводить в места наибольшего перемешивания. Сточные воды отбираются на средней глубине потока, где твердые частицы равномерно распределены.

На очистных сооружениях отбирать пробы для анализа на токсичность следует до системы хлорирования.

При исследовании сточных вод на токсичность не допускается отбор разовой пробы. Количество необходимых порций выбирают на основе опыта проведения анализа. Предпочтительно отбирать среднесуточную пробу каждый час в течение 24 часов, после тщательного перемешивания всего объема отобранный пробы для исследования берется необходимое количество воды.

Допустимое минимальное количество отбираемых единичных проб для последующего смешения - три, с интервалом между отборами не менее часа.

Не допускается консервирование проб, предназначенных для исследования на токсичность. Отобранными пробами заполняют, предварительно ополаскивая отбираемой водой, банки или флаконы, заполняя их до краев и закрыв без пузырьков воздуха пришлифованными стеклянными пробками или полиэтиленовыми крышками. Под полиэтиленовые крышки подкладываются прокладки тефлоновые или из алюминиевой фольги. Пробы упаковываются в деревянные ящики для переноски проб и прокладываются бумагой или ветошью. При транспортировке не следует держать пробы на свету.

При отборе проб необходимо соблюдать технику безопасности. На крупных водотоках и водоемах следует соблюдать навигационные правила и правила эксплуатации используемого судна. Постоянные места контроля следует выбирать в местах, которые были бы доступны в любое время года и где отсутствуют какие-либо природные опасности. На очистных сооружениях отбор проб осуществляется в специально предназначенных местах, маркированных и освещаемых в темное время суток. Отбор проб производится бригадой, состоящей минимум из двух человек. Перед работой бригада должна быть проинструктирована о мерах предосторожности при выполнении программы работ в зависимости от места отбора, климатических условий и т.д.

При отборе пробы составляется протокол по утвержденной форме, в котором указывается цель пробоотбора, число, время, место отбора пробы, температура воды, номер пробы, Ф.И.О. отбирающего. На бутыль или флакон наклеивается этикетка с указанием номера пробы, места и даты отбора.

7.2.2. Биотестирование проб воды проводят не позднее 6 часов после их отбора. При невозможности проведения анализа в указанный срок пробы воды охлаждают (2 - 4°C). Хранить пробы следует не более 24 часов после отбора. В исключительных случаях допускается замораживание проб (-18°C) и их хранение до двух недель, однако следует помнить, что после размораживания токсичность воды может измениться. В случае предполагаемого замораживания пробы при ее оттаивании не следует заполнять сосуды полностью, чтобы избежать их разрыва. Если пробы требуется оттаивать или фильтровать, то оттаивание и фильтрация должны предшествовать замораживанию.

Перед биотестированием предварительно охлажденные или замороженные пробы доводят до температуры 15-25°C.

При наличии в сточных водах крупнодисперсных включений (с диаметром частиц более 3,5 мкм) необходима фильтрация пробы через обеззоленные фильтры - белая или красная ленты.

Природные воды фильтруют через фильтр с диаметром пор 3,5 мкм.

При исследовании грунтовых или других вод с содержанием железа двухвалентного (валовая форма) необходимо предварительное отстаивание проб не менее 24 часов при температуре 2-4°C.

Осадки в виде снега перед анализом переводятся в жидкость.

7.3. Отбор проб и подготовка водной вытяжки из почвы, донных отложений.

7.3.1. Отбор проб почвы, ее хранение и транспортировка осуществляется в соответствии с ГОСТ 17.4.4.02-84. Обычно для отбора почв используются матерчатые мешки. Не допускается консервирование проб, предназначенных для исследования на токсичность.

При контроле за загрязнением почв промышленными источниками площадки для отбора проб располагают на площади трехкратной величины санитарно-защитной зоны вдоль векторов розы ветров на расстоянии 100, 200, 300, 500, 1000, 2000, 5000 м и более от источника загрязнения (ГОСТ 17.4.4.02-84).

