

---

**МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ И ЭКОЛОГИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**Федеральная служба по гидрометеорологии и мониторингу  
окружающей среды (Росгидромет)**

---

**РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ**

**РД  
52.24.459–  
2012**

---

**МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ЭПТАМА, МОЛИНАТА,  
ТРИАЛЛАТА, ТИОБЕНКАРБА В ВОДАХ**

**Методика измерений газохроматографическим методом**

**Ростов-на-Дону  
2012**

**Предисловие**

**1 РАЗРАБОТАН** федеральным государственным бюджетным учреждением «Гидрохимический институт» (ФГБУ «ГХИ»)

**2 РАЗРАБОТЧИК** Л.В. Боева, канд. хим. наук

**3 СОГЛАСОВАН** с ФГБУ «НПО «Тайфун» 27.03.2012  
и УМЗА Росгидромета 05.05.2012

**4 УТВЕРЖДЕН** Заместителем Руководителя Росгидромета  
10.05.2012

**5 АТТЕСТОВАН** ФГБУ «ГХИ», свидетельство об аттестации  
методики измерений № 459.01.00175-2011 от 09.06.2011

**6 ЗАРЕГИСТРИРОВАН** ЦМТР ФГБУ «НПО «Тайфун» за номером  
РД 52.24.459-2012

**7 ВЗАМЕН РД 52.24.459-95 «Методические указания. Методика выполнения измерений массовой концентрации эптамина, молината, триаллата, тиобенкарба в поверхностных водах суши газохроматографическим методом»**

## Содержание

<b>1 Область применения.....</b>	<b>1</b>
<b>2 Нормативные ссылки .....</b>	<b>1</b>
<b>3 Требования к показателям точности измерений.....</b>	<b>2</b>
<b>4 Требования к средствам измерений, вспомогательным устройствам, реагентам, материалам .....</b>	<b>3</b>
<b>4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства .....</b>	<b>3</b>
<b>4.2 Реактивы и материалы .....</b>	<b>5</b>
<b>5 Метод измерений .....</b>	<b>5</b>
<b>6 Требования безопасности, охраны окружающей среды.....</b>	<b>6</b>
<b>7 Требования к квалификации операторов .....</b>	<b>6</b>
<b>8 Требования к условиям измерений.....</b>	<b>6</b>
<b>9 Подготовка к выполнению измерений, в том числе отбор проб.....</b>	<b>7</b>
<b>9.1 Отбор и хранение проб .....</b>	<b>7</b>
<b>9.2 Приготовление растворов и реагентов .....</b>	<b>7</b>
<b>9.3 Приготовление фильтра для очистки воздуха .....</b>	<b>7</b>
<b>9.4 Подготовка набивной колонки.....</b>	<b>8</b>
<b>9.5 Подготовка хроматографа.....</b>	<b>8</b>
<b>9.6 Приготовление градуировочных растворов эптами, молината, триаллата, тиобенкарба .....</b>	<b>9</b>
<b>10 Порядок выполнения измерений.....</b>	<b>11</b>
<b>10.1 Выполнение холостого опыта .....</b>	<b>11</b>
<b>10.2 Извлечение тиокарбаматов из воды .....</b>	<b>11</b>
<b>10.3 Концентрирование экстракта .....</b>	<b>12</b>
<b>10.4 Хроматографирование экстракта .....</b>	<b>12</b>
<b>10.5 Определение коэффициентов учета потерь тиокарбаматов .....</b>	<b>14</b>
<b>10.6 Устранение мешающих влияний.....</b>	<b>14</b>
<b>11 Обработка результатов измерений.....</b>	<b>15</b>
<b>12 Оформление результатов измерений.....</b>	<b>15</b>
<b>13 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории .....</b>	<b>16</b>
<b>13.1 Общие положения .....</b>	<b>16</b>
<b>13.2 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок .....</b>	<b>16</b>
<b>14 Проверка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизводимости .....</b>	<b>17</b>

## Введение

Гербициды-тиокарбаматы широко применяются в агрохимической практике для борьбы с сорной растительностью в посевах различных культур. Такие тиокарбаматы, как эптам (ЕРТК, ЭПТК, ализор, алирокс), молинат (ялан, ордрам), триаллат (авадекс BW), тиобенкарб (сатурн, бентиокарб), включены в приоритетный перечень пестицидов, подлежащих контролю в природных водах.

Таблица 1 - Предельно допустимые концентрации (ПДК) для гербицидов-тиокарбаматов

Тиокарбамат	Химическое название	ПДК, мкг/дм <sup>3</sup> , для воды водных объектов	
		культурно-бытового и хозяйственно-питьевого водопользования	рыбохозяйственного назначения
Эптам	N,N-дипропил-S-этилтиокарбамат	50	0,08
Молинат	S-этил-N-гексаметилиенимино-тиокарбамат	70	0,7
Триаллат	N,N-дизопропил-S-(2,2,3-трихлораллил)тиокарбамат	30	0,4
Тиобенкарб	5-(4-хлорбензил)-N,N-диэтилтиокарбамат	-	0,2

Минимально определяемые по настоящей методике концентрации тиокарбаматов выше их ПДК для водных объектов рыбохозяйственного назначения, однако она основана на несложной, приемлемой для серийных измерений схеме анализа и позволяет определять с достаточной чувствительностью концентрацию гербицидов в воде водных объектов культурно-бытового и хозяйственно-питьевого водопользования, а также оценивать высокое и экстремально высокое загрязнение водных объектов рыбохозяйственного назначения.

## РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

### МАССОВАЯ КОНЦЕНТРАЦИЯ ЭПТАМА, МОЛИНАТА, ТРИАЛЛАТА, ТИОБЕНКАРБА В ВОДАХ

Методика измерений газохроматографическим методом

Дата введения – 2012–07–10

#### 1 Область применения

1.1 Настоящий руководящий документ устанавливает методику измерений (далее – методика) массовой концентрации тиокарбаматов – эптамиа, молината, триаллата и тиобенкарба в диапазоне от 4,0 до 100 мкг/дм<sup>3</sup>, тиобенкарба в диапазоне от 6,0 до 150 мкг/дм<sup>3</sup> в пробах природных и очищенных сточных вод газохроматографическим методом.

1.2 Допускается выполнение измерений массовых концентраций эптамиа, молината, триаллата и тиобенкарба в пробах воды, превышающих верхний предел указанных выше диапазонов, при разбавлении гексанового экстракта в соответствии с 10.4.

1.3 Настоящий руководящий документ предназначен для применения в лабораториях, осуществляющих анализ природных и очищенных сточных вод.

#### 2 Нормативные ссылки

В настоящем руководящем документе использованы ссылки на следующие нормативные документы:

ГОСТ 12.1.005-88 ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007-76 ССБТ. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 17.1.5.04-81 Охрана природы. Гидросфера. Приборы и устройства для отбора, первичной обработки и хранения проб природных вод. Общие технические условия

ГОСТ 17.1.5.05-85 Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков

ГОСТ Р ИСО 5725-6-2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ Р 51592-2000 Вода. Общие требования к отбору проб

МИ 2881-2004 Рекомендация. ГСИ. Методики количественного химического анализа. Процедуры проверки приемлемости результатов анализа

Примечание – Ссылки на остальные нормативные документы приведены в разделе 4.

