

**ИНФОРМАЦИОННО-ИЗДАТЕЛЬСКИЙ ЦЕНТР  
ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОРА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО КОНТРОЛЮ СОДЕРЖАНИЯ ВРЕДНЫХ ВЕЩЕСТВ  
НА КОЖНЫХ ПОКРОВАХ И СПЕЦОДЕЖДЕ**

**Выпуск I**

**МП «Рарог»  
Москва 1992**

## **Аннотация**

Настоящие Методические указания разработаны впервые и предназначены для работников санитарно-эпидемиологических станций и санитарных лабораторий на промышленных предприятиях, осуществляющих контроль содержания вредных веществ, как в воздухе рабочей зоны, так и на кожных покровах и спецодежде, а также для научно-исследовательских институтов Министерства здравоохранения СССР и других заинтересованных министерств и ведомств.

Методические указания разработаны в соответствии с МУ "Оценка воздействия вредных химических соединений на кожные покровы и обоснование предельно допустимых уровней загрязнения кожи" 1980 г. и имеют своей целью обеспечение контроля содержания вредных веществ на коже и их соответствие предельно допустимым уровням, утвержденным Министерством здравоохранения СССР, а также установление необходимости использования средств индивидуальной защиты кожных покровов с целью предотвращения попадания химических веществ в организм работающих.

Настоящие Методические указания подготовлены НИИ ГТ и ПЗ Российской АМН, Москва и НИИ ГТ и ПЗ МЗ РСФСР, г. Горький и одобрены Проблемной комиссией "Научные основы гигиены труда и профессиональной патологии".

Сборник подготовили:  
Муравьева С.И.  
Мельникова Л.В.  
Дьякова Г.А.  
Македонская Р.Н.  
Беляков А.А.  
Грыжина Е.В.

Ответственные редакторы: Антонов Н.М.  
Мартынова Н.М.  
Подольский В.М.

## В В Е Д Е Н И Е

В связи с широкой химизацией народного хозяйства, интенсивным использованием новых химических веществ, увеличением масштаба производства возросла опасность контакта и проникания химических веществ через кожные покровы.

В настоящее время известно, что каждое четвертое вещество, содержание которого нормировано в воздухе рабочей зоны, имеет пометку "опасно при поступлении через кожу".

В связи с этим специальная секция при Проблемной комиссии "Научные основы гигиены труда и профпатологии" регламентирует содержание вредных веществ на кожных покровах. В настоящее время ПДУ установлено более чем для 20 химических соединений. Первым, наиболее важным шагом с целью предотвратить поступление ядов в организмы работающих через кожу является контроль содержания их на кожных покровах и изучение степени загрязнения средств индивидуальной защиты работающих на промышленных предприятиях.

Настоящий сборник является первым руководством в нашей стране по определению химических веществ на кожных покровах и средствах индивидуальной защиты. Сборник составлен на основе обобщения многолетних работ исследователей, занимающихся данной проблемой. В сборник включены Методические указания по измерению содержания химических веществ на коже и средствах индивидуальной защиты, имеющих ПДУ, а также для веществ, которые подлежат гигиеническому нормированию. В методиках даны принципы определения и основные критерии: предел обнаружения, избирательность, условия отбора проб (смывов) и анализа. Описаны условия построения калибровочного графика и формулы вычисления результатов.

Наряду с этим в сборник включены рекомендации для исследователей, разрабатывающих вышеупомянутые методики для новых химических соединений. Описаны требования к методикам, приведены формулы расчета метрологических характеристик и ряд других вопросов. Эти материалы вошли в приложение.

Сборник рассчитан на широкий круг практических и научных работников и других специалистов, занимающихся вопросами аналитического контроля загрязнения кожных покровов и спецодежды.

## 1. Требования к методикам измерения химических веществ на кожных покровах и средствах индивидуальной защиты

Методики измерения содержания химических веществ на коже и других исследуемых объектах должны удовлетворять следующим требованиям.

1.1. Предел измерения содержания химических веществ на исследуемых объектах, в частности на коже, выраженный в  $\text{мг}/\text{см}^2$ , устанавливают по величине предельно допустимого уровня (ПДУ). При отсутствии утвержденного ПДУ предел измерения устанавливают по уровню, достигнутому в условиях лабораторного эксперимента.

1.2. Избирательность методики устанавливается по отношению к веществам, значительно отличающимся по характеру токсического действия на человека и по величине ПДУ. Допустимо применение методик суммарного измерения содержания химических веществ, принадлежащих к одному и тому же классу соединений и имеющих близкий предел измерения.

1.3. Метрологические характеристики, в частности правильность методик, разработанных в условиях лабораторного эксперимента, оценивается доверительным интервалом ( $\varepsilon$ ) по формуле:

$$\varepsilon = \bar{C} \pm \frac{t_d \cdot S}{\sqrt{n}},$$

где  $\bar{C}$  — средняя арифметическая величина из  $n$  определений;

$t_d$  — коэффициент Стьюдента (при  $P = 0,95$ );

$S$  — квадратичное отклонение отдельного результата;

$n$  — количество определений.

