MINICTEPCTBO SEPABOOXPAHERIS CCCP PEARHOE CANTAPIO-IPOSMIARTYSECHOE VIPASEERIE

"YTBEPKIIAD"

Зам. Главного Государственного санитарного врача СССР

.07. secaops, 1990 r.

ЕМОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ ПРОИЗВОД-СТВЕННОГО ВОЗДЕЙСТВИЯ ВРЕДНЫХ ВЭЩЕСТВ

Методические рекоменцации

MARKOTEPOTBO SIPAR-OOMPAHERAS OCOP TABBLOE CARATAPHO-IPOAALAKTANESNOE VIPABARISE

ENOIOINVECHNÄ KOHIPOJE IPONSBOJ-CIBEHHOIO BOSIEFICIBNA BPEJLALX BALECIB

Методические рекомендации

В разработке методических рекомендаций принимали участие: Институт гигиени труда и профассолеваний АМН СССР, Медицинский Научене Центр профилектики и охрани здоровья рабочах промпредприятий МЗ РСФСР (Свердловск), Киевский Бий гигиени труда и профассолеваний, Пентральный институт усовершенствования врачей (ЦОЛЬУВ), Карьковский институт гигиены труда и профассолеваний, Грузинский НИИ гигиени труда и профассолеваний, Грузинский НИИ гигиени труда и профассолеваний, Ленинградский нИИ гигиени труда и профассолеваний, Ленинградский НИИ гигиени труда и профассолеваний, Ленинградский нИСТ гигиени труда и профассолеваний, Ленинградский нИСТ гигиени труда и профассолеваний, Ленинградский нИСТ гигиени труда и профассолеваний нПОСТ выба профассом и профассолеваний нПОСТ выба профассом и профассом и профассом премя на профассом премя н нПОСТ выба профассом и профассом профассо

Исполнители:

Саноциий И.В., Уланова И.П., Авилова Г.Г., Карпухива Е.А., Крылова Е.Н., Картина С.В., Курдяндская Т.В., Тиачева Т.А.

Константинова Л.И., Привалова Л.И., Константинова Л.И., Неизвестнова Е.М., Константинова Л.И.

Трахтенберг И.М., Горбань Л.Н., Луковенко В.П. Орджоникидзе Э.К.

Василенко Н.М.

Максинов Г.Г., Каримова Л.К.,

Зурули М.О.

Сидорин Г.И., Михеев М.И.

Копанев В.А., Федянина В.Н., Сперанский С.В.

Мальцева Н.М.

Каган Ю.С.

I. OHIME HOMOREHIA

Настоящие метогические рекоментации разработани и должна ковользоваться в комплексе с гругими методическими документами:
"Методические указания к проведению исследований на производстве
при обосновании, проверке и корректировне ПДК вредных веществ в
воздуже рабочей зони". - М., 1984; "Контроль сспержания вредних
веществ в воздуже рабочей зони". - М., 1985; "Методические указания к постановне исследований для обоснования самитарных стандартов вредных веществ в воздуже рабочей зони". - М., 1980; "Обоснование ПДК вэрозолей в рабочей зоне". - М., 1983; "Оценка воздействия вредных химических соединений на кожные покровы и обоснование предельно допустимых уровней заправения кожи". - М., 1980;
"Критерия для постановки исследований по обоснованию ПДК и ОДЕ
врейных веществ в воздуже рабочей зоны". - М., 1986.

Целью настоящих методических рексмендаций является унификация принципиальных подходов к разрабстве методов биологического контроля производственного воздействия вредных веществ для повышения недежности зещиты эдоровья работакших.

При составлении настоящих методических рекочендаций ориечтировались на результаты теоретических и пражтических работ ученых
ряда строн по установлению корреляций менцу уровнем врещного вещества в воздухе и содержанием его (или его метаболитов) в бислогическом материале, а также уровнем биологического ответа наиболее поражаемой системы организма.

Концепция биологического контроля и общие положения по осуществлению его нагороизволстве обобщени в ряде сбасров и монографий (I-II). Епологический контроль позроляет оценить интегральнур дозу вредного вешества, полавшего в организи, независимо от сути поступления, имбо это достаточно специфичний эффект этой дози. Бо многих странах (ЧССР, ПНР, ГДР, ЭРГ, бинляндия, бранцая, ССА и др.) оуществуют списки предельного содержания вредных веществ (ими их метабелитов) в биологических средах или уровня бнологического ответа. Сравнение результатов бнологического контроля с рекомендованиями предельными величинами соответствующего показателя позволяет гигиенистам, пройдатологам и врачам мерикссанитарных частей выявлять отдельных лиц или группи работающих, подвергающихся повышенной опасности и нуждающихся в пренятим необходимых мер по предупреждению неблагоприятных эффектов. Опрепе-

ленную роль биологический контроль играет и в диагностике профессиональных интоксимещий и особечно в тех случаях, когда пиагностика интоксикации эструднена стертостью и (или) неспецифичностью сииптомов, а наличие токсической экспозиции в внешнезе больного документально не отралено.

Методические рекомендация предвазначены для НСИ, гигиенических кафедр медицинских институтов, токсикологических лабораторий различных ведомогв, замимилихся установлением санитарных стандартов вредных веществ в воздухе рабочей зоны и разработкой вопросов биологического контроля.

2. OCHOSHE HOHEIVA W OUPEDENHAM

Экслозиция — мера воздействия вредного ведества. Данные методические рекомендации под этим подразумевают поздействие вредного ведества в производственных условиях. Экслозиции можно оценить:

- . ПО ДАННЫМ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ СРЕДЫ С УЧЕТОМ действующей концентрации (дозы), частоты и продолжительности возвействии:
- по содержанию ведества (метаболита) в организме или по биологическому эффекту, вызванному воздействием вредного вещества. Второй подход основан на использовании тестов экспозиции.

Тест сколозиция (ТС) — согержение эрегного вещества (истаболитов) в тканях или в выделениях организма, либо интенсивнесть эффекта, патогенетическая значимость которого четно докезана, соответствующие определенной экспозиции. На основе теста экспозиции
для его гигиенической интерпретили устанавливаются тем незиваеиме "биологические ПЕК".

Биологическая БДА (БДА) — уровень вредного ведества (или продуктов его превращения) в организме работамиих (кровь, моче, выдыхаемий воздух, волоси и др.) или уровень биологического ответа наиболее поражемой системи организма (например, сопермание метгемоглобина, активность колинастеразм и др.), при готором неносредственно в процессе воздействия или в отдаление сроки мизни настоящего и последующего поколений не возникает заболеваний или отклонений в состоянии здоровья, определжемих современными метопами исследования. Для ведеств, являющихся естественными метаболитами организма, необходимо установить граници нормя (пределы нор-

мальных колебаний) иля лиц, не пощвергавнихся профессиональному нознействию данного вещества с учетом географического региона, условий питания, возраста, эремени года и других факторов, которые могут оказать влияние на этот показатель. Установление величины биологических ЦДК не должны превышаться при поступлении вредних веществ в организм одним или несколькими путями (при выхачии, через кожу, через рот).

Для оценки экспозиции по данным ТЭ осуществляется биологический контроль (биологический мониторинг).

