

**РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ**

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ.**

**МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ  
КОНЦЕНТРАЦИИ ХЛОРИДА ЗОНА В ПОВЕРХНОСТНЫХ  
ВОДАХ СУШИ ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКИМ МЕТОДОМ**

Ростов-на-Дону  
1995

**Предисловие**

**1 РАЗРАБОТАН** Государственным учреждением Гидрохимический институт (ГУ ГХИ)

**2 РАЗРАБОТЧИКИ** Ю.Я. Винников, канд. хим. наук (руководитель разработки); Г.И. Ганин, канд. хим. наук;  
Е.В. Федорова, ведущий инженер

**3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Начальником ГУЭМЗ Росгидромета Цатуровым Ю.С. 17.04.95 г.

**4 ОДОБРЕНО** Секцией по методам химического и радиологического мониторинга природной среды ЦКПМ Росгидромета 11.04.95 г., протокол № 2.

**5 СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ МВИ** Выдано Гидрохимическим институтом в 1995 г. № 126

**6 ЗАРЕГИСТРИРОВАН** в 1995 г. № 472

**7 ВВЕДЕН В ПЕРВЫЕ**

## Введение

Гербицид хлоридазон (пиразон, пирамин, феназон) широко применяется в агрохимической практике для борьбы с сорными растениями, что обуславливает поступление этого гербицида в водные объекты с ливневым стоком с сельхозугодий и через атмосферу.

Из-за значительных объемов применения хлоридазон включен в приоритетный перечень пестицидов, подлежащих контролю в поверхностных водах.

Предельно допустимая концентрация (ПДК) хлоридазона для водных объектов рыбохозяйственного, а также хозяйствственно-питьевого и культурно-бытового назначения - 0,01 мг/дм<sup>3</sup>.

**РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ****МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ.****МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ  
КОНЦЕНТРАЦИИ ХЛОРИДАЗОНА В ПОВЕРХНОСТНЫХ  
ВОДАХ СУШИ ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКИМ МЕТОДОМ**

Дата введения 01.07.95 г.

**1 Назначение и область применения методики**

Настоящий руководящий документ устанавливает газохроматографическую методику выполнения измерений массовой концентрации хлоридазона в пробах поверхностных вод суши в диапазоне 10-300 мкг/дм<sup>3</sup>. При анализе проб воды с массовой концентрацией хлоридазона, превышающей верхний предел указанного выше соответствующего диапазона, необходимо разбавление экстракта, подлежащего хроматографированию.

**2 Нормы погрешности и значения характеристик погрешности измерения**

Нормы погрешности выполнения измерений хлоридазона в ГОСТ 27384 не установлены.

Установленные для настоящей методики значения характеристик погрешности и её составляющих приведены в таблице 1.

**Таблица 1 - Значения характеристик погрешности и её составляющих ( $P=0,95$ )**

Диапазон измеряемых концентраций хлоридазона, С, мкг/дм <sup>3</sup>	Характеристики составляющих погрешности, мкг/дм <sup>3</sup>		Характеристика погрешности, мкг/дм <sup>3</sup> , Δ
	случайной, $\sigma(\dot{\Delta})$	систематической $\Delta_c$	
10,0 - 300,0	0,07 · С	0,06 · С	0,14 · С

## **РД 52.24.472-95**

При выполнении измерений массовой концентрации хлоридазона свыше 300 мкг/дм<sup>3</sup> погрешность измерения не превышает значений, рассчитанных по приведенной в таблице 1 зависимости.

### **3 Метод измерения**

Определение основано на извлечении хлоридазона из предварительно очищенной н-гексаном пробы воды экстрагированием хлороформом и количественном его определении методом газожидкостной хроматографии с азотселективным (термоионным или термоаэрозольным) детектором.

Идентификацию хлоридазона осуществляют по времени его удерживания. Количественный расчёт содержания хлоридазона проводят по высотам его хроматографического пика на хроматограммах стандартного раствора и экстракта пробы воды.

