

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций пиридата  
в воздухе рабочей зоны, атмосферном  
воздухе населенных мест и смывах  
с кожных покровов операторов методом  
высокоэффективной жидкостной  
хроматографии**

Методические указания  
МУК 4.1.3344—16

Издание официальное

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

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций пиримата в воздухе  
рабочей зоны, атмосферном воздухе населенных  
мест и смывах с кожных покровов операторов  
методом высокоэффективной жидкостной  
хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3344—16**

БКБ 51.23

ИЗ7

ИЗ7 **Измерение концентраций пиридата в воздухе рабочей зоны, атмосферном воздухе населенных мест и смывах с кожных покровов операторов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: Методические указания.**—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2016.—19 с.

ISBN 978—5—7508—1506—7

1. Разработаны сотрудниками ФБУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана» Роспотребнадзора (Т. В. Юдина, Н. Е. Федорова, В. Н. Волкова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 17 декабря 2015 г. № 2).

3. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 3 марта 2016 г.

4. Введены впервые.

**БКБ 51.23**

ISBN 978—5—7508—1506—7

© Роспотребнадзор, 2016

© Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2016

## УТВЕРЖДАЮ

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере защиты прав  
потребителей и благополучия человека,  
Главный государственный санитарный  
врач Российской Федерации

А. Ю. Попова

3 марта 2016 г.

## 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций пиридата в воздухе  
рабочей зоны, атмосферном воздухе населенных мест и  
смывах с кожных покровов операторов методом  
высокоэффективной жидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3344—16**

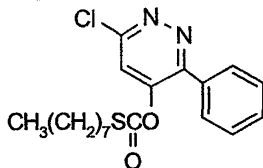
Свидетельство об аттестации № РОСС RU.0001.310430/0236.17.07.15.

Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения в воздухе рабочей зоны, атмосферном воздухе населенных мест и смывах с кожных покровов операторов массовой концентрации пиридата в диапазонах 0,05—0,5 мг/м<sup>3</sup>, 0,005—0,05 мг/м<sup>3</sup> и 0,2—2,0 мкг/смыв соответственно.

Методические указания носят рекомендательный характер.

**Пиридат**

О-(6-хлор-3-фенилпиридазин-4-ил)-S-октилтиокарбонат (ИЮПАК)



$C_{19}H_{23}ClN_2O_2S$

Молекулярная масса: 378,9.

Бесцветное кристаллическое вещество без запаха. Температура плавления: 27,2 °С. Давление паров:  $4,8 \cdot 10^{-4}$  МПа (при 20 °С);  $9,98 \cdot 10^{-4}$  МПа (при 25 °С). Растворимость в воде при 20 °С: 1,49 г/дм<sup>3</sup>. Хорошо растворим во многих органических растворителях. Гидролизуется в водных растворах, ДТ<sub>50</sub> (при 25 °С) рН 5 – 89 часов, рН 7 – 58,5 часа, рН 9 – 6,2 часа; ДТ<sub>50</sub> (при 50 °С) рН 4 – 10,56 часа, рН 9 – 0,3 часа.

Агрегатное состояние в воздушной среде – аэрозоль.

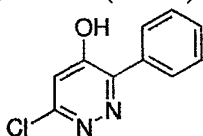
*Краткая токсикологическая характеристика.* Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс > 2 000 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для кроликов > 2 000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LC<sub>50</sub>) для крыс > 4,37 мг/дм<sup>3</sup>.

*Область применения.* Пиридат – селективный контактный гербицид класса фенилпиридазинов, используется для борьбы с однолетними двудольными сорными растениями и некоторыми травами в кукурузе, зерновых, рапсе и овощных культурах.

#### **Пиридафол**

Пиридафол – CL9673 – основной метаболит пиридата, образуется в процессе его гидролиза.

6-хлор-3-фенилпиридазин-4-ол (IUPAC)



C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>ClN<sub>2</sub>O

Молекулярная масса 206,6.