Кроме доверительного интервала рассчитывается относительное стандартное отклонение  $S_r$ , не превышающее 0,33<sup>\*</sup>.

Результаты измерения содержания вредных веществ в смывах с кожи и других объектах, проведенных на промышленных предприятиях, представляются в виде  $M \pm s$ , что соответствует формуле  $\bar{C} \pm \frac{S}{\sqrt{n}}$

## 2. Рекомендации при разработке методик измерения содержания химических веществ на коже и СИЗ

2.1. При разработке методик измерения содержания химических веществ на кожных покровах следует пользоваться Методическими рекомендациями МР<sup>\*\*</sup>.

2.2. Эти же МР могут быть использованы и при разработке методик измерения содержания веществ на спецодежде.

В качестве испытуемых образцов используют новую ткань, из которой шьют верхнюю одежду и белье для работающих на обследуемом предприятии.

Испытуемую ткань (сукно, сатин, молескин, бельевую бязь) предварительно обрабатывают выбранным растворителем (возможно при повышенной температуре), промывают водой и высушивают. Для этой цели используют образцы размером от 50 до 100  $\text{см}^2$ .

2.3. При разработке методики измеряют содержание химических соединений на испытуемых объектах, следует установить их летучесть по данным скорости испарения (% ч).

На образцы взвешенной ткани размером 5 × 5 или 10 × 10 см наносят определенную навеску вещества. Потери вещества от испарения устанавливают повторным взвешиванием. Рекомендуется установить продолжительность полного испарения вещества. Если продолжительность испарения вещества с образца исчисляется несколькими минутами, планирование разработки методики для таких соединений нецелесообразно.

2.4. Образцы экспонированной ткани обрабатывают соответствующим растворителем в течение 15—20 мин. В ряде случаев обработку (экстракцию) выполняют с помощью магнитной мешалки и при нагревании. В зависимости от химической устойчивости веществ или продуктов их превращения образцы ткани могут быть обработаны в десорбере и выделившиеся вещества извлечены током чистого воздуха или водяным паром (рис. 1,2).

2.5. Градуировочные графики при использовании газожидкостной хроматографии или эмиссионно-спектрального анализа в большинстве случаев могут быть построены без учета влияния примесей, выделяющихся кожей или содержащихся в новых чистых образцах ткани.

В фотометрическом анализе градуировочный график составляют с учетом влияния примесей, выделяемых непосредственно кожей и окрашенными тканями. Обработка цветных образцов тканей дает

\* Допускается расчет погрешности определения в % по формуле  $W = \frac{S}{\sqrt{n}} \cdot 100$  (при  $n = 4—6$ ;  $P = 0,95$ ). Погрешность должна быть не более 33%.

\*\* Методические рекомендации (МР) "Разработка методов определения вредных веществ на коже". М., МЗ СССР, 1985, 23 с. Информационное письмо. Разработка способов определения вредных веществ на спецодежде. М., 1989, 20 с.

окрашенные растворы (фон), компенсируемый измерением контрольной пробы, выполненной в присутствии смыва с образца незагрязненной ткани в тех же условиях.

2.6. Правильность разработанных методик измерения содержания химических веществ устанавливается для каждого вида ткани в соответствии с п.1.3.

В табл. 1 представлены результаты оценки правильности измерения содержания некоторых химических веществ. В зависимости от агрегатного состояния загрязнителей, присутствующих на промышленных предприятиях, анализируемое вещество смыывается или экстрагируется. Твердые вещества (м-нитроанилин, дихлоранилин, цианид натрия) распылялись на исследуемый образец из марлевого мешочка. Исходное содержание устанавливалось по средней навеске при напылении на часовое стекло. Гексахлорбензол и дихлорпиридазон наносились на образец в виде спиртовых растворов, растворитель испарился, а остаток смылся или экстрагировался соответствующим растворителем.

Соли металлов наносили на образец в виде солянокислых, цианид натрия — в виде щелочных растворов.

Погрешность определения, вычисленная согласно п.1.3, не превышает 20%.

Таблица 1

Правильность определения веществ ( $n = 4-6$ ,  $P = 0,95$ )

Соединение	Метод	Образец	Нанесено на образец		Найдено		
			C, мкг	мг/см <sup>2</sup>	S <sub>r</sub>	C, мкг	$\frac{\pm t \cdot S}{\sqrt{n}}$
3-Нитроанилин	фотометрический	кожа	5,0	0,12	0,05	4,0	0,07
		кожа	50,0	1,25	0,04	51,6	3,36
Гексахлорбензол	ГЖХ	кожа	170,0	0,34	0,19	130,0	30,40
	—“—	кожа	653,0	1,31	0,04	583,0	26,92
Сульфат никеля	атомно-эмиссионный	кожа	0,63	0,013	0,18	0,58	0,14
		кожа	31,4	0,628	0,14	28,10	4,84
3-Нитроанилин	фотометрический	ткань	8,2	0,09	0,23	8,0	1,90
		ткань	54,0	0,60	0,06	56,0	5,40
Анилин	—“—	ткань	3,0	0,08	0,11	2,1	0,60
—“—	—“—	ткань	20,0	0,50	0,10	19,0	1,80
Цианид натрия	—“—	ткань	0,9	0,01	0,09	0,9	0,10
	—“—	ткань	23,0	0,23	0,05	23,6	2,10

Правильность способа определения в значительной степени зависит от продолжительности воздействия исследуемого вещества на образцы, снижающей результаты количественного определения из-за летучести, проницаемости веществ и сорбционных процессов. На этом основании обработку образцов следует проводить не позднее, чем через несколько минут после их загрязнения.

