

МОЛОКО И МОЛОЧНЫЕ ПРОДУКТЫ

**Методы определения остаточных количеств
хлорорганических пестицидов**

**ГОСТ
23452—79***

Milk and milk products. Methods for determination
of the chloreorganik pesticides residues

ОКСТУ 9209

Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 30 января 1974 г. № 332 срок действия установлен

с 01.01.80

Проверен в 1991 г. Постановлением Госстандarta от 29.12.91 № 2396
снято ограничение срока действия

Настоящий стандарт распространяется на молоко и молочные продукты и устанавливает методы определения остаточных количеств хлорорганических пестицидов (4,4'-ДДТ; 4,4'-ДДЭ; 4,4'-ДДД, а и γ -изомеры ГХЦГ и ГЕПТАХЛОР) методами тонкослойной и газожидкостной хроматографии.

1. МЕТОД ОТБОРА ПРОБ

1.1. Метод отбора проб молока и молочных продуктов и подготовка их к испытаниям — по ГОСТ 3622—68, ГОСТ 26809—86 и ГОСТ 13928—84.

2. МЕТОД ТОНКОСЛОЙНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ**2.1. Сущность метода**

Метод основан на выделении хлорорганических пестицидов из молока и молочных продуктов, очистке экстрактов и определении их на стеклянных пластинках, покрытых слоем адсорбента, разгонке хроматограммы в подвижном растворителе и проявлении хроматограммы азотнокислым серебром.

Минимальная концентрация остаточных количеств хлорорганических пестицидов, определяемая указанным методом, составляет 0,05 мг/кг (мг/дм³) с абсолютной суммарной погрешностью 0,017 мг/кг (мг/дм³) при доверительной вероятности $P = 0.95$.

2.2. Аппаратура и реактивы

Пластинки стеклянные для хроматографии размером 90·120, 130·180 мм или фотопластинки.

Пульверизаторы стеклянные.

Камера для хроматографирования — стеклянный сосуд с притертой крышкой.

Микропипетки по ГОСТ 29169—91.

Лампа ртутно-кварцевая ПРК.

Баня водяная с терморегулятором, позволяющая поддерживать температуру (45±2) °С.

Часы.

Весы лабораторные 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г по ГОСТ 24104—88.

Сушильный шкаф с терморегулятором, позволяющий поддерживать температуру (130±5) °С, (160±5) °С.

Прибор для отгонки растворителей (ИР-1, ИР-10, УОР-М).

Эксикатор исполнения 2 по ГОСТ 25336—82.

Термометр стеклянный жидкостный (не ртутный) с пределом измерения от 0 до 100 °С с ценой деления шкалы 1 °С по ГОСТ 28498-90.

Груша резиновая.

Колбы мерные исполнения 2, номинальной вместимостью 100 см³, 2-го класса точности по ГОСТ 1770-74.

Стаканы типа В или Н исполнения 1 или 2, номинальной вместимостью 50 см³ по ГОСТ 25336-82.

Цилиндры мерные исполнения 1, номинальной вместимостью 50, 100, 250 и 1000 см³.

Воронки типа ВД, исполнения 1 или 2, номинальной вместимостью 250 и 500 см³ по ГОСТ 25336-82.

Пробирки исполнения 2, номинальной вместимостью 5 и 10 см³, с ценой деления 0,1 см³ по ГОСТ 1770-74.

Колбы типа К исполнения 1 со взаимозаменяемыми конусами, номинальной вместимостью 250 и 500 см³ по ГОСТ 25336-82.

Колонки хроматографические размером 18·390 см³.

Ступка по ГОСТ 9147-80.

Пипетки исполнения 6 или 7, I-го класса точности, номинальной вместимостью 5 и 10 см³ по ГОСТ 29169-91.

n-Гексан, ч. д. а. по нормативно-технической документации.

Хлороформ по ГОСТ 20015-88, х. ч.

Ацетон по ГОСТ 2603-79, х. ч.

Калий щавелевокислый по ГОСТ 5868-78, ч. д. а., раствор с массовой долей щавелевокислого калия 50 г/дм³.

Натрий хлористый по ГОСТ 4233-77, насыщенный водный раствор.

