

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

Сборник методических указаний
МУК 4.1.1575—4.1.1614—03

Выпуск 38

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.1575—4.1.1614—03**

Выпуск 38

ИЗ7 Измерение концентрации вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний. Вып. 38—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2003.—198 с.

Настоящий сборник содержит копии оригиналов методических указаний по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны (МУК 4.1.1575—4.1.1614—03).

Утверждены Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации, Председателем Комиссии по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онищенко в июне 2003 г.

Методические указания по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны (сборник 38) разработаны с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) – санитарно-гигиеническим нормативам и являются обязательными при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник 40 методик контроля вредных веществ в воздухе рабочей зоны разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 ССБТ «Воздух рабочей зоны. Общие санитарно-гигиенические требования».

Методики выполнены с использованием современных методов исследования, метрологически аттестованы и дают возможность контролировать концентрации химических веществ на уровне и меньше их ПДК и ОБУВ в воздухе рабочей зоны установленных в ГН 2.2.5.686—98 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и ГН 2.2.5.687—98 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) вредных веществ в воздухе рабочей зоны».

ББК 51.21

УТВЕРЖДАЮ

Первый заместитель Министра
Здравоохранения Российской Федерации:
Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации

Г.П. Сидякин

29 июня 200 3 г.

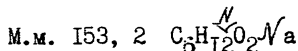
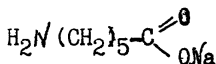
МУК 4.1.1599-03

Дата введения: с момента утверждения

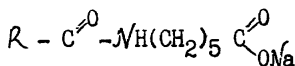
4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ.

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по измерению концентраций натриевой соли 6-аминогексановой кислоты и натриевой соли 6-аминогексановой кислоты, ацилированной высшими кислотами (реагент ААК или Таллактам), в воздухе рабочей зоны методом бумажной хроматографии



Натриевая соль 6-аминогексановой кислоты – кристаллическое вещество, практически нерастворимо в органических растворителях, растворимо в воде, при нагревании выше 250°C разлагается.



где R – остаток высших жирных кислот



Реагент ААК – кристаллическое вещество, практически нерастворимо в органических растворителях, растворимо в воде, тем. плавления 140 – 150°C.

Обладают общетоксическим действием,

В воздухе находятся в виде аэрозоля.

ОБУВ в воздухе натриевой соли δ -аминогексановой кислоты и реагента ААК - 10 мг/м³.

Характеристика метода

Определение проводят методом восходящей бумажной хроматографии (бумага F № 6) с последующим проявлением, элюированием окрашенных в фиолетовый цвет пятен и измерением оптической плотности растворов при 405 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на бумажный фильтр "белая лента".

Нижний предел измерения *содержания* в анализируемом объеме: натриевой соли δ -аминогексановой кислоты - 50 мкг
реагента ААК - 1800 мкг

Нижний предел измерения концентрации в воздухе: натриевой соли δ -аминогексановой кислоты 5 мг/м³ (при отборе 24 л воздуха)
реагента ААК 5 мг/м³ (при отборе 720 л воздуха)

Диапазон измеряемых концентраций: натриевой соли δ -аминогексановой кислоты и реагента ААК от 5 до 20 мг/м³.

Суммарная погрешность измерения \pm 25 %.

Время выполнения измерения, включая отбор проб - сутки.

Разделение на бумаге идет I4 - I5 часов.

Приборы, посуда, аппаратура

Спектрофотометр СФ-26,

Аспирационное устройство, ТУ-64-1-862-72

Фильтродержатель ТУ 95-72-05-77.

Хроматографическая камера размером 24 x 800 мм с лодочкой и подставкой для лодочки, ГОСТ 1055 - 78.

Стекланный пульверизатор ГОСТ 19391-71.

Баня водяная ТУ 54-1-2850-75.

Колбы мерные вместимостью 25, 50 мл, ГОСТ 1770-74Е

Пробирки колориметрические с пришлифованными пробками, высотой 120 мм и диаметром 15 мм, ГОСТ 25336-82Б.

Пипетки вместимостью 1, 2, 5, 10 мл, ГОСТ 29227-91.

Микропипетки вместимостью 0,2 мл, ГОСТ 29227-91.

Пробирки стеклянные высотой 40 -45 мм и внутренним диаметром 12 мм. ГОСТ 25335-82E.

Стаканы химические вместимостью 25, 50 мл, ГОСТ 19908-80.

Воронки делительные вместимостью 1000 мл, ГОСТ 8313-84.

Реактивы, растворы, материалы

Натриевая соль δ -аминогексановой кислоты, ТУ 5-14-22-219-83.

