

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СССР

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
НА ОПРЕДЕЛЕНИЕ
ВРЕДНЫХ ВЕЩЕСТВ В ВОЗДУХЕ**

Выпуски с 1 по 5

МОСКВА ЦРИА «МОРФЛОТ»

1981

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СССР

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
НА ОПРЕДЕЛЕНИЕ
ВРЕДНЫХ ВЕЩЕСТВ В ВОЗДУХЕ**

Выпуски с 1 по 5

МОСКВА ЦРИА «МОРФЛОТ»

1981

Методические указания на определение вредных веществ в воздухе. М., ЦРИА «Морфлот», 1981, 252 с.

Методические указания подготовлены сотрудниками лаборатории санитарно-химических методов исследования Института гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР.

Настоящие Методические указания распространяются на определение содержания вредных веществ в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле и имеют ту же юридическую силу, что и Технические условия.

Редакционная коллегия: Г. С. Павловская и В. Г. Овечкин.

Ил. 21, табл. 128, прил. 3.

**Методические указания на определение вредных
веществ в воздухе**

Отв. за выпуск Г. С. Павловская

Редактор Г. Г. Тимофеева

Технический редактор Л. П. Бушева

Корректоры О. Л. Лизина и Г. Е. Потапова

Л-53539. Сдано в набор 27/X-80 г. Подписано в печать 6/VI-81 г. Формат изд. 60×90/16. Бум. типограф. фин. Гарнитура литературная. Печать высокая. Печ. л. 15,75. Уч.-изд. л. 23,21. Изд. № 741-Т. Заказ тип. № 2300. Тираж 3000. Цена 3 руб. 48 коп.

Центральное рекламно-информационное агентство ММФ (ЦРИА «Морфлот»).

Типография «Моряк», Одесса, ул. Ленина, 26

УТВЕРЖДАЮ.
Заместитель Главного государственного
санитарного врача СССР А. И. ЗАЙЧЕНКО
18 апреля 1977 г.
№ 1684—77

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
НА ФОТОМЕТРИЧЕСКОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ В ВОЗДУХЕ
ОРГАНИЧЕСКИХ ОСНОВАНИЙ: ПИРИДИНА, α - и β -ПИКОЛИНОВ**

I. Общая часть

1. Определение основано на фотометрировании окрашенного в желтый цвет комплексного соединения, образующегося при взаимодействии пиридина, α - и β -пиколинов с ароматическими аминами и роданидбромидом или роданидхлоридом.
2. Предел обнаружения при реакции с роданидбромидом 1 мкг для пиридина и 10 мкг для пиколинов в анализируемом объеме раствора.
3. Предел обнаружения в воздухе $0,06 \text{ мг/м}^3$ (расчетная).
4. Определению мешают органические основания (анабазин, никотин и др.).
5. Предельно допустимые концентрации пиридина и пиколинов (смесь изомеров) в воздухе 5 мг/м^3 .

II. Реактивы и аппаратура

6. Применяемые реактивы и растворы.
Пиридин, ГОСТ 2747—67.
 α -Пиколин, МРТУ 6-09-4882—67.
 β -Пиколин, МРТУ 6-09-4682—67.

Основной стандартный раствор пиридина: в мерную колбу вместимостью 50 мл наливают 20 мл 0,1 н. раствора соляной кислоты и взвешивают на аналитических весах, затем вносят 0,1 мл перегнанного пиридина и вновь взвешивают. Объем доводят до метки 0,1 н. раствором соляной кислоты и вычисляют содержание пиридина в 1 мл.

Рабочий стандартный раствор, содержащий 10 мкг/мл пиридина, готовят соответствующим разбавлением основного раствора 0,1 н. раствором соляной кислоты. Срок годности раствора 5 дней.

Рабочий стандартный раствор α -пиколина с содержанием 100 мкг/мл готовят из α -пиколина так же, как раствор пиридина.

Рабочий стандартный раствор с содержанием β -пиколина 100 мкг/мл готовят из перегнанного β -пиколина так же, как раствор пиридина.

Соляная кислота, ГОСТ 3118—67, 0,1 н. раствор.

Натр едкий, ГОСТ 4323—61, или едкое кали, ГОСТ 4203—65, 0,1 н. и 1 н. растворы.

Спирт этиловый, ГОСТ 5963—67.

Фенолфталеин, ГОСТ 5350—51, 0,5%-ный спиртовой раствор.

Бром, ГОСТ 4109—64. При определении препаратов по реакции с роданидхлоридом применяют хлорамины Б.

Хлорамины Б, ТУ РУ 856—53.

Аммоний роданистый, 3768—64, 1%- и 10%-ные растворы. Срок годности растворов 1 день.

Калий роданистый, ГОСТ 4139—65, 1%-ный раствор (профильтрованный).

