

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

Методические указания  
МУК 4.1.2375—08

Издание официальное

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

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

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

**Методические указания  
МУК 4.1.2375-08**

ББК 51.21

И 37

И 37      **Измерение концентраций диметаклора в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом капиллярной газожидкостной хроматографии. Методические указания.** – М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009. – 16 с.

1. Разработаны Федеральным научным центром гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана (Юдина Т.В., Федорова Н.Е., Горячева Л.В.).

2. Рекомендованы к утверждению комиссией по санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 3 апреля 2008 г. № 1).

3. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г.Г. Онищенко 16 июня 2008 г.

4. Введены в действие с 5 сентября 2008 г.

5. Введены впервые.

**ББК 51.21**

Формат 60x88/16

Тираж 200 экз.

Печ. л. 1,0.

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

Тиражировано 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

« 16 » июня 2008 г.

Дата введения: 5 сентября 2008 г.

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

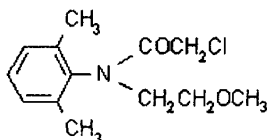
### Измерение концентраций диметаклора в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов методом капилляр- ной газожидкостной хроматографии

#### Методические указания МУК 4.1.2375-08

---

Настоящие методические указания устанавливают метод капиллярной газожидкостной хроматографии для измерения концентрации диметаклора в воздухе рабочей зоны и смывах с кожных покровов операторов в диапазонах 0.1 – 1.0 мг/м<sup>3</sup>; 0.5 – 5.0 мкг/смыв, соответственно.

2-хлор-N-(2-метоксиэтил)ацет-2',6'-ксилидид (IUPAC)



C<sub>13</sub>H<sub>18</sub>ClNO<sub>2</sub>

Мол. масса 255.8

Твердый (кристаллический) порошок без цвета и запаха. Давление паров - 1,5 мПа (при 25 °С). Плотность 1.23 (при 22°С). Температура кипения ~ 320 °С. Растворимость в воде - 2,3 г/дм<sup>3</sup>

МУК 4.1.2375-08

(рН 4-10, при 25 °С). Растворимость в органических растворителях (г/дм<sup>3</sup>, при 25 °С): октанол-440, ацетон>500, толуол>500, гексан-42, этилацетат>500, метанол>500, дихлорметан>500. Гидролитически стабилен при рН 5, 7 и 9 (DT50 > 200 дней).

*Краткая токсикологическая характеристика:*

Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс - > 2000 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс - > 2000 мг/кг, острая ингаляционная токсичность (LC<sub>50</sub>) для крыс - > 4,45 мг/дм<sup>3</sup> (4 ч).

*Область применения:*

Диметахлор - высокоэффективный почвенный гербицид, применяемый для подавления широкого спектра однолетних злаковых и двудольных сорняков на масличном рапсе.

ОБУВ в воздухе рабочей зоны – 0,7 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 диметахлора выполняют методом капиллярной газожидкостной хроматографии (ГЖХ) с детектором электронного захвата ионов (ЭЗД).

Концентрирование диметахлора из воздушной среды осуществляют на последовательно соединенные фильтр «синяя лента» и стеклянную трубку, заполненную силикагелем, экстракцию с фильтров проводят ацетоном, силикагеля - смесью ацетон-диэтиловый эфир (8:2, по объему).

Смыв с кожных покровов проводят этиловым спиртом.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы – 0,25 нг. Средняя полнота извлечения с фильтров – 92,40 %, с поверхности кожи – 84,94 %.

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

#### 3.1. Средства измерений

Газовый хроматограф «Кристалл-2000М», снабженный электронозахватным детектором с пределом детектирования по линдану $5 \times 10^{-14}$ г/с, предназначенный для работы с капиллярной колонкой	Номер Госреестра 14516-95
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 2-100-2, 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

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

#### 3.2. Реактивы

Диметаклор, аналитический стандарт с содержанием действующего вещества 99,4% (фирма «Сингента»)	
Азот особой чистоты, из баллона	ГОСТ 9293
Ацетон, осч	ГОСТ 2306
Натрий углекислый, хч	ГОСТ 83
Силикагель марки КСК крупнопористый (0,25-0,5 мм)	
Спирт этиловый ректификованный	ГОСТ Р 51652 или ГОСТ 18300
Эфир диэтиловый (для наркоза)	Фармакопея СССР

