МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СССР ГЛАВНОЕ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОЕ УПРАВЛЕНИЕ

ИНСТРУКЦИЯ

ПО САНИТАРНО-ХИМИЧЕСКОМУ ИССЛЕДОВАНИЮ ИЗДЕЛИЙ ИЗ ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРИАЛОВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В ХОЗЯЙСТВЕННО-ПИТЬЕВОМ ВОДОСНАБЖЕНИИ И ВОДНОМ ХОЗЯЙСТВЕ

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАБООХРАНЕНИЯ СССР Главное санитарно-эпидемиологическое управленив

инструкция

по санитарно-химическому исследованию изделий из полимерных материалов, предназначенных для использования в хозяйственно-питьевом водоснабжении и водном хозяйстве "Инструкция по санитарно-химическому исследованию изделий из полимерных материалов, предназначенных для использования в хозяй-ственно-питьевом водоснаблении и водном хозяйстве" разработана ВИИИ гислени и токсикологии пестицидов, полимеров и пластических масс Манздрава СССР и Киевским институтом усовершенствования врачей Минздрава Украинской ССР (д.м.н. Шефтель В.О., к.м.н. Крат А.В. и к.б.н. Катазва С.Е.).

"Инструкция" определяет порядок проведения исследований, содержит описание методов анализа воды по II химическим веществам, наиболее характерным для полимерных материалов, и предцазначена длянаучно-исследовательских институтов и кафедр гигиенического профиля, а также для санитарно-эпидемиологических станций, имеющих соответотвумцую лабораторную базу, занимающихся исследованиями по гигиеничесвому изучению полимерных материалов, предназначенных для использованыя в практике хозяйственно-питьевого водоснабжения.

Разрешается размножить в необходимом количестве экземпляров.

YTBEPKAAD

Заместитель Главного госупасственисто санитарного врача СССР А.И. Завченко 4259-87 " 5 " марта 1987 год

инструкция

по санитарно-химическому исследованию изделий из полимерных материалов, предназначенных для использования в хозяйственно-питьевом водоснабжении и водном хозяйстве

I. В В Е Д Е Н И В

С каждым годом возрастают масштабы применения полимерных материалов в водоснабжении и водном хозяйстве. Наряду с узеличением количественных показателей происходит постоянное распирение ассортимента изделий и рецептур.

Использование полимерных материалов в водоснаблении представляет собой гигиеническую проблему выиду возможного неблагосриятного влияния на качество контактирующей с ними воду за счет виделения в неё исходных мономеров, различных добавок и продуктов деструкции пластнасс:

Основное требование, которое предъявляется к материадам, используемим в практике хозяйственно-питьевого водоснабжения, захличается в том, чтобы они обеспечивали сохранение качества воды в соответствии с требованиями ГОСТ 2874-82 "Бода питьевая".

Исследования, предусмотренние настоящей "Инструкцией", проводится в соответствии с "Методическими указаниями по гигиежическому контголю за изделиями из синтетических материалов, предлагаемых для использования в практике хозяйственно-питьевого водоснабжения В2349-81, о целью получения объективных научных данных для решения вопроса о допустимости внедрения новых полимерных материалов в практику хозяйственно-питьевого водоснабжения и установления регламента их применения.

Для положительной гигиенической оценки новых материалов необходимо руководствоваться следурщими основными критериями: —— полимерные материалы (ПМ) не должны ухудшать органолептичес кие свойства воды;

- в процессе эксплуатации изделия из ПМ не должны выделять в воду химические вещества; в случае миграции химических веществ концентрация их в воде не должна превышать допустимые уровни (ДУ), утвержденные в установленном порядке (приложение №1);
 —— ПМ не должны оказывать влияния на развитие микрофлоры в воде;
- --- полимерние материалы не должны изменять своих гигиенических характеристик (влияние на качество воды) под действием применяемих в водоснабжении методов обеззараживания воды (хлорирование, озонирование и др.) и не должны снижать эффективность обеззараживания.

Материалы, получившие положительную санитарно-гигиеническую оценку, рекомендуется проверить в условиях опытной эксплуатации.

> 2. ПОРЯДОК РАССМОТРЕНИЯ И СОГЛАСОВАНИЯ ПРОЕХТОВ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ НА ИЗДЕЛИЯ ИЗ ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРИАЛОВ

Рассмотрение и согласование нормативно-технической документации (ОСТ,ТУ) на новые виды полимерных материалов и изделий из них, предмагаемых для использования в практике хозяйственнотитьевого водоснабжения, возложено на Минэдравы республик, натерритории которых находится организация (учреждение)-разработчик
К представленным на рассмотрение материалам должны быть приложени следующие данные:

- --- назначение, область и условия применения материала;
- --- количественное содержание каждого компонента в материалах, отдельных рецептурах;
- --- наличие четкого указания о маркировке матегиала и услогий хранения.

Представленные на расмотрение материали на новые види изделий Минздравами сорзных республик направляются для проведения
гигиенической экспертизы в соответствующие научно-исследовательские учреждения гигиенического профиля (приложение %2) ижи в адрес тех санитарно-эпидемиологических станций, которые могут
обеспечить проведение необходимых исследований на должном уровне
Экспертное заключение, включающее результаты санитарно-химических, а при необходимости и санитарно-токсикологических исследований, дает основание Минздравам совзных республик ретить вопрос
о возможности применения предлагаемого нового материала в практике хозяйственно-питьевого водоснабжения.

Разрешение на применение импортных синтетических изтэриалов в питьевом водоснабжении выдается только при наличии заклеч ния органов здравоохранения экспортирующей страны и описания санитарио-химических истодов анализа воды для определения содержания митрирующих компонентов.

Минэдрави сованих республик, ежегодно представляют в Главное санитарно-эпидемиологическое управление Минэдрава СССР сведения о согласовании научно-технической документации на нозиз виды синтетических материалов.

3. ПОРЯДОК ПРИЕМКИ ОБРАЗЦОВ ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРИАЛОВ ДЛЯ ГИГИЕНИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ

Образци нових полимерных материалов и изделий из них могут бить приняти институтами или лабораториями системы Министерства здравосхранения для гигиенического исследования по поручению санитарно-знидемиологических управлений Министерства здравоохранения СССР и совзних республик. Для гигиенической оценки могут направляться материалы или их композиции, имеющие заключения о возможности их использования по техническим показателям в водопроводной практике. При лабораторных исследованиях труб использунствя отрезки длиной 5-20 см, диаметром 2,5-10 сантиметров.

При исследовании синтетических покрытий (пленки, краски, маки и пр.) последние должны быть нанесены на внутренные поверхности экспериментальных металлических емкостей или на неталлических пластини размереми 5x5, 5xIO см. в соответствии с промышленией технологией.

Одновременно о образцами в лабораторию должны быть представлены разработчиком или организацией, применяющей изделие:

- I. Наименование материала, из которого изготовлено изделие (торговое, химическое, марка).
- 2. Сфера применения изделия (конкретное назначе) и условия его эксплуатации (время контакта с водой, температурные режимы, удельная поверхность).
 - 3. Организация, ответственная за выпуск материала и изделия.
- 4. На основании каких ГОСТов, ТУ, МРТУ и т.д. випускается данный материал и изделие.
- 5. Краткое описание технологического процесса изготовления материала с указанием температурного режима.
- 6. Физико-химические свойства полимерного материала стойкость к темперитурным воздействиям, действии кислот и щелочей, газо-во-

до- и паропроницаемости.

- 7. Подробная рецептура материала с указанием следуваих физикохимических свойств отдельных компонентов:
 - а) химическое название компонента:
 - б) его структура формула, мол. масса:
 - в) растворимость в воде ;
 - г) агрегатное состояние при нормальных условиях:
 - д) температура кипения и плавления ;
- е) достаточно чувствительный и специфический метод определения микроколичеств каждого компонента в воде.
- 8. Образци новых или малоизвестних ингреднентов, входящих в состав синтетических изделий, в чистом виде.

4. ПОДГОТОВКА ОБРАЗЦОВ К ИССЛЕДОВАНИЯМ И УСЛОВИЯ ИХ ПРОВЕДЕНИЯ

Полученные образцы синтетических материалов и изделий прежде всего подвергаются тщательному осмотру. При этом отмечается наличие запаха, характер поверхности, цвет снаружи и изнутри. Затем образцы подвергают механической очистке, промывают в проточной воде и приступают к исследованию.

Контакт води с пластиассовими трубами моделируется следувим образом. Отрезок труби закривается с одной сторони стеклянной, корковой или деревянной пробкой, а затем заливается в него вода. Удобнее погружать отрезки испитуемих труб в заполненние водой широкогориче стекляние сосуди. Такая форма контакта с водой возножна в тех случаях, когда труби изнутри и снаруми изготовлени из одного материала (нередко труби покривают лишь с одной сторони защитним покритием). При этом надо соблюдать эпределенное соотношение между площадью поверхности исследуемого материала (отрезка пластиассовой труби) и объемом соприкасаршейся с или води

(удельная поверхность). Это требование объясняется тем, что количество веществ, вымиваемых из пластмассы в определенный объем
воды, пропорционально площади соприкасающейся с водой поверхности, т.е. степень неблагоприятного влияния на качество воды обратно пропорционально величине удельной поверхности.

пример расчета

Толдина стенки пластмассовой труби 0,5 см ;
Внутренний диаметр труби 4 см, радиус (/) 2 см ;
Варужный диаметр 5 см, радиус (/) 2,5 см ;

Длина отрезка труби (L) IO см.

I. Осъем воды (V), заключенной в данном отрезке трубы $Tr^2\ell=3$, I4x x4 x IC=I25,6 см 3 воды.

2. Площадь (S) внутренней поверхности трубы на этом отрезке $S = 2Trl = 2 \times 3.14 \times 2 \times 10 = 125.6 \text{ см}^2$.

3. Удельная поверхность.

$$G/V = 125,6 \text{ cm}^2 : 125,6 \text{ cm}^3 = 1 \text{ cm}^{-1}$$

Теперь рассчитаем, в какое количество воды следует поместить взятый в примере отрезок трубы. Общая поверхность отрезка (наружная и внутренняя с учетом торцов) вычисляется по формуле:

$$2\mathcal{F}(\mathcal{R}^2 - r^2) + 2\mathcal{F}(\mathcal{R} + r^2).$$

Таким образом, общая площадь поверхности труби в данном примере равна:

$$2 \times 3,14 \times (2,5^2 - 2^2) + 2 \times 3,14 \times 10 \times (2,5 + 2) = 269,7cm^2$$

Следовательно, отрезок труби в опите надо погрузить примерно в 300 см^3 води.

Аналогичный расчет проводится для этрезка труби явбого диаметра. В случае испитания покрытий емкостей, используемых в водопроводном строительстве, для расчетов применяют соответствующие геометрические формули, в зависимости от форми емкостей и их При этом в заключении направляемом в Минэдрав, необходимо указывать наряду с удельной поверхностью, при которой проводились исследования, и соответствующий ей диаметр трубн или объем емпости. Эти величины будут теми минимальными размерами изделий, которые разрешается использовать в соответствии с данным заключением.

