4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентрации вредных веществ в воздухе рабочей зоны

Сборник методических указаний МУК 4.1.1575—4.1.1614—03

Выпуск 38

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентрации вредных веществ в воздухе рабочей зоны

Сборник методических указаний МУК 4.1.1575—4.1.1614—03

Выпуск 38

ИЗМерение концентрации вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний. Вып. 38—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России. 2003.—198 с.

Настоящий сборник содержит копии оригиналов методических указаний по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны (МУК 4.1.1575—4.1.1614—03).

Утверждены Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации, Председателем Комиссии по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онишенко в июне 2003 г.

Методические указания по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны (сборник 38) разработаны с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) — санитарногигиеническим нормативам и являются обязательными при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник 40 методик контроля вредных веществ в воздухе рабочей зоны разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 ССБТ «Воздух рабочей зоны. Общие санитарно-гигиенические требования».

Методики выполнены с использованием современных методов исследования, метрологически аттестованы и дают возможность контролировать концентрации химических веществ на уровне и меньше их ПДК и ОБУВ в воздухе рабочей зоны установленных в ГН 2.2.5.686—98 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и ГН 2.2.5.687—98 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) вредных веществ в воздухе рабочей зоны».

ББК 51.21

MYK 4.1.1582-03

утверждаю
Первый заместитель Министра
здравоохранения Российской Федерации
Главный государственни санитарный врач
Российской Федерации

Г.Г.ОНИЩЕНКО 2003г.

MYK 4.I. 1582-03

Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ, ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по спектрофотометрическому измерению концентраций N-[2-[[[5-[(Диметиламино)метил]-2-фуранил]метил]тио]этил]N-метил-2-нитро-I, I-этендиамина гидрохлорида (Ранитидина гидрохлорида) в воздухе рабочей зоны

C13H22N403S * HCI

M.m. 350.9I

Ранитидина гидрожлорид. Белий или бледно-желтий гранулированный порошок с температурой плавления 140°С. Гигроскопичен, чувствителен к свету. Легко растворим в воде, умеренно - в спирте, слабов хлороформе, рН 1% -го раствора 4.5 - 6.0.

В воздухе находится в виде аэрозоля Обладает общетоксическим действием. ОБУВ в воздухе $1.0~\mathrm{MT/M}^3$.

Характеристика метода

Определение основано на реакции ранитидина гидрохлорида с пнитрофенилдиазонием с образованием окрашенного в красний цвет

диазоаминосоединения и последующим фотометрическим измерением его при длине волны 450 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на фильтр.

Нижний предел измерения содержания вещества в анализируемом объеме раствора - 5.0 мкг.

Нижний предел измерения концентрации вещества в воздухе $0.5~{\rm Mr/m}^3$ (при отборе 25 л.воздуха).

Диапазон измеряемых концентраций в воздухе от 0.5 до 8.0 \mbox{MI}/\mbox{M}^3 .

Суммарная погрешность не превышает 7 20.8 %

Определение избирательно на стадиях сушки, просеивания, хранения и фасовки.

Определению не мешают остаточные количества органических растворителей.

Время проведения измерения 2 часа 15 минут.

Приборы, аппаратура, посуда

Спектрофотометр Specord M-40, Carl Zess.

Веси лабораторние ВЛА-200, $2^{\Gamma O}$ кл., ГОСТ 24104-88 E.

Аспирационное устройство, модель 822, ТУ 64-І-862-72.

Фильтродержатели → ТУ 95.72.05-77.

Колбы мерные, вместимостью 25, 50, 100 мл , ГОСТ 1770-74 Е.

Пипетки, вместимостью І, 2, 5 и 10 мл., ГОСТ 29227-91.

Колориметрические пробирки с пришлифованными пробками, вместимостью 10 мл., ГОСТ 25336-82 **E**

Стаканы химические, вместимостью 25 мл , ГОСТ 23932-90.

Воронки химическин диаметром 30 мм, ГОСТ 25336-82.

Дистиллятор ТУ 61-1-721-79.

Реактивы, растворы и материалы

Ранитидина гидрохлорид, НД 42-3142-94 Испания Едкий натр , х.ч., ГОСТ 4328-77, 20 % раствор. Соляная кислота, х.ч., ГОСТ 3118-77, I н. раствор.

п-Нитроанилин, ТУ 6-09-258-70, О.І % раствор в І н. соляной кислоте.

Натрий азотистокислый, х.ч., ГОСТ 4197-74, 0,5 % раствор. Вода дистиллированная, ГОСТ 6709-72.

