

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

**4.2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение остаточных количеств пестицидов  
в пищевых продуктах, сельскохозяйственном  
сырье и объектах окружающей среды**

**Методические указания**

**МУК 4.1.2668—10, 4.1.2675—4.1.2679—10,  
4.1.2683—4.1.2684—10, 4.1.2687—10, 4.1.2690—10,  
4.1.2706—4.1.2709—10, 4.1.2768—10**

ББК 51.21

О60

**О60**      **Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний.**—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2011.—228 с.

1. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 10.06.2010 № 1).

2. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онищенко 2 августа 2010 г.

3. Введены впервые.

**ББК 51.21**

Верстка Е. В. Ломанова

Подписано в печать 25.02.11

Формат 60x88/16

Тираж 200 экз.

Печ. л. 14,25  
Заказ 46

Федеральная служба по надзору  
в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека  
127994, Москва, Вадковский пер., д. 18, стр. 5, 7

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован  
отделом издательского обеспечения  
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора  
117105, Москва, Варшавское ш., 19а  
Отделение реализации, тел./факс 952-50-89

© Роспотребнадзор, 2011

© Федеральный центр гигиены и  
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2011

МУК 4.1.2668—10, 4.1.2675—4.1.2679—10,  
4.1.2683—10, 4.1.2684—10, 4.1.2687—10, 4.1.2690—10,  
4.1.2706—4.1.2709—10, 4.1.2768—10

## Содержание

Определение остаточных количеств клотианидина в воде, почве, зеленой массе, семенах и масле рапса, ботве и корнеплодах сахарной свеклы методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2668—10.....	4
Методика выполнения измерений остаточного содержания трифлуксистробина и его метаболита в ягодах и соке винограда методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2675—10 .....	20
Методика выполнения измерений остаточного содержания тиаклоприда в зеленой массе, семенах и масле рапса, ягодах и соке винограда методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2676—10.....	37
Методика выполнения измерений остаточного содержания протиоконазола по метаболиту протиоконазол-дестию в семенах, масле и зеленой массе рапса методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2677—10 .....	53
Определение остаточных количеств Пеноксилама в воде, почве, зерне и соломе риса методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2678—10 .....	70
Определение остаточных количеств гидразида малеиновой кислоты (малеинового гидразида) в почве методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2679—10 .....	89
Методика выполнения измерений остаточного содержания триадименола в ботве и корнеплодах сахарной свеклы методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2683—10 .....	103
Методика выполнения измерений остаточного содержания тебуконазола в ботве и корнеплодах сахарной свеклы методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2684—10 .....	117
Методика выполнения измерений остаточного содержания мезосульфурон-метила в воде, почве, зеленой массе, зерне и соломе зерновых колосовых культур методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2687—10 .....	131
Методика выполнения измерений остаточного содержания спирокарбама в ботве и корнеплодах сахарной свеклы методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2690—10 .....	149
Определение остаточных количеств эмаектина (эмаектина бензоата) в воде, почве, капусте, томатах, ягодах винограда и виноградном соке методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2706—10.....	163
Измерение концентраций пикоксистробина в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2707—10 .....	180
Определение остаточных количеств тирама в растительном масле методом газохроматографического парофазного анализа: МУК 4.1.2708—10.....	192
Измерение концентраций квинмерака в воздухе рабочей зоны, атмосферном воздухе населенных мест и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2709—10.....	204
Определение остаточных количеств имидаклоприда в соке яблок и черной смородины, в масле кукурузы высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2768—10 .....	216

## УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

2 августа 2010 г.

Дата введения: 2 августа 2010 г.

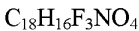
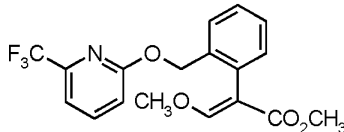
## 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций пикоксистробина в воздухе  
рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов  
методом капиллярной газожидкостной хроматографии\***

**Методические указания  
МУК 4.1.2707—10**

Настоящие методические указания устанавливают метод капиллярной газожидкостной хроматографии для измерения концентрации пикоксистробина в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов в диапазонах 0,1—1,0 мг/м<sup>3</sup>; 0,1—1,0 мкг/смыв, соответственно.

