

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.1644—4.1.1671—03**

Выпуск 43

Издание официальное

Москва • 2007

**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 4.1.1644—4.1.1671—03**

Выпуск 43

ББК 51.21

ИЗ7

ИЗ7 **Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний.**—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2007.—244 с.—Вып. 43.

ISBN 5—7508—0633—2

1. Методические указания подготовлены творческим коллективом специалистов Научно-исследовательского института медицины труда РАМН (Л. Г. Макеева — руководитель, Г. В. Муравьева, Е. М. Малинина, Е. Н. Грицун, Г. Ф. Громова) при участии А. И. Кучеренко (Департамент госсанэпиднадзора Минздрава России).

2. Разработаны сотрудниками Государственного унитарного предприятия «Всероссийский научный центр по безопасности биологически активных веществ» (ГУП ВНИЦ БАВ).

3. Рекомендованы к утверждению на совместном заседании группы Главного эксперта Комиссии по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию по проблеме «Лабораторно-инструментальное дело и метрологическое обеспечение» и методбюро п/секции «Промышленно-санитарная химия» Проблемной комиссии «Научные основы гигиены труда и профпатологии».

4. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Министерстве здравоохранения Российской Федерации.

5. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации 29.06.03.

6. Введены впервые.

ББК 51.21

Редакторы Н. Е. Аكوпова, Н. В. Кожока, Л. С. Кучурова

Верстка А. А. Григорьев

Технические редакторы Г. И. Климова, Е. В. Ломанова

Подписано в печать 29.12.06

Формат 60х88/16

Тираж 500 экз.

Печ. л. 15,25

Заказ 2

(1-й завод 1—300 экз.)

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

127994, Москва, Вадковский пер., д. 18/20

Оригинал-макет подготовлен к печати издательским отделом и тиражирован отделом информационно-технического обеспечения Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора

117105, Москва, Варшавское ш., 19а

Отделение реализации, тел./факс 952-50-89

© Роспотребнадзор, 2007

© Федеральный центр гигиены
и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2007

Содержание

Введение.....	6
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций N-(2-амино-2-оксоэтил)ацетамида (аглиам) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1644—03.....	7
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 3-(2-аминоэтил)-1H-индол-5-ола гександиоата (1 : 1) (серотонина адипинат – 5-окситриптамина адипинат) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1645—03	15
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 3-(2-аминоэтил)-5-(фенилметокси)-1H-индол-2-карбоновой кислоты (5-бензилокситриптамин-2-карбоновая кислота) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1646—03	23
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций N-ацетиламиноэтановой кислоты (N-ацетилглицин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1647—03	32
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 2-(10-гидроксидецил)-5,6-диметокси-3-метил-2,5-циклогександисен-1,4-диона (илебенон) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1648—03	40
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 4-O- α -D-глюкопиранозил-D-глюкозы моногидрата (D-мальтоза моногидрат; солодовый сахар) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1649—03	48
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 2-O- β -D-глюкопирануринозил-(3 β ,20 β)-20-карбокси-11-оксо-30-норолеан-12-ен-3-ил- α -D-глюкопиранозируроната тринатрия (глицирризинат натрия, глицират) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1650—03.....	56
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 3-[[6-O-(6-деокси- α -L-маннопиранозил)- β -D-глюкопиранозил]окси]-2-(3,4-дигидроксифенил)-5,7-дигидрокси-4H-1-бензопиран-4-она (рутин, рутозид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1651—03.....	64
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций N-[4-[(2,4-диамино-6-птеридинил)метил] метиламино] бензоил]-L-глютаминовой кислоты (метотрексат) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1652—03	72
Измерение массовых концентраций (3 β , 5 β , 12 β)-3-[(O-2,6-дидеокси- β -D-рибо-гексопиранозил-(1 $\rightarrow$ 4)-O-2,6-дидеокси- β -D-рибо-гексопиранозил-(1 $\rightarrow$ 4)-O-2,6-дидеокси- β -D-рибо-гексопиранозил)окси]-12,14-дигидрокси-кард-20 (22)-енолида (дигоксин) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1653—03	81
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 3-(N,N-диметилбензолметанаминый)-N-этилкарбамид]-6-[(гидроксимино)-метил]-1-метил-пиридиний диiodида («1-метил-5-(2-диметилбензил-аммоний)этил) карбомилпиридиний- 2-альдоксим», «дийодид») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1654—03	91

Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 3-[(N, N-диметилбензол-метанаминий)-N-этилкарбамид]-6-[(гидроксимино)метил]-1-метилпиридиний дихлорида (карбоксим) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1655—03	99
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций N,N-диэтил-5,5-дифенил-2-пентиниламина гидрохлорида (педифен) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1656—03	107
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 2-метил-6-метокси-4-хлор-5-[N-(4,5-дигидро-1H-имидазол-2-ил)]-пиримидинамина (моксонидин, физиотенз, цинт) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1657—03	115
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 1-нитро-4-(фенилметокси)-бензола (бензиловый эфир п-нитрофенола) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1658—03	123
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 4-(1-пиперидил)-1-фенил-1-циклопентилбут-2-ин-1-ола гидрохлорида (пентифин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1659—03	131
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 2,3,4,9-тетрагидро-6-(фенилметокси)-1H-пиридо[3,4-b]индол-1-она («1-кето-6-бензилокси-1,2,3,4-тетра-гидро-β-карболин», «карболин») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1660—03	139
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 4-(фенилметокси)бензоламина гидрохлорида («бензинового эфира п-аминофенола гидрохлорид») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1661—03	148
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 2-[2-[5-(фенилметокси)-1H-индол-3-ил]этил]-1H-изоиндол-1,3(2H)-диона («N-фталил-5-бензилокситринитамин») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1662—03	156
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 5-(фенилметокси)-1H-индол-3-этанамин («5-бензилокситринитамин») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1663—03	165
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 5-(фенилметокси)-1H-индол-3-этанамин моногидрохлорида («5-бензилокситринитамин гидрохлорид») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1664—03	174
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 3-[[4-(фенилметокси)фенил]гидразон]пиперидин-2,3-диона («3-(п-бензоокси)фенилгидразон пиперидиндиона-2,3», «гидразон») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1665—03	183
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 5-фтор-2,4(1H,3H)-пиримидиндиона (фторурацил) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1666—03	191
Спектрофотометрическое измерение 17-(циклобутилметил)морфинан-3,14-диола 2,3-дигидроксидибутандиоата (1 : 1) (буторфанола тартрат) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1667—03	199

Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций эндо- α -фенилбензолуксусной кислоты 8-метил-8-азабицикло[3.2.1]окт-3-илового эфира гидрохлорида (глипина гидрохлорид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1668—03	207
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций этил-6-[(гидроксимино)метил]-3-пиридинкарбонат («5-этоксикарбонилпиридин-2-альдоксимо», «оксимоэфир») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1669—03	216
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций этил-2-оксо-3-пиперидинкарбоксилата («3-карбэтоксипиперидон-2») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1670—03	224
Измерение массовых концентраций этил-4-(8-хлор-5,6-дигидро-11 Н-бензо[5,6]циклопента[1,2-б]пиридин-11-илиден)-1-пиперидинкарбоната (лоратадин, кларитин, кларотадин) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1671—03	233
<i>Приложение 1. Приведение объема воздуха к стандартным условиям</i>	242
<i>Приложение 2. Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям</i>	243
<i>Приложение 3. Указатель основных синонимов, технических, торговых и фирменных названий веществ</i>	244

Введение

Сборник методических указаний «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (выпуск 43) разработан с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) и являются обязательными при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник 28 методик контроля вредных веществ в воздухе рабочей зоны разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 ССБТ «Воздух рабочей зоны. Общие санитарно-гигиенические требования», ГОСТ Р 8.563—96 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений», МИ 2335—95 «Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа», МИ 2336—95 «Характеристики погрешности результатов количественного химического анализа. Алгоритмы оценивания».

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 дополнениях 1 к гигиеническим нормативам ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и ГН 2.2.5.1314—03 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) вредных веществ в воздухе рабочей зоны».

