

Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование  
Российской Федерации

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАТОРЫ

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСТАТОЧНЫХ  
КОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ  
В ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТАХ,  
СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННОМ СЫРЬЕ  
И ОБЪЕКТАХ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

Сборник методических указаний

МУК 4.1.1941—4.1.1954—05

Издание официальное

**ББК 51.21**  
**О37**

**О37      Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009.—140 с.**

1. Сборник подготовлен Федеральным научным центром гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана (академик РАМН, проф. В. Н. Ракитский, проф. Т. В. Юдина); при участии специалистов Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека. Разработчики методов указаны в каждом из них.

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

3. Утверждены Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации, академиком РАМН Г. Г. Онищенко.

4. Введены впервые.

**ББК 51.21**

Формат 60x88/16

Печ. л. 8.75

Тираж 100 экз.

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

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

Г.Г. Онищенко

2004 г

18.04.04

2004

МУК 4.1. /944-05

Дата введения: 18.04.05

18.04.05

## МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

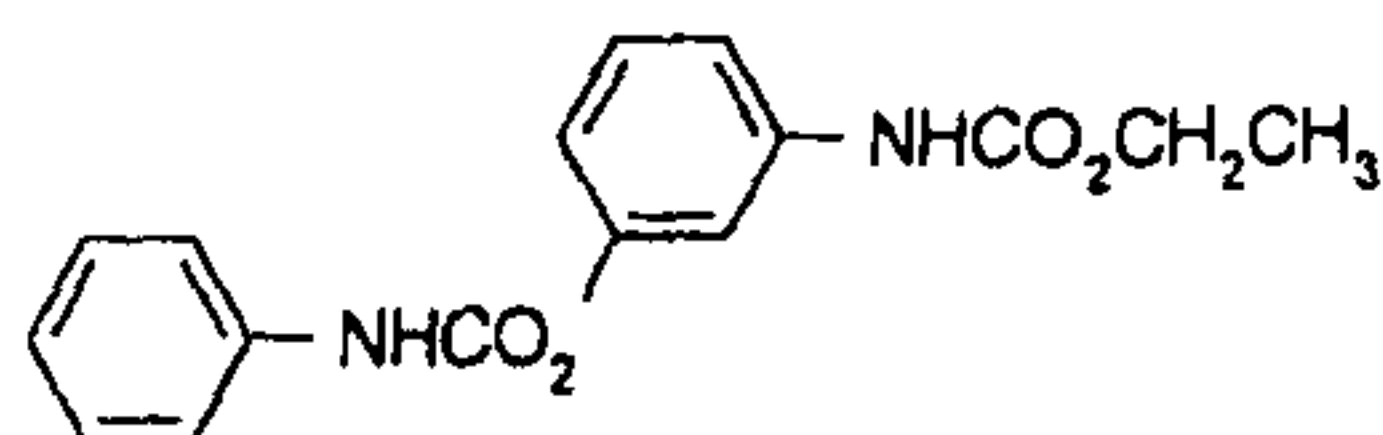
по измерению концентраций десмединама в воздухе рабочей зоны, десмединама, фенмединама и этофумезата при совместном присутствии в атмосферном воздухе населенных мест методом высокозэффективной жидкостной хроматографии

Настоящие методические указания устанавливают метод высокозэффективной жидкостной хроматографии для определения в атмосферном воздухе массовых концентраций десмединама, фенмединама и этофумезата в диапазонах 0,008 – 0,08 мг/м<sup>3</sup>; 0,0008 – 0,008 мг/м<sup>3</sup> и 0,004 – 0,04 мг/м<sup>3</sup>, соответственно, а также десмединама в воздухе рабочей зоны в диапазоне 0,1 – 1,0 мг/м<sup>3</sup>

Десмединам, фенмединам и этофумезат – действующие вещества препаратов СИНБЕТАН ЭКСПЕРТ ОФ, КЭ (112 г/л этофумезата + 91 г/л фенмединама + 71 г/л десмединама), фирм ООО НПП «АГРУСХИМ», «РосАгроХим» (Россия) и АЛС – 4/04 (110 г/л этофумезата + 90 г/л фенмединама + 70 г/л десмединама) фирмы ООО «Алсико-Агропром» (Россия).