Реагент ААК ТУ 5-14-22-219-83

Этиловый спирт хч, ГОСТ 5962-57

Н-бутиловый спирт ч, ГОСТ 5005-78

Кислота уксусная хч, ГОСТ 6159-78

Нингидрин МРТУ 5-09-2725-85, 1 % свежеприготовленный раствор в ацетоне.

Ацетон, чда ГОСТ 2503-79.

Водно-спиртовой раствор (1: 5)

Подвижная фаза : н-бутанол, ледяная уксусная кислота, вода (4:1:1)

Вода дистиллированная, ГОСТ 6709-72.

Реактивы смешивают в делительной воронке, встряхивают и оставляют на 30-40 минут. После разделения для анализа используют верхний слой.

Бумага хроматографическая F № 6 ^{Германия} или аналогичная.

Фильтр бумажный "белая лента" МРТУ 5-05-2411-85

Стандартный раствор № 1 натриевой соли δ -аминогексановой кислоты с концентрацией 2 мг/мл готовят растворением 50 мг вещества в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 25 мл.

Стандартный раствор № 2 реагента ААК с концентрацией 100 мг/мл готовят растворением 5,0 г вещества в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 50 мл.

Растворы устойчивы в течение месяца.

Отбор пробы воздуха

Воздух с объемным расходом 5 л/мин (для натриевой соли δ -аминогексановой кислоты) и 25 л/мин (для реагента ААК) аспирируют через бумажный фильтр "белая лента". Для измерения 1/2 ОБУВ следует отобрать 24 л (натриевая соль δ -аминогексановой кислоты) и 720 л (реагент ААК) воздуха.

Пробы сохраняются месяц.

Подготовка к измерению

Для построения графика зависимости: масса вещества - величина оптической плотности раствора, готовят градуировочные растворы.

Градуировочные растворы натриевой соли δ -аминогексановой кислоты с концентрацией 0,4; 0,8; 1,2; 1,6 мг/мл готовят соответствующим разбавлением стандартного раствора № 1 водно-спиртовым раствором (1:5).

Градуировочные растворы реагента ААК с концентрацией 12, 24, 36, 48 мг/мл готовят соответствующим разбавлением стандартного раствора № 2 водно-спиртовым раствором.

Растворы устойчивы в течение месяца.

Условия хроматографирования градуировочных смесей и анализируемых проб

На бумажные фильтры "белая лента" наносят 0,30 мл градуировочных растворов натриевой соли δ -аминогексановой кислоты и реагента ААК, помещают в химический стакан, заливают 10 мл водно-спиртового раствора, оставляют на 10 минут, периодически перемешивая. Затем фильтрат сливают в пробирку, фильтр отжимают, экстракцию повторяют дважды. Общий фильтрат дробно выпаривают на водяной бане при температуре 50-60°C досуха, в пробирках высотой 40-45 мм. Сухой остаток растворяют 0,3 мл водно-спиртового раствора, на анализ отбирают 0,15 мл раствора.

На листе хроматографической бумаги шириной 180 мм и длиной 600 мм на расстоянии 70 мм от нижнего края проводят линию старта. На расстоянии 2,5 см друг от друга наносят по 0,15 мл из каждого обработанного градуировочного раствора, что соответствует 30, 120, 180 и 240 мг натриевой соли δ -аминогексановой кислоты и 1800, 3600, 5400 и 7200 мкг реагента ААК, и затем высушивают.

Бумагу помещают в камеру, на дно которой за 1,5-2 часа до хроматографирования наливают верхний слой подвижной фазы из делительной воронки высотой 25-30 мм, бумагу закрепляют сверху.

После поднятия растворителя на высоту 350-500 мм бумагу вынимают из камеры, сушат, орошают 1% свежеприготовленным раствором нингидрина в ацетоне. Хроматограмму сушат и помещают на 5 мин в сушильный шкаф при температуре 100°C.

Натриевая соль δ -аминогексановой кислоты и реагент ААК проявляются в виде фиолетовых пятен. R_f натриевой соли δ -аминогексановой

кислоты $0,5 \pm 0,05$; *28* реагента ААК $0,3 \pm 0,05$.

Окраска пятен устойчива в течение I часа.

После проявления хроматограммы вырезают каждое окрашенное пятно из бумаги, измельчают, помещают в пробирку и заливают 3,5 мм водно-спиртового раствора и оставляют на 20-25 минут, периодически встряхивая.

Окрашенный в фиолетовый цвет прозрачный слой жидкости фотометрируют в кювете с толщиной слоя 10 мм при длине волны 405 нм.

По полученным данным строят градуировочный график зависимости откладывая на оси ординат средние значения оптических плотностей растворов, а на оси абсцисс - соответствующие им массы веществ (в мкг).

