



# РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

---

## РУКОВОДСТВО ПО КОНТРОЛЮ ЗАГРЯЗНЕНИЯ АТМОСФЕРЫ

РД 52.04. 186-89

Государственный комитет СССР  
по гидрометеорологии

Министерство  
здравоохранения СССР

Москва 1991

Р  $\frac{1502000000-035}{069(02)-91}$  Без объявл.

© Госкомгидромет СССР,  
1991.

## Информационные данные

1. **РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН** Государственным комитетом СССР по гидрометеорологии и Министерством здравоохранения СССР

### РАЗРАБОТЧИКИ:

Ордена Трудового Красного Знамени Главная геофизическая обсерватория им. А. И. Воейкова Госкомгидромета СССР (ГГО).

Институт общей и коммунальной гигиены им. А. И. Сысина Минздрава СССР (ИОКГ),

Центральный ордена Ленина институт усовершенствования врачей Минздрава СССР (ЦОЛИУВ),

Институт прикладной геофизики им. акад. Е. К. Федорова Госкомгидромета СССР (ИПГ),

Лаборатория мониторинга природной среды и климата Госкомгидромета СССР и АН СССР (ЛАМ),

Научно-производственное объединение «Тайфун» Госкомгидромета СССР (НПО «Тайфун»),

Уральское территориальное управление по гидрометеорологии Госкомгидромета СССР (Уральское УГМ),

Онкологический центр АМН СССР (ОЦ АМН),

Научно-исследовательский институт общей и коммунальной гигиены им. А. Н. Морзева Минздрава СССР (НИИ ОКГ),

Московский государственный университет им. М. В. Ломоносова (МГУ),

Ленинградский научно-исследовательский институт гигиены труда и профзаболеваний Минздрава РСФСР (ЛенНИИ ГТП),

Среднеазиатский региональный научно-исследовательский гидрометеорологический институт Госкомгидромета СССР (САНИГМИ).

### Руководители разработки:

д-р геогр. наук Э. Ю. Безуглая, д-р физ.-мат. наук М. Е. Берлянд, канд. техн. наук Н. Ш. Вольберг, канд. физ.-мат. наук А. С. Зайцев (ГГО); акад. АМН СССР Г. И. Сидоренко, д-р мед. наук М. А. Пинигин (ИОКГ).

### Исполнители

#### Часть 1

**Раздел 2** — д-р физ.-мат. наук М. Е. Берлянд, д-р геогр. наук Э. Ю. Безуглая, канд. техн. наук Н. Ш. Вольберг, канд. физ.-мат. наук А. Ш. Полишук, канд. хим. наук Е. А. Шайкова (ГГО), д-р мед. наук К. А. Буштуева, канд. мед. наук С. Н. Кимина, канд. мед. наук Л. Е. Безпалько (ЦОЛИУВ), Н. И. Казнина, д-р мед. наук М. А. Пинигин (ИОКГ).

**Раздел 3** — д-р геогр. наук Э. Ю. Безуглая, канд. геогр. наук Б. Б. Горошко, канд. геогр. наук В. А. Ионин, Г. П. Расторгуева, А. М. Царев (ГГО), д-р мед. наук М. А. Пинигин (ИОКГ).

**Раздел 4** — канд. физ.-мат. наук Н. Н. Александров, д-р геогр. наук Э. Ю. Безуглая, канд. техн. наук Н. Ш. Вольберг, канд. хим. наук Е. А. Шайкова (ГГО).

**Раздел 5** — Т. С. Виноградова, канд. техн. наук Н. Ш. Вольберг, Е. Д. Егорова, Т. А. Кузьмина, А. А. Павленко, Т. П. Струкова, канд. хим. наук В. С. Титов, З. Г. Тульчинская, канд. хим. наук Е. А. Шайкова, О. П. Шарикова (ГГО), Н. Н. Бадовская, М. А. Запевалов, В. А. Сурнин, д-р хим. наук П. Е. Тулупов (НПО «Тай-

фун»), канд. хим. наук А. Х. Федоровская (Уральское УГМ), д-р биол. наук А. Я. Хесина (ОЦ АМН), И. М. Донина, д-р мед. наук Н. Я. Янышева (НИИ ОКГ), Л. Н. Бродская, канд. биол. наук В. П. Якимова (ЛенНИИ ГТП), О. И. Свиницкая (САНИГМИ), д-р хим. наук М. Т. Дмитриев, канд. биол. наук Н. П. Зиновьева, канд. мед. наук И. К. Остапович, канд. биол. И. А. Пинигина, канд. мед. наук Л. А. Тепикина (ИОКГ), канд. биол. наук Т. А. Теплицкая (МГУ).

**Раздел 6** — канд. техн. наук В. А. Цветков, И. С. Яновский (ГГО).

**Раздел 7** — канд. техн. наук Н. Ш. Вольберг, канд. физ.-мат. наук А. И. Полищук, канд. хим. наук Е. А. Шайкова (ГГО).

**Раздел 8** — канд. физ.-мат. наук А. И. Полищук, Е. А. Горбачева (ГГО).

**Раздел 9** — д-р геогр. наук Э. Ю. Безуглая, Е. К. Завадская, И. В. Смирнова (ГГО), д-р мед. наук М. А. Пинигин (ИОКГ).

## Часть II

**Раздел 2** — Р. Ф. Лавриненко, Н. А. Першина, канд. хим. наук П. Ф. Свистов (ГГО).

**Раздел 3** — Е. И. Кузнецова, А. В. Лысак (ИПГ).

**Раздел 4** — В. А. Зуева, канд. хим. наук П. Ф. Свистов (ГГО).

**Раздел 5** — Т. В. Беликова, В. Н. Василенко, И. Ф. Дликман, д-р физ.-мат. наук Ш. Д. Фридман (ИПГ).

## Часть III

**Раздел 2** — канд. геогр. наук Е. Н. Русина (ГГО), канд. хим. наук М. И. Афанасьев, канд. физ.-мат. наук Л. В. Бурцева, канд. физ.-мат. наук В. М. Егоров, канд. хим. наук Л. А. Лапенко (ЛАМ).

**Раздел 3** — Р. Ф. Лавриненко, Н. А. Першина, канд. хим. наук П. Ф. Свистов (ГГО).

**Раздел 4** — канд. хим. наук М. И. Афанасьев, канд. физ.-мат. наук Л. В. Бурцева, канд. физ.-мат. наук В. М. Егоров, канд. хим. наук Л. А. Лапенко (ЛАМ), канд. биол. наук Т. А. Теплицкая (МГУ).

**Раздел 5** — канд. геогр. наук Е. Н. Русина (ГГО).

**Раздел 6** — канд. физ.-мат. наук А. М. Броунштейн, канд. геогр. наук Е. Н. Русина, Е. В. Фабер, А. А. Шашков, канд. физ.-мат. наук А. М. Шаламянский, канд. техн. наук Я. М. Шварц (ГГО).

**2. УТВЕРЖДЕН** Заместителем председателя Госкомгидромета СССР Ю. С. Цатуровым 1 июня 1989 г. и Главным государственным санитарным врачом СССР А. И. Кондрусевым 16 мая 1989 г.

**3. ВЗАМЕН** Руководства по контролю загрязнения атмосферы, 1979

## 4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дается ссылка	Номер части, пункта
ГОСТ 17.2.3.01—86	ч. I, п. 1.1
ГОСТ 17.2.4.02—81	ч. I, п. 5.1
ГОСТ 8.504—84	ч. I, п. 5.1
ГОСТ 8.002—71	ч. I, п. 5.1.9.
ГОСТ 4212—76	ч. I, п. 5.1.9
ГОСТ 4919—1—77	ч. I, п. 5.1.9
ГОСТ 4912—2—77	ч. I, п. 5.1.9
ГОСТ 15150—69	ч. I, п. 5.1.13
РД 52.24—127—87	ч. I, п. 5.1

---

УДК

Руководящий документ

---

Руководство по контролю  
загрязнения атмосферы

РД 52. 04. 186—89

---

Дата введения 01. 07. 1991

---

Настоящий документ регламентирует организацию и проведение наблюдений за загрязнением атмосферы в городах, на региональном и фоновом уровнях на территории СССР, методики химического анализа концентраций вредных веществ в атмосфере, методы сбора, обработки и статистического анализа результатов наблюдений.

Руководство обязательно для всех организаций, осуществляющих наблюдения за состоянием загрязнения атмосферы, анализ проб воздуха, атмосферных осадков и снежного покрова для определения содержания в них вредных веществ; сбор, обработку и анализ информации, составление обобщенных сведений о качестве воздуха городов, на региональном и фоновом уровне.

Документ отменяет Руководство по контролю загрязнения атмосферы (Л., Гидрометеонздат, 1979).

## ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Неотъемлемым условием успеха атмосфероохранной деятельности является информация о содержании в атмосфере различных примесей. Для этого на базе гидрометеорологической сети наблюдений, подразделений Минздрава СССР и других ведомств в 1972 г. под руководством Главного управления гидрометеорологической службы при Совете Министров СССР (ныне Госкомгидромет СССР) была создана Общегосударственная служба наблюдений и контроля за уровнем загрязнения природной среды (ОГСНК). В рамках ОГСНК действует сеть станций наблюдений за загрязнением атмосферы — ОГСНКА.

Передача Госкомгидромету СССР головной функции ОГСНКА обусловлена прежде всего тем, что при организации наблюдений за загрязнением должны использоваться те же основные принципы, что и при построении метеорологической сети: регулярность, единство программ и методов наблюдений, репрезентативность мест наблюдений. В рамках ОГСНКА характеристики загрязнения атмосферы определяются одновременно с необходимыми для их интерпретации метеорологическими показателями.

---

В соответствии с законом СССР «Об охране атмосферного воздуха» на Общегосударственную службу наблюдений и контроля за уровнем загрязнения природной среды возлагается обеспечение заинтересованных государственных и общественных органов, предприятий, учреждений и организаций систематической информацией и прогнозами об уровнях загрязнения атмосферы, обусловленного хозяйственной деятельностью и метеорологическими условиями. Решение этой задачи включает:

- наблюдение за уровнем загрязнения;
- оценку уровня загрязнения и его изменений под влиянием хозяйственной деятельности и метеорологических условий;
- прогноз ожидаемых изменений качества воздуха за длительный период.

В целях унификации способов наблюдений, химического анализа проб воздуха, статистического анализа информации и форм ее представления в 1979 г. впервые было издано согласованное и утвержденное Госкомгидрометом СССР и Минздравом СССР Руководство по контролю загрязнения атмосферы. Со времени издания и внедрения на сети ОГСНКА этого Руководства некоторые его положения, связанные с правилами организации сети, методами химического анализа и обработки информации, существенно усовершенствованы. Разработан ряд новых нормативных и руководящих документов, используемых на сети Госкомгидромета СССР и Минздрава СССР. Созданы дополнительно сети наблюдения за содержанием вредных веществ на региональном уровне на основании анализа проб атмосферных осадков и снежного покрова. Осуществляются наблюдения за состоянием загрязнения атмосферы вдоль западных границ СССР на станциях наблюдений за трансграничным переносом. Расширена сеть станций комплексного фоновоего мониторинга, осуществляющих наблюдения за состоянием атмосферы на региональном и глобальном уровне. Обработка и обобщение информации выполняется на ЭВМ.

Для репрезентативной оценки состояния атмосферы потребовалась организация систем наблюдений с использованием для определения концентрации примесей достаточно селективных, чувствительных, стабильных, точных и надежных методов и приборов. Диапазон измерений должен обеспечивать не только определение высоких уровней загрязнения в отдельные короткие периоды, но и выявление небольших изменений в течение длительного времени. Особенно важно применение единых по стране методов измерения концентраций примесей в воздухе, математической обработки и интерпретации получаемых данных. С этой целью Госкомгидрометом СССР и Минздравом СССР создано новое Руководство по контролю загрязнения атмосферы.

Настоящее издание руководящего документа, разработанного Госкомгидрометом СССР и Минздравом СССР, содержит исходные положения по всем направлениям деятельности ОГСНКА на городском (импактном), региональном и глобальном (фоновом) уровне. В новом тексте Руководства для отдельных видов мониторинга загрязнения атмосферы рассмотрены и даны основные правила по следующим направлениям:

- 1) организации и проведению мониторинга (выбор мест наблюдений, программа работ, проведение измерений);
- 2) анализу отобранных проб воздуха, атмосферных осадков, снежного покрова;
- 3) сбору, обработке, статистическому анализу и представлению информации заинтересованным организациям.

В соответствии с видами мониторинга загрязнения атмосферы в Руководстве выделены разделы, в которых рассмотрены вопросы, связанные с организацией и функционированием мониторинга в городах, а также на региональном и глобальном уровнях.

# ЧАСТЬ I

## Загрязнение атмосферы в городах и других населенных пунктах

### 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Степень загрязнения атмосферы зависит от количества выбросов вредных веществ и их химического состава, от высоты, на которой осуществляются выбросы, и от климатических условий, определяющих перенос, рассеивание и превращение выбрасываемых веществ.

Источники загрязнения атмосферы различаются по мощности выброса (мощные, крупные, мелкие), высоте выброса (низкие, средней высоты и высокие), температуре выходящих газов (нагретые и холодные). К мощным источникам загрязнения относятся производства типа металлургических и химических заводов, заводов строительных материалов, тепловые электростанции и др. К мелким источникам загрязнения — небольшие котельные и предприятия местной и пищевой промышленности, трубы печного отопления и т. п. Большое количество мелких источников может значительно загрязнять воздух. Под низкими источниками понимают такие, в которых выброс осуществляется ниже 50 м, под высокими — выброс выше 50 м. Нагретыми условно называют источники, у которых температура выбрасываемой газовой смеси выше 50°C; при более низкой температуре выбросы считаются холодными.

В выбросах предприятий различных отраслей промышленности и транспорта содержится большое число различных вредных примесей. Почти из всех источников в атмосферу поступают диоксид серы ( $\text{SO}_2$ ), пыль, оксид углерода (CO), оксиды азота (NO,  $\text{NO}_2$ ). Много вредных веществ образуется при сжигании топлива. Только тепловые электростанции являются источником почти половины (45%) общего количества сернистых соединений, поступающих в воздушный бассейн. При сжигании топлива в атмосферу выбрасываются также в большом количестве оксид углерода, оксиды азота и несгоревшие твердые вещества в виде золы и сажи. В меньших количествах при сжигании как твердого, так и жидкого топлива могут выбрасываться хлористый натрий и магний, оксиды железа, ванадий, оксиды никеля и кальция, ртуть и ряд других веществ. При сжигании газообразного топлива в основном выбрасываются оксиды азота. При нарушении режима горения, т. е. при сжигании газа в условиях недостаточного количества воздуха или при охлаждении пламени горелки, в атмосферу выбрасываются углеводороды. При этом могут выделяться и ароматические углеводороды, часть которых относится к канцерогенным веществам.

Значительное количество топлива сжигается автомобильным, железнодорожным, морским, речным и авиационным транспортом. Основными вредными примесями, содержащимися в выхлопных газах двигателей внутреннего сгорания, являются: оксид углерода, оксиды азота, углеводороды (в том числе канцерогенные), альдегиды и другие вещества. При работе двигателей, использующих бензин, выбрасываются также свинец, хлор, бром, иногда фосфор, при работе дизельных двигателей — значительное количество сажи. Авиационные двигатели выбрасывают в атмосферу оксид углерода, оксиды азота, альдегиды, углеводороды, оксиды серы и сажу.

Большой вклад в загрязнение атмосферы вносят предприятия черной металлургии. Выбросы предприятий этой отрасли составляют 10—15% общих выбросов



промышленности в целом по стране. В выбросах предприятий черной металлургии содержатся пыль, диоксид серы, оксид углерода, оксиды азота, сероводород, фенол, сероуглерод, бенз(а)пирен и др. Наибольшее количество диоксида серы содержится в выбросах агломерационных фабрик, энергетических установок и предприятий по производству чугуна.

При производстве цветных металлов в атмосферу выбрасываются диоксид серы, оксид углерода и пыль, оксиды различных металлов (особенно, свинец, медь, никель). Производство алюминия электролизным методом сопровождается выбросами в атмосферу фтористых соединений и оксида углерода.

От предприятий химической промышленности в атмосферу поступают разнообразные вредные вещества, главным образом в виде газов. При производстве серной кислоты с отходящими газами выбрасываются в атмосферу сернистые соединения, оксиды азота, соединения мышьяка и токсичная пыль. При производстве азотной кислоты — оксиды азота, аммиак и оксид углерода, при производстве хлора — хлор и соляная кислота, при производстве суперфосфата — фтористоводородная и кремнийфтористоводородная кислота, при производстве целлюлозы и бумаги — диоксид серы, дисульфид, сероводород, сероуглерод, хлор, формальдегид и меркаптаны, при производстве искусственного волокна — сероводород и сероуглерод.

Большое количество вредных веществ выбрасывается в атмосферу предприятиями нефтяной промышленности, в том числе оксиды серы и азота, оксид углерода, углеводороды, сероводород, меркаптаны и несгоревшие твердые частицы, содержащие бенз(а)пирен. Производство цемента связано с выбросами из печи обжига пыли и диоксида серы. Предприятия по производству белковых концентратов выбрасывают в атмосферу пыль белково-витаминных концентратов, фурфурол. Далекое не полный перечень поступающих в атмосферу вредных веществ, который установлен на основании ежегодной статистической отчетности предприятий, включает свыше 300 различных наименований. Органами Минздрава СССР для воздуха населенных мест разработаны и утверждены предельно допустимые концентрации (ПДК) 411 веществ, оказывающих отрицательное воздействие на здоровье человека. Концентрация примеси существенно зависит от периода времени, за который она определяется. Поэтому установлены отдельные ПДК для разовых и суточных концентраций примеси. Перечень этих веществ дан в приложении 1.1.

В последние годы в СССР широко развернуты работы по установлению норм предельно допустимых выбросов (ПДВ) для каждого предприятия и каждого источника выбросов. Для отдельного источника выбросов ПДВ — это выброс, при котором в районе расположения данного источника с учетом влияния соседних источников концентрации примесей в атмосфере не превысят ПДК. На основе экспериментальных и теоретических исследований разработаны нормативные документы по расчету рассеивания примесей и установлению предельно допустимых выбросов вредных веществ, в том числе Временная методика нормирования [5] и Методика расчета концентраций в атмосферном воздухе вредных веществ, содержащихся в выбросах предприятий (ОНД-86) [7]. Эти документы носят универсальный характер и применимы для всех видов источников. Нормирование выбросов загрязняющих веществ осуществляется на основе расчетов полей максимальных концентраций вредных веществ на территории города. Если согласно расчету максимальная концентрация примеси  $c_m$  в атмосфере превышает ПДК, то должны применяться технологические и организационные мероприятия для снижения выбросов до допустимого уровня.

При постоянных параметрах выбросов уровень загрязнения атмосферы существенно зависит от климатических условий: направления, условий переноса и распространения примесей в атмосфере, интенсивности солнечной радиации, определяющей фотохимические превращения примесей и возникновение вторичных продуктов загрязнения воздуха, количества и продолжительности атмосферных осадков, приводящих к вымыванию примесей из атмосферы [2, 3]. Поэтому

снижение загрязнения атмосферы должно осуществляться технологическими средствами с учетом характерных особенностей климатических условий в рассматриваемом районе.

Влияние метеорологических условий проявляется по-разному при холодных и нагретых выбросах из высоких и низких труб. Концентрации примеси в приземном слое атмосферы под факелом дымовых и вентиляционных труб на разных расстояниях от источника выбросов распределяются следующим образом. Вблизи источника при отсутствии низких и особенно неорганизованных выбросов концентрации примеси мала. Она увеличивается и достигает максимума на некотором расстоянии от трубы. Максимум и характер изменения концентрации с расстоянием зависят от мощности выброса, высоты трубы, температуры и скорости выбрасываемых газов, а также, от метеорологических условий. Чем выше источник выбросов, тем больше рассеивается примесь в атмосфере, прежде чем достигнет подстилающей поверхности. Наибольшего значения концентрация обычно достигает на расстоянии от 10 до 40 высот труб. На промышленной площадке загрязнение приземного слоя воздуха может быть повышенным за счет неорганизованных выбросов.

Рассеивающая способность атмосферы зависит от вертикального распределения температуры и скорости ветра. Если температура с высотой падает, то создаются условия интенсивного турбулентного обмена. Чаще всего неустойчивое состояние атмосферы наблюдается летом в дневное время. При таких условиях у земной поверхности отмечаются большие концентрации и возможны значительные колебания их со временем. Если в приземном слое воздуха температура с высотой растет (инверсия температуры), то рассеивание примесей ослабевает. В случае мощных и длительных приземных инверсий при низких, в частности, неорганизованных выбросах концентрации примесей могут существенно возрастать [7].

В случае приподнятых инверсий приземные концентрации зависят от высоты расположения источника загрязнения по отношению к их нижней границе. Если источник расположен выше слоя приподнятой инверсии, то примесь к земной поверхности поступает в небольших количествах. Если источник располагается ниже слоя приподнятой инверсии, то основная часть примеси концентрируется вблизи поверхности земли.

Скорость ветра способствует переносу и рассеиванию примесей, так как с усилением ветра возрастает интенсивность перемешивания воздушных слоев. При слабом ветре в районе высоких источников выброса концентрации у земли уменьшаются за счет увеличения подъема факела и уноса примеси вверх. Подъем примеси особенно значителен при нагретых выбросах. При сильном ветре начальный подъем примеси уменьшается, но происходит возрастание скорости переноса примеси на значительные расстояния. Максимальные концентрации примеси обычно наблюдаются при некоторой скорости, которая называется опасной [7]. Опасная скорость ветра зависит от параметров выброса. Для мощных источников выброса с большим перегревом дымовых газов относительно окружающего воздуха, например для тепловых электростанций, она составляет 5—7 м/с. Для источников со сравнительно малым объемом выбросов и низкой температурой газов, например, для предприятий химической промышленности, она близка к 1—2 м/с [3].

Неустойчивость направления ветра способствует усилению рассеивания по горизонтали, и концентрации у земли уменьшаются.

Солнечная радиация обуславливает фотохимические реакции в атмосфере и формирование различных вторичных продуктов, обладающих часто более токсичными свойствами, чем вещества, поступающие от источников выбросов. Так, в процессе фотохимических реакций в атмосфере происходит окисление сернистого газа с образованием сульфатных аэрозолей. В результате фотохимического эффекта в ясные солнечные дни в загрязненном воздухе формируется фотохимический смог.

При туманах концентрация примесей может сильно увеличиться. С тумана-

ми связаны смоги, при которых в течение продолжительного времени удерживаются высокие концентрации вредных примесей.

Подробные сведения о климатических условиях распространения примесей в атмосфере и их влиянии на формирование уровня загрязнения воздушного бассейна можно найти в Справочном пособии [6], а также в других работах [2, 4].

На распространение примеси влияют также упорядоченные вертикальные движения, обусловленные неоднородностью подстилающей поверхности. В условиях пересеченной местности на наветренных склонах возникают восходящие, а на подветренных — нисходящие движения, над водоемами летом — нисходящие, а в прибрежных районах — восходящие движения. При нисходящих потоках приземные концентрации увеличиваются, при восходящих — уменьшаются. В некоторых формах рельефа, например в котловинах, воздух застаивается, что приводит к накоплению вредных веществ вблизи подстилающей поверхности, особенно от низких источников выбросов. В холмистой местности максимумы приземной концентрации примеси обычно больше, чем при отсутствии неровностей рельефа.

На рассеивание примесей в условиях города существенно влияют планировка улиц, их ширина, направление, высота зданий, зеленых массивов и водные объекты, образующие как бы разные формы наземных препятствий воздушному потоку и приводящие к возникновению особых метеорологических условий в городе.

Наблюдения показывают, что даже при постоянных объемах и составах промышленных и транспортных выбросов в результате влияния метеорологических условий уровни загрязнения воздуха могут различаться в несколько раз. Учет этого влияния важен при подготовке документов о качестве атмосферного воздуха, разработке воздухоохраных мероприятий, планировании размещения городов и промышленных объектов, прогнозирования уровня загрязнения [4].

В связи с этим при оценке эффективности выполнения мероприятий по охране атмосферы недостаточно иметь только сведения о сокращении выбросов. Требуется надежная информация за длительный период о содержании примесей в атмосфере и климатических условиях распространения примесей в атмосфере.

## **2. ОРГАНИЗАЦИЯ НАБЛЮДЕНИЙ ЗА УРОВНЕМ ЗАГРЯЗНЕНИЯ АТМОСФЕРЫ**

### **2.1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ**

Правила организации наблюдений за уровнем загрязнения атмосферы в городах и населенных пунктах изложены в соответствии с ГОСТ 17.2.3.01—86 «Охрана природы. Атмосфера. Правила контроля качества воздуха населенных пунктов» [2]. Наблюдения за уровнем загрязнения атмосферы осуществляют на постах. Постом наблюдения является выбранное место (точка местности), на котором размещают павильон или автомобиль, оборудованные соответствующими приборами.

Устанавливаются посты наблюдений трех категорий: стационарные, маршрутные, передвижные (подфакельные). Стационарный пост предназначен для обеспечения непрерывной регистрации содержания загрязняющих веществ или регулярного отбора проб воздуха для последующего анализа. Из числа стационарных постов выделяются опорные стационарные посты, которые предназначены для выявления долговременных изменений содержания основных и наиболее распространенных специфических загрязняющих веществ.

Маршрутный пост предназначен для регулярного отбора проб воздуха, когда

невозможно (нецелесообразно) установить стационарный пост или необходимо более детально изучить состояние загрязнения воздуха в отдельных районах, например в новых жилых районах.

Передвижной (подфакельный) пост предназначен для отбора проб под дымовым (газовым) факелом с целью выявления зоны влияния данного источника промышленных выбросов. Стационарные посты оборудованы специальными павильонами, которые устанавливаются в заранее выбранных местах. Наблюдения на маршрутных постах проводятся с помощью передвижной лаборатории, которая оснащена необходимым оборудованием и приборами. Маршрутные посты также устанавливают в заранее выбранных точках. Одна машина за рабочий день объезжает 4—5 точек. Порядок объезда автомашиной выбранных маршрутных постов должен быть одним и тем же, чтобы обеспечить определение концентраций примесей в постоянные сроки. Наблюдения под факелом предприятия проводятся также с помощью оборудованной автомашины. Подфакельные посты представляют собой точки, расположенные на фиксированных расстояниях от источника. Они перемещаются в соответствии с направлением факела обследуемого источника выбросов.

## 2.2. РАЗМЕЩЕНИЕ И КОЛИЧЕСТВО ПОСТОВ НАБЛЮДЕНИЙ

Репрезентативность наблюдений за состоянием загрязнения атмосферы в городе зависит от правильности расположения поста на обследуемой территории. При выборе места для размещения поста прежде всего следует установить, какую информацию ожидают получить: уровень загрязнения воздуха, характерный для данного района города, или концентрацию примесей в конкретной точке, находящейся под влиянием выбросов отдельного промышленного предприятия, крупной автомагистрали.

В первом случае пост должен быть расположен на таком участке местности, который не подвергается воздействию отдельно стоящих источников выбросов. Благодаря значительному перемешиванию городского воздуха уровень загрязнения в районе поста будет определяться всеми источниками выбросов, расположенными на исследуемой территории. Во втором случае пост размещается в зоне максимальных концентраций примеси, связанных с выбросами рассматриваемого источника.

Каждый пост независимо от категории размещается на открытой, проветриваемой со всех сторон площадке с непьющим покрытием: на асфальте, твердом грунте, газоне. Если пост разместить на закрытом участке (вблизи высоких зданий, на узкой улице, под кронами деревьев или вблизи низкого источника выбросов), то он будет характеризовать уровень загрязнения, создаваемый в конкретном месте, и будет или занижать реальный уровень загрязнения из-за поглощения газов густой зеленью, или завышать из-за застоя воздуха и скопления вредных веществ вблизи строений.

Стационарный и маршрутный посты размещаются в местах, выбранных на основе обязательного предварительного исследования загрязнения воздушной среды города промышленными выбросами, выбросами автотранспорта, бытовыми и другими источниками и изучения метеорологических условий рассеивания примесей путем эпизодических наблюдений, расчетов полей максимальных концентраций примесей. При этом следует учитывать повторяемость направления ветра над территорией города. При определенных направлениях выбросы от многочисленных предприятий могут создавать общий факел, соизмеримый с факелом крупного источника. Если повторяемость таких направлений ветра велика, то зона наибольшего среднего уровня загрязнения будет формироваться в 2—4 км

от основной группы предприятий, причем иногда она может располагаться и на окраине города. Выбору местоположения стационарных постов должно предшествовать ознакомление с генеральным планом развития города, чтобы учесть планируемое размещение крупных источников выбросов и жилых районов. Для характеристики распределения концентрации примеси по городу посты необходимо устанавливать в первую очередь в тех жилых районах, где возможны наибольшие средние уровни загрязнения, затем в административном центре населенного пункта и в жилых районах с различными типами застройки, а также в парках, зонах отдыха. К числу наиболее загрязненных районов относятся зоны наибольших максимальных разовых и среднесуточных концентраций, создаваемые выбросами промышленных предприятий (такие зоны находятся в 0,5—2 км от низких источников выбросов и в 2—3 км от высоких), а также магистрали интенсивного движения транспорта, поскольку влияние автомагистрали обнаруживается лишь в непосредственной близости от нее (на 50—100 м).

Размещение стационарных постов согласовывается с местными органами Государственного комитета СССР по гидрометеорологии и Министрства здравоохранения СССР. Открытие, закрытие или перенос постов ОГСНКА в течение года производятся в соответствии с порядком, установленным Наставлением гидрометеорологическим станциям и постам [4]. Организации различных министерств и ведомств, проводящих наблюдения за уровнем загрязнения атмосферы, руководствуются требованиями настоящего документа. Перенос маршрутных и подфакельных постов осуществляется по решению местных органов Госкомгидромета СССР или санитарно-эпидемиологической службы в зависимости от их принадлежности. Все изменения в течение года в составе сети ОГСНКА отражаются в статистической форме отчетности ГМ-12.

Число стационарных постов определяется в зависимости от численности населения в городе, площади населенного пункта, рельефа местности и степени индустриализации, рассредоточенности мест отдыха. В зависимости от численности населения устанавливается: 1 пост — до 50 тыс. жителей; 2 поста — 50—100 тыс. жителей; 2—3 поста — 100—200 тыс. жителей; 3—5 постов — 200—500 тыс. жителей; 5—10 постов — более 500 тыс. жителей; 10—20 постов (стационарных и маршрутных) — более 1 млн. жителей. Количество постов может быть увеличено в условиях сложного рельефа местности, при наличии большого количества источников загрязнения, а также при наличии на данной территории объектов, для которых чистота воздуха имеет первостепенное значение (например, уникальных парков, исторических сооружений и др.).

Обследование состояния загрязнения воздуха населенных пунктов проводится по специальной расширенной программе. В этом случае допускается увеличить число стационарных постов по согласованию с органами Госкомгидромета СССР и Минздрава СССР.

При подфакельных наблюдениях место отбора проб выбирают с учетом ожидаемых наибольших концентраций примесей на расстояниях 0,5; 1; 2; 3, ..., 10 км от границы санитарно-защитной зоны и конкретного источника загрязнения с подветренной стороны от него. За пределами санитарно-защитной зоны общее количество мест наблюдений устанавливается с учетом мощности источника и технической возможности проведения измерений. (Подробнее о подфакельных наблюдениях см. п. 3.4.3.).

Сведения о максимальных концентрациях примесей на заданных расстояниях от источника могут быть получены и на стационарных постах при направлениях ветра со стороны источника.

### 2.3. ПРОГРАММА И СРОКИ НАБЛЮДЕНИЙ

Регулярные наблюдения на стационарных постах проводятся по одной из четырех программ наблюдений: полной (П), неполной (НП), сокращенной (СС), суточной (С).

Полная программа наблюдений предназначена для получения информации о разовых и среднесуточных концентрациях. Наблюдения по полной программе выполняются ежедневно путем непрерывной регистрации с помощью автоматических устройств или дискретно через равные промежутки времени не менее четырех раз при обязательном отборе в 1, 7, 13, 19 ч по местному декретному времени.

По неполной программе наблюдения проводятся с целью получения информации о разовых концентрациях ежедневно в 7, 13, 19 ч местного декретного времени.