Методические указания по измерению массовых концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны предназначены для центров госсанэпиднадзора, 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

Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации,
Первый заместитель Министра
здравоохранения Российской Федерации
Г. Г. Онищенко

29 июня 2003 г.

Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Спектрофотометрическое измерение
массовых концентраций
3-(2-аминоэтил)-1Н-индол-5-ола гександиоата (1 : 1)
(серотонина адипинат – 5-окситриптамина
адипинат) в воздухе рабочей зоны**

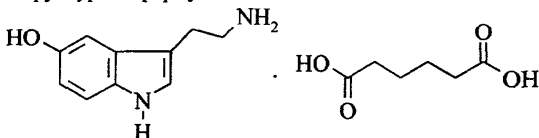
**Методические указания
МУК 4.1.1645—03**

1. Область применения

Настоящие методические указания устанавливают количественный спектрофотометрический анализ воздуха рабочей зоны на содержание серотонина адипината в диапазоне массовых концентраций 0,01—0,10 мг/м³.

2. Характеристика веществ

2.1. Структурная формула.



2.2. Эмпирическая формула $C_{10}H_{12}N_2O \cdot C_6H_{10}O_4$.

2.3. Молекулярная масса 322,37.

2.4. Регистрационный номер CAS 16031-83-7.

2.5. Физико-химические свойства.

Серотонина адипинат – белый кристаллический порошок с кремоватым оттенком, температурой плавления 178—179 °С. Хорошо растворим в воде, плохо растворим в этиловом и метиловом спиртах.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.6. Токсикологическая характеристика.

Серотонина адипинат (5-окситриптамина адипинат) – производное индолилалкиламинов, биогенный амин, регулирует процессы жизнедеятельности организма путем взаимодействия со специфическими серотониновыми рецепторами, применяется для лечения геморрагического синдрома, оказывает слабое раздражающее действие при контакте со слизистыми оболочками, обладает общетоксическим действием.

Ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) серотонина адипината в воздухе рабочей зоны 0,02 мг/м³ с пометкой «+».

3. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений массовых концентраций серотонина адипината с погрешностью, не превышающей ± 19,0 %, при доверительной вероятности 0,95.

4. Метод измерений

Измерения массовых концентраций серотонина адипината выполняют методом спектрофотометрии.

Метод определения основан на способности растворов серотонина адипината в дистиллированной воде поглощать свет в ультрафиолетовой области спектра.

Измерение проводят при длине волны 220 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на фильтр.

Нижний предел измерения содержания серотонина адипината в анализируемом объеме пробы – 30 мкг.

Нижний предел измерения массовой концентрации серотонина адипината в воздухе – 0,01 мг/м³ (при отборе 3 000 дм³ воздуха).

Метод специфичен в условиях производства субстанции серотонина адипината.

Определению не мешают пары этилового спирта, аэрозоль 5-(фенилметокси)-1Н-индол-3-этанамина и адипиновой кислоты.

5. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы

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

5.1. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы

Спектрофотометр Specord M-40, Carl Zeiss	
Весы лабораторные ВЛА-200	ГОСТ 24104—88 Е
Аспирационное устройство, ПУ-3Э/220 НПФ «НОРД-ЭКОЛОГИЯ ХИМАВТОМАТИКА»	ТУ ЕВКН 4.471.000
Фильтры АФА-ВП-20 с фильтродержателем	ТУ 52-01-367—80
Колбы мерные, вместимостью 25, 100 см ³	ГОСТ 1770—74 Е
Пипетки, вместимостью 1, 2, 5, 10 см ³	ГОСТ 29227—91
Пробирки мерные с пришлифованными пробка- ми, вместимостью 10 см ³	ГОСТ 25336—82 Е
Бюксы химические с пришлифованными крыш- ками, вместимостью 25 см ³	ГОСТ 25336—82 Е
Фильтры бумажные обеззоленные «белая лента», диаметром 5,5 см	ТУ 6-09-1678—77
Палочки стеклянные	ГОСТ 25336—82 Е
Воронки химические, диаметром 30 мм	ГОСТ 25336—82 Е
Кюветы с толщиной оптического слоя 10 мм	
Дистиллятор	ТУ 61-1-721—79

5.2. Реактивы

Серотонина адипинат, с содержанием основного вещества не менее 99,0 % в пересчете на сухое вещество	МРТУ-42 № 3851—70
Вода дистиллированная	ГОСТ 6709—72

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

6. Требования безопасности

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

6.2. При работе с горючими и вредными веществами должны соблюдаться меры противопожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—91.

