

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

Методические указания

Концентрация несимметричного диметилгидразина в пробах поверхностной, грунтовой, питьевой воды и почвы. Методика выполнения измерений методом хромато-масс-спектрометрии

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Научно-производственным объединением "Тайфун" (НПО "Тайфун")

2 РАЗРАБОТЧИКИ Д.П.Самсонов, Г.В.Борновалова, .И.Вальтер*, А.Ф.Ковалев, В.А.Красковская, А.М.Шкляева

* Текст документа соответствует оригиналу. - Примечание изготовителя базы данных.

3 УТВЕРЖДЕН Росгидрометом от*

* Текст документа соответствует оригиналу. - Примечание изготовителя базы данных.

4 СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ АТТЕСТАЦИИ N 11-95 от 29.11.95 выдано НПО "Тайфун"

5 ЦКБ ГМП за N от*
ЗАРЕГИСТРИРОВАН

* Текст документа соответствует оригиналу. - Примечание изготовителя базы данных.

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

1 Область применения

Настоящая методика выполнения измерений (МВИ) устанавливает методику определения концентраций несимметричного диметилгидразина (НДМГ) в пробах воды и почвы.

В основе реализации разработанной МВИ лежит перевод НДМГ в анализируемую форму реакцией с п-нитробензальдегидом, выделение анализируемого продукта из реакционной смеси методом капиллярной газо-жидкостной хроматографии, количественное и качественное определение методом масс-спектрометрии. Идентификацию анализируемого гидразона проводят по полному масс-спектру. Вводимый для контроля прохождения процесса внутренний стандарт - анилин (АС - К) - реагирует с п-нитробензальдегидом, давая соответствующий нитробензилиден. Определению не мешает присутствие других аминов.

МВИ предназначена для использования в лабораториях Росгидромета, выполняющих измерения в области мониторинга загрязнения окружающей среды.

2 Нормативные ссылки

В настоящих методических указаниях использованы ссылки на следующие нормативные документы:

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

ГОСТ 17.0.0.02-79 Охрана природы. Метрологическое обеспечение контроля загрязненности атмосферы, поверхностных вод и почвы. Основные положения

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

ГОСТ 17.4.3.03-85 Охрана природы. Почвы. Общие требования к методам определения загрязняющих веществ

ГОСТ 1770-74 Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Технические условия

ГОСТ 2053-77 Натрий сульфид. Технические условия

ГОСТ 3118-77 Кислота соляная. Технические условия

ГОСТ 3652-69 Кислота лимонная моногидрат и безводная. Технические условия

ГОСТ 4166-76 Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ 4201-79 Натрий углекислый кислый. Технические условия

ГОСТ 4204-77 Кислота серная. Технические условия

ГОСТ 4220-75 Калий двуххромовокислый. Технические условия

ГОСТ 6709-72 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 6995-77 Метанол-яд. Технические условия

ГОСТ 9293-74 Азот газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 22261-94 Средства измерений электрических и магнитных величин. Общие технические условия

ГОСТ 24104-88 Весы лабораторные общего назначения и образцовые. Общие технические условия

ГОСТ 25336-82Е Посуда и оборудование лабораторные, стеклянные. Типы, основные параметры и размеры

ГОСТ 25828-83 Гептан нормальный эталонный. Технические условия

ГОСТ 29227-91 Посуда лабораторная, стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ 20010-93 Перчатки резиновые технические. Технические условия

3 Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, материалы и реактивы:

- хромато-масс-спектрометр низкого разрешения SATURN 4D, фирмы VARIAN, США, или аналогичный по техническим параметрам прибор.