По сокращенной программе наблюдения проводятся с целью получения информации только о разовых концентрациях ежедневно в 7 и 13 ч местного декретного времени. Наблюдения по сокращенной программе допускается проводить при температуре воздуха ниже минус 45°C и в местах, где среднemesячные концентрации ниже 1/20 максимальной разовой ПДК или меньше нижнего предела диапазона измерений концентрации примеси используемым методом.

Допускается проводить наблюдения по скользящему графику в 7, 10, 13 ч во вторник, четверг, субботу и в 16, 19, 22 ч в понедельник, среду, пятницу. Наблюдения по скользящему графику предназначены для получения разовых концентраций.

Программа суточного отбора проб предназначена для получения информации о среднесуточной концентрации. В отличие от наблюдений по полной программе, наблюдения по этой программе проводятся путем непрерывного суточного отбора проб и не позволяют получать разовых значений концентрации. Все программы наблюдений позволяют получать концентрации среднemesячные, среднегодовые и средние за более длительный период.

Одновременно с отбором проб воздуха определяют следующие метеорологические параметры: направление и скорость ветра, температуру воздуха, состояние погоды и подстилающей поверхности. Для стационарных постов допускается смещение всех сроков наблюдений на 1 ч в одну сторону. Допускается не проводить наблюдения в воскресные и праздничные дни.

Наблюдения на маршрутных постах, как и на стационарных, проводятся по полной, неполной или сокращенной программе. Для этого типа постов разрешается смещение сроков наблюдений на 1 ч в обе стороны от стандартных сроков. Сроки отбора проб воздуха при подфакельных наблюдениях должны обеспечить выявление наибольших концентраций примесей, связанных с особенностями режима выбросов и метеорологических условий рассеивания примесей, и они могут отличаться от сроков наблюдений на стационарных и маршрутных постах.

В период неблагоприятных метеорологических условий, сопровождающихся значительным возрастанием содержания примесей до высокого уровня загрязнения (ВЗ), проводят наблюдения через каждые 3 ч. При этом отбирают пробы на территории наибольшей плотности населения на стационарных или маршрутных постах или под факелом основных источников загрязнения по усмотрению управления по гидрометеорологии (УГМ).

#### **2.4. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПЕРЕЧНЯ ВЕЩЕСТВ, ПОДЛЕЖАЩИХ КОНТРОЛЮ**

В атмосферный воздух города поступает большое количество различных вредных веществ. Повсеместно выбрасываются такие вредные вещества, как пыль (взвешенные вещества), диоксид серы, диоксид и оксид азота<sup>1</sup>, оксид углерода, которые принято называть основными, а также различные специфические вещества, выбрасываемые отдельными производствами, предприятиями, цехами.

<sup>1</sup> Наблюдения за оксидом азота обязательно проводят только в городах с численностью населения 250 тыс. и более.

Перечень веществ для измерения на стационарных, маршрутных постах и при подфакельных наблюдениях устанавливается на основе сведений о составе и характере выбросов от источников загрязнения в городе и метеорологических условий рассеивания примесей. Определяются вещества, которые выбрасываются предприятиями города, и оценивается возможность превышения ПДК этих веществ, в результате составляется список веществ, подлежащих контролю в первую очередь. Принцип выбора вредных веществ и составления списка приоритетных веществ основан на использовании параметра потребления воздуха (ПВ) [1]:

реального

$$ПВ_i = \frac{M_i}{q_i} \quad (2.1)$$

и требуемого

$$ПВ_{тi} = \frac{M_i}{ПДК_i}, \quad (2.2)$$

где  $M_i$  — суммарное количество выбросов  $i$ -й примеси от всех источников, расположенных на территории города;  $q_i$  — концентрация, установленная по данным расчетов или наблюдений.

Устанавливается, будет ли средняя или максимальная концентрация примеси превышать при данных выбросах соответственно среднюю суточную ПДК<sub>с.с</sub> или максимальную разовую ПДК<sub>м.р</sub>. Если  $ПВ_{тi} > ПВ_i$ , то ожидаемая концентрация примеси в воздухе может быть равна ПДК или превысит ее, и, следовательно,  $i$ -я примесь должна контролироваться. Перечень веществ для организации наблюдений устанавливается сравнением ПВ с  $ПВ_t$  для средних ( $ПВ_{с.с}$ ) и максимальных ( $ПВ_{м.р}$ ) концентраций примесей.

Для выявления необходимости наблюдений за  $i$ -й примесью с использованием  $ПВ_{с.с}$  предлагается графический метод. На черт. 2.1 показано семейство прямых линий, соответствующих  $q = ПДК_{с.с}$  по заданным значениям  $M_i$ , потенциала загрязнения атмосферы (ПЗА) и характерного размера города  $L_j$ , определяемого условно как радиус круга площадью  $S_j$ , соответствующей площади города, т. е.

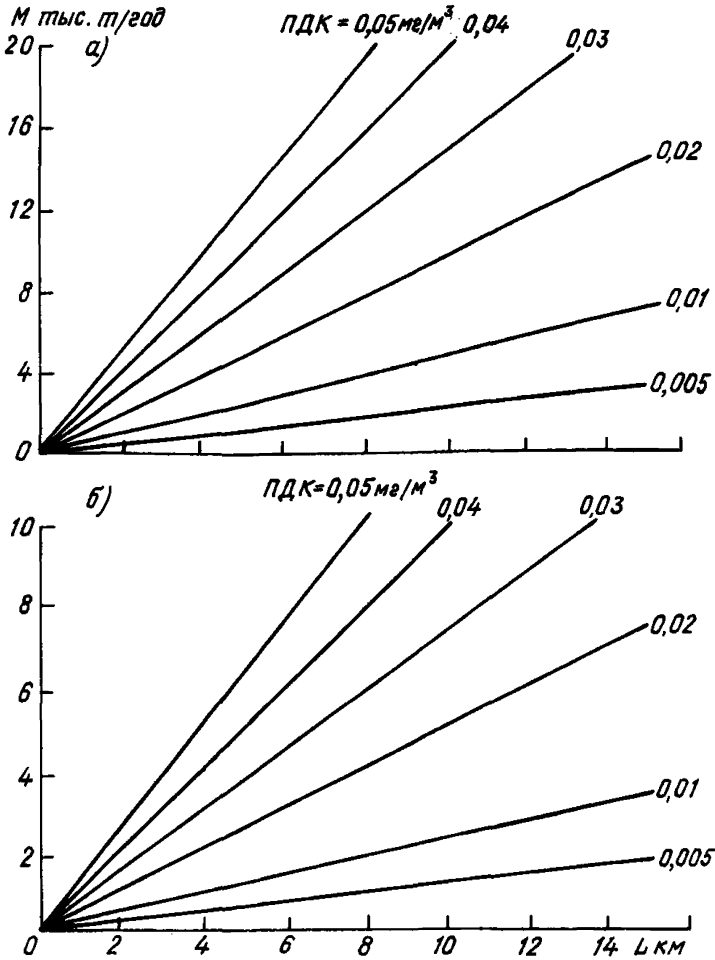
$$L_j = \sqrt{\frac{S_j}{\pi}}. \quad (2.3)$$

ПЗА для города определяется по географическим зонам в соответствии с [3].

Если один или группа источников расположены за городской чертой на одной промплощадке, то учитывается повторяемость  $P_j$  (в долях единицы) направления ветра со стороны промплощадки. В этом случае вместо  $M_i$  берется  $M_i = M_i P_j$  (в среднем для европейской части СССР (ЕЧС)  $\sum P_j$  принимается равной 0,5), а вместо  $L_j$  берется  $L_j'$ , равное 2 км, т. е. расстоянию на котором средняя концентрация примеси имеет наибольшее значение.

На черт. 2.1. для  $i$ -й примеси по значениям  $M_i$  ( $M_i'$ )  $L_j$  ( $L_j'$ ) определяется местоположение точки по отношению к расчетной прямой  $\bar{q}_i = ПДК_{с.с.i}$ . Если точка попадает в область выше прямой или на прямую, то это означает, что ожидаемая средняя концентрация  $i$ -й примеси будет превышать санитарно-гигиеническую норму (ПДК<sub>с.с</sub>) или будет равна ей и, следовательно,  $i$ -ю примесь необходимо контролировать. Если точка ложится ниже прямой, то контролировать  $i$ -ю при-

Зависимость между суммарными выбросами  $M$ ,  
характерным размером города  $L$  и средней концентрацией  
примеси  $Q = \text{ПДК}$ .



а — для городов с  $\text{ПЗА} = 2.5 \dots 3.0$ ; б — для городов  
с  $\text{ПЗА} > 3.0$ .  
Черт. 2.1.

месь не следует (если при этом ожидаемое максимальное значение концентрации не будет превышать ПДК).

При применении графического метода следует учитывать, что прямые на черт. 2.1 соответствуют значениям  $\text{ПДК}_{\text{с.с}}$  от 0,005 до 0,05  $\text{mg/m}^3$ . Если значение ПДК  $i$ -й примеси больше 0,05 (или меньше 0,005), используется прямая линия, соответствующая значению  $\text{ПДК}_{\text{с.с}}$  в 10 раз меньшему (или большему),



чем ПДК, а значения  $M$ , нанесенные на оси координат, умножаются (или делятся) на 10. Например, для серной кислоты, имеющей  $ПДК_{с.с} = 0,1 \text{ мг/м}^3$ , используем линию  $ПДК_{с.с}$  в  $0,01 \text{ мг/м}^3$ , а значения  $M$  на оси ординат умножаем на 10.

После отбора примесей, подлежащих контролю, определяется очередность организации контроля за специфическими примесями, выбрасываемыми разными источниками. Для этого рассчитывается параметр требуемого потребления воздуха ( $ПВ_{т1}$ ) по формуле

$$ПВ_{т1} = \frac{M_i}{ПДК_{с.с. i}} \quad \text{или} \quad ПВ_{т1} = \frac{M_i}{ПДК_{с.с.}} \cdot \quad (2.4)$$

Если  $ПВ_{т1,1} > ПВ_{т1,2} > ПВ_{т1,3} > \dots$ , то первой в список контролируемых примесей войдет примесь с наибольшим значением  $ПВ_{т1}$  под номером 1, второй — примесь со следующим значением  $ПВ_{т1}$  под номером 2 и т. д. Таким образом составляется первый предварительный список примесей в порядке 1,2,3,... Если несколько примесей имеют одинаковые значения  $ПВ_{т1}$ , то сначала записывается примесь класса опасности 1, затем 2, 3 и 4.

С помощью черт. 2.1 можно определить целесообразность организации наблюдений за основными примесями в городах, где контроль не осуществляется, а по величине  $ПВ_{т1}$  составить список городов, где необходимо организовать наблюдения за основными примесями на территории УГМ.

Перейдем к оценке ожидаемой максимальной концентрации примесей. В этом случае при выборе примесей для контроля их содержания в воздухе устанавливается соотношение ( $ПВ_2$ ) между ожидаемой при данных выбросах максимальной разовой концентрацией  $i$ -й примеси и ее  $ПДК_{м.р.}$  Значения  $ПВ_2$  для наиболее часто встречающихся неблагоприятных условий рассеивания отдельно для холодных и горячих выбросов на соответствующих высотах и различных скоростей выхода газовой смеси из трубы, т. е. для различных  $A$ ,  $\Delta T$ ,  $H$ ,  $v$ , приведены в табл. 2.1. Отдельно рассматриваются выбросы с разностью значений температуры выбрасываемой газовой смеси и

Таблица 2.1

Параметр  $ПВ_2 = M/q$  (тыс. т · м<sup>3</sup>/(мг · год)) для разных значений  $A$  ( $c^{2/3} \cdot m \cdot ^\circ C^{1/3}/г$ ) и  $V$  (м<sup>3</sup>/с)

A	v	H м			v	H м			
		20	50	100		50	100	250	
Низкие и холодные выбросы ( $\Delta T < 50$ )					Высокие и горячие выбросы ( $\Delta T \geq 50$ )				
120	1	0,3	1,6	6,6	50	3,5	14,0	87,4	
120	10	0,6	3,6	14,2	1200	10,1	40,3	252,1	
160	1	0,2	1,2	5,0	50	2,6	10,5	65,6	
160	10	0,4	2,7	10,7	1200	7,6	30,3	189,1	
200	1	0,2	1,0	4,0	50	2,1	8,4	52,4	
200	10	0,3	2,1	8,5	1200	6,0	24,2	151,3	
240	1	0,1	0,8	3,3	50	1,8	7,0	43,7	
240	10	0,3	1,8	7,1	1200	5,0	20,2	126,1	

окружающего воздуха  $\Delta T < 50^\circ\text{C}$  и  $\Delta T \geq 50^\circ\text{C}$ . Коэффициент  $A$  определяется для рассматриваемого города в соответствии с СН 369—74 [5].

Значения  $H$  устанавливаются с учетом следующих условий.

Если примесь поступает в атмосферу от многих мелких источников и автотранспорта, принимается  $H \leq 20$  м. Если примеси выбрасываются из нескольких промышленных источников разной высоты, то принимаем условно  $H = 50$  м, что примерно соответствует средней высоте труб. Если в городе основные примеси выбрасываются в основном промышленными предприятиями с высокими трубами (ТЭЦ, ГРЭС и др.), то для них принимается  $H$ , равная 100—250 м.

По значениям  $M_i$  и  $\text{ПДК}_{\text{м.р}i}$  определяется параметр реального потребления воздуха, который сравнивается затем с  $\text{ПВ}_{\text{т}2}$ . Если  $\text{ПВ}_{\text{т}2i} > \text{ПВ}_{\text{т}2}$ , то  $i$ -я примесь включается во второй предварительный список примесей, рекомендованных для контроля.

С помощью значений  $\text{ПВ}_2$ , приведенных в табл. 2.1, определяется второй предварительный список. Этот список одновременно является списком городов, где необходимо организовать наблюдения за основными примесями.

Окончательный приоритетный список примесей, рекомендуемых для наблюдений в городах на сети ОГСНКА, составляется из двух списков. Сначала распределяются места в списке примесей по значению  $\text{ПВ}_{\text{т}1}$ . Номер первый присваивается примеси, которой соответствует наибольшее значение  $\text{ПВ}_{\text{т}1}$ . Затем распределяются места в порядке убывания значений  $\text{ПВ}_{\text{т}2}$ .

Работа проводится в несколько этапов. Окончательный приоритетный список составляется по сумме мест в предварительных списках, составленных по значениям  $\text{ПВ}_{\text{т}1}$  и  $\text{ПВ}_{\text{т}2}$ . При этом примеси, для которых нет  $\text{ПДК}_{\text{м.р}}$ , включаются в список по удвоенному номеру места, полученного по значению  $\text{ПВ}_{\text{т}1}$ . Если несколько примесей имеют одинаковые номера мест в окончательном списке, то очередность этих примесей устанавливается по классу опасности веществ. В первую очередь записываются примеси классов опасности 1 и 2.

**Пример.** Требуется составить приоритетный список примесей, подлежащих контролю в городе N.

1. В соответствии с данными инвентаризации выбросов вредных веществ в городе N, расположенном на ЕЧС ( $A = 120$ ; ПЗА = 2,5), характерный размер которого  $L = 6$  км, высота выбросов  $H = 50$  м,  $\Delta T > 50$ , в табл. 2.2 приведены значения количества выбросов  $M$  для восьми примесей (графа 2), а также значения  $\text{ПДК}_{\text{с.с}}$  и  $\text{ПДК}_{\text{м.р}}$  (графы 3 и 4).

2. Из списка исключаются примеси, не имеющие ПДК.

3. Для основных примесей (диоксида азота, диоксида серы), выбрасываемых множеством предприятий, принимается характерный размер города  $L = 6$  км. На черт. 2.1 по значениям  $M$  и  $L$  для этих примесей определяем, что средние концентрации  $q_{\text{SO}_2}$ ,  $q_{\text{NO}_2}$  будут превышать соответствующие ПДК, и в таблице в графе 5 ставим знаки плюс.

4. Для специфических примесей, поступающих в атмосферу от одиночных источников (акролеин, аммиак и др.), рассчитывается  $M = M'P$ , где  $P = 0,5$  (так как данный город расположен на ЕЧС). Из черт. 2.1 по значению  $M'$  и  $L' = 2$  км определяем, что необходимо контролировать средние концентрации следующих примесей: аммиак, свинец и сероводород. Против них в графе 5 ставится знак плюс, против остальных специфических записей — знак минус.

5. Рассчитываются значения  $\text{ПВ}_{\text{т}2}$  для всех примесей, имеющих  $\text{ПДК}_{\text{м.р}}$  (графа 8) и сравниваются эти значения с  $\text{ПВ}_2$  из табл. 2.1 для выбросов при  $\Delta T > 50$ ,  $H = 50$  м. Для примесей, у которых  $\text{ПВ}_{\text{т}2} > \text{ПВ}_2$ , ставим в графе 6 знак плюс (диоксид азота, аммиак, ацетон, диоксид серы, сероводород).

6. Рассчитывается индекс  $\text{ПВ}_{\text{т}1}$  для примесей со знаками «++», «-+» (или «+ -») и записывается в графу 7.

Таблица 2.2

Пример составления приоритетного списка для контроля на ОГСНКА для города N (ЕЧС) при  $A=120$ ,  $ПЗА=2,5$ ,  $L=6$  км,  $H=50$  м

Примесь	М тыс. т/год	ПДК <sub>с.с</sub>	ПДК <sub>м.р</sub>	Контроль по		ПВ <sub>Т<sub>1</sub></sub>	ПВ <sub>Т<sub>2</sub></sub>	Номер места по		Сумма мест
				ПВ <sub>Т<sub>1</sub></sub>	ПВ <sub>Т<sub>2</sub></sub>			ПВ <sub>Т<sub>1</sub></sub>	ПВ <sub>Т<sub>2</sub></sub>	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1. Азота диоксид	12,07	0,04	0,085	+	+	301,8	142,0	2	1	3
2. Акролеин	0,001	0,03	0,03	—	—	—	—	—	—	—
3. Аммиак	7,938	0,04	0,2	+	+	198,4	39,69	4	4	8
4. Ацетон	1,932	0,35	0,35	—	+	5,52	5,52	6	5	11
5. Изопентан	0,013	Нет	ПДК							
6. Свинец	0,0710	0,0003	Нет ПДК	+		236,7		3		6
7. Серы диоксид	20,04	0,05	0,5	+	+	400,8	40,08	1	3	4
8. Сероводород	0,823	0,008	0,008	+	+	102,9	102,9	5	2	7

Примечание. В графах 5, 6 плюс — контроль нужен, минус — контроль не нужен. Для сероводорода значение ПДК<sub>с.с</sub>, равное 8, взято условно.

7. По значению ПВ<sub>Т<sub>1</sub></sub> для шести примесей устанавливаются номера мест с 1-го по 6-е. Они помещаются в графу 9. По значениям ПВ<sub>Т<sub>2</sub></sub> номера мест с 1-го по 5-е записываются в графу 10.

8. Определяется сумма мест для каждой из шести примесей и записывается в графу 11. Для свинца, у которого нет ПДК<sub>м.р</sub>, номер места равен  $3 \times 2 = 6$ .

9. Составляется приоритетный список примесей для организации наблюдений в городе N. При этом для одинаковых значений суммы мест первой ставится примесь с большим значением ПВ<sub>Т<sub>1</sub></sub> + ПВ<sub>Т<sub>2</sub></sub> или примесь, класс опасности которой выше (имеет меньший номер).

#### Приоритетный список

- |                  |                |           |
|------------------|----------------|-----------|
| 1. Диоксид азота | 3. Свинец      | 5. Аммиак |
| 2. Диоксид серы  | 4. Сероводород | 6. Ацетон |

На основании установленного перечня веществ, подлежащих контролю, в каждом городе определяются вещества для организации наблюдений на постах. На опорных стационарных постах организуются наблюдения за содержанием основных загрязняющих веществ: пыли, диоксида серы, оксида углерода, оксида и диоксида азота, — и за специфическими веществами, которые характерны для промышленных выбросов многих предприятий данного города (населенного пункта).

На неопорных стационарных и маршрутных постах проводятся наблюдения за содержанием специфических примесей приоритетного списка, характерных



Ежегодно составляется программа работы каждого поста наблюдений (табл. 2.3).

В первой строке программы указывается приоритет каждого вещества в городе. Во второй и последующих строках для каждого поста крестиком отмечаются те вещества, которые измеряются на данном посту.

## **2.5. ВЫСОТА И ПРОДОЛЖИТЕЛЬНОСТЬ ОТБОРА ПРОБ**

При определении приземной концентрации примеси в атмосфере отбор проб и измерение концентрации примеси проводятся на высоте 1,5—3,5 м от поверхности земли.

Продолжительность отбора проб воздуха для определения разовых концентраций примесей составляет 20—30 мин.

Продолжительность отбора проб воздуха для определения среднесуточных концентраций загрязняющих веществ при дискретных наблюдениях по полной программе составляет 20—30 мин через равные промежутки времени в сроки 1, 7, 13 и 19 ч, при непрерывном отборе проб — 24 ч.

Конкретные требования к методам и средствам отбора проб, условиям их хранения и транспортировки, индивидуальным для каждого загрязняющего вещества, указаны в разделах 4 и 5.

## **2.6. ОРГАНИЗАЦИЯ МЕТЕОРОЛОГИЧЕСКИХ НАБЛЮДЕНИЙ**

Одновременно с отбором проб воздуха или регистрацией концентраций примесей на стационарных и маршрутных постах проводятся метеорологические наблюдения за скоростью, направлением ветра, температурой воздуха, состоянием погоды, при подфакельных наблюдениях — за скоростью и направлением ветра. Метеорологические наблюдения на стационарных постах выполняются с помощью метеорологического оборудования, находящегося в лаборатории «Пост-1» и «Пост-2». Скорость и направление ветра при подфакельных наблюдениях определяются на высоте 2 м с помощью ручного анемометра и выпела. Последовательность проведения метеорологических наблюдений описана в разделе 4. Продолжительность метеорологических наблюдений составляет 10 мин.

## **2.7. ОРГАНИЗАЦИЯ АНАЛИЗА ПРОБ**

Пробы воздуха, отобранные на постах сети ОГСНКА, доставляют в одно из химических подразделений, где осуществляется их анализ. Имеется четыре типа химических подразделений: 1) группа или лаборатория наблюдений за загрязнением атмосферы, 2) кустовая лаборатория или группа наблюдений за загрязнением атмосферы, 3) централизованные лаборатории различной специализации, 4) специализированные лаборатории научно-исследовательских учреждений.

Группы или лаборатории наблюдений за загрязнением атмосферы осуществляют химический анализ проб воздуха, отобранных на постах в том же городе, с целью определения содержания основных и наиболее распространенных специфических примесей.

Таблица 2.4

**Форма титульного листа технического дела поста  
Управление по гидрометеорологии**

**ТЕХНИЧЕСКОЕ ДЕЛО ПОСТА**

Город \_\_\_\_\_

Республика, край, область, район \_\_\_\_\_

Пост \_\_\_\_\_  
(опорный, стационарный, неопорный, маршрутный)

Координатный номер поста \_\_\_\_\_

Номер поста на схеме \_\_\_\_\_

Адрес организации, которой подчинен пост  
\_\_\_\_\_

Телефон \_\_\_\_\_

Ведомственная принадлежность поста  
\_\_\_\_\_

(СЭС, предприятие)

Кем и когда закреплен земельный участок для поста \_\_\_\_\_

Крупные предприятия вблизи поста и их номер на схеме  
\_\_\_\_\_

Источник энергопитания \_\_\_\_\_

Дата организации наблюдений на посту \_\_\_\_\_

Дата переноса, закрытия поста \_\_\_\_\_

Причина переноса, закрытия поста \_\_\_\_\_

Подпись руководителя

## Форма записи при составлении технического дела

### 1. Результаты инспекции поста

№ п/п	Дата проведения инспекции	Кто проводил (организация, фамилия, и. о.)	Основные замечания	Подпись принявшего замечания

### 2. Схема расположения поста

(На схеме должны быть показаны автомагистрали, промышленные предприятия и другие источники выбросов, массивы зеленых насаждений, расположенные в радиусе нескольких километров от поста.)

Под схемой могут быть помещены краткие сведения о расположении относительно ПНЗ источников выбросов, которые могут оказывать влияние на степень загрязнения воздуха вблизи ПНЗ).

### 3. Программа работы поста

№ п/п	Перечень веществ	Сроки наблюдений	Используемые приборы	Продолжительность отбора

Когда и кем утверждена программа \_\_\_\_\_

### 4. Программа метеорологических наблюдений

Вид наблюдений	С какого времени ведутся наблюдения	Используемые приборы	Даты проверок

### 5. Сведения о приборах и оборудовании, установленных на посту

Название прибора	Дата установки	Дата снятия

Кустовые лаборатории или группы осуществляют анализ проб, отобранных на постах в других городах и пересылаемых в кустовые лаборатории рейсовым транспортом. В этих лабораториях проводят также химический анализ, который не может быть выполнен в лабораториях первого типа.

Централизованные специализированные лаборатории обеспечивают проведение многокомпонентного (спектрального, хроматографического и др.) анализа на определенную группу веществ (металлы, органические соединения и пр.), газовых проб и аэрозольных фильтров, отобранных в ряде городов на территории одного или нескольких УГМ.

Специализированные лаборатории научно-исследовательских учреждений осуществляют детальный анализ проб воздуха для определения содержания тех веществ, анализ которых не производится сетевыми подразделениями.

## 2.8. СОСТАВЛЕНИЕ ТЕХНИЧЕСКОГО ДЕЛА ПОСТА

Техническое дело составляется для каждого стационарного и маршрутного поста (табл. 2.4). Техническое дело хранится на посту. В нем содержатся необходимые данные о постах, программах их работы, используемых приборах, в него вносятся изменения в программе работы, сведения о замене приборов, оборудования, проведенных инспекциях поста.

На титульном листе записываются: название управления, города (и его административная подчиненность), название поста (опорный стационарный, неопорный стационарный, маршрутный), координаты поста, номер поста на схеме и в информативных документах, адрес организации, которой подчинен пост, номер ее телефона и другие сведения.

Техническое дело состоит из пяти разделов.

1. Запись замечаний лиц, инспектирующих посты; в этом разделе 1 раз в 2—3 года дается заключение о репрезентативности поста.

2. Схема расположения поста, на которой следует указать местоположение основных источников загрязнения в районе поста и расстояние до них, расстояние до строений, высоких зеленых насаждений и т. д.

3. Программа работы поста с указанием сроков наблюдений для каждого измеряемого вещества отдельно, используемых приборов и продолжительности отбора проб воздуха.

4. Программа метеорологических наблюдений с указанием используемых приборов.

5. Сведения о приборах и оборудовании, установленных на посту (включая лабораторию «Пост-1», «Пост-2» или др.).

## 3. ОБСЛЕДОВАНИЕ СОСТОЯНИЯ ЗАГРЯЗНЕНИЯ АТМОСФЕРЫ

### 3.1. ЦЕЛЬ И ВИДЫ ОБСЛЕДОВАНИЯ

Обследование состояния загрязнения атмосферы в городе или крупном районе организуется для выяснения причин высоких уровней концентрации примесей, установления их неблагоприятного влияния на здоровье населения и окружающую среду и разработки мероприятий по охране атмосферы.

В зависимости от целей различают три вида обследования: эпизодическое — для ориентировочной оценки состояния загрязнения воздуха в населенном пункте и при выборе мест для размещения постов наблюдений; комплексное — для детального изучения особенностей и причин высокого уровня загрязнения, его влияния на здоровье населения и окружающую среду в целом, а также для разработки рекомендаций по проведению воздухоохраных мероприятий; оперативное — для выявления причин резкого ухудшения качества воздуха (выполняется по специальной программе и в настоящем Руководстве не приводится). В зависимости от вида обследования различаются объемы выполняемых работ как предварительных (до начала обследования), так и в процессе обследования.

На основании предварительного изучения материалов по обследуемому городу или району (особенностей климатических условий и состояния загрязнения атмосферы) составляется программа проведения обследования. По завершении обследования выполняется обобщение полученных данных наблюдений. На основании результатов обобщения разрабатываются конкретные ре-



комендации по проведению тех или иных мероприятий, направленных на снижение уровня загрязнения или делается вывод о необходимости организации регулярных наблюдений. Описание методов и средств наблюдений дано в разделах 4—6, способы обобщения информации — в разделах 8,9.

## 3.2. ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМАЯ ДЛЯ ОРГАНИЗАЦИИ ОБСЛЕДОВАНИЯ

До проведения любого вида обследования необходимо ознакомиться:

с общей физико-географической характеристикой района для выбора местоположения постов наблюдений;

с климатическими условиями распространения примесей в районе населенного пункта для определения периодов обследования, в течение которых возможны неблагоприятные и благоприятные условия рассеивания вредных веществ, с тем чтобы обследование проводилось в различных погодных условиях;

с основными источниками загрязнения воздуха, количественным и качественным составом выбросов вредных веществ, особенностями технологических процессов с тем, чтобы провести обследование в местах возможного наибольшего загрязнения, при различных режимах выбросов вредных веществ, характерных для действующих в населенном пункте предприятий;

с состоянием загрязнения атмосферы города на основе всех имеющихся данных наблюдений или по косвенным показателям, с тем чтобы уточнить программу обследования.

На основании изучения перечисленных сведений составляется документ, в котором содержатся четыре основных раздела.

1. Физико-географическая характеристика района с указанием особенностей рельефа местности в пределах зоны радиусом 15—20 км, наличие водных объектов, растительных массивов.

2. Описание особенностей климатических условий распространения примесей в атмосфере на основе данных о повторяемости слабых и опасных скоростей ветра, застоев воздуха, приземных и приподнятых инверсий, их мощности и интенсивности, средних и максимальных значений коэффициента турбулентного обмена, продолжительности туманов, интенсивности осадков и количестве суммарной радиации.

Обобщение данных о климатических условиях распространения примесей в атмосфере и формы таблиц рассматриваются в разделе 9.

3. Карта-схема, на которую нанесены основные автомагистрали, железные дороги и главные источники выбросов; сведения о выбросах вредных веществ в формах, приведенных в разделе 9. Они необходимы в первую очередь для того, чтобы установить качественный и количественный состав выбросов. Список вредных веществ, содержание которых в выбросах может привести к тому, что концентрации этих веществ в атмосфере превысят ПДК, устанавливается по правилам, изложенным в разделе 2.

Параметры промышленных выбросов могут быть использованы для расчета по ОНД-86 [5] возможных максимальных концентраций вредных веществ в районе предприятия, т. е. они позволяют провести ориентировочные оценки степени загрязнения атмосферы при отсутствии данных наблюдений.

4. Оценка состояния загрязнения атмосферы города и отдельных жилых районов, сделанная по данным наблюдений, выполненных до организации обследования. При наличии данных регулярных наблюдений за год или несколько лет выполняется обобщение результатов наблюдений в соответствии с правилами, изложенными в разделе 9. Если имеются лишь отдельные эпизодические или подфакельные наблюдения в районе источников загрязнения, выполненные в разные годы, то эти данные также обобщаются за период

не более 5 лет для получения основных статистических характеристик состояния загрязнения. Если данные наблюдений отсутствуют, то для оценки уровня загрязнения используются сведения о выбросах, позволяющие рассчитать значения максимальных концентраций или оценить по параметру ПВ возможности возникновения концентраций выше ПДК (см. раздел 2).

Результаты изучения особенностей климатических условий и состояния загрязнения атмосферы в городе используются для составления программы наблюдений при проведении обследования. В тех случаях, когда предусматривается изучение влияния загрязнения атмосферы на состояние здоровья населения, выбор пунктов наблюдений следует осуществлять с учетом методических указаний Минздрава СССР.

### 3.3. ЭПИЗОДИЧЕСКОЕ ОБСЛЕДОВАНИЕ

При отсутствии регулярных наблюдений за загрязнением атмосферы, организованных по принципам, изложенным в разделе 2, в городах и районах крупных промышленных объектов организуется эпизодическое обследование состояния загрязнения атмосферы. Оно может быть двух видов: в различных точках города или на разных расстояниях от промышленного предприятия под факелом выбросов вредных веществ.

