

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.3312—4.1.3321—15**

Выпуск 57

Издание официальное

Москва • 2016

**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 4.1.3312—4.1.3321—15**

Выпуск 57

ББК 51.24

ИЗ7

ИЗ7 Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний. Вып. 57.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2016.—116 с.

ISBN 978—5—7508—1515—9

1. Подготовлены коллективом авторов ФГБНУ «Научно-исследовательский институт медицины труда» (Л. Г. Макеева – руководитель, Н. С. Горячев, Е. М. Малинина, Е. Н. Грицун, Н. Л. Полуэктова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

3. Утверждены руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 24 декабря 2015 г.

4. Введены впервые.

ББК 51.24

Ответственный за выпуск Н. В. Митрохина

Редакторы Л. С. Кучурова
Компьютерная верстка Е. В. Ломановой

Подписано в печать 26.12.16

Формат 60x84/16

Тираж 125 экз.

Печ. л. 7,25
Заказ 98

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
отделением издательского обеспечения отдела научно-методического обеспечения
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора
117105, Москва, Варшавское ш., 19а

Реализация печатных изданий, тел./факс: 8 (495) 952-50-89

© Роспотребнадзор, 2016

© Федеральный центр гигиены и
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2016

Содержание

Введение	4
Методика измерений массовой концентрации 3-бензоил-альфа-метилбензолуксусной кислоты (КЕТОПРОФЕН) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3312—15	5
Методика измерений массовой концентрации 4-гидрокси-3-[1,2,3,4-тетрагидро-3-[4-(4-триформетилбензоилокси)фенил]-1-нафтилкумарина, смесь (1R, 3R)- и (1R, 3S)-изомеров (ФЛОКУМАФЕН) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ): МУК 4.1.3313—15 ... 15	15
Методика измерений массовой концентрации 40-О-(2-гидроксиэтил)-рапамидина (ЭВЕРОЛИМУС) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3314—15	26
Методика измерений массовой концентрации 7-[[6-О-(6-дезоксид-α-L-маннопиранозил)-β-D-глюко-пиранозил]окси]-5-гидрокси-2-(3-гидрокси-4-метоксифенил)-4Н-1-бензопиран-4-она (диосмин), 7-[[6-О-(6-дезоксид-α-L-маннопиранозил)-β-D-глюко-пиранозил]окси]-5-гидрокси-2,3-дигидро-2-(3-гидрокси-4-метоксифенил)-4Н-1-бензопиран-4-она (гесперидин) (ДЕТРАЛЕКС, очищенная микронизированная флавоноидная фракция, состоящая из диосмина (90 %) и флавоноидов в пересчете на гесперидин (10 %) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3315—15	39
Методика измерений массовой концентрации 3-[3-[[{(7S)-3,4-диметоксибицикло[4.2.0]окта-1,3,5-триен-7-ил]метил}(метил)амино]пропил]-7,8-диметокси-1,3,4,5-тетрагидро-2Н-3-бензазепин-2-она гидрохлорида (ИВАБРАДИНА ГИДРОХЛОРИД, КОРАКСАН) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3316—15	50
Методика измерений массовой концентрации [(1R)-3-метил-1-[[{(2S)-1-оксо-3-фенил-2-[[пиразинилкарбонил]амино]пропил]амино]бутил]бороновой кислоты (БОРТЕЗОМИБ) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3317—15	60
Методика измерений массовой концентрации 4-[(4-Метил-1-пиперазинил)метил]-N-[4-метил-3-[4-(3-пиридинил)-2-пиримидинил]амино]фенил]бензамида монометилсульфонат (ИМАТИНИБАЗ МЕЗИЛАТ) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3318—15	71
Методика измерений массовой концентрации 6-О-метилэритромицина (КЛАРИТРОМИЦИН) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3319—15	83
Методика измерений массовой концентрации N-(1-оксопентил)-N-[[2'-(1Н-тетразол-5-ил)][1,1'-бифенил]-4-ил]метил]-L-валина (ВАЛСАРТАН) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3320—15	93
Методика измерений массовой концентрации (±)-4'-циано-α,α,α-трифтор-3-[(4-фторфенил)сульфонил]-2-гидрокси-2-метил-м-пропионотолуида (БИКАЛУТАМИД) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3321—15	103
<i>Приложение 1. Приведение объема воздуха к стандартным условиям</i>	114
<i>Приложение 2. Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям</i>	115
<i>Приложение 3. Указатель основных синонимов, технических, торговых и фирменных названий веществ</i>	116