- рН-метр, фирма RADEKLIS (Венгрия);

- аппарат для встряхивания проб, фирма MAKROVIBRO;

- ротационный испаритель, фирма KUTESZ (Венгрия);

- весы аналитические лабораторные ВЛР-200 г ГОСТ 24104;

- весы лабораторные ВЛКТ-500 г ГОСТ 24104;

- шкаф сушильный 2В-151;

- холодильник бытовой;

- термостат, фирма UNITRA;

- колбы мерные исполнения 4, вместимостью 10, 50 см³ ГОСТ 1770;

- колбы плоскодонные конические исполнения 4, вместимостью 1000 см³, 500, 250, 100 см³ ГОСТ 25336;

● колбы круглодонные для упаривания исполнения 4, вместимостью 500 см³, 100 см³ ГОСТ 25336;

● воронки делительные вместимостью 500 см³, 250 см³ ГОСТ 25336;

● воронки стеклянные конические ГОСТ 25336;

● пробирки градуированные с притертыми пробками исполнения 2 вместимостью 5 см³ ГОСТ 1770;

● флаконы micro-Vial 2 см³;

● автоматические пипетки на 5-1000 мкл (вместимостью см³), фирма HTL (Венгрия);

● стаканы мерные вместимостью 100, 500, 800 см³ ГОСТ 25336;

● палочки стеклянные $l = 250$ мм;

● микрошприцы МШ-10, фирма Hamilton Sir.;

● N,N-диметилгидразин, х.ч. (98%), фирма Aldrich, USA;

● анилин, х.ч. (99,5%), фирма Aldrich, USA;

● вода дистиллированная ГОСТ 6709;

● н-гептан, х.ч. ГОСТ 25828;

● гелий марки А ТУ 51-940*;

* ТУ, упомянутые здесь и далее по тексту, не приводятся. За дополнительной информацией обратитесь по ссылке. - Примечание изготовителя базы данных.

● азот ос.ч. ГОСТ 9293;

● калий двуххромовокислый, х.ч. ГОСТ 4220;

● кислота серная, х.ч. ГОСТ 4204;

● кислота соляная, х.ч. ГОСТ 3118;

● кислота лимонная, ос.ч. ТУ 6-09-584;

● натрий гидрокарбонат, х.ч. ГОСТ 4201;

● пипетки ГОСТ 29227;

● натрий едкий, х.ч. фирма CHEMAPOL;

● натрий серноокислый безводный, ч. ГОСТ 4166;

- натрий сульфид, ч. ГОСТ 2053;
- п-нитробензальдегид, ч. ТУ 6-09-4517;
- метанол, х.ч. ГОСТ 6995;
- перчатки резиновые технические ГОСТ 20010.

4 Нормы погрешности измерений

4.1 В соответствии с ГОСТ 17.0.0.02 минимальная концентрация НДМГ в воде, измеряемая с помощью настоящей МВИ, должно быть не менее, чем в два раза ниже ПДК, что составляет 10 мкг/дм³.

Согласно ГОСТ 17.4.3.03 МВИ должна обеспечивать измерение концентрации НДМГ в почве на порядок ниже ПДК (санитарно-гигиенического), что составляет 10 мкг/кг.

ПДК НДМГ для воды - 20 мкг/см³ [1], приложение В.

ПДК НДМГ для почвы - 100 мкг/кг [1].

Воспроизводимость МВИ для почвы не должна превышать 30%.

4.2 При соблюдении всех регламентируемых МВИ условий проведения измерений, МВИ обеспечивает определение концентрации НДМГ в воде и почве в диапазоне от 0,2 до 5000 мкг/дм³ (вода), мкг/кг (почва), с погрешностью, не превышающей значений, приведенных в таблице 1.

Таблица 1

Наименование	Диапазон измерений, мкг/дм ³ (вода) мкг/кг (почва)	Значение составляющей погрешности, %		Погрешность МВИ, при $P = 0,95$, Δ_m , %, не более
		случайной	неисключенной систематической (правильность) Δ_c	
		Воспроизводимость $\sigma(\Delta)$		
НДМГ	от 0,2 до 5000	12,0	9,0	25,0

5 Метод измерений

Измерение концентрации НДМГ в воде и почве производят методом перевода НДМГ в анализируемую форму, полученную реакцией НДМГ с пара-нитробензальдегидом с последующим выделением анализируемого продукта из реакционной смеси методом капиллярной газо-жидкостной хроматографии. Качественное и количественное определение концентрации НДМГ проводят методом масс-спектрометрии. Идентификацию анализируемого продукта проводят по характеристическим пикам ионов в масс-спектре. Данная методика позволяет проводить измерение концентрации НДМГ в присутствии природных аминов. Минимальное значение показателя загрязненности (предел обнаружения) НДМГ составляет 0,2 мкг/дм³ (для воды), 0,2 мкг/кг (для почвы).