При оценке сельскохозяйственных и других территорий пробы почвы отбирают из верхнего почвенного горизонта (до 20 см) в 5 точках по типу «конверта». Масса объединенной пробы (из 5 точечных) должна составлять не менее 0,5 кг. Размер пробной площадки определяется целями поставленных исследований и представляет собой часть исследуемой территории, характеризующейся сходными условиями. При оценке сельскохозяйственных территорий на предмет их пригодности для производства экологически чистой продукции площадка может составлять от 1 до 5 га при однородном почвенном покрове и от 0,5 до 1 га - при неоднородным. При необходимости проведения более детального картирования общего уровня загрязнения размер пробной площадки может составлять десятки квадратных метров.

В том случае, если известны границы какого-либо локального участка загрязнения или проводится мониторинг за степенью общего загрязнения почвы в местах захоронения вредных веществ, отвалах, свалках и т.п., одновременно с отбором образцов в предполагаемых загрязненных участках, проводится отбор «фоновых» почв. Под фоновыми почвами понимаются почвы прилегающих территорий со сходными условиями, не подвергающихся техногенному воздействию или испытывающих его в минимальной степени (МУ 2.1.7.730-99). Так, при контроле почв в районе точечных источников загрязнения, пробные площадки размером не более 5•5 м закладываются на разном расстоянии от источника и в относительно чистом участке (контроль).

7.3.2. Почвы (донные осадки), отобранные с территорий, которые необходимо проконтролировать на токсичность, освобождают от корней, крупных посторонних частиц и высушивают при 105°C в течение 1 часа. После охлаждения воздушно-сухую пробу почвы растирают в ступке или гомогенизируют в почво-измельчителе, просеивают через сито с отверстиями в 3 мм и тщательно перемешивают. Навеску почвы (массой не менее 5,0 г) помещают в коническую колбу, мерным цилиндром приливают пятикратный объем дистиллированной воды (рН 6,8-7,4) (5 см³ на 1 г образца), взбалтывают в течение 5 минут и оставляют для экстракции на 24 часа. Через 24 часа экстракт фильтруется через бумажный фильтр - белая, красная ленты (только в случае мутной надосадочной жидкости). Полученный экстракт тестируют на токсичность.

В экспрессном варианте воздушно-сухую навеску почвы с добавленной дистиллированной водой (рН 7,0-7,4; 5 см³ на 1 г образца) взбалтывают на аппарате для встряхивания в течение 3 часов и фильтруют через бумажный фильтр (белая, красная ленты). Если по истечении этого времени устанавливается факт сильной токсичности почвы стандартная процедура экстракции не проводится.

Подготовленные образцы почв нужно хранить в сухом месте в пакете из крафт-бумаги.

7.4. Приготовление экстракта водной вытяжки (выщелачивание) из отходов

7.4.1 Подготовка к процедуре выщелачивания отходов.

При подготовке проб необходимо пользоваться средствами индивидуальной защиты специальной одеждой по ГОСТ 12 4 103-83, полихлорвиниловыми перчатками по ГОСТ 12 4 013-85, респираторами, головными уборами

Вся посуда перед использованием тщательно моется и обрабатывается 10% ним раствором азотной кислоты, затем промывается водопроводной водой и ополаскивается 3-4 раза дистиллированной водой Для мытья посуды не разрешается пользоваться синтетическими поверхностно-активными веществами и органическими растворителями Посуду для отбора проб сушат на воздухе, а химическую, за исключением мерной, - в сушильном шкафу при (105 ± 5) °С Химически чистая посуда должна храниться с закрытыми стеклянными притертными пробками или завинчивающимися крышками в защищенных от пыли ящиках лабораторного стола или на закрытых полках, стеллажах и т п

7.4.2. Пробоподготовка перед выщелачиванием.

Экстракт выщелачивания готовится из соотношения – твердая фаза/жидкость 1:10 В качестве жидкости используется дистиллированная вода Объем/масса обрабатываемых проб жидких отходов и шламов – не менее 2 дм³, твердых отходов – 5 кг Пробы следует берегать от изменения их состава на всех стадиях пробоподготовки и хранения Пробы должны храниться при температуре не более 4°С и анализироваться как можно быстрее после отбора Хранение проб более 5 суток не допускается

7.4.2.1. Гвердые отходы.

