

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций оксифлуорфена  
в атмосферном воздухе населенных мест  
методом капиллярной газожидкостной  
хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.2588—10**

**Издание официальное**

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

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций оксифлуорфена  
в атмосферном воздухе населенных мест  
методом капиллярной газожидкостной  
хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.2588—10**

**ББК 51.21**

**ИЗ7**

**ИЗ7      Измерение концентраций оксифлуорфена в атмосферном воздухе населенных мест методом капиллярной газожидкостной хроматографии: Методические указания.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2010.—12 с.**

1. Разработаны ФГУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана» Роспотребнадзора (Т. В. Юдина, С. К. Рогачева, М. В. Егорова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 03.12.2009 № 3).

3. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онищенко 26 марта 2010 г.

4. Введены в действие с 26 марта 2010 г.

5. Введены впервые.

**ББК 51.21**

© Роспотребнадзор, 2010

© Федеральный центр гигиены и  
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2010

## УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

26 марта 2010 г.

Дата введения: с момента утверждения

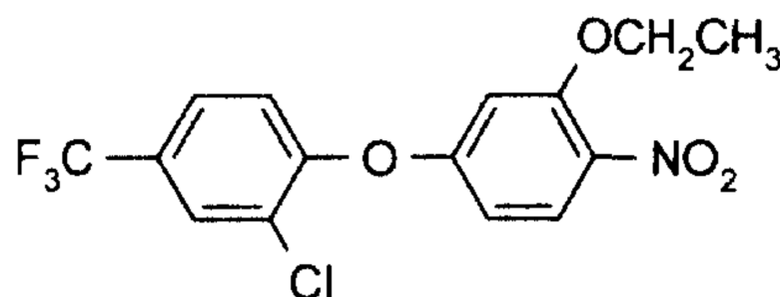
## 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций оксифлуорфена  
в атмосферном воздухе населенных мест методом  
капиллярной газожидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.2588—10**

Настоящие методические указания устанавливают метод капиллярной газожидкостной хроматографии для измерения концентрации оксифлуорфена в атмосферном воздухе населенных мест в диапазоне 0,0008—0,008 мг/м<sup>3</sup>.

2-Хлор- $\alpha,\alpha,\alpha$ -трифтор-*n*-толил-3-этокси-4-нитрофениловый эфир:



Оранжевое кристаллическое вещество, температура плавления 84—85 °С. Давление паров 0,0267 мПа (при 25 °С). Растворимость в воде 0,116 мг/л (25 °С). Хорошо растворим в большинстве органических растворителей. Устойчив при нагревании, при действии разбавленных кислот и щелочей при комнатной температуре не разлагается.

**Краткая токсикологическая характеристика**

Острая пероральная токсичность ( $LD_{50}$ ) для крыс и собак  $> 5\ 000$  мг/кг; острая дермальная токсичность ( $LD_{50}$ ) для кроликов  $> 10\ 000$ ; ингаляционная ( $LC_{50}$ )  $> 5,4$  мг/л.

**Область применения**

Оксифлуорфен применяется как гербицид для борьбы с сорными двудольными и злаковыми растениями. Рекомендуются опрыскивание почвы ранней весной до начала вегетации культуры, а также обработка по вегетирующим сорным растениям поздней весной или осенью.

ОБУВ в атмосферном воздухе  $- 0,001$  мг/м<sup>3</sup>.

**1. Погрешность измерений**

Методика обеспечивает выполнение измерений с погрешностью, не превышающей  $\pm 25,0\ %$ , при доверительной вероятности 0,95.

**2. Метод измерений**

Измерения концентраций оксифлуорфена выполняют методом капиллярной газожидкостной хроматографии (ГЖХ) с электрозахватным детектором (ЭЗД).

Концентрирование оксифлуорфена из воздушной среды осуществляют на последовательно соединенные фильтр «синяя лента» + фильтр из пенополиуретана (ППУ), экстракцию с фильтров проводят ацетоном.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы  $- 0,02$  нг. Средняя полнота извлечения с фильтров  $- 96,45\ %$ .

