

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

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций вредных веществ  
в воздухе рабочей зоны**

**Сборник методических указаний  
МУК 4.1.2692—4.1.2700—10**

**Выпуск 52**

ББК 51.21

ИЗ7

**ИЗ7 Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны. Вып. 52: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2011.—112 с.**

1. Методические указания подготовлены коллективом авторов Научно-исследовательского института медицины труда РАМН (Л. Г. Макеева – руководитель, Н. С. Горячев, Е. М. Малинина, Е. Н. Грицун, Н. М. Данилова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 10 июня 2010 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 2 августа 2010 г.

4. Введены в действие с 1 октября 2010 г.

5. Введены впервые.

**ББК 51.21**

Технический редактор Г. И. Климова

Подписано в печать 12.01.11

Формат 60x88/16

Тираж 200 экз.

Печ. л. 7,5

Заказ 3

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

## Содержание

Введение.....	4
Измерение массовых концентрации 3-[3-(4-бром-1,1-бифенил-4-ил)3-гидрокси-1-фенилпропил]-4-гидрокси-2Н-1-бензопиран-2-он (бромадиолон) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2692—10.....	5
Измерение массовых концентраций 3-[3-(4-бром-1,1-бифенил-4-ил)-1,2,3,4-тетрагидро-1-нафталин-енил]-4-гидрокси-2Н-1-бензопиран-2-он (бродифакум) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2693—10.....	17
Измерение массовых концентраций 2,3-дидегидро-3-деокситимидина (ставудин) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ): МУК 4.1.2694—10.....	28
Катализатора изомеризации лёгких бензиновых фракций СИ-2 (по диоксиду циркония) в воздухе рабочей зоны фотометрическим методом: МУК 4.1.2695—10.....	40
Измерение массовых концентрации пиретрума натурального очищенного концентрата (пиретрум) в воздухе рабочей зоны спектрофотометрическим методом: МУК 4.1.2696—10.....	53
Измерение массовых концентраций 1,3,5,7-тетраазатрицикло-[3.3.1.1]декана (гексаметилентетрамина, уротропина) в воздухе рабочей зоны спектрофотометрическим методом: МУК 4.1.2697—10.....	68
Измерение массовых концентраций 1,3-тиазол-5-илметил N-[(2S,3S,5S)-3-гидрокси-5[[[(2R)-3-метил-2[[метил-[(2-пропан-2-ил-1,3-тиазол-4-ил)метил]карбамоил]амино] бутаноил]амино]-1,6-дифенилгексан-2-ил]карбамата (ритонавир) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.2698—10.....	79
Измерение массовых концентраций 1-этоксипропан-2-ола (ЭП, этилпрокситол) в воздухе рабочей зоны методом газовой хроматографии: МУК 4.1.2699—10.....	89
Измерение массовых концентраций эндо-(±)-α-(гидроксиметил)бензолуксусной кислоты 8-метил-8-забицикло[3.2.1] окт-3-илового эфира, сульфата (2 : 1) (атропина сульфат) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ): МУК 4.1.2700—10.....	100
<i>Приложение 1.</i> Приведение объема воздуха к стандартным условиям.....	112
<i>Приложение 2.</i> Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям.....	112
<i>Приложение 3.</i> Указатель основных синонимов, технических, торговых и фирменных названий веществ.....	113
<i>Приложение 4.</i> Вещества, определяемые по ранее утверждённым «Методическим указаниям по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны».....	112

## Введение

Сборник Методических указаний «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (выпуск 52) разработан с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) и является обязательным при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник методические указания по контролю вредных веществ в воздухе рабочей зоны разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.016-79 «Воздух рабочей зоны. Требования к методикам измерения концентраций вредных веществ» с изм. № 1, ГОСТ 12.1.005—88 ССБТ «Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны», ГОСТ Р 8.563—96 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений» с изм. №1 и № 2, ГОСТ Р ИСО 5725-2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

Методики выполнены с использованием современных методов исследования, метрологически аттестованы и дают возможность контролировать концентрации химических веществ на уровне и ниже их ПДК и ОБУВ в воздухе рабочей зоны, установленных в гигиенических нормативах ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и ГН 2.2.5.2308—07 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и дополнениях к ним.

