

Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование  
Российской Федерации

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАТОРЫ

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСТАТОЧНЫХ  
КОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ  
В ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТАХ,  
СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННОМ СЫРЬЕ  
И ОБЪЕКТАХ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

Сборник методических указаний

МУК 4.1.2062—4.1.2074—06

Издание официальное

Москва, 2009

**ББК 51.21**

**О37**

**О37**      **Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009 — 147с.**

1. Сборник подготовлен Федеральным научным центром гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана (академик РАМН, проф. В. Н. Ракитский, проф. Т. В. Юдина); при участии специалистов Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека. Разработчики методов указаны в каждом из них.

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

3. Утверждены Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации, академиком РАМН Г. Г. Онищенко.

4. Введены впервые.

**ББК 51.21**

Формат 60x88/16

Тираж 100 экз.

Печ. л. 9,25

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

## Содержание

1. Методические указания по определению остаточных количеств пиридабена в воде, почве и яблоках методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2062-06.....	4
2. Методические указания по определению остаточных количеств триасульфурона в зерне хлебных злаков методом высокоэффективной жидкостной хроматографии. МУК 4.1.2063-06.....	15
3. Методические указания по определению остаточных количеств хизалофоп-п-этила в зерне гороха, семенах и масле подсолнечника по основному метаболиту хизалофоп-п кислоте методом капиллярной газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2064-06.....	22
4. Методические указания по определению остаточных количеств Калиевой соли сульфометурон-метила по сульфометурон-метилу в воде и почве методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2065-06.....	33
5. Методические указания по определению остаточных количеств тебуконазола в семенах, масле и зеленой массе рапса методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2067-06.....	45
6. Методические указания по определению остаточных количеств клетодима и его основных метаболитов клетодим сульфона и клетодим сульфоксида в масле сои методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2066-06.....	52
7. Методические указания по определению остаточных количеств Пендиметалина в зерне зерновых колосовых культур, риса, кукурузы, растительных маслах, зеленой массе кукурузы, рисовой сололке методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2068-06.....	63
8. Методические указания по определению остаточных количеств дитианона в винограде, виноградном соке, персиках методом высокоэффективной жидкостной хроматографии. МУК 4.1.2069-06.....	77
9. Методические указания по определению остаточных количеств Диквата в клубнях картофеля методом высокоэффективной жидкостной хроматографии. МУК 4.1.2070-06.....	88
10. Методические указания по определению остаточных количеств Трифторина в яблоках, винограде, яблочном и виноградном соках методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2071-06.....	99
11. Методические указания по определению остаточных количеств бифентрина в воде, огурцах, томатах и бифентрина и малатиона в зерне пшеницы и риса методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2072-06.....	109
12. Методические указания по измерению концентраций дикамбы в атмосферном воздухе населенных мест методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2073-06.....	125
13. Методические указания по измерению концентраций Бромадиолонa в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе населенных мест методом высокоэффективной жидкостной хроматографии. МУК 4.1.2074-06.....	136

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере защиты прав потребителей и  
благополучия человека

Главный государственный санитарный врач  
Российской Федерации

МУК 4.1.2071-06  
« 2 » мая

Г. Онищенко

2006 г.

Дата введения: с 1 июля 2006 г.

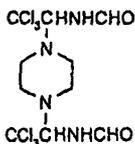
### МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по определению остаточных количества Трифторина в яблоках, винограде,  
яблочном и виноградном соках методом газожидкостной хроматографии

Настоящие методические указания устанавливают метод газожидкостной хроматографии для определения в яблоках, ягодах винограда, яблочном и виноградном соках массовых концентраций трифторина в диапазоне 0,005 – 0,05 мг/кг.

Трифторин - действующее вещество препарата САПРОЛЬ, КЭ (190 г/л), фирма  
производитель «Сумитомо Корпорейшн» (Япония).