Проба (5 кг) тщательно перемешивается перекатыванием на гладкой, гибкой и плотной подстилке, затем совком Общий объем отобранный пробы делится на представительные половины, одна из частей возвращается в сосуд для хранения, оставшаяся часть (2,5 кг) пробы осматривается и разрыхляется В случае обнаружения частиц более 10 мм они осторожно измельчаются с помощью пестика или шпателя до достижения размера менее 10 мм Недопустимо размалывать смесь Затем пробы высушиваются до воздушно-сухого состояния в открытом виде в течение двух часов при комнатной температуре и влажности воздуха В пробе проводится определение содержания влаги Затем пробы сокращаются методом квартования тщательно перемешанную пробу разравнивают на гладкой поверхности на kleenке или полиэтиленовой пленке и с помощью линейки или специальной решетки делят на равные квадраты Затем из квадратов в шахматном порядке отбирают порции, обеспечивая захват всей толщины слоя, и объединяют их Максимальная сухая масса представительной пробы должна составлять 50 г Затем рассчитывается масса пробы, подвергающейся выщелачиванию, с учетом влажности Чтобы обеспечить необходимые 50 г сухой массы, обычно требуется 50-100 г пробы первоначальной влажности Проба взвешивается в сосуде для выщелачивания с погрешностью ± 1 г, в рабочем журнале записывается масса и содержание влаги После выщелачивания 50 г пробы будет получено приблизительно 450 см³ водной вытяжки, с учетом этого следует рассчитывать общее необходимое минимальное количество отбираемой порции в результате сокращения пробы

Если этот объем вытяжки недостаточен для проведения необходимых химических анализов и/или проведения биотестирования во всех предполагаемых разведениях с учетом контрольных испытаний, масса пробы на стадии подготовки к выщелачиванию должна быть увеличена

7.4.2.2. Шламы

Шламы с большим содержанием твердой фазы, не разделяющиеся самостоятельно, обрабатываются также как твердые. Отдельно определяется содержание влаги и масса шлама, эквивалентная 50 ± 1 г в пересчете на сухую массу.

Шламы с большим содержанием жидкости обрабатываются следующим образом: Жидкость фильтруется через вакуум фильтр (0,45 микрон) и отбирается 50-100 г твердого осадка. Если такого количества пробы недостаточно для получения 50 г твердого вещества, собирается столько, сколько необходимо. При необходимости отбор проб повторяют и отбирают большее количество пробы.

Твердый осадок доводится до воздушно-сухого состояния, в нем определяется содержание влаги и потеря массы. В результате этой процедуры получается твердый осадок, который взвешивается (± 1 г) и переносится в сосуд для выщелачивания. В рабочем журнале регистрируется масса остатка и содержание влаги в нем.

Производится процедура выщелачивания.

Если полученный объем вытяжки недостаточен для проведения необходимых химических анализов и/или проведения биотестирования во всех предполагаемых разведениях с учетом контрольных испытаний, масса пробы на стадии подготовки к выщелачиванию должна быть соответственно увеличена.

7.4.2.3. Жидкие отходы

Жидкие отходы и отходы, содержащие менее 1% взвешенного материала, не подвергаются выщелачиванию, а фильтруются через фильтр «синяя лента». Фильтрат подвергается анализу и/или биотестированию.

7.4.3. Выполнение процедуры получения экстракта выщелачивания

В сосуд для выщелачивания, где находится сухая масса отхода весом 50 ± 1 г, добавляется дистиллированная вода. Вода добавляется в сосуд для выщелачивания в соотношении сухая масса/жидкость – 1:10.

Объем воды измеряется мерной посудой.

Смесь должна слабо перемешиваться на мешалке в течение 7-8 часов. Недопустимо измельчение частиц отходов при перемешивании. Используется большая лопасть механической мешалки или большая магнитная мешалка, а скорость перемешивания должна быть наименьшей, при которой материал поддерживается во взвешенном состоянии.

После окончания перемешивания раствор с осадком оставляют на ночь (12-18 час).