### 3 Требования к показателям точности измерений

3.1 При соблюдении всех регламентируемых методикой условий проведения измерений характеристики погрешности результата измерения с вероятностью 0,95 не должны превышать значений, приведенных в таблице 2.

Таблица 2 – Диапазон измерений, значения характеристик погрешности и ее составляющих при принятой вероятности Р=0,95

Тиокарбамат	Диапазон измерений массовых концентраций $X, \text{ мкг}/\text{дм}^3$	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma_r, \text{ мкг}/\text{дм}^3$	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_R, \text{ мкг}/\text{дм}^3$	Показатель правильности (границы систематической погрешности) $\pm\Delta_c, \text{ мкг}/\text{дм}^3$	Показатель точности (границы погрешности) $\pm\Delta, \text{ мкг}/\text{дм}^3$
Эптам	От 4,0 до 100 включ.	$0,2+0,057\cdot X$	$0,2+0,086\cdot X$	$0,1+0,069\cdot X$	$0,4+0,18\cdot X$
Молинат	От 4,0 до 100 включ.	$0,061\cdot X$	$0,091\cdot X$	$0,073\cdot X$	$0,19\cdot X$
Триаллат	От 4,0 до 100 включ.	$0,2+0,042\cdot X$	$0,2+0,063\cdot X$	$0,2+0,050\cdot X$	$0,5+0,13\cdot X$
Тиобенкарб	От 6,0 до 150 включ.	$0,6+0,035\cdot X$	$0,8+0,052\cdot X$	$0,7+0,042\cdot X$	$1,7+0,11\cdot X$

При выполнении измерений массовой концентрации эптамина, молината, триаллата выше  $100 \text{ мкг}/\text{дм}^3$  и тиобенкарба выше  $150 \text{ мкг}/\text{дм}^3$  при разбавлении гексанового экстракта погрешности измерений не превышают значений, рассчитанных по приведенным в таблице 2 зависимостям.

Предел обнаружения эптамина, молината, триаллата составляет  $1 \text{ мкг}/\text{дм}^3$ , тиобенкарба -  $2 \text{ мкг}/\text{дм}^3$ .

3.2 Значения показателя точности методики используют при:

- оформлении результатов измерений, выдаваемых лабораторией;
- оценке деятельности лабораторий на качество проведения измерений;
- оценке возможности использования результатов измерений при реализации методики в конкретной лаборатории.

## 4 Требования к средствам измерений, вспомогательным устройствам, реактивам, материалам

### 4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства

4.1.1 Хроматограф газовый Кристалл 2000 М, Хроматэк-Кристалл 5000.2, Цвет-550, Цвет-800 или другой с термоионным или термоаэрозольным детектором.

4.1.2 Весы высокого (II) класса точности по ГОСТ Р 53228-2008, максимальная нагрузка не более 200 г., дискретность отсчета не более 0,0002 г.

4.1.3 Термометр любого типа по ГОСТ 29224-91 с диапазоном измерения от 0 до 100 °С и ценой деления 1 °С.

4.1.4 Микрошприцы МШ-10М по ТУ 2-833-106-90 – 2 шт.

4.1.5 Стандартные образцы чистых веществ (далее – СО) эптамиа, молината, триаллата, тиобенкарба, импортные, с содержанием основного вещества не менее 97 %.

4.1.6 Колбы мерные 2-го класса точности исполнения 2 по ГОСТ 1770-74 вместимостью: 25 см<sup>3</sup> – 4 шт.; 100 см<sup>3</sup> – 4 шт.

4.1.7 Колбы мерные 2-го класса точности исполнения 2 или пробирки градуированные исполнения 2 с ценой деления 0,1 см<sup>3</sup> с притертными пробками по ГОСТ 1770-74 вместимостью 10 см<sup>3</sup> – 5 шт.

4.1.8 Пробирки градуированные исполнения 2 с притертными пробками с ценой деления 0,1 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770-74 вместимостью 5 см<sup>3</sup> – 10 шт.

4.1.9 Пипетки градуированные 2-го класса точности исполнения 1,2 по ГОСТ 29227-91 вместимостью: 1 см<sup>3</sup> – 10 шт.; 2 см<sup>3</sup> – 6 шт.; 5 см<sup>3</sup> – 3 шт.

4.1.10 Цилиндры мерные исполнения 1, 3 по ГОСТ 1770-74 вместимостью: 10 см<sup>3</sup> – 1 шт.; 25 см<sup>3</sup> – 1 шт.; 100 см<sup>3</sup> – 1 шт.; 500 см<sup>3</sup> – 1 шт.

4.1.11 Колбы Кн исполнения 1, ТС, по ГОСТ 25336-82 с притертными пробками вместимостью: 50 см<sup>3</sup> – 10 шт., 100 см<sup>3</sup> – 2 шт

4.1.12 Воронки делительные типа ВД исполнения 1, 3 по ГОСТ 25336-82 вместимостью 1000 см<sup>3</sup> – 4 шт.

4.1.13 Воронки лабораторные, тип В, по ГОСТ 25336-82 диаметром 36 мм – 10 шт.

