
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)
INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ
32596—
2013

БЕНЗИДИН

Измерение концентрации бензидина в воде методом
газовой хроматографии — масс-спектрометрии

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены»

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Федеральным бюджетным учреждением здравоохранения «Российский регистр потенциально опасных химических и биологических веществ» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (ФБУЗ «Российский регистр потенциально опасных химических и биологических веществ» Роспотребнадзора)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 30 декабря 2013 г. № 63-П)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Украина	UA	Минэкономразвития Украины

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 30 декабря 2013 г. № 2414-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32596—2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2015 г.

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

6 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Сентябрь 2019 г.

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

© Стандартиформ, оформление, 2014, 2019



В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Характеристики погрешности измерений	2
4 Описание метода	2
5 Средства измерений, реактивы и материалы	2
6 Требования безопасности	3
7 Требования к квалификации персонала	3
8 Условия выполнения измерений	3
9 Подготовка к выполнению измерений	4
10 Подготовка образцов для измерений	5
11 Выполнение измерений	6
12 Оформление результатов измерений	7
13 Контроль погрешности	7

БЕНЗИДИН**Измерение концентрации бензидина в воде методом газовой хроматографии — масс-спектрометрии**

p,p'-Benzidine. Determination in water

Дата введения — 2015—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает метод определения содержания бензидина (4,4'-диаминодифенила) в водной среде в диапазоне от 10,0 мкг/л до 10 000 мкг/л методом газовой хроматографии — масс-спектрометрии (ГХ-МС). При массовой концентрации бензидина свыше 1000 мкг/л пробы предварительно разбавляют дистиллированной водой.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 12.1.005 Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.007 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.019 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 1770 (ИСО 1042—83, ИСО 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ 4166 Реактивы. Натрий серноокислый. Технические условия

ГОСТ 6709 Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 11078 Натр едкий очищенный. Технические условия

ГОСТ 24104¹⁾ Весы лабораторные. Общие технические требования

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

ГОСТ 29169 Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки с одной отметкой

Примечание — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008.

3 Характеристики погрешности измерений

Относительная расширенная неопределенность измерений $U_{отн} = 15\%$ при коэффициенте охвата $k = 2$.

Примечание — Указанная неопределенность соответствует границам относительной суммарной погрешности $\pm 15\%$ при доверительной вероятности $P = 0,95$.

4 Описание метода

Измерение массовой концентрации бензидина проводится методом газовой хроматографии — масс-спектрометрии с использованием метода внутреннего стандарта.

Анализируемую пробу воды подщелачивают до $\text{pH} = 12$, добавляют рассчитанное количество внутреннего стандарта — пердеитерофенантрена (дейтерофенантрена- d_{12}) и экстрагируют дихлорметаном. Экстракты высушивают, концентрируют и вводят в хроматограф, снабженный капиллярной колонкой. Индивидуальные соединения, разделенные на хроматографической колонке в режиме программирования температуры, детектируют масс-спектрометром, соединенным с хроматографом.

Идентификацию бензидина осуществляют при сравнении времен удерживания и масс-спектров электронной ионизации.

Измерение массовой концентрации проводят методом внутреннего стандарта: определяют площади пиков бензидина и внутреннего стандарта на масс-хроматограммах, зарегистрированных для характеристических ионов этих соединений. Расчет количества бензидина осуществляют, исходя из площадей этих пиков, массы внутреннего стандарта и факторов отклика бензидина по отношению к внутреннему стандарту.

Для градуировки прибора и расчета факторов отклика готовят серию градуировочных растворов бензидина в дистиллированной воде, соответствующих указанному диапазону концентраций и содержащих известное количество внутреннего стандарта. Вычисляют факторы отклика, исходя из количеств бензидина и внутреннего стандарта в растворах и площадей соответствующих хроматографических пиков.

