

«СОГЛАСОВАНО»

Руководитель ИЛЦ ГУП МГЦД



И.И. Стрельников

«УТВЕРЖДАЮ»

Генеральный директор ООО «Полисент»

Н.С. Камышанская

«31» мая 2006 г.

ИНСТРУКЦИЯ № 7-2/06
по применению средства дезинфицирующего
«Альфадез форте» ООО «Полисент», Россия,
для дезинфекции высокого уровня эндоскопов и стерилизации
изделий медицинского назначения

Москва

2006 г.

ИНСТРУКЦИЯ № 7-2/06

по применению средства дезинфицирующего
«Альфадез форте» ООО «Полисепт», Россия,
для дезинфекции высокого уровня эндоскопов и стерилизации
изделий медицинского назначения

Инструкция разработана в ГУП Московский городской центр дезинфекции (ГУП МГЦД); ФГУН «Российский ордена Трудового Красного знамени научно-исследовательский институт травматологии и ортопедии им. Р.Р. Вредена Росздрава» (ФГУ «РНИИТО им. Р.Р. Вредена Росздрава»), ФГУН «Государственный научный центр прикладной микробиологии и биотехнологии» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека Российской Федерации (ФГУН «ГНЦ ПМБ»), ООО «Полисепт».

Авторы:

Стрельников И.И., Сучков Ю.Г., Сергеюк Н.П., Тарабрина М.А. (ГУП МГЦД);
Афиногенов Г.Е. (ФГУ «РНИИТО им. Р.Р. Вредена Росздрава»);
Дятлов И.А., Герасимов В.Н. (ФГУН «ГНЦ ПМБ»);
Хильченко О.М. (ООО «Полисепт»).

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Средство представляет собой прозрачную жидкость светло желтого цвета со слабым специфическим запахом.

В качестве действующих веществ в состав средства входит комплекс четвертичных аммониевых соединений: бензалконий хлорид и дидецилдиметиламмоний хлорид (ЧАС) – 12%, глутаровый альдегид (ГА) – 4%, глиоксаль – 8%, а также вспомогательные компоненты (изопропиловый спирт, неионогенный ПАВ, стабилизатор, ингибитор коррозии и др.). Показатель концентрации водородных ионов (рН) средства 4 – 6.

Средство выпускается в полимерной таре вместимостью 1 дм³ и 5 дм³.

Срок годности средства – 3,0 года в невскрытой упаковке изготовителя, рабочих растворов – 14 суток.

1.2. Средство обладает антимикробной активностью в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий (включая микобактерии туберкулеза, возбудителей особо опасных инфекций – чумы, холеры, туляремии, сибирской язвы), вирусов, грибов рода Кандида, Трихофитон, плесеней, а также спороцидными свойствами.

Средство сохраняет свои свойства после замерзания и последующего оттаивания.

Средство не вызывает коррозии медицинских инструментов из различных металлов, включая углеродистые стали и сплавы.

1.3. По степени воздействия на организм по ГОСТ 12.1.007-76 средство относится к 3 классу умеренно опасных веществ при введении в желудок, к 4 классу малоопасных веществ при нанесении на кожу и при ингаляционном воздействии (пары), мало токсично при парентеральном введении, оказывает умеренное местно-раздражающее действие на кожу и вызывает выраженное раздражение слизистых оболочек глаз, обладает слабым сенсибилизирующим действием.

0,5-5% рабочие растворы средства при однократном нанесении на кожу не оказывают местно-раздражающего действия, а при многократных нанесениях отмечается сухость кожи. Умеренным раздражающим действие при однократном и многократном нанесении обладает 20% раствор средства. При использовании способа орошения средство вызывает раздражение органов дыхания и слизистых оболочек глаз.

ПДК в воздухе рабочей зоны действующих веществ составляет: для бензалконий и дидецилдиметиламмоний хлорида – 1,0 мг/м³ (аэрозоль, 2 класс опасности); для глутарового альдегида - 5,0 мг/м³ (пары, с пометкой «аллерген», 3 класс опасности). ОБУВ глиоксала в воздухе рабочей зоны - 2 мг/м³ с пометкой «требуется защита кожи и глаз».