2.7. Установление значения контрольной пробы, предела определения, построения градуировочного графика, влияния соответствующих примесей изложено в Методических рекомендациях.

### 3. Проведение исследований на промышленных предприятиях

3.1. Смыв с загрязненной кожи и других объектов осуществляют главным образом во время технологических процессов и операций при наибольшем контакте работающих с вредными веществами (размол и просеивание, розлив, расфасовка и затаривание веществ и т.д.). Особое внимание уделяют отбору проб при выполнении ручных операций и работе с летучими жидкими веществами. В последнем случае только своевременный отбор проб (во время операции или сразу после ее окончания) обеспечивает результаты количественного определения загрязнений (п.2.3).

3.2. Отбор проб с кожи, резиновых СИЗ и пневмокостюмов осуществляют главным образом способом смыва с помощью ватного тампона, обильно смоченного выбранным растворителем\*. Пробы отбирают в основном с тыльной стороны кисти или ладони (площадь 50 см<sup>2</sup>) или со всей кисти (площадь 360 см<sup>2</sup>), открытых и закрытых участков тела размером 1 дм<sup>2</sup>, с 1 дм<sup>2</sup> резиновых шлем-масок, сапог, перчаток и полимерных материалов, в том числе с обратной стороны резиновых СИЗ и пневмокостюмов.

\* Методические указания. Оценка воздействия вредных химических соединений на кожные покровы и обоснование предельно допустимых уровней загрязнений кожи. М., МЗ СССР, 1980, 23 с.

3.3. Пылевидные вещества, загрязняющие кожу, спецодежду и другие объекты, более рационально отбирать путем отсоса через двухканальный патрон (диаметр штрубка 8–9 см, в том числе с насадкой) со скоростью 20–25 л/мин. При этом в значительной степени устраивается влияние различного вида примесей, выделяемых кожей, окрашенной и бесцветной тканью, резиной и другими материалами, см. рис. 3.

3.4. Для отбора проб твердых и жидких веществ с верхней спецодежды и белья на рабочий костюм нашивают друг на друга образцы верхней и бельевой ткани размером 10 × 10 см. В том случае, если костюм был загрязнен, пакет образцов увеличивают до трех, последним подшивают образец из бельевой ткани, защищающей верхние образцы от вторичного загрязнения. Образцы нашивают на рукава, брюки, полы и т.д., общим числом, указанным в п.3.5. В зависимости от планирования гигиенического исследования образцы в положенное время снимают или вырезают из них лоскуты размером 3 × 3 или 5 × 5 см и направляют в закрытой посуде на анализ. При изучении эффективности стирки (обезвреживания) верхней спецодежды и белья оставшуюся часть нашитых образцов после стирки направляют на анализ.

3.5. Во избежание потерь летучих веществ образцы ткани тут же после отбора проб погружают в выбранный экстрагент. Пробы выдерживают, в том числе при нагревании, в течение 15–20 мин. Образцы, подвергнувшиеся длительному воздействию малолетучих веществ, выдерживают в растворителе большей частью при нагревании в течение нескольких часов.

3.6. Приблизительное число отбираемых проб у одного работающего для получения достоверных результатов:

- с кожи, главным образом с кистей, в пределах 4–6, после душа и с закрытых участков тела — 3–4;
- с верхней спецодежды и защитных костюмов — 12–14, после обезвреживания (стирки) — 4–5;
- с белья — 4–5, после стирки — 3;
- с резиновых шлем-масок или сапог и перчаток — 4–5, после обезвреживания — 3.

3.7. Способы обработки и анализа проб, отобранных с кожных покровов, подробно описаны в методических рекомендациях . Такими же способами анализируют пробы, полученные смывом с резиновых и пленочных СИЗ. Следует отметить, что при газожидкостном хроматографировании растворов в большинстве случаев не требуется центрифугирование и фильтрование смывов с кожи и экстрактов со спецодежды вследствие незначительности влияния примесей, выделяемых незагрязненными кожей или тканью, в отбираемой на анализ пробе (1–2 мкл).

3.8. Пылевидные пробы, отобранные на анализ путем отсоса на фильтрующий материал, экстрагируют указанным способом (п.2.5.). Часть пылевидного вещества, задержавшуюся на внутренней стенке патрона, снимают ватным, смоченным растворителем, тампоном или смывают экстрагентом. Объединенный экстракт анализируют.