п-Нитрофенилдиазоний (готовят перед использованием). К 10 мл предварительно охлажденного раствора п-нитроанилина добавляют I мл охлажденного раствора натрия азотистокислого и взбалтивают. Раствор хранят на льду.

Калий фосфорнокислый однозамещенный, ГОСТ 4198-75.

Натрий тетраборнокислый 10-водный (бура), ГОСТ 4299-76.

Буферный раствор: 4.08 г однозамещенного фосфата калия и I.6 г буры растворяют в 80 мл воды, добавляют 6.35 мл 20 % раствора едкого натра и доводят объем до IOO мл.

Стандартный раствор № I с концентрацией ранитидина гидрохлорида 500 мкг/мл готовят растворением 0.0500 г вещества в дистилливанной воде в мерной колбе, вместимостью 100 мл. Раствор хранят в склянке оранжевого стемла в холодильнике в течение недели.

Стандартный раствор № 2 с концентрацией 50 мкг/мл готовят соответствующим разбавлением дистиллированной водой стандартного раствора № 1. Раствор применяют свежеприготовленным.

Фильтры АФА- ВП-10, ТУ 95-743-80.

Отбор проб воздуха

Воздух с объемным расходом 10 л/мин аспирируют через фильтр АФА-ВП-10, помещенный в фильтродержатель. Для измерения 1/2 ПДК следует отобрать 25 л воздуха. Пробы хранят в сухом, защищенном от света месте, в холодильнике.

Проведение измерения

Градуировочние растворы (устойчивы в течение рабочего дня) готовят согласно таблине:

Таблица Шкала градуировочных растворов

ж стандарта	Стандартный раствор № 2,	Дистилли- рованная вода,	Содержание ранитидина гидрохлорида в градуировочном растворе
	мл.	MJI.	MKP.
I 2 3 4 5 6	0.0 0.1 0.2 0.4 0.8 1.2 1.6	2.00 1.90 1.80 1.60 1.20 0.80 0.40	0.0 5.0 10.0 20.0 40.0 60.0 80.0

в подготовленные градуировочные растворы вносят по 3 мл буферного раствора и по I мл раствора п-нитрофенилдиазония, перемешивают и оставляют при комнатной температуре на 30 минут. После этого приливают по I мл 20 % раствора натра едкого. Растворы перемешивают и через 30 мин измеряют оптическую плотность.

Измерение проводят в кюветах с толщиной поглощающего слоя 10 мм при длине волны 450 нм по отношению к раствору сравнения, не содержащему определяемого вещества (раствор № 1 по таблице).

Строят градуировочный график: на ось ординат наносят значения оптических плотностей градуировочных растворов, на ось абсцисс-соответствующие им величины содержания вещества в градуировочном растворе (мкг.)

Проверка градуировочного графика проводится I раз в 3 месяца или в случае использования новой нартии реактивов.

Проведение измерения

Фильтр с отобранной пробой помещают в пробирку, приливают 5 мл дистиллированной воды и оставляют на 15 минут, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтр тщательно отжимают стеклянной палочкой и удаляют. Степень десорбции вещества с фильтра 96 %.

2 мл полученного раствора помещают в колориметрическую пробирку, приливают 3 мл буферного раствора и I мл раствора п-нитрофенилдиазония, перемешивают и оставляют при комнатной температуре на 30 минут. После этого приливают по I мл 20 % растворы едкого натра.

Оптическую плотность анализируемых растворов измеряют аналогично градуировочным растворам по сравнению с контролем, который готовят одновременно и аналогично пробам, используя чистый фильтр.

Количественное определение содержания вещества (в мкг) в анализируемой пробе проводят по предварительно построенному градуировочному графику.

Расчет концентрации

Концентрацию ранитидина гидрохлорида "С" в воздухе (в мг/м 3) вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a \star B}{6 \star V}$$
, где

- а содержание ранитидина гидрохлорида анализируемом объеме раствор пробы, найденное по градуировочному графику, мкг;
- в общий объем раствора пробы, мл;
- б объем раствора пробы, взятый для аналыза, мл;
- v объем воздуха, отобранный для анализа и приведенный к стандартным условиям, л (см. Приложение I)

Приложение I

Приведение объёма воздуха к стандартным условиям (температура 20° С и давление 760 мм рт.ст.) проводят по формуле:

$$V_{20} = \frac{V_{2} \cdot (273 + 20) \cdot P}{(273 + 2) \cdot IOI, 33}, \text{ rge}$$

V₂ - объём воздуха, отобранный для анализа, л;

Р - барометрическое давление, кПа (IOI,33 кПа=760 мм рт.ст.);

∠ - температура воздуха в месте отбора пробы, ос.