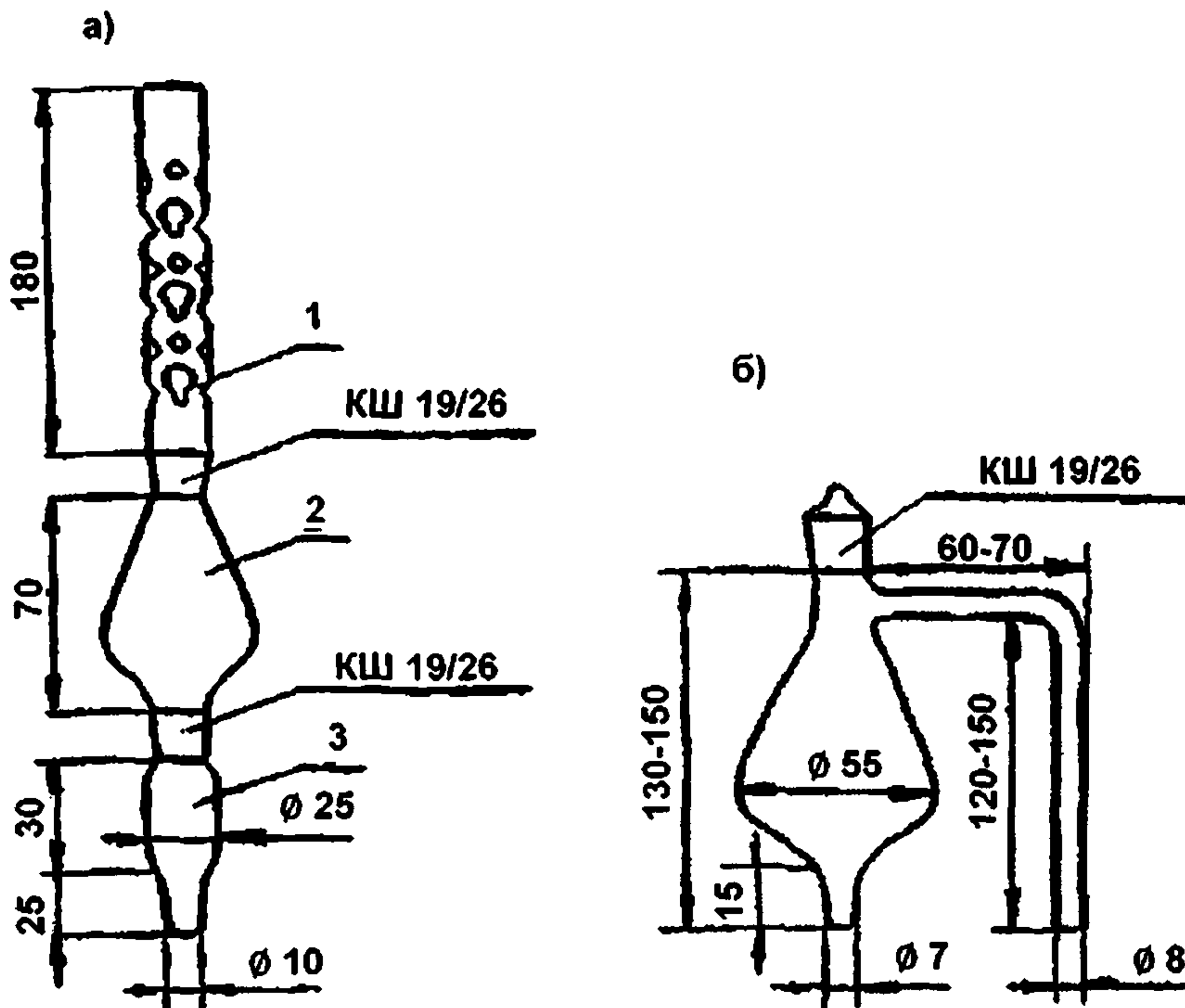
4.1.14 Стаканы, тип В, исполнения 1 по ГОСТ 25336-82, вместимостью: 50 см<sup>3</sup> – 10 шт., 600 см<sup>3</sup> или 1000 см<sup>3</sup> – 4 шт.

4.1.15 Колонка хроматографическая стеклянная длиной 2 м с внутренним диаметром 3 мм.

4.1.16 Устройство для концентрирования экстрактов (аппарат Кудерна-Даниша, см. рисунок 1а) – 4 шт.

или колбы с Г-образным отводом вместимостью 100 см<sup>3</sup> (см. рисунок 1б) – 4 шт.

или испаритель ротационный ИР-1М по ТУ 25-11-917 – 1 шт.



а) аппарат Кудерна-Даниша (1 - дефлегматор, 2 - средняя часть аппарата, 3 - пробирка для сбора концентратов); б) колба с Г-образным отводом

Рисунок 1- Устройства для концентрирования экстрактов

4.1.17 Стаканчики для взвешивания (бюксы) по ГОСТ 25336-82: СВ-19/9 или СВ-14/8 – 4 шт., СН 85/15- 1 шт.

4.1.18 Эксикатор исполнения 2, диаметром корпуса 250 мм по ГОСТ 25336-82.

4.1.19 Склейка для промывания газов типа СПТ по ГОСТ 25336-82.

4.1.20 Чашки выпарительные № 4 или 5 по ГОСТ 9147-80 – 2 шт.

4.1.21 Пипетки Пастера по ТУ 9464-001-52876351-2000 – 10 шт.

4.1.22 Палочки стеклянные по ГОСТ 27460-87 диаметром 4-5 мм – 10 шт.

4.1.23 Стекла часовые или фольга алюминиевая.

4.1.24 Ложка фарфоровая № 1 по ГОСТ 9147-80.

4.1.25 Посуда стеклянная для отбора проб и хранения растворов и реагентов вместимостью 25, 100, 250, 500, 1000 см<sup>3</sup>.

4.1.26 Воздушный компрессор любого типа для питания детектора газового хроматографа или воздух газообразный по ГОСТ 9.010-80.

4.1.27 Генератор водорода любого типа, вырабатывающий водород марки «А» по ГОСТ 3022-80.

4.1.28 Микрокомпрессор аквариумный любого типа.

4.1.29 Насос вакуумный любого типа.

4.1.30 Муфельная печь с регулируемым нагревом любого типа.

4.1.31 Шкаф сушильный общелабораторного назначения с диапазоном температур до 200 °С.

4.1.32 Баня водяная любого типа.

4.1.33 Электроплитка по ГОСТ 14919-83.

4.1.34 Холодильник бытовой.

**Примечание -** Допускается использование других типов средств измерений, посуды и вспомогательного оборудования, в том числе импортных, с характеристиками не хуже, чем у приведенных в 4.1.

## **4.2 Реактивы и материалы**

4.2.1 Хроматон N-AW-HMDS (или N-Super) или Хромосорб W-NP (фракция 0,125 – 0,16 мм или 0,16 – 0,20 мм) с 5 % нанесенной неподвижной фазы SE-30 или с 3 % неподвижной фазы OV-17

4.2.2 н-Гексан (далее – гексан) по ТУ 2631-003-05807999-98, х. ч.

4.2.3 Ацетон особой чистоты ОСЧ 9-5 по ТУ 2633-039-44493179-00.

4.2.4 Кислота соляная по ГОСТ 3118-77, х.ч.

4.2.5 Натрий сернокислый, безводный (сульфат натрия) по ГОСТ 4166-76, ч.д.а.

4.2.6 Универсальная индикаторная бумага pH 1-12 по ТУ 6-09-1181-76.

4.2.7 Азот нулевой, марка «А» по ТУ 6-21-39-96 или азот газообразный ос. ч. (1 сорт) по ГОСТ 9293-74.

4.2.8 Уголь активный БАУ-А по ГОСТ 6217-74.

4.2.9 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

4.2.10 Стеклоткань или стекловата по ГОСТ 10146-74.

4.2.11 Вата медицинская по ГОСТ 5556-81.

4.2.12 Трубки из силиконовой резины с внутренним диаметром 5-6 мм.

**Примечание -** Допускается использование реактивов, изготовленных по другой нормативной и технической документации, в том числе импортных, с квалификацией не ниже указанной в 4.2.

## **5 Метод измерений**

Выполнение измерений массовой концентрации тиокарbamатов газохроматографическим методом основано на извлечении из воды экстракцией гексаном, концентрировании экстракта и количественном определении с использованием азотселективного (термоионного или термоаэрозольного) детектора.

Идентификацию определяемых тиокарbamатов осуществляют по временам удерживания. Количественный расчёт содержания

определяемых веществ в пробе воды проводят по соотношению высот или площадей их пиков на хроматограммах градуировочных растворов и экстрактов проб воды.

