

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение массовой концентрации
органических соединений в воде методом
хромато-масс-спектрометрии**

Методические указания

МУК 4.1. 663—97

Издание официальное

**Минздрав России
Москва •1997**

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ: ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение массовой концентрации
органических соединений в воде методом
хромато-масс-спектрометрии**

Методические указания

МУК 4.1. 663—97

ББК 51.21
060

060 **Определение массовой концентрации органических соединений в воде методом хромато-масс-спектрометрии: Методические указания.—М.: Информационно-издательский центр Минздрава России, 1997.— 40 с.**

ISBN 5—7508—0089—Х

1. Разработаны Уральским научно-исследовательским институтом метрологии (директор Леонов В. В., исполнитель Питерских И. А.) в соавторстве с Центром Госсанэпиднадзора Свердловской области (главный врач Никонов Б. И., исполнитель Баклыков В. Г.), Российским информационно-аналитическим центром Госкомсанэпиднадзора России (главный врач Подунова Л. Г., исполнитель Зельвенский В. Ю.). В разработке также принимали участие заместитель главного врача РИАЦ Двоскин Я. Г. и сотрудники фирмы Хьюлетт-Паккард.

2. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онищенко 03.02.97.

3. Введены впервые.

ББК 51.21

Редактор Карнаухова А. А.
Технический редактор Ломанова Е. В.

Подписано в печать 3.07.97.

Формат 60x90/16

Печ. л. 2.5

Тираж 1300 экз.

Заказ 81

ЛР № 020877 от 20.05.94 г.
Министерство здравоохранения Российской Федерации
101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован
Информационно-издательским центром Минздрава России
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11.
Отдел реализации, тел. 198-61-01

© Информационно-издательский центр
Минздрава России

Содержание

1. Назначение и область применения	4
2. Нормы погрешности измерений	5
3. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы	5
4. Метод измерений	17
5. Требования безопасности	18
6. Требования к квалификации операторов	18
7. Условия выполнения измерений	18
8. Подготовка к выполнению измерений	18
9. Выполнение измерений	29
10. Обработка результатов измерений	33
11. Оформление результатов измерений	34
12. Контроль погрешности методики выполнения измерений	34

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный
санитарный врач Российской
Федерации

Г. Г. Онищенко

МУК 4.1.663—97

Дата введения:

с момента опубликования

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение массовой концентрации органических соединений в воде методом хромато-масс-спектрометрии

Методические указания

МУК 4.1.663—97

1. Назначение и область применения

Настоящая методика разработана на основе "Методов № 625 и № 8270 Американского агентства по охране окружающей среды" и является их модификацией для хромато-масс-спектрометров Hewlett-Packard MSD 5971A, 5972A и 5973A.

Методика предназначена для контроля за содержанием вредных веществ, перечисленных в табл. 1, и определения массовой концентрации органических соединений, перечисленных в табл. 2 и 3, при проведении санитарно-химических исследований в воде водных объектов хозяйственно-питьевого и культурно-бытового водопользования.

Издание официальное

Настоящие методические указания не могут быть полностью или частично воспроизведены, тиражированы и распространены без разрешения Департамента гигиенического надзора Минздрава России.

Определению каждого из соединений в диапазоне концентраций, указанном в табл. 1, 2 и 3, не мешает присутствие других перечисленных соединений.

Методика предназначена для использования в системе санэпиднадзора, на предприятиях и в учреждениях, осуществляющих контроль качества и исследование воды водных объектов хозяйственно-питьевого и культурно-бытового водопользования.

2. Нормы погрешности измерений

Настоящая методика обеспечивает выполнение измерений массовой концентрации вредных органических веществ в воде с относительной погрешностью, не превышающей границ интервала (δ_m , δ_a), указанных в табл. 1, 2 и 3.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы

3.1. Средства измерения

3.1.1. Хромато-масс-спектрометр Hewlett-Packard MSD 5971A (5972A, 5973A), состоящий из:

- масс-спектрометрического детектора MSD 5971A (5972A, 5973A);
 - газового хроматографа HP 5890 серии II (6890), оснащенного капиллярной хроматографической колонкой Ultra2 длиной 30 м, диаметром 0,25 мм, с толщиной пленки неподвижной фазы 0,25 мкм или ей аналогичной;
 - системы обработки данных на базе персонального компьютера HP Vectra.
- 3.1.2. Микропипет HP 9301-0246 вместимостью 10 мкл или МШ-10М по ТУ 5Е 2—833—106.
- 3.1.3. Весы лабораторные типа ВЛР-200, первого класса точности по ГОСТу 24104—88Е или аналогичные.
- 3.1.4. Цилиндры мерные 2-100 ГОСТ 1770—74.
- 3.1.5. Пипетки вместимостью 0,1, 0,5, 1,0 первого класса точности по ГОСТу 29169—91.
- 3.1.6. Колбы мерные 2-10-2, 2-200-2, 2-1000-2 по ГОСТу 1770—74.

3.1.7. Растворы смесей органических соединений в хлористом метилене, метаноле или ацетоне с концентрацией 2 мг/см³ и погрешностью аттестации не более $\pm 2\%$.

3.1.8. ГСО № 5213—90 состава гексахлорбензола.

3.2. Реактивы и материалы

3.2.1. Ацетон, ч. д. а. по ГОСТу 2603—79.

3.2.2. Хлористый метилен по ГОСТу 9968—73.

3.2.3. Кислота серная концентрированная, ч. по ГОСТу 4204—77.

3.2.4. Гидроокись натрия, ч. по ГОСТу 4328—77.

3.2.5. Натрий сернокислый безводный, ч. д. а. по ГОСТу 1166—76.

3.2.6. Гелий газообразный очищенный марки А, ТУ 51—940—80.

3.2.7. Метанол, х. ч. по ГОСТу 6995—77.

3.2.8. Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТу 18300—87.

3.2.9. Вода дистиллированная по ГОСТу 6709—72.

3.3. Вспомогательные устройства

3.3.1. Контейнер для отбора проб – емкости из темного стекла, объемом 1 л, снабженные завинчивающейся крышкой с тefлоновой прокладкой. Если образец не едкий, тefлон может быть заменен на фольгу. В случае отсутствия темной посуды, образец следует защитить от света.

3.3.2. Делительная воронка ВД-1-2000ХС по ГОСТу 25336—82 или аналогичная.

Таблица 1

Характеристики методики и значения характеристик погрешности результатов измерений концентрации веществ, извлекаемых при основно-нейтральной экстракции (с указанием ПДК в воде водных объектов хозяйствственно-питьевого и культурно-бытового водопользования).