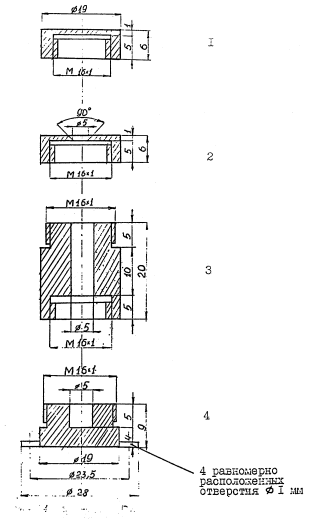
Для удобства расчёта V_{20} следует пользоваться таблицей коэффициентов (приложение 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить V_{χ} на соответствующий коэффициент.

 $\hbox{ Триложение Σ} \\ \hbox{ Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям }$

				Давление Р	, klia/mm p	T.CT.				
°C.	97,33/ 730	97,66/ 734	96.4/ 735	98,93/ 742	99,46/ 746	100/ 730	100,53/ 754	101,06/ 730	101,33/ 760	101,86/ 764
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	I,Ib99	1,1963	1,2026	I,2056	I,ŁIŻŁ
-26	I,1393	I,1456	1,1519	I,1 5 8I	1,1644	I,1705	I,1765	1,1631	1,1062	1,1925
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	I, I450	1,1319	1,1581	I,1643	1,1673	د1,173
-18	1,1036	1,1097	1,1158	I,IZIc	I,1278	1,1338	1,1399	1,1460	1,1490	I,IááI
-I4	I ,0 866	1,0926	1,0986	I,1045	1,1105	I,II64	1,1224	I.I284	1,1313	1,1373
-I0	I,070I	1,0760	1,0819	I,0377	I , U9 86	I,0994	1,1053	1,1112	1,1141	1,1200
- 6	1,0540	I,0599	I,0657	1,0714	1,0772	1,0629	I,0887	1,0945	1.0974	1,1032
- 2	1,0385	1,0442	I,0499	I,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0764	1,0612	I,0869
0	1,0309	1,0366	I,0423	I,0477	I,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	I,0789
+ 2	1,0234	1,0291	1,0347	I,0402	1.0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0635	1.0712
+ ő	1,0067	1,0143	1,0198	1,0253	1,0309	1.0363	1.0419	1,0475	1,0502	1,0557
+10	0,9944	0,9999	0,0064	1,0108	1,0162	1,0216	1.0272	1,0326	1,0353	I.0407
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1.012b	I,0Ib3	1,0209	1,0263
81+	0,9671	0,9725	0,977 8	0,9830	0,9684	0,9936	0,9959	1,0043	1,0069	1,0122
+20	0 ,9 60ა	0 , 9658	0,9711	0,9763	0,9816	0,9868	0,9921	0.9974	1,0000	I,0053
+22	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0.9749	0,9600	0,9853	0,9906	0,3932	0.998ა
+24	0,9475	0,9527	0,9379	0,9631	0,9683	د973ء	0,9787	0,9639	0,963	0.9917
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9616	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9051
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0 ,95 55	د 960 0	0,9657	0.9700	0,9734	0,9765
+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	0.9416	0.9466	0,9319	0,9544	0,9595
+38	0,9049	0,9099	0,9149	0,9199	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,942I	0,9471

Рисунок І

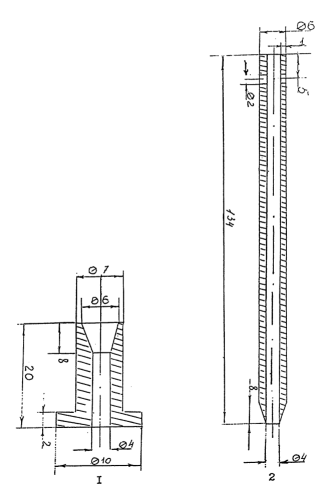
Пассивный дозиметр Р-Т



- I сплошная крышка
- 2- крышка с диффузным отверстием
- 3 диффузная камера
- 4 камера для сорбента

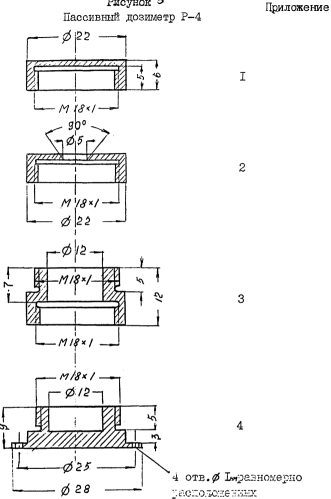
Рисунок 2

Устройство для концентрирования и ввода проб



І-пята , 2-концентрационная трубка





I - сплошная кришка

2 - крышка с диффузным отверстием

3 - дифуузная камера

4 - камера для сорбента

Материал для изготовления дозиметра — дюраль или нержаверщая сталь.

