

**Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование
Российской Федерации**

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерения концентраций вредных веществ
в воздухе рабочей зоны**

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.3421—4.1.3432—17**

Выпуск 59

Издание официальное

Москва • 2017

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерения концентраций вредных веществ
в воздухе рабочей зоны**

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.3421—4.1.3432—17**

Выпуск 59

ББК 51.24

ИЗ7

ИЗ7 **Измерения концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний.** Вып. 59.—М.: Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, 2017.—144 с.

ISBN 978—5—7508—1567—8

1. Подготовлены коллективом авторов ФГБНУ «Научно-исследовательского института медицины труда» (Л. Г. Макеева – руководитель, Н. С. Горячев, Е. Н. Грицун, Н. Л. Полуэктова), ФБУЗ «Федеральный центр гигиены и эпидемиологии» Роспотребнадзора (В. Г. Сениникова, В. Н. Малхожева, Л. С. Осипова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 22 декабря 2016 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 21 февраля 2017 г.

4. Введены впервые.

ББК 51.24

Ответственный за выпуск Н. В. Карташёва

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

Подписано в печать 18.09.17

Формат 60x84/16

Печ. л. 9,0

Тираж 125 экз.

Заказ 64

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

© Роспотребнадзор, 2017

Содержание

Введение	5
Измерение массовой концентрации транс-4-(аминометил)циклогексанкарбоновой кислоты (транексамовая кислота) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3421—17	6
Измерение массовой концентрации (R^*, R^*)-(±)-N-[2-гидрокси-5-[1-гидрокси-2-[(2-(4-метоксифенил)-1-метилэтил]амино]этил]формамида фумарата (2 : 1) дигидрата (формотерола фумарат дигидрат) в воздухе рабочей зоны методом высокоеффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3422—17	16
Измерение массовой концентрации 2-гидроксипропан-1,2,3-трикарбоната тринатрия дигидрата (натрий лимоннокислый трехзамещенный дигидрат, тринатрия цитрат дигидрат) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3423—17	28
Измерение массовой концентрации 6-[O-(1,1-диметилэтил)-D-серин]-9-(N-этил-L-пролинамид)-10-деглицинатид рилизинг-фактор лютенизирующего гормона (свиного) ацетата (бусерелина ацетат) в воздухе рабочей зоны методом высокоеффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3424—17	38
Измерение массовой концентрации 2-[2-(4-дibenzo[b,f][1,4]тиазепин-11-ил-1-пиперазинил)этокси]этанола фумарата (2 : 1) (кветиапина фумарат) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3425—17	50
Измерение массовой концентрации (1S,2S,3R,5S)-3-[7-{{(1R,2S)-2-(3,4-дифторфенил)циклогексил}амино}-5-(пропилтио)-3Н-1,2,3-триазоло[4,5-d]пиридин-3-ил]-5-(2-гидроксизтокси)циклопетан-1,2-диола (тикарелор) в воздухе рабочей зоны методом высокоеффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3426—17	60
Измерение массовой концентрации комплексного соединения инозина с сольюmono[4-(ацетиламино)бензоата] с 1-(диметиламино)-2-пропанолом (1 : 3) (инозин пранобекс) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3427—17	72
Измерение массовой концентрации натрия додецилсульфата (натрий лаурилсульфат) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии: МУК 4.1.3428—17	82
Измерение массовой концентрации 5-метокси-2-[(S)-[(4-метокси-3,5-диметил-2-пиридил)метил]сульфинил]-1Н-бензимидазола магния тригидрата (соль) (эмомепразол магния тригидрат) в воздухе рабочей зоны методом высокоеффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ): МУК 4.1.3429—17	94
Измерение массовой концентрации (±)-1-[4-(2-метоксигидрокси)фенокси]-3-[(1-метилэтил)амино]-2-пропанола тартрата (2 : 1) (метопролола тартрат) в воздухе рабочей зоны методом высокоеффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3430—17	107