Раствор роданидбромидов: в склянку с притертой пробкой наливают 50 мл дистиллированной воды и 2 мл брома. Время от времени приоткрывая пробку склянки, смесь энергично взбалтывают до тех пор, пока окраска водного слоя не станет постоянной. При этом на дне должен остаться слой брома. Полученную бромную воду сливают в коническую колбу и к ней прибавляют по каплям сначала 10%-ный раствор роданистого аммония до слабо-желтой окраски, а затем 1%-ный его раствор до обесцвечивания. Избытка роданида следует избегать. К бесцветному раствору прибавляют маленькими порциями углекислый кальций до прекращения выделения двуокси углерода и появления осадка. Раствору дают отстояться 1½—2 ч, после чего фильтруют в склянку с притертой пробкой. Реактив применяют прозрачным. В случае появления муты раствор снова фильтруют. Срок годности реактива 2 дня. С бромом следует работать в резиновых перчатках и в вытяжном шкафу.

Кальций углекислый, ГОСТ 4530—66.

Аммиак, ГОСТ 3760—64, 5%-ный раствор.

Сульфаниловая кислота, ГОСТ 5821—69.

Раствор сульфанилата аммония: 0,1 г сульфаниловой кислоты растворяют при взбалтывании в 150 мл воды, прибавляют 2 мл 5%-ного раствора аммиака и снова взбалтывают. Срок годности раствора 3 дня.

Нейтрализованный раствор соляной кислоты: 25 мл 0,1 н. соляной кислоты в присутствии фенолфталеина нейтрализуют, прибавляя по каплям сначала 1 н., а затем 0,1 н. раствор едкого натра до первой устойчивой окраски, после чего раствор обесцвечивают 1—2 каплями 0,1 н. раствора соляной кислоты.

7. Применяемые посуда и приборы.

Аспирационное устройство.

Поглотительные приборы с пористой пластинкой № 1 или 2 (см. рис. 3).

Прибор для перегонки с водяным паром (см. рис. 14).

Пипетки, ГОСТ 20292—74, вместимостью 1 и 10 мл, с делениями 0,01 и 0,1 мл.

Цилиндры мерные, ГОСТ 1770—74, вместимостью 10 мл.

Колбы конические, ГОСТ 10394—65, вместимостью 100 и 200 мл.

Пробирки колориметрические, плоскодонные из бесцветного стекла, высота 120 мм, внутренний диаметр 15 мм.

Фотоэлектроколориметр.

III. Отбор пробы воздуха

8. Воздух со скоростью 0,5 л/мин аспирируют через поглотительный прибор с пористой пластинкой с 4 мл 0,1 н. раствора соляной кислоты. Для опре-

деления $\frac{1}{2}$ ПДК пиридина следует отобрать 1 л воздуха. Для определения $\frac{1}{2}$ ПДК пиколинов по реакции с роданидхлоридом следует отобрать 8 л воздуха.

IV. Описание определения

9. А. Определение по реакции с роданидбромидом,

Для анализа 1 и 3 мл пробы вносят в колориметрические пробирки. Объем с 1 мл пробы доводят до 3 мл 0,1 н. раствором соляной кислоты. Затем вносят по 1 капле фенолфталеина (не больше) и нейтрализуют, прибавляя по каплям сначала 1 н., а затем 0,1 н. раствор едкого натра. После внесения каждой 1—2 капель щелочи пробу взбалтывают. Щелочь прибавляют до появления исчезающей красной окраски (избыток щелочи не разрешается). Растворы обесцвечивают 1—2 каплями 0,1 н. раствора соляной кислоты. Для установления примерного количества щелочи рекомендуется провести предварительную нейтрализацию 3 мл 0,1 н. раствора соляной кислоты щелочью.

После нейтрализации объем жидкости доводят до 4 мл нейтрализованным раствором соляной кислоты, прибавляют по 1 мл сульфанилата аммония и по 1 мл раствора роданидбромиды. После прибавления каждого реактива растворы взбалтывают. При этом растворы приобретают розовую окраску, которую устраняют прибавлением 1 капли 0,1 н. раствора соляной кислоты. Если окраска не исчезнет, то вновь прибавляют по 1 капле кислоты (избыток кислоты не разрешается). Через 15 мин растворы фотометрируют с использованием синего светофильтра в кюветках с толщиной слоя 10 мм по сравнению с контролем, который готовят одновременно и аналогично пробам. Содержание пиридина в анализируемом объеме определяют по предварительно построенному калибровочному графику. Для построения калибровочного графика готовят шкалу стандартов согласно табл. 82.

Т а б л и ц а 82

Шкала стандартов

№ стандарта	Рабочий стандартный раствор пиридина, мл	Соляная кислота, 0,1 н. раствор, мл	Содержание пиридина, мкг
0	0	3	0
1	0,05	2,95	0,5
2	0,1	2,9	1,0
3	0,2	2,8	2,0
4	0,4	2,6	4,0
5	0,6	2,4	6,0
6	0,8	2,2	8,0

Для определения пиколинов шкалу стандартов готовят с содержанием 0—10—20—40—50 мкг, объем доводят до 3 мл 0,1 н. раствором соляной кислоты.