Проверка градуировочного графика проводится один раз в месяц.

Проведение измерения

Фильтр с отобранной пробой помещают в химический стакан и далее обрабатывают так же, как и градуировочные растворы.

На линию старта хроматографической бумаги наносят 0,15 мл пробы и "свидетелей".

Хроматографирование, обработку полученной хроматограммы проводят *аналогично градуировочным растворам.*

Величину оптической плотности раствора пробы измеряют в кювете с толщиной поглощающего слоя 10 мм при длине волны 405 нм.

По соответствующему градуировочному графику и величине оптической плотности раствора пробы находят массу вещества в хроматографируемом объеме (0,15 мл).

Расчет концентрации

Концентрацию вещества в $\text{мг}/\text{м}^3$ воздуха " С " вычисляют по формуле:

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

а - масса вещества, найденная в хроматографируемом объеме пробы, мкг;

В - общий объем пробы, мл;

б - объем пробы, взятый для анализа, мл;

V - объем воздуха, отобранный для анализа и приведенный к стандартным условиям, л (см. Приложение I).

МЭК 4.1.

Приложение I

Приведение объёма воздуха к стандартным условиям (температура 20°C и давление 760 мм рт.ст.) проводят по формуле:

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

V_z - объём воздуха, отобранный для анализа, л;

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

z - температура воздуха в месте отбора пробы, °C.

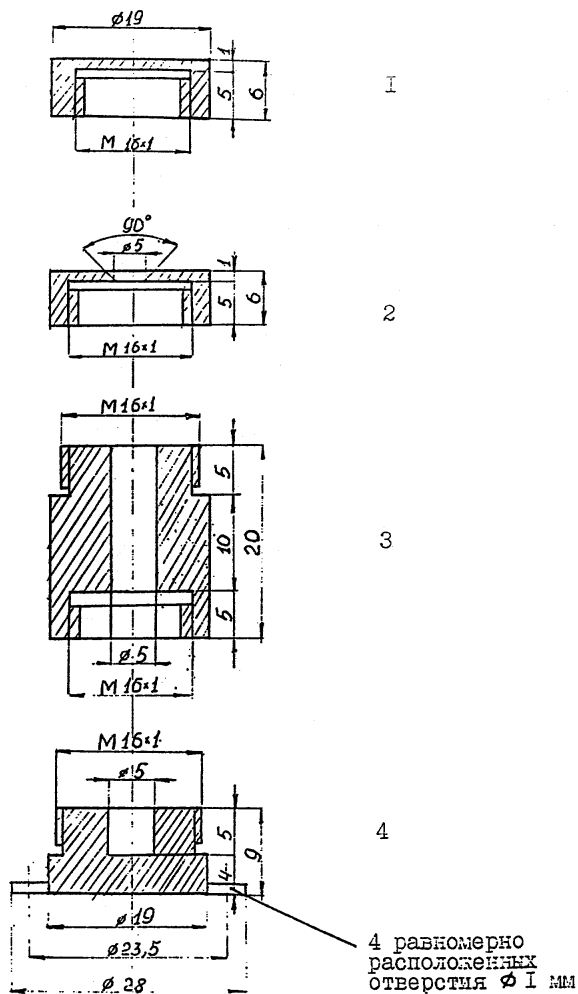
Для удобства расчёта V_{20} следует пользоваться таблицей коэффициентов (приложение 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить V_z на соответствующий коэффициент.

Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

°C	Давление P, кПа/мм рт.ст.										
	97,33/ 730	97,66/ 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	1,2088	1,2152	
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1892	1,1955	
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1703	1,1765	
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1460	1,1520	1,1581	
-14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1343	1,1403	
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0936	1,0994	1,1053	1,1112	1,1171	1,1230	
-6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0999	1,1058	
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0840	1,0897	
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0762	1,0819	
+2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0685	1,0741	
+6	1,0067	1,0123	1,0179	1,0233	1,0289	1,0343	1,0399	1,0455	1,0510	1,0567	
+10	0,9944	0,9999	0,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0383	1,0437	
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0239	1,0293	
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9830	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0096	1,0152	
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9763	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	0,9568	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	0,9518	0,9544	0,9595	
+36	0,9049	0,9099	0,9149	0,9199	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471	