Например, если исследуемие труби не оказивали неблагоприятго влияния на качество води при удельной поверхности I см⁻¹ (диаметр 4 см), то изученний полимерний материал может непользоваться для изготовления труб диаметром 4 см и более, так как с увеличением диаметра труби концентрация мигрирурших из неё вредних
веществ в воде снижается за счёт опережавщего роста объема води
по отношению к площади материала.

Подобним образом затруднительно рассчитивать удельную поверхность для различных соединяющих и уплотняющих деталей и материалов, поэтому с учетом опита работ по гигиенической оценке полимерных материалов, применяемых в водоснабжении, рекомендуются следующие величины удельной поверхности:

- Соединительные детали водопроводов-10% от величины удельной поверхности трубы, для соединения которой предназначены детали;
 герметики, мастики, для заделки стыков деталей емкостей-56 от величины удельной поверхности данной емкости;
- 3 прокладки водопроводных кранов, сальники и др. изделия, сум-марная поверхность которых в водопроводной сети незначительна- И от величини удельной поверхности труб в которых их предполагается использовать.

Например:

Соединительные детали водопровода днаметром 4 см (удельная поверхность I см $^{-1}$) необходимо исследовать при удельной поверхности 0,1 см $^{-1}$, а прокладки водопроводних кранов, установленных на трубах диачетром 2 см (удельная поверхность 2 см $^{-1}$), — при удельной поверхности 0,02 см $^{-1}$.

При исследовании изделий, контактирующих с проточной водой (трубы, детали водопроводов), рекомендуется проводить 3 последовательных 72-часовых цикла приготовления вытяжек из образцов с обязательным опредвлением качества воды в первой и третьей пробе. Таким образом, третья проба будет получена из материала, прошедшего двужкратную отмыку. В том случае, если в первой пробе некоторые показатели будут превышать нормативные величины, а в третьей пробе вода будет полностью соответствовать гигиеническим требованиям, исследуемые материалы могут быть разрешены для использования в водопроводном строительстве, так как подобная промыша происходит в процессе пуска и испытаний водопровона, а кратковременное превышение норматива опасности не представляет.

При исследовании похрытий и деталей резервуаров водопроводной сети экспозициы необходино подбирать с учетом времени полного водообнена (в записиности от объема).

При исследовании емкостей, предназначенных для хранения воды, экспозиция должна быть сопоставима со сроком хранения воды в емкости (недели-месяцы).

Качество воды, контактирующей с материалами, предназначеннами для изготовления или покрытия емкостей, не должно ухудтаться при приготовлении первой же витяжки из материала. Незначительное ухудшение отдельных показателей допускается, если они нормализуются после непродолжительной отмывки или проветрывания материала, которые могут быть осуществлены при изготовлении изделия или строительстве объектов.

Вытяжки из материалов, предназначения для контакта о холодной водой, исследуют при температуре 20 и 37°С. Если же исследуение материалы специально предчазначаются для использования при висских температурах — горячее водоснабжение, дистилляционное опрезнение и т.д., то контакт воды с ними осуществляется при температуре 60-80°С или более високой (в зависимости от технологического режима эксплуатации полимеров).

Температура 37, 60 й 80°С может бить обеспочена ливь в термостатах, одимльних шкафах, куда большие отрезки труб или емкости не могут бить помещени. В этих случаях вибирарт небольшие отрезки изделий (труби нарезарт кольцами) и заливарт соответствуршим количеством води в стеклянных сосудах емкостью 3-5 литров. Все серии опитов обязательно сопровождаются контролем.

Для исследований берут хлогированнув или дехлогированную водопроводную воду, отвечениую требованиям ГОСТ 2874-82 "Вода питьевая".

При оценке полимеров, предназначенних для опреснения или фильтрации води, исследования проводят не только с водними витях-ками, полученными в статических условиях контакта, но и непосредственно с водой, полученной при эксплуатации мод для опреснительной или фильтровальной установки или действутски модели (например, оценка дистиллята, полученного на дистилляционной установке). Экопозиция при приготовлении витяжек не должиз значительно отличаться от времени контакта води с ПМ в производственных условиях.

Если известно, что по условиям эксплуатации изделия соприкасавтся с водой, рН которой выходит за предели 6,5-3,5, в лабораторних условиях производится исследование с искултвенно подкисленной или подпелоченной водой (это имеет значение в бальнеотехнике). Подкисление воды целесообразно производить CO₂ или уксусней кислотой, подпелачивание — №аОН, Cé(OH)₂ или раствором аммиака.

Если в состав материалов, из которых изготовлени изделия, входят фенол или его производние, необходимо провести изучение возможности возникновения хлорфенольного запаха в хлорированной воде, сопри-касариейся с этими материалами.

При моделировании натурных условий эксплуатации пластиасс в лабораторных исследованиях нельзя произвольно увеличивать или уменьшать удельную потактность или стом экспозиции,

т.к. пока отсутствуют надежные способы соответствующего пересчета. Агравация условий проведения эксперимента допустима только как. вспомогательный прием, имеющий целью выявить харайтер влияния синтетического материала на качество воды.

Условия приготовления витяжек из материалов, применяемых в водоснабжении, приведени в таблице I.

Полимерные материалы, применяемые в мелиоративном строительстве, оцениваются в соответствии с гигиеническими критериями, разработанными для материалов, применямых в водоснабжении. Но в связи с особенностями условий эксплуатации ПМ, применяемых в мелиорации (сезонность, периодичность и пр.), условия приготовления вытяжех из этих материалов отличаются от таковых для материалов, применяемых в водоснабжении.

Условия приготовления витяжей при исследовании материалов, применяемих в мелиорадивной строительстве, приведени в таблице 2.

5. ИЗУЧЕНИЕ ВЛИЯНИЯ ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРМАЛОВ НА КАЧЕСТВО ВОЛЫ

Полимерные и синтетические материали должны подвергаться тщательному гигиеническому изучение с использованием современных истодов исследования. Однако не всегда требуется постановка исследований в полном объеме, т.к. в гигиене полимеров должен широко применяться принцип последовательного эксперимента — шаговая стратегия.
Смисл шаговой стратегии эксперимента состоит в том, что после каждого "шага" (этапа исследований) приизводится анализ результатов
и на основании этого анализа принимается решение о дальнейшей работе.
При этом общая схема (рис. I) эксперимента может и должна меняться
в зависимости от результатов, полученных на отдельных этапах работы.

В свответствии со схемой можно выделить следующие этапы исследований новы, материалов:

1. ЗТАП. Органолептические исследования

При неСлагоприятном влиянии на органолептические показатели качества водч, соприкасавщейся с пластиассами в условиях, близ-ких к эксплуатационным, материал бракуется. В случае отсутствия органолептических изменений, материал подлежит дальнейшему изучению.

2 ЭТАП. Санитарно-химические исследования

Материал бракуется или разрешается в зависимости от того, превышает ли реальная миграция вредных веществ допустимые урозни их выделения в воду или нет.

На данном этапе могут бить закончени исследования нових материалов, если в их рецептуру входят связующие и добавки, изученные с точки зрения токсикологии и имеющие ДУ.

При наличии в рецептуре матегиала неизучения компонентов или невозможности аналитического их определения проводят изучение биологической активности ПМ и их компонентов (3 этап) (проводится в организациях, указанных в приложении 2).

СХЕМА ГИГМЕНАЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРИАЛОВ; ПРИМЕНЯЕМЫХ В ВОЛОСНАЕМЕНИИ

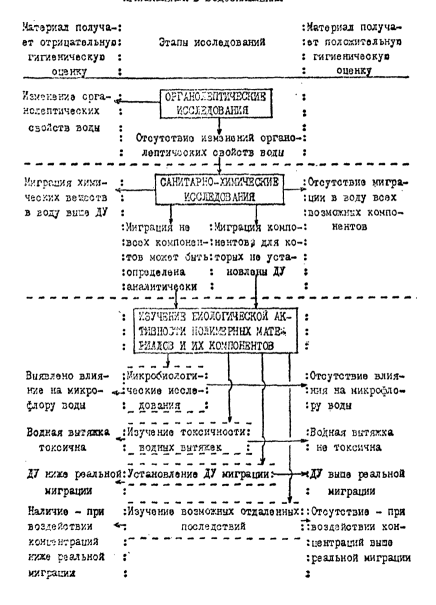


Таблица I
Условия приготовления витяжек при исследовании материалов, применяемых
в водоснабжении

Группа .	:	Изделия	:			<u>y</u>	Слов	ия моделирован	ия		
материа лов	:		:	время к	OHT.	акта	:	удельная пове	рхность	: rem	пература
_	:		:				:	(y.m.)		:	
A	;I:	Трубы	:	3 цикла	По	3 cyr	юк:	В зависимости	от диа	-: 20 и	37 ⁰ С (для
Для контакта о	::		:				:	метра		:горяч	его водосна
проточной водой	:_:_		:_				<u>`</u> :			жения:	<u>-90-95°0)</u>
•	: 2:	Соединительные де-	:					10% от величи			
	: : :	гали водопроводов	:_	TO		xe_	_ :	соединяемых т	ი ყ ර	: TO)_ ж e
	:3:	Герметики, уплотня-	:				:	ничиков то द	уу.п.	:	
	: :X	ощие прокладки труб	:	TO		жe	_ :	соединяемых т	pyd	: TC	ex (
		Проклалки кранов,						I% от величини			
		сальники, клеи		TO		же	:	труб	•) Xe
Б		Покрытия емкостея			3ă (B Sab	и - :	В зависимости	or	:	
пя изготовления	: :		:	симости	OT	време:	ни:	объема		: ro	ez e
MKOOTSK TUTEGBOR	:_:_		:	полного	DOI	ообме	iia):			:	_
оди на водопро-	: 2:		:				:	от величине	у.п.	:	
одной сети	: :		:	TO	К	(0	:	емкости		: To	xe
E ·	: I:	Покрытия емкостей :	: :	I-2 меся	ща	(a 3a	зи ~:	В зависимости	OT	:	
па изготопления	: :	_		Симости						: то	жe
икоотей для	: :			хранения			•:			:	
ранения питьевой	:2:	Герметики	:				- :	5% от величинь	у.п.	:	
оди	: :	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	:	To	ж	Э		емкости	•	: TO	жe

Таблица 2 Условия приготовления вытяжек при иоследовании материалов, применяемых ві медиорации

Группа	: Изделия		Условия мод	елирования ная поверхно	OTE : TO	Milensity Da
мат ериал ов	• •	: Bpcma kohtakta	: удель	(см ^{-I})	:	mopus, p
A	: I: Пленки, облицовка	: 3 цикла по 3 оу	Tok :	0,01	: 20	и 37°C
-иль магиотраль	: :Каналов	•	:		:	
ных каналов	:2: Герметики	: TO WD		0,001		то же
Б	: І: Облицовка каналов	,: 3 цикла по 6 ча	CeB:	0,01	:	TO Me
Для распредели-	: :трубы, пекрытия	:	:		:	
ите в пои дели	: :труб, летки	:	:		_ :	
	:2: Герметики	: TO M9	:	0,001	:	TO XS
В×	: Шланги, сифоны,	: 3 цикла по 30 м	икут:	1000,0	:	To Kā
пи изготовления	:детали поливных	:	:		:	
(сталей	:установек и пр.	:	•		*	

ж - материалы этой группы исследуются только при наличии в композиции высокотоксичных веществ,
 в остальных случаях заключение выдается на основании литературных данных

6. ИЗУЧЕНИЕ ВЛИЯНИЯ СИНТЕТИЧЕСКИХ МАТЕРИАЛОВ НА ОРГАНОЛЕПТИЧЕС-КИЕ И ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ КАЧЕСТВА ВОЛН

Органолентические свойства витяжек из ПМ обуславливается нерехедом в нях велеств, входящих в рецептуру материала. Изменяя
органолентические показатели качества води, некоторые компоненти
ПМ, даже в концентрациях безопасных с токсикологической точки
врения, могут влиять на водопотребление населения. Постому изделия
из ПМ не должин оказивать неблагоприятного влияния на органолентические показатели води качества води.