Все пробирки шкалы обрабатывают аналогично пробам, измеряют оптическую плотность и строят график. Шкалой стандартов можно пользоваться для визуального определения, ее готовят в колориметрических пробирках одновременно с пробам.

Б. Определение по реакции с роданидхлоридом

2 мл пробы вносят в колориметрическую пробирку и прибавляют по 1 мл 1%-ного раствора роданистого калия, по 1 мл 2%-ного раствора хлорамина Б и взбалтывают. Через 10 мин вносят по 1 капле фенолфталеина, 1 мл раствора сульфанилата аммония и далее проводят нейтрализацию так, как описано выше. После нейтрализации пробы объем жидкости доводят до 6 мл дистиллированной водой. Через 20 мин растворы фотометрируют в кюветках с толщиной слоя 10 мм, пользуясь синим светофильтром, по сравнению с контролем, который го-

товят одновременно и аналогично пробам. Содержание пиридина или пиколинов в анализируемом объеме определяют по предварительно построенному калибровочному графику. Для построения калибровочного графика готовят шкалу стандартов согласно табл. 83.

Т а б л и ц а 83

Шкала стандартов

№ стандарта	Рабочий стандартный раствор пиридина или пиколинов, мл	Соляная кислота, 0,1 н. раствор, мл	Содержание пиридина или пиколинов, мкг
0	0	2	0
1	0,05	1,95	0,5
2	0,1	1,9	1,0
3	0,2	1,8	2,0
4	0,4	1,6	4,0
5	0,6	1,4	6,0
6	0,8	1,2	8,0
7	1,0	1,0	10,0

Все пробирки шкалы обрабатывают аналогично пробам, измеряют оптическую плотность и строят график. Шкалой стандартов можно пользоваться для визуального определения, ее готовят в колориметрических пробирках одновременно с пробам.

Концентрацию пиридина или пиколинов в воздухе X в мг/м^3 вычисляют по формуле:

$$X = \frac{GV_1}{VV_{20}},$$

где G — количество органических оснований, найденное в анализируемом объеме пробы, мкг;

V_1 — общий объем пробы, мл;

V — объем пробы, взятый для анализа, мл;

V_{20} — объем воздуха, взятый для анализа и приведенный к стандартным условиям по формуле (см. приложение), л.

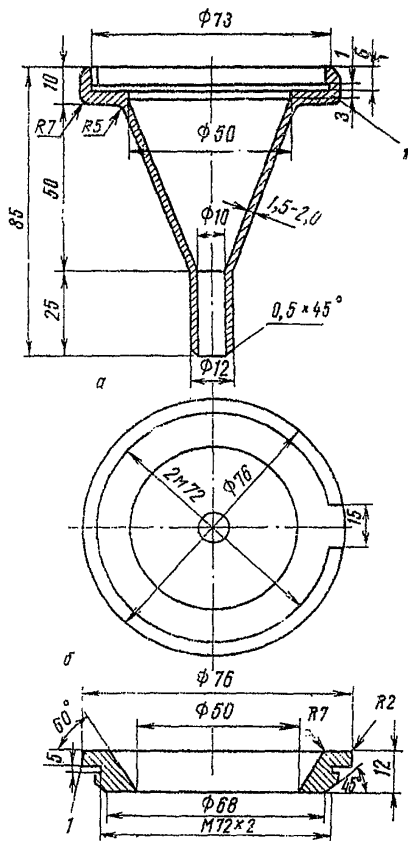


Рис. 1. Аллонж открытый (патрон для фильтра):
 а — корпус; б — гайка; 1 — накатка

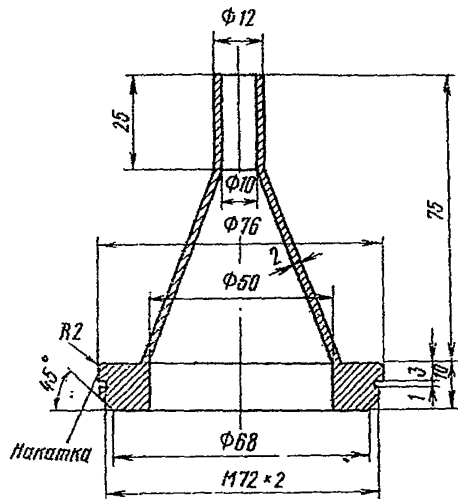


Рис. 2. Крышка закрытого аллонжа

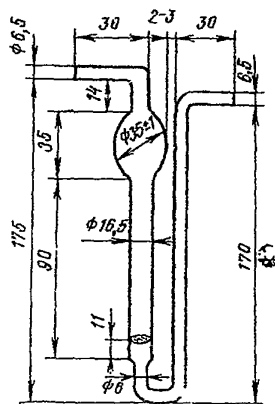


Рис. 3. Погло­ти­тель­ный прибор с пористой пластинкой

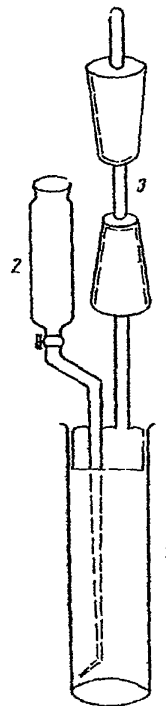


Рис. 4. Прибор для получения мышьяковистого водорода:
 1 — пробирка с прилифованной пробкой;
 2 — делительная воронка;
 3 — индикаторная трубка Бальсовой