МУК 4.1.3421—4.1.3432—17

Измерение массовой концентрации $\alpha,\alpha,\alpha',\alpha'$ -тетраметил-5-(1Н-1,2,4-триазол-1-илметил)-1,3-бензолдиацетонитрила (анастрозол) в воздухе рабочей зоны методом высокоеффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3431—17.....	119
Измерение массовой концентрации (\pm)-2-этокси-1-[[2'-(1Н-тетразол-5-ил)[1,1'-бифенил]-4-ил]метил]-1Н-бензимидазол-7-карбоновой кислоты 1-[[циклогексилокси]карбонил]окси]этилового эфира (кандесартана цилексетил, кандинесартан) в воздухе рабочей зоны методом высокоеффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.3432—17.....	130
<i>Приложение 1.</i> Приведение объема воздуха к стандартным условиям.....	142
<i>Приложение 2.</i> Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям	143
<i>Приложение 3.</i> Указатель основных синонимов, технических, торговых и фирменных названий веществ	144

Введение

Сборник методических указаний «Измерения концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (выпуск 59) разработан с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) и является обязательным при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник методические указания по контролю вредных веществ в воздухе рабочей зоны разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.016—79 «Воздух рабочей зоны. Требования к методикам измерения концентраций вредных веществ» с изм. 1, ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» с изм. 1, ГОСТ Р 8.563—09 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики (методы) измерений», ГОСТ Р ИСО 5725—02 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

Методики выполнены с использованием современных методов исследования, метрологически аттестованы и дают возможность контролировать концентрации химических веществ на уровне и ниже их ПДК и ОБУВ в воздухе рабочей зоны, установленных в ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и ГН 2.2.5.2308—07 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и дополнениях к ним.

Методические указания по измерению массовых концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны предназначены для лабораторий центров гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, санитарных лабораторий промышленных предприятий при осуществлении контроля за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны, а также научно-исследовательских институтов и других заинтересованных министерств и ведомств.

УТВЕРЖДАЮ

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

А. Ю. Попова

21 февраля 2017 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение массовой концентрации 2-гидроксипропан-1,2,3-трикарбоната тринатрия дигидрата (натрий лимоннокислый трехзамещенный дигидрат, тринатрия цитрат дигидрат) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии

Методические указания МУК 4.1.3423—17

Свидетельство о государственной метрологической аттестации
№ 01.00225/205-13-16.

1. Назначение и область применения

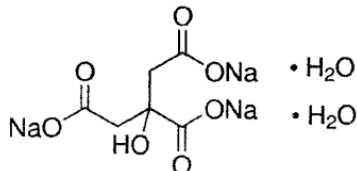
Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода спектрофотометрии для измерений массовой концентрации тринатрия цитрата дигидрата в воздухе рабочей зоны в диапазоне массовых концентраций 2,5—17,0 мг/м³.

Методические указания носят рекомендательный характер.

2. Характеристика вещества

2.1. Физико-химические свойства

Тринатрия цитрат дигидрат



$\text{C}_6\text{H}_9\text{Na}_3\text{O}_9$ или $(\text{Na}_3\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7 \times 2\text{H}_2\text{O})$

Молекулярная масса: 294,1.

Регистрационный номер CAS: 6132-04-3.

Тринатрия цитрат дигидрат – белый кристаллический порошок с температурой разложения 150 °C, обладает специфическим солено-кислым вкусом, легко растворим в воде, 0,01 н растворе соляной кислоты, нерастворим в этаноле.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.2. Токсикологическая характеристика

Тринатрия цитрат дигидрат входит в число натриевых солей лимонной кислоты, которые являются пищевой добавкой Е331. Обладает общетоксическим и слабым местным раздражающим действием, оказывает специфическое влияние на процессы свертывания крови (используется в качестве антикоагулянта).

Ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) тринатрия цитрата дигидрата в воздухе рабочей зоны 5,0 мг/м³.

3. Погрешность измерений

При соблюдении всех регламентированных условий и проведении анализа в точном соответствии с данной методикой при выполнении измерений массовой концентрации тринатрия цитрата дигидрата метрологические характеристики не превышают значений, представленных в табл. 1 (при доверительной вероятности $P = 0,95$).

Таблица 1

Метрологические характеристики

Диапазон измерений массовой концентрации тринатрия цитрата дигидрата, мг/м ³	Показатель точности (границы относительной погрешности), $\pm\delta$, % при $P = 0,95$	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Предел повторяемости, r , %, $P = 0,95$, $n = 2$	Критическая разность для результатов анализа, полученных в двух лабораториях, $CD_{0,95}$, % ($n_1 = n_2 = 2$)
От 2,5 до 10,0 вкл.	15	4	6	11	15
Св. 10,0 до 17 вкл.	9	2	3	6	7

4. Метод измерений

Измерение массовой концентрации тринатрия цитрата дигидрата выполняют методом спектрофотометрии.

