

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СССР**

---

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕНТРАЦИЙ ВРЕДНЫХ  
ВЕЩЕСТВ В ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ  
XXI**

**Москва — 1986**

Сборник методических указаний составлен методической секцией по промышленно-санитарной химии при Проблемной комиссии "Научные основы гигиены труда и профессиональной патологии".

Настоящие методические указания распространяются на измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны при санитарном контроле.

Редакционная коллегия: В.П.Якимова, Е.В.Нехорошева,  
Р.Н.Македонская, Г.А.Дьякова,  
В.Г.Овечкин

## СОДЕРЖАНИЕ

Стр.

I. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации алюминия оксида в воздухе . . . . .	9
2. Методические указания по измерению концентраций изомеров аминифенилуксусной кислоты в воздухе методом потенциометрического титрования . . . . .	15
3. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации арсенипирита в воздухе . . . . .	19
4. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации бария фосфорнокислого двузамещенного в воздухе . . . . .	25
5. Методические указания по хроматографическому измерению концентрации бензотриазола в воздухе . . . . .	29
с применением газожидкостной хроматографии . . . . .	29
с применением тонкослойной хроматографии . . . . .	35
6. Методические указания по монометрическому измерению концентраций борной кислоты и борного ангидрида в воздухе . . . . .	40
7. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации $\gamma$ -бутиролактона в воздухе . . . . .	47
8. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации глутарового альдегида в воздухе . . . . .	51
9. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций диаллилфталата и диаллилизофталата в воздухе . . . . .	56
10. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации дибутилдипилната в воздухе . . . . .	61
II. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации диметилвинилкарбинола (3-метил-1-бутен-	

Стр.

—3-ола) в воздухе . . . . .	66
12. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации диметилсульфата в воздухе . . . . .	71
13. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций диметилфенолов в воздухе . . . . .	75
14. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций димеров аллена (1,3-диметиленциклобутана и 1,2-диметиленциклобутана) в воздухе . . . . .	80
15. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентрации 2,4-динитроанилина в воздухе . . . . .	84
16. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций замасливателей "СИНТОКС-12" и "СИНТОКС-20М" в воздухе . . . . .	88
17. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации замасливателя "ТЕПРЭМ-6" в воздухе . . . . .	93
18. Методические указания по хроматографическому измерению концентрации ленацила в воздухе . . . . .	97
19. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации лимнофора К-77 в воздухе . . . . .	103
20. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации мезитилена в воздухе . . . . .	108
21. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций 0-1-ментила, 0-1,4-ментадилена и 0-цимола в воздухе . . . . .	113
22. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций метилацетилен-алкиновой фракции в воздухе . . . . .	119

23. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций меркаптанов в воздухе . . . . .	123
24. Методические указания по измерению концентрации натрия сульфата в воздухе методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии . . . . .	134
25. Методические указания по полярографическому измерению концентрации пара-нитробензойной кислоты в воздухе . .	139
26. Методические указания по хроматографическому измерению концентрации оксамата в воздухе . . . . .	144
27. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций 4-оксо-2,2,6,6-тетраметилпиперидина и 4-амино-2,2,6,6-тетраметилпиперидина в воздухе . . . . .	161
28. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации пенообразователей ППК-30 и КЧНР в воздухе .	156
29. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации полидавола в воздухе . . . . .	163
30. Методические указания по измерению концентрации свинца в воздухе методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии . . . . .	168
31. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации сероуглерода в воздухе . . . . .	172
32. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации сольвент-нафта в воздухе . . . . .	177
33. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций летучих компонентов, выделяющихся из смазочно-охлаждающих жидкостей (СОЖ) "КАРБМОЛ С1" и "КАРБМОЛ Э1" (метанола, ацетона, этанола, н-бутанола, втор-	

бутанола, гексана) . . . . . 181

34. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций летучих компонентов, выделяющихся из СОЖ "ЭМБОЛ" и "ОСМ-4" (н-пентана, 2- и 3-метилгексана, 3-метилпентана, н-гексана, н-гептана; 1,1,2-трихлорэтана) 188

35. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации сульфолана в воздухе . . . . . 196

36. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций изомеров тетрахлорбутана в воздухе 201

37. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации тетрафторэтилфенилового эфира "ФЕНТАЛЕНА-14" в воздухе . . . . . 207

38. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации 1-тетрафторэтокса- 2,4-динитробензола в воздухе . . . . . 211

39. Методические указания по хроматографическому измерению концентрации тиазона в воздухе . . . . . 215

40. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентрации тиоациланилида в воздухе . . . . . 220

41. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций 1,4-бис (трихлорметил) бензола (гексахлорпараксилола) и 1,3-бис (трихлорметил) бензола (гексахлорметаксилола) в воздухе . . . . . 224

42. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации 1,1,1-трихлорэтана (метилхлороформа) в воздухе . . . . . 229

43. Методические указания по фотометрическому измере-

ний концентраций удобрений сульфo-аммиачного и аммиачно-карбамидного в воздухе . . . . .	233
44. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций п-фенилен-оис-5(6)-аминобензимидазолия (М-8) в воздухе . . . . .	238
45. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации фенилизотианата в воздухе . . . . .	243
46. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций фенола и анилина в воздухе . . . . .	248
47. Методические указания по хроматографическому измерению концентрации фитона (картофля) в воздухе . . . . .	253
48. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентрации фталоцианина меди в воздухе . . . . .	258
49. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций фталофоса и хлорметилфталимида в воздухе . . . . .	262
50. Методические указания по ионометрическому измерению концентраций солей фтористоводородной кислоты в воздухе . . . . .	269
51. Методические указания по измерению концентрации п-хлорфенола в воздухе	
с применением газожидкостной хроматографии . . . . .	276
фотометрическим методом . . . . .	277
52. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций цефалоспориновых антибиотиков (цефалексина и цефалотина) в воздухе . . . . .	283

53. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций цианистого водорода и акрилонитрила в воздухе. . . . .	288
54. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций четыреххлористого углерода, тетрахлорэтилена (перхлорэтилен) и тетрахлорэтана в воздухе. . .	298
55. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций 2-этил-2-гексенала, 2-этилгексенала и бутилбутирата в воздухе. . . . .	304
56. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации 2-этилгексилакрилата в воздухе. . .	312
57. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций этиленгликоля и метанола в воздухе. . .	311
58. Методические указания по ионометрическому измерению концентраций фтористого водорода в воздухе. . . . .	322
Приложение I. Приведение объема исследуемого воздуха к температуре 20°C и давлению 760 мм рт.ст. . . . .	331
Приложение 2. Таблица коэффициентов для различных температур и давления. . . . .	332
Приложение 3. Список институтов, представивших методические указания. . . . .	333
Указатель определяемых веществ. . . . .	338
Приложение 4. Вещества, определяемые по ранее утвержденным и опубликованным Методическим указаниям. . . . .	340



## УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Главного  
государственного  
санитарного врача СССР

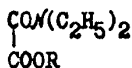
*А.И. ЗАЙЧЕНКО*  
А.И. ЗАЙЧЕНКО

" 5 " *АВГУСТА* 1985 г.

№ 396Р

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ХРОМАТОГРАФИЧЕСКОМУ ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕНТРАЦИИ  
ОКСАМАТА В ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ

Репеллент оксамат представляет собой смесь алифатических эфиров *N,N*-диэтилоксиаминовой кислоты.



где R:  $\text{C}_6\text{H}_{13}-\text{C}_8\text{H}_{17}$

М.м. 243,3 ,

считая на гептиловый  
эфир

Технический оксамат — маслянистая жидкость желтого цвета,  $T_{\text{кип.}} 310-360^\circ\text{C}$  при 760 мм рт.ст. Хорошо растворим в спирте, ацетоне, хлороформе, гексане, ксилоле и других органических растворителях. В воде практически нерастворим (0,4% при  $20^\circ\text{C}$ ). Давление паров при  $20^\circ\text{C}$  0,008–0,09 мм рт.ст. В воздухе находится в виде паров и аэрозоля.

### 1. Характеристика метода

Определение основано на хроматографировании оксамата в тонком слое сорбента на пластинках "Силуфол" и проявлении его с помощью реактива Драгендорфа или бромкрезолового зеленого.

