

**Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование
Российской Федерации**

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентрации
вредных веществ
в воздухе рабочей зоны**

**Методические указания
МУК 4.1.1296—4.1.1309—03**

Выпуск 39

Издание официальное

Москва • 2005

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентрации
вредных веществ
в воздухе рабочей зоны**

**Методические указания
МУК 4.1.1296—4.1.1309—03**

Выпуск 39

ББК 51.21

И37

И37 **Измерение концентрации вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний. Вып. 39 —М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2005.—159 с.**

ISBN 5—7508—0572—7

1. Разработан сотрудниками Казанского ОАО «Казаньоргсинтез».
2. Подготовлен: Л. Г. Макеева, Г. В. Муравьева, Е. М. Малинина, С. М. Попова, Е. Н. Грицун, Г. Ф. Громова (НИИ медицины труда РАМН), при участии А. И. Кучеренко (Департамент госсанэпиднадзора Минздрава России).
3. Рекомендован к утверждению на совместном заседании группы Главного эксперта Комиссии по проблеме «Лабораторно-инструментальное дело и метрологическое обеспечение» и методбюро п/секции «Промышленно-санитарная химия» Проблемной комиссии «Научные основы медицины труда».
4. Утвержден и введен в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации 30.03.03.
5. Введен впервые.

ББК 51.21

ISBN 5—7508—0572—7

© Роспотребнадзор, 2005

© Федеральный центр гигиены и эпидемиологии
Роспотребнадзора, 2005

Содержание

Газохроматографическое измерение массовых концентраций 2-аминоэтанола (моноэтаноламина) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1296—03	6
Фотометрическое измерение массовых концентраций бензоилхлорида (хлористого бензоила) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1297—03	18
Газохроматографическое измерение массовых концентраций бензола, изопропилбензола, пропан-2-она (ацетона) и этилбензола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1298—03	28
Газохроматографическое измерение массовых концентраций ацетальдегида, оксирана (оксида этилена) и 1,2-эпоксипропана (оксида пропилена) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1299—03	40
Газохроматографическое измерение массовых концентраций, метанола, н-бутанола и п-ксилола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1300—03	51
Газохроматографическое измерение массовых концентраций бутан-2-она (метилэтилкетона) и 2-метилпропан-2-ола (трет-бутанола) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1301—03	61
Газохроматографическое измерение массовых концентраций гептана, тетрахлорметана (четыреххлористого углерода) и толуола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1302—03	71
Фотометрическое измерение массовых концентраций 1,1-диметилэтилпероксобензоата (третбутилпербензоата), бутан-2-он пероксида (пероксида метилэтилкетона), 1-метил-1-фенилэтилгидропероксида (изопропилбензола гидропероксида), пероксида водорода, трет-бутилгидропероксида в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1303—03	82
Газохроматографическое измерение массовых концентраций 3а,4,7,7а-тетрагидро-4,7-метано-1Н-индена (дициклопентадиена) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1304—03	95
Газохроматографическое измерение массовых концентраций тетрагидрофурана в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1305—03	104
Газохроматографическое измерение массовых концентраций углеводородов: метана, этана, этилена, пропана, пропилена, н-бутана, α-бутилена, изопентана в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1306—03	113

МУК 4.1.1296—1309—03

Газохроматографическое измерение массовых концентраций уксусной кислоты этилового эфира (этилацетата), этенилацетата (винилацетата) и этанола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1307—03	127
Фотометрическое измерение массовых концентраций фосфора трихлорида (треххлористого фосфора) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1308—03	138
Газохроматографическое измерение массовых концентраций этан-1,2-диола (моноэтиленгликоля) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1309—03	148
Указатель основных синонимов	158

Введение

Сборник методических указаний «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (Вып. 39) разработаны с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и являются обязательными при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник 14 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» и ГОСТ Р 8.563—96 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений».

Методики выполнены с использованием современных методов исследования и дают возможность контролировать концентрации химических веществ на уровне и ниже их ПДК в воздухе рабочей зоны, установленных ГН 2.2.5.686—98 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны».

Методические указания по измерению массовых концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны предназначены для центров госсанэпиднадзора, санитарных лабораторий промышленных предприятий при осуществлении контроля за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны, а также научно-исследовательских институтов и других заинтересованных министерств и ведомств.