Приложение 6.

$y_{\text{казатель}}$ основных синонимов, технических, торговых и бирменных названий ведеств.

	Стр.
Белая магнезия	87
Бромгексин	9
Бура	I4I
Гидразинобензол солянокислый	151
Глибенкламиц	I55
Диэтиламинопропиламин	77
Иминодибензил	30
Лидокаин	46
Метаран	50
МЦ-100	102
Масло "Турбомас"	73
Неопентилгликоль	68
Нимодипин	59
Нитрендипин	54
Нитроглицерин	131
Оксипропилметилцеллюлоза	21
Ондансетрон	I45
Ранитидин гидрохлорид	35
Реагент ААК или Таллактам	II8
СМБА	137
Сульфаметоксазол	12,15
Тамоксифен основание	40
Тамоксифен цитрата	40
Тиаприд	82
Триметоприм	27
Хладон14	148
Ципрофлоксацин гидрохлорида моногидрат	164
Экосорб	108
Эналаприла малеат	176
Этиниловый спирт	ISI

Приложение 7.

Вещества, определяемые по ранее утверждённым Методическим указаниям по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны.

Наименование вещества	Методические указания
I. Ароматизатор из мяты перечной 16433	МУ по газохроматографическому измерению концентраций ментола (/ - 2-изопропил-5-метициклогек-санола) в воздухе рабочей зоны. Вып.30. М. 2000, с.189, МУК 4.1.240-96.
2. Ванадий-алюминиевая лигатура	Измерение концентрации ванадия методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии. Сб. "МУ по определению вредных веществ в сварочном аэрозоле". М. 1992 г., стр.67, МУ № 4945-
3. Мультиинзимная композиция МЭК-СХ-I	МУ по спектрофотометрическому измерению концентраций амилазы в воздухе рабочей зоны. Вып. 38.
4. Мультиинзимная композиция МЭК-СХ-2	МУ по спектрофотометрическому измерению концентрации целлюлазы в воздухе рабочей зоны. Вып. 38.
5. Опаспрей белый	МУ по газохроматографическому измерению метилового спирта в воздухе рабочей зоны. Вып.19, М.1984, стр.102, МУ

Наименование вещества	Методические указания
	№ 2902 - 83.
Э. Опаспрей жёлтый	МУ по газохроматографическому измерению метилового спирта в воздухе рабочей зоны. Вып.19, М.1984, стр.102, МУ № 2902-83.
7. Пыль периклазохромитовых и хромитопериклазовых огнеупорных изделий	МУ на гравиметрическое определе- ние пыли в воздухе рабочей зоны и в системах вентиляционных ус- тановок. Вып.І-5, М.1981, стр.235, МУ № 1719-77.
8. Хладон СМ-I	МУ по газохроматографическому измерению концентраций I,I,I,2тетрафторэтана в зоздухе рабочей зоны. Вып.35, МУК 4.I.860-99 утв. 30.I2.99 г.
9. Биовит-160	МУ по фотометрическому измерению концентраций хлортетрациклина в воздухе рабочей зоны. Вып. II переработ., М.1992, стр.149. № 5868-91.
IO. МОЗЗАМ смесь (смесь чет- вертичных аммониевых соединений)	МУ по фотометрическому измерению концентраций диалкилдиметиламмоний хлорида (C_{17} - C_{20}) и алкилбензилдиметиламмоний хлорида (C_{10} - C_{16})-дон-2, диалкилламинопропионитрила (C_{7} - C_{9})-ифхангаз, алкилтриметиламмоний хлорида (C_{10} - C_{16}), дон-52 в воздухе рабочей зоны. Вып.25, М.,1989, стр.49,МУ24905-88.

Приложение 6.

? войёт карактаристик погращности на осите вечных, приватечних в 333.034.

