

**Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование  
Российской Федерации**

---

**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

И37

И37 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. Гриун, 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 ВНЦ 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 методико-посекции «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. Акопова, 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 60x88/16

Печ. л. 15,25

Заказ 2

Тираж 500 экз.

(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-оксоэтила)ацетамида (аглиам) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1644—03.....	7
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 3-(2-амино-этил)-1Н-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)-1Н-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-циклогександиен-1,4-диона (идебенон) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1648—03 .....	40
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 4-O- $\alpha$ -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- $\beta$ -D-глюкопирануронозил-(3 $\beta$ ,20 $\beta$ )-20-карбокси-11-оксо-30-норолеан-12-ен-3-ил- $\alpha$ -D-глюкопиранозиуроната тринатрия (глицирризинат натрия, глицират) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1650—03 .....	56
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 3-[[6-O-(6-декси- $\alpha$ -L-маннопиранозил)- $\beta$ -D-глюкопиранозил]окси]-2-(3,4-дигидроксифенил)-5,7-дигидрокси-4Н-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 $\beta$ , 5 $\beta$ , 12 $\beta$ )-3-[(O-2,6-дидеокси- $\beta$ -D-рибо-гексопиранозил-(1 $\rightarrow$ 4)-O-2,6-дидеокси- $\beta$ -D-рибо-гексопиранозил)-(1 $\rightarrow$ 4)-O-2,6-дидеокси- $\beta$ -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-диметилбензолметанаминий)-N-этилкарбамид]-6-[(гидроксимино)-метил]-1-метил-пиридиний дийодида («1-метил-5-(2-диметилбензиламмоний)этил карбомоилпиридиний-2-альдоксим», «дийодид») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1654—03 .....	91

## МУК 4.1.1644—1671—03

Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 3-[(N, N-диметилбензол-метанаминий)-N-этилкарбамид]-6-[(гидрокси-амино)метил]-1-метилпиридиний дихлорида (карбоксим) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1655—03 .....	99
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций N,N-дизтил-5,5-дифенил-2-пентениламина 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-1Н-имиазол-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-цикlopентилбут-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)-1Н-пиридо[3,4-в]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 («бензилового эфира п-аминофенола гидрохлорид») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1661—03 .....	148
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 2-[2-[5-(фенилметокси)-1Н-индол-3-ил]этил]-1Н-изоиндол-1,3(2Н)-диона («N-фталил-5-бензилокситриптамин») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1662—03 .....	156
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 5-(фенилметокси)-1Н-индол-3-этанамина («5-бензилокситриптамин») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1663—03 .....	165
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 5-(фенилметокси)-1Н-индол-3-этанамина моногидрохлорида («5-бензилокситриптамина 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-бензилокси)фенилгидразон пиперидиндиона-2,3», «гидразон») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1665—03 .....	183
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 5-фтор-2,4(1Н,3Н)-пиримидиндиона (фторурацил) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1666—03 .....	191
Спектрофотометрическое измерение 17-(цикlobутилметил)морфинан-3,14-диола 2,3-дигидроксибутандиоата (1 : 1) (буторфанола тартрат) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1667—03 .....	199

Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций эндо- $\alpha$ -фенилбензолуксусной кислоты 8-метил-8-азабицикло[3.2.1]окт-3-илового эфира гидрохлорида (глицина гидрохлорид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1668—03 .....	207
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций этил-6-[(гидроксимино)метил]-3-пиридинкарбонат («5-этоксикарбонилпиридин-2-альдоксим», «оксимоэфир») в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1669—03 .....	216
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций этил-2-оксо-3-пиридинкарбоксилата («3-карбэтоксипиридон-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]циклогепта[1,2-б]пиридин-11-илиден)-1-пиридинкарбоната (лоратадин, кларитин, кларотадин) в воздухе рабочей зоны методом высокоеффективной 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 N-[4-[(2,4-диамино-6-  
птеридинил)метил] метиламино] бензоил]-L-  
глютаминовой кислоты (метотрексат)  
в воздухе рабочей зоны**

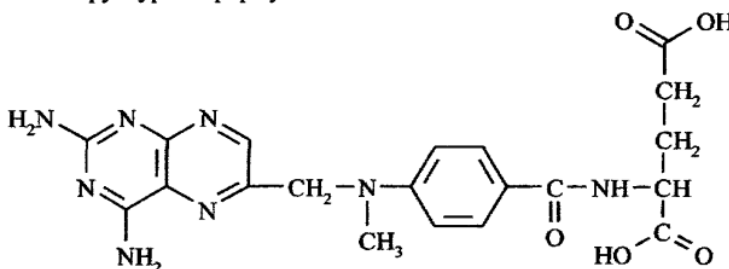
**Методические указания  
МУК 4.1.1652—03**

**1. Область применения**

Настоящие методические указания устанавливают количественный спектрофотометрический анализ воздуха рабочей зоны на содержание метотрексата в диапазоне массовых концентраций 0,001—0,020 мг/м<sup>3</sup>.

