

---

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

---

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ  
СТАНДАРТ

ГОСТ  
34173—  
2017

---

## УПАКОВКА

### Определение содержания ацетальдегида в воздушной среде

Издание официальное

Москва  
Российский институт стандартизации  
2024

## 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 Республиканским унитарным предприятием «Научно-практический центр гигиены»

2 ВНЕСЕН Госстандартом Республики Беларусь

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации по результатам голосования в АИС МГС (протокол от 7 июня 2017 г. № 99-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	ЗАО «Национальный орган по стандартизации и метрологии» Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Казахстан	KZ	Госстандарт Республики Казахстан
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт
Таджикистан	TJ	Таджикстандарт
Узбекистан	UZ	Узстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 28 декабря 2023 г. № 1725-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 34173—2017 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 июня 2024 г.

5 В настоящем стандарте учтены основные положения Методических рекомендаций № 01.022-07 «Газохроматографическое определение ацетальдегида, ацетона, метилацетата, этилацетата, метанола, изо-пропанола, этанола, н-пропилацетата, н-пропанола, изо-бутилацетата, бутилацетата, изо-бутанола, н-бутанола, выделяющихся в воздушную среду из материалов различного состава»

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

*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»*

© Оформление. ФГБУ «Институт стандартизации», 2024



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

## УПАКОВКА

## Определение содержания ацетальдегида в воздушной среде

Packing. Determination of acetaldehyde content in the air medium

Дата введения — 2024—06—01

**Предупреждение** — Настоящий стандарт не рассматривает все вопросы безопасности, связанные с его использованием.

**Внимание!** Испытания, проводимые в соответствии с настоящим стандартом, должны выполняться персоналом, прошедшим соответствующее обучение.

## 1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает газохроматографический метод определения массовой концентрации ацетальдегида, выделившегося из образца упаковки (укупорочного средства) в воздушную среду, в диапазоне массовых концентраций от 0,005 до 0,050 мг/м<sup>3</sup>.

## 2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.1.004 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

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 12.1.030 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Защитное заземление, зануление

ГОСТ 12.4.021 Система стандартов безопасности труда. Системы вентиляционные. Общие требования

ГОСТ OIML R 76-1 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

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

ГОСТ 3022 Водород технический. Технические условия

ГОСТ 4166 Реактивы. Натрий сернокислый. Технические условия

ГОСТ ИСО 5725-6<sup>1)</sup> Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 6. Использование значений точности на практике

ГОСТ 6709<sup>2)</sup> Вода дистиллированная. Технические условия

ГОСТ 9293 (ИСО 2435—73) Азот газообразный и жидкий. Технические условия

ГОСТ 17433 Промышленная чистота. Сжатый воздух. Классы загрязненности

<sup>1)</sup> В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002.

<sup>2)</sup> В Российской Федерации действует ГОСТ Р 58144—2018.

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

ГОСТ 28165 Приборы и аппараты лабораторные из стекла. Аквадистилляторы. Испарители. Установки ректификационные. Общие технические требования

ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1. Общие требования

**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](http://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.

### 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

**3.1 упаковка:** Изделие, которое используется для размещения, защиты, транспортирования, загрузки и разгрузки, доставки и хранения сырья и готовой продукции.

**3.2 укупорочное средство:** Изделие, предназначенное для укупоривания упаковки и сохранения ее содержимого.

**3.3 контрольная проба:** Проба воздуха, отобранная из стеклянной емкости (эксикатора), не держащей образец.

### 4 Сущность метода

Метод определения ацетальдегида, выделившегося из образца упаковки (укупорочного средства) в воздушную среду, основан на концентрировании его в дистиллированную воду, извлечении из воды газовой экстракцией при нагревании пробы в замкнутом объеме, анализе равновесной паровой фазы методом газовой хроматографии на двух параллельных кварцевых капиллярных колонках, идентификации ацетальдегида на двух каналах пламенно-ионизационных детекторов (ПИД) и количественном определении методом абсолютной градуировки.