Название вещества	ПДК, мкг/л	Зависимость результата измерения от концентрации образца, $x = f(C)$, мкг/л	Диапазоны измеряемых концентраций, С, мкг/л	Относительное среднее квадратическое отклонение (внутрилабораторное), $S_{отк}$, ед.отн.	Границы интервала, в которых находится относительная погрешность, % (с вероятностью 0,95)	
					нижняя, δ_n	верхняя, δ_v
1	2	3	4	5	6	7
Гексахлорэтан	10	$0,73C - 0,83$	50—1000	0,18	-67	-13
			10—50	$0,17 + 0,67/x$	-93	-13
			5—10	$0,17 + 0,67/x$	-136	-16
Нитробензол	200	$1,09C - 3,05$	100—1000	0,19	-23	+35
			20—100	$0,19 + 0,92/x$	-41	+34
			10—20	$0,19 + 0,92/x$	-71	+27
1,2,4-Трихлорбензол	20	$0,94C - 0,79$	50—1000	0,16	-32	+16
			10—50	$0,15 + 0,85/x$	-51	+19
			5—10	$0,15 + 0,85/x$	-80	+24
Нафталин	10	$0,76C + 1,58$	5—10	$0,21 - 0,41/x$	-32	+26
			10—50	$0,21 - 0,41/x$	-54	+15
			50—1000	0,20	-60	+2
Гексахлорбутадиен	10	$0,71C - 1,01$	50—1000	0,20	-75	-14
			10—50	$0,19 + 0,92/x$	-112	-16

Продолжение таблицы 1

МУК 4.1.663—97

1	2	3	4	5	6	7
Гептаклор	50	0,87C - 2,97	10—25 25—50 50—1000	0,24 - 0,56/x 0,24 - 0,56/x 0,23	- 94 - 63 - 55	- 5 + 9 19
Ди-н-бутилфталат	200	0,59C + 0,71	5—10 10—25 25—1000	0,13 + 1,16/x 0,13 + 1,16/x 0,13 + 1,16/x	- 100 - 94 - 90	+ 27 - 7 - 32
2,4-Динитротолуол	500	1,06C - 3,60	100—1000 50—100 20—50	0,15 0,14 + 1,26/x 0,14 + 1,26/x	- 19 - 25 - 44	+ 26 + 24 + 22
β-Гексахлорциклогексан	20	0,87C - 0,94	5—10 10—50 50—1000	0,20x - 0,58 0,20x - 0,58 0,193	- 50 - 47 - 44	- 11 + 9 + 13

Таблица 2

Характеристики методики и значения характеристик погрешности результатов измерений концентрации веществ, извлекаемых при основно-нейтральной экстракции

Название вещества	Зависимость результата измерения от концентрации образца, $x = f(C)$, мкг/л	Диапазоны измеряемых концентраций, С, мкг/л	Относительное среднее квадратическое отклонение (внутрилабораторное), $S_{отн.}$, ед. отн.	Границы интервала, в которых находится относительная погрешность, % (с вероятностью 0,95)	
				нижняя, δ_n	верхняя, δ_v
1	2	3	4	5	6
Арохлор-1260	0,81C – 10,86	200—1000	0,35 + 3,61/x	-85	+25
		100—200	0,35 + 3,61/x	-100	+21
		75—100	0,35 + 3,61/x	-110	+14
		50—75	0,35 + 3,61/x	-135	+4
2,2'-Дихлордиэтиловый эфир	0,86C – 1,54	10—25	0,35 – 0,99/x	-70	+18
		25—1000	0,35 – 0,99/x	-68	+33
1,3-Дихлорбензол	0,86C – 0,70	50—1000	0,26	-56	+20
		10—50	0,25 + 0,68/x	-74	+21
		5—10	0,25 + 0,68/x	-101	+23
1,4-Дихлорбензол	0,73C – 1,47	50—1000	0,245	-78	-5
		10—50	0,24 + 0,23/x	-111	-8
1,2-Дихлорбензол	0,80C + 0,28	5—10	0,20 + 0,47/x	-61	+28
		10—50	0,20 + 0,47/x	-57	+16
		50—1000	0,21	-54	+6

Продолжение таблицы 2

1	2	3	4	5	6
2,2'-Дихлординизо-пропилющий эфир	1,03С – 2,31	5—10 10—25 25—50 50—1000	0,24 + 0,28/x 0,24 + 0,28/x 0,24 + 0,28/x 0,24	- 124 - 64 - 43 - 36	+ 14 + 29 + 32 + 37
N-нитрозоди-н-пропиламин	1,12С – 6,22	100—1000 100 50—100 20—50	0,27 0,27 + 0,68/x 0,27 + 0,68/x	- 33 - 40 - 67	1
Аценафтилен	0,89С + 0,74	5—10 10—50 50—1000	0,24 – 1,06/x 0,24 – 1,06/x 0,24 – 1,06/x	- 21 - 38 - 45	+ 14 + 17 + 21
2,6-Динитротолуол	1,06С – 3,60	100—1000 50—100 20—50	0,15 0,14 + 1,26/x 0,14 + 1,26/x	- 19 - 25 - 44	+ 26 + 24 + 22
Аценафтен	0,96С + 0,19	5—25 25—1000	0,15 – 0,12/x 0,15	- 21 - 25	+ 17 + 17
2,4-Динитротолуол	0,92С – 4,81	20—50 50—1000	0,12 + 1,06/x 0,14	- 75 - 42	0 + 8
Флуорен	0,90С – 0,0	50—1000 10—50	0,125 0,12 + 0,26/x	- 29 - 36	+ 7 + 14
4-Хлорфенилил фениловый эфир	0,91С + 0,53	5—10 10—50 50—1000	0,20 – 0,94/x 0,20 – 0,94/x 0,20	- 19 - 34 - 38	+ 10 + 17 + 19

Продолжение таблицы 2

1	2	3	4	5	6
4-Бромфенил фениловый эфир	0,91C - 1,34	50—1000 10—50	0,13 + 0,66/x 0,13 + 0,66/x	- 34 - 59	+ 9 + 7
Гексахлорбензол	0,74C + 0,66	5—10 10—50 50—1000	0,18 - 0,10/x 0,18 - 0,10/x 0,18	- 48 - 58 - 60	+ 8 0 - 9
Алдрин	0,78C + 1,66	5—10 10—50 50—1000	0,27x - 1,28 0,27x - 1,28 0,26	- 28 - 56 - 66	+ 76 + 11 + 11
Фенантрен	0,87C - 0,06	50—1000 10—50 5—10	0,13 0,12 - 0,57/x 0,12 - 0,57/x	- 34 - 42 - 52	+ 4 + 11 + 19
Антрацен	0,80C + 0,68	5—10 10—25 25—1000	0,21 - 0,32/x 0,21 - 0,32/x 0,205	- 39 - 49 - 53	+ 13 + 7 + 6
Гептахлорэпоксид	0,92C - 1,87	10—25 25—50 50—1000	0,33 - 0,46/x 0,33 - 0,46/x 0,325	- 75 - 62 - 59	+ 26 + 32 + 38
4,4'-ДДЕ	0,70C - 0,54	25—1000 10—25	0,26 - 1,17/x 0,26 - 1,17/x	- 78 - 70	- 10 - 20
Дизельдрин	0,82C - 0,16	5—10 10—1000	0,20 - 0,16/x 0,20 - 0,16/x	- 50 - 50	+ 1 + 6

Продолжение таблицы 2

МУК 4.1.663—97

1	2	3	4	5	6
Флуорантен	$0,81C + 1,1$	5—10 10—50 50—1000	$0,22 - 0,73/x$ $0,22 - 0,73/x$ 0,21	-28 -48 -54	+12 +11 +8
4,4'-ДДД	$0,56C - 0,4$	50—1000 5—50	0,28 $0,29 - 0,32/x$	-120 -130	-38 -60
Пирен	$0,84C - 0,16$	5—10 10—1000	0,17 0,16	-49 -45	+2 +4
Эндрин альдегид	$0,76C - 3,86$	100—1000 50—100 25—50	$0,18 + 3,91/x$ $0,18 + 3,91/x$ $0,18 + 3,91/x$	-71 -88 -127	-6 -5 -3
4,4'-ДДГ	$0,79C - 3,28$	10—25 25—50 50—1000	$0,42 + 0,19/x$ $0,42 + 0,19/x$ 0,43	-180 -113 -98	+9 +22 +28
Бутилбензилфталат	$0,66C - 1,68$	50—1000 20—50 10—20	0,20 $0,18 + 0,94/x$ $0,18 + 0,94/x$	-88 -110 -155	-26 -31 -36
Бенз[а]антрацен	$0,88C - 0,60$	50—1000 10—50 5—10	0,17 $0,15 + 0,93/x$ $0,15 + 0,93/x$	-40 -64 -88	+9 +20 +25
3,3'-Дихлорбензидин	$1,23C - 12,65$	100—1000 50—100	$0,28 + 7,33/x$ $0,28 + 7,33/x$	-40 -63	+58 +59