МУК 4.1. 2375-08

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	
Баня ультразвуковая	
Бязь хлопчатобумажная белая	
Бумажные фильтры «синяя лента», обеззоленные	ТУ 6-09-2678-77
Вата хлопковая, гигроскопичная	
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
Набор лабораторных сит	
Насос водоструйный	ГОСТ 25336
Пинцет	
Ректификационная колонна с числом теоретических тарелок не менее 50	
Ротационный вакуумный испаритель В-169 фирмы Vuchi, Швейцария	
Стаканы химические с носиком, вместимостью 150 см <sup>3</sup>	ГОСТ 25336
Стекловата	
Стекланные емкости вместимостью 100 см <sup>3</sup> с герметичной металлической крышкой	
Стекланные палочки	
Термостат	
Трубка стеклнная, U-образная (высота 70-80 мм, внутренний диаметр 4-5 мм)	
Установка для перегонки растворителей	
Фильтродержатель	
Хроматографическая колонка капиллярная НР-50, 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 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 ацетона (при необходимости), приготовление градуировочных растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка стеклянных трубок, заполненных силикагелем, 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 диметаклора для градуировки (концентрация 250 мкг/см<sup>3</sup>)**

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,025 г диметаклора, 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 месяца.

#### **7.2.2. Раствор № 1 диметаклора для градуировки (концентрация 25 мкг/см<sup>3</sup>)**

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 10 см<sup>3</sup> исходного раствора диметаклора с концентрацией 250 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 месяца.

*7.2.3. Рабочие растворы № 2 – 5 диметаклора для градуировки и внесения (концентрация 0.25 – 2.5 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 25 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.2.), доводят до метки ацетоном, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы №№ 2 - 5 с концентрацией диметаклора 0.25, 0.5, 1.0 и 2.5 мкг/см<sup>3</sup>, соответственно.

Растворы хранят в холодильнике при температуре 4-6 °С в течение 14-ти дней.

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

**7.3. Установление градуировочной характеристики**

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (мВ·сек) от концентрации диметаклора 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 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 11 % 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.

#### 7.3.1.1. Колонка капиллярная HP-50, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, толщина пленки сорбента 0,25 мкм

Температура детектора: 320°C  
испарителя: 300°C

Температура термостата колонки программируемая. Начальная температура – 210°C, выдержка 8 мин, нагрев колонки со скоростью 25 градусов в минуту до температуры 260 °C, выдержка 5 мин.

Скорость газа 1 (азот): 30.0 см/сек, давление 132,7 кПа, поток 1.41 см<sup>3</sup>/мин.

Газ 2: деление потока 1 : 3.5 ; сброс 5.0 см<sup>3</sup>/мин

Ориентировочное время выхода диметаклора: 6 мин 28 с.

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

Температура детектора: 310°C  
испарителя: 280°C

Температура термостата колонки программируемая. Начальная температура – 90°C, выдержка 1 мин, нагрев колонки со скоростью 20 градусов в минуту до температуры 290 °C, выдержка 3 мин.

Скорость газа 1 (азот): 27.8 см/сек, давление 91,0 кПа, поток 1.0 см<sup>3</sup>/мин.

Газ 2: деление потока 1 : 5 ; сброс 5.0 см<sup>3</sup>/мин

Ориентировочное время выхода диметаклора: 10 мин 6 с.

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

Линейный диапазон детектирования: 0.25 – 2.5 нг.

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

Силикагель (фракция 0,25-0,5 мм, выделенная с применением набора лабораторных сит) промывают трижды смесью ацетон-диэтиловый эфир в объемном соотношении 1:1 (выдерживая на ультразвуковой бане по 4-5 мин), сушат в термостате при температуре 180-200 °С в течение 4-6 ч, далее проводят испытания силикагеля по п.п. 10.1 и 7.3.1., если обнаруживаются примеси мешающие определению действующего вещества, сорбент подвергают дополнительной очистке.