Методические указания по измерению массовых концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны предназначены для лабораторий «ФГУЗ ЦГ и Э», санитарных лабораторий промышленных предприятий при осуществлении контроля за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны, а также научно-исследовательских институтов и других заинтересованных министерств и ведомств.

**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 1 октября 2010 г.

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение массовых концентраций 3-[3-(4-бром-1,1-бифенил-4-ил)-1,2,3,4-тетрагидро-1-нафталин-1-ил]-4-гидрокси-2Н-1-бензопиран-2-он (бродифакум) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии\***

**Методические указания  
МУК 4.1.2693—10**

---

**1. Общие положения**

Настоящие методические указания устанавливают методику количественного химического анализа воздуха рабочей зоны для определения в нем бродифакума методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в диапазоне массовых концентраций 0,005—0,05 мг/м<sup>3</sup>. Погрешность измерений соответствует характеристикам, приведенным в табл. 1.

Методические указания аттестованы в соответствии с требованиями ГОСТ Р 8.563—96 с изм. №1, 2 и ГОСТ Р ИСО 5725-2002.

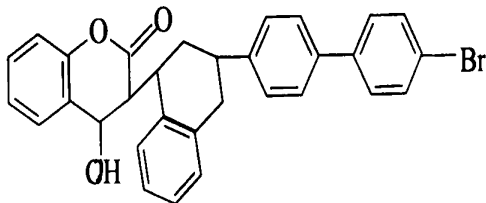
Аттестация МВИ проведена во ФГУП Всероссийском научно-исследовательском институте метрологической службы Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии. Свидетельство № 66-09

---

\* Методика разработана взамен МУК 4.1.1353—03, утв. 16.05.2003 Главным государственным санитарным врачом РФ Г. Г. Онищенко.

## 2. Характеристика вещества

### 2.1. Структурная формула



2.2. Эмпирическая формула  $C_{31}H_{23}BrO_3$

2.3 Молекулярная масса 523,45

2.4. Регистрационный номер CAS 56073-10-0

2.5. Физико-химические свойства

Бродифакум – белое кристаллическое вещество, температура плавления 228—232 °С, не растворим в воде, гексане, эфире, хорошо растворим в ацетоне, хлороформе, этаноле.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

### 2.6. Токсикологическая характеристика

Бродифакум является антикоагулянтом (нарушает свертываемость крови, повышает проницаемость сосудов).

Предельно допустимая концентрация (ПДК) бродифакума в воздухе рабочей зоны 0,01 мг/м<sup>3</sup>. Первый класс опасности.

## 3. Метрологические характеристики методики выполнения измерений

При соблюдении всех регламентных условий и проведении анализа в точном соответствии с данной методикой значение погрешности измерений (и ее составляющих) не превышает значений, приведенных в табл. 1.

Таблица 1

**Характеристики погрешности методики выполнения измерений**

Диапазон измерений массовой концентрации бродифакума, мг/м <sup>3</sup>	Показатель точности (границы относительной погрешности), ±δ, % при P = 0,95	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ <sub>r</sub> , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), σ <sub>R</sub> , %	Предел повторяемости, γ, %, P = 0,95, n = 2	Критическая разность для результатов анализа, полученных в двух лабораториях, CD <sub>0,95</sub> , % (n <sub>1</sub> = n <sub>2</sub> = 2)
От 0,005 до 0,015 вкл.	25	5	8	14	20
Св. 0,015 до 0,05 вкл.	13	3	5	8	13

**4. Метод измерений**

Измерение массовой концентрации бродифакума выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с УФ-детектированием

Измерение проводят при длине волны 280 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на фильтр.