Продолжение таблицы 2

1	2	3	4	5	6
Хризен	0,93С – 1,00	5—10 10—50 50—1000	0,32 0,30 0,28	- 82 - 62 - 50	+ 22 + 30 + 32
Ди-(2-этилгексил) фталат	0,84С – 1,18	10—50 50—1000	0,26 + 0,73/x 0,27	- 90 - 60	+ 17 + 18
Ди-n-октилфталат	0,76С – 0,79	50—1000 10—50	0,21 + 1,19/x 0,21 + 1,19/x	- 69 - 102	0 + 8
Бенз[b]флуорантен	0,93С – 1,8	5—10 10—50 50—1000	0,22 + 0,43/x 0,22 + 0,43/x 0,23	- 127 - 71 - 42	+ 5 + 20 + 22
Бенз[k]флуорантен	0,87С – 1,56	50—1000 25—50 10—25	0,20 0,19 + 1,03/x 0,19 + 1,03/x	- 50 - 58 - 88	+ 12 + 10 + 7
Бенз[a]пирен	0,90С – 0,13	50—1000 5—50	0,23 0,22 + 0,48/x	- 44 - 61	+ 21 + 33
Индено[1,2,3-cd]пирен	0,78С – 3,10	100—1000 50—100 20—50	0,30 0,29 + 1,46/x 0,29 + 1,46/x	- 77 - 86 - 118	+ 13 + 10 + 8
Дибенз[a,h]антрацен	0,88С + 4,72	100—1000 50—100	0,30 + 8,5/x 0,30 + 8,5/x	- 59 - 70	+ 43 + 65
Бенз[g,h,i]перилен	0,98С – 0,86	50—1000 25—50	0,29 + 2,4/x 0,29 + 2,4/x	- 52 - 61	+ 44 + 50

Продолжение таблицы 2

1	2	3	4	5	6
Изофорон	$1,12C + 1,41$	5—10 10—50 50—1000	$0,27 + 0,77/x$ $0,27 + 0,77/x$ 0,27	-26 -27 -27	+96 +68 +53
Ди-(2-хлорэтиокси)метан	$1,12C - 5,04$	5—15 15—25 25—50 50—1000	$0,16 + 1,34/x$ $0,16 + 1,34/x$ $0,16 + 1,34/x$ 0,34	-115 -65 -40 -24	+12 +22 +28 +33
β -Гексахлорциклогексан	$0,87C - 0,94$	5—10 10—50 50—1000	$0,20x - 0,58$ $0,20x - 0,58$ 0,193	-50 -47 -44	-11 +9 +13

Таблица 3

Характеристики методики и значения характеристик погрешности результатов измерений концентрации веществ, извлекаемых при кислой экстракции

Название вещества	Зависимость результата измерения от концентрации образца, $x = f(C)$, мкг/л	Диапазоны измеряемых концентраций, С, мкг/л	Относительное среднее квадратическое отклонение (внутрилабораторное), $S_{отн}$, ед. отн.	Границы интервала, в которых находится относительная погрешность, % (с вероятностью 0,95)	
				нижняя, δ_n	верхняя, δ_v
1	2	3	4	5	6
Фенол	$0,43C + 1,26$	5—10 10—50	$0,26 + 0,73/x$ $0,26 + 0,73/x$	-134 -161	+21 -24
2-Хлорфенол	$0,78C + 0,29$	50—1000 20—50 10—20	$0,18 + 1,46/x$ $0,18 + 1,46/x$ $0,18 + 1,46/x$	-58 -64 -74	+4 +13 +27
п-, о-Нитрофенол р-Нитрофенол	$1,07C - 1,15$	50—1000 25—50 10—25	$0,16 + 1,94/x$ $0,16 + 1,94/x$ $0,16 + 1,94/x$	-23 -31 -56	+32 +35 +47
Диметилфенол	$0,71C + 4,41$	100—1000 50—100 25—50 10—25 5—10	0,17 $0,16 + 0,21/x$ $0,16 + 0,21/x$ $0,16 + 0,21/x$ $0,16 + 0,21/x$	-58 -58 -52 -43 -25	-7 +1 +18 +50 +86
2,4-Дихлорфенол	$0,87C + 0,13$	50—1000 10—50 5—10	$0,15 + 1,25/x$ $0,15 + 1,25/x$ $0,15 + 1,25/x$	-40 -55 -73	+10 +29 +49

Продолжение таблицы 3

МУК 4.1.663-97

1	2	3	4	5	6
4-Хлор-3-метилфенол	$0,84C + 0,35$	50—1000 10—50 5—10	0,24 $0,23 + 0,75/x$ $0,23 + 0,75/x$	-53 -59 -66	+17 +31 +46
2,4,6-Трихлорфенол	$0,91C - 0,18$	50—1000 20—50 10—20	$0,16 + 0,22/x$ $0,16 + 0,22/x$ $0,16 + 0,22/x$	-40 -51 -70	+19 +29 +45
2,4-Динитрофенол	$0,81C - 18,04$	200—1000 100—200	0,41 $0,38 + 2,36/x$	-95 -117	+28 +17
4-Нитрофенол	$0,61C - 1,22$	100—1000 50—100	$0,38 + 2,57/x$ $0,38 + 2,57/x$	-127 -137	-7 -5
4,6-Динитро-2-метилфенол	$1,04C - 28,04$	500—1000 200—500 120—200	$0,05 + 42,29/x$ $0,05 + 42,29/x$ $0,05 + 42,29/x$	-21 -51 -94	+14 +29 +45
Пентахлорфенол	$0,93C + 1,99$	100—1000 50—100 20—50	0,26 $0,23 + 3,03/x$ $0,23 + 3,03/x$	-42 -46 -52	+32 +40 +58

3.3.3. Выпаривательная колба Кудерна-Даниша ѹмкостью 500 мл (Kontes K-570050-1025 или эквивалентная). Присоединяется к трубочному концентратору.

3.3.4. Трубочный концентратор Кудерна-Даниша, ѹмкостью 10 мл, градуированный (Kontes K-570050-1025 или эквивалентный).

3.3.5. Концентратор Кудерна-Даниша с четырехшариковой колонкой Шнейдера (Kontes K-503000-0121 или эквивалентной).

3.3.6. Концентратор Кудерна-Даниша с двухшариковой колонкой Шнейдера (Kontes K-569001-0219 или эквивалентной).

3.3.7. Ротационный испаритель типа ИР-1, ИР-1М или аналогичный.

3.3.8. Устройство для встраивания жидкостей любого типа.

4. Метод измерений

4.1. Измеренный объем пробы, примерно 1 дм³, последовательно экстрагируют метиленхлоридом при pH > 11, а затем с pH < 2, используя делительную воронку или непрерывный экстрактор. Экстракт метиленхлорида высушивают, концентрируют до объема 1 см³ и анализируют методом ГХ/МС.

Качественную идентификацию осуществляют по временам удерживания и относительной интенсивности 1-го основного и 2-х подтверждающих ионов (m/z). Количественное определение идентифицированного соединения выполняют методом "внутренней градуировки с добавкой известного количества постороннего вещества", называемого "внутренним стандартом", относительно которого предварительно определяют градуировочный поправочный коэффициент (F), показывающий во сколько раз отклик масс-селективного детектора (площадь хроматографического пика, соответствующая основному для данного конкретного соединения иону m/z) на единицу массы вещества отличается от отклика масс-селективного детектора на единицу массы "внутреннего стандарта".