Введение

Сборник методических указаний «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (выпуск 57) 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» с изм. 1, ГОСТ Р 8.563—09 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики (методы) измерений», ГОСТ Р ИСО 5725—02 «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 центров гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 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

А. Ю. Попова

24 декабря 2015 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Методика измерений массовой концентрации
4-[(4-Метил-1-пиперазинил)метил]-N-[4-метил-3-[[4-(3-
пиридирил)-2-пиримидинил]амино]фенил]бензамида
монометилсульфонат (ИМАТИНИБА МЕЗИЛАТ)
в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной
жидкостной хроматографии**

**Методические указания
МУК 4.1.3318—15**

Свидетельство о государственной метрологической аттестации
№ 01.00225/205-5-15.

1. Назначение и область применения

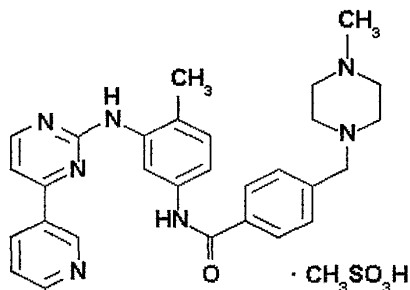
Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода высокоэффективной жидкостной хроматографии для измерений массовой концентрации иматиниба мезилата в воздухе рабочей зоны в диапазоне массовых концентраций 0,001—0,01 мг/м³.

Методические указания носят рекомендательный характер.

2. Характеристика вещества

2.1. Физико-химические свойства

Иматиниба мезилат



Эмпирическая формула: $C_{29}H_{31}N_7O \cdot CH_4SO_3$.

Молекулярная масса: 589,7.

Регистрационный номер CAS: 220127-57-1.

Иматиниба мезилат – белый или почти белый кристаллический порошок с температурой плавления 222—227 °С, легко растворим в воде, умеренно растворим в метаноле.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.2. Токсикологическая характеристика

Иматиниба мезилат – противолейкозный цитостатический препарат, умеренно опасен при поступлении внутрь, может оказывать местное раздражающее действие на кожу и слизистые оболочки, оказывает выраженное системное токсическое действие на организм (гематотоксическое, нейротоксическое, гепатотоксическое и нефротоксическое), обладает иммунодепрессивным, тератогенным, мутагенным и канцерогенным действием, нарушает репродуктивную функцию.

Для иматиниба мезилата ПДК в воздухе рабочей зоны не устанавливается, в перечень ПДК иматиниба мезилат вносится с пометкой «++», 1 класс опасности. Контроль иматиниба мезилата в воздухе рабочей зоны следует проводить на уровне чувствительности метода не менее 0,001 мг/м³.

3. Погрешность измерений

При соблюдении всех регламентированных условий и проведении анализа в точном соответствии с данной методикой при выполнении измерений массовой концентрации иматиниба мезилата метрологические характеристики не превышают значений, представленных в табл. 1 (при доверительной вероятности $P = 0,95$).

Таблица 1

Метрологические характеристики

Диапазон измерений массовой концентрации иматиниба мезилата, мг/м ³	Показатель точности (границы относительной погрешности), $\pm\delta$, % при $P = 0,95$	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Предел повторяемости, r , %, $P = 0,95$, $n = 2$	Критическая разность для результатов анализа, полученных в двух лабораториях, $CD_{0,95}$, % ($n_1 = n_2 = 2$)
От 0,0010 до 0,005 вкл.	25	8	10	22	23
Св.0,005 до 0,010 вкл.	21	5	8	14	20

4. Метод измерений

Измерение массовой концентрации иматиниба мезилата выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с ультрафиолетовым спектрофотометрическим (УФ) детектированием. Метод основан на разделении иматиниба мезилата и других компонентов анализируемой смеси на хроматографической колонке, заполненной сорбентом с последующей регистрацией иматиниба мезилата с помощью ультрафиолетового детектора. Сигнал детектора прямо пропорционален концентрации иматиниба мезилата.

