

**Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование  
Российской Федерации**

---

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций химических  
веществ в воздухе рабочей зоны, смывах и  
атмосферном воздухе**

**Сборник методических указаний  
МУК 4.1.2290—07, МУК 4.1.2295—07  
МУК 4.1.2296—07, МУК 4.1.2298—07  
МУК 4.1.2346—08**

**Издание официальное**

**Москва • 2009**

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

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций химических веществ  
в воздухе рабочей зоны, смывах  
и атмосферном воздухе**

**Сборник методических указаний  
МУК 4.1.2290—07, МУК 4.1.2295—07  
МУК 4.1.2296—07, МУК 4.1.2298—07  
МУК 4.1.2346—08**

ББК 51.21  
И37

И37      **Измерение концентраций химических веществ в воздухе рабочей зоны, смывах и атмосферном воздухе: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009.—60 с.**

ISBN 5—7508—0768—1

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-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

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

4. Введены впервые.

**ББК 51.21**

Технический редактор Н. А. Волкова

Подписано в печать 05.03.09

Формат 60x88/16

Печ. л. 3,75

Тираж 200 экз.

Заказ 17

Федеральная служба по надзору  
в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека  
127994, Москва, Вадковский пер., д. 18/20

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 952-50-89

© Роспотребнадзор, 2009  
© Федеральный центр гигиены и  
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009

УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

10 октября 2007 г.

Дата введения: 28 декабря 2007 г.

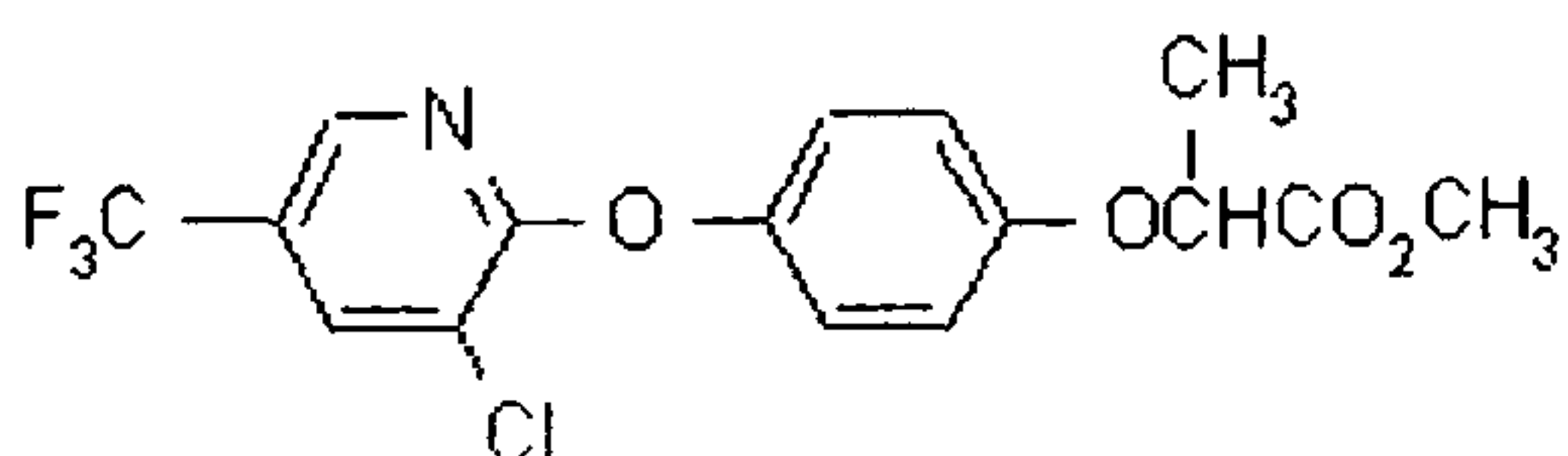
#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### **Измерение концентраций галаксифоп-Р-метила в воздухе рабочей зоны, смывах с кожных покровов операторов и атмосферном воздухе населенных мест методом капиллярной газожидкостной хроматографии**

#### **Методические указания МУК 4.1.2296—07**

Настоящие методические указания устанавливают метод капиллярной газожидкостной хроматографии для измерения массовой концентрации галаксифооп-Р-метила в воздухе рабочей зоны, смывах с кожных покровов операторов и атмосферном воздухе в диапазонах соответственно 0,05—1,0 мг/м<sup>3</sup>; 0,05—1,0 мкг/смыв; 0,00008—0,00016 мг/м<sup>3</sup>.