## **6 Требования безопасности, охраны окружающей среды**

6.1 При выполнении измерений массовой концентрации эптамина, молината, триаллата, тиобенкарба в пробах природных и очищенных сточных вод соблюдают требования безопасности, установленные в национальных стандартах и соответствующих нормативных документах.

6.2 По степени воздействия на организм вредные вещества, используемые при выполнении измерений, относятся ко 2-му, 3-му, 4-му классам опасности по ГОСТ 12.1.007.

6.3 Содержание используемых вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать установленных ПДК в соответствии с ГОСТ 12.1.005.

6.4 Выполнение измерений следует проводить при наличии вытяжной вентиляции. Оператор, выполняющий определение, должен быть проинструктирован о специфических мерах предосторожности при работе с гербицидами-тиокарбаматами.

6.5 Оператор, выполняющий измерения на хроматографе должен знать правила безопасности при работе с электрооборудованием и сжатыми газами.

6.6 Градуировочные растворы и сливы органических растворителей, содержащих определяемые вещества собирают в герметично закрывающуюся посуду и утилизируют согласно установленным правилам.

## **7 Требования к квалификации операторов**

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают лиц с высшим профессиональным образованием или со средним профессиональным образованием и стажем работы в лаборатории не менее трёх лет, владеющих техникой газохроматографического анализа и освоивших методику.

## **8 Требования к условиям измерений**

При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающего воздуха ( $20\pm5$ ) °C ;
- атмосферное давление от 84,0 до 106,7 кПа (от 630 до 800 мм рт. ст.);
- влажность воздуха не более 80 % при 25 °C;
- напряжение в сети ( $220\pm10$ ) В;
- частота переменного тока в сети питания ( $50\pm1$ ) Гц.

## **9 Подготовка к выполнению измерений, в том числе отбор проб**

При подготовке к выполнению измерений проводят следующие работы:

### **9.1 Отбор и хранение проб**

Отбор проб воды осуществляют в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05 и ГОСТ Р 51592. Оборудование для отбора проб должно соответствовать ГОСТ 17.1.5.04 и ГОСТ Р 51592. Из пробоотборного устройства пробу переносят в стеклянные бутыли вместимостью 0,5 - 1 дм<sup>3</sup> и закрывают притёртыми стеклянными или обёрнутыми тефлоновой пленкой корковыми или полиэтиленовыми пробками. Применение полиэтиленовой посуды и резиновых пробок не допускается. Пробы не фильтруют и не консервируют.

Пробы воды, предназначенные для определения в них тиокарбаматов следует анализировать как можно быстрее после отбора. Допускается хранить пробы при температуре от 5 °С до 7 °С не более 3 сут. Перед проведением анализа пробы в этом случае подогревают до комнатной температуры.

Гексановые экстракты, осушенные безводным сульфатом натрия, в стеклянной посуде с притертыми пробками могут храниться при температуре от 5 °С до 7 °С не более 1 мес.

### **9.2 Приготовление растворов и реагентов**

#### **9.2.1 Сульфат натрия безводный**

Перед использованием сульфат натрия прокаливают в муфельной печи при температуре 400 °С в течение 8 ч. Прокаленный сульфат натрия хранят в эксикаторе.

#### **9.2.2 Соляная кислота, водный раствор 1:1**

Для приготовления раствора смешивают одинаковые объемы концентрированной соляной кислоты и дистиллированной воды.

### **9.3 Приготовление фильтра для очистки воздуха**

Используемый для упаривания экстрактов воздух необходимо очищать, пропуская через фильтр с активным углем. В качестве фильтра применяют склянку для очистки газов типа СПТ. Входной и выходной отростки склянки заполняют медицинской ватой и наполняют склянку активным углем. При этом выходную часть склянки наполняют активным углем так, чтобы его уровень не доходил до выходного отростка примерно на 3-4 см. После этого входной отросток склянки

соединяют с аквариумным микропрессором, а на выходной отросток надевают трубку из силиконовой резины. В другой конец трубы вставляют стеклянную пипетку Пастера. Струя очищенного воздуха, поступающего из пипетки при включении микропрессора, используется для упаривания экстрактов.

#### **9.4 Подготовка набивной колонки**

Стеклянную хроматографическую колонку с внутренним диаметром 3 мм и длиной 2 м промывают последовательно ацетоном и н-гексаном, сушат при температуре от 110 °С до 120 °С в сушильном шкафу и заполняют носителем с неподвижной фазой SE-30 или OV-17.

Для заполнения хроматографической колонки один ее конец, который в дальнейшем будет подсоединяться к детектору, закрывают тампоном из промытого ацетоном и гексаном стекловолокна и присоединяют к вакуумному насосу через мелкую капроновую сетку. Затем включают насос и заполняют колонку носителем с фазой, добавляя последний небольшими порциями и, постукивая колонку палочкой с резиновым концом при постоянно работающем насосе, следя за тем, чтобы носитель заполнял колонку равномерно, без разрывов.

Заполненную колонку закрывают тампоном из стекловолокна и помещают в термостат колонок хроматографа, подсоединив к испарителю, но не подсоединяя к детектору. Кондиционирование колонки целесообразно проводить следующим образом. Установив расход азота через колонку от 35 до 45 см<sup>3</sup>/мин, выдерживают колонку при температуре от 60 °С до 70 °С в течение от 20 до 30 мин. Затем поднимают температуру термостата колонок со скоростью 3 град/мин до 250 °С и при этой температуре кондиционируют колонку в течение 8 ч.

#### **9.5 Подготовка хроматографа**

Подготовку хроматографа проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации. После кондиционирования колонки её подсоединяют также и к детектору, устанавливают расход газа-носителя (азота) через колонку от 35 до 45 см<sup>3</sup>/мин и проверяют герметичность соединений.

Устанавливают необходимый режим работы хроматографа. После выхода прибора на рабочий режим вводят несколько раз по 5 мм<sup>3</sup> градуировочного образца тиокарбаматов № 3 или № 4 (9.7) и проверяют эффективность разделения последних.

Условия хроматографирования следует устанавливать свои для каждого конкретного хроматографа, исходя из приведённых ниже рекомендаций.

Хроматографирование смеси эптамиа, молината, триаллата и тиобенкарба осуществляют при программировании температуры колонки:

- температура испарителя.....от 190 °С до 220 °С;
- начальная температура колонки.....от 140 °С до 150 °С;
- продолжительность начальной изотермы.....1 мин;
- скорость подъёма температуры.....от 20 до 25 град/мин;
- конечная температура колонки.....от 230 °С до 250 °С;
- продолжительность конечной изотермы....до выхода всех веществ.

Хроматографирование смесей эптами и молината или триаллата и тиобенкарба можно осуществлять в изотермическом режиме.

В случае смеси эптами и молината:

- температура испарителя.....от 180 °С до 200 °С;
- температура колонки.....от 160 °С до 170 °С.