्रवी ्राच्यास्त्रम्य च	ентоноГ тумековорие	30009T 30009T 30009T 70009TT30TT
Δ (инбормация о структуре пограшности отсутствует)	$\Delta_{\rm o}$ - незначимо	$\sigma\left(\frac{\Delta}{\Delta}\right) = \Delta / T,93$

 Δ - характеристика результатов КХА (суммарная погрещность). $\Delta_{\rm c}$ - характеристика систематической составляющей погрещности. δ (Δ) - характеристика случайной составляющей погрещности.

Расчёт норматива оперативного контроля погрешности (точности) МВИ КХА.

16	Авгорити	вид контроля	
#	ONEDATIVE- HOLD KOE- TPOAR	Внутренний оперативный контроль во скеме оперативного контроля	Прилатые обозначения
ı	С примене-	K _{ic} = x - c < κ	К _и -результат контроль- кой процедуры;
	Pasitos Tir (OK)	K = O,84 Δ	X-результат аламаа прсом: С-аттестованное значе-
		где Δ - характеристика погрешности, соответствующая содержанию компонента в ОК	ние ОК. К-вориатив оперативного контрожн
2	С примене- нием мето-	K _K - X' - X - C < K	Кревультат контроль- ной процедуры;
1	да добавок		X-результат анализа пробы без добавки;
1		$K = 0.84 \sqrt{(\Delta_{\overline{X}}^2)^2 + (\Delta_{\overline{X}}^2)^2}$ $K = \sqrt{(\Delta_{\overline{X}}^2)^2 + (\Delta_{\overline{X}}^2)^2}$	Х'-результат анализа пробы с добавуой; С-величина добавки
		где $\Delta \overline{\chi}$. ($\Delta \overline{\chi}$) — характеристика погрешности, соответствующая содержанию исмпонента в пробе с добавкой (просе без добавки)	К-ворнатив Сперативного Новтровя
3	С примене-	K _i c = ΕΚ' - Σ ← Κ	X-результат контроль- нов процедуры;
	да разбав-		X-результат анализа рассчей пробы;
		$K = 0.84 \sqrt{R^2 (\Delta_{\overline{X}}^2)^2 + (\Delta_{\overline{X}}^2)^2}$, $K = \sqrt{R^2 (\Delta_{\overline{X}}^2)^2 + (\Delta_{\overline{X}}^2)^2}$	Х'-результат авализа разбазренной просы R-козофициент разбавие-
	<u> </u>	гле Ат. (AT) - характеристика погрешности, соответствующая содержания компонента в разбавленной пробе (разбией пробе) соответственно	ния; К-ворматив сперативного контроля
4	С примене-	K _{IC} = X − X _{IC} < K	К _к -результат контроль-
	трольной) методики	$K = 0.84 \sqrt{(\Delta_{\overline{M}_{1}})^{2} + (\Delta_{\overline{M}})^{2}} \qquad K = \sqrt{(\Delta_{\overline{M}_{2}})^{2} + (\Delta_{\overline{M}})^{2}}$	X - результат авализа пробы по контрожируемой методиже анализа;
		$K = 0.84 \text{ V} (\Delta_{X})^{-1} + (\Delta_{X})^{-1}$ где $\Delta_{X}^{-1} (\Delta_{X}^{-1})^{-1} + (\Delta_{X}^{-1})^{-1}$	X _K — результат явализа пробы во контрольной методике авализа: К-нормат:а оперативвого контроля

Оперативный контроль погрешности (точности) проводят в одинаковых условиях, т.е. результаты анализа получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т.д.

Поидожение 10.

Разийт чорматива внутритабораториото одеративного составлятивного составлятивного воставлятимости начасти.

700 эсопромавоничести посветит с мого възгланизм рамомих пром титби сравизния результата компретней произвития, разноте расуржания компонента в отнот и той же пробе, с морчатизом 30% воспроизволимости θ .

$$\bar{x}_1 - \bar{x}_2 \leqslant 1.$$

Чорматив 30% воспроизводичести рассчитывает по формуле:

$$T = Q(P, m) \sigma(\Delta)$$

гле δ (Δ) - похазатель воспроизводимости (характерисика случайной составляющей пограшности, соответствуюпла соответствую проберати в пробератированию соответствую пробератированию соответствую пробератированию соответствую пробератированию соответствую пробератированию соответствующих пробератированию соответствующих пробератированию соответствующих пробератированию соответствующих пробератированию соответствующих профессионализации соответствующих профессион

$$\vec{x}_{cn} = \frac{\vec{x}_1 + \vec{x}_2}{2}$$
,

$$Q(P,m) = 2,77$$
 now $m = 2, P = 0,95$.