В качестве добавки для внутренней градуировки выбирают соединение из табл. 4, сходное по аналитическому поведению с анализируемым соединением.

4.2. Мешающие факторы могут быть связаны с недостаточной чистотой растворителей и реагентов, а также с загрязнением поверхности стекла, металлических деталей, что ведет к появлению посторонних пиков и (или) возрастанию линии фона на профиле полного ионного тока. Учет мешающих факторов осуществляют путем анализа холостых проб.

5. Требования безопасности

5.1. Хлористый метилен является слабым наркотиком, вызывающим меньшее поражение внутренних органов, чем ряд других хлорпропизводных углеводородов, относится к 4 классу опасности (ПДК для атмосферного воздуха — 8,8 мг/м³) в соответствии с ГОСТом 12.1.007—76.

Токсичность и канцерогенность других реагентов, используемых в данном методе, точно не известны, поэтому при работе с ними, стоит соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТу 12.1.005—88.

5.2. При выполнении измерений с использованием хромато-массспектрометра следует соблюдать правила электробезопасности в соответствии с ГОСТом 12.1.019—79 и инструкцией по эксплуатации прибора.

6. Требования к квалификации операторов

6.1. К обработке проб воды допускают лиц, имеющих квалификацию инженера- или техника-химика и опыт работы в химической лаборатории.

6.2. К выполнению измерений с помощью метода ГХ/МС допускают лиц, имеющих квалификацию не ниже инженера-химика, прошедших соответствующий курс обучения и имеющих опыт работы на хромато-масс-спектрометре.

7. Условия выполнения измерений

7.1. Процессы приготовления растворов и обработки проб проводят в нормальных условиях при температуре окружающего воздуха 18 ± 22 °С.

7.2. Выполнение измерений на хромато-масс-спектрометре проводят в условиях, рекомендуемых технической документацией к прибору.

8. Подготовка к выполнению измерений

8.1. Приготовление раствора NaOH с концентрацией 10 моль/л

На технических весах извешивают 40 г NaOH и помещают в мерную колбу объемом 100 см³ с 50—60 см³ дистиллированной воды. После остывания доводят объем полученного раствора до 100 см³.

Таблица 4

Хроматографические характеристики веществ, рекомендуемых в качестве добавки для внутренней градуировки

Название вещества	Время удерживания, мин.	Характеристические массы, а. е. м.	
		Основной ион	Вторичные ионы
2-Фторфенол	4,51	112	64
Фенол-d ₆	5,46	99	42 71
1,4-Дихлорбензол-d ₄	6,35	152	150 115
Нитробензол-d ₅	7,87	82	128 54
Нафталин-d ₈	9,75	136	68
Аценафтен-d ₁₀	15,05	164	162 160
2,4,6-Трибромфенол	17,46	330	332 141
Фенантрен-d ₁₀	19,55	188	94 80
Хризен-d ₁₂	27,88	240	120 236
Пирролиден-d ₁₂	33,05	264	260 265
2-Фторбифенил	—	172	171
Трифенил-d ₁₄	—	244	122 212

8.2. Приготовление 50 %-ного (объемная доля) раствора серной кислоты

В мерный стакан или мензурку объемом не менее 200 см³ помещают 50 см³ дистиллированной воды и медленно порциями при перемешивании добавляют 50 см³ концентрированной серной кислоты. После осаждения объем полученного раствора доводят до 100 см³.

8.3. Приготовление исходных растворов определяемых органических соединений с номинальной концентрацией 2 мг/см³

При отсутствии аттестованных растворов определяемых в воде компонентов их готовят из чистых веществ с массовой долей основного компонента не менее 98 %.

Для этого взвешивают на аналитических весах (с погрешностью не более 0,2 мг) по 20,0 мг вещества, принадлежащих к одной группе (фенолы, хлористые эфиры, фталаты и др.) и помещают в мерную колбу объемом 10 см³. Растворяют в подходящем растворителе (ацетоне, хлористом метилене, метаноле), доводя объем раствора до метки при температуре 20 °С.

8.4. Приготовление растворов веществ, используемых для внутренней градуировки, с концентрацией 0,2 мг/см³

При отсутствии аттестованного раствора "внутреннего стандарта" его готовят из чистого вещества с массовой долей основного компонента не менее 98 %. Для этого взвешивают на аналитических весах (с погрешностью не более 0,2 мг) 20,0 мг вещества, переносят в мерную колбу объемом 10 см³ и растворяют в подходящем растворителе (ацетоне, хлористом метилене, метаноле), доводя объем раствора до метки при температуре 20 °С. Получают раствор "внутреннего стандарта" с концентрацией 2 мг/см³.

Затем пипеткой объемом 1 см³ отбирают 1 см³ полученного раствора и помещают в мерную колбу вместимостью 10 см³. Добавляют растворитель до метки при температуре 20 °С. Получают раствор "внутреннего стандарта" с концентрацией 0,2 мг/см³.

При необходимости использования нескольких "внутренних стандартов" готовят аналогичным образом исходный раствор смеси веществ.

8.5. Приготовление градуировочных растворов

8.5.1. Приготовление градуировочных растворов №№ 1-3.

Пипетками объемом 1,0, 0,5 и 0,1 см³ отбирают по 1,0, 0,5 и 0,1 см³ исходных растворов компонентов (с концентрацией 2 мг/см³) и помешают в три мерные колбы объемом 10 см³. Пипеткой объемом 0,1 см³ в каждую колбу помещают по 0,1 см³ раствора соответствующего "внутреннего стандарта" с концентрацией 0,2 мг/см³. Добавляют растворитель до метки.

8.5.2. Приготовление градуировочных растворов №№ 4-8.

Градуировочные растворы №№ 4-8 готовят аналогичным образом в мерных колбах объемом 10 см³ из промежуточного раствора с концентрацией компонентов 0,1 мг/см³.

В табл. 5 приведены значения объемов и концентраций растворов, используемых для приготовления каждого градуировочного раствора.

Промежуточный раствор с концентрацией 0,1 мг/см³ готовят по процедуре приготовления раствора № 2, но без "внутреннего стандарта".

Таблица 5

Характеристики градуировочных растворов*

№ градуировочного раствора	Концентрация раствора, используемого для его приготовления, мг/см ³	Объем пипетки, см ³	Концентрация каждого компонента в градуировочном растворе, мкг/см ³	Погрешность определения концентрации каждого компонента, %
1	2	1	200,0	2,5
2	2	0,5	100,0	2,5
3	2	0,1	20	2,5
4	0,1	5	50	2,8
5	0,1	1	10	2,8
6	0,1	0,5	5	2,8
7	0,1	0,2	2	2,8
8	0,1	0,1	1	2,8

* Характеристики градуировочных растворов остаются постоянными в течение срока хранения указанного для исходных растворов, но не более 6-ти месяцев. Если срок хранения для исходных растворов не указан или растворы были приготовлены из чистых веществ, то градуировочные растворы хранят не более 1-го месяца.

8.6. Подготовка прибора к выполнению измерений

Прибор включают в соответствии с "Техническим описанием и руководством по эксплуатации".

Перед началом каждого рабочего дня ГХ/МС-систему проверяют с помощью автоматического теста "Quick Autotune", каждую неделю выполняют тест "Standard Autotune".

Для выполнения тестов используют перфторглутабутиламин (PFTBA), ввод которого в прибор производится автоматически.

Выполнение данных тестов предполагает следующие инструментальные параметры:

энергия электронов – 70 эВ (номинал)

диапазон масс – 35—510 а. е. м.

время сканирования – по меньшей мере 5 сканов на пик, но не более 1 секунды на скан

Суть теста состоит в том, что необходимо получить в результате настройки масс-спектр калибровочного вещества соответствующий библиотечному масс-спектру PFTBA. Система обработки данных автоматически выполняет тест до тех пор, пока не будут достигнуты все критерии настройки, заложенные в программном обеспечении.