1,1'-пиперазин-1,4-диилди-[N-(2,2,2-трихлорэтил)формамид] (ПРАС)



$\text{C}_{10}\text{H}_{14}\text{Cl}_6\text{N}_4\text{O}_2$

Мол. масса 435

Кристаллическое вещество от белого до кремового цвета со слабым запахом чеснока. Плотность 1,554 (при 20°C). Температура плавления кипения 151 - 154°C (с разложением). Давление паров при 25°C: 80 мПа. Растворимость в органических растворителях (г/дм<sup>3</sup>): диметилформамид – 330; диметилсульфоксид – 476; N-метилпирролидон, ацетон – 11, дихлорметан – 1, метанол – 10. Растворимость в воде – 9 мг/дм<sup>3</sup> (при 20°C). Хорошо растворим в тетрагидрофуране, слабо растворим в

диоксане и циклогексаноне, не растворим в бензоле, петролейном эфире и циклогексане. Является сильным основанием, рКа 10,6.

Устойчив к нагреванию до 180°C. Разрушается в водных растворах при облучении ультрафиолетовым светом и дневном освещении. Разлагается в сильно кислой среде с образованием трихлорацетальдегида (хлоральгидрат) и солей пиперазина, в сильно щелочной среде с образованием хлороформа и пиперазина. DT<sub>50</sub> (рН 5-7, 25°C) – 3,5 дней.

*Краткая токсикологическая характеристика:*

Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс → 16 000 мг/кг; для мышей → 6 000 мг/кг; для собак → 2 000 мг/кг. Острая дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для кроликов > 10 000 мг/кг. Острая ингаляционная токсичность LC<sub>50</sub> (1 час) для крыс >4.5 мг/дм<sup>3</sup>.

*Область применения препарата*

Трифорин – фунгицид класса пиперазина.

Препарат САПРОЛЬ (190 г/л) рекомендован к применению против грибных болезней овощных (огурцов), плодовых (яблони) культур и виноградной лозы.

МДУ трифорины в яблоках и винограде – 0,01 мг/кг.

1. Метрологические характеристики метода

Метрологические характеристики метода представлены в таблицах 1 и 2.

Таблица 1

Метрологические параметры

Анализируемый объект	Метрологические параметры, P = 0,95, n = 15				
	Предел обнаружения, мг/кг	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Среднее значение определения %	Стандартное отклонение, S, %	Доверительный интервал среднего результата, ±, %
Яблоки	0,005	0,005 – 0,05	88,06	7,08	9,8
Ягоды винограда	0,005	0,005 – 0,05	89,96	8,00	11,1
Яблочный сок	0,005	0,005 – 0,05	90,07	7,67	10,6
Виноградный сок	0,005	0,005 – 0,05	87,51	7,86	10,9

Таблица 2

Полнота извлечения трифторина из яблок, ягод винограда, яблочного и виноградного соков  
(5 повторностей для каждой концентрации)

Среда	Внесено трифторина мг/кг	Обнаружено трифторина мг/кг	Полнота извлечения, %
Яблоки (плоды)	0,005	$4,5950 \cdot 10^{-3} \pm 3,4279 \cdot 10^{-4}$	82,68
	0,01	$8,9612 \cdot 10^{-3} \pm 2,6668 \cdot 10^{-4}$	89,61
	0,05	$0,0413406 \pm 3,9898 \cdot 10^{-3}$	91,90
Виноград (ягоды)	0,005	$4,4685 \cdot 10^{-3} \pm 2,0131 \cdot 10^{-4}$	89,37
	0,01	$9,0769 \cdot 10^{-3} \pm 7,1318 \cdot 10^{-4}$	90,77
	0,05	$0,0448695 \pm 6,2427 \cdot 10^{-3}$	89,74
Яблочный сок	0,005	$4,8074 \cdot 10^{-3} \pm 3,0951 \cdot 10^{-4}$	96,15
	0,01	$8,3250 \cdot 10^{-3} \pm 4,3141 \cdot 10^{-4}$	83,25
	0,05	$0,0454005 \pm 3,3181 \cdot 10^{-3}$	90,80
Виноградный сок	0,005	$4,8723 \cdot 10^{-3} \pm 1,3092 \cdot 10^{-4}$	97,45
	0,01	$8,2851 \cdot 10^{-3} \pm 4,5551 \cdot 10^{-4}$	82,85
	0,05	$0,0411724 \pm 7,5070 \cdot 10^{-3}$	82,34

## 2. Метод измерений

Методика основана на определении вещества с помощью газожидкостной хроматографии (ГЖХ) с детектором электронного захвата ионов (ДЭЗ) после превращения трифторина в хлоральгидрат при нагревании с разбавленной серной кислотой, его отгонки с водой и последующей перегонки в этилацетат.