Метил (Е)-3 метокси-2-[2-(6-трифторметил)пиридин-2-илоксиметил]фенил]акрилат (ИЮПАК),



Мол. масса 367,3

Твердое вещество кремового цвета, без запаха. Температура плавления – 75 °С. Давление паров  $5,5 \times 10^{-9}$  кПа (20 °С). Растворимость в воде 3,1 мг/дм<sup>3</sup> при 20 °С в очищенной воде. Растворимость в органических растворителях (мг/100 см<sup>3</sup>): ксилен – > 200; 1,2 дихлорэтан – > 200;

\* Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 3.12.2009 № 3.)

ацетон – > 200; этилацетат – > 200. Коэффициент распределения н-октанола/вода  $K_{ow} \log P = 3,6$  (20 °С).

*Краткая токсикологическая характеристика*

Острая пероральная токсичность ( $LD_{50}$ ) для крыс – > 5 000 мг/кг; острая дермальная токсичность ( $LD_{50}$ ) для крыс – > 2 000 мг/кг, острая ингаляционная токсичность  $LC_{50}$  крысы – более 2,12 мг/л; самцы – 3,19 мг/л.

*Область применения*

Пикоксистробин – устойчивый фунгицид, обладающий превентивными и стабильными функциями, применяется против листовых пятнистостей и стеблевых болезней на озимой и яровой пшенице, озимом и яровом ячмене, овсе.

ОБУВ в воздухе рабочей зоны – 1,0 мг/м<sup>3</sup>.

## 1. Погрешность измерений

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

## 2. Метод измерений

Измерения концентраций пикоксистробина выполняют методом капиллярной газожидкостной хроматографии (ГЖХ) с электрозахватным детектором (ЭЗД).

Концентрирование пикоксистробина из воздушной среды осуществляют на фильтр «синяя лента», экстракцию с фильтров проводят ацетоном, смыв с кожных покровов – этиловым спиртом.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы – 0,05 нг. Средняя полнота извлечения с фильтров – 97,8 %, поверхности кожи – 97,1 %.

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

### 3.1. Средства измерений

Газовый хроматограф «Кристалл-2000М», снабженный электрозахватным детектором с пределом детектирования по линдану

$3,5 \times 10^{-14}$ , предназначенный для работы с капиллярной колонкой

Весы аналитические ВЛА-200

Меры массы

Микрошприц типа МШ-1М, вместимостью 1 мм<sup>3</sup>

Номер Госреестра

14516-08

ГОСТ 24104

ГОСТ 7328

ТУ 2.833.105

Аспиратор ОП-442ТЦ ЗАО «ОПТЕК»	Номер Госреестра
г. Санкт-Петербург	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 и 10,0 см <sup>3</sup>	ГОСТ 29227

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

### 3.2. Реактивы

Пикоксистербин, аналитический стандарт с содержанием действующего вещества 99,9 % (фирма «Сингента»)

Азот особой чистоты, из баллона

ГОСТ 9293

Ацетон, осч

ГОСТ 2306

Натрий углекислый, хч

ГОСТ 83

Спирт этиловый ректифицированный

ГОСТ Р 51652

или ГОСТ 18300

Возможно использование реактивов более высокой квалификации, которые не требуют выполнения п. 7.1 (очистка).

### 3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Аппарат для встряхивания типа АБУ-6с	ТУ 64-1-2851—78
Баня водяная	
Бумажные фильтры «синяя лента», обеззолненные	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
Пинцет	
Стаканы химические с носиком, вместимостью 150 см <sup>3</sup>	ГОСТ 25336
Стекловата	

Стекло́нные емко́сти, вме́стимостью 100 см<sup>3</sup> с герметичной металличе́ской кры́шкой

Стекло́нные палоч́ки

Ректифика́ционная коло́нна с число́м теорети́ческих тарело́к не ме́нее 30

Ротацио́нный вакуу́мный испари́тель В-169 фирмы «Vuchi», Швейца́рия

Устано́вка для перегонки раство́рителей

Фильтро́держате́ль

Хромато́графическая коло́нка капи́ллярная DB-1701, дли́ной 30 м, вну́тренним диаме́тром 0,32 мм, то́лщина пленки сорбента 0,5 мкм

Допуска́ется приме́нение друго́го обо́рудова́ния с анало́гичными или лу́чшими техни́ческими ха́рактеристи́ками.