Нижний предел измерений содержания бродифакума в анализируемом объеме пробы – 0,01 мкг.

Нижний предел измерения концентрации бродифакума в воздухе 0,005 мг/м<sup>3</sup> (при отборе 80 дм<sup>3</sup> воздуха).

Измерению не мешают сопутствующие вещества: триэтаноламин, триэтиленгликоль, а также сахар, мука.

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

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

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

Хроматограф жидкостный фирмы «Waters», США, модель М-996 с градиентной системой элюирования, автосэмплером и УФ-детектором 190-400 нм типа «диодная матрица». Колонка аналитическая, из нержавеющей стали, длиной 250 мм и внутренним диаметром 4,6 мм, заполненная Диасорбом-130 С-10-CN (размер частиц 7 мкм)

Аспирационное устройство ПУ 4Э ЗАО  
«Химко» № 14531—03 в Государственном  
реестре средств измерений

Весы лабораторные общего назначения  
модели ВЛА-200 с наибольшим пределом  
взвешивания 200 г

ГОСТ 24104—2001

Колбы мерные, 2-25-2, 2-100-2

ГОСТ 1770—74

Пипетки градуированные, 1-1-2-1, 1-1-2-2,  
1-1-2-5, 1-1-2-10

ГОСТ 29227—91

Цилиндры мерные, 3-100

ГОСТ 1770—74

Пробирки мерные с притертыми пробками  
П-2-10-0, 1ХС

ГОСТ 1770—74

Ротационный испаритель ИР-1М

с набором колб

ТУ 25-11-917—76

Фильтродержатель,

ТУ 95-72-05—77

Фильтры бумажные обеззоленные «синяя лента»  
диаметр фильтра 5,5 см

ТУ 6-09-1678—77

Бюксы стеклянные СВ 19/9, СВ 24/10

ГОСТ 25336—82

Палочки стеклянные

ГОСТ 25336—82

## 5.2. Реактивы

Бродифакум –продукт фирмы «Cipa Agroschimica»

Италия, с содержанием основного вещества не  
менее 95,0 % , сертификационный

№ 02960909

Ацетонитрил, квалификации «осч»

(для ВЭЖХ UV 200 нм),

ТУ 6-09-14-2167—84

О-фосфорная кислота, квалификации «хч»  
85 %,

ГОСТ 6552—80

Спирт метиловый, хч

ГОСТ 6995—67

Бидистиллированная вода

ТУ 6-09-2502—77

Хлороформ, ч

ТУ 6-09-4263—76

**Примечание.** Допускается применение других средств измерений, вспомо-  
гательных устройств, реактивов и материалов с техническими и метрологиче-  
скими характеристиками не хуже приведенных в разделе 5.

## 6. Требования безопасности

6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности,  
установленные для работы с токсичными, едкими и легковоспламеняю-  
щимися веществами по ГОСТ 12.1.007—76, ГОСТ 12.1.005—88.



6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ соблюдают требования противопожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и должны быть в наличии средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—90.

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

6.4. Помещение лаборатории должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и ГН 2.2.5.2308—07.

6.5. Обучение работающих безопасности труда по ГОСТ 12.0.004—90.

## **7. Требования к квалификации операторов**

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают лиц, имеющих высшее или специальное химическое образование, опыт работы в химической лаборатории, прошедших обучение и владеющих техникой хроматографического анализа, освоивших метод анализа в процессе тренировки и уложившихся в нормативы контроля.

## **8. Условия выполнения измерений**

8.1. Процессы приготовления растворов и подготовку проб к анализу проводят в следующих условиях:

- температура воздуха  $(20 \pm 5)$  °С,
- атмосферное давление (84—106) кПа
- относительная влажность воздуха не более 80 %.