Рисунок 1

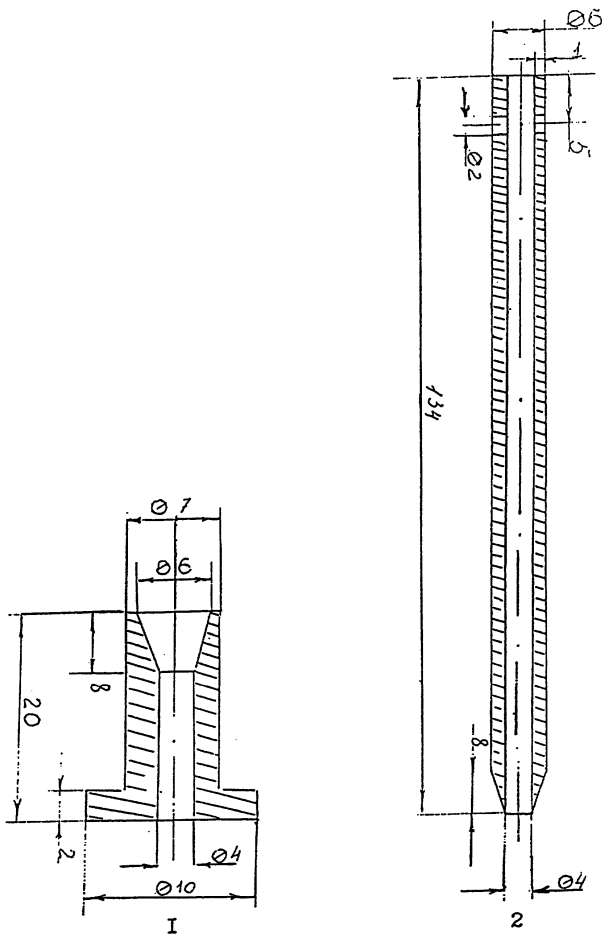
Пассивный дозиметр Р-1



- 1 - сплошная крышка
 2 - крышка с диффузным отверстием
 3 - диффузная камера
 4 - камера для сорбента

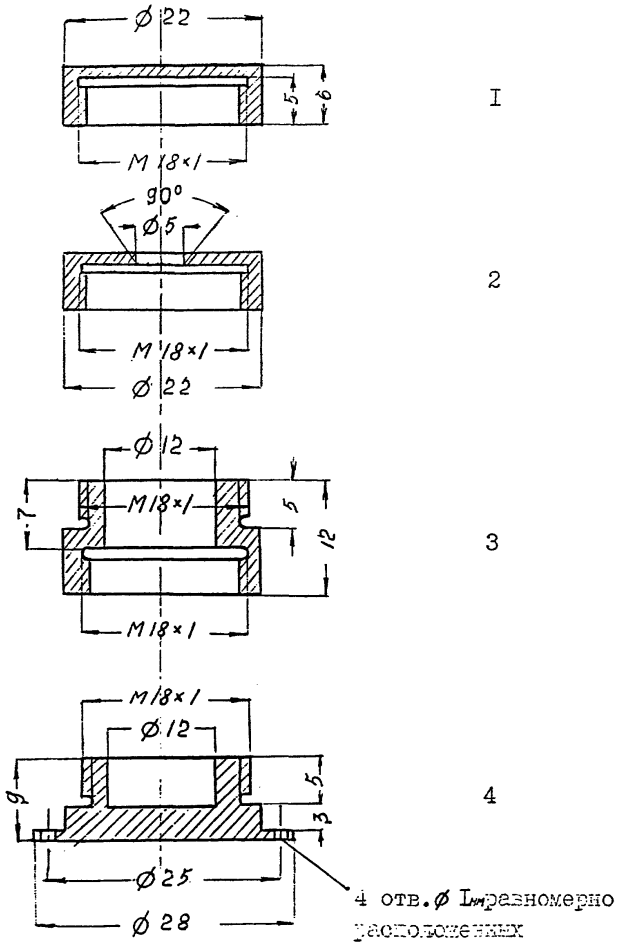
Рисунок 2

Устройство для концентрирования и ввода проб



1-плата, 2-концентрационная трубка

Пассивный дозиметр Р-4



- 1 - сплошная крышка
- 2 - крышка с диффузным отверстием
- 3 - диффузная камера
- 4 - камера для сорбента

Материал для изготовления дозиметра - дюраль или нержавеющая сталь.

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

	Стр.
Белая магнезия	87
Бромгексин	9
Бура	141
Гидразинобензол солянокислый	151
Глибенкламид	155
Диэтиламинопропиламин	77
Иминодибензил	30
Лидокаин	46
Метаран	50
МЦ-100	102
Масло "Турбомас"	73
Неопентилгликоль	68
Нимодипин	59
Нитрендипин	54
Нитроглицерин	131
Оксипропилметилцеллюлоза	21
Ондансетрон	145
Ранитидин гидрохлорид	35
Реагент ААК или Таллактам	118
СМБА	137
Сульфаметоксазол	12, 15
Тамоксифен основание	40
Тамоксифен цитрата	40
Тиаприд	82
Триметоприм	27
Хладан14	148
Ципрофлоксацин гидрохлорида моногидрат	164
Экосорб	108
Эналаприла малеат	176
Этиловый спирт	181

МУК 4.1.