Эпизодические обследования могут проводиться в течение 3—5 лет или только в течение одного года. Экспедиция в район обследования направляется один раз в 2—3 месяца и проводит там серию наблюдений в течение 10—15 дней с учетом необходимости получения за год не менее 200 наблюдений за концентрацией каждой примеси независимо от количества точек наблюдений. Наблюдения могут проводиться по одной из программ, рекомендованных для регулярных наблюдений, в те же сроки (см. п. 2.3). Могут быть проведены и учащенные наблюдения. Например, для изучения суточного хода концентрации примеси измерения могут выполняться каждые 2 ч. Места для проведения эпизодического обследования выбираются в соответствии с правилами, изложенными в п. 2.2. Число точек наблюдений может быть любым в зависимости от имеющихся материальных и людских ресурсов, но не менее двух.

В программе проведения эпизодического обследования указываются: место проведения обследования (город, район), количество точек наблюдений, периоды наблюдений, сроки наблюдений в течение каждого периода, перечень вредных веществ, которые необходимо контролировать, и планируемое общее количество наблюдений за каждой примесью в каждой точке. Эпизодическое обследование может быть ограничено проведением подфакельных наблюдений в районе одного из основных источников загрязнения атмосферы. Правила проведения подфакельных наблюдений подробно изложены в п. 3.4.3. При эпизодическом обследовании измерения концентраций примеси под факелом проводятся не менее, чем в трех точках на расстоянии 0,5; 1 и 3 км от границы санитарно-защитной зоны предприятия.

При подфакельных наблюдениях проводятся измерения концентраций специфических вредных веществ, характерных для выбросов обследуемого предприятия. Общее количество наблюдений на каждом расстоянии от предприятия за одной примесью должно быть не менее 50.

В случае обследования промышленного предприятия в программе обследования указывается количество точек наблюдений, их расстояние от предприятия и перечень веществ, измеряемых при обследовании. При проведении обследования используют стандартные приборы и оборудование, описание которых содержится в разделах 4—6. Правила отбора проб воздуха в отдельных точках города изложены в разделе 4.

Результаты выполненного обследования обрабатываются и обобщаются по правилам, изложенным в разделе 9. На основании выполненных работ составляется справка о состоянии загрязнения атмосферы, и при необходимости даются рекомендации по организации регулярных наблюдений.

### **3.4. КОМПЛЕКСНОЕ ОБСЛЕДОВАНИЕ**

#### **3.4.1. Подготовительные мероприятия**

При разработке мероприятий по оздоровлению воздушного бассейна отдельного города или крупного промышленного района иногда необходимо детальное изучение состояния загрязнения атмосферы с целью выделения районов, подверженных влиянию определенных источников загрязнения, уточнения распределения по территории города содержания основных и некоторых специфических вредных веществ, наблюдения за которыми ранее не проводились, уточнения правильности расчета полей максимальных концентраций при разработках нормативов предельно-допустимых выбросов (ПДВ), особенностей переноса вредных выбросов на десятки, а иногда и сотни километров от источника и изучения взаимного влияния отдельных промышленных центров на крупный промрайон. Для этого организуется комплексное обследование города или промрайона. До проведения обследования, как указано в п. 3.2, осуществляется ознакомление с общей физико-географической характеристикой района, основными источниками загрязнения и состоянием загрязнения атмосферы в различных районах города. По этим данным сначала составляется *подробный обзор состояния загрязнения атмосферы города (или промрайона)*, а затем разрабатывается программа комплексного обследования.

#### **3.4.2. Составление программы обследования**

После предварительного ознакомления с объектом изучения, выявляют промышленные предприятия, загрязняющие атмосферу, определяется перечень вредных веществ, наблюдения за которыми необходимо организовать, период года, в течение которого возможны условия накопления примесей в атмосфере, места вероятного максимума загрязнения, автомагистрали с наиболее интенсивным движением автомобилей и устанавливается необходимое количество и местоположение стационарных постов. Затем составляется программа обследования. Она должна включать следующие работы:

1) уточнение характеристик выбросов промышленных предприятий и автотранспорта (перечень предприятий, подлежащих обследованию, веществ, выбросы которых должны определяться и уточняться, автомагистралей для определения характеристик движения с указанием периода обследования и их частоты);

2) изучение мезометеорологического режима (определение метеопараметров, за которыми должны проводиться наблюдения, сроков проведения наблюдений, указание точек наблюдений на карте-схеме);

3) определение программы наблюдений: установление количества стационарных постов и дополнительных точек наблюдений с указанием их местоположения на карте-схеме города, перечня подлежащих контролю веществ и сроков наблюдений, перечня предприятий, в районе которых будут проведены подфакельные наблюдения, с указанием расстояний и количества точек

наблюдений, сроков наблюдений и веществ, концентрации которых будут определяться;

4) сбор медико-биологических сведений (определение перечня показателей, мест обследования и т. п.), который производится в соответствии с методическими указаниями Минздрава СССР, а также со специальными программами по изучению влияния загрязнения атмосферы на состояние здоровья населения.

Обследование должно проводиться по расширенной программе, включающей измерения не только на территории города, но и за его пределами, а также на различных высотах над городом, чтобы оценить дальность и высоту распространения вредных примесей от городов, их влияние на изменение концентраций во всем жизнедеятельном слое на территории города или в целом промышленного района.

Если в городе проводится систематический контроль загрязнения атмосферы, то существующая сеть пунктов принимается за репер, так как имеет длительный период наблюдений и позволит выявить отклонения в режиме концентраций примесей. В период обследования сеть постов значительно расширяется и уплотняется (один стационарный пост на 0,5—5 км). В зависимости от задач обследования посты располагаются на перекрестках улиц с оживленным движением, у обочины крупных автомагистралей, на разных расстояниях от мощных промышленных предприятий или промплощадок в направлении преобладающего направления ветра, в жилых районах разного типа застройки, в местах отдыха населения, на территориях школ и детских садов, в формах рельефа (возвышенностях, впадинах), в районе метеостанции. Выбранные точки должны располагаться по возможности равномерно по городу на площадках с непылящим или малопылящим покрытием (газон, асфальт, твердый грунт) на проветриваемых местах. Для выявления влияния города на окружающую местность целесообразно также установить один стационарный пост на расстоянии 1—3 км от города на наветренной стороне по преобладающему направлению ветра и на расстоянии 2—5 км — на подветренной стороне.

Рекомендуется проводить наблюдения на различных уровнях над землей, в частности, путем использования телевизионных мачт и установки на них газоанализаторов или приборов для отбора проб воздуха, а также с помощью вертолетов — зондирование атмосферы, сопровождаемое отбором проб воздуха [2, 3].

Сроки отбора проб воздуха на стационарных и маршрутных постах зависят от программ наблюдений. Большое количество постов измерений требует значительного количества обслуживающего персонала и техники. Поэтому изучение загрязнения может проводиться последовательно в отдельных районах города. При этом на стационарных постах наблюдения выполняются постоянно, а на дополнительной сети наблюдений в отдельных районах города — периодически в течение двух месяцев года — в теплый и холодный периоды. Деление города на части проводится по географическим (например, город разделен реками или формами рельефа), административным или производственным признакам в зависимости от его размеров и степени индустриализации. Например, в городе выбрано для изучения 20 постов, пять из которых являются стационарными постами сети ОГСНКА, т. е. реперными. В соответствии с размерами и расположением промышленных объектов город можно разделить на части, в каждой из которых имеются стационарные (реперные) посты и 4—6 дополнительных. Наблюдения на стационарных постах проводятся в течение всего года в рекомендованные стандартными программами сроки, а на дополнительных — в различные месяцы (июнь и декабрь, июль и январь, август и февраль). Если обследование продолжается более двух лет, то целесообразно менять месяцы, в которые проводятся наблюдения.

Программа обследования должна быть рассчитана на комплексное изучение в течение 1 года или двух-трех лет.

Для обеспечения получения статистически достоверных характеристик загрязнения атмосферы общее количество наблюдений за одной примесью в одной точке должно быть не менее 200, на одном расстоянии от предприятий за одной примесью — не менее 50 в год [1].

В программе следует указать сроки подготовки результатов обобщения и анализа информации.

Работы по комплексному изучению состояния загрязнения атмосферы должны организовываться и проводиться совместно рядом заинтересованных организаций под руководством УГМ: санитарно-эпидемиологической службой, специализированными НИИ, предприятиями, учреждениями геолого-почвенного профиля (для оценки состава почвы с целью выявления отложений в ней вредных веществ), медико-биологического профиля (для определения влияния загрязнения атмосферы на биосферу, растительность и живые организмы, в том числе человека). В программе должны быть указаны задачи, решаемые каждой организацией. Для общей координации работ решением местных Советов может быть создана специальная комиссия, которая сможет разместить заказы на изготовление оборудования, решить вопрос о выделении на период обследования служебных помещений, организовать охрану приборов и установок и т. п.

### **3.4.3. Проведение подфакельных наблюдений**

Для определения максимальных значений концентрации загрязняющих веществ, которые создаются при направленных выбросах от предприятий на той или иной район города, а также размера зоны распространения примесей от данного предприятия, организуются подфакельные наблюдения, т. е. измерения концентраций примесей под осью факела выбросов из труб промышленных предприятий. Местоположение точек, в которых производится отбор проб воздуха для определения концентраций вредных веществ, меняется в зависимости от направления факела.

Подфакельные наблюдения проводятся в районе отдельно стоящего источника выбросов или группы источников как на территории города, так и за его пределами. Для проведения наблюдений, перевозки аппаратуры, с помощью которой осуществляется отбор проб воздуха, источников питания и радиостанций с радиусом действия не менее 10—15 км, необходима автомашина. С помощью автомобиля можно довольно быстро перемещаться из одной точки в другую и проводить наблюдения одним наблюдателем и одним комплектом аппаратуры в нескольких точках с некоторым сдвигом наблюдений по времени. За рабочую смену (8 ч) на одной машине можно провести наблюдения в 8—10 точках. Если на каждом пункте проводить наблюдения не менее двух раз в день, то с помощью одной машины можно осуществлять наблюдения в 4—5 точках [6].

Отбор проб при подфакельных наблюдениях проводится на расстояниях 0,5; 1; 2; 3; 4; 6; 8; 10; 15 и 30 км. Данные наблюдений на близких расстояниях от источника (0,5 км) характеризуют загрязнение атмосферы низкими источниками и неорганизованными выбросами, а на дальних — сумму от низких, неорганизованных и высоких выбросов.

Измерения концентраций проводятся в центральных (осевых) точках, расположенных по оси факела на различных расстояниях от источника выброса, и в точках слева и справа от линии, перпендикулярной оси факела. Расстояние между точками зависит от ширины факела: по мере удаления от источника выброса оно увеличивается и может колебаться от 50 до 300—400 м. Проведение отбора проб в зоне влияния факела предприятия на разных расстояниях от источника дает возможность проследить изменение концентраций

вдоль факела и получить более достоверные данные. В случае изменения направления факела наблюдения перемещаются в зону влияния факела. Если из-за препятствий (водоемы, отсутствие подъездных дорог и т. д.) установить местоположение отбора проб на необходимых расстояниях от источника под факелом не представляется возможным, выбираются другие точки.

Более часто следует проводить наблюдения на расстояниях 10—40 средних высот труб от источника, где особенно велика вероятность появления максимума концентраций. Наблюдения проводятся за специфическими веществами, характерными для данного предприятия, и с таким расчетом, чтобы на каждом расстоянии от источника было не менее 50 измерений каждого вещества.

При выполнении подфакельных наблюдений наиболее существенной частью работы является установление направления факела и выбор точек отбора проб. Направление факела определяется по визуальным наблюдениям за очертаниями дыма. Если дымовое облако отсутствует, то направление факела определяется по направлению ветра (по данным шаропилотных наблюдений) на высоте выброса, по запаху вредных веществ, характерных для обследуемого источника, и по видимым факелам близлежащих источников.

Отбор проб воздуха под факелом осуществляется на высоте 1,5—3,5 м от поверхности земли в соответствии с методикой, применяемой при наблюдениях на стационарном посту. Подфакельные наблюдения следует выполнять в сроки проведения измерений на стационарных и маршрутных постах и дополнительно в другие сроки, чтобы изучить распределение максимальных концентраций в различные часы суток.

#### **3.4.4. Измерение уровня загрязнения воздуха, обусловленного выбросами автотранспорта**

Измерение уровня загрязнения воздуха, обусловленного выбросами автотранспорта, проводится в комплексе с измерением уровня загрязнения выбросами промышленных источников, но может проводиться и самостоятельно. Оценка состояния загрязнения атмосферного воздуха на автомагистралях и в прилегающей жилой застройке может быть проведена на основе определения в воздухе содержания как основных компонентов выхлопных газов (оксида углерода, углеводородов, оксидов азота, акролеина, формальдегида, соединений свинца), — так и продуктов их фотохимических превращений (озона и др.).

Для изучения особенностей загрязнения воздуха выбросами автотранспорта организуют специальные наблюдения, в результате которых определяют:

максимальные значения концентраций основных примесей, выбрасываемых автотранспортом в районах автомагистралей, и периоды их наступления при различных метеоусловиях и интенсивности движения транспорта;

границы зон и характер распределения примесей по мере удаления от автомагистралей;

особенности распространения примесей в жилых кварталах различного типа застройки и в зеленых зонах, примыкающих к автомагистралям;

особенности распределения транспортных потоков по магистралям города.

Наблюдения проводят во все дни рабочей недели ежечасно с 6 до 13 ч или с 14 до 21 ч, чередуя дни с утренними и вечерними сроками. В ночное время наблюдения проводятся один-два раза в неделю.

Точки наблюдения выбираются на городских улицах в районах с интенсивным движением транспорта и располагаются на различных участках улиц в местах, где часто производится торможение автомобилей и выбрасывается наибольшее количество вредных примесей. Кроме того, пункты организуются в местах скопления вредных примесей за счет слабого рассеяния (под мостами,

путепроводами, в туннелях, на узких участках улиц и дорог с многоэтажными зданиями), а также в зонах пересечения двух и более улиц с интенсивным движением транспорта.

Места для размещения приборов выбираются на тротуаре, на середине разделительной полосы при ее наличии и за пределами тротуара — на расстоянии половины ширины проезжей части одностороннего движения. Пункт, наиболее удаленный от автомагистрали, должен располагаться не менее чем в 0,5 м от стены здания. На улицах, пересекающих основную автомагистраль, пункты наблюдения размещаются на краях тротуаров и на расстояниях, превышающих ширину магистрали в 0,5; 2; 3 раза.

В кварталах старой застройки (сплошные ряды зданий с отдельными арочными проемами в них) места для размещения пунктов наблюдения выбираются в центре внутриквартального пространства.

Интенсивность движения определяется путем учета числа проходящих транспортных средств, которые делятся на пять основных категорий: легковые автомобили, грузовые автомобили, автобусы, дизельные автомобили и автобусы, мотоциклы, — ежедневно в течение 2—3 недель в период с 5—6 ч до 21—23 ч, а на транзитных автомагистралях в течение суток. Подсчет количества проходящих транспортных единиц проводится в течение 20 мин каждого часа, а в 2—3-часовые периоды наибольшей интенсивности движения автотранспорта — каждые 20 мин. Средняя скорость движения транспорта определяется на основе показателей спидометра автомашины, движущейся в потоке транспортных средств, на участке протяженностью от 0,5 до 1 км данной автомагистрали. На основании результатов наблюдений вычисляются средние значения интенсивности движения автотранспорта в течение суток (или за отдельные часы) в каждой из точек наблюдения.

Метеорологические наблюдения включают измерение температуры воздуха и скорости ветра на уровнях 0,5 и 1,5 м от поверхности земли. Аналогичные наблюдения выполняются на метеостанции, расположенной за городом. При определении содержания в воздухе озона одновременно на метеостанции проводятся наблюдения за интенсивностью прямой и суммарной солнечной радиации, которая оказывает существенное влияние на скорость протекания фотохимических реакций в воздухе и образование озона.

### **3.4.5. Изучение уровня загрязнения воздуха в промышленном районе**

Изучение уровня загрязнения воздуха промышленного района включает наблюдения в отдельных городах и промышленных поселках этого района, вне городов и населенных пунктов, по радиальным маршрутам за пределами города и промрайона.

Одновременно с наблюдениями за уровнем загрязнения атмосферы могут проводиться наблюдения за содержанием вредных веществ в почве и растительности, химическим составом осадков, коррозией металлических поверхностей и конструкций.

При организации изучения уровня загрязнения атмосферы промрайона необходимо выбрать опорный город в той части района, которая вносит основной вклад в загрязнение атмосферы. Важно, чтобы в опорном городе имелся ряд наблюдений за уровнем загрязнения атмосферы и чтобы в период изучения промрайона сохранялись систематические наблюдения. Если в этом городе отсутствует сеть наблюдений за уровнем загрязнения атмосферы, то такие наблюдения необходимо организовать. В остальных городах в период изучения должны быть также организованы наблюдения за уровнем загрязнения атмосферы, как указано в п. 3.4.3.

Программа изучения состояния загрязнения атмосферы может выполняться одновременно во всех городах района или последовательно в разных городах, но при сохранении непрерывных наблюдений в опорном городе.

Организация внегородских наблюдений за уровнем загрязнения атмосферы предусматривает выбор стационарных пунктов за пределами города на территории промышленного района. Количество пунктов зависит от площади промрайона и от расстояния между городами. Пункты должны размещаться между городами (не на автомагистралях) в небольших поселках или малонаселенных местах, где крупные источники выброса вредных веществ отсутствуют, а также за пределами промрайона на расстоянии до 50 км. Наблюдения на этих пунктах проводятся по той же программе, что и на стационарных (маршрутных) постах; при этом допускается сдвиг сроков наблюдений. Целесообразно организовать непрерывный отбор среднесуточных проб.

Для изучения уровня загрязнения атмосферы, обусловленного влиянием источников выбросов отдельных городов промрайона, используется система радиальных маршрутов, предусматривающая как бы проведение подфакельных наблюдений, где за источник выброса принимается весь город. Конкретная реализация этого типа наблюдений следующая. Автомашина, оснащенная оборудованием для отбора проб воздуха и метеорологических наблюдений, передвигается от одного города к другому по направлению ветра с остановками для проведения измерений на расстояниях (от административной черты города) 1, 5, 10, 20 км и далее через 20 км до административной черты следующего города. В то же время выполняются отборы проб на пунктах в городе, от которых начинаются радиальные маршруты. Для получения статистически обоснованных результатов рейсы по одному и тому же маршруту должны повторяться не менее 10 раз с проведением не менее 50 измерений в каждой точке наблюдений. При радиальных маршрутах факел вредных веществ от города может не совпадать с направлением ближайшей автомагистрали. В таких случаях целесообразно прекратить наблюдения по маршруту и провести наблюдения по другим подветренным маршрутам, связывающим другие города. Отбор проб следует проводить не на автомагистрали, а на расстоянии 200—300 м от нее. Наблюдения на радиальных маршрутах являются очень трудоемким и дорогим мероприятием, поэтому они должны выполняться с максимальной возможной тщательностью, чтобы не допустить погрешностей в измерениях.

### **3.4.6. Косвенные методы исследования уровня загрязнения атмосферы**

Кроме наблюдений непосредственно за уровнем загрязнения атмосферы, используются также косвенные методы, к числу которых относится отбор проб атмосферных осадков, определение содержания вредных веществ в снеге, почве и растительности.

Результаты анализа химического состава осадков позволяют не только оценивать вклад локальных источников выбросов примесей, но и перенос этих примесей вместе с воздушными массами. Сбор атмосферных осадков и их химический анализ для получения надежных характеристик должны продолжаться не менее двух-трех лет. Сбор осадков должен осуществляться на пунктах наблюдений (на метеостанциях, гидрометеорологических постах), расположенных вне города, и на городских стационарных пунктах — в наиболее чистом и в наиболее загрязненном месте.

Основным условием получения надежных данных химического состава осадков является точное исполнение методических рекомендаций, изложенных в разделе 2, ч. II.



Накопление вредных веществ в почве и растительности происходит главным образом за счет их поступления из атмосферы. Поэтому изучение загрязнения почвы, поврежденной растительности или накопления в ней примесей может оказать существенную помощь в оценке содержания в атмосфере вредных веществ. Места взятия образцов почвы и растительности должны находиться, по-возможности, вблизи точек отбора проб воздуха.

### 3.4.7. Наблюдения за содержанием в атмосфере коррозионно-активных примесей

Организации при проектировании крупных промышленных объектов, например таких, как атомные электростанции, проводят инженерные изыскания, целью которых является определение коррозионной активности атмосферы в районе предполагаемого строительства. В ходе работ предусматривается проведение наблюдений за содержанием коррозионно-активных примесей в атмосфере (главные из которых диоксид серы, хлориды).

В зависимости от результатов наблюдений проектирующие организации выбирают меры по защите сооружений от атмосферной коррозии в соответствии с ГОСТ 15.150 — 69 [4], согласно которому выделяются четыре типа атмосферы по загрязнению ее диоксидом серы в промышленных районах и хлоридами на побережьях морей и в районах с сильно засоленными почвами.

Наблюдения за содержанием в воздухе коррозионно-активных примесей в районе предполагаемого строительства проводят в течение одного-двух лет на специальных постах, оборудованных для отбора проб воздуха и пыли. Расположение постов и их количество должны быть репрезентативными для исследуемого района.

Наблюдения проводят ежедневно один раз в сутки на высотах 1,5; 10; 30 и 40 м от поверхности земли. В период выпадения осадков в виде дождя и снега пробы не отбираются, а при пыльных бурях продолжительность отбора проб сокращается.

При организации наблюдений составляют физико-географическое описание исследуемого района, в котором должны быть отражены основные метеорологические характеристики. Дополнительно включают данные о среднемесячной продолжительности выпадения осадков, туманов. Отражаются также сведения о расположенных в радиусе 40 км промышленных предприятиях, солончаках и других влияющих на химический состав атмосферы естественных и антропогенных объектах.

Отбор и анализ проб воздуха для определения концентрации диоксида серы осуществляется в соответствии с методикой 5.2.7.2, ч. I. Отбор и химический анализ проб аэрозолей для определения концентрации хлоридов осуществляется по методике 4.5.7, ч. II. Однако продолжительность отбора одной пробы увеличивается до 90 мин.

По результатам систематических анализов проб воздуха и аэрозолей определяют среднемесячные концентрации диоксида серы и хлоридов для каждого поста наблюдений. Интенсивность выпадения хлоридов ( $\text{мг/м}^2 \cdot \text{сут}$ ) на подстилающую поверхность рассчитывается по следующей формуле:

$$\Pi = 8,64 \cdot 10^4 q (w + 0,048u), \quad (3.1)$$

где  $q$  — среднемесячная концентрация хлоридов в воздухе,  $\text{мг/м}^3$ ,  $w$  — скорость гравитационного осаждения хлоридов,  $\text{м/с}$ ;  $u$  — среднемесячная скорость ветра на уровне флюгера,  $\text{м/с}$ .

Скорость гравитационного осаждения хлоридов, выносимых с поверхности морей, принимается равной 0,064 м/с, а с засоленных почв — 0,002 м/с. Определение типа атмосферы в зависимости от ее загрязнения диоксидом серы и хлоридами производят по табл. 3.1.

Таблица 3.1

**Классификация атмосферы по степени загрязнения  
коррозионно-активными веществами**

Тип атмосферы	Содержание коррозионно-активных веществ	
	диоксид серы, мг/м <sup>3</sup>	хлориды мг/ (м <sup>2</sup> ·сут)
1	2	3
I. Условно-чистая	Не более 0,025	Менее 0,3
II. Промышленная	0,025—0,13	Менее 0,3
III. Морская	Не более 0,025	30—300
IV. Приморско-промышленная	0,025—0,13	0,3—30

По окончании общего цикла наблюдений проектирующей организации передается отчет, в котором представляются данные о содержании коррозионно-активных примесей атмосферы в исследуемом районе и определяется тип атмосферы в соответствии с ГОСТ 15.150—69 [4].

### 3.4.8. Анализ и обобщение результатов обследования состояния загрязнения атмосферы

Оценка состояния загрязнения атмосферы вредными веществами проводится по правилам, изложенным в разделе 9. Характеристики загрязнения определяются за различные интервалы времени, в течение которых проявляется изменчивость загрязнения атмосферы, например за сутки, неделю или более длительные периоды. Анализ данных наблюдений может быть проведен с учетом различных метеорологических условий: слабых скоростей ветра, длительных периодов инверсий температуры воздуха, застоев воздуха и так далее. Обобщение материалов наблюдений выполняется отдельно по каждой точке измерений, по различным зонам в городе, по городу в целом и по промышленному району.

Для анализа влияния метеорологических условий на загрязнение воздуха используются результаты наблюдений за уровнем загрязнения воздуха на постах в городе и данные метеорологических наблюдений на ближайшей метеостанции. Результаты обобщения представляются в виде таблиц и графиков.

Если в городе проводились наблюдения за уровнем загрязнения воздуха на различной высоте от земли, то они также используются для анализа. Эти данные позволяют сделать заключение о закономерностях изменения концентрации с высотой. Наблюдения за содержанием вредных примесей с помощью вертолетов дают возможность получить вертикальные разрезы концентраций вредных примесей над городом и охарактеризовать поле концентраций примесей на разных высотах. Пространственное распре-

деление содержания вредных примесей в атмосфере представляют с помощью изолиний. Это позволяет выявить структуру «дымовой шапки» над городом и ее протяженность в зависимости от преобладающего направления ветра.

Результаты наблюдений на телевизионной башне в городе представляют в виде графиков вертикального распределения концентраций примесей. Исследуется зависимость значений концентрации от метеорологических параметров, таких как направление и скорость ветра, а также температура воздуха на разных высотах.

При изучении уровня загрязнения атмосферы выхлопными газами устанавливается зависимость содержания примесей в атмосфере от интенсивности движения автотранспорта, ширины улиц и магистралей, времени суток и метеоусловий, а также от вида и плотности застройки, высоты зданий, степени озеленения.

При изучении распространения примесей от одиночного источника можно использовать данные распределения концентраций, полученные в результате расчетов максимально возможной концентрации ( $c_m$ ) на ЭВМ по параметрам выбросов [5]. На основании результатов наблюдения проверяется надежность выполненных расчетов.

Если в городе проведена микрометеорологическая съемка, ее результаты используются для описания поля метеорологических элементов в городе. Например, в зависимости от времени суток и времени года можно построить карты изолиний температуры воздуха и определить местоположение и время максимального развития «острова тепла» в городе, его смещение в зависимости от преобладающего направления ветра.

На основании характеристик загрязнения (см. раздел 9) атмосферы по разным районам проводится анализ влияния загрязнения атмосферы на состояние здоровья населения, проживающего в данной местности, в соответствии с рекомендациями Минздрава СССР. На основании результатов анализа данных наблюдений составляется обобщающий отчет с рекомендациями по улучшению экологической ситуации и по оптимизации сети наблюдений.

## **4. ОТБОР ПРОБ ВОЗДУХА ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ ПРИМЕСЕЙ В АТМОСФЕРЕ И МЕТЕОРОЛОГИЧЕСКИЕ НАБЛЮДЕНИЯ**

### **4.1. РЕЖИМ ОТБОРА ПРОБ**

Определение концентраций многих вредных примесей в атмосфере производится лабораторными методами. Отбор проб осуществляется путем аспирации определенного объема атмосферного воздуха через поглотительный прибор, заполненный жидким или твердым сорбентом для улавливания вещества, или через аэрозольный фильтр, задерживающий содержащиеся в воздухе частицы. Определяемая примесь из большого объема воздуха концентрируется в небольшом объеме сорбента или на фильтре. Параметры отбора проб, такие как расход воздуха и продолжительность его аспирации через поглотительный прибор, тип поглотительного прибора или фильтра, устанавливаются в зависимости от определяемого вещества.

При наблюдениях за уровнем загрязнения атмосферы используются следующие режимы отбора проб: разовый, продолжающийся 20—30 мин; дис-

кретный, при котором в один поглотительный прибор или на фильтр через равные промежутки времени в течение суток отбирают несколько (от 3 до 8) разовых проб, и суточный, при котором отбор в один поглотительный прибор или на фильтр производится непрерывно в течение суток.

Отбор проб атмосферного воздуха осуществляется на стационарных или передвижных постах, укомплектованных оборудованием для проведения отбора проб воздуха и автоматическими газоанализаторами для непрерывного определения концентраций вредных примесей. Одновременно с проведением отбора проб непрерывно измеряются скорость и направление ветра, температура воздуха, атмосферное давление, фиксируется состояние погоды и подстилающей поверхности почвы.

## **4.2. ОБОРУДОВАНИЕ ДЛЯ ОТБОРА ПРОБ И НАБЛЮДЕНИЙ ЗА МЕТЕОРОЛОГИЧЕСКИМИ ЭЛЕМЕНТАМИ**

### **4.2.1. Средства измерения**

Используемые на стационарных постах средства измерения размещаются в комплектных лабораториях «Пост-1» и «Пост-2», на маршрутных и подфакельных постах — в автолаборатории «Атмосфера-И». Для отбора проб воздуха используются электроаспираторы или воздухоотборники.

Электроаспираторы модели 822 и ЭА-1 предназначены для отбора разовых (20—30 мин) проб воздуха в поглотительные приборы с целью дальнейшего определения концентраций газообразных примесей и сажи. Используются в стационарных лабораториях «Пост-1» и «Пост-2». Электроаспиратор ЭА-1А также предназначен для отбора разовых проб, имеет автономное питание и используется в автолаборатории «Атмосфера-И». Электроаспиратор ЭА-2 предназначен для отбора разовых проб воздуха на фильтры с целью дальнейшего определения концентраций аэрозольных примесей. Используется в лабораториях «Пост-2». Характеристики фильтров приведены в приложении 4.1.

Электроаспиратор ЭА-2С предназначен для отбора суточных проб на один фильтр в циклическом или непрерывном режиме. Используется в лаборатории «Пост-2». С 1988 г. серийно выпускается электроаспиратор ЭА-2СМ взамен снятых с производства электроаспираторов ЭА-2 и ЭА-2С. Он предназначен для отбора разовых или суточных проб на один фильтр в циклическом или непрерывном режиме. Используется в «Пост-2».

Электроаспиратор ЭА-3 предназначен для отбора разовых или суточных проб большого объема на один фильтр и адсорбер с твердым сорбентом для определения малых концентраций примесей, находящихся в газообразном и аэрозольном состоянии. Используется на станциях фонового мониторинга и в населенных пунктах, где устанавливается автономно на охраняемой территории.

Воздухоотборник «Компонент» предназначен для циклического отбора разовых проб воздуха в поглотительные приборы с целью дальнейшего определения концентрации газообразных примесей. Предусмотрен автоматический отбор 32 проб, распределенных по четырем каналам. Используется в стационарных лабораториях «Пост-2».

Основные технические данные электроаспираторов, используемых на сети ОГСНКА, приведены в табл. 4.1.<sup>1</sup>, технические средства и характеристики комплектных лабораторий — в табл. 4.2.

<sup>1</sup> Подробное описание электроаспираторов имеется в техническом описании, прилагаемом к каждому прибору.