Отбор проб проводится с концентрированием на фильтр и в гексан.

Предел измерения при использовании реактива Драгендорфа — 20 мкг, при использовании бромкрезолового зеленого — 2 мкг в анализируемом объеме раствора.

Предел измерения в воздухе — 1 мг/м<sup>3</sup> (при отборе 20 л воздуха).

Диапазон измеряемых концентраций в воздухе от 1 до 2,5 мг/м<sup>3</sup> при использовании реактива Драгендорфа и от 1 до 10 мг/м<sup>3</sup> при использовании бромкрезолового зеленого.

Определению не мешают оксалаты, высшие спирты C<sub>6</sub>–C<sub>8</sub>, плавиковая кислота, диэтиламин.

Границы суммарной погрешности измерения не превышает ±25%.

Предельно допустимая концентрация оксамата в воздухе — 2 мг/м<sup>3</sup>.

## 2. Реактивы, растворы и материалы

Оксамат.

Ацетон, ГОСТ 2603-79, хч, свежеперегнанный.

Гексан, ТУ 6-09-3375-73, хч, свежеперегнанный.

Уксусная кислота, ГОСТ 61-75, чда.

Калий йодистый, ГОСТ 3210-77, хч.

Натрия гидроксид, ГОСТ 4328-77, хч.

Висмут азотнокислый основной, ГОСТ 4110-75.

Проявляющий реагент № 1 (реактив Драгендорфа). К раствору, содержащему 850 мг основного азотнокислого висмута в 40 мл дистиллированной воды и 10 мл уксусной кислоты, прибавляют раствор, содержащий 8 г йодистого калия в 20 мл воды. Для проявления хроматограмм 1 мл полученного раствора разбавляют 2 мл уксусной кислоты и 10 мл воды. Раствор устойчив при хранении в холодильнике в темной склянке в течение 3 недель.

Бромкрезоловый зеленый, ТУ 6-09-1415-74, чда.

Этиловый спирт технический ректифицированный, ГОСТ 8314-77, хч.

Проявляющий реагент № 2 (раствор бромкрезолового зеленого). Растворяют 0,08 г бромкрезолового зеленого в 30 мл этилового спирта, добавляют 60 мл дистиллированной воды, а затем подщелачивают 0,1 М раствором гидроксида натрия, добавляя его по каплям до устойчиво синей окраски раствора. Реагент стабилен при хранении в лабораторных условиях в течение длительного периода времени.

Основной стандартный раствор оксамата с концентрацией 1 мг/мл готовят растворением 0,1000 г вещества в ацетоне в мерной колбе вместимостью 100 мл.

Стандартные растворы оксамата № 1 и № 2 с концентрацией 100 и 10 мкг/мл готовят соответствующим разбавлением ацетоном основного стандартного раствора. Стандартные растворы устойчивы при хранении при +4 °С в условиях, исключающих испарение растворителя, в течение 3 месяцев.

Фильтры АФА-ХА-20.

### 3. Приборы и посуда

Аспирационное устройство.

Фильтродержатели.

Поглотительные приборы с пористой пластинкой № 2.

Мерные колбы, ГОСТ 1770-74, вместимостью 100 мл.

Камера хроматографическая с притертой крышкой.

Колбы конические, ГОСТ 10394-72, вместимостью 100 мл.

Ротационный вакуумный испаритель ИР-1, МРТУ 42-2589-66.

Пипетки, ГОСТ 20292-77, вместимостью 1 и 10 мл.

Грушевидные колбы, ГОСТ 9737-70, вместимостью 25-30 мл.

Хроматографические пластинки "Силуфол UV<sub>254</sub>", 150x150 мм.

Стеклянные пульверизаторы.

Пробирки с оттянутым концом, ГОСТ 10515-75, вместимостью 5 мл.

Стаканы химические, ГОСТ 10394-72, вместимостью 100 и 200 мл.

Баня водяная.

#### 4. Проведение измерения

##### Условия отбора проб воздуха

Для определения содержания аэрозоля оксамата воздух аспирируют со скоростью 5 л/мин через фильтр, помещенный в фильтродержатель.

Для определения паров оксамата воздух аспирируют со скоростью 1,5 л/мин через систему, состоящую из фильтра и двух последовательно соединенных с ним поглотительных приборов, содержащих по 10 мл гексана. Анализируют лишь содержимое поглотительных приборов.