В случае смеси триаллата и тиобенкарба:

- температура испарителя.....от 230 °С до 240 °С;
- температура колонки.....от 215 °С до 225 °С.

Прочие условия хроматографирования одинаковы для всех случаев:

- температура детектора, солевого источника (генератора аэро-золя), расход азота на поддув детектора, соотношение расходов водо-рода и воздуха - в соответствии с руководством по эксплуатации ис-пользуемого хроматографа и детектора;
- расход азота через колонку от 30 до 50 см<sup>3</sup>/мин;
- скорость диаграммной ленты (при использовании самописца).....от 240 до 600 мм/ч;
- рабочий предел измерений на усилителе - в зависимости от измеряемых концентраций.

## 9.6 Приготовление градуировочных растворов эптами, молина-та, триаллата, тиобенкарба

9.6.1 Градуировочные растворы эптами, молината, триаллата, тиобенкарба готовят из СО соответствующих веществ. Для приготовления градуировочных растворов № 1 на весах высокого класса точности взвешивают по (0,0250±0,0005) г каждого из тиокарба-матов. Навески количественно переносят в мерные колбы с притертой пробкой вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют примерно в 50 см<sup>3</sup> ацетона и доводят объём раствора до метки на колбе ацетоном спустя 3 ч после растворения навески. Полученным растворам приписывают концентрацию каждого тиокарбамата 250 мкг/см<sup>3</sup>.

Растворы хранят в герметично закрытых склянках в холодильнике не более 6 мес.

9.6.2 Для приготовления градуировочных растворов № 2 отбирают пипетками вместимостью 2 см<sup>3</sup> по 2,0 см<sup>3</sup> каждого из градуировочных растворов тиокарбаматов № 1, помещают их в мерные колбы вместимостью 25 см<sup>3</sup>, доводят объём каждой колбы до метки ацетоном

и перемешивают. Полученным растворам приписывают концентрацию каждого тиокарбамата 20,0 мкг/см<sup>3</sup>.

Растворы хранят в плотно закрытой склянке в холодильнике не более 3 мес.

9.6.3 Границы погрешности приготовления градуировочных растворов тиокарбаматов не превышают ± 4 %.

### 9.7 Приготовление градуировочных образцов

Градуировочные образцы тиокарбаматов готовят в мерных колбах с притертыми пробками вместимостью 10 см<sup>3</sup>, отмеривая градуированными пипетками вместимостью 1, 2 и 5 см<sup>3</sup> указанные в таблице 3 объемы градуировочных растворов соответствующих концентраций и помещая их в одну и ту же колбу. Объем смеси доводят до метки ацетоном. Приписываемое каждому тиокарбамату значение массовой концентрации в смеси приведено в таблице 3. Градуировочные образцы хранят в холодильнике в плотно закрытых склянках не более 1 мес.

Если нет необходимости определять все четыре тиокарбамата, допускается вводить в градуировочный образец только те тиокарбаматы, которые подлежат определению.

**Таблица 3 – Схема приготовления градуировочных образцов**

Номер градуировочного образца	Состав градуировочного образца	Концентрация градуировочного раствора тиокарбамата, используемого для приготовления градуировочного образца, мкг/см <sup>3</sup>	Объем (см <sup>3</sup> ) градуировочного раствора тиокарбамата, вносимый в мерную колбу вместимостью 10 см <sup>3</sup>	Массовая концентрация тиокарбамата в градуировочном образце, мкг/см <sup>3</sup>
1	Эптам	20,0	1,0	2,0
	Молинат	20,0	1,0	2,0
	Триаллат	20,0	1,0	2,0
	Тиобенкарб	20,0	1,5	3,0
2	Эптам	20,0	2,0	4,0
	Молинат	20,0	2,0	4,0
	Триаллат	20,0	2,0	4,0
	Тиобенкарб	20,0	3,0	6,0
3	Эптам	250	0,4	10
	Молинат	250	0,4	10
	Триаллат	250	0,4	10
	Тиобенкарб	250	0,6	15
4	Эптам	250	0,8	20
	Молинат	250	0,8	20
	Триаллат	250	0,8	20
	Тиобенкарб	250	1,2	30
5	Эптам	250	2,0	50
	Молинат	250	2,0	50
	Триаллат	250	2,0	50
	Тиобенкарб	250	3,0	75

**Примечание -** При отсутствии мерных колб вместимостью 10 см<sup>3</sup> допускается использовать для приготовления градуировочных образцов градуированные пробирки вместимостью 10 см<sup>3</sup>.

## 10 Порядок выполнения измерений

### 10.1 Выполнение холостого опыта

Холостой опыт проводят перед анализом проб воды с целью проверки чистоты применяемых реагентов и материалов. Для выполнения холостого опыта берут 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и анализируют её согласно 10.2 – 10.4.

Если на хроматограммах холостого опыта имеются пики, по временам удерживания совпадающие с пиками определяемых тиокарбаматов, необходимо установить, какой из реагентов загрязнён и провести его очистку или заменить этим же реагентом, но из другой партии.

### 10.2 Извлечение тиокарбаматов из воды

Цилиндром отмеривают аликвоту пробы нефильтрованной природной воды объёмом 500 дм<sup>3</sup>, помещают ее в делительную воронку и подкисляют раствором соляной кислоты 1:1 до pH 3–4 по универсальной индикаторной бумаге. Затем в делительную воронку мерным цилиндром вместимостью 10 см<sup>3</sup> или 25 см<sup>3</sup> вносят 10 см<sup>3</sup> гексана. Закрывают делительную воронку пробкой и экстрагируют пробу, встряхивая в течение 5 мин.

После экстракции содержимому делительной воронки дают расслоиться от 15 до 30 мин. Затем водную фазу переносят в стакан, а гексановый экстракт – в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Стакан накрывают часовым стеклом или промытой ацетоном алюминиевой фольгой. Пробу воды возвращают в делительную воронку и ещё раз экстрагируют 10 см<sup>3</sup> гексана в течение 5 мин. После расслоения водный слой отбрасывают, а гексановый экстракт объединяют с первым экстрактом в стакане.

К объединённому гексановому экстракту при непрерывном помешивании стеклянной палочкой добавляют безводный сульфат натрия в количестве от 2 до 5 г (в зависимости от степени эмульгированности экстракта) и затем фильтруют экстракт через слой безводного сульфата натрия (примерно, 3 г), помещенного в воронку на подложку из обезжиренной ваты и предварительно смоченного гексаном до появления первой капли. Для обезжиривания ваты ее промывают гексаном, а затем высушивают и хранят в плотно закрытом бюксе.

Делительную воронку ополаскивают изнутри 10 см<sup>3</sup> гексана, переносят эту порцию гексана из делительной воронки в стакан, в котором был объединённый экстракт, обмывают ею стенки стакана и находящийся в нем сульфат натрия и также фильтруют через слой сульфата натрия в воронке. Стакан и находящийся в нем сульфат натрия ещё раз ополаскивают 10 см<sup>3</sup> гексана, который также фильтруют через ту же воронку с сульфатом натрия.

