

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

**Методические указания
МУК 4.1.1352—4.1.1370—03**

Выпуск 41

Москва • 2006

**Федеральная служба в сфере защиты прав потребителей
и благополучия человека**

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

**Методические указания
МУК 4.1.1352—4.1.1370—03**

Выпуск 41

ББК 51.21

ИЗ7

ИЗ7 Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Методические указания.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2006.—176 с.—Вып. 41.

ISBN 5—7508—0614—6

1. Методические указания подготовлены: Научно-исследовательским институтом медицины труда РАМН, в составе Л. Г. **Макеева** (руководитель), Г. В. **Муравьева**, Е. М. **Малинина**, Е. Н. **Грицун**, Г. Ф. **Громова**, при участии А. И. **Кучеренко** (Департамент госсанэпиднадзора Минздрава России).

2. Рекомендованы к утверждению на совместном заседании группы Главного эксперта Комиссии по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию по проблеме «Лабораторно-инструментальное дело и метрологическое обеспечение» и методбюро п/секции «Промышленно-санитарная химия» Проблемной комиссии «Научные основы гигиены труда и профпатологии».

3. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Министерстве здравоохранения Российской Федерации.

4. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения РФ Г. Г. **Онищенко** 16 мая 2003 г.

5. Введены впервые.

ББК 51.21

© Роспотребнадзор, 2006

© Федеральный центр гигиены и

эпидемиологии Роспотребнадзора, 2006

I. Введение

Сборник методических указаний «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (Вып. 41) разработан с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) и является обязательным при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник 19 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», ГОСТ Р 8.563—96 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений», МИ 2335—95 «Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа», МИ 2336—95 «Характеристики погрешности результатов количественного химического анализа. Алгоритмы оценивания».

Методики выполнены с использованием современных методов исследования, метрологически аттестованы и дают возможность контролировать концентрации химических веществ на уровне и ниже их ПДК и ОБУВ в воздухе рабочей зоны, установленных в гигиенических нормативах – ГН 2.2.5.686—98 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны», дополнениях 2,3,4,6 к ним и дополнениях 2,3,4 и 5 к ГН 2.2.5.687—98 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) 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

16 мая 2003 г.

Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИ ЕФАКТОРЫ

**Измерение массовых концентраций О,О-диметил –
S- [(2-оксо-6-хлоросазол (4,5-В)пиридин-3(2Н)-ил)метил]
тиофосфата (азаметиофоса) методом высокоэффективной
жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны**

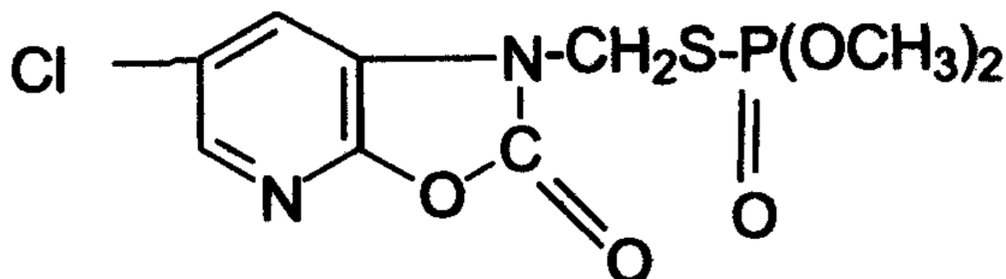
**Методические указания
МУК 4.1.1357—03**

1. Область применения

Настоящие методические указания устанавливают количественный анализ воздуха рабочей зоны на содержание азаметиофоса методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в диапазоне концентраций 0,5—5,0 мг/м³.

2. Характеристика вещества

2.1. Структурная формула



2.2. Эмпирическая формула C₉H₁₀ClN₂O₅PS.

2.3. Молекулярная масса 324,68.

2.4. Регистрационный номер CAS 35575-96-3.

2.5. Физико-химические свойства.

Азаметиофос – белое кристаллическое вещество, $d = 1,6 \text{ г/см}^3$ при 20 °С , растворимость в воде $0,11 \%$, $T_{\text{пл.}} = 89 \text{ °С}$, легко растворим в бензоле, метаноле, этаноле.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.6. Токсикологическая характеристика.