1.4. Средство предназначено:

- для дезинфекции высокого уровня (ДВУ) эндоскопов;
- для стерилизации изделий медицинского назначения, в том числе хирургических и стоматологических инструментов, жестких и гибких эндоскопов и инструментов к ним.

2. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАБОЧИХ РАСТВОРОВ.

2.1. Рабочие растворы средства готовят в эмалированных (без повреждения эмали), стеклянных или пластмассовых емкостях путем добавления соответствующих количеств средства к питьевой воде комнатной температуры (таблица 1).

Таблица 1

Приготовление рабочих растворов средства «Альфадез форте»

Концентрация рабочего раствора (%) по:				Количество концентрата средства и воды (мл), необходимые для приготовления:			
препаратур	ДВ			1 л раствора		10 л раствора	
	ЧАС	ГА	глиоксаль	средство	вода	средство	вода
5,00	0,600	0,200	0,400	50,0	950,0	500	9500
20,00	2,400	0,800	1,600	200,0	800,0	2000	8000

3. ПРИМЕНЕНИЕ РАБОЧИХ РАСТВОРОВ СРЕДСТВА.

3.1. Средство применяют для ДВУ эндоскопов и стерилизации изделий медицинского назначения из резин, пластмасс, стекла, металлов, в том числе хирургических и стоматологических инструментов, жестких и гибких эндоскопов, инструментов к ним.

3.2. Дезинфекцию высокого уровня эндоскопов, а также стерилизацию эндоскопов и инструментов к ним проводят с учетом требований санитарно-эпидемиологических правил СП 3.1.1275-03 «Профилактика инфекционных заболеваний при эндоскопических манипуляциях» и Методических указаний МУ 3.5.1937-04 «Очистка, дезинфекция и стерилизация эндоскопов и инструментов к ним».

3.3. Предварительную и окончательную очистку эндоскопов, а также предстерилизационную очистку перед стерилизацией изделий медицинского назначения проводят любым зарегистрированным в Российской Федерации и разрешенным к применению в лечебно-профилактических учреждениях для этой цели средством в соответствии с инструкцией (методическими указаниями) по применению конкретного средства.

3.4. Дезинфекцию высокого уровня эндоскопов и стерилизацию изделий медицинского назначения рабочим раствором средства «Альфадез форте» проводят в стерильных пластмассовых или эмалированных (без повреждения эмали) емкостях, закрывающихся крышками, при полном погружении изделий в раствор, обеспечивая тщательное заполнение им всех каналов и полостей изделий. Для лучшего заполнения каналов средством и более полного удаления из них пузырьков воздуха используют шприцы, пипетки или другие вспомогательные средства. Разъемные изделия погружают в раствор в разобранном виде. Изделия, имеющие замковые части, погружают раскрытыми, предварительно сделав ими в растворе несколько рабочих движений для лучшего проникновения раствора в труднодоступные участки изделий. Обрабатываемые изделия должны быть свободно размещены в емкости с раствором; толщина слоя раствора над изделиями должна быть не менее 1 см.

3.5. При отмыве эндоскопов после ДВУ целесообразно использовать стерильную воду (в случае ее отсутствия допускается использование прокипяченной питьевой воды). При этом отмыв осуществляют последовательно в двух водах по 10 мин в каждой из них аналогично отмыву изделий после стерилизации согласно п.3.6. данной инструкции. Отмытые от остатков средства продезинфицированные эндоскопы помещают на стерильную ткань; из их каналов и полостей удаляют воду с помощью стерильного шприца или иного приспособления.

Продезинфицированные эндоскопы хранят с учетом рекомендаций производителей этих изделий, обеспечивая условия, исключающие вторичную контаминацию изделий микроорганизмами.

3.6. После окончания стерилизационной выдержки изделия извлекают из средства и отмывают от его остатков, соблюдая правила

асептики: используют стерильные емкости со стерильной водой и стерильные инструменты (шприцы, корнцанги и т.п.), защищая руки стерильными перчатками. Емкости и воду, используемые при отмыке стерильных изделий от остатков средства, предварительно стерилизуют паровым методом при температуре 132° С в течение 20 мин.

Отмываемые изделия должны быть полностью погружены в стерильную воду при соотношении объема воды к объему, занимаемому изделиями не менее, чем 3:1. Изделия отмывают последовательно в двух водах по 15 мин в каждой из них. Через каналы изделий с помощью шприца или электроотсоса при каждом отмыке пропускают воду (не менее 20 мл) в течение 3-5 мин, не допуская попадания пропущенной воды в емкость с отмываемыми изделиями.