#### 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 не 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  $(20 \pm 5)$  °С 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 ацетона (при необходимости), приготовление градуировочных растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров и салфеток для отбора проб, отбор проб.

### 7.1. Очистка ацетона

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

### 7.2. Приготовление градуировочных растворов и растворов внесения

7.2.1. *Исходный раствор пикоксиробина для градуировки (концентрация 100 мкг/см<sup>3</sup>)*. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,01 г пикоксиробина, растворяют в 50—60 см<sup>3</sup> ацетона, доводят ацетоном до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение 6 месяцев.

7.2.2. *Раствор № 1 пикоксиробина для градуировки и внесения (концентрация 5 мкг/см<sup>3</sup>)*. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 5 см<sup>3</sup> исходного раствора пикоксиробина с концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.1.), разбавляют ацетоном до метки.

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

7.2.3. *Рабочие растворы № 2—5 пикоксиробина для градуировки и внесения (концентрация 0,05—0,5 мкг/см<sup>3</sup>)*. В 4 мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 1,0; 2,0; 4,0 и 10,0 см<sup>3</sup> градуировочного раствора № 1 с концентрацией 5 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.2), доводят до метки ацетоном, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2—5 с концентрацией пикоксиробина 0,05, 0,1, 0,2 и 0,5 мкг/см<sup>3</sup>, соответственно.

Растворы хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение месяца.

Эти растворы пикоксиробина 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 · с) от концентрации пикоксистробина в растворе (мкг/см<sup>3</sup>), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4-м 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 5-ти 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 9 % 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 электрозахватным детектором

Колонка капиллярная DB-1701, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,5 мм, толщина пленки сорбента 0,32 мкм.

Температура детектора: 320 °С

испарителя: 280 °С

Температура термостата колонки программированная. Начальная температура – 130 °С, выдержка 1 мин, нагрев колонки со скоростью 30 градусов в минуту до температуры 250 °С, выдержка 2 мин, нагрев колонки со скоростью 30 градусов в минуту до температуры 280 °С, выдержка 21 мин.

Скорость газа 1 (азот): 33,119 см/с, давление 131,5 кПа, поток 1,625 см<sup>3</sup>/мин.

Газ 2: деление потока 1 : 4.6; сброс 6,0 см<sup>3</sup>/мин

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

Ориентировочное время выхода пикоксистробина: 12 мин.

Линейный диапазон детектирования: 0,05—0,5 нг

### 7.4. Подготовка фильтров для отбора проб воздуха

Диаметр бумажного фильтра «синяя лента» должен соответствовать внутреннему диаметру фильтродержателя.

Фильтры 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  $10 \times 10$  см, затем их последовательно обрабатывают 5 %-ым раствором углекислого натрия (при кипячении), водой до нейтральной реакции промывных вод, 2-кратно промывают этиловым спиртом, сушат на воздухе при комнатной температуре. До использования салфетки хранят в герметично закрытой стеклянной таре.

Для оценки квалификации растворителей применительно к задачам подготовки фильтров и салфеток проводят контроль чистоты по процедуре пробоподготовки и измерения, изложенных в п.п. 10.1, 10.2 и 7.3.1.

## **8. Отбор и хранение проб воздуха**

Отбор проб осуществляют в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны». Воздух с объемным расходом  $2 \text{ дм}^3/\text{мин}$  аспирируют через бумажный фильтр «синяя лента», помещенный в фильтродержатель.