Метод определения основан на способности растворов тринатрия цитрата дигидрата в 0,01 н растворе соляной кислоты поглощать УФ-излучение.

Измерение проводят при длине волнны 220 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на аналитические аэрозольные фильтры.

Минимально определяемое количество тринатрия цитрата дигидрата в анализируемом объеме раствора пробы – 800 мкг.

Нижний предел измерений массовой концентрации тринатрия цитрата дигидрата в воздухе – 2,5 мг/м³ (при отборе 320 дм³ воздуха).

Метод специфичен в условиях производства лекарственной формы, содержащей тринатрия цитрат дигидрат. Определению не мешают вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, кроскармеллоза натрия, аэросил, магния стеарат.

5. Средства измерений, реактивы, вспомогательные устройства и материалы

5.1. Средства измерений

Спектрофотометр. Диапазон измерений (54 000—11 000) см⁻¹, воспроизводимость волновых чисел ± 1,5 %

Весы лабораторные с наибольшим пределом взвешивания 200 г, предел допустимой погрешности взвешивания ± 0,2 мг

Аспирационное устройство трехканальное с диапазоном расхода 40—200 дм³/мин и пределом допустимой погрешности ± 5 %

Колбы мерные, 2-100-2

Пипетки 1-1-2-1, 1-1-2-2, 1-1-2-5, 1-1-2-10, 1-1-2-50

Пробирки мерные с пришлифованными пробками, П-2-10-14/23 ХС

Секундомер

ГОСТ OIML R 76-1—11

ТУ 4215-000-11696625—03

ГОСТ 1770—74

ГОСТ 29227—91

ГОСТ 1770—74

ГОСТ 8.423-8

Примечание. Допускается использование средств измерений с аналогичными или лучшими характеристиками.

5.2. Реактивы

Тринатрия цитрат дигидрат с содержанием основного вещества не менее 99,0 % в пересчете на сухое вещество	ГОСТ 22280—76
Вода дистиллированная	ГОСТ 6709—72
Кислота соляная, 0,1 н водный раствор, фиксанал	ТУ 6-09-2540—87

Примечание. Допускается использование реактивов с более высокой квалификацией.

5.3. Вспомогательные устройства и материалы

Аналитические аэрозольные фильтры гидрофильтры на основе ацетилцеллюлозы с площадью рабочей поверхности 20 см ² (фильтры)	ТУ 95-1892—89
Фильтродержатели	ТУ 95.72.05—77
Фильтры бумажные обеззоленные средней плотности (фильтры бумажные)	ТУ 6-09-1678—77
Бюксы стеклянные, СВ 24/10	ГОСТ 25336—82
Палочки стеклянные	ГОСТ 25336—82
Воронки химические	ГОСТ 25336—82
Кюветы кварцевые с толщиной оптического слоя 10 мм	
Ультразвуковая ванна УВМ-5	ТУ 25-7401
Дистиллятор	ГОСТ Р 50444—92
Шкаф сушильный	ТУ 61-1-721—79

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

6. Требования безопасности

6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работы с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТу 12.1.007—76, ГОСТу 12.1.005—88 с изменением № 1.

6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ должны соблюдаться требования противопожарной безопасности по ГОСТу 12.1.004—91. Должны быть в наличии средства пожаротушения по ГОСТу 12.4.009—83. Необходимо провести обучение работающих правилам безопасности труда согласно ГОСТу 12.0.004—90.

6.3. При выполнении измерений с использованием спектрофотометра соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТом 12.1.019—09 и инструкцией по эксплуатации прибора.

6.4. Помещение лаборатории должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и ГН 2.2.5.2308—07.

7. Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений и обработке их результатов допускается специалист, имеющий высшее образование, опыт работы в химической лаборатории, прошедший обучение и владеющий техникой спектрофотометрического анализа, освоивший метод анализа и уложившийся в нормативы оперативного контроля при проведении процедур контроля погрешности анализа.

8. Требования к условиям измерений

8.1. Условия приготовления растворов и подготовки проб к анализу:

- температура воздуха $(20 \pm 5) ^\circ\text{C}$;
- атмосферное давление $(84—106)$ кПа;
- относительная влажность воздуха, не более 80 %.