Измерение проводят при длине волны 230 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на аналитические аэрозольные фильтры.

Минимально определяемое количество иматиниба мезилата в анализируемом объеме раствора пробы – 0,005 мкг.

Нижний предел измерения массовой концентрации иматиниба мезилата в воздухе 0,001 мг/м³ (при отборе 1 000 дм³ воздуха).

Метод специфичен в условиях приготовления препаративных форм на основе иматиниба мезилата. Измерению не мешают вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, кросповидон, аэросил (кремния диоксид коллоидный), магния стеарат.

5. Средства измерений, реактивы, вспомогательные устройства и материалы

5.1. Средства измерений

Хроматограф жидкостный с градиентной системой элюирования, автосемплером, ультрафиолетовым детектором и с термостатом колонки

Колонка аналитическая, размером 150 мм × 4,6 мм, заполненная обращеннофазным сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами C18, с размером частиц 5,0 мкм
 Весы лабораторные 2-го класса точности, с наибольшим пределом взвешивания 200 г, диапазон взвешивания по шкале 1—100 мг, цена деления шкалы 1 мг, погрешность взвешивания по шкале ± 0,15 мг

Набор гирь

Аспирационное устройство трехканальное с диапазоном расхода 40,0—200 дм³/мин с пределом допустимой погрешности ± 5 %

Колбы мерные, 2-50-2, 2-500-2, 2-1000-2

Пипетки 1-1-2-1, 1-1-2-5, 1-1-2-10

Пробирки мерные с притертыми пробками

П-2-10-0, 1ХС

Цилиндры мерные, 3-100, 3-500, 3-1000

Секундомер

ГОСТ OIML R 76-1—11

ГОСТ OIML R 111-1

ТУ 4215-000-11696625—03

ГОСТ 1770—74

ГОСТ 29227—91

ГОСТ 1770—74

ГОСТ 1770—74

ГОСТ 5072—79

Примечание. Допускается использование средств измерений с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

5.2. Реактивы

Иматиниба мезилат с содержанием основного вещества не менее 98,0 % в пересчете на сухое вещество

Ацетонитрил, осч

Спирт метиловый, хч

Натрий дигидрофосфат, ч

Триэтиламин, ч

Вода дистиллированная

Вода особо чистая

НД 42-11729—06

ТУ 6-09-14-2167—84

ГОСТ 6995—77

ГОСТ 245—76

ТУ 6-09-1496—77

ГОСТ 6709—72

ТУ 6-09-2502—77

Примечание. Допускается использование реактивов с более высокой квалификацией.

5.3. Вспомогательные устройства и материалы

Фильтры аналитические аэрозольные гидрофильные на основе ацетилцеллюлозы с площадью рабочей поверхности 20 см ² (фильтры)	ТУ 95-1892—89
Фильтродержатели	ТУ 95.72.05—77
Мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм	ТУ 9471-002-10471723—03
Бюксы стеклянные, СВ 24/10	ГОСТ 25336—82
Палочки стеклянные	ГОСТ 25336—82
Воронки химические	ГОСТ 25336—82
Ультразвуковая ванна УВМ-5	ТУ 25-7401
Иономер лабораторный с пределом рН от -1 до + 19 ед.	ГОСТ 22261—76
Дистиллятор	ГОСТ Р 50444
Шкаф сушильный	ТУ 61-1-721—79

Примечание. Допускается применение оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

6. Требования безопасности

6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работы с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.007—76, ГОСТ 12.1.005—88 с изменением 1.

6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ должны соблюдаться требования противопожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—91. Должны быть в наличии средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—90. Необходимо провести обучение работающих правилам безопасности труда согласно ГОСТ 12.0.004—90.

6.3. При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019—09 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.

7. Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений и обработке их результатов допускается специалист, имеющий высшее образование, опыт работы в химической лаборатории, прошедший обучение и владеющий техникой анализа методом высокоэффективной жидкостной хроматографии, освоивший метод

анализа в процессе тренировки и уложившийся в нормативы оперативно-го контроля при проведении процедур контроля погрешности анализа.