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

**3.1. Средства измерений**

Газовый хроматограф «Кристалл-2000М»,  
снабженный электрозахватным детектором  
с пределом детектирования по линдану  
 $5 \cdot 10^{-14}$  г/с, предназначенный для работы  
с капиллярной колонкой

Номер Госреестра  
14516-95

Весы аналитические ВЛА-200

ГОСТ 24104

Меры массы

ГОСТ 7328

Микрошприц типа МШ-1М, вместимостью 1 мм<sup>3</sup>

ТУ 2.833.105

Аспирационное устройство ОП-442ТЦ (ЗАО  
«ОПТЭС», г. С.-Петербург)

Номер Госреестра 18860—05

Барометр-анероид М-67	ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2, цена деления 1 °С, пределы измерения 0—55 °С	ТУ 215—73Е
Колбы мерные, вместимостью 100 см <sup>3</sup>	ГОСТ 1770
Пипетки градуированные 2 класса точности, вместимостью 1,0, 2,0, 5,0 и 10,0 см <sup>3</sup>	ГОСТ 29227

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

### 3.2. Реактивы

Оксифлуорфен, аналитический стандарт с содержанием действующего вещества 99,0 % (фирма ЗАО «ФМРус»)	
Азот, осч, из баллона	ГОСТ 9293
Ацетон, осч	ГОСТ 2306
н-Гексан, хч	ТУ 6-09-4521—77
Вода дистиллированная	ГОСТ 6790
Спирт этиловый ректифицированный	ГОСТ Р 51652 или ГОСТ 18300

Возможно использование реактивов более высокой квалификации, которые не требуют выполнения п. 7.1 (очистка).

### 3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Аппарат для встряхивания типа АВУ-6с	ТУ 64-1-2851—78
Баня водяная	
Бумажные фильтры «синяя лента», обеззоленные	ТУ 6-09-2678—77
Воронка Бюхнера	ГОСТ 9147
Воронки конусные диаметром 40—45 мм	ГОСТ 25336
Груша резиновая	
Колба Бунзена	ГОСТ 25336
Колбы грушевидные на шлифе, вместимостью 150 см <sup>3</sup>	ГОСТ 9737
Механическая (бытовая) ломтерезка фирмы «BOSCH» (Германия)	MAS 4600
Насос водоструйный	ГОСТ 25336
Пенополиуретан ППУ ПЕНОР 301 Арктика	ТУ 2254-018-329-57768—002
Пинцет	
Стаканы химические с носиком, вместимостью 150 см <sup>3</sup>	ГОСТ 25336

Стекловата

Стеклянные палочки

Ректификационная колонна с числом теоретических тарелок не менее 50

Ротационный вакуумный испаритель В-169 фирмы «Vuchi», Швейцария

Установка для перегонки растворителей

Фильтродержатель

Хроматографическая колонка капиллярная VF-5ms длиной 30 м, внутренним диаметром 0,32 мм, толщина пленки сорбента 0,5 мкм

Допускается применение другого 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, требования по электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019, а также требования, изложенные в технической документации на газовый хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009. Содержание вредных веществ в воздухе на должно превышать норм, установленных ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны». Организация обучения работников безопасности труда – по ГОСТ 12.0.004.

#### **5. Требования к квалификации операторов**

К выполнению измерений допускают специалистов, имеющих квалификацию не ниже лаборанта-исследователя, с опытом работы на газовом хроматографе.

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  $(20 \pm 5) ^\circ\text{C}$  и относительной влажности не более 80 %;

• выполнение измерений на газовом хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка ацетона (при необходимости), приготовление градуировочных растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров «синяя лента» и ППУ, отбор проб.

### 7.1. Очистка органических растворителей

7.1.1. *Очистка ацетона.* Ацетон перегоняют над небольшим количеством  $\text{KMnO}_4$  и прокаленным карбонатом калия или подвергают ректификационной перегонке на колонне с числом теоретических тарелок не менее 50.