Весь фильтрат (экстракты и промывные порции гексана) собирают в аппарат Кудерна-Даниша или другое устройство для концентрирования экстрактов. Если экстракт необходимо оставить на хранение, то фильтрат собирают в колбу с притёртой пробкой вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

### 10.3 Концентрирование экстракта

К аппарату Кудерна-Даниша, содержащему полученный по 10.2 гексановый экстракт, подсоединяют дефлегматор и помещают аппарат на водянную баню при температуре от 90 °С до 95 °С так, чтобы уровень воды в бане доходил до середины шлифа пробирки для концентрата. Необходимо следить, чтобы дефлегматор не охлаждался и кипение не прекращалось (при необходимости – защитить среднюю часть аппарата асbestosовым экраном). Экстракт упаривают в этих условиях до объёма, примерно, 0,5 см<sup>3</sup>. Удаление растворителя длится от 10 до 20 мин. Затем аппарат извлекают из водяной бани и охлаждают на воздухе.

Дефлегматор и среднюю часть аппарата обмывают изнутри 3 см<sup>3</sup> гексана и отсоединяют нижнюю пробирку с концентратом. Концентрат количественно переносят в градуированную пробирку вместимостью 5 см<sup>3</sup>, ополаскивая пробирку устройства для концентрирования 1 см<sup>3</sup> гексана, и затем упаривают экстракт до объёма 1,0 см<sup>3</sup> под струёй азота или очищенного воздуха, слегка подогревая пробирку. Аликвоту концентрата объёмом 5 мм<sup>3</sup> вводят в хроматограф для определения тиокарбаматов.

Если фильтрат гексанового экстракта собирали в колбу с притёртой пробкой, то после перенесения содержимого колбы в аппарат Кудерна-Даниша колбу ополаскивают дважды гексаном объёмами по 3 см<sup>3</sup>, промывные порции гексана также помещают в аппарат Кудерна-Даниша и после этого осуществляют концентрирование.

Вместо аппарата Кудерна-Даниша концентрирование экстрактов можно проводить в колбах с Г-образным отводом под струёй азота или очищенного воздуха при температуре водяной бани около 60 °С или с помощью ротационного испарителя (температура бани около 35 °С).

### 10.4 Хроматографирование экстракта

Хроматографирование концентрата экстракта, полученного по 10.3, осуществляют на хроматографе, подготовленном в соответствии с 9.5 и снабжённом колонкой с неподвижной фазой OV-17 или SE-30.

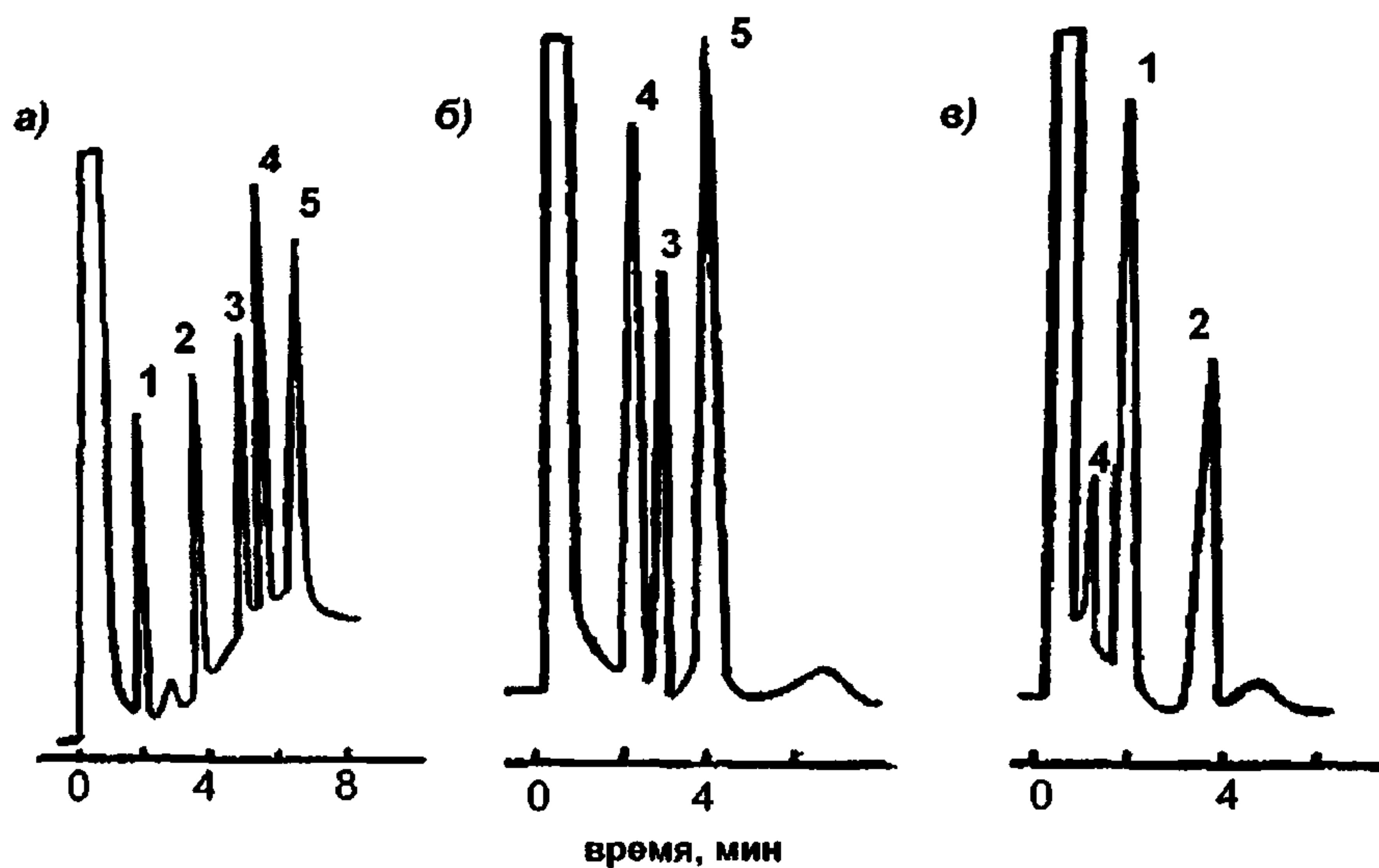
В испаритель хроматографа вводят 4 – 5 мм<sup>3</sup> градуировочного образца № 3 или № 4 (см. 9.7), и записывают хроматограмму. Устанавливают времена удерживания тиокарбаматов по результатам трёх хроматографирований. Этот параметр следует проверять ежедневно перед началом измерений после выхода хроматографа на рабочий режим.

Затем в испаритель хроматографа 2-3 раза вводят аликвоту ( $5 \text{ мм}^3$ ) концентрата экстракта пробы. Определяемые тиокарбаматы идентифицируют, сравнивая их времена удерживания на хроматограмме градуировочного образца с временами удерживания на хроматограммах проб.

