

**Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование  
Российской Федерации**

---

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций действующих  
веществ пестицидов в воздухе  
рабочей зоны и смывах  
с кожных покровов операторов**

**Сборник методических указаний  
по методам контроля  
МУК 4.1.2995—12; 4.1.3000—12**

**Издание официальное**

**Москва • 2012**

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

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций действующих веществ  
пестицидов в воздухе рабочей зоны и  
смывах с кожных покровов операторов**

**Сборник методических указаний  
по методам контроля  
МУК 4.1.2995—12; 4.1.3000—12**

ББК 51.21

Из7

Из7    Измерение концентраций действующих веществ пестицидов в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов: Сборник методических указаний по методам контроля.— М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2012.—31 с.

ISBN 978—5—7508—1101—4

1. Разработаны ФГУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана» Роспотребнадзора.

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 22.12.2012 № 2).

3. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онищенко 19 марта 2012 г.

4. Введены в действие с момента утверждения.

5. Введены впервые.

ББК 51.21

ISBN 978—5—7508—1101—4

© Роспотребнадзор, 2012

© Федеральный центр гигиены и  
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2012

## Содержание

Измерение концентраций пенфлуфена в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2995—12 .....	4
Измерение концентраций пираметамила в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3000—12 .....	18

УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

19 марта 2012 г.

Дата введения: с момента утверждения

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

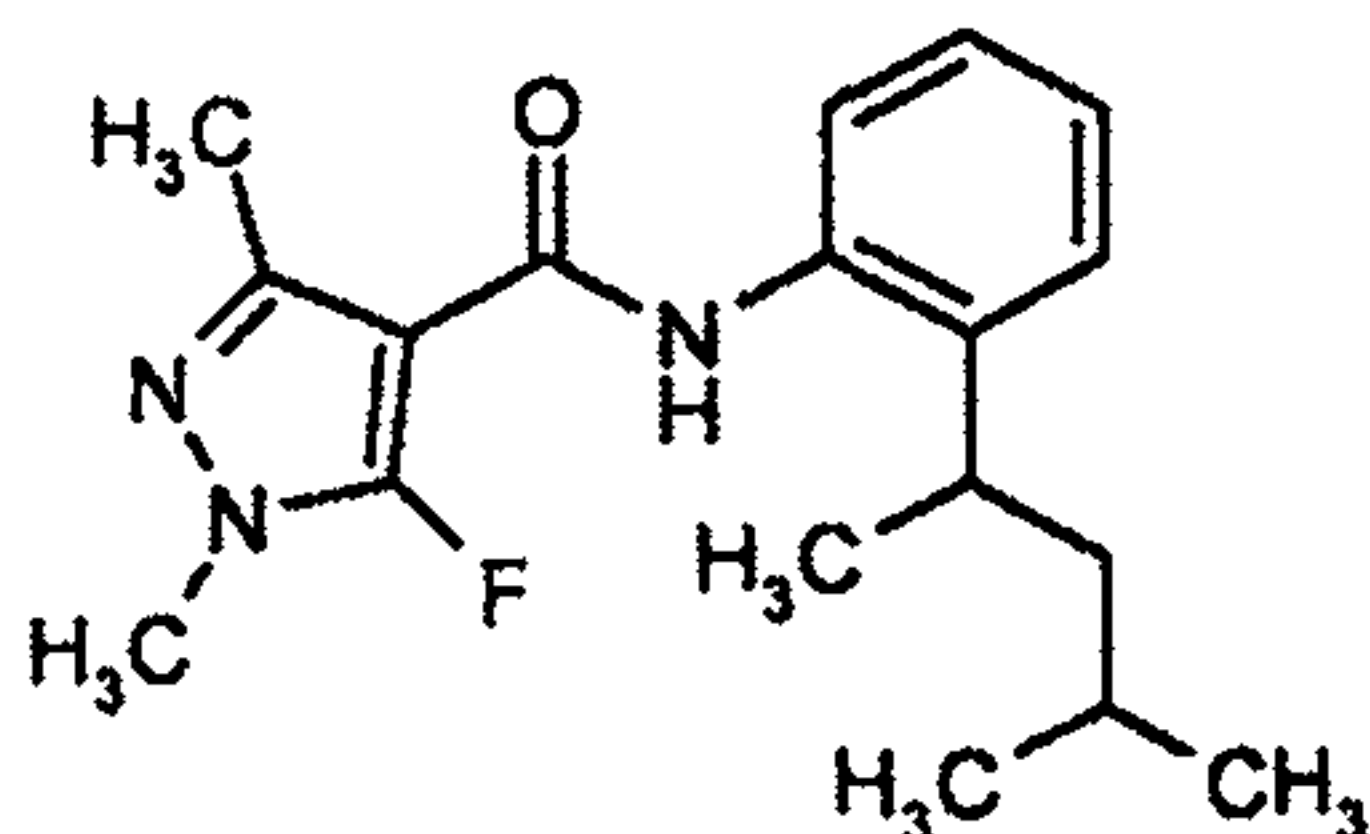
#### Методические указания МУК 4.1.2995—12