4.7. Отмытые от остатков средства стерильные изделия извлекают из воды, помещают в стерильную простыню, удаляют с помощью стерильного шприца или иного приспособления оставшуюся в каналах воду и перекладывают изделия в стерильную стерилизационную коробку, выложенную стерильной простыней. Срок хранения простерилизованных изделий не более трех суток. Простерилизованные эндоскопы и инструменты к ним хранят с учетом рекомендаций производителей этих изделий, обеспечивая условия, исключающие вторичную контаминацию изделий микроорганизмами.

4.8. Растворы средства для дезинфекции высокого уровня и стерилизации могут быть использованы многократно в течение срока годности (14 дней), если их внешний вид не изменился. При появлении первых признаков изменения внешнего вида (изменение цвета, помутнение раствора и т.п.) раствор необходимо заменить до истечения указанного срока. Во избежание разбавления растворов средства при многократном их использовании следует погружать в раствор только сухие изделия.

4.9. Дезинфекцию высокого уровня эндоскопов и стерилизацию изделий медицинского назначения проводят по режимам, указанным в табл. 2.

Таблица 2.

Режим дезинфекции высокого уровня (ДВУ) эндоскопов и стерилизации изделий медицинского назначения раствором средства «Альфадез форте»

Вид обработки	Вид обрабатываемых изделий	Режимы обработки		
		Концентрация рабочего раствора (по препарату), %	Температура раствора, °C	Время выдержки, мин
Дезинфекция высокого уровня эндоскопов	Жесткие и гибкие эндоскопы	5,00	Не менее 20	20
Стерилизация	Изделия медицинского назначения из металлов, пластмасс, резин на основе натурального и силиконового каучука, стекла (включая хирургические и стоматологические инструменты, жесткие и гибкие эндоскопы, инструменты к ним)	20	Не менее 20	60

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1. К работе со средством не допускаются лица моложе 18 лет и лица с аллергическими заболеваниями и чувствительные к химическим веществам.

4.2. Приготовление рабочих растворов и работы по обработке изделий медицинского назначения и эндоскопов должны проводиться в отдельном хорошо проветриваемом помещении.

4.3. Емкости с рабочими растворами средства для обработки изделий медицинского назначения и эндоскопов должны быть закрыты.

4.4. Отмыв изделий медицинского назначения после дезинфекции следует проводить под проточной водой с тщательным промыванием всех каналов:

- для 5,0% рабочих растворов – не менее 10 мин;
- для 20,0% рабочих растворов – не менее 15 мин.

4.5. При работе следует избегать разбрызгивания и попадания средства в глаза и на кожу.

4.6. Все работы со средством необходимо проводить с защитой кожи рук резиновыми перчатками.

4.7. Работу с изделиями, контаминированными особо опасными инфекциями проводят в соответствии с СП 1.3.1285-03 «Безопасность работы с микроорганизмами I-II групп патогенности (опасности)». Сотрудников обеспечивают специальной рабочей, защитной одеждой и обувью, средствами защиты органов дыхания, зрения и кожных покровов в соответствии с утвержденными нормами.

4.8. Средство следует хранить отдельно от лекарственных препаратов и в местах, недоступных детям.

5. МЕРЫ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ ПРИ СЛУЧАЙНОМ ОТРАВЛЕНИИ

5.1. При попадании средства на кожу необходимо немедленно смыть его большим количеством воды и смазать кожу смягчающим кремом.

5.2. При попадании средства в глаза необходимо немедленно! промыть их под струей воды в течение 10 – 15 мин и закапать 30% раствор сульфацила натрия и сразу обратиться к врачу.

5.3. При попадании средства в желудок необходимо выпить несколько стаканов воды, затем принять 10 – 15 таблеток измельченного активированного угля. При необходимости обратиться к врачу.

5.4. При раздражении органов дыхания (першение в горле, кашель, затрудненное дыхание, слезотечение) пострадавшего удаляют из рабочего помещения на свежий воздух или в хорошо проветриваемое помещение. Рот и носоглотку прополаскивают водой. Дают теплое питье (молоко или боржоми). При необходимости следует обратиться к врачу.

6. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ.

6.1. Транспортировать средство всеми доступными видами транспорта (при температуре не ниже минус 20⁰С и не выше 35⁰С), действующими на территории России, гарантирующими сохранность продукции и тары в герметично закрытых оригинальных емкостях производителя.

6.2. Хранить средство в прохладном месте в закрытых ёмкостях вдали от источников тепла, избегая хранения на прямом солнечном свете, при температуре не ниже 0⁰С и не выше 35⁰С, отдельно от лекарственных препаратов, пищевых продуктов, в местах, недоступных детям.

6.3. При случайной утечке или разливе средства его уборку необходимо проводить, используя спецодежду, резиновый фартук, резиновые сапоги и средства индивидуальной защиты: кожи рук – резиновые перчатки, глаз – защитные очки, органов дыхания – универсальные респираторы типа РУ 60 М, РПГ-67 с патроном марки «А».

Пролившееся средство необходимо адсорбировать удерживающим жидкость веществом (ветошь, опилки, песок, силикагель) и направить на утилизацию. Остатки средства смыть большим количеством воды. Слив растворов в канализационную систему допускается проводить только в разбавленном виде.

6.4. Меры защиты окружающей среды: не допускать попадания неразбавленного продукта в сточные поверхностные или подземные воды и в канализацию.

7. ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ И АНАЛИТИЧЕСКИЕ МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

7.1 Контролируемые показатели

Таблица 3
Показатели качества дезинфицирующего средства «Альфадез форте»

№ п/п	Наименование показателя	Норма
7.1.1.	Внешний вид, цвет и запах	Прозрачная жидкость светло-желтого цвета со слабым специфическим запахом
7.1.2.	Показатель концентрации водородных ионов (рН) при 20°C	6,0±1,0
7.1.3.	Массовая доля четвертичных аммониевых соединений, %	12,0±1,5
7.1.4.	Массовая доля глутарового альдегида, %	4,0±0,4
7.1.5.	Массовая доля глиоксала, %	8,0±0,4

7.2. Определение внешнего вида, цвета и запаха

Внешний вид и цвет определяют визуальным осмотром пробы в пробирке из бесцветного стекла на белом фоне. Запах определяют органолептически.

7.3. Определение показателя активности водородных ионов (рН)

Показатель активности водородных ионов рН определяют потенциометрически.

7.4 Определение массовой доли четвертичных аммониевых соединений

Массовую долю четвертичных аммониевых соединений алкилдиметилбензиламмоний хлорид и дидецилдиметиламмоний хлорид) определяют методом двухфазного титрования.

Четвертичные аммониевые соединения титруют с помощью анионного стандартного раствора (натрий додецилсульфат) при добавлении смешанного индикатора из катионного красящего вещества (эозин БА или эозин Н) и анионного красящего вещества (метиленовый голубой). Титрование проводится в двухфазной системе (вода и хлороформ).

Средства измерений, реактивы, растворы

- Колбы мерные вместимостью 100, 500 и 1000 мл
- Пипетки вместимостью 1, 5, 10 и 20 мл
- Бюретка вместимостью 25 мл
- Додецилсульфат натрия ГСО 8049-94 (98,6%)
- Метиленовый голубой (индикатор)

- Эозин БА или эозин Н (индикатор)
- Хлороформ ч.д.а.
- Вода дистиллированная
- Спирт этиловый ректифицированный
- Кислота серная х.ч.; 2,5 М раствор
- Кислота уксусная (х.ч. ледяная)

Подготовка к анализу

Приготовление стандартного раствора додецилсульфата натрия: содержимое ампулы (0,1г) растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 100 мл, добавляют воду до калибровочной метки и перемешивают. Получают стандартный 0,00342 М раствор додецилсульфата натрия.

Приготовление раствора смешанного индикатора: раствор эозина приготавливают в мерной колбе вместимостью 500 мл; растворяют 1,40 г эозина БА или эозина Н в 10 мл воды, приливают 5 мл уксусной кислоты, затем добавляют до калибровочной метки этиловый спирт и перемешивают.

В стакане вместимостью 400 мл приготавливают раствор метиленового голубого: 0,08 г индикатора метиленового голубого растворяют в 170 мл воды, прибавляют 30 мл концентрированной серной кислоты и перемешивают.