Метиловый эфир П-2-[4-(3-хлор-5-трифторметилпиридилил – 2-окси)фенокси] пропионовой кислоты (IUPAC)



Мол. масса 375,7

Химически чистый метиловый эфир представляет собой прозрачную коричневую жидкость без запаха. Плотность 1,372 (при 20 °C). Температура кипения > – 280 °C. Давление паров при 25 °C: 0,328 мПа. Коэффициент распределение н-октанол/вода K<sub>ow</sub>logP = 4,00. Раствори-

мость в воде – 9,08 мг/дм<sup>3</sup> (при 25 °C). Растворимость в ацетоне, циклогесане, дихлорметане, этаноле, метаноле, толуоле, ксилоле > 1 кг/л.

Гидролиз в воде: DT<sub>50</sub> – 100 дней (рН 5), 48 дней (рН 7), 52 ч (рН 9) (при 25 °C). Подвержен быстрому гидролизу в почве DT<sub>50</sub> < 24 ч.

#### *Краткая токсикологическая характеристика*

Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс – 300 мг/кг (самцы), 623 мг/кг (самки); острая дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс – > 2 000 мг/кг.

#### *Область применения*

Галаксифоп-Р-метил рекомендуется в качестве послевсходового гербицида для борьбы с однолетними и многолетними злаковыми сорными растениями на сахарной и кормовой свекле, подсолнечнике.

ПДК в воздухе рабочей зоны – 1,0 мг/м<sup>3</sup>; ОБУВ в атмосферном воздухе населенных мест – 0,0001 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 галаксифоп-Р-метила выполняют методом капиллярной газожидкостной хроматографии (ГЖХ) с электронозахватным детектором (ЭЗД).

Концентрирование галаксифоп-Р-метила из воздушной среды осуществляют на последовательно соединенные фильтр «синяя лента» и фильтр из пенополиуретана, экстракцию с фильтров проводят этиловым спиртом.

Смыв с кожных покровов проводят этиловым спиртом.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы – 0,005 нг. Средняя полнота извлечения с фильтров – 94,65 %, с поверхности кожи – 82,08 %.

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

#### *3.1. Средства измерений*

Газовый хроматограф «Кристалл-2000М», снабженный электронозахватным детектором с Номер Госреестра 14516—95

пределом детектирования по линдану $5 \times 10^{-14}$ г/с, предназначенный для работы с капиллярной колонкой	
Весы аналитические ВЛА-200	ГОСТ 24104
Меры массы	ГОСТ 7328
Микрошприц типа МШ-1М, вместимостью 1 мм <sup>3</sup>	ТУ 2.833.105
Пробоотборное устройство ОП-442ТЦ (ЗАО «ОПТЭК», г. Санкт-Петербург)	Номер Госреестра 18860—05
Барометр-анероид М-67	ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2, цена деления 1 °С, пределы измерения 0—55 °С	ТУ 215—73Е
Колбы мерные вместимостью 100 см <sup>3</sup>	ГОСТ 1770
Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимостью 1,0, 2,0, 5,0, 10 см <sup>3</sup>	ГОСТ 29227
Цилиндры мерные с пришлифованной пробкой вместимостью 50 см <sup>3</sup>	ГОСТ 1770
Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.	

