

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный  
врач Российской Федерации,  
Первый заместитель Министра здраво-  
охранения Российской Федерации

Г. Г. Онищенко

29 июня 2003 г.

Дата введения: с момента утверждения

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### **Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций ксантана (родопола-23) в воздухе рабочей зоны**

#### **Методические указания МУК 4.1.1632—03**

#### **1. Область применения**

Настоящие методические указания устанавливают количественный спектрофотометрический анализ воздуха рабочей зоны на содержание родопола-23 в диапазоне концентраций 5,0—25,0 мг/м<sup>3</sup>.

#### **2. Характеристика вещества**

- 2.1. Эмпирическая формула: (C<sub>35</sub>H<sub>49</sub>O<sub>29</sub>)n.
- 2.2. Регистрационный номер CAS 11138-66-2.
- 2.3. Физико-химические свойства.

Родопол-23 – порошок белого цвета, без запаха и вкуса, в воде растворяется с образованием коллоидных растворов, хорошо растворим в растворах едких щелочей, температура плавления 140 °С.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.4. Токсикологическая характеристика.

Родопол-23 обладает общетоксическим действием.

Ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) родопола-23 в воздухе рабочей зоны – 10,0 мг/м<sup>3</sup>.

#### **3. Погрешность измерений**

Методика обеспечивает выполнение измерений родопола-23 с относительной погрешностью, не превышающей ± 16,1 %, при доверительной вероятности 0,95.

#### 4. Метод измерений

Измерение массовой концентрации родопола-23 выполняют методом спектрофотометрии.

Метод основан на способности растворов родопола-23 в 0,1 Н растворе гидроксида натрия поглощать свет в ультрафиолетовой области спектра.

Измерение проводят при длине волны 220 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием.

Нижний предел измерения содержания родопола-23 в анализируемом объеме пробы – 200 мкг.

Нижний предел измерения концентрации родопола-23 в воздухе – 5,0 мг/м<sup>3</sup> (при отборе 40 дм<sup>3</sup> воздуха).

Метод избирателен на стадии сушки и фасовки продукта.

Присутствие других веществ в воздухе рабочей зоны на стадии сушки и фасовки продукта исключено по условиям технологического процесса.

#### 5. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы.

##### 5.1. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы

Спектрофотометр марки СФ-46

Аспирационное устройство марки 822

ГОСТ 2.6.01—86

Фильтродержатель

ТУ 95.72.05—77

Колбы мерные, вместимостью 100 см<sup>3</sup>

ГОСТ 1770—74Е

Пипетки, вместимостью 1, 5 и 10 см<sup>3</sup>

ГОСТ 29227—91

Весы аналитические лабораторные ВЛА-200

ГОСТ 24104—88Е

Кюветы с толщиной оптического слоя 10 мм

ТУ 95-743—80

Фильтры АФА-ХА-20

ГОСТ 25336—82Е

Бюксы стеклянные, вместимостью 50 см<sup>3</sup>

##### 5.2. Реактивы

Родонол-23 с содержанием основного вещества не менее 98 %, СА 141.АГ 1 240326

ГОСТ 6709—72

Вода дистиллированная

ТУ 6-09-2540—72

Фиксанал: 0,1 Н раствор гидроксида натрия

Допускается применение иных средств измерений, вспомогательных устройств, реактивов и материалов с техническими и метрологическими характеристиками и квалификацией, не хуже приведенных в разделе.

## 6. Требования безопасности

6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работы с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.005—88.

6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ должны соблюдаться требования противопожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—76.

6.3. При выполнении измерений с использованием спектрофотометра соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019—79 и инструкцией по эксплуатации прибора.

## 7. Требования к квалификации операторов

7.1. К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица с высшим или среднеспециальным образованием, имеющие навыки работы на спектрофотометре.

## 8. Условия измерений

8.1. Приготовление растворов и подготовку проб к анализу проводят в нормальных условиях при температуре воздуха  $(20 \pm 5) ^\circ\text{C}$ , атмосферном давлении 84—106 кПа и влажности воздуха не более 80 %.

8.2. Выполнение измерений на спектрофотометре проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

## 9. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: приготовление растворов, подготовку спектрофотометра, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

### 9.1. Приготовление растворов

9.1.1. Основной стандартный раствор родопола-23 с концентрацией 1 000 мкг/мл готовят растворением 100 мг родопола-23, в 0,1 Н растворе гидроксида натрия в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Раствор устойчив в течение 7 ч при хранении в холодильнике.

9.1.2. Готовят 0,1 Н раствор гидроксида натрия следующим образом: содержание фиксанала переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят объем до метки водой.

### 9.2. Подготовка прибора

Подготовку спектрофотометра проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

### 9.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности растворов от массы родопола-23, устанавливают по

шести сериям растворов из пяти параллельных определений для каждой серии, согласно табл. 1.

Таблица 1

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении родопола-23**

№ стан- дарта	Основной стандартный раствор родопола-23, см <sup>3</sup>	0,1 Н раствор гидроксида натрия, см <sup>3</sup>	Содержание родопола-23 в градуировочном растворе, мкг
1	0,0	5,0	0
2	0,2	4,8	200
3	0,3	4,7	300
4	0,4	4,6	400
5	0,5	4,5	500
6	0,8	4,2	800
7	1,0	4,0	1 000

Градуировочные растворы устойчивы в течение 1 ч.