Свидетельство о метрологической аттестации от 16.08.2011  
№ 0101.15.08.11.

Настоящие методические указания устанавливают метод высоко-  
эффективной жидкостной хроматографии для определения в воздухе  
рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов массовой кон-  
центрации пенфлуфена в диапазонах 0,1—1,0 мг/м<sup>3</sup> и 0,2—2,0 мкг/смыв,  
соответственно.

#### Пенфлуfen

2'-(RS)-1,3-диметилбутил]-5-фтор-1,3-диметил-1Н-пиразол-4-кар-  
боксанилид (IUPAC).



C<sub>18</sub>H<sub>24</sub>FN<sub>3</sub>O  
Мол. масса 317,4

Белое кристаллическое вещество. Температура плавления 111 °С. Давление паров  $4,1 \cdot 10^{-7}$  Па (при 20 °С);  $1,2 \cdot 10^{-6}$  Па (при 25 °С). Растворимость в органических растворителях при 20 °С (г/дм<sup>3</sup>): ацетон – 139; н-гексан – 1,6; диметилсульфоксид – 162; дихлорметан > 250; метанол – 126; толуол – 62; этилацетат – 96. Растворимость в воде при 20 °С (мг/дм<sup>3</sup>): 11,0 (рН 4); 10,9 (рН 7); 11,2 (рН 9). Пенфлуfen гидролитически стабилен в кислых, нейтральных и щелочных условиях при комнатной температуре.

Агрегатное состояние в воздушной среде – аэрозоль.

#### *Краткая токсикологическая характеристика*

Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс > 2 000 мг/кг; острые дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс > 2 000 мг/кг; острые ингаляционная токсичность (LC<sub>50</sub>) для крыс > 2 022,5 мг/м<sup>3</sup>.

#### *Область применения*

Пенфлуfen – системный фунгицид широкого спектра действия класса пиразолов, рекомендуется к применению на картофеле для обработки клубней до или во время посадки.

Рекомендуемый ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) в воздухе рабочей зоны – 1,0 мг/м<sup>3</sup>.

### **1. Погрешность измерений**

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

### **2. Метод измерений**

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

Концентрирование вещества из воздуха осуществляют на бумажный фильтр «синяя лента», экстракцию с фильтров выполняют ацетонитрилом. Смыв с кожных покровов проводят этиловым спиртом.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы – 2 нг. Средняя полнота извлечения с фильтров – 91,12 %, с поверхности кожи – 86,62 %.

### **3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы**

#### *3.1. Средства измерений*

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором с переменной длиной волны Номер в Государственном реестре средств измерений

## МУК 4.1.2995—12

фирмы «Waters» или «Agilent»	15311-08 или 16193-06
Барометр-анероид М-67	ТУ 2504-1797—75
Весы аналитические ВЛА-200	ГОСТ 24104—2001
Колбы мерные 2-100-2, 2-500-5 и 2-1000-2	ГОСТ 1770—74
Меры массы	ГОСТ 7328—2001
Пипетки градуированные 2-го класса точности, вместимостью 1,0, 2,0, 5,0, 10 см <sup>3</sup>	ГОСТ 29227—91
Пробоотборное устройство ОП 442ТЦ (ЗАО «ОПТЭК», г. Санкт-Петербург)	Номер Госреестра 18860—05
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2, цена деления 1 °С, пределы измерения 0—55 °С	ТУ 25-2021.003—88
Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 500 и 1 000 см <sup>3</sup>	ГОСТ 1770—74

**Примечание:** Допускается использование средств измерения иных производителей с аналогичными или лучшими характеристиками.

