

Государственное санитарно-эпидемиологическое
нормирование Российской Федерации

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение химических соединений
в биологических средах**

Сборник методических указаний
МУК 4.1.763—4.1.779—99

Издание официальное

Минздрав России
Москва • 2000

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение химических соединений
в биологических средах**

Сборник методических указаний

МУК 4.1.763—4.1.779—99

ББК 51.20+51.244

О60

О60 Определение химических соединений в биологических средах: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2000.—152 с.

ISBN 5—7508—0194—2

1. Разработаны под редакцией академика РАЕН, д. м. н., проф. Зайцевой Н. В., к. б. н. Улановой Т. С., к. б. н. Нурисламовой Т. В., Карнахицкой Т. Д., Сутиной Г. Н., Поповой Н. В., Митрофановой В. М., Плаховой Л. В., Рудаковой Е. А. (ПНИКИ детской экопатологии).

2. Утверждены Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации 6 июля 1999 г.

ББК 51.20+51.244

Ответственный редактор Акопова Н. Е.

Верстка Юшкова Т. Г.

Технический редактор Смирнов В. В.

Подписано в печать 10.03.00

Формат 60x88/16

Печ. л. 9,5

Тираж 3000 экз.

Зак. 6705

ЛР № 021232 от 23.06.97 г.

Министерство здравоохранения Российской Федерации
101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати Издательским отделом
Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава РФ
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11.
Отделение реализации, тел. 198-61-01

Отпечатано с готового оригинал-макета в филиале Государственного ордена
Октябрьской революции, ордена Трудового Красного Знамени
Московского предприятия "Первая Образцовая типография"
Министерства Российской Федерации по делам печати,
телерадиовещания и средств массовых коммуникаций.
113114, Москва, Шлюзовая наб., 10
Тел.: 235-20-30

**© Федеральный центр госсанэпиднадзора
Минздрава России, 2000**

Содержание

Область применения	4
Газохроматографический метод количественного определения ацетона в биосредах (моча): МУК 4.1.763—99	4
Газохроматографический метод количественного определения предельных (гексан, гептан) и ароматических (бензол, толуол, этилбензол, о-,м-,п-ксилол) углеводородов в биосредах (моча): МУК 4.1.764—99	4
Газохроматографический метод количественного определения ароматических (бензол, толуол, этилбензол, о-,м-,п-ксилол) углеводородов в биосредах (кровь): МУК 4.1.765—99	4
Газохроматографический метод количественного определения ароматических аминосоединений (анилин, N-метиланилин, о-толуидин, N,N-диметиланилин, N-этиланилин, N,N-диэтиланилин) в биосредах (моча): МУК 4.1.766—99	4
Газохроматографический метод количественного определения ароматических аминосоединений (анилин, N-метиланилин, о-толуидин, N,N-диметиланилин, N-этиланилин, N,N-диэтиланилин) в биосредах (кровь): МУК 4.1.767—99	4
Методика количественного определения экзогенного фенола в биосредах (моча): МУК 4.1.768—99	4
Количественное определение формальдегида в моче методом высокоеффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.769—99	4
Количественное определение формальдегида в крови методом высокоеффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.770—99	4
Газохроматографическое определение концентраций метилового, этилового, изопропилового, пропилового, изобутилового и бутилового спиртов в моче: МУК 4.1.771—99	4
Газохроматографическое определение концентраций метилового, этилового, изопропилового, пропилового, изобутилового и бутилового спиртов в крови: МУК 4.1.772—99	4
Количественное определение ионов фтора в моче с использованием ионселективного электрода: МУК 4.1.773—99.....	4

МУК 4.1.763—4.1.779—99

Определение содержания железа, цинка, никеля в моче методом атомной абсорбции: МУК 4.1.774—99	106
Определение содержания железа, цинка, никеля в желчи методом атомной абсорбции: МУК 4.1.775—99	113
Определение содержания железа, цинка, никеля, меди и хрома в волосах методом атомной абсорбции: МУК 4.1.776—99	120
Определение содержания цинка, никеля, меди и хрома в крови методом атомной абсорбции: МУК 4.1.777—99	128
Определение содержания цинка, никеля, меди и хрома в женском молоке методом атомной абсорбции: МУК 4.1.778—99	136
Определение содержания марганца, свинца в моче методом атомной абсорбции: МУК 4.1.779—99	144
Приложение А	151
Приложение Б.....	152
Приложение В.....	152

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации

Г. Г. Онищенко

6 июля 1999 г.

