

**Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование  
Российской Федерации**

---

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций действующих  
веществ пестицидов в воде, почве, зелёной  
массе, зерне и соломе зерновых культур,  
ботве и корнеплодах свеклы**

**Сборник методических указаний  
по методам контроля  
МУК 4.1.3021—12; 4.1.3043—12**

**Издание официальное**

**Москва • 2013**

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

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций действующих веществ  
пестицидов в воде, почве, зелёной массе, зерне и  
соломе зерновых культур, ботве и  
корнеплодах свеклы**

**Сборник методических указаний  
по методам контроля  
МУК 4.1.3021—12; 4.1.3043—12**

ББК 51.21+51.23  
ИЗ7

ИЗ7 Измерение концентраций действующих веществ пестицидов в воде, почве, зелёной массе, зерне и соломе зерновых культур, ботве и корнеплодах свеклы: Сборник методических указаний по методам контроля.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2013.—28 с.

ISBN 978—5—7508—1174—8

1. Разработаны сотрудниками ГНУ «Всероссийский НИИ защиты растений» Россельхозакадемии.
2. Введены в действие с момента утверждения.
3. Введены впервые.

ББК 51.21+51.23

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

Подписано в печать 01.02.13

Формат 60x88/16

Печ. л. 1.75  
Заказ 9

Тираж 200 экз.

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  
117105, Москва, Варшавское ш., 19а  
Отделение реализации, тел./факс (495)952-50-89

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

## **Содержание**

Измерение концентраций флюксапироксада в воде, почве, зелёной массе, зерне и соломе зерновых культур методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3021—12 .....	4
Измерение массовой концентрации пропизахлора в ботве и корнеплодах свеклы методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3043—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

8 октября 2012 г.

Дата введения: с момента утверждения

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение массовой концентрации пропизахлора  
в ботве и корнеплодах свеклы методом  
высокоэффективной жидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3043—12**

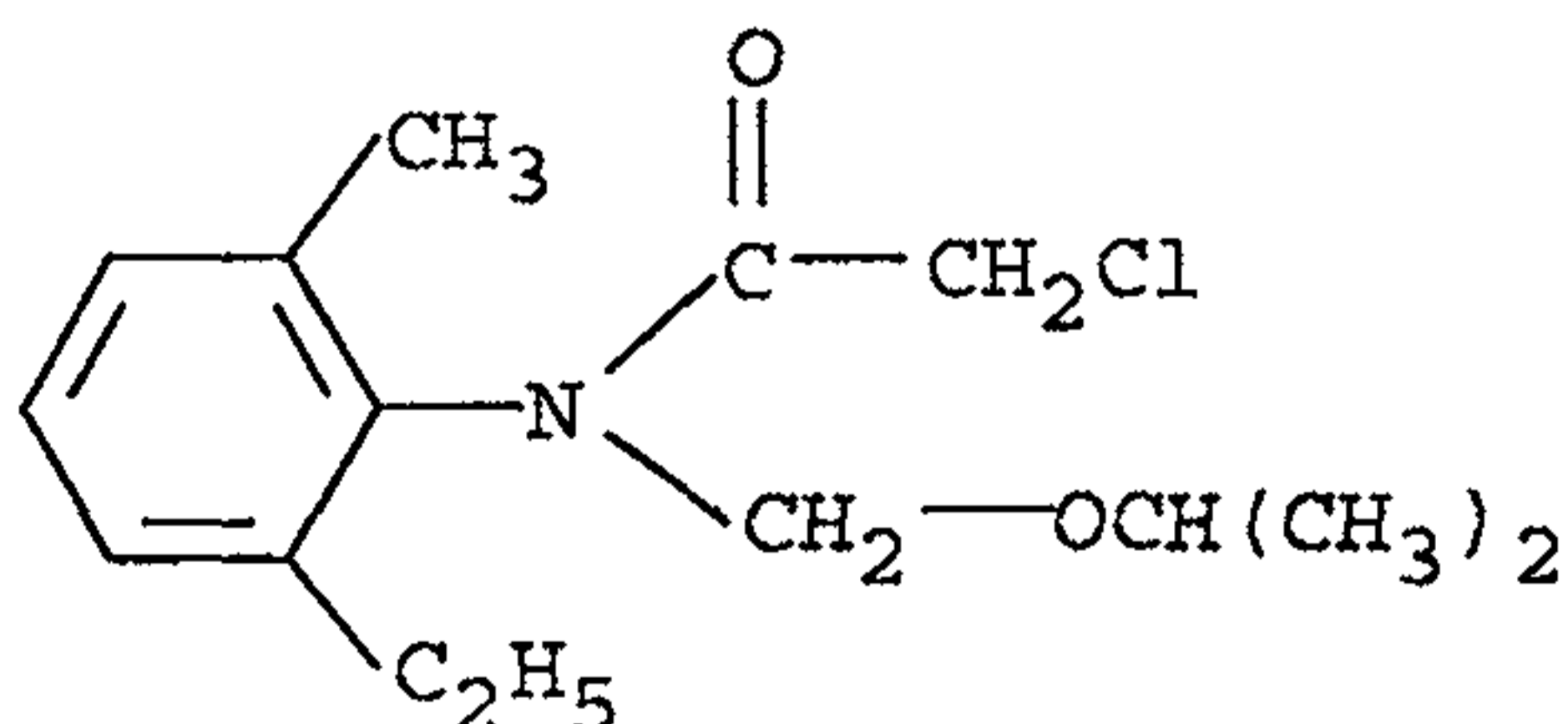
Свидетельство о метрологической аттестации  
№ 01.5.04.084/01.00043/2012.