Приложение 7.

Вещества, определяемые по ранее утверждённым Методическим указаниям по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны.

Наименование вещества	Методические указания
1. Ароматизатор из мяты перечной I6433	МУ по газохроматографическому измерению концентраций ментола ($\underline{\text{L}}$ - 2-изопропил-5-метициклогексанола) в воздухе рабочей зоны. Вып.30. М. 2000, с.189, МУК 4.1.240-96.
2. Ванадий-алюминиевая лигатура	Измерение концентрации ванадия методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии. Сб. "МУ по определению вредных веществ в сварочном аэрозоле". М. 1992 г., стр.67, МУ № 4945-88.
3. Мультиинзимная композиция МЭК-СХ-1	МУ по спектрофотометрическому измерению концентраций амилазы в воздухе рабочей зоны. Вып. 38.
4. Мультиинзимная композиция МЭК-СХ-2	МУ по спектрофотометрическому измерению концентрации целлюлазы в воздухе рабочей зоны. Вып. 38.
5. Опаспрей белый	МУ по газохроматографическому измерению метилового спирта в воздухе рабочей зоны. Вып.19, М.1984, стр.102, МУ

МУК 4.1.

Наименование вещества	Методические указания
6. Опаспрей жёлтый	<p>№ 2902-83.</p> <p>МУ по газохроматографическому измерению метилового спирта в воздухе рабочей зоны.</p> <p>Вып.19, М.1984, стр.102, МУ № 2902-83.</p>
7. Пыль периклазохромитовых и хромитопериклазовых огнеупорных изделий	<p>МУ на гравиметрическое определение пыли в воздухе рабочей зоны и в системах вентиляционных установок.</p> <p>Вып.1-5, М.1981, стр.235, МУ № 1719-77.</p>
8. Хладон СМ-1	<p>МУ по газохроматографическому измерению концентраций 1,1,1,2-тетрафторэтана в воздухе рабочей зоны.</p> <p>Вып.35, МУК 4.1.860-99 утв. 30.12.99 г.</p>
9. Биовит-160	<p>МУ по фотометрическому измерению концентраций хлортетрациклина в воздухе рабочей зоны.</p> <p>Вып. II переработ., М.1992, стр.149. № 5866-91.</p>
10. М0624М смесь (смесь четвертичных аммониевых соединений)	<p>МУ по фотометрическому измерению концентраций диалкилдиметиламмоний хлорида (C₁₇-C₂₀) и алкилбензилдиметиламмоний хлорида (C₁₀-C₁₆)-дон-2, диалкилламинопропионитрила (C₇-C₉)-ибхангаз, алкилтриметиламмоний хлорида (C₁₀-C₁₆), дон-52 в воздухе рабочей зоны.</p> <p>Вып.25, М., 1989, стр.49, МУ № 4905-88.</p>

Приложение 9.

Расчёт характеристик погрешности на основе данных, приведенных в ИЭИ ВХА.

Приведено в ИЭИ	Точные предположения	Расчёт составляющей погрешности
Δ (информация о структуре погрешности отсутствует)	Δ_c - незначимо	$\sigma(\Delta) = \Delta / 1,96$

Δ - характеристика результатов ВХА (суммарная погрешность).

Δ_c - характеристика систематической составляющей погрешности.

$\sigma(\Delta)$ - характеристика случайной составляющей погрешности.

Расчёт норматива оперативного контроля погрешности (точности) МВИ КХА.