Дата введения: 6 сентября 1999 г.

Определение химических соединений в биологических средах

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.763—4.1.779—99**

Область применения

Методические указания по определению концентраций химических веществ в биологических средах предназначены для использования в системе госсанэпиднадзора России, в лечебных и научных учреждениях, работающих в области профпатологии и экологии человека, научно-исследовательских институтах, занимающихся вопросами гигиены окружающей среды.

Методические указания разработаны с целью обеспечения контроля за содержанием химических соединений и металлов в различных биологических средах (кровь, моча, желчь, волосы, женское молоко) у населения, проживающего в районах с повышенным уровнем загрязнения окружающей среды.

В сборнике представлены 17 методик по измерению концентраций 30 химических веществ в биологических средах. Методики основаны на использовании физико-химических методов анализа – спектрофотометрии, потенциометрии, газожидкостной и высокоэффективной жидкостной хроматографии, атомно-абсорбционной спектрофотометрии.

Издание официальное

Анализируемые вещества относятся к различным классам соединений: неорганическим веществам, ароматическим углеводородам, спиртам, альдегидам, ароматическим аминам, фенолам.

Включенные в сборник методические указания разработаны в соответствии с требованиями ГОСТа 8.563—96 «Методики выполнения измерений», ГОСТа Р 1.5—92 «Общие требования к построению, изложению, оформлению и содержанию стандартов», МИ 2336—95 «Характеристики погрешности результатов количественного химического анализа. Алгоритмы оценивания», МИ 2336—96 «Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа».

Методические указания одобрены и рекомендованы комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Минздраве Российской Федерации.

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации

Г. Г. Онищенко

6 июля 1999 г.

МУК 4.1.763—99

Дата введения: 6 сентября 1999 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Газохроматографический метод количественного определения ацетона в биосредах (моча)

Методические указания разработаны в соответствии с требованиями ГОСТа 8.563—96 «Методики выполнения измерений» и ГОСТа Р 1.5—92 «Общие требования к построению, изложению, оформлению и содержанию стандартов». Методика анализа методологически аттестована и обеспечивает определение ацетона в диапазоне концентраций 0,01—0,20 мкг/см³.



Мол. масса – 58,08

Диметилкетон (ацетон) – бесцветная жидкость со специфическим запахом. Т_{кип} – 56,24 °С, Т_{плавл} – минус 95,35 °С. Ацетон растворим в воде и органических растворителях. Ацетон – наркотик, относится к 4 классу опасности.

Общая погрешность метода определения ацетона – 16,5 %.

Сущность метода

Методика основана на предварительном выделении ацетона из биологического материала путем нагревания объекта и последующего газохроматографического анализа парогазовой фазы.

Издание официальное

Измерение концентрации ацетона выполняют методом газовой хроматографии с пламенно-ионизационным детектированием.

Определению не мешают этанол, бензол и др. ароматические углеводороды, метилэтилкетон.

Длительность анализа – 10 мин.

Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы

При выполнении применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы. Допускается применение других типов средств измерений, вспомогательного оборудования и химреактивов с аналогичными метрологическими характеристиками.