5 Средства измерений, реактивы и материалы

5.1 Средства измерений

5.1.1 Хромато-масс-спектрометр состоит из:

- газового хроматографа;
- колонки хроматографической силиконовой капиллярной (длина 30 м, внутренний диаметр 0,25 мм, неподвижная жидкая фаза SPB-5 толщиной 0,25 мкм);
- системы обработки данных со справочной библиотекой масс-спектров.

Рабочие параметры хромато-масс-спектрометра (хроматографа с масс-селективным детектором) должны удовлетворять следующим требованиям:

- проведение измерений в диапазоне масс от 30 до 300 а.е.м. (Да) в режиме электронной ионизации при энергии электронов 70 эВ;
- масс-спектральном разрешении не ниже 0,5 а.е.м. (Да) по всей шкале масс и паспортной чувствительности прибора не ниже 10 пг (по октафторнафталину, электронная ионизация).

Допускается также применение других хроматографических колонок, позволяющих провести отделение определяемых соединений от других компонентов пробы, и аналогичных систем обработки данных.

5.1.2 Весы лабораторные электронные не ниже 2-го класса точности по ГОСТ 24104¹⁾.

5.1.3 Шприцы аналитические вместимостью 1, 10 и 100 мкл.

5.1.4 Пипетки с одной отметкой (Мора) 2—1—1 по ГОСТ 29169 с погрешностью $\pm 0,015$ мл.

5.1.5 Цилиндры мерные 2—50 и 2—1000 по ГОСТ 1770 с погрешностью $\pm 0,5$, $\pm 10,0$ мл соответственно.

5.1.6 Колбы мерные: 2—25—2, 2—50—2 по ГОСТ 1770 с погрешностью $\pm 0,05$, $\pm 0,08$ соответственно.

5.1.7 Универсальная индикаторная бумага pH 0—12.

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 53228—2008 «Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания».

Примечание — Допускается применение других типов средств измерений по 5.1.2—5.1.7 с метрологическими и техническими характеристиками не ниже указанных.

5.2 Реактивы и материалы

5.2.1 Бензидин чистой не менее 99 %.

5.2.2 Пердейтерофенантрен (дейтерофенантрен-d₁₂) чистой не менее 99 %.

5.2.3 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

5.2.4 Дихлорметан (метилен хлористый) чистой не менее 99 %, например х.ч. для хроматографии.

5.2.5 Гидроксид натрия х.ч. по ГОСТ 11078.

5.2.6 Сульфат натрия безводный квалификации ч.д.а. по ГОСТ 4166.

Помимо пердейтерофенантрена в качестве внутреннего стандарта можно использовать другие соединения, заведомо отсутствующие в анализируемых пробах. При этом рассчитанные по ним относительные факторы отклика должны находиться в диапазоне 0,1—10.

Примечание — Допускается применение реактивов, изготовленных по другой технической документации, с квалификацией чистоты не ниже указанной.

5.3 Вспомогательные устройства

5.3.1 Воронки делительные вместимостью 1000 мл по ГОСТ 25336.

5.3.2 Шкаф сушильный с терморегулятором типа СНОЛ.

5.3.3 Слянки из темного стекла вместимостью до 1 л для отбора проб воды.

5.3.4 Испаритель ротационный типа ИР-1М2.

5.3.5 Фильтры бумажные обеззоленные «синяя лента».

Примечание — Допускается применение аналогичного вспомогательного оборудования с техническими характеристиками не ниже указанных.

6 Требования безопасности

6.1 Используемые в работе реактивы относятся к веществам 1-го и 2-го классов опасности. При работе с ними необходимо соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.005.

Работу с дихлорметаном, который относится к 4-му классу опасности, проводят по ГОСТ 12.1.007.

6.2 При эксплуатации хромато-масс-спектрометра и проведении соответствующих измерений следует соблюдать правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019 и инструкцией по эксплуатации прибора.

7 Требования к квалификации персонала

7.1 К приготовлению градуировочных растворов допускаются лица, имеющие квалификацию инженера-химика или техника-химика и опыт работы в химической лаборатории.