### 3.2. Реактивы

Пенфлуfen, аналитический стандарт с содержанием действующего вещества 99,2 %, CAS № 494793-67-8 (фирма «Bayer CropScience»)	ТУ 6-09-14.2167—84
Ацетонитрил для хроматографии, хч	ГОСТ Р 52501—2005
Вода для лабораторного анализа (бидистиллированная или деионизованная)	ГОСТ 20490—75
Калий марганцово-кислый (перманганат калия), хч	ГОСТ 4221—76
Калий углекислый (карбонат калия, поташ), хч, прокаленный	ГОСТ 6552—80
Кислота ортофосфорная, хч, 85 %	ГОСТ 83—79
Натрий углекислый (карбонат натрия), хч	ГОСТ Р 51652—2000 или ГОСТ 18300—87
Спирт этиловый (этанол) ректифицированный	ГОСТ 6-09-4173—85
Фосфор (V) оксид (фосфорный ангидрид, пентоксид фосфора), хч	

**Примечание:** Допускается использование реактивов иных производителей с более высокой квалификацией, не требующих выполнения п. 7.1 (очистки растворителей).

### 3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Аппарат для встряхивания типа АВУ-6с	ТУ 64-1-2851—78
Баня водяная	
Бумажные фильтры «синяя лента», обеззоленные	ТУ 2642-001-05015242—07

Бязь хлопчатобумажная белая	
Воронка Бюхнера	ГОСТ 9147—80
Воронки конусные диаметром 40—45 мм	ГОСТ 25336—82
Груша резиновая	ТУ 9398-005-0576-908
Колба Бунзена	ГОСТ 25336—82
Колбы круглодонные на шлифе вместимостью 150 см <sup>3</sup>	ГОСТ 9737—93
Линейки измерительные металлические	ГОСТ 427—75
Мембранные микропористые капроновые ММК	ТУ 9471-002-10471723—2003
Набор для фильтрации растворителей через мембрану	
Насос водоструйный	ГОСТ 25336—82
Пинцет медицинский нержавеющий	ГОСТ 21241—89
Стаканы химические с носиком, вместимостью 150 см <sup>3</sup>	ГОСТ 25336—82
Стекловата	
Стеклянные емкости вместимостью 100 см <sup>3</sup> с герметичной металлической крышкой	
Стеклянные палочки	
Ротационный вакуумный испаритель В-169 фирмы Buchi, Швейцария	
Установка для перегонки растворителей	
Фильтродержатель	
Холодильник обратный	
Хроматографическая колонка стальная, длиной 250 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, содержащая Zorbax SB-C8, зернением 5 мкм	
Хроматографическая колонка стальная, длиной 150 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, содержащая Eclipse XDB C18, зернением 5 мкм	
Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа вместимостью 50—100 мм <sup>3</sup>	

**Примечание.** Допускается применение оборудования иных производителей с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

#### 4. Требования безопасности

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реагентами по ГОСТ 12.1.007—76, требования по электробезопасности при работе с электро-

установками по ГОСТ 12.1.019—2009, а также требования, изложенные в технической документации на газовый и жидкостный хроматографы.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—83. Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и ГН 2.2.5.2308—07. Организация обучения работников безопасности труда — по ГОСТ 12.0.004—90.

## 5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускают специалистов, имеющих квалификацию не ниже лаборанта-исследователя, с опытом работы на жидкостном хроматографе, освоивших данную методику и подтвердивших экспериментально соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п. 13.

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

## 6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

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

## 7. Подготовка к выполнению измерений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка ацетонитрила (при необходимости), подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ, кондиционирование хроматографических колонок, приготовление растворов для градуировки и внесения, установление градуировочных характеристик, подготовка фильтров и салфеток для отбора проб, отбор проб.

### 7.1. Очистка ацетонитрила

Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора (на 1 дм<sup>3</sup> ацетонитрила 20 г пентоксида фосфора) не менее 1 ч, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия (на 1 дм<sup>3</sup> ацетонитрила 10 г карбоната калия).

## **7.2. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ**

### **7.2.1. Подготовка подвижной фазы № 1 для ВЭЖХ (для анализа по п. 7.5.1.1)**

В мерную колбу вместимостью 1 000 см<sup>3</sup> помещают 350 см<sup>3</sup> бидистиллированной или деионизованной воды, 1,0 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты, 650 см<sup>3</sup> ацетонитрила, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

### **7.2.2. Подготовка подвижной фазы № 2 для ВЭЖХ (для анализа по п. 7.5.1.2)**

**7.2.2.1. Приготовление раствора ортофосфорной кислоты с массовой долей 0,2 % (0,2 %-й раствор).** В мерную колбу вместимостью 1 000 см<sup>3</sup> помещают 250—300 см<sup>3</sup> бидистиллированной или деионизованной воды, вносят 2 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты, доводят водой до метки, перемешивают.