Средства измерений

Хроматограф газовый с пламенно-

ионизационным детектором

Весы лабораторные ВЛР-200

аналитические

ГОСТ 24104—80Е

Секундомер «Агат»

ГОСТ 5072—79Е

Микрошприцы МШ-10

ТУ 5Е2.833.106

Шприцы медицинские стеклянные

вместимостью 5 см³

ТУ 64—1—378—83

Колбы мерные вместимостью 100, 1000 см³

ГОСТ 1770—74Е

Пипетки вместимостью 1, 5, 10 см³

ГОСТ 20292—74

Вспомогательные устройства

Хроматографическая колонка стеклянная

длиной 3 м и внутренним диаметром 4 мм

ГОСТ 15150—69

Бидистилятор

ТУ 26—05—235—70

Редуктор кислородный

Материалы

Гелий в баллоне

ТУ 51—940—80

Водород технический

ГОСТ 3022—80

Реактивы

Полиэтиленгликоль – 1540 на хроматоне

N-супер фракции 0,16—0,20 мм –

неподвижная фаза для заполнения

хроматографической колонки

Ацетон х. ч.

Вода дистиллированная

ТУ 6—09—1707—77

ГОСТ 6709—72

Требования к безопасности

Помещение для проведения измерений должно соответствовать требованиям «Пожарных норм проектирования зданий и сооружений» (СНиП ПА-5-700) и «Санитарных норм проектирования промышленных предприятий»(СН-245-71) и СН и П-74.

При выполнении работ должны быть соблюдены меры противопожарной безопасности в соответствии с требованиями ГОСТа 12.1.004—85 и правила техники безопасности в соответствии с ГОСТом 12.1.007—76.

При работе необходимо соблюдать «Правила по технике безопасности и производственной санитарии при работе в химических лабораториях», утвержденны МЗ СССР 20.12.82 (М., 1981), и «Правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением», утверждены Госгортехнадзором СССР 27.11.87 (М.: Недра, 1989).

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

При выполнении измерений с использованием газового хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТом 12.1.019—79 и инструкции по эксплуатации прибора.

Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений допускаются лица, прошедшие специализацию по работе на газовом хроматографе.

Условия измерений

При проведении процессов приготовления растворов и подготовки проб к анализу соблюдают следующие условия:

- температура воздуха – (20 ± 5) °C;
- атмосферное давление 630—800 мм рт. ст.;
- влажность воздуха – не более 80 % при температуре 25 °C.

Выполнение измерений на газовом хроматографе проводят в условиях, рекомендуемых технической документацией по прибору.

Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: подготовка хроматографической колонки, приготовление стандартных смесей, установление градуировочной характеристики.

Приготовление стандартных смесей

Для построения градуировочного графика собирают мочу, не содержащую определяемый компонент, и готовят серию рабочих стандартных растворов. *Исходный стандартный раствор для градуировки:* в колбу вместимостью 1000 см³ вводят микрошприцем 5 мм³ ацетона. Весовое содержание ацетона в исходной стандартной смеси составляет (с учетом плотности ацетона и содержания основного вещества) – 3,95 мкг/см³. Срок хранения – 3 ч.

Подготовка хроматографической колонки

Хроматографическую колонку перед заполнением неподвижной фазой промывают дистиллированной водой, ацетоном, высушивают в токе инертного газа. Заполнение хроматографической колонки насадкой проводят под вакуумом. Концы колонки закрывают стекловатой и, не подключая к детектору, кондиционируют в токе газа-носителя (гелия) с расходом 30 см³/мин при температуре 200 °C в течение 18 ч. После охлаждения колонку подключают к детектору, записывают нулевую линию в рабочем режиме. При отсутствии мешающих влияний колонка готова к работе.

Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику устанавливают методом абсолютной градуировки на градуировочных смесях ацетона. Она выражает зависимость площади пика на хроматограмме (мм²) от массы ацетона (мкг) и строится по 5 сериям стандартных растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из 5 стандартных растворов, готовят в мерных колбах вместимостью 100 см³. Для этого в каждую колбу вносят исходное вещество в соответствии с таблицей. Срок хранения – 3 ч.