### **4 Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы**

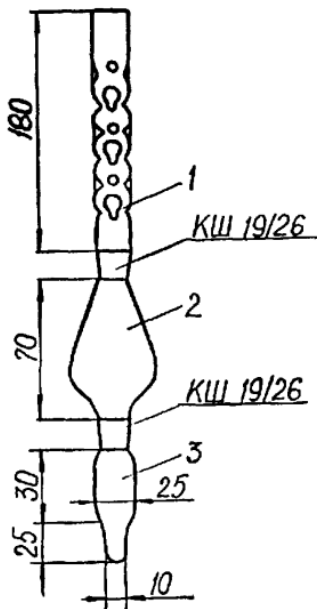
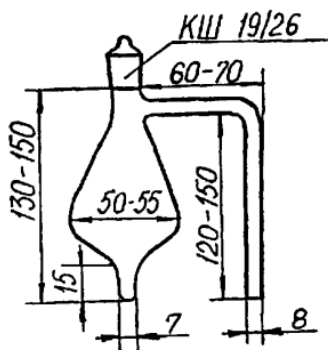
#### **4.1 Средства измерений, вспомогательные устройства**

4.1.1 Хроматограф газовый типа Цвет-550 или другого типа, снабжённый термоионным	- 1
или термоаэрозольным детектором	- 1
4.1.2 Весы аналитические 2 класса точности по ГОСТ 24104 или другого типа, равноценные по точности	- 1
4.1.3 Весы технические лабораторные 4 класса точности с пределом взвешивания 200 г	- 1
4.1.4 Микрошприц МШ-10М, ТУ 2-833-106	- 1
4.1.5 Муфельная печь с регулируемым нагревом любого типа	- 1
4.1.6 Шкаф сушильный с регулируемым нагревом любого типа	- 1
4.1.7 Микрокомпрессор аквариумный любого типа	- 1
4.1.8 Насос вакуумный ВН-494 или аналогичного типа	- 1
4.1.9 Центрифуга с ротором-крестовиной и скоростью вращения 3000-4000 об/мин типа ЦЛС-3	- 1
4.1.10 Плитка электрическая с закрытой спиралью и регулируемым нагревом любого типа	- 1

4.1.11 Баня водяная любого типа - 1

4.1.12 Испаритель ротационный ИР-1М, ТУ 25-11-917 - 1

или аппарат для концентрирования экстрактов (аппарат Кудерна-Даниша, см. рисунок 1а) - 6

или колбы с Г-образным отводом вместимостью 100 см<sup>3</sup>, (см. рисунок 1б) - 6*a**б*

а - аппарат Кудерна-Даниша (1 - дефлегматор, 2 - средняя часть аппарата, 3 - пробирка для сбора концентрата);

б - колба с Г-образным отводом

**Рисунок 1 - Устройства для концентрирования экстрактов**

4.1.13 Генератор водорода типа СГС-2, ТУ 6-091-1.550.004 - 1  
или см. 4.2.11

4.1.14 Колонка хроматографическая стеклянная с внутренним диаметром 3 мм и длиной 1 м - 1

4.1.15 Колбы мерные, ГОСТ 1770, вместимостью 25 см<sup>3</sup> - 2  
3

## РД 52.24.472-95

4.1.16 Пипетки градуированные не ниже 2 класса, ГОСТ 29227, вместимостью:	
1 см <sup>3</sup>	- 3
2 см <sup>3</sup>	- 3
5 см <sup>3</sup>	- 2
4.1.17 Пробирки градуированные с притертными пробками исполнения 2 вместимостью 10 см <sup>3</sup> с ценой деления 0,1 см <sup>3</sup> , ГОСТ 1770	- 5
4.1.18 Цилиндры мерные, ГОСТ 1770, вместимостью: 25 см <sup>3</sup>	- 1
50 см <sup>3</sup>	- 1
500 см <sup>3</sup>	- 1
4.1.19 Колбы конические с притертными пробками, ГОСТ 25336, вместимостью 100 см <sup>3</sup>	- 6
4.1.20 Пробирки центрифужные стеклянные вместимостью 50 см <sup>3</sup> (входят в комплект центрифуги ЦЛС-3, см. 4.1.9)	- 6
4.1.21 Воронки делительные, ГОСТ 25336, вместимостью	
500 - 1000 см <sup>3</sup>	- 6
4.1.22 Воронки лабораторные диаметром 4 см <sup>3</sup> , ГОСТ 25336	- 6
4.1.23 Стаканы химические, ГОСТ 25336, вместимостью	
500 - 1000 см <sup>3</sup>	- 6
4.1.24 Эксикатор, ГОСТ 25336	- 1
4.1.25 Склянка для очистки газов СПТ, ГОСТ 25336	- 1