Для выполнении количественных расчетов следует выбирать такие градуировочные образцы, в которых массовые концентрации тиокарбаматов наиболее близки к их концентрациям в гексановых экстрактах проб. Объёмы вводимых в хроматограф аликвот градуировочного образца и пробы должны быть одинаковы.

Если концентрация одного или нескольких тиокарбаматов в экстракте пробы превышает их концентрацию в градуировочном образце № 5, следует повторить хроматографирование, разбавив экстракт гексаном таким образом, чтобы концентрация тиокарбаматов в нем находилась в пределах концентраций в градуировочных образцах № 3 и № 5.

На рисунке 2 представлены хроматограммы экстракта природной воды с добавкой тиокарбаматов при различных условиях хроматографирования.



а) - в режиме программирования температуры колонки; б) и в) - в изотермическом режиме при температуре колонки  $220^\circ\text{C}$  и  $165^\circ\text{C}$ , соответственно;  
1 - эптам; 2 - молинат; 3 - триаллат; 4 - соэкстрагировавшиеся вещества; 5 – тиобенкарб

Рисунок 2 - Хроматограммы экстракта природной воды с добавкой тиокарбаматов

## 10.5 Определение коэффициентов учета потерь тиокарбаматов

В процессе анализа проб воды происходит некоторая потеря определяемых тиокарбаматов. Поэтому, во избежание получения заниженных результатов, в формулу, по которой рассчитывают массовую концентрацию того или иного тиокарбамата, введен коэффициент  $b$ , учитывающий эти потери. Величина потерь тиокарбаматов, главным образом, зависит от природы определяемых веществ, а также от вида устройств, применяемых для концентрирования экстрактов, меньшее влияние оказывает тип анализируемой воды.

Для определения коэффициентов  $b$  в две делительные воронки вносят по  $500 \text{ см}^3$  природной воды определенного типа. В одну из проб пипеткой вносят  $1,0 \text{ см}^3$  раствора градуировочного образца тиокарбаматов № 2 или № 3 (см. 8.7) и содержимое делительной воронки перемешивают встряхиванием. Затем обе пробы анализируют согласно 9.2 – 9.4, применяя то устройство для концентрирования экстрактов, а также вариант хроматографирования, которые обычно применяются в данной лаборатории.

Пробы воды, как с добавками, так и без добавок, анализируют в трёх повторностях. Рассчитывают коэффициенты  $b$  по формуле

$$b = \frac{C_d}{X' - X}, \quad (1)$$

где  $C_d$  – массовая концентрация добавки тиокарбамата к пробе воды,  $\text{мкг}/\text{дм}^3$ ;

$X'$  – массовая концентрация тиокарбамата в пробе воды с добавкой (среднее арифметическое из трёх измерений),  $\text{мкг}/\text{дм}^3$ ;

$X$  – массовая концентрация тиокарбамата в пробе воды без добавки (среднее арифметическое из трёх измерений),  $\text{мкг}/\text{дм}^3$ .

Массовую концентрацию тиокарбамата в пробах воды с добавками и без добавок  $X'$  и  $X$ , соответственно, находят по формулам (2) и (3) при  $b=1$ .

Определение коэффициентов учета потерь тиокарбаматов проводят для каждого типа воды, анализируемой в лаборатории.

Ориентировочные величины коэффициента  $b$ , полученные при метрологической аттестации методики, составляют для: эптами – 1,21, молината – 1,21, триаллата – 1,14, тиобенкарба – 1,09.

## 10.6 Устранение мешающих влияний

Определению тиобенкарба могут мешать паратион-метил и карбофос. Однако сроки применения гербицидов-тиокарбаматов и фосфороганических инсектицидов, в том числе паратион-метила и карбофоса,

существенно разнятся по времени. При этом упомянутые фосфорорганические инсектициды нестойки в окружающей среде. Это значительно уменьшает вероятность присутствия в одной пробе воды тиобенкарба, паратион-метила, карбофоса. В том случае, когда присутствие паратион-метила и карбофоса не исключено, следует проводить дополнительную идентификацию тиокарбаматов, используя набивную колонку с другой неподвижной фазой.

## 11 Обработка результатов измерений

Массовую концентрацию тиокарбаматов в пробе анализируемой воды  $X$ , мкг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формулам

$$X = \frac{C_{\text{гр}} \cdot h_x \cdot b \cdot V \cdot 1000 \cdot \eta}{h_{\text{гр}} \cdot V_1} \quad (2)$$

$$\text{или } X = \frac{C_{\text{гр}} \cdot S_x \cdot b \cdot V \cdot 1000 \cdot \eta}{S_{\text{гр}} \cdot V_1}, \quad (3)$$

где  $C_{\text{гр}}$  – массовая концентрация тиокарбамата в градуировочном образце, мкг/см<sup>3</sup>;

$h_x$  – высота пика тиокарбамата на хроматограмме пробы;

$S_x$  – площадь пика тиокарбамата на хроматограмме пробы;

$V$  – объем концентрата пробы, см<sup>3</sup>;

$\eta$  – степень разбавления концентрата пробы (если разбавление не проводилось,  $\eta = 1$ );

$h_{\text{гр}}$  – высота пика тиокарбамата на хроматограмме градуировочного образца;

$S_{\text{гр}}$  – площадь пика тиокарбамата на хроматограмме градуировочного образца;

$V_1$  – объём пробы воды, взятый для анализа, см<sup>3</sup>.

## 12 Оформление результатов измерений

12.1 Результат измерения в документах, предусматривающих его использование, представляют в виде

$$X \pm \Delta, \text{ мкг/дм}^3 (P=0,95), \quad (4)$$

где  $\pm \Delta$  – границы характеристики погрешности результата измерения для данной массовой концентрации тиокарбамата, мкг/дм<sup>3</sup> (см. таблицу 2).

Численные значения результата измерения должны оканчиваться цифрой того же разряда, что и значения характеристики погрешности; последние не должны содержать более двух значащих цифр.

**12.2 Допустимо представлять результат в виде**

$$X \pm \Delta_l \quad (P=0,95) \text{ при условии } \Delta_l < \Delta, \quad (5)$$

где  $\pm \Delta_l$  – границы характеристик погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории и обеспечиваемые контролем стабильности результатов измерений.

**12.3 Результаты измерений оформляют протоколом или записью в журнале по формам, приведенным в Руководстве по качеству лаборатории.**

## **13 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории**

### **13.1 Общие положения**

**13.1.1 Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории предусматривает:**

- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);

- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, среднеквадратического отклонения внутрилабораторной прецизионности, погрешности).

