

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СССР

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕНТРАЦИЙ ВРЕДНЫХ
ВЕЩЕСТВ В ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ
XXI**

Москва — 1986

Сборник методических указаний составлен методической секцией по промышленно-санитарной химии при Проблемной комиссии "Научные основы гигиены труда и профессиональной патологии".

Настоящие методические указания распространяются на измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны при санитарном контроле.

Редакционная коллегия: В.П.Якимова, Е.В.Некорошева,
Р.Н.Македонская, Г.А.Дьякова,
В.Г.Овечкин

СОДЕРЖАНИЕ

Стр.

1. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации алюминия оксида в воздухе	9
2. Методические указания по измерению концентраций изомеров аминофенилуксусной кислоты в воздухе методом потенциометрического титрования	15
3. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации арсенипирита в воздухе	19
4. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации бария фосфорнокислого двузамещенного в воздухе	25
5. Методические указания по хроматографическому измерению концентрации бензотриазола в воздухе	29
с применением газожидкостной хроматографии	29
с применением тонкослойной хроматографии	35
6. Методические указания по нонметрическому измерению концентраций борной кислоты и борного ангидрида в воздухе .	40
7. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации γ -бутиролактона в воздухе	47
8. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации глутарового альдегида в воздухе	51
9. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций диаллилфталата и диаллилизофталата в воздухе	56
10. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации дибутилдипилната в воздухе	61
II. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации диметилвинилкарбинола (3-метил-1-бутен-	

-3-ола) в воздухе	66
12. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации диметилсульфата в воздухе	71
13. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций диметилфенолов в воздухе	75
14. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций димеров аллена (1,3-диметиленциклобутана и 1,2-диметиленциклобутана) в воздухе	80
15. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентрации 2,4-динитроанилина в воздухе	84
16. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций замазливателей "СИНТОКС-12" и "СИНТОКС-20М" в воздухе	88
17. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации замазливателя "ТЕПРЭМ-6" в воздухе	93
18. Методические указания по хроматографическому измерению концентрации ленацила в воздухе	97
19. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации лимнофора К-77 в воздухе	103
20. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации мезитилена в воздухе	108
21. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций 0-1-ментила, 0-1,4-ментандена и 0-цимола в воздухе	113
22. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций метилацетилен-алазновой фракции в воздухе	119

23. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций меркаптанов в воздухе 123
24. Методические указания по измерению концентрации натрия сульфата в воздухе методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии 134
25. Методические указания по полярографическому измерению концентрации пара-нитробензойной кислоты в воздухе . . 139
26. Методические указания по хроматографическому измерению концентрации оксамата в воздухе 144
27. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций 4-оксо-2,2,6,6-тетраметилпиперидина и 4-амино-2,2,6,6-тетраметилпиперидина в воздухе 161
28. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации пенообразователей ПНК-30 и КЧНР в воздухе . 156
29. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации полиаэзола в воздухе 163
30. Методические указания по измерению концентрации свинца в воздухе методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии 168
31. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации сероуглерода в воздухе 172
32. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации сольвент-нафта в воздухе 177
33. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций летучих компонентов, выделяющихся из смазочно-охлаждающих жидкостей (СОЖ) "КАРБМОЛ С1" и "КАРБМОЛ Э1" (метанола, ацетона, этанола, н-бутанола, втор-

- бутанола, гексана) 181
34. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций летучих компонентов, выделяющихся из СОЖ "ЭМБОЛ" и "ОСМ-4" (н-пентана, 2- и 3-метилгексана, 3-метилпентана, н-гексана, н-гептана; 1,1,2-трихлорэтана) 188
35. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации сульфолана в воздухе 196
36. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций изомеров тетрахлорбутана в воздухе 201
37. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации тетрафторэтилфенилового эфира "ФЕНТАЛЕНА-14) в воздухе 207
38. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации 1-тетрафторэтокса- 2,4-динитробензола в воздухе 211
39. Методические указания по хроматографическому измерению концентрации тиазона в воздухе 215
40. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентрации тиоациланилида в воздухе 220
41. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций 1,4-бис (трихлорметил) бензола (гексахлорпараксилола) и 1,3-бис (трихлорметил) бензола (гексахлорметаксилола) в воздухе 224
42. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации 1,1,1-трихлорэтана (метилхлороформа) в воздухе 229
43. Методические указания по фотометрическому измере-