### Десмединам

Этил 3-фенилкарбамоилоксифенилкарбамат (IUPAC)



C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>  
Мол. масса 300,3

Бесцветное кристаллическое вещество со слабым ароматическим запахом. Температура плавления 120<sup>0</sup>С. Давление паров при 25<sup>0</sup>С: 4,0x10<sup>-5</sup> мПа. Растворимость в органических растворителях при 20<sup>0</sup>С (г/дм<sup>3</sup>): изопропанол, ацетон – 400, метанол – 180; этилацетат – 149; хлороформ – 80; толуол – 1,2; гексан – 0,5. Растворимость в воде при 25<sup>0</sup>С – 7 мг/дм<sup>3</sup>.

Эд

Десмедифам стабилен в водной кислой среде, гидролизуется в нейтральной и щелочной средах: DT<sub>50</sub> - 70 дней (pH 5); 20 часов (pH 7); 10 мин (pH 9).

Агрегатное состояние в воздухе - аэрозоль.

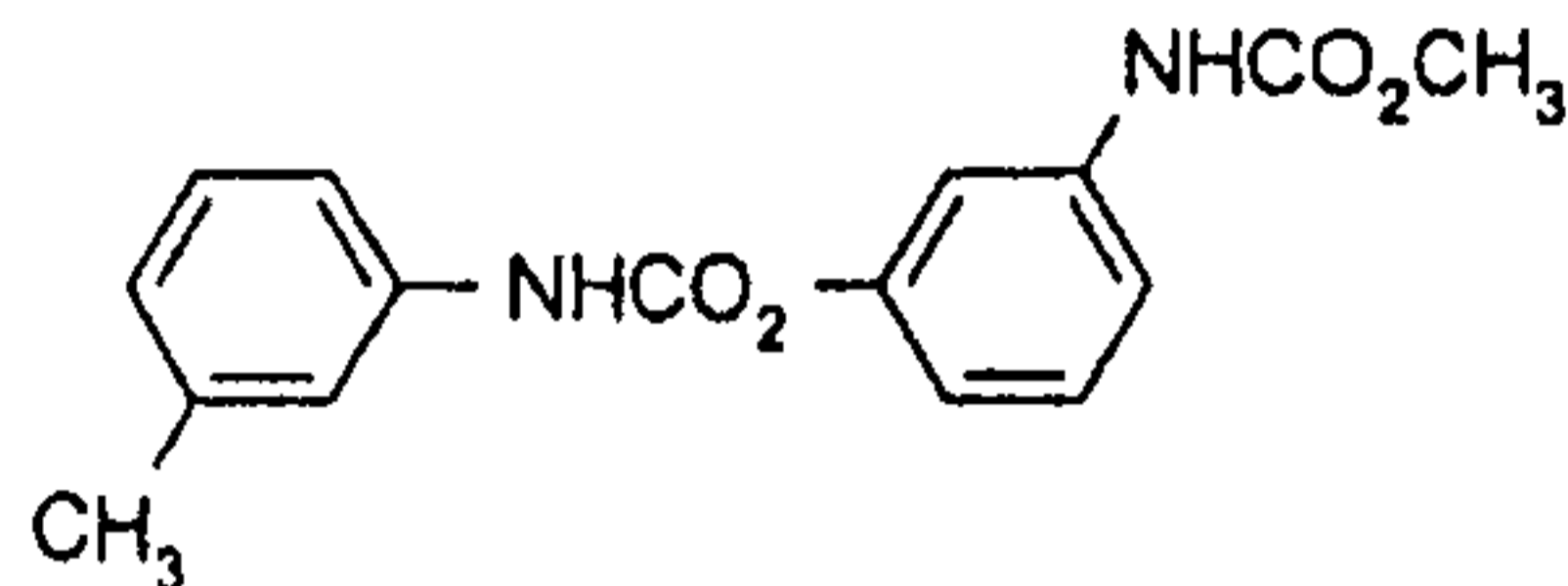
*Краткая токсикологическая характеристика.*

Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс > 10250 мг/кг, для мышей > 5000 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для кроликов > 4000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LK<sub>50</sub>) для крыс > 7400 мг/м<sup>3</sup>.