## 4.2 Реактивы и материалы

4.2.1 Стандартный образец или препарат хлоридазона с содержанием основного вещества не ниже 95 %	
4.2.2 Хроматон N-AW-DMCS (N-AW-HMDS или N-Super) или Хромосорб W-HP (фракция О,125-О,16 мм или О,16-О,20 мм) с 5 % нанесенной неподвижной фазы SE-52, или SE-54, или DC-510	
4.2.3 н-Гексан, ч., ТУ 6-09-3375, перегнанный	
4.2.4 Ацетон, ч.д.а., ГОСТ 2603-79, свежеперегнанный, или ацетон, ос.ч., ТУ 6-09-3513	
4.2.5 Хлороформ, ГОСТ 20015, очищенный, свежеперегнанный	
4.2.6 Сульфат натрия безводный, ч.д.а. ГОСТ 4166	
4.2.7 Кислота соляная концентрированная, х.ч., ГОСТ 3118	
4.2.8 Бумага индикаторная универсальная, ТУ 6-09-1181	
4.2.9 Дистиллированная вода, ГОСТ 6709	
4.2.10 Азот газообразный особой чистоты, МРГУ 6-02-375,	

или азот нулевой поверочный, ТУ 6-21-39

- 1 баллон

4.2.11 Водород газообразный, ГОСТ 3022,

- 1 баллон

или см. 4.1.13

4.2.12 Воздух газообразный, ГОСТ 9-010

- 1 баллон

4.2.13 Уголь активный БАУ, ГОСТ 6217

4.2.14 Стеклоткань, ГОСТ 10146, промытая н-гексаном и хлороформом

4.2.15 Вата медицинская, ГОСТ 5556, промытая н-гексаном и хлороформом

## 5 Отбор и хранение проб

Отбор проб воды осуществляют в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05 с помощью стеклянного батометра. Из батометра пробу без фильтрования переносят в стеклянные бутыли вместимостью 0,5-1,0 дм<sup>3</sup> и закрывают притёртыми стеклянными или обёрнутыми тефлоновой пленкой или алюминиевой фольгой корковыми пробками. Применение полиэтиленовой посуды, резиновых и полиэтиленовых пробок не допускается.

Пробы воды, предназначенные для определения в них хлорида-иона можно хранить не более 5 сут. при температуре 5-7 °С. Перед проведением анализа пробы в этом случае подогревают до комнатной температуры.

Осушенные безводным сульфатом натрия хлороформные экстракты (7.4) в стеклянной посуде с притертymi пробками могут храниться при температуре 5-7 °С не более 5 сут.

## 6 Подготовка к выполнению измерений

### 6.1 Приготовление растворов и реагентов

#### 6.1.1 Сульфат натрия безводный

Перед использованием сульфат натрия прокаливают в муфельной печи при температуре 350-400 °С в течение 8 ч. Прокаленный сульфат натрия хранят в экскаторе.

#### 6.1.2 Соляная кислота, водный раствор 1:1

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

## 6.2 Приготовление стандартных растворов хлоридазона

Стандартные растворы хлоридазона готовят из стандартных образцов или препаратов хлоридазона.

В случае использования стандартных образцов хлоридазона производят разбавление исходных растворов в соответствии с инструкцией по их применению.