**7.2.2.2. Приготовление подвижной фазы.** В мерную колбу вместимостью 1 000 см<sup>3</sup> помещают 500 см<sup>3</sup> ацетонитрила, добавляют 500 см<sup>3</sup> 0,2 %-го раствора ортофосфорной кислоты, перемешивают, фильтруют через мембранный фильтр и дегазируют.

## **7.3. Кондиционирование хроматографических колонок для ВЭЖХ**

Промывают колонку Zorbax SB-C8 подвижной фазой (приготовленной по п. 7.2.1) при скорости подачи растворителя 1,0 см<sup>3</sup>/мин или колонку Eclipse XDB C18 подвижной фазой (приготовленной по п. 7.2.2) при скорости подачи растворителя 0,8 см<sup>3</sup>/мин до установления стабильной базовой линии.

## **7.4. Приготовление градуировочных растворов и растворов внесения**

**7.4.1. Исходный раствор пенфлуфена для градуировки (концентрация 100 мкг/см<sup>3</sup>).** В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,0100 г пенфлуфена, растворяют в 50—60 см<sup>3</sup> ацетонитрила, доводят ацетонитрилом до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в морозильной камере при температуре —18 °С в течение 3 месяцев.

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

**7.4.2. Раствор № 1 пенфлуфена для градуировки и внесения (концентрация 10 мкг/см<sup>3</sup>).** В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 10 см<sup>3</sup> исходного раствора пенфлуфена с концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.4.1), разбавляют ацетонитрилом до метки.

Градуировочный раствор № 1 хранят в морозильной камере при температуре  $-18^{\circ}\text{C}$  в течение месяца.

Этот раствор используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения действующего вещества методом «внесено-найдено».

*7.4.3. Рабочие растворы № 2—5 пенфлуфена для градуировки (концентрация 0,1—1,0  $\mu\text{г}/\text{см}^3$ ).* В 4 мерные колбы вместимостью 100  $\text{см}^3$  помещают по 1,0; 2,0; 5,0 и 10,0  $\text{см}^3$  градуированного раствора № 1 с концентрацией 10  $\mu\text{г}/\text{см}^3$  (п. 7.4.2), доводят до метки подвижной фазой, приготовленной по п. 7.2, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2—5 с концентрацией каждого компонента 0,1; 0,2; 0,5 и 1,0  $\mu\text{г}/\text{см}^3$ , соответственно.

Рабочие растворы сразу после приготовления помещают в холодильник, где хранятся при температуре 4—6  $^{\circ}\text{C}$  не более 10 дней.

### *7.5. Установление градуировочных характеристик*

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика ( $\text{мВ} \cdot \text{с}$ ) или ( $\text{мЕА} \cdot \text{с}$ ) от концентрации пенфлуфена в растворе ( $\mu\text{г}/\text{см}^3$ ), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4 растворам для градуировки № 2—5.

В инжектор хроматографа вводят по 20  $\text{мм}^3$  каждого градуированного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.5.1.1 или п. 7.5.1.2. Осуществляют не менее 5 параллельных измерений. Устанавливают площади пиков действующего вещества, на основании которых строят градуировочные зависимости.

Градуировочные графики проверяют перед проведением измерения по анализу одного из градуировочных растворов. Если значение площади отличается более чем на 11 % от данных, заложенных в соответствующую градуировочную характеристику, ее строят заново, используя свежеприготовленные рабочие растворы для градуировки.

#### *7.5.1. Условия хроматографирования*

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах:

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором с переменной длиной волны

Рабочая длина волны: 236 нм или 254\* нм

Объем вводимой пробы: 20  $\text{мм}^3$

Линейный диапазон детектирования: 2—20 нг.

\* Хроматографирование пробы при 2 длинах волн увеличивает надежность идентификации вещества.

7.5.1.1. Хроматографическая колонка стальная, длиной 250 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, содержащая Zorbax SB-C8, зернением 5 мкм.

Температура колонки: комнатная.