При осуществлении вок воспроизводимости отбирают пве пробы, объём которых равен объёму, необходимому пля проведения анализа по метолике, и анализируют в точном соответствии с прописью мето-пики, максимально варьируя условия проведения анализа, т.е. получают пва результата анализа, используя разные наборы мероной посущы, разные партим реактивов. В работе полжны участвовать пва аналитика.

повторают. При повторном превышении указанного норматива выяснявопричично, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

СОДЕРЖАНИЕ

I. Методические указания по спектрофотометрическому измерению
концентрации амилазы в воздухе рабочей зоны
(PГМУ, г. Москва) МУК 411575 — 03 3
2. Методические указания по измерению концентраций М - (2-2)
3,5-дибромбензил)-Л-метилциклогексиламина гипрохиорина (брак
гексина) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной
жилкостной хроматографии
(PPMV, r. Mockba) MYK 4.1. 1576 -039
3. Методические указания по измерению концентраций 4. амиче
N -(5-метил-3-изоксазолил)-бензолсульфонамила (сульфаметок-
сазола) в воздухе рабочни зоны методом высокоэффективной
жилкостной хроматограйии
(PFMV, r. Mockba) MYK 4.1. 1577-03 12
4. Методические указания по спектрофотометрическому измерению
концентрации 4-амино-Л - (5-метил-3-изоксазолил) бензол-суль-
фонамида (сульфаметоксазола) в воздухе рабочей зоны
(ВИЦ БАВ, г. Москва) МУК 4.1.1578-03 I5
5. Методические указания по спектрофотометрическому измерению
концентраций гидроксипропилметилцеллюлозы (оксипропилметил-
целлилозы) в воздухе рабочей зоны
(ВНЦ БАВ, г. Москва) <i>МУК 4.1.1579 — 03</i> 2I
6. Методические указания по измерению концентрации 2,4-диамино-
5-(3,4,5-триметоксибензил)-пиримидина (триметоприма) в воз-
духе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хрома-
тографии
(PPMV, r. Mockba) MUK 4.1. 1580 - 03 27
7. Методические указания по газохроматографическому измерению
концентраций [10, II-дигидро-5-Н-дибенз (b, f)] азепина (имино-
дибензила) в воздухе рабочей зоны
(ВНЦ БАВ, г. Москва) МУК 4. 1. 1581-03 30
В. Методические указания по спектрофотометрическому измерению
концентрации Л - 2- [(5-(диметиламино)метил]-фуранил метил] тио
этил]-N-метил-2-нитро-I,I-этилендиамина гидрохлорида (рани-
тидина гидрохлорида) в воздухе рабочей зоны
(ВИЦ БАВ, г. Москва) <i>МУК 4. 1.1582 — 03</i> 35

- Методические указания по измерению концентраций 2 -/4 -(1.2-Диренил-І-бутенил) ренокси] - К.К. -диметилэтанамина- (Д) 2-гидрокси - 1,2,3 - пропантрикарбоксилата (тамоксирен цитрат. и 2 - [4 - (I,2 - Дифенил-1-оутенил)фенокси] - MN -диметилэтанамина (тамоксирен основания) в воздухе рабочей зоны методо высокоэ брективной жидкостной хроматографии. MYK 4.1.1583-03 40 (ВНЦ ЗАВ, г.Москва)
- Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций 2,6-диметил- Л-диэтиламиноацетанилида гидрохлорида (лидокаина) в воздухе рабочей зоны (Латвийская медицинская академия, г.Рига) M4K 4.1.1584-03 да
- Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций 0,0-диметилметилфосфоната (метаран) в воздухе рабочей зоны MYR 4.1.1585-03 50

(СЭС, г.Волгоград)

- Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций 2,6-диметил-3-метоксикарбонил-4-(3-нитрофенил)--5-этексикарбонил-І, 4-дигидропиридина (нитрендипина) в иное көродар эхупера (НИИ ГТ и ПЗ, г. Санкт-Петербург) МУК 4.1.1586-02.... 54
- Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций 2.3-диметил-3-(2 метоксиэтоксикарбонил)-4-(3-нитро фенил)-5-изопропоксикарбонил-І,4-дигидропиридина (нимодипина) в воздухе рабочей зоны (НИИ ГТ и ПВ, г. Санкт-Петербург) МУК 4.1. 1887-03 59
- Методические указания по газохроматографическому измерениюконцентраций диметилового эфира в воздухе рабочей зоны (УкрНИИ гинтокс. г.Киев) MYK 4.1. 1588 -03 34
- Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций 2,2-диметил-пропандиола-1,3 (неопентилгликаля) в воздухе рабочей зоны MYK 4.1.1589-03 38 (НПЦ "Экос", г. Москва)
- Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций дифенил - (п-третбутилфенил)фосфата (основного компонента масла "Турбомас") в воздухе рабочей зоны (НИИ ГТ и ПЗ, г. Санкт-Петербург) ОМИК, 4 1.1590-4 73

I95
Myk 4.I.1575-
17. Методические указания по спектрофотометрическому измерению
концентраций 3-диэтиламино-пропил-амина-1 (диэтиламинопро-
пиламина) в воздухе рабочей зоны
(НПЦ "Экос", г. Москва) МУК 4.1. 1591—03 77
18. Методические указания по экстракционно-фотометрическому
измерению концентраций № - [2-(диэтиламино)-этил] -2-метог си-
-5-(метилсульфонил)-бензамида гидрохлорида (тиаприд) з воз-
пухе рабочей зоны
(НИХФИ, г.Новокуэнецк) <i>МУК. 4.1.1592-03</i> 82
19. Методические указания по спектрофотометрическому измерянию
концентраций магния углекислого основного (белая магнезия)
в воздухе рабочей зоны
(ВНЦ БАВ, г. Москва) МУК 4.1.1593 — 03 87
20. Методические указания по газохроматографическому измерению
концентраций метилметакрилата в воздухе рабочей зоны с при-
менением для отбора пассивных дозиметров P-I мук 4.1.1594-03
(Нижегородский НИИ гигиены и профпатологии г.Н-Новгород)92
21. Методические указания по газохроматографическому измерению
концентраций метилметакрилата в воздухе рабочей зоны с при-
менением для отбора пассивных дозиметров Р-4
(Нижегородский НИИ гигиены и профлатологии, г. Н-Новгород)97
22. Методические указания по спектрофотометрическому измерению
концентраций метилцеллюлозы водорастворимой (МЦ-100) в
воздухе рабочей зоны (ВНЦ БАВ, г. Москва) МУК 4.1.1596 — 03 IO2
23. Методические указания по газохроматографическому измернию
концентрации смеси метоксигликолей (ди-, три-, тетрагликолей)
(экосорба) в воздухе рабочей зоны
(НИИ гигиены, профпатологии и эколгии человека, Лениградская
область) <i>МУК Ч. 1. 15 97</i> — 03 108
24. Методические указания по спектрофотометрическому измерению
концинтраций надуксусной кислоты в воздухе рабочей зоны
(НИИ гигиены, профпатологии и экологии человека, Лениградская
область) сичк 4.1.1538 — 03 II4
25. Методические указания по измерению концентраций натриевой
соли б-ямино-гексановой кислоты и натриевой соли б-аминогек-

сановой кислоты, ацилированной высшими кислотами (реагент ААК или Таллактам, в воздухе рабочей зоны методом бумажной

(Мосгорцентр Госсанэпиднадзора, г. Москва) о ИУК 4.1.1539-03.. II8

хроматографии

- Методические указания по измерению концентраций октафторпропана в воздухе рабочей зоны методом газовой хроматограйми (РГМУ. г. Москва) MYK 9.1. 1600 - 02... 123
- Методические указания по измерению концентрации ортофосфористой и ортофосфорной кислот в воздухе рабочей зоны метолом ионной хроматографии

(PГМУ, НПЦ "Экос", г. Москва) оМУК 4. 1. 1601 — 03 123 Методические указания по спектрофотометрическому измеренир 28.

концентраций Пропан-1.2,3-триола тринитрата (нитроглицерина) в воздухе рабочей зоны

Myk4, 1, 1602-03, 131 (BHII BAB, r. Mockba) Методические указания по спектрофотометрическому измерению

концентраций сульфата 3-броманилина (СМБА) в воздухе рабочей зоны

(НИХФИ, г. Новокузнецк)

MYK 4.1. 1603-03 137

Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций тетрабората натрия (бура) в воздухе рабочей зоны

(Донецкий мединститут, г.Донецк) МИКУ. Р. 1604-03 тат

- Метолические указания по измерению концентрации 1,2,3,9тетрагидро-9-метил-3-[(2-метил-ІН-имидазол-І-ил)метил]-4Нкарбазол-4-она хлоргидрата дигидрата (ондансетрона) в возду е рабочей зоны методом жидкостной хроматографии (PTMY, r.MockBa) MUR 4. 1. 1605-03 ... 145
- Методические указания по газохроматографическому измерению 32. концентраций тетрафторметана (хладона-14) в воздухе рабочей зоны

(НИИ гигиены профпатологии и экологии человека, Ленигранская MYK 4.1.1606 -02 I48 область)

- 33. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций фенилгидразина солянокислого (гидразинобензол солянокислый) в воздухе рабочей зоны (М.п. "Экологический центр, НИИБП, г. Москва) *МУК Ч.1. 1607-03* 151
- Метопические указания по хроматографическому измерению 34. концентраций $N = \{4 - (5 - \mathsf{x}\mathsf{л}\mathsf{o}\mathsf{p} - 2 - \mathsf{мет}\mathsf{o}\mathsf{k}\mathsf{c}\mathsf{u}\mathsf{d}\mathsf{e}\mathsf{H}\mathsf{3}\mathsf{a}\mathsf{m}\mathsf{u}\mathsf{n}\mathsf{o}) - \mathsf{3}\mathsf{T}\mathsf{u}\mathsf{n}\}$ бензол-сульфонил(- У-циклогексилмочевины (глибенкламип) в возпухе рабочей зоны MYK 4.1.1608 -03 155 (НИХФИ, г.Новокузнецк)

35.	Методичес	ские у	казания по спектрофотометрическому изі	иерен	OF I
7	концентрации	и целл	олазы в воздухе рабочей зоны		
(РГМУ, г.Мо	осква	MYK 4.1. 1609-	23.	I59
35.	Методичес	ские у	казания по измерению концентрации цип	00-	
Ş	рлоксацина г	идрох.	порида моногидрата в воздухе рабочей :	30HH	
N	иетод <mark>ом жи</mark> дн	состно	й хроматографии		
(ЕНЦ БАВ, г	. Mock	Ba) MYK 4.1.1610-03		Iò4
37.	Методичес	ские уп	казания по газохроматографическому изз	ерен	1:0
P	онц <mark>ентраци</mark> й	й этил	вого эфира $oldsymbol{oldsymbol{\mathcal{L}}}$ -бромизовалериановой кис	СЛОТЫ	
E	в во здухе ра	абочей	зоны рук 4. 1. 1611—	02	
(Донецкий го	судар	ственный медицинский институт, г. Донеца	()	861
88.	Методичес	ские ул	казания по газохроматографическому изы	иерени	110
F	онцентраци	i 17人・	-этинилэстратриен-I,3,5(I0)-диола-3,I $^\circ$	7B	
(этинилэстра	диол)	в воздухе рабочей зоны		
(ВНЦА-ВНИИЛ				-
39.			казания по спектрофотометрическому изм		110
			-I $-$ { \mathcal{N} $ igl[ext{I} - (ext{Этоксикарбонил}) - ext{З}$ фенилпрог		
			лина малеат (I:I) (эналаприла малеат))	
E	в воздухе ра	абочей	30HH 11111 11 P 1C12 02		
(ВНЦБАВ, г	. Mock	MYK 4. 1. 1613-03.		[76
₩.		-	казания по спектрофотометрическому изм	_	110
F	онцентраций	i I-(-2	2-этоксиэтил)-4-этинил-4-оксипиперидин	t a	
(этиниловый	спирт	в воздухе рабочей зоны	_	
(НИХФИ, г.Н	Іовоку:	энецк) МУК 4.1.1614-03.		[8I
Ī	Іриложение	I	Приведение объема воздуха к стандартн		
			условиям (температура 20°C и давление	;	TOE
	_	_	760 MM pt.ct.)	• • • •	I85
Γ	еине ж окиф!	2	Коэффициенты для приведения объема		TOC
	_		воздуха к стандартным условиям	• • • •	186
	Іриложение	3	Нисунок %I. Пассивный дозиметр P-I	• • • •	187
Γ	Іриложение	4	Рисунок W2. Устройство для концен-		700
			трирования и ввода проб	• • • •	188
	Іриложение	5	Рисунок ¥3. Пассивный дозиметр Р-4	• • • •	189
Ι	еинежолиф	6	Указатель основных синонимов, техни-		
			ческих, торговых и фирменных названий	_	
			веществ]	190
Γ	Іриложение	7	Вещества, определяемые по ранее утвер) -	TO -
			THOURS MOMORISTOCKING WEGGENIGH		191

Приложение	8.	Расчёт характеристик погрешности на		
		основе данных, приведенных в ИЗП ККА	•	I92a
Риме жовыоГ	9.	Pacuër норматива оперативного контроля AXX PEM (иторичот) иторишестоп	•	1925
Приложение	10.	. Расчёт норматива оперативного кочтроля (30%) воспроизволимости МВН ЧХА	_	192a