

**Государственное санитарно-эпидемиологическое
нормирование Российской Федерации**

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.0.406—4.1.0.465—96
Выпуск 33**

Издание официальное

**Минздрав России
Москва•2000**

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

Сборник методических указаний

МУК 4.1.0.406—4.1.0.465—96

Выпуск 33

ББК 51.21

И37

И37 Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний. Вып. 33.—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2000.—255 с.

ISBN 5—7508—0203—5

1. Разработаны с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочно безопасным уровням воздействия (ОБУВ) санитарно-гигиеническим нормативам и являются обязательными при осуществлении санитарного контроля.

2. Утверждены и. о. председателя Госкомсанэпиднадзора России (заместителем Главного государственного санитарного врача Российской Федерации 8 июля 1996 г.).

3. Разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТа 12.1.005—88 ССБТ "Воздух рабочей зоны. Общие санитарно-гигиенические требования", ГОСТа 12.1.016—79 ССБТ "Воздух рабочей зоны. Требования к методикам контроля измерения концентраций вредных веществ", ГОСТ Р 1.5.—92 п. 7.3, ГОСТ 8.010—90 "Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений".

4. Одобрены комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию госкомсанэпиднадзора России и Проблемной комиссией "Научные основы гигиены труда и профпатологии".

5. Предназначены для центров госсанэпиднадзора, санитарных лабораторий промышленных предприятий при осуществлении контроля за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны, а также заинтересованных министерств и ведомств.

6. Введены впервые.

Ответственный исполнитель: Г. А. Дьякова

Исполнители: Г. А. Дьякова, Л. Г. Макеева, Е. М. Малинина, С. М. Попова, Е. Н. Грицун, Т. В. Рязанцева, Г. Ф. Громова.

ББК 51.21

ISBN 5—7508—0203—5

© Федеральный центр госсанэпиднадзора
Минздрава России, 2000

Содержание

Измерение концентраций п-аминобензойной кислоты методом ВЭЖХ в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.406—96	7
Спектрофотометрическое измерение концентраций 2-амино-4,6-диметил-1,3-пиримидина в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.407—96	10
Газохроматографическое измерение концентраций 1-амино-3-пропанола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.408—96	14
Измерение концентраций аскорбиновой кислоты методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.409—96	18
Спектрометрическое измерение концентраций аспарками в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.410—96	22
Газохроматографическое измерение концентраций 2-бензилбензоксазола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.411—96	26
Газохроматографическое измерение концентраций 5-бром-5-нитро-1,3-диоксана (бронидокса) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.412—96	30
Спектрофотометрическое измерение концентраций 2-бром-2-нитропропандиола-1,3 (бронитрола) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.413—96	34
Измерение концентрации версамида стеариновой кислоты (ВСК) методом тонкослойной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.414—96	38
Измерение концентраций винной кислоты методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.415—96	42
Измерение концентраций витамина В ₁ методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.416—96	45
Газохроматографическое измерение концентраций гексаметилдисилана в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.417—96	49
Измерение концентраций 4-гидроксифенилкусус-ной кислоты методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.418—96	53
Газохроматографическое измерение концентраций глицидного эфира в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.419—96	57
Фотометрическое измерение концентраций 1-(3,(4-дигидроксифенил)-2-изопропиламиноэтанола гидрохлорида (изадрина) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.420—96	61
Фотометрическое измерение концентраций 1-(3',4'-дигидроксифенил)-2-метиламиноэтанола (адреналина гидротартрата) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.421—96	65
Газохроматографическое измерение концентраций диглицидилового эфира 1,4-бутандиола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.422—96	69

МУК 4.1.0.406—4.1.0.465—96

Газохроматографическое измерение концентрации динитрила малоновой кислоты в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.423—96	73
Измерение концентраций N,N-динитрозопентаметилентетрамина методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.424—96.....	77
Измерение концентраций диоксина (5,8-дигидро-8—5-этил-1,3-диоксоло(4,5)хинолин-7-карбоновая кислота) методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.425—96.....	81
Спектрофотометрическое измерение концентраций (3,5-дигидро-4-оксифенил)-пропионовой кислоты (фенозан-кислоты) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.426—96	86
Газохроматографическое измерение концентраций дифенилсульфида в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.427—96	90
Спектрофотометрическое измерение концентраций дихлорацетамидометил-6-хлорбензойной кислоты ("хлоромета") в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.428—96	94
Газохроматографическое измерение концентраций дигидрогексилового эфира янтарной кислоты в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.429—96.....	97
Измерение концентраций железа глиперофосфата методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.430—96.....	101
Фотометрическое измерение концентраций иодпирона в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.431—96.....	105
Измерение концентраций кальция глицерофосфата методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.432—96.....	109
Газохроматографическое измерение концентраций карбамоил-3(5)-метилпирацола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.433—96.....	113
Газохроматографическое измерение концентраций коричного альдегида (β-фенилакриловый альдегид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.434—96.....	117
Газохроматографическое измерение концентраций 0-метилбутиролактима в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.435—96.....	121
Измерение концентраций метилового эфира 4-диметиламино-2-метоксибензойной кислоты (I), 5-нитро-4-диметиламино-2-метоксибензойной кислоты (II) и метилового эфира 5-нитро-4-диметиламино-2-метоксибензойной кислоты (III) методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.436—96.....	125
Газохроматографическое измерение концентраций метилового эфира хризантемовой кислоты в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.437—96.....	129

Спектрофотометрическое измерение концентраций (2-Метил-3-окси-4,5-оксиметил)-пиридина гидрохлорид, пиридоксина гидрохлорид (Витамин В6) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.438—96.....	133
Спектрофотометрическое измерение концентраций метилсульфата 1-метил-5-хлор-3-фенилантранила (метилсульфата антракрила) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.439—96.....	137
Спектрофотометрическое измерение концентраций 2-метоксикарбонилбензосульфамида в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.440—96.....	141
Поляграфическое измерение концентраций метронидазола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.441—96.....	145
Измерение концентраций метронидазола и 2-метил-4(5)-нитроимидазола методом высокоеффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.442—96.....	149
Измерение концентраций модификатора РУ методом тонкослойной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.443—96.....	154
Спектрометрическое измерение концентраций натриевой соли поливинилптеразола (натрий ПВТ) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.444—96.....	157
Измерение концентраций натрия лимоннокислого методом высокоеффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.445—96.....	161
Фотометрическое измерение концентраций нитрата натрия в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.446—96.....	165
Измерение концентраций 3-нитробензойной кислоты методом высокоеффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.447—96.....	169
Фотометрическое измерение концентрации 3-нитродифениламина в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.448—96.....	173
Измерение концентраций октадециламида-4-бром-1-гидрокси-2-нафтойной кислоты (компоненты Н-500) и октадециламида-1-гидрокси-2-нафтойной кислоты (вещества 1-Г-3) методом высокоеффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.449—96.....	177
Фотометрическое измерение концентраций осмия в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.450—96.....	181
Спектрофотометрическое измерение концентрации пара-уретилан-бензолсульфамида в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.451—96.....	186
Газохроматографическое определение концентраций пирролидона-2 в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.452—96.....	190
Газохроматографическое измерение концентраций пихтового масла в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.453—96.....	194

МУК 4.1.0.406—4.1.0.465—96

Измерение концентраций сахарина и п-гидроксибензойной кислоты методом высокоеффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.454—96.....	199
Фотометрическое измерение концентраций сульфаниловой кислоты в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.455—96	203
Газохроматографическое измерение концентраций тиоуксусной кислоты в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.456—96	207
Газохроматографическое измерение концентраций тиофенола в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.457—96	210
Спектрофотометрическое измерение концентраций DL- α -трихлорацетиламино- β -окси- α -нитропропиофенона (ХАП) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.458—96.....	214
Газохроматографическое измерение концентраций N-(2-фуороил)-пиперазина в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.459—96.....	218
Измерение концентраций хлорангидрида 5-нитро-4-диметиламино-2-метоксибензойной кислоты методом высокоеффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.460—96.....	222
Спектрофотометрическое измерение концентраций 5-хлор-3-фенилантранила в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.461—96.....	226
Газохроматографическое измерение концентрации 1,2-эпоксиоктена-7 в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.462—96	230
Спектрофотометрическое измерение концентраций этилового эфира ди-(4-оксикумаринил-3)-уксусной кислоты (неодикумарин) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.463—96.....	236
Газохроматографическое определение концентраций эмбихина в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.464—96	240
Газохроматографическое измерение концентраций этилового эфира хлоругольной кислоты (этилхлорформиата) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.0.465—96.....	245

УТВЕРЖДЕНО

Председатель Госкомсанэпиднадзора России
Главный государственный санитарный врач
Российской Федерации

Е. Н. Беляев

8 июня 1996 г.

МУК 4.1.0.453—96

Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Газохроматографическое измерение
концентраций пихтового масла
в воздухе рабочей зоны**

Пихтовое масло является продуктом, получаемым при переработке хвои пихты методом гидродистилляции и представляет собой светло-желтую жидкость с характерным хвойным запахом. Плотность – 0,894 г/см³. Растворимо в большинстве органических растворителей, трудно в воде. Пихтовое масло состоит из смеси терпеновых соединений, физико-химические свойства которых приведены в таблице.

В воздухе находится в виде паров.

Обладает умеренными раздражающими свойствами.

ПДК – 10 мг/м³.

Характеристика метода

Метод основан на использовании газожидкостной хроматографии на приборе с пламенно-ионизационным детектором.

Отбор проб проводится с концентрированием в этиловый спирт.

Нижний предел обнаружения 0,01 мкг вещества в анализируемом объеме пробы – 0,01 мкг.

Издание официальное

Настоящие методические указания не могут быть полностью или частично воспроизведены, тиражированы и распространены без разрешения Департамента госсанэпиднадзора Минздрава России.

Таблица

Физико-химические свойства терпеновых соединений

Название вещества	Формула	М. м.	Т _{кип.} °C	Т _{плав.} °C	Плотность при 20 °C
Сантен	 C ₉ H ₁₄	122,2	140—142	—	0,8640
Трициклен	 C ₁₀ H ₁₆	136,2	153,3	68	d ⁶⁶ ₄ 0,8440
α-пинен	 C ₁₀ H ₁₆	136,2	155,9	—	0,8578
Камфен	 C ₁₀ H ₁₆	136,2	160	49,5	d ⁵⁰ ₄ 0,8486
β-пинен	 C ₁₀ H ₁₆	136,2	162—166	—	0,8712
Мирцен	 C ₁₀ H ₁₆	136,2	171	—	0,7898
Δ ³ -карен	 C ₁₀ H ₁₆	136,2	170—171	—	0,8644
Лимонен	 C ₁₀ H ₁₆	136,2	177,6—177,8	—	0,8419
β-фелландрен	 C ₁₀ H ₁₆	136,2	170—172	—	0,8415
Терпинолен	 C ₁₀ H ₁₆	136,2	183—185	—	0,8632
Борнил-ацетат	 C ₁₂ H ₂₀ O ₂ -OCH ₂ COO	196,3	225—226	29	0,9782

Нижний предел измерения содержания вещества в воздухе – 5 мг/м³ (при вводе 5 л воздуха).

Диапазон измеряемых концентраций вещества в воздухе – от 5 до 50 мг/м³.

Измерению не мешают углеводороды С₁–С₆, бензол, толуол, мешает определению п-ксилол.

Суммарная погрешность измерения не превышает $\pm 20\%$.

Время выполнения измерений, включая отбор проб воздуха, – 50 мин.

Приборы, аппаратура, посуда

Хроматограф с пламенно-ионизационным детектором

Хроматографическая колонка стеклянная, длиной 2 м и диаметром 3 мм

Аспирационное устройство

Поглотительные приборы с пористой пластинкой

Пипетки, вместимостью 1, 2, 5 мл

ГОСТ 20292—74

Пробирки с пришлифованными пробками, вместимостью 5 мл

Микрошприц МШ-10

ГОСТ 8043—75

Секундомер

ГОСТ 5072—75

Реактивы, растворы, материалы

Пихтовое масло, ч.

ОСТ 13.221—86

Этиловый спирт, реагент

ГОСТ 5963—67

Жидкая фаза – эластомер SE-30

Твердый носитель – хроматон

N-AW-HMDS, фракция 0,20—0,25 мм

ГОСТ 9293—74

Газообразные (в баллонах с редуктором)

азот

ГОСТ 3022—80

водород

ГОСТ 11882—73

воздух сжатый

Стандартный раствор № 1 пихтового масла готовят в мерной колбе, вместимостью 50 мл. Взвешивают колбу с 5—10 мл этилового спирта, вносят 1 каплю (0,1 мл) пихтового масла, колбу закрывают пробкой и снова взвешивают. По разности взвешиваний определяют навеску. Растворы в колбе доводят до метки этиловым спиртом и рассчитывают содержание пихтового масла в 1 мл раствора. Раствор устойчив в течение 2 недель.

Стандартный раствор № 2 пихтового масла с концентрацией 0,1 мг/мл готовят соответствующим разбавлением стандартного раствора № 1 этиловым спиртом. Раствор устойчив при хранении в холодильнике в течение 10 дней.

Отбор пробы воздуха

Воздух с объемным расходом 0,5 л/мин аспирируют через поглотительный сосуд с пористой пластинкой, содержащей 5 мл этилового спирта при охлаждении смесью "вода-лед". Для измерения 1/2 ПДК следует отобрать 5 л воздуха. Срок хранения герметично закрытых проб в холодильнике – до 10 дней.

Подготовка к измерению

Стеклянную хроматографическую колонку промывают хромовой смесью, тщательно промывают водопроводной, затем дистиллированной водой, ацетоном и гексаном, сушат с помощью вакуума, заполняют готовой насадкой (около 3 г) – хроматон N-AW-HMDS с 5% SE-30 и кондиционируют в термостате хроматографа при 250 °C в течение 8 ч в токе газа-носителя.

Градуировочные растворы с концентрацией пихтового масла от 0,005 до 0,05 мг/мл готовят соответствующим разбавлением этиловым спиртом стандартного раствора № 2. По 2 мкл каждого градуировочного раствора вводят в испаритель хроматографа через самоуплотняющуюся мембрану. На основании полученных хроматограмм строят градуировочный график, выражающий зависимость суммы площадей пиков (мм²) от количества пихтового масла (мкг). Построение градуировочного графика проводят не менее чем по 6 точкам, проводя по 5 параллельных определений для каждой концентрации. Условия анализа и калибровки должны быть идентичными.

Условия хроматографирования градуировочных смесей и анализируемых проб:

температурный режим

изотермический в течение 7 мин при 70 °C. Программирование температуры от 70 до 120 °C со скоростью 30 °C/мин.

Изотермический в течение 6 мин при 120 °C;

250 °C;

30 мл/мин;

30 мл/мин;

300 мл/мин;

360 мм/ч;

2 мкл;

температура испарителя

скорость потока газа-носителя (азота)

скорость потока водорода

скорость потока воздуха

скорость диаграммной ленты

объем вводимой пробы

время удерживания:

сантина

2 мин 40 с;

трициклена

3 мин 30 с;

α-пинена

3 мин 50 с;

камфена	4 мин 15 с;
β -пинена	5 мин 5 с;
мирцена	5 мин 40 с;
Δ^3 -карена	6 мин 30 с;
лимонена	7 мин 15 с;
β -фелландрена	7 мин 15 с;
терпинолена	10 мин 35 с;
борнилацетата	15 мин 10 с.

Проведение измерения

После отбора пробы воздуха раствор из поглотительного прибора переносят в пробирку с пришлифованной пробкой. Для анализа берут 2 мкл раствора и вводят в хроматограф через самоуплотняющуюся мембрану испарителя. Затем записывают хроматограмму и вычисляют сумму площадей пиков веществ пихтового масла и по градуировочному графику находят количество определяемого компонента.

Расчет концентрации

Концентрацию пихтового масла (C) в воздухе (мг/м³) вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a \cdot \sigma}{\sigma \cdot V}, \text{ где}$$

a – количество пихтового масла, найденное в анализируемом объеме поглотительного раствора по градуировочному графику, мкг;

σ – общий объем раствора, мл;

σ – объем раствора, взятого для анализа, мл;

V – объем воздуха, отобранного для анализа и приведенного к стандартным условиям, л (см. приложение 1).

Методические указания разработаны Белорусским санитарно-гигиеническим институтом, НИИ медицины труда РАМН, г. Москва.

Приложение 1

**Приведение объема воздуха к стандартным условиям
(температура 20 °С и давление 760 мм рт. ст.)**

проводят по формуле

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

V – объем воздуха, отобранный для анализа, л;

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

t – температура воздуха в месте отбора пробы, °С.

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

Приложение 2

Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

°C	Давление Р, кПа/мм рт. ст.									
	97,33/ 730	97,86/ 734	98,4/ 738	98,93/ 742	99,46/ 746	100/ 750	100,53/ 754	101,06/ 758	101,33 760	1,101,86/ 764
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	1,1899	1,1963	1,2026	1,2058	1,2122
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1862	1,1925
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1673	1,1735
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1460	1,1490	1,1551
-14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1313	1,1373
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0986	1,0994	1,1053	1,1112	1,1141	1,1200
-6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0974	1,1032
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0812	1,0869
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	1,0789
+2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0655	1,0712
+6	1,0087	1,0143	0,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557

Продолжение приложения

+10	0,9944	0,9999	0,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0353	1,0407
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0209	1,0263
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9830	0,9884	0,9936	1,9989	1,0043	1,0069	1,0122
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9783	0,9816	0,9868	0,9921	0,9974	1,0000	1,0053
+22	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0,9749	0,9800	0,9853	0,9906	0,9932	1,9985
+24	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	1,9917
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	1,9851
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	1,9785
+30	0,9288	0,9339	0,9391	0,9440	0,9432	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723
+34	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9519	0,9544	0,9595
+38	0,9049	0,9099	0,9149	0,9199	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471

Приложение 3

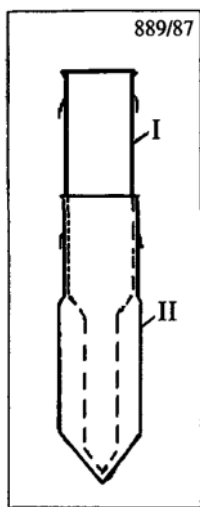


Рис. 1
Ловушка-концентратор.
Общий вид.

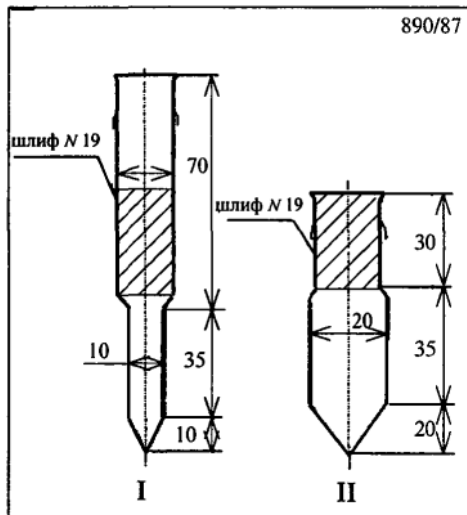


Рис. 2
Ловушка-концентратор.

**Вещества, определяемые по ранее утвержденным
методическим указаниям**

Название вещества

1. Аммоний винно-кислый
кислый

Аммоний винно-кислый

2. Калий винно-кислый
Калий виннокислый кислый

3. Калий сурьмоксид
винно-кислый

4. Натрий винно-кислый кислый

Натрий винно-кислый

Методические указания

Методические указания на фотометрическое определение аммиака: Сб. МУ в. 1—5.—М., 1981.—58 с.
 $K = 9,82$

Методические указания на фотометрическое определение аммиака: Сб. МУ в. 1—5.—М., 1981.—58 с.
 $K = 5,41$

Методические указания по измерению концентраций сульфата калия, калийной магнезии и хлорида калия в воздухе рабочей зоны: Сб. МУ, в. 22.—М., 1988.—182 с.
 $K = 2,9$ и $4,82$

Методические указания по полярографическому измерению концентраций сурьмы в воздухе рабочей зоны: Сб. МУ, в. 8.—М., 1983.—90 с.
 $K = 2,66$

Методические указания по измерению концентраций натрия сульфата в воздухе рабочей зоны методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии: Сб. МУ, в. 21.—М., 1986.—135 с.
 $K = 7,48$

Методические указания по измерению концентраций натрия сульфата в воздухе рабочей зоны методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии: Сб. МУ, в. 21.—М., 1986.—135 с.
 $K = 4,22$

Калий-натрий винно-кислый

Методические указания по измерению концентраций натрия сульфата в воздухе рабочей зоны методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии: Сб. МУ, в. 21.—М., 1986.—135 с.

$K = 3,39$

5. Полиметилмочевина

Методические указания по гравиметрическому определению пыли в воздухе рабочей зоны и в системах вентиляционных установок: Сб. МУ, в. 1—5.—М., 1981.—235 с.

Методические указания на фотометрическое определение фторорганических соединений: Сб. МУ, в. 1—5.—М. 1981.—187 с.

$K = 2$

6. Трифторметансульфофтоторид
(фторангидрид трифторметан-
сульфокислоты)

Методические указания на фотометрическое определение диэтиламина в воздухе: Сб. МУ, в. 1—5.—М., 1981.—123 с. Отбор проб на фильтр со скоростью 2 л/мин.

7. Хлоргидрат изонипекотиновой кислоты

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

**Методические указания
МУК 4.1.0.406—4.1.0.465—96**

Выпуск 33

Редактор Максакова Е. И.
Технический редактор Гарри Д. В.
Набор Юшкова Т. Г., Климова Г. И.
Подписано в печать 8.06.00

Формат 60x88/16

Тираж 3000 экз.

Печ. л. 16,0
Заказ 6784

ЛР № 021232 от 23.06.97 г.
Министерство здравоохранения Российской Федерации
101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати
Издательским отделом
Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава России
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11
Отделение реализации, тел.: 198-61-01

Отпечатано с оригинал-макета в филиале Государственного ордена
Октябрьской Революции, ордена Трудового Красного Знамени
Московского предприятия "Первая Образцовая типография"
Министерства Российской Федерации по делам печати,
телерадиовещания и средств массовых коммуникаций
113114, Москва, Шлюзовая наб., 10