7.1.2. *Очистка гексана.* Растворитель последовательно промывают порциями концентрированной серной кислоты до тех пор, пока она не перестанет окрашиваться в желтый цвет, водой до нейтральной реакции промывных вод, перегоняют над поташом.

### 7.2. Приготовление градуировочных растворов и растворов внесения

7.2.1. *Исходный раствор оксифлуорфена для градуировки (концентрация  $100 \text{ мкг/см}^3$ ).* В мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  помещают  $0,01 \text{ г}$  оксифлуорфена, растворяют в  $50\text{—}60 \text{ см}^3$  гексана, доводят гексаном до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в холодильнике при температуре  $4\text{—}6 \text{ }^\circ\text{C}$  не более 3 месяцев.

7.2.2. *Раствор № 1 оксифлуорфена для градуировки (концентрация  $10,0 \text{ мкг/см}^3$ ).* В мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  помещают  $10,0 \text{ см}^3$  исходного раствора с концентрацией  $100 \text{ мкг/см}^3$  (п. 7.2.1), доводят до метки гексаном, тщательно перемешивают, получают раствор № 1 с концентрацией оксифлуорфена  $10,0 \text{ мкг/см}^3$ .

7.2.3. *Раствор № 2 для градуировки (концентрация  $2 \text{ мкг/см}^3$ ).* В мерную колбу вместимостью  $50 \text{ см}^3$  помещают  $10 \text{ см}^3$  раствора № 1 с концентрацией  $10 \text{ мкг/см}^3$  (п. 7.2.2), доводят до метки гексаном, тщательно перемешивают, получают раствор № 2 с концентрацией оксифлуорфена  $2,0 \text{ мкг/см}^3$ .

7.2.4. *Рабочие растворы № 3—6 оксифлуорфена для градуировки (концентрация  $0,02\text{—}0,2 \text{ мкг/см}^3$ ).* В 4 мерные колбы вместимостью  $100 \text{ см}^3$  помещают по 1; 2; 5 и  $10 \text{ см}^3$  раствора № 2 с концентрацией

2 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.3), доводят до метки гексаном, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 3—6 с концентрацией оксифлуорфена 0,02; 0,04; 0,1 и 0,2 мкг/см<sup>3</sup>.

Данные растворы используются при оценке полноты извлечения действующего вещества методом «внесено – найдено».

Растворы № 1—6 хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение 14 дней.

### *7.3. Установление градуировочной характеристики*

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (мВ · с) от концентрации оксифлуорфена в растворе (мкг/см<sup>3</sup>), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4 растворам для градуировки.

В испаритель хроматографа вводят по 1 мм<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.3.1. Осуществляют не менее 5 параллельных измерений. Устанавливают площади пиков, на основании которых строят градуировочную зависимость. Градуировочные характеристики проверяют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов. Если значения площадей отличаются более чем на 12 % от параметров градуировочной характеристики, ее строят заново, используя свежеприготовленные рабочие растворы для градуировки.

#### *7.3.1. Условия хроматографирования*

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах.

Газовый хроматограф, снабженный электрозахватным детектором.

Колонка капиллярная DB-1701 длиной 30 м, внутренним диаметром 0,32 мм, толщина пленки сорбента 0,5 мкм.

Температура детектора: 300 °С,

испарителя: 260 °С.

Температура термостата колонки программированная. Начальная температура – 220 °С, выдержка 2 мин, нагрев колонки со скоростью 5 градусов в минуту до температуры 240 °С, выдержка 3 мин, нагрев колонки со скоростью 15 градусов в минуту до температуры 270 °С, выдержка 2 мин.

Скорость газа 1 (азот): 37,703 см/с, давление 92 кПа, поток 1,651 см<sup>3</sup>/мин.

Газ 2: деление потока 1 : 7,0; сброс 11,6 см<sup>3</sup>/мин.

Хроматографируемый объем: 1 мм<sup>3</sup>.

Ориентировочное время выхода оксифлуорфена: 7,8 мин.  
Линейный диапазон детектирования: 0,02—0,2 нг.