<u>Биологический контроль</u> — регулярное проведение ТЭ на отдельных лицах или группах рабочих, сториированных с учетом профессии, стажа, производственного процесса и других конкретных условий.

Биологический контроль является дополнением к контролю за экспозишней по содержанию вредных веществ в различных объектах окручающей среды с учетом соответствующих гигиен/ческих регламентов (ПДК, ОБУВ).

3. БЪБОР ВЕЩЕСТВ И ОПРЕДЕЛЕНИЕ УСЛОВИЙ ДЛЯ РАЗРА-БОТКИ ТЕСТОВ ЭКСПОЗИИМ И ОБОСНОВАНИЯ БИОЛОГИ-ЧЕСКОЙ ПЛИ

Установление биологических ПДТ целесообразно для вешеств

- облагающим високой опасностью развития хронической интоксинации;
- обладающим выраженной кожной резороцией (гля которых возможно установление 1150, TE_{50} при трансутанном пути поступления в эксперименте на животных):
- поступаєщим в воздух рабочей зоны в форме гарозоля дезинтеграции, т.к. их поступление в организи может существенно зависеть от дисперсного состава пыли, который непостаточно оценивается при тежущем санитарном контроле.

При выборе веществ для первоочередной разработки тестов экспозиции и установления БЛДК должны учитываться следующие особенности условий их воздействия:

- работа в среде с резко волеблющимися концентрациями вещества в воздухе, особенно при наличии кратковременных пиков, с трудом поднаждихся точному измерению;
- работа в условиях, способствующих загрязнению задчительной поверхности коли веществами, способании к проининованию через нее;

- работа в ограниченных пространствах, вынужденной позе и т.п., т.е., в условиях, затруднякщих негосредственное измерение концентрации в зоне дыхымия рабочего;
 - работа в респираторах или фильтрукцих противогазах.
- наличие внепроизводственной (в т.ч. инголяционной) экспоэмции, когда значительный контингент работающих проживает в эсне существенного загрязнения объектов окружающей среды (атмосферный воздух, вода, почва, пищевые продукты) тем же химическим агентом, а также в соответствующих геохимических провинциях.
 - 4. SAKTOPH, KOTOPHE CHELYET YUNTHBATH HPN PASPAEOTKE

4.1. Особенности процесса токсикокинетики

Устанавливать групповие значения ТЭ возможно лишь на одной и той же для всех индивидуумов фазе токсикокинетики, например, равновесия, т.к. ко мере наколления ведества в организме соотношение между экспозицией и ТЭ может меняться. Для веществ с выраженной способностью к материальной кумуляции и не метаболизирующих (токсические металлы) временные характеристики процесса могут оказаться соизмерилыми со стажем работы. Недооценка показатьсяй токсикокинетики может привести к ошибочному выводу о связи срепнегрупповых значений ТЭ с уровнем экспозиции, тогда как, на самом деле, неодинаковые величины теста экспозиции будут обусловлены несобладением токсикокинетических фаз у лиц с разным стажем работы, но полавацим в одну группу.

4.2. Время возгействия

При разработке ТЭ вецеств с вираженной материальной куруляцией необходию установить соотношение между уровнем поступившего вецества с текущей экспозицией и уровнем накопления его в мягих тканях и скелете за годы воздействия в прошломы.

Ориентировочную сценку накопленного организмом количества вещества в таких случаях может дать определение содержания вещества перед началси перьой смены рабочей недели (т.е. после прукциевного перерыва текущей экспозиции), а орментировочную оцемку текущей экспозиции — разность псказателей, полученных перед началом и после окончания той же смены. Кроме того, необходимо исследование динамики накопления вещества по дням рабочей недели (как до, так

4.3. Условия предвествующей экспоэкции

Показатели накопления вещества зависят от характера и режима преплествовавией длительной экспозиции. Разделение периода всздействия на подпериоди с разначи уровними экспозиции снижают опаоность развития интоксикации, но одновременно могут обусловить боисе високий уровень накопления вещества на конец периода воздействия. Оценить опасность развития интоксикации с учетом как уровня
экспозиции, так и ее протекзния во времени можно по параметру
"площадь под кривой выведения" или так называемому "интегралу действил" /12, 13/.

4.4. Анатомо-Дункциональные оссбенности организма

Значения ТЭ могут существенно зависеть от особинностей дихательной системы, вегетативного статуса, скорости протекания иетаболических процессов и т.д. Весьма существенные индивидуальные различия выявляются как в отиснении ионодисперсных тест-аэрозолей в дыхательных путях, так и в скорости последуещей заиминации отложившихся частиц в мелудочно-кишечный тракт. Дополнительные различия могут вносить курение и респираторная изтология.

Для того, чтобы оценить даже среднегрупповые показателя ТЗ в качестве гигиенического критерля экспозиции, необходино обеспечить изколивльно возможную сопоставимость групп по названным зыше фокторым и такую их численную наполненность, которыя повредала бы рассчитывать на статистическую элиминацию мехиндивиду эльной токск-кокинетической вариабельности.

4.5. Дополнительные трудности при разработие ТЭ

Слегует иметь в вигу, что упомянутые в п.п. 4.1; 4.2; 4.3 причени, обусловивающие нерушение корредации между текущей (или даже недавней) токсической экспозицией и значением ТЭ, а также услотивощие связь между выявляемым с помощью ТЭ накоплением вещества в организме на дажный момент и вероятностью развития хрокической интоксикации им, могут настолько снизить информативность ТЭ, что установление БДК окажется невозможным и нецелесообразным. Такая ситуация чаке всего может возникнуть при хронической віспозиции к вецествам с выраженной материальной кумуленией. Однало в

каждом подобном случае отназ от установления БПДК (если потребность в ней диктуется сообрачениями, перечисленными в п.З) должен быть обоснован результатами сооттестствующих исследований или тактельным внаглаюм литературных дания.

Дополнительные тругности могут возникнуть, когда речь идет о тех исталлах, содержание которых в воздухе рабочей зоны регламентировано через установление так называемой групповой ПДК (например. "свинец к его неосганические соединения"). При такой гигиенической регламентации заведомо не принимаются во внимание раздичия токсикоклнетики (а, следовательно, и токсиксиетрические различия), связанные с неодинаковой растворимосью разних ссединений, а также дисперсностью образуемых имп аэрозолей. Между тем, эти токсинскинетические различил приводят к тому, что при одном и том же содержании данного элемента в воздухе концентрация его в коови. THANKA SHORDETEK OVAET CYCECTBERRO DEBANYETECH B BEBUCHMOCTH OT того, в какой химической форме этот элемент загрязняет воздух данного производства. Так, например, по данным исследований разних авторов /14-22/. изучаетих соотношение между экспезицией и элимивешней с мочей никеля в различных производственных условиях. даже B TEX KOHTMERETEX, FIR MEMLY HAMM YERRIOCE YOTHORNIL ECCTRICATIO - тесную корроляционную связь (что имело место лишь в 8 кв изученных 25 случеев), указанное соотножение было совершенно различным.

Таким образом, установив на основании того или иного подхода ЕПДН рассматриваемого металла по данным одного производства, в котором соблюдение этого норматива и соблюдение ПДК металла в воздухе будут в целом совпадать, мы тем самым исключим возможность таксго соответствия для рада другах производств.