Насыщенный раствор безводного сульфата натрия в серной кислоте плотностью 1,84 г/см³ (100 г безводного сульфата натрия растворяют в 1 дм³ серной кислоты).

Бензол по ГОСТ 5955-75, х. ч.

Силикагель АСК по ГОСТ 3956-76.

Силикагель КСК по ГОСТ 3956-76.

Эфир этиловый для наркоза по Госфармакопее, том IX.

Калий хромовокислый по ГОСТ 4459-75.

Окись алюминия для хроматографии по нормативно-технической документации.

α и γ -изомеры ГХЦГ.

4,4'-ДДТ, 4,4'-ДДЭ, 4,4'-ДДД- и ГЕПТАХЛОР по нормативно-технической документации.

Серебро азотнокислое по ГОСТ 1277-75.

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72.

Вода питьевая по ГОСТ 2874-82*.

Аммиак водный по ГОСТ 3760-79.

Спирт этиловый ректифицированный по ГОСТ 5962-67**.

Кальций сернокислый 2-водный ($\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) по НТД ч. д. а. (гипс).

Эфир петролейный с температурой кипения (50 ± 10) °С по нормативно-технической документации.

Натрий сернокислый безводный по ГОСТ 4166-76.

Кислота серная по ГОСТ 4204-77.

Кислота соляная по ГОСТ 3118-77.

Кислота азотная по ГОСТ 4461-77.

2.1; 2.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3. Подготовка к анализу

2.3.1. Приготовление проявляющего реагента

В стакан вместимостью 150 см³ отвешивают 0,5 г азотнокислого серебра, растворяют в 5 см³ дистиллированной воды, приливают 7 см³ водного аммиака и доводят объем раствора ацетоном до 100 см³. Готовят проявляющий реагент в день употребления. На пластиинку размером 90·120 мм расходуется 8–10 см³ реагента, а на пластиинку 130·180 мм — 12–15 см³ реагента.

* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 51232-98.

** На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 51652-2000.

С. 3 ГОСТ 23452—79

2.3.2. Подготовка стеклянных пластинок

Стеклянную пластинку тщательно промывают водой, хромовой смесью, дистиллированной водой, высушивают, протирают этиловым спиртом или эфиром и покрывают сорбционной массой.

2.3.3. Подготовка силикагеля

Силикагель заливают соляной кислотой, разведенной водой 1:1, и оставляют на 18—20 ч. Кислоту сливают, силикагель промывают водой и кипятят в течение 2—3 ч с разбавленной азотной кислотой (1:1). Обработанный силикагель промывают проточной водопроводной водой, а затем дистиллированной до нейтральной реакции промывных вод и сушат в сушильном шкафу при температуре (130±5) °С в течение 4—5 ч. Дробят и просеивают через сито 100 меш (1600 отверстий на 1 см²). Подготовленный силикагель хранят в склянке с притертой пробкой.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3.4. Подготовка гипса

Гипс ($\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) прокаливают в сушильном шкафу при температуре (160±5) °С в течение 6 ч. Растирают в фарфоровой ступке и просеивают через сито 100 меш.

2.3.5. Приготовление сорбционной массы на 10 пластинок размером 130×180 мм.

2.3.5.1. Силикагель с гипсом

40 г силикагеля и 2 г гипса растирают в фарфоровой ступке, прибавляют 90 см³ дистиллированной воды порциями по 8—10 см³ и размешивают до образования однородной массы.

2.3.5.2. Оксис алюминия с гипсом

50 г окиси алюминия, просеянной через сито 100 меш, 5 г кальция сернокислого (гипса) тщательно смешивают в фарфоровой ступке, переносят в колбу, прибавляют 75 см³ дистиллированной воды и встряхивают до образования однородной массы.

2.3.6. На подготовленную по п. 2.3.2 стеклянную пластинку наносят 20 г сорбционной массы, приготовленной по п. 2.3.5, и равномерно распределяют по поверхности. Сушат на ровном столе 10—12 ч и хранят в экскаторе без доступа света.

2.3.7. Подготовка стандартных растворов пестицидов (4,4'-ДДТ, 4,4'-ДДД, 4,4'-ДДЭ, α и γ-изомеры ГХЦГ и ГЕПТАХЛОРА).

