
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32457—
2013

ФТАЛЕВЫЙ АНГИДРИД

Определение содержания в воздушной среде методом газовой хроматографии – масс-спектрометрии

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2014

Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0–92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 – 2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Федеральным государственным унитарным предприятием «Всероссийский научно-исследовательский центр стандартизации, информации и сертификации сырья, материалов и веществ» (ФГУП «ВНИЦСМВ»);

Техническим комитетом по стандартизации ТК 339 «Безопасность сырья, материалов и веществ» Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии;

Федеральным бюджетным учреждением здравоохранения «Российский регистр потенциально опасных химических и биологических веществ» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (ФБУЗ «Российский регистр потенциально опасных химических и биологических веществ» Роспотребнадзора)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 61-П от 5 ноября 2013 г.)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004 – 97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004 – 97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Молдова	MD	Молдова-Стандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 22 ноября 2013 г. № 829-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32457—2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 августа 2014 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок – в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования – на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартиформ, 2014

В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

ФТАЛЕВЫЙ АНГИДРИД

Определение содержания в воздушной среде методом газовой хроматографии – масс-спектрометрии

Phthalic anhydride. Determination in air

Дата введения —2014—08—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает процедуру определения содержания фталевого ангидрида в воздушной среде в диапазоне от 0,01 до 1,0 мг/м³ методом газовой хроматографии – масс-спектрометрии (ГХ – МС).

Отбор проб воздуха производят на кассету, содержащую два стекловолоконных фильтра. Объем отбираемой пробы должен составлять не менее 100 л, необходимо не менее двух идентичных проб. Пробы снабжают этикетками, на которых указывают номер и вид пробы, дату и место отбора. Пробы поступают в лабораторию с сопроводительными документами.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 12.1.005–88 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007–76 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности.

ГОСТ 12.1.019–2009 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 1770–74 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 4166–76 Реактивы. Натрий серноокислый. Технические условия

ГОСТ 6709–72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 25336–82 Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 29169-91 (ИСО 648–77) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

П р и м е ч а н и е – При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Характеристики погрешности измерений

Относительная расширенная неопределенность измерений (при коэффициенте охвата $k = 2$)

$$U_{\text{отн}} = 15 \, \%$$

П р и м е ч а н и е – Указанная неопределенность соответствует границам относительной суммарной погрешности $\pm 15 \, \%$ при доверительной вероятности $P = 0,95$.

4 Описание метода

Измерение массовой концентрации фталевого ангидрида проводят методом ГХ – МС с использованием внутреннего стандарта. Отбор проб воздуха производят на кассету, содержащую два стекловолоконных фильтра. Фталевый ангидрид экстрагируют с фильтров дихлорметаном. Экстракты концентрируют, добавляют известное количество внутреннего стандарта (пердейтеронафталина) и вводят в хроматограф, снабженный капиллярной колонкой. Индивидуальные соединения, разделенные на хроматографической колонке в режиме программирования температуры, детектируют масс-спектрометром, соединенным с хроматографом.

Идентификацию фталевого ангидрида осуществляют при сравнении времен удерживания и масс-спектров электронной ионизации.

Измерение массовой концентрации проводят методом внутреннего стандарта: определяют площади пиков фталевого ангидрида и внутреннего стандарта на масс-хроматограммах, построенных по току характеристических ионов этих соединений. Расчет количества фталевого ангидрида осуществляют исходя из площадей этих пиков, массы внутреннего стандарта и факторов отклика фталевого ангидрида по отношению к внутреннему стандарту.

Для градуировки прибора и расчета факторов отклика готовят серию градуировочных растворов фталевого ангидрида в дихлорметане, соответствующих указанному диапазону концентраций и содержащих известное количество внутреннего стандарта. Вычисляют факторы отклика исходя из количеств фталевого ангидрида и внутреннего стандарта в растворах и площадей соответствующих хроматографических пиков.

Заключительный расчет проводят из предположения о количественном извлечении фталевого ангидрида из воздуха и постоянной степени его десорбции с фильтров, что было подтверждено предварительными исследованиями.

5 Средства измерений, реактивы и материалы

5.1 Средства измерений

5.1.1 Хромато-масс-спектрометр Pegasus 4D фирмы Leco, США, состоящий из:

- хроматографа 6890N фирмы Agilent Technologies, США;
- колонки хроматографической силиконовой капиллярной (длина 30 м, внутренний диаметр 0,25 мм, неподвижная жидкая фаза SPB-5 толщиной 0,25 мкм);
- системы обработки данных ChromaTOF со справочной библиотекой масс-спектров EPA/NIST.