Бесцветное кристаллическое вещество без запаха. Давление паров  $1,94 \cdot 10^{-4}$  МПа (при 20 °С);  $4,0 \cdot 10^{-4}$  МПа (при 25 °С). Растворимость в воде при 20 °С: 39,9 мг/дм<sup>3</sup> (рН 4,75). Константа диссоциации при 25 °С рКа 6,7 (слабая кислота).

### **1. Метрологические характеристики**

При соблюдении всех регламентированных условий проведения анализа в точном соответствии с данной методикой погрешность (и ее составляющие) результатов измерений при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не превышает значений, приведенных в табл. 1 для соответствующих диапазонов концентраций.

Таблица 1

## Метрологические параметры

Анализируемый объект	Диапазон определяемых концентраций, мг/м <sup>3</sup> , мкг/смыв	Показатель точности (граница относительной погрешности), + $\delta$ %, $P = 0,95$	Показатель повторяемости (среднеквадратичное отклонение повторяемости), $\sigma_p$ , %	Показатель воспроизводимости (среднеквадратичное отклонение воспроизводимости), $\sigma_R$ , %	Показатель воспроизводимости (среднеквадратичное отклонение воспроизводимости), $r$ , %	Предел воспроизводимости (значение допустимого расхождения между двумя результатами измерений, полученных в разных лабораториях), $R$ , %
Воздух рабочей зоны	0,05—0,5 мг/м <sup>3</sup>	18	2,9	4,1	8	11
Атмосферный воздух	0,005—0,05 мг/м <sup>3</sup>	19	2,9	4,1	8	11
Смывы с кожных покровов	0,2—2,0 мкг/смыв	25	4,6	6,4	13	18

Полнота извлечения вещества, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для всего диапазона измерений ( $n = 20$ ) приведены в табл. 2.

Таблица 2

Анализируемый объект	Метрологические параметры, $P = 0,95$ , $n = 20$				
	предел обнаружения, мг/м <sup>3</sup> , мкг/смыв	диапазон определяемых концентраций, мг/м <sup>3</sup> , мкг/смыв	полнота извлечения вещества, %	стандартное отклонение, %	доверительный интервал среднего результата, $\pm$ , %
Воздух рабочей зоны	0,05 мг/м <sup>3</sup>	0,05—0,5 мг/м <sup>3</sup>	95,3	2,9	1,5
Атмосферный воздух	0,005 мг/м <sup>3</sup>	0,005—0,05 мг/м <sup>3</sup>	95,3	2,9	1,5
Смывы с кожных покровов	0,2 мкг/смыв	0,2—2,0 мкг/смыв	86,0	3,7	2,0

## 2. Метод измерений

Измерения концентраций пиридата выполняют по метаболиту – пиридафолу – методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

(ВЭЖХ) на обращенной фазе с ультрафиолетовым детектором. Хроматографическому измерению предшествует стадия щелочного гидролиза пиридата до пиридафола.

Концентрирование пиридата из воздуха осуществляют на бумажный фильтр высокой плотности, экстракцию с фильтров выполняют ацетонитрилом или ацетоном. Смыв с кожных покровов проводят этиловым спиртом.

Нижний предел измерения пиридафола в анализируемом объеме пробы – 1 нг. Средняя полнота извлечения с фильтров пиридата – 95,27 %, с поверхности кожи – 86,03 %.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

#### 3.1. Средства измерений

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором с переменной длиной волны	
Барометр-анероид с диапазоном измерения атмосферного давления 5—790 мм рт. ст.	ТУ 2504-1797—75
Весы аналитические с пределом взвешивания 110 г и пределом допустимой погрешности 0,001 г	ГОСТ Р 53228—08
Гигрометр психрометрический с диапазоном измерений относительной влажности от 30 до 90 %	ТУ 25-11-1645—84
Колбы мерные 2-100-2 и 2-1000-2	ГОСТ 1770—74
Меры массы	ГОСТ OIML R 111-1—09
Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимостью 1,0; 2,0; 5,0; 10 см <sup>3</sup>	ГОСТ 29227—91
Пробоотборное устройство 2-канальное с диапазонами расхода 0,2—1,0 дм <sup>3</sup> /мин и 5,0—1,0 дм <sup>3</sup> /мин и пределом допустимой погрешности ± 7 %	
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-11, цена деления 1 °С, пределы измерения –35—55 °С	ТУ 25-2021.055—83
Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 100, 500 и 1 000 см <sup>3</sup>	ГОСТ 1770—74