Стандартный раствор пестицидов в гексане готовят следующей массовой концентрации: 0,2 мкг/см³ ГХЦГ, 0,5 мкг/см³ гептаклора, 0,4 мкг/см³ 4,4'-ДДЭ, 0,5 мкг/см³ 4,4'-ДДД, и 0,5 мкг/см³ 4,4'-ДДТ. Растворы хранят в сосуде с притертой пробкой при температуре (10±3) °С, не более 1 мес со дня приготовления.

2.3.6; 2.3.7. (Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3.8. Приготовление насыщенного раствора хлористого натрия

К 1 дм³ дистиллированной воды добавляют хлористый натрий до тех пор, пока кристаллы хлористого натрия при комнатной температуре не перестанут растворяться. Хранят насыщенный раствор в склянке с пробкой при комнатной температуре.

2.3.9. Приготовление раствора щавелево-кислого калия

50 г щавелево-кислого калия растворяют в 950 см³ дистиллированной воды. Хранят в склянке с пробкой при комнатной температуре.

2.3.10. Экстракция хлорорганических пестицидов (4,4'-ДДТ, 4,4'-ДДД, 4,4'-ДДЭ, α и γ-ГХЦГ и ГЕПТАХЛОРА).

2.3.10.1. Молоко, кефир, кумыс, простокваша и другие кисломолочные напитки

Первый способ: 25 см³ продукта помещают в делительную воронку вместимостью 250 или 300 см³. Приливают 5 см³ водного раствора щавелево-кислого калия и 5 см³ насыщенного раствора хлористого натрия, перемешивают, приливают 100 см³ ацетона и энергично встряхивают в течение 2 мин. Приливают 100 см³ хлороформа и вновь встряхивают 2 мин, после чего воронку оставляют на 5 мин до полного разделения слоев. Нижнюю фазу выливают в круглодонную колбу со шлифом вместимостью 500 см³ и испаряют на приборе для отгонки растворителей досуха, а верхнюю фазу отбрасывают. Экстракт смывают со стенок колбы 30 см³ *n*-гексана.

Второй способ: к 50 см³ продукта прибавляют концентрированную серную кислоту 30—40 см³ до полного почернения пробы. Охлажденный до (13±2) °С раствор переносят в делительную воронку и экстрагируют *n*-гексаном два раза порциями по 25 см³. Для полного извлечения воронку встряхивают 2 мин, затем оставляют ее на несколько минут до полного разделения слоев. Если образуется эмульсия,

прибавляют 1—2 см³ этилового спирта. К объединенным экстрактам в делительной воронке прибавляют 10 см³ концентрированной серной кислоты, насыщенной сульфатом натрия, и осторожно встряхивают несколько раз. Очистку повторяют до получения бесцветной кислоты.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3.10.2. Сгущенное молоко, сливки 10—20%-ной жирности

10 г продукта перемешивают с 10 см³ насыщенного раствора хлористого натрия в химическом стакане вместимостью 50 см³ и выливают в делительную воронку вместимостью 150 см³. К смеси приливают 40 см³ ацетона и энергично встряхивают в течение 2 мин, затем приливают 50 см³ хлороформа, встряхивают и оставляют до разделения слоев. Далее — по п. 2.3.10.1.

2.3.10.3. Сливки 30—40%-ной жирности, сметана, сухое молоко

5 г продукта помещают в делительную воронку вместимостью 150 см³, приливают 10 см³ насыщенного раствора хлористого натрия, 40 см³ ацетона и энергично встряхивают 2 мин. Добавляют 70 см³ хлороформа, смесь встряхивают и оставляют до разделения слоев. Далее — по п. 2.3.10.1.

2.3.10.4. Масло, молочный жир

Первый способ: 20 г продукта при определении методом тонкослойной хроматографии или 5 г — при определении методом газожидкостной хроматографии помещают в стакан вместимостью 50 см³, подогревают до температуры (40±2) °С и растворяют в 30 см³ *n*-гексане.