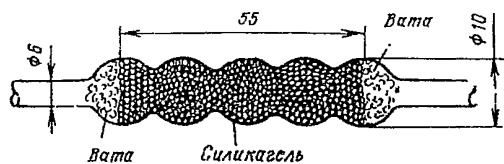


Рис. 5. Трубка стеклянная гофрированная

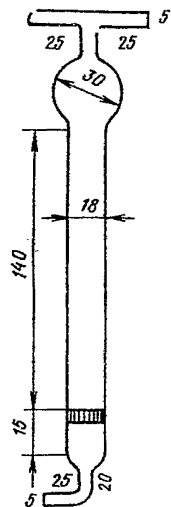


Рис. 6. Погло-
тительный при-
бор Яворовской

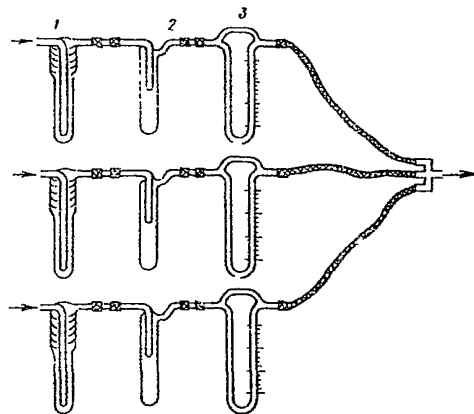


Рис. 7. Схема отбора проб воздуха
на тетраэтилсвинец

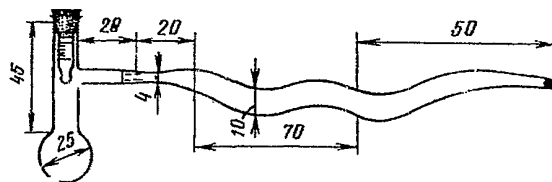


Рис. 8. Микроприбор для перегонки трихлорсилана

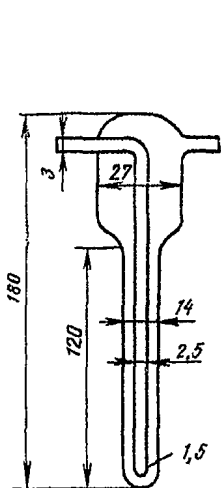


Рис. 9. Погло-
тельный прибор
Зайцева

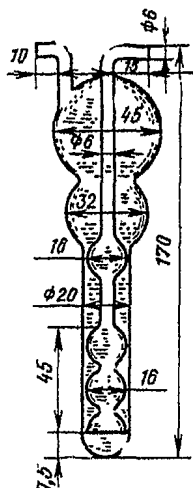


Рис. 10. Погло-
тельный прибор
Рихтера

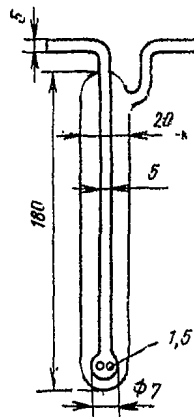


Рис. 11. Погло-
тельный прибор
Петри

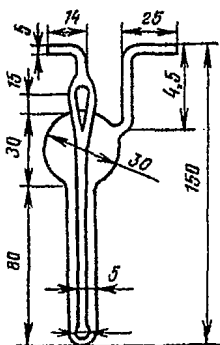


Рис. 12. Погло-
тельный прибор
Полежаева

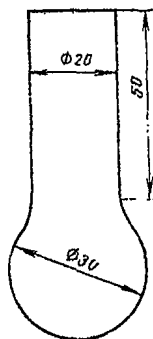


Рис. 13. Колба из туго-
плавкого стекла

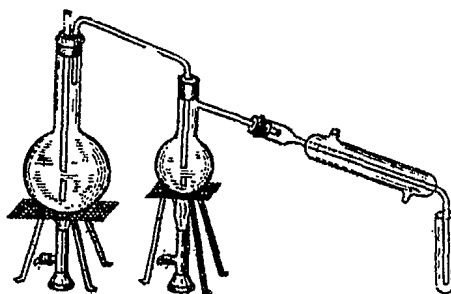


Рис. 14. Прибор для перегонки с во-
дяным паром

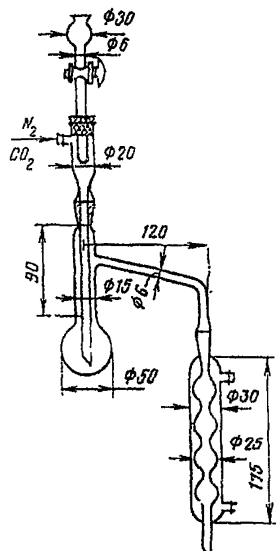


Рис. 15. Прибор для дистилляции

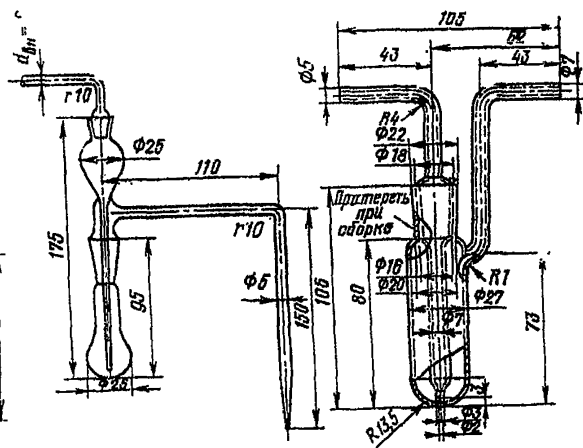


Рис. 16. Приборы для разрушения хлорорганических ядохимикатов

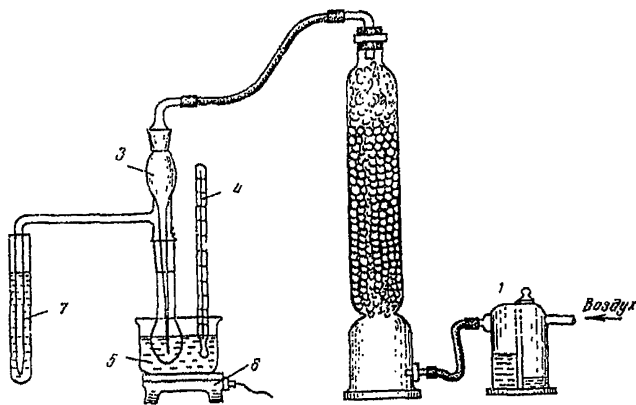


Рис. 17. Установка для определения хлорорганических инсектицидов:

1 — склянка Тищенко с серной кислотой; 2 — поглотитель с натронной известью; 3 — прибор для разрушения хлорорганических инсектицидов; 4 — термометр; 5 — парафиновая баня; 6 — электрическая плитка; 7 — пробирка-приемник

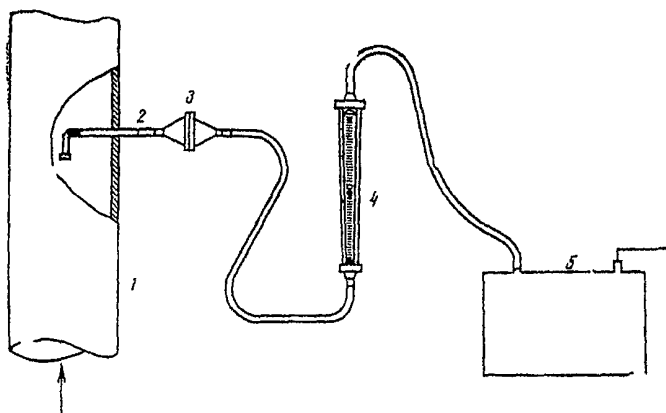


Рис. 18. Схема отбора проб пыли методом внешней фильтрации:
 1 — воздуховод; 2 — пылеотборная трубка; 3 — аллонж с филь-
 тром; 4 — ротаметр; 5 — аспиратор

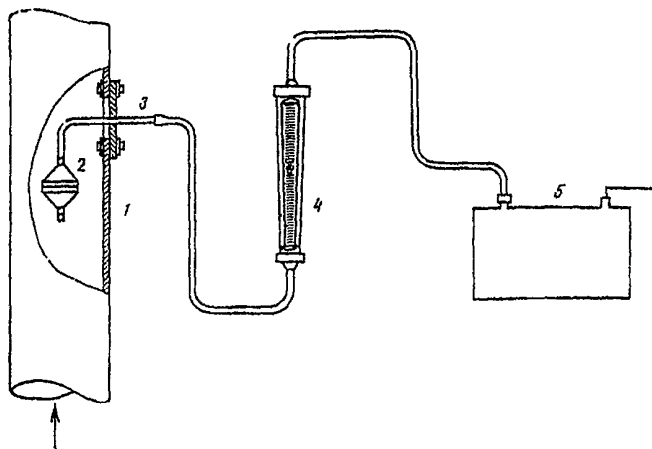


Рис. 19. Схема отбора проб пыли методом внутренней филь-
 трации:
 1 — воздуховод; 2 — аллонж с филь-
 тром; 3 — металличе-
 ская трубка; 4 — ротаметр; 5 — аспиратор

Расчет концентрации вредного вещества в воздухе

В соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—76 объем воздуха, аспирированного при отборе проб, приводят к стандартным условиям: температуре 20°C и барометрическому давлению 101,33 кПа (760 мм рт. ст.) по формуле:

$$V_{ст} = V_t \frac{(273+t) P}{(273+t) 101,33} = V_t K,$$

где V_t — объем воздуха, измеренный при $t^\circ\text{C}$ и давлении 101,33 кПа.