Если жидкость после отстаивания становится прозрачной, фильтрование не требуется. Если имеется видимый взвешенный материал, жидкость должна быть профильтрована. Фильтрование осуществляется с помощью вакуумного насоса через фильтр «синяя лента» на воронке Бюхнера. При этом применяется слабый вакуум (приблизительно 20 мм рт.ст.). Во избежание дегазации фильтрата насос должен быть выключен немедленно после прохождения всей жидкости через фильтр. Факт фильтрования отмечается в рабочем журнале.

Процедуру биотестирования и/или химические анализы необходимо начать не позднее, чем через 6 час после отстаивания экстракта. Если это невозможно, допускается хранение экстракта в холодильнике не более 48 час при температуре 4°C .

Перед биотестированием необходимо измерить pH и температуру полученного экстракта. Данные регистрируются в журнале.

Если отход был разделен на жидкую и твердую фракции, результаты исследования жидкой фракции и экстракта выщелачивания из твердой фракции должны быть указаны в отчете отдельно.

Если одна из этих частей была признана опасной, опасным признается и весь отход.

7.5. Подготовка тест-системы «Эколюм» и прибора «Биотокс-10»

7.5.1. Реконструкция тест-системы «Эколюм».

7.5.1.1. Вскрыть флакон с лиофилизованным биореагентом. Добавить 10 см³ дистиллированной воды (комнатная температура, pH 6,8-7,4) - получают суспензию бактерий. В случае необходимости pH дистиллированной воды доводят до нужного диапазона подщелачиванием 10%-ным раствором NaOH или подкислением 10%-ным раствором HCl. При отсутствии такой воды или её плохого качества можно использовать стандартный физиологический раствор.

Рекомендуется несколько раз встряхнуть флакон с суспензией бактерий.

7.5.1.2. Выдержать суспензию в течение 30 минут, периодически перемешивая.

7.5.1.3. Держать флакон с суспензией бактерий можно на лабораторном столе при нормальном освещении. Рекомендуется перемешивание суспензии бактерий перед каждым отбором определенных объемов для проведения анализа.

7.5.2. Подготовку прибора «Биотокс-10» проводят в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

7.5.3. Определение рабочей концентрации тест-системы «Эколюм».

7.5.3.1. Измерить фоновое значение прибора «Биотокс-10» (по инструкции к прибору, при счете 10 сек без кюветы) и записать это значение.

7.5.3.2. Добавить 0,1 см³ суспензии бактерий из флакона в кювету люминометра. Затем туда же добавить 0,9 см³ дистиллированной воды (pH 6,8-7,4; комнатная температура).

7.5.3.3. Вставить кювету с биореагентом в люминометр и измерить величину интенсивности биолюминесценции за 10 сек.

7.5.3.4. Рекомендуется, чтобы свечение суспензии бактерий находилось в интервале, превышающем фоновое значение прибора в 100-500 раз. Если величина свечения намного больше верхнего предела, то рекомендуется разбавить суспензию бактерий дистиллированной водой и повторить измерение.

8. ПРОЦЕДУРА БИОТЕСТИРОВАНИЯ

8.1. Определение индекса токсичности.

При определении индекса токсичности необходимо проводить параллельное измерение контрольных (не содержащих токсических веществ) и опытных проб. Рекомендуется иметь по три образца контрольных и опытных проб. Для большей достоверности данных число параллельных измерений опытной пробы может быть увеличено до 10 измерений. Измеряют контрольную пробу, и прибор запоминает измеренную величину. Затем измеряются повторности опытной пробы, и прибор автоматически фиксирует значения индекса токсичности каждой пробы, норматив сходимости индекса токсичности и погрешности измерения.

8.1.1. Измерение интенсивности биолюминесценции и индекса токсичности проводят с помощью прибора «Биотокс-10» согласно инструкции по эксплуатации прибора.

8.1.2. При стандартном анализе отбирают из флакона по 0,1 см³ рабочей суспензии бактерий и добавляют в три кюветы от люминометра - контрольные и в три кюветы для пробы. Добавляют в контрольные кюветы по 0,9 см³ дистиллированной воды (pH 6,8-7,4). Добавляют в остальные кюветы опытную пробу по 0,9 см³ и замечают время экспозиции и через 30 минут начинают биотестирование. Попарно измеряют интенсивность свечения бактерий в кюветах с контролем и опытом, записывают показания прибора по индексу токсичности. После измерения третьей кюветы с опытной пробой кроме того записывают показания прибора по средней токсичности из трех измерений образца и погрешности измерения.

