

РД 52.24.438-95

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ. МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ
ШИМРЕНИЙ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ МЦПА И 2,4-Д В
ПОВЕРХНОСТНЫХ ВОДАХ СУШИ
ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКИМ МЕТОДОМ**

Ростов-на-Дону
1995

РД 52.24.438-95

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Гидрохимическим институтом

2 РАЗРАБОТЧИКИ Ю.Я. Винников, канд. хим. наук
(руководитель разработки); Г.И.Ганин, канд. хим. наук; Е.В. Федорова,
ведущий инженер

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Начальником ГУЭМЗ
Росгидромета Цатуровым Ю.С. 17.04.95 г.

4 ОДОБРЕН Секцией по методам химического и радиологического
мониторинга природной среды ЦКИМ Росгидромета 11.04.95 г.,
протокол № 2.

5 СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТTESTАЦИИ МВИ Выдано
Гидрохимическим институтом в 1995 г. № 92

6 ЗАРЕГИСТРИРОВАН в 1995 г. № 438

7 ВЗАМЕН РД 52.24.64-88

Введение

Гербициды МЦПА (дикотекс, 2М-4Х) и 2,4-Д широко применяются в агрохимической практике для борьбы с сорной растительностью в посевах различных культур, что обуславливает их поступление в водные объекты с ливневым стоком с сельхозугодий и через атмосферу.

Из-за значительных объемов применения МЦПА и 2,4-Д включены в приоритетный перечень пестицидов, подлежащих контролю в поверхностных водах.

Методика разработана в двух вариантах. По варианту 1 МЦПА и 2,4-Д хроматографируют в форме их метиловых эфиров, по варианту 2 определяют только 2,4-Д в форме этилового эфира.

Предельно допустимые в поверхностных водах суши концентрации определяемых по настоящей методике гербицидов приведены в таблице 1.

Таблица 1 - Предельно допустимые концентрации МЦПА и 2,4-Д в поверхностных водах суши

Гербицид	ПДК, мкг/дм ³ , для водоёмов	
	хозяйственно-питьевых	рыбохозяйственных
2,4-Д (аминная соль)	2	100
2,4-Д (натриевая соль)	1000	620
МЦПА	3	20

Соли и эфиры 2,4-Д и МЦПА сравнительно нестойки и довольно быстро разлагаются в воде и почве до свободных кислот (2,4-дихлорфеноксикусной и 2-метил-4-хлорфеноксикусной). Например, изооктиловый эфир 2,4-Д и её аминная соль превращаются в свободную 2,4-Д за 10-15 сут, а бутиловый эфир - в течение суток. Такие же периоды превращения в свободную кислоту имеют соли и эфиры МЦПА. В форме свободных кислот 2,4-Д и МЦПА могут сохраняться в почве и в природной воде до 2-3 мес. Поэтому для оценки загрязнения водных объектов производными 2,4-Д и МЦПА предпочтительным является контроль содержания в воде собственно 2,4-дихлорфеноксикусной и 2-метил-4-хлорфеноксикусной кислот.

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ. МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ МЦПА И 2,4-Д В ПОВЕРХНОСТНЫХ ВОДАХ СУШИ ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКИМ МЕТОДОМ

Дата введения 01.07.95 г.

1 Назначение и область применения методики

Настоящий руководящий документ устанавливает газохроматографическую методику выполнения измерений массовой концентрации гербицидов 2,4-Д и МЦПА в пробах поверхностных вод суши в диапазоне 10-200 мкг/дм³ для МЦПА и 0,05-1,0 мкг/дм³ для 2,4-Д при измерении по варианту 1 методики и в диапазоне 2-60 мкг/дм³ для 2,4-Д при измерении по варианту 2 методики. При анализе проб воды с массовой концентрацией гербицидов, превышающей верхний предел указанных выше соответствующих диапазонов, необходимо разбавление экстракта, подлежащего хроматографированию.

2 Нормы погрешности и значения характеристик погрешности измерения

В соответствии с ГОСТ 27384 нормы погрешности при выполнении измерений 2,4-Д составляют 50 % в диапазоне концентраций 2-10 мкг/дм³, 25 % в диапазоне концентраций выше 10 и до 100 мкг/дм³ и 15 % в диапазоне концентраций выше 100 мкг/дм³.

Для массовых концентраций 2,4-Д менее 2 мкг/дм³, а также для МЦПА нормы погрешности не установлены.

Установленные для настоящей методики значения характеристик погрешностей и их составляющих приведены в таблице 2.

Таблица 2 - Значения характеристик погрешности и её составляющих при выполнении измерений массовой концентрации МЦПА и 2,4-Д ($P=0,95$)

Вариант	Пестицид	Диапазон измеряемых концентраций С, мкг/дм ³	Характеристики составляющих погрешности, мкг/дм ³		Характеристика погрешности, мкг/дм ³ , Δ
			случайной, $\sigma(\Delta)$	систематической Δ	
1	МЦПА 2,4-Д	10,0 - 200,0	0,9+0,066·С	0,7+0,053·С	1,8+0,13·С
		0,050 - 1,0	0,003+0,098·С	0,003+0,078·С	0,007+0,20·С
2	2,4-Д	2,0 - 10,0	0,3+0,022·С	0,2+0,018·С	0,6 + 0,044·С
		св. 10,0 - 30,0	1	1	2
		св. 30,0 - 60,0	1	3	5

При выполнении измерений массовой концентрации МЦПА выше 200 мкг/дм³ и 2,4-Д выше 1,0 мкг/дм³ при измерении по варианту 1 методики, а также массовой концентрации 2,4-Д выше 60 мкг/дм³ при измерении по варианту 2 методики, погрешности измерений для соответствующих гербицидов не превышают значений, рассчитанных по приведенным в таблице 2 зависимостям.