3.9. При необходимости установления количества вещества, проникшего в толщу резиновых или других полимерных материалов, на шлем-маску или другие СИЗ наклеивают соответствующие образцы, которые снимают в заданное время. Образцы сначала погружают в растворитель, промывают и измельчают. Полученную массу экстрагируют при длительном нагревании, экстракт анализируют. Полученные данные не всегда отражают результаты количественного определения вследствие незначительной скорости диффузии вещества из пленки. Если нагревание оказывает влияние на устойчивость анализируемого соединения, образец экстрагируют длительное время при обычной температуре.

3.10. Полученные результаты группируют в зависимости от однозначности технологического процесса и производственных операций, выполняемых работающими, и оценивают по формуле  $M \pm m$  (п.1.2).

В табл.2 представлены результаты анализа загрязнения спецодежды и белья аппарачика в производстве полизоцианатов.

Таблица 2

Загрязнение спецодежды аппарачика ароматическими аминами ( $\text{мг}/\text{см}^2$ ) (0 — не обнаружено)

Операция, рабочее место	n	Расположение нашивок	Верхняя одежда			Белье		
			$M \pm m$		$M \pm m$			
Вскрытие фильтра	4	Брюки	5,83	±	1,29	0,22	±	0,07
—“—	4	Рукава	0,27	±	0,12	0,04	±	0
—“—	3	Полы	0,30	±	0,05	0,03	±	0
—“—	3	Спина	0,21	±	0,13	0,03	±	0
Отбор проб	4	Брюки	0,33	±	0,15	0,09	±	0,06
—“—	3	Рукава	0,14	±	0,08	0,04	±	0,02

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Главного государственного  
санитарного врача СССР  
В.И. Чубурас

" 28 " сентября 1989 г.  
N 5126—89

## МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ФОТОМЕТРИЧЕСКОМУ ИЗМЕРЕНИЮ СОДЕРЖАНИЯ СВИНЦА НА КОЖЕ

Pb

М.м. 207,2

Металл синевато-серого цвета, плотность 11,34 г/см<sup>3</sup>, Т. пл. 327,4 °C, Т. кип. 1740 °C. Растворяется в минеральных кислотах и уксусной кислоте, растворах щелочей. Высокотоксичное вещество, вызывает изменения в нервной системе, сосудах, крови, обладает кумулятивными свойствами.

### 1. Характеристика методики

Методика основана на фотометрировании окрашенных растворов, образующихся при взаимодействии свинца с сульфарсазеном.

В качестве смыкающей жидкости используется 3% раствор уксуснокислого аммония.

Диапазон измеряемого содержания 0,2—1,0 мг/см<sup>2</sup>.

Определению не мешают медь и цинк. В присутствии других металлов методика неспецифична.

Граница суммарной погрешности измерения не превышает ± 25%.

ПДУ свинца на коже не установлен.

### 2. Реактивы и растворы

Свинец азотнокислый, х.ч., ГОСТ 4236—77, перекристаллизованный.

Основной раствор с содержанием 1 мг/мл. Навеску 0,1600 г азотнокислого свинца растворяют в 100 мл дистиллированной воды в мерной колбе. Раствор устойчив в течение месяца.

Стандартные растворы N 1, N 2 с содержанием 100 мкг/мл, 10 мкг/мл готовят соответствующим разбавлением основного раствора свинца 3% раствором уксуснокислого аммония.

Аммоний уксуснокислый, ГОСТ 3117—78, 3% раствор.

Натрий борнокислый (буры), ч., ГОСТ 4199—76, 0,05 М раствор.

Тиомочевина, х.ч., ГОСТ 6344—73, 10%-ный раствор.

Сульфарсазен, ч.д.а., ТУ 6-09-4681—78, 0,025%-ный в 0,05 М растворе буры (в 20 мл) и доводят им же до 100 мл. Раствор устойчив 2 недели.

Калий железистосинеродистый (желтая кровяная соль), х.ч., ГОСТ 4207—75, 1%-ный раствор.

Серная кислота, х.ч., ГОСТ 4204—77, раствор 1:2.

Азотная кислота, х.ч., ГОСТ 4461—77, раствор 1:2.

Смесь серной и азотной кислот 5:1 (разбавленных растворов 1:2).

Вата гигроскопическая.

### 3. Приборы и посуда

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр.

Баня песчаная.

Печь муфельная с термопарой.

Пробирки колориметрические, высотой 120 мм и диаметром 15 мм.

Чашки выпарительные фарфоровые, ГОСТ 9147—73.

Колбы мерные, ГОСТ 1770—74, вместимостью 25, 100 мл.

Пипетки, ГОСТ 20292—74, вместимостью 1, 2, 5 и 10 мл.

Пинцет.

#### 4. Проведение измерения. Условия проведения смыва

Участок кожи  $25 \text{ см}^2$ , загрязненный свинцом, обрабатывают способом обмыва 20 мл 3% раствора уксуснокислого аммония, помещенного в фарфоровую чашку. Ватным тампоном 0,3 г, смоченным 3% раствором уксуснокислого аммония, обмывают участок кожного покрова сверху вниз. При этом тампон несколько раз обмакивают в жидкость. В качестве держателя тампона используется пинцет. Растворы смызов устойчивы длительное время.