Подобные сатуации требуют специального рассмотрения в нашлом конкретном случае с учетом того, насколько велики подобного рода "ножницы" между экспозицией и ТЭ для тех ссединений рассматриваемого элемента, которые реально встречаются в производственных условиях, требующих установления БДК. Вероятно, в некоторых случаях может оказаться целесообразным пересмотр существующего гитиеначесного регламента (например, установление вакмен одной - двух или
более групповых ПДК с учетом токсинокинетических харантеристик, как
это принято для двух групп солей стористоводородной кислоты).

KORDEPNIORONA CHHAGOHOOGO X REONDON ENCORPENZOTIM . 5

В соответствии с даннем в разделе I определением БДК является допустимем значением теста экспозиции. Следовательно, основнем условием установления БДК веществ, загрязняющих производственную среду, является наличие зависимости между содержанием вещества (его метаболитов) в биологическом матеонале^X) или интенсивностью специфического биологического эффекта^{XX}) и экспозицией в
широком диапазоне экспозиции, включая уровни, близкие в ПДК при
отсутствии комбинированного, комплексного и сочетанного действия.
Существование указанной зависимости позволяет ксличественно определить значение ТЭ, соответствующее ингальщионному воздействию
вредного вещества на уровне ПДК. Обоснование БДК мсжет произвопиться:

- путем внализа соответствующих данных литературы. Если уста неалены допустичне уровни содержания исследуемого вещества в био-логическом материале работакших в других странах, необходимо тщательно рассмотреть соответствующие материалы, послужившие основанием для установления соответствующей величины;
- путем проведения ТЭ в производствениях условиях с различними уровнями экспоэхции для установления изтематических зависимостей межну этими пвумя параметрами, которые могут быть экстралолированы на уровень ПДХ, но липь с учетом общих ограничений подобных экстралоляций, особенно при использовании в кичестве ТЭ содержания метаболитов или патогенетических эффектов (нелинейность зависимости эначения ТЭ от внетней экспозиции):
- путем проведения теста экспозицки в производственных услови ях, характеризумдихся экспозицией на уровне ПЕК;
- путем проведения исследований на добровольцах в лабораторных условиях при контролируемой эконозиции на убовнях ПДК и ниже ПЦК:

ДЛЯ ОСОСНОВЕНИЯ НІДК ВЕЩЕСТЕВ ЖЕЛЕТЕЛЬНО, ЧТООЗ ПДК СЕЛЕ УСТЕ НОВЛЕНЕ С УЧЕТОМ ЭПИДЕМИСЛОГИЧЕСКИХ ДЕННЫХ, ЛИСО ОТКОРРЕКТИРОВЕНА ПРИ ПРОВЕДЕНИЯ ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВЕНКА. Катерпалы по текой корректировке возможно получить одновременно с проведением ис-

х) си. Приложение I

хх) см. Приложение 2

следования, обосновиванщего НЩК.

В случсе, если требуется обосновать НПДК для вешества, для которого ПДК была принята только по экспериментальным данеки и для которого пока нет условий, повволяющих провести проверку надежности или корректировку этой ПДК по эпидемиологическим данных, обязательным условием такого обоснования явлиется наличие данных литературы или специально полученых данных, подтверждающих принципиальное сходство истаболизиа и распределение этого пещества у человека и тех видов лабораторных животных, на которых проводились токсикологические эксперименты при установлении ПДК.

Для веществ, обледающих выраженной материальной кумулицией, на основе того ТЭ, который существенно зависит не только от недавней экспозиции, но и от накопления вещества (или эффекта) в связи с предпествующей хронической экспозицией, исследование на добровольцах, не подвертавнихся последней, не примению. Если в качестве ЕДИ таких веществ мотет быть принято не абсолютное значение ТЭ, а его прирост от разовой рабочей экспозиции, то для ее обоснования мотет быть использовано соответствующее исследование на добровольцах из числа стажированных рабочих соответствующего производства (по возможности, имевших экспозицию в течение времени, достаточного для достижения токсикокиметического равновесия).

6. ОСРОВНЫЕ ТРЕВОВАНИЯ К УСЛОВИЯМ ПРОВЕДЕНИЯ БЛОЛО-ПРИМОТО КОНТРОЛЯ

для обоснования БТДК и последующего контроля за его соблюдением необходиму учитывать следующие основные требования и условия.

6.1. Выбор биосубстрата

Выбор бносубстрата определяется следупалия основными услови-

- влекватностью (установлением корреляционной зависимости содержания самого вещества или его метьболитов именно в данном субстрате с уровнем экспозиции);
- доступностью и простотой (отбор проб биосубстрата не должен быть опасен для засооба работактего);
- достаточной устойчивостью при хранении для возможности осушесталения серийных анализов.

Раиболее вироко используечим блологическим материалом, которей отвечает всеи указанным требованиям, челчется моча. Кроме этого, блосубстратом могут случить также волоси, ногти, слена, видекаемий воздух, кродьх) и т.п.

6.2. Сроки отбора проб биологического материала

Сроки отбора проб зависят от скорости выведения вещества, подлежащего контролю, т.е. от длительности периода его полувыведения XX), от условий воздействия (колебаний концентраций в течение рабочего дня).

Рекомендовано несколько основних сроков отбора проб биосубстрата (чаще взего мочи) /23/:

- - суточная проба, эксписацая вся мочу, выделенную в течение 24 чесов с пачаля рабочей смены:
- посменная проба включает мочу, выдаленную в течение рабочей смены:
- кратковреченная проба представляет мочу, выделенную в течение последних двух часов расочей омены, и может быть использована для контроля веществ со средним или плительным периодом полувыведения;
- выборочная проба берется в конце 8-часовой смены при отсутствии сведений о предместыующем мочевыделении, также рексмендуется для ведеств со средним или длительным периодом полувыведения;
- пробе следушиего утра представляет мочу, собранную утром по начала смены, копользуется для веществ с длительным периогом полувыведения:
 - пробы, которые берутся на протяжении 4 или 5 дневной рабочей недели ещедневно до и после работы, что вкирчает и пробу после одного или двух выходных дней;
 - проба после отпуска перед началом работы.

6.3. Полбор групп работамиях

Для расчета средних сменных концентраций веществ используются инивидуальные пробоотосрания автономного действия или видивидуального пассивного дозиметра.

В случае отсутствия указанных дозиметров среднесменные и мак-

[,] итти внаоква интин крови необходимо использовать только разовые иглы, без шпраца

хх) см. Приложение 3

списльно розовне концентрации исследуемого вецества (и основных выгрязнителей) для работающих соответствующих профессий рассчитываются на основных хронометрала основных профессий и данных по загрязнению воздушной среду основных производственных помещений и при основных операциях.

формировать группы для оценки биологического параметра целесообразно по величине воздействующих концентраций. Если возможно распределять работахщих по группам следуищим образом: подвергарщихся воздействию на уровне < ПДК, ПДК, > ПДК(с подразделением на уровни, превнасющие ПДК в 2-3 и более раза и т.д.) в зависимости от состояния воздушной среды на конкретном производстве.

Разделение по стему подразумевает деление на стажевые группы. Однако необходим также внализ без группировки, т.е. по индивидувльному стажу. На основе индивидуальных данных зависимости ТЭ от
стаже решается вопрос о целесообразности разделения исследуемого
контингента по отдельным стажевым группам.

Ери обосновании БЦХ путем сопоставления значений ТЗ с уровнями производственной экспозиции необходимым условием полино считаться наличие у испетуемых такого стажа, при котором накопление вещества в исследченой ткани или уровень его экскреции близки к развновесному. Это требует предварительного изучения токсикокинетических параметров панного вещества (период полувыведения, сроки достижения указанного равновесния) у человека, по возможности — в тех же производственных условиях (см. раздел 4).

Обязательно должна подвергаться исслепованию контрольная групда, состоящая из лиц, не подвергающихся воздействию исследуемого вещества, а также солутствующих вещества. Все группы расочик, в том числе и контрольная группа, должны быть сходям по возрасту, стажу работы, физической нагрузке, социально-бытовым условиям.

Необходимая численность группы должна обеспечивать возможность получения статистически значимых результатов.

6.4. Исследования на добровольцах

В соответствии с международными документами, допускается провеление таких работ при гарантии полной безопасности (концентрации вредного вещества в роздухе на уровне ПДК или ниже).

В отличие от исслепований на работажних в условиях производства, где отновреченно возпействует иножество дополнительных факторов среды на организи, исслепования в камеральных условиях позволяют выдалты:

- влияние тякести труда:
 - температуры и других дополнительных факторов среды на происски поглощения и выведения вещества;
 - индивидуальные различия в токсикоминетическах характеристиках:
 - оценить состояние организма по тункциональные, биохимическим и другим показателям в условиях экспозиции:
 - ИССЛЕДОВАТЬ СВЯЗЬ МЕЖДУ УКАЗАННЫМ ВЫЖЕ ПОКАЗЕТЕЛЯМЯ И СО-Держанием вещества (метаболитов) в бислогическом материале.

Такие исследования могут использоваться для рекомендации БИДУ при воздействии вещества, в исищентрации, соответствующей ПДК для воздуха расочей зона, однако закономерности поглощения и вывешения вещества при однократном и длительном воздействие могут быть различении. Такие исследования долгны быть дополнены материвлами производственных неблюдений.

6.5. Эксперименты на жавотных

В исследованиях по обоснованию БЕДИ экспериментам на животных отводится вспомогательная роль. Такие эксперименты поэвсляют
уточенть в модельных условиях те или иние стороны токсиконицетики
вещества в организме:

- парачетры поглошения, распределения, метаболизма и вывеления вещества из организма;
 - определить основане метаболиты;
- БЫЯБИТЬ ЗАБИСНИОСТЬ ИСЖДУ УРОВНЕМ ВОЗДЕЙСТВИЯ БЕЩЕСТВА И СОДЕРЖЕНИЕМ ВЕЩЕСТВА ИЛИ ПРОДУКТОВ ЕГО ФИОТРАНСФСРМЕЦИИ В ФИОЛОГИ-ЧЕСКОМ ИЗТЕРИАЛЕ:
- правильно выбрать биологический материал для проведения биологического контроля, что достигается использованием различных биссред:
- установить основные токсикокинетические параметры константы накопления, реведения вещества, периолы полужыведения, площать под токсикокинетической кривой и т.д. Целесообразно проводить математическую обработку результатов с вычислением перечисленных параметров и их опибок.

В соответствии с конкретными запачами эксперимента использувтся различные пути и плительность возпействия вещества. Условия проведения эксперичента на жийстних должни соответствовать "Кетсдическим укизаниям к постановке исследований для обоснования санитарных стандартов вредних венеств в воздухе рабочей зони" (М.,
1980). Для новых венеста необходимо использовать различные виды
животных с целью выявления сходства метаболизма у животных и человека, одним из видов лабораторных животных должни быть крыси,
как наиболее часто используемая модель при обосновании величины
ЕДК вредних венеств.

В кратковременном (подостром) эксперименте на животных может быть установлено наличие зависимости между тем или иным функциональным сдвигом и кумулятивной дозой. Наличие такой зависимости указывает на возможность использования соответствующих сдвигов в качестве ТЭ и служит предпосылкой и проведению соответствующих наблюдений на расотыющем контигренте.

6.6. Требования к методам биологического контроля

Основным требованией излиется специфичность и чувствительность. Метод должен позволять определять вещество в бислогическом материале на уровне, соответствующем ингаляционному воздействою вещества в концентрации 0,5 ПДК, а также фоновый уровень при анализе веществ, наляющихся естественными метаболитами человека. Другие сопутствующие вещества в биологической пробе не должны мешать определению исследуемого вещества...

Жегод анализа должен быть простым и достаточно быстрым для выполнения серийных анализов.

Объем пробы биологического материала должен быть достаточным, чтобы обеспечить соответствующую чувствительность метода определения.

Еровь, сыворотка и другие биологические жидкости обычно берутся в количестве I мл. Как уже указы алось в п.6.І. для взятия крови необходимо использовать только разовые иглы.

В случае мочи чаще всего попвергается анализу объем 5-10 мл.

Для контроля экспозиции металлами могут использоваться волосы. Однако не всегда и не для всех металлов можно провести границу между различными путями накопления металла в волосах. Металлы могут поглодеться растущими волосами из циркулирующей крови (эндогенный путь). Экзогенный путь связан с загрязнением волос из окружающего воздуха, пыли, вампуня, тканей головных уборов, в которых присутству-

то минромоличества металлов. Последние в дальнейшем могут поглощаться волосами и связываться ими. Кроме того, металлы могут сорбироваться волосами вследствие выделения из сальных и потовых желез (экзоэндогенный путь).

Существенное значение имеет способ подготовки пробы волос. позволяющий эффективно удалять с поверхности волоса химически несвязанные металлы, а также сама процедура отбора образцов:место, (топография), длина волос и т.д. Волосы берутся в количестве I г. Для хранения используются полиэтиленовые пахетики.

Ециницы измерения результатов знадиза цолжны быть унифицированы, что позводит анализировать и сопоставлять результаты разных исследований.

Для жиджих биологических сред — крови, мочи, чаще всего в качестве единиц измерения используются мг/х, мгг/х, миоль/х, для волос и др. твердых сред — иг/г, мкг/г. Для проб мочи единицы концентрации чаще всего корректируют на стандартный удельный дес мочи (I,020 г/мх при 20° 0) или на креативии (в иг на I г виделенного креативиа), что силкает вариабальность результатов по сраднению с походнами даннами.

Литература.

Elkins HB arch Ind Hyg. Occup. Med, -1954. - 14 9. - p. 212-220.

Chemnal methods for the evaluation of biological muterial in inclinitial toxicology / J. Teisingia et all! SIN, Puque, 1956. - 128 p.

Angerer j Scand j Work, Environ, and Health. - 1985. - v- II, Suppl. 10 I. - p. 45-52.

3.clogical monitoring of exposure to chemical vigunic compounds / Ed. H. Mat, D. Kenneth /- New York, Chemister; Brislane, Forento, Ingapirs, 1987. - 352p. Exposure tesk in industrial toxicology / J. Feisinger, I Burdody, a Laurid et at /- Puha: aucenum, 1980.-367p. Laurerys R.R., Bernard a Scaul J. Work, Enerica. Health. - 1985.- v. II. \$ 3. - p. 155-164.