8.7. Определение градуировочных характеристик (градуировочных поправочных коэффициентов)

8.7.1. Получение градуировочных данных.

Для получения градуировочных данных используют не менее 4-х градуировочных растворов, 1 из них должен иметь концентрацию близкую к нижней границе определяемых содержаний.

Каждый градуировочный раствор анализируют не менее 3-х раз, вводя 1 мкл в инжектор без деления потока при следующих условиях:

начальная температура термостата	4 °C
выдержка	4 мин
скорость нагрева	10 °C/мин
до температуры	310 °C
выдержка	5 мин
температура инжектора	275 °C
температура интерфейса ГХ/МС	280 °C

Времена удерживания компонентов и значения *m/z* основного и подтверждающих ионов приведены в табл. 6.

Таблица 6

Хроматографические характеристики определяемых веществ

Название вещества	Время удерживания, мин.	Характеристические массы, а. е. м.	
		Основной ион	Вторичные ионы
1	2	3	4
Вещества, извлекаемые при основно-щелочной экстракции			
Арохлор -260	—	360	362 394
2,2'-Дихлордиэтиловый эфир	5,82	93	63 95
1,3-Дихлорбензол	6,27	146	148 111
1,4-Дихлорбензол	6,40	146	148 111
1,2-Дихлорбензол	6,85	146	148 111
2,2'-Дихлордимизопропиловый эфир	7,22	45	77 121
N-нитрозо-ди-n-пропилямин	7,55	70	442 101 130
Гексахлорэтан	7,65	117	201 199
Нитробензол	7,87	77	123 65
Изофорон	8,53	82	95 138
Ди-(2-хлорэтокси)метан	9,23	93	95 123
1,2,4-Трихлорбензол	9,67	180	182 145
Нафталин	9,82	128	129 127
Гексахлорбутадиен	10,43	225	223 227

Продолжение таблицы 6

1	2	3	4
Гептаклор	12,96	100	272 274
2-Хлорнафталин	13,30	162	127 164
β-Гексахлорциклогексан	14,51	181	183 109
Аценафтитлен	14,57	152	151 153
2,6-Динитротолуол	14,62	165	63 89
Аценафтен	15,13	154	153 152
Дибензофуран	15,63	168	139
2,4-Динитротолуол	15,80	165	63 89
Флуорен	16,70	166	165 167
4-Хлорфенил фениловый эфир	16,78	204	206 141
4-Бромфенил фениловый эфир	18,27	248	250 141
Гексахлорбензол	18,65	284	142 249
Алдрин	18,69	66	263 220
Фенантрен	19,62	178	179 176
Антрацен	19,77	88	176 179
Гептаклоропоксид	20,08	353	355 351
Ди-n-бутилфталат	21,78	149	150 104
4,4'-ДДЕ	22,29	246	248 176

Продолжение таблицы 6

1	2	3	4
Диэльдрин	22,42	79	263 279
Флуорантен	23,33	202	101 203
4,4'-ДДД	23,85	235	237 165
Пирен	24,02	202	200 203
Эндрин альдегид	24,10	67	345 250
4,4-ДДТ	25,25	235	237 165
Бутилбензилфталат	26,43	149	91 206
Бенз[а]антрацен	27,83	228	229 226
3,3'-дихлорбензидин	27,88	252	254 126
Хризен	27,97	228	226 229
Ди-(2-этоксигексил)фталат	28,47	149	167 279
7,12-Диметиленбенз[а]антрацен	29,54	256	241 257
Ди- <i>n</i> -октилфталат	30,48	149	167 43
Бенз[b]флуорантен	31,45	252	253 125
Бенз[к]флуорантен	31,55	252	253 125
Бенз[а]пирен	32,80	252	253 125
Индено[1,2,3-cd]пирен	39,52	276	138 227
Дибенз[а,г]антрацен	39,82	278	139 279

Продолжение таблицы 6

1	2	3	4
Бенз[g,h,i]перилен	41,43	276	138 277
Вещества, извлекаемые при кислой экстракции			
Фенол	5,77	94	65 66
2-Хлорфенол	5,97	128	64 130
2-Нитрофенол	8,75	139	109 65
2,4-Диметилфенол	9,03	122	107 121
2,4-Дихлорфенол	9,48	162	164 98
2,6-Дихлорфенол	10,05	162	164 98
4-Хлор-3-метилфенол	11,68	107	144 142
2,4,6-Трихлорфенол	12,85	196	198 200
2,4,5-Трихлорфенол	13,00	196	198 200
2,4-Динитрофенол	15,35	184	63 154
4-Нитрофенол	—	139	109 65
4,6-Динитро-2-метилфенол	17,05	198	51 105
Пентахлорфенол	19,25	266	264 268

Для основного характеристического и двух подтверждающих ионов, выбранных из табл. 6, получают хроматограмму по реконструированному полному ионному току. На каждой хроматограмме измеряют площади пиков основных характеристических ионов определяемых компонентов и "внутренних стандартов", полученные значения заносят в табл. 7.

Таблица 7
Результаты градуировки прибора

№ градуировочного раствора	№ анализа, (i)	Площадь характеристического иона соединения Z_i , (Q_i)	Площадь характеристического иона для "внутреннего стандарта", $Q_{\text{ст}}$	Поправочный коэффициент соединения Z_i , (F_i)
1	1	Q_{ii}	$Q_{\text{ст}ii}$	F_{ii}
...
...	1	Q_{ii}	$Q_{\text{ст}ii}$	F_{ii}
...	1	Q_{ai}	$Q_{\text{ст}ai}$...
...
n	1	Q_{ai}	$Q_{\text{ст}ai}$...
...	1	Q_{Ni}	$Q_{\text{ст}Ni}$	F_{Ni}
...
N	1	Q_{Ni}	$Q_{\text{ст}Ni}$	F_{Ni}

8.7.2. Обработка градуировочных данных.

Для каждого соединения обрабатывают полученные данные следующим образом:

рассчитывают значение i-го поправочного коэффициента:

$$F_i = \frac{Q_i \times C_{\text{ст}}}{Q_{\text{ст}i} \times C_i}, \text{ где} \quad (1)$$

Q_i – площадь пика характеристического иона определяемого соединения на i-ой хроматограмме.

$Q_{\text{ст}}$ – площадь пика характеристического иона "внутреннего стандарта" на i-ой хроматограмме.

$C_{ст}$ – концентрация "внутреннего стандарта", ($C_{ст} = 2 \text{ мкг}/\text{см}^3$).

C_i – концентрация определяемого компонента в данном градуировочном растворе, $\text{мкг}/\text{см}^3$.

Рассчитывают среднее значение поправочного коэффициента:

$$F = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^k F_i, \text{ где} \quad (2)$$

k – число результатов измерения для данного компонента.

$$k = N \cdot l, \text{ где}$$

N – число градуировочных растворов ($N \geq 4$).

l – число анализов каждого раствора ($l \geq 2$).

Рассчитывают значение относительного среднего квадратичного отклонения поправочного коэффициента S_F , %:

$$S_F = \frac{100}{F} \sqrt{\frac{1}{k-1} \sum (F - F_i)^2}, \% \quad (3)$$

Если выполняются условия:

$$2S_F \leq 1/3\delta, \text{ где}$$

$$\delta = (\delta_a - \delta_n)/2 \quad (4).$$

то градуировка выполнена с достаточной для данной методики точностью (значения δ_a и δ_n приведены в табл. 1, 2 и 3). Если градуировка соответствует всему диапазону измерений, то значение S_F сравнивают с наименьшим значением δ . Если градуировка соответствует какому-либо поддиапазону измерений, то рассчитывают значение δ для этого поддиапазона.