7.2 К выполнению измерений допускают лиц, имеющих квалификацию не ниже инженера-химика или химика, прошедших соответствующий курс обучения и имеющих опыт работы в лабораториях, аккредитованных на выполнение анализов с применением настоящей методики.

7.3 Весь персонал должен пройти проверку знаний по технике безопасности, в том числе при работе в химической лаборатории, включая общие правила работы с едкими и токсичными веществами, правила пожарной безопасности и промышленной санитарии.

8 Условия выполнения измерений

При приготовлении растворов, подготовке проб и выполнении измерений необходимо соблюдать следующие условия: температура окружающего воздуха (20 ± 5) °С; атмосферное давление 84,0—106,7 кПа (630—800 мм рт. ст.); относительная влажность воздуха ниже 85 % при 25 °С; напряжение в сети питания переменного тока (220 ± 22) В; концентрации мешающих определению и агрессивных компонентов в воздухе не должны превышать ПДК для воздуха рабочей зоны.

Другие условия измерений должны соответствовать инструкции по эксплуатации прибора.

9 Подготовка к выполнению измерений

9.1 Подготовка посуды

Использованную стеклянную посуду перед дальнейшим употреблением ополаскивают применявшимся растворителем и тщательно моют горячей водой с содой, ополаскивают водопроводной, а затем дистиллированной водой.

9.2 Приготовление растворов

Приготовление растворов проводят в вытяжном шкафу при температуре окружающего воздуха 18 °С — 22 °С.

9.2.1 Исходный раствор бензидина

Навеску бензидина (500 ± 1) мг помещают в мерную колбу вместимостью 50 мл, растворяют в 10—20 мл дихлорметана, доводят до метки этим же растворителем. Массовая концентрация бензидина в полученном растворе 10,0 мг/мл. Хранят в защищенном от света месте при температуре от -10 °С до -18 °С не более 90 дней.

9.2.2 Раствор внутреннего стандарта пердейтерофенантрена

В мерную колбу вместимостью 25 мл помещают (250 ± 1) мг пердейтерофенантрена, растворяют его в 10—15 мл дихлорметана и доводят до метки этим же растворителем. Массовая концентрация пердейтерофенантрена в полученном растворе 10,0 мг/мл. Хранят в защищенном от света месте при температуре от -10 °С до -18 °С не более 90 дней.

9.2.3 Градуировочные растворы бензидина

Растворы готовят в бутылках объемом 1 л (см. 5.3.3). К 1 л дистиллированной воды добавляют рассчитанное количество раствора бензидина и 1 мкл (0,001 мл) раствора внутреннего стандарта. В таблице 1 приведены данные, необходимые для приготовления градуировочных растворов с заданным значением массовой концентрации определяемого вещества. Указанные аликвоты отбирают соответствующими микрошприцами по 5.1.

Таблица 1 — Характеристики градуировочных растворов бензидина

Номер раствора	Объем исходного раствора бензидина, мкл	Объем воды, мл	Концентрации бензидина, мкг/л
1	1,00	1000	10,00
2	2,00	1000	20,00
3	5,00	1000	50,00
4	20,00	1000	200,00
5	100,00	1000	1000,00

Приготовленные градуировочные растворы бензидина подщелачивают до pH 12 гидроксидом натрия и трехкратно экстрагируют (встряхивают в течение 20 мин) дихлорметаном (3 порции по 30 мл). Экстракт объединяют, сушат над безводным сульфатом натрия и концентрируют, используя ротационный испаритель, до объема 1—3 мл.

9.3 Подготовка прибора к выполнению измерений

Хроматограф — масс-спектрометр включают и настраивают в соответствии с инструкцией по эксплуатации и описанием, прилагаемым к прибору. Устанавливают рабочие параметры, необходимые для проведения измерений. Рабочие параметры приборов должны быть постоянными при измерении во всем диапазоне концентраций.