### 6.2.1 Основной стандартный раствор хлоридазона

Перед проведением операций по приготовлению растворов хлоридазона весовым методом необходимо препараты хлоридазона и ацетон выдержать в течение двух часов в рабочем помещении.

Для приготовления основного стандартного раствора хлоридазона концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup> отвешивают на аналитических весах 0,025 г гербицида, количественно переносят навеску в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, растворяют навеску в небольшом количестве ацетона и доводят объем до метки на колбе ацетоном спустя 2 ч после растворения навески гербицида. Полученному раствору присыпают концентрацию 1 мг/см<sup>3</sup>.

Раствор хранят в холодильнике не более 6 мес.

### 6.2.2 Промежуточный стандартный раствор хлоридазона

Промежуточный стандартный раствор хлоридазона концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup> готовят из основного стандартного раствора. Для этого пипеткой вместимостью 5 см<sup>3</sup> отбирают 2,5 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки на колбе ацетоном. Полученному раствору присыпают концентрацию 100 мкг/см<sup>3</sup>.

Раствор хранят в холодильнике не более 3 мес.

### 6.2.3 Рабочие стандартные растворы хлоридазона

Растворы, дозируемые в хроматограф при анализе проб воды, готовят из промежуточного и основного стандартных растворов хлоридазона в пробирке вместимостью 10 см<sup>3</sup> (4.1.17), отмеряя объемы растворов пипетками вместимостью 1 см<sup>3</sup> и 2 см<sup>3</sup>. До объема 10 см<sup>3</sup>

смесь доводят ацетоном. Приписываемое значение концентрации хлоридазона в каждом из рабочих стандартных растворов указано в таблице 2.

Растворы хранят в холодильнике не более 1 мес.

Таблица 2 - Рабочие стандартные растворы хлоридазона

Номер раствора	Используемый раствор хлоридазона	Объем раствора, вносимый в пробирку вместимостью 10 см <sup>3</sup> , см <sup>3</sup>	Концентрация в рабочем стандартном растворе, мкг/см <sup>3</sup>
1	промежуточный	0,5	5,0
2	промежуточный	1,0	10,0
3	промежуточный	2,0	20,0
5	основной	0,5	50,0
6	основной	1,5	150,0

### 6.3 Подготовка хроматографической колонки

Стеклянную хроматографическую колонку внутренним диаметром 3 мм и длиной 1 м промывают последовательно ацетоном и н-гексаном, сушат при температуре 110-120 °С в сушильном шкафу и заполняют носителем с неподвижной фазой (4.2.2).

Для заполнения хроматографической колонки один ее конец, который в дальнейшем будет подсоединяться к детектору, закрывают тампоном из промытого н-гексаном и хлороформом 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 терmostat колонок хроматографа, подсоединив к испарителю, но не подсоединяя к детектору. Кондиционирование колонки целесообразно проводить следующим образом. Установив расход азота через колонку 35-45 см<sup>3</sup>/мин, выдерживают колонку при тем-

## **РД 52.24.472-95**

пературе 60-70 °С в течение 20-30 мин. Затем поднимают температуру термостата колонок со скоростью 2-3 град/мин до 260 °С и при этой температуре кондиционируют колонку в течение 8-10 ч.

### **6.4 Подготовка хроматографа**

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

Устанавливают необходимый режим работы хроматографа (7.5). После выхода прибора на рабочий режим вводят несколько раз по 4-5 мм<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора хлоридазона (6.2.3) и проверяют эффективность хроматографирования гербицида.

### **6.5 Приготовление фильтра для очистки воздуха**

Используемый для упаривания экстрактов воздух (7.4) необходимо очищать, пропуская через фильтр с активным углем. В качестве фильтра применяют склянку для очистки газов (4.1.25). Входной отросток 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 2 см. Оставшуюся незаполненной углем выходную часть склянки заполняют медицинской ватой. После этого входной отросток склянки соединяют с аквариумным микрокомпрессором, а выходящий из выходного отростка очищенный воздух используют для упаривания экстрактов.