3 Метод измерения

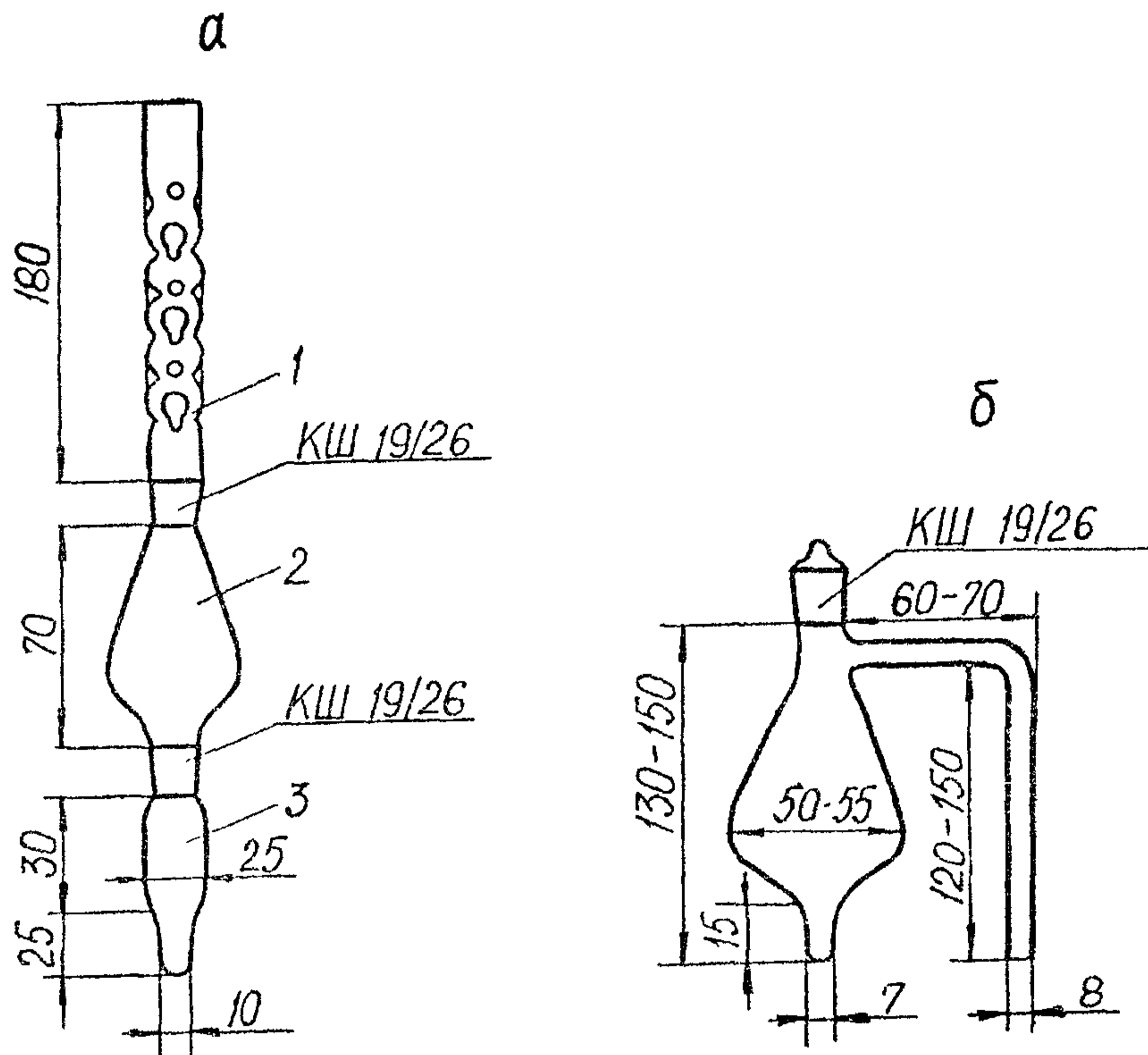
Определение основано на извлечении гербицидов из подкисленной пробы воды экстрагированием диэтиловым эфиром. Выделенные МЦПА и 2,4-Д этерифицируют с помощью бор трёхфтористый-метанол комплекса при определении по варианту 1 или этанолом в присутствии серной кислоты при определении по варианту 2. По варианту 1 определяют как 2,4-Д, так и МЦПА, по варианту 2 - только 2,4-Д. Эфиры МЦПА и 2,4-Д извлекают из реакционной смеси н-гексаном и количественно определяют методом газожидкостной хроматографии с детектором по захвату электронов.

Идентификацию эфиров МЦПА и 2,4-Д осуществляют по временам удерживания на хроматограммах пробы и этерифицированных образцов гербицидов. Количественный расчёт содержания определяемых гербицидов проводят по высотам их хроматографических пиков на хроматограммах стандартного раствора и пробы.

4 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы

4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства

- 4.1.1 Хроматограф газовый типа Цвет-550 или другого типа, с детектором по захвату электронов (ДПР, ИРД и др. типа) - 1
- 4.1.2 Весы аналитические 2 класса точности по ГОСТ 24104 или другого типа, равноценные по точности - 1
- 4.1.3 Весы технические лабораторные 4 класса точности с пределом взвешивания 200 г - 1
- 4.1.4 Микрошприц МШ-10М, ТУ 2-833-106 - 1
- 4.1.5 Термометр лабораторный с пределами измерения 0-100 °C, ГОСТ 215 - 1
- 4.1.6 Муфельная печь с регулируемым нагревом любого типа - 1
- 4.1.7 Шкаф сушильный любого типа - 1
- 4.1.8 Микрокомпрессор аквариумный любого типа - 1
- 4.1.9 Насос вакуумный ВН-494 или аналогичного типа - 1
- 4.1.10 Центрифуга настольная ОПн-3 с ротором-крестовиной или аналогичного типа со скоростью вращения до 3000 об/мин - 1
- 4.1.11 Плитка электрическая с регулируемым нагревом - 1
- 4.1.12 Баня водяная любого типа - 1
- 4.1.13 Испаритель ротационный ИР-1М, ТУ 25-11-917, или аппарат для концентрирования экстрактов (аппарат Кудерна-Даниша, см. рисунок 1а), - 6
- или колбы с Г-образным отводом вместимостью 100 см³, (см. рисунок 1б) - 6
- 4.1.14 Колонка хроматографические стеклянная длиной 2 м с внутренним диаметром 3 мм - 1
- 4.1.15 Колбы мерные, ГОСТ 1770, вместимостью: 25 см³ - 7
50 см³ - 7
- 4.1.16 Пипетки градуированные не ниже 2 класса точности, ГОСТ 29227, вместимостью: 1 см³ - 5
2 см³ - 6
5 см³ - 6



а - аппарат Кудерна-Даниша (1 - дефлегматор, 2 - средняя часть аппарата, 3 - пробирка для сбора концентрата); б - колба с Г-образным отводом

Рисунок 1- Устройства для концентрирования экстрактов

4.1.15 Колбы мерные, ГОСТ 1770, вместимостью:	25 см^3	- 7
	50 см^3	- 7
4.1.16 Пипетки градуированные не ниже 2 класса точности, ГОСТ 29227, вместимостью:	1 см^3	- 5
	2 см^3	- 6
	5 см^3	- 6
4.1.17 Цилиндры мерные, ГОСТ 1770, вместимостью:	10 см^3	- 2
	25 см^3	- 2
	100 см^3	- 1
	250 см^3	- 1
	$0,5\text{--}1,0 \text{ дм}^3$	- 1
4.1.18 Пробирки градуированные с притёртыми пробками исполнения 2, ГОСТ 1770, вместимостью 10 см^3 с ценой деления	$0,1 \text{ см}^3$	- 12
4.1.19 Колбы конические с притёртыми пробками, ГОСТ 25336, вместимостью	$100\text{--}250 \text{ см}^3$	- 6
4.1.20 Воронки делительные, ГОСТ 25336, вместимостью 10 см^3	- 6	
	25 см^3	- 6
	$0,5\text{--}1,0 \text{ дм}^3$	- 12
4.1.21 Воронки лабораторные, ГОСТ 25336, диаметром 40-60 мм	- 12	
4.1.22 Химические стаканы, ГОСТ 25336, вместимостью	$0,5\text{--}1,0 \text{ дм}^3$	- 6
4.1.23 Колба круглодонная со шлифом, ГОСТ 25336		- 1
4.1.24 Холодильник водяной со шлифами, ГОСТ 25336		- 1
4.1.25 Эксикатор, ГОСТ 25336		- 1
4.1.26 Склянка для очистки газов, СПТ, ГОСТ 25336		- 1
Допускается использование других типов средств измерений, посуды и вспомогательного оборудования, в том числе импортных, с характеристиками не хуже, чем у приведенных в 4.1.		

4.2 Реактивы и материалы

4.2.1 Стандартные образцы или препараты МЦПА (2М-4Х) и 2,4-Д с содержанием основного вещества не ниже 95 %.