8. Требования к условиям измерений

8.1. Условия приготовления растворов и подготовки проб к анализу:

- температура воздуха $(20 \pm 5) \text{ }^\circ\text{C}$;
- атмосферное давление $(84\text{—}106) \text{ кПа}$;
- относительная влажность воздуха, не более 80 %.

8.2. Выполнение измерений с использованием жидкостного хроматографа проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

9. Подготовка к выполнению измерений

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

9.1. Приготовление растворов

9.1.1. Основной раствор иматиниба мезилата с массовой концентрацией $1\,000 \text{ мкг/см}^3$ готовят растворением $(0,05000 \pm 0,00015) \text{ г}$ иматиниба мезилата в смеси ацетонитрила и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) в мерной колбе вместимостью 50 см^3 . Растворы устойчивы в течение 7 дней при температуре не более $8 \text{ }^\circ\text{C}$.

9.1.2. Рабочий раствор иматиниба мезилата № 1 с массовой концентрацией 100 мкг/см^3 готовят разбавлением $5,0 \text{ см}^3$ основного раствора иматиниба мезилата смесью ацетонитрила и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) в мерной колбе вместимостью 50 см^3 . Растворы устойчивы в течение 7 дней при температуре не более $8 \text{ }^\circ\text{C}$.

9.1.3. Рабочий раствор иматиниба мезилата № 2 с массовой концентрацией 10 мкг/см^3 готовят разбавлением $5,0 \text{ см}^3$ рабочего раствора иматиниба мезилата № 1 смесью ацетонитрила и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) в мерной колбе вместимостью 50 см^3 . Растворы устойчивы в течение 7 дней при температуре не более $8 \text{ }^\circ\text{C}$.

9.1.4. Приготовление смеси воды особо чистой и ацетонитрила в соотношении 1 : 1 (по объему).

В мерной колбе вместимостью 500 см^3 смешивают 250 см^3 ацетонитрила и 250 см^3 воды особо чистой. Смесь хранят в герметичной стеклянной посуде в холодильнике в течение 1 месяца.

9.1.5. Приготовление раствора А.

В мерной колбе вместимостью 500 см^3 смешивают 300 см^3 спирта метилового и 200 см^3 ацетонитрила. Раствор А хранят в герметичной стеклянной посуде в холодильнике в течение 1 месяца.

9.1.6. Приготовление подвижной фазы.

В мерную колбу вместимостью 1 000 см³ помещают 1,65 г натрия дигидрофосфата и растворяют в 550 см³ воды особо чистой, доводят до рН 8,0 триэтиламинол, прибавляют 450 см³ раствора А и перемешивают. Перед использованием подвижную фазу фильтруют через мембранный фильтр с размером пор 0,45 мкм и дегазируют.

Подвижную фазу хранят в герметичной стеклянной посуде при температуре не более 8 °С в течение 1 месяца.

9.2. Подготовка жидкостного хроматографа

Подготовку жидкостного хроматографа проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

Проверка пригодности хроматографической системы.

Хроматографическая система считается пригодной, если выполняется следующее условие: относительное стандартное отклонение, рассчитанное для площади пика иматиниба мезилата, должно быть не более 2 %.

9.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пиков (приборные единицы) от содержания иматиниба мезилата в хроматографируемом объеме градуировочных растворов, устанавливают по методу абсолютной калибровки по шести сериям измерений по шести концентрациям вещества в каждой серии растворов согласно табл. 2.

Таблица 2

Растворы для установления градуировочной характеристики при определении иматиниба мезилата

№ градуировочного раствора	Объем рабочего раствора № 1 с концентрацией иматиниба мезилата 100 мкг/см ³ , см ³	Объем рабочего раствора № 2 с концентрацией иматиниба мезилата 10 мкг/см ³ , см ³	Содержание иматиниба мезилата на фильтре, мкг	Массовая концентрация иматиниба мезилата в градуировочном растворе, мкг/см ³	Содержание иматиниба мезилата в хроматографируемом объеме градуировочных растворов, мкг
1	0,00	0,0	0,0	0,0	0,00
2	0,00	0,1	1,0	0,1	0,005
3	0,00	0,2	2,0	0,2	0,010
4	0,00	0,3	3,0	0,3	0,015
5	0,05	0,0	5,0	0,5	0,025
6	0,08	0,0	8,0	0,8	0,040
7	0,10	0,0	10,0	1,0	0,050

Градуировочные растворы устойчивы в течение суток.