Второй способ: навеску масла 20 г растапливают на водяной бане в круглодонной колбе, прибавляют 50 см³ ацетона, тщательно перемешивают до растворения жира, прибавляют 10 см³ дистиллированной воды и охлаждают на льду до затвердения жира (примерно 30 мин), сливают ацетоновый экстракт и процедуру повторяют три раза. Из объединенных экстрактов в круглодонной колбе ацетон отгоняют на водяной бане. Пестициды экстрагируют из оставшегося водного экстракта *n*-гексаном тремя порциями по 10 см³ в течение 5 мин. Объединенные экстракты в делительной воронке обрабатывают серной кислотой с сернокислым натрием. Очищенный экстракт сушат и упаривают досуха.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.3.10.5. Творог, сыр

10 г творога или измельченного сыра растирают с 10 см³ насыщенного раствора хлористого натрия и переносят в делительную воронку вместимостью 250 см³. Приливают 80 см³ ацетона, встряхивают 2 мин, прибавляют 100 см³ хлороформа и вновь встряхивают. После разделения слоев поступают согласно п. 2.3.10.1.

2.3.11. Очистка экстрактов

2.3.11.1. Очистка на хроматографической колонке с силикагелем АСК

Для подготовки колонки в нижнюю часть бюретки помещают стекловату, насыпают 70 см³ силикагеля АСК, уплотняют его поступиванием и промывают 50 см³ *n*-гексана. На подготовленную колонку наносят 30 см³ экстракта, полученного в соответствии с п. 2.3.10. После того, как экстракт впитается в сорбент, пестициды вымывают 110 см³ смеси бензол-*n*-гексан (в соотношении 3:8) порциями по 25—30 см³. Прошедший через колонку растворитель собирают в круглодонную колбу со шлифом вместимостью 250—300 см³. После впитывания последней порции растворителя сорбент отжимают с помощью резиновой груши.

Содержимое колбы упаривают досуха на приборе для отгонки растворителей (температура водяной бани 40—45 °С) и очищенный экстракт смывают со стенок колбы 5 см³ *n*-гексана.

2.3.11.2. Очистка серной кислотой

Экстракт, полученный в соответствии с п. 2.3.10, переносят в делительную воронку вместимостью 250 см³, приливают 20 см³ серной кислоты, насыщенной безводным сернокислым натрием, и осторожно встряхивают. Отделяют нижний слой и повторяют обработку до тех пор, пока кислота не станет бесцветной.

Гексановый экстракт промывают дистиллированной водой до нейтральной реакции промывных вод, а затем сушат безводным сульфатом натрия. Растворитель отгоняют до объема 0,1—0,2 см³.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.4. Проведение анализа

2.4.1. 5 см³ очищенного экстракта, полученного по п. 2.3.11, из колбы переносят в градуированную пробирку и выпаривают на водяной бане при температуре (50±2) °С до объема 0,2 см³. Этот объем при помощи микропипетки наносят на стеклянную пластинку со слоем сорбента, подготовленную по п. 2.3.6, на расстоянии 15 мм от края в одну точку так, чтобы диаметр пятна (след от нанесения раствора) не превышал 10 мм. Колбу ополаскивают 5 см³ дистиллового эфира, который переносят в ту

C. 5 ГОСТ 23452—79

же градуированную пробирку, упаривают до объема 0,2 см³ на водяной бане при температуре 35—40°C и наносят его в центр первого пятна. Справа и слева от места нанесения пробы на расстоянии 20 мм наносят стандартные растворы смеси пестицидов, приготовленные по п. 2.3.7, содержащие 1,0 или 10,0 мкг препарата. Для этого стандартный раствор разбавляют в 10—100 раз.

2.4.2. Пластинку с нанесенными растворами помещают в камеру для хроматографирования, на дно которой за 30 мин до начала хроматографирования наливают подвижный растворитель—*n*-тексан. Край пластинки с нанесенными растворами может быть погружен в подвижный растворитель не более чем на 5 мм. После того, как фронт растворителя поднимается на 100 мм, пластинку вынимают из камеры и оставляют на 2—3 мин для испарения растворителя. Пластинку опрыскивают из пульверизатора проявляющим реагентом, приготовленным по п. 2.3.1, и облучают 10—15 мин ультрафиолетовым светом, держа пластинки на расстоянии 200 мм от ртутно-кварцевой лампы ПРК-4. При наличии хлорорганических пестицидов на пластинке появляются пятна серо-черного цвета.