Количественное определение проводится методом абсолютной калибровки.

Нижний предел измерения хлоральгидрата в хроматографируемом объеме пробы: 0,0015 нг.

В предлагаемых условиях определения метод специфичен в присутствии пестицидов, применяемых в технологии выращивания яблок и винограда.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства,

#### реактивы и материалы

##### 3.1. Средства измерений

Газовый хроматограф «Кристалл-2000М», снабженный детектором электронного захвата ионов с пределом детектирования по линдану  $5 \times 10^{-14}$  г/с, предназначенный для работы с капиллярной колонкой. Номер Госреестра 14516-95

Весы аналитические ВЛА-200 ГОСТ 24104

Весы лабораторные общего назначения, с наибольшим пределом взвешивания до 500 г и пределом допустимой погрешности +/- 0,038 г ГОСТ 7328

Колбы мерные 2-25-2, 2-50-2, 2-100-2, 2-500-2 ГОСТ 1770

Меры массы ГОСТ 7328

Микрошприц МШ-1 ГОСТ 20292

Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимостью 1,0; 2,0; 5,0 и 10 см<sup>3</sup> ГОСТ 29227

Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимостью 15 см<sup>3</sup> ГОСТ 29227

Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 25, 50, 100, 200 и 1000 см<sup>3</sup> ГОСТ 1770

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

##### 3.2. Реактивы

Трифторин с содержанием действующего вещества 99,8% (фирма «БАСФ», Германия)

Хлоральгидрат (трихлорацетальдегид), 98,5% (фирма «Акрос Органикс», Бельгия)

Вода бидистиллированная, деионизованная или перегнанная над КМпО<sub>4</sub>

Кислота серная концентрированная, хч ГОСТ 4204

Допускается использование реактивов иных производителей с аналогичной или более высокой квалификацией.

### 3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Азот газообразный из баллона, о.с.ч.

Аквадистиллятор ГОСТ 22340

Аллонж изогнутый с отводом АИО-14/23 –29/32-50 ГОСТ 9737

Баня масляная

Бумажные фильтры "красная лента", обеззоленные ТУ 6-09-2678-77

Воронки делительные вместимостью 150 - 200 см<sup>3</sup> ГОСТ 25336

Воронки конусные диаметром 30-37 мм ГОСТ 25336

Гомогенизатор

Груша резиновая

Капилляр на шлифе 14/23 ГОСТ 9737

Колба Клайзена (видоизмененная, яйцевидной формы) вместимостью 100-150 см<sup>3</sup> с дефлегматором елочным длиной 40-50 мм ГОСТ 9737

Колба коническая (Эрменмейера) КН-1-100-29/32 вместимостью 100 см<sup>3</sup> ГОСТ 9737

Колонка капиллярная ДВ-5, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, толщина пленки сорбента 0,25 мкм

Лед

Ректификационная колонна с числом теоретических тарелок не менее 50

Стаканы химические, вместимостью 100 и 400 см<sup>3</sup> ГОСТ 25336

Стеклянные палочки

Термометр контактный ГОСТ 9871

Термометр лабораторный со шлифом ГОСТ 16590

Холодильник водяной прямой (Либиха) ХПТ-1-200-14-14 ГОСТ 25336-82

Допускается применение хроматографических колонок и другого оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

#### 4. Требования безопасности

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007, требования электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019, а также требования, изложенные в технической документации на газовый хроматограф.

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

#### 5. Требования к квалификации операторов

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

К проведению пробоподготовки допускают оператора с квалификацией «лаборант», имеющего опыт работы в химической лаборатории.

#### 6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха  $(20 \pm 5)^{\circ}\text{C}$  и относительной влажности не более 80%.
- выполнение измерений на газовом хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка этилацетата ректификационной перегонкой на колонне с числом теоретических тарелок не менее 50 (при необходимости), приготовление раствора серной кислоты, градуировочных растворов и растворов внесения, установление градуировочной характеристики.

##### 7.1. Приготовление 10%-ного раствора серной кислоты

В мерную колбу вместимостью  $500 \text{ см}^3$  помещают в  $200-250 \text{ см}^3$  деионизованной воды, вносят  $52 \text{ см}^3$  концентрированной серной кислоты, перемешивают доводя водой до метки, вновь перемешивают.