нию концентраций удобрений сульфо-аммиачного и аммиачно-карбамидного в воздухе	233
44. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации п-фенилен-оис-5(6)-аминобензимидазоляла (М-8) в воздухе	238
45. Методические указания по фотометрическому измерению концентрации фенилизотианата в воздухе	243
46. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций фенола и анилина в воздухе	248
47. Методические указания по хроматографическому измерению концентрации фитон- (картофля) в воздухе	253
48. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентрации фталоцианина меди в воздухе	258
49. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций фталофоса и хлорметифталимида в воздухе	262
50. Методические указания по ионометрическому измерению концентраций солей фтористоводородной кислоты в воздухе	269
51. Методические указания по измерению концентрации п-хлорфенола в воздухе	
с применением газожидкостной хроматографии	276
фотометрическим методом	277
52. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций цефалоспориновых антибиотиков (цефалексина и цефалотина) в воздухе	283

53. Методические указания по фотометрическому измерению концентраций цианистого водорода и акрилонитрила в воздухе.	288
54. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций четыреххлористого углерода, тетрахлорэтилена (перхлорэтилен) и тетрахлорэтана в воздухе. . .	298
55. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций 2-этил-2-гексенала, 2-этилгексенала и бутилбутирата в воздухе.	304
56. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации 2-этилгексилакрилата в воздухе. . .	312
57. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций этиленгликоля и метанола в воздухе .31'	
58. Методические указания по ионометрическому измерению концентраций фтористого водорода в воздухе.	322
Приложение I. Приведение объема исследуемого воздуха к температуре 20°C и давлению 760 мм рт.ст.	331
Приложение 2. Таблица коэффициентов для различных температур и давления.	332
Приложение 3. Список институтов, представивших методические указания.	333
Указатель определяемых веществ.	338
Приложение 4. Вещества, определяемые по ранее утвержденным и опубликованным Методическим указаниям.	340

УТВЕРЖАЮ

Заместитель Главного
государственного
санитарного врача СССР

(Подпись) А. И. ЗАМЧЕНКО

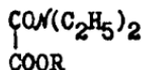
№ *5* от *10.01.85* 1985 г.

№ 396Р 11

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

ПО ХРОМАТОГРАФИЧЕСКОМУ ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕНТРАЦИИ
ОКСАМАТА В ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ

Репеллент оксамат представляет собой смесь алифатических эфиров *N,N*-дидецилоксиминовой кислоты.



где R: $\text{C}_6\text{H}_{13}-\text{C}_8\text{H}_{17}$

М.м. 243,3 ,

считая на гептиловый
эфир

Технический оксамат — маслянистая жидкость желтого цвета, T кип. 310–360 °С при 760 мм рт.ст. Хорошо растворим в спирте, ацетоне, хлороформе, гексане, ксилоле и других органических растворителях. В воде практически нерастворим (0,4% при 20 °С). Давление паров при 20 °С 0,008–0,09 мм рт.ст. В воздухе находится в виде паров и аэрозоля.

I. Характеристика метода

Определение основано на хроматографировании оксамата в тонком слое сорбента на пластинках "Силуфол" и проявлении его с помощью реактива Драгендорфа или бромкрезолового зеленого.

Отбор проб проводится с концентрированием на фильтр и в гексан.

Предел измерения при использовании реактива Драгендорфа — 20 мкг, при использовании бромкрезолового зеленого — 2 мкг в анализируемом объеме раствора.

Предел измерения в воздухе — 1 мг/м³ (при отборе 20 л воздуха).

Диапазон измеряемых концентраций в воздухе от 1 до 2,5 мг/м³ при использовании реактива Драгендорфа и от 1 до 10 мг/м³ при использовании бромкрезолового зеленого.

Определению не мешают оксалаты, высшие спирты C₆-C₈, плавиковая кислота, диэтиламин.

Границы суммарной погрешности измерения не превышает ±25%.

Предельно допустимая концентрация оксамата в воздухе — 2 мг/м³.

2. Реактивы, растворы и материалы

Оксамат.

Ацетон, ГОСТ 2603-79, хч, свежеперегнанный.

Гексан, ТУ 6-09-3375-73, хч, свежеперегнанный.

Уксусная кислота, ГОСТ 61-75, чда.

Калий йодистый, ГОСТ 3210-77, хч.

Натрия гидроксид, ГОСТ 4328-77, хч.

Висмут азотнокислый основной, ГОСТ 4110-75.

Проявляющий реагент № 1 (реактив Драгендорфа). К раствору, содержащему 850 мг основного азотнокислого висмута в 40 мл дистиллированной воды и 10 мл уксусной кислоты, прибавляют раствор, содержащий 8 г йодистого калия в 20 мл воды. Для проявления хроматограммы 1 мл полученного раствора разбавляют 2 мл уксусной кислоты и 10 мл воды. Раствор устойчив при хранении в холодильнике в темной склянке в течение 3 недель.

Бромкрезоловый зеленый, ТУ 6-09-1415-74, чда.

Этиловый спирт технический ректифицированный, ГОСТ 8314-77,
хч.

Проявляющий реагент № 2 (раствор бромкрезолового зеленого).
Растворяют 0,08 г бромкрезолового зеленого в 30 мл этилового спирта, добавляют 60 мл дистиллированной воды, а затем подщелачивают 0,1 М раствором гидроксид натрия, добавляя его по каплям до устойчиво синей окраски раствора. Реагент стабилен при хранении в лабораторных условиях в течение длительного периода времени.

Основной стандартный раствор оксамата с концентрацией 1 мг/мл готовят растворением 0,1000 г вещества в ацетоне в мерной колбе вместимостью 100 мл.

Стандартные растворы оксамата № 1 и № 2 с концентрацией 100 и 10 мкг/мл готовят соответствующим разбавлением ацетоном основного стандартного раствора. Стандартные растворы устойчивы при хранении при +4 °С в условиях, исключающих испарение растворителя, в течение 3 месяцев.

Фильтры АФА-ХА-20.

3. Приборы и посуда

Аспириационное устройство.

Фильтродержатели.

Поглотительные приборы с пористой пластинкой № 2.

Мерные колбы, ГОСТ 1770-74, вместимостью 100 мл.

Камера хроматографическая с притертой крышкой.

Колбы конические, ГОСТ 10394-72, вместимостью 100 мл.

Ротационный вакуумный испаритель ИР-1, МРТУ 42-2589-66.

Пипетки, ГОСТ 20292-77, вместимостью 1 и 10 мл.

Грушевидные колбы, ГОСТ 9737-70, вместимостью 25-30 мл.

Хроматографические пластинки "Силуфол UV₂₅₄", 150x150 мм.

Стеклопильные пульверизаторы.

Пробирки с оттянутым концом, ГОСТ 10515-75, вместимостью 5 мл.

Стаканы химические, ГОСТ 10394-72, вместимостью 100 и 200 мл.

Баня водяная.

4. Проведение измерения

Условия отбора проб воздуха

Для определения содержания аэрозоля оксамата воздух аспирируют со скоростью 5 л/мин через фильтр, помещенный в фильтродержатель.

Для определения паров оксамата воздух аспирируют со скоростью 1,5 л/мин через систему, состоящую из фильтра и двух последовательно соединенных с ним поглотительных приборов, содержащих по 10 мл гексана. Анализируют лишь содержимое поглотительных приборов.

Во время отбора проб поглотители помещают в смесь измельченного льда с хлоридом калия или натрия.

Для определения 0,5 ЦДК оксамата достаточно отобрать 20 л воздуха.

Отобранные пробы устойчивы в течение 1 суток.

Условия анализа

Фильтр переносят в химический стакан вместимостью 50 мл и смывают оксамат путем трехкратной обработки фильтра порциями гексана по 5 мл при перемешивании стеклянной палочкой. Фильтр

отжимают на стенке стакана, сливая растворитель в грушевидную колбу. С помощью ротационного вакуум-испарителя отгоняют гексан до объема 1,0–1,5 мл, после чего в колбу количественно переносят содержимое поглотительных приборов, смывая последние ацетоном. Растворители отгоняют до объема ~ 0,05 мл. Оставшуюся каплю раствора с помощью стеклянного капилляра количественно наносят на хроматографическую пластинку, смывая колбочку небольшим количеством ацетона, с последующим упариванием раствора до объема ~ 0,05 мл. Параллельно на пластинку наносят серию стандартных растворов оксамата с содержанием 20, 30, 40 и 50 мкг.

Серию стандартных растворов оксамата для хроматографирования готовят следующим образом: в пробирки с оттянутым концом пипеткой вносят 0,2; 0,3; 0,4; 0,5 мл стандартного раствора № 1, что соответствует содержанию оксамата 20, 30, 40 и 50 мкг. В пробирки помещают запавленные в верхней части стеклянные капилляры и концентрируют растворы на горячей водяной бане до объема ~ 0,05 мл. Стандартные растворы количественно, с помощью тех же капилляров, но с отломанными запаянными концами, наносят на хроматографическую пластинку, смывая каждый раз пробирки ацетоном. Пластинку помещают в хроматографическую камеру, в которую за 30 мин до начала хроматографирования налит подвижный растворитель – гексан: ацетон (7:1) или этилацетат: бензол (5:1). После развития хроматограммы пластинку сушат на воздухе в вытяжном шкафу, а затем обрабатывают из пульверизатора проявляющим реагентом № 1. Оксамат проявляется в виде интенсивно розовых пятен на темном фоне с R_f $0,33 \pm 0,02$ в первой системе подвижных растворителей и с R_f $0,70 \pm 0,03$ во второй. Пятна устойчивы в течение 5–10 минут после проявления, поэтому количественную оценку

необходимо проводить непосредственно после проявления хроматограмм. Линейность детектирования — от 20 до 50 мкг.

Проявление хроматограмм можно проводить также проявляющим реагентом № 2. В этом случае растворитель из грушевидной колбочки отгоняют полностью. К сухому остатку пипеткой добавляют 10 мл ацетона. Колбочку плотно закрывают шлифованной пробкой и тщательно обмывают стенки колбы растворителем. Аликвотную часть раствора (1 мл) пипеткой переносят в коническую пробирку емкостью 5 мл, в пробирку помещают заплавленный стеклянный капилляр и концентрируют раствор на горячей водяной бане до объема ~0,05 мл. Оставшуюся каплю раствора с помощью того же стеклянного капилляра, но с отломанным заплавленным концом, наносят на хроматографическую пластинку. Параллельно на пластинку наносят серию стандартных растворов оксамата с содержанием 2, 3, 5, 10, 15, 20 мкг.

Серию стандартных растворов оксамата готовят для хроматографирования следующим образом: в пробирки с оттянутым концом пипеткой вносят 0,2; 0,3; 0,5; 1,0; 1,5 и 2,0 мл стандартного раствора № 2, что соответствует 2, 3, 5, 10, 15 и 20 мкг оксамата. В пробирки помещают заплавленные в верхней части стеклянные капилляры и концентрируют растворы на горячей водяной бане до объема ~0,05 мл. Стандартные растворы количественно, с помощью тех же капилляров, но с отломанными заплавленными концами, наносят на хроматографическую пластинку. Хроматограмму развивают в одной из приведенных выше систем подвижных растворителей и после высушивания обрабатывают из пульверизатора проявляющим реагентом № 2. Оксамат на хроматограммах проявляется в виде бледножелтых пятен на голубом фоне. Хроматограмма сохраняет голубой фон в течение 5–8 мин, а затем он бледнеет и конт-

растная видимость пятен нарушается. При повторной обработке пятен бромкрезоловым зеленым фон голубеет и пятна оксамата снова становятся отчетливо видными. Линейность детектирования от 2 до 20мкг.

Количественное определение оксамата в обоих случаях проводят путем сравнения площади пятен стандартных растворов и проб.

Площади пятен измеряют планиметром или с помощью прозрачной бумаги. В последнем случае прозрачную бумагу накладывают на миллиметровую бумагу и высвечивают площадь обведенного пятна. Строят график зависимости площади пятен от концентрации оксамата в анализируемой пробе.

Концентрацию оксамата в воздухе (С) вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a \cdot Y_I}{Y \cdot Y_{20}} \text{ мг/м}^3,$$

где а - количество оксамата, найденное в пробе, мкг;

Y_I - общий объем раствора пробы, мл;

Y - объем пробы, взятой для анализа, мл (при нанесении всей пробы $Y_I = Y$);

Y_{20} - объем воздуха, отобранный для анализа и приведенный к температуре 20 °С и давлению 760 мм рт.ст. по формуле (приложение I), л.

Приложение I

Приведение объема воздуха к температуре 20 °С и давлению 760 мм рт.ст. проводят по следующей формуле:

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

где V_t - объем воздуха, отобранный для анализа, л;

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

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

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

Коэффициент К для приведения объема воздуха к стандартным условиям

°C	Давление P, кПа/мм рт.ст.									
	97,33/730	97,86/734	98,4/738	98,93/742	99,46/746	100/750	100,53/ 754	101,06/ 758	101,33/ 760	101,86/ 764
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	1,1899	1,1963	1,2026	1,2058	1,2122
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1862	1,1925
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1673	1,1735
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1400	1,1490	1,1551
-14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1313	1,1373
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0936	1,0994	1,1053	1,1112	1,1141	1,1200
-6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0974	1,1032
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0812	1,0869
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	1,0789
+2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0655	1,0712
+6	1,0087	1,0143	1,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557
+10	0,9944	0,9999	1,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0353	1,0407
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0209	1,0263
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9880	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0069	1,0122
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9783	0,9816	0,9868	0,9921	0,9974	1,0000	1,0053
+22	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0,9749	0,9800	0,9853	0,9906	0,9932	0,9985
+24	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	0,9917
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785
+30	0,9288	0,9339	0,9391	0,9440	0,9432	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723
+34	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9519	0,9544	0,9595
+38	0,9049	0,9099	0,9149	0,9198	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471

Приложение 3

**Перечень институтов,
предоставляющих методические указания по измерению
концентраций вредных веществ в воздухе**

№/п	Методические указания	Учреждение, представившее методические указания
1	2	3
1.	Фотометрическое определение алюминия оксида	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Ленинград
2.	Потенциометрическое определение аминофенилуксусной кислоты	ВНИИ прикладной биохимии, г. Рига
3.	Фотометрическое определение арсенопириата	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Свердловск
4.	Фотометрическое определение бария фосфорнокислого двузамещенного	ВНИИ фосфорных удобрений, г. Ставрополь
5.	Определение бензотриазола газохроматографическое хроматографическое	Киевский филиал ГосНИИХЛОПРОЕКТ, г. Киев
6.	Монометрическое определение борной кислоты и борного ангидрида	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Киев
7.	Фотометрическое определение γ-бутиролактона	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Ленинград
8.	Фотометрическое определение глутарового альдегида	НИИ мономеров, г. Тула
9.	Газохроматографическое определение диаллилфталата и диаллилдиэтилфталата	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г. Москва
10.	Газохроматографическое определение дибутиладипината	ВНИИ гербицидов и регуляторов роста растений, г. Уфа
11.	Газохроматографическое определение диметилвинилкарбинола	ВНИИ НЕУТЕХИМ, г. Ленинград

1	2	3
12.	Газохроматографическое определение диметилсульфата	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
13.	Фотометрическое определение диметилфенолов	НИИВЭТЕХИМ, г.Уфа
14.	Газохроматографическое определение димеров аллена	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
15.	Спектрофотометрическое определение 2,4-динитроанилина	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г.Харьков
16.	Фотометрическое определение замасливателей "СИНТОКС-12" и "СИНТОКС-20М"	ВНИИ синтетических волокон, г.Калинин
17.	Фотометрическое определение замасливателя "ТЕПРЭМ-6"	ВНИИ синтетических волокон, г.Калинин
18.	Хроматографическое определение ленацида	ВНИТИ гербицидов и регуляторов роста растений, г.Уфа
19.	Фотометрическое определение люминофора К-77	ВНИИ люминофоров, г.Ставрополь
20.	Газохроматографическое определение мезитилена	НИИВЭТЕХИМ, г.Уфа
21.	Газохроматографическое определение 0-1-ментена, 0-1,4-ментадиена, 0-цимола	Белорусский НИ санитарно-гигиенический институт, г.Минск
22.	Газохроматографическое определение метилацетилен-алленовой фракции	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
23.	Фотометрическое определение меркаптанов метод А метод Б	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г.Ангарск, г.Ленинград
24.	Определение натрия сульфата методом атомно-абсорбционной спектроскопии	Медицинский институт, г.Ростов-на-Дону
25.	Полярграфическое определение п-нитробензойной кислоты	Медицинский институт, г.Ростов-на-Дону

1	2	3
26.	Газохроматографическое определение оксамата	ВНИИХСЭР, г.Москва
27.	Фотометрическое определение 4-оксо-2,2,6,6-тетраметилпиперидина и 4-амино-2,2,6,6-тетраметилпиперидина	Медицинский институт, г.Караганда
28.	Фотометрическое определение пенообразователей ППК-30 и КЧНР	Медицинский институт, г.Караганда
29.	Фотометрическое определение помидорола	Медицинский институт, г.Львов
30.	Средств определения свинца методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии	Медицинский институт, г.Рига
31.	Газохроматографическое определение сероуглерода	ВЦНИОТ ВЦСПС, г.Москва
32.	Газохроматографическое определение солявента-нафт 1	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
33.	Газохроматографическое определение летучих компонентов, выделяющихся из СОЖ "Карбамол СИ" и "Карбамол ЭИ"	--
34.	Газохроматографическое определение летучих компонентов, выделяющихся из СОЖ "Эмбол" и "ОСМ-4"	--
35.	Газохроматографическое определение сульфидана	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г.Уфа
36.	Газохроматографическое определение тетрагидробутана изомеров	Армянский НИИ общей гигиены и профзаболеваний, г.Ереван
37.	Газохроматографическое определение тетрафторэтилфенилового эфира (Фенталена-14)	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
38.	Газохроматографическое определение I-тетрафторэтокси-2,4-динитробензола	--
39.	Хроматографическое определение тиазона	Грузинский НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г.Тбилиси

1	2	3
40.	Спектрофотометрическое определение тиацетиланилида	Медицинский институт, г.Караганда
41.	Газохроматографическое определение 1,4- и 1,3-бис(трихлорметил) бензола	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва
42.	Газохроматографическое определение 1,1,1-трихлорэтана (метилхлороформа)	ВНИИОТ ВЦСПС, г.Ленинград
43.	Фотометрическое определение удобрений сульф-аммиачного и аммиачно-карбамидного	Узбекский НИИ гигиены, санитарии и профзаболеваний, г.Ташкент
44.	Фотометрическое определение п-фенилен-бис-5(6)-аминобензимидазола	Медицинский институт, г.Ростов-на-Дону
45.	Фотометрическое определение фенилдицианата	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г.Донецк
46.	Газохроматографическое определение фенола и анилина	ВНИИОТ ВЦСПС, г.Ленинград
47.	Хроматографическое определение фитона	ВНИИХСЗР, г.Москва
48.	Спектрофотометрическое определение фталоцианина меди	НИИ органических полу-продуктов и красителей, г.Москва
49.	Газохроматографическое определение фталофоса и хлорметилфтальмида	ВНИИХСЗР, г.Москва
50.	Ионометрическое определение солей фтористоводородной кислоты	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г.Ленинград ВНИИ ОТ ВЦСПС, г.Ленинград
51.	Определение п-хлорфенола газохроматографическое фотометрическое	НИИ гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва ВНИИГИНТОКС, г.Киев, НИИХИМОТОПРОЕКТ, г.Москва