6 Требования безопасности

6.1 При выполнении измерений концентрации НДМГ в пробах воды и почвы следует соблюдать правила безопасности труда при работе с токсичными химическими и сильнодействующими ядовитыми веществами (СДЯВ), едкими веществами, огнеопасными и легковоспламеняющимися жидкостями, а также приборами, оборудованными сжатыми газами, изложенными в [2].

6.2. Помещение, в котором проводятся измерения, должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией.

7 Требования к квалификации операторов

К проведению анализа допускаются опытные квалифицированные химики-аналитики, имеющие опыт работы на хромато-масс спектрометре.

Подготовительные операции должны выполняться химиком-аналитиком, владеющим техникой проведения экстракции, очистки растворителей и имеющим опыт химико-аналитической работы.

8 Условия измерений

8.1. При выполнении измерений соблюдают условия в соответствии с требованиями ГОСТ 22261:

● температура окружающего воздуха, °С	20+10
● относительная влажность окружающего воздуха, %	30-80
● атмосферное давление, кПа (мм рт.ст.)	84-106 (630-795)
● напряжение питающей сети переменного (50 Гц) тока, В	220+10

8.2. Анализ проб воды и почвы выполняют на хромато-масс-спектрометре Saturn 4D фирмы Varian, или ином, имеющем аналогичные технические параметры.

9 Подготовка к выполнению измерений

9.1. При подготовке к измерению концентрации НДМГ проводят следующие работы:

а) очистка реактивов:

1) очистку н-гептана проводят перегонкой в стеклянной посуде. Очищенный н-гептан используют для приготовления экстрактов из проб воды и почвы;

2) очистку метанола проводят перегонкой в стеклянной посуде;

3) натрий сернокислый безводный марки ос.ч. в очистке не нуждается, реактив марки х.ч. прокаливают в муфельной печи 4 ч при температуре 350-400 °С, охлаждают в эксикаторе, хранят в стеклянной банке с уплотненной пробкой в течение 1 месяца;

б) подготовка посуды

Химическую посуду замачивают в растворе гидрокарбоната натрия на 6-7 ч, затем промывают водопроводной водой, моют хромовой смесью, ополаскивают водопроводной водой, а затем дистиллированной водой и сушат при температуре 100-120 °С в сушильном шкафу;

в) приготовление растворов:

1) приготовление 3%-ного раствора п-нитробензальдегида: в мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 2,4 г п-нитробензальдегида, растворяют в небольшом количестве метанола. После растворения доводят объем до метки метанолом;

2) для приготовления исходного раствора НДМГ в мерную колбу вместимостью 50 см³ вводят дозатором или пипеткой 0,1 мл НДМГ и доводят до метки водным раствором соляной кислоты с рН 2. Полученный раствор имеет концентрацию НДМГ 2 мг/см³;

3) для приготовления исходного раствора анилина в мерную колбу вместимостью 50 см³ вводят дозатором или пипеткой 0,1 мл анилина и доводят объем до метки метанолом. Полученный раствор имеет концентрацию анилина 2 мг/см³;

4) для приготовления цитратного буферного раствора рН 5,5 в мерную колбу вместимостью 1000 см³ вносят 21 г лимонной кислоты, 200 см³ 0,1 н раствора едкого натрия и доводят объем до метки дистиллированной водой. К 76,5 см³ полученного раствора добавляют 23,5 см³ 0,1 н раствора едкого натрия;

5) растворы аттестованных смесей (АС) НДМГ и анилина (АС-К) необходимых концентраций готовят в соответствии с приложением А для проведения оперативного контроля измерений концентрации НДМГ в воде и почве;

г) отбор проб к анализу:

1) отбор проб воды проводят в соответствии с ГОСТ 17.1.5.05. Объем пробы 1 дм³

На период до проведения анализа пробы воды подкисляются до рН 2 соляной

кислотой, что обеспечивает устойчивость НДМГ в течение 10 сут;

2) отбор проб почвы проводят в соответствии с [3]*; масса пробы - 0,2 кг

* См. раздел Библиография. - Примечание изготовителя базы данных.