**Примечание.** Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

### 3.2. Реактивы

Пиридат, аналитический стандарт с содержанием основного компонента 99,4 %	
Пиридафол, аналитический стандарт с содержанием основного компонента 99,2 %	
Аммиак, 25 %-й водный раствор	ГОСТ 24147—80
Ацетонитрил для хроматографии, хч	ТУ-6-09-14.2167—84
Ацетон, осч	ГОСТ 2603—79
Вода для лабораторного анализа (бидистиллированная или деионизованная)	ГОСТ Р 52501—05
Калий марганцовокислый (перманганат калия), хч	ГОСТ 20490—75
Калий углекислый (карбонат калия, поташ), хч, прокаленный	ГОСТ 4221—76
Кислота уксусная, ледяная, хч	ГОСТ 61—75
Метиловый спирт (метанол), хч	ГОСТ 6995—77
Натрий углекислый (карбонат натрия), хч	ГОСТ 83—79
Спирт этиловый (этанол) ректифицированный	ГОСТ Р 51652—2000 или ГОСТ 18300—87
Фосфор (V) оксид (фосфорный ангидрид, пентоксид фосфора), хч	ТУ 6-09-4173—85

**Примечание.** Допускается использование реактивов с более высокой квалификацией, не требующих дополнительной очистки растворителей.

### 3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Аппарат для встряхивания	ТУ 64-1-2851—78
Баня водяная	
Бумажные фильтры высокой плотности, обеззоленные (бумажные фильтры)	ТУ 2642-001-05015242—07
Бязь хлопчатобумажная белая	
Воронка Бюхнера	ГОСТ 9147—80
Воронки конусные диаметром 40—45 мм	ГОСТ 25336—82
Груша резиновая	ТУ 9398-005-0576-9082—03
Колба Бунзена	ГОСТ 25336—82
Колбы круглодонные на шлифе вместимостью 150 см <sup>3</sup>	ГОСТ 9737—93
Линейка измерительная	ГОСТ 427—75
Мембраны микропористые капроновые, размер пор 0,45 мкм	ТУ 9471-002-10471723—03



Набор для фильтрации растворителей через мембрану

Насос водоструйный

ГОСТ 25336—82

Пинцет медицинский нержавеющей

ГОСТ 21241—89

Ректификационная колонна с числом теоретических тарелок не менее 30

Ротационный вакуумный испаритель с мембранным насосом, обеспечивающим вакуум до 10 мбар

Стаканы химические с носиком вместимостью 150 см<sup>3</sup>

ГОСТ 25336—82

Стекловата

Стеклообразные емкости вместимостью 100 см<sup>3</sup> с герметичной металлической крышкой

Стеклообразные палочки

Установка для перегонки растворителей

Фильтродержатель

Холодильник обратный

Хроматографическая колонка стальная длиной 250 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, заполненная обращено-фазным сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами С8, зернение 5 мкм

Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа вместимостью 50—100 мм<sup>3</sup>

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

#### 4. Требования безопасности

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007—76, требования по электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ Р 12.1.019—09, а также требования, изложенные в технической документации на жидкостный хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—83. Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и ГН 2.2.5.2308—07. Организация обучения работников безопасности труда — по ГОСТ 12.0.004—90.

## 5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускают специалистов, имеющих квалификацию не ниже лаборанта-исследователя, с опытом работы на жидкостном хроматографе, освоивших данную методику и подтвердивших экспериментально соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п. 12.