## **7 Выполнение измерений**

### **7.1 Холостое измерение**

Холостое измерение проводят перед анализом проб воды с целью проверки чистоты применяемых реагентов и материалов.

Для выполнения холостого измерения берут 0,5 дм<sup>3</sup> дистиллированной воды и обрабатывают её согласно 7.2-7.5.

Если на хроматограммах холостого опыта имеется пик с временем удерживания хлоридазона, то устанавливают, какой из реагентов или материалов загрязнен и проводят его очистку или заменяют этим же реагентом или материалом, но из другой партии.

## 7.2 Предварительное экстрагирование проб воды н-гексаном

Нефильтрованную пробу природной воды объемом 0,5 дм<sup>3</sup> помещают в делительную воронку, подкисляют раствором соляной кислоты (6.1.2) до pH 3 по универсальной индикаторной бумаге и растворяют в пробе воды 50 г безводного сульфата натрия, добавляя его порциями в 3-4 приема. Затем в делительную воронку вносят 20 см<sup>3</sup> н-гексана и встряхивают её в течение 3 мин. После экстрагирования содержимому воронки дают расслоиться в течение 15-30 мин. Затем водную фазу переносят в химический стакан, а гексановый экстракт отбрасывают. Переносят пробу воды снова в делительную воронку и повторяют экстракцию новой порцией н-гексана.

После расслоения водную фазу переносят в тот же стакан, гексановый экстракт отбрасывают, воронку ополаскивают дважды по 10 см<sup>3</sup> ацетоном и возвращают пробу воды в делительную воронку.

## 7.3 Извлечение хлоридазона из проб воды

К очищенной н-гексаном по 7.2 пробе воды добавляют мерным цилиндром 25 см<sup>3</sup> хлороформа и интенсивно экстрагируют пробу в течение 5 мин. Дают смеси в делительной воронке расслоиться в течение 15-30 мин. Хлороформный экстракт переносят в коническую колбу (4.1.19). К пробе воды в делительной воронке добавляют ещё 30 см<sup>3</sup> хлороформа, повторяют экстрагирование и объединяют экстракты.

## 7.4 Концентрирование экстракта

В колбу с объединенным хлороформным экстрактом (7.3) вносят безводный сульфат натрия в количестве 2-3 г при постоянном перемешивании содержимого колбы. Затем хлороформный экстракт фильтруют через предварительно смоченный хлорформом слой безводного сульфата натрия, помещенного в количестве 7-10 г в ворон-

## РД 52.24.472-95

ку на подложку из обезжиренной медицинской ваты. Колбу, в которой был экстракт, обмывают дважды хлороформом объемами по 5-6 см<sup>3</sup>, фильтруя промывные порции хлороформа через тот же слой безводного сульфата натрия, который затем промывают хлороформом объемом 2-5 см<sup>3</sup>.

Если при экстрагировании хлорформом образовалась стойкая эмульсия, то объединенный экстракт перед его осушкой центрифугируют. Выделившийся слой воды аккуратно собирают пипеткой и отбрасывают, а слой хлороформа возвращают в коническую колбу. Центрифужную пробирку обмывают 5 см<sup>3</sup> хлороформа, который объединяют с хлороформным экстрактом. После этого последний подвергают осушке, как изложено выше.

Весь фильтрат (экстракт и промывные порции хлороформа) собирают в аппарат Кудерна-Даниша (4.1.12). Подсоединяют к аппарату дефлегматор и помещают аппарат на водянную баню при температуре 96-98 °С так, чтобы уровень воды в биде доходил до середины шлифа пробирки для концентрата. Необходимо следить, чтобы дефлегматор не охлаждался и кипение не прекращалось (при необходимости - защитить среднюю часть аппарата асbestosвым экраном). Экстракт упаривают в этих условиях до объема, примерно, 0,5 см<sup>3</sup>. Удаление растворителя длится 20-30 мин. Затем аппарат извлекают из водяной бани и охлаждают на воздухе. Дефлегматор и среднюю часть аппарата обмывают 2-3 см<sup>3</sup> хлороформа и отсоединяют пробирку с концентратом. После отсоединения пробирки её содержимое упаривают досуха струей азота или воздуха.