Larry K. 9 of Ocenp Medic. - 1986-v. 28, \$ 8. -p. 578-582.

Biological monitoring and surveillance of workers
exposed to chemicals /td. a a.ho, v Richimuki, H Turno-

- Washington, NY, dondon: Hemisphere publish cerpor. 1984. 403 p.
- 9. Birlin (1, ijedarken R. Login D. Int. lirch Occup. Environ Health. 1982. v. 50, \$ 2. p. 197-207.
- 10. Zielhuis R. Int. arch Comp. Health :- 1986 v. 57, \$ 4. -
- II. Basel P. Biclogical mondoring methods for inclustrial chemicals. Bromed Publ Davis, Ca 1980. 301p.
- Кациельсон Б.А., Привалова Л.И., Байдосов В.А. Гиг. и санит., 1986.
 № 12, с. 12-15.
- Соловьев В.Н., Фирсов А.А., Филов В.А. Фармакокинетика (руководство).
 М. Медицина, 1980. 423 с.
- 14. Adamsson & Lind B., Metsian B. Piscator M if Nickel Toznology: Proceed 2nd Int. Confir. - Landon, New York ea: Academic Pross, 1980. -p.103-106.
- 15. liho a // Makel in the Aluman Environment Lyon: 1020, 1984. p. 497-505.
- 16. Bernacki & F., Passons C.C., Roy B.R. et al. // ann. Clin. Lal. Sec. 1978-2-8, #3.-p.184-189.
- 17. Bernack, & F, Lygoricz &., Sunderman F. W. (Fz) // ann. Chn List. Sai.-1980.2-10, \$ 1.-p.33-39.
- 18. Hogetweet a.C. Barton P.T. Host L.C.O. // ann Occup Hyg. - 1978. 4. 21, * I.-p. 113-120.
- 19. Mirgan I.G., Reuge P.F. // Ann Occup. 4/39. 1979. 2. 22. \$3. - p.311-317.
- 20. Morseth I // Internat Congt. Occup. 4/with. 1975. 2- 18. p. 327.
- 21. Rahkonen 6. Funtilla M.-L., Kattiomaki. P. L et. al.

 // Internat. Arch Occup. Environ. Health.-1983.-v.52, # 2.- p. 243-255.
- 22. Fola S., Kilpiol F., Viztamo M. // J. Occup Med. -1979 .- 21, 18 3. p. 184-188.
- Цикрт М. Биологическая оценка профаредностей. в сб. Профилактическая токсикология., МРПТХВ, ч.І. Программа ООН по окручающей среде., М., 1984. - с.165-185.

приложение

Приложение І

OFOCHOTARIE ENOUGHTEONOTHE TOROUGHE OF ACTION OF A CONTENT A CONTE

На основе иногочислениех данных литератури и собствениих исследований по клинико-гигиенической апробации ПДК толуола, проведенных в цехах глубокой печати издательства "Правда" ПДК толуола для воздуха рабочей зони пересмотрена. Утверждена величина 50 ил/м³, как средняя спенная, 150 мг/м³ как максипальная разовая величина. (Дополнение 4 "ПДК вредных в-в в воздухе рабочей зоны" \$\text{55149-89} от 15 ноября 1989 г.).

В указанном цехе толуол является основным и единственным источником химического загрязнения воздуха рабочей зоны. Кожней путь поступления толуола в организм практически отсутствует при нормальной работе печатающих машин.

Известно, что от 25 до 40% поступившего в организм количества толуола выводится с выдыхаемым воздухом, 60-75% превращается в бензойную инслоту, около 80% которой конъютирует с глицином с образованием гиппуровой кислоти. Небольшая часть (I-2%) толуота отноляется до о- и р-презолов, которые также, мак и гиппуровая кислота выводятся из организма с мочой. Большинство опубликованных работ по исследованию связи между концентрацией толуола в воздухе и содержанием гиппуровой кислоты в моче свидетельствует о наличим такой связи, что позволяет использовать в качестве теста экспозиции толуола опрецеление гиппуровой кислоты в моче рабочих в конце смены.

Типпуровая кислота является естественным продуктом облент веществ в организме, т.е. содержится в моче лиц, не пмеющих контакта с толуолом, причем кончество ее в моче в значительной мере подвержено влиянию факторов алиментарного характера. З последние годы появились публикамии о том, что о-крезом является более специфичным метаболитом при воздействии толуола, чем гиппуровая кислота, причем определение содержания его в моче более чувствительный тест, с помощью которого может быть обнаружено воздействие толуода на минимальных уровнях.

Указанные метаболиты толуола и были использованы в качестве

контроля экспозиции толуола в наших исследованиях. Определение толуола в крови представляет некоторую опасность для эдоровья работавщих, связанную с получением образцов крови, поэтому в наших исследованиях не использовалось.

Ели определения естественного содержания гиппуровой кислоти, о-, и- и р-крезолов в моче била взята контрольная группа, состонщая из мужчин цеха плоской печати того же издательства, но не имеющих контакта с толуолом (24 чел.). (аналогичных по возрасту с основной группой). Кроме того, проведено определение указанных метаболитов у лиц, находящихся на обследовании в клинике НИМ ГТиле А.Н СССР, практически здорових, не принимающих лекарств в момент обследования и не имеющих контакта с толуолом по роду своей деятельности (94 чел.).

Определение гиппуровой кислоти в моче осуществляли методом тонкослойной хроматографии на пластинах "Silufol", чувствительность метода $5x10^{-8}$ г в пробе.

Концентрации о-крезола и сумми :+p-крезолов определяли методом газожидностной хроматограўни на хроматограўю "Цвет-IO4", чузствительность метода определения о-крезола 0.2 му/л, м-, --крезолов - I му/л.

О-крезол в моче не был обнаружен ни в одном случае. Результати по содержанию других метаболитов в моче представлени в таблие I.

таблица I.

Содержание гиппуровой кислоты (ГК) и мир-крезолов в ноче лиц, не
экспонированиях толуолом

	IIon.	Розраст		rove :		TH LIT/T KPeat.
По- чати.	.rg.	2I-45 n = 24	0,68±0,08	0,34 <u>-</u> 0,02	138,0 <u>+</u> 25,0	71,0 <u>+</u> 11,0
Клишч. паблюценси	ıyı.	I8-49 n = I9	0,52 <u>+</u> 0,C4	0,3 <u>1</u> ±0,C2	53,0 <u>+</u> 7,8I	30,0±4,0
	ya.	50-35 n = 26	0,5I _± 0,03	0,46 <u>+</u> 0,53	39 ,3<u>+</u>5, ∑5	40,0±7,0
17. IIa	жен.	25-19 п - 15	0,50 <u>,</u> 0,03	0,48 <u>-</u> 0,06	53,6 <u>+</u> I2,0	35,C <u>-</u> 6,C
Camp	mer.	EC-33 n = 33	C,54 <u>+</u> C,C3	0,53 <u>,</u> 0,04	55,37 <u>-</u> 3,8	15,6 <u>-</u> 6,I

Получание результати хороло согласуются с данный зарубелных авторов. Так, среднее количество ГК (г/л) колеблется в следующих пределах: 0.2-0.3 (1-4), 0.29-0.34-0.33 (5-9), 0.4-0.5-0.3 (10.11), 0.72-0.79 (13), 0.82-0.9-1.0-1.2 (13).