№	Алгоритм оперативного контроля	ВИД КОНТРОЛЯ		Принятые обозначения
		Внутренний оперативный контроль	Внешний контроль по схеме оперативного контроля	
1	С применением способов для контроля (ОК)	$ K_c = X - C < K$		K_c - результат контрольной процедуры; X - результат анализа пробы; C - аттестованное значение ОК; K - норматив оперативного контроля
		$K = 0,84 \Delta$	$K = \Delta$	
		где Δ - характеристика погрешности, соответствующая содержанию компонента в ОК		
2	С применением метода добавок	$ K_c = X' - X - C < K$		K_c - результат контрольной процедуры; X - результат анализа пробы без добавки; X' - результат анализа пробы с добавкой; C - величина добавки; K - норматив оперативного контроля
		$K = 0,84 \sqrt{(\Delta_{X'})^2 + (\Delta_X)^2}$	$K = \sqrt{(\Delta_{X'})^2 + (\Delta_X)^2}$	
		где $\Delta_{X'}$ (Δ_X) - характеристика погрешности, соответствующая содержанию компонента в пробе с добавкой (пробе без добавки)		
3	С применением метода разбавления	$ K_c = KX' - X < K$		K_c - результат контрольной процедуры; X - результат анализа рабочей пробы; X' - результат анализа разбавленной пробы; K - коэффициент разбавления; K - норматив оперативного контроля
		$K = 0,84 \sqrt{R^2 (\Delta_{X'})^2 + (\Delta_X)^2}$	$K = \sqrt{R^2 (\Delta_{X'})^2 + (\Delta_X)^2}$	
		где $\Delta_{X'}$ (Δ_X) - характеристика погрешности, соответствующая содержанию компонента в разбавленной пробе (рабочей пробе) соответственно		
4	С применением другого (контрольной) методики	$ K_c = X - X_c < K$		K_c - результат контрольной процедуры; X - результат анализа пробы по контролируемой методике анализа; X_c - результат анализа пробы по контрольной методике анализа; K - норматив оперативного контроля
		$K = 0,84 \sqrt{(\Delta_{X_c})^2 + (\Delta_X)^2}$	$K = \sqrt{(\Delta_{X_c})^2 + (\Delta_X)^2}$	
		где Δ_{X_c} (Δ_X) - характеристика контрольной (контролируемой) методики, соответствующая содержанию компонента в пробе		

Оперативный контроль погрешности (точности) проводят в одинаковых условиях, т.е. результаты анализа получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т.д.

Приложение 10.

Расчёт норматива внутрилабораторного оперативного контроля (ВОК) воспроизводимости НРЧ КУА.

ВОК воспроизводимости проводят с использованием парных проб путём сравнения результата контрольной процедуры, равного расхождению двух результатов КУА (x_1 и x_2) содержания компонента в одной и той же пробе, с нормативом ВОК воспроизводимости Δ .

$$\bar{x}_1 - \bar{x}_2 \leq \Delta.$$

Норматив ВОК воспроизводимости рассчитывают по формуле:

$$\Delta = Q(P, m) \sigma(\Delta)$$

где $\sigma(\Delta)$ — показатель воспроизводимости (характеристика случайной составляющей погрешности, соответствующая среднему содержанию компонента в пробе):

$$\bar{x}_{\text{ср}} = \frac{\bar{x}_1 + \bar{x}_2}{2},$$

$$Q(P, m) = 2,77 \text{ при } m = 2, P = 0,95.$$

При осуществлении ВОК воспроизводимости отбирают две пробы, объём которых равен объёму, необходимому для проведения анализа по методике, и анализируют в точном соответствии с прописью методики, максимально варьируя условия проведения анализа, т.е. получают два результата анализа, используя разные наборы мерной посуды, разные партии реактивов. В работе должны участвовать два аналитика.

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

СО Д Е Р Ж А Н И Е

1. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентрации амилазы в воздухе рабочей зоны
(РГМУ, г.Москва) *МУК 4.1.1575 — 03* 3
2. Методические указания по измерению концентраций *N*-(2-амино-3,5-дибромбензил)-*N*-метилциклогексиламина гидрохлорида (бромгексина) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии
(РГМУ, г.Москва) *МУК 4.1.1576 — 03*.... 9
3. Методические указания по измерению концентраций 4-амино-*N*-(5-метил-3-изоксазол)-бензолсульфонамида (сульфаметоксазола) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии
(РГМУ, г.Москва) *МУК 4.1.1577-03*... 12
4. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций 4-амино-*N*-(5-метил-3-изоксазол)бензолсульфонамида (сульфаметоксазола) в воздухе рабочей зоны
(ВНИЦ БАВ, г.Москва) *МУК 4.1.1578 — 03* 15
5. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций гидроксипропилметилцеллюлозы (оксипропилметилцеллюлозы) в воздухе рабочей зоны
(ВНИЦ БАВ, г.Москва) *МУК 4.1.1579 — 03* 21
6. Методические указания по измерению концентрации 2,4-диамино-5-(3',4',5'-триметоксибензил)-пиримидина (триметоприма) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии
(РГМУ, г.Москва) *МУК 4.1.1580 — 03* 27
7. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций [10,11-дигидро-5-Н-добенз (b, f)] азепина (иминодобензила) в воздухе рабочей зоны
(ВНИЦ БАВ, г.Москва) *МУК 4.1.1581 — 03* 30
8. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций *N*-2- [(5-(диметиламино)метил]-фуранил] метил] тио] этил]-*N*'-метил-2-нитро-1,1-этилендиамина гидрохлорида (ранитидина гидрохлорида) в воздухе рабочей зоны
(ВНИЦ БАВ, г.Москва) *МУК 4.1.1582 — 03* 35