Таблица 1

Стандартные смеси для установления градуировочной характеристики при определении концентрации ацетона (фрагмент шкалы)

Номер смеси для градуировки	1	2	3	4	5
Объем исходной стандартной смеси (3,95 мкг/см ³), см ³	0,5	1,0	2,0	3,0	5,0
Содержание ацетона, мкг/см ³	0,02	0,04	0,08	0,12	0,20

В хроматографическую колонку через испаритель вводят по 5 см³ парогазовой пробы каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях:

температура термостата колонок	75 °C;
температура испарителя	100 °C;
температура детектора	150 °C;
расход газа-носителя (гелия)	30 см ³ /мин;
расход водорода	30 см ³ /мин;
расход воздуха	300 см ³ /мин;
шкала измерителя тока	16 × 10 ⁻¹⁰ A;
скорость диаграммной ленты	240 мм/ч;
время удерживания ацетона	1 мин 15 с.

На полученной хроматограмме определяют площади пиков ацетона и по средним результатам из 5 серий строят градуировочную характеристику. Градуировку проверяют 1 раз в неделю и при смене партии реактивов.

Отбор проб

Отбор проб мочи в объеме 100 см³ производится в тщательно вымытый стеклянный сосуд с притертой пробкой. Анализ мочи проводить сразу или хранить в холодильнике не более 12 ч после отбора пробы.

Выполнение измерений

Во флакон из-под пенициллина помещают 5 см³ исследуемой биопробы. Флакон закрывают резиновой пробкой и ставят в металлический цилиндр с просверленными в стенках отверстиями и навинчивающейся крышкой. Цилиндр с флаконом погружают на 2/3 высоты в кипящую водяную баню (прилож. А). По истечении 5 мин отбирают шприцем из флакона 5 см³ парогазовой фазы и вводят ее в колонку хроматографа.

Вычисление результатов измерений

На хроматограмме рассчитывают площадь пика и по градуировочной характеристике определяют концентрацию ацетона в биопробе.

Результат измерения содержания компонента в биопробе определяется путем трехкратного замера с учетом среднего квадратично-го отклонения.

Результат анализа представляют в виде:

$$X_{cp} \pm 0,165 \cdot X_{cp}, \text{ где}$$

X_{cp} – среднее значение замеренных концентраций, мкг/см³.

Внутренний оперативный контроль

Внутренний оперативный контроль качества результатов контрольного химического анализа (сходимость, воспроизводимость, точность) осуществляют с целью получения оперативной информации о качестве анализов и принятия при необходимости оперативных мер по его повышению (МИ 2335—95).

10.1. Контроль сходимости выходных сигналов

Контролируемым параметром является относительный размах выходных сигналов хроматографа при вводах трех параллельных проб градуировочного раствора. Контроль осуществляется при проведении градуировки, при периодическом контроле градуировочных коэффициентов, а также при выполнении измерений.

Результат контроля признается положительным при выполнении условия:

$$\frac{S_{\max} - S_{\min}}{\bar{S}} \cdot 100 \leq 15\%, \text{ где}$$

S – площадь пика, мм²;

\bar{S} – среднее арифметическое значение площади пиков при вводе 3 параллельных проб градуировочного раствора.

Оперативный контроль точности

Периодичность контроля погрешности измерений зависит от количества рабочих измерений за контролируемый период и определяется планами контроля.

Образцами для контроля являются представительные пробы биосред, к которым делаются добавки в виде раствора. Отбирают 2 пробы и к одной из них делают добавку в виде раствора таким образом, чтобы их содержание увеличилось по сравнению с исходным на 50—150 %. Каждую пробу анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы X и рабочей пробы с добавкой X' . Результаты анализа исходной рабочей пробы X и рабочей пробы с добавкой X' получают не по возможности, а в одинаковых условиях, т. е. их по-

лучает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одной партии реагентов и т. д.

Результаты контроля признаются удовлетворительными, если выполняется условие:

$$|X' - C| < K_d, \text{ где}$$

C – добавка к пробе в виде раствора с концентрацией, мкг/см³;

K_d – норматив оперативного контроля погрешности, мкг/см³.