## 7.2. Приготовление градуировочных растворов

7.2.1. *Исходный раствор хлоральгидрата (концентрация 100 мкг/см<sup>3</sup>).* В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,01 г хлоральгидрата, растворяют в 50-70 см<sup>3</sup> этилацетата, доводят этилацетатом до метки, тщательно перемешивают. Раствор хранится в холодильнике в течение месяца.

Растворы № 1-6 готовят объемным методом путем последовательного разбавления исходного раствора.

7.2.2. *Раствор № 1 хлоральгидрата для градуировки (концентрация 15 мкг/см<sup>3</sup>).*

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 15,0 см<sup>3</sup> исходного раствора с концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.1.), доводят до метки этилацетатом, тщательно перемешивают.

Раствор хранится в холодильнике в течение месяца.

7.2.3. *Раствор № 2 хлоральгидрата для градуировки (концентрация 0,15 мкг/см<sup>3</sup>).*

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 1,0 см<sup>3</sup> раствора № 1 с концентрацией 15 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.2.), доводят до метки этилацетатом, тщательно перемешивают.

Раствор хранится в холодильнике в течение 15-ти дней.

7.2.4. *Рабочие растворы №№ 3-6 хлоральгидрата для градуировки (концентрация 0.0015 - 0.015 мкг/см<sup>3</sup>).*

В 4 мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 1,0, 2,0, 5,0 и 10,0 см<sup>3</sup> раствора № 2 с концентрацией 0,15 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.3.), доводят до метки этилацетатом, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы №№ 3 - 6 с концентрацией хлоральгидрата 0.0015, 0.003, 0.0075 и 0.015 мкг/см<sup>3</sup>, соответственно.

Растворы хранят в холодильнике не более 7-им дней.

## 7.3. Приготовление растворов внесения

7.3.1. *Исходный раствор трифторина (концентрация 100 мкг/см<sup>3</sup>).* В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,01 г трифторина, растворяют в 50-70 см<sup>3</sup> ацетона, доводят ацетоном до метки, тщательно перемешивают. Раствор хранится в холодильнике в течение месяца.

Растворы № 1, 2 готовят объемным методом путем последовательного разбавления исходного раствора.

*7.3.2. Раствор № 1 трифторина для внесения (концентрация 1 мкг/см<sup>3</sup>).*

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 1,0 см<sup>3</sup> исходного раствора с концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.3.1.), доводят до метки ацетоном, тщательно перемешивают.

Раствор хранится в холодильнике в течение 15-ти дней.

*7.3.3. Раствор № 2 трифторина для внесения (концентрация 0,1 мкг/см<sup>3</sup>).*

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 10,0 см<sup>3</sup> раствора № 1 с концентрацией 1,0 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.3.2.), доводят до метки ацетоном, тщательно перемешивают.

Раствор хранится в холодильнике в течение 10-ти дней.

Растворы 1 и 2 используют для внесения трифторина в образцы объектов контроля при оценке полноты извлечения действующего вещества из исследуемых проб.

#### *7.4. Установление градуировочной характеристики*

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади (высоты) пика от концентрации хлоральгидрата в растворе (мкг/см<sup>3</sup>), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4-м растворам для градуировки №№ 3 – 6.

В испаритель хроматографа вводят по 1 мм<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора №№ 3-6 и анализируют в условиях хроматографирования по п. 9.1. Осуществляют не менее 3-х параллельных измерений.

### **8. Отбор проб**

Отбор проб осуществляется по требованиям ГОСТ на соответствующий вид продукции: яблоки – ГОСТ 16270-70 «Яблоки свежие ранних сортов созревания. ТУ» и ГОСТ 21122-75 «Яблоки свежие поздних сортов созревания»; ГОСТ 27572-87 «Яблоки свежие для промышленной переработки. ТУ»; виноград – ГОСТ 25896 «Виноград свежий столовый. ТУ»; яблочный и виноградный соки – ГОСТ 26313-84 «Продукты переработки плодов и овощей. Правила приемки, методы отбора проб».

Отобранные пробы яблок, ягод винограда, яблочного и виноградного сока замораживают и хранят при температуре –18<sup>0</sup>С.