Если данные условия не выполняются, то либо переградуируют хроматограф, возможно с использованием другого "внутреннего стандарта", либо строят градуировочную кривую:

$$F = f(Q/Q_{ст})$$

При построении градуировочной кривой используют средние значения F и $(Q/Q_{ст})$ для каждой концентрации. Рассчитывают относительное среднее квадратичное отклонение для каждой концентрации (S_{Fe}). При этом для каждой точки должно выполняться условие:

$$2S_{Fe} \leq 1/3\delta, \text{ где}$$

δ рассчитывается по вышеприведенной формуле (4) для соответствующего поддиапазона измерений.

8.8. Отбор проб

8.8.1. Отбор проб воды производится в соответствии с ГОСТом 17.1.505—85 в чистые стеклянные емкости объемом не менее 1 л. Набор проб помещают в охлаждаемые контейнеры и хранят замороженными или охлажденными до 4 °С до тех пор, пока не будет сделана экстракция.

Если в пробах присутствуют остатки хлора, то добавляют 80 мг тиосульфата натрия на каждый литр воды.

8.8.2. Для получения одного результата измерения отбирают 2 одинаковые пробы воды.

8.8.3. Все пробы должны быть проксстрагированы в течение 7 дней и полностью проанализированы в течение 40 дней после экстракции.

9. Выполнение измерений

Пробы экстрагируют, используя делительную воронку. Если при использовании делительной воронки, образуются эмульсии, не позволяющие получить приемлемые выходы, то экстракцию проводят в непрерывном экстракторе (раздел 9.3.). Указания по использованию делительной воронки, приведенные ниже, даны для объема пробы в 1 л. Если объем экстрагируемой пробы составляет 2 л, экстракцию проводят последовательно порциями метиленхлорида по 250, 100 и 100 см³ в случае основных/нейтральных сред, и 200, 100, 100 см³ — для кислых сред.

9.1. Экстракция проб воды в делительной воронке

9.1.1. Для дальнейших измерений объема пробы, отмечают положение мениска на контейнере с пробой. Всю пробу переливают в двухлитровую делительную воронку. Значение pH раствора с помощью раствора гидроксида натрия доводят до pH > 11. Индикаторной бумагой измеряют pH раствора.

В контейнер из-под пробы добавляют 60 см³ метиленхлорида, герметично закрывают и встряхивают в течение 30 сек для промывки внутренней поверхности. Переносят растворитель в делительную воронку. Экстрагируют пробу, встряхивая делительную воронку в течение 2 мин, периодически сбрасывая избыточное давление. Выжидают не менее 10 мин для отделения органического слоя от водной фазы. Если между слоями образуется эмульсия, составляющая более одной трети объема

слоя растворителя, то используют механические методы для полного разделения фаз. Выбор оптимального метода зависит от пробы, но может включать взвешивание, фильтрацию эмульсии через стеклянную вату, центрифугирование или другие физические методы. Переносят экстракт метиленхлорида в колбу Эрленмейера объемом 250 см³. Если эмульсию не удалось разрушить (выход метиленхлорида с учетом его растворимости в воде — меньше 80 %), пробу, растворитель и эмульсию переносят в экстракционную камеру непрерывного экстрактора и выполняют операции, описанные в разделе 9.3.

Добавляют вторую порцию метиленхлорида объемом 60 см³ в контейнер для пробы и вновь проводят экстракцию. Полученный экстракт переносят к экстракту, полученному при первой экстракции, в колбу Эрленмейера. Аналогично выполняют третью экстракцию. Комбинированный экстракт является основно-нейтральной фракцией.

9.1.2. Используя 50 %-ный раствор серной кислоты, создают среду в водной фазе с pH < 2. Три раза экстрагируют порциями метиленхлорида объемом по 60 см³. Собранные в колбе Эрленмейера объемом 250 см³ экстракты являются кислой фракцией.

9.1.3. Для каждой фракции собирают концентратор Кудерна-Даниша (К-Д), присоединив трубочный концентратор объемом 10 мл к выпаривательной колбе объемом 500 см³. Вместо К-Д можно использовать другие концентрирующие устройства, если они удовлетворяют требованиям, описанным в разделе 3.3.

Каждую фракцию пропускают через сухую колонку, содержащую около 10 см³ безводного сульфата натрия и собирают в К-Д концентраторе. Для количественного переноса колбу Эрленмейера и колонку промывают метиленхлоридом, объемом от 20 до 30 см³.

В выпаривательную колбу для каждой фракции помещают одну или две чистых "кипелки" и подсоединяют трехшариковую колонку Шнейдера. Предварительно в верхнюю часть колонки Шнейдера добавляют 1 см³ метиленхлорида. Помещают К-Д прибор на баку с горячей водой (60—65 °C), так чтобы трубочный концентратор был частично погружен в горячую воду и нижняя поверхность колбы омывалась горячим паром. В соответствующей части колонки дистилляционные шары будут энергично вибрировать, но камера не должна переполняться конденсирующимся растворителем. Когда объем жидкости в аппарате составит 1 см³, К-Д прибор снимают с водяной бани и выжидают не ме-

нее 10 мин. Отсоединяют колонку Шнейдера, промывают колбу и место соединения с трубочным концентратором 1—2 см³ метиленхлорида, для этого рекомендуется шприц вместимостью 5 см³.

В трубочный концентратор добавляют еще одну или две чистых "кипелки" и подсоединяют двухшариковую колонку Шнейдера. В верхнюю часть колонки добавляют около 0,5 см³ метиленхлорида. Помещают К-Д аппарат на водянную баню (60—65 °C), так чтобы трубочный концентратор был частично погружен в горячую воду. Ставят прибор в вертикальное положение, устанавливают требуемую температуру для полного концентрирования в течение 5—10 мин. В определенный момент дистилляции шары колонки будут интенсивно вибрировать, но камеры не будут переполняться конденсирующимся растворителем. Когда видимый объем жидкости достигает 0,5 см³, удаляют К-Д прибор с водянной бани и охлаждают в течение, как минимум, 10 мин. Удаляют колонку Шнейдера, промывают колбу и место соединения с трубочным концентратором 0,2 см³ ацетона или метиленхлорида. Растворителем доводят конечный объем до 1,0 см³. Если ГХ/МС анализ не будет выполняться немедленно, трубочный концентратор закрывают и ставят в охлаждаемое место. Если экстракты будут хранить более двух дней, их переносят в тефлоновые сосуды с закручивающимися крышками и помечают название фракции (основная/нейтральная или кислая).

9.1.4. Для определения первоначального объема пробы, наполняют контейнер для пробы до метки и переливают воду в градуированный цилиндр объемом 1000 см³. Записывают объем с погрешностью не более 0,5 см³.

9.2. Экстракция проб воды в непрерывном экстракторе

Помечают положение мениска на контейнере для пробы для последующего измерения объема. Измеряют основность среды индикаторной бумагой и доводят ее до значения pH > 11 с помощью раствора гидроксида натрия. Переносят пробу в непрерывный экстрактор. В контейнер для пробы добавляют 60 см³ метиленхлорида, герметично закрывают, и встряхивают 30 сек для промывки внутренней поверхности. Переносят растворитель в экстрактор

Повторяют описанную выше процедуру, используя порции метиленхлорида по 50 и 100 см³.

Добавляют 200—500 см³ метиленхлорида в дистилляционную колбу и экстрагируют 24 ч. Дают остыть, затем отсоединяют кипятильную колбу и высушивают, концентрируют и хранят экстракт, как описано в разделе 9.1. Водную фазу подвергают кислой экстракции (см. раздел 9.2.).