### *3.2. Реактивы*

Галаксифоп-Р-метил, аналитический стандарт с содержанием действующего вещества 99,8 % (DowAgroScience)	
Азот осч, из баллона	ГОСТ 9293
Ацетон, осч	ГОСТ 2306
н-Гексан, хч	ТУ 6-09-4521—7
Вода дистиллированная	ГОСТ 6790
Натрий углекислый, хч	ГОСТ 83
Спирт этиловый ректифицированный	ГОСТ Р 51652 или ГОСТ 18300

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

### *3.3. Вспомогательные устройства, материалы*

Аппарат для встряхивания типа АВУ-6с	ТУ 64-1-2851—78
Баня водяная	
Бумажные фильтры «синяя лента», обеззоленные	ТУ 6-09-2678—77
Бязь хлопчатобумажная белая	
Воронка Бюхнера	ГОСТ 9147

Воронки конусные диаметром 40—45 мм	ГОСТ 25336
Груша резиновая	
Колба Бунзена	ГОСТ 25336
Колбы грушевидные на шлифе, вместимостью 150 см <sup>3</sup>	ГОСТ 9737
Насос водоструйный	ГОСТ 25336
Ломтерезка механическая бытовая	
Пенополиуретан ППУ ПЕНОР-301	ТУ 2254-018-329-57768—2002
Пинцет	
Стаканы химические с носиком, вместимостью 150 см <sup>3</sup>	ГОСТ 25336
Стекловата	
Стеклянные емкости, вместимостью 100 см <sup>3</sup> с герметичной металлической крышкой	
Стеклянные палочки	
Ректификационная колонна с числом теоретических тарелок не менее 50	
Ротационный вакуумный испаритель В-169 фирмы Buchi, Швейцария	
Установка для перегонки растворителей	
Фильтродержатель	
Хроматографическая колонка капиллярная DB-5, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, толщина пленки сорбента 0,25 мкм	

Допускается применение другого оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

#### 4. Требования безопасности

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007, требования по электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019, а также требования, изложенные в технической документации на газовый хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009. Содержание вредных веществ в воздухе на должно превышать норм, установленных ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны». Организация обучения работников безопасности труда – по ГОСТ 12.0.004.

## 5. Требования к квалификации операторов

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

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 газовом хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка органических растворителей (при необходимости), приготовление градуировочных растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров и салфеток для отбора проб, отбор проб.

### 7.1. Очистка органических растворителей

#### 7.1.1. Очистка ацетона

Ацетон перегоняют над небольшим количеством  $\text{KMnO}_4$  и проакаленным карбонатом калия или подвергают ректификационной перегонке на колонне с числом теоретических тарелок не менее 50.

#### 7.1.2. Очистка гексана

Растворитель последовательно промывают порциями концентрированной серной кислоты, до тех пор, пока она не перестанет окрашиваться в желтый цвет, водой до нейтральной реакции промывных вод, перегоняют над поташом.

### 7.2. Приготовление градуировочных растворов и растворов внесения

7.2.1. Исходный раствор галаксифоп-Р-метила для градуировки (концентрация 100  $\mu\text{г}/\text{см}^3$ ). В мерную колбу вместимостью 100  $\text{см}^3$  помещают 0,01 г галаксифоп-Р-метила, растворяют в 50—60  $\text{см}^3$  гексана, доводят гексаном до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4—6  $^\circ\text{C}$  в течение месяца.

*7.2.2. Раствор № 1 галаксифоп-Р-метила для градуировки (концентрация 10 мкг/см<sup>3</sup>). В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 10 см<sup>3</sup> исходного раствора галаксифоп-Р-метила с концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.1), разбавляют гексаном до метки.*

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

*7.2.3. Рабочие растворы № 2—6 галаксифоп-Р-метила для градуировки и внесения (концентрация 0,005—0,1 мкг/см<sup>3</sup>). В 5 мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 0,5, 1,0, 2,5; 5,0 и 10,0 см<sup>3</sup> градуировочного раствора № 1 с концентрацией 10 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.2), доводят до метки гексаном, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы №№ 2—6 с концентрацией галаксифоп-Р-метила 0,005, 0,01, 0,025, 0,05 и 0,1 мкг/см<sup>3</sup>, соответственно.*

Растворы хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение 10-ти дней.

Эти растворы галаксифоп-Р-метила используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения действующего вещества методом «внесено-найдено».