Допускается применение других хромато-масс-спектрометров (хроматографов с масс-селективными детекторами), позволяющих проводить измерения в диапазоне масс от 30 до 300 а.е.м. (Да) в режиме электронной ионизации при энергии электронов 70 эВ, масс-спектральном разрешении не ниже 0,5 а.е.м. (Да) по всей шкале масс и паспортной чувствительности прибора не ниже 10 пг (по октафторнафталину, электронная ионизация). Допускается также применение других хроматографических колонок, позволяющих провести отделение определяемых соединений от других компонентов пробы, и аналогичных систем обработки данных.

5.1.2 Весы лабораторные электронные Adventurer фирмы Ohaus Europe (Швейцария) 2-го класса точности по ГОСТ Р 53228 или другие весы лабораторные высокого класса точности.

5.1.3 Шприцы аналитические вместимостью 1, 10 и 100 мкл фирмы Hamilton (Швейцария).

5.1.4 Пипетки с одной отметкой (Мора) 2-1-1 по ГОСТ 29169 с погрешностью $\pm 0,015$ мл.

5.1.5 Цилиндры мерные 2-50 и 2-1000 по ГОСТ 1770 с погрешностью $\pm 0,5$ и $\pm 10,0$ мл соответственно.

5.1.6 Колбы мерные 2-25-2, 2-50-2 по ГОСТ 1770 с погрешностью $\pm 0,05$; $\pm 0,08$ и $\pm 0,12$ мл соответственно.

5.1.7 Универсальная индикаторная бумага pH 0-12 (Чехия).

Допускается применение других типов средств измерений по 5.1.2–5.1.7, в том числе импортных, с метрологическими и техническими характеристиками не ниже указанных.

5.2 Реактивы и материалы

5.2.1 Фталевый ангидрид чистотой не менее 99 %, например, компании Sigma-Aldrich (США).

5.2.2 Пердейтеронафталин (дейтеронафталин- d_8) чистотой не менее 99 %, например, компании Sigma-Aldrich (США).

5.2.3 Дихлорметан (метилен хлористый) чистотой не менее 99 %, например, х.ч. для хроматографии по [1].

5.2.4 Сульфат натрия безводный квалификации ч.д.а. по ГОСТ 4166.

Помимо пердейтеронафталина в качестве внутреннего стандарта можно использовать другие соединения, заведомо отсутствующие в анализируемых пробах; при этом рассчитанные по ним отно-

сительные факторы отклика должны находиться в диапазоне 0,1 – 10.

Допускается применение реактивов, изготовленных по другой нормативно-технической документации, в том числе импортных, с квалификацией чистоты не ниже указанной.

5.3 Вспомогательные устройства

5.3.1 Воронка со стеклянным фильтрующим дном.

5.3.2 Шкаф сушильный с терморегулятором типа СНОЛ по [2].

5.3.3 Виалы вместимостью 5 мл из стекла, с силикон-тефлоновой септой.

5.3.4 Фильтры бумажные обеззоленные «синяя лента» по [5].

5.3.5 Кассета с двумя стекловолоконными фильтрами, снабженная завинчивающейся крышкой и двумя концевыми заглушками.

П р и м е ч а н и е – Допускается применение аналогичного вспомогательного оборудования с техническими характеристиками не ниже указанных.

6 Требования безопасности

6.1 Используемые в работе реактивы относятся к веществам 1-го и 2-го класса опасности. При работе с ними необходимо соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.005.

Работу с дихлорметаном, который относится к 4-му классу опасности, проводят в соответствии с ГОСТ 12.1.007.

6.2 Эксплуатация хромато-масс-спектрометра и проведение соответствующих измерений требуют соблюдения правил электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019 и инструкцией по эксплуатации прибора.

7 Требования к квалификации персонала

7.1 К приготовлению градуировочных растворов допускаются лица, имеющие квалификацию химика, инженера- или техника-химика и опыт работы в химической лаборатории.

7.2 К выполнению измерений допускаются лица, имеющие квалификацию не ниже инженера-химика или химика, прошедшие соответствующие курсы обучения и стажировку в лабораториях, аккредитованных на выполнение анализов с применением настоящего стандарта.

7.3 Весь персонал должен пройти проверку знаний по технике безопасности, в том числе при работе в химической лаборатории, включая общие правила работы с едкими и токсичными веществами, правила пожарной безопасности и промышленной санитарии.