Для измерения концентрации пикоксистеробина на уровне 0,1 ОБУВ (предел обнаружения) для воздуха рабочей зоны необходимо отобрать  $5,0 \text{ дм}^3$  воздуха. Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильнике при температуре  $4-6 \text{ }^\circ\text{C}$  – 1 месяц.

## **9. Условия проведения смыва**

Смывы проводят в конце работы или после выполнения отдельных операций с открытыми и закрытыми 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 для удаления загрязнений, фиксируют площадь (не менее  $200 \text{ см}^2$ ). При необходимости отбирают фоновые смывы.

Смыв выполняют способом обмыва фиксированного участка кожи этиловым спиртом, помещая  $20 \text{ см}^3$  в стеклянную емкость с металлической крышкой. Тканевой салфеткой, смоченной растворителем, с помощью пинцета (индивидуально) обмывают этот участок сверху вниз. Операцию повторяют дважды.

Срок хранения отобранных проб смывов, помещенных в герметично закрытые емкости, в морозильной камере при температуре  $-15\text{ }^{\circ}\text{C}$  – 2 месяца.

## 10. Выполнение измерений

### 10.1. Воздух рабочей зоны

Экспонированный фильтр переносят в химический стакан вместимостью  $150\text{ см}^3$ , заливают  $10\text{ см}^3$  ацетона, помещают на встряхиватель на 15 мин. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями ацетона объемом  $10\text{ см}^3$ , выдерживая на встряхивателе по 10 мин.

Объединенный экстракт переносят (через воронку) в круглодонную колбу, упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше  $35\text{ }^{\circ}\text{C}$  почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в  $10\text{ см}^3$  гексана и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.3.1.

### 10.2. 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  $10\text{ см}^3$ , предварительно ополаскивая растворителем емкость, в которой находилась проба.

Объединенный раствор упаривают в грушевидной колбе на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше  $40\text{ }^{\circ}\text{C}$  почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в  $2\text{ см}^3$  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 пикоксистробина в хроматографируемом растворе.

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор с концентрацией  $0,5\text{ мкг/см}^3$ , разбавляют гексаном (не более чем в 50 раз).

## 11. Обработка результатов анализа

### 11.1. Воздух рабочей зоны

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

$$\bar{O} = \frac{\bar{N} \cdot W}{V_t}, \text{ где}$$

$C$  – концентрация пикоксистеробина 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>;

$V_t$  – объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к стандартным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 20 °С), дм<sup>3</sup>.

$$V_t = \frac{R \cdot P \cdot ut}{273 + T}, \text{ где}$$

$T$  – температура воздуха при отборе проб (на входе в аспиратор), °С;

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

$u$  – расход воздуха при отборе пробы, дм<sup>3</sup>/мин;

$t$  – длительность отбора пробы, мин;

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

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости (1):

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

$X_1, X_2$  – результаты параллельных определений, мг/м<sup>3</sup>;

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

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

### 11.2. Смывы с кожных покровов

Массовую концентрацию пикоксистеробина в пробе смыва  $X$ , мкг/смыв, рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W, \text{ где}$$

$C$  – концентрация пикоксистеробина 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  $\bar{D}$  в мг/м<sup>3</sup> или мкг/смыв (с указанием площади смыва в см<sup>2</sup>), характеристика погрешности  $\delta$ , % (таблица),  $P = 0,95$  или

$$\bar{D} \pm \Delta \text{ мг/м}^3 \text{ (мкг/смыв, площадь смыва, см}^2\text{)}, P = 0,95, \text{ где}$$

$\bar{D}$  – среднее арифметическое результатов определений, признанных приемлемыми, мг/м<sup>3</sup> (мкг/смыв);

$\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/м<sup>3</sup> (мкг/смыв);

$$\Delta = \delta \frac{\bar{D}}{100}, \text{ где}$$

$\delta$  – граница относительной погрешности методики (показатель точности по диапазону концентраций, таблица), %.