Предельно допустимая концентрация десмедифама в воздухе рабочей зоны - 1 мг/м<sup>3</sup>, ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) в атмосферном воздухе - 0,01 мг/м<sup>3</sup>.

**Фенмедифам**

Метил 3-(3-метилфенилкарбамоилокси)фенилкарбамат (IUPAC)



C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>  
Мол. масса 300,3

Бесцветное кристаллическое вещество. Температура плавления 143-144°С. Давление паров при 25°С: 1,33 × 10<sup>-6</sup> мПа. Растворимость в органических растворителях при 20°С (г/дм<sup>3</sup>): ацетон, циклогексанон - 200; метанол - 50; хлороформ - 20; бензол - 2,5; дихлорметан - 16,7; этилацетат - 56,7; толуол - 0,97; гексан - 0,5. Растворимость в воде при 25°С - 4,7 мг/дм<sup>3</sup>.

Фенмедифам стабилен в водной кислой среде, гидролизуется в нейтральной и щелочной средах: DT<sub>50</sub> - 50 дней (pH 5); 14,5 часов (pH 7); 10 мин (pH 9).

Агрегатное состояние в воздухе - аэрозоль.

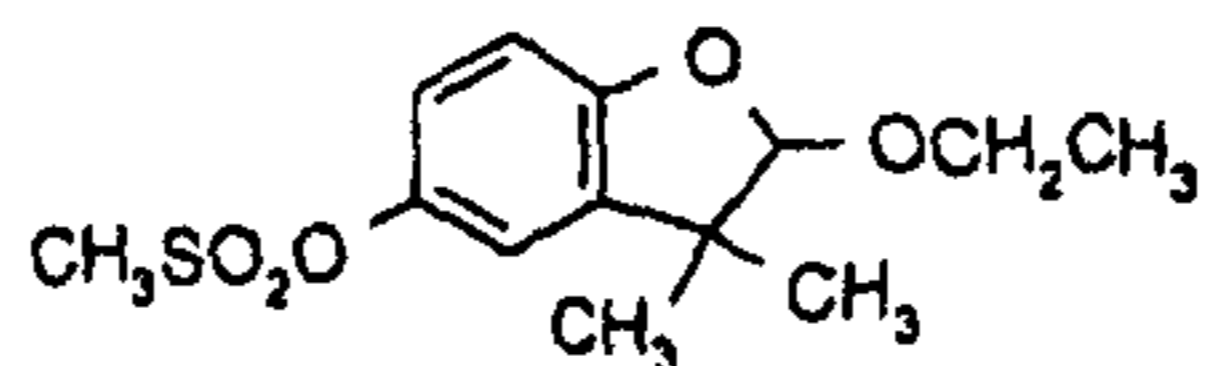
*Краткая токсикологическая характеристика:*

Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для мышей и крыс > 8000 мг/кг, для морских свинок > 4000 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс > 2500 мг/кг, для кроликов > 1000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LK<sub>50</sub>) для крыс > 7000 мг/м<sup>3</sup>.

Ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) фенмединама в атмосферном воздухе - 0,001 мг/м<sup>3</sup>.

### Этофумезат

(±)-2-этокси-2,3-дигидро-3,3-диметилбензофуран-5-ил метансульфонат (IUPAC)



C<sub>13</sub>H<sub>18</sub>O<sub>5</sub>S

Мол. масса 286,3

Бесцветное кристаллическое вещество без запаха. Температура плавления 70-72°C. Давление паров при 25°C: 0,12 – 0,65 мПа. Растворимость в органических растворителях при 25°C (г/дм<sup>3</sup>): дихлорметан, ацетон, этилацетат – более 600; толуол – 300-600; метанол – 120-150; этанол – 60-75; гексан – 4,7. Растворимость в воде при 25°C – 50 мг/дм<sup>3</sup>.