Для упрощения расчетов пользуются коэффициентами K (приложение 3), вычисленными для температур в пределах от 6 до 40°C и давлений от 97,33 до 104,0 кПа (730—780 мм рт. ст.).

В сборниках ТУ, некоторых МУ и во многих практических руководствах по санитарной химии в составе приложений имеются таблицы коэффициентов пересчета объема воздуха к нормальным условиям (0°C и 101,33 кПа).

Численные значения коэффициентов в этих таблицах приведены с точностью до четвертого знака для температур от 5 до 40°C с интервалом в 1° и давлений от 730 до 780 мм рт. ст. с интервалом в 2 мм рт. ст.

Однако нет практической надобности в столь многозначных и слишком подробных таблицах, так как максимальная погрешность четырехзначных коэффициентов составляет всего лишь $\pm 0,006\%$. Согласно ГОСТ 12.1.005—76 погрешность измерения объема воздуха не должна превышать $\pm 10\%$, поэтому точность коэффициентов пересчета на уровне $\pm 1\%$ следует считать вполне достаточной.

ПРИЛОЖЕНИЕ 3

Коэффициенты K для приведения объема воздуха к стандартным условиям

$t^\circ\text{C}$	Давление P , кПа/мм рт. ст.					
	97,33/730	98,66/740	100/750	101,33/760	102,7/770	104/780
6	1,009	1,023	1,036	1,050	1,064	1,078
8	1,002	1,015	1,029	1,043	1,056	1,070
10	0,994	1,008	1,022	1,035	1,049	1,063
12	0,987	1,001	1,015	1,028	1,042	1,055
14	0,981	0,994	1,007	1,021	1,034	1,048
16	0,974	0,987	1,001	1,014	1,027	1,040
18	0,967	0,980	0,994	1,007	1,020	1,033
20	0,961	0,974	0,987	1,000	1,013	1,026
22	0,954	0,967	0,980	0,993	1,006	1,019
24	0,948	0,961	0,974	0,987	1,000	1,012
26	0,941	0,954	0,967	0,980	0,993	1,006
28	0,935	0,948	0,961	0,973	0,986	0,999
30	0,929	0,942	0,954	0,967	0,980	0,992
32	0,923	0,935	0,948	0,961	0,973	0,986
34	0,917	0,929	0,942	0,954	0,967	0,979
36	0,911	0,923	0,936	0,948	0,961	0,973
38	0,905	0,917	0,930	0,942	0,955	0,967
40	0,899	0,911	0,924	0,936	0,948	0,961

ΔP	1	2	3	4	5	6	7	8	9
ΔK	1	3	4	5	7	8	9	10	12

Искомый коэффициент K , пользуясь упрощенной таблицей, находят в соответствии со следующей схемой:

$$K = K_{\text{табл}} + \Delta K_t + \Delta K_p,$$

где ΔK_t — поправка на температуру;

ΔK_p — поправка на давление.

1. Численное значение давления P , путем исключения единиц, округляют до целого числа, кратного десяти ($P_{\text{табл}}$)

$$P = P_{\text{табл}} + \Delta P.$$

2. В графе P находят коэффициент, соответствующий заданной температуре. Если цифра $^{\circ}\text{C}$ нечетная, то выписывают значение коэффициента при температуре $t+1$ (ближайшее снизу число) и увеличивают его третий знак на 3 единицы (т. е. прибавляют 0,003).

3. Поправку на ΔP определяют по таблице пропорциональных частей, приведенной (снизу) основной таблицы.

Примеры. Требуется определить коэффициент K для следующих параметров окружающей среды:

№ п/п	$t^{\circ}\text{C}$	$P_{\text{мм рт.ст.}}$	$P_{\text{табл}} + \Delta P$	$K_{\text{табл}} + \Delta K_t$	ΔK_p	K
1	18	750	750+0	0,994+0	0,000	0,994
2	5	788	780+8	1,078+0,003	0,010	1,091
3	23	743	740+3	0,961+0,003	0,004	0,968
4	29	732	730+2	0,929+0,003	0,003	0,935
5	22	781	780+1	1,019+0	0,001	1,020

В первом примере значение искомого коэффициента берется непосредственно из таблицы. В тех случаях, когда цифра $t^{\circ}\text{C}$ нечетна (примеры 2, 3 и 4), выписывают $K_{\text{табл}}$, соответствующий $P_{\text{табл}}$ и температуре $(t+1)^{\circ}\text{C}$ и прибавляют к нему 0,003.