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

## **9. Подготовка к выполнению измерений**

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

### ***9.1. Подготовка посуды***

Стеклянную посуду ополаскивают ацетоном для удаления органических примесей, несколько раз промывают водопроводной водой, заливают хромовой смесью и выдерживают один час. После этого посуду извлекают из хромовой смеси, ополаскивают несколько раз водопроводной, а затем дистиллированной водой и сушат в сушильном шкафу. Чистую посуду для анализа хранят в закрытом виде.

## 9.2. Приготовление растворов

9.2.1. Основной стандартный раствор бродифакума в хлороформе с массовой концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup> готовят растворением 0,0263 ± 0,0001 г бродифакума (с учётом % содержания основного вещества) в мерной колбе вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Раствор устойчив в течение трёх дней при хранении в холодильнике.

9.2.2. Рабочие стандартные растворы бродифакума № 1, 2, 3, 4, 5 и 6 с массовой концентрацией 40,0; 80,0; 160,0; 240,0; 320,0 и 400,0 мкг/см<sup>3</sup> готовят разбавлением основного стандартного раствора бродифакума хлороформом в мерных колбах вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Объем основного стандартного раствора ( $V$ , см<sup>3</sup>), необходимый для приготовления рабочих стандартных растворов бродифакума № 1, 2, 3, 4, 5 и 6 рассчитывают по формуле (1):

$$V = \frac{C_1 \cdot V_k}{X}, \text{ где} \quad (1)$$

$X$  – массовая концентрация бродифакума в основном стандартном растворе, мкг/см<sup>3</sup>;

$V_k$  – объем мерной колбы градуировочного раствора,  $V_k = 25$  см<sup>3</sup>;

$C_1$  – рабочий стандартный раствор (№ 1, 2, 3, 4, 5 и 6 с массовой концентрацией 40,0; 80,0; 160,0; 240,0; 320,0 и 400,0 мкг/см<sup>3</sup>)

Растворы устойчивы в течение трёх дней при хранении в холодильнике.

### 9.2.3. Приготовление элюента

Состав элюента: А – ацетонитрил : метанол = 1 : 1

В – ортофосфорная кислота 0,1 %-ная (по объёму) готовят в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> следующим образом: к 99,9 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды приливают 0,1 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты.

А : В = 95 : 5 (по объёму)

Элюент хранят в герметичной стеклянной посуде в холодильнике в течение месяца.

## 9.3. Подготовка прибора

Подготовку жидкостного хроматографа проводят в соответствии с руководством по эксплуатации.

### 9.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пиков (приборные единицы) от содержания бродифакума в граду-

ировочном объёме раствора, устанавливают по методу абсолютной калибровки по шести сериям растворов, по пять параллельных определений в каждой серии согласно таблице 2 следующим образом: на фильтр «синяя лента», помещённые в стаканчики, наносят по  $0,1 \text{ см}^3$  каждого стандартного раствора с массовой концентрацией 40,0; 80,0; 160,0; 240,0; 320,0 и 400,0 мкг/см<sup>3</sup>, что соответствует 4,0 мкг, 8,0 мкг, 16,0 мкг, 24,0 мкг, 32,0 мкг и 40,0 мкг. После чего фильтры подсушивают при комнатной температуре, затем заливают  $5,0 \text{ см}^3$  хлороформа и оставляют на 15 минут, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтр отжимают, раствор сливают в пробирку, а фильтр повторно заливают  $5,0 \text{ см}^3$  хлороформа и оставляют на 15 минут, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтр отжимают. Экстракты объединяют. Объём растворов доводят до  $10,0 \text{ см}^3$  хлороформом. Инжектируют в хроматограф по  $0,025 \text{ см}^3$  каждого из градуировочных растворов.