**2. Характеристика вещества**

**2.1. Структурная формула.**



**2.2. Эмпирическая формула C<sub>20</sub>H<sub>22</sub>N<sub>8</sub>O<sub>5</sub>.**

**2.3. Молекулярная масса 454,45.**

2.4. Регистрационный номер CAS 59-05-2.

2.5. Физико-химические свойства.

Метотрексат – желтый или оранжево-желтый мелкокристаллический порошок с температурой плавления 205 °С (разлож.). Практически нерастворим в воде и этиловом спирте, нерастворим в ацетоне, бензоле, метаноле, эфире, хлороформе, слаборасторим в диметилформамиде, водных растворах минеральных кислот. Растворим в разведенных растворах щелочей и карбонатов щелочных металлов. Гигроскопичен и неустойчив к действию света.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.6. Токсикологическая характеристика.

Метотрексат – цитостатический препарат из класса антиметаболитов, структурный аналог фолиевой кислоты, обладает противоопухолевой активностью, используется также для лечения широкого круга иммуновспомогательных заболеваний. Метотрексат высокопасен при введении внутрь, аппликации на кожу и парентеральных путях поступления, обладает сверхкумулятивной активностью. Легко проникает через неповрежденные кожные покровы, оказывая выраженное системное токсическое действие на организм, обладает иммунодепрессивным, мутагенным и канцерогенным действием.

Контроль метотрексата в воздухе рабочей зоны на уровне чувствительности не менее 0,001 мг/м<sup>3</sup>; класс опасности – первый, с пометкой «++».

### 3. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений массовых концентраций метотрексата с погрешностью, не превышающей  $\pm 19,0\%$ , при доверительной вероятности 0,95.

### 4. Метод измерений

Измерения массовой концентрации метотрексата выполняют методом спектрофотометрии.

Метод определения основан на способности растворов метотрексата в 0,1 н водном растворе гидроксида натрия поглощать УФ-излучение.

Измерение проводят при длине волны 303 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на фильтр.

Нижний предел измерения содержания метотрексата в анализируемом объеме пробы – 4,0 мкг.

Нижний предел измерения массовой концентрации метотрексата в воздухе рабочей зоны – 0,001 мг/м<sup>3</sup> (при отборе 4 000 дм<sup>3</sup> воздуха).

Метод специфичен в условиях производства лекарственной формы **метотрексата для инъекций** (порошок лиофилизированный во флаконах).

Определению не мешают вспомогательные компоненты: натр едкий, нипагин и нипазол, входящие в лекарственную форму для инъекций.

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

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

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

Спектрофотометр Specord M-40, Carl Zeiss

ГОСТ 24104—88Е

Весы лабораторные ВЛА-200

Аспирационное устройство, ПУ-3Э/220 НПФ «НОРД-ЭКОЛОГИЯ ХИМАВТОМАТИКА»

ТУ ЕВКН 4.471.000

Фильтры АФА-ВП-10

ТУ 95-743—80

Колбы мерные, вместимостью 25, 100, 1 000 см<sup>3</sup>

ГОСТ 1770—74Е

Пипетки, вместимостью 1, 2, 5, 10 см<sup>3</sup>

ГОСТ 29227—91

Пробирки мерные с пришлифованными пробками, вместимостью 10 см<sup>3</sup>

ГОСТ 25336—82Е

Бюксы химические с пришлифованными крышками, вместимостью 25 см<sup>3</sup>

ГОСТ 25336—82Е

Фильтры бумажные обеззоленные «белая лента», диаметром 5,5 см

ТУ 6-09-1678—77

Воронки химические, диаметром 30 мм

ГОСТ 25336—82Е

Палочки стеклянные

ГОСТ 25336—82Е

Кюветы с толщиной оптического слоя 20 мм

ГОСТ 25336—82Е

Дистиллятор

ТУ 61-1-721—79

### **5.2. Реактивы, растворы**

Метотрексат с содержанием основного вещества

ФС 42-1592—88

не менее 99,0 % в пересчете на сухое вещество

ГОСТ 6709—72

Вода дистиллированная

ГОСТ 4328—77

Натрия гидроксид, хч, 0,1 н водный раствор

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

## 6. Требования безопасности

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

6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ 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 метотрексата с концентрацией 500 мкг/см<sup>3</sup> готовят растворением 0,0550 г вещества в 0,1 н водном растворе гидроксида натрия в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Раствор применяют свежеприготовленным.

9.1.2. Стандартный раствор метотрексата № 1 с концентрацией 20 мкг/см<sup>3</sup> готовят разбавлением 1 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора 0,1 н водным раствором гидроксида натрия в мерной колбе вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Раствор применяют свежеприготовленным.

9.1.3. Стандартный раствор метотрексата № 2 с концентрацией 4 мкг/см<sup>3</sup> готовят разбавлением 5 см<sup>3</sup> стандартного раствора № 1 0,1 н

водным раствором гидроксида натрия в мерной колбе вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Раствор применяют свежеприготовленным.

9.1.4. Приготовление 0,1 н водного раствора натрия гидроокиси: 4,0 г едкого натра растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1 000 см<sup>3</sup>. Раствор хранят в течение двух недель.