1	2	3
52.	Спектрофотометрическое определение цефалоспориновых антибиотиков	ВНИИ антибиотиков, г. Москва
53.	Фотометрическое определение цианистого водорода и акрилонитрила	ВНИИОТ ВЦСПС, г. Ленинград
54.	Газохроматографическое определение четыреххлористого углерода, тетрахлорэтилена (перхлорэтилена) и тетрахлорэтана	ВНИИОТ ВЦСПС, г. Москва
55.	Газохроматографическое определение 2-этил-2-гексоеналя, 2-этилгексаналя и бутилбутирата	ВНИИНХТЕХИМ, г. Ленинград
56.	Газохроматографическое определение 2-этилгексилкрилмера	НИИ гигиены труда и профзаболеваний, г. Горький
57.	Газохроматографическое определение этиленгликоля и метанола	Белорусский НИ санитарно-гигиенический институт, г. Минск
58.	Ионометрическое определение фтористого водорода	НИИУФ НПО "Минудобрения" и ВНИИОТ ВЦСПС, г. Москва; ВНИИОТ ВЦСПС, г. Ленинград

Указатель определяемых веществ

- Акрилонитрил 288
 Аллюминия оксид 9
 4-амино-2,2,6,6-тетраметил-
 пиперидин 151
 Аминофенилуксусная кислота 15
 Анилин 248
 Аронопирит 19
 Ацетон см.СОЖ "Карбамол С1"
 Барий фосфорнокислый двува-
 щенный 25
 Бензотриазол 29
 Борная кислота 40
 Борный ангидрид 40
 Бутанол см.СОЖ "Карбамол"
 Бутилбутират 304
 Г-Бутиролактон 47
 Гексан см.СОЖ "Карбамол"
 Гексохлор-м(п)-ксилол 224
 Гексикур см.Ленация
 Гептан см.СОЖ "ОСМ-4"
 Глутаровый альдегид 51
 Дазомет см.Тиазон
 Диаллилизофталат 56
 Диаллилфталат 56
 Дибутиладипинат 61
 Диметилвинилкарбинол 66
 1,2-Диметиленциклобутан
 см.Димеры аллена
 Диметилсульфат 71
 Диметилфенол 75
 Димеры аллена 80
 2,4-Динитроанилин 84
 Замаоливатели
 Синтокс-12 88
 Тепрем-6 93
 Иттрия окись 103
 Картоцид см.Фитон
 Ленация 97
 Лимнофор К-77 103
 Мезитилен 108
 О-1,4-Ментадиен 113
 О-1-Ментен 113
 Метанол 317, 181
 Метилацетилен 119
 Метилацетилен-алленовая
 фракция 119
 3-Метилгексан см.СОЖ"ОСМ-4"
 3-Метилпентан см.СОЖ"Эмбол"
 Меркаптаны 123
 Метилхлороформ см.1,1,1-
 Трихлорэтан
 Натрия сульфат 134