Во время отбора проб поглотители помещают в смесь измельченного льда с хлоридом калия или натрия.

Для определения 0,5 ЦДК оксамата достаточно отобрать 20 л воздуха.

Отобранные пробы устойчивы в течение 1 суток.

##### Условия анализа

Фильтр переносят в химический стакан вместимостью 50 мл и смывают оксамат путем трехкратной обработки фильтра порциями гексана по 5 мл при перемешивании стеклянной палочкой. Фильтр

отжимают на стенке стакана, сливая растворитель в грушевидную колбу. С помощью ротационного вакуум-испарителя отгоняют гексан до объема 1,0–1,5 мл, после чего в колбу количественно переносят содержимое поглощающих приборов, сливая последние ацетоном. Растворители отгоняют до объема  $\sim 0,05$  мл. Оставшийся каплю раствора с помощью стеклянного капилляра количественно наносят на хроматографическую пластинку, смывая колбочку небольшим количеством ацетона, с последующим упариванием раствора до объема  $\sim 0,05$  мл. Параллельно на пластинку наносят серию стандартных растворов оксамата с содержанием 20, 30, 40 и 50 мкг.

Серию стандартных растворов оксамата для хроматографирования готовят следующим образом: в пробирки с оттянутым концом пипеткой вносят 0,2; 0,3; 0,4; 0,5 мл стандартного раствора № 1, что соответствует содержанию оксамата 20, 30, 40 и 50 мкг. В пробирки помещают запавленные в верхней части стеклянные капилляры и концентрируют растворы на горячей водяной бане до объема  $\sim 0,05$  мл. Стандартные растворы количественно, с помощью тех же капилляров, но с отломанными запаянными концами, наносят на хроматографическую пластинку, смывая каждый раз пробирки ацетоном. Пластинку помещают в хроматографическую камеру, в которую за 30 мин до начала хроматографирования налит подвижный растворитель — гексан: ацетон (7:1) или этилацетат: бензол (5:1). После развития хроматограммы пластинку сушат на воздухе в вытяжном шкафу, а затем обрабатывают из пульверизатора проявляющим реагентом № 1. Оксамат проявляется в виде интенсивно розовых пятен на темном фоне с  $R_f$   $0,33 \pm 0,02$  в первой системе подвижных растворителей и с  $R_f$   $0,70 \pm 0,03$  во второй. Пятна устойчивы в течение 5–10 минут после проявления, поэтому количественную оценку

необходимо проводить непосредственно после проявления хроматограмм. Линейность детектирования — от 20 до 50 мкг.

Проявление хроматограмм можно проводить также проявляющим реагентом № 2. В этом случае растворитель из грушевидной колбочки отгоняют полностью. К сухому остатку пипеткой добавляют 10 мл ацетона. Колбочку плотно закрывают пришлифованной пробкой и тщательно обмывают стенки колбы растворителем. Аликвотную часть раствора (1 мл) пипеткой переносят в коническую пробирку емкостью 5 мл, в пробирку помещают заплавленный стеклянный капилляр и концентрируют раствор на горячей водяной бане до объема ~0,05 мл. Оставшуюся каплю раствора с помощью того же стеклянного капилляра, но с отломанным заплавленным концом, наносят на хроматографическую пластинку. Параллельно на пластинку наносят серию стандартных растворов оксамата с содержанием 2, 3, 5, 10, 15, 20 мкг.

Серию стандартных растворов оксамата готовят для хроматографирования следующим образом: в пробирки с оттянутым концом пипеткой вносят 0,2; 0,3; 0,5; 1,0; 1,5 и 2,0 мл стандартного раствора № 2, что соответствует 2, 3, 5, 10, 15 и 20 мкг оксамата. В пробирки помещают заплавленные в верхней части стеклянные капилляры и концентрируют растворы на горячей водяной бане до объема ~0,05 мл. Стандартные растворы количественно, с помощью тех же капилляров, но с отломанными заплавленными концами, наносят на хроматографическую пластинку. Хроматограмму развивают в одной из приведенных выше систем подвижных растворителей и после высушивания обрабатывают из пульверизатора проявляющим реагентом № 2. Оксамат на хроматограммах проявляется в виде бледножелтых пятен на голубом фоне. Хроматограмма сохраняется голубой фон в течение 5–8 мин, а затем он бледнеет и конт-

растная видимость пятен нарушается. При повторной обработке пятен бромкрезоловым зеленым фон голубеет и пятна оксамата снова становятся отчетливо видными. Линейность детектирования от 2 до 20 мкг.

Количественное определение оксамата в обоих случаях проводят путем сравнения площади пятен стандартных растворов и проб.

Площади пятен измеряют планиметром или с помощью прозрачной бумаги. В последнем случае прозрачную бумагу накладывают на миллиметровую бумагу и высвечивают площадь обведенного пятна. Строят график зависимости площади пятен от концентрации оксамата в анализируемой пробе.

Концентрацию оксамата в воздухе (С) вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a \cdot Y_I}{Y \cdot Y_{20}} \text{ мг/м}^3,$$

где а — количество оксамата, найденное в пробе, мкг;

$Y_I$  — общий объем раствора пробы, мл;

Y — объем пробы, взятой для анализа, мл (при нанесении всей пробы  $Y_I = Y$ );

$Y_{20}$  — объем воздуха, отобранный для анализа и приведенный к температуре 20 °С и давлению 760 мм рт.ст. по формуле (приложение I), л.

## Приложение I

Приведение объема воздуха к температуре 20 °С и давлению 760 мм рт.ст. проводят по следующей формуле:

$$V_{20} = \frac{V_t (273 + 20) \cdot P}{(273 + t^\circ) \cdot 101,33} ;$$

где  $V_t$  - объем воздуха, отобранный для анализа, л;

$P$  - барометрическое давление, кПа (101,33 кПа = 760 мм рт.ст.);

$t^\circ$  - температура воздуха в месте отбора проб, °С.

Для удобства расчета  $V_{20}$  следует пользоваться таблицей коэффициентов (приложение 2). Для приведения объема воздуха к температуре 20 °С и давлению 760 мм рт.ст. надо умножить  $V_t$  на соответствующий коэффициент.



## Коэффициент К для приведения объема воздуха к стандартным условиям

°C	Давление P, кПа/мм рт.ст.									
	97,33/730	97,86/734	98,4/738	98,93/742	99,46/746	100/750	100,53/ 754	101,06/ 758	101,33/ 760	101,86 /764
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	1,1899	1,1963	1,2026	1,2058	1,2122
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1862	1,1925
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1673	1,1735
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1400	1,1490	1,1551
-14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1313	1,1373
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0936	1,0994	1,1053	1,1112	1,1141	1,1200
-6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0974	1,1032
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0812	1,0869
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	1,0789
+2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0655	1,0712
+6	1,0087	1,0143	1,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557
+10	0,9944	0,9999	1,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0353	1,0407
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0209	1,0263
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9880	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0069	1,0122
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9783	0,9816	0,9868	0,9921	0,9974	1,0000	1,0053
+22	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0,9749	0,9800	0,9853	0,9906	0,9932	0,9985
+24	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	0,9917
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785
+30	0,9288	0,9339	0,9391	0,9440	0,9432	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723
+34	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9519	0,9544	0,9595
+38	0,9049	0,9099	0,9149	0,9198	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471

## Приложение 3

**Перечень институтов,  
предоставивших методические указания по измерению  
концентраций вредных веществ в воздухе**

п/п	Методические указания	Учреждение, предоставившее методические указания
1	2	3
1.	Фотометрическое определение алюминия оксида	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Ленинград
2.	Потенциометрическое определение аминоксипропионовой кислоты	ВНИИ прикладной биохимии, г. Рига
3.	Фотометрическое определение ароматического	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Свердловск
4.	Фотометрическое определение бария фосфорнокислого двузамещенного	ВНИИ люминофоров, г. Ставрополь
5.	Определение бензотриазола	Киевский филиал ГосНИИХЛОПРОЕКТ, г. Киев
	газохроматографическое	
	хроматографическое	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Киев
6.	Монометрическое определение борной кислоты и борного ангидрида	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Ленинград
7.	Фотометрическое определение г-бутиролактона	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Горький
8.	Фотометрическое определение глутарового альдегида	ВНИИ мономеров, г. Тула
9.	Газохроматографическое определение диаллилфталата и диаллилдиэфила	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г. Москва
10.	Газохроматографическое определение дибутиладипината	ВНИИ гербицидов и регуляторов роста растений, г. Уфа
11.	Газохроматографическое определение диметилвинилкарбинола	ВНИИХИМТЕХИМ, г. Ленинград

1	2	3
12.	Газохроматографическое определение диметилсульфата	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
13.	Фотометрическое определение диметилфенолов	НИИВЭТЕХИМ, г.Уфа
14.	Газохроматографическое определение димеров аалена	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
15.	Спектрофотометрическое определение 2,4-динитроанилина	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г.Харьков
16.	Фотометрическое определение замасливателей "СИНТОКС-12" и "СИНТОКС-20М"	ВНИИ синтетических волокон, г.Калинин
17.	Фотометрическое определение замасливателя "ТЕПРЭМ-6"	ВНИИ синтетических волокон, г.Калинин
18.	Хроматографическое определение ленацида	ВНИТИ гербицидов и регуляторов роста растений, г.Уфа
19.	Фотометрическое определение люминофора К-77	ВНИИ люминофоров, г.Ставрополь
20.	Газохроматографическое определение мезитилена	НИИВЭТЕХИМ, г.Уфа
21.	Газохроматографическое определение 0-1-ментена, 0-1,4-ментадиена, 0-цимолена	Белорусский НИ санитарно-гигиенический институт, г.Минск
22.	Газохроматографическое определение метилацетилен-алленовой фракции	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
23.	Фотометрическое определение меркаптанов метод А метод Б	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г.Ангарск, г.Ленинград
24.	Определение натрия сульфата методом атомно-абсорбционной спектrophотометрии	Медицинский институт, г.Ростов-на-Дону
25.	Полярграфическое определение п-нитробензойной кислоты	Медицинский институт, г.Ростов-на-Дону

1	2	3
26.	Газохроматографическое определение оксамата	ВНИИХСЭР, г.Москва
27.	Фотометрическое определение 4-оксо-2,2,6,6-тетраметилпиперидина и 4-амино-2,2,6,6-тетраметилпиперидина	Медицинский институт, г.Караганда
28.	Фотометрическое определение пенообразователей ППК-30 и КЧНР	Медицинский институт, г.Караганда
29.	Фотометрическое определение помидорола	Медицинский институт, г.Львов
30.	Средств свинца методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии	Медицинский институт, г.Рига
31.	Газохроматографическое определение сероуглерода	ВНИИОТ ВЦСПС, г.Москва
32.	Газохроматографическое определение солявента-нафта	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
33.	Газохроматографическое определение летучих компонентов, выделяющихся из СОЖ "Карбамол СИ" и "Карбамол ЭИ"	--"
34.	Газохроматографическое определение летучих компонентов, выделяющихся из СОЖ "Эмбол" и "ОСМ-4"	--"
35.	Газохроматографическое определение сульфолана	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г.Уфа
36.	Газохроматографическое определение тетрагидробутана изомеров	Армянский НИИ общей гигиены и профзаболеваний, г.Ереван
37.	Газохроматографическое определение тетрафторэтилфенильного эфира (Фенталена-14)	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
38.	Газохроматографическое определение 1-тетрафторэтоксид-2,4-динитробензола	--"
39.	Хроматографическое определение тиазона	Грузинский НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г.Тбилиси

1	2	3
40.	Спектрофотометрическое определение тиацетанида	Медицинский институт, г. Караганда
41.	Газохроматографическое определение 1,4- и 1,3-бис(трихлорметил) бензола	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г. Москва
42.	Газохроматографическое определение 1,1,1-трихлорэтана (метилхлороформа)	ВНИИОТ ВЦСПС, г. Ленинград
43.	Фотометрическое определение удобрений сульфидно-аммиачного и аммиачно-карбамидного	Узбекский НИИ гигиены, санитарии и профзаболеваний, г. Ташкент
44.	Фотометрическое определение п-фенилен-бис-5(6)-аминобензимидазола	Медицинский институт, г. Ростов-на-Дону
45.	Фотометрическое определение фенилизотианата	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Донецк
46.	Газохроматографическое определение фенола и анилина	ВНИИОТ ВЦСПС, г. Ленинград
47.	Хроматографическое определение фитона	ВНИИХСЗР, г. Москва
48.	Спектрофотометрическое определение фталоцианина меди	НИИ органических полу-продуктов и красителей, г. Москва
49.	Газохроматографическое определение фталоефса и хлорметилфталимида	ВНИИХСЗР, г. Москва
50.	Ионометрическое определение солей фтористоводородной кислоты	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Ленинград ВНИИ ОТ ВЦСПС, г. Ленинград
51.	Определение п-хлорфенола газохроматографическое	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г. Москва
	фотометрическое	ВНИИГИНТОКС, г. Киев, НИИХИМОПРОЕК., г. Москва

1	2	3
52.	Спектрофотометрическое определение цефалоспориновых антибиотиков	ВНИИ антибиотиков, г. Москва
53.	Фотометрическое определение цианистого водорода и акрилонитрила	ВНИИОТ ВЦСПС, г. Ленинград
54.	Газохроматографическое определение четыреххлористого углерода, тетрахлорэтлена (перхлорэтлена) и тетрахлорэтана	ВНИИОТ ВЦСПС, г. Москва
55.	Газохроматографическое определение 2-этил-2-гексоеналя, 2-этилгексаналя и бутилбутирата	ВНИИНХТЕХИМ, г. Ленинград
56.	Газохроматографическое определение 2-этилгексилукрилата	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Горький
57.	Газохроматографическое определение этиленгликоля и метанола	Белорусский НИ санитарно-гигиенический институт, г. Минск
58.	Ионометрическое определение фтористого водорода	НИИУФ НПО "Минудобрения" и ВНИИОТ ВЦСПС, г. Москва; ВНИИОТ ВЦСПС, г. Ленинград

## Указатель определяемых веществ

- Акрилонитрил 288  
 Алюминия оксид 9  
 4-амино-2,2,6,6-тетраметил-  
 пиперидин 151  
 Аминофенилуксусная кислота 15  
 Анилин 248  
 Ароенопирит 19  
 Ацетон см.СОЖ "Карбамол С1"  
 Барий фосфорнокислый двува-  
 щенный 25  
 Бензотриазол 29  
 Борная кислота 40  
 Борный ангидрид 40  
 Бутанол см.СОЖ "Карбамол"  
 Бутилбутират 304  
 Г-Бутиролактон 47  
 Гексан см.СОЖ "Карбамол"  
 Гексохлор-м(п)-кислота 224  
 Гексикур см.Ленация  
 Гептан см.СОЖ "ОСМ-4"  
 Глутаровый альдегид 51  
 Дазомет см.Тиазон  
 Диаллилизофталат 56  
 Диаллилфталат 56  
 Дибутиладипинат 61  
 Диметилвинилкарбинол 66  
 1,2-Диметиленциклобутан  
 см.Димеры аллена  
 Диметилсульфат 71  
 Диметилфенолы 75  
 Димеры аллена 80  
 2,4-Динитроанилин 84  
 Замазливатели  
     Синтоко-12 88  
     Тепрем-6 93  
 Иттрия оксид 103  
 Картоцид см.Фитон  
 Ленация 97  
 Лимнифор К-77 103  
 Мезитилен 108  
 О-1,4-Ментадилен 113  
 О-1-Ментен 113  
 Метанол 317, 181  
 Метилацетилен 119  
 Метилацетилен-алленовая  
 фракция 119  
 3-Метилгексан см.СОЖ "ОСМ-4"  
 3-Метилпентан см.СОЖ "Эмбол"  
 Меркаптаны 123  
 Метилхлороформ см.1,1,1-  
 Трихлорэтан  
 Натрия сульфат 134

- п-Нитробензойная кислота 139  
 Оксамат 144  
 4-Оксо-2,2,6,6-тетраметил-  
 пиперидин 151  
 Пенообразователи 156  
 Пентан см.СОЖ ОСМ-4  
 Перхлорэтилен 298  
 Полидазол 163  
 Свинец 168  
 Сероуглерод 172  
 Сольвент-нефтя 177  
 СОЖ, определение приоритетных  
 компонентов при использовании  
 СОЖ "Карбамол CI, 3I" 181  
 СОЖ "Эмбол", "ОСМ-4" 188  
 Сульфолан 196  
 Тетрафторэтилфениловый  
 эфир 207  
 Тетрафторэтоксид-2,4-динитро-  
 бензол 211  
 Тетрахлорбутана изомеры 201  
 Тетрахлоретан 298  
 Тетрахлорэтилен 298  
 Тиазол 215  
 Тиацетанилид 220  
 1,4(1,3)-бис(трихлорметил)-  
 бензол 224  
 1,1,1-Трихлоретан 229  
 1,1,2-Трихлоретан см.СОЖ  
 "Эмбол"  
 Углерод четыреххлористый 298  
 Удобрения сульфо-аммиачное и  
 аммиачно-карбамидное 233  
 п-Фенилен-бис-5(6)-аминобенз-  
 имидазола (М-8) 238  
 п-Фенилизоцианат 243  
 Фенол 248  
 Фентален-14 207  
 Фитон 253  
 Фталацианин меди 258  
 Фталофос 262  
 Фтористоводородной кислоты  
 соли 269 ;фтористый водород 322  
 Хлорметилацетамид 262  
 п-Хлорфенол 276  
 Цефалоспориновые антибиотики  
 (цефалексин, цефалотин) 283  
 Цианистый водород 288  
 о-Цимол 113  
 Этанол см.СОЖ "Карбамол CI"  
 2-Этилгексанааль 304  
 2-Этил-2-гексенааль 304  
 2-Этилгексидакрилат 312  
 Этиленгликоль 317



## Приложение 4.

**Вещества, определяемые по ранее утвержденным  
и опубликованным Методическим Указаниям**

Наименование вещества	Опубликованные Методические Указания
1	2
<b>Обожженная керамика</b>	<b>МУ на гравиметрическое</b> определение пыли в воз- духе рабочей зоны и в системах вентиляционных установок. М., 1981, с.235 /переизданный сборник МУ вып. I-5/.
Асбестоцемент неокрашенный и цветной при содержании в них двуокиси марган- ца не более 5%, окиси хрома не более 7%, окиси железа не более 10%.	
Сополимер винилиденхлорида и акрило- нитрила /СВН-80А/, ТУ 6-01-2-439-76.	
Сополимер винилиденхлорида, акрило- нитрила, метилметакрилата /ВНМ-16/, ТУ 6-01-2-483-77.	- " -
Полимер метилметакрилата М-90.	- " -
Тетраборид кремния.	- " -
Полиалканимид АН-III /I,2-додекамети- ленпиррометилен/.	- " -
Коллоидный раствор кремниевой кисло- ты и его смесь с плавленым кварцем /по сухому остатку/.	- " -
Смесь циркона с коллоидным раствором кремниевой кислоты /по сухому остат- ку/.	- " -
Цеолиты /природные и искусственные/.	- " -
Спек боксита и нефелина.	- " -
Спек низкремнистых бокситов.	- " -
Стеклокристаллический цемент.	<b>МУ на фотометрическое</b> определение свинца в воздухе, вып. 15. М., 1979, с.112.
Свинцово-оловянные припой /сурьмя- нистые и бессурьмянистые/ /по свинцу/.	

1	!	2
Свинцово-кадмиевый припой. Стеклоэмаль.	МУ на фотометрическое определение свинца в воздухе, вып. 15. М., 1979, с. 112.	
Сополимер бутилметакрилата и метакри- ловой кислоты /БМК-5/, ТУ 6-01-26-75	МУ на гравиметрическое определение пыли в воз- духе рабочей зоны и в системах вентиляционных установок. М., 1981, с. 235 /перезданный оборник МУ № 1-5/.	
Сополимер винилхлорида и винилацетата /А-15-Л/, ТУ 6-01-77-93-73. Сополимер винилхлорида, винилацетата и малеиновой кислоты /А-15 Кр/, ТУ 24-79-1-71.		
Сополимер метакриловой кислоты и ме- тилметакрилата /М-14 ВВ/, ТУ 6-01-10-70-76.		- " -

Л-56590 от 24.06.86г. и Л 24,5 Зак. № 542 Тир 1250  
Типография Министерства здравоохранения СССР