Азаметиофос обладает антихолинэстеразным действием.

Ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) азаметиофоса в воздухе рабочей зоны $1,0 \text{ мг/м}^3$.

3. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений азаметиофоса с погрешностью, не превышающей $\pm 13 \%$ при доверительной вероятности $0,95$.

4. Метод измерений

Измерение массовой концентрации азаметиофоса выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с УФ-детектированием при длине волны 290 нм .

Отбор проб проводят с концентрированием на фильтр.

Нижний предел измерения содержания азаметиофоса в анализируемом объеме пробы – $0,01 \text{ мкг}$.

Нижний предел измерения концентрации азаметиофоса в воздухе $0,5 \text{ мг/м}^3$ (при отборе 20 дм^3 воздуха).

Метод специфичен в условиях приготовления различных препаративных форм. Измерению не мешают сопутствующие вещества: тальк, глина, сахар, кизельгур.

5. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы.

5.1. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы

Хроматограф жидкостный, фирмы «Waters»
США, модель 996 с градиентной системой
элюирования, автосэмплером и УФ-детектором типа
«диодная матрица»
Колонка аналитическая, хроматографическая
из нержавеющей стали длиной 250 мм и внутренним

диаметром 2 мм, заполненная Separon C-18
(размер частиц 5 мкм)

Аспирационное устройство, модель 822	ГОСТ 2.6.01—86
Фильтродержатель	ТУ 95-72-05—77
Фильтры АФА-ВП-10	ТУ 95-743—80
Весы аналитические ВЛР-200	ГОСТ 24104—88Е
Колбы мерные, вместимостью 25 см ³	ГОСТ 1770—74Е
Стаканы химические, вместимостью 25 см ³	ГОСТ 25336—82Е
Пипетки, вместимостью 1,2,5 и 10 см ³	ГОСТ 29227—91
Пробирки колориметрические, вместимостью 10 см ³	ГОСТ 25336—82Е

5.2. Реактивы

Азаметиофос – фирма «Сибга-Гейги»,
Швейцария с содержанием основного
вещества не менее 98 %, сертификационный
№ СУА 18809

Ацетонитрил, хч для жидкостной
хроматографии

ТУ 6-09-14-2167—84
ГОСТ 6709—72

Вода дистиллированная

Допускается использование других средств измерения, вспомога-
тельного оборудования, материалов и реактивов с техническими и
метрологическими характеристиками и квалификацией не хуже ут-
вержденных в разделе.

6. Требования безопасности

6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопас-
ности, установленные для работы с токсичными, едкими и легко-
воспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.004—76.

6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ
должны соблюдаться требования противопожарной безопасности
по ГОСТ 12.1.005—88.

6.3. При выполнении измерений с использованием жидкостного
хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответ-
ствии с ГОСТ 12.1.019—79 и инструкцией по эксплуатации прибора.

7. Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица с высшим и средним специальным образованием, прошедшие обучение работе на жидкостном хроматографе.

8. Условия измерений

8.1. Приготовление растворов и подготовку проб к анализу проводят при температуре воздуха $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$, атмосферном давлении 84,0—106,6 кПа и относительной влажности воздуха не более 80 %.

8.2. Выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

9. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: приготовление растворов, подготовку жидкостного хроматографа, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

9.1. Приготовление растворов

9.1.1. Основной стандартный раствор азаметиофоса в этаноле с концентрацией 1 мг/м³ готовят растворением 25 мг азаметиофоса в мерной колбе вместимостью 25 см³. Раствор устойчив в течение недели при хранении в холодильнике.

9.1.2. Стандартный раствор № 1 с концентрацией 100 мкг/см³ готовят разведением 2,5 см³ основного стандартного раствора этанолом в мерной колбе вместимостью 25 см³. Раствор устойчив при хранении в холодильнике в течение недели.

9.1.3. Градуировочные растворы с концентрацией азаметиофоса от 1 до 10 мкг/см³ готовят соответствующим разбавлением стандартного раствора № 1 этанолом. Растворы устойчивы в течение недели при хранении в холодильнике.

9.1.4. Состав элюента: А-ацетонитрил: В-дистиллированная вода. А : В = 35 : 65.