Содержание о-крезола (нг/л) колеблется от 0,16 до нуля; т.е. ниме предела обнаружения (5, 12, 14, 15, 16). Практически не обнаружено разницы в содержании гиппуровой кислоты в зависимости от возраста и пола, хотя при в-ражении в г/г креативина отнечается тенденция к повышению с возрастом.

Обращает на себя вышлание високий козуйнилент варнабельности в содержании ГК (при вирамении в г/х варнабельность составляет 24-31-33-35-37%; в г/т креатинина 29-32-45-50-61%); бый установлени границы физислогической корын содержания ГУ по собственным материалам: $\mathbf{n} = 113$ чел. $\overline{\mathbf{x}} + m = 0.55\pm0.02$ г/л; верхияя граница в пределах $\overline{\mathbf{x}} + 1.56 = 0.03$ г/т, $\overline{\mathbf{x}} + 26 = 0.99$ г/т или соответственно 0.80 и 0.92 г/т креатилина. Поскольку значимость суми , рыжераютов в нетаботизие толуола неясна, угазанные изоперы в дальнейше; не учитиватись.

Для установления зависиности содержания ТК и о-крезола в поче от концентрации толуола в воздухе били собрани и проанализировани соответствующе сведения литератури (табл. 2).

Табліца 3. Сведенія літературі о содержанік ТК и о-крезола в поче ліц, подвергавлікоя воздействий толусла в разніх концентраціях

EROUTET INON	: I ^{TV} : (г/л) :	0-xpe30x (x/x)	фвтор
-9	**	0,27	: _3
86	2,45	I,I	11
I5 0	I,69	0,48	17
169	0,66	_	3
188	C.C Ž,Is	o , s3	<u>13</u> 8
259	I,59	-	3
376	2.76 3.38 3.35	I,0 I,47 0,9	.9 15 16 5
525	5,03	3,I	II
752	$\begin{cases} \frac{4}{5}, \frac{2}{78} \end{cases}$	1,6	I8 9 15 18
2000	-	I,8 3,54	15 18

деатіз данніх литературы, приведенних в табліце 2, позволіл установить зависимость содержания гиппуровой кислоги в моче (r/n) от уровня воздействия толуола (ur/n^3) и описать ее следующи уравненіем лінейной регрессии: $y = 0.007 \times + 0.73$, где $y = 0.007 \times + 0.73$, где y

Однако, как видно из табины 2, практически не представлени уровни воздействия наже IOO кг/м³, поэтому экстраполяция данных литературы на более низкие уровни требовала осторожности. С этой целью проведены собственные исследования в цехах глубокой печати.

У работакжих основной группы содержание ГК и о-крезола в ноче определени в конце смене и в отдельных случаях в начале - до начала работи.

формировали группи работаждих в соответствии со средней сменной монцентрацией толуола в воздухе, установленной по разовим измерениям и дамины хронометража отдельных процессий, и результатам, полученным при использовании индивидуальных пассивных дозмыстров, вычисленось среднее значение. Полученные результаты представлены в табличе 3.

Таблица 3 Содержание ТТ и о-крезола в моче рабочих цехов глубокой печати в конце смени

Средн. смен.	, Тави		о-крезол в моче	
конц. толуола (шт/ы ³)	г/л	г/г креат.	тс/л	LT/r Kpear.
25,6 ± 2,2	$I,27 \pm 0.14$ n = 15	0,89 ± 0,C8	0, C67 <u>+</u> 0,C68	0,042±0,042
52,0 ± 2,I	I,32 <u>±</u> 0,16 n = I5	$I,03 \pm 0,I0$	0,18 ± 0,68	0,13±0,65
79,5 ± I,9	I,59 ± 0,II π = 33	I,II ± 0,II	0,20 <u>+</u> 0,08	0; TS±0,07
I2I,3 <u>+</u> 4,3	I,65±0,I2 n = I7	I,79 <u>+</u> C,35	0,54_3,13	G,39 <u>+</u> 0,I3

Потучение нам дание по содержанию в моге ГУ довольно билзки к жиним регрессый, построенной по даник: митературу. Гравнечие зависимости содержания ГК в моге от гонцентрации толуома в возмуже, выведенное на основаным даниюх литературы и с учетом собственных результатов, имеет следующий вид: у = 0,007 х + 0,93; z = 0,89; p/0,0001. Указания зависимость представлена на рискет.

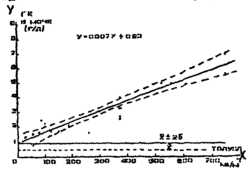


Рис. Т. Зависиюсть содержания гинцуровой кислоты в : эче работа-

- - денне литературн
- о собственние панние

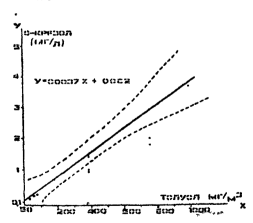
Следует подчерннуть, это в данном цехе нет других химических соединений, которие могли об изменить кинетику выведения метаболитов толуола с мочой; практически в процессе работи отсутствует кожний путь поступления толуола. Как правило, биологические предели соответствуют ЦТК вецества в воздухе рабочей зони, поэтому расчитанное по уравнению регрессии мли графически безопасний уровень теста экспозиции (биологическая ПТК) составляет 1,2 г/л кли 1,08 г/г креатинина. Указаниче величини можно рекомендоветь для контроля интенсивности воздействия толуола на разшичних производствах, особенно там, где существует возможность его поступления через коку. Лица, работающие в контакте с толуолом, у которых содержание ГК в коние смени превышает рекомендованный безопасний уровень, требуют к себе повиженного внимания и более тпательного осмотра для выяснения причими установленного факта в причития соответствующих мер.

Аналогичнии образом исследована зависичость содержания о-кре-

зола в моче от концентрации толуола в воздухе. Уравнение, выведенное с учетом собственных результатов и данных литературы, имеет вид: y = 0.0037x + 0.082, z = 0.81; где y - содержание о-крезола в мул, а x - концентрация толуола в my (рис. 2).

Уровню толуола 50 ${\rm km/n}^3$ соответствует 0,26 ${\rm km/n}$ о-кревола в моче.

Сравнение способа виражения содержания метаболитов в весових частях на л мочи или на г креатинина показало, что козбрициент вариабельности несколько исже в пересчете на л, чем на г креатинина. Так, для гиппуровой кислоти он составляет соответственно 42% и 78%, а для о-крезола - 220%. Возможно, в определенной степени, такая высокая вариабельность уровня крезола обусловлена вредники привычка и - куренией, приской алкоголя. Хотя им в своих исстедованиях учитивали вредние привички работажих степень их выраженности инкак объективно не оценивалась. Рекомендовать в качестве блологического контроля воздействия толуола - содержано-стрезола искно лишь как дополнительный метод в определению имприозой инслоты.