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

7. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица с высшим или средним специальным образованием, прошедшие обучение и имеющие навыки работы на спектрофотометре.

8. Условия измерений

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

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

9. Подготовка к выполнению измерений

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

9.1. Приготовление растворов

9.1.1. Основной стандартный раствор серотонина адипината с концентрацией 500 мкг/см^3 готовят растворением $0,0500\text{ г}$ вещества в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см^3 . Раствор устойчив в течение недели при хранении в холодильнике.

9.1.2. Стандартный раствор серотонина адипината № 1 с концентрацией 100 мкг/см^3 готовят разбавлением 5 см^3 основного стандартного раствора дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 25 см^3 . Раствор используют свежеприготовленным.

9.1.3. Стандартный раствор серотонина адипината № 2 с концентрацией 60 мкг/см^3 готовят разбавлением 15 см^3 стандартного раствора № 1 дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 25 см^3 . Раствор используют свежеприготовленным.

9.2. Подготовка прибора

Подготовку спектрофотометра проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

9.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности растворов от массы серотонина адипината, устанавливают по шести сериям растворов из пяти параллельных определений для каждой серии согласно табл. 1.

Таблица 1

**Растворы для установления градуировочной характеристики
при определении серотонина адипината**

Номер стандарта	Стандартный раствор серотонина адипината № 1, см ³	Стандартный раствор серотонина адипината № 2, см ³	Дистиллированная вода, см ³	Содержание серотонина адипината в градуировочном растворе, мкг
1	0,0	0,0	10,0	0,0
2	0,0	0,5	9,5	30,0
3	0,0	1,0	9,0	60,0
4	1,0	0,0	9,0	100,0
5	1,5	0,0	8,5	150,0
6	2,0	0,0	8,0	200,0
7	3,0	0,0	7,0	300,0

Градуировочные растворы устойчивы в течение часа.

Подготовленные градуировочные растворы перемешивают и через 20 мин измеряют оптическую плотность растворов в кювете с толщиной поглощающего слоя 10 мм при длине волны 220 нм по отношению к раствору сравнения, не содержащему определяемого вещества.

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

Проверку градуировочного графика проводят не реже одного раза в квартал, а также в случае использования новой партии реактивов, оборудования или после ремонта прибора.

9.4. Отбор проб воздуха

Воздух с объёмным расходом 200 дм³/мин аспирируют через фильтр АФА-ВП-20, помещенный в фильтродержатель. Для определения ½ ОБУВ серотонина адипината следует отобрать 3 000 дм³ воздуха. Отобранные пробы могут храниться в течение трех суток в пробирках с пришлифованными пробками.

10. Выполнение измерения

Фильтр с отобранной пробой переносят в бюкс химический с пришлифованной крышкой вместимостью 25 см³, приливают 5 см³ дистиллированной воды и оставляют на 15 мин, периодически помешивая

стеклянной палочкой для лучшего растворения серотонина адипината. Затем фильтр отжимают и повторно обрабатывают 5 см³ дистиллированной воды. Фильтр снова тщательно отжимают стеклянной палочкой и удаляют. Оба раствора последовательно фильтруют на химической воронке через бумажный фильтр «белая лента» в мерную пробирку, вместимостью 10 см³, и доводят дистиллированной водой до 10 см³. Степень десорбции серотонина адипината с фильтра 98 %.

Оптическую плотность анализируемых растворов измеряют в кювете с толщиной поглощающего слоя 10 мм при длине волны 220 нм по отношению к раствору сравнения, который готовят одновременно и аналогично пробам, используя чистый фильтр.

Количественное определение содержания серотонина адипината проводят по предварительно построенному градуировочному графику.

Примечание. Фильтрование растворов анализируемых проб проводится для удаления нерастворимых в дистиллированной воде веществ, которые участвуют в синтезе серотонина адипината.