Таблица 4.1

## Основные технические данные электроаспираторов

Параметр	ЭА-1	ЭА-1А	Модель 822	«Компонент»	ЭА-2	ЭА-2С	ЭА-2СМ	ЭА-3
Число каналов	4	4	4	4	1	1	1	1
Диапазон расхода воздуха в каждом канале, дм <sup>3</sup> /мин	0,25—5,00	0,25—5,00	0,1—1,0; 1—20	0,25—5,00	150—250	75—125	70—250	600
Максимальное разрежение, Па	14 000	6500	10 790	8000	12 000	7500	4500	4500
Суммарный расход, дм <sup>3</sup> /мин	20	10	42	8	250	125	250	600
Основная приведенная погрешность измерения, %, не более	10	10	10	5	6	5	5	5
Напряжение питания, В	220	12	220	220	220	220/380	220/380	220/380
Частота, Гц	50	0	50	50	50	50	50	50
Масса, кг	25	8	8	100	43	80	78	350
Потребляемая мощность, В·А	500	40	130	800	1300	1700	505	1500
Длительность отбора пробы (мин) и режим работы	20	20	20	20 (автоматический, циклический) Критические сопла	20	Непрерывный или циклический РГ-40	20; непрерывный или циклический РГ-40	Непрерывный или циклический РГ-40
Измеритель объема, расхода или стабилизатор расхода воздуха	Ротаметры	Ротаметры	Ротаметры		РГ-40			
Прибор предназначен для определения концентрации	Газов	Газов и пыли	Газов	Газов	Пыли	Пыли	Пыли	Пыли и газов
Вид поглотителя	Жидкий или твердый сорбент	Жидкий или твердый сорбент, фильтр АФА-ВП-20	Жидкий или твердый сорбент	Жидкий или твердый сорбент	Фильтр из ткани ФПП	Фильтр АФА-ВП-20	Фильтры АФА-ВП-20, из ткани ФПП	Фильтры из ткани ФПП, АФА-ВП-20, твердый сорбент

Таблица 4.2

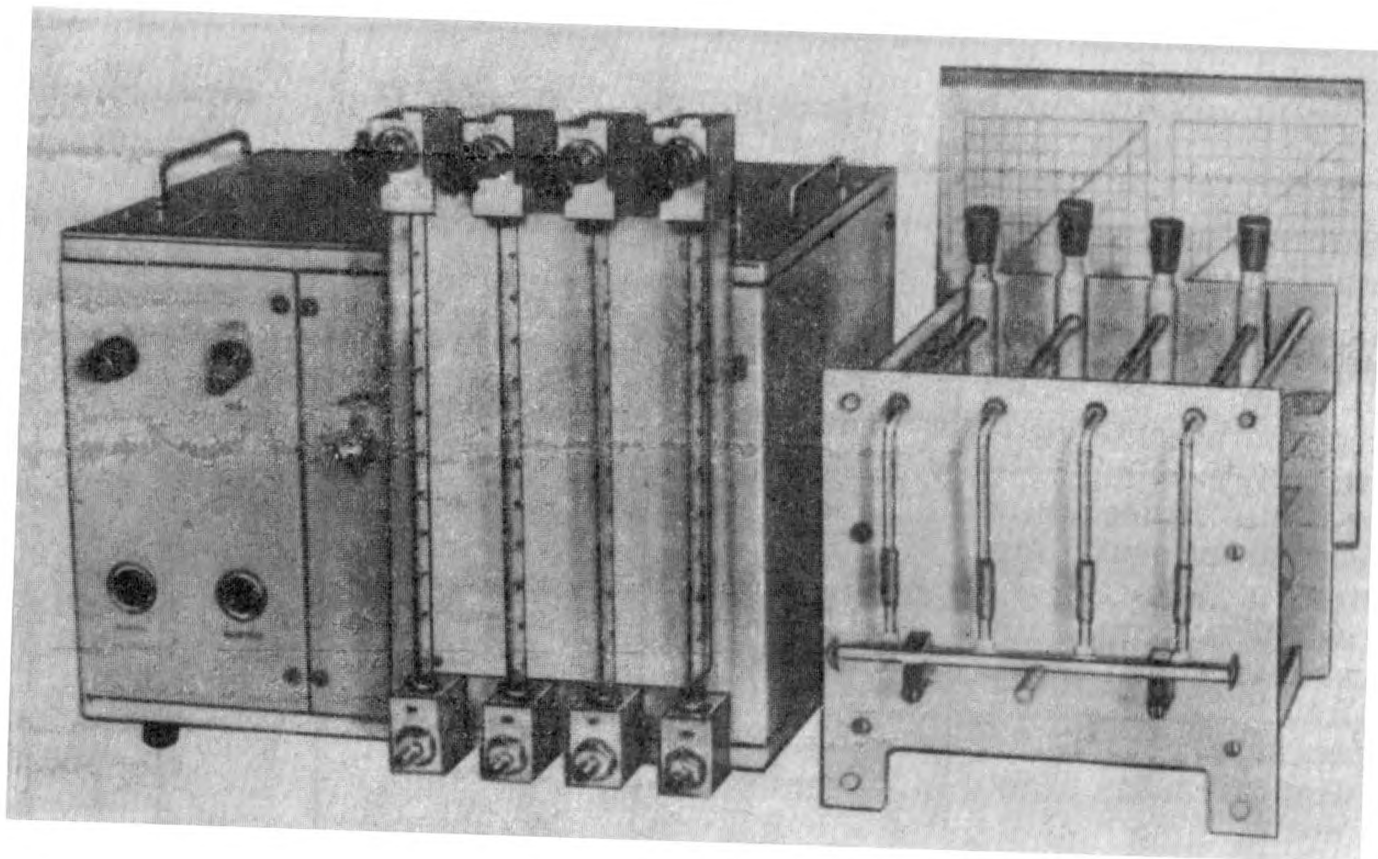
## Технические средства и характеристики комплектных лабораторий

Характеристики	«Пост-1»	«Пост-2»	«Атмосфера-11»
Автоматические газо-анализаторы	ГМК-3	ГМК-3	Газоиндикаторы «Атмосфера-I», «Атмосфера-II»
Измеряемые вещества		Пыль, газовые примеси	
Метеорологические приборы	М-47	М-63МР, ГС-210	М-49
Диапазоны измеряемых метеорологических элементов			
скорость ветра, м/с	1,5—60	1,5—60	1,5—60
направление ветра, ...	0—360	0—360	0—360
температура, °С	—55...+45	—40...+50	—30...+50
относительная влажность, %	30—100	30—100	10—100
атмосферное давление, кПа	40—108	40—108	40—108
Электропитание			
напряжение, В	220±10%	(220/380)±10%	220±10%
частота, Гц	50±0,5	50±0,5	50±0,5
потребляемая мощность, кВт	До 4	До 8	До 4
Размеры			
длина, мм	2100	2200	4360 (2730)
ширина, мм	2100	2700	1940 (1820)
высота, мм	7830	7600	2090 (1320)
масса, кг	2300	3000	2670
Срок службы, лет	10	10	10
Электроаспираторы	Модель 822, пылесос с фильтродержателем и ротаметром РС-7	ЭА-1, ЭА-2, ЭА-2С, ЭА-2СМ, «Компонент»	Модель 822, пылесос с фильтродержателем и счетчиком газа РГ-40-1
Способ отбора проб для анализа	Ручной	Ручной и автоматический	Ручной
Время подготовки к работе, мин	30	30	30

Примечание. В скобках приведены внутренние размеры салона автофургона.

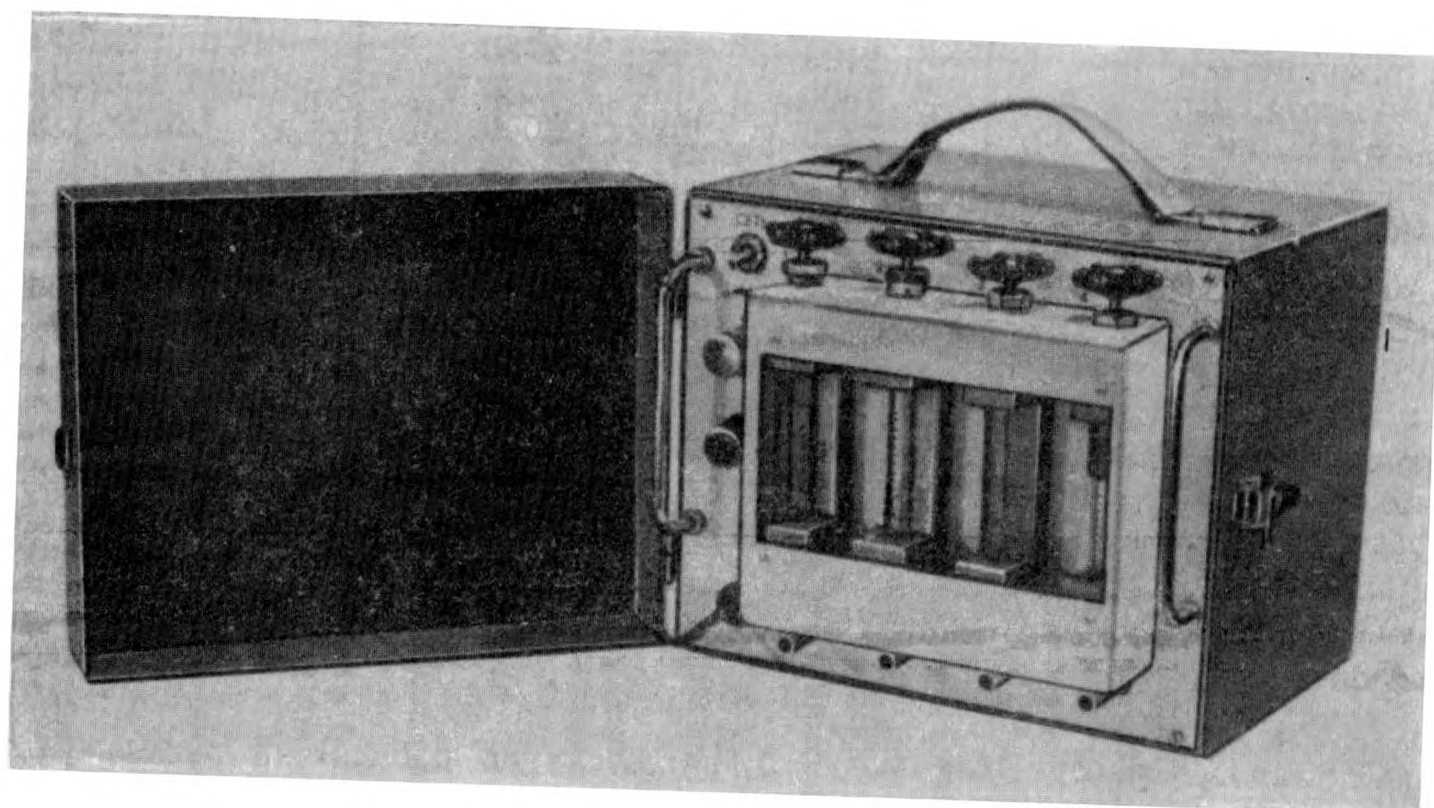
Электроаспиратор ЭА-1 (черт. 4.1) состоит из побудителя расхода (ротационного насоса), четырех ротаметров, регулирующих вентилях и реле времени, штатива, на котором укреплены коллектор, поглощительные приборы и патроны-переходники, предотвращающие попадание поглощительных растворов в ротаметры.

Электроаспиратор ЭА-1



Черт. 4.1

Электроаспиратор ЭА-1А

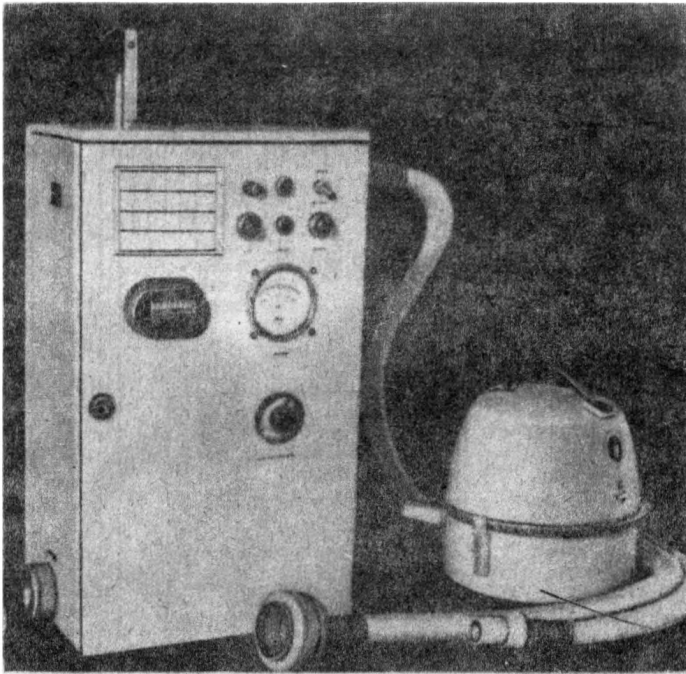


Черт. 4.2

Электроаспиратор ЭА-1А (черт. 4.2) состоит из побудителя расхода, четырех ротаметров, батареи аккумуляторов и штатива.

Электроаспиратор ЭА-2 (черт. 4.3) состоит из фильтродержателя, блока аспирации с пультом управления и расходомером и побудителя расхода (пылесоса). Расходомер состоит из счетчика газа РГ-40-1, измерительной диафрагмы, дросселя и нагревателя с терморегулятором, который включается при отрицательной температуре отбираемого воздуха и автоматически поддерживает его постоянную температуру  $(20 \pm 1)^\circ\text{C}$ .

### Электроаспиратор ЭА-2



Черт. 4.3

Электронагреватель снабжен блокировкой, исключающей возможность его включения при неработающем побудителе расхода. ЭА-2 имеет реле времени, обеспечивающее автоматическое выключение электроаспиратора по истечении заданного интервала времени.

Электроаспиратор ЭА-2С (черт. 4.4) состоит из фильтродержателя, блока аспирации с расходомером и побудителя расхода (вихревого вентилятора). Блок аспирации включает в себя счетчик газа РГ-40-1, измерительную диафрагму, дифманометр и дроссель для регулировки и определения расхода воздуха, воздуховод с электронагревателем и терморегулятором для поддержания постоянной температуры отбираемого воздуха при отрицательных температурах наружного воздуха (электронагреватель снабжен блокировкой, исключающей возможность его включения при неработающем побудителе



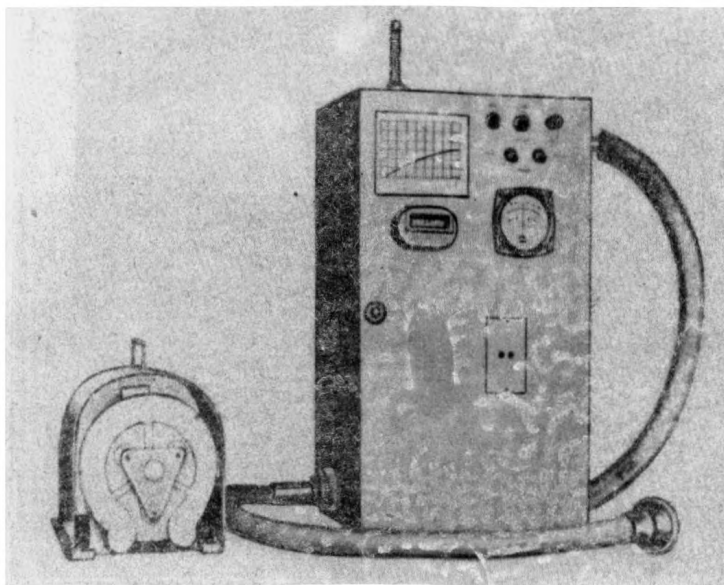
расхода), два реле времени для установки длительности рабочего периода и паузы при циклическом режиме работы электроасpirатора в пределах от 4 мин до 3 ч. Выключение электроасpirатора осуществляется вручную кнопкой «Стоп» или автоматически (в автоматическом режиме).

ЭА-2С-М — универсальный электроасpirатор, сочетающий возможности ЭА-2 и ЭА-2С; по конструкции подобен электроасpirатору ЭА-2.

Электроасpirатор ЭА-3 (черт. 4.5) состоит из тех же основных частей, что и электроасpirатор ЭА-2С. Отличие заключается в том, что все они размещены в специальном термоизолированном металлическом шкафу, а фильтродержатель находится над шкафом и имеет защиту от попадания на фильтр осадков. Электроасpirатор снабжен двумя сменными фильтродержателями. Первый предназначен для отбора проб пыли из атмосферного воздуха на фильтр из ткани ФП с площадью рабочей поверхности 160 см<sup>2</sup>; второй — для отбора проб воздуха на фильтр АФА-20 и твердые сорбенты.

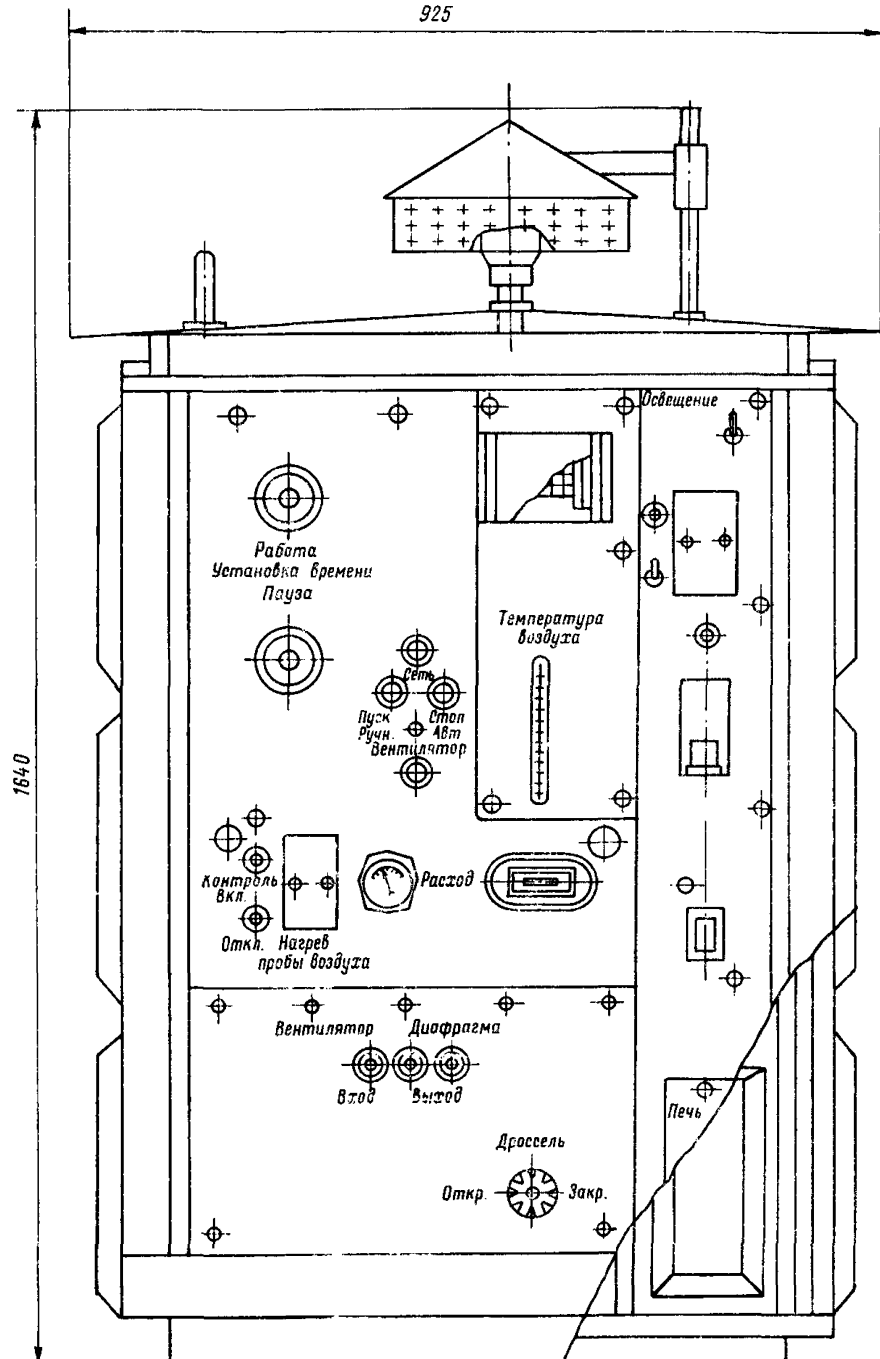
Воздухоотборник «Компонент» состоит из вакуумного насоса и корпуса, в котором находятся реле времени, вакуумметр, системы электромеханических реле и клапанов. Постоянство расхода воздуха обеспечивается термостатированными критическими соплами, также расположенными внутри корпуса. На верхней части корпуса расположены воздухопроводы, поглощительные приборы и защитные фильтры.

#### Электроасpirатор ЭА-2С



Черт. 4.4

Электрoаспиратор ЭА-3



Черт. 4.5

#### 4.2.2. Комплектная лаборатория «Пост-1»

В лаборатории «Пост-1» размещается основное и вспомогательное оборудование для проведения наблюдений за уровнем загрязнения атмосферы и измерения метеорологических элементов. Приборы и оборудование лаборатории работают при температуре (10—35)°С, относительной влажности до 80% (при 20°С) и атмосферном давлении 90—104 кПа (680—785 мм рт. ст.).

Оборудование «Пост-1» включает: автоматические газоанализаторы ГМК-3 и ГКП-1, системы для проведения отбора проб и метеорологических наблюдений, мачту для установки датчика ветра, систему электроснабжения и освещения.

Схема размещения приборов и оборудования в «Пост-1» показана на черт. 4.6. Стены павильона выполнены из термоизолирующего материала и облицованы с внутренней стороны пластиком 1, а с наружной — декоративными дюралюминиевыми ячейками специального профиля 2; пол покрыт линолеумом. Мачта с датчиком ветра устанавливается на плоской крыше павильона.

В специальной камере 35 размещаются датчики 33 температуры и влажности воздуха метеостанции М-49. От внутренней части павильона камера термоизолирована. При открытой двери 34 камеры датчик выдвигается на 1,5 м от стенки павильона для производства измерений в естественных условиях.

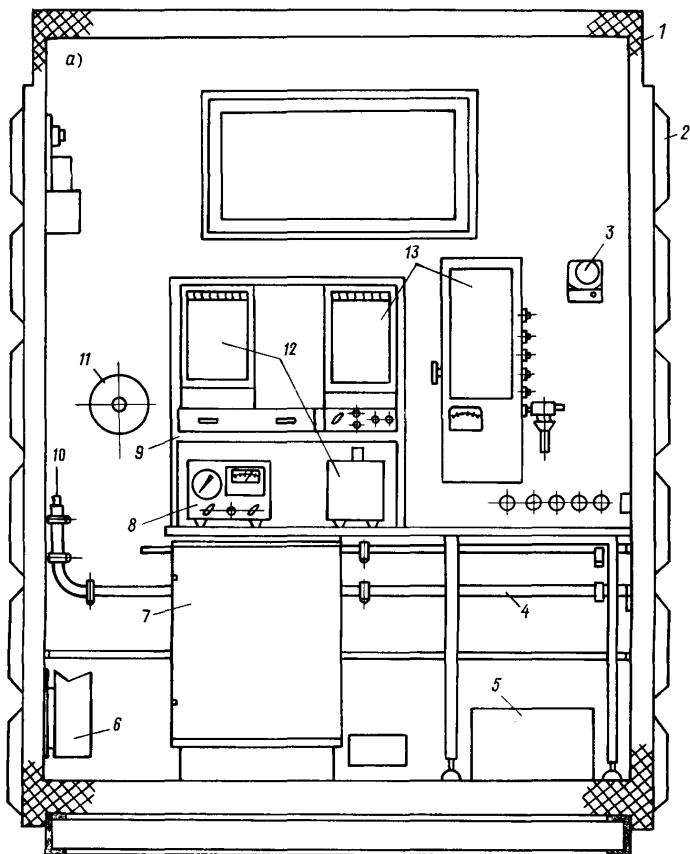
В двух противоположных углах павильона имеются четыре люка 11 с крышками, в которые вставляется блок 39 отбора проб на пыль и сажу. Высота люков от поверхности земли составляет 1,5 м. Через крышу павильона пропущен трубопровод 15 с защитным колпачком 14, возвышающийся над крышей на 50 см и соединенный внутри павильона с распределительной гребенкой 27 для отбора проб воздуха на газовые примеси.

Лабораторное оборудование включает: лабораторный Г-образный стол 7 с тумбочками, на котором крепятся полки 9 для установки приборов; вращающийся лабораторный стул (с регулируемой высотой); два ящика 5 для хранения и транспортировки стеклянных поглотителей, наполненных поглотительным раствором; два штатива для установки поглотителей, настольного вентилятора и сигнальных часов (на чертеже не показаны). Для вентиляции павильона служит люк 3.

Система отбора проб воздуха на газовые примеси и сажу состоит из трубопровода 15 с нагревателем 30 и терморегулятором 29, распределительной гребенки 27 для подключения поглотителей и двух электроаспираторов 28 модели 822 на амортизаторах 26. Все элементы воздухопровода и распределительной гребенки выполнены из фторопласта. При отрицательной температуре наружного воздуха терморегулятор поддерживает положительную температуру воздушного потока, поступающего в поглотители.

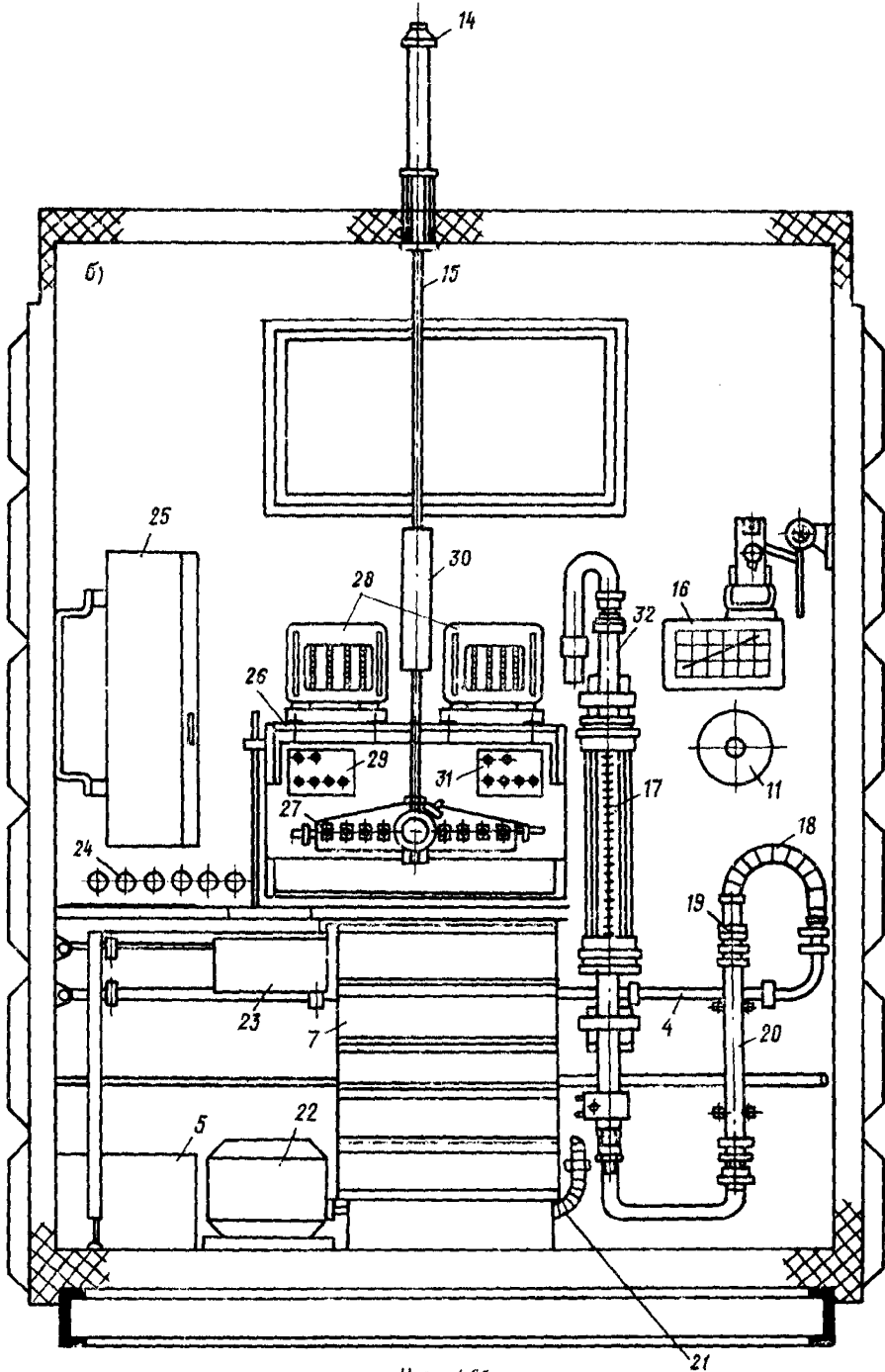
Система отбора проб воздуха на пыль состоит из блока отбора проб 38 с гибким шлангом 46, оканчивающимся шлифом 37, камеры подогрева 20, имеющей нагреватель с терморегулятором 31 и шлиф 19, ротаметра РС-7 17 с регулятором расхода 32, который соединен гибким шлангом 21 с пылесосом 22. В блок отбора проб вмонтирована труба, один ее конец 39, на который надевается фильтрдержатель с фильтром, выставляется наружу, а другой располагается внутри павильона и заканчивается гибким шлангом 46. Гибкий шланг посредством шлифа 37 вставляется непосредственно в шлиф, соединенный с камерой подогрева 19, либо в шлиф 10 трубопровода 4, идущего от противоположного угла павильона, который в свою очередь с помощью гибкого шланга 18 и шлифа соединяется с камерой подогрева. Таким образом обеспечивается возможность отбора проб воздуха на пыль в любом из четырех люков. В этот же блок вмонтирована трубка 40 для забора проб воздуха на сажу. Ее наружный конец оканчивается специальным патроном для фильтра, а на

Размещение оборудования в „Пост-1“. Вид слева



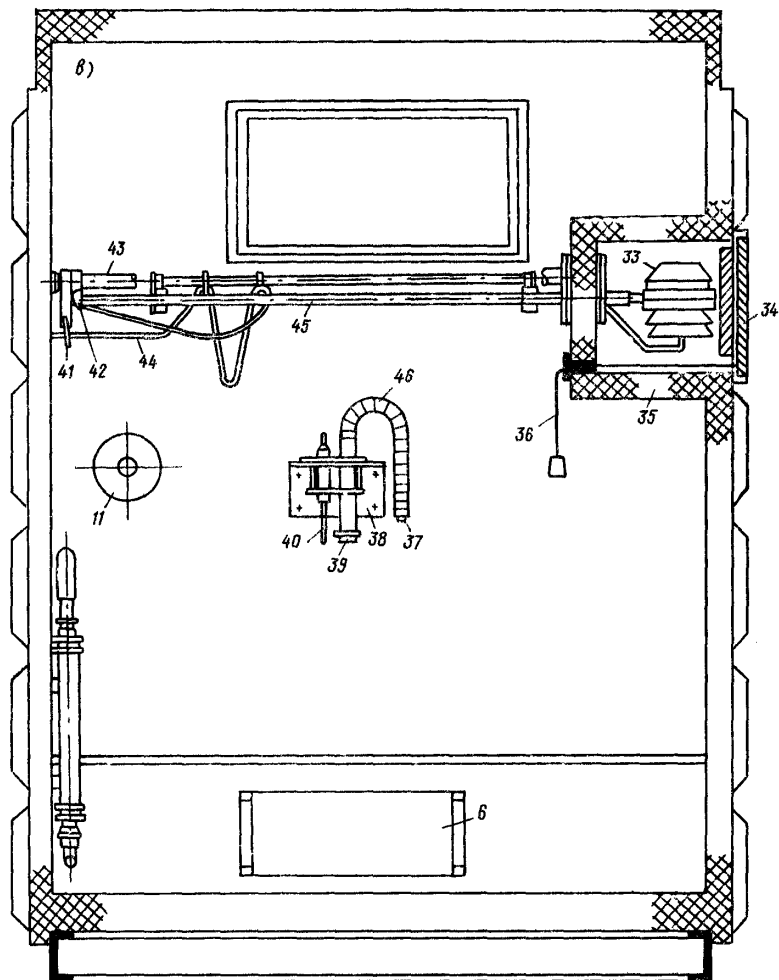
Черт. 4.6а

Размещение оборудования в „Пост-1“. Вид спереди



Черт. 4.66

Размещение оборудования в „Пост-1“. Вид справа



Черт 4.6в

внутренний конец надевается резиновая трубка, соединенная с электроаспиратором.

При отрицательной наружной температуре воздух, поступающий в ротаметр, подогревается до  $20^{\circ}\text{C}$  с помощью терморегулятора.

Расход воздуха в ротаметре РС-7 ( $\text{дм}^3/\text{мин}$ ) определяют по высоте подъема (см) верхнего среза поплавка с помощью градуировочного графика 16. В верхней части ротаметра имеется регулятор расхода 32 со специальной муфтой, поворотом которой частично или полностью перекрывается разгрузочное отверстие в воздуховоде, благодаря чему можно регулировать расход воздуха в пылевом канале. Побудителем расхода воздуха служит пылесос, включенный в розетку над столом; розетка соединена с электрической сетью через выключатель пылесоса. Пылесос резиновым шлангом 21 соединяется (на чертеже не показано) с регулятором расхода 32.