 Тис. 2. Содержание о-крезола в моче работающих в зависиности от концентрации голуола в воздухе

- - данн е литературы
- О → собственные данные

Определение метабо штов толуола в моче печатиннов до начала смени показало, что на уровне пол толуола содержание ГУ и о-крезола укладивается в граници (изпологической норги (п = 24; ГК -- 0.74+0.05 г/л; о-крезола - 0.12+0.07 мг/л), что подтверядает отсутствие материальной купульным толуола. Период полувиведения TK с мочой 7,443,8 часа, о-крезола - 7,442,3 часа (IS).

Биологические пределы воздействия толуола в СССР и ГТР при концентрации 200 мг/м3 реконендовачы по гиппуровой кислоге на уровне 2,5 г/л, в СЛА при концентрации 375 ыг/м³ - 2,5 г/г креатынына. В Синдчицы и ОРГ контроль рекомендовано вести по содержанкю толуола в прови.

Литература.

- I. Ogata M., Shimaola I., Kamiya H., Hoshimoto S et al Sud Health 1981 v 19 p 155-161.
- 2. Softus M. Sakutewska W. Lenart E. Med pr. 1986. - v. 37, N2. - p. 113-119
- 3. Shugima & Hasegawa K. Ishihara M. And Health -- 1923. - v 21, N2. - p. 123 - 126
- 4. Kawai I. Horgushi S., Teramoto L J Sci. Lat 1984-
- -v.6, N3, part 2 p. 23-29. 5. Hansen H, Dossing M g. Chromatography 1922-- v 229. - p. 141-142
- 6. + keda M. Ohtsuji H Bzit J. Int Med 1969 -- v. 26. - p 244-246
- 7. Ammanura I, Akeda M Brit g And Med 1973 -- v 30. - p. 289-299
- 8. Kono X. Yoschiola Y. Yamagata H. Watanale Met al. Ind. Health 1985 v23 p 37-45
- 9. Ogata M, Kira Y, Shimaola, Ohsaku H. et al acta Med Okayma - 1980 - v34, N6 - p 361-366
- 10. De Rosa & Brugnone F, Perbellini L, Coches O. et al. Ant. arch Occup Environ Health. 1982. -

- 250 - p 153-168

II. Augeric of Int arch Occup Entrion Health - 1985 -

II. Wowoode W, Wodaz P, Drysch F, Weichardt H Arch. Toxxool. - 1949 - v 43 - p 93-98

13. Stadkowski D, Bockamp A, Lehnet G Ant Arch.
Occup Snvivon Health - 1920 - v 45 - p 141-152

14. Angerer J Int. arch Occup Enercon. Health - 1979 -- v 43 - p 63-67

15. Pfaffl P, Savolainen H, Kalhomaki P, Kolliokoski P Scand J Work Environ Health: 1919 - 05 - p 286-229 16. Hasegawa &, Shiyima S, Koizum a Leda m Int arch Occup Environ Health - 1923 - v 62 - p 197-202 17. Apostol P, Brugnone F, Perlellini L, Cocheo V et al ant. arch Occup Environ Health - 1922 - v 50 - p 153-162

18. Warwoode W. Drysch & But of And Med-1981- v 32 -

Приложение 2

Тест-экспозиции и биологический безопасний уровень воздействия антихолинэстеразных вешесть

В народном хозяйстве (пестициен, лекерстве) применяется ряд веществ (фосфорорганические соединения, карбамати), механизм действия которых связан с инактивацией ферментов, обеспечивающих нормальное функционпрование первной системы — холинэстераз (ацетил-холинэстераза КФ 3.1.1.7; бутирилхолинэстераза КФ 3.1.1.8). Сункция холинэстераз состоит в интеллической гидролизе медиатора нервного возбуждения — вцетилхолина. Инактивация холинэстераз приводит к накоплению в синапсах центральной и вегетативной нервной системы избыточных количеств ацетилхолина и возникновению холанергических симптомов отравления.

Уногочисление эксперименти на лабораторных животных и наблюдения на ловях при отравлениях фосфорорганическими и изреживтными инсектицидами позволили установить определенную связь между степенью ингибирования активности холинэстераз крови и наличием, а также тяжестью острых отравлений. Так, при понитении активности холинэстеразы крози на 25-30% симптомы отравления актихолинэстеразными веществами обытко не возникают.

При ингибирование активности холинэстераз на 50-70% возникает отравление легкой степени.

При отравлении средней тяжести активность холинэстеразы крови быстро снижена на 60-90% (остаточная активность 10-20% нормы),
а при тяжелой форме отравления (возникнование приступов клонических и тонических судорог, мынечные фибрилляции, расстройства дыхания, коматсяное состояние) активность холинэстеразы крови может
быть полностью утнетена /1-3/. Наличие определения коррельный
между степенью утнетения активности холинэстераз крови (эритроцитов и плазиы) и нарушениями функции, позволяет использовать контроль за активностые этих ферментов как тест экспозиции для отдельных лиц, а также групп подей, подвергаещыхся воздейстамо фосфорорганических ссединений и карбаматов. В связи с тем, что понижение
активности холинэстераз крови на 25% оснчно не сопровождается патологическими сдвигами, этот уровень предложен в качестве безопасного при оценке экспозиции фосфороргаемических соединений и карба-

истов. При понижения активности холиностеразы крови солее, чем на 25% лица, расстание с 500 и исрезивтами подлежат отстранению от контакта с ними до полного восстановления актльности фермента в крови /4/. При принятии решения не следует ограничиваться одновратным определением активности фермента в крови.

Кетодические вопросн, связание с определением активности колинастеразы освещены в методических рекомендациях, маданних активности ЕНИПЛИНТОКС: "Методы определения холинастеразы в цельной крови, плазме и тианях". (Киев. 1934).

Зитература

- I. Наган В. J. Токочкология фосфорорганических перфицидов. . Запишина, 1977. - 200 с.
- 2. Hawda T. // Eminatera POC. 1972. T. 44, % I-3, C. 304-
- 3. Лучников Е.А. Блиническая токсикология. У.: Медицина, 1982.
- 4. Справочним по пестицидом. Киев: Урожай, 1986.

Tourceente 3.

Класоложения ветеств по пермодач полувыведения из останувия (T I/2). (Exposure tests in industrial toxicology, Praha, Avicenum, 1980, 367p)

. Ядовитые вещества характеризуются пермодом полувыведения, т.е. пермодом времени, необходимым для снижения количества ведества в организме до половини посредством экскреции.