Чистую дистилляционную колбу с 500 см³ метиленхлорида, подсоединяют к непрерывному экстрактору. Используя 50 %-ный раствор серной кислоты, осторожно доводят кислотность среды до pH < 2. Экстрагируют 24 ч. Сушат, концентрируют и хранят экстракт, как описано в разделе 9.2.

9.4. Анализ экстрактов с помощью ГХ/МС-системы

9.4.1. Перед анализом к каждому экстракту добавляют 10 мкг раствора соответствующего "внутреннего стандарта" (п. 8.4.), с концентрацией 0,2 мг/см³ микропирином вместимостью 10 мм³ и тщательно перемешивают.

Затем вводят в инжектор в режиме "Без деления потока" (Splitless) 1 мм³ кислого или основно-нейтрального экстракта и осуществляют хроматографическое разделение смеси в условиях, указанных в п. 8.7.1.

Записывают хроматограммы в виде файлов данных. Для основного характеристического и 2-х подтверждающих ионов, выбранных из табл. 6, получают хроматограмму по реконструированному полному ионному току.

9.4.2. Проводят качественную идентификацию по следующим критериям:

- характеристические ионы для каждого измеряемого компонента должны давать максимальное значение в любом выбранном скане;
- время удерживания не должно отличаться более чем на 30 с от времени удерживания подлинного соединения;
- относительная интенсивность пиков 3-х характеристических ионов в реконструированной хроматограмме не должна отличаться более чем на 20 % от относительной интенсивности этих пиков в справочном масс-спектре. Справочный масс-спектр может быть получен анализом градуировочного раствора на ГХ/МС-системе или взят из справочной библиотеки;
- структурные изомеры, имеющие очень похожие масс-спектры и времена удерживания, различающиеся менее чем на 30 с, могут быть надежно идентифицированы, если они имеют приемлемое разрешения в

градуировочном растворе. Приемлемое разрешение считается достигнутым, если пики перекрываются на высоте менее 25 % от суммы их высот. В противном случае, структурные изомеры идентифицируются как изомерные пары.

9.3.3. На каждой хроматограмме измеряют площадь пика основного характеристического иона каждого анализируемого соединения и "внутреннего стандарта". Результаты измерений заносят в таблицу по форме табл. 8 и обрабатывают в соответствии с п. 10.

Если отклик для какого-нибудь экстракта превышает рабочий предел ГХ/МС-системы, экстракт разбавляют и повторяют анализ.

Таблица 8

Результаты измерения содержания компонентов в пробе

№ пробы (параллельного определения)	Площадь характеристических ионов		Концентрация определяемого компонента	
	Определяемого компонента, Q_i	Внутреннего стандарта, Q_{ct}	В пробе X_i	Среднее значение X , мкг/л
1	Q_1	Q_{ct1}	X_1	A
2	Q_2	Q_{ct2}	X_2	

10. Обработка результатов измерения

10.1. Вычисляют концентрацию определяемого соединения в каждой из двух проб по формуле:

$$X = \frac{Q_i \cdot I_{ct}}{Q_{cti} \cdot F \cdot V_0} \text{ мкг/л, где} \quad (5)$$

Q_i – площадь характеристического иона для определяемого соединения на хроматограмме i-ой пробы;

Q_{cti} – площадь характеристического иона внутреннего стандарта на хроматограмме i-ой пробы;

I_{ct} – количество добавленного к экстракту

внутреннего стандарта $I_{ct} = C_{ct} \cdot V_{ct} = 2 \text{ мкг};$

V_0 – объем экстрагируемой воды (в литрах);

F – поправочный коэффициент.

10.2. Вычисляют среднее значение концентрации определяемого соединения:

$$\bar{X} = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^2 X_i \quad (6)$$

10.3. Рассчитывают разницу между результатами двух параллельных измерений:

$$d = X_1 - X_2 \quad (7)$$

Полученное значение не должно превышать предельно допустимого значения D, которое рассчитывают по формулам (8, 9):

$$D = 2,77 S \quad (8)$$

$$S = S_{\text{опк}} \cdot X, \text{ где} \quad (9)$$

значения $S_{\text{опк}}$ для соответствующих диапазонов концентраций приведены в табл. 1, 2.

11. Оформление результатов измерения

Результат измерения концентрации каждого соединения представляют в форме:

$$X = A, \text{ мкг/л} \quad \delta \text{ от } \delta_n \text{ до } \delta_b, \% \text{ при } P = 0,95$$

или

$$X = A, \text{ мкг/л} \quad \Delta \text{ от } \Delta_n \text{ до } \Delta_b, \text{ мкг/л при } P = 0,95, \text{ где}$$

A – численное значение, полученное по формуле (6).

$$\Delta_{n,b} = \delta_{n,b} \cdot X / 100, \text{ мкг/л.}$$

Вместо δ_n и δ_b подставляют их численные значения из табл. 1, 2 и 3 приписанные тому диапазону концентрации, к которому принадлежит значение C, рассчитанное по уравнению $X = f(C)$, представленному в табл. 1, 2 и 3 для каждого соединения.

12. Контроль погрешности методики выполнения измерений

12.1.1. Перед началом выполнения измерений по настоящей МВИ каждый аналитик должен показать способность получать результаты с приемлемой воспроизводимостью и точностью, выполнив тест, изложенный в п. 12.2 "Контроль погрешности МВИ с помощью аттестованных растворов".

Кроме того, этот вид контроля проводят регулярно, через 20—25 измерений в реальных образцах, а также при появлении сомнительных результатов текущих анализов.

12.1.2. Перед обработкой любых результатов аналитик должен проанализировать "холостую пробу" дистиллированной воды, по п. 9.1, чтобы убедиться в отсутствии помех и загрязнений от аналитической системы, стеклянного оборудования и реагентов. При выявлении загрязнений обнаруживают их источник постадийно анализируя все реактивы. Анализ "холостой пробы" проводят также при использовании новой партии реактивов.

12.1.3. При выполнении измерений следует ежедневно проводить контроль стабильности градуировочной характеристики – фактора отклика в соответствии с п. 12.3.

12.1.4. При выполнении каждого анализа проб воды проводят оперативный контроль погрешности МВИ по п. 10.3.

12.2. Контроль погрешности методики выполнения измерений с помощью аттестованных растворов

12.2.1. Алгоритм контроля.

Для проведения контроля готовят по 4 л (1 л – четыре раза) аттестованных растворов А, В и С в соответствии с п. 12.2.2-3. Значение относительной погрешности определения концентрации каждого компонента в аттестованном растворе А не превышает $\pm 3,3\%$, в растворах В и С – $\pm 3,5\%$ при доверительной вероятности 0,95.

Проводят измерение концентрации каждого компонента в растворе А в соответствии с п. 9 МВИ. Результаты анализа обрабатывают в соответствии с п. 12.2.5.

В растворах В и С проводят измерение концентрации тех компонентов, для которых низшая граница диапазона измеряемых содержаний (табл. 1, 2 и 8) совпадает с аттестованным значением или находится вблизи него.

12.2.2. Приготовление раствора смеси компонентов в воде с концентрацией каждого 100 мкг/л (аттестованный раствор А).

Пипетками вместимостью 0,5 см³ отбирают по 0,5 см³ исходных растворов смесей веществ с концентрацией каждого 2 мг/см³ и помещают в мерную колбу объемом 10 см³. Добавляют ацетон до метки. Получают раствор с концентрацией 100 мкг/см³.

Затем 1 см³ этого раствора с помощью пипетки вместимостью 1 см³ помещают в мерную колбу объемом 1 дм³, в которой находится около 500 см³ дистиллированной воды, добавляют воду до метки.

12.2.3. Приготовление раствора смеси компонентов в воде с концентрацией каждого 10 мкг/л (аттестованный раствор В).