С этой целью, силикагель кипятят 3-4 часа с разбавленной азотной кислотой (1:3), промывают силикагель сначала горячей, затем холодной дистиллированной водой до нейтральной реакции промывных вод (контроль по индикаторной бумаге) и до отсутствия в промывных водах следов хлоридов (проба с нитратом серебра, отсутствие мути). Силикагель выдерживают в сушильном шкафу 10-12 ч при 180-200 °С.

#### ***7.5. 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.

#### ***7.6. Подготовка пробоотборной системы***

Силикагель рассеивают на ситах, выделяя фракцию 0,25-0,5 мм, заполняют им стеклянные U-образные трубки (помещая ~1,5 см<sup>3</sup> сорбента в каждую трубку), которые с обоих концов уплотняют гигроскопической ватой. Последовательно соединяют

заполненную стеклянную трубку и фильтр «синяя лента», помещенный в фильтродержатель. Систему герметизируют заглушками.

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

Вырезают салфетки (лоскуты) из белой бязи размером 10x10 см, затем их последовательно обрабатывают 5%-ным раствором углекислого натрия (при кипячении), водой до нейтральной реакции промывных вод, 2-хкратно 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, силикагеля 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 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 последовательные соединенные фильтр «синяя лента», помещенный в фильтродержатель, и U-образную стеклянную трубку, заполненную силикагелем.

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

## 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, помещая 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 смывов, помещенных в герметично закрытые емкости, в морозильной камере при температуре ниже – 15 °С - 30 дней.

## 10. Выполнение измерений

### 10.1. Воздух рабочей зоны

Экспонированный фильтр «синяя лента» переносят в химический стакан вместимостью 150 см<sup>3</sup>, заливают 10 см<sup>3</sup> ацетона, помещают на встряхиватель на 15 минут. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями ацетона объемом 10 см<sup>3</sup>, выдерживая на встряхивателе по 5 минут.

Силикагель из экспонированной стеклянной трубки переносят в химический стакан вместимостью 150 см<sup>3</sup>, заливают 10 см<sup>3</sup> смесью ацетон-этиловый эфир (8:2, по объему), помещают на встряхиватель на 10 минут. Растворитель сливают, силикагель дважды обрабатывают новыми порциями этой же смеси объемом 10 см<sup>3</sup>, выдерживая на встряхивателе по 5 минут.

Объединенные экстракты переносят (через воронку) в круглодонную колбу, упаривают на ротационном испарителе при темпе-

ратуре бани не выше 35 °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> ацетона 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 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 2 см<sup>3</sup> ацетона 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 диметаклора в хроматографируемом растворе.

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор с концентрацией 0,25 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют ацетоном (не более чем в 50 раз).

## **11. Обработка результатов анализа**

### ***11.1. Воздух рабочей зоны***

Концентрацию диметаклора в пробе воздуха (X), мг/м<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W/V_0 \text{, где}$$

C - концентрация диметаклора 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<sub>i</sub> - объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к стандартным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 20° С), дм<sup>3</sup>.

$$V_i = R \cdot P \cdot ut / (273 + T), \text{ где}$$

T - температура воздуха при отборе проб (на входе в аспиратор), град.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 ( $\bar{X}$ ) принимается среднее арифметическое результатов двух параллельных определений X<sub>1</sub> и X<sub>2</sub> ( $\bar{X} = (X_1 + X_2)/2$ ), расхождение между которыми не превышает значений норматива оперативного контроля сходимости (d):

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

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

где d - норматив оперативного контроля сходимости, мг/м<sup>3</sup>;

d<sub>отн.</sub> - норматив оперативного контроля сходимости, % (равен 10 %).

### *11.2. Смывы с кожных покровов*

Концентрацию диметаклора в пробе смыва X, мкг/смыв, рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W, \text{ где}$$

C - концентрация диметаклора 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 диметаклора в пробе воздуха рабочей зоны – менее 0,1 мг/м<sup>3</sup>; смыва – менее 0,5 мкг/смыв”\**

*\* - 0,1 мг/м<sup>3</sup>; 0,5 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 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».