Сухой остаток растворяют в ацетоне, приливая последний в пробирку аппарата Кудерна-Даниша по её стенкам, обмывая их. Объем ацетонового раствора сухого остатка доводят до 1 см<sup>3</sup> добавлением по каплям ацетона или подпариванием струей азота или воздуха. Аликвоту ацетонового раствора сухого остатка объемом 4-5 мм<sup>3</sup> вводят в хроматограф.

Вместо аппарата Кудерна-Даниша концентрирование экстрактов можно проводить в колбах с Г-образным отводом (4.1.11) на водянной бане с температурой около 60 °С под струей воздуха или азота или с помощью ротационного испарителя (температура бани около 35 °С).

Если хлороформный экстракт необходимо оставить на хранение, то весь фильтрат хлороформного экстракта и промывных порций хлороформа, пропущенный через воронку с безводным сульфатом

натрия, собирают в коническую колбу с притертой пробкой, которую затем помещают в холодильник при температуре 5-7 °С. После хранения содержимое колбы переносят в аппарат для концентрирования экстрактов, обмывают колбу хлороформом объемом 5 см<sup>3</sup>, промывную порцию хлороформа также переносят в аппарат Кудерна-Даниша и далее поступают так, как изложено выше.

### 7.5 Хроматографирование

Хроматографирование ацетонового раствора сухого остатка, полученного по 7.4, осуществляют на хроматографе, подготовленном в соответствии с 6.4.

Для этого в испаритель хроматографа вводят 4-5 мм<sup>3</sup> рабочего стандартного раствора хлоридазона (6.2.3) и записывают хроматограмму. Устанавливают время удерживания хлоридазона по результатам 2-3 хроматографирований. Этот параметр следует проверять ежедневно перед началом определения после выхода хроматографа на рабочий режим. Время удерживания хлоридазона в зависимости от условий хроматографирования составляет 6-8 мин.

Затем в испаритель хроматографа вводят аликвоту (4-5 мм<sup>3</sup>) ацетонового раствора пробы (7.4). Хлоридазон идентифицируют, сравнивая время его удерживания на хроматограммах рабочего стандартного раствора и экстракта пробы.

Условия хроматографирования следует устанавливать свои для каждого конкретного хроматографа, исходя из приведенных ниже:

- температура испарителя - 240-250 °С;
- температура колонки - 230-250 °С;
- температура детектора и солевого источника, а также расход азота на поддув детектора и соотношение расходов водорода и воздуха - в соответствии с инструкцией по эксплуатации используемого детектора;
- расход азота через колонку - 35-45 см<sup>3</sup>/мин;
- рабочий предел измерений на электрометре (усилителе) - в зависимости от определяемых концентраций;
- скорость диаграммной ленты - 240 мм/ч;
- объемы вводимых в хроматограф аликвот стандартного раствора и пробы должны быть одинаковы.

При хроматографировании проб следует стремиться к тому, чтобы концентрация определяемого гербицида находилась в пределах

## **РД 52.24.472-95**

аттестованного диапазона концентраций. Если содержание хлоридазона в пробе превышает верхний предел измеряемого по методике диапазона концентраций, то ацетоновый раствор сухого остатка (7.4) разбавляют ацетоном в соответствующее число раз.

### **7.6 Определение коэффициента пересчёта**

В процессе проведения операций анализа проб воды (7.2-7.4) происходит некоторая потеря хлоридазона. Поэтому, во избежание получения заниженных результатов, в формулу, по которой рассчитывают содержание хлоридазона, введен коэффициент пересчёта К, учитывающий эту потерю (8.1). Величина потерь хлоридазона при его определении зависит, главным образом, от применяемого оборудования для концентрирования экстрактов и типа анализируемой природной воды.