д) экстракция НДМГ из воды осуществляется следующим образом:

1) пробу воды, подготовленную по пункту объемом 0,1 дм³, отфильтровывают через бумажный складчатый фильтр, доводят pH пробы до 5,5 цитратным буферным раствором;

2) к полученному раствору добавляют 5 см³ 3%-ного раствора п-нитробензальдегида в метаноле, 50 мкг анилина и 50 см³ метанола;

3) полученную смесь выдерживают в термостате при температуре 40 °С в течение 30 мин;

4) затем смесь охлаждают до комнатной температуры, переносят в делительную воронку на 500 см³ и экстрагируют 10 мин 50 см³ н-гептана. Экстракт отделяют и водный слой повторно экстрагируют 5 мин 20 см³ н-гептана. Экстракты объединяют;

5) объединенный гептановый экстракт фильтруют через слой безводного сульфата натрия в грушевидную колбу вместимостью 100 см³, ополаскивают колбу 10 см³ н-гептана, промывную жидкость фильтруют в ту же колбу;

6) экстракт упаривают на ротаторном испарителе до 3-4 см³, количественно переносят во флакон micro-Vial и концентрируют током азота до объема 0,2 см³;

е) экстракцию НДМГ из почвы осуществляют следующим образом:

1) пробу почвы весом 100 г переносят в круглодонную колбу объемом 500 см³;

2) к пробе добавляют 20 г хлористого натрия, 20 г сульфата натрия или магния, 100-150 см³ дистиллированной воды в зависимости от влажности почвы, гидроокись натрия до pH не ниже 8, 50 мкг анилина и проводят отгонку с паром, собирая 100 см³ дистиллята;

3) измеряют pH дистиллята и доводят цитратным буферным раствором до pH 5,5;

4) к полученному раствору добавляют 5 см³ 3%-ного раствора п-нитробензальдегида в метаноле, 50 см³ метанола;

5) далее проводят все операции как и при экстракции НДМГ из воды.

10 Выполнение измерений

10.1 Условия проведения анализа.

Хроматографическое выделение дериватов НДМГ и внутреннего стандарта проводят на кварцевой капиллярной колонке DB-5MS, длиной 30 м, диаметр 0,25 мм, толщина пленки фазы 0,25 мкм, или аналогичной при следующих условиях:

- начальная температура 60 °С;
- скорость подъема температуры 20 °С/мин;
- конечная температура 260 °С;
- инжектор типа Split/Splitless, режим Splitless;
- температура инжектора 260 °С;
- газ носитель - гелий, 1,5 см³/мин;
- инжестируемый объем - 0,001 см³

Масс-спектр записывают в диапазоне м/е равном 80-250 а.е.м.

10.2 Проверка работы хромато-масс-спектрометра.

Работу прибора проверяют на контрольной смеси АС-4 и АС-К, приготовление которых описано в приложении А (пункты А.4.2, А.4.2.1, А.4.2.3), вводя в инжектор хроматографа микрошприцем 0,001 см³ гептанового экстракта - производных НДМГ и анилина, приготовленных с использованием дистиллированной воды. Записывают масс-хроматограмму, детектируя ионы 193 а.е.м. для производного НДМГ и 226 а.е.м. для производного анилина. Количественно концентрацию НДМГ рассчитывают по соотношению площадей пиков соответствующих производным НДМГ и анилина.

10.3 Получение масс-хроматограмм проб воды и почвы, подготовленных по 9.1 [пункты д) и е)], осуществляется следующим образом: проводят масс-спектрометрический анализ реальных проб воды и почвы, площади пиков, соответствующих производным НДМГ и анилина записывают в рабочий журнал, оформленный в соответствии с приложением Б.

11 Обработка результатов измерений

Расчет концентрации НДМГ в пробе проводят по формуле

$$C_i = \frac{S_i \cdot Q_{ст.}}{S_{ст.} \cdot V \cdot K_{фл}}, \quad (1)$$

где C_i - концентрация НДМГ в пробе воды, мкг/дм³;

S_i - площадь пика НДМГ на хроматограмме пробы;

$Q_{ст.}$ - количество прибавленного АС-К, мкг;

$S_{ст.}$ - площадь пика внутреннего стандарта АС-К;

V - объем пробы воды, $дм^3$;

$K_{ф}$ - калибровочный коэффициент.