Таблица 2

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении бродифакума**

№ градуировочного раствора	Объём и номер рабочих стандартных растворов бродифакума, см <sup>3</sup>	Объём хлороформа, см <sup>3</sup>	Содержание бродифакума в хроматографируемом объёме градуировочных растворов, мкг
1	0,0	10,0	0,0
2	0,1 см <sup>3</sup> раствор № 1	10,0	0,01
3	0,1 см <sup>3</sup> раствор № 2	10,0	0,02
4	0,1 см <sup>3</sup> раствор № 3	10,0	0,04
5	0,1 см <sup>3</sup> раствор № 4	10,0	0,06
6	0,1 см <sup>3</sup> раствор № 5	10,0	0,08
7	0,1 см <sup>3</sup> раствор № 6	10,0	0,1

Градуировочные растворы устойчивы в течение суток при хранении в холодильнике.

Инжектируют в хроматограф по  $0,025 \text{ см}^3$  каждого из градуировочных растворов.

По полученным данным строят градуировочную характеристику зависимости площади пика (усл. ед. · с) от содержания бродифакума в хроматографируемом объёме (мкг).

Условия хроматографирования градуировочных смесей и анализируемых проб:

Температура термостата колонки	20 °С
Скорость подачи элюента	0,7 см <sup>3</sup> /мин
Длина волны УФ-детектора	280 нм
Объём вводимой пробы	0,025 см <sup>3</sup>
Время удерживания бродифакума	4мин 54 сек.

### 9.5. Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировки проводят не реже 1 раза в три месяца, а также при смене реактивов или изменении условий анализа. Один раз в год градуировочную характеристику устанавливают заново.

Для контроля стабильности используют вновь приготовленные градуировочные растворы с массовой концентрацией исследуемого вещества в начале, середине и в конце диапазона измерений, которые анализируют в точном соответствии с прописью методики.

Градуировочную характеристику считают стабильной, если для каждого контрольного образца выполняется условие (2)

$$\frac{|S_{изм} - S_{сп}|}{S_{сп}} \leq K_{сп}, \quad (2)$$

где  $S_{изм}$ ,  $S_{сп}$  – значение площади пика (усл. ед. · с) бродифакума в образце для контроля, измеренное и найденное по градуировочной характеристике соответственно;

$K_{сп}$  – норматив контроля,  $K_{сп} = 0,5 \cdot \delta$ .

где  $\pm \delta$  – границы относительной погрешности, %, (табл. 1).

Если условие стабильности не выполняется только для одного образца, то повторно анализируют этот образец для исключения результата, содержащего грубую ошибку.

Если градуировка нестабильна, выясняют причины нестабильности и повторяют контроль стабильности с использованием других образцов для градуировки, предусмотренных методикой. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики ее устанавливают заново.

### 9.6. Отбор проб воздуха

Отбор проб проводят с учётом требований ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей

зоны» и Руководства Р. 2.2.2006–05 (прилож. 9) «Общие методические требования к организации и проведения контроля содержания вредных веществ в воздухе рабочей зоны», раздел 2 Контроль соответствия максимальным ПДК.

Воздух с объёмным расходом 10 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через фильтр «синяя лента», помещённый в фильтродержатель.

Для измерения ½ ПДК бродифакума необходимо отобрать 80 дм<sup>3</sup> воздуха. Фильтры с отобранной пробой хранят в бюксах в холодильнике в течение недели.

## 10. Выполнение измерений

После отбора пробы фильтр помещают в химический бюкс вместимостью 25 см<sup>3</sup> и добавляют 5,0 см<sup>3</sup> хлороформа, помешивая при этом стеклянной палочкой в течение 15 минут, затем фильтр тщательно отжимают, раствор сливают в другой бюкс. Фильтр повторно обрабатывают 5,0 см<sup>3</sup> хлороформа, снова тщательно отжимают и удаляют. Экстракты объединяют и переносят в остродонную колбу со шлифом. Колбу присоединяют к ротационному испарителю и упаривают растворитель при температуре не выше 50 °С досуха. Сухой остаток в колбе растворяют в 1,0 см<sup>3</sup> хлороформа. Для анализа отбирают 0,025 см<sup>3</sup> полученного раствора. Хроматографический анализ выполняют в тех же условиях, что и хроматографирование градуировочных растворов.

Регистрируют не менее двух хроматограмм для каждой пробы.