8 Условия выполнения измерений

При приготовлении растворов, подготовке проб и выполнении измерений соблюдают следующие условия: температура окружающего воздуха (20 ± 5) °C; атмосферное давление 84,0 – 106,7 кПа (630 – 800 мм рт.ст.); относительная влажность воздуха при 25 °C ниже 85 %; напряжение в сети питания переменного тока (220 ± 22) В; концентрации мешающих определению и агрессивных компонентов в воздухе не должны превышать предельно допустимых концентраций для воздуха рабочей зоны.

Другие условия измерений должны соответствовать инструкции по эксплуатации прибора.

9 Подготовка к выполнению измерений

9.1 Подготовка посуды

Использованную стеклянную посуду перед дальнейшим употреблением ополаскивают применявшимся растворителем и тщательно моют горячей водой с содой, ополаскивают водопроводной, а затем дистиллированной водой.

9.2 Приготовление растворов

Приготовление растворов проводят в вытяжном шкафу при температуре окружающего воздуха 18 °C – 22 °C.

9.2.1 Исходный раствор фталевого ангидрида

Навеску фталевого ангидрида (50 ± 1) мг помещают в мерную колбу вместимостью 50 мл, растворяют в 10 – 20 мл дихлорметана, доводят до метки этим же растворителем. Массовая концентрация фталевого ангидрида в полученном растворе 1,00 мг/мл. Хранят в защищенном от света месте при температуре минус 10 °C или ниже.

9.2.2 Раствор внутреннего стандарта пердейтеронафталина

В мерную колбу вместимостью 25 мл помещают (250 ± 1) мг пердейтеронафталина, растворяют его в 10 – 15 мл дихлорметана и доводят до метки этим же растворителем. Массовая концен-

трация пердейтеронафталина в полученном растворе 10,0 мг/мл. Хранят в защищенном от света месте при температуре минус 10 °С или ниже.

9.2.3 Градуировочные растворы фталевого ангидрида

Растворы готовят в стеклянных виалах вместимостью 5 мл (5.3.3). Добавляют рассчитанное количество раствора фталевого ангидрида и 1 мкл (0,001 мл) раствора внутреннего стандарта. В таблице 1 приведены данные, необходимые для приготовления градуировочных растворов с заданным значением общего количества определяемого вещества. Указанные аликвоты отбирают соответствующими микрошприцами по 5.1.3.

Т а б л и ц а 1 – Характеристики градуировочных растворов фталевого ангидрида

№ раствора	Объем исходного раствора фталевого ангидрида, мкл	Объем дихлорметана, мл	Количество фталевого ангидрида в пробе, мкг
1	1,00	5	1,00
2	2,00	5	2,00
3	5,0	5	5,0
4	20,0	5	20,0
5	100	5	100

9.3 Подготовка прибора к выполнению измерений

Включают и настраивают хромато-масс-спектрометр в соответствии с инструкцией по эксплуатации и описанием, прилагаемым к прибору. Устанавливают рабочие параметры, необходимые для проведения измерений. Рабочие параметры приборов должны быть постоянными при измерении во всем диапазоне концентраций.

Хроматограф

Температура испарителя: 240 °С.

Тип инжектора: без разделения потока.

Объем вводимого раствора (экстракта): 0,1 – 1 мкл.

Режим программирования температуры колонки:

- начальная температура 50 °С (2 мин);

- скорость нагрева 10 °С в минуту;

- конечная температура 280 °С (10 мин).

Масс-спектрометр

Температура источника ионов: 250 °С.

Диапазон сканируемых масс: 29 – 250.

Скорость сбора данных: 10 спектров в секунду по всему диапазону масс.

9.4 Градуировка

Градуировку прибора осуществляют непосредственно перед измерениями по разделу 11. Проводят двукратные измерения каждого из пяти градуировочных растворов (их экстрактов, см. 9.2.3).

9.4.1 Определяют площади пиков на масс-хроматограммах, построенных для фталевого ангидрида по току характеристических ионов с m/z 148, для внутреннего стандарта (пердейтеронафталина) по характеристическому иону с m/z 136.

Для каждого измерения рассчитывают фактор отклика RF_i по формуле

$$RF_i = S_M \cdot M_{IS} / S_{IS} \cdot M_M, \quad (1)$$

где S_M – площадь пика фталевого ангидрида, построенного по току характеристических ионов с m/z 148;

M_{IS} – масса добавленного внутреннего стандарта;

S_{IS} – площадь пика внутреннего стандарта, построенная по току характеристического иона с m/z 136;

M_M – масса фталевого ангидрида в 1 мл градуировочного раствора.

В дальнейших расчетах используют среднеарифметическое значение RF_{cp} , относящееся к полному диапазону измеряемых концентраций:

$$RF_{cp} = \frac{\sum_{i=1}^n RF_i}{n}, \quad (2)$$

где n – общее число измерений (10).