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный
санитарный врач Российской Федерации,
Первый заместитель Министра
здравоохранения Российской Федерации
Г. Г. Онищенко

30 марта 2003 г.

Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Газохроматографическое измерение массовых концентраций бензола, изопропилбензола, пропан-2-она (ацетона) и этилбензола в воздухе рабочей зоны

Методические указания МУК 4.1.1298—03

1. Область применения

Настоящие методические указания устанавливают количественный анализ воздуха рабочей зоны на содержание пропан-2-она (ацетона), бензола, этилбензола и изопропилбензола газохроматографическим методом. Диапазоны измерений и предельно допустимые концентрации веществ в воздухе рабочей зоны представлены в табл. 1.

Таблица 1

Определяемый компонент	ПДК, мг/м ³	Диапазон измерений, мг/м ³
Ацетон	200	17—400
Бензол	15/5	1—30
Этилбензол	50	7,25—100
Изопропилбензол	50	1—100

Метод специфичен при производстве фенола и ацетона.

Определению не мешают фенол и гидропероксид изопропилбензола.

2. Характеристика веществ

2.1. Ацетон (пропан-2-он)

2.1.1. Структурная формула: $\text{CH}_3-\overset{\text{||}}{\underset{\text{O}}{\text{C}}}-\text{CH}_3$

2.1.2. Эмпирическая формула: $\text{C}_3\text{H}_6\text{O}$.

2.1.3. Молекулярная масса 58,08.

2.1.4. Регистрационный номер по CAS 67-64—1.

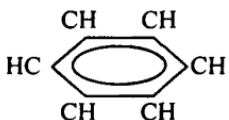
2.1.5. *Физико-химические свойства* Ацетон – летучая бесцветная жидкость с характерным запахом, температура кипения 56,1 °С, плотность $d_4^{20}=0,7920$, растворяется в воде и органических растворителях. Агрегатное состояние в воздухе – пары.

2.1.6. *Токсикологическая характеристика*. Наркотик, поражающий последовательно все отделы центральной нервной системы. Класс опасности – четвертый.

Предельно допустимая концентрация в воздухе рабочей зоны 200 мг/м³.

2.2. Бензол

2.2.1. Структурная формула:



2.2.2. Эмпирическая формула: C_6H_6 .

2.2.3. Молекулярная масса 78,11.

2.2.4. Регистрационный номер по CAS 71-43-2.

2.2.5. *Физико-химические свойства*. Бензол – бесцветная жидкость с характерным запахом, температура кипения 80,1 °С, плотность $d_4^{20}=0,879$. Неограниченно растворим в углеводородах, эфирах, хуже в метаноле, не растворяется в этиленгликоле, глицерине. Растворимость в воде 0,073 % масс. при 25 °С.

Агрегатное состояние в воздухе – пары.

2.2.6. *Токсикологическая характеристика*. Сильно раздражает кожу, в высоких концентрациях оказывает судорожное действие. При мно-

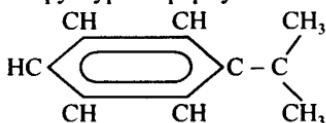
гократных воздействиях низких концентраций наблюдаются изменения в крови и кроветворных органах.

Класс опасности – второй.

Предельно допустимая концентрация в воздухе рабочей зоны 15/5 мг/м³.

2.3. Изопропилбензол

2.3.1. Структурная формула:



2.3.2. Эмпирическая формула: C₉H₁₁.

2.3.3. Молекулярная масса 120,20.

2.3.4. Регистрационный номер по CAS 98-82-8.

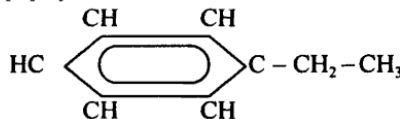
2.3.5. *Физико-химические свойства.* Изопропилбензол – бесцветная жидкость с запахом бензола, температура кипения 152,4 °C, плотность d₄²⁰=0,8618, растворимость в воде менее 0,01 % масс. при 20 °C, смешивается с этианолом, диэтиловым эфиром, ацетоном, бензолом, хлороформом. Агрегатное состояние в воздухе – пары.

2.3.6. *Токсикологическая характеристика.* При ингаляции вызывает острые и хронические поражения кроветворных органов (костного мозга, селезенки). Класс опасности четвертый.

Предельно допустимая концентрация в воздухе рабочей зоны 50 мг/м³.