Основные характеристики

1) Хроматограф:

- температура испарителя: 270 °С;
- тип инжектора: без разделения потока;
- объем вводимого раствора (экстракта): 0,1—1 мкл;
- режим программирования температуры колонки:
 - начальная температура: 50 °С (2 минуты);

- скорость нагрева: 20 °С в минуту;
- конечная температура: 280 °С (10 минут).

2) Масс-спектрометр:

- температура источника ионов: 250 °С;
- диапазон сканируемых масс: 29—250;
- скорость сбора данных: 10 спектров в секунду по всему диапазону масс.

9.4 Градуировка

Градуировку прибора осуществляют непосредственно перед измерениями по 11. Проводят двукратные измерения каждого из пяти градуировочных растворов.

9.4.1 Определяют площади пиков на масс-хроматограммах, построенных для бензидина по току характеристических ионов с m/z 184, для внутреннего стандарта (пердейтерофенантрена) по характеристическому иону с m/z 188.

Для каждого измерения рассчитывают фактор отклика RF , по формуле

$$RF_i = S_m \cdot M_{is} / S_{is} \cdot M_m, \quad (1)$$

где S_m — площадь пика бензидина, построенного по току характеристических ионов с m/z 184;

M_{is} — масса добавленного внутреннего стандарта;

S_{is} — площадь пика внутреннего стандарта, построенная по току характеристических ионов с m/z 188;

M_m — масса бензидина в 1 мл градуировочного раствора.

В дальнейших расчетах используют среднеарифметическое значение RF_{cp} , относящееся к полному диапазону измеряемых концентраций

$$RF_{cp} = \frac{\sum_{j=1}^n RF_j}{n}, \quad (2)$$

где n — общее число измерений (10).

По формулам (3) и (4) рассчитывают среднеквадратическое (стандартное) отклонение, СКО, и соответствующее относительное среднеквадратическое отклонение, относительное СКО:

$$СКО = \sqrt{\frac{\sum_{j=1}^n (RF_j - RF_{cp})^2}{n-1}}; \quad (3)$$

$$\text{Относительное СКО} = \frac{СКО}{RF_{cp}} \cdot 100 \%. \quad (4)$$

Значения относительного СКО не должны превышать 10 %.

9.4.2 Фиксируют времена удерживания для пиков бензидина для всех хроматограмм. Выбирают среднее значение времени удерживания, т. е. значение, наиболее близкое к середине зафиксированного интервала изменения этой величины. Типичные значения времен удерживания в использованных хроматографических условиях для бензидина (773 ± 3) с.

Зарегистрированные полные масс-спектры бензидина (2—3 спектра) вводят в справочную библиотеку масс-спектров.

10 Подготовка образцов для измерений

10.1 Отобранные пробы хранят в защищенном от света месте до 14 суток при температуре от 0 °С до 5 °С. Подготовка образцов проводят в вытяжном шкафу при температуре окружающего воздуха 18 °С — 22 °С. Перед обработкой по 10.2 пробы выдерживают при этой температуре не менее 1 ч.

10.2 Аликвоту одной из проб воды объемом 0,5 л фильтруют, подщелачивают до pH 12 гидроксидом натрия по бумажному индикатору, добавляют раствор внутреннего стандарта (пердейтерофенантрена) по 9.2.2 и трижды экстрагируют (встряхивают в течение 20 мин) дихлорметаном (три порциями

по 30 мл). Объем раствора внутреннего стандарта подбирают таким образом, чтобы площадь хроматографического пика стандарта составляла 20 % — 500 % от площади пика бензидаина. Для этого проводят предварительные измерения в соответствии с 11.

Органическую фазу отделяют с помощью делительной воронки; экстракты объединяют и сушат над безводным сульфатом натрия 5—10 г. Затем объединенный экстракт фильтруют и концентрируют на ротационном испарителе до объема 1—5 мл.

