

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СССР

---

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ**  
**ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ВРЕДНЫХ ВЕЩЕСТВ**  
**В ВОЗДУХЕ**

Выпуск XVII

Москва, 1981 г.

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СССР**

---

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ**  
**ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ВРЕДНЫХ ВЕЩЕСТВ**  
**В ВОЗДУХЕ**

**Выпуск XVII**

**Москва, 1981 г.**

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 определение содержания вредных веществ в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле.

Редакционная коллегия: В.Б.Дорогова, М.Д.Бабина,  
В.Г.Овечкин, В.А.Хомутова, Г.В.Медведева

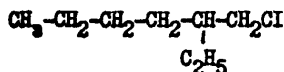
УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Главного  
государственного  
санитарного врача СССР  
А.И. ЗАЙЧЕНКО

№ 18 от 18.09.1981 г.

№ 2345-81

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
НА ФОТОМЕТРИЧЕСКОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ  
I-ХЛОР-2ЭТИЛ-ГЕКСАНА В ВОЗДУХЕ



М.в. 148,5

I-хлор-2этил-гексан – прозрачная жидкость с т.кип. 172,9°C при 760 мм.рт.ст., удельным весом – 0,87–0,88; показатель преломления – 0,14310–0,14356, летучесть – 100 мг/м<sup>3</sup>. Хорошо растворим в органических растворителях.

I. Общая часть

1. Определение основано на реакции I-хлор-2этил-гексана с пиррином в присутствии щелочи и анилина при pH=5,5 с образованием полиметинового красителя-дианилида глутаконового альдегида.

2. Предел обнаружения 10мкг в анализируемом объеме раствора.

3. Предел обнаружения в воздухе 5 мг/м<sup>3</sup> (расчетный).

4. Погрешность определения ± 25%.

5. Диапазон измеряемых концентраций 5–100 мг/м<sup>3</sup>.

6. Определению не мешают: четыреххлористый углерод, хлористый винил, дихлорэтан, тетрахлорэтилен, хлоринкрин, фосген. Мешают определению галогенуглеводороды гомологического ряда.

7. Предельно допустимая концентрация I хлор-2этилгексана в воздухе 10 мг/м<sup>3</sup>.

II. Реактивы и аппаратура

8. Применяемые реактивы и растворы.

I-хлор-2этилгексан (I-X-2ЭГ), производственный образец с содер-

жанием от 93,25 до 96,11% основного вещества, перегоняют при 168–172°C.

Стандартный раствор № 1. В мерную колбу емкостью 25 мл вносят 5 мл пиридина, взвешивают, добавляют 2–3 капли I-X-23Г и снова взвешивают. Содержимое колбы доводит до метки пиридином. По разности второго и первого взвешиваний определяют навеску I-X-23Г и вычисляют содержание его в 1 мл раствора. Раствор устойчив в течение суток.

Стандартный раствор № 2, содержащий 1 мг/мл, готовят соответствующим разбавлением пиридином стандартного раствора № 1. Устойчив 6 часов.

Стандартный раствор № 3, содержащий 100 мкг/мл, готовят разбавлением пиридином стандартного раствора № 2. Устойчив 6 часов.

Пиридин, ч., ГОСТ 2747–67, подвергают очистке кипячением над едким натрием в течение 1 часа с обратным холодильником (6–7 г на 100 мл пиридина), затем пиридин перегоняют с новой порцией щелочи (3–4 г на 100 мл). Отбирают фракцию при 114–116°C и хранят в темной склянке.

Натрий едкий, х.ч., ГОСТ 4328–66, в раствор.

Анилин, ч.д.а., ГОСТ 5819–70. Окрашенный продукт перегоняют.

Уксусная кислота ледяная, х.ч., ГОСТ 61–75.

Серная кислота, ч.д.а., ГОСТ 4204–66, 10% раствор.

9. Применяемая посуда и приборы.

Аспирационное устройство.

Поглотительные приборы с пористой пластинкой № 1.

Колбы мерные, ГОСТ 1770–74, емкостью 25 мл.

Пипетки, ГОСТ 20292–74, емкостью 1, 2, 5, 10 мл с ценою деления 0,1 и 0,01 мл.

Пробирки плоскодонные с притертой пробкой высотой 120 мм и внутренним диаметром 15 мм.

Спектрофотометр.

### III. Отбор проб воздуха

10. Воздух со скоростью 0,2 л/мин протягивают через 2 последовательно соединенных поглотителя с пористой пластинкой с 3 мл пиридина в каждом и соединенный с ними 3-тий поглотитель с 3 мл 10% серной кислоты для улавливания паров пиридина. Для определения 1/2 предельно допустимой концентрации следует отобрать 3 л воздуха. Срок хранения отобранных проб 1 сутки.

## IV. Описание определения

II. Из первых двух поглотительных приборов вносят в отдельные колориметрические пробирки по 2 мл пиридина, приливают по 0,5 мл 1н раствора NaOH и нагревают 60 минут при температуре 100°C на водяной бане.

Пробирки неплотно прикрывают пробками. По охлаждению добавляют 0,5 мл ледяной уксусной кислоты, 0,1 мл анилина и 1 мл H<sub>2</sub>O. Через 15 минут окрашенный в оранжевый цвет раствор фотометрируют на спектрофотометре, в кювете с толщиной слоя 10мм, при длине волны 496 нм, по сравнению с контролем, который готовят одновременно и аналогично пробам.

Содержание I-х-2эг в анализируемом объеме определяют по предварительно построенному градуировочному графику, для построения которого готовят шкалу стандартов согласно таблице.28.

Т а б л и ц а 28

ШКАЛА СТАНДАРТОВ

Номер стандартов	1	2	3	4	5	6
Стандартный р-р № 3, мл	0	0,10	0,25	0,50	1,0	2,0
Пиридин, мл	2	1,90	1,75	1,50	1,0	0
Содержание I-хлор-2этилгексана, мкг	0	10	25	50	100	200

Все пробирки шкалы обрабатывают аналогично пробам. Устойчивость шкалы стандартов 2 часа.

Концентрацию I-хлор-2этилгексана в мг/м<sup>3</sup> воздуха (X) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{\xi_f \cdot V_1}{V \cdot V_{20}}, \text{ где}$$

- $\xi_f$  - количество I-х-2эг, найденное в анализируемом объеме пробы, мкг.
- $V_1$  - общий объем пробы, мл ;
- $V$  - объем пробы, взятый для анализа, мл ;
- $V_{20}$  - объем воздуха в л, отобранный для анализа и приведенный к стандартным условиям по формуле (см.приложение I).

## Приложение I

Приведение объема воздуха к стандартным условиям проводят по следующей формуле:

$$V_{20} = \frac{V_t \cdot (273 + 20) \cdot P}{(273 + t) \cdot 101,33}, \text{ где}$$

$V_t$  - объем воздуха отобранный для анализа, л

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

$t$  - температура воздуха, в месте отбора пробы, °C

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

**КОЭФФИЦИЕНТЫ**  
**для приведения объема воздуха к стандартным условиям: температура + 20°C**  
**и атмосферное давление 101,33 кПа**

°C	Д а в л е н и е P. кПа										
	97,33	97,86	98,40	98,93	99,46	100	100,53	101,06	101,33	101,86	102,40
-30	1.1582	1.1646	1.1709	1.1772	1.1836	1.1899	1.1963	1.2026	1.2058	1.2122	1.2185
-26	1.1393	1.1456	1.1519	1.1581	1.1644	1.1705	1.1768	1.1831	1.1862	1.1925	1.1986
-22	1.1212	1.1274	1.1336	1.1396	1.1458	1.1519	1.1581	1.1643	1.1673	1.1735	1.1795
-18	1.1036	1.1097	1.1158	1.1218	1.1278	1.1338	1.1399	1.1460	1.1490	1.1551	1.1611
-14	1.0866	1.0926	1.0986	1.1045	1.1105	1.1164	1.1224	1.1284	1.1313	1.1373	1.1432
-10	1.0701	1.0760	1.0819	1.0877	1.0936	1.0994	1.1053	1.1112	1.1141	1.1200	1.1258
-6	1.0540	1.0599	1.0657	1.0714	1.0772	1.0829	1.0887	1.0945	1.0974	1.1032	1.1089
-2	1.0385	1.0442	1.0499	1.0556	1.0613	1.0669	1.0726	1.0784	1.0812	1.0869	1.0925
0	1.0309	1.0366	1.0423	1.0477	1.0535	1.0591	1.0648	1.0705	1.0733	1.0789	1.0846
+2	1.0234	1.0291	1.0347	1.0402	1.0459	1.0514	1.0571	1.0627	1.0655	1.0712	1.0767
+6	1.0087	1.0143	1.0198	1.0253	1.0309	1.0363	1.0419	1.0475	1.0502	1.0557	1.0612
+10	0.9944	0.9999	1.0054	1.0108	1.0162	1.0216	1.0272	1.0326	1.0353	1.0407	1.0462
+14	0.9806	0.9860	0.9914	0.9967	1.0027	1.0074	1.0128	1.0183	1.0209	1.0263	1.0316
+18	0.9671	0.9725	0.9778	0.9830	0.9884	0.9936	0.9989	1.0043	1.0069	1.0122	1.0175
+20	0.9605	0.9658	0.9711	0.9763	0.9816	0.9868	0.9921	0.9974	1.0000	1.0053	1.0105
+22	0.9539	0.9592	0.9645	0.9696	0.9749	0.9800	0.9853	0.9906	0.9932	0.9985	1.0036
+24	0.9475	0.9527	0.9579	0.9631	0.9683	0.9735	0.9787	0.9839	0.9865	0.9917	0.9968
+26	0.9412	0.9464	0.9516	0.9566	0.9618	0.9669	0.9721	0.9773	0.9799	0.9851	0.9902
+28	0.9349	0.9401	0.9453	0.9503	0.9555	0.9605	0.9657	0.9708	0.9734	0.9785	0.9836
+30	0.9288	0.9339	0.9391	0.9440	0.9492	0.9542	0.9594	0.9645	0.9670	0.9723	0.9772
+34	0.9167	0.9218	0.9268	0.9318	0.9368	0.9418	0.9468	0.9519	0.9544	0.9595	0.9644
+38	0.9049	0.9099	0.9149	0.9198	0.9248	0.9297	0.9347	0.9397	0.9421	0.9471	0.9520



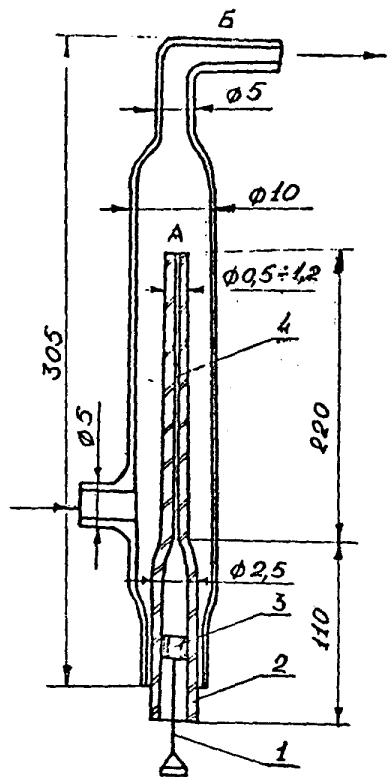


Рис.1. Установка для приготовления эталонных смесей с помощью диффузионного дозатора

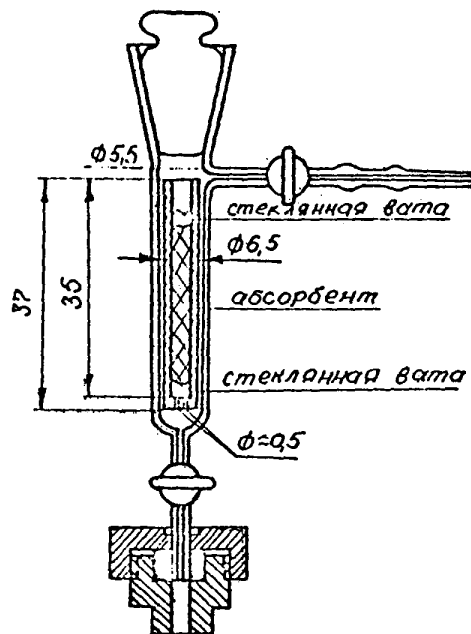


Рис.2. Устройство для ввода сконцентрированных в концентрате проб в хроматограф.

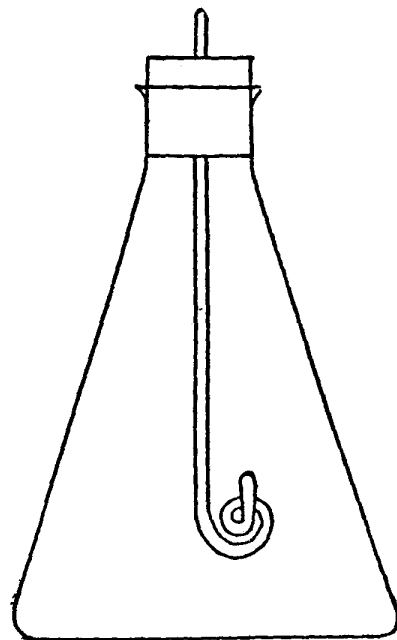


Рис.3. Колба для сжигания фильтров на определение содержания серы.

## СПИСОК

институтов, представивших методики в  
данный сборник

№ III	ВЕЩЕСТВО	Наименование института
I.	Амидопирин	Харьковский институт гигиены труда и профзаболеваний
2.	Афутан	ВНИИ ГИНТОКС, г.Киев
3.	Бензантрон	Харьковский институт гигиены труда и профзаболеваний
4.	Бензилпенициллин	ВНИИ антибиотиков, г.Москва
5.	Бензоксазолон	Московский медицинский институт
6.	Гексахлоробутадиен	ВНИИ противофиллоксерная станция, г.Одесса
7.	Двуокись рутения	I-й медицинский институт, г.Москва
8.	Дикрил и менид	ВНИИ Гинтокс, г.Киев
9.	Диметилдихлорвинилфосфат (ДДВФ)	ВНИИ химических средств защиты растений, г.Москва.
10.	Диметилдихлорвинилфосфат, -гексахлорциклогексан, дихлордифенилтрихлорэтан	Казанский институт охраны труда
11.	Диметилтерефталат, метилбензоат, метилтолулат, метиловый и п-толуиловый спирты, п-толуиловый альдегид, п-толуиловая кислота, п-ксилол и дитолилметан	Ангарский НИИ гигиены труда и профзаболеваний
12.	Диметилцианамид	Университет дружбы народов им.П.Лумумбы.
13.	I,3 - дихлорпропилен	Новосиби́рский санитарный институт.
14.	3,4 - дихлорпропионамид	Горьковский НИИ гигиены труда и профзаболеваний, ВНИИ хим.средств защиты растений.
15.	Дурсбан	ВНИИ Гинтокс, г.Киев
16.	Зоокумарин	Тбилисский институт гигиены труда и профзаболеваний.
17.	Лассо CP-52223, суффикс	ВНИИ Гинтокс, г.Киев

1	2	3
18. Малоран	ВНИИ ГИНТОКС, г. Киев	
19. Метанол в присутствии формальдегида	Новосибирский санитарный институт	
20. Метилизобутилкетон	Уфимский институт гигиены труда и профзаболеваний	
21. Окись, гидроокись стронция	1-й Медицинский институт, г. Москва	
22. 2,3-оксинафтойная кислота	Харьковский институт гигиены труда и профзаболеваний	
23. Олеандомицин	Институт гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г. Москва	
24. Сулмарное содержание парафиновых углеводородов $C_{11} - C_{10}$ и ароматических углеводородов	ВНИИ углеводородного сырья, г. Казань	
25. Пентахлорацетофенон	Львовский медицинский институт	
26. Пиримор	Киевский институт гигиены труда и профзаболеваний	
27. Рикцид	ВНИИ ГИНТОКС, г. Киев	
28. Сероокись	Волгоградская СЭС	
29. Сера	Свердловский институт гигиены труда и профзаболеваний	
30. Смолистые вещества	То же	
31. Тачигарен	ВНИИ ГИНТОКС, г. Киев	
32. Топсин НФ-35 и НФ	То же	
33. Трехбромистый бор	Новосибирский санитарный институт	
34. 1-фенил, 4-5 дижорширидазон	Уфимский институт гигиены труда и профзаболеваний	
35. 4-фенилендималеимид	Гор. СЭС, г. Москва	
36. Фенозон и дижлорпиридазон	ВНИИ хим. средств защиты растений, г. Москва	
37. Фталан	Тбилисский институт гигиены труда и профзаболеваний	
38. Фтористый алюминий	ЦИУВ Кафедра промгигиены, г. Москва	
39. Фторотан, ингалан, диэтиловый эфир, этиловый спирт	Институт гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г. Москва	
40. 6-хлорбензоксазолон и хлористил - 6-хлорбензоксазолон	Львовский медицинский институт	
41. 1-хлор - 2 этилгексан	Гор. СЭС, г. Москва	
42. Цианид и цианистый водород	Тбилисский институт гигиены труда и профзаболеваний	
43. Цинк и кадмий	Институт гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г. Москва	

# СОДЕРЖАНИЕ

стр.

I. Методические указания на колориметрическое определение амидопирина в воздухе .....	3
2. Методические указания на хроматографическое определение афугана в воздухе .....	6
3. Методические указания на фотометрическое определение бензантрена в воздухе .....	9
4. Методические указания на фотометрическое определение бензилпенициллина в воздухе .....	12
5. Методические указания на спектрофотометрическое определение бензоксазолона в воздухе .....	16
6. Методические указания на хроматографическое определение гексахлорбутадиена в воздухе.....	19
7. Методические указания на фотометрическое определение двуокиси рутения в воздухе .....	22
8. Методические указания на хроматографическое определение дикрилла и менида в воздухе .....	25
9. Методические указания на газохроматографическое определение диметилдихлорвинилфосфата в воздухе.....	29
10. Методические указания на газохроматографическое определение диметилдихлорвинилфосфата, $\gamma$ - гексахлорциклогексана и дихлордифенилтрихлорэтана в воздухе .....	33
II. Методические указания на газохроматографическое определение диметилтерефталата, метилацетата, метилбензоата, метилтолулата, метилового и п-толуилового спиртов, п-толуилового альдегида, п-толуидовой кислоты, п-ксилола и дитоллиметана в воздухе .....	37
12. Методические указания на фотометрическое определение диметилпиперамида в воздухе .....	42
13. Методические указания на газохроматографическое определение I-3 - дихлорпропилена в воздухе .....	45
14. Методические указания на газохроматографическое определение 3,4 - дихлорпропионамида в воздухе.....	49
15. Методические указания на газохроматографическое определение дурсбана в воздухе .....	52

16. Методические указания на хроматографическое определение зоокумарина в воздухе .....	55
17. Методические указания на спектрофотометрическое определение лиссо, CP-5224 сульфидов в воздухе .....	59
18. Методические указания на хроматографическое определение малорана в воздухе .....	62
19. Методические указания на газохроматографическое определение малорана в воздухе .....	65
20. Методические указания на фотометрическое определение метанола в присутствии формальдегида в воздухе .....	68
21. Методические указания на хроматографическое определение метилизобутилкетона в воздухе .....	73
22. Методические указания на спектральное определение оксидов и гидроксидов стронция в воздухе .....	77
23. Методические указания на фотометрическое определение 2,3-оксинафтойной кислоты в воздухе .....	80
24. Методические указания на фотометрическое определение олеандриновой кислоты в воздухе .....	83
25. Методические указания на газохроматографическое определение суммарного содержания парафиновых углеводородов $C_1 - C_{10}$ и ароматических углеводородов в воздухе .....	86
26. Методические указания на хроматографическое определение пентахлорацетофенона в воздухе .....	91
27. Методические указания на спектрофотометрическое определение пиримидина в воздухе .....	94
28. Методические указания на хроматографическое определение ртуть в воздухе .....	97
29. Методические указания на газохроматографическое определение сероокиси в воздухе .....	100
30. Методические указания на фотометрическое определение серы в воздухе .....	103
31. Методические указания на флуоресцентное определение смолистых веществ в воздухе .....	106
32. Методические указания на хроматографическое определение табачного дыма в воздухе .....	109
33. Методические указания на хроматографическое определение токсичных ИФ-35 и ИФ-44 в воздухе .....	112
34. Методические указания на фотометрическое определение трехбромистого бора и продуктов его разложения в воздухе .....	115

35. Методические указания на фотометрическое определение I-фенил, 4-5-дихлорпиридазона - в воздухе.....	119
36. Методические указания на фотометрическое определение м-фенилендималеимида в воздухе.....	122
37. Методические указания на газохроматографическое определение феназона и дихлорпиридазона в воздухе .....	126
38. Методические указания на фотометрическое определение фталана в воздухе .....	130
39. Методические указания на фотометрическое определение фтористого алюминия в воздухе .....	133
40. Методические указания на газохроматографическое определение фторотана, ингалана, диэтилового эфира и этилового спирта в воздухе .....	136
41. Методические указания на спектрофотометрическое определение 6-хлорбензксасолона и хлорметил-6-хлорбензксасолона в воздухе.....	140
42. Методические указания на фотометрическое определение I - хлор - 2 этил-гексана в воздухе.....	143
43. Методические указания на фотометрическое определение цианплав и цианистого водорода в воздухе .....	146
44. Методические указания на полярографическое определение цинка и кадмия в воздухе .....	150
45. Приложение I. Приведение объема воздуха к стандартным условиям .....	153
46. Приложение 2. Таблица коэффициентов для различных температур и давления .....	154
47. Приложение 3. Рисунки.....	155
48. Приложение 4. Список институтов, представивших Методики	156