Перед анализом образцы яблок и ягод винограда измельчают для приготовления усредненной пробы.

## 9. Выполнение определения

Аналитический образец измельченных яблок, ягод винограда, яблочного или виноградного сока массой 10 г помещают в химический стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, вносят 20 см<sup>3</sup> деионизованной воды, гомогенизируют в течение 2-х минут. Полученную массу переносят в колбу Клайзена, ополаскивая стакан 2-мя порциями воды по 20 см<sup>3</sup>, к содержимому добавляют 15 см<sup>3</sup> 10%-ной серной кислоты, перемешивают. К колбе присоединяют прямой холодильник с аллонжем, термометр, капилляр (конец которого должен быть опущен практически до дна перегонной колбы). Через капилляр из баллона со сжатым газом пропускают азот с объемным расходом 20-40 см<sup>3</sup>/мин. В приемную коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> (на шлифе) вносят 10 см<sup>3</sup> деионизованной воды, подсоединяют ее к аллонжу таким образом, чтобы конец его трубки находился в растворе. Приемник устанавливают в баню с ледяной водой. Колбу Клайзена помещают в масляную баню и выдерживают при 140<sup>0</sup>С в течение часа. В процессе нагревания образующийся при кислотном разложении трифторина хлоральгидрат отгоняется вместе с водяным паром, объем жидкости в приемнике достигает 70-80 см<sup>3</sup>. По окончании процесса систему охлаждают, отсоединяют приемную колбу (не останавливая поток азота для предотвращения переброса жидкости). Водный раствор из приемной колбы переносят в делительную воронку вместимостью 150 - 200 см<sup>3</sup>, порционно вносят 25 г хлористого натрия, перемешивая до полного растворения соли. Затем в делительную воронку вносят 8 см<sup>3</sup> этилацетата, интенсивно встряхивают в течение 2-х мин. После полного разделения фаз верхний органический слой переносят в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, фильтруя его через слой безводного сульфата натрия толщиной 1 см, помещенный на бумажном фильтре в конусной воронке. Операцию экстракции повторяют еще дважды, используя по 8 см<sup>3</sup> этилацетата и встряхивая 1 мин. Общий объем раствора в мерной колбе доводят этилацетатом до метки (25 см<sup>3</sup>), перемешивают и анализируют в условиях хроматографирования по п. 9.1.

### 9.1. Условия хроматографирования

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах:

Газовый хроматограф «Кристалл-2000М», снабженный детектором электронного захвата ионов

Колонка капиллярная DB-5, длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, толщина пленки сорбента 0,25 мкм

Температура детектора: 320°C  
испарителя: 200°C

Температура термостата колонки программированная. Начальная температура – 40°C, выдержка 1 мин, нагрев колонки со скоростью 3 градуса в минуту до температуры 55°C, выдержка - 3 минуты, нагрев со скоростью 5 градусов в минуту до температуры 75°C, выдержка - 5 минут. Продувка при нагреве до 270°C (10 мин).

Скорость газа 3 (азот): 31,6 см/сек, давление 95 кПа, поток 1,3 см<sup>3</sup>/мин.

Газ 4: деление потока 1 : 10; сброс 13,5 см<sup>3</sup>/мин

Газовый режим при продувке:

Газ 3 (азот): давление 95 кПа;

Газ 4., деление потока 1:15, сброс 20 см<sup>3</sup>/мин

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

Ориентировочное время выхода хлоральгидрата: 4,1 мин.

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор хлоральгидрата с концентрацией 0,015 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют этилацетатом.

#### 10. Обработка результатов анализа

Содержание трифорина в пробе (X, мг/кг) рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{A \times V \times K \times B}{m}, \text{ где}$$

A - концентрация хлоральгидрата, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади (высоты) хроматографического пика, мкг/см<sup>3</sup>;

V - объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>;

m - масса анализируемого образца, г;

K- коэффициент пересчета содержания хлоральгидрата на трифорин, равный 1,31 (по соотношению молекулярных масс);

#### 11. Контроль погрешности измерений

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-1-6. 2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

#### 12. Разработчики.

Юдина Т.В., Федорова Н.Е., Горячева Л.В. - Федеральный научный центр гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана (ФНЦГ им. Ф.Ф.Эрисмана); Иванов Г.Е. (Роспотребнадзор).