**13.1.2 Периодичность оперативного контроля и процедуры контроля стабильности результатов выполнения измерений регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.**

### **13.2 Алгоритм оперативного контроля процедуры выполнения измерений с использованием метода добавок**

**13.2.1 Оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений проводят путем сравнения результатов отдельно взятой контрольной процедуры  $K_k$  с нормативом контроля  $K$ . Для выполнения контроля измеряют концентрацию определяемого тиокарбамата в рабочей пробе без добавки и в пробе с известной добавкой. Добавка к пробе должна составлять не более 100 % от концентрации тиокарбамата в пробе. При отсутствии тиокарбамата в пробе добавка должна быть равна удвоенной минимально определяемой концентрации. Пробу с добавкой анализируют одновременно с рабочими пробами.**

13.2.2 Результат контрольной процедуры  $K_k$ , мкг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$K_k = X' - X - C_d. \quad (6)$$

13.2.3 Норматив контроля погрешности  $K$ , мкг/дм<sup>3</sup>, рассчитывают по формуле

$$K = \sqrt{(\Delta_{lx'})^2 + (\Delta_{lx})^2} \quad (7)$$

где  $\Delta_{lx'}$  - значения характеристики погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории, соответствующие массовой концентрации тиокарбамата в пробе с добавкой, мкг/дм<sup>3</sup>;

$\Delta_{lx}$  - значения характеристики погрешности результатов измерений, установленные при реализации методики в лаборатории, соответствующие массовой концентрации тиокарбамата в рабочей пробе, мкг/дм<sup>3</sup>.

Примечание – Допустимо для расчета норматива контроля использовать значения характеристик погрешности, полученные расчетным путем по формулам  $\Delta_{lx'} = 0,84 \cdot \Delta_x$  и  $\Delta_{lx} = 0,84 \cdot \Delta_x$ .

13.2.4 Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

$$K_k \leq K, \quad (8)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (8) контрольную процедуру повторяют. При повторном невыполнении условия (8) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

## 14 Проверка приемлемости результатов, полученных в условиях воспроизводимости

14.1 Расхождение между результатами измерений, полученными в двух лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости  $R$ . При выполнении этого условия приемлемы оба результата измерений и в качестве окончательного может быть использовано их общее среднее значение. Значение предела воспроизводимости рассчитывают по формуле

$$R = 2,77 \sigma_R. \quad (9)$$

**РД 52.24.459–2012**

14.2 При превышении предела воспроизводимости могут быть использованы методы оценки приемлемости результатов измерений согласно ГОСТ Р ИСО 5725 - 6 (раздел 5) или МИ 2881.

14.3 Проверка приемлемости проводится при необходимости сравнения результатов измерений, полученных двумя лабораториями.

## Лист регистрации изменений

Номер изменения	Номер страницы				Номер документа (ОРН)	Подпись	Дата	
	изменен-ной	заменен-ной	новой	аннули-рованной			внесения изменения	введения изменения

**МИНИСТЕРСТВО ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ И ЭКОЛОГИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
Федеральная служба по гидрометеорологии  
и мониторингу окружающей среды**

**ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ  
«ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ»**

344090, г. Ростов-на-Дону  
пр. Ставки, 198

Факс: (8632) 22-44-70  
Телефон (8632) 22-66-68  
E-mail [ghi@aaanet.ru](mailto:ghi@aaanet.ru)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО  
об аттестации методики измерений № 459.01.00175-2011**

Методика измерений массовой концентрации эптама, молината, триаллата, тиобенкарба в водах газохроматографическим методом,

разработанная федеральным государственным бюджетным учреждением «Гидрохимический институт» (ФГБУ «ГХИ»), пр-т Ставки, д. 198, г. Ростов-на-Дону, 344090

и регламентированная РД 52.24.459-2012 Массовая концентрация эптама, молината, триаллата, тиобенкарба в водах. Методика измерений газохроматографическим методом (23 с.),

аттестована в соответствии с ГОСТ Р 8.563-2009.

Аттестация осуществлена по результатам экспериментальных исследований.

В результате аттестации установлено, что методика измерений соответствует предъявляемым к ней метрологическим требованиям и обладает метрологическими характеристиками, приведенными в таблицах 1 и 2.

**Таблица 1 – Диапазон измерений, значения характеристик погрешности и ее составляющих при принятой вероятности Р=0,95**

Тиокарбамат	Диапазон измерений массовых концентраций $X, \text{мкг}/\text{дм}^3$	Показатель повторяемости (среднеквадратическое отклонение повторяемости) $\sigma_r, \text{мкг}/\text{дм}^3$	Показатель воспроизводимости (среднеквадратическое отклонение воспроизводимости) $\sigma_R, \text{мкг}/\text{дм}^3$	Показатель правильности (границы систематической погрешности) $\pm\Delta_c, \text{мкг}/\text{дм}^3$	Показатель точности (границы погрешности) $\pm\Delta, \text{мкг}/\text{дм}^3$
Эптам	От 4,0 до 100 включ.	$0,2+0,057\cdot X$	$0,2+0,086\cdot X$	$0,1+0,069\cdot X$	$0,4+0,18\cdot X$
Молинат	От 4,0 до 100 включ.	$0,061\cdot X$	$0,091\cdot X$	$0,073\cdot X$	$0,19\cdot X$
Триаллат	От 4,0 до 100 включ.	$0,2+0,042\cdot X$	$0,2+0,063\cdot X$	$0,2+0,050\cdot X$	$0,5+0,13\cdot X$
Тиобенкарб	От 6,0 до 150 включ.	$0,6+0,035\cdot X$	$0,8+0,052\cdot X$	$0,7+0,042\cdot X$	$1,7+0,11\cdot X$

**Таблица 2 – Диапазон измерений, значения пределов повторяемости и воспроизводимости при принятой вероятности Р=0,95**

Тиокарбамат	Диапазон измерений массовых концентраций $X$ , мкг/дм <sup>3</sup>	Предел повторяемости (для двух результатов параллельных определений) $r$ , мкг/дм <sup>3</sup>	Предел воспроизводимости (для двух результатов измерений) $R$ , мкг/дм <sup>3</sup>
Эптам	От 4,0 до 100 включ.	$0,6+0,16 \cdot X$	$0,6+0,24 \cdot X$
Молинат	От 4,0 до 100 включ.	$0,17 \cdot X$	$0,25 \cdot X$
Триаллат	От 4,0 до 100 включ.	$0,6+0,12 \cdot X$	$0,6+0,17 \cdot X$
Тиобенкарб	От 6,0 до 150 включ.	$1,7+0,097 \cdot X$	$2,2+0,14 \cdot X$

2 При реализации методики в лаборатории обеспечивают:

- оперативный контроль исполнителем процедуры выполнения измерений (на основе оценки погрешности при реализации отдельно взятой контрольной процедуры);
- контроль стабильности результатов измерений (на основе контроля стабильности среднеквадратического отклонения повторяемости, внутрилабораторной прецизионности, погрешности).

Алгоритм оперативного контроля исполнителем процедуры выполнения измерений приведен в РД 52.24.459-2012.

Периодичность оперативного контроля и процедуры контроля стабильности результатов выполнения измерений регламентируют в Руководстве по качеству лаборатории.

Дата выдачи свидетельства 09.06.2011.

Директор

А.М. Никаноров

Главный метролог

А.А. Назарова



*Аксесс*

*Назарова*