Растворы индикаторов хранят раздельно.

Для приготовления раствора смешанного индикатора к одной части раствора метиленового голубого добавляют четыре равные части раствора эозина и перемешивают. Раствор смешанного индикатора готовят непосредственно перед анализом в необходимом количестве.

Проведение анализа

Около 1 г средства, взвешенного с точностью до четвертого десятичного знака, помещают в мерную колбу вместимостью 100 мл добавляют воду до калибровочной метки и перемешивают. С помощью пипетки дозируют 20 мл раствора пробы в мерный цилиндр с притертой пробкой вместимостью 100 мл, добавляют 4 мл воды, 20 мл хлороформа, 5 мл 0,1 н серной кислоты, 1 мл раствора смешанного индикатора и проводят титрование стандартным раствором додецилсульфата натрия. После прибавления каждой порции раствора додецилсульфата натрия цилиндр закрывают пробкой и сильно встряхивают. Титрование проводят до окрашивания нижнего (хлороформного) слоя в зелено-голубой цвет.

Обработка результатов

Массовую долю четвертичных аммониевых соединений в средстве (Х, %) вычисляют по формуле:

$$X = 0,00122 * V_1 * V_2 * 100\% / V_3 * m$$

где 0,00122 – средняя масса четвертичных аммониевых соединений, соответствующая 1 мл стандартного раствора додецилсульфата натрия концентрации точно c ($C_{12}H_{25}SO_4Na$) = 0,00342 моль/л, мг;

V_1 - объем стандартного раствора додецилсульфата натрия концентрации точно c ($C_{12}H_{25}SO_4Na$) = 0,00342 моль/л, израсходованный на титрование, мл;

V_2 - объем раствора пробы, мл;

V_3 - объем раствора пробы, взятый на титрование, мл;

m - масса пробы, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое значение из двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемого расхождения, равного 0,2%.

В случае превышения расхождения анализ повторяют и за результат принимают среднее арифметическое значение всех измерений. Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа $\pm 10\%$ для доверительной вероятности $P=0,95$.

7.5. Определение массовой доли глутарового альдегида

Массовую долю глутарового альдегида в средстве определяют методом газовой хроматографии с пламенно-ионизационным детектированием, хроматографированием пробы на полимерном адсорбенте Полисорб-1 в режиме программирования температуры с применением абсолютной градуировки.

Приборы, реактивы, растворы

Аналитический газовый хроматограф типа «Кристалл 2000М», снабженный пламенно-ионизационным детектором, стандартной колонкой длиной 1 м, системой управления оборудованием, сбора и обработки хроматографических данных «Хроматэк Аналитик» на базе персонального компьютера

Весы лабораторные общего назначения 2 класса с наибольшим пределом взвешивания 200 г

Микрошприц вместимостью 1 мкл

Колбы мерные вместимостью 25 мл

Глутаровый альдегид 50% – с установленным содержанием действующего вещества

Адсорбент – Полисорб-1 (0,10-0,25мм)

Вода дистиллированная

Азот газообразный

Водород баллонный или от генератора водорода типа ГВЧ

Воздух, сжатый в баллоне или от компрессора

Приготовление градуировочной смеси

В мерную колбу вместимостью 25 мл вносят около 0,14 г глутарового альдегида (50% раствор), взвешенного с точностью до четвертого десятичного знака, добавляют воду до калибровочной метки, после перемешивания вводят в хроматограф 0,5 мкл градуировочной смеси. Из полученных хроматограмм определяют время удерживания и площадь хроматографического пика глутарового альдегида в градуировочной смеси.

Условия работы хроматографа

-Объемный расход, мл/мин.: азот	20
водород	25
воздух	250

-Температура, °С испарителя	240
детектора	250

-Температура колонки, программа: 170 °С → через 14 мин. нагрев до 180 °С со скоростью 15°С/мин.;

-Объем вводимой дозы	0,5 мкл
----------------------	---------

Примерное время удерживания глутарового альдегида 10,7 мин.
Выход хроматограммы 25 мин.

Условия выполнения измерений подлежат проверке и при необходимости корректировке для эффективного разделения компонентов пробы и очистки колонки в зависимости от конструктивных особенностей хроматографа.