Подвижная фаза: ацетонитрил—вода—ортодифосфорная кислота (65 : 35 : 0,1, по объему).

Скорость потока элюента: 1,0 см<sup>3</sup>/мин.

Ориентировочное время выхода пенфлуфена: 7,4—7,6 мин.

7.5.1.2. Хроматографическая колонка стальная, длиной 150 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, содержащая Eclipse XDB C18, зернением 5 мкм.

Температура колонки: 25 °С.

Подвижная фаза: ацетонитрил—0,2 %-я ортофосфорная кислота (45 : 55, по объему).

Скорость потока элюента: 0,8 см<sup>3</sup>/мин.

Ориентировочное время выхода пенфлуфена: 15,67—15,70 мин.

## *7.6. Подготовка фильтров для отбора проб воздуха*

Диаметр бумажного фильтра «синяя лента» должен соответствовать внутреннему диаметру фильтродержателя.

Фильтры последовательно по 3 раза промывают на воронке Бюхнера этианолом, затем ацетонитрилом порциями 25—30 см<sup>3</sup>, 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 ( $25 \pm 0,1$ ) г натрия углекислого помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, 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.

## 8. Отбор и хранение проб воздуха

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

Воздух с объемным расходом 2—5  $\text{дм}^3/\text{мин}$  аспирируют через бумажный фильтр «синяя лента», помещенный в фильтродержатель.

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

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

## 9. Условия проведения смыва

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

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

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

Срок хранения отобранных проб смынов, помещенных в герметично закрытые емкости, в морозильной камере при температуре –18 °C – 60 дней.

## 10. Выполнение измерений

### 10.1. Воздух рабочей зоны

Экспонированный фильтр переносят в химический стакан вместимостью  $150 \text{ см}^3$ , заливают  $10 \text{ см}^3$  ацетонитрила, помещают на встряхиватель на 30 мин. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями растворителя объемом  $10 \text{ см}^3$ , выдерживая на встряхивателе по 20 мин.

Объединенный экстракт переносят (через воронку) в круглодонную колбу, упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35 °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 5 см<sup>3</sup> подвижной фазы (подготовленной по п. 7.2), тщательно перемешивают и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.5.1.

### ***10.2. Смывы с кожных покровов***

Пробу смыва сливают (через воронку) в колбу для упаривания, с помощью пинцета извлекают салфетку, помещают в конусную химическую воронку, установленную в муфту колбы для упаривания, тщательно отжимают и промывают этиловым спиртом дважды порциями по 10 см<sup>3</sup>, предварительно ополаскивая растворителем емкость, в которой находилась проба.

Объединенный раствор упаривают в грушевидной колбе на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35 °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> подвижной фазы (подготовленной по п. 7.2) и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.5.1.

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

Образцы, дающие пики большие, чем градуировочный раствор с концентрацией 0,5 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют подвижной фазой (не более чем в 50 раз).

## **11. Обработка результатов анализа**

### ***11.1. Воздух рабочей зоны***

Концентрацию вещества в пробе воздуха ( $X$ , мг/м<sup>3</sup>) рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot \frac{W}{V}, \text{ где}$$

$C$  – концентрация вещества в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см<sup>3</sup>;

$W$  – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>;

$V_t$  – объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к стандартным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 20 °C), дм<sup>3</sup>.

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

$T$  – 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<sup>3</sup>/мин;

$t$  – длительность отбора пробы, мин;

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

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

$$\frac{2 \cdot |X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq r, \text{ где} \quad (1)$$

$X_1, X_2$  – результаты параллельных определений, мг/м<sup>3</sup>;

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

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

### 11.2. Смывы с кожных покровов

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

$$X = C \cdot W, \text{ где}$$

$C$  – концентрация вещества в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см<sup>3</sup>;

$W$  – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>.

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

## 12. Оформление результатов измерений

Результат количественного анализа представляют в виде:

- результат анализа  $\bar{X}$  в мг/м<sup>3</sup> или мкг/смыв (с указанием площади смыва в см<sup>2</sup>), характеристика погрешности  $\delta, \%$  (табл.),  $P = 0,95$  или  $(\bar{X} \pm \Delta) \text{ мг/м}^3$  (мкг/смыв, площадь смыва, см<sup>2</sup>),  $P = 0,95$ , где

$\bar{X}$  — среднее арифметическое результатов определений, признанных приемлемыми,  $\text{мг}/\text{м}^3$  ( $\text{мкг}/\text{смыв}$ );

$\Delta$  — граница абсолютной погрешности,  $\text{мг}/\text{м}^3$  ( $\text{мкг}/\text{смыв}$ );

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

$\delta$  — граница относительной погрешности методики (показатель точности по диапазону концентраций, табл.), %.