К проведению пробоподготовки допускают оператора с квалификацией «лаборант», имеющего опыт работы в химической лаборатории.

## 6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха ( $20 \pm 5$ ) °С и относительной влажности не более 80 %;
- выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка органических растворителей (при необходимости), подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ, кондиционирование хроматографической колонки, приготовление растворов для градуировки и внесения, растворов для экстракции, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров и салфеток для отбора проб, отбор проб.

### 7.1. Очистка органических растворителей

*7.1.1. Ацетон.* Ацетон перегоняют над небольшим количеством перманганата калия и прокаленным карбонатом калия или подвергают ректификационной перегонке на колонне с числом теоретических тарелок не менее 30. Перегнанный растворитель хранят в темном месте (в емкости из темного стекла) не более 14 дней.

*7.1.2. Ацетонитрил.* Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора (на 1 дм<sup>3</sup> ацетонитрила 20 г пентоксида фосфора) не менее 1 часа, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия (на 1 дм<sup>3</sup> ацетонитрила 10 г карбоната калия).

### 7.2. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ

В мерную колбу вместимостью 1 000 см<sup>3</sup> помещают 660 см<sup>3</sup> бидистиллированной или деионизованной воды, добавляют 5 см<sup>3</sup> уксусной

кислоты, 340 см<sup>3</sup> ацетонитрила, перемешивают, фильтруют через мембранный фильтр и дегазируют. Подвижную фазу хранят в темном месте (в емкости из темного стекла) не более 14 дней.

### **7.3. Кондиционирование хроматографической колонки для ВЭЖХ**

Промывают колонку подвижной фазой (приготовленной по п. 7.2) при скорости подачи растворителя 1,0 см<sup>3</sup>/мин до установления стабильной базовой линии.

### **7.4. Приготовление градуировочных растворов**

**7.4.1. Исходный раствор пиридафола для градуировки (концентрация 100 мкг/см<sup>3</sup>).** В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,0100 г пиридафола, доводят метанолом до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение месяца.

Растворы № 1—6 готовят объемным методом путем последовательного разбавления исходного раствора для градуировки.

**7.4.2. Раствор № 1 пиридафола для градуировки (концентрация 10 мкг/см<sup>3</sup>).** В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 10 см<sup>3</sup> исходного раствора пиридафола с концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.4.1), доводят ацетонитрилом до метки.

Градуировочный раствор № 1 хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение месяца.

**7.4.3. Рабочие растворы № 2—6 пиридафола для градуировки (концентрация 0,05—0,5 мкг/см<sup>3</sup>).** В 5 мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 0,5; 1,0; 2,0; 3,0 и 5,0 см<sup>3</sup> градуировочного раствора № 1 с концентрацией 10 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.4.2), доводят до метки подвижной фазой, приготовленной по п. 7.2, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2—6 с концентрацией пиридафола 0,05; 0,1; 0,2; 0,3 и 0,5 мкг/см<sup>3</sup> соответственно.

Рабочие растворы для градуировки хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение 14 дней.

### **7.5. Приготовление растворов внесения**

**7.5.1. Исходный раствор пиридата для внесения (концентрация 100 мкг/см<sup>3</sup>).** В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,0100 г пиридата, доводят метанолом до метки, тщательно перемешивают.

**7.5.2. Раствор № 1 пиридата для внесения (концентрация 10 мкг/см<sup>3</sup>).** В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 10 см<sup>3</sup>

исходного раствора пиридата с концентрацией  $100 \text{ мкг/см}^3$  (п. 7.5.1), доводят ацетонитрилом до метки.

Этот раствор используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения действующего вещества методом «внесено-найден» и контроля качества результатов измерений методом «добавок».

Растворы внесения хранят в холодильнике при температуре  $4\text{—}6^\circ\text{C}$  в течение месяца.