Предварительные измерения по 11.2 проводят также для того, чтобы установить необходимость разбавления проб дистиллированной водой. Если предварительный результат измерения концентрации бензидаина не приводит к этому выводу, то обрабатывают еще одну аликвоту данной пробы анализируемой воды. При необходимости разбавления этой процедуре и последующей обработке по 10.2 подвергают две аликвоты второй пробы воды.

11 Выполнение измерений

Измерения следует проводить в тех же условиях, в которых проведена градуировка прибора (см. 9.4). Для подготовленных образцов проводят измерения величин, подтверждающих идентичность бензидаина (см. 11.1) и 2—3 параллельных измерения массовой концентрации бензидаина (см. 11.2). Необходимость разбавления проб (см. 11.2) выявляют, предварительно измеряя концентрацию веществ в аликвоте одной из проб. В зависимости от полученного результата следующие измерения проводят еще с одной аликвотой неразбавленной пробы или с двумя аликвотами второй пробы после ее разбавления.

11.1 Определяют времена удерживания, отвечающие пикам на хроматограммах вблизи среднего значения времени удерживания пика бензидаина. Полные масс-спектры сравнивают со спектрами бензидаина в справочной библиотеке. Определяемое соединение считают идентифицированным как бензидин при условиях:

- время удерживания рассматриваемого соединения отличается от среднего значения этой величины по 9.4.2 не более чем на 3 с;
- показатель сходства экспериментальных спектров со справочными спектрами бензидаина не ниже 92 %.

11.2 Определяют площади пиков на масс-хроматограммах, зарегистрированных по 9.4.1. Массовую концентрацию бензидаина $C_{m,ij}$ в одной из аликвот (i -я аликвота, i -й образец) при j -м измерении, мг/л, рассчитывают по формуле

$$C_{m,ij} = S_{m,ij} \cdot M_{is,i} / S_{is,ij} \cdot RF_{cp} \cdot V, \quad (5)$$

где $M_{is,i}$ — масса внутреннего стандарта, мг;

$$M_{is,i} = V_{is,i} \cdot C_{is}, \quad (5a)$$

$V_{is,i}$ — объем раствора внутреннего стандарта, мл, добавленного к аликвоте образца (см. 9);

C_{is} — массовая концентрация раствора внутреннего стандарта, мг/мл, приготовленного по 9.2.2;

$S_{m,ij}$ — площадь пика бензидаина, усл. ед., на j -й масс-хроматограмме, построенной по суммарному току ионов с m/z 184, i -го образца;

$S_{is,ij}$ — площадь пика внутреннего стандарта, усл. ед., на j -й масс-хроматограмме, построенной по току ионов с m/z 188, i -го образца;

RF_{cp} — усредненный фактор отклика [формула (2)];

V — объем аликвоты, л ($V = 0,5$ л).

В случае если значение $C_{m,ij}$ полученное по формуле (5), не превышает 1,0 мг/л, для измерений выбирают вторую аликвоту исходной пробы воды. Если указанное значение превышено, измерения проводят с двумя аликвотами второй пробы воды, предварительно разбавляя пробу дистиллированной водой. Объем последней выбирают таким, чтобы указанные значения концентрации, вычисленные по формуле (5), находились в диапазоне от 0,01 до 1,0 мг/л. Массовую концентрацию бензидаина C_{ij} в i -й пробе воды при j -м измерении, мг/л, до разбавления рассчитывают по видоизмененной формуле

$$C_{ij} = K \cdot S_{m,ij} \cdot M_{is,i} / S_{is,ij} \cdot RF_{cp} \cdot V, \quad (56)$$

где K — коэффициент разбавления (разведения);

$$K = (V + V_p) / V, \quad (5a)$$

V_p — объем добавленной дистиллированной воды, л.

Вычисляют среднее значение массовой концентрации бензидина для каждого образца (аликвоты), мг/л

$$C_i = \frac{\sum_{j=1}^n C_{ij}}{n}, \quad (6)$$

где i — 1 и 2;

n — количество параллельных измерений (2 или 3).