11. Вычисление результатов измерения

Массовую концентрацию серотонина адипината (C , мг/м³) в воздухе вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a}{V}, \text{ где}$$

a — содержание серотонина адипината в анализируемом объеме раствора пробы, найденное по градуировочному графику, мкг;

V — объем воздуха, отобранного для анализа (дм³) и приведенного к стандартным условиям (прилож. 1).

12. Оформление результатов анализа

Результат количественного анализа представляют в виде: $C \pm \Delta$, мг/м³, $P = 0,95$. Значение $\Delta = 0,00031 + 0,19C$, мг/м³, где: Δ — характеристика погрешности.

13. Контроль погрешности методики КХА

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

Таблица 2

Диапазон определяемых массовых концентраций серотонина адипината, мг/м ³	Наименование метрологической характеристики		
	характеристика погрешности, Δ , мг/м ³ , $P = 0,95$	норматив оперативного контроля погрешности, K , мг/м ³ , $(P = 0,90, m = 3)$	норматив оперативного контроля воспроизводимости, D , мг/м ³ , $(P = 0,95, m = 2)$
0,01—0,10	0,00031 + 0,19C	0,00044 + 0,20C	0,0012 + 0,29C

Метрологические характеристики приведены в виде зависимости от значения массовой концентрации анализируемого компонента в пробе — C .

13.1. Оперативный контроль погрешности

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

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы — C_1 . Вторую часть разбавляют соответствующим растворителем в два раза и снова делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, — C_2 . Во вторую часть делают добавку анализируемого компонента (X) до массовой концентрации исходной рабочей пробы (C_1) — общая концентрация не должна превышать верхнюю границу диапазона измерения — и анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой — C_3 . Результаты анализа исходной рабочей пробы — C_1 , рабочей пробы, разбавленной в два раза, — C_2 и рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой — C_3 получают по возможности в одинаковых условиях, т. е. их получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т. д.

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия:

$$|C_3 - C_2 - X| + |2C_2 - C_1| \leq K, \text{ где}$$

C_1 — результат анализа рабочей пробы;

C_2 – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза;
 C_3 – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой анализируемого компонента;

X – величина добавки анализируемого компонента;

K – норматив оперативного контроля погрешности

$$K = 0,00044 + 0,20C \text{ (мг/м}^3\text{)}.$$

13.2. Оперативный контроль воспроизводимости

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны.

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

$$|C_1 - C_2| \leq D, \text{ где}$$

C_1 – результат анализа рабочей пробы;

C_2 – результат анализа этой же пробы, полученной в другой лаборатории или в этой же, но другим аналитиком с использованием другого набора мерной посуды и других партий реактивов;

D – допустимые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы

$$D = 0,0012 + 0,29C \text{ (мг/м}^3\text{)}.$$

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

14. Нормы затрат времени на анализ

Для проведения серии анализов из 6 проб требуется 4 ч 30 мин.

Методические указания разработаны Государственным унитарным предприятием «Всероссийский научный центр по безопасности биологически активных веществ ГУП» (В. П. Жестков, А. П. Крымов, В. Ф. Алешенко, Л. И. Крымова).

**Приведение
объема воздуха к стандартным условиям**

Приведение объема воздуха к стандартным условиям (температура 20 °С и давление 101,33 кПа) проводят по формуле:

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

V_t — объем воздуха, отобранного 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.

Приложение 2

**Коэффициенты для приведения объема воздуха
к стандартным условиям**

Т °С	Давление Р, 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**

	стр.
1 аглиам	7
2 N-ацетилглицин	32
3 буторфанола тартрат	199
4 глипина гидрохлорид	207
5 глицират	56
6 глицирризинат натрия	56
7 дигоксин	81
8 дийодид	91
9 идебенон	40
10 карбоксим	99
11 кларитин	233
12 кларотадин	233
13 лоратадин	233
14 Д-мальтоза моногидрат	48
15 метотрексат	72
16 моксонидин	115
17 оксимозфир	216
18 5-окситриптамина адипинат	15
19 педифен	107
20 пентифин	131
21 рутин	64
22 серотонина адипинат	15
23 солодовый сахар	48
24 физиотенз	115
25 фторурацил	191
26 цинт	115