Мерным цилиндром вместимостью 100 см³ отмеряют 100 см³ аттестованного раствора А и помещают его в мерную колбу объемом 1 л. Доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

12.2.4. Приготовление раствора смеси компонентов в воде с концентрацией каждого 5 мкг/л (аттестованный раствор С).

Мерным цилиндром вместимостью 50 см³ отбирают 50 см³ аттестованного раствора А и помещают его в мерную колбу объемом 1 л. Доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

12.2.5. Обработка результатов контроля погрешности МВИ.

12.2.5.1. Рассчитывают среднее значение результатов измерений компонента Z в аттестованном растворе:

$$C_z = \frac{1}{4} \sum_{i=1}^4 C_{zi}, \text{ где}$$

C_{zi} – результат измерения концентрации компонента Z в i-ой пробе аттестованного раствора.

Полученное значение должно удовлетворять условию:

$$C_n \leq C_z \leq C_s, \text{ где}$$

значения C_n и C_s для каждого компонента и каждого аттестованного раствора приведены в табл. 9.

12.2.5.2. Рассчитывают среднее квадратическое отклонение (СКО) результата измерения.

$$S = \sqrt{\frac{1}{3} \sum_{i=1}^4 (C_{zi} - C_z)^2}$$

и относительное СКО.

$$S_{\text{отн}} = \frac{S}{C_z} \cdot 100 \%$$

12.2.5.3. Сравнивают полученное значение СКО с предельно допустимым значение СКО из табл. 8. Если выполняется условие $S \leq S_{\text{lim}}$, то воспроизводимость измерения является удовлетворительной.

Если для какого-либо компонента данное условие не выполняется, то выясняют причину и повторяют измерения.

12.3. Контроль стабильности градуировочной характеристики (поправочного коэффициента)

Для определения стабильности градуировочной характеристики прибора для какого-либо соединения анализируют один из градуировочных растворов, использованных для определения F , и рассчитывают поправочный коэффициент F_t по уравнению 1 п. 8.7 или находят его значение по графику. Если выполняется соотношение

$$|F_t - F| \leq 2S_F \times \frac{F}{100}$$

то можно проводить измерения по методике.

Если соотношение не выполняется, то тест повторяют со свежим градуировочным раствором. При получении отрицательного результата в этом случае переградуируют ГХ/МС-систему.

Таблица 9

Нормативы контроля погрешности

Название вещества	Концентрация аттестованного раствора, мкг/л	Предельно допустимое значение СКО, S_{lim} , %	Область допустимых значений результатов измерений, $C_a - C_b$, мкг/л
1	2	3	4
Вещества, извлекаемые при основно-нейтральной реакции			
Арохлор-1260	100	51	29,9—69,9
2,2'-Дихлордиэтиловый эфир	10 100	26 42	5,6—8,5 55,6—113
1,3-Дихлорбензол	5 100	55 33	2,0—5,2 63—107,6
1,4-Дихлорбензол	5 100	43 30	1,5—2,9 54—88,6
1,2-Дихлорбензол	5 100	39 26	2,9—5,5 63,8—96,8
2,2'-Дихлордизопропиловый эфир	5 100	42 30	1,9—3,8 76—125
N-нитрозодин-н-пропиламин	10 100	51 35	3—7 76,6—135

Продолжение таблицы 9

1	2	3	4
Гексахлорэтан	5 100	51 22,5	1,7—4,0 59,2—85,2
Нитробензол	10 100	38 24	5,4—10,3 85—127
Изофорон	5 100	47 35	4,3—9,6 82—143,5
Ди-(2-хлорэтокси)метан	10	47	3,8—8,5
1,2,4-Трихлороензол	5 100	46 20	2,4—5,4 78,4—108
Нафталин	5 100	17 26	4,6—6,1 61,9—93
Гексахлорбутадиен	10 100	43 25	4—8,2 55,8—84,2
Гептаклор	10 100	17,5 29	4,9—6,5 64,4—103,6
2-Хлорнафталин	5 100	47 35	4,3—9,6 82—143,5
β-Гексахлорцикло- гексан	5 100	15 24	2,6—4,2 69,6—102,4
Аценафтилен	5 100	5 29	5,0—5,4 68,5—110,6
2,6-Динитротолуол	10 100	40 19	4,7—9,3 87,6—117,4
Аценафтен	5 100	16 19	4,3—5,5 81—110,6
2,4-Динитротолуол	10 100	45 16	2,8—7,6 75,3—98,7
Флуорен	5 100	22 15	3,7—5,3 79—102,9
4-Хлорфенил фенило- вый эфир	5 100	2 24	4,9—5,1 51—107,6
4-Бромфенил фенило- вый эфир	5 100	42 16	2,2—4,3 78—100,7
Гексахлорбензол	5 100	20 22,5	3,7—5,0 61,3—88

Продолжение таблицы 9

1	2	3	4
Алдрин	5 100	5,5 32	5,3—5,8 59,5—99,9
Фенантрен	5 100	32 16	3,2—5,4 75—98
Антрацен	5 100	18 26	4,1—5,3 63,6—97,4
Гептахлорэпоксид	5 100	20 41	2,3—3,2 60,8—119,4
Ди- <i>n</i> -бутилфталат	5 100	56 18	2,0—5,3 50,8—68,6
4,4'-ДДЕ	10 100	10 30	6,0—7,0 52,6—86,4
Дизельдрин	5 100	15 25	3,5—4,4 65,4—98,2
Флуорантен	5 100	9 26	4,7—5,4 65—99,8
4,4'-ДДД	5 100	20 35	2,0—2,8 39,8—70,8
Пирен	5 100	22 20	3,3—4,7 70—96,6
Эндрин альдегид	100	29	55,5—88,7
4,4-ДДТ	10 100	57,5 52,5	2,5—6,7 43,9—107,5
Бутилбензилфталат	10 100	46 24	3,1—6,7 51,8—76,8
Бенз[а]антрацен	5 100	49 21	2,3—5,3 72—103
3,3'-Дихлорбензидин	100	48	72—147,8
Хризен	100	45	59—126
Ди-(2-этилгексил)- фталат	5 100	56 18	2,0—5,3 50,8—68,6
Ди- <i>n</i> -октилфталат	10 100	48 28	4,2—9,4 58,2—92,2

Продолжение таблицы 9

1	2	3	4
Бенз[б]флуорантен	5 100	46 29	1,7—4,0 70,5—111,5
Бенз[к]флуорантен	10 100	48 25	6,8—9,5 68,3—102,5
Бенз[а]пирен	10 100	34 29	6,5—11,3 69,2—110,8
Индено[1,2,3-cd]пирен	100	39	51,6—97,9
Дибенз[а,г]антрацен	100	45	59—126
Бенз[g,h,i]перилен	100	36	99—123
Вещества, извлекаемые при кислой экстракции			
Фенол	5	59	1,8—5,0
2-Хлорфенол	10 100	45 25	5,2—11 62,7—93,3
2-Нитрофенол	10 100	45 22	6,1—13,0 8,7—124
2,4-Диметилфенол	5 100	39 22	5,4—10,4 62,3—88,7
2,4-Дихлорфенол	5 100	54 20,5	2,6—6,4 86,9—102,0
4-Хлор-3-метилфенол	5 100	49 30	2,8—6,3 64,1—105
2,4,6-Трихлорфенол	10 100	51 25	5,2—12,4 70,3—110,6
2,4-Динитрофенол	100	52,6	36,7—89,3
4-Нитрофенол	100	53,3	34,3—84,7
4,6-Динитро-2-метилфенол	120	61	50,0—143,9
Пентахлорфенол	10 100	62 32,5	5,7—16,8 72,7—117