2.5. Обработка результатов

Количественное определение пестицидов производят сравнением размера пятна пробы с размером пятна стандартного раствора. Сравнение размеров пятен производят визуально или измерением их площадей. При расчете содержания пестицида в пробе предполагают, что между количеством препарата в пробе и площадью его пятна на пластинках существует прямая зависимость. Эта зависимость соблюдается лишь при содержании пестицидов до 10 мкг в пробе.

Массовую долю (X) в мг/кг или массовую концентрацию (X_1) в мг/дм³ пестицидов в пробе вычисляют по формулам:

$$X = \frac{A}{m} \text{ или } X = \frac{A_1 \cdot S_2}{m \cdot S_1};$$

$$X_1 = \frac{A}{V} \text{ или } X_1 = \frac{A_1 \cdot S_2}{V \cdot S_1};$$

где A — масса пестицидов, определенная визуальным сравнением со стандартным раствором, мкг;

A_1 — масса пестицидов в стандартном растворе, мг;

S_2 — площадь пятна исследуемой пробы, мм²;

m — масса исследуемой пробы, г;

V — объем исследуемой пробы, дм³;

S_1 — площадь пятна стандартного раствора, мм².

Вычисление производят до третьего десятичного знака.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми по абсолютной величине не должны превышать 20% по отношению к среднеарифметическому. Окончательный результат округляют до второго десятичного знака.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3. МЕТОД ГАЗОЖИДКОСТНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

3.1. Сущность метода

Сущность метода заключается в выделении хлорорганических пестицидов, очистке их и определении на газожидкостном хроматографе, снабженном детектором по захвату электронов, с использованием неполярной силиконовой фазы и газа-носителя — азота, аргона.

Метод предназначен для количественного определения хлорорганических пестицидов и применяется при разногласиях в оценке качества молока и молочных продуктов.

Минимальная концентрация остаточных количеств хлорорганических пестицидов, определяемая указанным методом, для 4,4'-ДДТ, 4,4'-ДДД, 4,4'-ДДЭ составляет 0,005 мг/кг (мг/дм³) с абсолютной суммарной погрешностью 0,0025 мг/кг (мг/дм³) при доверительной вероятности $P=0,95$, для α и γ -изомеров ГХЦГ — 0,008 мг/кг (мг/дм³) с абсолютной суммарной погрешностью 0,004 мг/кг (мг/дм³), для ГЕПТАХЛОРА — 0,005 мг/кг (мг/дм³) с абсолютной суммарной погрешностью 0,0025 мг/кг (мг/дм³).

3.2. Аппаратура и реактивы

Хроматограф газожидкостный, оборудованный детектором по захвату электронов.

Колонки газохроматографические по НТД, длиной 1800 мм, внутренним диаметром 3 мм.

Микрошприц на 10 мм³ марки МШ-1 или другой модификации.

Баня водяная с термообогревом, обеспечивающая нагрев до температуры 45 °С.

Фаза неподвижная — жидкость кремнийорганическая ПФМС-4 по ГОСТ 15866-70 SE-30, SE-301, DC-550, СКТФТ-50, ОУ-17, СЕ-ХЕ-60 или другие аналогичные фазы.

Твердый носитель — хроматон NaW, Целит-545, хромосорб W.

Прибор для отгонки растворителей (ИР-1, ИР-10, УОР-М и т. п.).

Эксикатор исполнения 2 по ГОСТ 25336-82.

Термометр технический стеклянный с пределом измерения 0—150 °С по ТУ 3-3.2123-88.

Груша резиновая.

Колбы мерные исполнения 2, номинальной вместимостью 100 см³, 2-го класса точности по ГОСТ 1770-74.

Стаканы стеклянные лабораторные типа В или Н, исполнения 1 или 2, номинальной вместимостью 50 см³ по ГОСТ 25336-82.

Цилиндры мерные исполнения 1, номинальной вместимостью 50, 100 и 250 см³ по ГОСТ 1770-74.