### 5 Реактивы и оборудование

#### 5.1 Средства измерений, вспомогательное оборудование и лабораторная посуда

5.1.1 Хроматограф газовый, оснащенный двумя ПИД с линейным динамическим диапазоном не менее  $10^7$  и пределом допускаемого значения относительного среднеквадратичного отклонения выходного сигнала не более 2 %, дозатором равновесного пара (ДРП).

5.1.2 Кварцевые капиллярные колонки:

- колонка длиной 60 м, внутренним диаметром 0,53 мм, со слоем неподвижной жидкой фазы — карбовакс 20М, толщиной 1,0 мкм (например, ZB-Wax)<sup>1)</sup>.

- колонка длиной 60 м, внутренним диаметром 0,53 мм, со слоем неподвижной жидкой фазы — цианопротил-фенил с массовой долей 6 %, диметилполисилоксан с массовой долей 94 %, толщиной 3,0 мкм (например, DB-624)<sup>1)</sup>.

5.1.3 Весы лабораторные по ГОСТ OIML R 76-1, специального класса точности, с пределом измерений 200 г и пределом допускаемой абсолютной погрешности однократного взвешивания не более  $\pm 0,000 5$  г.

<sup>1)</sup> Данная информация приведена для удобства пользователя настоящего стандарта и не является рекомендацией по использованию данной продукции.

5.1.4 Автоматический пробоотборник воздуха с основной приведенной погрешностью задания расхода в каждой точке не более  $\pm 5\%$  и основной относительной погрешностью измерения времени не больше  $\pm 0,5\%$  (например, ОП-442 ТЦ)<sup>1)</sup>.

5.1.5 Аквадистиллятор по ГОСТ 28165.

5.1.6 Гигрометр-термометр цифровой, с диапазоном измерений температуры от 0 °С до плюс 60 °С и абсолютной погрешностью  $\pm 0,5$  °С, с диапазоном измерений влажности от 0 % до 98 % и абсолютной погрешностью  $\pm 3\%$  (например, ГТЦ-1)<sup>1)</sup>.

5.1.7 Барометр-анероид с диапазоном измерений от 80 до 106 кПа, с пределами рабочей допускаемой погрешности  $\pm 0,2$  кПа (например, БАММ-1)<sup>1)</sup>.

5.1.8 Эксикатор 1-250 по ГОСТ 25336 или стеклянная емкость с крышкой, имеющие две отводные трубки (см. рисунок А.1 (приложение А)). Фактическая вместимость используемой стеклянной емкости (эксикатора) должна быть не менее 7,5 дм<sup>3</sup>.

5.1.9 Лабораторная посуда:

- колбы мерные 2-100-2 по ГОСТ 1770;
- пипетки 1-1-2-1, 1-1-2-2, 1-1-2-5, 1-1-2-10 по ГОСТ 29227;
- мерные цилиндры 1-1000-2, 1-2000-2 по ГОСТ 1770.

5.1.10 Поглотитель с пористой стеклянной пластинкой, впаянной в поглотитель (например, производства ООО «Фармстекло», Россия) (см. рисунок А.2 (приложение А))<sup>1)</sup>.

5.1.11 Виалы вместимостью 20 см<sup>3</sup> (например, Headspace vial, 20 ml Flat Bottom 100/pk, Agilent, кат. № 5182-0837)<sup>1)</sup>.

5.1.12 Обжимные или винтовые крышки с прокладками для парофазных виал (например, Cap, 20 mm HS AL Climp, PTFE/S 100 PK, Agilent, кат. № 5183-4477)<sup>1)</sup>.

## 5.2 Реактивы и материалы

5.2.1 Ацетальдегид с содержанием основного вещества не менее 99,9 %.

5.2.2 Натрий серноокислый безводный по ГОСТ 4166, х. ч.

5.2.3 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.

5.2.4 Гелий газообразный сжатый, с объемной долей основного вещества не менее 99,999 9 %, в баллонах с редуктором, например, марки 6,0<sup>1)</sup> [1] (или азот газообразный по ГОСТ 9293, о. с. ч., с объемной долей основного вещества не менее 99,996 %, в баллонах с редуктором).