9.2. Подготовка прибора

Подготовку жидкостного хроматографа проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

9.3. Установление градуировочной характеристики

Количественный анализ азаметиофоса проводят методом абсолютной градуировки. Для этого вводят в хроматограф по 10 мм³ каждого градуировочного раствора.

Градуировочный график строят в координатах: количество введенного азаметиофоса (мкг) – площадь пиков (условные единицы). Градуировку выполняют не менее чем по 6 точкам, проводя 5 параллельных измерений для каждой концентрации согласно табл. 1.

Таблица 1

Растворы для установления градуировочной характеристики при определении азаметиофоса

№ стандарта	Стандартный раствор азаметиофоса № 1, см ³	Этанол, см ³	Концентрация азаметиофоса в градуировочном растворе, мкг/см ³	Содержание азаметиофоса в хроматографируемом объеме, мкг
1	0,25	24,75	1,0	0,01
2	0,5	24,5	2,0	0,02
3	0,75	24,25	3,0	0,03
4	1,25	23,75	5,0	0,05
5	2,0	23,0	8,0	0,08
6	2,5	22,5	10,0	0,1

Условия проведения анализа:

температура термостата колонки 20 °С;

элюент: ацетонитрил: дистиллированная вода = 35 : 65;

скорость подачи элюента 0,5 см³/мин;

длина волны УФ-детектора 290 нм;

объем вводимой пробы 10 мм³;

время удерживания азаметиофоса 5 мин 42 с.

Проверку градуировочного графика проводят не реже 1 раза в месяц и при изменении условий анализа.

9.4. Отбор проб воздуха

Воздух с объемным расходом 2 дм³/мин аспирируют через фильтр АФА-ВП-10, помещенный в фильтродержатель. Для измерения 1/2 ОБУВ азаметиофоса необходимо отобрать 20 дм³ воздуха. Отобранные пробы могут храниться в течение месяца в пробирках с притертыми пробками.

10. Выполнение измерения

Фильтр с отобранной пробой помещают в химический стакан вместимостью 25 см³ и дважды экстрагируют этанолом по 5 см³. Экстракты объединяют. Степень десорбции азаметиофоса с фильтра 98 %. Хроматографический анализ проб выполняют в тех же условиях, что и хроматографирование градуировочных растворов.

Количественное содержание азаметиофоса в хроматографируемом объеме (мкг) определяют по предварительно построенному градуировочному графику.

11. Вычисление результатов измерения

Концентрацию азаметиофоса в воздухе (C , мг/м³) вычисляют по формуле:

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

a – содержание азаметиофоса в хроматографируемом объеме, найденное по градуировочному графику, мкг;

v – общий объем раствора пробы, мм³;

b – объем раствора пробы, взятой для анализа, мм³;

V – объем воздуха, отобранного для анализа (дм³) и приведенного к стандартным условиям (прилож. 1).

12. Оформление результатов анализа

Результат количественного анализа представляют в виде:

$C \pm \Delta$ мг/м³, $P = 0,95$, значение $\Delta = 0,005 + 0,130 \sqrt{C}$ мг/м³, где:

Δ – характеристика погрешности.

C – значение массовой концентрации анализируемого компонента в пробе.

13. Контроль погрешности методики КХА

Значения характеристики погрешности, норматива оперативного контроля погрешности и норматива оперативного контроля воспроизводимости приведены в табл. 2.

Таблица 2

Диапазон определяемых концентраций азаметиофоса, мг/м ³	Наименование метрологической характеристики		
	характеристика погрешности Δ , мг/м ³ , $p=0,95$	норматив оперативного контроля погрешности, K , мг/м ³ ($p=0,90, m=3$)	норматив оперативного контроля воспроизводимости, D , мг/м ³ ($p=0,95, m=2$)
0,5—5,0	0,005 + 0,13C	0,002 + 0,17C	0,02 + 0,34C

Метрологические характеристики приведены в виде зависимости от значения массовой концентрации анализируемого компонента в пробе (С).

13.1. Оперативный контроль погрешности

Оперативный контроль погрешности выполняют в одной серии с КХА рабочих проб.

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике.

После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы (С₁).

Вторую часть разбавляют соответствующим растворителем в два раза и снова делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза (С₂). Во вторую часть делают добавку анализируемого компонента (X) до массовой концентрации исходной рабочей пробы (С₁) (общая концентрация не должна выходить за верхнюю границу диапазона измерения) и анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой (С₃). Результаты анализа исходной рабочей пробы (С₁), рабочей пробы, разбавленной в два раза (С₂) и рабочей пробы, разбавленной в два раза с добавкой (С₃) получают по возможности в одинаковых условиях, т. е. их получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т. д.

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия:

$$|C_3 - C_2 - X| + |2C_2 - C_1| \leq K, \text{ где}$$

- C_1 – результат анализа рабочей пробы;
 C_2 – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза;
 C_3 – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой анализируемого компонента;
 X – величина добавки анализируемого компонента;
 K – норматив оперативного контроля погрешности.

$$K = 0,002 + 0,17C \text{ мг/м}^3$$

13.2. Оперативный контроль воспроизводимости

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные части и анализируют в точном соответствии с прописью методики, максимально варьируя условия проведения анализа, т. е. получают два результата анализа в разных лабораториях или в одной, используя при этом разные наборы мерной посуды, разные партии реактивов. Два результата анализа не должны отличаться друг от друга на величину допускаемых расхождений между результатами анализа:

$$|C_1 - C_2| \leq D, \text{ где}$$

- C_1 – результат анализа рабочей пробы;
 C_2 – результат анализа этой же пробы, полученный в другой лаборатории или в этой же, но другим аналитиком с использованием другого набора мерной посуды и других партий реактивов;
 D – допустимые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы,

$$D = 0,02 + 0,34C \text{ мг/м}^3$$

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

14. Нормы затрат времени на анализ

Для проведения серии анализов из 6 проб требуется 1 ч 30 мин. Методические указания разработаны: НИИ медицины труда РАМН (Е. Н. Грицун); ОАО НИЦБЫТХИМ (С. А. Медведева).

Приведение объема воздуха к стандартным условиям

Приведение объема воздуха к стандартным условиям (Т 20 °С и давление 101,33 кПа) проводят по формуле:

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

V_t – объем воздуха, отобранного для анализа, дм³;

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 (прилож. 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить V_t на соответствующий коэффициент.

Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

Давление P, кПа/мм рт. ст.										
° C	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	101,86/764
-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	1,0936	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	1,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557
+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	0,9989	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	0,9985
+24	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	0,9917
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785
+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

**Указатель основных синонимов, технических, торговых
и фирменных названий веществ**

	стр.
1. азаметиофос	54
2. 1-амидогуанидиний гидрокарбонат	37
3. боран-диметилсульфидный комплекс	129
4. бродифакум	15
5. бромадиалон	6
6. клотримазол	155
7. септабик	45
8. тексанол-эфирный спирт	137
9. триметилпропан диаллиловый эфир	121
10. углекислый кальций	78
11. хлорфасинон	163
12. циангуанидин	62
13. эсбиотрин	95
14. эток	104

**Вещества, определяемые по ранее утвержденным методическим
указаниям по измерению концентраций вредных веществ
в воздухе рабочей зоны**

Название вещества	Опубликованные методические указания
1	2
Желатин	МУ № 1719—77 «Методические указания на гравиметрическое определение пыли в воздухе рабочей зоны и в системах вентиляционных установок». – Вып. 1—5. – М., 1981. – 235 с.
Крахмал	» _____ » _____ » _____
Сахарная пудра (сахароза)	» _____ » _____ » _____

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

**Методические указания
МУК 4.1.1352—4.1.1370—03**

Выпуск 41

**Редакторы Аванесова Л. И., Кожока Н. В.,
Кучурова Л. С., Максакова Е. И.
Технический редактор Климова Г. И.**

Подписано в печать 30.12.05

Формат 60x88/16

Тираж 500 экз.

**Печ. л. 11,0
Заказ 6471**

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

**Оригинал-макет подготовлен к печати издательским отделом
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора
117105, г. Москва, Варшавское ш., 19а.**

Отделение реализации печатной продукции, 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, г. Москва, Шлюзовая наб., 10. Тел. 235-20-30**