Количественное определение бродифакума (в мкг) в анализируемом объёме раствора пробы проводят по предварительно построенной градуировочной зависимости.

## 11. Обработка результатов измерений

11.1. Массовую концентрацию бродифакума в воздухе рабочей зоны  $C$ , (мг/м<sup>3</sup>) вычисляют по формуле (3)

$$C = \frac{a \cdot B}{b \cdot V_{20}}, \text{ где} \quad (3)$$

$a$  – содержание бродифакума в анализируемом объёме раствора пробы, найденное по градуировочной характеристике, мкг;

$B$  – общий объём раствора пробы, см<sup>3</sup>; (1 см<sup>3</sup>)

$b$  – хроматографируемый объём раствора пробы, см<sup>3</sup>;

$V_{20}$  – объём воздуха, отобранный для анализа (дм<sup>3</sup>) и приведенного к стандартным условиям (см. прилож. 1)

11.2. За результат измерений принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости (4)

$$\frac{2 \cdot |C_1 - C_2| \cdot 100}{(C_1 + C_2)} \leq r, \text{ где} \quad (4)$$

$C_1, C_2$  – результаты параллельных определений массовой концентрации бродифакума в воздухе рабочей зоны,  $\text{мг/м}^3$ ;

$r$  – значение предела повторяемости, % (табл. 1).

Если условие (4) не выполняется, выясняют причины превышения предела повторяемости, устраняют их и повторяют выполнение измерений в соответствии с требованиями МВИ.

## 12. Оформление результатов измерения

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

$$\bar{C} \pm 0,01 \cdot \delta \cdot \bar{C}, \text{ при } P = 0,95, \text{ где}$$

$\bar{C}$  – среднее арифметическое значение результатов  $n$  определений, признанных приемлемыми по 11.2,  $\text{мг/м}^3$ .

$\pm \delta$  – границы относительной погрешности измерений, % (табл. 1).

В случае, если полученный результат измерений ниже нижней (выше верхней) границы диапазона измерений, то производят следующую запись в журнале: «массовая концентрация бродифакума менее  $0,005 \text{ мг/м}^3$  (более  $0,05 \text{ мг/м}^3$ )».

## 13. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

13.1 Проверку приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости проводят:

а) при возникновении спорных ситуаций между двумя лабораториями;

б) при проверке совместимости результатов измерений, полученных при сличительных испытаниях (при проведении аккредитации лабораторий и инспекционного контроля).

13.2. Для проведения проверки приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости каждая лаборатория использует пробы, оставленные на хранение.

13.3 Приемлемость результатов измерений, полученных в двух лабораториях оценивают сравнением разности этих результатов с критической разностью  $CD_{0,95}$  по формуле (5)

$$\frac{2 \cdot |C_{cp1} - C_{cp2}| \cdot 100}{(C_{cp1} + C_{cp2})} \leq CD_{0,95}, \text{ где} \quad (5)$$

$C_{cp1}$ ,  $C_{cp2}$  – средние значения массовой концентрации, полученные в первой и второй лабораториях, мг/м<sup>3</sup>.

$CD_{0,95}$  – значение критической разности, % (табл. 1).

Если критическая разность не превышена, то приемлемы оба результата измерений, проводимых двумя лабораториями, и в качестве окончательного результата используют их среднеарифметическое значение. Если критическая разность превышена, то выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6 (5.3.3).

При разногласиях руководствуются ГОСТ Р ИСО 5725 – 6 (5.3.4).

#### **14. Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории**

Контроль качества результатов измерений в лаборатории при реализации методики осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6, используя контроль стабильности среднеквадратического (стандартного) отклонения повторяемости по 6.2.2 ГОСТ Р ИСО 5725-6 и показателя правильности по 6.2.4 ГОСТ Р ИСО 5725-6.

Проверку стабильности осуществляют с применением контрольных карт Шухарта.