Относительное расхождение d_i , %, результатов для этих образцов

$$d_i = \frac{C_{i,\max} - C_{i,\min}}{C} \cdot 100, \quad (7)$$

где $C_{i,\max}$ и $C_{i,\min}$ — соответственно наибольшее и наименьшее значение массовой концентрации при параллельных измерениях для каждого образца.

Результаты параллельных измерений признают приемлемыми, если d_i не превышает 10 % ($n = 2$) или 12 % ($n = 3$) при вероятности $P = 0,95$.

Вычисляют средние значения массовой концентрации бензидина по обеим аликвотам анализируемой пробы

$$C = \frac{C_1 + C_2}{2}, \quad (8)$$

и относительное расхождение D , %, результатов для двух аликвот

$$D = \frac{|C_1 - C_2|}{C} \cdot 100. \quad (9)$$

Результаты признают приемлемыми, если D не превышает 20 % (при вероятности $P = 0,95$). При выполнении этого условия среднее значение концентраций C принимают в качестве результата измерений.

12 Оформление результатов измерений

Результат измерения массовой концентрации бензидина представляют в следующей форме

$$(C_{cp} \pm 0,15 \cdot C_{cp}) \text{ мг/л}. \quad (10)$$

Примеры записи: < 0,01 мг/л, (0,010 ± 0,0015) мг/л, (0,24 ± 0,04) мг/л, (0,72 ± 0,11) мг/л.

13 Контроль погрешности

13.1 Проверка чувствительности хромато-масс-спектрометра

При подозрительных результатах измерений или резком уменьшении регистрируемых сигналов проверяют чувствительность прибора по градуировочному раствору с наименьшими массовыми концентрациями бензидина (таблица 1) в условиях измерений, указанных в 9.4. Отношение «сигнал — шум» для определяемых соединений должно быть не менее 10 : 1. Чувствительность прибора восстанавливают в соответствии с рекомендациями, изложенными в руководстве по его эксплуатации.

13.2 Контроль помех по результатам холостого опыта

Холостой опыт проводят с дистиллированной водой через каждые 20—30 проб, чтобы убедиться в отсутствии загрязнений и помех, источниками которых могут быть измерительная система, реактивы и материалы. В случае обнаружения загрязнений, проявляющихся в появлении сигнала при заданных

значениях масс ионов и времени удерживания с отношением «сигнал — шум», превышающим 3 : 1, определяют источник помех, контролируя используемые реактивы и проверяя условия подготовки проб и проведения измерений.

13.3 Контроль правильности методом добавок

Контроль правильности проводится с целью оценки возможности применения настоящей методики выполнения измерений (МВИ) для вод, ранее не подвергавшихся анализу, а также при сомнении в результатах измерений.

Для контроля отбирают три пробы по 1 л, причем одна из проб служит для предварительных измерений (см. 11.2). Измеряют массовую концентрацию в двух аликвотах второй из проб и получают результат измерений C . В третью пробу вносят добавку исходного раствора бензидина, причем массовая концентрация добавки D должна быть в интервале $(0,8—1,2) \cdot C$, мг/л. Проводят измерения для двух образцов (аликвот) с добавкой и получают результат измерений C_D .

Результат контроля признается удовлетворительным для $P = 0,90$ при выполнении условия

$$100 \cdot |C_D - C - D| / D \leq n_D, \quad (11)$$

где $n_D = 15\%$.

УДК 661.7:006.86:547.626

МКС 13.040

Ключевые слова: бензидин, водная среда, газовая хроматография — масс-спектрометрия

Редактор *Н.Е. Рагузина*
 Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
 Корректор *Е.И. Рычкова*
 Компьютерная верстка *Д.В. Кардановской*

Сдано в набор 23.09.2019. Подписано в печать 25.10.2019. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
 Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 1,20.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ИД «Юриспруденция», 115419, Москва, ул. Орджоникидзе, 11.
www.jurisizdat.ru y-book@mail.ru

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
 для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,
 117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru