

Министерство здравоохранения СССР

**М Е Т О Д И Ч Е С К И Е У К А З А Н И Я
ПО ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕНТРАЦИИ ВРЕДНЫХ ВЕЩЕСТВ В ВОЗДУХЕ
РАБОЧЕЙ ЗОНЫ**

22/1

Москва - 1988

Министерство здравоохранения СССР

М Е Т О Д И Ч Е С К И Е У К А З А Й И Я
ПО ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕНТРАЦИЙ ВРЕДНЫХ ВЕЩЕСТВ В ВОЗДУХЕ
РАБОЧЕЙ ЗОНЫ

22/1

Москва - 1988

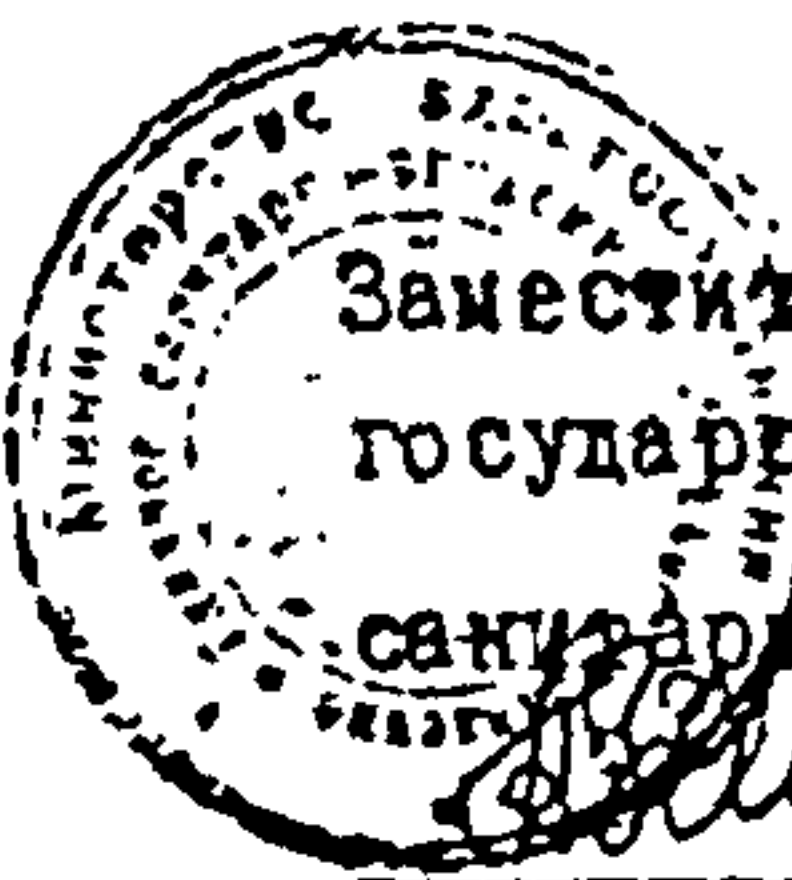
Методические указания по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны предназначены для санитарно-эпидемиологических станций и санитарных лабораторий на промышленных предприятиях при осуществлении контроля за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны, а также научно-исследовательских институтов Министерства здравоохранения СССР и других заинтересованных министерств и ведомств.

Методические указания разрабатываются и утверждаются с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны их предельно-допустимым концентрациям (ПДК) — санитарно-гигиеническим нормативам, утверждаемым Министерством здравоохранения СССР, оценки эффективности внедрения санитарно-гигиенических мероприятий, установления необходимости использования средств индивидуальной защиты органов дыхания, оценки влияния вредных веществ на состояние здоровья работающих и др.

Включенные в данный выпуск методические указания подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005-76 "ССБТ. Воздух рабочей зоны. Общие санитарно-гигиенические требования" и ГОСТ 12.1.016-79 "ССБТ. Воздух рабочей зоны. Требования к методикам измерения концентраций вредных веществ" и одобрены Проблемной комиссией "Научные основы гигиены труда и профессиональной патологии". Методические указания являются обязательными при осуществлении вышеуказанного контроля.

Ответственные за выпуск: С.И.Муравьева, Г.А.Дьякова, К.М.Грачева, В.Г.Овочкин.

Настоящие методические указания разрешается размножить в необходимом количестве экземпляров.



УТВЕРДАЮ

Заместитель Главного
государственного

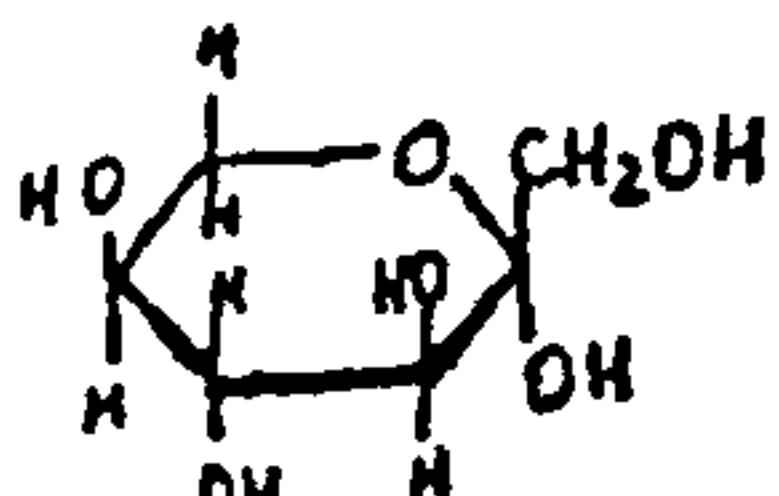
санитарного врача СССР

А.И.Заиченко

"II" декабря 1987 г.

№ 4458-87

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКОМУ ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕНТРАЦИИ
L-Сорбозы В ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ



И.м. I80, I6

L-сорбоза - твёрдое вещество, т.пл. 159-161°С, хорошо растворимо в воде, плохо в этиловом спирте, нерастворимо в эфире, удельное вращение водного раствора $[\alpha]_D^{20}$ равно 43°, не обладает мутогенностью. В кристаллической форме *L*-сорбоза имеет пиранозную структуру.

В воздухе *L*-сорбоза находится в виде аэрозоля, относится к малотоксичным веществам.

ПДК 10 мг/м³.

Характеристика метода

Метод основан на деструкции *L*-сорбозы до 5-оксиметилфурурола при нагревании в среде разбавленной минеральной кислоты, экстракции полученного продукта толуолом и измерении его массы с помощью хроматографа с детектором по захвату электронов.

Стбор проб воздуха с концентрированием на фильтр АФЛ-ВЛ-10.

Нижний предел измерения *L*-сорбозы 0,01 мкг в анализируемом объёме пробы.

Нижний предел измерения *L*-сорбозы в воздухе 5 мг/м³ (при стбоге 10 л воздуха).

Диапазон измеряемых концентраций от 5 до 125 мг/м³.

Определению не мешают витамин С, пентозы, мешают определению гексозы.

Суммарная погрешность не превышает ± 25%.

Время выполнения анализа 35 мин, включая отбор пробы.

Приборы, аппаратура, посуда

Хроматограф "Газохром II06-Э" с детектором по захвату электронов или прибор другой марки с аналогичным детектором.

Хроматографическая колонка из стекла (2 мм x 3 мм).

Аспирационное устройство.

Фильтродержатель ТУ 95.72.05-77.

Колбы мерные ГОСТ 1770-74, вместимостью 25 мл.

Колбы конические, плоскодонные, с пришлифованными стеклянными пробками, с диаметром дна 37-45 мм и вместимостью 40-55 мл.

Стеклянная посуда на шлифах для перегонки растворителя.

Пипетки ГОСТ 20292-74, вместимость 1 и 5 мл с делениями.

Боксы ГОСТ 7148-70.

Микрошприц МШ-10, ГОСТ 8043-74.

Секундомер ГОСТ 5072-79.

Линейка измерительная ГОСТ 427-75.

Пробирки со стеклянными пришлифованными пробками вместимостью около 10 мл и диаметром менее 10 мм.

Реактивы, растворы и материалы.

Соляная кислота, ГОСТ 3118-77, чда или хч, уд. вес I, I9.

Натрий хлористый, ГОСТ 4233-77, чда или хч.

Калий гидрооксид (кали едкое), ГОСТ 4203-65, чда или хч.

Толуол, ГОСТ 5789-78, чда. Перед проведением анализа толуол очищают следующим образом: к 1 л толуола добавляют 70 г едкого калия, кипятят с обратным холодильником 4 ч и затем перегоняют. Очищенный толуол хранится в холодильнике 1 месяц, а потом снова его очищают от примесей.

Спирт этиловый, ректифицированный, ГОСТ 5963-67,

Насадка для хроматографической колонки - хроматон N-AW DMCS с 15% амиезональ (размеры частиц 0,25-0,315 мм), ЧССР, фирма "Хемпол".

Азот особой чистоты, ГОСТ 9293-74, в баллоне с редуктором.

Фильтр АФА-ВП-10.

L-сорбоза, чистота не менее 95%.

В мерной колбе вместимостью 25 мл растворяют 12,5 мг *L*-сорбозы в 25 мл дистиллированной воды. Получают раствор с концентрацией *L*-сорбозы 0,5 мг/мл. Аликвотную часть раствора, равную 3 мл переносят в сухую плоскодонную коническую колбу с пришлифованной стеклянной пробкой, в которую предварительно помещают примерно 0,8 г хлористого натрия. Содержимое колбы перемешивают, добавляют в нее 3 мл концентрированной соляной кислоты, 3 мл очищенного толуола, снова перемешивают и нагревают 10 мин на предварительно нагретой до 95-100°C песчаной бане. Коническую колбу погружают в песок на глубину примерно 3-4 см. Через 10 мин содержимое колбы охлаждают в бане с холодной водой и переносят верхний, толуольный слой в узкую пробирку с пришлифованной стеклянной пробкой, вместимостью 5-10 мл. В 3 мл толуольного раствора (стандартный раствор № I) концентрация продукта деструкции соответствует 0,5 мг/мл *L*-сорбозы.

Разбавлением очищенным толуолом стандартного раствора № I готовят градусовые растворы. Раствор с концентрацией вещества 0,25 мг/мл готовят добавлением 1 мл толуола к 1 мл стандартного раствора № I;

С.І мг/мл - добавляют 2 мл толуола к 0,5 мл стандартного раствора I; 0,05 мг/мл (стандартный раствор II) - добавляют 4,5 мл толуола к 0,5 мл стандартного раствора I; 0,025 мг/мл - добавлением 1 мл толуола к 1 мл стандартного раствора II; 0,01 мг/мл - добавлением 4 мл толуола к 1 мл стандартного раствора II.

Водный раствор L-сорбозы в холодильнике хранится 2 недели, а толуольные растворы проктата листруции - сутки.

Отбор пробы воздуха

Воздух с объемной скоростью 5 л/мин аспирируют через фильтр АФА-ЯП-10, закрепленный в фильтродержателе.

Для измерения 0,5 ПДК следует отобрать 10 л воздуха. Пробы, отобранные на фильтр, можно хранить в сухом месте несколько месяцев.

Проведение измерения

Фильтр из фильтродержателя при помощи пинцета и стеклянной палочки помещают в бокс, обрабатывают 0,1-0,2 мл этилового спирта, приливают 5 мл дистиллированной воды и выдерживают 10 мин, периодически встряхивая. Затем 3 мл раствора L-сорбозы переносят в сухую плоскодонную коническую колбу с пружинированной стеклянной пробкой, в которую предварительно насыпают 0,8 г хлористого натрия, туда же добавляют 3 мл концентрированной соляной кислоты, 3 мл очищенного толуола, перемешивают, закрывают пробкой и нагревают на песчаной бане так же, как и при приготовлении стандартного раствора I. Через 10 мин содержимое колбы охлаждают и верхний, толуольный слой, ^{переносят} хуже переходит продукт листруции L-сорбозы - 5-оксиметилюрбидин. Узкую пробирку с пружинированной стеклянной пробкой. Из этого раствора вводят через самоуплотняющуюся мембрану в испаритель хроматографа. Измеряют на полученной хроматограмме высоту пика вещества в сравнении с градуировочному пробику находят соответствующую массу L-сорбозы в анализируемой пробе.

Условия хроматографирования стандартных растворов и анализируемых проб

Температура термостата колонки 150°C .

Температура термостата испарителя 135°C .

Температура термостата детектора 280°C .

Скорость потока газа-носителя азота

через детектор 60 мл/мин

через колонку 30 мл/мин

Скорость протяжки индикаторной ленты 200 мм/ч.

Объем вводимой пробы 1 мкл.

Время удерживания вещества 4 или 17 с

Предел измерения на блоке ИКТ-05 $50 \times 10^{-12}\text{A}$.

Для построения градуировочной кривой используют растворы продукта деструкции L-сорбозы в толуоле, соответствующие концентрации L-сорбозы 0,01, 0,025, 0,05, 0,1, 0,25 мг/мл. Из каждого градуировочного раствора в испаритель хроматографа через самоуплотняющуюся кемброну вводят по 1 мкл (не менее 5 раз), на полученных хроматограммах измеряют высоту пика вещества, эмульгирующегося с колонкой через 4 или 17 с после ввода в испаритель. Затем строят градуировочную кривую, откладывая на оси абсцисс введенные в хроматограф количества вещества, равные 0,01, 0,025, 0,05, 0,1 и 0,25 мкг, а по оси ординат – соответствующие им высоты пиков.

Расчет концентрации

Концентрацию L-сорбозы "С" в воздухе рабочей зоны (в $\mu\text{г}/\text{м}^3$) вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a \times b}{d \times f}$$

a – количество вещества, изченное по градуировочному графику, мкг;

b – общая объем растворов пробы, мл;

- общий раствор, взятый для анализа, на :
- отдельную влажку в л. отобранныя для анализа и срывающейся в изолированные условия (см. приложение I).

ПРИЛОЖЕНИЕ I

Справочное

Приведение объема воздуха к условиям по ГОСТ 12.1.016-79 (температура 20°C, давление 760 мм рт.ст.) проводят по следующей формуле:

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

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 следует пользоваться таблицей коэффициентов (приложение 2). Для приведения объема воздуха к температуре 20°C и к давлению 760 мм рт.ст. надо умножить V_t на соответствующий коэффициент.

ПРИЛОЖЕНИЕ 2
Справочное

Коэффициент К для приведения объема воздуха к условиям
по ГОСТ 12.1.016-79

$^{\circ}\text{C}$	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)	101,66 (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	1,1159	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1400	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
-5	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0974	1,1032
0	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0812	1,0869
+2	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	1,0789
+6	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0655	1,0712
+10	1,0087	1,0143	1,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557
+14	0,9944	0,999	1,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0353	1,0407
+18	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0209	1,0263
+20	0,9671	0,9725	0,9778	0,9830	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0069	1,0122
+22	0,9605	0,9658	0,9711	0,9783	0,9816	0,9868	0,9921	0,9974	1,0000	1,0053
+24	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0,9749	0,9800	0,9853	0,9906	0,9932	0,9985
+26	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	0,9917
+28	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851
+30	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9655	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785
+34	0,9288	0,9339	0,9891	0,9440	0,9432	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723
+35	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9519	0,9544	0,9595
	0,9049	0,9099	0,9149	0,9198	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471

Приложение 3

ПЕРЕЧЕНЬ

учреждений, представивших "Методические указания
по измерению концентраций вредных веществ в
воздухе."

п/п!	Наименование вещества	Учреждения, представив- шись Методические указания
1!	2	3
I	аценафтен	НИОПИК, Донецкий медицинский институт
2	3,3-диметилбутанон-2 (пинаколин)	НИИ химии АН УзССР
3	дисульфид	НИИ лексредств
4	I, I-ди(4-хлорбенокси)-3,3-диметилбу- танон-2	НИИ химии АН УзССР
5	изобутиронитрил	Волгоградская обл. СЭС
6	3-изоцианотолуол	Горьковский НИИ ГТИПЗ
7	красители акриловые хлортриазиноевые	НИОПИК
8	красители винилсульфоновые	НИОПИК
9	красители дисперсные ацтракиноновые	НИОПИК
10	красители триарилметановые	НИОПИК
II	красители фталоцианиновые	НИОПИК
I2	крезидин	НИОПИК
I3	натрия гидрокарбонат	Донецкий НИИ ГТИПЗ
I4	натрий монохлоруксуский	Уфимский НИИ ГТИПЗ
I5	натриевая соль полифталоцианина кобальт- та	Уфимский НИИ ГТИПЗ
I6	рибофлавин	НИИ лексредств
I7	L-сорбоза	НИИ ГТИПЗ АМН СССР
I8	сульфазин, сульфадиазин серебра, уро- сульфай	НИИ лексредств
I9	сульфантрол	НИИ лексредств
20	I, 2, 4-триазол	НИИ химии АН УзССР
21	триэтилfosfat	Львовский медицинский институт

22	I-хлор-3,3-диметилбутанон-2	НИИ химии АН УзССР	
23	I,4-хлорфенокси-(3,3-диметилбутанон-2)	НИИ химии АН УзССР	
24	I-хлор(4-хлорфенокси)-3,3-диметил- бутанон-2	НИИ химии АН УзССР	
25	цианамид кальция	Армянский НИИ ГТИЗ	

Приложение 4

Вещества, определяемые по ранее утвержденным
и опубликованным Методическим указаниям

<u>Наименование веществ</u>	<u>Методические указания</u>
I,I,5-тригидроперфторамилакрилат	МУ на фотометрическое определение фторорганических соединений в воздухе, Ч., 1981, с. 187 (переизданный сборник ЧУ, вып. I-5) коэффициент пересчета с фтора 1,88
I,I-дигидроперфторамилакрилат	коэффициент пересчета с фтора 1,78
I,I,7-тригидроперфторгептилакрилат	коэффициент пересчета с фтора 1,69
I,I-дигидроперфторгептилакрилат	коэффициент пересчета с фтора 1,64

Указатель определяемых веществ

Ацнафтен 3

Гидрокарбонат натрия 7

3,3-диметилбутанон-2 12

6,7-диметил-9-(Д-І-рибитил)изоаллоксазин (рибофлавин) 18

Десульфан 22

1,1-ди(4-хлорfenокси)-3,3-диметилбутанон-2(дихлорfenоксипинаколин) 26

Изобутиронитрил 31

3-изоцианотолуол (и-толилизоцианат) 35

Красители: активные ренилсульфоновые 48

активный красно-фиолетовый 2КТ 44

активные хлортиазиновые 65

дисперсные антрахиноновые 40

дисперсный прочный желтый 2К 44

основные триарилметановые 54

фталоцианиновые 60

Крезидин 70

Моноклоруксусный натрий 76

Натриевая соль полифталоцианина кобальта 81

L-сорбоза 86

Сульфадиазин серебра 92

Сульфазин 92

Сульфантрол 97

I,2,4-триазол 101

Триэтилфосфат 110

Уросульфан 92

I-хлор-3,3-диметилбутанон-2 115

I-(4-хлорfenокси)-3,3-диметилбутанон-2 120

I-хлор-(4-хлорfenокси)-3,3-диметилбутанон-2 120

Цианид кальция 126

СОДЕРЖАНИЕ

CTP.

1. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций аценафтенка в воздухе рабочей зоны	3
2. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций гидроокарбоната натрия в воздухе рабочей зоны.	7
3. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций 3,3-диметилбутиона-2 в воздухе рабочей зоны.	12
4. Методические указания по флуориметрическому измерению концентрации 6,7-диметил-9-(D-L-рибоксил)изоаллоксанозина (рибофлавина) в воздухе рабочей зоны	18
5. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций дисульфана в воздухе рабочей зоны. .	22
6. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций 1,1-ди(4-хлоренокси)-3,3-диметилбутанона-2(дихлореноксипинаколика) в воздухе рабочей зоны.	26
7. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций изобутиронитрила в воздухе рабочей зоны. .	31
8. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций 3-изоцианотолуола (<i>m</i> -толилизоцианата) в воздухе рабочей зоны	35
9. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций дисперсных антрахиноновых красителей в воздухе рабочей зоны.	40

10. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций красителей актичного красно-фиолетового 2КТ и дисперсного прочного желтого 2Ж при совместном присутствии в воздухе рабочей зоны	44
11. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций винилсульфоновых активных красителей: бордо 4 СТ, желтого 2 КТ, алого 4 ЕТ, желтого светопрочного 2 КТ, красно-фиолетового 2 КТ, красно-коричневого 2 КТ в воздухе рабочей зоны	48
12. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций основных триарилметановых красителей (основного фиолетового К, основного синего К, основного ярко-зеленого сульфата, основного ярко-зеленого оксалата) в воздухе рабочей зоны	54
13. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций водорастворимых фталоцианиновых красителей в воздухе рабочей зоны	60
14. Методические указания по фотоизетрическому измерению концентраций активных хлортиазиноных красителей в воздухе рабочей зоны	65
15. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации крезидина в воздухе рабочей зоны.	70
16. Методические указания по фотоизетрическому измерению концентрацииmonoхлоруксусного натрия в воздухе рабочей зоны.	76
17. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций натриевой соли полифталоцианина кобальта в воздухе рабочей зоны	81

л. - 44854 от. 22.04.02 п. л. ЗЛЗ Зак. № 1562 Тип/002