**Примечание.** Все операции, связанные с проведением анализа, следует проводить как можно быстрее в защищенном от света месте.

## 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 раствора от массы метотрексата, устанавливают по шести сериям растворов из пяти параллельных определений в каждой серии растворов для градуировки согласно табл. 1.

Таблица 1  
Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении метотрексата

Номер стандарта	Стандартный раствор метотрексата № 1, см <sup>3</sup>	Стандартный раствор метотрексата № 2, см <sup>3</sup>	0,1 н раствор, гидроксида натрия, см <sup>3</sup>	Концентрация метотрексата в градуировочном растворе, мкг/см <sup>3</sup>	Содержание метотрексата в градуировочном растворе, мкг
1	0,0	0,0	10,00	0,0	0,0
2	0,0	1,0	9,0	0,4	4,0
3	0,5	0,0	9,5	1,0	10,0
4	1,0	0,0	9,0	2,0	20,0
5	2,0	0,0	8,0	4,0	40,0
6	3,0	0,0	7,0	6,0	60,0
7	4,0	0,0	6,0	8,0	80,0

Градуировочные растворы используют свежеприготовленными.

Подготовленные градуировочные растворы перемешивают, и через 5 мин измеряют оптические плотности растворов в кювете с толщиной поглощающего слоя 20 мм при длине волны 303 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 метотрексата (мкг).

Проверка градуировочного графика проводится 1 раз в квартал или в случае использования новой партии реактивов, оборудования и после ремонта прибора.

#### 9.4. Отбор проб воздуха

Воздух с объёмным расходом 400 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через фильтр АФА-ВП-10, помещенный в фильтродержатель. Для определения 0,001 мг/м<sup>3</sup> необходимо отобрать 4 000 дм<sup>3</sup> воздуха. Пробы хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С не более суток.

### 10. Выполнение измерения

Фильтр с отобранной пробой переносят в химический бокс с пришлифованной крышкой, вместимостью 25 см<sup>3</sup>, приливают 5 см<sup>3</sup> 0,1 н водного раствора гидроксида натрия и оставляют на 5 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтр отжимают и повторно обрабатывают 5 см<sup>3</sup> того же раствора. Фильтр снова тщательно отжимают и удаляют. Оба раствора последовательно фильтруют на химической воронке через бумажный фильтр «белая лента» в пробирку вместимостью 10 см<sup>3</sup> и доводят 0,1 н водным раствором гидроксида натрия до 10 см<sup>3</sup>. Степень десорбции вещества с фильтра 98 %.

Оптическую плотность получаемых анализируемых растворов измеряют в кювете с толщиной поглощающего слоя 20 мм при длине волны 303 нм по отношению к раствору сравнения, который готовят одновременно и аналогично пробам, используя чистый фильтр.

Количественное определение содержания метотрексата проводят по предварительно построенному градуировочному графику.

**Примечание.** Фильтрование растворов анализируемых проб проводится для удаления нерастворимых в 0,1 н водном растворе гидроксида натрия вспомогательных веществ, входящих в состав лиофилизированной лекарственной формы для инъекций.

### 11. Вычисление результатов измерений

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

$$C = \frac{a}{V}, \text{ где}$$

$a$  – количество метотрексата, найденное в анализируемом объеме раствора по градуировочному графику, мкг;

$V$  – объем воздуха, отобранного для анализа ( $\text{дм}^3$ ) и приведенного к стандартным условиям (прилож. 1).

## 12. Оформление результатов анализа

Результат количественного анализа представляют в виде:  $C \pm \Delta$ ,  $\text{мг}/\text{м}^3$ ,  $P = 0,95$ . Значение  $\Delta = 0,00072 + 0,19C$ ,  $\text{мг}/\text{м}^3$ , где  $\Delta$  – 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 метотрексата, $\text{мг}/\text{м}^3$	Наименование метрологической характеристики		
	характеристика погрешности, $\Delta$ , $\text{мг}/\text{м}^3$ , $P = 0,95$	норматив оперативного контроля погрешности, $K$ , $\text{мг}/\text{м}^3$ , $(P = 0,90, m = 3)$	норматив оперативного контроля воспроизводимости, $D$ , $\text{мг}/\text{м}^3$ , $(P = 0,95, m = 2)$
0,001—0,020	$0,000072 + 0,19C$	$0,00010 + 0,17C$	$0,00028 + 0,29C$

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 верхней границы 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 реагентов 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

$$K = 0,00010 + 0,17C \text{ (мг/м}^3\text{).}$$

### 13.2. Оперативный контроль воспроизводимости

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранный 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 реагентов. 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, полученный в другой лаборатории или в этой же, но другим аналитиком с использованием другого набора мерной посуды и других партий реагентов;

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

$$D = 0,00028 + 0,29C \text{ (мг/м}^3\text{)}.$$

При превышении норматива оперативного контроля воспроизведимости 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 2 ч.

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

Приложение 1

**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<sup>3</sup>;

$P$  – 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**

T °C	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	1,0986	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

## Приложение 3

**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	оксимоэфир	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