При органолептических исследованиях вытяжек определяют наличие постороннего запаха, вкуса или привкуса, мути, осадка, пеносбразевания, цветности:

6.1 Определение запаха вытяжек.

Определение запоха витямей проводят путем закратой дегустации, исключающей обмен инсентями между дегустаторами, бригадным негодом, предусматривающим отбор испитателей по способности к весприятие запахов и предварительно ознакомменных с нарактером запаха. Каждый дегустатор результаты исследования занесит в индивидуальную дегустационную карту. Из полученных от каждого дегустатора результатов определения интелсивности запаха выводят се средное арифистическое значение.

Исследования следует проводить в хоропо проветренком пометения, где отсутствуют посторонние запахи, не менее чем через I,5-2 часа после приема пиди и куремия.

Для приготовнения витяжек используют водопроводную дехлорирожанную воду.

Характер запаха и его интенсивность определяют сразу же после окончания соответствующей экспозиции во всех витяжах из исследуемого образца, при комилитий температуре и температурах, предусиатриваемых условиями меделирования. Вытяжки, приготовленные при температуре 20 и 37° C, исследуют также и после подогревания до 60° C.

Ход определения.

В колбы с притертнии пробками емкостью 250-300 мл наливают по 100 мл исследуемых вытяжек. В одну колбу (контрольную) наливают 100 мл воды, на готорой готовили вытяжки. Колбы закрывают пробками. Поечередно, начиная с контрольной пробы, содержимое келб несколько раз перемешивают вращательными движениями и, открыв колбу, определяют характер и интенсивность запаха.

Определение запаха вытяжек при 60° С проводят таким же образом, предварительно подогрев их и контрольную пробу в колбах, прикрытых часовыми стеклами, на водяной бане до 60° С.

Характер запаха дыражают описательно: фенольный, ароматический, неопределенный и т. д.

Интенсивность запаха витяжек оценивают по пятибальной системе согласно требованиям табл.3

Таблина 3

•	: Характер проявления запаха : И вкуса		ности запаха и
• • •	: Запах, вкус и привкус не опущаются		0
Очень слабая	: Запах, вкус и привкус не ощущаются	:	I
,	: потребителем, но обнаруживаются при	:	
	: лабораторном исследовании	:	
Слабая	: Запах, вкус и привкус замечаются	:	2
	: потребителем, если обратить на это	:	
	: его вимание	.:	
Заметная	: Запах, вкус и привкуе жегке замеча-	:	3
	: ртся и визиварт неодобрительный от-	:	
	: SHE O BOXE	:	

I	2	:	
Отчетливая	Запах, жкус и прижкус обращают на	ంతя:	4
	внимание и заставляют воздержаться	or :	
	RATUI	:	
Очень сильная	Запах, вкус и привкус настолько си	ль-:	5
	нне, что делают воду непригодной к	:	
	употреблению	:	

6.2 Определение вкуса витяжек.

Вкуе и привкує вытяжек из исследуеного изделия проводят путем закрытой дегустации, брыгадным методом, при температуре 20 и 37°С. При этом набирают в рот 10-15 мл контрольной волы, держат во рту несколько секунд не проглативая, а затем спледивают. Точно так же поступают с исследуемыми витяжками.

Характер вкуса выражают описательно: соленый, вислый, сладкий, горький. Все другие види вкусовых опуцений называют привкусами, например: целочной, металлический, щиплотий и т.д.

Интенсивность вкуса и привкуса оценивает по пятибальной шкале согласно требованиям табл.3.

6.3 Определение мутности вытяжек.

Мутность вытяжек определяют визуально и характеризурт описательно по величине: слабая муть, заметная муть, сильная муть.

6.4 Определение осадка.

Осадок определятт визуально и характеризуют описательно по его величине: незначительный, заметный, большой. Кроме того отмечают его свойства: кристаллический, аморфный и т.п.; отмечают также цвет осадка: белый, серый, бурый и т.п.

6.5 <u>Определение пенробразовательной способности</u> вытяжек.

При наличии в рецептуре ПМ повержностно-активных веществ определяют пенсобразовательную способность вытяжек.

Для этого в градуированные цилиндры емкостью 1000 мл с притертыми просками наливают по 500 мл исследуемых вытяжек, а в один
из цилиндров — 500 мл контрольной воды. В течение 15 сек. производят 15 умеренно резких опрокидываний цилиндра, сначала контрольного,
затем опытных и отмечают интенсивность пенообразования.
За пороговую принимается интенсивность пенообразования, при которой
отсутствует стабильная крупнопузирчатая пвна, а высота мелкопузирчатой у стенок цилиндра не превышает I мм.

6.6 Определение цветности вытяжек.

Определение цветности вытяжек, при необходимости, проводят фотометрическим методом. Цветность вытяжек не должна отличаться более, чем на 5 градусов платиново-кобальтовой шкали от контрольной пробы и в любом случае не должна превышать 20 град.

6.7. Определение активной реакции (рН) вытяжек.

Определение рН вытяжек проводят при наличии в рецептуре ПМ компонентов, которые могут влиять на рН воды.

Аля определения активной реакции вытяжек используют pll-метр или исномер. pll вытяжек не должен более, чем, на I отличаться от контроля и в любом случае должен быть в пределах 6,5-8,5.

6.8 Определение окисляемости вытяжек.

Определение перманганатной или бихроматной окисляемости вытяжек проводится при помощи общепринятых методик. Изменение экисляемости вытяжек по сравнению с контрольными пребами является одним из интегральных помазателей, характеризуршим миграционную способность ПМ,

и позволяет в определенной степени судить о химической стойкости изделий из ПМ. При гигиенической оценка изделий из полимерных матариалов данини показатель используется в комплексе с другими показателями качества воды.

6.9 Оценка образцов на основании органолептических и сизико-хими ческих исследований.

По органолептическим и физико-химическим показателям вода, контактировавшая с полимерными материалами, должна соответствовать требованиям, указанным в табл.4

Таблица 4.

Наименование показателей	: Разки	ца С		Допустиные	_
	:контрол	ен	:20	er yn he	
I. Запах при 20°С и при подегрева-	:			2	-
нии до 60°C, баллы	:		:		
2. Привкус при 20°С, баллы	:	I	:	2	
3. Мутность	:	на ур	овне и	REOGIH O	
4. Осадок	:		orcyro	SKET	
5. Пенообразование	: orcyrc	TENE C	табиль	ной крупно	-
	:пузирча	пой пе	нч, а	BECOTA MEL	Ko-
	: пузирча	той у	CTEHON	с филикара	X3
	:превыпа	er I n	M		
6. Цветность по платино-кобальтовей	:	5	:	20	
или имитирующей пкале, град.	:				
7. pH	: ·	1,0	:	6,5-8,5	

Воли един или нескольке из перечислениях показателей превышагт депустимые величины, то образцы призвается непригодными для испельзования в питьевом ведесиабжении. Воли же изменение исследовавшихся показателей не превышает депустимых ведичин, то при необходимести, проводят санитарио-химические исследования, исхедя из рецептуры материала.

Перечень основних исипонентов, мигрирующих из полимерных материалов в воду

Материал	: Компоненты
Полиэтилен	: Вещества, изменяющие органолептические
Полипропи лен	: свойства вытяжек
лех	: Катиони металлов, фталати
Понистирол	: Стирол
Сополимеры стирола	: Стирол и соответствующий сомономер
Поликапроамид	: Капролактам
$ ilde{\mathcal{L}}$ ругие полиамиды	: Гексаметилендиамин
Эпоксидные составы	: Эпихлоргидрин, дифенилолпропан, отверди-
	тели, растворители
Фенолформаль дегидние	: Фенол, формальдегид, растворители
смо ли	
Стехлопластик на ос-	: Стирол, гипериз, кобальт
нове полизтирных смел	ı
Стеклопластик на ос-	: см. Эпоксидные составы

Примечание. Таблица является ориентировочной. Перечень веществ, ингрирующих из ПМ и подлежащих определению в воде, устанавливать в соответствии с конкретной рецептурой матермала.

комо хиндионопе впои

7. САНИТАРНО-ХИМИЧЕСКИВ ИССЛЕДОВАНИЯ.

В настоящей Инструкции приведени 10 нетодик с применением хроматографии в тонком слое сорбента и I истодика (определение эпихлоргидрина) с применением газовой хроматографии. Для определения анализируемих веществ во всех методиках предлагаются готовие хроматографические пластини "Silufol" (производства ЧССР).

Апробация нетодик была проведена на водопроводной воде, пестому в формулу расчета количественного определения веществ внесены коэффициенты поправки.

При работе с методиками определения химических водеств в водопроводной поде, основанными на хроматографии в тонком слое (TCX), необходимо руководствоваться следурщими положениями:

- I. если ДУ определяемого ведества находится на одном уровне с чувствительностью метода, для анализа необходимо отбирать 750-ICOO ил водной витяжки;
- 2. скенцентрированную пробу после упаривания из концентратора количественно переносят в градуировочную пробирку до объема 0,5 мл. Из этого объема на хроматографическую пластину в центре наносят 3 аликвотние части-0,25; 0,1 и 0,05 мл; и рядом наносят не менее 2-3 концентраций стандартов, (если для виализа отбирают 750-1000 мл волной витяжки). При проведения едного анализа на хроматографическую пластину рядом с аликвотными частини проби межно наносить концентрации стандартного раствора в хлороформе (не менее 4-5; 1/10 ДУ; 1/5 ДУ; ДУ; 2 ДУ). Расчет седержания велества в 1л водной витяжи проводят по формуле, указанной в методике. Причем в этом случае в формуле расчета необходимо учитывать коэффициент поправки для определения велества в водопроводной воде.

В том случае, если для анализа отбирают 250-500 мл водной вытяжки (при чувствительности метода не менее чем на I порядок ниже ДУ), в качестве стандартов на хронатографическую пластину наносят следующие концентрации: I/25 ДУ; I/10 ДУ; I/5 ДУ; I/2 ДУ; ДУ.

Если чувствительность метеда на несколько порядков ниже ДУ вещества (в случае определения цинка, капролактама) для анализа етбирается 100-250 мл водной вытяжки, а в качестве стандартов на хроматографическую пластину наносят следуване концентрации: I/100 ду: 1/50 ду: 1/25 ду: 1/10 ду:

3. при количественном определении веществ о применением ХТС учитивается зависимость: концентрация - площадь пятна, поэтому обязательно необходиме предварительно построить градуировочную кривую на концентрациях, указанных выше для каждого конкретноге
случая. Причем, вещество вносят в делительные воронки, предварительно заполненные водопроводной водой, в объеме, равном объему
проби (в каждом конкретном случае разном, т.е. от 100 до 750 мл.,
см. методику) и проводят по воему ходу внамиза.

При построении градуировочной кривой проводят не менее 3 параллельных серий.

После детектирования зен локализации вещестта изиеряют площадь полученных пятен и строят градуировочную кривую в зависимости: площадь пятна-концентрация.

Более достоверные результаты анадиза получают при использовании градуировочной кривой.

Примечание. При построении градуировочней кривой необходимо использовать отандартные растворы, приготовление не на хлороформе, а на растворителях, кеторые хорошо растворяются в годе (в основном, этиловом эпирте). Поэтому, если в методякс указывается стандартный раствор, приготовленный на хлороформе, то его

- рекомендурт использовать при нанесении на хроматографическур пластину, т.к. хлороформ бистрее удетучивается, чем этанол.
- 4. Прибори и посуда необходимие для постановки всех методик с использованием XTC.
- Камера для хроматографирования (стеклянный сосуд с пришли фованной крышкой).
- 2. пульверизатор стеклянный,..
- 3. прибор для отгенки растворителей на шлифах, и концентраторы на шлифах, емкестью 30-50, 75 мл,
- 4. микропипетки на О.І. с ценой деления на О.ООІ.
- 5. воронки делительные на 500 и 1000 мл,
- 6. колби мерине, емкостью 50 и 100 ил,
- 7. воронки химические,
- 8. весн аналитические,
- 9. пипетки на I и 5 мл,
- 10. хроматографические пластины "Silufol" (производство ЧССР) размером 15 х 15 см 2 или 20 х 20 см 2 .
- II жолбы кенические, емкостью 500-I000 мл.
- 12.колбы круглодонные, емкостью 250 мл,
- 13. воронки делительные, емксстью 500-1000 мл,
- 14. сушильный шкаф,
- 15. термостат,
- 16. баня водяная,
- 17. электрическая плитка о закрытой спиралью.

ПРИГОТОВЛЕНИЕ СТАНДАРТНЫХ РАСТВОРОВ:

І. Твердые порожкообразные или кристаллические вечества должны быть сухиин, химически чистыми. При вычислении навески неэбхедимо учитывать кристаллизационную воду:

Стандартный раствор гетовят из течно вычисленной и взятей на

аналитических весах навески и растворяют ее в определенном объеме, указанного в методике растворителя.

Предположим, что нужно приготовить 100 мл стандартного раствора с содержанием 100 мкг искомого вещества в I мл раствора,
т.е. в 100 мл содержится 10 мг мона этого вещества. Если обезначить молекулярную массу соединения, из которого готовят стандартньи раствор- "а", содержание в нем мона искомого вещества "ад",
то необходимая навеска "Х" составит:

$$\chi = \frac{a \times 10}{a_T} (\pi r)$$

2. Уиджие вещества предварительно перегоняют (стирол, фенел).
В некоторых случаях стандартный раствор готовят из вещества, применяемого на производстве, без перегонки (фталаги).

Чтоби получить основной стандартный раствор, в мерную колбу наливают 10-20 мл растворителя, закрывают пробкой и взвешивают на аналитических весах. Затем вносят в колбу 0,05-0,1 мл исследуемого жидкого вещества и взвешивают вторично. Соответствущим разбавлением готовят рабочие стандартные растворы.

Стандартные растворы необходиме хранить непродолжительное время (несколько иссяцев) в темном хелодном месте в склянках с пришлифованиями пробхами.

3. Приведенные в формулах расчета количественного епределения веществ коэффициенты поправки используют при вычислениях только в тех случаях, когда при количественном спределении пользуются не градуировсчной крилой, а непосредственно, стандартными растворами.

ТСХ относят в соновном к качественным и полуколичественным методам анализа. Используя основное назначение ТСХ-разделение хикической омеси и идентификацию токсических веществ, разработаны
условия для количественного определения фталатов (диоктил-и дисутилфталат), формальдегида, фенола, дифенилолиропана, отирола
и металлов (цинка и свинца) с применением спектрофотометра или

фотоэлектреколориметра.

При количественном определении вещества для анализа отбирают не менее 500-1000 мя водной витяжки из ПМ. Сконцентрированные экстракти веществ и стандарти наносят в виде полос (см.рис.2).
Причем последней (крайняя справа) наносится концентрация стандарта
на уровне 1/2 -1 ДУ

На едну властину межне манести 6-9 преб; для едновременного проведения качественного в количественного анализа из едной проби нанесят неоколько адиквотных частей; две минимальные-для качественного и едну максимальнур-для количественного анализа (так, например, из объема экстракта 0,3 ил две адиквотные части проби 0,01 и 0,05 нанесят для качественного; а 0,2 ил-для количественного определения вещества).

После хрематеграфиревания пластину винимают из хрематеграфической камеры, высучивают от парев растворителей, егрезают нехницами крайные справа полоску пластини со стандартной концентрацией (ту часть пластини, на которой нанесени аликветние части
проби для качественного впределения), и обрабативают реактивами,
указамиными в соответствуряей методике.

Обнаруженние зони локализации стандарта и вещества в адиквотних частях проби позволяют сделать вивод о наличии или отсутствии эпределяеного компонента. Затем отрезанную крайном полоску
со стандартом прикладивают к основней части пластини и с поможью
карандата проведят неперечние линии, отиечая приблизительние зони локализации вещества в виде квадратов. Отмеченные карандацом
квадрати вирезают, осторожно синбают в виде трубочек тах, чтоби
на внешней стороне находялся сорбонт с веществом, и помедают в
пробирки на шлифах. В пробирки заливают по 5 ил растворителя элеента и энергично встряхивают в течение I-2 иннут вручную (или
помещают на центрифугу).

Через 5-10 мянут отделяют квадраги пластини ет расгверите-

дя и измеряют оптическую плотность бесцветных или (после добавления соответствующих реактивов) окращенных растворов (таблица3).

При построении градуировочных кривых использовани, как стандартные растворы, так и экстракты этих веществ из водных или медельных сред. Петери при использовании экстрактов составляют 5-10%. Поэтому для количественного определения вещества рекомендуется строить градуировочную кривую на тей медельной среде, котерая будет применяться для анализа ПМ.

Прямодинейная зависимость между значениями оптической плотности и концентрацией вещества сохраняется, включая процесс экстракции из воды, хроматографирование и эжинрование вещества с пластины, в интервале от 1/2 - 1/3 до 1,5-2 ДУ.

Рис. 2

	лин	U.A	pu H	иша		
				·		
						,
			}			
			ham			
					(7a
1	2	3	4	tenumentaria	6	7
			,			

Таблица. З Услевия келичественнего определения веществ методом ТСХ

Вещоо тво	ялдет для начения и менера о о о о о о о о о о о о о о о о о о о	: Длина волны :при кетерей и меряют ептиче :кую плотнесть : им (ммк)	: Реактивы для пелучения: з-: екрашенных растверев :- :-	Минимально определяе- мая концентрация вещества мг/я
Дисктилфталат	: STAHON	: 275	:	0,03
Д ибутилфтала т	. SIMOA	:	:	0,00
Цинк	: AUETOH	: 440-460	IX хлогид моди в веднем. растворо ресусней к∞ты	0,01
Свинец	:		:(1:4)-1-2 капли :	0,025
Формальдегид	: XIOPOTOPM	: 260		0,01
Стиреж	: Хлороформ	: 440 - 460	раствор дитизена в хле- реферис-0,001% - 5 мл	10.0
Фенел	•	:	оді ил-пара-нитрофенилли- азония (50 мл 0, 5 пара-	0,005
	: ALLETOH	: 475 - 500	:нитреанилина в веде +Эмж кони. НОЕ и 0.05 мл 254	
ивпедплекинэфи	:	:	MaMO ₂) u O ₂ Ma 5%	0.01

МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ.

7.1. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СТИРОЛА.

Принцип метода.

Метод основан на извлечении стирола из воды экстрактивной дистилляцией с этанолом, переведении его в нелетучее ртутьорганическое соединение и последующем хроматографировании в тонком слое сорбента / стандартные хроматографические пластинки " Lingola R.", размером 15х15 или 20х20 см. Производство ЧССР /.

Хроматографирование проводят в системе бензол (или толуол):этилацетат (30:1,5). Для обнаружения зон локализации ртутноорганического комплекса стирома используют раствор житизона в клороформе.

Зони мокализации комплекса проявляются на пластине в виде желто-оран
жевых пятен на светло-голубом фоне с $R_{c} = 0.70-0.05$.

Диапазон определяемых концентраций (в 250 мл воды) I-IO мкг. Предел обнаружения в анализируемой пробе - I мкг. Чувствительность метода- 0,005 мг/л.

Метод селективен. Определению стирола не мешают акрилонитрил, метилиетакрилат, винилацетат.

PeakTMBH.

- I. Хлороформ.
- 2. Стирож перегнанный.
- 3. Бензол.
- 4. Этилацетат (этиловий эфир уксусной кислоти).
- 5. Натрий сернокислий безводний.
- 6. Спирт этиловия 960, ректификат.
- 7. Ледяная уксусная кислота.
- 8. Ртуть уксусновислая окисная...

При длительном хранении цвет реактива становится желтоватым. Для очистки реактив перекристаллизовывают из подкисленного уксусной кислотой водного раствора. Для этого 5 г соли растворяют при подогревании в 15 мл воды, подкисленной 3 мл ледяной уксусной кислоты и осторожно упаривают раствор при температуре 60-70°С на водяной бане. Кристаллы с поверхности отделяют от маточного раствора, сущат между листами фильтровальной бумаги при комнатной температуре и сохраняют в банке из темного стекла. 0,01% раствор уксуснокислой ртуги приготавливают на этиловом спирте, подкисленном 0,5 мл ледяной уксусной кислоты.