Выполнение анализа

В мерную колбу вместимостью 25 мл вносят около 1,75 г средства, взвешенного с точностью до четвертого десятичного знака, добавляют до калибровочной метки воду и после перемешивания вводят в хроматограф 0,5 мкл приготовленной пробы. Из полученных хроматограмм определяют площадь хроматографического пика глутарового альдегида в пробе.

Обработка результатов измерений

Массовую долю глутарового альдегида ($X_{\Gamma A}$, %) в средстве вычисляют по формуле:

$$X_{\Gamma A} = S * C_{\Gamma, c} * a * V / S_{\Gamma, c} * m$$

где S - площадь хроматографического пика глутарового альдегида в испытуемой пробе;

$S_{\text{р.с.}}$ - площадь хроматографического пика глутарового альдегида в градуированной смеси;

$C_{\text{р.с.}}$ – массовая концентрация глутарового альдегида, в градуированной смеси, мг/мл;

a – массовая доля действующего вещества в аналитическом стандарте глутарового альдегида, %;

V – объем пробы после разведения, мл;

m – масса средства, мг.

За результат измерений принимают среднее значение двух параллельных измерений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допустимого расхождения, равного 0,4 %. Доверительные границы относительной суммарной погрешности результата измерения $\pm 10\%$ при доверительной вероятности $P=0,95$.

5.7 Определение массовой доли глиоксала

Определение основано на титровании раствором гидроокиси натрия соляной кислоты, образующейся в результате взаимодействия альдегидов с гидроксиламмонийхлоридом. Массовую долю глиоксала рассчитывают по разности между суммарным содержанием альдегидов и содержанием глутарового альдегида, определяемого газохроматографическим методом.

Оборудование и реактивы

Весы лабораторные общего назначения 2-го класса наибольшим пределом взвешивания 200 г.

Бюretка вместимостью 25 мл

Пипетка вместимостью 5 мл

Цилиндр вместимостью 25 мл

Колбы конические вместимостью 200 мл

0,1% раствор бромфенолового синего (индикатор)

Гидроксиламин гидрохлорид; раствор концентрации $c (\text{NH}_2\text{OH} \cdot \text{HCl}) = 1$ мол/л; готовят растворением в воде 69,49 г гидроксиламина гидрохлорида в мерной колбе вместимостью 1000 мл.

Натрия гидроокись; раствор концентрации $c (\text{NaOH}) = 0,5$ моль/л (0,5н)

Кислота соляная; раствор концентрации $c (\text{HCl}) = 0,5$ моль/л (0,5н)

Вода дистиллированная

Подготовка к анализу

Перед проведением анализа доводят значение pH раствора гидроксиламин гидрохлорида до 3,4 единиц pH путем добавления к нему 0,5 н раствора NaOH.

Проведение анализа

В коническую колбу, вместимостью 200 мл, с притёртой пробкой, вносят около 3 г средства, взвешенного с точностью до четвертого десятичного знака, добавляют 50 мл воды и доводят значение pH раствора до 3,4 единиц pH с помощью 0,5 н раствора соляной кислоты. Затем в раствор добавляют 25 мл раствора гидроксиламин гидрохлорида, нагревают до 60°C, сразу охлаждают до 20°C, добавляют 0,1 мл раствора бромфенолового синего и титруют 0,5 н раствором гидроокиси натрия до появления отчётливого синего окрашивания.

Обработка результатов

Массовую долю суммы альдегидов (X_{Σ} , %) вычисляют по формуле:

$$X_{\Sigma} = 0,01451 * V * 100 / m$$

где 0,01451 – масса глиоксала, соответствующая 1 мл раствора гидроокиси натрия концентрации точно c (NaOH) = 0,5 моль/л,г;

V – объем раствора натрия гидроокиси концентрации точно

c (NaOH) = 0,5 моль/л, израсходованный на титрование альдегидов в пробе, мл;

m – масса пробы, г.

Массовую долю глиоксала ($X_{ГЛ}$, %) вычисляют по разности:

$$X_{ГЛ} = X_{\Sigma} - 0,5794 * X_{ГА}$$

где 0,5794 – коэффициент пересчета глутарового альдегида.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, равное 0,4%. Допускаемая относительная суммарная погрешность результата измерений не должна превышать $\pm 10\%$ при доверительной вероятности $P=0,95$.