Настоящие методические указания устанавливают метод высоко-эффективной жидкостной хроматографии для определения массовой концентрации пропизахлора в ботве свеклы в диапазоне концентраций 0,1—1,0 мг/дм<sup>3</sup>, в корнеплодах свеклы в диапазоне концентраций 0,025—0,25 мг/дм<sup>3</sup>.

Название действующего вещества по номенклатуре ICO: пропизахлор.

Название действующего вещества по номенклатуре IUPAC: 2-хлор-6'- этил-N-изопропоксиметилацето-о-толуидин.

Структурная формула:



Брутто формула: C<sub>15</sub>H<sub>22</sub>ClNO<sub>2</sub>.

Молекулярная масса: 283,8.

Химически чистое вещество представляет собой маслянистую жидкость от светло-коричневого до пурпурного цвета с характерным запахом.

Температура плавления: 21,6 °С.

Давление пара при 20 °С: 4 мПа.

$K_{ow} \log P = 3,50$  (20 °С).

Растворимость в воде – 184 мг/дм<sup>3</sup>. Растворим в большинстве органических растворителей. Гидролитически стабилен. Через 5 дней хранения при 50 °С (рН 4, 7, 9) степень разложения составляет менее 10 %.

#### *Краткая токсикологическая характеристика*

Острая оральная токсичность  $LD_{50}$  для крыс 3 433 мг/кг (мужские особи) и 2 088 мг/кг (женские особи).

Дермальная токсичность  $LD_{50}$  превышает 2 000 мг/кг.

Ингаляционная токсичность  $LC_{50}$  – 5 000 мг/м<sup>3</sup> для животных обоих полов (крысы).

#### *Область применения препарата*

Селективный гербицид для регулирования роста однолетних трав и некоторых широколистных сорняков на посевах кукурузы, подсолнечника, сои, картофеля и гороха.

Механизм действия заключается в ингибировании деления клеток посредством блокирования белкового синтеза при адсорбции гербицида на корнях прорастающих растений.

В России для пропизахлора в свекле гигиенические нормативы не установлены.

### 1. Погрешность измерений

При соблюдении всех регламентированных условий проведения анализа в точном соответствии с данной методикой погрешность (и ее составляющие) результатов измерений при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не превышает значений, приведенных в табл. 1, для соответствующих диапазонов концентраций.