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

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

«содержание пенфлуфена в пробе воздуха рабочей зоны — менее  $0,1 \text{ мг}/\text{м}^3$ ; в пробе смыва — менее  $0,2 \text{ мкг}/\text{смыв}$ »\*

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

### 13. Контроль качества результатов измерений

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

Таблица

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

Анализируемый объект	Диапазон определяемых концентраций, $\text{мг}/\text{м}^3$ , $\text{мкг}/\text{смыв}$	Характеристика погрешности, $\pm \delta, \%$ , $P = 0,95$	Норматив оперативного контроля точности, $K, \text{мг}/\text{м}^3$ , $\text{мкг}/\text{смыв}$ , ( $P = 0,95$ , $m = 2$ )	Стандартное отклонение повторяемости, $\sigma_r, \text{мг}/\text{м}^3$ , $\text{мкг}/\text{смыв}$	Предел повторяемости, $r, \text{мг}/\text{м}^3$ , $\text{мкг}/\text{смыв}$	Предел воспроизводимости, $R, \text{мг}/\text{м}^3$ , $\text{мкг}/\text{смыв}$ , ( $P = 0,95$ , $m = 2$ )
Воздух рабочей зоны	$0,1—1,0 \text{ мг}/\text{м}^3$	16	$0,13 \cdot \bar{X}$	$0,022 \cdot \bar{X}$	$0,06 \cdot \bar{X}$	$0,08 \cdot \bar{X}$
Смывы с кожных покровов	$0,2—2,0 \text{ мкг}/\text{смыв}$	21	$0,18 \cdot \bar{X}$	$0,043 \cdot \bar{X}$	$0,12 \cdot \bar{X}$	$0,17 \cdot \bar{X}$

$\bar{X}$  — среднее значение массовой концентрации анализируемого компонента в пробе ( $\text{мг}/\text{м}^3$ ,  $\text{мкг}/\text{смыв}$ ).

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

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

Образцами для контроля являются реальные пробы 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  $X_o$  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 реагентов и т. д.).

Решение об удовлетворительности процедуры анализа принимают при выполнении условия:

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

$$K = 0,13 \cdot \bar{X} \text{ (воздух рабочей зоны);}$$

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

$X, X'$  — результаты измерений исходной рабочей пробы и пробы с добавкой соответственно ( $\text{мг}/\text{м}^3$ ,  $\text{мкг}/\text{смыв}$ );

$X_o$  — величина добавки ( $\text{мг}/\text{м}^3$ ,  $\text{мкг}/\text{смыв}$ );

$K$  — норматив оперативного контроля точности (в соответствии с диапазоном концентраций, табл.),  $\text{мг}/\text{м}^3$ ,  $\text{мкг}/\text{смыв}$ .

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

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

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

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

$R = 0,08 \cdot \bar{X}$  (воздух рабочей зоны);

$R = 0,17 \cdot \bar{X}$  (смывы с кожи);

$R$  – предел воспроизводимости (табл.),  $\text{мг}/\text{м}^3$ ,

$\bar{X} = \frac{1}{2}(X_1 + X_2)$ , где  $X_1, X_2$  – результаты измерений, выполненных в условиях воспроизводимости (разные лаборатории, разное время, разные операторы),  $\text{мг}/\text{м}^3$ ,  $\text{мкг}/\text{смыв}$ .

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

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

## 14. Разработчики

Юдина Т. В., Федорова Н. Е., Волкова В. Н. (ФГУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана Роспотребнадзора»).

**Измерение концентраций действующих веществ пестицидов  
в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов**

**Сборник методических указаний  
по методам контроля  
МУК 4.1.2995—12; 4.1.3000—12**

Редактор Н. Е. Акопова  
Технический редактор Е. В. Ломанова

Подписано в печать 06.09.12

Формат 60x88/16

Печ. л. 2,0

Тираж 200 экз.

Заказ 50

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 печати и тиражирован  
отделом издательского обеспечения  
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора  
1117105, Москва, Варшавское ш., 19а  
Отделение реализации, тел./факс 952-50-89