Поправку на излишек единиц ΔP определяют по вспомогательной таблице (их значения вписаны в графу ΔK_p).

Величину коэффициента K определяют как сумму поправок на температуру и давление и $K_{\text{табл}}$ (графа K).

В примере 5 ввиду четности цифры $t^{\circ}\text{C}$ поправка на температуру отсутствует.

СО Д Е Р Ж А Н И Е

Методические указания на фотометрическое определение алюминия, оксид алюминия и алюмоникелевого катализатора в воздухе	3
Методические указания на газохроматографическое определение бериллия в воздухе	5
Методические указания на фотометрическое определение ванадия и его соединений в воздухе	7
Методические указания на фотометрическое определение вольфрама, вольфрамового ангидрида и карбида вольфрама в воздухе	9
Методические указания на колориметрическое определение германия и его соединений в воздухе	11
Методические указания на фотометрическое определение кобальта и его соединений в воздухе	14
Методические указания на фотометрическое определение соединений марганца в воздухе	16
Методические указания на фотометрическое определение меди в воздухе	18
Методические указания на фотометрическое определение молибдена и его соединений в воздухе	20
Методические указания на фотометрическое определение мышьяковистого водорода в воздухе	22
Методические указания на фотометрическое определение мышьяковистого ангидрида и других соединений трехвалентного мышьяка в воздухе	24
Методические указания на колориметрическое определение паров ртути в воздухе	26
Методические указания на фотометрическое определение водорастворимых соединений никеля в воздухе	28
Методические указания на фотометрическое и полярографическое определение селена и селенистого ангидрида в воздухе	30
Методические указания на фотометрическое определение тантала и его соединений в воздухе	32
Методические указания на фотометрическое определение титана и его соединений в воздухе	35
Методические указания на фотометрическое определение тетраэтилсвинца в воздухе	38
Методические указания на фотометрическое определение тория и его соединений в воздухе	40
Методические указания на фотометрическое определение трихлорфенолята меди в воздухе	42
Методические указания на фотометрическое определение трихлорсилана в воздухе	44
Методические указания на фотометрическое определение фосфорного ангидрида в воздухе	46
Методические указания на фотометрическое определение фосфористого водорода в воздухе	47
Методические указания на фотометрическое определение хромового ангидрида и солей хромовой кислоты в воздухе	50
Методические указания на фотометрическое определение цинка и его соединений в воздухе	51
Методические указания на фотометрическое определение циклопентадиенилтрикарбонил марганца в воздухе	54

Методические указания на фотометрическое определение циркония и его соединений в воздухе	56
Методические указания на фотометрическое определение аммиака в воздухе	58
Методические указания на фотометрическое определение двуокиси азота в воздухе	60
Методические указания на фотометрическое определение озона в воздухе	62
Методические указания на хроматографическое определение окиси углерода в воздухе	64
Методические указания на хроматографическое определение окиси углерода с предварительной конверсией ее в метан	66
Методические указания на турбидиметрическое определение азрозоля серной кислоты в воздухе	68
Методические указания на определение сернистого ангидрида в воздухе	70
Методические указания на фотометрическое определение сероводорода в воздухе	74
Методические указания на фотометрическое определение хлора в воздухе (1-й метод)	76
Методические указания на фотометрическое определение хлора в воздухе (2-й метод)	77
Методические указания на фотометрическое определение брома в воздухе	79
Методические указания на фотометрическое определение йода в воздухе	81
Методические указания на фотометрическое определение хлористого водорода в воздухе	83
Методические указания на фотометрическое определение цианистого водорода в воздухе	84
Методические указания на фотометрическое определения анилина в воздухе	86
Методические указания на фотометрическое определение ацетона в воздухе	88
Методические указания на колориметрическое определение ацетофенола в воздухе	90
Методические указания на раздельное фотометрическое определение бензола, толуола и изомеров ксилола в воздухе	91
Методические указания на фотометрическое определение бензотрихлорида в воздухе	98
Методические указания на фотометрическое определение 1,4-бензохинона в воздухе	100
Методические указания на определение хлористого бензилидена в воздухе	101
Методические указания на фотометрическое определение гексаметилендиизоцианата в воздухе	103
Методические указания на фотометрическое определение гексогена в воздухе	104
Методические указания на колориметрическое определение гексаметилендиамина в воздухе	106
Методические указания на фотометрическое определение гидразина в воздухе	108
Методические указания на суммарное колориметрическое определение пикетена и кетена в воздухе	110
Методические указания на фотометрическое определение диметилбензиламина в воздухе	111
Методические указания на колориметрическое определение диметиламина в воздухе	113
Методические указания на фотометрическое определение динитрогидроксила в воздухе	115
Методические указания на фотометрическое определение динитробензола и динитротолуола в воздухе	116