- 4.2.2 Хромосорб W-НР или Хроматон N-AW-DMCS (N-AW-HMDS или N-Super) (фракция 0,125-0,16 мм или 0,16-0,20 мм) с 5 % нанесённой неподвижной фазы SE-3О или ХЕ-6О
- 4.2.3 н-Гексан, ч., ТУ 6-09-3375, перегнанный
- 4.2.4 Ацетон, ч.д.а., ГОСТ 2603, свежеперегнанный или ацетон, ос.ч., ТУ 6-09-3513
- 4.2.5 Эфир диэтиловый, ч.д.а., ГОСТ 6265
- 4.2.6 Спирт этиловый ректифицированный, ГОСТ 18300
- 4.2.7 Бор трёхфтористый-метанол комплекс (14,5-15,5 %), ч., (реактив используется при определении по варианту 1)
- 4.2.8 Кислота серная, х.ч., концентрированная, ГОСТ 4204
- 4.2.9 Гидроксид калия, ч.д.а., ГОСТ 4328, или гидроксид натрия, ч.д.а., ГОСТ 4328
- 4.2.9 Гидроксид калия, ч.д.а., ГОСТ 4328, или гидроксид натрия, ч.д.а., ГОСТ 4328
- 4.2.10 Сульфат натрия безводный, ч.д.а., ГОСТ 4166
- 4.2.11 Гидрокарбонат натрия, х.ч., ГОСТ 4201
- 4.2.12 Оксид магния, ч.д.а., ГОСТ 4526, или оксид кальция, ч.д.а., ГОСТ 8677 (реактивы используются только при определении по варианту 2)
- 4.2.13 Бумага индикаторная универсальная, ТУ 6-09-1181
- 4.2.14 Азот газообразный особой чистоты, МРТУ 6-02-375, или азот нулевой поверочный, ТУ 6-21-39
- 1
- 4.2.15 Уголь активный БАУ, ГОСТ 6217
- 4.2.16 Стеклоткань или стекловата, ГОСТ 10146, промытая ацетоном и н-гексаном
- 4.2.17 Вода дистиллированная, ГОСТ 6709

5 Отбор и хранение проб

Отбор проб воды осуществляют в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05 с помощью стеклянного батометра. Из батометра пробу без фильтрования переносят в стеклянные бутыли вместимостью 0,5-1,0 дм³ и закрывают притёртыми стеклянными или обёрнутыми тefлоновой

пленкой или алюминиевой фольгой корковыми пробками. Применение полиэтиленовой посуды, резиновых и полиэтиленовых пробок не допускается.

Пробы воды, предназначенные для определения в них МЦПА и 2,4-Д хранят не более 5-6 сут при температуре 5-7 °С.

Осушенные безводным сульфатом натрия эфирные экстракты (7.3) в стеклянной посуде с притертыми пробками могут храниться при температуре 5-7 °С не более 3 сут. Сухие остатки эфирных экстрактов (7.4) в этих условиях можно хранить до 30 сут.

6 Подготовка к выполнению измерений

6.1 Приготовление растворов и реагентов

6.1.1 Сульфат натрия безводный

Перед использованием сульфат натрия прокаливают в муфельной печи при температуре 350-400 °С в течение 8 ч. Прокаленный сульфат натрия хранят в эксикаторе.

6.1.2 Диэтиловый эфир

Перед употреблением диэтиловый эфир очищают от органических примесей. Для этого к диэтиловому эфиру, налитому в склянку с навинчивающейся пробкой (наиболее целесообразно использовать склянку из-под растворителей) добавляют 3-5 г гидроксида натрия или калия.

Склянку плотно закрывают пробкой и оставляют, периодически перемешивая содержимое склянки её встряхиванием. Если менее, чем через 1 ч после добавления гидроксида натрия (калия) он полностью растворился в выделившейся из диэтилового эфира воде, то добавляют ещё одну порцию гидроксида натрия (калия) и так далее. Когда очередная порция гидроксида натрия (калия) или хотя бы часть её через 1,0-1,5 ч при периодическом встряхивании склянки останется нерастворившейся, содержимому склянки дают отстояться и переливают диэтиловый эфир в другую такую же склянку, стараясь, чтобы в ней не попал водный слой.

К диэтиловому эфиру в новой склянке добавляют, примерно, 5 г

гидроксида натрия (калия), закрывают её плотно крышкой и оставляют примерно на 2 сут, периодически встряхивая. Затем диэтиловый эфир фильтруют через 10-15 г прокалённого сульфата натрия, помещённого в лабораторную воронку на подложку из промытой н-гексаном ваты, и перегоняют. Применяют свежеперегнанный диэтиловый эфир.

6.1.3 Сульфат натрия, 10 % водный раствор

Растворяют 22 г безводного сульфата натрия (непрокалённого) в 200 см³ дистиллированной воды. После растворения навески раствор очищают, встряхивая его в делительной воронке с 10 см³ н-гексана. Гексановый слой отбрасывают.

6.1.4 Гидрокарбонат натрия, 0,5 % водный раствор, содержащий 10 % сульфата натрия

Растворяют 1,0 г гидрокарбоната натрия в 200 см³ дистиллированной воды. После растворения гидрокарбоната натрия в этом же растворе растворяют 22 г безводного сульфата натрия. Полученный раствор очищают, встряхивая его в делительной воронке с 100 см³ н-гексана. Гексановый слой отбрасывают.

6.1.5 Оксид магния или кальция

Перед употреблением для очистки этилового спирта препарат прокаливают при температуре 350 °С в течение 5 ч. Реактив используют при определении только по варианту 2.

6.1.6 Спирт этиловый

Спирт используют после очистки. Для этого его кипятят в колбе с обратным холодильником над прокалённым оксидом магния или кальция (5 г оксида на каждые 100 см³ этанола) в течение 3 ч. После этого спирт перегоняют. Реактив используется при определении только по варианту 2.

6.1.7 Дистиллированная вода, очищенная н-гексаном

Очищают, экстрагируя 1 дм³ дистиллированной воды в делительной воронке 10 см³ н-гексана и отбрасывая гексановый экстракт.

6.2 Приготовление стандартных растворов МЦПА и 2,4-Д

Стандартные растворы гербицидов готовят из стандартных образцов или препаратов гербицидов.

В случае использования стандартных образцов гербицидов производят разбавление исходных растворов в соответствии с инструкцией по их применению.

6.2.1 Основной стандартный раствор МЦПА

Перед проведением операций по приготовлению растворов гербицидов весовым методом необходимо препараты гербицидов и ацетон выдержать в течение двух часов в рабочем помещении.

Отвешивают на аналитических весах 0,125 г или 0,250 г препарата МЦПА, количественно переносят навеску в мерную колбу вместимостью соответственно 25 или 50 см³, растворяют в небольшом количестве ацетона и доводят объём до метки на колбе ацетоном спустя 2-3 ч после растворения препарата МЦПА. Полученному раствору приписывают концентрацию 5 мг/см³.

Раствор хранят в холодильнике не более 6 мес.

6.2.2 Основной стандартный раствор 2,4-Д

Отвешивают на аналитических весах 0,005 г препарата 2,4-Д, количественно переносят навеску в мерную колбу вместимостью 50 см³, растворяют в небольшом объёме ацетона и доводят объём до метки на колбе ацетоном спустя 2-3 ч после растворения препарата 2,4-Д. Полученному раствору приписывают концентрацию 100 мкг/см³.

Раствор хранят в холодильнике не более 6 мес.

6.2.3 Промежуточный стандартный раствор МЦПА

Отбирают пипеткой в мерную колбу вместимостью 25 см³ 2,5 см³ основного раствора МЦПА, приготовленного по 6.2.1, и доводят объём раствора до метки на колбе ацетоном. Полученному раствору приписывают концентрацию 500 мкг/см³. Раствор используют при определении по варианту 1.

Раствор хранят в холодильнике не более 3 мес.

6.2.4 Промежуточный стандартный раствор 2,4-Д

Отбирают пипеткой в мерную колбу вместимостью 50 см³ 2,5 см³

основного раствора 2,4-Д, приготовленного по 6.2.2, и доводят объём раствора до метки на колбе ацетоном. Полученному раствору приписывают концентрацию 5 мкг/см³. Раствор используют при определении, как по варианту 1, так и по варианту 2.

Раствор хранят в холодильнике не более 3 мес.

6.2.5 Рабочие стандартные растворы смеси МЦПА и 2,4-Д

Растворы смеси гербицидов МЦПА и 2,4-Д, предназначенные для приготовления стандартных образцов метиловых эфиров МЦПА и 2,4-Д, готовят из промежуточных и основных растворов (6.2.1-6.2.4), отмеряя пипетками объёмы растворов, указанные в таблице 3, в мерные колбы вместимостью 25 см³. До объёма 25 см³ смеси доводят ацетоном. Приписываемые каждому раствору значения концентрации компонентов указаны в таблице 3.

Таблица 3 - Рабочие стандартные растворы смеси МЦПА и 2,4-Д

Номер раствора	Состав растворов	Используемый раствор гербицида	Объем раствора, см ³ , вносимый в мерную колбу вместимостью 25 см ³	Содержание гербицида в смеси, мкг/см ³
1	МЦПА 2,4-Д	промежуточный промежуточный	0,5 0,25	10,0 0,05
2	МЦПА 2,4-Д	промежуточный промежуточный	1,0 0,5	20,0 0,10
3	МЦПА 2,4-Д	промежуточный промежуточный	2,5 1,0	50,0 0,20
4	МЦПА 2,4-Д	промежуточный промежуточный	5,0 2,5	100,0 0,50
5	МЦПА 2,4-Д	основной промежуточный	1,0 5,0	200,0 1,0

Рабочие стандартные растворы смеси гербицидов используют при определении по варианту 1.

Растворы хранят в холодильнике не более 1 мес.

6.2.6 Стандартные образцы смеси метиловых эфиров МЦПА и 2,4-Д

Стандартные образцы метиловых эфиров МЦПА и 2,4-Д готовят из стандартных растворов смеси этих гербицидов, полученных по 6.2.5.

Для этого в пробирку с притёртой пробкой вместимостью 10 см³ пипеткой вносят 0,5 см³ соответствующего стандартного раствора смеси МЦПА и 2,4-Д (таблица 3). Содержимое пробирки упаривают под струёй азота или воздуха на водяной бане при температуре 40 - 45 °С досуха. Далее осуществляют этерификацию сухого остатка и извлечение метиловых эфиров 2,4-Д и МЦПА по 7.5.1.

Полученный гексановый экстракт, упаренный до объёма 1 см³, используют в качестве стандартного образца смеси метиловых эфиров МЦПА и 2,4-Д при определении по варианту 1. Высоты пиков на хроматограмме полученного таким образом стандартного образца соответствуют концентрациям МЦПА и 2,4-Д во взятом для этерификации растворе смеси этих гербицидов (таблица 3). Высоты хроматографических пиков, отвечающих данным концентрациям МЦПА и 2,4-Д, находят как среднее из 2-3 хроматографирований.

Стандартные образцы смеси метиловых эфиров МЦПА и 2,4-Д хранят в холодильнике не более 5 сут.

6.2.7 Рабочие стандартные растворы 2,4-Д

Растворы 2,4-Д, предназначенные для приготовления стандартных образцов этилового эфира 2,4-Д, готовят из промежуточного и основного растворов 2,4-Д (6.2.2 и 6.2.4), отмеряя пипетками объёмы растворов, указанные в таблице 4, в пробирки с притёртыми пробками вместимостью 10 см³. До объёма 10 см³ смесь доводят ацетоном. Приписываемые каждому раствору значения концентрации указаны в таблице 4.

Рабочие стандартные растворы 2,4-Д используют при определении гербицидов по варианту 2.

Растворы хранят в холодильнике не более 1 мес.

Таблица 4 - Рабочие стандартные растворы 2,4-Д

Номер раствора	Используемый раствор 2,4-Д	Объем раствора, см ³ , вносимый в пробирку вместимостью 10 см ³	Концентрация 2,4-Д в стандартном растворе, мкг/см ³
1	промежуточный	2,0	1,0
2	промежуточный	4,0	2,0
3	основной	0,5	5,0
4	основной	1,5	15,0
5	основной	3,0	30,0

*) В качестве рабочего стандартного раствора № 3 может использоваться промежуточный стандартный раствор 2,4-Д

6.2.8 Стандартные образцы этилового эфира 2,4-Д

Стандартные образцы этилового эфира 2,4-Д готовят из стандартных растворов этого гербицида, приготовленных по 6.2.7. Для этого в пробирку с притёртой пробкой вместимостью 10 см³ пипеткой вносят 1,0 см³ соответствующего стандартного раствора 2,4-Д (таблица 4).

Содержимое пробирки упаривают под струёй азота или воздуха на водяной бане при температуре 40-45 °С досуха. Далее осуществляют этерификацию сухого остатка и извлечение этилового эфира 2,4-Д по 7.5.2.

Полученный гексановый экстракт, доведённый до объёма 4 см³, используют в качестве стандартного образца этилового эфира 2,4-Д при определении по варианту 2. Высоты пиков на хроматограммах полученных таким образом стандартных образцов соответствуют концентрациям 2,4-Д во взятых для этерификации растворах 2,4-Д (таблица 4). Высоту хроматографического пика, отвечающего данной концентрации 2,4-Д, находят как среднее из 2-3 хроматографирований.

Стандартные образцы этилового эфира 2,4-Д хранят в холодильнике не более 5 сут.

6.3 Подготовка хроматографической колонки

Стеклянную хроматографическую колонку внутренним диаметром 3 мм и длиной 1 м промывают последовательно ацетоном и н-гексаном, сушат при температуре 110-120 °С в сушильном шкафу и заполняют носителем с неподвижной фазой (4.2.2).

Для заполнения хроматографической колонки один ее конец, который в дальнейшем будет подсоединяться к детектору, закрывают тампоном из промытого н-гексаном и хлороформом стекловолокна и присоединяют к вакуумному насосу через мелкую капроновую сетку. Затем включают насос и заполняют колонку носителем с фазой, добавляя последний небольшими порциями и постукивая колонку палочкой с резиновым концом при постоянно работающем насосе, следя за тем, чтобы носитель заполнял колонку равномерно, без разрывов.

Заполненную колонку закрывают тампоном из стекловолокна и помещают в термостат колонок хроматографа, подсоединив к испарителю, но не подсоединяя к детектору. Кондиционирование колонки целесообразно проводить следующим образом. Установив расход азота через колонку 35-45 см³/мин, выдерживают колонку при температуре 60-70 °С в течение 20-30 мин. Затем поднимают температуру термостата колонок со скоростью 2-3 град/мин до 260 °С и при этой температуре кондиционируют колонку в течение 8-10 ч.

6.4 Подготовка хроматографа

Подготовку хроматографа проводят в соответствии с инструкцией по его эксплуатации. После кондиционирования колонки её подсоединяют также и к детектору, устанавливают расход газоносителя (азота) через колонку 35-45 см³/мин и проверяют герметичность соединений.

Устанавливают необходимый режим работы хроматографа (7.6). После выхода прибора на рабочий режим вводят несколько раз по 4-5 мм³ того или иного стандартного образца (6.2.6 или 6.2.8, в зависимости от варианта определения) и проверяют эффективность хроматографирования гербицидов.

6.5 Приготовление фильтра для очистки воздуха

Используемый для упаривания стандартных растворов и экстрактов воздух (6.2.6, 6.2.8, 7.4, 7.5) необходимо очищать, пропуская через фильтр с активным углем. В качестве фильтра применяют склянку для очистки газов (4.1.26). Входной отросток склянки заполняют медицинской ватой и наполняют склянку активным углем. При этом выходную часть склянки наполняют активным углем так, чтобы его уровень не доходил до выходного отростка, примерно, на 2 см. Оставшуюся незаполненной углем выходную часть склянки заполняют медицинской ватой. После этого входной отросток склянки соединяют с аквариумным микрокомпрессором, а выходящий из выходного отростка очищенный воздух используют для упаривания экстрактов.

7 Выполнение измерений

7.1 Холостое измерение

Холостое определение проводят перед анализом проб воды с целью проверки чистоты применяемых реагентов и материалов.

Для выполнения холостого определения берут 0,5 дм³ дистиллированной воды и обрабатывают её по 7.2-7.4, а также по 7.5.1 или по 7.5.2 настоящей методики в зависимости от применяемого варианта определения.

Если на хроматограммах холостого опыта имеются пики, по временам удерживания совпадающие с пиками определяемых гербицидов, необходимо установить, какой из реагентов или материалов загрязнён и провести его очистку или заменить этим же реагентом или материалом, но из другой партии.

7.2 Предварительное экстрагирование проб воды н-гексаном

Нефильтрованную пробу воды объемом 0,5 дм³ помещают в делительную воронку, добавляют 20 см³ н-гексана, закрывают воронку

пробкой и встряхивают её в течение 3 мин.

После экстрагирования содержимому воронки дают расслоиться в течение 15-30 мин. Водную фазу переносят в чистый химический стакан, из которого её возвращают в делительную воронку после ополаскивания последней дважды ацетоном объёмами по 15 - 20 см³, или переносят водную фазу в другую (чистую) делительную воронку. Гексановый экстракт отбрасывают.

7.3 Извлечение гербицидов из проб воды

В очищенную н-гексаном по 7.2 пробу воды в делительной воронке пипеткой вносят 2 см³ концентрированной серной кислоты и содержимое воронки перемешивают. С помощью универсальной индикаторной бумаги проверяют величину pH подкисленной пробы воды. Если величина pH больше 2, в пробу добавляют еще 0,5-1,0 см³ кислоты.

К подкисленной пробе воды добавляют 80-100 см³ очищенного по 6.1.2 диэтилового эфира (объём определяется типом анализируемой воды и окружающей температурой; объём первого экстракта должен составлять 30-35 см³) и экстрагируют пробу воды встряхиванием в течение 5 мин, периодически приоткрывая пробку делительной воронки.

Дают содержимому воронки расслоиться в течение 15-20 мин. Водный слой сливают в химический стакан, а эфирный экстракт переносят в коническую колбу (4.1.19).

Пробу воды возвращают в делительную воронку и повторно экстрагируют диэтиловым эфиром объёмом 20 см³. После расслоения содержимого делительной воронки водную фазу отбрасывают, а экстракт объединяют с первым экстрактом в конической колбе. Делительную воронку ополаскивают внутри дважды диэтиловым эфиром объёмами по 10-15 см³ и промывные порции эфира также объединяют с экстрактом.

В колбу с объединенным эфирным экстрактом и промывными порциями эфира вносят безводный сульфат натрия в количестве 4-5 г при постоянном перемешивании содержимого колбы. Затем эфирный

экстракт фильтруют через предварительно смоченный диэтиловым эфиром слой безводного сульфата натрия, помещенного в количестве 7-8 г в воронку на подложку из обезжиренной медицинской ваты. Колбу, в которой был экстракт, обмывают дважды диэтиловым эфиром объемами по 5-6 см³, фильтруя промывные порции диэтилового эфира через тот же слой безводного сульфата натрия, который затем промывают диэтиловым эфиром объемом 4-6 см³.

Весь фильтрат (экстракты и промывные порции диэтилового эфира) собирают в аппарат Кудерна-Даниша (4.1.13). Если экстракт необходимо оставить на хранение, то фильтрат собирают в колбу с притёртой пробкой (4.1.19).

7.4 Концентрирование экстракта

К аппарату Кудерна-Даниша, содержащему полученный по 7.3 экстракт, подсоединяют дефлегматор и помещают аппарат на водянную баню при температуре около 45 °С так, чтобы уровень воды в бане доходил до середины шлифа пробирки для концентрата. Необходимо следить, чтобы дефлегматор не охлаждался и кипение не прекращалось (при необходимости - защитить среднюю часть аппарата асbestosовым экраном). Экстракт упаривают в этих условиях до объёма, примерно, 0,5 см³. Удаление растворителя длится 10-20 мин. Затем аппарат извлекают из водяной бани и охлаждают на воздухе.

Дефлегматор и среднюю часть аппарата обмывают изнутри 3-4 см³ диэтилового эфира, отсоединяют нижнюю пробирку с концентратом и всё содержимое переносят в пробирку с притертой пробкой, фильтруя через 2 г безводного сульфата натрия, помещённого в воронку на подложку из обезжиренной ваты. Пробирку аппарата дважды обмывают внутри диэтиловым эфиром объемами примерно по 2 см³ и промывные порции диэтилового эфира также пропускают через тот же слой сульфата натрия, который затем промывают порцией диэтилового эфира объемом 2 см³.

Пробирку с фильтратом помещают на водянную баню с температурой около 45 °С и её содержимое упаривают под струёй азота или воздуха досуха, следя за тем, чтобы эфир в процессе его

упаривания не переохлаждался.

Если эфирный экстракт (7.3) собирали в колбу с притертой пробкой, то после перенесения содержимого колбы в аппарат Кудерна-Даниша колбу ополаскивают дважды диэтиловым эфиром объёмами по 2-3 см³, промывные порции эфира также помещают в аппарат Кудерна-Даниша и после этого осуществляют концентрирование.

Вместо аппарата Кудерна-Даниша концентрирование экстрактов можно проводить в колбах с Г-образным отводом (3.1.13) при температуре водяной бани около 40 °С (следует избегать бурного кипения содержимого колбы) или с помощью ротационного испарителя.

7.5 Этерификация МЦПА и 2,4-Д и извлечение их эфиров

7.5.1 Метилирование МЦПА и 2,4-Д и извлечение их метиловых эфиров (вариант 1)

В пробирку с сухим остатком эфирного экстракта, полученным по 7.4, вносят 1 см³ комплекса бор трехфтористый-метанол (4.2.7). Пробирку закрывают притёртой пробкой и помещают на водянную баню с температурой (55 ± 2) °С на 20 мин.

Пробирку извлекают из водяной бани, охлаждают до комнатной температуры и вносят в неё 3 см³ дистilledированной воды, очищенной н-гексаном. Содержимое пробирки перемешивают, добавляют 2 см³ н-гексана, закрывают пробирку пробкой и энергично встряхивают в течение 2 мин. Дают смеси расслоиться, гексановый слой собирают пипеткой, стараясь не захватить нижний водный слой, и переносят его в делительную воронку вместимостью 10 см³, куда предварительно наливают 3 см³ 0,5 % раствора гидрокарбоната натрия (6.1.4). В пробирку опять вносят 2 см³ н-гексана и повторяют экстрагирование. Второй гексановый экстракт объединяют с первым.

Делительную воронку с объединённым гексановым экстрактом закрывают пробкой, несколько раз встряхивают и после разделения слоёв водный слой отбрасывают. После этого гексановый экстракт промывают, встряхивая с 3 см³ 10 % раствора сульфата натрия (4.1.3).

После разделения слоёв водный слой отбрасывают, а гексановый экстракт фильтруют через 1,0-1,5 г безводного сульфата натрия, помещенного в воронку на подложку из обезжиренной ваты и предварительно смоченного н-гексаном. Делительную воронку ополаскивают 3 раза н-гексаном объёмами по 0,5 см³ и пропускают промывные порции гексана через тот же слой безводного сульфата натрия, который затем промывают 1 см³ н-гексана. Фильтрат собирают в градуированную пробирку с притёртой пробкой вместимостью 10 см³. Объём фильтрата доводят до 1 см³ упариванием его струёй азота или воздуха на водянной бане при температуре 65-70 °С. Аликвоту гексанового экстракта объёмом 5-6 мм³ вводят в хроматограф для количественного определения 2,4-Д и (или) МЦПА.

7.5.2 Этилирование 2,4-Д и извлечение этилового эфира 2,4-Д (вариант 2)

В пробирку с сухим остатком эфирного экстракта, полученным по 7.4, вносят 1 см³ этилового спирта (6.1.6) и, после растворения сухого остатка, 0,5 см³ концентрированной серной кислоты. Пробирку закрывают притёртой пробкой, содержимое пробирки перемешивают и помещают пробирку на водянную баню с температурой 84-86 °С на 20 мин.

Пробирку извлекают из водянной бани и далее поступают аналогично изложенному в 7.5.1, упаривая фильтрат гексанового экстракта до 4 см³. Аликвоту гексанового экстракта объёмом 5-6 мм³ вводят в хроматограф для количественного определения 2,4-Д.

7.6 Хроматографирование

Хроматографирование гексановых экстрактов, полученных по 7.5 или по 7.5.2, осуществляют на хроматографе, подготовленном по 6.4.

Для этого в испаритель хроматографа вводят 5-6 мм³ стандартного образца метиловых эфиров МЦПА и 2,4-Д (6.2.6) или этилового эфира 2,4-Д (6.2.8), в зависимости от варианта определения, и записывают хроматограмму. Устанавливают времена удерживания и

высоты соответствующих хроматографических пиков, отвечающие концентрациям гербицидов в данном стандартном растворе (таблицы 3 или 4), по результатам хроматографирования гексановых экстрактов, полученных в результате 2-3 параллельных этерификаций данного стандартного раствора (4.2.6 или 4.2.8). Эти параметры следует проверять ежедневно перед началом измерения после выхода хроматографа на рабочий режим.

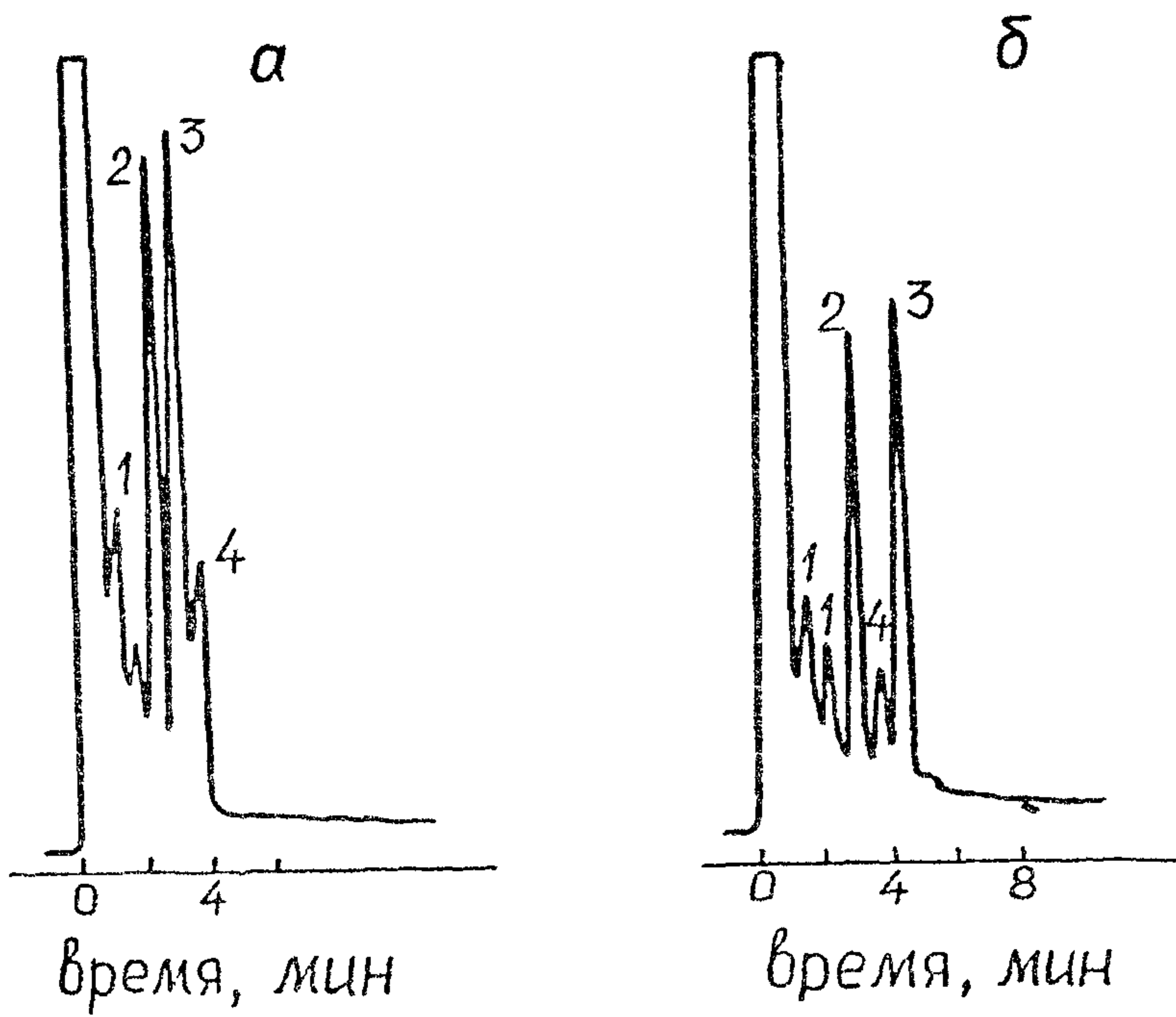
Характерные хроматограммы гексановых экстрактов, содержащих метиловые эфиры МЦПА и 2,4-Д и этиловый эфир 2,4-Д, представлены на рисунках 2 и 3 соответственно.

Затем в испаритель хроматографа вводят 5-6 мм^3 гексанового экстракта (7.5.1-7.5.2). Гербициды идентифицируют, сравнивая времена удерживания их эфиров на хроматограмме стандартного образца с временами удерживания пиков на хроматограммах проб.

Условия хроматографирования следует устанавливать свои для каждого конкретного хроматографа, исходя из приведённых ниже:

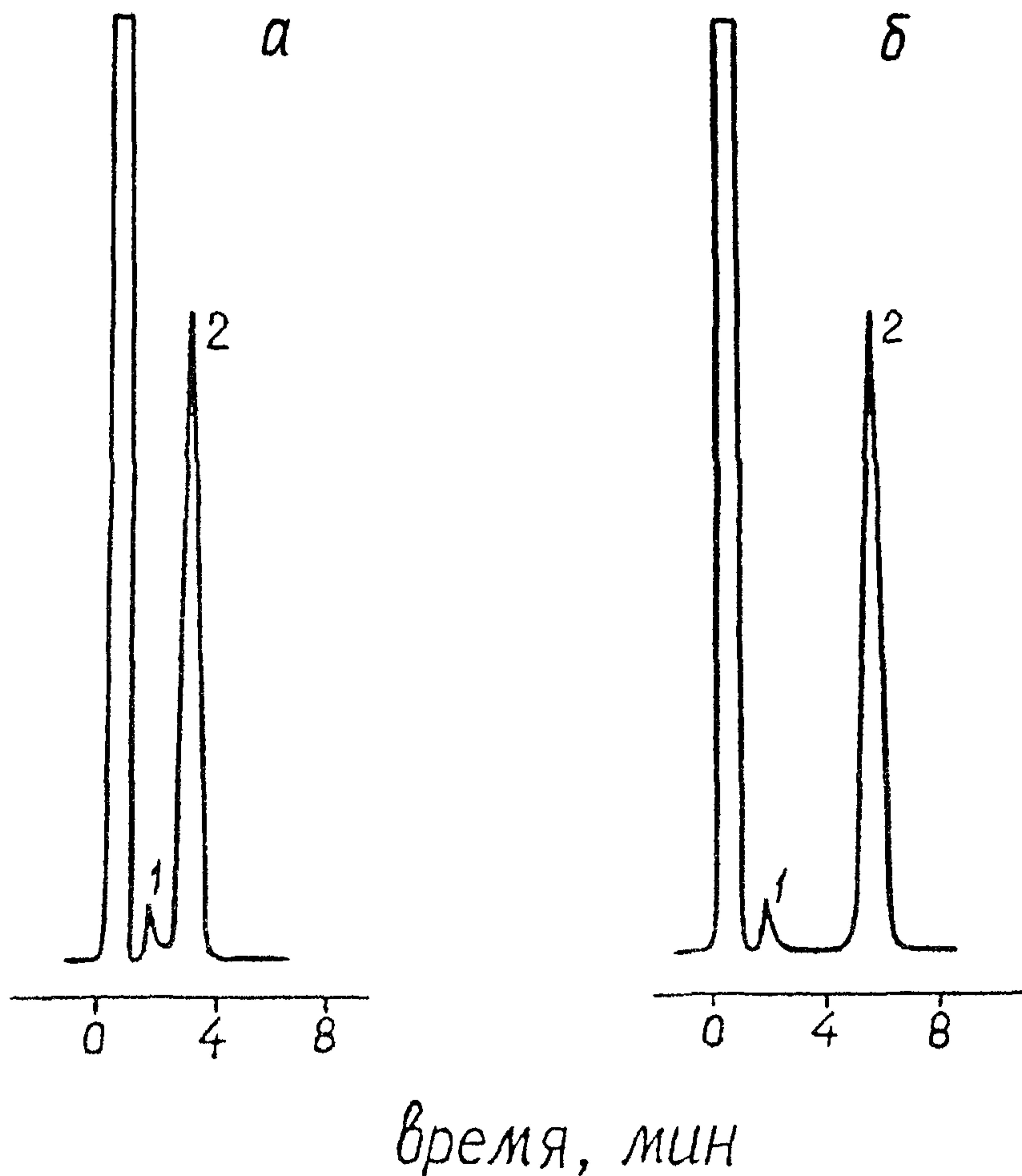
- температура испарителя - 220-230 °C;
- температура колонки - 190-210 °C;
- температура детектора - 270-290 °C;
- расход азота через колонку - 30-50 $\text{см}^3/\text{мин}$;
- расход газа-носителя на поддув детектора - в соответствии с руководством по эксплуатации данного хроматографа;
- скорость диаграммной ленты - 240 $\text{мм}/\text{ч}$;
- рабочий предел измерений на усилителе - в зависимости от определяемых концентраций;
- объемы вводимых в хроматограф аликов стандартного раствора и пробы должны быть одинаковы.

При хроматографировании проб следует стремиться к тому, чтобы концентрации определяемых гербицидов находились в пределах аттестованных диапазонов концентраций. Если содержание определяемых гербицидов в пробе превышает верхний предел измеряемых по методике диапазонов концентраций, то гексановый экстракт (7.5.1-7.5.2) разбавляют н-гексаном в соответствующее число раз.



1 - пики хроматографической системы, 2 - МЦПА, 3 - 2,4-Д,
4 - примесь в МЦПА

Рисунок 2- Хроматограммы гексанового экстракта метиловых эфиров МЦПА и 2,4-Д при использовании колонок с неподвижными фазами SE-30 (а) и XE-60 (б)



1 - пик хроматографической системы, 2 - 2,4-Д

Рисунок 3- Хроматограммы гексанового экстракта этилового эфира 2,4-Д при использовании колонок с неподвижными фазами SE-30 (а) и XE-60 (б)

7.7 Определение коэффициентов пересчёта

В процессе проведения операций анализа проб воды (7.2-7.5) происходит некоторая потеря определяемых гербицидов. Поэтому, во избежание получения заниженных результатов, в формулу, по которой рассчитывают содержание гербицидов, введен коэффициент пересчёта К, учитывающий эту потерю (8.1). Величина потерь гербицидов при их определении зависит, главным образом, от применяемого оборудования для концентрирования экстрактов и типа анализируемой природной воды.

Для определения коэффициентов пересчёта в две делительные воронки вносят по 0,5 дм³ природной воды данного типа. В одну из проб добавляют 0,5 см³ того или иного стандартного раствора смеси МЦПА и 2,4-Д (7.2.5) или 1 см³ стандартного раствора 2,4-Д (7.2.7), в зависимости от варианта анализа, и содержимое воронки перемешивают встряхиванием. Затем обе пробы анализируют по 7.2-7.4, 7.5.1 или по 7.2-7.4, 7.5.2, применяя то оборудование для концентрирования экстрактов, которое используется в данной лаборатории.

Пробы воды, как с добавками, так и без добавок, анализируют в 4-5 повторностях. Рассчитывают коэффициенты пересчёта каждого из гербицидов по формуле, приведённой в 8.2. С пробами воды другого типа определение коэффициентов пересчёта повторяют.

Полученные при метрологической аттестации настоящей методики ориентировочные коэффициенты пересчёта составляют 1,20 и 1,27 для МЦПА и 2,4-Д, соответственно, при их определении по варианту 1 и 1,24 для 2,4-Д при его определении по варианту 2.

7.8 Устранение мешающих влияний

Мешающее влияние ряда веществ (хлорорганические пестициды, эфиры галогенированных кислот, галогенированные углеводороды и т.п.) практически устраняется операцией предварительного экстрагирования пробы воды н-гексаном по 7.2.

Содержащиеся в этиловом спирте посторонние соединения в условиях этерификации по 5.5.2 (вариант 2) образуют неидентифицированные соединения, обуславливающие размытый хроматографический пик в области выхода пиков МЦПА и 2,4-Д. Очистка этилового спирта по 6.1.6 в значительной степени снижает это мешающее влияние и позволяет осуществлять определение 2,4-Д в виде этилового эфира (рисунок 3). Однако, остающиеся в этиловом спирте после его очистки вещества существенно мешают определению МЦПА в виде этилового эфира из-за того, что отклик электронозахватного детектора на МЦПА невелик (особенно по сравнению с 2,4-Д). Поэтому из-за мешающего влияния упомянутых соединений, присутствующих в небольшом количестве в очищенном этиловом спирте, определение МЦПА в виде этилового эфира возможно только, начиная с концентраций этого гербицида около 200 мкг/дм³. Это обусловливает то, что по варианту 2 настоящей методики определению подлежит только 2,4-Д.

8 Вычисление результатов измерений

8.1 Вычисление результатов измерений массовой концентрации МЦПА и 2,4-Д

Массовую концентрацию каждого гербицида в анализируемой пробе воды рассчитывают по формуле:

$$C_{\text{в}} = \frac{C_{\text{ст}} \cdot h_{\text{в}} \cdot V_1 \cdot K \cdot n}{h_{\text{ст}} \cdot V_2}, \quad (1)$$

где $C_{\text{в}}$ - концентрация данного гербицида в анализируемой пробе воды, мкг/дм³;

$C_{\text{ст}}$ - концентрация данного гербицида в стандартном растворе (6.2.5, если используется вариант 1, или 6.2.7, если вариант 2), взятом для приготовления стандартных образцов метиловых или этиловых эфиров гербицидов, мкг/см³;

h_x - высота пика метилового или этилового эфира данного гербицида на хроматограмме анализируемой пробы, мм;
 $h_{ст}$ - высота пика метилового или этилового эфира данного гербицида на хроматограмме стандартного образца (6.2.6 или 6.2.8), мм;
 V_1 - объём стандартного раствора смеси МЦПА и 2,4-Д (6.2.5) или объём стандартного раствора 2,4-Д (6.2.7), взятого для приготовления стандартного образца (6.2.6 или 6.2.8), см³;
 V_2 - объём пробы воды, взятый для анализа, дм³;
 K - коэффициент, учитывающий потери данного гербицида в процессе анализа;
 n - коэффициент, учитывающий разбавление гексановых экстрактов (7.5.1 или 7.5.2), если концентрация гербицидов в пробе выходит за верхний предел аттестованного диапазона концентраций; в случае анализа по варианту 1 коэффициент n численно равен конечному объёму V экстракта, из которого отбирают аликвоту для хроматографирования; в случае анализа по варианту 2 коэффициент n численно равен $V/4$.

Если та или иная часть аттестованного диапазона концентраций гербицидов (таблица 2) попадает в диапазон нелинейного детектирования, то для этой части диапазона концентраций строят градуировочный график.

Результат измерения в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде:

$$C_x \pm \Delta, \text{ мкг/дм}^3 (P = 0,95), \quad (2)$$

где Δ - характеристика погрешности определения для данной массовой концентрации конкретного соединения (таблица 2).

Численные значения результата измерения должны оканчиваться цифрой того же разряда, что и значения характеристики погрешности.

8.2 Вычисление коэффициентов пересчёта

Коэффициент пересчёта (К) того или иного гербицида вычисляют по формуле:

$$K = \frac{C_o}{C_{np} - C}, \quad (3)$$

где C_o - добавка данного гербицида к пробе воды, мкг/дм³;

C_{np} - концентрация данного гербицида в пробе воды с добавкой (среднее из 4-5 измерений), мкг/дм³;

C - концентрация данного гербицида в пробе воды без добавки (среднее из 4-5 измерений), мкг/дм³.

Содержание того или иного гербицида в пробах воды с добавками и без добавок (C_{np} и C , соответственно) находят по формуле:

$$C_{np} \text{ или } C = \frac{C_{em} \cdot h_1 \cdot V_1 \cdot n}{h_{en} \cdot V_2}, \quad (4)$$

где значения символов те же, что и в формуле (1).

9 Контроль погрешности измерений

Оперативный контроль погрешности проводят с использованием метода добавок. Периодичность контроля - не менее одной контрольной на 15-20 рабочих проб за период, в течение которого условия проведения анализа неизменны.

Для выполнения контроля измеряют концентрацию определяемого гербицида в пробе без добавки (С) и в пробе с известной добавкой (C_{np}).

Добавка (C_o) к пробе должна составлять не более 100 % от содержания конкретного гербицида в пробе. При отсутствии гербицида в пробе добавка должна быть равна удвоенной минимально определяемой концентрации. Пробу с добавкой анализируют одновременно с рабочими пробами.

Результат контроля признают удовлетворительным, если:

$$|C_{\text{пр}} - C - C_o| \leq K_n \quad (5)$$

Норматив контроля (K_n) рассчитывают по формуле:

$$K_n = \Delta_c + 2,77 \sigma(\dot{\Delta}) \quad (P=0,95), \quad (6)$$

где Δ_c и $2,77 \sigma(\dot{\Delta})$ - характеристики систематической и случайной составляющих погрешности измерения концентрации конкретного гербицида в пробе без добавки С (таблица 2).

Если в исходной пробе определяемый пестицид не обнаружен, то погрешность рассчитывают для концентрации добавки.

При превышении норматива повторяют определение с использованием другой пробы. При повторном превышении норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

10 Требования безопасности

10.1 При выполнении измерений массовой концентрации МЦПА и 2,4-Д в пробах поверхностных вод суши соблюдают требования безопасности, установленные в "Правилах по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета", Л., Гидрометеоиздат, 1983, или в "Гиповой инструкции по технике безопасности для гидрохимических лабораторий служб Роскомвода", М., 1995.

10.2 По степени воздействия на организм вредные вещества, используемые при выполнении определений, относятся к 2, 3, 4 классам опасности по ГОСТ 12.1.007.

10.3 Содержание используемых вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать установленных предельно допустимых концентраций в соответствии с ГОСТ 12.1.005.

10.4 Определение следует проводить при наличии вытяжной вентиляции. Оператор, выполняющий определение, должен быть проинструктирован о специфических мерах предосторожности при работе с МЦПА и 2,4-Д.

10.5 Оператор, выполняющий измерения на хроматографе должен знать правила безопасности при работе с электрооборудованием, сжатыми газами.

11 Требования к квалификации операторов

Анализ проб на содержание МЦПА и 2,4-Д должен выполняться квалифицированным химиком-аналитиком, прошедшим соответствующую подготовку, знающим основы газовой хроматографии, владеющим техникой экстрагирования, очистки растворителей и хроматографирования.

12 Затраты времени на проведение анализа

Для проведения анализа серии из 6 проб воды по варианту 1 требуется:

- на подготовку посуды - 1,5 чел.-ч;
- на приготовление реагентов, материалов и растворов - 2 чел.-ч;
- на проведение определения и вычисления - 11 чел.-ч.

Для проведения анализа серии из 6 проб воды по варианту 2 требуется:

- на подготовку посуды - 1,5 чел.-ч;
- на приготовление реагентов, материалов и растворов - 3 чел.-ч;
- на проведение определения и вычисления - 11 чел.-ч.

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА РОССИИ ПО ГИДРОМЕТЕОРОЛОГИИ
И МОНИТОРИНГУ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ

**СВИДЕТЕЛЬСТВО № 94
об аттестации МВИ**

МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ массовой концентрации МЦПА и 2,4-Д в поверхностных водах суши газохроматографическим методом.

ОСНОВАНА на извлечении гербицидов из подкисленной пробы воды экстрагированием диэтиловым эфиром. Выделенные МЦПА и 2,4-Д этерифицируют с помощью бор трёхфтористый-метанол комплекса при определении по варианту 1 или этанолом в присутствии серной кислоты при определении по варианту 2. По варианту 1 определяют как 2,4-Д, так и МЦПА, по варианту 2 - только 2,4-Д. Эфиры МЦПА и 2,4-Д извлекают из реакционной смеси н-гексаном и количественно определяют методом газожидкостной хроматографии с детектором по захвату электронов.

РАЗРАБОТАНА Гидрохимическим институтом.

РЕГЛАМЕНТИРОВАНА в РД 52.24.438-95.

АТТЕСТОВАНА в соответствии с ГОСТ Р 8.563 (ГОСТ 8.010).

АТТЕСТАЦИЯ проведена Гидрохимическим институтом на основании результатов экспериментальных исследований в 1992 г. и метрологической экспертизы материалов в 1995 г.

В результате аттестации МВИ установлено:

1 МВИ соответствует предъявляемым к ней метрологическим требованиям и обладает следующими основными метрологическими характеристиками:

Значения характеристик погрешности и её составляющих при выполнении измерений массовой концентрации МЦПА и 2,4-Д ($P=0,95$)

Вариант	Пестицид	Диапазон измеряемых концентраций С, мкг/дм ³	Характеристики составляющих погрешности, мкг/дм ³		Характеристика погрешности, мкг/дм ³ , Δ
			случайной, $\sigma(\Delta)$	систематической Δ_c	
1	МЦПА 2,4-Д	10,0 - 200,0	0,9+0,066·С	0,7+0,053·С	1,8+0,13·С
		0,050 - 1,0	0,003+0,098·С	0,003+0,078·С	0,007+0,20·С
2	2,4-Д	2,0 - 10,0	0,3+0,022·С	0,2+0,018·С	0,6 + 0,044·С
		св. 10,0 - 30,0	1	1	2
		св. 30,0 - 60,0	1	3	5

2. Оперативный контроль погрешности измерений проводят в соответствии с разделом 9 РД 52.24.438-95.

3. Дата выдачи свидетельства март 1995 г.

Главный метролог ГУ ГХИ

А.А. Назарова

А.А. Назарова