8.2. Выполнение измерений на спектрофотометре проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

9. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: приготовление растворов, подготовка спектрофотометра, установление градуировочной характеристики, контроль стабильности градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

9.1. Приготовление растворов

9.1.1. *Основной раствор тринатрия цитрата дигидрата.* Основной раствор тринатрия цитрата дигидрата с массовой концентрацией $4\,000 \text{ мкг}/\text{см}^3$ готовят растворением $(0,4000 \pm 0,0002)$ г тринатрия цитрата дигидрата в $0,01$ н растворе соляной кислоты в мерной колбе вместимостью 100 см^3 .

Раствор устойчив в течение двух недель при хранении в холодильнике.

9.1.2. *Кислота соляная, 0,01 н водный раствор.* В мерную колбу вместимостью 500 см^3 с помощью пипетки вместимостью 50 см^3 наливают 50 см^3 0,1 н водного раствора кислоты соляной, приготовленного из фиксанала, и доводят дистilledированной водой до метки.

Раствор устойчив в течение месяца.

9.2. Подготовка спектрофотометра

Подготовку спектрофотометра проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

9.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы тринатрия цитрата дигидрата, устанавливают по шести сериям измерений по шести концентрациям вещества в каждой серии согласно табл. 2.

Таблица 2

Растворы для установления градуировочной характеристики при определении тринатрия цитрата дигидрата

Номер градуировочного раствора	Объем основного раствора тринатрия цитрата дигидрата с массовой концентрацией 4 000 мкг/см ³ , см ³	Содержание тринатрия цитрата дигидрата на фильтре, мкг	Массовая концентрация градуировочного раствора тринатрия цитрата дигидрата, мкг/см ³	Содержание тринатрия цитрата дигидрата в анализируемом объеме градуировочного раствора, мкг
1	0,0	0,0	0,0	0,0
2	0,2	800,0	160,0	800,0
3	0,3	1 200,0	240,0	1 200,0
4	0,4	1 600,0	320,0	1 600,0
5	0,5	2 000,0	400,0	2 000,0
6	0,9	3 600,0	720,0	3 600,0
7	1,4	5 600,0	1 120,0	5 600,0

Градуировочные растворы устойчивы в течение трех часов.

На фильтры, помещенные в бюксы, пипеткой вместимостью 1 см³ и 2 см³ наносят основной раствор тринатрия цитрата дигидрата в соответствии с табл. 2. Фильтры подсушивают при комнатной температуре и с помощью пипетки вместимостью 5 см³ приливают по 5 см³ 0,01 н раствора соляной кислоты. Бюксы с фильтрами помещают в ультразвуковую ванну и оставляют на 15 минут для лучшего растворения вещества, затем фильтры тщательно отжимают и удаляют. Растворы сливают в мерные пробирки вместимостью 10 см³ и доводят объем до 5 см³ 0,01 н раствором соляной кислоты. Аналогично обрабатывается чистый фильтр.

Оптическую плотность полученных градуировочных растворов измеряют в кювете с толщиной поглощающего слоя 10 мм при длине вол-

ны 220 нм по отношению к раствору сравнения, не содержащему определяемого вещества (табл. 2, раствор № 1).

Строят градуировочную характеристику: на ось ординат наносят значения оптических плотностей градуировочных растворов, на ось абсцисс – соответствующие им содержания тринатрия цитрата дигидрата в мкг.

9.4. Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят не реже 1 раза в квартал, а также при смене реактивов и изменении условий анализа (после ремонта и поверки прибора). Один раз в год градуировочную характеристику устанавливают заново.

Для контроля стабильности готовят три градуировочных раствора по п. 9.3 (в начале, середине и конце измерений) и анализируют в точном соответствии с методикой.

Градуировочную характеристику считают стабильной, если для каждого контрольного образца выполняется условие:

$$\frac{|D_{изм} - D_{ср}|}{D_{ср}} \cdot 100 \leq K_{ср}, \text{ где} \quad (1)$$

$D_{изм}$, $D_{ср}$ – значение оптической плотности образца тринатрия цитрата дигидрата для контроля, измеренное и найденное по градуировочной характеристике соответственно;

$K_{ср}$ – норматив контроля, $K_{ср} = 0,5 \cdot \delta$, где

$\pm\delta$ – границы относительной погрешности, % (табл. 1).

Если условие стабильности не выполняется только для одного образца, то выполняют повторное измерение этого образца с целью исключения результата, содержащего грубую ошибку.