Вещества с коротким периодом полуживедения

Фенол ($I_{1/2} = 3,4$ часа)

Конлолы $(T_{1/2}$ металияни. κ -ти = 3,8 часов)

Toryon $(T_{T/2} \text{ runn. } K-TH = 6.3 \text{ Years})$

Стирол ($T_{1/2}$ минд. K-TH = 7.8 часов)

2. Веществя со средним периодом полувиведения Траклоратилен (сумых трехклористых метаболитов

 $T_{I/2} = 4I$ 400)

перхлоратилен (эүйүг) натаболитов

 $T_{1/2} = 144$ vaca)

3. Вечества с илительным пермодом полувиведения Ртуть ($T_{1/2} = 5$ недель)

Свинец ($T_{1/2} = 6$ месяцев)

Нопользование тоношноминатических поделей

Наиболее широко использувани методом творетического анализа взаимосвази между поступлением токсического ведества в организм и его содержанием в тнамях и экскретах является математическое модежирование токсикоминетики, чаще всего с использованием так назучаемых "камерных" ("частевых", "коммартиентальных") моделей (1-4). Такая модель представляет организм как систему взаимосвезанных объемов (мамер), обменивающихся потоками вещества. Математически камерная модель описивается смотемой линейных имущерениматьных уравнений вида:

$$\dot{x} = \nu x + \dot{\varphi}(\dot{\tau}) \tag{1}$$

где $X = [x,(t), x_2(t), ... x_n(t)]^T$; $x_i(t)$ — содержаниз вецества в i —ой намере в момент времени t; K — матрина систем ("намерная матрица"), компонентами которой являются так называемие "компуникащожние константы", щи "константы скорости переноса" E_i ; , означающе ту долю вещества, содержащегося в i —ой квыере, которая за единину времени перетекает в i —ур камеру; $f(t) = G_i(t), f_i(t), f_i(t), f_i(t), f_i(t)$ —скорость поступления вещества из внетней среды в i —ур камеру; i — производная i по времени; знак i означает транспонирование.

Размейним эмалом построения камерной модели выплется подбор ее параметров по данким томсимологического эксперимента или набличений над правим. Для имогонамерных моделей эта задача решается с помощьр SEM и специальных програми; наиболее адаптирована к решению томсимоминетических задач пројулактической томсимологии програмы Сотрах, написанная на взиме АПОМ для EEM — ESCI-6 (Институт экслогия вивосных и растений и Институт изгешатики и механики Гральского отделения АН СССР). Однамо во иногих случаех для решения задачи установления связи между поступлением, задержной и экскретией вещества при хронической экспозиции оназивается вполне достаточним описание Умерики эторо вещества в организме одновамерной моделью (рис. I).

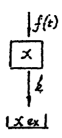


Рис. I. Блок-схена однокамерной токсиконинетической модели. x - содержание вецества в организме; x_{ex} - содержание вецества в продуктах экскрении; f(t) - скорость поступления вецества в организм; k - константа скорости экскрении (доля содержанегося в срганизме вещества, экскретируемай за единицу времени).

При ингалящионном поступлении хоромо раствориимх веществ в тех случаях, погда полебаниями концентрации в воздухе можно пренебречь, спорость поступления его в организм определяется как:

$$f(t) = \begin{cases} \omega' & \text{B sarps: she thou obeds} \\ 0, & \text{ the sarps: she thou obeds} \end{cases}$$
 (3)

поличен $W^{\perp}U^{\perp}C^{\perp}$, где V^{\perp} легочная вентиления, C^{\perp} концентрация вещества во вдихаеном воздухе. В таблице I приведени формули, по которим можно рассчитать X и X_{∞}^{Cyt} . (суточную эксирению), если известие W и перамето модели A. Как видно из этих формул, в рассматриваемых случаях содержание вещества в организме и его эксирения пропоримовальны либо концентрации в воздухе, либо вводимый дозе. Гормули позволяют рассчитать X и X_{∞}^{Cyt} . Охидаемые при допустимом поступлении вещества (ПЕК, ПГЛ).

Котя реальные производственные и эксперийентально-токсимологические экспозиции всегда являются прерывнотых, для длительных экспозиционных периодов их можно представить как постоянные, но на менее вноском уровне поступления. При L = 0.05 сут аденватным заменали прерывнотих экспозиций постойниеми будут такие, при которых $W = W \cdot \frac{6}{7}$; $\overline{W} = \frac{5}{7}W_{\overline{g}}^{\overline{g}}$; $\overline{W} = \frac{5}{7}\frac{9}{7}$;. (3)

где $\overline{\mathcal{U}}$ — скорость поступления яда при постоянном воздействии, \mathcal{U} — то же во время экспозиции при реальном преривнотом воздействии, \mathcal{R} — разовая доза (в случае парентерального введения яда), $\mathbf{0}$ — время пребывания организма в загрязненной ядом среде (как доля суток), \mathbf{T} — единица времени (сутим, неделя и т.п.), инсинтель

по однокалерной токсикокинетической подели (X(t)) и суточной экскрепли (X(t)) и суточной экскрепли (X(t)).

	_	
Режим экс поэнци	x (t)	Xcx
Постоянная онная	$\frac{\omega}{k} \cdot (1 - e^{-k(n+i)T})$	W. [kT+e-k(noi)T (ext.))
Еледневнач ингаляцион- ная	*[n7+8]= # (1-e-28).1-6.2 *[n7+8]= 2 (1-e-28). • 1-e-(1-1)** • e-k(17-8)	ELS+e-L(n-1)T
Ингалеці— онная в рабочіе дни не- дели	На конец м-ой рабочей неделя: -26 . 1-e-5e7	
Ежедневная парентераль- ная	D (1-e-k(n+1)")	2 (ev. 1) [Tr-(1-e-k]e-km
Парентераль- ная в рабо- чие дий недели	медемі: 2) · [4] · 1-е-экт (1-е ⁻¹ к	За последние сутки м-ой недели (мм) Д - 1-2-5-17 - 2- К (мм) 77
_	K Hayany (m+1)-on pado- yen hedenn (noche 5 bh- Nochet men): -251 Nochet men): -251 Nochet men): -251	За 2 выходных для после

Поимечания: S — доля суток, приходящаяся на пребрание в среде, загрязнечной ядом; M — число суток, проведенних под экспозицией; M — число недель, проведенних под экспозицией; M — скорость поступления яда в организы во время преблания в заправисчисй оделе; T — единима развини (сутии).

5/7 необходии в случае проведения заправси в режиле рабочей не-

Нередьс камериче модели строятся по данным прослеживания эксирении вещества и сопервания его в крови и тканях в течение относительно коротного периода после однократного введения (чаще всего, внутривенного). Однако полученные таким способом параметры модели не могут быть использованы для математического описания токсикокинетики при длительном поступлении яда в организм, поскольку показано, что они могут существенно изменяться во времени.

Построение иногокамерных моделей и их анализ в целях, рассматриваемых данным рекомендайдиям, требуют сотрудничества с проўесспочальным математиками.

Наименее разработана проблема переноса параметров моделей, построених по экспериментальным даними, на человека. Немоторые подходы к таким переносам даны (5-5). Дальнейшее их соверженствование (как путем углубления теории, так и на основе сопоставления экспериментальных и доступикх "человеческих" даниех) является одной из актуальных задач исследований в этой области.

JUITEPATUPA

- I. Плотровски D. Попользование кинетики метабодизиа и виведения токсических вецеств в решении проблем промименной токсинодотии. // M.: Педицика - 1976. - 195 с.
- 2. Новосельцев 2.Н. Теория управления и биосистеми. // 1. Наука. 1978. 319 с.
- 3. Беллиан Р. Шатематические методы в медицине. // Ш.: Шир - 1987 200 с.
- 4. Anderson DH Compartmental Modelling and Fracer.

 Linelies // Berlin e a.: Springer Terlag. 1983 302p.
- 5. Спанувль Н.П. Кинетика экспериментальных опухолевых процессов. // П.: Наука - 1977. - 416 с.
- 6. Dedric R. L. // Pharmacology and Pharmacobinetics //
 New York, London. 1974. p. 117-145.