Воронки делительные по ГОСТ 1770-74 номинальной вместимостью 150, 200 и 500 см³.

Колбы типа К, исполнения 1, со взаимозаменяемыми конусами, номинальной вместимостью 250 или 500 см³ по ГОСТ 25336-82.

Пипетки исполнения 2, 1-го класса точности, номинальной вместимостью 5 и 10 см³ по ГОСТ 29169-91.

Колонки хроматографические размером 18×390 мм.

Стекловата.

Реактивы — по п. 2.2.

3.1, 3.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3. Подготовка к анализу

3.3.1. Подготовка стандартных растворов пестицидов (4,4'-ДДТ, 4,4'-ДДЭ, 4,4'-ДДД, α и γ-ГХЦГ и ГЕПТАХЛОР) — по п. 2.3.7.

3.3.2. Приготовление насыщенного раствора хлористого натрия — по п. 2.3.8.

3.3.3. Приготовление раствора щавелевокислого калия — по п. 2.3.9.

3.3.4. Подготовка газохроматографической колонки.

Газохроматографическую колонку заполняют сорбентом и присоединяют к прибору, не присоединяя к детектору. Кондиционирование колонки проводят в течение четырех дней, постепенно (в течение 6 ч) повышая температуру от 50 до 220 °С (5% ПФМС-4, нанесенного на хроматон NAW) и присоединяют к прибору.

3.3.5. Температурные режимы хроматографа

Температура испарителя (220±10) °С, колонок — (190±5) °С, детектора — (210±20) °С.

3.3.6. Скорость подачи газа-носителя — (60—75) мм³/мин.

3.3.4—3.3.6. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.3.7. Рабочая шкала электрометра 1.10⁻¹⁰ а/шкалу.

3.4. Экстракция пестицидов — по п. 2.3.10.

3.5. Очистка экстрактов — по п. 2.3.11.

3.6. Проведение анализа

После подготовки хроматографа к работе — по пп. 3.3.4—3.3.7 в испаритель вводят микрошприцем 2—5 мм³ стандартного раствора пестицидов, приготовленного по п. 2.3.7 или очищенного экстракта, приготовленного по п. 2.3.11 в зависимости от концентрации пестицидов в исследуемой пробе. Высота пиков в пробе должна быть в пределах высоты пиков пестицидов, содержащихся в 2 и 5 мм стандартных растворов.

3.7. Обработка результатов

Наличие пестицидов регистрируется самописцем прибора в виде ряда пиков с различным временем удерживания. Идентификацию пиков, полученных из очищенных экстрактов, проводят сравнением времен их удерживания с временами удерживания пиков, полученных из стандартного раствора пестицидов.

С. 7 ГОСТ 23452—79

Массовую долю X_2 мг/кг или массовую концентрацию X_3 мг/дм³, пестицидов в пробе вычисляют по формулам:

$$X_2 = \frac{A \cdot S_2 \cdot V_2}{S_1 \cdot V_1 \cdot m} \text{ или } X_2 = \frac{A \cdot H_2 \cdot V_2}{H_1 \cdot V_1 \cdot m};$$

$$X_3 = \frac{A \cdot S_2 \cdot V_2}{S_1 \cdot V_1 \cdot V_3} \text{ или } X_3 = \frac{A \cdot H_2 \cdot V_2}{H_1 \cdot V_1 \cdot V_3};$$

где A — масса пестицидов в стандартном растворе, введенном в хроматограф;
 S_2 или H_2 — площадь или высота пика в исследуемой пробе, мм² или мм;
 V_2 — общий объем экстракта после упаривания, см³;
 S_1 или H_1 — площадь или высота пика стандартного раствора пестицидов, введенных в хроматограф, мм² или мм;
 V_1 — объем пробы, введенной в хроматограф, см³;
 m — масса исследуемой пробы, г;
 V_3 — объем исследуемой пробы, дм³.

Вычисление производят до четвертого десятичного знака.

За окончательный результат принимают среднеарифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми по абсолютной величине не должны превышать 10% по отношению к среднеарифметическому. Окончательный результат округляют до третьего десятичного знака.

(Измененная редакция, Изм. № 1).