Методические указания на фотометрическое определение динитроорто-крезола в воздухе	118
Методические указания на фотометрическое определение дифенилолпропана в воздухе	120
Методические указания на фотометрическое определение дициклопентадиена в воздухе	122
Методические указания на фотометрическое определение диэтиламина в воздухе	123
Методические указания на фотометрическое определение изопропилбензола в воздухе	125
Методические указания на колориметрическое определение изопропилнитрата в воздухе	127
Методические указания на фотометрическое определение камфоры в воздухе	129
Методические указания на колориметрическое определение капролактама в воздухе	130
Методические указания на фотометрическое определение ксилидина в воздухе	132
Методические указания на фотометрическое определение масляного ангидрида в воздухе	134
Методические указания на фотометрическое определение метилового спирта в воздухе	136
Методические указания на фотометрическое определение метилового эфира акриловой кислоты в воздухе	138
Методические указания на фотометрическое определение метилэтилкетона в воздухе	139
Методические указания на колориметрическое определение метилпропилкетона и метилгексилкетона в воздухе	141
Методические указания на фотометрическое определение α -нафтохинона в воздухе	142
Методические указания на фотометрическое определение нитрофенолов в воздухе	144
Методические указания на фотометрическое определение <i>p</i> -нитроанизола в воздухе	145
Методические указания на полярографическое определение нитроциклогексана в воздухе	147
Методические указания на фотометрическое определение нитроциклогексана в воздухе	149
Методические указания на фотометрическое определение окиси этилена в воздухе	150
Методические указания на фотометрическое определение суммы одноосновных карбоновых кислот группы C_1-C_9 в воздухе производственных помещений	153
Методические указания на фотометрическое определение в воздухе органических оснований: пиридина, α - и β -пиколинов	155
Методические указания на фотометрическое определение пропаргилового спирта в воздухе	158
Методические указания на фотометрическое определение содержания паров сероуглерода в воздухе	160
Методические указания на фотометрическое определение сплывана (2-метилфурана) в воздухе	162
Методические указания на фотометрическое определение скипидара в воздухе	164
Методические указания на колориметрическое определение сложных эфиров одноосновных органических кислот в воздухе	165
Методические указания на колориметрическое определение тетрагидрофурана в воздухе	167
Методические указания на фотометрическое определение триметилпропана (этриола) в воздухе	169

Методические указания на фотометрическое определение триэтоксисилила и этилового эфира ортокремневой кислоты (тетраэтоксисилана) в воздухе	170
Методические указания на фотометрическое определение тринитротолуола в воздухе	172
Методические указания на фотометрическое определение толуидинол (с двумя изомеров) в воздухе	174
Методические указания на фотометрическое определение толуилдендиизоцианата в воздухе	176
Методические указания на полярографическое определение формальдегида в воздухе	179
Методические указания на фотометрическое определение фосгена в воздухе	183
Методические указания на фотометрическое определение фенолгидразина в воздухе	185
Методические указания на фотометрическое определение фторорганических соединений в воздухе	187
Методические указания на определение фурфурола в воздухе	189
Методические указания на колориметрическое определение хлорселареновой кислоты в воздухе	192
Методические указания на фотометрическое определение хлористого метана в воздухе	194
Методические указания на колориметрическое определение хлористого бензила в воздухе	196
Методические указания на раздельное фотометрическое определение циклогексанаона и циклогексаноноксима в воздухе	198
Методические указания на фотометрическое определение четыреххлористого углерода в воздухе	200
Методические указания на фотометрическое определение эпихлоргидрина в воздухе (1-й метод)	202
Методические указания на фотометрическое определение эпихлоргидрина в воздухе (2-й метод)	203
Методические указания на фотометрическое определение экстралина и метометилалилина в воздухе	205
Методические указания на колориметрическое определение этилендиамина в воздухе	207
Методические указания на фотометрическое определение этиленхлоргидрина в воздухе (1-й метод)	209
Методические указания на фотометрическое определение этиленхлоргидрина в воздухе (2-й метод)	211
Методические указания на фотометрическое определение аммониевой соли 2,4-дихлорфеноксиуксусной кислоты (2,4-Д) в воздухе	213
Методические указания на газохроматографическое определение метафоса, тиофоса, трихлорметафоса-3, формотиона, фосфамида в воздухе	215
Методические указания на фотометрическое определение мышьяк содержащих инсектицидов в воздухе	217
Методические указания на фотометрическое определение никотина и набазина в воздухе	219
Методические указания на фотометрическое определение сульфамата в воздухе	222
Методические указания на фотометрическое определение инсектофунгицидов тиофоса, метафоса и метилэтилтиофоса в воздухе	223
Методические указания на фотометрическое определение фосфорорганических инсектицидов в воздухе	226
Методические указания на титриметрическое, фотометрическое и хроматографическое определение хлорорганических ядохимикатов в воздухе	228
Методические указания на гравиметрическое определение пыли в воздухе рабочей зоны и в системах центриляционных установок	235
Приложение 1	242
Приложение 2	248
Приложение 3	—