Система автоматических измерений состоит из газоанализатора диоксида серы ГКП-1 12 и газоанализатора оксида углерода ГМК-3 13, 25, закрепленных на столе и полках. Газоанализаторы присоединяются к распределительной гребенке при помощи фторопластовых трубок. Электрическое питание газоанализаторов осуществляется подключением к розеткам 24, расположенным на боковой стенке павильона над столом. При отсутствии этих газоанализаторов можно вместо них установить газоанализатор серии 600-03.

Система измерения метеорологических элементов состоит из метеорологической станции М-49, пульта управления 8, который располагается на полке и включается в розетку на боковой стенке павильона; датчика скорости и направления ветра станции, установленного на мачте, укрепленной на крыше павильона. При установке датчик ветра ориентируется с помощью компаса. Соединительный кабель от датчика скорости и направления ветра пропущен внутрь мачты через отверстие в верхней ее части и проходит через крышу в павильоне к пульту управления станции.

Датчики температуры и влажности воздуха смонтированы на каретке 42 устройства для перемещения 43, ролики которой катятся по передвижной штанге 45. Кабель 44 от датчиков проходит внутри выдвижной штанги. Каретка вместе с датчиками выдвигается в рабочее положение наблюдателем за рукоятку 41 на подвижной штанге. В исходное положение датчик возвращается наблюдателем за ту же рукоятку, дверца камеры для сбрасывания защелки резко захлопывается с помощью гибкого стального тросика 36. Для определения атмосферного давления в выдвижном ящике стола установлен барометр-анероид 23, который выдвигается на время измерений. Для измерения влажности и температуры воздуха в случае выхода из строя датчиков в комплекте лаборатории предусмотрен аспирационный психрометр, который крепится горизонтально на специальном держателе на уровне датчика влажности.

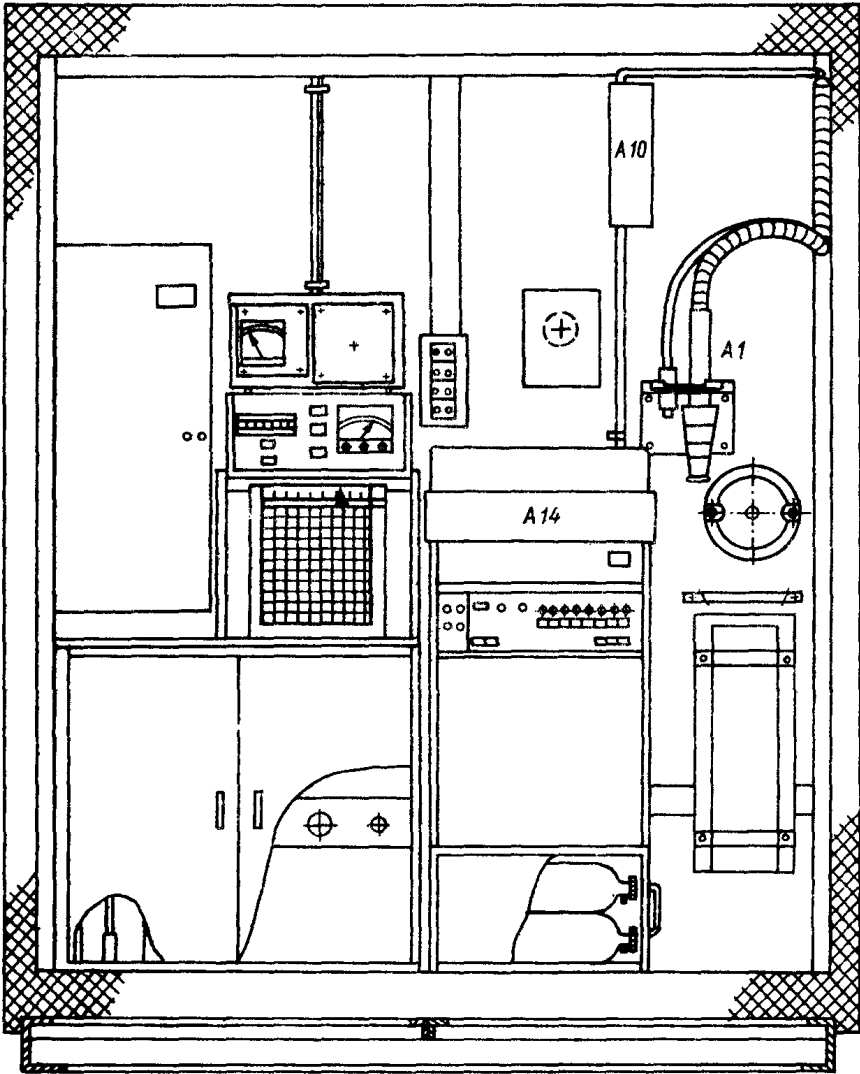
Система отопления и освещения состоит из двух электрических нагревателей 6 с терморегулятором, обеспечивающих в холодное время года температуру в павильоне  $(20 \pm 5)^{\circ}\text{C}$ , и двух люминесцентных светильников.

### 4.2.3. Комплектная лаборатория «Пост-2»

Лаборатория «Пост-2» предназначена для тех же целей, что и «Пост-1», и отличается от «Пост-1» главным образом наличием дополнительного оборудования: автоматического воздухоотборника «Компонент» и электроаспиратора ЭА-2С. Для измерения метеорологических элементов в лаборатории используется автоматический метеокомплекс. Схема размещения приборов и оборудования представлена на черт. 4.7. В центре крыши павильона закреплена мачта, состоящая из неподвижной и подвижной частей. На подвижной части мачты, шарнирно соединенной с неподвижной, устанавливается датчик

направления и скорости ветра. На кронштейнах неподвижной части устанавливаются датчики температуры и влажности. Температура воздуха в навильоне поддерживается автоматически на уровне  $(20 \pm 5)^\circ \text{C}$ .

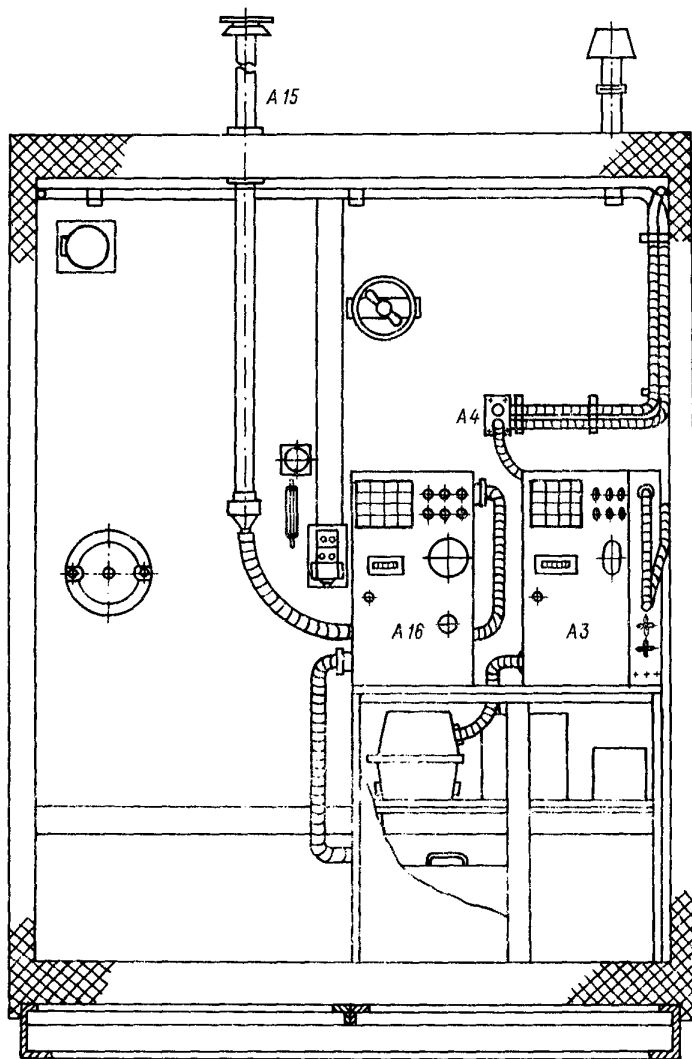
Размещение оборудования в „Пост-2“. Вид слева



Черт. 4.7а



Размещение оборудования в „Пост-2“. Вид спереди



Черт. 4.76

Размещение оборудования в „Пост-2“. Вид справа

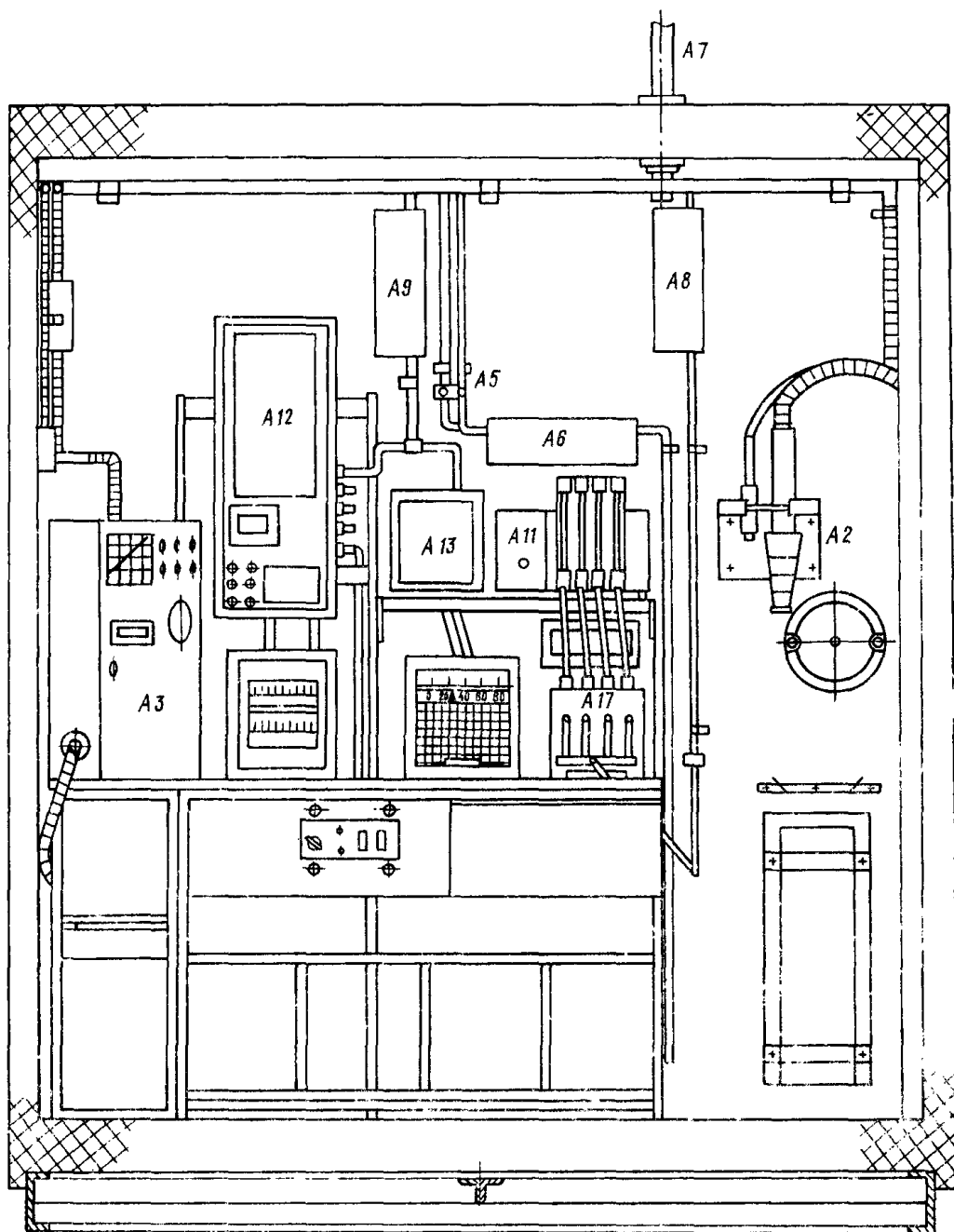
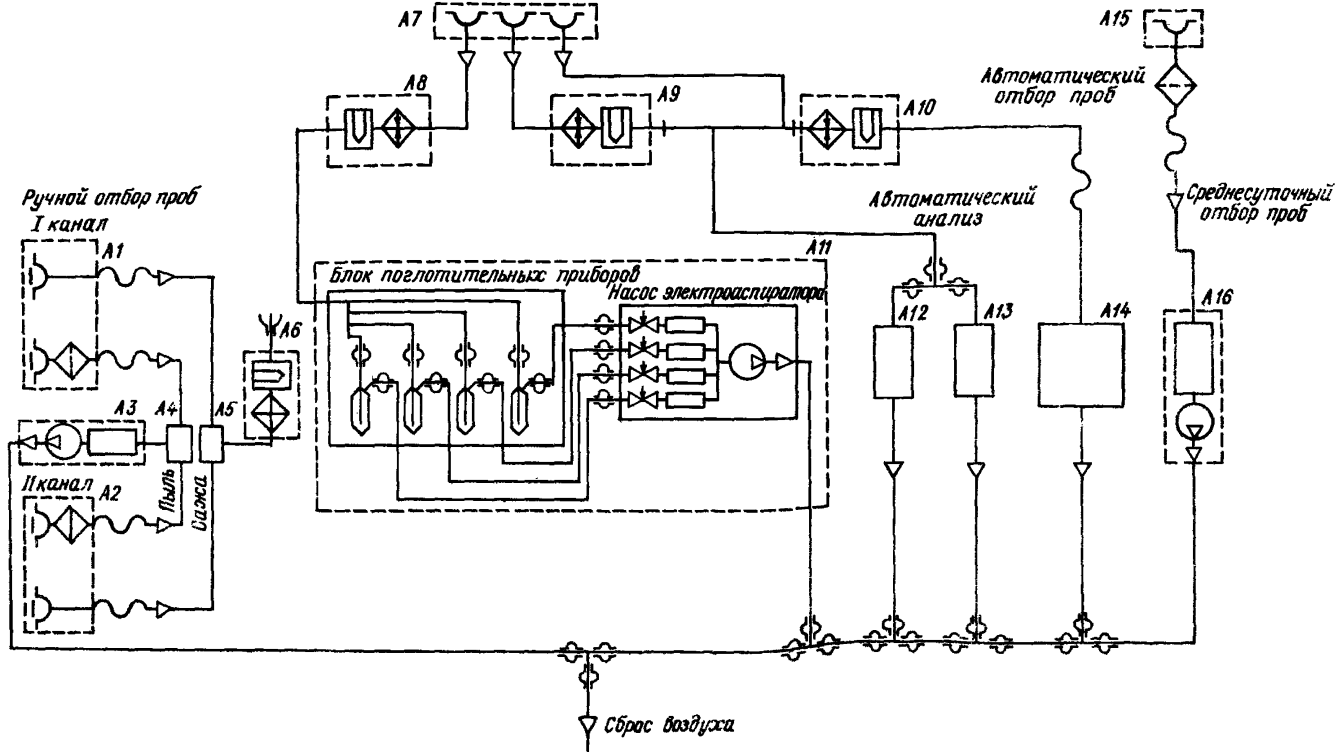


Схема воздушных магистралей в „Пост-2“



Черт. 4.8

**Система отбора разовых проб воздуха на пыль и сажу.** Отбор проб воздуха на пыль и сажу для определения разовых концентраций производится через два блока (A1 и A2) (черт. 4.7 и 4.8), каждый из которых имеет фильтродержатель для установки фильтра при определении пыли из ткани ФП и патрон для установки мембранных фильтров при определении содержания сажи. Блоки отбора проб в зависимости от направления ветра вставляются в ближайший из четырех люков, расположенных попарно на высоте 1,5 м в двух противоположных углах павильона.

Фильтродержатели соединены с электроаспиратором ЭА-2 АЗ трубопроводом, укрепленным на стенках павильона через воздухораспределительную коробку А4, позволяющую включать первый А1 или второй А2 каналы с помощью конусного разъема.

Для отбора проб на сажу имеются две воздушные магистрали, расположенные вдоль стенок павильона под потолком и состоящие из двух резиновых трубок и воздухораспределительной коробки А5, которая служит для подключения любой магистрали к электроаспиратору ЭА-1 с помощью конусного разъема и фторопластовой трубки, проходящей через термостат А6.

**Система отбора разовых проб на газопылевые примеси.** Отбор проб воздуха на газопылевые примеси осуществляется через воздухозаборник А7, в который выведена фторопластовая трубка, проходящая через термостат А8 и подводящая воздух в блок поглотительных приборов А17 и аспирационное устройство электроаспиратора А11. Поглотительные приборы барботажного типа присоединяются непосредственно к патрубкам распределительной гребенки, сорбционные трубки — через вспомогательные S-образные трубки из стекла. Все соединения выполняются при помощи муфт из отрезков резинового шланга встык. Прохождение анализируемого воздуха через резиновые шланги до поглотительного прибора недопустимо!

**Система автоматического отбора проб на газопылевые примеси.** Отбор проб воздуха осуществляется через воздухозаборник, в который выведена фторопластовая трубка, проходящая через термостат А10 и подводящая воздух к воздухораспределительному устройству автоматического воздухоотборника «Компонент» А14.

Для автоматического анализа воздух, отобранный через фторопластовую трубку, проходящую через термостат А9, подводится через тройник к газоанализаторам ГМК-3 оксида углерода А12 и ГКП-1 диоксида серы А13. Термостат и тройник закреплены на стенке павильона. При отсутствии газоанализатора ГМК-3 можно установить один из газоанализаторов серии 600-03 (см. приложение 4.2).

**Система отбора среднесуточных проб пыли.** Отбор среднесуточных проб пыли осуществляется через воздухозаборник А15, заканчивающийся внутри павильона вертикальной трубой и фланцем с накидной гайкой для соединения трубы с фильтродержателем на уровне 1,5 м над полом. Фильтродержатель соединяется с электроаспиратором ЭА-2С 16 с помощью гибкого шланга. Отработанный воздух от всех воздухоотборных устройств направляется в выходной трубопровод и выводится наружу под полом павильона.

**Система измерения метеорологических элементов.** Измерение метеорологических элементов производится автоматическим метеокомплексом, состоящим из анеморумбографа М-63МР, гигрометра сорбционного ГС-210, термопреобразователя сопротивления ТСМ6114, блока согласования и регистратора КСП-4. Показывающий прибор ГС-210 смонтирован в блоке согласования.

Визуальные отсчеты средней за 10 мин скорости ветра, мгновенной и максимальной скорости и направления ветра осуществляются с пульта анеморумбографа М-63МР, а относительной влажности воздуха — с показывающего прибора гигрометра ГС-210.

Регистрация текущих значений мгновенной скорости (3-я и 6-я точки) и

направления (1-я и 4-я точки) ветра, а также температуры (2-я точка) и относительной влажности воздуха (5-я точка) осуществляется шеститочечным регистратором КСП-4.

Первичная подготовка лабораторий «Пост-1» и «Пост-2» к работе осуществляется после установки на пункте наблюдений и распаковки оборудования в соответствии с «Руководством по эксплуатации», техническими описаниями комплектующих приборов и устройств и правил РД 52.04.32—84. Для этого необходимо выполнить следующие операции:

- 1) установить оборудование на свои места;
- 2) подготовить устройства жизнеобеспечения (электропитания, кондиционирования воздуха, отопления и вентиляции);
- 3) подготовить и проверить исправность воздушных магистралей
- 4) подготовить пробоборные устройства (электроаспираторы модели 822, ЭА-1, ЭА-2, ЭА-2С, «Компосит») и газоанализаторы (порядок первичной подготовки газоанализаторов к работе изложен в приложении 4.2).
- 5) подготовить устройства измерения метеорологических элементов.

#### 4.2.4. Лаборатория передвижная «Атмосфера-II»

Лаборатория «Атмосфера-II» предназначена для определения уровня загрязнения атмосферного воздуха и измерения метеорологических элементов при проведении маршрутных и подфакельных наблюдений.

Приборы и оборудование лаборатории могут эксплуатироваться при температуре воздуха внутри салона автофургона 10—35° С, относительной влажности до 80% (при 20°С), атмосферном давлении 90—104 кПа (680—785 мм рт. ст.). Скорость передвижения лаборатории по дорогам с усовершенствованным покрытием не превышает 45 км/ч.

Оборудование лаборатории «Атмосфера-II» (черт. 4.9) смонтировано в кузове автофургона типа УАЗ-452А. Салон автофургона разделен стенкой на два отсека: приборный и вспомогательный. В приборном отсеке размещены приборы и оборудование для отбора проб воздуха на газодые примеси, сажу и пыль, газоанализаторы, измерительный пульт анеморумбометра М-49 (или М-47) и пульт управления.

Во вспомогательном отсеке размещены датчики температуры и влажности воздуха, распределительный щит, кабель на катушке, аккумуляторные батареи, держатель патронов и другое оборудование.

На крыше автофургона укреплена съемная платформа, на которой размещены ящик с датчиком скорости и направления ветра, мачта для установки в рабочее положение датчиков и выносная штанга для крепления датчиков температуры, влажности и анеморумбометра.

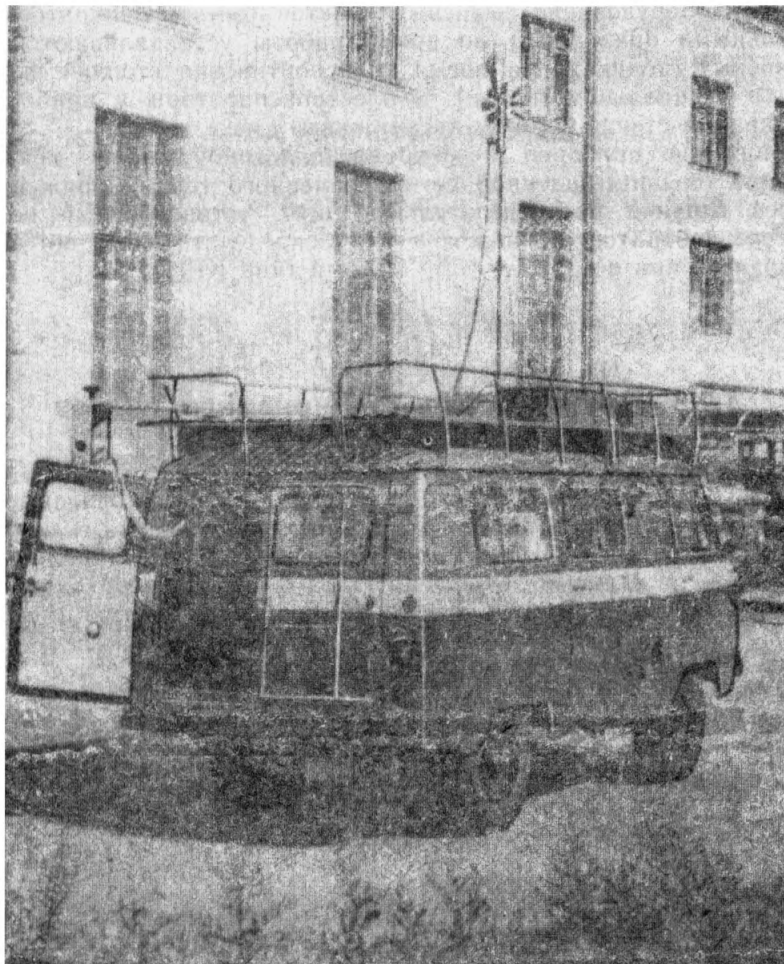
Приборы и оборудование для отбора проб воздуха размещены на стенде по левому борту автомашины и во вспомогательном отсеке.

Соединительные трубопроводы для отбора проб воздуха на пыль и сажу через стенки и вспомогательный отсек выводятся из автомашины через открытую во время отбора проб заднюю дверь автофургона.

Отбор проб воздуха на газодые примеси производится на высоте 2,6 м от уровня земли по вертикальному каналу через фторопластовый воздуховод и распределитель и горизонтальному каналу, который смонтирован параллельно газопроводу для отбора пыли и сажид. В этом случае отбор проб производится через держатель, укрепленный на выносной штанге.

Оба канала отбора проб газодых примесей имеют общий нагреватель, включаемый при температурах наружного воздуха ниже минус 5° С. Терморегулятор обеспечивает автоматическое поддержание температуры пробы не ниже 5° С.

## Автолаборатория «Атмосфера-II»



Черт. 4.9

В лаборатории «Атмосфера-II» используются полуавтоматические переносные приборы-индикаторы, предназначенные для полуколичественного определения содержания диоксида серы и сероводорода («Атмосфера-1») и хлора и озона («Атмосфера-2») в атмосферном воздухе<sup>1</sup>. В автолаборатории, укомплектованной анеморумбометром М-49, датчики температуры и влажности вместе с держателем монтируются на специальной выдвижной штанге, укрепленной на платформе. Штанга с датчиками может устанавливаться перпендикулярно или параллельно продольной оси автомашины, а держатель может вращаться вокруг вертикальной оси. Сигналы датчиков подаются на пульт управления станции, установленный внутри салона на переднем стенде.

В некоторых автолабораториях, укомплектованных анеморумбометром

<sup>1</sup> Данные наблюдений с помощью этих приборов используются для выделения зон повышенного загрязнения в случае аварий.

М-47, измерение температуры и влажности производится с помощью аспирационного психрометра МВ-4М, подвешиваемого на выносной штанге.

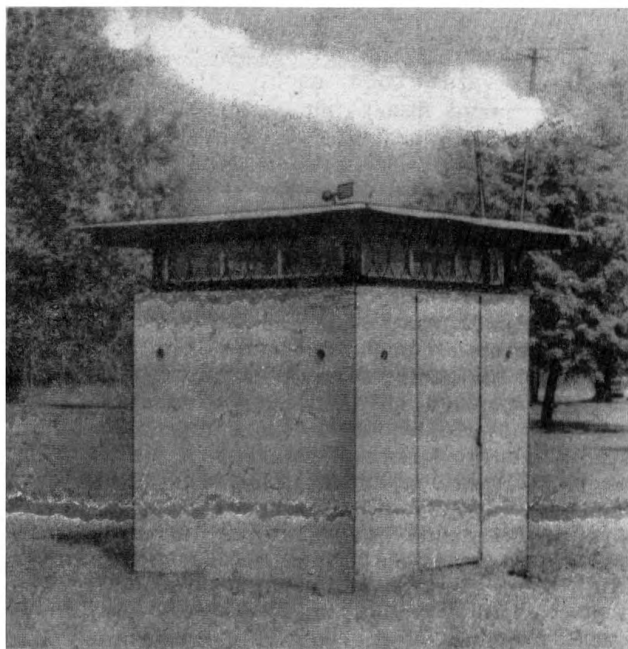
Приборы и оборудование выносных пунктов (электроаспираторы, штативы с поглотительными приборами) во время работы устанавливаются на специальных выносных столиках. На время транспортировки столики укрепляют на платформе (в специальном ящике), а электроаспираторы в приборном отсеке салона (на правом стенде по ходу автомашины).

Электропитание приборов и оборудования лаборатории «Атмосфера-II» осуществляется от промышленной сети переменного тока напряжением 220 В, 50 Гц, через входной распределительный щит, установленный во вспомогательном отсеке лаборатории. Подключение распределительного щита к электросети производится при помощи кабеля типа КРНТ.

#### 4.2.5. Павильон для стационарных постов

В некоторых населенных пунктах сохранились изготовленные в конце шестидесятых годов стационарные посты, не оборудованные комплектными лабораториями (черт. 4.10). На боковых стенках внутри павильона имеется два яруса полок и стенные шкафчики для хранения необходимых материалов. К передней стенке крепится столик. В павильоне имеется электросчетчик,

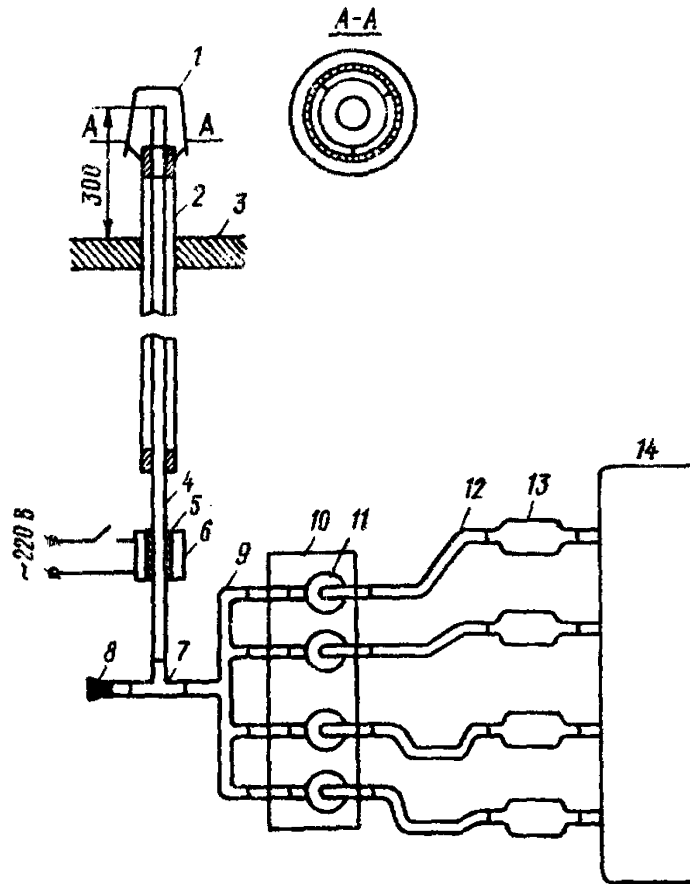
Стационарный пост



Черт. 4.10

осветительная лампа и десять розеток для подключения питания к приборам. В зимнее время павильон отапливается нагревательными печами типа ПТЭ-7 (220 В, 1 кВт), работающими вместе с температурным датчиком типа ПТКБ.

### Газовая схема отбора проб воздуха на стационарном посту



1 — защитный стакан из пластмассы; 2 — металлическая трубка; 3 — крыша павильона; 4 — воздухозаборная трубка; 5 — нагреватель; 6 — теплоизоляция нагревателя; 7 — стеклянный тройник; 8 — пробка; 9 — стеклянная гребенка; 10 — штатив; 11 — поглотительные приборы; 12 — резиновая трубка; 13 — защитный прибор; 14 — электроаспиратор.

Черт. 4.11

Отбор проб воздуха на газовые примеси проводится с помощью воздухозаборника, выведенного наружу через потолок и крышу павильона (черт. 4.11). Приемной частью воздухозаборника служит фторопластовая и стеклянная трубка диаметром 6—8 мм, защищенная металлической трубкой и полиэтиленовым стаканом. На части трубки, находящейся в павильоне, монтируется нагревательный элемент, который включается при отрицательных температурах.



турах наружного воздуха. Обогревательная установка (черт. 4.12) состоит из 4—5 одинаковых резисторов типа ПЭ-25 общим сопротивлением около 2 кОм. При температуре минус 25°С и ниже элемент включают в сеть посредством тумблера, а при температуре от минус 5 до минус 25°С — через диод типа Д-226.

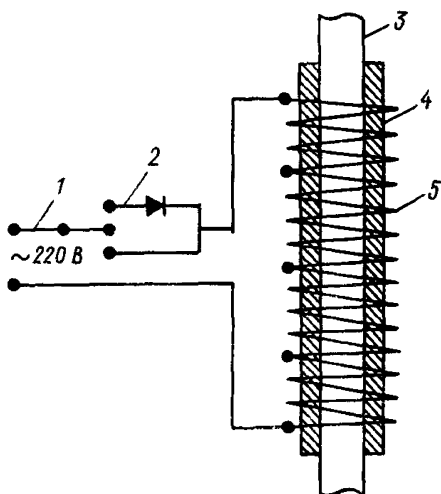


Схема обогрева воздухозаборной трубки

1 — тумблер; 2 — диод Д-226; 3 — воздухозаборная трубка; 4 — втулка; 5 — сопротивление ПЭ-25.