Коэффициент K_f рассчитывают как тангенс угла наклона графика, построенного в координатах (C_i , S_i), для результатов анализа контрольных растворов с известным содержанием НДМГ и внутреннего стандарта, по формуле:

$$K_{ф} = \frac{S_i \cdot Q_{ст.}}{C_i \cdot S_{ст.} \cdot V}, \quad (2)$$

где $K_{ф}$ - калибровочный коэффициент;

C_i - концентрация калибровочного раствора, $мкг/дм^3$;

S_i - площадь пика НДМГ для калибровочного раствора с концентрацией C_i ;

$Q_{ст.}$ - количество прибавленного АС-К, мкг;

$S_{ст.}$ - площадь пика внутреннего стандарта АС-К;

V - объем раствора, $дм^3$.

12 Оформление результатов измерений

12.1 Результаты измерений концентрации НДМГ в пробах воды и почвы, а также в аттестованных смесях, используемых для оперативного контроля, заносят в рабочий журнал по форме таблицы приложения Б.

12.2 Форма представления результатов измерений должна соответствовать [4]*. Результат измерения представляют в форме

* См. раздел Библиография. - Примечание изготовителя базы данных.

$$A \pm \Delta \quad \text{при} \quad P = 0,95; \quad (3)$$

где A - результат измерения;

Δ - погрешность измерения;

P - доверительная вероятность.

13 Контроль погрешности МВИ

13.1 Оперативный контроль воспроизводимости

13.1.1. Оперативный контроль воспроизводимости определения концентрации НДМГ проводят с использованием рабочих проб НДМГ.

13.1.2 Оперативный контроль воспроизводимости проводят методом сравнения расхождения (D_k) двух результатов измерений (первичного - X_1 и повторного - X_2) одной и той же пробы, полученных в различных условиях, характеризующих применение МВИ в лаборатории с нормативом оперативного контроля воспроизводимости - D .

Результаты измерений приводят в рабочем журнале - приложение Б.

13.1.3 Воспроизводимость контрольных измерений признают удовлетворительной, если

$$D_k = |\bar{X}_1 - \bar{X}_2| \leq D, \quad (4)$$

где D_k - результат контрольной процедуры;

$\bar{X}_1, \bar{X}_2$ - результаты измерений пробы;

D - норматив оперативного контроля воспроизводимости

13.1.4 Если соотношение $D_k \leq D$ не выполняется, то выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля.

13.2 Оперативный контроль погрешности МВИ

13.2.1 Оперативный контроль погрешности МВИ проводят с применением АС, приготовленных по приложению А.

13.2.2 Оперативный контроль погрешности МВИ проводят методом сравнения результата контрольной процедуры K_k , равного разности между результатом контрольного измерения АС - X_{AC} и его аттестованным значением - C_{AC} с нормативом оперативного контроля погрешности МВИ.

Результаты измерений приводят в рабочем журнале - приложение Б.

13.2.3 Погрешность МВИ при контрольном измерении $\bar{X}_{AC}$ признают удовлетворительной, если

$$K_k = |\bar{X}_{AC} - C_{AC}| \leq K, \quad (5)$$

где K_k - результат контрольной процедуры;

K - норматив погрешности МВИ.

13.2.4 Если соотношение $K_k \leq K$ не выполняется, то выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля концентрации НДМГ.

Значения нормативов оперативного контроля погрешности МВИ при $P = 0,95$ приведены в таблице 2.

Таблица 2

Наименование определяемого вещества	Диапазон измерений, мкг/дм ³ (вода), мкг/кг (почва)	Значение норматива оперативного контроля погрешности МВИ, %	
		Воспроизводимость D	Погрешность МВИ K
Несимметричный диметилгидразин	от 0,2 до 5000	33,0	25,0

Приложение А
(обязательное)

Методика приготовления аттестованных смесей, применяемых для определения концентрации несимметричного диметилгидразина в пробах поверхностной, грунтовой, питьевой воды и почвы

А.1 Общие положения

А.1.1 Методика приготовления аттестованных смесей (АС), применяемых для определения концентрации НДМГ в пробах поверхностной, грунтовой, питьевой воды (далее воды) и почвы устанавливает требования для приготовления АС, применяемых при оценивании характеристик погрешности измерений, выполняемых по МВИ и предназначена для использования в лабораториях Росгидромета, выполняющих измерения в области мониторинга загрязнения окружающей среды.