Этофумезат стабилен в водной среде при pH 7 – 9. При кислой среде разлагается; DT50 (pH 5,0) - 940 дней, с образованием гидроксианалога.

Агрегатное состояние в воздухе – пары и аэрозоль.

### Краткая токсикологическая характеристика

Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс > 5000 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для кроликов > 2000 мг/кг, острая ингаляционная токсичность (LK<sub>50</sub>) для крыс > 3970 мг/м<sup>3</sup>.

Ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) этофумезата в атмосферном воздухе - 0,02 мг/м<sup>3</sup>.

### 1. Погрешность измерений

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

### 2. Метод измерения

Измерения концентраций десмединама, фенмединама и этофумезата выполняют методом высокозэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) на обращенной фазе с ультрафиолетовым детектором.

Концентрирование десмединама, фенмединама и этофумезата при определении их в одной пробе атмосферного воздуха осуществляют на

или последовательно соединенные фильтры «синяя лента» и фильтры из пенополиуретана. Целью контроля в воздушной среде фенмедифама и десмедифама отбор проб проводится на бумажные фильтры «синяя лента». Для экстракции веществ с фильтров пользуют ацетон.

Нижний предел измерения каждого действующего вещества в анализируемом объеме пробы - 1 нг.

Определению не мешают компоненты препаративной формы.

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

#### *3.1. Средства измерений*

Жидкостной хроматограф с ультрафиолетовым детектором с переменной длиной волны (фирмы Perkin-Elmer, США)

Весы аналитические ВЛА-200 ГОСТ 24104

Пробоотборное устройство ОП-442ТЦ (ЗАО "ОПТЭК", г. Санкт-Петербург) или аспирационное устройство ЭА-1 ТУ 25-11-1414-78

Барометр-анероид М-67 ТУ 2504-1797-75

Гермометр лабораторный шкальный ТЛ-2, цена деления 1<sup>0</sup>C, пределы измерения 0 - 55<sup>0</sup>C ТУ 215-73Е

Колбы мерные вместимостью 100 и 1000 см<sup>3</sup> ГОСТ 1770

Пипетки градуированные 2-го класса точности ГОСТ 29227 вместимостью 1,0, 2,0, 5,0, 10 см<sup>3</sup>

Пробирки градуированные вместимостью 5 или 10 см<sup>3</sup> ГОСТ 1770

Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 50 и 500 см<sup>3</sup> ГОСТ 1770

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

#### *3.2. Реактивы*

Десмедифам с содержанием действующего вещества не менее 99,5%, ВНИИХСЗР

Фенмедифам с содержанием действующего вещества не менее 99,0%, ВНИИХСЗР

Этофумезат с содержанием действующего

вещества не менее 99,6%, ВНИИХСЗР

Метиловый спирт (метанол), хч ГОСТ 6995

Вода бидистиллированная, дейонизованная или ГОСТ 6709  
перегнанная над KMnO<sub>4</sub>

Кислота орто-фосфорная, ч., 85% ГОСТ 6652

Ацетон ГОСТ 2603

Ацетонитрил для хроматографии, хч ТУ 6-09-4326-76

Изопропиловый спирт ТУ 6-09-402-87

Допускается использование реактивов иных производителей с аналогичной или более высокой квалификацией.

### *3.3. Вспомогательные устройства, материалы*

Бумажные фильтры "синяя лента", обеззоленные ТУ 6-09-2678-77

Воронки конусные диаметром 30-37 и 60 мм ГОСТ 25336

Воронка Бюхнера

Груша резиновая

Колба Бунзена

Колбы грушевидные на шлифе вместимостью 100 см<sup>3</sup> ГОСТ 10394

Колбы круглодонные на шлифе вместимостью 250 см<sup>3</sup> ГОСТ 9737

Мембранные фильтры капроновые, диаметром 47 мм

Насос водоструйный ГОСТ 10696

Пенополиуретан ППУ ТУ 2254-153-046911277-95

Пробирки центрифужные ГОСТ 25336

Ротационный вакуумный испаритель ИР-1М или ТУ 25-11-917-74

ротационный вакуумный испаритель B-169 фирмы Buchi,

Швейцария

Стаканы химические, вместимостью 100 см<sup>3</sup> ГОСТ 25336

Стекловата

Стеклянные палочки

Набор для фильтрации растворителей через мембрану

Холодильник водяной, обратный ГОСТ 9737

Хроматографическая колонка стальная, длиной 20 см,

внутренним диаметром 2 мм, содержащая Spherisorb SS

ODS 2, зернением 5 мкм

Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа

вместимостью 50 – 100 мм<sup>3</sup>

Допускается применение хроматографических колонок и другого оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