В случае, если исследуются образцы почвы, взятые с локально загрязненных территорий (п. 7.3.1.), в контрольную кювету вместо дистиллированной воды вносят экстракт из фоновых почв и добавляют рабочую суспензию бактерий.

8.1.3. Рабочую суспензию бактериальной тест-системы «Эколюм» используют в течение 8 часов после ее приготовления и хранить её можно при комнатной температуре.

8.2 Определение токсикологических параметров пробы, ЕС20 и ЕС50, и параметров предельно допустимых сливов

Эта операция предназначена для быстрого выяснения вопроса, при каких объемах исходного слабо токсического образца достигаются установленные пределы токсичности ($T=50$ и/или $T=20$) или при каких разведениях сильно токсический образец (EC больше 50) станет безопасным (величины менее EC20), а также при расчете нормативов предельно допустимых сбросов сточных вод.

8.2.1. Рекомендуется перед измерением коэффициентов ЕС убедиться при измерении токсичности (п. 8.1) неразбавленной пробы, что величина G для данной пробы не превышает значения 25. В случае если величина G больше, может увеличиться погрешность измерения величин ЕС. В таком случае необходимо развести пробу дистиллированной водой до указанного предела и учесть предварительное разбавление.

8.2.2. После вывода прибора в режим измерения ЕС для измерения параметров исследуются 4 пробы, получаемые путем разбавления исследуемой пробы или раствора химического соединения дистиллированной водой в следующих отношениях 1:1, 1:2, 1:4 и 1:8. Для всех 4-х проб автоматически определяется G-функция, значения которой заносятся в оперативную память микроконтроллера прибора. По данным этих 4-х измерений микроконтроллер при нажатии специальной кнопки клавиатуры управления производит автоматически вычисление коэффициентов ЕС20 и ЕС50 и представляет данные на дисплее.

8.2.3. Определение гамма-функции для каждого из предварительно разведенных образцов проводят в соответствии с процедурой определения показателя индекса токсичности (п. 8.1) за исключением введения дополнительной команды. При этом микроконтроллер прибора «Биотокс-10» по данным, хранящимся в оперативной памяти об интенсивности биолюминесценции в контрольных и опытных пробах (соответственно Іконтр. и Іопыт), производит вычисление гамма-функции с представлением результата на дисплее. При интенсивности биолюминесценции опыта больше или равной контролю вычисление не производится.

9. ОБРАБОТКА, ОЦЕНКА И ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

9.1. Оценку токсичности пробы проводят по относительному различию в интенсивности биолюминесценции контрольной и опытной проб и вычислению индекса токсичности «Т» и параметров EC20 и EC50. Абсолютная величина интенсивности биолюминесценции контроля не имеет принципиального значения в диапазоне допустимых значений прибора «Биотокс».

9.2. Индекс токсичности «Т» есть величина безразмерная, и определяется по формуле

$T = I_{\text{контр.-опыт}}/I_{\text{контр.}}$, где $I_{\text{контр.}}$ и $I_{\text{опыт}}$ соответственно интенсивность свечения контроля и опыта при фиксированном времени экспозиции исследуемого раствора с тест-объектом. Обработку результатов измерений токсичности выполняют путем расчета среднеарифметического значения величины индекса токсичности « T » по формуле $T=(T_1+T_2+T_3)/3$, где T_1-T_3 - три измерений опытной пробы. Величины $T_1 - T_3$ получают из трех измерений контроль-опыт в короткий промежуток времени. Количество измерений T может быть увеличено до 10.

9.3. В ряде случаев возможен вариант, когда интенсивность биолюминесценции в анализируемой пробе больше, чем в контроле. В таком случае независимо от величины отрицательного значения «Т» делается вывод об отсутствии токсичности образца, и индекс токсичности принимает нулевое значение. В случае стимуляции свечения пробой по сравнению с контролем рекомендуется для данных проб провести тестирование с использованием других биотестов.