Периодичность контроля стабильности результатов выполнения измерений регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

Рекомендуется устанавливать контролируемый период так, чтобы количество результатов контрольных измерений было от 20 до 30.

При неудовлетворительных результатах контроля, например, при превышении

предела действия или регулярном превышении предела предупреждения, выясняют причины этих отклонений, в том числе проводят смену реактивов, проверяют работу оператора.

#### **15. Нормы затрат времени на анализ**

Для проведения серии анализов из шести проб требуется 2 часа.

Методические указания разработаны: НИИ медицины труда РАМН (Грицун Е. Н.)

### Приведение объёма воздуха к стандартным условиям

Приведение объёма воздуха к стандартным условиям при температуре 293 К (20 °С) и атмосферном давлении 101,33 кПа (760 мм рт.ст.):

$$V_{20} = \frac{V_t \cdot 293 \cdot P}{(273 + t) \cdot 101,33}, \text{ где}$$

$V_t$  – объём воздуха, отобранный для анализа,  $\text{дм}^3$ ;

$P$  – барометрическое давление, кПа (101,33 кПа = 760 мм рт. ст.);

$t$  – температура воздуха в месте отбора пробы, °С.

Для удобства расчёта  $V_{20}$  следует пользоваться таблицей коэффициентов (прилож. 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить  $V_t$  на соответствующий коэффициент.

### Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

Давление P, кПа/мм рт. ст.										
t °С	97,33/ 730	97,86/734	98,4/ 738	98,93/742	99,46/ 746	100/ 750	100,53/754	101,06/758	101,33/760	101,86/764
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	1,1899	1,1963	1,2026	1,2058	1,2122
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1862	1,1925
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1673	1,1735
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1460	1,1490	1,1551
-14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1313	1,1373
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0936	1,0994	1,1053	1,1112	1,1141	1,1200
-6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0974	1,1032
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0812	1,0869
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	1,0789
+2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0655	1,0712
+6	1,0087	1,0143	1,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557
+10	0,9944	0,9999	0,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0353	1,0407
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0209	1,0263
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9830	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0069	1,0122
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9763	0,9816	0,9868	0,9921	0,9974	1,0000	1,0053
+22	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0,9749	0,9800	0,9853	0,9906	0,9932	0,9985
+24	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	0,9917
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785
+30	0,9288	0,9339	0,9391	0,9440	0,9432	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723
+34	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9519	0,9544	0,9595
+38	0,9049	0,9099	0,9149	0,9199	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471



**Указатель основных синонимов, технических,  
торговых и фирменных названий веществ**

	стр.
Атропин сульфат .....	99
Бродифакум.....	17
Бромадиолон .....	5
Гексаметилентетрамин .....	67
Диоксид циркония.....	40
Пиретрум.....	52
Ритонавир.....	78
Ставудин .....	28
Уротропин.....	67
ЭП.....	88
Этилпрокситол.....	88

**Вещества, определяемые по ранее утверждённым  
«Методическим указаниям по измерению концентраций  
вредных веществ в воздухе рабочей зоны»**

Название вещества	Ссылка на опубликованные методические указания
1. Препарат «Кормофит»	Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций фитолиазы в воздухе рабочей зоны МУК 4.1.1640—03, дата ут. 29 июня 2003 г., вып. 42, М., 2006, стр. 212
2. Фирменный препарат «Конзим»	Фотометрическое измерение массовых концентраций эндо-1,3в-ксилазазы (ксилазазы) в воздухе рабочей зоны МУК 4.1.1642—03, дата утв. 29 июня 2003 г., вып. 42, М., 2006, стр. 231
3. Препарат «Имудон»	Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций $\alpha$ -4-О-4-0- $\alpha$ -D-галактопиранозил- $\alpha$ -D-глюкозы моногидрата (лактоза моногидрат, лактоза, молочный сахар) в воздухе рабочей зоны МУК 4.1.1687—03, дата утв. 29 июня 2003 г., вып. 44, М., 2007, стр. 81