Если градуировочная характеристика не стабильна, выясняют причины нестабильности и повторяют контроль стабильности с использованием других образцов для установления градуировочной характеристики, предусмотренных методикой. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики ее устанавливают заново.

9.5. Отбор проб воздуха

Отбор проб воздуха проводят в соответствии с ГОСТом 12.1.005—88 с изменением № 1 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» и Р 2.2.2006—05 (прилож. 9) «Общие методические требования к организации и проведению контроля содержания вредных веществ в воздухе рабочей зоны», раздел 2 «Контроль соответствия максимальным ПДК».

Одновременно отбирают две параллельные пробы.

Воздух с объемным расходом 40 дм³/мин аспирируют через фильтр, помещенный в фильтродержатель, снабженный металлической сеткой. Для определения массовой концентрации тринатрия цитрата дигидрата на уровне ½ ОБУВ (2,5 мг/м³) необходимо отобрать не менее 320 дм³ воздуха в течение 8 минут.

Пробы можно хранить в бюксах с пришлифованными крышками в течение трех дней.

10. Выполнение измерения

Фильтр с отобранный пробой переносят в бюкс, пипеткой вместимостью 5 см³ приливают 5 см³ 0,01 н раствора соляной кислоты. Бюкс с фильтром помещают в ультразвуковую ванну и оставляют на 15 минут для лучшего растворения вещества, затем фильтр тщательно отжимают и удаляют.

Раствор фильтруют на химической воронке через бумажный фильтр в мерную пробирку с пришлифованной пробкой вместимостью 10 см³. Объем раствора доводят до 5 см³ 0,01 н раствором соляной кислоты и далее анализ проводят аналогично градуировочным растворам.

Оптическую плотность полученного анализируемого объема раствора пробы измеряют в кювете с толщиной поглощающего слоя 10 мм при длине волны 220 нм по отношению к раствору сравнения, используя чистый фильтр. Раствор сравнения необходимо предварительно профильтровать через фильтр бумажный.

Количественное определение содержания тринатрия цитрата дигидрата в анализируемом объеме раствора пробы проводят по предварительно построенной градуировочной характеристике.

Примечание. Фильтрование растворов проб проводится для удаления нерастворимых в 0,01 н растворе соляной кислоты веществ, входящих в состав препартивных форм.

11. Вычисление результатов измерений

Массовую концентрацию тринатрия цитрата дигидрата в воздухе рабочей зоны C , мг/м³, вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a}{V_{20}}, \text{ где} \quad (2)$$

a — содержание тринатрия цитрата дигидрата в анализируемом объеме раствора пробы, найденное по градуировочной характеристике, мкг;

V_{20} – объем воздуха, отобранный для анализа (дм^3) и приведенный к стандартным условиям (прилож. 1).

За результат измерений принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости:

$$\frac{2 \cdot |C_1 - C_2|}{C_1 + C_2} \cdot 100 \leq r, \text{ где} \quad (3)$$

C_1, C_2 – результаты параллельных определений массовой концентрации тринатрия цитрата дигидрата в воздухе рабочей зоны, $\text{мг}/\text{м}^3$;

r – значение предела повторяемости, % (табл. 1).

Если условие (3) не выполняется, выясняют причины превышения предела повторяемости, устраниют их и повторяют выполнение измерений в соответствии с требованиями методики измерений.

12. Оформление результатов измерений

Результат количественного химического анализа представляют в виде:

$$\bar{C} \pm 0,01 \cdot \delta \cdot \bar{C}, \text{ при } P = 0,95, \text{ где}$$

\bar{C} – среднее арифметическое значение результатов n определений, признанных приемлемыми, $\text{мг}/\text{м}^3$;

$\pm \delta$ – границы относительной погрешности измерений, % (табл. 1).

Если полученный результат анализа ниже нижней (выше верхней) границы диапазона измерений, то производят следующую запись в журнале: «*массовая концентрация тринатрия цитрата дигидрата менее 2,5 мг/м³ (более 17,0 мг/м³)*».

13. Контроль результатов измерений

13.1. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости

Проверку приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости проводят:

а) при возникновении спорных ситуаций между двумя лабораториями;

б) при проверке совместимости результатов измерений, полученных при сличительных испытаниях (при проведении аккредитации лабораторий и инспекционного контроля).

Для проведения проверки приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости каждая лаборатория использует пробы, оставленные на хранение.