2.4. Этилбензол

2.4.1. Структурная формула:



2.4.2. Эмпирическая формула: C₈H₁₀.

2.4.3. Молекулярная масса 106,17.

2.4.4. Регистрационный номер по CAS 100-41-4.

2.4.5. *Физико-химические свойства.* Этилбензол – бесцветная жидкость, по запаху напоминает бензол, температура кипения 136,2 °C,

плотность $d_4^{20}=0,867$. Растворим в углеводородах, эфирах. Растворимость в воде 0,0175 % масс. при 25 °С.

Агрегатное состояние в воздухе – пары.

2.4.6. Токсикологическая характеристика. Наркотик, токсичен, действует на кроветворные органы и центральную нервную систему. Класс опасности – четвертый.

Предельно допустимая концентрация в воздухе рабочей зоны 50 мг/м³.

3. Погрешность измерений

Настоящая методика обеспечивает получение результатов измерения концентраций ацетона, бензола, этилбензола, изопропилбензола с погрешностями, не превышающими $\pm 14\%$, $\pm 16\%$, $\pm 17\%$, $\pm 19\%$ соответственно, при доверительной вероятности 0,95 для всех определяемых веществ.

4. Метод измерений

Измерение массовой концентрации ацетона, бензола, этилбензола и изопропилбензола выполняют газохроматографическим методом с использованием пламенно-ионизационного детектора.

Отбор проб проводят без концентрирования.

Нижний предел измерений содержания ацетона 0,017 мкг, изопропилбензола 0,001 мкг, бензола 0,001 мкг и этилбензола 0,0073 мкг в хроматографируемом объеме.

Нижний предел измерений концентраций в воздухе: ацетона 17 мг/м³, изопропилбензола 1 мг/м³, бензола 1 мг/м³ и этилбензола 7,25 мг/м³.

5. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

5.1. Средства измерений и вспомогательные устройства

5.1.1. Хроматограф лабораторный «Цвет-100», «Кристалл 2000М» или любого типа, укомплектованный:

- пламенно-ионизационным детектором;
- стальной насадочной колонкой длиной 300 см, внутренним диаметром 0,3 см.

5.1.2. Гири общего назначения 2 класса точности, Г-2-210	ГОСТ 7328
5.1.3. Весы лабораторные общего назначения 2 класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г	ГОСТ 24104
5.1.4. Лупа измерительная	ГОСТ 8309
5.1.5. Секундомер	ТУ-25-1819.0021—90
5.1.6. Электрошкаф лабораторный, пределы регулирования температуры от 50 до 400 °С, точность регулирования ± 2 °С.	
5.1.7. Линейка измерительная	ГОСТ 427
5.1.8. Мыльно-пенный измеритель расхода газов	ГОСТ 29251
5.1.9. Шприц цельностеклянный, вместимостью 100 см ³	ТУ 64-1-1279—75
5.1.10. Плитка электрическая для водяной бани	ГОСТ 14919
5.1.11. Цилиндр мерный 1-50-2 или 1-100-2	ГОСТ 1770
5.1.12. Чашка выпарительная фарфоровая 4 или 5	ГОСТ 9147
5.1.13. Стакан В-1-50 или В-1-100 ТС	ГОСТ 25336
5.1.14. Комплект поверочных газовых смесей, содержащих ацетон от 17 до 400 мг/м ³ , бензол от 1 до 30 мг/м ³ , этилбензол от 7,25 до 100 мг/м ³ , изопропилбензол от 1 до 100 мг/м ³ в азоте ГСО 6453—92, ВНИИУС, г. Казань.	

Допускается применение других средств измерения, устройств и посуды, метрологические и технические характеристики которых не хуже указанных.

5.2. Материалы и реактивы

5.2.1. Стекловолокно	ГОСТ 10146
5.2.2. Водород	ГОСТ 3022
5.2.3. Воздух сжатый для питания КИП,	ГОСТ 11882
5.2.4. Азот газообразный	ГОСТ 9293
5.2.5. Полиэтиленгликольадипинат (ПЭГА)	ТУ 6-09-4544—77
5.2.6. Хроматон N-AW, размер зерен (0,25—0,315) мм	
5.2.7. Хлороформ, хч	ГОСТ 20015

Допускается использование реактивов квалификации осч, чда, хч.

6. Требования безопасности

6.1. При выполнении анализов, согласно ГОСТ 12.1.007—76, необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реагентами.

6.2. При выполнении измерений с использованием хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019—79 и инструкцию по эксплуатации прибора.

6.3. Организацию обучения безопасности труда работающих проводят согласно ГОСТ 12.0.004—76.

6.4. При работе с газами, находящимися в баллонах под давлением до 150 кгс/см², необходимо соблюдать «Правила устройства и безопасности эксплуатации сосудов, работающих под давлением».

6.4. Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности согласно ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения согласно ГОСТ 12.4.009—83.

7. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускают лиц с высшим и среднеспециальным образованием, имеющих навыки работы с хроматографом.

8. Условия выполнения измерений

8.1. При выполнении измерений в лаборатории должны быть соблюдены следующие условия:

- температура воздуха (15—25) °C;
- атмосферное давление (97,3-104,0) кПа [(730 – 780) мм рт. ст.];
- напряжение в сети (220 ± 10) В;
- частота переменного тока (50 ± 1) Гц;
- влажность воздуха не более 80 % при температуре 25 °C;
- отсутствие веществ, вызывающих коррозию прибора.

8.2. Условия хроматографического анализа:

- температура термостата колонки (110 ± 5) °C;
- температура испарителя (150 ± 10) °C;
- расход газа-носителя азота (2,0 ± 0,2) дм³/ч;
- расход водорода (2,0 ± 0,2) дм³/ч;
- расход воздуха (20 ± 1) дм³/ч;
- объем вводимой пробы 1 см³;
- скорость движения диаграммной ленты – 240 мм/ч.

8.3. Времена удерживания определяемых веществ:

ацетон – 1 мин 27 с; этилбензол – 4 мин 06 с; бензол – 1 мин 39 с;
изопропилбензол – 4 мин 58 с.

9. Подготовка к выполнению измерений

9.1. Подготовка прибора

Подготовку хроматографа к работе проводят в соответствии с руководством по эксплуатации.

9.2. Подготовка колонки

Новую колонку прокаливают при температуре (300—400) °С в течение (1—2) ч и промывают последовательно содовым раствором, водой, органическими растворителями толуолом или бензолом, затем ацетоном и продувают азотом или воздухом.

9.3. Приготовление сорбента

Мерным цилиндром отмеряют 30 см³ твердого носителя – хроматона N-AW и взвешивают с точностью до второго десятичного знака в стеклянном стаканчике емкостью 100 см³. В таком же стаканчике взвешивают ПЭГА в количестве 15 % от массы носителя с точностью до четвертого десятичного знака. Растворяют навеску ПЭГА в 90 см³ хлороформа, раствор сливают в фарфоровую чашку. В полученный раствор высыпают взвешенный хроматон N-AW и оставляют на пропитку в течение (1,5—2,0) ч, периодически перемешивая. Испаряют растворитель на водяной бане при температуре (65—75)°, постоянно осторожно перемешивая. Досушивают сорбент в сушильном шкафу при температуре (100—110) °С.

9.4. Чистую колонку заполняют приготовленным сорбентом, слой насадки на входе и выходе из колонки укрепляют тампонами из стекловолокна, устанавливают колонку в термостат и, не присоединяя к детектору, продувают газом-носителем при температуре 200 °С в течение (8—10) ч и расходе азота 2 дм³/ч.

9.5. Отбор проб воздуха

Исследуемый воздух отбирают в цельностеклянные шприцы на 100 см³, предварительно прокачав их анализируемым воздухом (7—10 раз). В одной точке должно быть последовательно отобрано не менее

трех проб. Отобранные пробы воздуха сохраняются в герметично закрытом шприце 6 ч.

9.6. Установление градуировочной характеристики

Массовую концентрацию определяемых веществ в воздухе определяют методом абсолютной градуировки по площадям пиков.

9.6.1. Градуировочный коэффициент определяемого компонента определяют по поверочным газовым смесям, в соответствии с диапазоном измерения по формуле:

$$K_i = C_i / S_i, (\text{мг}/\text{м}^3)/\text{мм}^2, \text{ где}$$

C_i – массовая концентрация определяемого компонента в поверочной газовой смеси, $\text{мг}/\text{м}^3$;

S_i – площадь пика определяемого компонента, мм^2 .

Таблица 2

Шкала поверочных газовых смесей

Концентрация определяемых веществ в поверочной газовой смеси, $\text{мг}/\text{м}^3$	Содержание определяемых веществ в хроматографируемом объеме, мкг	Концентрация определяемых веществ в поверочной газовой смеси, $\text{мг}/\text{м}^3$	Содержание определяемых веществ в хроматографируемом объеме, мкг
Ацетон		Этилбензол	
17,0	0,017	7,25	0,0073
50,0	0,050	14,0	0,0140
85,0	0,085	27,0	0,0270
195,0	0,195	48,0	0,0480
300,0	0,300	75,0	0,0750
400,0	0,400	100,0	0,1000
Бензол		Изопропилбензол	
1,0	0,0010	1,0	0,001
3,2	0,0032	11,5	0,0115
7,5	0,0075	23,0	0,0230
15,0	0,0150	33,5	0,0335
21,5	0,0215	67,0	0,0670
30,0	0,0300	100,0	0,1000

Для установления градуировочной характеристики проводят не менее пяти параллельных измерений для каждой концентрации согласно табл. 2.

Проверку градуировочных коэффициентов проводят не реже одного раза в квартал и при изменении условий анализа.

10. Выполнение измерений

Пробы воздуха после отбора выдерживают при комнатной температуре (20—30) мин. Ввод пробы в хроматографическую колонку осуществляют с помощью газового крана-дозатора. Кран-дозатор продувают не менее чем десятикратным объемом исследуемого воздуха.

Количественное содержание веществ определяют, используя предварительно установленные градуировочные характеристики.

11. Обработка и оформление результатов измерений

11.1. Компоненты выходят из колонки в следующей последовательности с временами удерживания:

ацетон – 1 мин 27 с

бензол – 1 мин 39 с

этилбензол – 4 мин 06 с

изопропилбензол – 4 мин 58 с

11.2. При отсутствии автоматизированных методов обработки хроматограмм площадь хроматографического пика определяют как произведение высоты на ширину пика на середине его высоты. Высоту пика измеряют линейкой (цена деления 1мм), ширину – лупой (цена деления 0,1 мм). При расчете площади учитывают множитель шкалы, на которой записан пик.

Массовую концентрацию органических компонентов в воздухе производственных помещений рассчитывают по формуле:

$$C_i = K_i \cdot S_i, \text{ мг}/\text{м}^3, \text{ где}$$

K_i – градуировочный коэффициент определяемого вещества, $(\text{мг}/\text{м}^3)/\text{мм}^2$;

S_i – площадь пика определяемого вещества, мм^2 .

11.3. Оформление результатов измерения

Результат количественного анализа представляют в виде:

$$C \pm \Delta, \text{ мг}/\text{м}^3, P=0,95, \text{ где}$$

Δ – характеристика погрешности, значения Δ указаны в табл. 3.

12. Контроль погрешности методики

Таблица 3

Характеристики погрешности, нормативы оперативного контроля показателей качества результатов КХА

Компонент, диапазон измеряемых концентраций, $\text{мг}/\text{м}^3$	Погрешность КХА, $\Delta, \text{мг}/\text{м}^3$ ($P = 0,95$)	Норматив оперативного контроля сходимости, $d, \text{мг}/\text{м}^3$ ($P = 0,95 n=2$)	Норматив оперативного контроля воспроизведимости, $D, \text{мг}/\text{м}^3$ ($P = 0,95 m = 2$)	Норматив оперативного контроля точности, $K, \text{мг}/\text{м}^3$ ($P = 0,95$)
Ацетон, 17—400	$0,088 + 0,13C$	$0,097 + 0,086C$	$0,25 + 0,086C$	$0,088 + 0,13C$
Бензол, 1—30	$0,036 + 0,12C$	$0,077 + 0,065C$	$0,11 + 0,053C$	$0,036 + 0,12C$
Этилбензол, 7,25—100	$0,32 + 0,12C$	$0,66 + 0,073C$	$0,75 + 0,074C$	$0,32 + 0,12C$
Изопропилбензол, 1—100	$0,053 + 0,13C$	$0,16 + 0,082C$	$0,12 + 0,082C$	$0,053 + 0,13C$

12.1. Оперативный контроль сходимости

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха или поверочные газовые смеси. Отобранные пробу анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая по два результата параллельных определений для каждой пробы, которые не должны отличаться друг от друга на величину допускаемых расхождений между результатами параллельных определений (норматива оперативного контроля сходимости).

$$|C_1 - C_2| \leq d, \text{ где}$$

C_1, C_2 – результаты параллельных определений массовой концентрации компонентов в анализируемой пробе, $\text{мг}/\text{м}^3$;

d – норматив оперативного контроля сходимости (допускаемые расхождения между результатами параллельных определений одной и

той же пробы). Значения норматива оперативного контроля сходимости (d) вычисляют, подставляя значения С в соответствующее выражение в табл. 3.

При превышении норматива оперативного контроля сходимости эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива d выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

12.2. Оперативный контроль воспроизводимости

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха или поверочные газовые смеси. Пробы анализируют в точном соответствии с прописью методики, максимально варьируя условия проведения анализа в разных лабораториях или в одной лаборатории, но сделанные двумя лаборантами в разное время. Два результата анализа не должны отличаться друг от друга на величину допускаемых расхождений между результатами анализа, полученных в указанных условиях (норматива оперативного контроля воспроизводимости):

$$|C_1 - C_2| \leq D, \text{ где:} \\ C_1 = (C_{11} + C_{12}) / 2 \quad C_2 = (C_{21} + C_{22}) / 2, \text{ где}$$

$C_{11}, C_{12}, C_{21}, C_{22}$ – параллельные результаты, получаемые первым и вторым лаборантами, соответственно (или одним лаборантом, но в разное время).

D – норматив оперативного контроля воспроизводимости (допускаемые расхождения между результатами анализа C_1 и C_2 одной и той же пробы). Значения норматива оперативного контроля воспроизводимости D вычисляют, подставляя значение С в соответствующее выражение в табл. 3.

При превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива D выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

12.3. Оперативный контроль точности

Образцами для оперативного контроля точности результатов анализа являются поверочные газовые смеси. Образцы для контроля анализируют в точном соответствии с прописью методики.

Полученный результат определения массовой концентрации компонентов в образце для контроля (С) не должен отличаться от концентрации определяемого вещества (C_0) в этих образцах на величину норматива оперативного контроля точности К, т. е. $(C_0 - C) \leq K$. Значения К вычисляют, подставляя значение С в соответствующее выражение в табл. 10.

Если выполняется вышеуказанное соотношение, то точность результатов анализа признают удовлетворительной. При превышении норматива оперативного контроля точности эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива К выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

Периодичность оперативного контроля не реже одного раза в квартал.

13. Норма затрат времени на анализ

Для проведения серии анализов из 3 проб требуется 3 ч.

Методические указания разработаны: Елизаровой А. Д., Устиновой Н. М. (ЦЛ ОАО «Казаньоргсинтез»).

Указатель основных синонимов

1. Ацетон	28
2. Винилацетат	127
3. Гидропероксид третичного бутила	82
4. Дициклопентадиен	95
5. Изопропилбензола гидропероксид	82
6. Метилэтилкетон	61
7. Меноэтаноламин	6
8. Меноэтиленгликоль	148
9. Оксид пропилена	40
10. Оксид этилена	40
11. Пероксид метилэтилкетона	82
12. Трет-бутанол	61
13. Третбутилпербензоат	82
14. Треххлористый фосфор	138
15. Хлористый бензоил	18
16. Четыреххлористый углерод	71
17. Этилацетат	127

**Измерение концентрации
вредных веществ в воздухе рабочей зоны**

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.1296—1309—03**

Выпуск 39

Редакторы Глазкова М. Ф., Кожока Н. В., Максакова Е. И.
Технический редактор Климова Г. И.

Подписано в печать 26.07.05

Формат 60x88/16

Печ. л. 10,0

Тираж 500 экз.

Заказ 6264

Федеральная служба по надзору
в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
127994, Москва, Вадковский пер., д. 18/20

Оригинал-макет подготовлен к печати отделением издания и редакции ЗНиСО
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора
113105, Москва, Варшавское ш., 19а
Отделение снабжения и сбыта, тел. 952-50-89

Отпечатано в филиале Государственного ордена
Октябрьской революции, ордена Трудового Красного Знамени
Московского предприятия «Первая Образцовая типография»
Федерального агентства по печати и массовых коммуникаций
115114, Москва, Шлюзовая наб., 10. Тел. 235-20-30