#### **4. Требования безопасности**

4.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими, легковоспламеняющимися веществами по ГОСТу 12.1005.

4.2. При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТом 12.1.019 и инструкцией по эксплуатации прибора.

#### **5. Требования к квалификации операторов**

К выполнению измерений допускают специалистов, имеющих квалификацию не ниже лаборанта-исследователя, с опытом работы на жидкостном хроматографе.

#### **6. Условия измерений**

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха  $(20\pm5)^\circ\text{C}$  и относительной влажности не более 80%.
- выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

#### **7. Подготовка к выполнению измерений**

Перед выполнением измерений проводят очистку ацетона и ацетонитрила (при необходимости), подготовку подвижных фаз для ВЭЖХ, приготовление растворов, кондиционирование хроматографической колонки, установление градуировочных характеристик, отбор проб.

## *7.1. Очистка растворителей*

### *7.1.1. Очистка ацетона*

Ацетон перегоняют над перманганатом калия и поташом (на 1 дм<sup>3</sup> ацетона 10 г KMnO<sub>4</sub> и 2 г K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>).

### *7.1.2. Очистка ацетонитрила*

Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора не менее 1 часа, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия.

## *7.2. Подготовка подвижной фазы № 1 для ВЭЖХ (анализ десмедифама и фенмедифама)*

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 470 см<sup>3</sup> воды, 1 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты, 50 см<sup>3</sup> изопропилового спирта, добавляют 480 см<sup>3</sup> метанола, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

## *7.3. Подготовка подвижной фазы № 2 для ВЭЖХ (анализ этофумезата)*

В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 600 см<sup>3</sup> ацетонитрила, добавляют 600 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

## *7.4. Кондиционирование хроматографической колонки*

Промывают колонку подвижной фазой № 1 (п. 7.2.) при скорости подачи растворителя 0,3 см<sup>3</sup>/мин или подвижной фазой № 2 (п. 7.3.) при скорости подачи растворителя 0,4 см<sup>3</sup>/мин до установления стабильной базовой линии.

## *7.5. Приготовление градуировочных растворов*

*7.5.1. Исходные растворы для градуировки (концентрация 1 мг/см<sup>3</sup>)* В мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> раздельно помещают 0,1 г десмедифама (фенмедифама и этофумезата), доводят до метки метанолом (для десмедифама и фенмедифама) или ацетонитрилом (для этофумезата), тщательно перемешивают. Растворы хранятся в холодильнике в течение 3-х месяцев.

Растворы № 1-5 готовят объемным методом путем последовательного разбавления исходного стандартного раствора.

*7.5.2. Растворы №1 для градуировки (концентрация 10 мкг/см<sup>3</sup>)* В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 1 см<sup>3</sup> исходного стандартного раствора с концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup> (п. 7.5.1.), разбавляют до метки метанолом (для десмединами и фенмединами) или ацетонитрилом (для этофумезата). Растворы хранятся в холодильнике в течение месяца.

*7.5.3. Рабочие растворы №2 - 5 для градуировки (концентрация 0,05 - 0,5 мкг/см<sup>3</sup>)* В 4 мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 0,5, 1,0, 2,5 и 5,0 см<sup>3</sup> стандартного раствора №1 с концентрацией 10 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.5.2.), доводят до метки подвижной фазой, подготовленной по п. 7.2 (для десмединами и фенмединами) или 7.3. (для этофумезата), тщательно перемешивают, получают рабочие растворы №№ 2 - 5 с концентрацией 0,05, 0,1, 0,25 и 0,5 мкг/см<sup>3</sup>, соответственно.