### **7.6. Установление градуировочной характеристики**

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика от концентрации пиридафола в растворе, устанавливают методом абсолютной калибровки по 5 растворам для градуировки № 2—6, приготовленным по п. 7.4.3.

В инжектор хроматографа вводят по  $20 \text{ мм}^3$  каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования, указанных ниже. Осуществляют не менее 5 параллельных измерений. Устанавливают площади пиков пиридафола, на основании которых строят градуировочную зависимость.

#### *Условия хроматографирования*

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах.

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором с переменной длиной волны.

Хроматографическая колонка стальная длиной 250 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, заполненная обращено-фазным сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами C8, зернение 5 мкм.

Рабочая длина волны: 280 или  $246^*$  нм.

Температура колонки: комнатная.

Подвижная фаза: ацетонитрил—вода—уксусная кислота (34 : 66 : 0,5, по объему).

Скорость потока элюента:  $1,0 \text{ см}^3/\text{мин}$ .

Объем вводимой пробы:  $20 \text{ мм}^3$ .

Линейный диапазон детектирования: 1—10 нг.

### **7.7. Подготовка фильтров для отбора проб воздуха**

Диаметр бумажного фильтра должен соответствовать внутреннему диаметру фильтродержателя.

Фильтры последовательно по 3 раза промывают на воронке Бюхнера этанолом, затем ацетонитрилом порциями  $25\text{—}30 \text{ см}^3$ , сушат с помо-

\* Хроматографирование пробы при 2 длинах волн увеличивает надежность идентификации вещества.

щью разряжения, создаваемого водоструйным насосом, затем на воздухе при комнатной температуре. До использования фильтры хранят в герметично закрытой стеклянной таре.

### **7.8. Подготовка салфеток для проведения смыва**

**7.8.1. Приготовление раствора натрия углекислого с массовой долей 5 % (5%-й раствор).** Навеску ( $25 \pm 0,1$ ) г натрия углекислого помещают в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, растворяют в деионизированной воде, доводят водой до метки, перемешивают.

**7.8.2. Подготовка салфеток для проведения смыва.** Вырезают салфетки (лоскуты) из белой бязи размером 10 × 10 см, затем их последовательно обрабатывают 5%-м раствором углекислого натрия (при кипячении), водой до нейтральной реакции промывных вод, 2-кратно промывают этиловым спиртом, сушат на воздухе при комнатной температуре. До использования салфетки хранят в герметично закрытой стеклянной таре.

## **8. Отбор и условия хранения проб**

### **8.1. Воздух рабочей зоны**

Отбор проб осуществляют в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» и Р 2.2.2006—05 (прилож. 9, обязательное) «Общие методические требования к организации и проведению контроля содержания вредных веществ в воздухе рабочей зоны», п. 2 «Контроль соответствия максимальным ПДК».

Воздух с объемным расходом 4—5 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через бумажный фильтр, помещенный в фильтродержатель.

Для измерения концентрации вещества на уровне 0,05 мг/м<sup>3</sup> необходимо отобрать 10 дм<sup>3</sup> воздуха.

Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильнике (4—5 °С) – 14 дней. Для длительного хранения пробы помещают в морозильную камеру при температуре (–18 ± 2) °С.

### **8.2. Атмосферный воздух**

Отбор проб осуществляют в соответствии с требованиями ГОСТ 17.2.4.02—81 «ОПА. Общие требования к методам определения загрязняющих веществ в воздухе населенных мест». Воздух с объемным расходом 4—5 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через бумажный фильтр, помещенный в фильтродержатель.

Для измерения концентрации пиридата на уровне предела обнаружения ( $0,005 \text{ мг/м}^3$ ) необходимо отобрать  $100 \text{ дм}^3$  воздуха.

Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильнике ( $4 \pm 2$ ) °С – 14 дней. Для длительного хранения пробы помещают в морозильную камеру при температуре ( $-18 \pm 2$ ) °С.