#### Условия анализа

Весь объем смыва упаривают в фарфоровой чашке на песчаной бане, в последнюю очередь помещают и ватный тампон, которым производили смыв. Сухой остаток заливают 2-мя мл смеси кислот и нагревают на песчаной бане до образования твердого остатка. Затем пробы озолняют в муфельной печи при температуре 450–500 °C.

После остывания осадок растворяют в 5 мл 3%-ного раствора ацетата аммония, раствор фильтруют или центрифугируют. 2,5 мл прозрачного фильтрата помещают в колориметрические пробирки и вносят 0,2 мл 10% раствора тиомочевины (для связывания ионов меди), 0,1 мл 1% раствора желтой кровяной соли (для связывания ионов цинка), 2 мл 0,05 М раствора борнокислого натрия, 0,5 мл 0,025% раствора сульфарсазена. После прибавления каждого реагента растворы тщательно перемешивают. Через 30 мин измеряют оптическую плотность растворов при длине волны 540 нм в кювете с толщиной слоя 1 см. В качестве раствора сравнения служит смыв с кожи рабочих, не контактирующих с анализируемым веществом, обработанный в условиях анализируемой пробы.

Содержание свинца в анализируемом объеме раствора находят по предварительно построеному градуировочному графику. Для этого на ватные тампоны (0,3 г) наносят стандартные растворы свинца и 3% раствор ацетата аммония согласно таблице.

Таблица 15

#### Шкала стандартов

Номер стандарта	Стандартный раствор свинца № 2, мл	3% раствор ацетата аммония, мл	Содержание свинца, мкг
1	0	2,5	0
2	0,3	2,2	3
3	0,6	1,9	6
4	0,9	1,6	9
5	1,2	1,3	12
6	1,5	1,0	15

Пробирки шкалы стандартов обрабатывают аналогично пробам.

Строят градуировочный график: на ось ординат наносят значения оптических плотностей градуировочных растворов, на ось абсцисс — соответствующие им величины содержания свинца в градуировочном растворе (мкг). Проверку градуировочного раствора проводят 1 раз в месяц или в случае использования новой партии реагентов.

Содержание свинца С ( $\text{мг}/\text{см}^2$ ) вычисляют по формуле:

$$C = \frac{Q}{S},$$

где Q — количество свинца во всей пробе, мг;

S — площадь исследуемой части тела,  $\text{см}^2$ .

**ПЕРЕЧЕНЬ**  
**учреждений, представивших Методические указания**  
**по измерению содержания вредных веществ на коже**

№ п/п	Методические указания	Учреждения, представившие Методические указания
1	2	3
1.	Фотометрическое измерение содержания акрилонитрила	Саратовский Мед. институт
2.	Газохроматографическое измерение содержания бензина	НИИ ГТиПЗ АМН СССР Уфимский НИИ ГТиПЗ
3.	Фотометрическое измерение содержания бензола	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана
4.	Газохроматографическое измерение содержания гвайкола и о-анизидинина	Горьковский НИИ ГТиПЗ
5.	Хроматографическое измерение содержания гексаметилендина- мина	Грузинский НИИ ГТиПЗ
6.	Газохроматографическое измерение содержания гекса- хлорбензола	Горьковский НИИ ГТиПЗ
7.	Хроматографическое измерение содержания гентилового и ами- лового спирта	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана
8.	Фотометрическое измерение содержания диминоголуола (то- луилендиамина), динозиантолуола (толуилендиизоцианата) и динизоцианодифенилметана (дифенилметандинизоцианата)	Горьковский НИИ ГТиПЗ
9.	Газохроматографическое измерение содержания дибутилфтали- та	НИИ ГТиПЗ АМН СССР, г. Москва
10.	Газохроматографическое измерение содержания диметил- формамида	НИИ ГТиПЗ АМН СССР, г. Москва
11.	Газохроматографическое измерение содержания диметилэтана- мида (диметилацетамида)	Горьковский НИИ ГТиПЗ
12.	Газохроматографическое измерение содержания N,N-диэтил- м-толуамида	НИИ ГТиПЗ АМН СССР
13.	Хроматографическое измерение содержания ксилидина	
14.	Спектрофотометрическое измерение содержания лития хлористого	Горьковский НИИ ГТиПЗ
15.	Измерение содержания лития хлористого методом атомно-аб- сорбционной спектрофотометрии	Горьковский НИИ ГТиПЗ
16.	Газохроматографическое измерение содержания метанола	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана
17.	Фотометрическое измерение содержания метанола и формальдегида	Донецкий НИИ ГТиПЗ
18.	Хроматографическое измерение содержания метилтестостерона и метандростенолона	НИИ лексредств
19.	Газохроматографическое измерение содержания $\alpha$ -моно- хлорпропионовой, 2,2-дихлорпропановой ( $\alpha$ , $\alpha$ -дих- лорпропионовой) кислот и 2,2-дихлорпропаноилата натрия (На- соль $\alpha$ , $\alpha$ -дихлорпропионовой кислоты)	Горьковский НИИ ГТиПЗ
20.	Хроматографическое измерение содержания рицида II	Львовский медицинский институт
21.	Фотометрическое измерение содержания ртути	Горьковский НИИ ГТиПЗ
22.	Фотометрическое измерение содержания свинца	Новосибирский НИИ гиги- ен

