

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

ИЗ7

ИЗ7 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 (четырёххлористого 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), этилацетата (винилацетата) и этанола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1307—03	127
Фотометрическое измерение массовых концентраций фосфора трихлорида (трихлористого 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, метанола, н-бутанола и п-ксилола
в воздухе рабочей зоны**

**Методические указания
МУК 4.1.1300—03**

1. Область применения

Настоящие методические указания устанавливают количественный анализ воздуха рабочей зоны на содержание метанола, н-бутанола и п-ксилола газохроматографическим методом. Диапазоны измерений и предельно допустимые концентрации веществ в воздухе рабочей зоны представлены в табл. 1.

Таблица 1

Определяемое вещество	ПДК, мг/м ³	Диапазон измерений, мг/м ³
Метанол	5	1,1—10
н-Бутанол	10	5—30
п-Ксилон	50	7,25—100

Метод специфичен при производстве оксида этилена и бутилцеллозольва.

Определению не мешают этилен, оксид этилена, оксид пропилена, бутилцеллозольв.

2. Характеристика веществ

2.1. Метанол

2.1.1. Структурная формула: $\text{CH}_3\text{—OH}$.

2.1.2. Эмпирическая формула: CH_4O .

2.1.3. Молекулярная масса: 32,04.

2.1.4. Регистрационный номер по CAS 67-56-1.

2.1.5. *Физико-химические свойства.* Метанол – прозрачная жидкость со слабым спиртовым запахом, температура кипения 64,7°C, плотность $d_4^{20} = 0,792$, с водой смешивается во всех соотношениях, является хорошим растворителем многих органических веществ. Агрегатное состояние в воздухе – пары.

2.1.6. *Токсикологическая характеристика.* Наркотик, сильный, преимущественно нервно-сосудистый яд.

Класс опасности – третий.

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

2.2. *н-Бутанол*

2.2.1. Структурная формула: $\text{CH}_3\text{—CH}_2\text{—CH}_2\text{—CH}_2\text{—OH}$.

2.2.2. Эмпирическая формула: $\text{C}_4\text{H}_{10}\text{O}$.

2.2.3. Молекулярная масса: 74,12.

2.2.4. Регистрационный номер по CAS 71-36-3.

2.2.5. *Физико-химические свойства.* н-Бутанол – бесцветная жидкость со спиртовым запахом, температура кипения 117,4°C, плотность $d_4^{20} = 0,8099$, растворимость в воде 7,9 % масс. при 20 °C, смешивается со многими органическими растворителями.

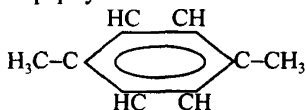
Агрегатное состояние в воздухе – пары.

2.2.6. *Токсикологическая характеристика.* Наркотик с раздражающим действием паров на слизистые оболочки глаз и верхних дыхательных путей. Класс опасности – третий.

Предельно допустимая концентрация в воздухе рабочей зоны – 10 мг/м³.

2.3. *п-Ксилол*

2.3.1. Структурная формула:



2.3.2. Эмпирическая формула: C_8H_{10} .

2.3.3. Молекулярная масса: 106,16.

2.3.4. Регистрационный номер по CAS 1330-20-7.

2.3.5. *Физико-химические свойства.* п-Ксилол – бесцветная жидкость с запахом бензола, растворим в этаноле, диэтиловом эфире, аце-

тоне, хлороформе, бензоле, температура кипения – 138,35 °С, плотность $d_4^{20} = 0,8611$, растворимость в воде – менее 0,015 % масс.

Агрегатное состояние в воздухе – пары.

2.3.6. *Токсикологическая характеристика.* Наркотик, токсичен, раздражает кожу, действует на кроветворные органы. Класс опасности – третий.

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

3. Погрешность измерений

Методика обеспечивает получение результатов измерений метанола, н-бутанола и п-ксилола с погрешностями, не превышающими $\pm 21\%$; $\pm 16\%$ и $\pm 17\%$ соответственно, при доверительной вероятности 0,95 для всех определяемых веществ.

4. Метод измерений

Измерения массовых концентраций метанола, н-бутанола и п-ксилола выполняют газохроматографическим методом с использованием пламенно-ионизационного детектора.

Отбор проб проводят без концентрирования.

Нижний предел измерения в хроматографируемом объеме метанола – 0,0011 мкг, н-бутанола – 0,005 мкг и п-ксилола – 0,0073 мкг.

Нижний предел измерения метанола в воздухе – 1,1 мг/м³, н-бутанола – 5 мг/м³ и п-ксилола – 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. Электроплитка для водяной бани	ГОСТ 14919
5.1.11. Комплект поверочных газовых смесей, содержащих метанол от 1,1 до 10 мг/м ³ , н-бутанол от 5 до 20 мг/м ³ , п-ксилол от 7,25 до 100 мг/м ³ в азоте, ВНИИУС, г. Казань	ТУ 6-16-2956—92
5.1.12. Цилиндр мерный 1-50-2 или 1-100-2	ГОСТ 1770
5.1.13. Чашка выпарительная фарфоровая 4 или 5	ГОСТ 9147
5.1.14. стакан В-1-50 или В-1-100 ТС	ГОСТ 25336

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 необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами согласно ГОСТ 12.1.007—76.

6.2. При работе 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/см^2 необходимо соблюдать «Правила устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением».

6.5. 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 $(15—25)^\circ\text{C}$;
- атмосферное давление $(97,3—104,0) \text{ кПа}$ [$(730—780) \text{ мм рт. ст.}$];
- напряжение в сети $(220 \pm 10) \text{ В}$;
- частота переменного тока $(50 \pm 1) \text{ Гц}$;
- влажность воздуха не более 80 % при температуре 25°C ;
- отсутствие веществ, вызывающих коррозию прибора.