Черт. 4.12

Отбор проб воздуха для определения концентрации аэрозолей (пыль, сажа) осуществляется с помощью автомобильного аспиратора или электроаспиратора М-114 через один из четырех люков в стенках павильона (расположенных на высоте 1,5 м от поверхности земли и на расстоянии 20—30 см от угла павильона) в зависимости от направления ветра.

#### 4.3. ТРЕБОВАНИЯ ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ РАБОТ В «ПОСТ-1», «ПОСТ-2», ПРИ МАРШРУТНЫХ И ПОДФАКЕЛЬНЫХ НАБЛЮДЕНИЯХ

Основные требования техники безопасности изложены в следующих документах:

1) Правила технической эксплуатации электроустановок потребителей и правила техники безопасности при эксплуатации электроустановок потребителей (М., Энергоатомиздат, 1986);

2) Основные правила безопасной работы в лабораториях промышленно-санитарной химии (М., Медицина, 1968);

3) Правила по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета (Л.: Гидрометеиздат, 1983);

4) Правила по технике безопасности при работе с приборами для отбора проб со средствами измерений, изложенные в соответствующих технических описаниях.

К работе допускаются лица, прошедшие инструктаж по технике безопасности работы с приборами, используемыми на постах. Перед началом работ в «Пост-1» и «Пост-2» должно быть проверено состояние проводов питания средств отбора проб и других измерительных средств и заземление этих средств. Не реже одного раза в месяц производится проверка отсутствия замыканий на корпус приборов, состояния изоляции проводов; квалификационная группа проверяющего не ниже III. При обнаружении неисправности прибора он должен быть немедленно выключен.

Автолаборатория до подключения ее к источнику питания (городской сети) должна быть заземлена. Заземление лаборатории производится только со стороны правого борта. При этом заземляющий штырь должен быть углублен в грунт на всю длину.

При проведении работ, связанных с регулированием, настройкой лаборатории и ее оборудования и при эксплуатации следует руководствоваться требованиями по технике безопасности, изложенными в прилагаемых заводом-изготовителем инструкциях на входящие в состав лаборатории изделия.

К работам, связанным с регулированием и настройкой лаборатории и ее систем, и к эксплуатации оборудования лаборатории допускаются лица, имеющие опыт работ с измерительными приборами и оборудованием для отбора проб воздуха и прошедшие инструктаж по технике безопасности.

Категорически запрещается проводить работы, связанные с регулированием и настройкой лаборатории при ее передвижении по местности.

При проведении работ, связанных с настройкой системы электроснабжения, в приборном отсеке лаборатории или в непосредственной близости от него должно находиться не менее двух человек.

Лаборатория должна быть оборудована системой защитного отключения напряжения при возможных перегрузках и контуром заземления.

Лаборатория должна быть оборудована углекислотным огнетушителем, аптечкой и знаком аварийной остановки.

Питающие кабели и провода должны быть надежно закреплены. Крепление должно исключать возможность повреждения изоляции цепей питания.

Запрещается работать с незаземленным электроаспиратором; сопротивление контура заземления должно быть не более 4 Ом. Подсоединение прибора к контуру заземления необходимо производить медным многожильным проводом сечением не менее 1,5 мм<sup>2</sup>.

Запрещается при включенном электроаспираторе производить ремонт, снимать и устанавливать фильтры. Запрещается включать электроаспиратор без фильтра в фильтрдержателе.

При отрицательных температурах воздуха включение нагревателя обязательно.

Нагреватель включается только после включения пылесоса.

#### 4.4. ОТБОР ПРОБ ВОЗДУХА

##### 4.4.1. Условия отбора проб

До начала отбора необходимо убедиться в соблюдении ряда требований.

Для правильного определения концентрации пыли при отборе разовых проб воздуха должно выполняться условие изокинетичности, т. е. скорость

пропускаемого через фильтр воздуха должна быть равна скорости набегающего потока; выравнивание скоростей осуществляется за счет применения конусных насадок, выбор которых зависит от скорости ветра. Фильтродержатель должен быть ориентирован навстречу ветровому потоку. При суточном отборе пробы пыли в условиях высокой запыленности масса пыли на фильтре может превысить его пылеемкость, равную  $5 \text{ мг/см}^2$  (т. е. 200 мг на весь фильтр). В таком случае следует переходить к циклическому отбору проб.

На точность определения объема воздуха, прошедшего через поглотительные устройства, влияет нарушение герметичности воздухопроводов и фильтродержателя. Проверка состояния системы производится не реже одного раза в месяц (см. п. 4.5). Наиболее вероятно натекание воздуха через фильтродержатель, подводящие резиновые шланги за счет старения резины и появления трещин, соединения резиновых шлангов со штуцерами и поглотительными устройствами.

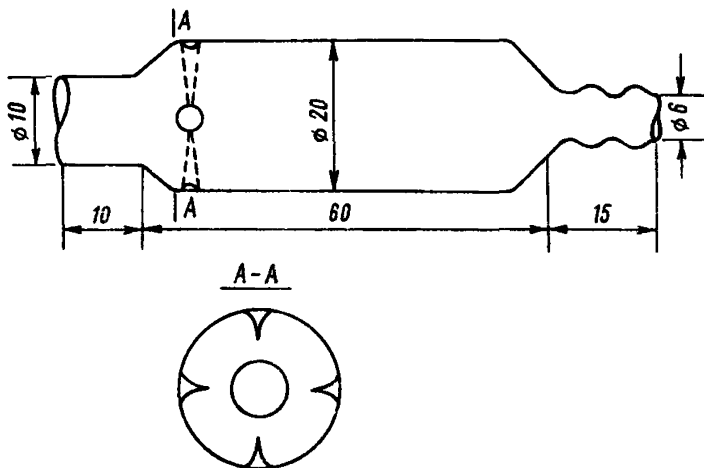
При отборе проб воздуха для определения концентраций газовых примесей напряжение электропитания электроасpirатора должно составлять  $220 \text{ В} \pm 10\%$ . Отбор проб можно производить при температуре наружного воздуха, находящейся в пределах, указанных в табл. 4.2.

Воздушные коммуникации один раз в месяц очищают от пыли и промывают (см. п. 4.5) теплой мыльной водой, чистой водой, затем спиртом. Воздуховод устанавливается только после просушивания. Промытая система перед отбором проб должна быть продута воздухом в течение примерно 20 мин. О проведенной работе делается запись в журнале профилактических работ, который должен храниться на посту.

Колпачок, предохраняющий воздухозаборную трубку от прямого попадания осадков и грязи, промывается один раз в три месяца.

Для защиты ротаметров электроасpirаторов от брызг поглотительных и пропитывающих растворов к выходным штуцерам присоединяют патроны, заполненные промытым и высушенным силикагелем с диаметром зерен  $0,5—4 \text{ мм}$  (черт. 4.13) и ватными тампонами.

Патрон с силикагелем



Проверка градуировки ротаметров электроасpirаторов проводится ежемесячно.

Сразу после отсоединения поглотителей штуцера гребенки должны быть герметично закрыты заглушками. Наличие открытых штуцеров недопустимо.

Поглотительные приборы должны присоединяться к распределительной гребенке (или воздуховодам) встык с помощью коротких резиновых трубок. Все воздуховоды и распределительная гребенка до поглотительных приборов должны быть изготовлены только из фторопласта или стекла. Применение для этой цели хлорвинила, полиэтилена, других пластмасс и всех типов резины недопустимо.

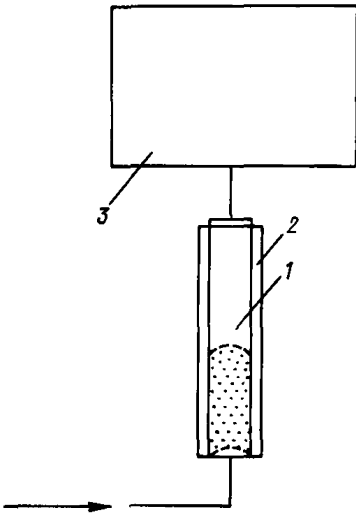
При отборе проб воздуха в сорбционные трубки (СТ) они присоединяются к S-образной трубке с помощью резиновой муфты. Присоединение СТ непосредственно к распределительной гребенке недопустимо. Общая длина резиновых соединений, с которыми непосредственно соприкасается анализируемый воздух, не должна превышать 10 мм. Нельзя допускать загрязнения S-образной трубки пропитывающим раствором. Промывка трубки и присоединительных муфт должна производиться еженедельно в химической лаборатории.

Сорбционные трубки устанавливаются при отборе пробы строго вертикально слоем сорбента вниз, чтобы воздух проходил слой сорбента снизу вверх (черт. 4.14). Перед присоединением СТ к электроасpirатору слой сорбента уплотняется легким постукиванием нижнего конца СТ о кусочек чистой фильтровальной бумаги, лежащей на твердой поверхности.

#### Принципиальная схема отбора проб через сорбционную трубку

1 — сорбционная трубка; 2 — светозащитный экран;  
3 — побудитель расхода.

Черт. 4.14



При отборе проб воздуха для определения содержания диоксида серы, сероводорода и сероуглерода СТ должны быть защищены от света.

При отборе пробы воздуха для определения концентрации фторида водорода в качестве материала для воздуховода нельзя применять не только резину, но и стекло. Допускается только фторопласт. Поэтому отбор проб для определения HF не может осуществляться с помощью воздухоотборника

«Компонент», имеющего стеклянные распределительные гребенки. Можно присоединять СТ снаружи поста к патрубку для отбора проб на сажу. Внутреннюю поверхность воздухопроводов при отборе проб HF внутри поста следует очищать от пыли 1 раз в неделю.

При проведении работ в автолаборатории «Атмосфера-II» необходимо соблюдать следующие условия. Автомашину устанавливается таким образом, чтобы ее левый борт или задняя часть были наветренными. На магистралях города лаборатория устанавливается параллельно оси движения транспорта у тротуара или на обочине дороги. Расстояние от лаборатории до места подключения к электросети не должно превышать 100 м.

Определению концентрации диоксида серы с помощью газоиндикатора «Атмосфера-1» мешают некоторые органические вещества и сероводород, определению концентрации сероводорода мешают те же органические вещества и диоксид серы, определению концентрации озона — диоксид серы и сероводород. Для устранения мешающего влияния неорганических газов следует использовать селективные фильтры.

#### **4.4.2. Условия хранения проб**

Сразу после отбора проб поглотительные приборы (СТ) закрывают заглушками; особенно тщательно закрываются СТ с пробами на оксиды азота и аммиак. Пробы на диоксид серы, сероуглерод и сероводород должны предохраняться от попадания света как при отборе проб, так и при хранении. При температуре воздуха выше 25 °С пробы на сероуглерод и диоксид серы следует сразу после отбора поместить в холодильник, а при его отсутствии — в широкогорлый термос, в котором находится лед.

Для этой цели могут использоваться термосы объемом 0,25 — 1 л. Количество льда, необходимое для сохранения низкой температуры в течение дня, зависит от наружной температуры, но обычно не превышает 20 — 30% емкости термоса. Лед вносят в термос в виде небольших кусочков, помещенных в два полиэтиленовых мешка, герметично запаиваемых или закрытых с помощью резинового кольца. Во избежание поломки стеклянной колбы на ее дно помещают кусочек поролона, а стенки защищают цилиндром из толстой бумаги.

СТ, закрытые заглушками или колпачками из полиэтиленовой пленки, вкладывают в термос в полиэтиленовом мешке слоем сорбента вниз. Мешок должен быть герметично закрыт во избежание конденсации в нем влаги из воздуха. При использовании небольших термосов, в которых СТ не помещаются целиком, сверху на него надевают теплозащитный колпак, изготовленный из двух слоев материи с прокладкой из ваты или поролона.

#### **4.4.3. Отбор разовых проб воздуха и метеорологические наблюдения на стационарных постах**

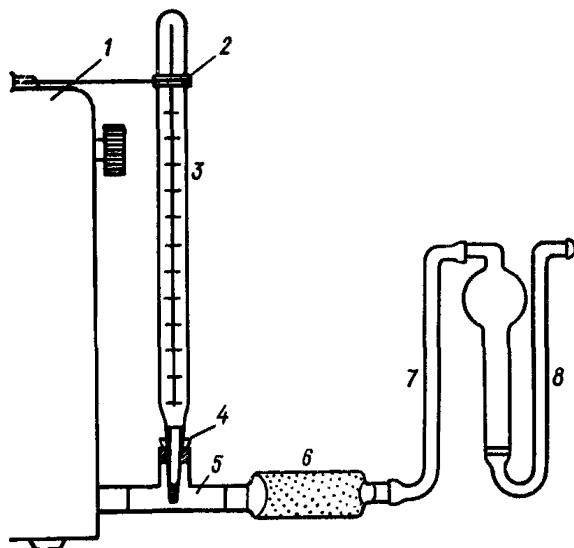
Отбор проб воздуха и метеорологические наблюдения на стационарных постах выполняются в определенной последовательности.

1. За 10 мин до срока наблюдений войти в помещение лаборатории («Пост-1», «Пост-2»), включить освещение и убедиться в исправности энергоснабжения. Система исправна, если горят сигнальные лампочки на щите электропитания и температура воздуха поддерживается в диапазоне 10 — 35 °С.

При отрицательной температуре наружного воздуха включить терморе-

гуляторы газового канала, которые автоматически поддерживают постоянную температуру. При отсутствии автоматического устройства в один из каналов газовой схемы между ротаметром и защитным патроном 6 вставляют тройник 5 с термометром 3 (черт. 4.15) и включают обогрев подводящей трубки (см. черт. 4.12). Если температура окружающей среды выше  $10^{\circ}\text{C}$ , необходимо включить термостатирующее устройство «Нагрев» тумблером, находящимся на пульте управления.

#### Схема отбора проб при отрицательной температуре воздуха



1 — аспиратор; 2 — кронштейн; 3 — термометр; 4 — резиновая пробка; 5 — тройник; 6 — защитный патрон с силикагелем; 7 — резиновая трубка; 8 — поглотительный прибор.

Черт. 4.15

2. Проверить исправность газоанализатора ГМК-3, анеморумбографа и флюгера. При перекосе ленты, ее разрывах, разрывах перфорации или прекращении записи выключить лентопротяжный механизм, устранить неисправность, сделать на ленте отметку «брак» в начале и конце бракованного участка ленты. Затем снова включить лентопротяжный механизм, отметить на ленте дату и время включения записи.

При измерении концентрации оксида углерода верхний кран газоанализатора должен быть установлен в положение «Проба», а указатель диапазона — таким образом, чтобы обеспечивалась наибольшая точность измерений. Обычно включают диапазон  $0 - 40 \text{ мг/м}^3$ .

3. Открыть люк и выдвинуть штангу за рукоятку для измерения температуры наружного воздуха и влажности. Перед выдвижением штанги необходимо освободить защелку («Пост-1»).

За 10 мин до начала срока наблюдений включить устройство измерения скорости ветра и через 10 мин определить скорость и направление ветра с целью установления наветренной стороны павильона, из люка которой следует отбирать пробы на пыль и сажу и для выбора конусной насадки при отборе проб пыли. Проверить работу узла измерения ветра включением переключателя «Скорость», а затем — «Направление»; подвижность стрелки указывает на рабочее состояние датчика, неподвижность наблюдается при штиле или при неисправности датчика. При отсутствии автоматической системы измерения скорости и направления ветра определить направление ветра по флюгеру или вымпелу, скорость ветра — по ручному анемометру, который предварительно укрепляется на выносной штанге высотой 1,5 м.

4. Выбрать конусную насадку к фильтродержателю для отбора проб пыли. В табл. 4.3 указываются значения диаметра насадок, используемых для различных скоростей ветра. Установить фильтр для определения концентрации пыли в фильтродержатель. Для этого протереть фильтродержатель и конусную насадку тряпочкой, желательной батиновой. На сетку фильтродержателя с помощью пинцета с пластмассовым наконечником поместить фильтр, прижать его кольцом и накидной гайкой. На фильтродержатель с фильтром надеть разборную конусную насадку. Затем вставить фильтродержатель в люк для отбора пробы пыли с наветренной стороны и записать показания счетчика электроасpirатора ЭА-2 («Пост-2») или расход по ротаметру («Пост-1»).

Таблица 4.3

Значения (мм) диаметра входного отверстия конусной насадки при разных скоростях ветра и расходах воздуха

Расход воздуха, $\text{дм}^3/\text{мин}$	Градации скорости ветра, м/с					
	1,0-1,9	2,0-2,9	3,0-3,9	4,0-4,9	5,0-5,9	6 и более
250	56	46	36	36	36	25
200	56	46	36	36	25	25
150	46	36	36	25	25	25
100	36	25	25	25	25	25

В случае определения концентрации сажи вложить фильтр в патрон для отбора проб в блоке и вставить этот блок в люк с наветренной стороны павильона, присоединить к электроасpirатору и установить расход воздуха  $1 \text{ дм}^3/\text{мин}$ .

5. Подсоединить поглотительные приборы для определения концентраций газовых примесей при помощи резиновых шлангов к электроасpirатору модели 822 («Пост-1») или к электроасpirатору ЭА-1 и воздухоотборнику «Компонент» («Пост-2»). Используют поглотительные приборы барботажного типа или сорбционные трубки, подготовленные для отбора проб в химической лаборатории. Входные трубки поглотительных приборов подсоединяют при помощи коротких отрезков резинового шланга встык к распределительной гребенке из стекла или фторопласта.

При использовании воздухоотборника «Компонент» необходимо установить столько поглотительных приборов, сколько требуется по программе измерений, начиная с первой пробы. Остальные отверстия распределительной

гребенки заглушить с помощью трубок или пробок, чтобы исключить поступление воздуха из помещения. Поглотительные приборы устанавливают в отведенные для них места стойки, соединяют их в систему резиновыми муфтами, следя за тем, чтобы к распределительной гребенке был подключен входной патрубок.

6. Включить электроаспиратор ЭА-2 («Пост-2» для отбора пробы пыли, отрегулировать расход воздуха и включить часовой механизм. Установить реле времени на 20 мин.

7. Включить электроаспиратор ЭА-1 для отбора проб на газы примеси и произвести предварительную установку необходимого расхода воздуха в каждом канале с помощью вентиля. Для этого повернуть регулирующий клапан электроаспиратора ЭА-1 в крайнее левое положение. В этом положении клапан открыт и может пропускать воздух, не допуская излишнего разрежения и уменьшая тем самым нагрузки электродвигателя. При больших сопротивлениях воздухопроводных трактов клапан необходимо перекрывать, обеспечивая необходимую скорость прохождения воздуха. Значения расхода при определении концентрации каждой примеси приведены в разделе 5; поправка для ротаметров учитывается в соответствии с градуировочными кривыми, приведенными в паспорте электроаспиратора. Для удобства в павильоне должна быть таблица значений расхода воздуха для определения концентрации каждой примеси с учетом поправок. По окончании настройки нажатием кнопки отключить электроаспиратор. Установить поглотительные приборы (СТ) и включить аспиратор. Провести дополнительную регулировку расхода по каналам. В ходе отбора необходимо следить за тем, чтобы скорость аспирации поддерживалась на заданном уровне с максимально возможной точностью. При последующих отборах достаточна регулировка ротаметров вентилями.

В случае изменений показаний ротаметров в процессе отбора произвести дополнительную регулировку при помощи вентиля, соединенных с соответствующими ротаметрами. Если установить необходимую скорость не удается, то записывают ее действительное значение в таблицу ТЗА-0 (см. п. 8.2).

Регулировку расхода следует производить очень быстро, так как ошибка на 1 мин при отсчете времени отбора дает погрешность определения концентрации, равную 5%.

8. Для проведения метеорологических наблюдений поставить переключатель на пульте метеокомплекса в положение «Работа» и включить «Питание». В «Пост-1» измерение скорости ветра производят в положении переключателя «Скорость»; в течение 1 мин следят за стрелками и производят отсчет мгновенной скорости по черной стрелке, максимальной — по красной, записывают среднее значение в ТЗА-0 (см. раздел 8) (с точностью до 1 м/с); переводят переключатель в положение «Направление», в течение 1 мин следят за стрелкой. Отсчет направления ветра производится по верхней шкале указателя, если светится красная лампа, и по нижней — если зеленая. Если во время измерения переключится индикатор, следует выждать 2 мин, после чего произвести новый отсчет. Записывают среднее значение (с точностью до 1°). Для получения среднего значения направления ветра производят три отсчета: в первую, пятую и десятую минуты наблюдений.

Для измерения температуры воздуха переключатель переводят в положение «Контроль температуры», устанавливают стрелку на красную риску шкалы, затем в положение, соответствующее диапазону измеряемых температур, и записывают в ТЗА-0 среднее показание с точностью до 0,5°C. Измерение температуры производят три раза в течение 10 мин, полученные значения осредняют и вводят поправку на температуру их технического формуляра.

В «Пост-1» для измерения давления выдвигается ящик с барометром-анероидом, прибор подключается к сети и на 5—10 с включается вибратор



с помощью кнопки, расположенной справа. При полном совпадении указателя стрелки с его отражением отсчитывается давление с точностью до 1, мм рт. ст. и записывается в ТЗА-0. Отсчитывают температуру по термометру при барометре и вводят шкаловую, температурную и добавочную поправки.

В «Пост-2» отсчет атмосферного давления производится по шкале барометра-анероида М-67. Для этого необходимо поднять крышку барометра, находящегося в столе слева от входа, определить давление с точностью до 1 мм рт. ст. и записать в ТЗА-0.

При измерении метеорологических параметров дверь павильона должна быть закрыта, подходить в период измерений к датчикам температуры воздуха запрещено.

При отсутствии в составе поста метеокомплекса на штативе на расстоянии 3—4 м от поста с наветренной стороны укрепляются психрометр и ручной анемометр. Анемометр крепится так, чтобы его приемная часть располагалась на высоте 2 м от земли. Не следует трогать руками чашки на крестовине и верхний винт. Анемометр включают по секундомеру на 10 мин, начальные и конечные показания записываются в ТЗА-0. Затем вычисляется разность отсчетов, делится на 600, и по графику или таблице, приложенной к прибору, определяется скорость ветра с точностью до 1 м/с. Направление ветра определяется в течение 1—2 мин по 8 румбам, и результат записывается в градусах в соответствии с табл. 4.4. При отсутствии ветра в графе «Направление» записывается «Штиль», в графе «скорость» — «0».

Таблица 4.4

## Перевод румбов направления ветра в градусы

Румбы	Градусы	Румбы	Градусы
С	360	Ю	180
СВ	45	ЮЗ	225
В	90	З	270
ЮВ	135	СЗ	315

При измерении температуры воздуха с помощью аспирационного психрометра его подвешивают на треноге так, чтобы резервуары располагались на высоте 1,5 м от земли, вдали от стен зданий, заборов, деревьев и других препятствий горизонтально резервуаром навстречу ветру, если невозможно определить направление ветра, то резервуары термометров должны быть обращены в сторону, противоположную солнцу. Из помещения психрометр выносят летом за 5 мин до наблюдения, зимой — за 10—15 мин.

Состояние погоды оценивается визуально по характерным признакам, указанным в табл. 4.5, и в зашифрованном виде записывается в ТЗА-0. Состояние подстилающей поверхности (влажная, сухая) также записывается в ТЗА-0.

9. Автоматический анализ на оксид углерода осуществляется с помощью газоанализатора ГМК-3. В процессе эксплуатации газоанализатора ГМК-3 необходимо следить за постоянством расхода газовой смеси по ротаметру, контролировать исправность измерительного прибора, проверять один раз в сутки нулевые показания и один раз в неделю чувствительность газоанализатора по аттестованной смеси. Смена поглотителя (гопкалита) производится один раз в неделю.

Таблица 4.5

## Характеристика состояния погоды

Шифр	Состояние погоды, атмосферные явления	Признаки
0		Атмосферных явлений шифра 2—9 нет
1	Ясно	На небе нет облаков
2	Мгла	Помутнение воздуха за счет взвешенных частиц пыли, дыма, гарн, воздух имеет синеватый оттенок
3	Дымка	Слабое помутнение атмосферы за счет пересыщения воздуха влагой. Воздух имеет сероватый оттенок; видимость более 1 км
4	Дождь	Осадки в виде жидких капель
5	Морось	Атмосферные осадки в виде мелких капель, их падение почти незаметно для глаза
6	Пыльная буря	Ухудшение видимости на большой территории из-за пыли, поднятой сильным ветром
7	Снег	Осадки в виде ледяных кристаллов
8	Туман	Помутнение атмосферы при горизонтальной видимости менее 1 км
9	Туман (или дымка) с осадками	Помутнение атмосферы за счет тумана (или дымки) при наличии осадков

При измерении концентрации оксида углерода верхний кран установить в положение «Проба»; указатель диапазона установить таким образом, чтобы обеспечить наибольшую точность измерений. Обычно, если заранее неизвестна примерная концентрация оксида углерода в пробе, сначала включается наибольший диапазон (0 — 400 мг/м<sup>3</sup>).

При температуре окружающего воздуха ниже 10° С на пульте управления включить тумблеры «Прибор» и «Нагрев». При температуре окружающей среды выше 10° С необходимо выключить термостатирующее устройство «Нагрев» тумблером, находящимся на пульте управления. При температуре окружающей среды выше 20° С на преобразователь надевается металлическая крышка.

Первичная подготовка к работе газоанализатора ГМК-3 описана в приложении 4.2.

10. По окончании отбора проб (после автоматического отключения электроасpirаторов ЭА-2 и ЭА-1) извлечь из люка блок отбора проб, снять фильтродержатель, вынуть из него патрон с фильтром на пыль, извлечь из патронов фильтры на пыль и на сажу и вложить их в соответствующие пакеты, на которых отметить соответственно конечное показание счетчика РГ-40 и расход воздуха в сажевом канале ЭА-1, а также значения температуры воздуха, прошедшего через счетчик и ротаметр. Отсоединить все поглотительные приборы, закрыть их заглушками и установить в ящик для транспортировки в лабораторию.

По истечении времени отбора проб воздуха для определения концентрации соответствующих газовых примесей отсоединить поглотительные приборы, закрыть их заглушками, поместить в ящик для транспортировки. Штуцера распределительной гребенки закрыть заглушками во избежание конденсации паров внутри воздуховода в холодное время года.

Записать в ТЗА-0 номера поглотительных приборов и фильтров, название

примесей, время начала и конца отбора, расход воздуха и объем протянутого воздуха.

11. Порядок отбора проб и наблюдений в «Пост-1» и «Пост-2» приведен в приложениях 4.3—4.5.

#### **4.4.4. Отбор проб воздуха и метеорологические наблюдения на маршрутных и подфакельных постах**

Для проведения наблюдений на маршрутных и подфакельных постах оборудование доставляется с помощью автолаборатории «Атмосфера-II» или другого вида автомобиля. По приезде в точку отбора проб воздуха необходимо:

проверить (внешним осмотром) качество соединения приборов и оборудования с контуром заземления и произвести заземление лаборатории. Для этого из вспомогательного салона извлечь штырь заземления и углубить со стороны правого борта автомашины в грунт на всю его длину. Перед подключением автолаборатории к сети тумблер входного щита должен находиться в положении «Выключено», а вилки разъемов всех приборов должны быть отсоединены от розеток;

подключить лабораторию к распределительным щитам жилых зданий или цехов предприятий. При этом одновременно одна из жил питающего кабеля подключается к корпусу распределительного щита. В местах пролегания кабеля ставятся знаки, запрещающие движение транспортных средств;

поставить переключатель входного распределительного щита в положение «Включено», подав тем самым электропитание на пульт управления лабораторией; подключить все приборы и оборудование в сеть лаборатории при помощи разъемов; включить тумблеры всех приборов на пульте управления. При этом лампочки на лицевой панели пульта должны загораться. Показания амперметра на пульте не должны превышать 10 А, а вольтметра —  $220 \text{ В} \pm 10\%$ ; включить тумблеры всех приборов на пульте управления;

вынуть поглотительные приборы вместе со штативами, соединить поглотительные приборы с распределительной гребенкой и аспираторами;

поднять и закрепить мачту на платформе в рабочем положении. Установить и закрепить датчики скорости и направления ветра анеморумбометра на мачте. При этом штырь датчика должен быть направлен на север;

подготовить к работе анеморумбометр в соответствии с технической документацией на него;

произвести контрольный отсчет скорости ветра по анемометру АРИ-49, подобрать насадку к пылевому патрону в зависимости от скорости ветра и установить патрон с фильтром на выдвижной штанге, предварительно выдвинув ее на 0,5 — 1 м от первоначального положения. Установить штангу с пылевым патроном навстречу ветровому потоку;

развертывание выносных пунктов производится до начала работ по подготовке лаборатории к наблюдениям. На выносном пункте устанавливаются треногу (для аспиратора ЭА-1А) или столик (для аспиратора ЛК-1) и оборудование (аспиратор и штатив с поглотительными приборами). Снять аккумулятор с машины и поставить его на землю рядом с треногой, соединить поглотительные приборы с электроаспиратором, подключить электроаспиратор к аккумуляторной батарее. После проведения указанных операций автолаборатория и выносной пункт готовы к проведению наблюдений. При отборе проб и метеорологических наблюдениях руководствуются в основном правилами, изложенными в п. 4.4.1.

В срок наблюдения на основном пункте (в автолаборатории) включить анеморумбометр, пылесос и установить необходимую скорость аспирации,

перекрывая разгрузочное отверстие в шланге пылесоса. Одновременно включить часы или секундомер. Через 1 мин включить электроаспиратор. Режим отбора газовых примесей устанавливается, как описано в п. 4.4.1. По истечении 20 мин выключить пылесос и через 1 мин — электроаспиратор. С помощью пинцета осторожно извлечь фильтр, сложить вчетверо запыленной поверхностью внутрь и поместить в пакет, из которого он был взят.

Направление и скорость ветра определяются по анеморумбометру в начале, середине и конце срока наблюдения, а температуру воздуха — в конце срока наблюдения. Все необходимые данные записывают в ТЗА-0.

На выносных пунктах производят отбор проб только на газовые примеси и синхронно с наблюдениями на основном пункте.

#### 4.4.5. Отбор суточных<sup>1</sup> проб воздуха на стационарных постах

Отбор проб воздуха для определения среднесуточных концентраций пыли осуществляется в лаборатории «Пост-2» электроаспиратором ЭА-2С или ЭА-2СМ непрерывно в течение 24 ч или дискретно через равные промежутки времени. Отбор среднесуточных проб воздуха для определения концентрации пыли осуществляется также с помощью автономного электроаспиратора ЭА-3. Установка фильтра в фильтродержатель производится один раз в сутки в последний из стандартных сроков наблюдений (19 ч) по правилам, аналогичным правилам отбора разовых проб для определения концентраций пыли (см. п. 4.4.3). При необходимости отбора проб на один фильтр в течение нескольких суток из фильтродержателя фильтр не вынимают.

На пакете, в который вложен фильтр, записать дату и время его установки, начальное показание счетчика времени. После извлечения из фильтродержателя фильтр сложить пополам, вложить в пакет, записать на нем дату и время снятия и конечное показание счетчика времени. Пакет с фильтром вложить в пакет для отправки в химическую лабораторию.

Через 10 мин после автоматического выключения часового механизма определить среднюю скорость ветра, направление ветра, температуру воздуха, состояние погоды и подстилающей поверхности. Правила проведения метеорологических наблюдений см. в п. 4.4.3.

Отбор проб воздуха для определения среднесуточной концентрации газовых примесей осуществляется с помощью воздухоотборника «Компонент» после установления соответствующего режима работы кнопочным переключателем.

Время начала отбора суточных проб с помощью «Компонента» устанавливают в последний срок стандартной программы. Заранее устанавливают сопла, обеспечивающие необходимый расход воздуха в каждом канале. Для отбора устанавливают поглотительные приборы в гнезда с одинаковым номером во всех четырех каналах. В этом случае воздух будет автоматически отбираться в один поглотительный прибор по каждому из четырех каналов восемь раз за 24 часа (через 2 ч 40 мин) в течение 20 мин.

После подключения поглотительных приборов включить «Компонент».

Один раз в сутки в тот же срок отсоединить поглотительные приборы, закрыть их заглушками и уложить в ящик для транспортировки. В сопроводительном документе указывают номера поглотительных приборов в каждом канале, показание датчика числа отборов, время включения цикла, дату и время смены поглотительных приборов, среднее за сутки атмосферное давление, установленный расход в каждом канале, режим работы.

<sup>1</sup> Или за длительный период.

#### 4.5. ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ ПРИБОРОВ И ОБОРУДОВАНИЯ ЛАБОРАТОРИЙ «ПОСТ-1», «ПОСТ-2» И «АТМОСФЕРА-11»

Техническое обслуживание и поверка пробоотборных устройств в лаборатории «Пост-1» и «Пост-2» выполняются в соответствии с их паспортами и техническими описаниями (электроаспираторы ЭА-2, ЭА-2С, воздухоотборник «Компонент»).

Измерительные приборы, занесенные в Госреестр как средства измерения, должны проходить поверку согласно ГОСТ 8.002—71. Кроме того для уменьшения погрешности определения объема отобранного воздуха необходимо ежемесячно проверять средства измерения расхода воздуха (ротаметры, реометры и пр.).

Поверка и проверка градуировки ротаметров во всех каналах ЭА-1 и сопел воздухоотборника «Компонент» должна проводиться с полной нагрузкой, т. е. с присоединением к каналам тех поглотительных устройств, которые используются в работе. Для этого на вход поглотительного устройства или сажевого патрона устанавливают газовый счетчик ГСБ-400 и устанавливают необходимый расход воздуха (1 л/мин), соответствующий отметке шкалы на ротаметре. Затем, задав по реле времени время отбора — 20 мин, — производят отбор проб воздуха. Зная объем аспирированного воздуха (по газовому счетчику) и время отбора по секундомеру, определяют расход в л/мин. Если расход воздуха, соответствующий отметке шкалы на ротаметре, не совпадает с вновь определенным, необходимо произвести градуировку ротаметра заново и построить новую градуировочную характеристику.

Проверку правильности работы воздухоотборника «Компонент» необходимо ежемесячно проводить с использованием применяемых в данный момент работы сопел. Придерживаться порядка проведения проверки согласно техническому описанию.

Техническое обслуживание измерительных приборов и оборудования производится в соответствии с их эксплуатационной документацией.

Техническое обслуживание лаборатории проводится два раза в год. Выполняются следующие работы:

- очистка от пыли и грязи наружных поверхностей павильона заборных люков, датчиков температуры и влажности;
- измерение сопротивления заземления лаборатории;
- проверка крепления датчиков скорости и направления ветра, температуры и влажности.

Воздухозаборные магистрали не реже одного раза в месяц необходимо промывать предварительно бензином БР-1 ГОСТ 443—76, затем спиртом ГОСТ 17299-78 и просушивать. Для промывки воздухозаборной магистрали необходимо:

- 1) отсоединить фторопластовый трубопровод; разъединить его на отдельные составные части (трубки);
- 2) закрыть один конец каждой трубки резиновой пробкой с полиэтиленовой прокладкой;
- 3) налить в каждую трубку бензин (1/2 по объему);
- 4) закрыть второй конец каждой трубки резиновой пробкой с полиэтиленовой прокладкой;
- 5) путем нескольких покачиваний промыть трубку;
- 6) вынуть одну из пробок и слить бензин.

Операции 3—6 повторить 2—3 раза.

Аналогично проводится промывка воздуховода спиртом — две промывки по 60 мл. Норма расхода спирта на один трубопровод — 120 мл. Просушку трубопровода производить с помощью пылесоса.

После промывки воздушных магистралей проверяется их герметичность. Для проверки герметичности газовых и пылевых каналов необходимо загл-

шить входные отверстия воздухозаборников с помощью резиновых пробок и колец, металлических дисков. Компрессор соединить с помощью тройника с выходами проверяемых каналов. Свободный штуцер тройника соединить через кран с манометром или вакуумметром. Соединение производится с использованием переходных резиновых трубок. Установить давление (разрежение), равное 7840 — 9810 Па (800 — 1000 мм рт. ст.), прекратить краном подачу (откачку) воздуха и одновременно отключить компрессор.

Следить за спадом (нарастанием) давления в течение 20 мин, который не должен превышать 980 Па (100 мм рт. ст.). Применяется компрессор от воздухоотборника «Компонент», входящий в состав лаборатории.

В случае натекания воздуха через соединения резиновых шлангов со штуцерами приборов необходимо обмотать эти соединения резиновой лентой толщиной 0,3 — 0,5 мм. Конец ленты закрепляется суровой ниткой или изоляционной лентой.

Натекание воздуха через фильтродержатель возможно из-за неплотного прижима накидной гайкой фильтра к фильтродержателю. В этом случае необходимо подложить дополнительные резиновые кольцевые прокладки над и под прижимным кольцом. Резьбовое соединение корпуса фильтродержателя с воронкообразной частью алонжа также может являться причиной натекания воздуха. Следует уплотнить это соединение резиновыми прокладками. Если натекание воздуха происходит через поврежденные шланги, необходимо их заменить.

Для проведения проверки работоспособности системы целесообразно перед каждым измерением поставить заглушку вместо фильтра и при полностью закрытом дросселе убедиться, что показания газового счетчика неизменны.

Для того чтобы проверить исправность работы воздухоотборника «Компонент», необходимо по шкалам реле времени и счетчика числа оборотов определить отработанную часть цикла; по сигнальным лампочкам проб определить пробы, отобранные без нарушения режима протягивания воздуха (инструкция по эксплуатации воздухоотборника «Компонент»).

Для проверки нуля газоанализатора ГМК-3 через него следует пропускать нулевой газ или азот в течение 15—20 мин при положении кранов «Нулевой газ». Записать нулевое показание ГМК-3. Расход газа установить с помощью индикатора расхода и вентиля «Байпас». Установку нуля производят с помощью ручки «Установка нуля».

Для проверки показаний газоанализатора по реперу краны установить в положение «Нулевой газ». Переключатель диапазонов установить в положение 0 — 40 мг/м<sup>3</sup>. Пропускать через газоанализатор нулевой газ или азот в течение 5 — 10 мин. Включить тумблер «Репер». Зафиксировать показания газоанализатора на репере. Если показания на репере отличаются от паспортного значения более чем на 5% верхнего предела измерения произвести настройку газоанализатора.

Профилактический осмотр технического состояния автолаборатории «Атмосфера-II» осуществляется 2 раза в год. Он включает проверку технического состояния лаборатории, чистоты трубопроводов и распределителя, крепления багажника (платформы) к автомашине, крепления стенов и приборов в салоне, крепления мачты анеморумбометра и выдвижной штанги. Обнаруженные неисправности устраняются.

Метрологическая поверка средств измерений, входящих в состав лаборатории, должна осуществляться в соответствии с указаниями, изложенными в технических описаниях этих средств измерений.

Чистка воздухозаборных систем осуществляется так же, как в лабораториях «Пост-1» и «Пост-2».

Чистка элементов выдвижной штанги и мачты датчика анемометра-рум-

бометра производится мягкой фланелью 2 раза в год. Установочные цапфы штанги смазывают смазкой ЦИАТИМ 201 ГОСТ 6267 — 74.

Наладка и регулировка всех систем отбора проб воздуха производится перед началом эксплуатации лаборатории и через каждые 3 месяца ее работы в «полевых» условиях.

При наладке и регулировании систем газозабора необходимо проверить прочность соединения штуцеров и трубопровода на перегородке, отделяющей вспомогательный отсек от приборного. Проверить надежность крепления трубопровода к распределителю. При обнаружении люфтов и неплотности в соединениях произвести их устранение затяжкой гаек на штуцерах. Регулирование скорости отбора проб воздуха производится в соответствии с требованиями, изложенными в технической документации aspirаторов модели 822.

При наладке и регулировании системы пылезабора необходимо проверить качество сопряжения муфты пылевого патрона с конусом держателя, прочность соединения штуцеров и трубопровода на перегородке, отделяющей вспомогательный отсек от приборного, надежность крепления трубопровода к нагревателю и фланцам газового счетчика. При обнаружении люфтов и неплотностей в соединениях произвести их устранение затяжкой гаек на штуцерах. Регулирование скорости отбора проб пыли произвести при помощи дросселя на нижнем фланце газового счетчика.

При наладке и регулировании системы сажезабора необходимо проверить качество сопряжения муфты сажевого канала со штуцером держателя, сопряжение резиновой трубки сажевого канала со всеми штуцерами тракта. Регулирование скорости отбора проб на сажу производится в соответствии с требованиями, изложенными в технической документации aspirаторов модели 822.

Методы устранения неисправностей в серийных изделиях лаборатории содержатся в эксплуатационной документации на данное изделие. Характерные неисправности автолаборатории «Атмосфера-II» и методы их устранения приведены в табл. 4.6.

Таблица 4.6

**Характерные неисправности автолаборатории «Атмосфера-II»  
и методы их устранения**

Характерная неисправность	Вероятная причина неисправности	Метод устранения неисправности
Отсутствие питания в сети лаборатории При включении какого-либо прибора не загорается его сигнальная лампа Затруднен подъем мачты датчика скоростей и направления ветра в рабочее положение Затруднена установка выдвижной штанги в нужное положение	Отключен установочный автомат Перегорела лампа Неисправен тумблер Сгорел предохранитель  Загрязнение или заклинивание оси  Загрязнение элементов поворотной цапфы	Включить автомат  Заменить лампу « тумблер « предохранитель  Произвести очистку и смазку оси  Произвести очистку и смазку цапфы

Периодичность проверки технического состояния, технического обслуживания и поверки комплектных лабораторий «Пост-1», «Пост-2» и «Атмосфера-II» приведены в табл. 4.7—4.10. Форма записи результатов проверки приборов и оборудования представлена в табл. 4.11.

Таблица 4.7

**Периодичность (число раз) проверки технического состояния  
комплектных лабораторий**

Проверяемые параметры и технические средства	Период			
	1 сут	1 нед	1 мес	6 мес
Электрическое сопротивление контура заземления	—	—	—	1
Электрическое сопротивление изоляции	—	—	—	1
Наличие напряжения питания	1	—	—	—
Работа устройств жизнеобеспечения	1	—	—	—
Работа термостатов автоматического подогрева воздуха в воздуховодах	1	—	—	—
Герметичность газовых каналов	—	—	1	—
Герметичность пылевых каналов	—	1	—	—
Техническое состояние средств отбора проб (электроаспираторы мод. 822, ЭА-1, ЭА-2, ЭА-2С, «Компонент»)	—	—	1	—
Газоанализатор ГМК-3	—	—	1	—
Метеокомплекс (М-49, М-63МР):				
датчик ветра	—	—	—	2
пульт	—	—	1	—
регистраторы (КСП-4, КСП-2, КСУ-2)	1	—	—	—

Таблица 4.8

**Периодичность (число раз) технического обслуживания  
комплектных лабораторий**

Выполняемые операции	Период	
	1 мес	6 мес
Очистка от пыли и грязи наружных поверхностей павильонов, заборных люков, датчиков температуры и влажности	—	1
Проверка крепления мачты, датчиков скорости и направления ветра	—	1
Ориентирование датчика направления ветра	—	1
Промывка воздухозаборных магистралей:		
на газовые примеси	1	—
на пыль	1	—
Чистка и смазка подшипников анеморумбографа М-63МР	—	1



Выполняемые операции	Период	
	1 мес	6 мес
Техническое обслуживание измерительных приборов и оборудования		
электроасpirаторы модели 822, ЭА-2, ЭА-2С	1	—
электроасpirатор ЭА-1		2
воздухозаборник «Компонент»	1	—
Техническое обслуживание газоанализатора ГМК-3	1	—
Чистка элементов системы выдвижения датчиков температуры и влажности (для «Пост-1»)	—	1

Примечание. Техническое обслуживание производится в соответствии с эксплуатационной документацией на соответствующие технические средства.

Таблица 4.9

**Периодичность (число раз) поверки средств измерений, входящих в состав комплектных лабораторий**

Поверяемые средства измерений	Период				Проверяющие органы
	1 мес.	6 мес.	1 год	4 года	
Ротаметры (в электроасpirаторах модели 822 и ЭА-1)	—	1	—	—	Центры поверки Госстандарта То же
Ротаметр РС-7 (в «Пост-1»)	—	1	—	—	
Счетчик газа ротационный (в электроасpirаторах ЭА-2, ЭА-2С, ЭА-2СМ)	—	—	—	1	»
Метеостанция М-49 (в «Пост-1»)	—	—	1	—	Органы ведомственной поверки То же
Метеокомплекс (М-63МР, ГС-210)	—	—	1	—	
Барометр анероид (М-49А, в «Пост-1», М-67 в «Пост-2»)	—	—	1	—	»
Психрометр аспирационный МА-4М	—	—	1	—	»
Анемометр ручной АРН-49 (в «Пост-1»)	—	—	1	—	»
Погрешность в определении объема пробы воздуха в каналах отбора проб на штыль	—	—	1	—	»
Газоанализатор ГМК-3					
ведомственная поверка	1	—	—	—	Органы ведомственной поверки ЛПН Госстандарта
госповерка	—	1	—	—	

Таблица 4.10

**Периодичность (число раз) технического обслуживания  
автолаборатории «Атмосфера-П»**

Выполняемые операции	Период		
	1 нед	1 мес	6 мес
Очистка и мытье наружных поверхностей автомашины и фургона	—	1	—
Чистка элементов выдвижной штанги и мачты анеморумбометра	—	—	1
Промывание фторопластовых трубопроводов	—	—	1
Проверка надежности крепления трубопроводов и их герметичности	1	—	—
Наладка и регулировка всех систем отбора проб воздуха	—	—	2
Профилактический осмотр и проверки технического состояния лаборатории	—	—	1

Таблица 4.11

**Форма журнала технического обслуживания приборов  
и оборудования ПНЗ (лаборатории)**

Дата	Наименование прибора, заводской номер	Что сделано, какие запасные части заменены, техническое состояние прибора (оборудования) после техобслуживания (ремонта)	Подпись	
			работника, производящего техобслуживание	ответственного за прибор

## 5. ЛАБОРАТОРНЫЙ АНАЛИЗ АТМОСФЕРНОГО ВОЗДУХА ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ УРОВНЯ ЗАГРЯЗНЕНИЯ

### 5.1. ОБЩИЕ ВОПРОСЫ

Данный раздел содержит описание методик определения концентраций ряда наиболее распространенных примесей в атмосферном воздухе, рекомендуемых для применения на сети Госкомгидромета СССР, в службах Минздрава СССР и других ведомств, осуществляющих наблюдения за уровнем загрязнения атмосферы в населенных пунктах. Для определения concentra-

ций ряда газообразных веществ помещено по две методики. Одна предусматривает отбор проб на пленочный сорбент, другая — в раствор, находящийся в барботере. Так как поглотительные приборы, заполненные пленочным сорбентом (сорбционные трубки), имеют ряд преимуществ по сравнению с поглотительными приборами барботажного типа (малые массу и габариты, относительно высокую прочность, высокую эффективность улавливания при меньшем расходе реактива, возможность отбора проб при отрицательной температуре воздуха и др.), то предпочтительны методы с их применением. Приведены также методики с использованием поглотительных приборов барботажного типа. Кроме того, в разделе помещено несколько методик, рекомендуемых к применению при проведении научных исследований и не предназначенных для получения режимной информации. Для ряда важных примесей одновременно с методиками, требующими специальной аппаратуры, редких реактивов или особенно высокой квалификации аналитиков, приводятся простые, хотя и менее точные методики анализа. Большая часть методик исследована метрологически, некоторые из них аттестованы и выпущены в виде руководящих документов (РД). При метрологическом исследовании были оценены систематическая и случайная составляющие погрешности. Для разных методик соотношения между этими составляющими различаются, однако для всех аттестованных методик результирующая погрешность не превышает  $\pm 25\%$ , что соответствует требованиям ГОСТ 17.2.4.02 — 81.

В Руководство включен также ряд давно используемых и хорошо зарекомендовавших себя методик, для которых метрологическое исследование не проводилось в требуемом в настоящее время объеме. Некоторые хроматографические методики, в которых используется неселективный детектор, помещены в приложение. Эти методики могут использоваться для анализа проб воздуха, отобранных вблизи предприятия, выбросы которого в атмосферу содержат помимо определяемого вещества только указанные в данной методике сопутствующие компоненты. При наличии других веществ необходимо предварительно оценить возможность их мешающего влияния.

Методики изложены в соответствии с требованиями ГОСТ 8.504-84 и РД 52.24-127-87. Разделы, общие для всех методик (условия выполнения измерений, общие положения по технике безопасности, требования к квалификации оператора, вычисление результатов измерений), объединены. Так как большая часть методик основана на фотометрическом методе анализа, это не отражено в названии. В остальных случаях метод указан. В названии многих методик отмечается способ отбора пробы воздуха.

В списке литературы помещены ссылки на работы, касающиеся последних модификаций методик, а также исходные руководящие документы.

### 5.1.1. Методы и средства измерения

Для наблюдения за загрязнением атмосферы в настоящем руководстве помещены методики, основанные на использовании следующих физико-химических и физических методов: фотоколориметрии, атомно-абсорбционной спектрофотометрии, рентгенофлуоресцентный, квазилинейчатых спектров люминесценции, потенциометрии, газовой хроматографии (ГХ).

Большая часть приведенных методик определения концентраций неорганических веществ и некоторых органических основана на фотометрическом методе анализа, включающем химическое преобразование определяемого вещества в окрашенное соединение и измерение оптической плотности его раствора. Наличие большого количества достаточно избирательных химических реакций, простота, доступность и надежность требуемой аппаратуры, высокая чувствительность и производительность делают этот метод особенно

удобным для широкого использования при проведении серийных анализов проб, отобранных из воздуха.

Практически все приведенные в данном руководстве фотометрические методики разработаны с использованием двухлучевых фотокolorиметров ФЭК-56, ФЭК-56М, предусматривающих уравнивание интенсивностей двух световых потоков при помощи переменной диафрагмы. В последнее время широкое распространение получили однолучевые фотокolorиметры КФК-2 и КФК-2МП, КФК-3, которые имеют лучшие метрологические характеристики, проще в работе и, как правило, могут заменить ФЭК-56М. Следует отметить, что при использовании фильтрового прибора иной марки, чем это указано в методике, необходимо произвести подбор светофильтра. Способ подбора описан в инструкции к каждому фотокolorиметру.

Применение вместо фотокolorиметров спектрофотометров в ряде случаев дает возможность улучшить метрологические характеристики методик благодаря более точной настройке на максимум светопоглощения, однако их стоимость обычно существенно выше. Поэтому для проведения серийных анализов использование спектрофотометров в большинстве случаев не оправдано. Возможность достаточно точной настройки на нужную длину волны света, относительно невысокая стоимость, небольшие масса и габариты удачно сочетаются в фотометре КФК-3. Этот прибор имеет к тому же проточную кювету и предоставляет возможность вывода на встроенный дисплей или печатающее устройство результатов измерения сразу в единицах концентрации. Все это делает КФК-3 особенно удобным для проведения серийных анализов.

Еще большее снижение затрат труда на проведение анализа обеспечивают фотометры с автоматической подачей проб, установленных в специальные кассеты. При их использовании производительность повышается до 100 и более анализов подготовленных проб в час. Однако такие приборы целесообразно применять в лабораториях с большим объемом работ (не менее 35 000 анализов в год).

В качестве основного метода определения концентрации металлов в аэрозолях и осадках рекомендуется атомно-абсорбционная спектрофотометрия с пламенной и термической ионизацией пробы. Этот метод, особенно тот вариант, в котором используется термическая атомизация, обладает достаточно высокой чувствительностью и позволяет определять большое число металлов.

Некоторую сложность представляет переход от определения одного металла к определению другого, поскольку при этом обычно требуется смена источника излучения. Поэтому при серийных анализах удобнее использовать несколько приборов, каждый из которых настроен на измерение концентрации одного металла. Атомно-абсорбционные спектрофотометры обеспечивают высокую производительность труда (несколько десятков проб в час), но имеют высокую стоимость. Это обуславливает целесообразность их использования только в специализированных централизованных лабораториях с большим объемом работ или в городах, где ввиду большой вероятности появления загрязняющих веществ в концентрациях выше ПДК необходим оперативный анализ каждой пробы. Организацию централизованного контроля облегчает также простота пересылки проб аэрозолей, отобранных на фильтры, и хорошая сохраняемость проб.

Метод рентгенофлуоресцентный с использованием полупроводникового детектора предназначен только для централизованных лабораторий. Он позволяет существенно увеличить объем информации, получаемой при анализе одной пробы, а также определять концентрацию таких вредных веществ, как мышьяк и селен. Кроме того, метод не требует специальной подготовки проб, они не портятся в процессе измерения и могут анализироваться повторно.

Наряду с атомно-абсорбционным и рентгенофлуоресцентным методом

для определения ряда металлов приводятся фотометрические методики, не требующие сложной аппаратуры. Однако применять их следует лишь при невозможности использовать первые два метода.

Для некоторых соединений наряду с фотометрическими приведены потенциометрические методики анализа. Поскольку последние являются более простыми в исполнении и надежными, им следует отдать предпочтение при наличии соответствующей аппаратуры.

Для проведения режимных наблюдений за концентрациями 3,4-бензпирена выбран вариант метода квазилинейчатых спектров люминесценции замороженных растворов с использованием единого стандарта. В то же время, для проведения научных исследований и для анализа проб, сильно загрязненных промышленными выбросами, приведен более сложный для серийного анализа вариант с использованием добавок. Для определения концентраций нескольких полиароматических углеводородов из одной пробы приведен метод высокоэффективной жидкостной хроматографии.

Для определения концентраций большинства органических веществ выбран метод газовой хроматографии. Его основным достоинством по сравнению с фотометрическим методом является возможность определения из одной пробы нескольких веществ, в том числе принадлежащих к одному гомологическому ряду. Кроме того, чувствительность хроматографического метода при определении концентраций многих веществ выше, чем чувствительность фотометрического. Он позволяет существенно расширить номенклатуру определяемых в атмосфере вредных примесей. Вместе с тем хроматографический метод имеет ряд ограничений, которые должны учитываться при планировании его использования: сложность и высокая стоимость аппаратуры, необходимость высококвалифицированного обслуживания и небольшая производительность (1—3 пробы в час).

Настройка хроматографа на каждую новую методику требует значительного времени и трудозатрат. В связи с этим хроматографы в первую очередь целесообразно применять в специализированных централизованных лабораториях, имеющих достаточное число приборов, чтобы каждый из них использовался для анализа одной группы веществ. Для определения ряда хлорированных углеводородов приведены две хроматографические методики, различающиеся вспомогательными устройствами.

По мере совершенствования приборов и методов в лаборатории периодически возникает необходимость перехода на новую методику. При переходе с одной методики измерения данного вещества или группы веществ на другую необходимо в каждой лаборатории провести параллельные анализы в течение не менее одного месяца для того, чтобы установить, имеются ли различия в результатах. При наличии расхождений необходимо проанализировать их причины и выяснить возможность установления переходного коэффициента для сохранения непрерывности ряда. Параллельные измерения следует производить тщательно, из одного воздуховода, предварительно проверив правильность работы расходомеров. Результаты измерений и их аналитическое обсуждение направляют в головную организацию для получения разрешения на переход к новой методике.

В каждой методике наряду с принципом метода измерения указаны конкретные средства измерения, с применением которых она разработана, однако они могут быть заменены аналогичными с погрешностями, не превышающими погрешность рекомендуемых. Применяемые средства измерений должны быть поверены (аттестованы) в сроки, установленные ГОСТ 8.002-71, иметь клеймо и свидетельство о поверке.

### 5.1.2. Требования к помещению и оборудованию лаборатории

Помещение для лаборатории должно быть по возможности просторным, удобным, светлым. Лабораторию не следует располагать на верхних этажах зданий, где заметна вибрация, а также вблизи источников, загрязняющих воздух, поскольку эти факторы неблагоприятно влияют на рабочие растворы и точные измерительные приборы и, следовательно, снижают точность анализа.

Помещение лаборатории должно соответствовать гигиеническим нормам, санитарным нормам СН 535-81 или ВСН-2-68 АН СССР и правилам техники безопасности. Средняя норма площади на каждого аналитика не менее 12 м<sup>2</sup>, длина рабочего стола — 1,5 м, а при проведении массовых анализов — 3 м. Помещение лаборатории должно иметь большие окна, обеспечивающие достаточное освещение днем. Для вечернего освещения, помимо потолочных ламп, над каждым рабочим местом должен находиться источник света. Рекомендуется применять лампы дневного света.

В каждой лаборатории должна быть свежая дистиллированная вода, для получения которой необходимо иметь дистиллятор. При некоторых анализах требуется наличие бидистиллята или деминерализованной воды. Для ее получения в лаборатории должен иметься бидистиллятор или ионообменные колонки с катионитом и анионитом, через которые в случае необходимости пропускают дистиллированную воду. Каждая лаборатория должна быть оборудована подводкой технического тока и вытяжными шкафами, снабженными водопроводом и канализационным сливом.

Правильное размещение приборов в помещении лаборатории является одним из важных факторов, обеспечивающих удобные условия работы аналитиков, рациональное использование их рабочего времени, а также способствует и продлению срока службы приборов. В частности, аналитические весы желательно размещать в отдельной комнате.

Особое внимание должно быть уделено правильному хранению реактивов. Категорически запрещается размещать концентрированные растворы летучих веществ (соляную и азотную кислоты, растворы аммиака, фенола и т. д.) в помещениях, где проводятся анализы или находятся аппараты для очистки воды. Хранение рабочих растворов летучих реактивов (аммиака, формальдегида, фенола и др.) должно быть организовано так, чтобы исключить загрязнение одного другим или проб через воздух. Анализы, которые могут мешать один другому, следует проводить в разное время (например, при определении аммиака выделяются пары фенола, при определении диоксида серы — формальдегида, которые могут мешать при определении соответствующих веществ).

При проведении аналитических работ следует использовать поверенную на заводе мерную посуду не ниже второго класса точности. Совершенно недопустимо использовать общую посуду для проведения анализа разных веществ.

Примерный перечень приборов и оборудования для анализа атмосферного воздуха приведен в приложении 5.1. В каждой лаборатории желательно иметь специальную литературу, рекомендованную в приложении 5.2.

### 5.1.3. Требования безопасности

К проведению работ по отбору и анализу проб воздуха допускаются лица не моложе 18 лет, изучившие правила по технике безопасности, утвержденные в данной отрасли после проверки усвоения материала и проведения дополнительного инструктажа, учитывающего специфику проводимых работ. Работникам Госкомгидромета при этом следует руководствоваться «Правилами по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета» (Гидрометеоздат, 1983) и обратить особое внимание на разделы, касающиеся работ

с электрическими установками, имеющими напряжение до 1000 В, сосудами, находящимися под давлением, и опасными химическими веществами, используемыми в лаборатории (концентрированными кислотами, щелочами, сильными окислителями, ядами и т. д.). Оператор должен быть подробно ознакомлен со специфическими свойствами и действием на организм конкретных химических веществ. Особое внимание должно быть уделено инструктажу и проверке знаний по правилам обращения с применяемыми в лаборатории веществами I-го класса опасности (соединениями ртути и свинца, триоксидом хрома и т. д.), а также огнеопасными веществами. В частности, обработка сорбционных трубок растворами триоксида хрома или солей ртути должна производиться в резиновых перчатках под тягой.

Ответственность за технику безопасности на пунктах отбора проб и в лаборатории возлагается на заведующего лабораторией.

### **5.1.4. Требования к квалификации оператора**

К работе в химической лаборатории наблюдения за загрязнением атмосферы (ЛНЗА) могут быть допущены лица, изучившие п. 5.1, раздел 4 и конкретные методики определения концентрации загрязняющих веществ, которые используются в данной лаборатории. Химический анализ проб может производить инженер или техник, имеющий химическое образование или опыт работы в химической лаборатории. Он должен тщательно изучить методики определения концентрации веществ, которые контролируются данной лабораторией, освоить технику работ на используемых при этом средствах измерения и оборудовании. Проверку знаний нового сотрудника лаборатории производит специально выделенная комиссия ЛНЗА.

К проведению анализов оператор может быть допущен, если: установленная им градуировочная характеристика (котангенс угла наклона) не отличается от действующей в лаборатории более чем на 10%; отклонение от среднего единичного результата измерения концентрации раствора для градуировки, соответствующего середине измеряемого диапазона концентраций, не превышает  $\pm 10\%$ , а отклонение результата измерения контрольного раствора неизвестной концентрации не превышает  $\pm 15\%$  заданного значения.

### **5.1.5. Очистка химической посуды**

Стеклоянная посуда должна быть тщательно вымыта. При этом можно использовать как механические и физические способы очистки, так и химические. Посуду, используемую при анализе атмосферного воздуха на содержание  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{Cr(VI)}$ ,  $\text{Cl}^-$ , не следует очищать хромовой смесью. Наиболее пригодна для этих целей кальцинированная сода. Посуду, используемую при анализе органических веществ, следует промывать хромовой смесью (лучше предварительно слегка подогреть смесь). После такой обработки необходима очень тщательная отмывка от следов соединений хрома и серной кислоты. Если на стенках посуды имеется налет, посуду очищают (предварительно смочив 10%-ным раствором мыла или тринатрийфосфата) щеткой или ершом и уже затем окончательно моют водой. Хорошо вымытую посуду обязательно два — три раза тщательно ополаскивают дистиллированной водой для удаления солей, содержащихся в водопроводной воде. Окончательную очистку посуды производят пропариванием. Обработку паром продолжают до тех пор, пока стенки очищаемой посуды не будут равномерно смачиваться водой. Если этого не наблюдается, то посуду следует вымыть заново. Абсорберы с пористой пластинкой не следует мыть водопроводной водой. Вымытую химическую посуду

сушат в сушильном шкафу при температуре 80 — 100° С. Мерную посуду сушить при нагревании нельзя. Посуду, используемую при анализе воздуха на содержание в нем 3,4-бензпирена, заливают хромовой смесью на 1—2 ч, затем промывают водопроводной и дистиллированной водой, сушат и после этого ополаскивают небольшим количеством (несколько см<sup>3</sup>) перегнанного н-гексана. Критерием чистоты посуды в этом случае является отсутствие свечения использованной для ополаскивания порции н-гексана при освещении ультрафиолетовым светом. Для анализа каждого вещества необходимо использовать отдельный комплект всей посуды.

### 5.1.6. Проверка мерной посуды

При проведении анализов следует использовать мерную посуду с клеймом поверки. При отсутствии клейма производят проверку градуировки новой мерной посуды по массе заполняющей ее дистиллированной воды. Для получения правильных результатов необходимо учесть тепловое расширение воды и стекла посуды, а также различие плотностей воды и использованного при взвешивании на воздухе равновеса, пользуясь табл. 5.1. Перед взвешиванием дистиллированную воду и посуду выдерживают в помещении весовой на менее 1 ч, чтобы они приняли температуру окружающего воздуха. Ошибка в измерении температуры окружающего воздуха на 1° С приводит к ошибке в определении вместимости посуды примерно на 0,02%.

Таблица 5.1

Масса воды (г), которая в стеклянной посуде занимает объем, равный 1000 см<sup>3</sup>

Температура, °С	Давление, мм рт. ст.			Температура, °С	Давление, мм рт. ст.		
	760	740	720		760	740	720
15	997,93	997,96	997,99	21	997,00	997,03	997,06
16	997,80	997,83	997,86	22	997,80	997,83	996,86
17	997,65	997,68	997,71	23	996,61	996,64	996,67
18	997,51	997,54	997,57	24	996,39	996,42	996,45
19	997,34	997,37	997,40	25	996,18	996,21	996,23
20	997,18	997,21	997,24				

Для проверки вместимости пипетки набирают в нее воду до метки и сливают, держа пипетку в вертикальном положении и прикасаясь кончиком к стенке взвешенного заранее бюкса. Через 5 с после вытекания всей воды пипетку отводят, не встряхивая, от края бюкса. При выполнении анализов применяют этот же способ выливания жидкости из пипетки. Закрывают бюкс и взвешивают его с точностью до 0,001 г. Температуру воды принимают равной температуре воздуха. Производят не менее трех измерений, из которых находят среднее.

Пример

Масса воды в пипетке вместимостью 25,0 см<sup>3</sup> при 23° С и атмосферном давлении 742 мм рт.ст., согласно табл. 5.1, должна быть равной:

$$\frac{996,64 \cdot 25}{1000} = 24,916 \text{ г.}$$



При взвешивании средняя масса воды в пипетке оказалась равной 24,884 г. Разница составляет:  $24,916 - 24,884 = 0,032$  (г). Таким образом, вместимость проверяемой пипетки на  $0,032 \text{ см}^3$  меньше и составляет:  $25,0 - 0,032 = 24,968 \text{ (см}^3\text{)}$ .