Для определения коэффициента пересчёта мерным цилиндром в две делительные воронки вносят по  $0,5 \text{ дм}^3$  природной воды данного типа. В одну из проб пипеткой добавляют 1 см стандартного раствора хлоридазона и содержимое этой делительной воронки перемешивают встряхиванием. Затем обе пробы анализируют по 7.2-7.5, применяя то оборудование для концентрирования экстрактов, которое используется в данной лаборатории.

Пробы воды, как с добавками стандартного раствора, так и без добавок, анализируют в 4-5 повторностях. Рассчитывают коэффициент пересчёта по формуле, приведенной в 8.2. С пробами воды другого типа определение коэффициента пересчёта повторяют.

Полученный при метрологической аттестации настоящей методики коэффициент пересчёта (К) составляет 1,24.

### **7.7 Устранение мешающих влияний**

Определению хлоридазона могут значительно мешать компоненты природных вод, которые в условиях хроматографирования (7.5) обуславливают пики, выходящие на хроматограмме в области выхода пика хлоридазона.

До приемлемого при определении хлоридазона уровня снижает мешающее влияние этих компонентов предварительная обработка проб воды н-гексаном по 7.2.

## 8 Вычисление результатов измерений

### 8.1 Вычисление результатов измерений массовой концентрации хлоридазона

Расчет содержания хлоридазона  $C_x$ , мкг/см<sup>3</sup>, проводят по формуле

$$C_x = \frac{C_{ct} \cdot h_x \cdot V_1 \cdot K}{h_{ct} \cdot V_2}, \quad (1)$$

где  $C_{ct}$  - концентрация хлоридазона в стандартном растворе, мкг/см<sup>3</sup>;

$h_x$  - высота пика хлоридазона на хроматограмме пробы, мм;

$h_{ct}$  - высота пика фенмедифама на хроматограмме стандартного раствора, мм;

$V_1$  - объем ацетонового раствора сухого остатка хлороформного экстракта (7,4), см<sup>3</sup>;

$V_2$  - объем пробы воды, взятый для анализа, дм<sup>3</sup>;

$K$  - коэффициент, учитывающий потери фенмедифама в процессе анализа.

Если та или иная часть аттестованного диапазона концентраций хлоридазона попадает в диапазон нелинейного детектирования, то для этой части диапазона концентраций строят градуировочный график.

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

$$C_x \pm \Delta, \text{ мкг/дм}^3 \quad (P = 0,95), \quad (2)$$

где  $\Delta$  - характеристика погрешности измерения для данной массовой концентрации хлоридазона (см. таблицу 1).

Численные значения результата измерения должны оканчиваться цифрой того же разряда, что и значения характеристики погрешности.

### 8.2 Вычисление коэффициентов пересчёта

Коэффициент пересчёта ( $K$ ) хлоридазона вычисляют по формуле

$$K = \frac{C_d}{C_{pr} - C} \quad (3)$$

где  $C_d$  - концентрация добавки данного гербицида в пробе воды, мкг/дм<sup>3</sup>;

$C_{pr}$  - концентрация гербицида в пробе воды с добавкой (среднее из 4-5 определений), мкг/дм<sup>3</sup>;

$C$  - концентрация гербицида в пробе воды без добавки (среднее из 4-5 определений), мкг/дм<sup>3</sup>.

Содержание хлоридазона в пробах воды с добавками и без добавок ( $C_{pr}$  и  $C$ , соответственно) находят по формуле:

$$C_{pr} \text{ или } C = \frac{C_{ct} \cdot h_x \cdot V_1}{h_{ct} \cdot V_2}, \quad (4)$$

где значения символов те же, что и в формуле 1.

## 9 Контроль погрешности измерений

Оперативный контроль погрешности проводят с использованием метода добавок. Периодичность контроля - не менее одной контрольной на 15-20 рабочих проб за период, в течение которого условия проведения анализа неизменны.

Для выполнения контроля измеряют концентрацию хлоридазона в пробе без добавки ( $C$ ) и в пробе с известной добавкой ( $C_{pr}$ ). Добавка ( $C_d$ ) к пробе должна составлять не более 100 % от содержания хлоридазона в пробе. При отсутствии хлоридазона в пробе добавка должна быть равна удвоенной минимально определяемой концентрации.