Методика разработана в соответствии с [5]* и [6].

* См. раздел Библиография. - Примечание изготовителя базы данных.

А.1.2 АС НДМГ представляют собой растворы НДМГ в дистиллированной воде.

АС анилина (АС-К) представляет собой раствор анилина в метиловом спирте.

А.2 Нормы погрешности измерений

А.2.1 Методика обеспечивает приготовление АС НДМГ и АС-К с погрешностями, указанными в таблице А.1, установленными при доверительной вероятности $P = 0,95$.

Таблица А.1 - Перечень АС НДМГ и АС-К и их метрологические характеристики

Вещество	Обозначение АС	Концентрация АС НДМГ и АС-К C , мкг/дм ³	Значение погрешности АС-НДМГ и АС-К $\Delta_{АС}$, мкг/дм ³
НДМГ	АС-1	5000,0	134,0
НДМГ	АС-2	2000,0	57,0
НДМГ	АС-3	400,0	13,0
НДМГ	АС-4	100,0	5,0
НДМГ	АС-5	10,0	0,6
НДМГ	АС-6	1,0	0,1
анилин	АС-К	400,0	12,0

А.3 Средства измерения, вспомогательные устройства, реактивы, материалы представлены в разделе 3 МВИ.

А.4 Приготовление исходных растворов

А.4.1 Приготовление исходных растворов НДМГ и анилина

А.4.1.1 В химическом стакане взвешивают на аналитических весах 102000 мкг НДМГ, переносят в мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 50 см³, добавляют для подкисления 1 см³ 2 н НСl и доводят объем дистиллированной водой до метки, хорошо перемешивают. Получают раствор с концентрацией НДМГ 2000 мкг/см³. Раствор хранят в холодильнике при $t = 4\text{ }^{\circ}\text{C}$. Срок годности раствора 3 мес.

Числовые значения величин для приготовления исходного раствора НДМГ приведены в таблице А.2.

Таблица А.2

Вещество	$C_{\text{исх}}$, мкг/см ³	m , мкг	Δm , мкг	μ , %	$\Delta\mu$, %	$V_{\text{к}}$, см ³	$\Delta V_{\text{к}}$, см ³	$\Delta C_{\text{исх}}$, мкг/см ³
НДМГ	2000	102000	100	98,0	2,0	50	0,2	41,0
Анилин	2000	100500	100	99,5	0,5	50	0,2	12,0
Примечание - Пояснения буквенных обозначений в таблице А.2 приведены в формуле (А.1).								

А.4.1.2 В химическом стакане взвешивают на аналитических весах 100500 мкг анилина, переносят в мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 50 см³ и доводят объем до метки метиловым спиртом, хорошо перемешивают. Получают раствор с концентрацией анилина 2000 мкг/см³. Раствор хранят в холодильнике, срок годности раствора 3 мес.

Числовые значения величин для приготовления исходного раствора анилина приведены в таблице А.2.

А.4.2 Приготовление растворов АС-НДМГ и АС-К произвольной концентрации на основе исходных растворов

А.4.2.1 Приготовление на основе исходного раствора растворов АС НДМГ (АС-1, АС-2, АС-3, АС-4) проводят по следующей схеме: в мерную колбу объемом 100 см³ вносят 50 см³ дистиллированной воды, а затем с помощью пипеток вносят исходный раствор НДМГ, приготовленный по А.4.1.1. После этого объем раствора в колбе доводят до метки дистиллированной водой.

Числовые значения величин для приготовления растворов АС НДМГ приведены в таблице А.3.