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

Из пенополиуретана вырезают фильтр толщиной 2—2,5 мм, диаметром 48—50 мм, соответствующий внутреннему диаметру фильтродержателя. Диаметр бумажного фильтра «синяя лента» также должен соответствовать внутреннему диаметру фильтродержателя.

Фильтры из пенополиуретана и бумаги последовательно по 3 раза промывают на воронке Бюхнера этанолом, затем очищенным ацетоном порциями 25—30 см<sup>3</sup>, сушат с помощью разряжения, создаваемого водоструйным насосом, затем на воздухе при комнатной температуре. До использования фильтры хранят в герметично закрытой стеклянной таре.

### **8. Отбор и хранение проб воздуха**

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 2,5 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через пробоотборную систему, состоящую из последовательно соединенных фильтра «синяя лента» и фильтра ППУ, помещенных в фильтродержатель.

Для измерения концентрации оксифлуорфена на уровне предела обнаружения необходимо отобрать 50 дм<sup>3</sup> воздуха. Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильнике при температуре 4—6 °С – 14 дней.

### **9. Выполнение измерений**

Экспонированные фильтры («синяя лента» и фильтр ППУ) переносят в химический стакан вместимостью 150 см<sup>3</sup>, заливают 10 см<sup>3</sup> ацетона, помещают на встряхиватель на 15 мин. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями ацетона объемом 10 см<sup>3</sup>, выдерживая на встряхивателе по 10 мин.

Объединенный экстракт переносят (через воронку) в круглодонную колбу, упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35 °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> гексана и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.3.1.

Пробу вводят в испаритель хроматографа не менее двух раз. Устанавливают площади пиков действующего вещества, находят среднее зна-

чение, с помощью градуировочного графика определяют концентрацию оксифлуорфена в хроматографируемом растворе.

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор 0,2 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют гексаном (не более чем в 50 раз).

### 10. Обработка результатов анализа

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

$$X = C \cdot W/V_i, \text{ где}$$

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

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

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

$$V_i = R \cdot P \cdot ut / (273 + T), \text{ где}$$

$T$  – 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 0,357 для атмосферного воздуха.

За результат анализа ( $\bar{X}$ ) принимается среднее арифметическое результатов двух параллельных определений  $X_1$  и  $X_2$  ( $\bar{X} = (X_1 + X_2)/2$ ), расхождение между которыми не превышает значений норматива оперативного контроля сходимости ( $d$ ):

$$|X_1 - X_2| \leq d$$

$$d = d_{\text{опн}} \cdot \bar{X} / 100, \text{ мг/м}^3, \text{ где}$$

$d$  – норматив оперативного контроля сходимости, мг/м<sup>3</sup>;

$d_{\text{опн}}$  – норматив оперативного контроля сходимости, % (равен 14 %).

### 11. Оформление результатов измерений

Результат количественного анализа представляют в виде:

- результат анализа  $\bar{X}$  в мг/м<sup>3</sup>, характеристика погрешности  $\delta$ , % ( $\pm 25$  %),  $P = 0,95$  или

$$\bar{X} \pm \Delta \text{ мг/м}^3, P = 0,95, \text{ где}$$

$\Delta$  – абсолютная погрешность.

$$\Delta = \frac{\delta \cdot \bar{X}}{100}, \text{ мг/м}^3$$

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 оксифлуорфена в пробе атмосферного воздуха – менее 0,0008 мг/м<sup>3</sup>»\**

*\* 0,0008 мг/м<sup>3</sup> – предел обнаружения при отборе 50 дм<sup>3</sup> атмосферного воздуха.*

## **12. Контроль погрешности измерений**

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-1-6.2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

**Измерение концентраций оксифлуорфена в атмосферном воздухе  
населенных мест методом капиллярной газожидкостной  
хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.2588—10**

Редакторы Л. С. Кучурова, Е. В. Николаева  
Технический редактор Е. В. Ломанова

Подписано в печать 22.10.10

Формат 60x88/16

Тираж 100 экз.

Печ. л. 0,75  
Заказ 86

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  
отделом издательского обеспечения  
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора  
117105, Москва, Варшавское ш., 19а  
Отделение реализации, тел./факс 952-50-89