На фильтры, помещенные в бюксы, пипеткой вместимостью 1 см³ наносят рабочий раствор иматиниба мезилата № 1 с массовой концентрацией 100 мкг/см³ и рабочий раствор иматиниба мезилата № 2 с массовой концентрацией 10 мкг/см³ в соответствии с табл. 2. Фильтры подсушивают при комнатной температуре и с помощью пипетки вместимостью 5 м³ приливают по 5 см³ смеси ацетонитрила и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) и оставляют на 10 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтры тщательно отжимают, растворы сливают в пробирки мерные вместимостью 10 см³. Фильтры повторно обрабатывают 5 см³ смеси ацетонитрила и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему) и оставляют на 10 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой, затем фильтры тщательно отжимают и удаляют. Растворы сливают в те же пробирки и доводят объем до 10,0 см³ смесью ацетонитрила и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему). Далее растворы фильтруют через мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм в хроматографические вials.

Инжектируют в хроматограф по 0,05 см³ каждого из градуировочных растворов.

По полученным данным строят градуировочную характеристику зависимости площади пика (приборные единицы) от содержания иматиниба мезилата в хроматографируемом объеме (мкг).

9.4. Условия хроматографирования градуировочных смесей и анализируемых проб

Длина волны детектора	230 нм
Объем вводимой пробы	0,05 см ³
Температура колонки	(30 ± 2) °С
Расход подвижной фазы	1,0 см ³ /мин
Температура автосемплера	25 °С
Время удерживания иматиниба мезилата	14,7 мин ± 2 %
Подвижная фаза с рН 8,0, содержащая 1,65 г натрия дигидрофосфата, 550 см ³ воды особо чистой, 450 см ³ раствора А.	

Допускается изменять профиль градиента для достижения соответствия критериям пригодности хроматографической системы.

9.5. Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят не реже 1 раза в три месяца, а также при смене реактивов или изменении условий анализа.

Для контроля стабильности используют вновь приготовленные градуировочные растворы с массовой концентрацией исследуемого вещества в начале, середине и в конце диапазона измерений по п. 9.3 и анализируют в точном соответствии с методикой.

Градуировочную характеристику считают стабильной, если для каждого контрольного образца выполняется условие:

$$\frac{|S_{изм} - S_{сп}|}{S_{сп}} \cdot 100 \leq K_{сп}, \text{ где} \quad (1)$$

$S_{изм}$, $S_{сп}$ – значение площади пика (приборные единицы) иматиниба мезилата 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 выполняют повторное измерение этого образца с целью исключения результата, содержащего грубую ошибку.

Если градуировочная характеристика не стабильна, выясняют причины нестабильности и повторяют контроль стабильности с использованием других образцов для градуировочной характеристики, предусмотренной методикой. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики прибор градуируют заново.

9.6. Отбор проб воздуха

Отбор проб следует проводить с учетом требований ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» (с изменением 1) и Руководства Р.2.2.2006—05 (приложение 9, обязательное) «Общие методические требования к организации и проведению контроля содержания вредных веществ в воздухе рабочей зоны», раздел 2 «Контроль соответствия максимальным ПДК».

Одновременно отбирают две параллельные пробы.

Воздух аспирируют через фильтр, помещенный в фильтродержатель, снабженный металлической сеткой. Для определения массовой концентрации иматиниба мезилата на уровне $0,001 \text{ мг/м}^3$ необходимо отобрать не менее $1\,000 \text{ дм}^3$ воздуха в течение 10 мин.

Отобранные пробы хранят в бюксе в течение трех суток.

10. Выполнение измерений

Фильтр с отобранной пробой помещают в бюкс, приливают 5 см^3 смеси ацетонитрила и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объе-

му) и оставляют на 10 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтр тщательно отжимают, раствор сливают в мерную колбу вместимостью 10 см³. Фильтр повторно обрабатывают 5 см³ смеси ацетонитрила и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему), оставляют на 10 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой, затем фильтр тщательно отжимают и удаляют. Растворы объединяют и доводят объем до 10,0 см³ смесью ацетонитрила и воды особо чистой в соотношении 1 : 1 (по объему).