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 пикоксиробина в пробе воздуха рабочей зоны – менее 0,1 мг/м<sup>3</sup>; смыва – менее 0,1 мкг/смыв»*

*\* - 0,1 мг/м<sup>3</sup>; 0,1 мкг/смыв – пределы обнаружения при отборе 5 дм<sup>3</sup> воздуха рабочей зоны; в пробе смыва (фиксированная площадь смыва, 200 см<sup>2</sup>), соответственно.*

## 13. Контроль качества результатов измерений

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

**Значения характеристики погрешности, нормативов оперативного контроля точности, повторяемости, воспроизводимости**

Анализируемый объект	Диапазон определяемых концентраций, мг/м <sup>3</sup> , мкг/смыв	Характеристика погрешности, ± δ, %, P = 0,95	Норматив оперативного контроля точности, К, мг/м <sup>3</sup> , мкг/смыв, (P = 0,95, m = 2)	Стандартное отклонение повторяемости, σ <sub>r</sub> , мг/м <sup>3</sup> , мкг/смыв	Предел повторяемости, r, мг/м <sup>3</sup> , мкг/смыв	Предел воспроизводимости, R, мг/м <sup>3</sup> , мкг/смыв, (P = 0,95, m = 2)
Воздух рабочей зоны	0,1—1,0 мг/м <sup>3</sup>	22 %	0,21 · $\bar{O}$	0,038 · $\bar{O}$	0,10 · $\bar{O}$	0,12 · $\bar{O}$
Смывы с кожных покровов	0,1—1,0 мкг/смыв	22 %	0,22 · $\bar{O}$	0,040 · $\bar{O}$	0,11 · $\bar{O}$	0,13 · $\bar{O}$

$X$  – массовая концентрация анализируемого компонента в пробе,  $\bar{O}$  – среднее значение (мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв).

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

13.2. Плановый внутрилабораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится методом добавок.

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны и смывов с кожных покровов. Объем отобранных для контроля процедуры выполнения анализа проб воздуха и смывов с кожи должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике, фиксированная площадь смыва должна быть увеличена в 2 раза. После отбора проб экстракт с фильтра, а также пробу смыва делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы –  $X$ . Во вторую часть делают добавку анализируемого компонента (величина добавки  $X_0$  должна соответствовать 50-150 % от содержания компонента в пробе, общая концентрация не должна превышать верхнюю границу диапазона измерения) и анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы с добавкой –  $X'$ . Результаты анализа исходной рабочей пробы ( $X$ ) и рабочей пробы с добавкой ( $X'$ ) получают в условиях повторяемости (один аналитик, использование одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т. д.).

Решение об удовлетворительности процедуры анализа принимают при выполнении условия:

$$|X' - X - X_0| \leq K, \text{ где} \quad (2)$$

$$K = 0,21 \cdot \bar{O} \text{ (воздушная среда),}$$

$$K = 0,22 \cdot \bar{O} \text{ (смывы с кожи)}$$

$$\bar{O} = 1/2(X + X' - X_0)$$

$X, X'$  – результаты измерений исходной рабочей пробы и пробы с добавкой, соответственно (мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв);

$X_0$  – величина добавки (мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв);

$K$  – норматив оперативного контроля точности (в соответствии с диапазоном концентраций, таблица), мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв.

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

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

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

$$|X_1 - X_2| \leq R, \text{ где} \quad (3)$$

$$R = 0,12 \cdot \bar{O} \text{ (воздушная среда);}$$

$$R = 0,13 \cdot \bar{O} \text{ (смывы с кожи)}$$

$$\bar{O} = 1/2(X_1 + X_2), \text{ где}$$

$X_1, X_2$  – результаты измерений в двух разных лабораториях (мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв).

$R$  – предел воспроизводимости (в соответствии с диапазоном концентраций, табл.), мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв.

Если выполняется условие (3), то воспроизводимость измерений считается удовлетворительной.

При превышении норматива контроля воспроизводимости эксперимент повторяют, при повторном превышении указанного норматива выясняют причины и по возможности их устраняют.

## 14. Разработчики

Юдина Т. В., Ларькина М. В., Рогачева С. К. (ФГУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана Роспотребнадзора»).