- |  |   |
|--|---|
| 23. Поляграфическое измерение содержания свинца  | НИИ ГТиПЗ АМН СССР                      |
| 24. Атомно-абсорбционное измерение свинца  | Рижский Медицинский институт            |
| 25. Фотометрическое измерение содержания смазочных масел   | Донецкий НИИ ГТиПЗ                      |
| 26. Спектрографическое измерение содержания сульфатов меди и никеля, хлоридов олова и палладия   | Горьковский НИИ ГТиПЗ                   |
| 27. Фотометрическое измерение содержания танина  | Грузинский НИИ ГТиПЗ                    |
| 28. Хроматографическое измерение содержания тестостерона и эфиров тестостерона-пропионата, фенилпропионата, изокапроната, каприната и энантата | НИИ лексредств                          |
| 29. Фотометрическое измерение содержания о- и п-толуидинов; о- и п-нитроанилинов, 3,4-дихлоранилина, анилина, о-анизидина и п-фенилендиамина   | Горьковский НИИ ГТиПЗ                   |
| 30. Фотометрическое измерение содержания толуола   | Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана |
| 31. Газохроматографическое измерение содержания 1-фенил-4,5-дихлорпириазона (дихлорпириазона) и 1-фенил-6-амино-5-хлорпириазона-6(феназона)    | Горьковский НИИ ГТиПЗ                   |
| 32. Газохроматографическое измерение содержания фенола   | Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана |
| 33. Хроматографическое измерение содержания фосфамида  | Киевский НИИ ГТиПЗ                      |
| 34. Хроматографическое измерение содержания хлорбензола, трихлорбензола, тетрахлорбензола  | Горьковский НИИ ГТиПЗ                   |
| 35. Фотометрическое измерение содержания цианамида натрия  | Горьковский НИИ ГТиПЗ                   |
| 36. Газохроматографическое измерение содержания циклогексанона и метилизобутилкетона   | Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана |
| 37. Газохроматографическое измерение содержания циклогексанона и циклогексанола  | Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана |
| 38. Фотометрическое измерение содержания диметиламиноциклогексана  | Горьковский НИИ ГТиПЗ                   |
| 39. Газохроматографическое измерение содержания бензола, толуола, ксиолла  | Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана |
| 40. Газохроматографическое измерение содержания ксиолла  | Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана |

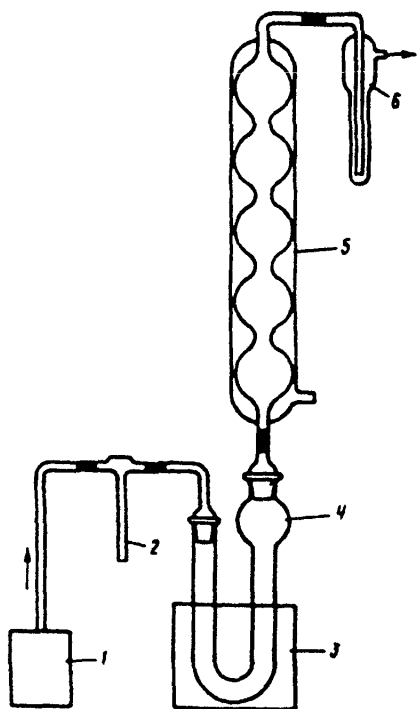


Рис. 1. Установка для извлечения ртути:

- 1 — микрокомпрессор;
- 2 — реометр;
- 3 — песчаная баня;
- 4 — десорбер;
- 5 — холодильник;
- 6 — поглотительный прибор