- п-Нитробензойная кислота 139
 Оксамат 144
 4-Оксо-2,2,6,6-тетраметил-
 пиперидин 151
 Пенообразователи 156
 Пентан см.СОЖ ОСМ-4
 Перхлорэтилен 298
 Полидазол 163
 Свинец 168
 Сероуглерод 172
 Сольвент-нафта 177
 СОЖ, определение приоритетных
 компонентов при использовании
 СОЖ "Карбамол СИ, ЗI" 181
 СОЖ "Эмбол", "ОСМ-4" 188
 Сульфолан 196
 Тетрафторэтилфениловый
 эфир 207
 Тетрафторэтоксид-2,4-динитро-
 бензол 211
 Тетрахлорбутана изомеры 201
 Тетрахлоретан 298
 Тетрахлорэтилен 298
 Тиазол 215
 Тисоцианилид 220
 1,4(1,3)-бис(трихлорметил)
 бензол 224
 1,1,1-Трихлоретан 229
 1,1,2-Трихлоретан см.СОЖ
 "Эмбол"
 Углерод четыреххлористый 298
 Удобрения сульфо-аммиачное и
 аммиачно-карбамидное 233
 п-Фенилен-дио-5(6)-аминобензо-
 имидазола (М-8) 238
 п-Фенилизоцианат 243
 Фенол 248
 Фенталан-14 207
 Фитон 253
 Фталцианин меди 258
 Фталофос 262
 Фтористоводородной кислоты
 соли 269 ;фтористый водород 322
 Хлорметилафталмид 262
 п-Хлорфенол 276
 Цефалоспориновые антибиотики
 (цефалексин, цефалотин) 283
 Цианотый водород 288
 о-Цимол 113
 Этанол см.СОЖ "Карбамол СИ"
 2-Этилгексанааль 304
 2-Этил-2-гексональ 304
 2-Этилгексилакрилат 312
 Этиленгликоль 317

Приложение 4.

**Вещества, определяемые по ранее утвержденным
и опубликованным Методическим Указаниям**

Наименование вещества	Опубликованные Методические Указания
1	2
Обожженная керамика	МУ на гравиметрическое определение пыли в воздухе рабочей зоны и в системах вентиляционных установок. М., 1981, с.235 /переизданный сборник МУ вып. I-5/.
Абесцемент неокрашенный и цветной при содержании в них двуокиси марганца не более 5%, окиси хрома не более 7%, окиси железа не более 10%.	
Сополимер винилхлорида и акрилонитрила /СВН-80А/, ТУ 6-01-2-439-76.	
Сополимер винилхлорида, акрилонитрила, метилметакрилата /ВММ-16/, ТУ 6-01-2-483-77.	- " -
Полимер метилметакрилата М-90.	- " -
Тетраборид кремния.	- " -
Полиалканимид АН-III /1,2-додекаметиленпиррометил/.	- " -
Коллоидный раствор кремниевой кислоты и его смесь с плавленым кварцем /по сухому остатку/.	- " -
Смесь циркона с коллоидным раствором кремниевой кислоты /по сухому остатку/.	- " -
Цеолиты /природные и искусственные/.	- " -
Спек боксита и нефелина.	- " -
Спек низкремнистых бокситов.	- " -
Стеклокристаллический цемент.	МУ на фотометрическое определение свинца в воздухе, вып. 15. М., 1979, с.112.
Свинцово-оловянные припой /сурьмянистые и бессурьмянистые/ /по свинцу/.	

I	!	2
Свинцово-кадмиевый припой. Стеклоэмаль.	МУ на фотометрическое определение свинца в воздухе, вып. I5. М., I979, с. II2.	
Сополимер бутилметакрилата и метакри- ловой кислоты /БМК-5/, ТУ 6-01-26-75	МУ на гравиметрическое определение пыли в воз- духе рабочей зоны и в системах вентиляционных установок. М., I98I, с.235 /перезданный оборник МУ № I-5/.	
Сополимер винилхлорида и винилацетата /А-15-Л/, ТУ 6-01-77-93-73.		
Сополимер винилхлорида, винилацетата и малеиновой кислоты /А-15 Кр/, ТУ 24-79-1-71.		
Сополимер метакриловой кислоты и ме- тилметакрилата /М-14 ВВ/, ТУ 6-01-10-70-76.		- " -

Л-56590 от 24.06.86г. и Л-24,5 Зак. №542 Тир 1250
Типография Министерства здравоохранения СССР