Приемлемость результатов измерений, полученных в двух лабораториях, оценивают сравнением разности этих результатов с критической разностью $CD_{0.95}$ по формуле:

$$\frac{2 \cdot |C_{cp1} - C_{cp2}|}{C_{cp1} + C_{cp2}} \cdot 100 \leq CD_{0.95}, \text{ где} \quad (4)$$

C_{cp1} , C_{cp2} – средние значения массовой концентрации тринатрия цитрата дигидрата, полученные в первой и второй лабораториях, $\text{мг}/\text{м}^3$;

$CD_{0.95}$ – значение критической разности, % (табл. 1).

Если критическая разность не превышена, то приемлемы оба результата измерений, проводимых двумя лабораториями, и в качестве окончательного результата используют их среднеарифметическое значение. Если критическая разность превышена, то выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6—02 (п. 5.3.3).

При разногласиях руководствуются ГОСТ Р ИСО 5725-6—02 (п. 5.3.4).

13.2. Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории

Контроль качества результатов измерений в лаборатории при реализации методики осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6—02, используя контроль стабильности среднеквадратического (стандартного) отклонения повторяемости по 6.2.2 ГОСТ Р ИСО 5725-6—02 и показателя правильности по п. 6.2.4 ГОСТ Р ИСО 5725-6—02.

Рекомендуется устанавливать контролируемый период так, чтобы количество результатов контрольных измерений было от 20 до 30.

При неудовлетворительных результатах контроля, например, при превышении предела действия или регулярном превышении предела предупреждения, выясняют причины этих отклонений, в том числе проводят смену реагентов, проверяют работу оператора.

Разработаны сотрудниками ООО «Алгама» (Сергеюк Н. П.), АО «ВНИЦ БАВ» (Голубева М. И., Крымова Л. И.), ФГБНУ «НИИ МТ» (Макеева Л. Г.).

Приложение 1

Приведение объема воздуха к стандартным условиям

Приведение объема воздуха к стандартным условиям при температуре 293К (20 °С) и атмосферном давлении 101,33 кПа (760 мм рт. ст.):

$$V_{20} = \frac{V_t \cdot 293 \cdot P}{(273 + t) \cdot 101,33}, \text{ где}$$

V_t – объем воздуха, отобранный для анализа, дм³;

P – барометрическое давление, кПа (101,33 кПа = 760 мм рт. ст.);

t – температура воздуха в месте отбора пробы, °С.

Для удобства расчета V_{20} следует пользоваться таблицей коэффициентов (прилож. 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить V_t на соответствующий коэффициент.

Приложение 2

**Коэффициенты для приведения объема воздуха
к стандартным условиям**

t°C	Давление Р, кПа/мм рт. ст.									
	97,33/ 730	97,86/ 734	98,4/ 738	98,93/ 742	99,46/ 746	100/ 750	100,53/ 754	101,06/ 758	101,33/ 760	101,86/ 764
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	1,1899	1,1963	1,2026	1,2058	1,2122
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1862	1,1925
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1673	1,1735
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1460	1,1490	1,1551
-14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1313	1,1373
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0986	1,0994	1,1053	1,1112	1,1141	1,1200
-6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0974	1,1032
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0812	1,0869
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	1,0789
+2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0655	1,0712
+6	1,0087	1,0143	1,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557
+10	0,9944	0,9999	0,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0353	1,0407
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0209	1,0263
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9830	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0069	1,0122
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9783	0,9816	0,9868	0,9921	0,9974	1,0000	1,0053
+22	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0,9749	0,9800	0,9853	0,9906	0,9932	0,9985
+24	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	0,9917
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785
+30	0,9288	0,9339	0,9391	0,9440	0,9432	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723
+34	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9519	0,9544	0,9595
+38	0,9049	0,9099	0,9149	0,9199	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471

Приложение 3

**Указатель основных синонимов, технических, торговых и
фирменных названий веществ**

1. Анастрозол	119
2. Бусерелина ацетат	38
3. Ионозин пранобекс	72
4. Кандесартан	130
5. Кандесартана цилексетил	130
6. Кветиалина фумарат	50
7. Метопролола тартрат	107
8. Натрий лаурилсульфат	82
9. Натрий лимоннокислый трехзамещенный дигидрат	28
10. Тикагрелор	60
11. Транексамовая кислота	6
12. Тринатрия цитрат дигидрат	28
13. Формотерола фумарат дигидрат	16
14. Эзомепразол магния тригидрат	94