5.2.5 Водород технический по ГОСТ 3022.

5.2.6 Воздух сжатый по ГОСТ 17433.

**Примечание** — Допускается применение аналогичных средств измерений, вспомогательного оборудования, посуды и реактивов с метрологическими, техническими характеристиками и показателями качества не хуже, чем у приведенных выше.

## 6 Требования безопасности

При выполнении анализа и работы с химическими реактивами необходимо соблюдать требования безопасности по ГОСТ 12.1.004, ГОСТ 12.1.007, требования электробезопасности по ГОСТ 12.1.030, а также требования, изложенные в технических документах на используемое оборудование и средства измерений.

Помещение лаборатории должно быть оснащено приточно-вытяжной вентиляцией по ГОСТ 12.4.021.

Содержание вредных веществ в воздухе помещения лаборатории не должно превышать допустимые значения по ГОСТ 12.1.005.

## 7 Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений и обработке результатов могут быть допущены лица, имеющие высшее или среднее специальное образование, опыт работы в химической лаборатории и с газовым хромато-

<sup>1)</sup> Данная информация приведена для удобства пользователя настоящего стандарта и не является рекомендацией по использованию данной продукции.

графом. Оператор должен быть знаком с устройством хроматографа и операциями, проводимыми при выполнении измерений и обработке результатов.

## 8 Условия выполнения измерений

При приготовлении растворов, подготовке проб и выполнении измерений соблюдают следующие условия окружающей среды:

- температура воздуха при работе —  $(20 \pm 5)$  °С;
- атмосферное давление —  $(84,0—106,7)$  кПа (630—800 мм ртутного столба);
- влажность воздуха — не более 80 %.

## 9 Подготовка к проведению измерений

Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка средств измерений, вспомогательного оборудования, приготовление градуировочных растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка проб к измерениям.

### 9.1 Подготовка средств измерений, вспомогательного оборудования

Подготовку хроматографа, дозатора равновесного пара проводят в соответствии с инструкциями по их эксплуатации.

Кварцевые капиллярные колонки соединяют с одним испарителем с помощью специального разветвителя, в котором поток газа-носителя делится пополам и попадает в каждую капиллярную колонку.

Колонки предварительно кондиционируют, не соединяя выходные концы колонок с детекторами, в термостате хроматографа с расходом газа-носителя 3—5 см<sup>3</sup>/мин, с программированием температуры от 50 °С до 230 °С со скоростью 10 °С/мин, выдерживая в течение 2 ч при 230 °С. Входы в детекторы при этом заглушают графитовыми прокладками.

После охлаждения термостата колонок хроматографа выходные концы колонок подсоединяют к пламенно-ионизационным детекторам.

Устанавливают необходимый режим работы хроматографа. При использовании колонок (см. 5.1.2) наиболее подходящими являются следующие условия хроматографирования:

- условия работы дозатора равновесного пара:
  - время термостатирования виалы с пробой — 40 мин;
  - температура термостата виалы с пробой — 80 °С;
  - время наддува виалы — 5 мин;
  - избыточное давление в виале — 0,07 МПа;
  - температура крана-дозатора — 135 °С;
  - время отбора пробы — 10 с;
  - объем вводимой дозы равновесного пара — 1—3 см<sup>3</sup>;
- условия проведения газохроматографического анализа:
  - температура детектора (ПВД) — 250 °С;
  - температура испарителя — 250 °С;
- условия для капиллярных колонок:
  - температура первого изотермического участка — 45 °С;
  - длительность первого изотермического участка — 6 мин;
  - скорость программирования температуры — 70 °С /мин;
  - температура второго изотермического участка — 220 °С;
  - длительность второго изотермического участка — 3 мин;
  - давление на входе в капиллярную колонку — 52,6 кПа;
  - расход газа-носителя на поддув детектора — 40 см<sup>3</sup>/мин;
  - расход водорода — 40 см<sup>3</sup>/мин;
  - расход воздуха — 400 см<sup>3</sup>/мин;
  - общее время анализа — 11,5 мин.