### **8.3. Условия проведения смыва**

Смывы проводят в конце работы или после выполнения отдельных операций с открытых и закрытых спецодеждой или другими СИЗ участков тела (лоб, лицо, шея, грудь, предплечье, голень, кисти рук, включая межпальцевые промежутки).

До работы выбирают участок кожи, обрабатывают его для удаления загрязнений, фиксируют площадь (не менее  $200 \text{ см}^2$ ). При необходимости отбирают фоновые смывы.

Смыв выполняют способом обмыва фиксированного участка кожи смесью этилового спирта с водой (8 : 2, по объему), помещая  $20 \text{ см}^3$  в стеклянную емкость с металлической крышкой. Тканевой салфеткой, смоченной растворителем, с помощью пинцета (индивидуально) обмывают этот участок сверху вниз. Операцию повторяют дважды.

Срок хранения отобранных проб смывов, помещенных в герметично закрытые емкости, в холодильнике ( $4 \pm 2$ ) °С – 14 дней. Для длительного хранения пробы помещают в морозильную камеру при температуре ( $-18 \pm 2$ ) °С.

## **9. Выполнение измерений**

### **9.1. Воздушная среда**

Экспонированный фильтр переносят в химический стакан вместимостью  $150 \text{ см}^3$ , заливают  $10 \text{ см}^3$  ацетона или ацетонитрила, помещают на встряхиватель на 10 минут. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями ацетона или ацетонитрила объемом  $10 \text{ см}^3$ , выдерживая на встряхивателе по 10 минут.

Объединенный экстракт переносят (через воронку) в круглодонную колбу, упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше  $40$  °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха и проводят щелочной гидролиз пиридата согласно п. 9.3.

После гидролиза остаток растворяют в  $5 \text{ см}^3$  подвижной фазы (подготовленной по п. 7.2), тщательно перемешивают и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.6.

### 9.2. Смывы с кожных покровов

Пробу смыва сливают (через воронку) в колбу для упаривания, с помощью пинцета извлекают салфетку, помещают в конусную химическую воронку, установленную в муфту колбы для упаривания, тщательно отжимают и промывают этанолом дважды порциями по 10 см<sup>3</sup>, предварительно ополаскивая этанолом емкость, в которой находилась проба.

Объединенный раствор упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40 °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха и проводят щелочной гидролиз пиридата согласно п. 9.3.

После гидролиза остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> подвижной фазы (подготовленной по п. 7.2) и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.6.

Пробу вводят в испаритель хроматографа не менее двух раз. Устанавливают площадь пика пиридафола, с помощью градуировочного графика определяют концентрацию пиридафола в хроматографируемом растворе.

Образцы, дающие пики большие, чем градуировочный раствор с концентрацией 0,5 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют подвижной фазой (не более чем в 50 раз).

### 9.3. Щелочной гидролиз пиридата до пиридафола

В колбу с сухим остатком вносят 5 см<sup>3</sup> ацетонитрила, добавляют 0,5 см<sup>3</sup> 25%-го водного раствора аммиака, перемешивают, закрывают пробкой и выдерживают 1 час при комнатной температуре. После этого раствор упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40 °С досуха, остаток растворяют в 5 см<sup>3</sup> (п. 9.1) или 2 см<sup>3</sup> (п. 9.2) подвижной фазы и анализируют методом ВЭГЖХ в условиях хроматографирования по п. 7.6.

## 10. Обработка результатов анализа

### 10.1. Воздушная среда

Концентрацию пиридата в пробе воздуха ( $X$ ), мг/м<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{C \cdot W \cdot K}{V_t}, \text{ где}$$

$C$  – концентрация пиридафола в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см<sup>3</sup>;

$W$  – объем раствора, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>;  
 $K$  – коэффициент, равный 1,834 – соотношение молекулярных масс пиридата и пиридафола;

$V_t$  – объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к стандартным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 20 °С) или нормальным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 0 °С), дм<sup>3</sup>:

$$V_t = \frac{R \cdot P \cdot ut}{273 + T}, \text{ где}$$

$T$  – температура воздуха при отборе проб (на входе в аспиратор), °С;

$P$  – атмосферное давление при отборе пробы, мм рт. ст.;

$u$  – расход воздуха при отборе пробы, дм<sup>3</sup>/мин;

$t$  – длительность отбора пробы, мин;

$R$  – коэффициент, равный 0,386 для воздуха рабочей зоны и 0,357 для атмосферного воздуха.