Далее растворы фильтруют через мембранный фильтр с диаметром пор 0,45 мкм в хроматографические виалы.

Хроматографический анализ выполняют в тех же условиях, что и хроматографирование градуировочных растворов.

Регистрируют не менее двух хроматограмм для каждой пробы, соблюдая все условия, требуемые для градуировки хроматографической системы.

Количественное определение содержания иматиниба мезилата (в мкг) в анализируемом объеме раствора пробы проводят по предварительно построенной градуировочной характеристике.

11. Вычисление результатов измерений

Массовую концентрацию иматиниба мезилата в воздухе рабочей зоны C , мг/м³, вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a \cdot B}{b \cdot V_{20}}, \text{ где} \quad (2)$$

a – содержание иматиниба мезилата в хроматографируемом объеме раствора пробы, найденное по градуировочной характеристике, мкг;

B – общий объем раствора пробы, см³;

b – хроматографируемый объем раствора пробы, см³;

V_{20} – объем воздуха, отобранный для анализа (дм³) и приведенный к стандартным условиям (прилож. 1).

За результат измерений принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости:

$$\frac{2 \cdot |C_1 - C_2| \cdot 100}{(C_1 + C_2)} \leq r, \text{ где} \quad (3)$$

C_1, C_2 – результаты параллельных определений массовой концентрации иматиниба мезилата в воздухе рабочей зоны, мг/м³;

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

Если условие (3) не выполняется, выясняют причины превышения предела повторяемости, устраняют их и повторяют выполнение измерений в соответствии с требованиями методики измерений.

12. Оформление результатов анализа

Результат количественного химического анализа 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, мг/м³;

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

Если полученный результат измерений ниже нижней (выше верхней) границы диапазона измерений, то производят следующую запись в журнале: «*массовая концентрация иматиниба мезилата менее 0,001 мг/м³ (более 0,01 мг/м³)*».

13. Контроль результатов измерений

13.1. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

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).

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

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

$$\frac{2 \cdot |C_{cp1} - C_{cp2}| \cdot 100}{(C_{cp1} + C_{cp2})} \leq CD_{0,95}, \text{ где} \quad (4)$$

C_{cp1} , C_{cp2} – средние значения массовой концентрации иматиниба мезилата, полученные в первой и второй лабораториях, мг/м³;

$CD_{0,95}$ – 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—02 (п. 5.3.3).

При разногласиях руководствуются ГОСТ Р ИСО 5725-6—02 (п. 5.3.4).

13.2. 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—02, используя контроль стабильности среднеквадратического (стандартного) отклонения повторяемости по п. 6.2.2 ГОСТ Р ИСО 5725-6—02 и показателя правильности по п. 6.2.4 ГОСТ Р ИСО 5725-6—02.

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.

Разработаны сотрудниками ООО «Алгاما» (Сергеюк Н.П.), ГБОУ ВПО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России (Иванов Н.Г.), АО «ВНЦ БАВ» (Голубева М.И., Крымова Л.И.).

Приведение объема воздуха к стандартным условиям

Приведение объема 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 – объем воздуха, отобранный для анализа, дм^3 ;
 P – барометрическое давление, кПа (101,33 кПа = 760 мм рт. ст.);
 t – температура воздуха в месте отбора пробы, °С.

Для удобства расчета 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**

t °C	Давление P, кПа/мм рт. ст.									
	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	0,9783	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**

1. БИКАЛУТАМИД	103
2. БОРТЕЗОМИБ	60
3. ВАЛСАРТАН	93
4. ДЕТРАЛЕКС	39
5. ИВАБРАДИНА ГИДРОХЛОРИД	50
6. ИМАТИНИБА МЕЗИЛАТ	71
7. КЕТОПРОФЕН	5
8. КЛАРИТРОМИЦИН	83
9. КОРАКСАН	50
10. ФЛОКУМАФЕН	15
11. ЭВЕРОЛИМУС	26