9. Методические указания по измерению концентраций 2-[4-(1,2-Дифенил-1-бутенил)фенокси]-*N,N*-диметилэтанамин- (Z) 2-гидрокси-1,2,3-пропантрикарбоксилата (тамоксифен цитрат) и 2-[4-(1,2-Дифенил-1-бутенил)фенокси]-*N,N*-диметилэтанамин (тамоксифен основания) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии.
(ВНИЦ ЗАВ, г.Москва) *МУК 4.1.1583 - 03...* 40
10. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций 2,5-диметил-*N*-диэтиламиноацетанилида гидрохлорида (лидокаина) в воздухе рабочей зоны
(Латвийская медицинская академия, г.Рига) *МУК 4.1.1584-03.* 45
11. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций 0,0-диметилметилфосфоната (метаран) в воздухе рабочей зоны
(СЭС, г.Волгоград) *МУК 4.1.1585-03...* 50
12. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций 2,5-диметил-3-метоксикарбонил-4-(3-нитрофенил)-5-этоксикарбонил-1,4-дигидропиридина (нитрендипина) в воздухе рабочей зоны
(НИИ ГТ и ПЗ, г.Санкт-Петербург) *МУК 4.1.1586-03....* 54
13. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций 2,5-диметил-3-(2 метоксиэтоксикарбонил)-4-(3-нитрофенил)-5-изопропоксикарбонил-1,4-дигидропиридина (нимодипина) в воздухе рабочей зоны
(НИИ ГТ и ПЗ, г.Санкт-Петербург) *МУК 4.1.1587-03...* 59
14. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций диметилового эфира в воздухе рабочей зоны
(УкраинИИгинтокс, г.Киев) *МУК 4.1.1588-03* 64
15. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций 2,2-диметил-пропандиола-1,3 (неопентилгликля) в воздухе рабочей зоны
(НПЦ "Экос", г.Москва) *МУК 4.1.1589-03...* 68
16. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций дифенил-(п-третбутилфенил)фосфата (основного компонента масла "Турбомас") в воздухе рабочей зоны
(НИИ ГТ и ПЗ, г.Санкт-Петербург) *МУК 4.1.1590-03* 73

ММК 4.1.1575-

4.1.1614-03

17. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций 3-диэтиламино-пропил-амин-1 (диэтиламинопропиламина) в воздухе рабочей зоны
(НПЦ "Экос", г.Москва) *ММК 4.1.1591-03* 77
18. Методические указания по экстракционно-фотометрическому измерению концентраций N-[2-(диэтиламино)-этил]-2-метокси-5-(метилсульфонил)-бензамида гидрохлорида (тиаприд) в воздухе рабочей зоны
(НИХИ, г.Новокузнецк) *ММК 4.1.1592-03* 82
19. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций магния углекислого основного (белая магнезия) в воздухе рабочей зоны
(ВНЦ БВВ, г.Москва) *ММК 4.1.1593-03* 87
20. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций метилметакрилата в воздухе рабочей зоны с применением для отбора ^{проб} пассивных дозиметров Р-1 *ММК 4.1.1594-03*
(Нижегородский НИИ гигиены и профпатологии г.Н-Новгород)....92
21. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций метилметакрилата в воздухе рабочей зоны с применением для отбора ^{проб} пассивных дозиметров Р-4 *ММК 4.1.1595-03*
(Нижегородский НИИ гигиены и профпатологии, г.Н-Новгород)....97
22. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций метилцеллюлозы водорастворимой (МЦ-100) в воздухе рабочей зоны
(ВНЦ БВВ, г.Москва) *ММК 4.1.1596-03*.... 102
23. Методические указания по газохроматографическому измерению концентрации смеси метоксигликолей (ди-, три-, тетрагликолей) (экосорба) в воздухе рабочей зоны
(НИИ гигиены, профпатологии и экологии человека, Ленинградская область) *ММК 4.1.1597-03* 108
24. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций надуксусной кислоты в воздухе рабочей зоны
(НИИ гигиены, профпатологии и экологии человека, Ленинградская область) *ММК 4.1.1598-03* 114
25. Методические указания по измерению концентраций натриевой соли δ-амино-гексановой кислоты и натриевой соли δ-аминогексановой кислоты, ацилированной высшими кислотами (реагент ААК или Таллактам), в воздухе рабочей зоны методом бумажной хроматографии
(Мосгорцентр Госсанэпиднадзора, г.Москва) *ММК 4.1.1599-03*.. 118