- 9. 0,25% раствор дитизона в хлороформе.
- 10. Рабочий стандартный раствор стирола приготавливают путем разбавления стандартногфраствора в этаноле до концентрации ІОмкг/мл. Раствор годен в течении нескольких дней при хранении в холодильнике.
 - II. Стандартный раствор ртутьорганического производного стирола в хлороформе концентрацией 50 мкг/мл. В мерную колбу на 50мл наливают 10 мл этилового спирта, вносят туда же не менее 3,0мг стирола, вносят 7,5 мг ацетата ртути и 0,5мл уксусной кислоти. Взбалтивают содержимое колби до полного растворения ацетата ртути и колбу помещают на 30 мин в сушильный шкаф или термостат при температуре 40-60°С, для образования ртутьпроизводного комплекса стирола. По истичении указанного времени колбу винимают из термостата (или сушильного шкафа) и доводят объем раствора до метки хлороформом.
- 12. Прибор для отгонки с водянем паром на шифах (круглодонная или коническая колба емкостью 500 мл, насадка Вирца, холодильник Либиха, аллони с вытянутым концом, колба-приемник, грушевидная емкостью 50 мл).

Ход определения.

Аля проведения анализа 250-500 ил вытяжки помещают в кругиодонную или коническую , колбу, добавляют в нее 25 ил этанола и с помещен насельной врем соединяют колбу с прямым колодильником. Из коловы насельной над закрытой электроплиткой) отгоняют в колбу приемым 50-55 мл дистиплята. В колбу приемник предварительно перед вачалом отгонки заливают 0,5 мл 0,01 % раствора ацетата ртуги в спирте. После отгона дистиплята колбу приемник закрывают пробкей, содержимое колбы тщательно перемешивают и помещают в термостат или супильный шкаф на 30 минут при температуре 40-60°C для проведения реакции меркурирования. Вы истечении указанного времени содержимое келбы приемыха количественно переносят (синвая водепроводной водой) в делительную воронку и проводят экстракции трижды клороформым по 3-5 минут. Экстракты собъединяют, осущают безводным сульфатом натрия, переносят в концентраторы и упаривают на водяной бане. Нанесение пробы на инвестину см. на стр. 22. п. 2.

Рядом с пятнами пробы наносят стандартные растворя стирова с вщетатем ртути (комплекса). Анаметр всех пятен ванесеннях на пластину не должен превышать 0,5 см. Хроматографирование проводят в хроматографической камере ваполненной смесью бензоля (или толуоля) и этилацетата (30:1,5). Пасле поднятия подвижной системи на высоту 13 см / или при использовании пластин размером 20х20 см-на высоту 18 см / иластину винимают из хроматографической камеры и высушных на воздухе от растворителей. Зоны локализации комплекса стирова с ацетатом ртути с

Д = 0,75- 0,05 определяют после опрыскивания пластины 0,2% раствором дитизона в хлороформе в виде желто-оранжених пятен на голубом фоне.

Количественное определение проводят так, как описано на ${
m crp.} \mathcal{U}_{\cdot\cdot\cdot}$ п. 3.

Количество стирола в анализируемой пробе, мг / л (6), рассчитиварт по формуле:

$$C = \frac{a \times 1000}{a \times k}$$
 Mr/

- где а количество стирола в анализируемом объеме раствора, иг.
 - В объем вытяжки, взятей для анализа, ил.
 - К поправочний коэфициент для определения стирола данным истодом, учитывающий ошибки при экстракции, дистилляции и меркурировании равен- 0,7
 - 7.2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФЕНОЛА И ДИФЕНИЛОЛИРОПАНА.

принцип метода

Метод основан на экстракции препаратов фрганическим растворителеи из води с последующим хроматографированием.

Чувствительность определения дифенилолирована и фенола при обнаружении в виде азокрасителей ~ 0.001 мг / л.

PEAKTUBH.

- I. Ацетон
- 2. Бензов Ч.Д.А.
- 3. Этилацетат (этиловни эфир уксусной кислоты) х.ч...:
- 4. На рия сернокислый безводный ч.д.а.,
- 5. Натрий азотистокислий ,х.ч.
- 6. Соляная кислота х. ч..
- 7. Хлорофори СНСІ, ч. д. а..
- 8. п- Нитроанилин. ч. д. а..
- 9. Фенел ч. д. а., стандартный раствор в этаноле и хлороформе, концентрации IOO мкг / мл.
- Дифенилолиропан, стандартный раствор в втаноле и клороформе кенцентрации 100 мкг / мл.

II. Проявляющий реактив - смесь двух растворов:

- а) 0,1 г п нитроанидина растворяются в 0,5 ид 25 соляной кислоты и доводят до 100 мл достидинованной водой.
- б) 5% водный раствор нитрита натрия.

Перед проявлением оба раствора сметивают в соотношении 10: I. Для анализа используют перехристалии зованный дифенилолпропан и перегнанный фенол.

Дифенилолиропан растворяют I:I в 70%-ой уксусной кислоте, нагретой до 65°C, данную температуру поддерживают при нагревании в водяной бане. Далее раствор охлаждают до температуру около IC-I2°C. Випавший кристальнуеский осадок отделяют фильтрованием через стеклянный фильтр № 3, промивают небельшим количеством холодной дистикированной воды, снова растворяют в 70%-ой уксусной кислоте и проводят переосаждение как указано выше. Полученный осадок отделяют фильтрованием через стеклянных фильтр № 3, промивают холодной дистикированием через стеклянных фильтр № 3, промивают холодной дистиллированной водой до нейтрельной реакции промивных вод, высушивают в сушильном шкафу при температуре 70°C в течених сутох и определяют течку плавляния.

фенов для приготевления стандартного раствора переговяют как указано ниже.

Перегониа февола. 5-7 г фенола пометавт в колбу Вврца емкостью 50 ил. снабжениум термометром и прямым воздушным холомильником, осторожно нагревает на асбестовой сетке и собирают в присмиих фракции фенола, киплиув при 180°С, предварительно отбросив первые 8-10 капель отгова. Свежестотнанный фенол следует сохранять в плотно закупоренной посуде, в залиженном от светаместе.

Хед эпределения.

500-1000 мл вытяжки из полимерного материала, помещают в делительную воронку и экстрагируют трижды по 20-25 мл хлороформом. Экстракты объединяют, сущать над слоем безводного сернокислого натрия и упаривают в приборе для отгонки растворителя до объема 0,2-0,3 мл. Нанесение проб на хроматографическую пластину см. на стр. 3. п.2.

Диаметр наносимого на слой сорбента пятна не должен превышать 0,5 см. Хроматографирование производят в герметической камере, заполненной системой растворителей: <u>бензел-этилацетат 9:1</u>. фронт системи растворителей поднимают по слою сорбента на висоту 18 см. После этого пластинку висушивают на воздухе до отсутствия запаха растворителей и оприскивают проявляющим реактивом.

Зени локажизации веществ проявляются на пластине в миде желтих пятен с величиней для дифенилолпропана - 0,33 - 0,055 фенала - 0,7 - 0,05.

Для количественней оценки пластинку дополнительно епрыскивают 15% раствером щелечи. Пятна приобретают окраску от светлорозового до ораживают цвета.

Келичественное определение см. на стр. 23. п. 3.

Расчет количественного содержания веществ производят по формуле:

$$C = \frac{2 \times 1000}{K \times B}$$
 M Γ / M ; FRE

С - определяемое содержание вещества, в мг/л

В - количество мл витяжки, взятой для исследования;

А - содержание вещества в анализируемом объеме проби, - мг.

К - коэффициент поправки для фенола 0,3, для дифенялолиропана 0,4.

АТАКАТФИИТНОИД ЗИНЗИЗЕДЕГО. 6.7

Принцип метода.

Метод основан на экстракции диоктилфталата из води хлороформом и последующим хроматографировании на пластинках "Sluyol ".

Чувствительность метода - 0,05 мг/л.

Метод селективен. Определению диоктилфталага не мевает дибутилфталаг и другие фжалаги.

Peak Tuber.

- I. Бензол, х.ч. (или толуол)
- 2. Хлороформ...
- 3. Натрий сернокислый, безводный,
- 4. Соляная кислота.
- 5. Фосфорномодиоденовая кислота,
- б. Этиловый спирт, гидролизный.
- Проявляющий реактив: 15-10% раствор фосфорномолибденовой кислоты
 в этиловом спирте с добавлением 4мл концентрированной соляной
 кислоты.
- 8. Этилацетат.
- 9. Камера с аминаком.

Ход определения.

Аля анализа отбирают в делительную воронку 500 мл водной вытяхки и экстрагируют хлороформом трижды по 20 мл в течение 3-5 минут каждый раз. Объединенные экстракты пропускают через безводных сульфат натрия и упаривают на водяной бане до 0,2-0,3 мл.

Нанесение пробы на пластину см. на стр. 23.. п. 2.

Хроматографирование проводят в системе, толуол: этилацегат (95:5) После подъема подвижной системы на висоту I3-I4см идастиву винимают из хроматографической камеры и оставляют в энтяжном шкафу на 5-ICминут для улетучивания растворителей. После чего пластину опрыски жарт проявляющим реактивом и помещают ва I0-I5 минут в супильных пкаф при температуре I00-I200C.

Зени локализации диоктилфталата проявляются на пластине в виде синих пятен на слегка зеленоватом фонес у 0,7-0,09. Для осветдения фона пластину помещают в камеру с аммиаком на 10-15 минут.

Количественное определение проводят ... см. стр. 43. п. 3.

Расчет концентрации диоктидфталата (С) в пробе проводят по формуле

$$C = \frac{a \times 1000}{K \times 3}$$
 MT / 1, rae

a- концентрация диектилфталата в анализируемом объеме, мг; s- ебъем пребы, взятой для внализа, ид

К - кесффициент поправки равния 0,7

7.4. ONPEZEJEHNE JUBYTUJETAJATA

Принцип метода.

Метод основан на экстракции дибутилфталата из водных растворов хлороформом и дальнейшим хроматографировании в тонком слое силикагеля.

Для проявления хроматограмми применена реакция получения флуо ресцеина:

(при обработки хроматограмми 20% раствором резордина в этаноле и выдерживании в супильном шкафу при 150° С в течение 10 минут происходит
гидролиз фталата и дальнейшая конденсация фталевой кислоты с резорши—
вои с образованием флуо ресцеина).

Полученные на хроматограние пятна окрашены в желто-оранжевый цвет и флуогесции рурт в Уф-свете.

Чувствительность метода О,ОІмг/л.

Определению дибутилфталата не мещают другие эфиры фталевой кислоты.

Реактивы.

- І. Серная кислота, 4н. водний раствор.
- 2. Хлороформ, х.ч.
- 3. Бенз∉л, х.ч.
- 4. Аммиак, (газообразный) (на дно эксикатора надивают водных раствор аммиака).
- 5. Стандартних раствор дисутилфталаза в этаноле и хлороформе

6. Проявляющий реактив: 20%— ный раствор резорцина в этаноле (о небольшой добавкой хлорида цинка) и 4н $\rm H_2SG_4$ смедивают в осотношении I:I по объему. Реактив применяют свежеприготовленный

Ход определения.

Для анализа в делительные воронки на IOOO мл отбиралт 500 мл исследуемой водной вытяжки из полимерного материала и трижды экстратируют хлороформом (по 25-30 мл в течение 3-5 минут). Весь собранный экстракт пропускают через безводный сернокислый натрий и отгоняют растворитель на водяной бане на приборе для отгонки растворителей до объема 0,2-0,3 мл. Нанесение проб на пластины см. на стр. п. 2. Хроматографирование проводят в системе-бензол.

После поднятия эдрента на высоту 13 см, пластинку винимарт из камеры, сущат на воздухе и оприскивают проявляющим реактивом. Загем пластину помещают в сущильний шкаф на 10 мин при $100-120^{\circ}$ С. После чего пластину винимают из шкафа; охлаждают на воздухе и помещают в эксикатор с газообразным аммиаком. Зоны докалызации дибугилфталата проявляются на властине в виде желто-розовых интен с Af = 0.60-0.05.

Количественное определение дибутилфталата проводят так как рекомендовано на стр. 23 п. 3.

Расчет результатов анализа проводят по следующей формуле:

$$C = \frac{B \times K}{B \times K} \text{ ML} / A.$$

где С- содер-

жание дибутилфталата, в мг/ л:

- а количество дибутилфталата в анализируетом объеме, в иг.
- в объем витяжки, взятий для анализа, мл:
- к коэффициент экстракции дибутилфталата: для водопроводной воды, развен 0,5.

7.5. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СВИНЦА.

Принцип метода.

Метод основан на образовании комплекса ионов свинца с диэтилдитиокарбаминатом натрия в целочной среде (pH 8,5: 9), экстракции образовавшегося комплекса из водных сред хлороформом и последующим хроматографическом определении на стандартных пластинах

"Silufol " _VW_ 254. HIM "Silufol-R"

Чувствительность метода 0.01 мг/ж.

Peak TUBH.

- І. Хлороформ.
- 2. Бензол, или толуол,
- 3. Дитизон, 0,05-0,1% раствор в хлороформе.
- 4. Аммиак, 25% водный раствор,
- 5. Диэтилдитиокарбаминат натрия, 1% водний раствор.
- 6. Натрий сернокислый, безводный.
- 7. Стандартний раствор сынца с дистилдитиокарбамиватом натрия с содержанием вещества ICO мкг/ мл. В делительную воронку помещают 500 мл водопроводной воды, добавляют IO мл водного раствора растворимой в воде соли свинца с содержанием Імг/мл. І мл буферного раствора, 3 мл 2% водного раствора дистилдитискарбамината натрия и экстрагируют трижды по 25 мл хлороформом. Объединенные экстракты хлороформа пропускают через сульфат натрия безводный и переносят в мерную колбу на ICO мл. Аля получения концентрации раствора IOO мкг/ мл в мерную колбу до метки наливают хлороформ. Хранят раствор в темной скляние с при-тертой пробкой.
- 8. Буферный раствор: 35 г хлористого аммония растворяют в 285 ил 25% водного раствора аммияка.
- 9. Газообразний аммиак (из дно эксикатора наливают 25% аммиак)

Для проведения анализа в делительные воронки отбирают по 500мл водной вытяжки из полимерных материалов. Для создания рН 8, 5-3 к пробам добавляют I мл буферного раствора и 0,5 мл II водного раствора дивтилдитиска роамината натрия. Экстракцию проводят хлороформом три раза по 20-25 мл. в течение 3-5 мин. Объединенные экстракты пропускают через безводный судьфат натрия и упаривают на водяной бане до объема 0,2 мл. Нанесение проб на хроматографическую пластину см. на стр. 20 п. 2.

Хроматографирование проводят в стехлянной камере, заполненной смесью растворителей: Бензол или толуол: хлороформ (I:I). Носле поднятия подвижной системы на высоту 10-12 или 18 см пнастину вынимают из камеры и помещают в сущильный шкаф на 5-7 ихнут при температуре 100-120° С. Детектирование веществ на пластине проводят раствором дитизона в хлороформе. Песле оприскивания пластины раствором дитизона пластину помещают в камеру с аммиакем на 10-15-ин.

Зони докадизации свинца с дитизсном проявляется в віде розово-малинових пятен на светлом фоне с $K_f = 0.45^{\pm}$ 0.05. Количественнее определение свинца проводят так, как рекомендовано на стр. Вп.З.

Количественное содержание свинца в пробах рессчитывает во формуле:

$$C = \frac{A \times I000}{B \times K}$$
 МГ/Л , где

А - количество свинца, обнаруженое в анализируемом объеме пробыми.

В - объем пробы, взятый для анализа, мг.

К - коэффициент поправки - 0,75.

7.6. ОПРЕДЕЛЕНИЕ КАДИИЯ

Принцип метода:

Метод основан на образовании комплекса ионов кадмия с диэтилдетиокарсаминатом натрия в целочной среде (PH-9-10), экстракции комплексного соединения кадмия хлороформом и последующим разделением комплекса в тонком слое силикателя.

Чувстелтельность метода - 0,01 иг/ж.

Реактивы.

- І. Хлорофори. х. ч.
- 2. Диэтиллитиокарбанинат натрия, 1% водний раствор
- 3. Хлористни амминия , хч.
- 4. Амииак, 25% водняя рествор, хч.
- 5. Лиотиламин, хч.
- Проявляющий раствор 0,05- 0,1% раствор дитизона в хлороформе
- 7. Натрий сернокислый безводный, хч.
- 8. Стандартный раствор кадмия с диэтилдитиокарбаминатом натрия с содержанием препарата 200 мкг/мл. В делжтельную воро жу помещают ICOO-500мл водопроводной волы, добавлыет 20 мл водного раствора растворимой и воде соли кадмия с содержанием калмия ICOO мкг/мл. І мл буферного раствора, 5 мл 2% водного раствора диэтилдитискарбамината: натрия и экстрагируют трижды по 25 мл хлороформом. Объединенные экстракты пропускают через безводный сульфат натрия и переносят в мерную колбу на ICO мл. Для получения концентрации раствора 200 мкг/мл в мерную колбу до метки должвают хлороформ. Хранят раствор в темной склянке с притертой пробкой.

9. Буферния раствор: 35 г хлористого анисимя растворают в 285их 25% водного раствора аммиака.

Хад определения:

2 л внтяжки упаривают до 500мл, Для создания $_{\rm p}$ Н 9-10 к пробе до-бавляют 1-2мл буферного раствора, 0,5 мл 1% водного раствора ди-этилдитиокарбамината натрия и проводят экстракцию хлороформом проводят три-жды (каждый раз по 20-25 мл).

Объединенные экстракты пропускают через безнодных сульфат натрия и упаривают на водяной бане до объема 0,1 мл. Нанесение проб на хроматографическую пластину см. на стр 83 п. 2. Хроматографитрование проводят в стеклянной камере, заполненный смесьй растворителей: гексан; хлороформ; диотиламин (20: 2: I). После воднятия подвижной системы на внооту 13-18 см идеотинку вныхмает из камеры, высушивают в сущильном шкафу при температуре 8С-ICCO С до удаления паров растворителей, а затем проявляют 0,05-0,1% раствором дипиосы в хлороформе. После чего пластину помецают в камеру с газосбразным аммиаком. Зоны докализации кадмия с дитизоном проявляются в выде оранжево-красных иятен на белом фоне с $\mathcal{M} = 0,65-0,05$.

Количественное определение кадмия см. на стр 20.3. Количественное содержание кадмия в воде рассчитывает по формуле:

$$C = \frac{A \times 1000}{B \times K}$$
 MC / II , FAGE

- А Количество кадмия, найденного в анализируемой объеме пробы: мг:
- В Объем пробы, взятый для анализа; ил: .
- К Коэффициент поправки при определении кадмия- 0,55.

7.7. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЦИНКА.

Принцип метода

Метод основан на образовании комплекса цинка с диэтилдитиокарбаминатом натрия, экстракции образованшегося комплекса из водн хлороформом и последующим хроматографированием на стандартных хроматографичввеских пластинках "Sileyble" (без добавки).

Метод селективен. Определению цинка не мешают медь, свинец, никель, кобальт.

Чувствительность метода - 0,01 иг/л.

Реактивы

- I. Бензол, хч.,
- 2. Хлороформ; хч.
- 3. Диэтилдитиокарбаминат натрия, 1% водный раствор.
- 4. Сульфат натрия, безводней.
- 5. Проявляющий реактив: Антизон, 0,05-01% раствор в хлороформе.
- 6. Стандартний раствор цинка с диэтилдитиокарбаминатом натрия. В делительную воронку помещают 500 мл водопроводной воды, добавляют 20 мл водного раствора соли цинка с содержанием катио—
 на цинка. І мг/мл, 5 мл 1% водного раствора диэтилдитиокарбами—
 ната натрия, перемешивают содержимое и проводят экстракцию
 образовавычегося комплекса хлороформом (трижди по 25 мл).
 Объединенные экстракти хлороформом пропускают через безводный
 сульфат натрия и переносят в мерную колбу на 100 мл. Для нолучения концентрации раствора 200 мкг/мл объем раствора в мерной
 колбе доводят до метки хлороформом. Раствор устойчив в течение
 3 месяцев при хранении в склянке с притертой вробкой в холодиль—
 нике.
- 7. Газообразный аммиак (эксикатор на лно которого налит водный, раствор (25% і аммиак).

Ход определения.

Для проведеняя анализа в делительную воронку помещают 250 ма водной вытижки из полимерного материала, добавляют 0,5 ма 1% водного раствора диатилдитиокарбамината натрия, перемешивают я проводят экстракцию образовавшегося комплекса хлороформом трижди по 10-15 ма в течение 3-5 минут. Объединенные экстракти хлороформа пропускают через безводный сульфат снатрия и упаривают на водяной бане до 0,1-0,2 мл.

Нанесение пробы на хроматографическую пластину проводят так, как указано на стр. 23 п. 2.

Хроматографирование проводят в камере, заполненной смесьв бензол: хлороформ (I:I) по объему. После поднятия подеижной системи на висоту I3 или I8 си пластину винимают из хроматографичесткой камери и помещают в сувильный шкаф на 5-7 иинут при ICC-I2C⁹C для улетучивания растворителей, а затем обрабативают раствором для тизона в хлороформе. После чего пластину помещают в камеру с газо-образным аминаком для осветления фона пластины.

Зони докадизация цинка с дитизоном проявляют в виде розовых пятен на слегко ментоватом фоне с $R_L = 0.8-0.05$.

Комичественное определение цинка проводят так, как рекомендовано на стр. $\lambda 3$ п. 3.

Расчет концентрации цинка в анализируемой пробе проводят по формуле:

$$C = \frac{a \times 1000}{B \times K}$$
 wr/z, rge

С - концентрация цинка в анализируеной пробе, иг/л.

а - содержание цинка в анализируемом объеме проби иг:

В - объен пробы, взятий для анализа, ил

К - коэфициент поправки для определения цинка - 0,75

7-8. OTPEARREME KATIPOTAKTAMA.

Принцип метода.

Метод основан на извлечении капролактама из воды органическим растворителем, концентри ровании экстракта, хроматографировании в токком слое сорбента и проявлении препарата по реакции N – галогенирования.

Чувствительность истода - 0,02 мг/л.

Реактивы.

- І. Калий подистый, І% водний раствор.
- 2. Крахмал растворимий, 26 водный раствор.
- 3. Этиловый спирт. (гидролизный)
- 4.Калия марганцевокислый.
- 5. Кислота соляная, концентрированая.
- 6. Ацетон.
- 7. Четыреххлористый углерод.
- в. Хлороформ.
- 9. Проявляющий реактив: иод-крахмальний реактив. Перед употреблением смешевают 20 мл 1% водного раствора модистого калия, 40мл % водного раствора крахмала и 20 мл этанола. Раствор пригоден к употреблению до выпадения осадка (2-3 суток).
- 10. Камера с хлором: на дно эксикатора помещают 2-3г марганцегокислого калия, 10-15 мл концентрированой серной кислоти и: закрывают сосуд хородо притертой крышкой. Через 2-3 минуты камера с хлором готова к работе.
 - Стандартный раствор капролактама в этаноле и хлороформе, концентрации 200 мкг/мл.

Ход определения.

Для анализа отбирают 250 мл водной вытяжим и экстрагируют трихды по 20 мл хлороформом. Объединенный экстракт пропускав дверез безводный сульфат натрия и упаривают в концентраторе на водяной бане до
объема О,І мл. Нанесение проб на хроматографическую пластину проводят так, как рекомендовано на стр.23п. 2. Пластину помедают в хроматографическую камеру, заполненную смесью: ацетон-четиреххлористни
углерод (I:I). После подъема жидкости на висоту І4-18 см пластину
вынимают из камеры, сущат в вытяжном шкафу в течение 5-ІС минут, а
затем пластинку помещают в камеру с хлором на 5-7 минут. После улетучивания хлора под вытяжкой пластинку проявляют иод-крахмальных
реактивом. Проявление темно-синих пятен на белом фоне с Д= 0,45-0,08 овидетельствует о наличии капролактама в пробах. Количественную оценку проводят так, как рекомендовано на стр.8 п. 3.

Расчет результатов анализа проводят по формуле:

$$C = \frac{a \times ICOO}{B \times K}$$
 мг/л; где

- С содержание капролактама в воде, мг/л.
- а количество капролактама, определенное в анализируемом объеме пробы, мг.
- в объем пробы, взятый для анализа, мл.
- к кооффициент поправки равен 0,6

Принцип метода.

Метод основан на взаимодействии формальдегида с димедоном, экстракции продукта взаимодействия (формальдимедона) органическим растворителем из водных сред и последующим хроматографировании его на пластинках "flufel".

Чуествительность метода - 0,01 мг/л

Реактиви.

- І. Хлороформ х. ч.
- 2. Аммедон.
- 3. Стандартный раствор димедона в спирте 200 мкг/мл
- 4. Стандартний раствор формальдимедона в хлороформе IOO мкт/мл
- 5. Дистиллированная вода
- 6. Проявляющий раствор: 0,5% раствор иода в хлороформе
- 7. Натрий сернокислый безводный чда
- 8. Спирт этиловый ректификат
- 9. Получение формальдимедона:

К концентрированому водному раствору I г-моль формальдегида прибавляют 2,2 г-моль спиртового раствора димедона (5,5 - диметилдигидрорезорцин) и полученную смесь нагревают на водяной бане в течение 30-45 минут. Смось охлаждают и продукт конденсации - формальдимедон, отфильтровивают годой и перекристаллизовивают из диметилформамида, Т. пл. 184-186° С.

10. Стандартный растеор формальдегида в воде, концентрации ІОСикт/мл.

К ІСО мл водной вытажки прибавляют І ил спиртвого раствора дляедона (концентрации 2СО мкг/мл), нагревают ІО минут на кипител водяной бане с обратным холодильником. Охлаждают и экстрагируют хлороформом
два раза по 15 мл в течение 3-5 минут. Хлороформенные экстракты объединяют, пропускают через фильтр с безводным сульфатом натрия и упативают на водяной бане до объема 0,І-0,2 мл. Нанесение проб на хроматографическую пластину проводят так, как рекомендоваю на стр Вп. 2.
Пластину с нанесенными пробами помещают в камеру для хроматографирования, предварительно заполненную хлороформом. После подъема растворитедя на висоту ІЗ-ІВ см пластину вынимают из камеры и сущат на воздухе
в вытяжном шкафу до полного исчезновения запаха растворителя.

Для обнаружения препарата пластинку оприскивают 0,5% раствором мода в хлороформе. Формальдимедон обнаруживается на пластинках в виде желтих пятен на белом фоне с $R_f = 0,48-0,02$. Количественное определение вещества проводат так, как рекомендовано на стр 201. 3.

Расчет содержания формальдегида в воде проводят по формуле:

$$C = \frac{a \times 1000}{a \times g}$$
 wr/x, rge

- а количество формальдегида в анализируемом объеме пробы, иг :
- в объем пробы, взятый для анализа, ил :
- к коэффициент поправки 0.7.

7.10. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЭПИХЛОРГИДРИНА

Принцип метода.

Метод основан на реакционно-хроматотрафическом определения эпихлоргидрина (ЭХГ). Это достигается путем раскрытия эпоксидного кольца ЭХГ соляной кислотой в присутствии хлористого натрия, дальнейшим извлечением продукта реакции (I,3 - дихлоргидрина глицарина) из водной вытяжки дистиловым эфиром, концентрированием полученных экстрактов и определением 1,3-дихлоргидрина глицерина на газо--жидкостном хроматографе с пламенно-ионизационным детектором.

Чувствительность метода 0,010 мг/л, или I,10 % ЭПХГ. Минимально детектируемое количество I,3 – дихлоргидрина глицерина (ДХГ) 1.10^5 мг.

PEAKTMBH.

- Диэтиловий эфир для наркоза.
- 2. Гексан очищенный, х.ч.
- 3. Соляная кислота,ч.
- 4. Натрий хлористый, х.ч.
- 5. Стандартный раствор ЭПХГ в гексане (IOOмкг/мл. годен I месяц)
- 6. Стандартина раствор ДХГ в эфире (100мкг/ил, годен I месяц)
- 7. Натрий сернокислый безводный, чда.

очистка гексана

Очистку гексана проводят для удаления примесей, мешапцих определенив. Аля этого гексан перемешивают при нагревании на водяной бане (Т 70°) с серной кислотой (2% от количества гексана) в колбе, снабженной мешалкой и обратным холодильником в течение двух часов. После охлаждения органическую фазу отделяют и повторяют нагрев с перемешиванием с новой порцией кислоты. Процесс повторяют 3-4 раза (пока свежая порция кислоты не перестанет окращиваться). Очищенный гексан перегоняют при Т. 69-70° С.

ПРИБОРЫ И УСЛОВИЯ ХРОМАТОГРАФИРОВАНИЯ ВЕШЕСТВА

- І. Хроматограф с пламенно-монизациинным детектором
- 2. Микропприц МШ-10
- 3. Азот особой чистоти, расход газа-носителя 40 мл/мин.
- 4. Водород технический, марки А.
- 5. Воздух ожатий или подаваемий компрессором с устройством для его обезвоживания.

- 6. Колонка длинной 120 см, внутренним диаметром 0,3 см.
- 7. Неподвижия фаза-15% карбовакс 20 М
- 8. Твердыя носитель (0,147-0,175мм)
- 9. Температура колонки 1500
- 10. Температура испарителя 160°

В этих условиях время удерживания 1.3 – дихлоргидрин глицерина – 6.04. Чувствительность усилителя $2 \div 10$ а

ход определения

Для проведения анализа готовят стандартные растворы, содержатие по 4,3,2,1, мкг/ил ЭХГ.

К 200 мл анализируемой води, прибавляют 5 мл соляной кислоти, 25 г хлористого натрия и кипитят в колбе, снабженной вариковым хо-лодильником, 60 мин. После охлаждения продукт реакции 1-3 - дихлоргидрин глицерина трижди экстрагируют диэтиловым эфиром (30,15,15 мл) в течении 10 мин. каждый раз. Экстракти объединяют и припускают через безволный натрий сернокислый для удаления остатков влаги, упаривают на водяной бане (400) до объема 0,2 мл. 2мкл. полученного концентрата вводят в хроматограф микрошприцем, предварительно промытим дистиловым эфиром. Для количественного спределения несколько концентраций эпихлоргидрина: 1/2 ДУ; ДУ; 2ДУ; 4ДУ; проводят по всему ходу анализа.

На основании полученных данных строят калибровочный график, выражающий зависимость высоты, пика ДХГ на хроматограмме ст концентрации ЭХГ в растворе. Для достоверности результатов делают 3 парадленых определения. Содержание ЭХГ в анализируемой пробе определают по калибровочной кривой.

7.II. ОПРЕДЕЛЕНИЕ КОВАЛЬТА И НИКЕЛЯ.

Принцип истода.

Метод основан на образовании комплексов кобальта никеля с диэтилдитиокарбаминатом натрия в нейтральной среде, экстракции образовавшихся комплексов из води хлороформом и последующим хроматографированием на стандартных хроматографических пластинах " filufol " (без: добавки).

Метод селективен. Определению никеля и кобальта не мещают медь, цинк, свинец, кадмия.

Миниально вределяемое количество никеля 5 мкг в 500 мл воды, кобальта 25 мкг в 500 мл воды. Чувствительность метода для кобальта $0.05 \,\mathrm{mr/n}$, для никеля $0.01 \,\mathrm{mr/n}$.

Реактивн.

- I. Бензел. х.ч.
- 2. Хлороформ, х.ч.
- 3.Толуол, х.ч.
 - 4. Диэгиллитиокарбамиет натрия, 13 водний раствор
 - 5. Дитизен, 0,05-0,1% раствор в хлороформе.
 - 6. Стандартных раствор диэтилдити вкарбамината кобальта в хлороформе, концентрации 500 икг/мл. Аля приготовления раствора в делетельную воронку помещают 475 мл водопроводной воды и 50мл водного стандартного раствора кобальта, добавляют 5мл 1% растевра диэтилдитиокарбамината натрия, перемешивают и проводят экстракцию хлороформом в течение 5 минут три раза по 30 мл. Объединенные экстракты пропускают через безводный сульфат натрия в мерную колбу на 100 мл и до метки добавляют хлороформ.

- 7. Стандартний растнор дистилдитискарбамината николя в хлороформе концентрации 250 мкг/мл В делительную воронку помедают 475 мл водопроводной воды и 25 мл водного стандартного раствора ижеля, добавляют 2,5 мл 1% водного раствора 1% ведного раствора дистилдитискарбамината натрия, перемешивают и проводят экстракцию клороформом в течение 5 минут три раза по 30 мл.
- 8. Стандартные растворы кобальта и никеля в воде концентрации ICCO мкг/ мл.
- 9. Гарообразный аммиак (на дно эксикатора заливают водный раствор, 25% аммиака.).

Ход определения.

Двя проведения анажиза в делительную воронку пометают 500 мл водной витяжки, добавляют I мл I% водного раствора диэтилдитискарсамината, перемешивают и проводят экстракцию хлороформом трижде по 20-25мл в течение 3-5 минут. Полученные объединенные экстракты пропускают через безводный сульфат натрия и упармвают на водяной бане в приборе для отгонки растворителя до объема 0,I-0,2 мл.

Нанесение проб на хроматографическую пластину проводят так, как рекомендована на стр β п. 2.

Хроматографирование проводят в системе бензол (ими толусл): хлороформ в соотношении I: I по объему. После поднятия подвижней системи на висоту I3-I8 см пластичу винимают из камера, висупивант от растворителей в витяжном или сущильной пкафу при ICO^OC и сбрабата-вают 0,05 раствором дитизона в хлороформе. Зони докадизации кобалота проявляются в виде зелених пятен на белом фоне даже без сбработ-ки пластини раствором дитизона с $R_f = 0.35$ -0,08. После сбработка пластини дитизоном и газообразным аммиаком зоны докализации кобальта проявляются в виде темнозеденах пятен на светлом фоне.

Зоны локализации никеля после обработки пластины дитизоном и газообразным аммиаком проявляются в виде яркосиних пятен на светлом фоне, с $\ell_f = 0,55 - 0,08$

Количественное определение кобальта и никеля проводят так, как рекомендовано на стр Ψ п. 3.

Содержание никеля и кобальта в пробах (С) рассчитивают по-

$$C = \frac{a \times 1000}{B \times K}$$
 MI/H, FRE

- а содержание николя или кобальта: в анелизируемом объеме пробы, иг
- В -объем пробы, взятый для исследования, мл
- К коэффициент поправки для никеля 0,8 и для кобальта 0,65, используемие в формуле в том случае, когда определение веществ проводится без построения градуировочной кривой.

Приложение I Гигиенические нормативы для контроля миграции вредных химических вецеств из полимерных материалов, применяе-

им в практике хозяйственно-питьеного водоснаюжения $^{\rm I}$

"·		Пимитирур-	:Характер	:	م ۔ ۔ و ۔ :
п/п	Вещества	: Hak Boez-	:влияния на :органолепти :ческие пока	į :	III.
		: NOCTA	.ческиз пока: :затели ка- :чества воды	:	мул
	22	: _ 3			 - <u>6</u> -
ī.	Азодикарбонами д	cr.		0,2	
2.	Алюминий	cr.			0,5
3.	Ацетон	ct.		2,0	
4.	Барий (Ba ²⁺)	c.er.			1,0
5.	Бензон ОА			h/k	
6.	Бутинак рилат	opr.	привкус		0,01
7.	Бутилацета т	opr.	привкус	0,3	
8.	Бутилстеар ат			H/K	
9.	Винилацета т	CT .			0,2
10.	Гексаметилендиамин	cr.			0,01
II.	Гидроперекись изопропил- бензола	CT.			0,5
ıs.	Гидрохинон	opr.	ube thoots		0,2
13.	Диалки лт иодивале риат			H/K	
14.	Диалкил-3,3-тиодипропиона	AT-		H/K	
15.	Дибутилмаленнат			H/K	
I6.	Дибутилсебацина т			H/R	
17.	Дибутилфгалаг	CT .		0,1	
18.	Дивинилбен зол	opr.	привкус	10,0	
19.	Динафтилме тилдисульфонат натрия	opr.	пенсобра- зовањие	0,4	
20,	, Диоктиладипина т			$R^f K$	
21.	. Дисктилсебацина т			r/k	

~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	~	: 4	5	 - 6 _
<u>I</u> : <u>2</u> <u>2</u> <u>3</u> <u>3</u> <u>3</u> <u>3</u> <u>3</u> <u>3</u>	~ ~ ~ ~ ~ C,~T.		0,I	_ ~ ~
23. Дифенилолпропан		<b>х</b> лорфенольн <b>ий</b>	-,-	0.01
•	opr.	sanax sanax	0,002	•
24. Дишиклопентадиен 25. Диэтилентриамин	opr.	запах (60°С)	0,000	0,2
•	opr.	залах		0.005
<ul><li>26. Изопрен</li><li>27. Изопропиловый опирт</li></ul>	opr.	Junean		0,25
28. Кадмий ( Cd ²⁺ )	CT.			0,001
29. Кальция стеарат	0		н/к	•
30. Каптакс	opr.	привкус, запах	,	5,0
31. Капролактам	CT.	npanjo jodica	0,3	
32. Кобальт ( Co ²⁺ )	C.LT.		0,5	0,1
33. Медь (Cu ²⁺ )	opr.	мутность		1,0
34. Мелакин	opre	,	н/ĸ	•
35. Метанол	CT.		•	3,0
36. Метилакрилат	opr.	запах		0,02
37. Метилиетакрилат	CT.	•		0,01
38. в-науталинсульфонат натрия	opr.	пенообра-	0,5	-
•		зование		
39. Нафтеновие кислоты	opr.		0,3	
40. Октин эпоксистварат	opr.	привкус, запах	1,0	0 T
4I. ON-IO	opr.	пенсобра- зование		0,1
42. Полиэтиленполиамин	CT.			0,005
<b>43.</b> Свинец ( Рв ²⁺ )	c T .			0,03
44. Стеариновая кислота			H/R	
45. Стирол	opr.	привкус, запах		0,1
46. Сульфенамид БТ	opr.	привкус		0,05
47. Тетрагидробензальдегид	opr.	привкус, залах	0,25	
48. Тетрагидробензиловый эфир	opr.	привкус, запах	0,25	
49. Тетрагидрофуриловый спирт	opr.	запах	3,0	

	3	:4	; 5	: 6 -
50. Титан ( Ті ⁴⁺ )	opr.	привкус	4,0	
51. Толуол	opr.	запах		0,5
52. Триэтаноламин	opr.	привкус		1,4
53. Фенол	opr.	хлорфенольный	запах	0,0013
54. п-фенолсульфокислота	opr.	говообр <b>а</b> зование	0,1	
55. Формальдегид	cr.			0,05
56. Фурфурол	opr.	запах		1,0
57. Хром ( Cr ³⁺ )	cT.			0,5
58. Хром ( Cr ⁶⁺ )	CT.			0,05
59. Цинк ( <b>Z</b> n ²⁺ )	cr.		5,0	
60. Эпихлоргидрин	CT.			0,01
бі. Этилендиамин	opr.	запах		0,2

I— В списке указани ДУ миграции и ПДК вепеств, наиболее часто встречающихся в рецептурах полимерных композиций. Контроль их миграции может проводиться при помоци методов санитарно-химических и органо-лептических исследований, изложенных в настоящей Инструкции и другой доступной литературе.

3- В нехлорированной воде допускается содержание суммы летучих фенолов в концентрации 0,1 мг/л.

Не контролируются ДУ ( н/к ) для тех ветеств, реальная миграшия которых значительно ниже порога неблагоприятного действия на органолептические свойства води и на организм дабораторных животных в хроническом опите.

²⁻ ПДК используются в качестве гигиенического норматива для веществ, не имеющих утвержденных ДУ инграции. Помимо приведенного
перечня в качестве допустиных уровней выделения могут быть использованы утвержденные ПДК в воде, установленные по санитарно-токсикологическому или органолептическому показатель вредности.

# ОРГАНИЗАЦИИ, ПРОВОДЯЩИЕ ГИГИЕНИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРИАЛОВ, ПРИМЕН ЕМЫХ В ВОЛОСНАБЛЕНИИ.

- I. ВНИИ гигиены и токсикологии пестицидов, полимеров и пластических масс (г. Киев).
- кафедра коммунальной гигиени и кафедра облей гигиени
   I ММИ им. И. М. Сеченова (г. Москва).
- Институт общей и коммунальной гигиены АМН СССР им. А. И. Сысина (г. Москва),
- 4. Кистский НИИ общей и коммунальной гигисны им. А. Н. Маркесва,
- 5.- Московский НИИ гигиени ин. Ф. Ф. Эрисиана.
- 6. НИ тигиени водного транспорта (г. Москва),
- Ленинградский санитарио-гигиенический медиципский институт,
- 8. НПО "Пластполимер" (г. Ленинград),
- 9. ВЕЛИ синтетических волокон (г. Калинин).

#### **ЕИТЕРАТУРА**

- I. КатаеваС.Е. Метод определения содержания стирола в водопроводной воде. Пластические масон. 1985, №4 с. 44-45.
- 2. Крат А.В. Методические подходи к гигиенической оценке подимерних материалов, применяемих в мелиорацих. В сб. Гигиена применения, токсикология пестицидов и полимерных материалов. Вип. 14, Киев, 1984, с. 97-100.
- 4. Методические рекомендации по определению дибутилфталата в 20де и модельных средах, имитирующих пищевие продукти. \$1864-78.
- 5. Методические рекомендации по определению катионов свинца з воде и модельных средах, имитирующих пищевие продукти. У2444-81.
- 6. Методические рекомендации по определению кадмия в воде, среде, имити рушкей пот, и биологических средах (кровь, ноча, органы) при санитарно-химических исследованиях IBX-материалов ж1510-76.
- 7. Методические рекомендации по определение капродактама в воде, воздухе и биологических средах. %1328-75.
- 8. Методические рекомендации по определению формальдегида в водных вытяжках и модельных средах. №1849-78.
- 9. Методическое письмо "Раздельное определение офиров дикаросновах кислот (фталатов и адипатов) в водных витяжках и воздухе из поливинияхлоридных материалов". №956-72.
- 10. Методические указания по гигиеническому контроло за изделиями из синтетических материалов, предлагаемых для нопользования в практике хозийственно-нитьевого водоснабжения. \$2349-81.

- II. Вефтель В.О. Гигиена и токсикология пластнасо, применяемых в водоснабжении. Киев, "Здоров'я", 1981, 150 с.
- 12. Пефтель В.О., Катаева С.Б. Миграция вредных химических веществ из полимерных материалов. М. Химия, 1978, 168 с.

содервани в	стр,
І. Введение	í.
2. Порядок рассмотрения и согласования проектов	
нермативно-технической декументации на изделия	
из пелимерных материалев	2.
3. Перядек присики образцев пелимерных материалев	
для гигиенического исследования	4.
4. Педготовка образцев к исследованиям и условия	
их преведения	5.
5. Изучение влияния пелимерных материалев	
на качеотъе водн	10.
6. Изучение влияния синтетических материалов на	
ерганелептические и физико-химические пеказател	
качества води	15.
7. Санитарне-химические исследования	21.
7.1. Определение стирола	29
7.2. Определение фенела и дифенилелпропана	32.
7.3. Определение диектилфталата	35.
7.4. Определение вибутилфталата	36.
7.5. Опредежение свинца	38.
7.6. Определение кадмия	40.
7.7. Определение цинка	42
7.8. Определение капролактама	44 .
7.9. Определение фармальдегида	46.
7.10.0пределение эпихлоргидряна	47
7.11.0пределение кобальта и никеля	50