Растворы хранятся в холодильнике не более 3-х суток.

#### *7.6. Приготовление фильтров из пенополиуретана для отбора проб воздуха*

Из пенополиуретана вырезают фильтр толщиной 2 - 2,5 мм, диаметром 48-50 мм, соответствующим внутреннему диаметру фильтродержателя. Фильтр 3 раза промывают ацетоном порциями 25-30 см<sup>3</sup> на воронке Бюхнера, сушат с помощью разряжения, создаваемого водоструйным насосом, затем на воздухе при комнатной температуре.

#### *7.7. Отбор проб*

##### *7.7.1. Атмосферный воздух*

Отбор проб атмосферного воздуха проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 17.2.4.02-81 "ОПА. Общие требования к методам определения загрязняющих веществ в воздухе населенных мест". Воздух со скоростью 2 - 5 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через последовательно соединенные бумажный фильтр "синяя лента" и фильтр из пенополиуретана, помещенные в фильтродержатель. С целью контроля десмединами и фенмединами отбор проб осуществляют на бумажный фильтр «синяя лента».

Для измерения концентрации десмединами на уровне 0,8 ОБУВ атмосферного воздуха необходимо отобрать 12,5 дм<sup>3</sup> воздуха, фенмединами - 125 дм<sup>3</sup> воздуха, этофумезата - 6,25 дм<sup>3</sup> воздуха.

Срок хранения отобранных проб, помещенных в полизтиленовые пакеты, в холодильной камере при +4 °C - 7 дней.

## *7.7.2. Воздух рабочей зоны*

Отбор проб воздуха рабочей зоны проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005-88 "ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны".

В течение 15 минут последовательно отбирают 3 пробы, для чего воздух аспирируют в течение 5 минут с объемным расходом 1-5  $\text{дм}^3/\text{мин}$  через бумажный фильтр "синяя лента", помещенный в фильтродержатель.

Для измерения концентрации десмедифама на уровне 0,5 ПДК воздуха рабочей зоны необходимо отобрать 1  $\text{дм}^3$  воздуха. Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильной камере при +4 $^{\circ}\text{C}$  - 7 дней.

## *7.8. Установление градуировочных характеристик*

Градуировочные характеристики, выражающие зависимость площади пика (отн. единицы) от концентрации десмедифама, фенмедифама и этофумезата в растворе ( $\text{мкг}/\text{см}^3$ ), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4-м растворам для градуировки №№ 2 - 5.

В инжектор хроматографа вводят по 20  $\text{мм}^3$  каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.8.1.1 (для десмедифама и фенмедифама) или по п. 7.8.1.2. (для этофумезата) Осуществляют не менее 3-х параллельных измерений. Устанавливают площади пиков действующих веществ.

Градуировочные графики проверяют ежедневно по анализу 2-х стандартных растворов различной концентрации. Если значения площадей отличаются более, чем на 5 % от данных, заложенных в градуировочные характеристики, их строят заново, используя свежеприготовленные рабочие стандартные растворы.

## *7.8.1 Условия хроматографирования*

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах:

Жидкостной хроматограф с ультрафиолетовым детектором Perkin-Elmer (США)

Колонка стальная длиной 25 см, внутренним диаметром 2,1 мм, содержащая Spherisorb S5 ODS 2, зернением 5 мкм.

Температура колонки: комнатная

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

### *7.8.1.1. Определение десмединами и фенмединами*

Подвижная фаза № 1: метанол – изопропиловый спирт - вода - орто-фосфорная кислота (48:5:47:0,1, по объему)

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

Рабочая длина волны: 240 нм

Чувствительность: 0,02 ед. абсорбции на шкалу

Ориентировочное время выхода десмединами: 11,4 – 11,7 мин

фенмединами: 12,8 – 13,1 мин

Линейный диапазон детектирования: 1 - 10 нг

### *7.8.1.2. Определение этофумезата*

Подвижная фаза № 2: ацетонитрил – вода (60:40, по объему)

Скорость потока элюента: 0,4 см<sup>3</sup>/мин

Рабочая длина волны: 230 нм

Чувствительность: 0,005 ед. абсорбции на шкалу

Ориентировочное время выхода этофумезата: 4,7 - 4,9 мин

Линейный диапазон детектирования: 1 - 10 нг

Образцы, дающие пики большие, чем стандартные растворы с концентрацией мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют подвижной фазой, подготовленной по п. 7.3.