Пробу с добавкой анализируют одновременно с рабочими пробами.

Результат контроля признают удовлетворительным, если:

$$|C_{pr} - C - C_d| \leq K_n \quad (5)$$

Норматив контроля ( $K_n$ ) рассчитывают по формуле

$$K_n = \Delta_c + 2,77 \sigma(\dot{\Delta}) \quad (P=0,95), \quad (6)$$

где  $\Delta_c$  и  $\sigma(\dot{\Delta})$ - характеристики систематической и случайной составляющих погрешности измерения концентрации хлорида в пробе без добавки С (см. таблицу 1).

Если в исходной пробе хлоридазон не обнаружен, то погрешность рассчитывают для концентрации добавки.

При превышении норматива повторяют определение с использованием другой пробы. При повторном превышении норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

## 10 Требования безопасности

10.1 При выполнении измерений массовой концентрации гербицидов-тиокарбаматов в пробах поверхностных вод суши соблюдают требования безопасности, установленные в "Правилах по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета", Л., Гидрометеоиздат, 1983, или в "Типовой инструкции по технике безопасности для гидрохимических лабораторий служб Роскомвода", М., 1995.

10.2 По степени воздействия на организм вредные вещества, используемые при выполнении определений, относятся к 2, 3, 4 классам опасности по ГОСТ 12.1.007.

10.3 Содержание используемых вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать установленных предельно допустимых концентраций в соответствии с ГОСТ 12.1.005.

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

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

## **11 Требования к квалификации операторов**

Анализ проб на содержание хлоридазона должен выполняться квалифицированным химиком-аналитиком, прошедшим соответствующую подготовку, знающим основы газовой хроматографии, владеющим техникой экстрагирования, очистки растворителей и хроматографирования.

## **12 Затраты времени на проведение анализа**

Для проведения анализа серии из 6 проб воды требуется:

- на подготовку посуды - 1,5 чел.-ч;
- на приготовление реактивов, материалов и растворов растворов - 1,5 чел.-ч;
- на проведение определения и вычисления - 18 чел.-ч.

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА РОССИИ ПО ГИДРОМЕТЕОРОЛОГИИ  
И МОНИТОРИНГУ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

**ГИДРОХИМИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ**

**СВИДЕТЕЛЬСТВО № 126**

**об аттестации МВИ**

**МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ** массовой концентрации хлоридазона в поверхностных водах суши газохроматографическим методом.

**ОСНОВАНА** на извлечении хлоридазона из предварительно очищенной н-гексаном пробы воды экстрагированием хлороформом и количественном его определении методом газожидкостной хроматографии с азотселективным (термоионным или термоаэрозольным) детектором.

**РАЗРАБОТАНА** Гидрохимическим институтом.

**РЕГЛАМЕНТИРОВАНА** в РД 52.24.472-95.

**АТТЕСТОВАНА** в соответствии с ГОСТ Р 8.563 (ГОСТ 8.010).

**АТТЕСТАЦИЯ** проведена Гидрохимическим институтом на основании результатов экспериментальных исследований в 1992 г. и метрологической экспертизы материалов в 1995 г.

В результате аттестации МВИ установлено:

1. МВИ соответствует предъявляемым к ней метрологическим требованиям и обладает следующими основными метрологическими характеристиками:

Значения характеристик погрешности и её составляющих ( $P=0,95$ )

Диапазон измеряемых концентраций хлоридазона, $C, \text{мкг}/\text{дм}^3$	Характеристики составляющих погрешности, $\text{мкг}/\text{дм}^3$		Характеристика погрешности, $\text{мкг}/\text{дм}^3, \Delta$
	случайной, $\sigma(\Delta)$	систематической $\Delta_c$	
10,0 - 300,0	0,07 · C	0,06 · C	0,14 · C

2. Оперативный контроль погрешности измерений проводят в соответствии с разделом 9 РД 52.24.472-95.

Директор

А.М. Никаноров

Главный метролог

А.А. Назарова