Допускается проведение анализа в других условиях хроматографирования, обеспечивающих разделение определяемых веществ.

Проверяют герметичность соединения газовых каналов.

Контролируют шум и дрейф нулевой линии на соответствие инструкции по эксплуатации прибора. Уровень флуктуационных шумов нулевого сигнала пламенно-ионизационного детектора должен быть не более  $2 \times 10^{-14}$  А. Дрейф нулевого сигнала пламенно-ионизационного детектора должен быть не более  $4 \times 10^{-13}$  А/ч. Если данные показатели не удовлетворяют установленным величинам, необходимо выявить и устранить причины.

## 9.2 Приготовление градуировочных растворов

### 9.2.1 Приготовление исходного раствора ацетальдегида в воде

В мерной колбе вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , содержащей около  $20 \text{ см}^3$  кипяченой дистиллированной воды с температурой  $20 \text{ }^\circ\text{C}$ , взвешивают навеску массой  $80,0\text{—}100,0$  мг ацетальдегида с точностью до  $0,1$  мг. Доводят объем раствора кипяченой дистиллированной водой с температурой  $20 \text{ }^\circ\text{C}$  до метки и тщательно перемешивают.

Точную массовую концентрацию ацетальдегида в исходном растворе  $C$ ,  $\text{мкг/см}^3$ , рассчитывают по формуле

$$C_1 = \frac{m \cdot p \cdot 1000}{V_1}, \quad (1)$$

где  $m$  — масса навески ацетальдегида, мг;  
 $p$  — содержание основного вещества в долях единицы;  
 1000 — коэффициент пересчета массы из мг в мкг;  
 $V_1$  — вместимость мерной колбы,  $\text{см}^3$ .

Исходный раствор ацетальдегида стабилен при хранении в колбе с притертой пробкой при температуре от  $2 \text{ }^\circ\text{C}$  до  $8 \text{ }^\circ\text{C}$  в течение 1 нед.

### 9.2.2 Приготовление рабочего раствора ацетальдегида в воде с массовой концентрацией $75 \text{ мкг/см}^3$

Рабочий раствор готовят из исходного раствора ацетальдегида. Объем исходного раствора ацетальдегида  $V_c$ ,  $\text{см}^3$ , необходимый для получения рабочего раствора с массовой концентрацией  $75 \text{ мкг/см}^3$ , рассчитывают по формуле

$$V_c = \frac{C_2 \cdot V_2}{C_1}, \quad (2)$$

где  $C_2$  — заданная массовая концентрация ацетальдегида в рабочем растворе,  $75 \text{ мкг/см}^3$ ;  
 $V_2$  — вместимость мерной колбы,  $\text{см}^3$ ;  
 $C_1$  — точная массовая концентрация исходного раствора,  $\text{мкг/см}^3$ .

Результат рассчитывают до второго знака после запятой и округляют до первого знака после запятой.

Рассчитанный объем исходного раствора  $V_c$  вносят в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , объем в колбе доводят до метки кипяченой дистиллированной водой с температурой  $20 \text{ }^\circ\text{C}$ .

Рабочий раствор ацетальдегида с массовой концентрацией  $75 \text{ мкг/см}^3$  стабилен при хранении в колбе с притертой пробкой при температуре от  $2 \text{ }^\circ\text{C}$  до  $8 \text{ }^\circ\text{C}$  в течение 1 сут.

### 9.2.3 Приготовление рабочего раствора ацетальдегида в воде с массовой концентрацией $1,5 \text{ мкг/см}^3$

$2 \text{ см}^3$  рабочего раствора (см. 9.2.2) вносят в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , содержащую около  $20 \text{ см}^3$  кипяченой дистиллированной воды с температурой  $20 \text{ }^\circ\text{C}$ , и доводят объем до метки кипяченой дистиллированной водой с температурой  $20 \text{ }^\circ\text{C}$ .

Рабочий раствор ацетальдегида с массовой концентрацией  $1,5 \text{ мкг/см}^3$  стабилен при хранении в колбе с притертой пробкой при температуре от  $2 \text{ }^\circ\text{C}$  до  $8 \text{ }^\circ\text{C}$  в течение 1 сут.

### 9.2.4 Приготовление градуировочных растворов для установления градуировочной характеристики

Градуировочные растворы ацетальдегида готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Для этого в каждую мерную колбу, содержащую около 20 см<sup>3</sup> кипяченой дистиллированной воды с температурой 20 °С, вносят рабочий раствор (см. 9.2.3) в соответствии с таблицей 1, доводят объем до метки охлажденной до 20 °С кипяченой дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Т а б л и ц а 1 — Схема приготовления градуировочных растворов ацетальдегида

Номер градуировочного раствора	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора, см <sup>3</sup>	0,5	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0
Массовая концентрация ацетальдегида в растворе, мкг/см <sup>3</sup>	0,0075	0,015	0,030	0,045	0,060	0,075

Срок хранения градуировочных растворов — не более 1 сут при хранении в колбах с притертыми пробками при температуре от 2 °С до 8 °С.

### 9.3 Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади (высоты) хроматографического пика от массовой концентрации ацетальдегида в растворе, устанавливают по трем сериям из шести растворов.

По 5 см<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора помещают в виалу, содержащую 1 г безводного сернистого натрия, герметизируют специальной крышкой, помещают виалу в термостат ДРП и проводят анализ при условиях, приведенных в 9.1.

Идентификацию пика ацетальдегида проводят на каждом из каналов детекторов по времени удерживания при хроматографировании градуировочных растворов. Например, ориентировочное время удерживания ацетальдегида на колонке ZB-Wax<sup>1)</sup> составляет 3,564 мин и на колонке DB-624<sup>1)</sup> — 3,846 мин.

При использовании других колонок время удерживания может отличаться от указанного. Время удерживания указывается с точностью до трех знаков после запятой, окно поиска не должно превышать ±1 %.

Для установления градуировочных характеристик используют программное обеспечение прибора. Градуировочный график строится по результатам измерений, полученных с того канала детектора, где пересечение областей поиска с другими компонентами менее вероятно. Градуировочный график описывается линейной зависимостью вида  $Y = bx$  площади (высоты) пика от массовой концентрации ацетальдегида в диапазоне 0,0075—0,075 мкг/см<sup>3</sup>. Пик на втором канале служит для более надежной и достоверной идентификации определяемого вещества. При этом необходимо следить за тем, чтобы площади пиков, соответствующие ацетальдегиду на разных каналах, не отличались более чем на 10 %.

Градуировку проводят раз в три месяца, а также после ремонта хроматографа. Проверку стабильности времени удерживания ацетальдегида и стабильности градуировочного графика проводят перед началом каждой серии анализов путем хроматографирования градуировочного раствора № 2, полученного согласно таблице 1.

Градуировочный график считается пригодным для выполнения измерений, если относительное расхождение между найденным по градуировочной зависимости значением массовой концентрации ацетальдегида, содержащегося в градуировочном растворе № 2,  $C_{\text{изм}}$  и значением приписанной ему массовой концентрации  $C_x$  не превысит норматива стабильности  $K$ :

$$\frac{|C_{\text{изм}} - C_x|}{C_x} 100 \% \leq K, \quad (3)$$

Норматив стабильности  $K$  равен 12,0 %.

<sup>1)</sup> Данная информация приведена для удобства пользователя настоящего стандарта и не является рекомендацией по использованию данной продукции.

#### 9.4 Подготовка проб к измерениям

При использовании эксикатора исполнения 1 по ГОСТ 25336 (см. 5.1.8) из крышки эксикатора удаляют вакуумный кран и вставляют резиновую пробку, в которую помещают две стеклянные отводные трубки. Трубки размещают таким образом, чтобы одна трубка немного не доходила до дна эксикатора, а вторая оканчивалась под пробкой, с таким расчетом, чтобы при отборе пробы воздуха протягиваемый воздух проходил через всю емкость.

Отводные трубки закрывают подходящими заглушками для предотвращения воздухообмена. Обрезец помещают в стеклянную емкость (эксикатор). Соотношение общей площади всех поверхностей образца упаковки (укупорочного средства) и фактической вместимости стеклянной емкости (эксикатора) должно составлять  $1 : 2,5 \text{ см}^2/\text{см}^3$ . Фактическую вместимость стеклянной емкости (эксикатора) определяют путем заполнения стеклянной емкости (эксикатора) и при необходимости применяемой крышки водой с помощью мерных цилиндров соответствующей вместимости с последующим суммированием полученных объемов воды.

При проведении испытания образца упаковки (укупорочного средства), изготовленного из комбинированных материалов, определение проводят только из слоя, непосредственно контактирующего с упаковываемой продукцией. Например, подготовленные образцы упаковки одинакового размера накладывают друг на друга сторонами, не контактирующими с упакованным продуктом, торцы образцов изолируют по периметру материалом, не содержащим определяемые вещества (например, алюминиевой фольгой).

Продолжительность контакта испытуемого образца, а также температурный режим устанавливают в соответствии с требованиями [2] и (или) нормативных документов, действующих на территории государства, принявшего стандарт.

Для проведения испытания используют две пробы одного образца упаковки (укупорочного средства), которые помещают в разные стеклянные емкости (эксикаторы).

После соответствующей экспозиции открывают заглушки и через емкость с образцом аспирируют воздух автоматическим пробоотборником воздуха с объемным расходом  $0,5 \text{ дм}^3/\text{мин}$  через два последовательно соединенных поглотительных прибора с пористой пластиной, содержащие по  $5 \text{ см}^3$  дистиллированной воды каждый. Во время отбора проб воздуха поглотительные приборы охлаждают, помещая в емкости заполненные смесью воды со льдом при температуре смеси  $4 \text{ }^\circ\text{C}$ .

Количество протягиваемого воздуха должно быть в 2 раза больше фактической вместимости стеклянной емкости (эксикатора).

Контрольную пробу воздуха отбирают автоматическим пробоотборником воздуха из стеклянной емкости (эксикатора) без образца, выдержанной в аналогичных с испытуемыми образцами условиях.

Пробы из поглотительных приборов переливают в виалы для парофазного анализа.

Срок хранения проб — не более 1 сут при температуре от  $2 \text{ }^\circ\text{C}$  до  $8 \text{ }^\circ\text{C}$ .

### 10 Проведение измерений

После проведения отбора пробы и выхода хроматографа и дозатора равновесного пара на режим содержимое каждого поглотительного прибора анализируют отдельно. Для этого  $5 \text{ см}^3$  поглотительного раствора переносят в виалу, содержащую 1 г безводного сернистого натрия, герметизируют специальной крышкой, помещают виалу в термостат ДРП и проводят измерения при условиях, приведенных в 9.1. Одновременно проводят анализ контрольной пробы воздуха.

По окончании хроматографического анализа проводят идентификацию по времени удерживания и вычисление массовой концентрации ацетальдегида.

### 11 Обработка результатов измерений

Массовую концентрацию ацетальдегида в растворе  $C$  рассчитывают по установленной в 9.3 градуировочной зависимости с помощью системы обработки данных.

Массовые концентрации ацетальдегида в растворах в первом и втором поглотительных приборах суммируют.

Массовую концентрацию ацетальдегида  $X$ ,  $\text{мг}/\text{м}^3$ , выделившегося из образца упаковки (укупорочного средства) в воздушную среду, вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V}{V_0}, \quad (4)$$

где  $C$  — сумма массовых концентраций ацетальдегида, найденных по градуировочной зависимости,  $\text{мкг/см}^3$ ;

$V$  — объем раствора пробы,  $\text{см}^3$ ;

$V_0$  — фактическая вместимость стеклянной емкости (эксикатора),  $\text{дм}^3$  ( $V_0 = 7,5 \text{ дм}^3$ ).

Если при измерении контрольной пробы обнаружено присутствие пика ацетальдегида, то значение его массовой концентрации в контрольной пробе воздуха, рассчитанное по формуле (4), вычитают из значения массовой концентрации ацетальдегида в анализируемом образце воздуха.

За результат измерения принимают среднеарифметическое значение двух параллельных определений:

$$\bar{X} = \frac{X_1 + X_2}{2}, \quad (5)$$

где  $X_1, X_2$  — значения массовых концентраций ацетальдегида в каждой из двух проб,  $\text{мг/м}^3$ .

Вычисления массовой концентрации ацетальдегида, выделившегося в воздушную среду, выполняют с точностью до четвертого десятичного знака, с округлением окончательного результата измерений до третьего знака, если выполнено условие приемлемости по 12.2.

Окончательный результат измерения массовой концентрации ацетальдегида, выделившегося из образца упаковки (укупорочного средства) в воздушную среду, представляют в следующем виде:

$$\bar{X} \pm U, \text{ мг/м}^3, \quad (6)$$

где  $U$  — расширенная неопределенность,  $\text{мг/м}^3$ .

Расширенную неопределенность измерения массовой концентрации ацетальдегида, выделившегося из образца упаковки (укупорочного средства) в воздушную среду, в абсолютном виде вычисляют по формуле

$$U = U/X \cdot \bar{X} \cdot 0,01, \quad (7)$$

где  $U/X$  — относительная расширенная неопределенность измерения массовой концентрации ацетальдегида, выделившегося из образца упаковки (укупорочного средства) в воздушную среду, которая не должна превысить значение, указанное в таблице 2;

0,01 — коэффициент пересчета неопределенности из процентов в доли единицы.

За отсутствие принимается массовая концентрация ацетальдегида, выделившегося из образца упаковки (укупорочного средства) в воздушную среду, менее указанного минимального значения диапазона определяемых концентраций (см. раздел 1).

## 12 Контроль точности результатов измерений

### 12.1 Метрологические характеристики метода

Метод обеспечивает получение результатов измерения с метрологическими характеристиками, не превышающими значений, приведенных в таблице 2, при доверительной вероятности  $P = 0,95$ , коэффициенте охвата  $k = 2$ .

Т а б л и ц а 2 — Показатели прецизионности и относительная расширенная неопределенность методики при доверительной вероятности  $P = 0,95$  и коэффициенте охвата  $k = 2$

Диапазон измерений в воздухе, мг/м <sup>3</sup>	Предел повторяемости $r$ , %	Предел промежуточной прецизионности $r_{(TO)}$ , %	Относительная расширенная неопределенность $U/X$ , %
0,005—0,050	26	34	32

### 12.2 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях повторяемости

Проверку приемлемости результатов измерений массовой концентрации ацетальдегида, выделившегося из образца упаковки (укупорочного средства) в воздушную среду, полученных в условиях повторяемости, проводят с учетом требований ГОСТ ИСО 5725-6.

Если относительное значение разности между результатами двух параллельных определений не превышает предела повторяемости, то все результаты параллельных определений признаются приемлемыми и конечный результат определения является их среднеарифметическим значением:

$$\frac{|X_2 - X_1| \cdot 100}{\bar{X}} \leq r, \quad (8)$$

где  $X_1, X_2$  — значение результатов параллельных определений в условиях повторяемости, мг/м<sup>3</sup>;  
 $\bar{X}$  — среднеарифметическое значение результатов двух параллельных определений, рассчитанное по формуле (5), мг/м<sup>3</sup>;  
 $r$  — предел повторяемости для двух параллельных определений, значение которого приведено в таблице 2, %.

При невыполнении условия (8) контроль повторяют. При повторном превышении указанного норматива должны быть выяснены и устранены причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля повторяемости.

### 12.3 Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях промежуточной прецизионности

Проверку приемлемости результатов измерений массовой концентрации ацетальдегида, выделившегося из образца упаковки (укупорочного средства) в воздушную среду, полученных в условиях промежуточной прецизионности, проводят с учетом требований ГОСТ ИСО 5725-6.

Значение относительной разности между двумя результатами испытаний, полученными в условиях промежуточной прецизионности, не должно превышать предел промежуточной прецизионности.

Результаты измерений, проведенных в условиях промежуточной прецизионности, считают приемлемыми при условии:

$$\frac{|X_2 - X_1| \cdot 100}{\bar{X}} \leq r_{(TO)}, \quad (9)$$

где  $X_1, X_2$  — значения двух массовых концентраций ацетальдегида, полученные в условиях промежуточной прецизионности, мг/м<sup>3</sup>;  
 $\bar{X}$  — среднеарифметическое значение результатов двух определений, мг/м<sup>3</sup>;  
 $r_{(TO)}$  — предел промежуточной прецизионности, значение которого приведено в таблице 2, %.

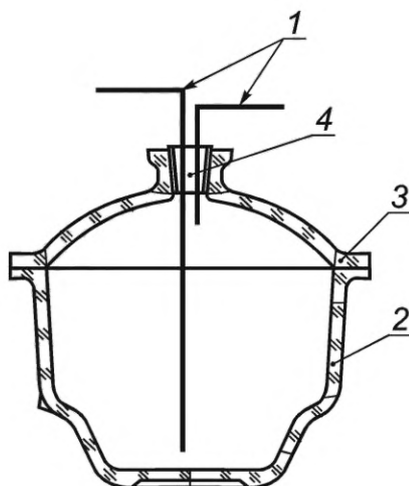
При невыполнении условия (9) контроль повторяют. При повторном превышении указанного норматива должны быть выяснены и устранены причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля промежуточной прецизионности.

### 13 Отчет об испытаниях

Отчет об испытаниях должен включать следующее:

- a) ссылку на настоящий стандарт;
- b) детальную информацию, необходимую для полной идентификации образца упаковки (упаковочного средства);
- c) информацию, касающуюся подготовки проб к измерениям в соответствии с 9.4;
- d) значение массовой концентрации ацетальдегида, рассчитанное и выраженное в соответствии с разделом 11, или указание об отсутствии ацетальдегида;
- e) любое отклонение, по соглашению или иное, от установленного метода.

Приложение А  
(справочное)



1 — стеклянные трубки; 2 — корпус; 3 — крышка с отверстием; 4 — резиновая пробка

Рисунок А.1 — Стеклянная емкость (эксикатор), имеющая две отводные трубки, используемая для приготовления воздушной вытяжки

Размеры в миллиметрах

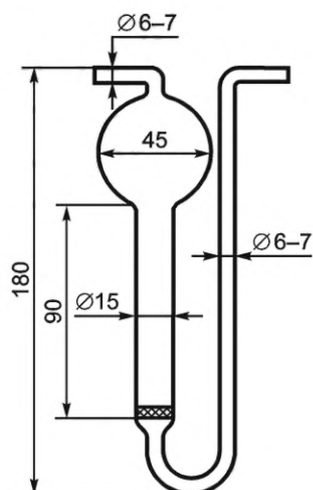


Рисунок А.2 — Поглотитель с пористой стеклянной пластинкой, впаянной в поглотитель

**Библиография**

- [1] ТУ 0271-001-45905715-02 Гелий газообразный высокой чистоты (сжатый)
- [2] ТР ТС 005/2011 «О безопасности упаковки» (приложение 2)

---

УДК 621.798.08:547.446.1(083.74)(476)

МКС 55.020; 71.040.99

Ключевые слова: упаковка, укупорочные средства, газовая хроматография, ацетальдегид

---

Технический редактор *И.Е. Черепкова*  
Корректор *С.И. Фирсова*  
Компьютерная верстка *Е.А. Кондрашовой*

Сдано в набор 10.01.2024. Подписано в печать 22.01.2024. Формат 60×84%. Гарнитура Ариал.  
Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,58.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

---

Создано в единичном исполнении в ФГБУ «Институт стандартизации»  
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,  
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)