Таблица 1

Метрологические параметры

Объект анализа	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг (мг/дм <sup>3</sup> )	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_r$ , %	Показатель внутрилабораторной прецизионности, $\sigma_R$ , %	Показатель воспроизводимости, $\sigma_K$ , %	Показатель точности* (границы относительной погрешности), $\pm \delta$ , %
Ботва	0,1—1,0	6	8	9	18
Корнеплоды	0,025—0,25	9	11	12	24

\* Соответствует расширенной неопределенности  $U_{opt}$  при коэффициенте охвата  $k = 2$

Таблица 2

**Полнота извлечения пропизахлора, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для  $n = 20, P = 0,95$**

Анализируе- мый объект, мг/кг	Предел обнару- жения	Диапазон определен- ных концен- траций	Среднее значение определе- ния, %	Стандарт- ное откло- нение, $S, \%$	Доверительный интервал сред- него результата, $\pm \%$
Ботва	0,1	0,1—1,0	81,5	4,5	4,1
Корнеплоды	0,025	0,025—0,25	80,25	4,8	4,4

## 2. Метод измерений

Методика основана на определении пропизахлора методом ВЭЖХ с использованием УФ-детектора после его извлечения из образцов с помощью «Набора для пробоподготовки по методу QuEChERS Interlab VetexQ для обычных овощей, фруктов и зерна (кат. № IL-5056)».

Идентификация пропизахлора проводится по времени удерживания, количественное определение – методом абсолютной калибровки.

Избирательность метода обеспечивается сочетанием условий подготовки проб и хроматографирования.

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

### 3.1. Средства измерений

Жидкостный хроматограф «ACQUITY» фирмы «Waters» с быстросканирующим УФ-детектором,

снаженным дегазатором, автоматическим пробоотборником и терmostатом колонки

Весы аналитические ВЛА-200

Весы технические ВЛКТ-500

Колбы мерные на 10, 100 см<sup>3</sup>

Микродозаторы одноканальные «ВІОНІТ»  
переменного объема от 200 до 1 000 мм<sup>3</sup> и  
от 1 до 5 см<sup>3</sup>, Финляндия

Цилиндры мерные на 50 и 100 см<sup>3</sup>

Номер в Госреестре средств измерений 42816-09

ГОСТ 24104—2001

ГОСТ 24104—2001

ГОСТ 23932—90

Номер в Госреестре средств измерений 36152—07

ГОСТ 23932—90

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

### 3.2. Реактивы

Ацетонитрил для ВЭЖХ, «В-230НМ» или хч

ТУ 6-09-3534—87

Вода для лабораторного анализа (бидистиллированная, дейонизованная)	ГОСТ Р 52501—2005
Кислота ортофосфорная, хч	ГОСТ 6552—80
Кислота уксусная, ледяная	ГОСТ 61—69
Магний серно-кислый безводный, хч	ГОСТ 4523—67
Магний серно-кислый семиводный, хч	ГОСТ 4523—77
«Набор для пробоподготовки по методу QuEChERS Interlab VetexQ для обычных овощей, фруктов и зерна (4 г MgSO <sub>4</sub> + 1 г NaCl и 150 мг PSA (смесь первичных и вторичных аминов) + 900 мг MgSO <sub>4</sub> )», кат. № IL-5056	
Натрий уксусно-кислый, ч	ГОСТ 199—68
Силикагель, Merck 1.09385.1000	
Подвижная фаза для ВЭЖХ: смесь ацетонитрила и 0,005 М H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> в соотношении 55 : 45	
Пропизахлор, аналитический стандарт с содержанием д.в. 98,4 % (HPLC) Riedel-de Haen	
Уголь активированный БАУ-А	ГОСТ 6217-4—74

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

### *3.3. Вспомогательные устройства и материалы*

Аналитическая колонка ACQUITY UPLC BEH C18 (100 × 2,1) мм, 1,7 мкм (Waters)	
Аппарат для встряхивания фирмы Heidolph, мод. Multi Reax (Германия)	
Колбы круглодонные на шлифе вместимостью 25 см <sup>3</sup>	ГОСТ 9737—93
Пробирки полипропиленовые центрифужные с крышками объемом 15 см <sup>3</sup> и 50 см <sup>3</sup>	
Ротационный вакуумный испаритель фирмы BÜCHI, мод. R 205 (Швейцария)	
Центрифуга фирмы Eppendorf AG, мод. 5804 (Германия)	

**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 реактивами по ГОСТ

12.1.007—76, требования по электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019—2009, а также требования, изложенные в технической документации на жидкостный хроматограф.

4.2. Помещение лаборатории должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией, соответствовать требованиям пожарной безопасности 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 операторов

Измерения в соответствии с настоящей методикой может выполнять специалист-химик, имеющий опыт работы методом высокоэффективной жидкостной хроматографии, ознакомленный с руководством по эксплуатации хроматографа, освоивший данную методику и подтвердивший экспериментально соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п. 13.

## 6. Условия измерений

При выполнении измерений выполняют 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 прибору.

## 7. Подготовка к определению

### 7.1. Кондиционирование колонки

Перед началом анализа колонку (Acuity ВЕН C18) кондиционируют в потоке подвижной фазы ( $0,1—0,2 \text{ см}^3/\text{мин}$ ) до стабилизации нулевой линии.

### 7.2. Приготовление растворов

7.2.1. 0,005 М раствор ортофосфорной кислоты:  $(0,5 \pm 0,01) \text{ г}$  98 %-й ортофосфорной кислоты помещают в мерную колбу объемом 1 дм<sup>3</sup>, растворяют в бидистиллированной воде и доводят объем до метки.

7.2.2. Для приготовления подвижной фазы смешивают ацетонитрил с 0,005 М раствором ортофосфорной кислоты в соотношении 55 : 45 по объему, используя мерные цилиндры.

### *7.3. Приготовление основного и градуировочных растворов*

*7.3.1. Основной раствор с концентрацией 0,5 мг/см<sup>3</sup>:* точную навеску пропизохлора ( $50 \pm 0,5$ ) мг помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в ацетонитриле и доводят объем до метки ацетонитрилом.

Градуировочные растворы с концентрациями пропизохлора 0,1; 0,2; 0,4; 0,8; 1,0 и 2,0 мкг/см<sup>3</sup> готовят методом последовательного разбавления по объему, используя раствор подвижной фазы (смесь ацетонитрила и 0,005 М ортофосфорной кислоты в соотношении 55 : 45).

*7.3.2. Раствор № 1 с концентрацией 2,0 мкг/см<sup>3</sup>:* в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 4 см<sup>3</sup> основного раствора и доводят до метки подвижной фазой.

*7.3.3. Раствор № 2 с концентрацией 1,0 мкг/см<sup>3</sup>:* в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup> помещают 5,0 см<sup>3</sup> раствора № 1 и доводят объем до метки подвижной фазой.

*7.3.4. Раствор № 3 с концентрацией 0,8 мкг/см<sup>3</sup>:* в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup> помещают 4 см<sup>3</sup> раствора № 1 и доводят объем до метки подвижной фазой.

*7.3.5. Раствор № 4 с концентрацией 0,4 мкг/см<sup>3</sup>:* в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup> помещают 2 см<sup>3</sup> раствора № 1 и доводят объем до метки подвижной фазой.

*7.3.6. Раствор № 5 с концентрацией 0,2 мкг/см<sup>3</sup>:* в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup> помещают 1 см<sup>3</sup> раствора № 1 и доводят объем до метки подвижной фазой.

*7.3.7. Раствор № 6 с концентрацией 0,1 мкг/см<sup>3</sup>:* в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup> помещают 0,5 см<sup>3</sup> раствора № 1 и доводят объем до метки подвижной фазой.

Основной раствор можно хранить в холодильнике при температуре 0—4 °С в течение 1 месяца, градуировочные растворы – в течение суток.

При изучении полноты определения пропизохлора в ботве и корнеплодах сахарной свеклы используют ацетонитрильные растворы вещества, приготовленные из основного раствора методом последовательного разбавления по объему ацетонитрилом.

### *7.4. Построение градуировочного графика*

Для построения градуировочного графика (площадь пика – концентрация пропизохлора в растворе) в хроматограф вводят по 10 мм<sup>3</sup> градуировочных растворов (не менее 3 параллельных измерений для каждой концентрации, не менее 4 точек по диапазону измеряемых концентраций). Затем измеряют площади пиков и строят график зависимости

среднего значения площади пика от концентрации пропиконазола в градуировочном растворе.

Методом наименьших квадратов рассчитывают градуировочный коэффициент ( $K$ ) в уравнении линейной регрессии:

$$C = KS, \text{ где}$$

$S$  – площадь пика градуировочного раствора.

Градуировку признают удовлетворительной, если значение коэффициента линейной корреляции оказывается не ниже 0,99.

Градуировочную характеристику необходимо проверять при замене реактивов, хроматографической колонки или элементов хроматографической системы, а также при отрицательном результате контроля градуировочного коэффициента.

Градуировочную зависимость признают стабильной при выполнении следующего условия:

$$\frac{|C - C_k|}{C} \cdot 100 \leq \lambda_{\text{контр.}}, \text{ где}$$

$C$  – аттестованное значение массовой концентрации пропизахлора в градуировочном растворе;

$C_k$  – результат контрольного измерения массовой концентрации пропизахлора в градуировочном растворе;

$\lambda_{\text{контр.}}$  – норматив контроля градуировочного коэффициента, % ( $\lambda_{\text{контр.}} = 10\%$  при  $P = 0,95$ ).

## 8. Отбор проб и хранение

Отбор проб свеклы производится в соответствии с «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, пищевых продуктов и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов» (от 21.08.79 № 2051—79), а также в соответствии с ГОСТ 1722—85 «Свекла столовая свежая, заготовляемая и поставляемая». Для длительного хранения аналитические пробы свеклы (ботва и корнеплоды) помещают в морозильную камеру с температурой  $-18^{\circ}\text{C}$  и хранят в закрытой полиэтиленовой таре.

## 9. Проведение определения

### 9.1. Определение пропизахлора в ботве и корнеплодах свеклы

В полипропиленовую центрифужную пробирку вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают ( $10 \pm 0,1$ ) г измельченной пробы (ботвы или корнеплодов), добавляют 10 см<sup>3</sup> ацетонитрила и содержимое влагонепроницаемо-

го пакета из «Набора для пробоподготовки по методу QuEChERS Interlab VetexQ для обычных овощей, фруктов и зерна (4 г MgSO<sub>4</sub> + 1 г NaCl)». Пробирку плотно закрывают, встряхивают на аппарате в течение 15 мин, центрифугируют при скорости 4 000 об./мин в течение 10 мин. Отбирают 5 см<sup>3</sup> верхнего ацетонитрильного слоя и переносят в полипропиленовую центрифужную пробирку из набора вместимостью 15 см<sup>3</sup>, содержащую сорбент (150 мг PSA\* + 900 мг MgSO<sub>4</sub>). Добавляют 50 мг активированного угля, пробирку плотно закрывают, встряхивают на аппарате в течение 15 мин, центрифугируют при скорости 4 000 об./мин в течение 10 мин. Аликвоту 2 см<sup>3</sup> переносят в круглодонную колбу и упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе, остаток растворяют в подвижной фазе (корнеплоды в 0,5 см<sup>3</sup>, ботву в 1,0 см<sup>3</sup>) и 10 мм<sup>3</sup> вводят в хроматограф.

#### *Альтернативный вариант пробоподготовки*

В полипропиленовую центрифужную пробирку вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают (10 ± 0,1) г измельченной пробы (ботвы или корнеплодов), прибавляют 10 см<sup>3</sup> ацетонитрила, 0,1 см<sup>3</sup> ледяной уксусной кислоты, 8 г семиводного магния серно-кислого и 1 г натрия уксусно-кислого. Пробирку плотно закрывают крышкой, встряхивают на аппарате в течение 15 мин и центрифугируют при скорости 4 000 об./мин в течение 10 мин. Отбирают 5 см<sup>3</sup> верхнего ацетонитрильного слоя и переносят его в полипропиленовую центрифужную пробирку вместимостью 15 см<sup>3</sup>, содержащую 250 мг силикагеля, 750 мг безводного магния серно-кислого и 50 мг активированного угля. Пробирку плотно закрывают крышкой, встряхивают на аппарате 10 мин и центрифугируют при скорости 4 000 об./мин в течение 10 мин. Аликвоту 2 см<sup>3</sup> переносят в круглодонную колбу и упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе, остаток растворяют в подвижной фазе (корнеплоды в 0,5 см<sup>3</sup>, ботву в 1,0 см<sup>3</sup>) и 10 мм<sup>3</sup> вводят в хроматограф.

### **9.2. Условия хроматографирования**

Ультраэффективный жидкостный хроматограф «ACQUITY» фирмы Waters с быстросканирующим УФ-детектором, снабженный дегазатором, автоматическим пробоотборником и терmostатом колонки. Аналитическая колонка ACQUITY UPLC BEH C18 (2,1 × 100) мм, 1,7 мкм (Waters). Температура колонки (30 ± 1) °С. Подвижная фаза: смесь ацетонитрила и 0,005 М ортофосфорной кислоты в соотношении 55 : 45 (по объему). Скорость потока элюента 0,2 см<sup>3</sup>/мин. Рабочая длина волны

---

\* Смесь первичных и вторичных аминов.

УФ-детектора 220 нм. Объем вводимой пробы 10 мм<sup>3</sup>. Время удерживания пропизахлора ( $6,8 \pm 0,1$ ) мин.

## 10. Обработка результатов анализа

Количественное определение проводят методом абсолютной калибровки. Содержание пропизахлора в ботве и корнеплодах сахарной свеклы ( $X$ , мг/кг) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{S_x \cdot K \cdot V}{P} \cdot \frac{k \cdot 100}{f}, \text{ где}$$

$S_x$  – площадь пика пропизахлора на хроматограмме испытуемого образца, мм<sup>2</sup> (AU);

$K$  – градуировочный коэффициент, найденный на стадии построения соответствующей градуировочной зависимости;

$V$  – объём пробы, подготовленной для хроматографического анализа, см<sup>3</sup>;

$P$  – навеска анализируемого образца, г;

$k = 5$  – коэффициент, учитывающий объем аликвоты экстракта, взятый для анализа;

$f$  – полнота извлечения пропизахлора, приведенная в табл. 2, %.

Содержание остаточных количеств пропизахлора в образце вычисляют как среднее из двух параллельных определений.

Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор пропизахлора с концентрацией 2,0 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют подвижной фазой для ВЭЖХ.

## 11. Проверка приемлемости результатов параллельных определений

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предел повторяемости:

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

$X_1, X_2$  – результаты параллельных определений, мг/кг;

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

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

## 12. Оформление результатов

Результат анализа представляют в виде:

$$(\bar{X} \pm \Delta) \text{ мг/кг при вероятности } P = 0,95, \text{ где}$$

$\bar{X}$  – среднее арифметическое результатов определений, признанных приемлемыми, мг/кг;

$\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/кг;

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

$\delta$  – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций), %.

В случае, если содержание компонента менее нижней границы диапазона определяемых концентраций, результат анализа представляют в виде:

«содержание вещества в пробе «менее нижней границы определения» (например: менее 0,025 мг/кг\*, где «\*» – 0,025 мг/кг – предел обнаружения пропиохлора в корнеплодах свеклы).»

## 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».

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

13.2. Плановый внутрилабораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится с применением метода добавок.

Величина добавки  $C_d$  должна удовлетворять условию:

$$C_d = \Delta_{n,X} + \Delta_{n,X'}, \text{ где}$$

$\pm \Delta_{n,X} (\pm \Delta_{n,X'})$  – характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце (расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой соответственно), мг/кг; при этом:

$$\Delta_n = \pm 0,84 \Delta, \text{ где}$$

$\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/кг:

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

$\delta$  – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций), %.

Результат контроля процедуры  $K_k$  рассчитывают по формуле:

$$K_k = X' - X - C_d, \text{ где:}$$

$X'$ ,  $X$ ,  $C_d$  – среднее арифметическое результатов параллельных определений (признанных приемлемыми по п. 11) содержания компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки соответственно, мг/кг.

Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{\lambda, X'}^2 + \Delta_{\lambda, X}^2} \quad (1)$$

Проводят сопоставление результата контроля процедуры ( $K_k$ ) с нормативом контроля ( $K$ ).

Если результат контроля процедуры удовлетворяет условию

$$|K_k| \leq K, \quad (2)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

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

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

Расхождение между результатами измерений, выполненных в двух разных лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости ( $R$ ):

$$\frac{2 \cdot |X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq R, \text{ где} \quad (3)$$

$X_1, X_2$  – результаты измерений в двух разных лабораториях, мг/кг;

$R$  – предел воспроизводимости (в соответствии с диапазоном концентраций), %.

## 14. Разработчики

Долженко В. И., Цибульская И. А., Черменская Т. Д., Комарова А. С. (ГНУ Всероссийского НИИ защиты растений Россельхозакадемии).