### 10.2. Смывы с кожных покровов

Концентрацию пиридата в пробе смыва ( $X$ ), мкг/смыв, рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W \cdot K, \text{ где}$$

$C$  – концентрация пиридафола в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см<sup>3</sup>;

$W$  – объем раствора, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>;

$K$  – коэффициент, равный 1,834 – соотношение молекулярных масс пиридата и пиридафола.

**Примечание.** Идентификация и расчет концентрации вещества в пробах могут быть проведены с помощью компьютерной программы обработки хроматографических данных, включенной в аналитическую систему.

## 11. Оформление результатов измерений

Результат количественного анализа представляют в виде: результат анализа  $\bar{X}$  в мг/м<sup>3</sup> или мкг/смыв (с указанием площади смыва в см<sup>2</sup>), характеристика погрешности  $\delta$ , % (таблица),  $P = 0,95$  или

$$\bar{X} \pm \Delta \text{ мг/м}^3 \text{ (мкг/смыв, площадь смыва, см}^2\text{)}, P = 0,95, \text{ где}$$

$\bar{X}$  – среднее арифметическое результатов определений, мг/м<sup>3</sup> (мкг/смыв);



$\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/м<sup>3</sup> (мкг/смыв):

$$\Delta = \frac{\delta \cdot X}{100}, \text{ где}$$

$\delta$  – граница относительной погрешности методики (показатель точности по диапазону концентраций, таблица), %.

Результат измерений должен иметь тот же десятичный разряд, что и погрешность.

Если содержание вещества менее нижней границы диапазона определяемых концентраций, результат анализа представляют в виде:

*«содержание пиридата в пробе воздуха рабочей зоны – менее 0,05 мг/м<sup>3</sup>; в пробе атмосферного воздуха – менее 0,005 мг/м<sup>3</sup>; в пробе смыва – менее 0,2 мкг/смыв»*.

\* 0,05 мг/м<sup>3</sup>; 0,005 мг/м<sup>3</sup>; 0,2 мкг/смыв – пределы обнаружения при отборе 10 дм<sup>3</sup> воздуха рабочей зоны; при отборе 100 дм<sup>3</sup> атмосферного воздуха; в пробе смыва (фиксированная площадь смыва, 200 см<sup>2</sup>) соответственно.

## 12. Контроль качества результатов измерений

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-(1-6)—02 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

12.1. Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят в начале и по окончании каждой серии анализов.

При контроле стабильности градуировочной характеристики проводят измерения не менее трех образцов растворов для градуировки, содержание пиридафолы в которых должно охватывать весь диапазон концентраций от 0,05 до 0,5 мкг/см<sup>3</sup>.

Градуировочная характеристика считается стабильной, если для каждого из используемого для контроля градуировочного раствора сохраняется соотношение:

$$A = \frac{|X - C| \cdot 100}{C} \leq B, \text{ где}$$

$X$  – концентрация пиридафолы в пробе при контрольном измерении, мкг/см<sup>3</sup>;

$C$  – известная концентрация градуировочного раствора пиридафолы, взятая для контроля стабильности градуировочной характеристики, мкг/см<sup>3</sup>;

$B$  – норматив контроля погрешности градуировочной характеристики, % ( $B = 10\%$  при  $P = 0,95$ ).