## **8. Выполнение измерений**

Фильтры с отобранный пробой переносят в химический стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, заливают 10 см<sup>3</sup> ацетона, помешают на встряхиватель на 10 минут. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями ацетона объемом 10 см<sup>3</sup>.

Объединенный экстракт упаривают в грушевидной колбе на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35<sup>0</sup>С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> подвижной фазы № 2 (подготовленной по п. 7.3.) и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.8.1.1. (определение десмединами и фенмединами) или п. 7.8.1.2. (определение этофумезата). При определении десмединами в воздухе рабочей зоны сухой остаток в колбе растворяют в 10 см<sup>3</sup> подвижной фазы № 2 и анализируют по п. 7.8.1.2

Пробу вводят в инжектор хроматографа по мерной линии рту. Устанавливают площади пиков, с помощью градуировочных графиков определяют концентрации десмединамина, фенмединамина и этофумезата в хроматографируемом растворе.

Перед анализом опытной пробы проводят хроматографирование холостой (контрольной) пробы - экстракта незэкспонированных фильтров.

## 9. Обработка результатов измерений

Массовую концентрацию десмединамина (фенмединамина и этофумезата) в пробе воздуха ( $X$ , мг/м<sup>3</sup>) рассчитывают по формуле:

$$X = C * W/V_{0(20)} , \text{ где}$$

$C$  - концентрация действующего 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>;

$V_{0(20)}$  - объем воздуха, отобранный для анализа, приведенный к нормальным условиям (давление 760 мм рт.ст., температура 0°C), при анализе атмосферного воздуха, или стандартным условиям (давление 760 м рт.ст., температура 20°C), при анализе воздуха рабочей зоны, дм<sup>3</sup>.

$$V_0 = 0,357 * P * u t / (273 + T),$$

$$V_{20} = 0,386 * P * u t / (273 + T),$$

где  $T$  - температура воздуха при отборе пробы (при входе в инжектор), град.С,

$P$  - атмосферное давление при отборе пробы, мм рт.ст.

$u$  - расход воздуха при отборе пробы, л/мин.

$t$  - длительность отбора пробы, мин

Примечание: Идентификации и точные концентрации веществ в пробах могут быть проведены с помощью проприetary обработки хроматографических данных с применением компьютера, имеющего винчестер с базой НИИГАУ.

## 10. Оформление результатов измерений

За результат анализа ( $\bar{X}$ ) принимается среднее арифметическое результатов двух параллельных определений  $X_1$  и  $X_2$  ( $\bar{X} = (X_1 + X_2)/2$ ), расхождение между которыми не превышает значений норматива оперативного контроля сходимости ( $d$ ):  $|X_1 - X_2| \leq d$ .

$$d = d_{\text{отн.}} * \bar{X}/100, \text{ мг/м}^3,$$

где  $d$  -норматив оперативного контроля сходимости,  $\text{мг/м}^3$ ,

$d_{\text{отн.}}$  -норматив оперативного контроля сходимости, % (равен 10%).

Результат количественного анализа представляют в виде:

- результат анализа  $\bar{X}$  ( $\text{мг/м}^3$ ), характеристика погрешности  $\delta$ , %,  $P = 0,95$  или  $\bar{X} \pm \Delta$   $\text{мг/м}^3$ ,  $P = 0,95$ , где

$$\Delta = \frac{\delta \cdot \bar{X}}{100}, \text{ мг/м}^3$$

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

## 11. Контроль погрешности измерений

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

## 12. Разработчики

Юдина Т.В., Федорова Н.Е., Волкова В.Н. (Федеральный научный центр гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана, г. Мытищи Московской обл.);