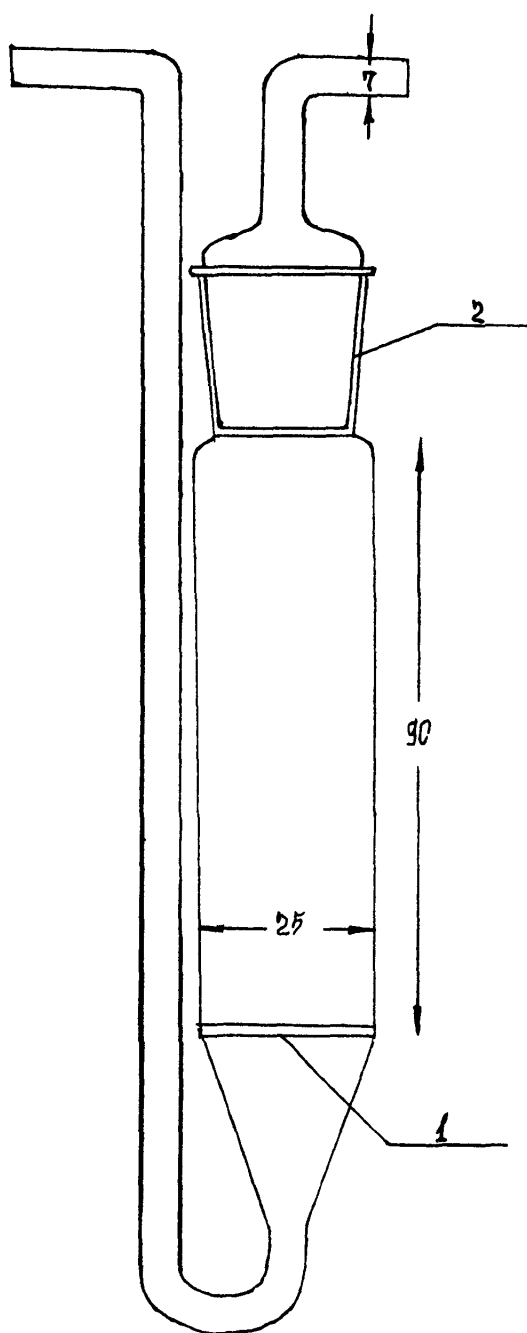


Рис. 2. Десорбер для извлечения NaCN:

- 1 — стеклянная перфорированная или пористая пластинка;
- 2 — пришлифованная головка

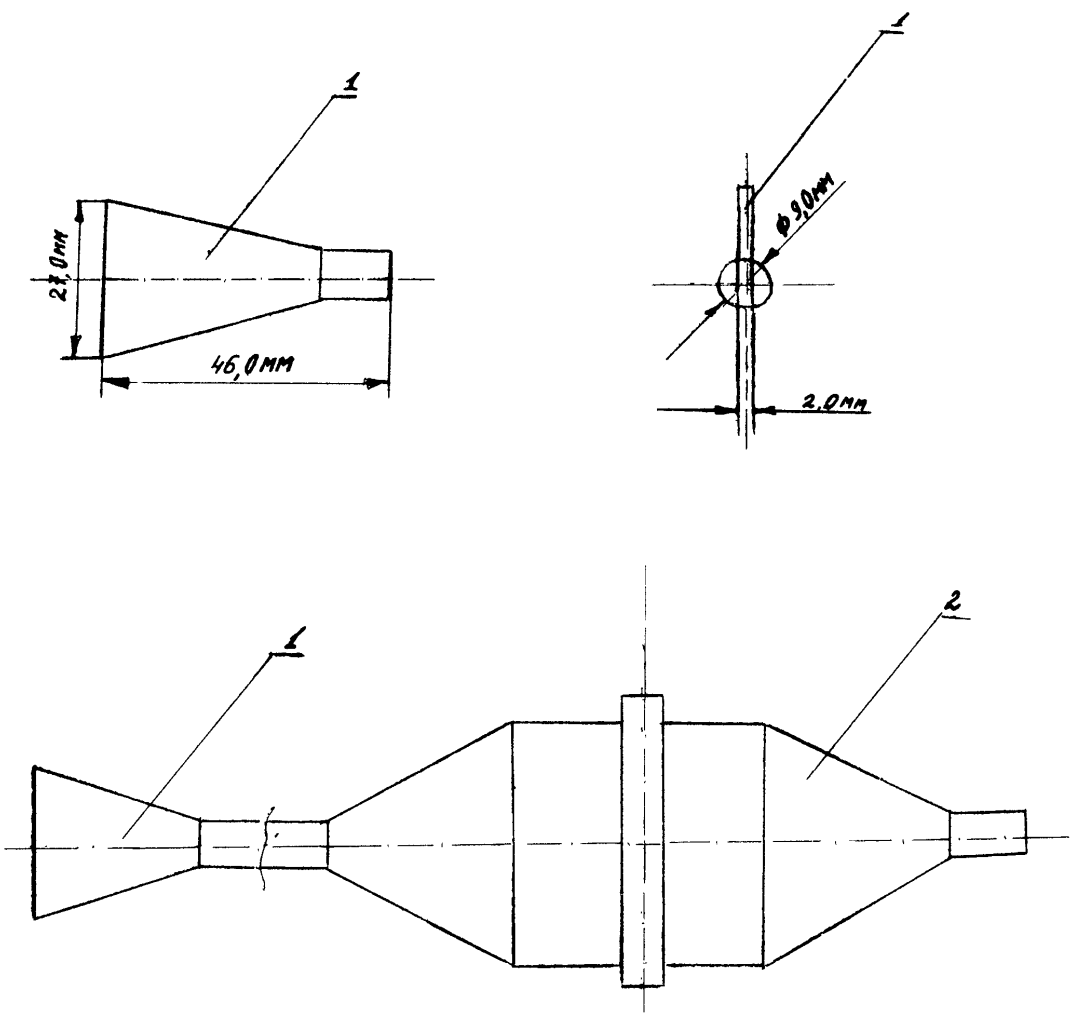


Рис. 3. Система отсоса веществ пылевидных:  
 1 — насадка;  
 2 — фильтродержатель с насадкой