Если величина расхождения ( $A$ ) превышает  $10\%$ , делают вывод о невозможности применения градуировочной характеристики для дальнейших измерений. В этом случае выясняют и устраняют причины нестабильности градуировочной характеристики и повторяют контроль ее стабильности с использованием других градуировочных растворов пиридафола, предусмотренных МВИ. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики восстанавливают ее заново согласно п. 7.5.

Стабильность результатов измерений контролируют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов.

**12.2.** Плановый внутрилабораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится методом добавок.

Образцами для контроля являются реальные пробы воздушной среды и смывов с кожных покровов. Объем отобранных для контроля процедуры выполнения анализа проб воздуха и смывов с кожи должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике, фиксированная площадь смыва должна быть увеличена в 2 раза. После отбора проб экстракт с фильтра, а также пробу смыва делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы –  $X$ . Во вторую часть делают добавку анализируемого компонента (величина добавки  $C_d$  должна соответствовать  $50—150\%$  от содержания компонента в пробе, общая концентрация не должна превышать верхнюю границу диапазона измерения) и анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы с добавкой –  $X'$ . Результаты анализа исходной рабочей пробы ( $X$ ) и рабочей пробы с добавкой ( $X'$ ) получают в условиях повторяемости (один аналитик, использование одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т. д.).

Величина добавки  $C_d$  должна удовлетворять условию:

$$C_d \geq \Delta_{n,\bar{x}} + \Delta_{n,\bar{x}'}, \text{ где}$$

$\pm \Delta_{n,\bar{x}}$  ( $\pm \Delta_{n,\bar{x}'}$ ) – характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце (расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой), мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв.

Допустимо характеристику погрешности результатов анализа при внедрении методики в лаборатории устанавливать с последующим уточнением по мере накопления информации на основе выражения:

$$\Delta_n = \pm 0,84 \Delta, \text{ где}$$

$\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв:

$$\Delta = \frac{\delta \cdot X}{100}, \text{ где}$$

$\delta$  – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, таблица), %.

Контроль проводят путем сравнения результата контрольной процедуры  $K_k$  с нормативом контроля  $K$ .

Результат контрольной процедуры  $K_k$  рассчитывают по формуле:

$$K_k = \bar{X}' - \bar{X} - C_o, \text{ где}$$

$\bar{X}'$ ,  $\bar{X}$ ,  $C_o$  – среднее значение массовой концентрации анализируемого компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки соответственно (мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв).

Норматив оперативного контроля точности  $K$  рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{x,\bar{x}}^2 + \Delta_{x,\bar{x}}^2}$$

Проводят сопоставление результата контрольной процедуры ( $K_k$ ) с нормативом контроля ( $K$ ).

Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

$$|K_k| \leq K, \quad (1)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (1) процедуру контроля повторяют. При повторном невыполнении условия (1) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

**12.3. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости.**

Расхождение между результатами измерений, выполненных в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), не должно превышать предела воспроизводимости ( $R$ ):

$$|X_1 - X_2| \leq R, \text{ где} \quad (2)$$

$R$  – предел воспроизводимости (таблица), мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв.

$R = 0,11 \cdot \bar{X}$  (воздух рабочей зоны, атмосферный воздух),

$R = 0,18 \cdot \bar{X}$  (смывы с кожи), где

$\bar{X} = 1/2(X_1 + X_2)$ , где  $X_1, X_2$  – результаты измерений в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), мг/м<sup>3</sup>, мкг/смыв;

Если выполняется условие (2), то воспроизводимость измерений считается удовлетворительной.

При превышении норматива контроля воспроизводимости эксперимент повторяют, при повторном превышении указанного норматива выясняют причины и по возможности их устраняют.

**Измерение концентраций пиридата в воздухе рабочей зоны,  
атмосферном воздухе населенных мест и смывах  
с кожных покровов операторов методом высокоэффективной  
жидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3344—16**

Ответственный за выпуск Н. В. Митрохина

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

Подписано в печать 27.12.16

Формат 60x88/16

Тираж 125 экз.

Печ. л. 1,25  
Заказ 76

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