При внешнем контроле ($P = 0,95$) принимают

$$K_d = \sqrt{\Delta_{x'}^2 + \Delta_x^2}, \text{ где}$$

$\Delta_{x'}$ и Δ_x – характеристики погрешностей для исходной пробы и пробы с добавкой, мкг/см³.

$$\Delta_{x'} = 0,165 \cdot X' \text{ и } \Delta_x = 0,165 \cdot X$$

При внутрилабораторном контроле ($P = 0,90$) принимают, что

$$K'_d = 0,84 \cdot K_d$$

При превышении оперативного контроля погрешности эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и их устраниют.

Приложение А

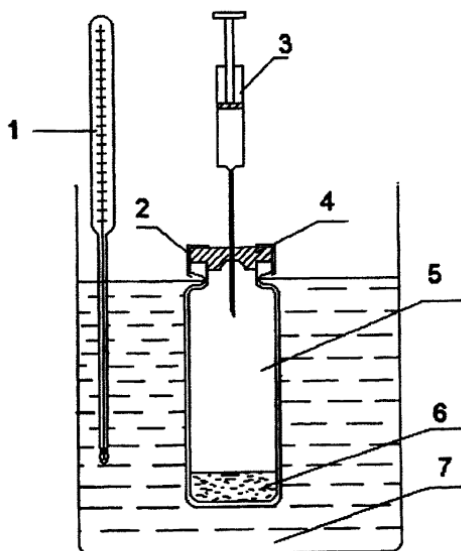


Рис. 1. Установка для создания равновесной паровой фазы.

1 – термометр; 2 – накидная гайка; 3 – шприц; 4 – резиновая мембрана;
5 – равновесный сосуд; 6 – проба; 7 – терmostатируемая жидкостная баня.

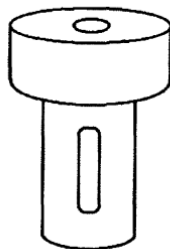
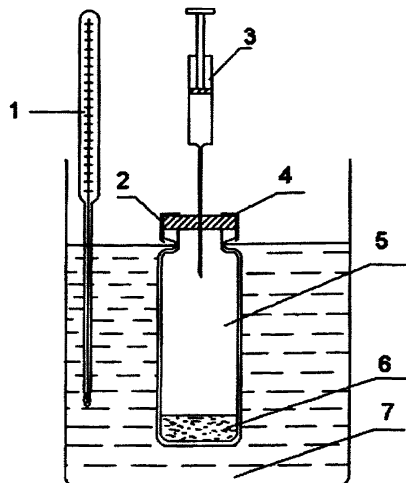


Рис. 2. Стакан с навинчивающейся крышкой для фиксации пробки на флаконе.

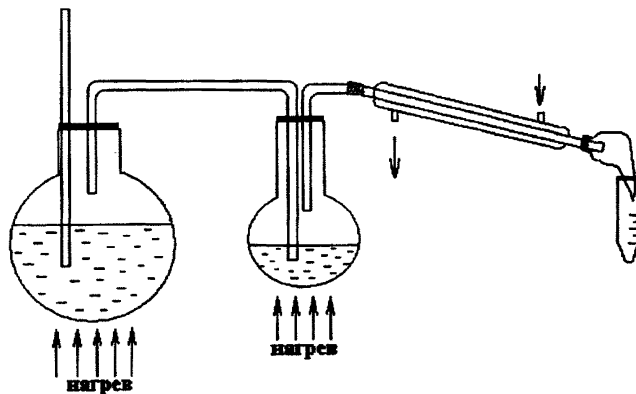
Приложение Б



Прибор для анализа равновесной паровой фазы:

1 – термометр; 2 – накидная гайка; 3 – шприц; 4 – резиновая мембрана;
5 – равновесный сосуд; 6 – проба; 7 – терmostатируемая жидкостная баня

Приложение В



Установка для перегонки с водяным паром