Таблица А.3

Обозначения АС НДМГ и АС-К		Значения величин, используемых при приготовлении и определении погрешности АС НДМГ и АС-К						Полученные значения	
		$C_{\text{исх}}$, мкг/см ³	$\Delta C_{\text{исх}}$, мкг/см ³	$V_{\text{к}}$, см ³	$\Delta V_{\text{к}}$, см ³	$V_{\text{п}}$, см ³	$\Delta V_{\text{п}}$, см ³	$C_{\text{АС}}$, мкг/дм ³	$\Delta C_{\text{АС}}$, мкг/дм ³
АС	1	2000,0	41,0	100,0	0,2	0,25	0,004	5000,0	134,0
АС	2	2000,0	41,0	100,0	0,2	0,10	0,002	2000,0	57,0
АС	3	2000,0	41,0	100,0	0,2	0,02	0,005	400,0	13,0
АС	4	2000,0	41,0	100,0	0,2	0,005	0,0002	100,0	5,0
АС	5	0,1	0,005	100,0	0,2	10,0	0,0025	10,0	0,6
АС	6	0,01	0,0006	100,0	0,2	10,0	0,0025	1,0	0,1
АС	К	2000,0	12,0	100,0	0,2	0,02	0,005	400,0	12,0
Примечание - Пояснения буквенных обозначений в таблице А.3 приведены в формуле (А.2).									

А.4.2.2 Приготовление раствора АС-5 НДМГ

В мерную колбу объемом 100 см³ вносят пипеткой 10 см³ АС-4, приготовленную по А.4.2.1, и доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой. Числовые значения величин для приготовления АС-5 приведены в таблице А.3.

А.4.2.3 Приготовление раствора АС-6 НДМГ

В мерную колбу объемом 100 см³ вносят пипеткой 10 см³ АС-5, приготовленную по А.4.2.1, и доводят объем раствора в колбе до метки дистиллированной водой. Числовые значения величин для приготовления АС-6 приведены в таблице А.3.

А.4.2.3 Приготовление АС-К контрольного раствора анилина

В мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 50 см³ дистиллированной воды, затем пипеткой вносят 0,02 см³ раствора анилина, приготовленного по А.4.1.2. Объем раствора доводят до метки на колбе дистиллированной водой. Числовые значения величин для приготовления раствора АС-К приведены в таблице А.3.

А.4.2.4 Получают АС НДМГ и АС-К с концентрациями, указанными в таблице А.3.

А.4.2.5 Приготовленные АС НДМГ и АС-К не подлежат хранению.

А.4.2.6 Числовые значения величин, используемых при приготовлении и оценивании погрешности АС НДМГ и АС-К, приведены в таблице А.3.

А.5 Алгоритм расчета характеристик погрешности установления концентраций АС НДМГ и АС-К

А.5.1 Оценивание характеристик погрешности приготовления исходных растворов НДМГ и анилина проводят по формуле

$$\Delta C_{\text{исх}} = C_{\text{исх}} \cdot \sqrt{(\Delta m/m)^2 + (\Delta \mu/\mu)^2 + (\Delta V_{\text{к}}/V_{\text{к}})^2}, \quad (\text{А.1})$$

где $\Delta C_{\text{исх}}$ - погрешность приготовления исходного раствора, мкг/см³;

$C_{\text{исх}}$ - концентрация исходного раствора НДМГ или анилина, приготовленного по А.4.1, мкг/см³;

m - навеска исходного реактива, мкг;

Δm - погрешность взвешивания, мкг;

μ - массовая доля основного вещества в реактиве, %;

$\Delta \mu$ - массовая доля примесей в реактиве, %;

$V_{\text{к}}$ - объем колбы, в которой готовится раствор, см³;

$\Delta V_{\text{к}}$ - отклонение объема колбы от номинала, см³

Числовые значения величин, входящих в формулу (А.1), и полученные значения погрешности приготовления исходных растворов НДМГ и анилина приведены в таблице А.2.

А.5.2 Оценивание характеристик погрешности при приготовлении растворов НДМГ и анилина (АС-1, АС-2, АС-3, АС-4, АС-5, АС-6, АС-К) проводят по формуле

$$\Delta C_{\text{АС}} = C_{\text{АС}} \cdot \sqrt{(\Delta V_{\text{п}}/V_{\text{п}})^2 + (\Delta_{\text{р}}/C_{\text{р}})^2 + (\Delta V_{\text{к}}/V_{\text{к}})^2}, \quad (\text{А.2})$$

где $\Delta C_{\text{АС}}$ - погрешность приготовления АС НДМГ и АС-К, мкг/см³;

$C_{\text{АС}}$ - концентрация, полученная по А.4.2 из соответствующих исходных растворов НДМГ или анилина, мкг/см³;

$V_{\text{п}}$ - объем раствора, отбираемый пипеткой, см³;

$\Delta V_{\text{п}}$ - отклонение объема пипетки от номинала, см³;

$\Delta_{\text{р}}$ - погрешность приготовления исходного раствора, на основе которого готовится

новый раствор (для АС-6 на основе АС-5), мкг/см³;

C_p - концентрация исходного раствора, на основе которого готовится новый раствор (для АС-6 на основе АС-5), мкг/см³;

V_k - объем колбы, в которой готовят АС, см³;

ΔV_k - отклонение объема колбы от номинала, см³.

Числовые значения величин, входящих в формулу (А.2), и полученные значения погрешности приготовления растворов АС-НДМГ и АС-К анилина приведены в таблице А.3.

А.6 Требования безопасности

А.6.1 По степени воздействия на организм несимметричный диметилгидразин относится к 1-му классу опасности.

А.6.2 Безопасность труда должна соответствовать [1].

А.7 Требования к маркировке и хранению АС

А.7.1 АС-1 НДМГ, АС-2 НДМГ, АС-3 НДМГ, АС-4 НДМГ, АС-5 НДМГ, АС-6 НДМГ и АС-К готовятся непосредственно перед определением.

А.7.2 Маркировка колб с АС обязательна, при этом указывается номер и концентрация АС НДМГ и АС-К согласно таблице А.3, дата приготовления.

А.8 Требования к квалификации исполнителя

А.8.1 Аттестованные смеси может готовить инженер или лаборант со средним специальным образованием, имеющий навыки работы в химической лаборатории.

Приложение Б
(обязательное)

**Форма рабочего журнала при проведении измерений концентрации
несимметричного диметилгидразина**

Таблица Б.1 - Результаты определений концентрации НДМГ в пробах воды и почвы, а также в АС НДМГ и АС-К для оперативного контроля погрешности измерений

Дата (число, месяц), оператор, номер анализа	Обозначение (шифр) анализируемой пробы	S_i - площадь пика НДМГ на хромато- грамме пробы	$Q_{ст.}$ - количество прибавлен- ного АС-К, мкг	$S_{ист.}$ - площадь пика внутрен- него стан- дарта АС-К	V - объем пробы воды, дм ³	$K_{ф.}$ - калиб- ровоч- ный коэф- фициент	C_i - концен- трация	Результаты оперативного контроля погрешности МВИ	
								Вос- произ- води- мость D_k	Пог- реш- ность K_k
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

Приложение В
(справочное)

Библиография

- [1] Токсические вещества ракетных топлив. Справочник для врачей, инженеров и химиков. - М.; Минздрав, 1990
- [2] Правила по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета. - Л.; Гидрометеиздат, 1983
- [3] РД 52.18.156-88* МУ Охрана природы. Почвы. Методы отбора представительных проб почвы, характеризующих пространственное загрязнение сельскохозяйственного угодья остаточными количествами пестицидов

* На территории Российской Федерации документ не действует. Действует РД 52.18.156-99. - Примечание изготовителя базы данных.

- [4] МИ 1317-86*. МУ. ГСИ. Результаты и характеристики погрешности измерений. Формы представления. Способы использования при испытаниях образцов продукции и контроля параметров

* На территории Российской Федерации документ не действует. Действует МИ 1317-2004. - Примечание изготовителя базы данных

- [5] МИ 2334-95* Рекомендация ГСОЕИ. Смеси аттестованные. Порядок разработки, аттестации и применения

* На территории Российской Федерации документ не действует. Действует РМГ 60-2003. - Примечание изготовителя базы данных.

- [6] Методические материалы органа по аккредитации аналитических лабораторий (центров), созданного на базе УНИИМ "Разработка и аттестация методик количественного химического анализа", - г.Екатеринбург, 1994