### *7.3. Установление градуировочной характеристики*

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (мВ · сек) от концентрации галаксифоп-Р-метила в растворе (мкг/см<sup>3</sup>), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4-ти растворам для градуировки.

В испаритель хроматографа вводят по 1 мм<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.3.1. Осуществляют не менее 3-х параллельных измерений. Устанавливают площадь пика действующего вещества.

Градуировочный график проверяют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов. Если значения площадей отличаются более чем на 6 % от данных, заложенных в градуировочную характеристику, ее строят заново, используя свежеприготовленные рабочие растворы для градуировки.

#### *7.3.1. Условия хроматографирования*

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах:

Газовый хроматограф «Кристалл-2000М», снабженный электроно-захватным детектором

Колонка капиллярная DB-5, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, толщина пленки сорбента 0,25 мкм

Температура детектора 320 °С  
испарителя 260 °С

Температура термостата колонки программируемая. Начальная температура – 200 °С, выдержка 0,5 мин, нагрев колонки со скоростью 10 градусов в мин до температуры 230 °С, выдержка 5 мин, нагрев колонки до температуры 250 °С, выдержка 2,5 мин.

Скорость газа 1 (азот): 31,688 см/с, давление 125 кПа, поток 0,996 см<sup>3</sup>/мин.

Газ 2: деление потока 1 : 5; сброс 5,0 см<sup>3</sup>/мин

Хроматографируемый объем: 1 мм<sup>3</sup>

Ориентировочное время выхода галаксифоп-Р-метила: 6 мин 24 с.

Линейный диапазон детектирования: 0,005—0,1 нг

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

Из блока пенополиуретана вырезают фильтр толщиной 2—2,5 мм, диаметром 48—50 мм, соответствующим внутреннему диаметру фильтродержателя. Диаметр бумажного фильтра «синяя лента» также должен соответствовать внутреннему диаметру фильтродержателя.

Фильтры из пенополиуретана и бумаги последовательно по 3 раза промывают на воронке Бюхнера этанолом, затем ацетоном 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.

#### **7.5. Подготовка салфеток для проведения смыва**

Вырезают салфетки (лоскуты) из белой бязи размером 10 × 10 см, затем их последовательно обрабатывают 5 %-ым раствором углекислого натрия (при кипячении), водой до нейтральной реакции промывных вод, 2-х 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**

#### **8.1. Воздух рабочей зоны**

Отбор проб проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны». Воздух с объемным расходом 1—2 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через пробоотборную систему – последовательно соединен-

ные бумажный фильтр «синяя лента» и фильтр из пенополиуретана, помещенные в фильтродержатель.

Для измерения концентрации галаксифоп-Р-метила на уровне 0,5 ПДК для воздуха рабочей зоны необходимо отобрать 0,5 дм<sup>3</sup> воздуха. Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в морозильной камере при температуре ниже –15 °С – 30 дней.

### **8.2. Атмосферный воздух**

Отбор проб проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 17.2.4.02—81 «ОПА. Общие требования к методам определения загрязняющих веществ в воздухе населенных мест». Воздух с объемным расходом 2—5 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через пробоотборную систему – последовательно соединенные бумажный фильтр «синяя лента» и фильтр из пенополиуретана, помещенные в фильтродержатель.

Для измерения концентрации на уровне 0,8 ОБУВ для атмосферного воздуха необходимо отобрать 62,5 дм<sup>3</sup> воздуха. Срок хранения отобранных проб аналогичен (п. 8.1).

## **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, спина, грудь, предплечье, голень, кисти рук, включая межпальцевые промежутки).

До работы выбирают участок кожи, обрабатывают его с целью удаления загрязнений, фиксируют площадь (не менее 200 см<sup>2</sup>). При необходимости отбирают фоновые смывы.

Смыв проводят способом обмыва фиксированного участка кожи этиловым спиртом, помешая 20 см<sup>3</sup> в стеклянную емкость с металлической крышкой. Тканевой салфеткой, смоченной растворителем, с помощью пинцета (индивидуально) обмывают кожный покров сверху вниз. Операцию повторяют дважды.

Срок хранения отобранных проб смынов, помещенных в герметично закрытые емкости, в морозильной камере при температуре ниже –15 °С – 30 дней.

## **10. Выполнение измерений**

### **10.1. Воздух рабочей зоны**

Экспонированные фильтры «синяя лента» + «пенополиуретан» переносят в химический стакан вместимостью 150 см<sup>3</sup>, заливают 20 см<sup>3</sup> этанола, помещают на встряхиватель на 10 мин. Растворитель сливают,

фильтры еще дважды обрабатывают новыми порциями этанола объемом 15 см<sup>3</sup>, выдерживая на встряхивателе по 5 мин.

Объединенный экстракт переносят (через воронку) в мерный цилиндр объемом 50 см<sup>3</sup>, доводят этанолом до метки, перемешивают и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.3.1.

### *10.2. Атмосферный воздух*

Экспонированные фильтры «синяя лента» + «пенополиуретан» переносят в химический стакан вместимостью 150 см<sup>3</sup>, заливают 20 см<sup>3</sup> этанола, помещают на встряхиватель на 10 мин. Растворитель сливают, фильтры еще дважды обрабатывают новыми порциями этанола объемом 15 см<sup>3</sup>, выдерживая на встряхивателе по 5 мин.

Объединенный экстракт 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 1 см<sup>3</sup> гексана и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.3.1.

### *10.3. 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 40 °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 10 см<sup>3</sup> гексана и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.3.1.

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

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор с концентрацией 0,1 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют гексаном (не более чем в 50 раз).

Перед анализом опытных образцов проводят хроматографирование холостых (контрольных) проб – экстрактов неэкспонированных фильтров и салфетки.

## 11. Обработка результатов анализа

### 11.1. Воздушная среда

Массовую концентрацию галаксифоп-Р-метила в пробе воздуха  $X$ ,  $\text{мг}/\text{м}^3$ , рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W/V_t, \text{ где}$$

$C$  – концентрация галаксифоп-Р-метила в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика,  $\text{мкг}/\text{см}^3$ ;

$W$  – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования,  $\text{см}^3$ ;

$V_t$  – объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к стандартным (давление 760 мм рт. ст., температура 20 °C) при исследовании воздуха рабочей зоны или нормальным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 0 °C) при исследовании атмосферного воздуха,  $\text{дм}^3$ .

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

$T$  – 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,  $\text{дм}^3/\text{мин}$ ,

$t$  – длительность отбора пробы, мин,

$R$  – коэффициент, равный 0,386 для воздуха рабочей зоны и 0,357 для атмосферного воздуха.

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 ( $d$ ):

$$|X_1 - X_2| \leq d.$$

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

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

$d_{отн}$  – норматив оперативного контроля сходимости, % (равен 5 %).

### 11.2. Смывы с кожных покровов

Массовую концентрацию галаксифоп-Р-метила в пробе смыва  $X$ ,  $\text{мкг}/\text{смыв}$ , рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W, \text{ где}$$

$C$  – концентрация галаксифоп-Р-метила 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  $\delta, \%$  ( $\pm 25 \%$ ),  $P = 0,95$  или

$\bar{X} \pm \Delta$  мг/м<sup>3</sup> (мкг/смыв, площадь смыва, см<sup>2</sup>),  $P = 0,95$ , где

$\Delta$  – абсолютная погрешность.

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

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

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

«содержание галаксифоп-Р-метила в пробе воздуха рабочей зоны – менее 0,05 мг/м<sup>3</sup>; атмосферного воздуха – менее 0,00008 мг/м<sup>3</sup>; смыва – менее 0,05 мкг/смыв»\*

\* – 0,05 мг/м<sup>3</sup>; 0,00008 мг/м<sup>3</sup>; 0,05 мкг/смыв – пределы обнаружения при отборе 5 дм<sup>3</sup> воздуха рабочей зоны; 62,5 дм<sup>3</sup> атмосферного воздуха, в пробе смыва (фиксированная площадь смыва, 200 см<sup>2</sup>), соответственно.

## 13. 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».

## 14. Разработчики

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