25. Методические указания по измерению концентраций октафторпропана в воздухе рабочей зоны методом газовой хроматографии (РГМУ, г.Москва) *МЖК 4.1.1600 — 03...* I23
27. Методические указания по измерению концентрации ортофосфористой и ортофосфорной кислот в воздухе рабочей зоны методом ионной хроматографии (РГМУ, НПЦ "Экос", г.Москва) *МЖК 4.1.1601 — 03....* I25
28. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций Пропан-1,2,3-триола тринитрата (нитроглицерина) в воздухе рабочей зоны (ВНЦ БАВ, г.Москва) *МЖК 4.1.1602 — 03...* I31
29. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций сульфата 3-броманилина (СМБА) в воздухе рабочей зоны (НИХФИ, г.Новокузнецк) *МЖК 4.1.1603-03..* I37
30. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций тетрабората натрия (бура) в воздухе рабочей зоны (Донецкий мединститут, г.Донецк) *МЖК 4.1.1604-03..* I41
31. Методические указания по измерению концентрации 1,2,3,9-тетрагидро-9-метил-3-[(2-метил-1Н-имидазол-1-ил)метил]-4Н-карбазол-4-она хлоргидрата дигидрата (ондансетрона) в воздухе рабочей зоны методом жидкостной хроматографии (РГМУ, г.Москва) *МЖК 4.1.1605-03...* I45
32. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций тетрафторметана (хладона-14) в воздухе рабочей зоны (НИИ гигиены, профпатологии и экологии человека, Ленинградская область) *МЖК 4.1.1606 — 03* I48
33. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций фенилгидразина солянокислого (гидразинобензол солянокислый) в воздухе рабочей зоны (М.п. "Экологический центр, НИИБП, г.Москва) *МЖК 4.1.1607-03...* I51
34. Методические указания по хроматографическому измерению концентраций N-[4-[2-(5-хлор-2-метоксибензамидо)-этил]-бензол-сульфонил]-N'-циклогексилмочевины (глибенкламид) в воздухе рабочей зоны (НИХФИ, г.Новокузнецк) *МЖК 4.1.1608 — 03..* I55

35. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентрации целлюлазы в воздухе рабочей зоны
(РГМУ, г.Москва) *МЛК 4.1.1609-03.* 159
36. Методические указания по измерению концентрации ципрофлоксацина гидрохлорида моногидрата в воздухе рабочей зоны методом жидкостной хроматографии
(ВНИЦ БАВ, г.Москва) *МЛК 4.1.1610-03...* 164
37. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций этилового эфира α -бромизовалериановой кислоты в воздухе рабочей зоны
(Донецкий государственный медицинский институт, г.Донецк) *МЛК 4.1.1611-03* 168
38. Методические указания по газохроматографическому измерению концентраций 17 α -этинилэстратриен-1,3,5(10)-диола-3,17 β (этинилэстрадиол) в воздухе рабочей зоны
(ВНИЦА-ВНИИЛ, г.Москва) *МЛК 4.1.1612-03...* 172
39. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций (S)-I-[N-[I-(Этоксикарбонил)-3 фенилпропил]-L-аланил]-L-пролина малеат (1:1) (эналаприла малеат) в воздухе рабочей зоны
(ВНИЦ БАВ, г.Москва) *МЛК 4.1.1613-03* 176
40. Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций I-(2-этоксэтил)-4-этинил-4-оксипиперидина (этинилловый спирт) в воздухе рабочей зоны
(НИХФИ, г.Новокузнецк) *МЛК 4.1.1614-03* 181
- Приложение 1 Приведение объема воздуха к стандартным условиям (температура 20°C и давление 760 мм рт.ст.) 185
- Приложение 2 Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям 186
- Приложение 3 Рисунок №1. Пассивный дозиметр Р-1 187
- Приложение 4 Рисунок №2. Устройство для концентрирования и ввода проб 188
- Приложение 5 Рисунок №3. Пассивный дозиметр Р-4 189
- Приложение 6 Указатель основных синонимов, технических, торговых и фирменных названий веществ 190
- Приложение 7 Вещества, определяемые по ранее утвержденным Методическим указаниям 191

- Приложение 8. Расчёт характеристик погрешности на
основе данных, приведенных в МВИ КХА . . . 192а
- Приложение 9. Расчёт норматива оперативного контроля
погрешности (точности) МВИ КХА . . . 192б
- Приложение 10. Расчёт норматива оперативного контроля
(ВФ) воспроизводимости МВИ КХА . . . 192в