## СОДЕРЖАНИЕ

<b>Введение . . . . .</b>	<b>3</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания акрило-</b>	
<b>нитрила на коже . . . . .</b>	<b>7</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания</b>	
<b>бензина на коже . . . . .</b>	<b>9</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания бензола</b>	
<b>на коже . . . . .</b>	<b>11</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания</b>	
<b>гвайяка и о-анизидина на коже . . . . .</b>	<b>13</b>
<b>Методические указания по хроматографическому измерению содержания текса-</b>	
<b>метилендиамина на коже методом тонкослойной хроматографии . . . . .</b>	<b>15</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания</b>	
<b>тексахлорбензола на коже . . . . .</b>	<b>17</b>
<b>Методические указания по хроматографическому измерению содержания гепти-</b>	
<b>лового и амилового спирта на коже . . . . .</b>	<b>19</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания диамино-</b>	
<b>толуола (толуилидендиамина), динзоциантолуола (толуилидендизоцианата) и дин-</b>	
<b>зоцианодифенилметана (дифенилметандизоцианата) на коже и спецодежде . . . . .</b>	<b>21</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ди-</b>	
<b>бутилфталата на коже . . . . .</b>	<b>24</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ди-</b>	
<b>метилформамида на коже . . . . .</b>	<b>26</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ди-</b>	
<b>метилэтанамида (диметилацетамида) на коже . . . . .</b>	<b>28</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ди-</b>	
<b>этил-толуамида на коже . . . . .</b>	<b>30</b>
<b>Методические указания по хроматографическому измерению содержания ксили-</b>	
<b>дина на коже . . . . .</b>	<b>32</b>
<b>Методические указания по спектрографическому измерению содержания хлори-</b>	
<b>стого лития на коже . . . . .</b>	<b>34</b>
<b>Методические указания по измерению содержания лития и его соединений на ко-</b>	
<b>же методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии . . . . .</b>	<b>36</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ме-</b>	
<b>танола на коже . . . . .</b>	<b>38</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания метанола</b>	
<b>и формальдегида на коже . . . . .</b>	<b>40</b>
<b>Методические указания по хроматографическому измерению содержания метил-</b>	
<b>тестостерона и метандростенолона на коже . . . . .</b>	<b>43</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания</b>	
<b>2-хлорпропановой (<math>\alpha</math>-монохлорпропионовой), 2,2-дихлорпропановой (<math>\alpha</math>, <math>\alpha</math>-дих-</b>	
<b>лорпропионовой) кислот и 2,2-дихлорпропанолата натрия (Na-соль <math>\alpha</math>, <math>\alpha</math>-дих-</b>	
<b>лорпропионовой кислоты) на коже . . . . .</b>	<b>45</b>
<b>Методические указания по хроматографическому измерению содержания рицида II</b>	
<b>на коже . . . . .</b>	<b>48</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания ртути на</b>	
<b>коже и спецодежде . . . . .</b>	<b>50</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания свинца на</b>	
<b>коже . . . . .</b>	<b>52</b>
<b>Методические указания по поляграфическому измерению содержания свинца</b>	
<b>на коже . . . . .</b>	<b>54</b>

Методические указания по измерению содержания свинца на коже методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии . . . . .	56
Методические указания по фотометрическому измерению содержания смазочных масел на коже . . . . .	58
Методические указания по спектрографическому измерению содержания сульфатов меди и никеля, хлоридов олова и палладия на коже . . . . .	60
Методические указания по фотометрическому измерению содержания танина на коже и спецодежде . . . . .	63
Методические указания по хроматографическому измерению содержания тестостерона и эфиров и тестостерона-пропионата, фенилпропионата, изокапроната, каприната и энантата на коже . . . . .	65
Методические указания по фотометрическому измерению содержания о- и п-толуидинов, о- и п-нитроанилинов, 3,4-дихлоранилина, анилина, о-анизидина и п-фенилендиамина на коже и спецодежде . . . . .	67
Методические указания по фотометрическому измерению содержания толуола на коже . . . . .	70
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания 1-фенил-4,5-дихлорпиридазона (дихлорпиридазона) и 1-фенил-6-амино-5-хлорпиридазона-6 (феназона) на коже . . . . .	72
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания фенола на коже . . . . .	74
Методические указания по хроматографическому измерению содержания фосфамида на коже . . . . .	76
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания хлорбензола, дихлорбензола, трихлорбензола и тетрахлорбензола на коже . . . . .	79
Методические указания по фотометрическому измерению содержания цианида натрия на коже и спецодежде . . . . .	82
Методические указания по газохроматографическому измерению содержаний циклогексанона и метилизобутилкетона на коже . . . . .	84
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания циклогексанона и циклогексанола в смывах на коже . . . . .	86
Методические указания по фотометрическому измерению содержания диметиламиноциклогексана (диметилциклогексиламина) на коже и спецодежде . . . . .	88
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания бензола, толуола, ксиола на коже . . . . .	91
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ксиола на коже . . . . .	94
Приложение . . . . .	96