По формулам (3) и (4) рассчитывают среднеквадратическое (стандартное) отклонение (СКО) и соответствующее относительное СКО:

$$CKO = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (RF_i - RF_{cp})^2}{n-1}}. \quad (3)$$

$$\text{Относительное } CKO = \frac{CKO}{RF_{cp}} \cdot 100 \%. \quad (4)$$

Значения относительного СКО не должны превышать 10 %.

9.4.2 Фиксируют времена удерживания для пиков фталевого ангидрида для всех хроматограмм. Выбирают среднее значение времени удерживания, т.е. значение, наиболее близкое к середине зафиксированного интервала изменения этой величины. Типичное значение времен удерживания в использованных хроматографических условиях для фталевого ангидрида (543 ± 3) с.

Зарегистрированные полные масс-спектры фталевого ангидрида (2 – 3 спектра) вводят в справочную библиотеку масс-спектров.

10 Подготовка образцов для измерений

Кассету снабжают готовыми фильтрами, закрывают и переносят на место отбора пробы. С кассеты снимают крышку и вынимают концевую заглушку из дна. С помощью гибкого шланга присоединяют к кассете насос для отбора проб. Получившийся пробоотборник помещают в исследуемую зону так, чтобы открытая передняя часть кассеты была перевернута вниз.

Воздух с объемным расходом 1,0 л/мин аспирируют через пробоотборник. Всего пропускают 100 л воздуха. В каждой точке отбирают не менее двух проб воздуха. После отбора пробы кассету отсоединяют и закрывают крышкой. Дно и крышку кассеты затыкают двумя заглушками.

Все образцы снабжают этикетками, на которых указывают номер и вид пробы, дату и место отбора, а также указывают потенциальные помехи определения, замеченные в ходе отбора проб.

Образцы как можно скорее после взятия пробы отправляют в лабораторию для анализа. Если образцы не могут быть отправлены в тот же день, их хранят при пониженной температуре.

Фильтры складывают пополам или таким образом, чтобы образовались параллельные складки. Каждый фильтр переносят в отдельный флакон и приливают по 5,0 мл экстрагента. В качестве экстрагента используют дихлорметан. Закрытые флаконы встряхивают на механическом встряхивателе в течение 1 ч. Добавляют раствор внутреннего стандарта (1 мкл).

11 Выполнение измерений

Измерения проводят в тех же условиях, в которых проведена градуировка прибора (9.4). Для подготовленных образцов проводят измерения величин, подтверждающих идентичность фталевого ангидрида (11.1).

11.1 Определяют времена удерживания, отвечающие пикам на хроматограммах вблизи среднего значения времени удерживания пика фталевого ангидрида. Сравнивают полные масс-спектры со спектрами фталевого ангидрида в справочной библиотеке. Определяемое соединение считают идентифицированным как фталевый ангидрид при условиях:

- время удерживания рассматриваемого соединения отличается от среднего значения этой величины по 9.4.2 не более чем на 3 с;
- показатель сходства экспериментальных спектров со справочными спектрами фталевого ангидрида не ниже 94 %.

11.2 Определяют площади пиков на масс-хроматограммах, зарегистрированных по 9.4.1. Массовую концентрацию фталевого ангидрида $C_{m,i}$ в одной из проб (i -я проба, i -й образец) при j -м измерении, мг/м³, рассчитывают по формуле

$$C_{m,ij} = S_{m,ij} \cdot M_{is,i} / S_{is,ij} \cdot RF_{cp} \cdot V, \quad (5)$$

где $S_{m,ij}$ – площадь пика фталевого ангидрида, усл. ед., на j -й масс-хроматограмме, построенной по току ионов с m/z 148 (для фталевого ангидрида), i -го образца;

$M_{is,i}$ – масса внутреннего стандарта, мг;

$S_{is,ij}$ – площадь пика внутреннего стандарта, усл. ед., на j -й масс-хроматограмме, построенной по току ионов с m/z 136, i -го образца;

RF_{cp} – усредненный фактор отклика [формула (2)];

V – объем прокачанного воздуха, л ($V = 0,1 \text{ м}^3$);

$M_{is,i} = V_{is,i} \cdot C_{is}$, $V_{is,i}$ – объем раствора внутреннего стандарта, мл, добавленного к пробе (раздел 9);

C_{is} – массовая концентрация раствора внутреннего стандарта, мг/мл, приготовленного по 9.2.2.