9.4. По величине индекса токсичности (Т) анализируемые пробы классифицируются на три группы

Группы	Величины «Т»	Вывод о степени токсичности пробы
1	меньше 20	образец не токсичен (допустимая степень токсичности)
2	от 20 до 49,9	образец токсичен
3	равно или больше 50	образец сильно токсичен

9.5. Прибор серии «Биотокс-10» обеспечивает в автоматическом режиме вычисление усредненного значения индекса токсичности Т, погрешности измерения индекса токсичности и токсикологических характеристик - EC20 и EC50.

9.6. Если при измерении параметров ЕС проводили дополнительное разбавление проб, то величины EC20 и EC50, представленные на дисплее прибора, следует скорректировать в сторону уменьшения объема (или в модельных экспериментах – концентрации) пропорционально кратности разбавления.

9.7. Результат токсикологического анализа представляется в виде протокола (Приложение 1).

10. КОНТРОЛЬ ПОГРЕШНОСТИ МЕТОДИКИ ТОКСИКОЛОГИЧЕСКОГО АНАЛИЗА

10.1. Контроль качества оценки токсичности воды проводится по определению чувствительности тест-системы «Эколюм» к модельному «эталонному» токсиканту цинку сернокислому 7-водному ($ZnSO_4 \cdot 7H_2O$), растворенному в дистиллированной воде. Диапазон водных концентраций модельного токсиканта, при действии которого в течение 30 минут интенсивность биолюминесценции ингибируется не менее чем на 50%, составляет $1,2\text{--}1,5 \text{ мг/дм}^3$ в пересчете на ионы цинка.

Удовлетворительные результаты, полученные при проверке диапазона реагирования люминесцентных бактерий на модельный токсикант, не обеспечивают гарантии адекватного реагирования организма на другие токсиканты и тем более их смеси, однако регулярно проводимая проверка позволяет выявить ошибки при подготовлении исследуемых смесей и растворов, нарушения, допускаемые в условиях проведения опытов.

10.2. Процедура определения диапазона реагирования тест-системы «Эколюм» на модельный токсикант. Определяют концентрацию модельного токсиканта, при которой за 30 минут происходит 50%-ное тушение свечения бактерий. Для этого методом последовательных разбавлений готовят серии растворов, содержащих 0,8, 1,0, 1,2, 1,4, 1,5 и $1,6 \text{ мг/дм}^3$ ионов цинка.

10.3. Испытания проводят в соответствии с прописью методики в трех независимых опытах. Если концентрация модельного токсиканта, вызвавшая острую токсичность, находится в интервале 1,2-1,5 мг/дм³, то чувствительность тест-объекта соответствует необходимым требованиям. Если концентрация модельного токсиканта, вызвавшая острую токсичность, не находится в данном интервале, то следует проверить точность приготовления исследуемых растворов, условий проведения опытов. Если ошибки при проведении опытов исключены, необходимо сменить исходный материал.

10.4. Оперативный контроль сходимости проводится при анализе каждой рабочей пробы.

11. ФОРМА ПРЕДСТАВЛЕНИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

Результат токсикологического анализа в документах - индекс токсичности, предусматривающих его использование, представляется в виде:

$$\bar{X} \pm \sigma, \text{ при } P = 0.95$$

\bar{X} — среднее арифметическое определений,

За результат анализа (\bar{X}) принимают среднее арифметическое результатов трех (или более - до 10) параллельных измерений индекса токсичности. Индекс токсичности Т вычисляется по формуле $T=100 (I_{контр.} - I_{опыт})/I_{контр.}$, где $I_{контр.}$ и $I_{опыт}$ соответственно интенсивности биолюминесценции бактерий в контрольной и опытной пробах.

Среднее квадратичное отклонение (σ) результатов определений количественного выражения тест-реакции - индекса токсичности вычисляется по формуле:

$$\sigma = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (\bar{X} - x_i)^2}{n - 1}},$$

где x_i — i -й результат определений, n — число параллельных определений.

Среднее арифметическое \bar{x} результатов определений количественного выражения тест-реакций вычисляется по формуле:

$$\bar{X} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n x_i.$$

Все указанные статистические параметры вычисляются измерительным прибором «Биотокс-10» автоматически по команде оператора.

12. МЕТРОЛОГИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ МЕТОДИКИ

12.1. Значения характеристик погрешности.

Методика обеспечивает с вероятностью $P=0.95$ получение результатов с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблице 1.

Наименование определяемого показателя, значения характеристики относительной погрешности при доверительной вероятности Р=0.95

Определяемый показатель	Индекс токсичности (относительное различие интенсивности биолюминесценции контрольной и опытной пробы)
Характеристика погрешности (границы, в которых находится погрешность), ± δ%	19.6
Характеристика случайной составляющей погрешности (среднее квадратическое отклонение случайной составляющей погрешности) σ(δ)%	10.0

12.2. Алгоритм проведения оперативного контроля воспроизводимости.

Оперативный контроль воспроизводимости проводят на рабочих пробах с соблюдением условий, описанных в разделах 6, 7, 8 методики.

При контроле воспроизводимости процедуру биотестирования проводят в соответствии с требованиями МИ 2335-2003.

Воспроизводимость контрольных определений, а также воспроизводимость результатов определений рабочих проб, получаемых за период, в течение которого условия проведения биотестирования принимают стабильными и соответствующими условиям проведения контрольных измерений, признают удовлетворительной, если выполняется условие:

$$D_k = |X_1 - X_2| \leq D, \text{ где}$$

$$D = 0.01 \cdot D_{\text{отн.}} \cdot X$$

Значение Дотн приведено в таблице 2.

Таблица 2.

Значения норматива контроля воспроизводимости при доверительной вероятности Р=0.95

Определяемый показатель	Индекс токсичности (относительное различие интенсивности биолюминесценции контрольной и опытной пробы)
Норматив контроля воспроизводимости, Дотн, %	27.7

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

Приложение 1 (рекомендуемое)

**Форма регистрации условий и результатов биотестирования
в рабочем журнале**

Наименование пробы и место отбора	
Дата, время отбора пробы	
Дата измерения проб	
Число параллельных измерений пробы	
Тест-система, прибор	
Результаты биотестирования Усредненный индекс токсичности	
Погрешность измерения	
Кратность разбавления, вызывающая допустимую степень токсичности (EC20), сильную токсичность (EC50)	
Оценка токсичности пробы	
Оператор, Ф.И.О.	

Приложение 2 (справочное)

**Характеристика тест-системы «Эколюм» и измерительного прибора
«Биотокс-10»**

1. В качестве тест-объекта используется биосенсоры серии «Эколюм», представляющие собой лиофилизированные культуры люминесцентных генно-инженерных бактерий *Escherichia coli* M-17 содержащиеся в среде инертных газов в специальных стеклянных флаконах. Биосенсор производится согласно ТУ 2639-236-00209792-01 и в зависимости от типа работает в диапазоне температур 15-40°C. Тест-система, содержащаяся при температуре -4°C и ниже, имеет гарантированный срок хранения 12 месяцев, при температуре до 25°C – 6 месяцев.

Люминесцентные бактерии оптимальным образом сочетают в себе различные типы чувствительных структур, ответственных за генерацию биоловреждений (клеточная мембрана, цепи метаболического обмена, генетический аппарат), с экспрессностью, объективным и количественным характером отклика целостной системы на интегральное воздействие поллютантов. Это обеспечивается тем, что люминесцентные бактерии содержат фермент люциферазу, осуществляющую эффективную трансформацию энергии химических связей жизненно важных метаболитов в световой сигнал на уровне, доступном для экспрессных и количественных измерений. Метод определения интегральной токсичности на основе люминесцентных бактерий широко распространен во многих странах, неоднократно сравнивался с действием различных токсических веществ на высшие организмы и получены высокие корреляционные зависимости.

2. Специализированный люминометр «Биотокс» является измерительным прибором, предназначенным для проведения токсиколого-игиенического мониторинга объектов окружающей среды, с использованием бактериальной биолюминесцентной тест-системы серии «Эколюм». Сочетание биохимического датчика с современной электронной аппаратурой позволяет обнаруживать с высокой достоверностью чрезвычайно малые количества токсических соединений и их смесей. В приборе используется простая и надежная технология отбора и предъявления проб, которая безопасна при проведении экологической экспертизы, как в лабораторных, так и полевых условиях.

Портативный прибор «Биотокс-10» может осуществлять следующие функции в автоматическом режиме: определение интенсивности биолюминесценции тест-объекта, индекса токсичности пробы, усредненной величины индекса токсичности, вычисление стандартного отклонения показателя токсичности, определения величин EC₂₀ и EC₅₀ - пороговых значений допустимой степени и острой степени токсичности образца, исследование динамики процесса взаимодействия токсикантов с тест-объектом, компьютерная обработка данных, наличие сигнала для оператора в случае превышения пробой допустимого уровня токсичности.

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ И МЕТРОЛОГИИ**

**ФГУП «УРАЛЬСКИЙ НАУЧНО-
ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ
ИНСТИТУТ МЕТРОЛОГИИ» -
ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НАУЧНЫЙ
МЕТРОЛОГИЧЕСКИЙ ЦЕНТР**

620219, Екатеринбург,
ГСП-824,
ул. Красноармейская, 4, лаб. 224

Факс: (343) 3502-117
Телефон (343) 3502 295
E-mail: metod224@yandex.ru

**«THE URALS RESEARCH
INSTITUTE FOR
METROLOGY» -
STATE SCIENTIFIC
METROLOGICAL CENTRE**

Dept. 224, 4, Krasnoarmeyskaya Str.,
620219, GSP-824, Ekaterinburg,
Russia
Fax: (343) 3502-117
Phone (343) 3502-295
E-mail: metod224@yandex.ru

СВИДЕТЕЛЬСТВО № 224.01.17.072/2005

CERTIFICATE

об аттестации методики

Методика определения интегральной токсичности поверхностных пресных, грунтовых, питьевых, сточных и очищенных сточных вод, водных экстрактов почв, отходов, осадков с использованием тест-объекта биолюминесцентных микроорганизмов «Эколюм», разработанная ООО НЦ «Экологическая перспектива» (г. Москва),

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8 563-96 и ГОСТ Р ИСО 5725-1-2002-ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002

Аттестация осуществлена по результатам метрологической экспертизы материалов по разработке методики.

В результате аттестации установлено, что методика обладает следующими основными метрологическими характеристиками

1. Условия биотестирования

Объект токсикологического контроля	Поверхностные пресные, грунтовые, питьевые, сточные, очищенные сточные воды, водные экстракты почв, отходов, осадков
Тест-объект	Культура люминесцентных генно-инженерных бактерий <i>Escherichia coli</i> (тест-система «Эколюм»)
Модельный токсикант	Сернокислый цинк 7-водный ($ZnSO_4 \cdot 7H_2O$) с массовой концентрацией от 1.14 до 1 36 мг/дм ³
Контрольная проба	Дистиллированная вода с pH 6.8-7.4 в объеме 0.9 см ³ и 0.1 см ³ рабочей суспензии тест-объекта
Общие требования к процедуре биотестирования	Количество контрольных проб – не менее 3 Количество опытных проб - не менее 3 Время экспозиции – 30 минут

2 Значения показателей повторяемости, воспроизводимости, точности

2 1 Показатель повторяемости - σ_t - среднее квадратическое отклонение результатов определений, полученных по методике в условиях повторяемости - составляет 0.07 Т

2 2 Показатель воспроизводимости - σ_R - среднее квадратическое отклонение результатов измерений, полученных по методике в условиях воспроизводимости - составляет 0.15 Т

2 3 Показатель точности - $|\Delta_a| = |\Delta_b| = \Delta$ - границы, в которых находится погрешность методики – составляет $\pm 0.30T$ при вероятности, $P=0.95$.

2 4 Предел повторяемости – t - допускаемое расхождение между тремя результатами параллельных определений - составляет 0.23 Т при вероятности, $P = 0.95$

2 5 Предел воспроизводимости – R – допускаемое расхождение между двумя результатами, полученными в разных лабораториях – составляет 0.42 Т при вероятности, $P=0.95$

T – результат определения (измерения) токсичности пробы в условных единицах

Дата выдачи свидетельства 07.04.2005
Срок действия до 07.04.2010 г

Зам директора по научной работе



С.В. Медведевских