8.2. Условия выполнения хроматографического анализа:

- температура термостата колонки $(110 \pm 5)^\circ\text{C}$;
- температура испарителя $(150 \pm 10)^\circ\text{C}$;
- расход газа-носителя азота $(2,0 \pm 0,2) \text{ дм}^3/\text{ч}$;
- расход водорода $(2,0 \pm 0,2) \text{ дм}^3/\text{ч}$;
- расход воздуха $(20 \pm 1) \text{ дм}^3/\text{ч}$;
- объем вводимой пробы 1 см^3 ;
- скорость движения диаграммной ленты — 240 мм/ч .

8.3. Времена удерживания компонентов: метанол — 1 мин 30 с; н-бутанол — 3 мин 14 с; п-силлол — 4 мин 21 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 $(300—400)^\circ\text{C}$ в течение $(1—2) \text{ ч}$ и промывают последовательно содовым раствором, во-

дой, органическими растворителями бензолом или толуолом, 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 для пропитки 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 выходах колонки укрепляют тампонами из стекловолокна. Устанавливают колонку в термостат и, не присоединяя к детектору, продувают газом-носителем, постепенно повышая температуру колонки на 50 °С через каждые 15 мин, при достижении 200 °С колонку выдерживают в течение (8—10) ч, расход 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 воздуха. Отобранные пробы сохраняются в герметично закрытых шприцах 6 ч.

9.6. Установление градуировочных характеристик

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

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

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

C_i – массовая концентрация определяемого компонента в поверочной газовой смеси, мг/м³;

S_i – площадь пика определяемого компонента, мм².

Для установления градуировочных характеристик проводят не менее пяти измерений для каждой концентрации, согласно табл. 2.

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

Таблица 2

Шкала поверочных газовых смесей

Концентрация определяемого вещества в поверочной газовой смеси, мг/м ³	Содержание определяемого вещества в хроматографируемом объеме, мкг	Концентрация определяемого вещества в поверочной газовой смеси, мг/м ³	Содержание определяемого вещества в хроматографируемом объеме, мкг
Метанол		п-Ксилол	
1,1	0,0011	7,25	0,0073
2,2	0,0022	7,25	0,0073
3,6	0,0036	14,50	0,0145
5,1	0,0051	26,00	0,0260
7,6	0,0076	48,00	0,0480
10,0	0,0100	100,00	0,1000
н-Бутанол			
5,0	0,0050		
7,6	0,0076		
10,0	0,0100		
15,0	0,0150		
22,0	0,0220		
30,0	0,0300		

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 анализируемого 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: метанол — 1 мин 30 с; н-бутанол — 3 мин 14 с; п-ксилол — 4 мин 21 с.

11.2. При отсутствии автоматизированных средств обработки хроматограмм площадь хроматографического пика определяют как произведение высоты на ширину пика на середине его высоты. Высоту пика измеряют линейкой (цена деления – 1 мм), 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:

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

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

S_i – площадь пика определяемого вещества, мм^2 .

11.3. Оформление результатов измерения

Результат количественного анализа представляют в виде:

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

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

12. Контроль погрешности методики

Таблица 3

Характеристики погрешности, нормативы оперативного контроля показателей качества результатов КХА

Компонент, диапазон измеряемых концентраций, мг/м^3	Погрешность КХА, Δ , мг/м^3 ($P = 0,95$)	Норматив оперативного контроля схожести d , мг/м^3 ($P = 0,95, n = 2$)	Норматив оперативного контроля воспроизводимости D , мг/м^3 ($P = 0,95, m = 2$)	Норматив оперативного контроля точности K , мг/м^3 ($P = 0,95$)
Метанол, 1,1—10	$0,088 + 0,13C$	$0,097 + 0,086C$	$0,25 + 0,086C$	$0,088 + 0,13C$
н-Бутанол, 5—30	$0,093 + 0,14C$	$0,13 + 0,11C$	$0,19 + 0,12C$	$0,093 + 0,14C$
п-Ксилол, 7,25—100	$0,32 + 0,12C$	$0,66 + 0,073C$	$0,75 + 0,074C$	$0,32 + 0,12C$

Метрологические характеристики приведены в виде зависимости от значения массовой концентрации анализируемого компонента в пробе – C (среднее арифметическое результатов параллельных определений).

12.1. Оперативный контроль сходимости

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха или поверочные газовые смеси. Образец для контроля 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, мг/м³;

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 C 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):

$$|C_1 - C_2| \leq D, \text{ где}$$

$$C_1 = (C_{11} + C_{12}) / 2$$

$$C_2 = (C_{21} + C_{22}) / 2, \text{ где}$$

$C_{11}, C_{12}, C_{21}, C_{22}$ – 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 C 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 (C) не должен отличаться от концентрации определяемого вещества (C_0) в этих образцах на величину норматива оперативного контроля точности K , т. е.:

$$|C_0 - C| \leq K$$

Значения K вычисляют, подставляя значение C в соответствующее выражение в табл. 3. Если выполняется вышеуказанное соотношение, то точность результатов анализа признают удовлетворительной. При превышении норматива оперативного контроля точности эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива K выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля и устраняют их.

Периодичность проведения 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. Винацетат	127
3. Гидропероксид третичного бутила	82
4. Дициклопентадиен.....	95
5. Изопропилбензола гидропероксид.....	82
6. Метилэтилкетон.....	61
7. Моноэтаноламин.....	6
8. Моноэтиленгликоль	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 бензонл	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 60х88/16

Тираж 500 экз.

Печ. л. 10,0
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