Вычисляют среднее значение массовой концентрации фталевого ангидрида для каждого образца, мг/м^3 :

$$C_i = \frac{\sum_{j=1}^n C_{ij}}{n}, \quad (6)$$

где $i = 1$ и 2 ;

n – количество параллельных измерений (2 или 3), и относительное расхождение d_i , %, результатов для этих образцов:

$$d_i = \frac{C_{i \max} - C_{i \min}}{C} \cdot 100, \quad (7)$$

где $C_{i \max}$ и $C_{i \min}$ – соответственно наибольшее и наименьшее значение массовой концентрации при параллельных измерениях для каждого образца.

Результаты параллельных измерений признают приемлемыми, если d_i не превышает 10 % ($n=2$) или 12 % ($n=3$) при вероятности $P=0,95$.

Вычисляют средние значения массовой концентрации фталевого ангидрида по обеим пробам анализируемого образца

$$C = \frac{C_1 + C_2}{2} \quad (8)$$

и относительное расхождение D , %, результатов для двух проб

$$D = \frac{|C_1 - C_2|}{C} \cdot 100. \quad (9)$$

Результаты признают приемлемыми, если D не превышает 15 % при вероятности $P=0,95$. При выполнении этого условия среднее значение концентраций C принимают в качестве результата измерений.

12 Оформление результатов измерений

Результат измерения массовой концентрации фталевого ангидрида представляют в следующем виде:

$$(C_{cp} \pm 0,15 \cdot C_{cp}) \text{ мг/м}^3. \quad (10)$$

Примеры записи: $< 0,01 \text{ мг/м}^3$, $(0,010 \pm 0,0015) \text{ мг/м}^3$, $(0,24 \pm 0,04) \text{ мг/м}^3$, $(0,72 \pm 0,11) \text{ мг/м}^3$.

13 Контроль погрешности

13.1 Проверка чувствительности хромато-масс-спектрометра

При подозрительных результатах измерений или резком уменьшении регистрируемых сигналов проверяют чувствительность прибора по градуировочному раствору с наименьшими массовыми концентрациями фталевого ангидрида (таблица 1) в условиях измерений, указанных в 9.4. Отноше-

ние сигнал/шум для определяемых соединений должно быть не менее 10:1. Чувствительность прибора восстанавливают в соответствии с рекомендациями, изложенными в руководстве по его эксплуатации.

13.2 Контроль помех по результатам холостого опыта

Холостой опыт проводят с чистым фильтром через каждые 20 – 30 проб, чтобы убедиться в отсутствии загрязнений и помех, источниками которых могут быть измерительная система, реактивы и материалы. В случае обнаружения загрязнений, проявляющихся в появлении сигнала при заданных значениях масс ионов и времени удерживания с отношением сигнал/шум, превышающим 3:1, определяют источник помех, контролируя используемые реактивы и проверяя условия подготовки проб и проведения измерений.

13.3 Контроль правильности методом добавок

Контроль правильности проводят в целях оценки возможности применения настоящей МВИ для образцов, ранее не подвергавшихся анализу, а также при сомнении в результатах измерений.

Для контроля отбирают три пробы. Измеряют массовую концентрацию в двух параллельных измерениях двух проб и получают результат измерений C . В третью пробу вносят добавку исходного раствора фталевого ангидрида, причем массовая концентрация добавки D должна быть в интервале $(0,8 - 1,2) \cdot C$, мг/м³. Проводят измерения для третьей пробы с добавкой и получают результат измерений C_d .

Результат контроля признается удовлетворительным (для $P=0,90$) при выполнении условия

$$100|C_d - C - D|/D \leq n_d, \quad (11)$$

где $n_d = 15 \%$.

Библиография

- [1] ТУ 6-09-2662–77 Метилен хлористый (дихлорметан) для хроматографии химически чистый
- [3] ТУ 16-531-299–78 Шкаф сушильный типа СНОЛ. Технические условия
- [4] ТУ 6-19–45 Слянки толстостенные с притертыми пробками. Технические условия
- [5] ТУ 25-1173.102–84 Испаритель ротационный ИР-1М2. Технические условия
- [6] ТУ 6-09-1678–83 Фильтры обеззоленные «синяя лента». Технические условия
- [7] НВН 33-5.3.01-85 Инструкция по отбору проб для анализа сточных вод. Минводхоз СССР
- [8] Правила по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета. Л.: Гидрометеиздат, 1983

УДК 661.7:006.86:547.626

МКС 71.100.01

Ключевые слова: фталевый ангидрид, воздушная среда, газовая хроматография – масс-спектрометрия

Подписано в печать 01.04.2014. Формат 60x84^{1/8}.
Усл. печ. л. 1,40. Тираж 31 экз. Зак. 1058

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru