

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

Методические указания

МУК 4.1. 663—97

Издание официальное

Минздрав России  
Москва • 1997

КОНТРОЛЬ И  
ЭКСПЛУАТАЦИЯ  
ФГУЗ  
ФЦГиЭ Роспотребнадзора

Методические указания

МУК 4.1. 663—97

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

ББК 51.21

060

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

ISBN 5—7508—0089—X

1. Разработаны Уральским научно-исследовательским институтом метрологии (директор Леонов В. В., исполнитель Питерских И. А.) в соавторстве с Центром Госсанэпиднадзора Свердловской области (главный врач Никонов Б. И., исполнитель Баклыков В. Г.), Российским информационно-аналитическим центром Госсанэпиднадзора России (главный врач Подунова Л. Г., исполнитель Зельвенский В. Ю.). В разработке также приняли участие заместитель главного врача РИАНЦ Двоскин Я. Г. и сотрудники фирмы Хьюлетт-Паккард.
2. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онищенко 03.02.97.
3. Введены впервые.

Редактор Карнаухова А. А.

Технический редактор Ломанова Е. В.

Подписано в печать 3.07.97.

Формат 60×90/16

Тираж 1300 экз.

ЛР № 020877 от 20.05.94 г.

Министерство здравоохранения Российской Федерации  
101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован  
Информационно-издательским центром Минздрава России  
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11.  
Отдел реализации, тел. 198-61-01Печ. л. 2,5  
Заказ 81

## Содержание

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

© Информационно-издательский центр  
Минздрава России



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

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

## 2. Нормы погрешности измерений

Настоящая методика обеспечивает выполнение измерений массовой концентрации вредных органических веществ в воде с относительной погрешностью, не превышающей границ интервала ( $\delta_{\text{в}}$ ,  $\delta_{\text{б}}$ ), указанных в табл. 1, 2 и 3.

## 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы

### 3.1. Средства измерения

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

- масс-спектрометрического детектора MSD 5971A (5972A, 5973A);
- газового хроматографа HP 5890 серии II (6890), оснащенного капиллярной хроматографической колонкой Ultra2 длиной 30 м, диаметром 0,25 мм, с толщиной пленки неподвижной фазы 0,25 мкм или ей аналогичной;
- системы обработки данных на базе персонального компьютера HP Vectra.

3.1.2. Микрошприц HP 9301-0246 вместимостью 10 мкл или МШ-10М по ГУ 5Е 2—833—106.

3.1.3. Весы лабораторные типа ВЛР-200, первого класса точности по ГОСТу 24104—88Е или аналогичные.

3.1.4. Цилиндры мерные 2-100 ГОСТ 1770—74.

3.1.5. Пипетки вместимостью 0,1, 0,5, 1,0 первого класса точности по ГОСТу 29169—91.

3.1.6. Колбы мерные 2-10-2, 2-200-2, 2-1000-2 по ГОСТу 1770—74.

## УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный  
санитарный врач Российской  
Федерации

Г. Г. Онищенко

МУК 4.1.663—97

Дата введения:  
с момента опубликования

## 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

## Методические указания

МУК 4.1.663—97

### 1. Назначение и область применения

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

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

|                     |                                                                                                                                                                                                          |
|---------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Издание официальное | Настоящие методические указания не могут быть полностью или частично воспроизведены, тиражированы и распространены без разрешения Департамента государственной санитарно-эпидемиологии Минздрава России. |
|---------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|



3.1.7. Растворы смесей органических соединений в хлористом метиле, метаноле или ацетоне с концентрацией 2 мг/см<sup>3</sup> и погрешностью аттестации не более  $\pm 2\%$ .

3.1.8. ГСО № 5213—90 состава гексахлорбензола.

### 3.2. Реактивы и материалы

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

3.2.2. Хлористый метил по ГОСТу 9968—73.

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

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

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

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

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

3.2.8. Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТу 18300—87.

3.2.9. Вода дистиллированная по ГОСТу 6709—72.

### 3.3. Вспомогательные устройства

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

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

Таблица 1  
Характеристики методики и значения характеристик погрешности измерений концентрации веществ, извлекаемых при основно-нейтральной экстракции (с указанием ПДК в воде водных объектов хозяйственно-питьевого и культурно-бытового водопользования).

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

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

Продолжение таблицы 1

Характеристики методики и значения характеристик порешности результатов измерений концентрации веществ, извлекаемых при основном-нейтральной экстракции

| Название вещества           | Зависимость результата измерения от концентрации образца, $x = f(C)$ , мкг/л | Диапазоны измеряемых концентраций, С, мкг/л | Относительное среднее квадратическое отклонение (внутрилабораторное), $S_{отн}$ , ед. отн. | нижняя, $\delta_n$          | верхняя, $\delta_p$     |
|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|-------------------------|
| 1                           | 2                                                                            | 3                                           | 4                                                                                          | 5                           | 6                       |
| Арохлор-1260                | 0,81С - 10,86                                                                | 200—1000<br>100—200<br>75—100<br>50—75      | 0,35 + 3,61/х<br>0,35 + 3,61/х<br>0,35 + 3,61/х<br>0,35 + 3,61/х                           | -85<br>-100<br>-110<br>-135 | +25<br>+21<br>+14<br>+4 |
| 2,2'-Дихлордифениловый эфир | 0,86С - 1,54                                                                 | 10—25<br>25—1000                            | 0,35 - 0,99/х<br>0,35 - 0,99/х                                                             | -70<br>-68                  | +18<br>+33              |
| 1,3-Дихлорбензол            | 0,86С - 0,70                                                                 | 50—1000<br>10—50<br>5—10                    | 0,26<br>0,25 + 0,68/х<br>0,25 + 0,68/х                                                     | -56<br>-74<br>-101          | +20<br>+21<br>+23       |
| 1,4-Дихлорбензол            | 0,73С - 1,47                                                                 | 50—1000<br>10—50                            | 0,245<br>0,24 + 0,23/х                                                                     | -78<br>-111                 | -5<br>-8                |
| 1,2-Дихлорбензол            | 0,80С + 0,28                                                                 | 5—10<br>10—50<br>50—1000                    | 0,20 + 0,47/х<br>0,20 + 0,47/х<br>0,21                                                     | -61<br>-57<br>-54           | +28<br>+16<br>+6        |



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

Продолжение таблицы 2

|                                        |              |                                   |                                                         |                           |                          |
|----------------------------------------|--------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------|---------------------------|--------------------------|
| 1                                      | 2            | 3                                 | 4                                                       | 5                         | 6                        |
| 2,2'-Дихлордифенил-<br>пропиловый эфир | 1,03C - 2,31 | 5—10<br>10—25<br>25—50<br>50—1000 | 0,24 + 0,28/x<br>0,24 + 0,28/x<br>0,24 + 0,28/x<br>0,24 | -124<br>-64<br>-43<br>-36 | +14<br>+29<br>+32<br>+37 |
| Н-нитрозоди-н-<br>пропиламин           | 1,12C - 6,22 | 100—1000<br>50—100<br>20—50       | 0,27<br>0,27 + 0,68/x<br>0,27 + 0,68/x                  | -33<br>-40<br>-67         | 1                        |
| Аленафтилен                            | 0,89C + 0,74 | 5—10<br>10—50<br>50—1000          | 0,24 - 1,06/x<br>0,24 - 1,06/x<br>0,24 - 1,06/x         | -21<br>-38<br>-45         | +14<br>+17<br>+21        |
| 2,6'-Динитротолуол                     | 1,06C - 3,60 | 100—1000<br>50—100<br>20—50       | 0,15<br>0,14 + 1,26/x<br>0,14 + 1,26/x                  | -19<br>-25<br>-44         | +26<br>+24<br>+22        |
| Аленафтен                              | 0,96C + 0,19 | 5—25<br>25—1000                   | 0,15 - 0,12/x<br>0,15                                   | -21<br>-25                | +17<br>+17               |
| 2,4'-Динитротолуол                     | 0,92C - 4,81 | 20—50<br>50—1000                  | 0,12 + 1,06/x<br>0,14                                   | -75<br>-42                | 0<br>+8                  |
| Флуорен                                | 0,90C - 0,0  | 50—1000<br>10—50<br>5—10          | 0,125<br>0,12 + 0,26/x<br>0,20 - 0,94/x                 | -29<br>-36<br>-19         | +7<br>+14<br>+10         |
| 4-Хлорфенил<br>фениловый эфир          | 0,91C + 0,53 | 50—1000<br>10—50<br>5—10          | 0,20<br>0,20 - 0,94/x<br>0,20 - 0,94/x                  | -38<br>-34<br>-19         | +19<br>+17<br>+10        |

Продолжение таблицы 2

|                             |              |                          |                                        |                    |                   |
|-----------------------------|--------------|--------------------------|----------------------------------------|--------------------|-------------------|
| Хризен                      | 0,93С - 1,00 | 5—10<br>10—50<br>50—1000 | 0,32<br>0,30<br>0,28                   | -82<br>-62<br>-50  | +22<br>+30<br>+32 |
| Д(и-2-этилгексил)<br>фталат | 0,84С - 1,18 | 10—50<br>50—1000         | 0,26 + 0,73/х<br>0,27                  | -90<br>-60         | +17<br>+18        |
| Д(и-и-октилфталат)          | 0,76С - 0,79 | 50—1000                  | 0,21 + 1,19/х                          | -69                | 0                 |
| Бенз[б]флуорантен           | 0,93С - 1,8  | 5—10<br>10—50<br>50—1000 | 0,22 + 0,43/х<br>0,22 + 0,43/х<br>0,23 | -127<br>-71<br>-42 | +5<br>+20<br>+22  |
| Бенз[к]флуорантен           | 0,87С - 1,56 | 50—1000                  | 0,20                                   | -50                | +12               |
| Бенз[а]пирен                | 0,90С - 0,13 | 5—50<br>10—25            | 0,19 + 1,03/х<br>0,19 + 1,03/х         | -88<br>-58         | +7<br>+10         |
| Бенз[а,и]перил              | 0,78С - 3,10 | 100—1000                 | 0,30                                   | -77                | +13               |
| Дибенз[а,и]антрацен         | 0,88С + 4,72 | 100—1000                 | 0,30 + 8,5/х                           | -59                | +43               |
| Бенз[г,и]перил              | 0,98С - 0,86 | 50—1000                  | 0,29 + 2,4/х                           | -52                | +44               |
|                             |              | 25—50                    | 0,29 + 2,4/х                           | -61                | +50               |

Продолжение таблицы 2

|                   |               |                          |                                        |                   |                  |
|-------------------|---------------|--------------------------|----------------------------------------|-------------------|------------------|
| Флуорантен        | 0,81С + 1,1   | 5—10<br>10—50<br>50—1000 | 0,22 - 0,73/х<br>0,22 - 0,73/х<br>0,21 | -28<br>-48<br>-54 | +12<br>+11<br>+8 |
| 4,4'-ДУД          | 0,56С - 0,4   | 50—1000                  | 0,28                                   | -120              | -38              |
| Ирбен             | 0,84С - 0,16  | 5—10                     | 0,17                                   | -49               | +2               |
| Эндрин альдегид   | 0,76С - 3,86  | 10—1000                  | 0,18 + 3,91/х                          | -71               | -6               |
| 4,4'-ДУТ          | 0,79С - 3,28  | 10—25<br>25—50           | 0,42 + 0,19/х<br>0,18 + 3,91/х         | -180<br>-88       | +9<br>-5         |
| Бутилбензилфталат | 0,66С - 1,68  | 50—1000                  | 0,20                                   | -88               | -26              |
| Бенз[а]антрацен   | 0,88С - 0,60  | 50—1000                  | 0,17                                   | -40               | -36              |
| 3,3'-Дихлорбензил | 1,23С - 12,65 | 100—1000                 | 0,28 + 7,33/х                          | -40               | -31              |
|                   |               | 5—10                     | 0,15 + 0,93/х                          | -64               | -36              |
|                   |               | 10—50                    | 0,15 + 0,93/х                          | -64               | -31              |
|                   |               | 50—1000                  | 0,28 + 7,33/х                          | -40               | -26              |
|                   |               | 50—100                   | 0,28 + 7,33/х                          | -63               | -36              |

Продолжение таблицы 2



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

Таблица 3

| Название вещества | Зависимость результатов измерения от концентрации образца, $x = f(C)$ , мг/л | Диапазоны измеряемых концентраций, $C$ , мг/л | Относительное среднее квадратическое отклонение ( $S_{отн}$ , ед. отн.) | Граничный интервал, в котором находится относительная погрешность, % (с вероятностью 0,95) |                               |
|-------------------|------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|
|                   |                                                                              |                                               |                                                                         | нижняя, $\delta_n$                                                                         | верхняя, $\delta_p$           |
| 1                 | 2                                                                            | 3                                             | 4                                                                       | 5                                                                                          | 6                             |
| Фенол             | 0,43C + 1,26                                                                 | 5—10<br>10—50                                 | 0,26 + 0,73/x<br>0,26 + 0,73/x                                          | -134<br>-161                                                                               | +21<br>-24                    |
| 2-Хлорфенол       | 0,78C + 0,29                                                                 | 50—1000<br>20—50<br>10—20                     | 0,18 + 1,46/x<br>0,18 + 1,46/x<br>0,18 + 1,46/x                         | -58<br>-64<br>-74                                                                          | +4<br>+13<br>+27              |
| m,o-Нитрофенол    | 1,07C - 1,15                                                                 | 50—1000<br>25—50<br>10—25                     | 0,16 + 1,94/x<br>0,16 + 1,94/x<br>0,16 + 1,94/x                         | -23<br>-31<br>-56                                                                          | +32<br>+35<br>+47             |
| p-Нитрофенол      | 0,71C + 4,41                                                                 | 100—1000<br>50—100<br>25—50<br>10—25          | 0,17<br>0,16 + 0,21/x<br>0,16 + 0,21/x<br>0,16 + 0,21/x                 | -58<br>-58<br>-43<br>-25                                                                   | -7<br>+1<br>+18<br>+50<br>+86 |
| 2,4-Дихлорфенол   | 0,87C + 0,13                                                                 | 50—1000<br>10—50<br>5—10                      | 0,15 + 1,25/x<br>0,15 + 1,25/x<br>0,15 + 1,25/x                         | -40<br>-55<br>-73                                                                          | +10<br>+29<br>+49             |

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

Продолжение таблицы 2

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

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

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

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

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

3.3.8. Устройство для встряхивания жидкостей любого типа.

#### 4. Метод измерений

4.1. Измеренный объем пробы, примерно 1 дм<sup>3</sup>, последовательно экстрагируют метилхлоридом при pH > 11, а затем с pH < 2, используя делительную воронку или непрерывный экстрактор. Экстракт метилхлорида высушивают, концентрируют до объема 1 см<sup>3</sup> и анализируют методом ГХ/МС.

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

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

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

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

Продолжение таблицы 3



## 5. Требования безопасности

5.1. Хлористый метилен является слабым наркотиком, вызывающим меньшее поражение внутренних органов, чем ряд других хлорпроизводных углеводородов, относится к 4 классу опасности (ПДК для атмосферного воздуха —  $8,8 \text{ мг/м}^3$ ) в соответствии с ГОСТом 12.1.007—76.

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

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

## 6. Требования к квалификации операторов

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

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

## 7. Условия выполнения измерений

7.1. Процессы приготовления растворов и обработки проб проводят в нормальных условиях при температуре окружающего воздуха  $18 \pm 22^\circ\text{C}$ .

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

## 8. Подготовка к выполнению измерений

### 8.1. Приготовление раствора NaOH с концентрацией 10 моль/л

На технических весах взвешивают 40 г NaOH и помещают в мерную колбу объемом  $100 \text{ см}^3$  с  $50\text{--}60 \text{ см}^3$  дистиллированной воды. После остывания доводят объем полученного раствора до  $100 \text{ см}^3$ .

Таблица 4

Хромотографические характеристики веществ, рекомендуемых в качестве добавки для внутренней градуировки

| Название вещества       | Время удерживания, мин. | Характеристические массы, а. е. м. |                |
|-------------------------|-------------------------|------------------------------------|----------------|
|                         |                         | Основной ион                       | Вторичные ионы |
| 2-Фторфенол             | 4,51                    | 112                                | 64             |
| Фенол- $d_6$            | 5,46                    | 99                                 | 42             |
| 1,4-Дихлорбензол- $d_4$ | 6,35                    | 152                                | 150<br>115     |
| Нитробензол- $d_5$      | 7,87                    | 82                                 | 128<br>54      |
| Нафталин- $d_8$         | 9,75                    | 136                                | 68             |
| Аценафтен- $d_{10}$     | 15,05                   | 164                                | 162<br>160     |
| 2,4,6-Трибромфенол      | 17,46                   | 330                                | 332<br>141     |
| Фенантрин- $d_{10}$     | 19,55                   | 188                                | 94<br>80       |
| Хризен- $d_{12}$        | 27,88                   | 240                                | 120<br>236     |
| Пириллен- $d_{12}$      | 33,05                   | 264                                | 260<br>265     |
| 2-Фторифенил            | —                       | 172                                | 171            |
| Трифенил- $d_{14}$      | —                       | 244                                | 122<br>212     |



### 8.5. Приготовление градуировочных растворов

#### 8.5.1. Приготовление градуировочных растворов №№ 1-3.

Пипетками объемом 1,0, 0,5 и 0,1 см<sup>3</sup> отбирают по 1,0, 0,5 и 0,1 см<sup>3</sup> исходных растворов компонентов (с концентрацией 2 мг/см<sup>3</sup>) и помещают в три мерные колбы объемом 10 см<sup>3</sup>. Пипеткой объемом 0,1 см<sup>3</sup> в каждую колбу помещают по 0,1 см<sup>3</sup> раствора соответствующего "внутреннего стандарта" с концентрацией 0,2 мг/см<sup>3</sup>. Добавляют растворитель до метки.

#### 8.5.2. Приготовление градуировочных растворов №№ 4-8.

Градуировочные растворы №№ 4-8 готовят аналогичным образом в мерных колбах объемом 10 см<sup>3</sup> из промежуточного раствора с концентрацией компонентов 0,1 мг/см<sup>3</sup>.

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

Промежуточный раствор с концентрацией 0,1 мг/см<sup>3</sup> готовят по процедуре приготовления раствора № 2, но без "внутреннего стандарта".

Таблица 5

Характеристики градуировочных растворов\*

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

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

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

В мерный стакан или мензурку объемом не менее 200 см<sup>3</sup> помещают 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и медленно порциями при перемешивании добавляют 50 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты. После остывания объем полученного раствора доводят до 100 см<sup>3</sup>.

### 8.3. Приготовление исходных растворов определяемых органических соединений с номинальной

концентрацией 2 мг/см<sup>3</sup>

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

Для этого взвешивают на аналитических весах (с погрешностью не более 0,2 мг) по 20,0 мг веществ, принадлежащих к одной группе (фенолы, хлорпестциды, фталаты и др.) и помещают в мерную колбу объемом 10 см<sup>3</sup>. Растворяют в подходящем растворителе (ацетоне, хлористом метиле, метаноле), доводя объем раствора до метки при температуре 20 °С.

### 8.4. Приготовление растворов веществ, используемых для внутренней градуировки, с концентрацией 0,2 мг/см<sup>3</sup>

При отсутствии аттестованного раствора "внутреннего стандарта" его готовят из чистого вещества с массовой долей основного компонента не менее 98 %. Для этого взвешивают на аналитических весах (с погрешностью не более 0,2 мг) 20,0 мг вещества, переносят в мерную колбу объемом 10 см<sup>3</sup> и растворяют в подходящем растворителе (ацетоне, хлористом метиле, метаноле), доводя объем раствора до метки при температуре 20 °С. Получают раствор "внутреннего стандарта" с концентрацией 2 мг/см<sup>3</sup>.

Затем пипеткой объемом 1 см<sup>3</sup> отбирают 1 см<sup>3</sup> полученного раствора и помещают в мерную колбу вместимостью 10 см<sup>3</sup>. Добавляют растворитель до метки при температуре 20 °С. Получают раствор "внутреннего стандарта" с концентрацией 0,2 мг/см<sup>3</sup>.

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



### 8.6. Подготовка прибора к выполнению измерений

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

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

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

Выполнение данных тестов предполагает следующие инструментальные параметры:

энергия электронов — 70 эВ (номинал)

диапазон масс — 35—510 а. е. м.

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

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

### 8.7. Определение градуировочных характеристик (градуировочных поправочных коэффициентов)

#### 8.7.1. Получение градуировочных данных.

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

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

начальная температура термостата 4 °С

выдержка 4 мин

скорость нагрева 10 °С/мин

до температуры 310 °С

выдержка 5 мин

температура инжектора 275 °С

температура интерфейса ГХ/МС 280 °С

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

Таблица 6

Хроматографические характеристики определяемых веществ

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



Продолжение таблицы 6

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

Продолжение таблицы 6

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



Продолжение таблицы 6

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

Таблица 7

Результаты градуировки прибора

| № градуировочного раствора | № анализа, (i) | Площадь характеристического иона соединения Z, (Q <sub>i</sub> ) | Площадь характеристического иона для "внутреннего стандарта", Q <sub>СТi</sub> | Поправочный коэффициент соединения Z, (F <sub>i</sub> ) |
|----------------------------|----------------|------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------|
| 1                          | 1              | Q <sub>1i</sub>                                                  | Q <sub>СТ1i</sub>                                                              | F <sub>1i</sub>                                         |
| ...                        | ...            | ...                                                              | ...                                                                            | ...                                                     |
| ...                        | 1              | Q <sub>1i</sub>                                                  | Q <sub>СТ1i</sub>                                                              | F <sub>1i</sub>                                         |
| ...                        | 1              | Q <sub>1i</sub>                                                  | Q <sub>СТ1i</sub>                                                              | ...                                                     |
| ...                        | ...            | ...                                                              | ...                                                                            | ...                                                     |
| n                          | 1              | Q <sub>ni</sub>                                                  | Q <sub>СТni</sub>                                                              | ...                                                     |
| ...                        | ...            | ...                                                              | ...                                                                            | ...                                                     |
| ...                        | 1              | Q <sub>ni</sub>                                                  | Q <sub>СТni</sub>                                                              | F <sub>ni</sub>                                         |
| ...                        | ...            | ...                                                              | ...                                                                            | ...                                                     |
| N                          | 1              | Q <sub>Ni</sub>                                                  | Q <sub>СТNi</sub>                                                              | F <sub>Ni</sub>                                         |

## 8.7.2. Обработка градуировочных данных.

Для каждого соединения обрабатывают полученные данные следующим образом:

рассчитывают значение i-го поправочного коэффициента:

$$F_i = \frac{Q_i \times C_{СТ}}{Q_{СТi} \times C_i}, \text{ где } (1)$$

Q<sub>i</sub> — площадь пика характеристического иона определяемого соединения на i-ой хроматограмме.

Q<sub>СТi</sub> — площадь пика характеристического иона "внутреннего стандарта" на i-ой хроматограмме.



$C_{ст}$  — концентрация "внутреннего стандарта", ( $C_{ст} = 2 \text{ мкг/см}^3$ ).  
 $C_i$  — концентрация определяемого компонента в данном градуировочном растворе, мкг/см<sup>3</sup>.

Рассчитывают среднее значение поправочного коэффициента:

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

$k$  — число результатов измерения для данного компонента.

$k = N \cdot l$ , где

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

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

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

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

Если выполняются условия:

$$2S_F \leq 1/3\delta, \text{ где}$$

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

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

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

$$F = f(Q/Q_{ст})$$

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

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

$\delta$  рассчитывается по вышеприведенной формуле (4) для соответствующего поддиапазона измерений.

## 8.8. Отбор проб

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

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

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

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

## 9. Выполнение измерений

Пробы экстрагируют, используя делительную воронку. Если при использовании делительной воронки, образуются эмульсии, не позволяющие получить приемлемые выходы, то экстракцию проводят в непрерывном экстракторе (раздел 9.3.). Указания по использованию делительной воронки, приведенные ниже, даны для объема пробы в 1 л. Если объем экстрагируемой пробы составляет 2 л, экстракцию проводят последовательно порциями метилхлорида по 250, 100 и 100 см<sup>3</sup> в случае основных/нейтральных сред, и 200, 100, 100 см<sup>3</sup> — для кислых сред.

### 9.1. Экстракция проб воды в делительной воронке

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

В контейнер из-под пробы добавляют 60 см<sup>3</sup> метилхлорида, герметично закрывают и встряхивают в течение 30 сек для промывки внутренней поверхности. Переносят растворитель в делительную воронку. Экстрагируют пробу, встряхивая делительную воронку в течение 2 мин, периодически сбрасывая избыточное давление. Выжидают не менее 10 мин для отделения органического слоя от водной фазы. Если между слоями образуется эмульсия, составляющая более одной трети объема



слыа растворителя, то используют механические методы для полного разделения фаз. Выбор оптимального метода зависит от пробы, но может включать взбалтывание, фильтрацию эмульсии через стеклянную вату, центрифугирование или другие физические методы. Переносят экстракт метиленхлорида в колбу Эрленмейера объемом 250 см<sup>3</sup>. Если эмульсию не удалось разрушить (выход метиленхлорида с учетом его растворимости в воде — меньше 80 %), пробу, растворитель и эмульсию переносят в экстракционную камеру непрерывного экстрактора и выполняют операции, описанные в разделе 9.3.

Добавляют вторую порцию метиленхлорида объемом 60 см<sup>3</sup> в контейнер для пробы и вновь проводят экстракцию. Полученный экстракт переносят к экстракту, полученному при первой экстракции, в колбу Эрленмейера. Аналогично выполняют третью экстракцию. Комбинированный экстракт является основно-нейтральной фракцией.

9.1.2. Используя 50 %-ный раствор серной кислоты, создают среду в водной фазе с pH < 2. Три раза экстрагируют порциями метиленхлорида объемом по 60 см<sup>3</sup>. Собранные в колбе Эрленмейера объемом 250 см<sup>3</sup> экстракты являются кислой фракцией.

9.1.3. Для каждой фракции собирают концентратор Кудерна-Даниша (K-D), присоединив трубочный концентратор объемом 10 мл к выпаривательной колбе объемом 500 см<sup>3</sup>. Вместо K-D можно использовать другие концентрирующие устройства, если они удовлетворяют требованиям, описанным в разделе 3.3.

Каждую фракцию пропускают через сухую колонку, содержащую около 10 см<sup>3</sup> безводного сульфата натрия и собирают в K-D концентраторе. Для количественного переноса колбу Эрленмейера и колонку промывают метиленхлоридом, объемом от 20 до 30 см<sup>3</sup>.

В выпаривательную колбу для каждой фракции помещают одну или две чистых "кипелки" и подсоединяют трехшариковую колонку Шнейдера. Предварительно в верхнюю часть колонки Шнейдера добавляют 1 см<sup>3</sup> метиленхлорида. Помещают K-D прибор на баню с горячей водой (60—65 °C), так чтобы трубочный концентратор был частично погружен в горячую воду и нижняя поверхность колбы омывалась горячим паром. В соответствующей части колонки дистилляционные шары будут энергично вибрировать, но камера не должна переполняться конденсирующимся растворителем. Когда объем жидкости в аппарате составит 1 см<sup>3</sup>, K-D прибор снимают с водяной бани и выжидают не ме-

нее 10 мин. Отсоединяют колонку Шнейдера, промывают колбу и место соединения с трубочным концентратором 1—2 см<sup>3</sup> метиленхлорида, для этого рекомендуется шприц вместимостью 5 см<sup>3</sup>.

В трубочный концентратор добавляют еще одну или две чистых "кипелки" и подсоединяют двухшариковую колонку Шнейдера. В верхнюю часть колонки добавляют около 0,5 см<sup>3</sup> метиленхлорида. Помещают K-D аппарат на водяную баню (60—65 °C), так чтобы трубочный концентратор был частично погружен в горячую воду. Ставят прибор в вертикальное положение, устанавливают требуемую температуру для полного концентрирования в течение 5—10 мин. В определенный момент дистилляцией шары колонки будут интенсивно вибрировать, но меры не будут переполняться конденсирующимся растворителем. Когда видимый объем жидкости достигает 0,5 см<sup>3</sup>, удаляют K-D прибор с водяной бани и охлаждают в течение, как минимум, 10 мин. Удаляют колонку Шнейдера, промывают колбу и место соединения с трубочным концентратором 0,2 см<sup>3</sup> ацетона или метиленхлорида. Растворителем доводят конечный объем до 1,0 см<sup>3</sup>. Если ГХ/МС анализ не будет выполняться немедленно, трубочный концентратор закрывают и ставят в охлаждаемое место. Если экстракты будут хранить более двух дней, их переносят в тefлоновые сосуды с закручивающимися крышками и помещают название фракции (основная/нейтральная или кислая).

9.1.4. Для определения первоначального объема пробы, наполняют контейнер для пробы до метки и переливают воду в градуированный цилиндр объемом 1000 см<sup>3</sup>. Записывают объем с погрешностью не более 0,5 см<sup>3</sup>.

## 9.2. Экстракция проб воды в непрерывном экстракторе

Помечают положение мениска на контейнере для пробы для последующего измерения объема. Измеряют основность среды индикаторной бумагой и доводят ее до значения pH > 11 с помощью раствора гидроксида натрия. Переносят пробу в непрерывный экстрактор. В контейнер для пробы добавляют 60 см<sup>3</sup> метиленхлорида, герметично закрывают, и встряхивают 30 сек для промывки внутренней поверхности. Переносят растворитель в экстрактор.

Повторяют описанную выше процедуру, используя порции метиленхлорида по 50 и 100 см<sup>3</sup>.



Добавляют 200—500 см<sup>3</sup> метилхлорида в дистилляционную колбу и экстрагируют 24 ч. Дают остыть, затем отсоединяют кипятельную колбу и высушивают, концентрируют и хранят экстракт, как описано в разделе 9.1. Водную фазу подвергают кислой экстракции (см. раздел 9.2.).

Чистую дистилляционную колбу с 500 см<sup>3</sup> метилхлорида, подсоединяют к непрерывному экстрактору. Используя 50 %-ный раствор серной кислоты, осторожно доводят кислотность среды до pH < 2. Экстрагируют 24 ч. Сушат, концентрируют и хранят экстракт, как описано в разделе 9.2.

#### 9.4. Анализ экстрактов с помощью ГХ/МС-системы

9.4.1. Перед анализом к каждому экстракту добавляют 10 мкг раствора соответствующего "внутреннего стандарта" (п. 8.4.), с концентрацией 0,2 мг/см<sup>3</sup> микрошприцем вместимостью 10 мм<sup>3</sup> и тщательно перемешивают.

Затем вводят в инжектор в режиме "Без деления потока" (Splitless) 1 мм<sup>3</sup> кислого или основно-нейтрального экстракта и осуществляют хроматографическое разделение смеси в условиях, указанных в п. 8.7.1.

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

9.4.2. Проводят качественную идентификацию по следующим критериям:

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

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

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

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

Таблица 8

Результаты измерения содержания компонентов в пробе

| № пробы<br>(паралельного<br>определения) | Площадь характеристических<br>ионов   |                                       | Концентрация определяемого<br>компонента |                                    |
|------------------------------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|------------------------------------------|------------------------------------|
|                                          | Определяемого<br>компонента,<br>$Q_i$ | Внутреннего<br>стандарта,<br>$Q_{ст}$ | В пробе $X_i$                            | Среднее<br>значение $X$ ,<br>мкг/л |
| 1                                        | $Q_1$                                 | $Q_{ст1}$                             | $X_1$                                    | A                                  |
| 2                                        | $Q_2$                                 | $Q_{ст2}$                             | $X_2$                                    |                                    |

## 10. Обработка результатов измерения

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

$$X = \frac{Q_i \cdot I_{ст}}{Q_{стi} \cdot F \cdot V_o} \text{ мкг/л, где} \quad (5)$$

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

$Q_{стi}$  — площадь характеристического иона внутреннего стандарта на хроматограмме i-ой пробы;

$I_{ст}$  — количество добавленного к экстракту

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

$V_o$  — объем экстрагируемой воды (в литрах);

F — поправочный коэффициент.



10.2. Вычисляют среднее значение концентрации определяемого соединения:

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

10.3. Рассчитывают разницу между результатами двух параллельных измерений:

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

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

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

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

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

## 11. Оформление результатов измерения

Результат измерения концентрации каждого соединения представляют в форме:

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

или

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

$A$  — численное значение, полученное по формуле (6).

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

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

## 12. Контроль погрешности методики выполнения измерений

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

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

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

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

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

## 12.2. Контроль погрешности методики выполнения измерений с помощью аттестованных растворов

### 12.2.1. Алгоритм контроля.

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

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

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

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

Пипетками вместимостью 0,5 см<sup>3</sup> отбирают по 0,5 см<sup>3</sup> исходных растворов смесей веществ с концентрацией каждого 2 мг/см<sup>3</sup> и помещают в мерную колбу объемом 10 см<sup>3</sup>. Добавляют ацетон до метки. Получают раствор с концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup>.



### 12.3. Контроль стабильности градуировочной характеристики (поправочного коэффициента)

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

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

то можно проводить измерения по методике.

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

Таблица 9

Нормативы контроля погрешности

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

Затем 1 см<sup>3</sup> этого раствора с помощью пипетки вместимостью 1 см<sup>3</sup> помещают в мерную колбу объемом 1 дм<sup>3</sup>, в которой находится около 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, добавляя воду до метки.

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

Мерным цилиндром вместимостью 100 см<sup>3</sup> отмеряют 100 см<sup>3</sup> аттестованного раствора А и помещают его в мерную колбу объемом 1 л. Доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

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

Мерным цилиндром вместимостью 50 см<sup>3</sup> отбирают 50 см<sup>3</sup> аттестованного раствора А и помещают его в мерную колбу объемом 1 л. Доводят объем раствора дистиллированной водой до метки.

12.2.5. Обработка результатов контроля погрешности МВИ.

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

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

$C_{zi}$  — результат измерения концентрации компонента Z в i-й пробе аттестованного раствора.

Полученное значение должно удовлетворять условию:

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

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

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

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

и относительное СКО.

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

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

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



Продолжение таблицы 9

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

Продолжение таблицы 9

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



Продолжение таблицы 9

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