Измеряют оптическую плотность растворов в кюветах с толщиной оптического слоя 10 мм при длине волны 220 нм по отношению к раствору сравнения, не содержащему определяемого вещества (раствор № 1 по табл. 1).

Строят градуировочный график: на ось ординат наносят значения оптических плотностей градуировочных растворов, на ось абсцисс – соответствующие им величины содержания вещества в градуировочном растворе (мкг).

Проверка градуировочного графика проводится 1 раз в три месяца или в случае использования новой партии реагентов, изменения условий анализа, после ремонта прибора.

#### **9.4. Отбор пробы воздуха**

Воздух с объемным расходом 5 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через фильтр АФА-ХА-20, помещенный в фильтродержатель. Для измерения ½ ОБУВ родопола-23 необходимо отобрать 40 дм<sup>3</sup> воздуха.

Срок хранения отобранных проб – 7 дней. Хранить в холодильнике в боксах с притертymi пробками.

### **10. Выполнение измерения**

Фильтр с отобранной пробой помещают в бокс и заливают 5 см<sup>3</sup> 0,1 Н раствора гидроксида натрия. Оставляют на 15–20 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой. Степень десорбции родопола-23 с фильтра 98 %.

Далее анализ проводят аналогично градуировочным растворам. Оптическую плотность анализируемого раствора пробы измеряют аналогично градуировочным растворам по сравнению с раствором сравнения, который готовят одновременно и аналогично пробам, используя чистый фильтр.

Количественное определение содержания родопола-23 (мкг) в анализируемом объеме проводят по предварительно построенному градуировочному графику.

## 11. Вычисление результатов измерения

Массовую концентрацию родопола-23 в воздухе ( $C$ , мг/м<sup>3</sup>) вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a}{V}, \text{ где}$$

$a$  – содержание вещества в анализируемом объеме раствора пробы, найденное по градуировочному графику, мкг;

$V$  – объем воздуха (дм<sup>3</sup>), отобранный для анализа и приведенный к стандартным условиям (см. прилож. 1);

$C$  – значение массовой концентрации анализируемого компонента в пробе.

## 12. Оформление результатов анализа

Результат количественного анализа родопола-23 представляют в виде  $(C \pm 0,01 \delta_{\Sigma} C)$  мг/м<sup>3</sup>,  $P = 0,95$ , где  $\delta_{\Sigma}$  – характеристика погрешности;  $C$  – значение массовой концентрации анализируемого компонента в пробе.

## 13. Контроль погрешности методики КХА

Значения характеристики погрешности, норматива оперативного контроля погрешности и норматива оперативного контроля воспроизводимости приведены в табл. 2.

Таблица 2

Диапазон определяемых массовых концентраций родопола-23, мг/м <sup>3</sup>	Наименование метрологической характеристики		
	Границы относительной погрешности $\pm \delta_{\Sigma} \%$ ( $P = 0,95$ )	Норматив оперативного контроля воспроизводимости, $D, \%$ ( $P = 0,95, m = 2$ )	Норматив оперативного контроля погрешности, $K, \%$ ( $P = 0,90, m = 3$ )
5,0—25,0	16,1	19,1	23,0

### *13.1. Оперативный контроль воспроизводимости*

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике.

После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные части и анализируют в точном соответствии с прописью методики, максимально варьируя условия проведения анализа, т. е. получают два результата анализа в разных лабораториях или в одной, используя при этом разные наборы мерной посуды, разные партии реактивов. Два результата анализа не должны отличаться друг от друга более чем на величину допускаемых расхождений между результатами анализа:

$$2|C_1 - C_2| < 0,01D |C_1 + C_2|, \text{ где}$$

$C_1$  – результат анализа рабочей пробы;

$C_2$  – результат анализа этой же пробы в условиях межлабораторной воспроизводимости;

$D$  – допустимые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы, табл. 2.

При превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива  $D$  выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

### *13.2. Оперативный контроль погрешности*

Оперативный контроль погрешности выполняют в одной серии с КХА рабочих проб.

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы –  $C_1$ . Вторую часть разбавляют соответствующим растворителем в два раза и снова делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, –  $C_2$ . Во вторую часть делают добавку анализируемого компонента ( $X$ ) до массовой концентрации исходной рабочей пробы ( $C_1$ ) (общая концентрация не должна выходить за верхнюю границу диапазона измерения) и анализируют в точ-

## МУК 4.1.1632—03

ном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой –  $C_3$ . Результаты анализа исходной рабочей пробы –  $C_1$ , рабочей пробы, разбавленной в два раза, –  $C_2$  и рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой –  $C_3$  получают по возможности в одинаковых условиях, т. е. их получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одной партии реагентов и т. д.

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия:

$$|C_3 - C_2 - X| + |2C_2 - C_1| < 0,01 K \cdot C_1, \text{ где}$$

$C_1$  – результат анализа рабочей пробы;

$C_2$  – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза;

$C_3$  – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой анализируемого компонента;

$X$  – величина добавки анализируемого компонента;

$K$  – норматив оперативного контроля погрешности, табл. 2.

### 14. Нормы затрат времени на анализ

Для проведения серии анализов из 6 проб требуется 1 ч 30 мин.

Методические указания разработаны НИЦ «ЭКОС», Москва (В. А. Смирнов).