Для мерных пипеток допустимы следующие погрешности:

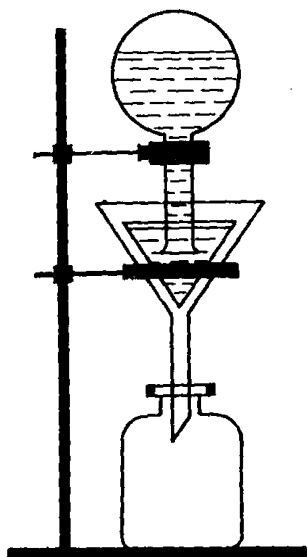
Вместимость, $\text{см}^3$	1	2	5	10	25	50	100
Отклонение, $\text{см}^3$	$\pm 0,003$	$\pm 0,006$	$\pm 0,01$	$\pm 0,02$	$\pm 0,04$	$\pm 0,05$	$\pm 0,08$

Пипетки, погрешность которых превышает допустимую, нельзя использовать для работы.

При проверке мерных колб, используя данные табл. 5.1, вычисляют массу, которую должна иметь вода в объеме колбы. На чашку технических весов помещают вымытую и высушенную колбу и разновес, соответствующий вычисленной массе воды в колбе, и уравновешивают другую чашку весов дробью или разновесом. Затем, убрав с первой чашки весов разновес, наливают в колбу воду до метки. Если равновесия нет, то добавляют или убирают разновес. Значение прибавленной или снятой массы и будет являться поправкой к номинальной вместимости колбы.

### 5.1.7 Фильтрация растворов и очистка реактивов

Все используемые для анализа растворы должны быть прозрачными. При фильтровании растворов, если эта операция обусловлена методикой анализа, следует применять бумажные фильтры, каждая партия которых проверена на отсутствие определяемого вещества. Для снижения трудозатрат при фильтровании применяется установка (черт. 5.1), позволяющая сберечь время оператора, так как при ее использовании не требуется наблюдения. Раствор, который следует профильтровать, наливают в колбу с длинным и узким горлом и прикрывают его сверху



Установка для автоматического фильтрования растворов

Черт. 5.1

воронкой с фильтром. Затем, придерживая воронку, переворачивают колбу с воронкой, вставляя воронку в сосуд для сбора фильтрата и укрепляют колбу в штативе. Обязательным условием для этого способа фильтрования является то, что при проведении всех указанных операций горлышко колбы должно соприкасаться с фильтром. Для ускорения процесса фильтрования горлышко колбы можно приподнять, чтобы его обрез находился на 1-2 см ниже края фильтра. Для удаления нерастворимых частиц из растворов, приготавливаемых для определения анионов, которые могут содержаться в бумажных фильтрах (хлор-, фтор- и сульфат-ионов), следует использовать стеклянные фильтры или центрифугирование. То же относится и к удалению частиц из растворов проб.

Дистиллированная вода, используемая при определении концентраций аммиака, ионов сульфата, хлорида и некоторых других соединений, должна подвергаться дополнительной очистке с помощью ионообменных смол — деионизации (деминерализации). С этой целью воду пропускают через колонку объемом 0,5 л дм<sup>3</sup>, заполненную слоями сильнокислотного катионита (например, КУ-2) и слабоосновного анионита (например, ЭДЭ-10П). Размер (диаметр) зерен ионитов должен быть в пределах 0,2-0,4 мм. Перед смешиванием иониты готовят следующим образом. Тщательно промывают дистиллированной водой методом декантации, пока промывные воды не станут совершенно прозрачными. Затем каждый ионит отдельно загружают в колонку, дают набухнуть в воде в течение суток, промывают дистиллированной водой и производят «тренировку». Для этого катионит переводят в Н-форму путем пропускания 3-кратного объема соляной кислоты концентрацией 2 моль/дм<sup>3</sup>, затем промывают дистиллированной водой до нейтральных (по метиловому оранжевому) промывных вод, промывают 2—3-кратным объемом гидроксида натрия концентрацией 1 моль/дм<sup>3</sup> и опять дистиллированной водой; такой цикл повторяют трижды. Последний раз катионит промывают соляной кислотой, оставляют в ней на ночь, затем промывают дистиллированной водой до нейтральных (по метиловому оранжевому) промывных вод.

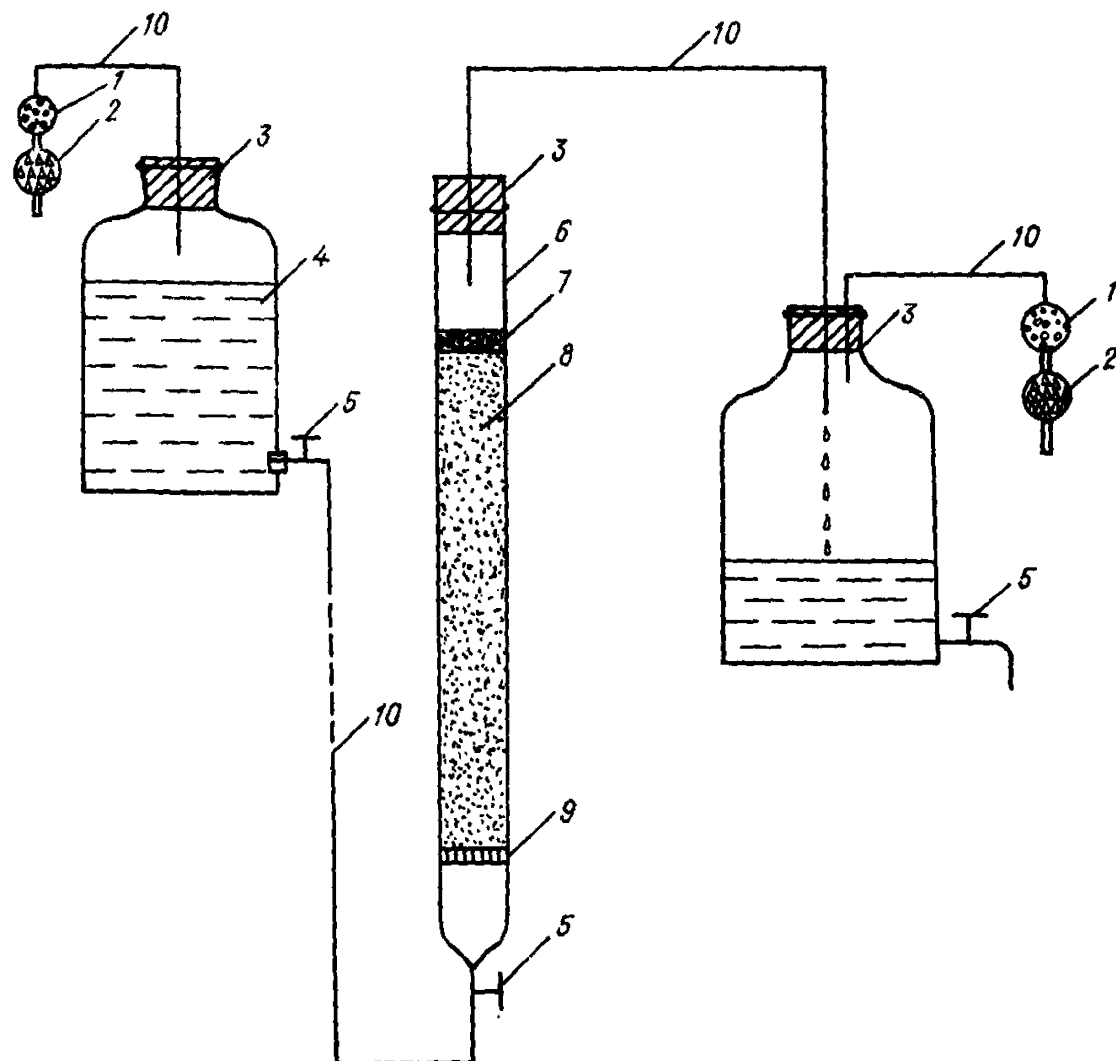
Анионит переводят в ОН-форму аналогично, обрабатывая его раствором гидроксида натрия концентрацией 1 моль/дм<sup>3</sup>, промывают водой до нейтральной (по фенолфталеину) реакции промывных вод, промывают 3-кратным объемом соляной кислоты концентрацией 2 моль/дм<sup>3</sup> и опять дистиллированной водой. Цикл обработки повторяют трижды. Последний раз анионит промывают раствором гидроксида натрия, затем дистиллированной водой до нейтральной реакции промывных вод.

Для регенерации иониты извлекают из колонки и порознь обрабатывают катионит — соляной кислотой (2 моль/дм<sup>3</sup>), анионит — гидроксидом натрия (1 моль/дм<sup>3</sup>). Через слой ионита пропускают 3-кратный объем раствора, оставляют его на ночь в контакте с этим раствором (только катионит), а затем отмывают до нейтральной реакции промывных вод. Затем подготовленные иониты загружают в колонку, разделив их слой тампоном из стеклянной ваты, предварительно прокипяченной в растворе соляной кислоты (2 моль/дм<sup>3</sup>) и отмытой до нейтральных промывных вод горячей дистиллированной водой.

Перед загрузкой ионитов в колонку заливают дистиллированную воду, чтобы предотвратить возможность появления в слое воздушных пузырей. Сверху на слой ионита помещают тампон обработанной в кислоте стеклянной ваты и прижимают его сеткой из органического стекла, промытой дистиллированной водой. Схема установки для приготовления деминерализованной воды представлена на черт. 5.2. При необходимости очистки воды только от ионов аммония и металлов может использоваться колонка, содержащая только катионит. Расход воды через ионообменную колонку должен быть таким, чтобы можно было считать капли. При перерыве в работе колонки более 1 ч необходимо отбрасывать первые 5—10 см<sup>3</sup> воды, чтобы промыть отводную трубку. В процессе эксплуатации колонки необходимо следить, чтобы в слой ионитов не попадал воздух. Ориентировочно килограмм ионитов позволяет очистить 0,5—1 м<sup>3</sup> дистиллированной воды.

Реактивы, используемые при анализе воздуха на содержание в нем микропри-

## Установка для получения деминерализованной воды



1 — патрон с натронной известью; 2 — патрон с кристаллической щавелевой кислотой; 3 — резиновая пробка; 4 — дистиллированная вода; 5 — кран; 6 — колонка вместимостью 0,5—1,0 дм<sup>3</sup>; 7 — стеклянная вата; 8 — смесь катионита и анионита; 9 — пористая стеклянная пластина; 10 — поливинилхлоридная трубка.

Черт. 5.2

месей различных веществ, должны иметь квалификацию х. ч., ч.д.а. и ос.ч. При отсутствии реактивов нужной квалификации, а также при длительном хранении изменяющих свойства реактивов, их необходимо подвергнуть очистке.

Используемый для работы с сорбционными трубками этиленгликоль не должен содержать перекисных соединений. Проверка производится путем добавления к 1 см<sup>3</sup> этиленгликоля 5 см<sup>3</sup> 1%-ного свежеприготовленного раствора иодида калия и нескольких капель раствора крахмала. При появлении даже слабой окраски реактив не следует использовать. Для очистки этиленгликоля его пропускают через слой оксида алюминия (гамма-форма, ч., по ТУ 6-09-3428-78). Сорбент помещают в бюретку с пористой стеклянной пластиной, снабженную стеклянным краном или зажимом. На пористую пластину помещают небольшой ватный тампон для удерживания частиц оксида алюминия. Вначале смешивают 20 см<sup>3</sup> оксида алюминия со 100 см<sup>3</sup> воды в стакане, взмучивают полученную смесь, вливают в бю-

решку и дают осесть. Сливают воду так, чтобы она только покрывала слой сорбента (нужно следить, чтобы вода не опустилась ниже слоя сорбента). Наливают в бюретку этиленгликоль и пропускают его через слой сорбента. Первую порцию  $10 \text{ см}^3$  отбрасывают, а остальной реактив используют для приготовления раствора. После пропускания каждые  $100 \text{ см}^3$  этиленгликоля контролируют полноту его эчистки. При появлении следов перекиси в очищенном этиленгликоле сорбент следует заменить. После тщательной отмывки водой от поглощенной перекиси и сушки сорбент можно использовать повторно.

### 5.1.8. Проверка правильности измерения оптической плотности окрашенных растворов при фотометрическом анализе

Для проверки исправности измерительного прибора, применяемого при фотометрическом анализе, в межповерочный период при отсутствии в их комплекте контрольных светофильтров рекомендуется использовать раствор, имеющий постоянное значение оптической плотности в течение длительного промежутка времени. Для его приготовления растворяют в мерной колбе вместимостью  $1 \text{ дм}^3$  навеску  $0,04 \text{ г}$  химически чистого хромата калия в растворе гидроксида калия концентрацией  $0,05 \text{ моль/дм}^3$ . Полученный раствор тщательно перемешивают и, не фильтруя, применяют для проверки фотоэлектроколориметра. В табл. 5.2 помещены данные для проверки ФЭК-56 при использовании кювет с расстоянием между гранями  $10 \text{ мм}$ . Результаты измерений могут несколько отличаться от приведенных из-за различия спектральных характеристик светофильтров одного номера для разных экземпляров приборов.

Значения оптической плотности записывают в специальный журнал ежемесячно для контроля работы фотоэлектроколориметра. Если при измерении они будут отличаться более, чем на  $0,02$  от среднего значения за несколько месяцев, то необходимо, проверив качество приготовленного реактива на других фотоэлектроколориметрах, произвести юстировку лампы, проверить чистоту деталей в оптических каналах, а при отсутствии улучшения произвести ремонт прибора и его поверку. Аналогично проверяют фотометрические приборы других марок; измерения производят на длинах волн, по возможности близких к указанным в табл. 5.2.

Таблица 5.2

#### Значения оптической плотности стандарта спектрального пропускания для проверки ФЭК-56

Номер светофильтра для ФЭК-56	Длина волны, нм	Оптическая плотность
2	365	0,92
3	400	0,25
4	440	0,05

Не реже одного раза в неделю следует проверить правильность установки осветителя в приборе и чувствительность, согласно инструкции, приложенной к прибору.

На точность результатов измерений большое влияние оказывает чистота рабочих граней кювет. Перед каждым измерением их необходимо протирать батином. Использование других тканей недопустимо, так как на гранях кюветы могут образоваться мелкие царапины или остаться ворсинки. Очистку стенок кювет от осадка следует производить кусочком поролона, обернутым вокруг деревянной палочки и смоченным моющим средством. Хромовую смесь для очистки кювет применять нельзя. Во время работы кюветы следует брать руками только за нерабочие грани, а после заполнения раствором внимательно следить за отсутствием на стенках кювет даже мельчайших пузырьков воздуха. При серийных измерениях следует периодически осматривать находящуюся в приборе сравнительную или проточную рабочую кювету, поскольку в жидкости могут образоваться пузырьки газа, что приведет к неверным результатам. После окончания работы кюветы должны быть тщательно вымыты и заполнены дистиллированной водой или (при длительных перерывах в работе) высушены.

### **5.1.9. Приготовление растворов для установления градуировочной характеристики**

При приготовлении растворов реактивов необходимо учитывать требования ГОСТ 4212-76, ГОСТ 4517-77, ГОСТ 4919.1-77, ГОСТ 4912.2-77. К точности приготовления растворов, являющихся основой при установлении градуировочной характеристики, предъявляются особенно высокие требования.

1) Для приготовления растворов следует применять соединения в виде стандартных образцов, а при их отсутствии — реактивы квалификации не ниже ч.д.а., имеющие этикетку с указанием содержания основного вещества и примесей; использование случайных и старых реактивов недопустимо.

2) При приготовлении растворов из порошкообразных негигроскопических веществ заданные навески отвешивают на аналитических весах на часовом стекле. В мерную колбу навеску с часового стекла переводят только через воронку, вставленную в горлышко мерной колбы. Часовое стекло после перенесения навески в колбу, не вынимая из воронки, тщательно промывают указанной в конкретной методике жидкостью.

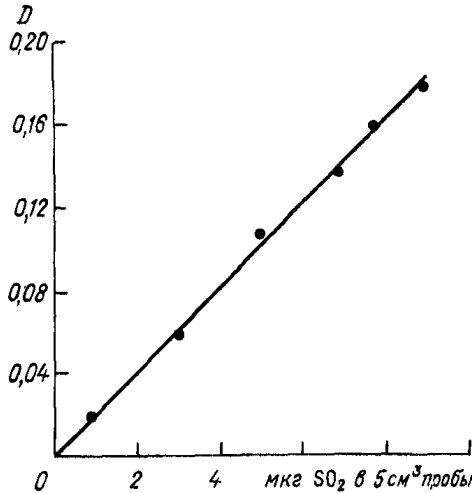
3) Гигроскопические вещества взвешивают в бюксе с притертой крышкой или в маленькой пробирке. При этом взвешиваемое вещество вносят в емкость один раз и тотчас закрывают крышкой во избежание увлажнения вещества на воздухе. В мерную колбу навеску переводят, как описано в перечислении 2, затем рассчитывают концентрацию получившегося раствора и последующим разведением готовят раствор необходимой концентрации.

4) При приготовлении градуировочных растворов из жидких веществ их вносят по каплям в мерную колбу. Предварительно в колбу не менее чем до половины наливают растворитель и взвешивают на аналитических весах. Перед взвешиванием колбу тщательно вытирают снаружи. Для внесения вещества используют пипетку с оттянутым кончиком. Навеску жидкого вещества вносят в мерную колбу таким образом, чтобы оно сразу попадало в растворитель, а не стекало по стенкам колбы. Определяют массу введенной жидкости по увеличению массы колбы, рассчитывают концентрацию полученного раствора и последующим разведением готовят раствор необходимой концентрации.

### **5.1.10. Установление градуировочной характеристики**

Для каждого вещества, концентрацию которого определяют, в соответствующей методике указаны способы приготовления растворов, применяемых при уста-

**Пример оформления градуировочной  
характеристики**



Фотометрическое определение диоксида серы (метод с парарозанилином).  
ФЭК-56М № 60903; светофильтр № 7;  
кювета 10,051 мм

Установлена: 22.01.86 Ивановой А. А.

Подпись

Проверена: 28.02.86 Ивановой А. А.

Подпись

Черт. 5.3

новлении градуировочной характеристики используемых приборов. Пример оформления градуировочной характеристики приведен на черт. 5.3. На графике обязательно должны указываться следующие данные: определяемое вещество, метод анализа, марка прибора, заводской номер прибора, условия определения (например, при фотометрическом методе номер светофильтра и расстояние между рабочими гранями кюветы), число и фамилия аналитика.

При установлении градуировочной характеристики, если результат какого-либо измерения отличается от среднего арифметического значения для данной точки более чем на  $\pm 15\%$  (если в методике не указан иной критерий отбраковки), то его не принимают во внимание и повторяют измерение в этой точке, приготовив новый раствор для градуировки. При графическом изображении градуировочной характеристики соотношение масштабов по координатным осям должно быть таким, чтобы ее наклон был близким к  $45^\circ$ .

Следует отметить, что градуировочная характеристика для однолучевых фотоколориметров (например, КФК-2) при измерении с обратными шкалами (т. е. в случаях, когда оптическая плотность окрашенных растворов при увеличении концентрации определяемого вещества не возрастает, а снижается) начинается не от нуля, а от максимального значения оптической плотности, соответствующего «нулевому раствору». Чувствительность однолучевых приборов оказывается при

этом ниже, чем двухлучевых. Поэтому в данном случае следует применять либо двухлучевые приборы (например, ФЭК-56М), либо однолучевые с встроенным микропроцессором (КФК-2МП, КФК-3).

При установлении градуировочной характеристики для нового прибора сначала подбирают светофильтр или длину волны, обеспечивающие максимальную разность между оптическими плотностями нулевого и одного из окрашенных растворов.

Градуировочную характеристику проверяют не реже одного раза в квартал и обязательно после смены каждого реактива. В ряде методов градуировочная характеристика должна устанавливаться по одной или нескольким точкам перед началом каждой серии измерений.

Оптическая плотность кювет фотокolorиметров после их продолжительной эксплуатации может изменяться. Поэтому установление градуировочной характеристики следует начинать с измерения оптической плотности дистиллированной воды, которой заполняют измерительную и сравнительную кюветы. Если оптические плотности кювет различаются, то в качестве измерительной выбирают кювету, дающую большее значение (во избежание появления систематической отрицательной ошибки). С этой кюветой устанавливают градуировочную характеристику и в нее заливают анализируемые растворы при измерениях.

### **5.1.11. Подготовка поглотительных приборов барботажного типа**

Поглотительные приборы перед заполнением растворами очищают, как описано в п. 5.1.5, используя при промывке только дистиллированную воду. На корпус прибора наносят чернилами для письма по стеклу или пластинкой из титана метку, соответствующую объему  $6 \text{ см}^3$  (для V-образных поглотительных приборов — на узком колене). Для этого в поглотительный прибор заливают  $6 \text{ см}^3$  дистиллированной воды и удаляют воздух, находящийся под пористой пластинкой, используя резиновую грушу. (При нанесении метки необходимо следить за тем, чтобы уровень раствора в обоих коленах был одинаковым, а метка имела бы ширину не более 1 мм). После отбора пробы уровень жидкости в приборе доводят до метки, также предварительно удалив воздушный пузырь из-под пористой пластинки. Поглотительные приборы Рыхтера градуируют, наливая в каждый по  $6 \text{ см}^3$  дистиллированной воды и наносят метки по наружному мениску. При отсутствии чернил для письма по стеклу метку наносят черной тушью, в которую добавлен сахар, и после просыхания метку заклеивают прозрачной липкой лентой на лавсановой основе (используется для склеивания магнитофонных лент).

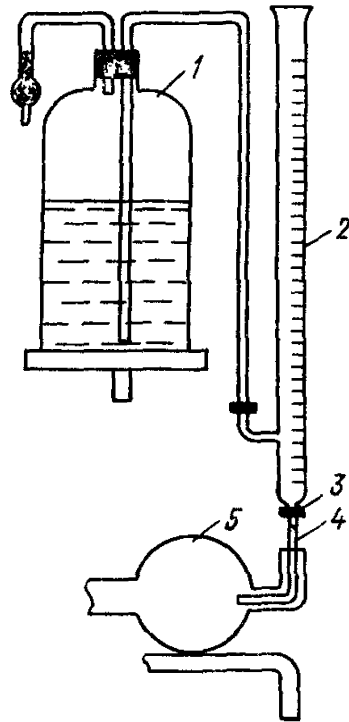
В чистые отградуированные поглотительные приборы заливают поглотительный раствор в количестве, указанном в применяемой методике. Заполнение поглотительных приборов производят с помощью установки, приведенной на черт. 5.4. После заполнения поглотительный прибор ставят в штатив (черт. 5.5), закрывают заглушками и помещают в ящик для транспортировки.

### **5.1.12. Подготовка сорбционных трубок с пленочным сорбентом**

При подготовке к отбору проб новые сорбционные трубки (СТ) подвергают внешнему осмотру и отбраковывают экземпляры, заполненные стеклянными гранулами, размер которых не соответствует номеру трубки: 1-2 мм для трубок с маркировкой «1» и «2» и 2—3 мм для трубок с маркировкой «3». Затем их промывают.

При первой промывке СТ помещают в высокий стеклянный стакан, заливают дистиллированной водой и кипятят, меняя воду 2—3 раза. Затем трубки промывают еще 2—3 раза дистиллированной водой и сушат при температуре  $100-120^\circ \text{C}$ . После каждого анализа трубки тщательно промывают горячей дистиллированной водой,

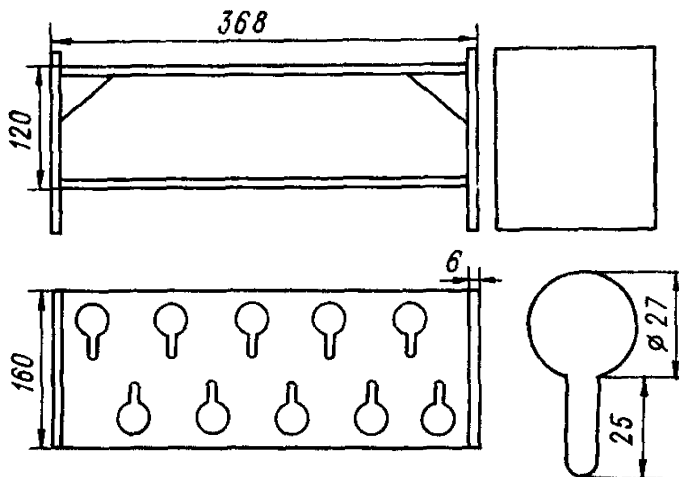
Установка для заполнения  
поглотительных приборов  
раствором



1 — бутылка с поглотительным раствором; 2 — бюретка; 3 — кран; 4 — поливинилхлоридная трубка; 5 — поглотительный прибор.

Черт. 5.4

Штатив для поглотительных приборов



Черт. 5.5



кипятят и не менее трех раз ополаскивают. Один раз в неделю их кипятят в 5%-ном растворе кальцинированной соды и затем промывают дистиллированной водой. При загрязнении не отмываемыми водой органическими веществами трубки очищают кипячением в 5%-ном растворе кальцинированной соды, а затем тщательно промывают водой описанным способом.

Перед отбором проб слой стеклянных гранул в СТ обрабатывают в лаборатории абсорбирующим раствором. Раствор заливают в чистую сухую пробирку или маленький стаканчик в количестве, необходимом для обработки нужной партии СТ. Остатки раствора выливают. Недопустимо хранение этого раствора в открытой посуде более 15 мин и повторное использование посуды без промывки.

Обработку СТ можно осуществлять двумя способами. При первом способе в абсорбирующий раствор реактива неглубоко (на 3—5 мм) погружают конец трубки со стеклянными гранулами и осторожно засасывают при помощи резиновой груши № 1 или № 2 столько раствора, чтобы весь слой гранул и верхняя перегородка были смочены. Затем трубку вынимают из раствора и несколькими резкими сжатиями груши выдувают излишек жидкости в другую емкость. Необходимо следить за тем, чтобы раствор не попал внутрь груши! В этом случае грушей можно пользоваться только после ее тщательной промывки дистиллированной водой и высушивания при 100° С. Нежелательно также, чтобы раствор смачивал трубку выше верхней перегородки, т. е. выше слоя сорбента.

При втором способе в трубку заливают со стороны сорбента требуемое количество раствора, указанное в методике (обычно 0,2 — 0,3 см<sup>3</sup> на 1 см<sup>3</sup> слоя стеклянных гранул). При помощи резиновой груши, присоединенной к пустому концу СТ, раствор осторожно перемешают по слою гранул, добиваясь их равномерного смачивания. Эту операцию необходимо производить аккуратно, поскольку при наличии плохо смоченных участков эффективность улавливания вещества при отборе проб может значительно снизиться. Избыток раствора выдувают.

Обработанную раствором трубку очень тщательно обтирают снаружи чистой фильтровальной бумагой (в том числе с торца, опускавшегося в жидкость), закрывают заглушками (например отрезками резинового шланга с полиэтиленовой или стеклянной пробкой) встык к СТ. При отсутствии таких заглушек на концы трубок могут надеваться колпачки из полиэтиленовой пленки, плотно закрепляемые на трубке резиновыми кольцами. Однако в последнем случае срок хранения трубок до отбора пробы не должен превышать 1—2 сут. Особенно тщательно должны герметизироваться СТ, подготовленные для отбора проб на диоксид азота и аммиак.

На маркированную часть СТ наклеивают номер, написанный на кусочке лейкопластыря, или пишут простым карандашом на матированном кружке и вкладывают в полиэтиленовый мешок для транспортировки на пункт отбора.

Одновременно с партией рабочих СТ тем же раствором обрабатывают шесть «нулевых» трубок, три из которых транспортируются на посты наблюдений вместе с остальными СТ и с ними же возвращаются. В тех случаях, когда в результате длительных (не менее месяца) наблюдений установлено, что нулевые пробы, транспортируемые на пост, не отличаются от нулевых проб, оставленных в лаборатории, для данного вещества транспортировку нулевых проб на пост можно прекратить (кроме СТ на аммиак и сероуглерод, которые должны транспортироваться на пункт всегда) и оставлять их в лаборатории. Трубки и заглушки должны использоваться всегда для анализов только одних и тех же примесей.

Поскольку растворы для обработки большей части СТ содержат ядовитые или едкие вещества (концентрированные растворы щелочей, кислоты и т. п.), эту обработку необходимо проводить, защитив глаза, под тягой, в резиновых перчатках. В случае попадания растворов на руки, немедленно принимать меры в соответствии с правилами техники безопасности.

Подготовку поглотительных приборов следует производить в чистом помещении, чтобы исключить загрязнение проб в лаборатории. В случае отсутствия отдельной комнаты с вытяжным шкафом, необходимо готовить пробы в самом начале рабочего дня, после хорошего проветривания помещения. Совершенно недопустимо

одновременно с подготовкой поглотительных приборов в той же комнате проводить анализы с использованием летучих реактивов, содержащих, например, фенол, аммиак, соляную кислоту и т. п.

Подготовка сорбционных трубок, заполненных адсорбентами, описана в конкретных методиках.

### 5.1.13. Подготовка аэрозольных фильтров

При подготовке к отбору проб для определения массовой концентрации аэрозолей фильтры выдерживают в открытых пакетах в течение суток в эксикаторе с осушителем (хлоридом кальция). Затем извлекают из пакета пинцетом, взвешивают на аналитических весах с точностью до 0,1 мг, снова вкладывают в пакет и записывают на нем массу фильтра и его номер. Те же данные вносят в рабочий журнал. Фильтры хранят в сухом помещении при комнатной температуре в условиях, исключающих попадание на них пыли.

Для предупреждения влияния электростатического заряда фильтров на точность взвешивания, фильтры на чашке весов покрывают сверху предварительно взвешенным кружочком из алюминиевой фольги.

### 5.1.14. Условия выполнения измерений

При выполнении измерений в лаборатории, согласно ГОСТ 15150—69, должны быть соблюдены следующие условия<sup>1</sup>

температура воздуха  $(20 \pm 10)$  °С;

атмосферное давление 84,0--106,7 кПа; (630—800 мм рт. ст.);

влажность воздуха не более 80% при температуре 25° С.

### 5.1.15. Нормы точности измерений

Относительная суммарная погрешность измерения массовой концентрации определяемых веществ в атмосферном воздухе, согласно ГОСТ 17.2.4.02—81, не должна превышать  $\pm 25\%$ .

В каждой методике указано наибольшее значение этой погрешности, либо установленное при метрологической аттестации, проведенной с участием органов метрологической службы и оформленной документально, либо по результатам метрологического исследования авторов методики. В ряде давно используемых и хорошо себя зарекомендовавших методик указано, что их погрешность, по экспертным оценкам, не превышает  $\pm 25\%$ .

Методики, рекомендованные к применению при ограниченном числе сопутствующих примесей, помещены в приложении 5.3.

### 5.1.16. Вычисление результата измерений

Все результаты измерений заносят в рабочий журнал (см. приложение 5.4).

Для получения сравнимых результатов определения концентраций примесей объем пробы воздуха, взятого для анализа, приводят к нормальным условиям: температуре  $t = 0$  °С ( $T_0 = 273$  К) и давлению  $P_0 = 760$  мм рт. ст. (101,3 кПа).

Расчет производят по формуле:

<sup>1</sup> Если в паспорте используемых средств измерений или в методике указаны более узкие диапазоны, то они должны быть соблюдены.

$$V_0 = \frac{T_0 P}{P_0 (273 + t)} u (\tau_2 - \tau_1) = K \frac{P V}{273 + t} u (\tau_2 - \tau_1), \quad (1)$$

где  $V_0$  — объем отобранной пробы воздуха, приведенный к нормальным условиям,  $\text{дм}^3$ ;

$u$  — расход воздуха при отборе пробы,  $\text{дм}^3/\text{мин}$ ;

$V$  — объем пробы воздуха, измеренный при отборе,  $\text{дм}^3$ ;

$t$  — температура воздуха на входе в ротаметр или счетчик (не на улице!),  $^{\circ}\text{C}$ ;

$\tau^1$  и  $\tau^2$  — время начала и конца отбора пробы;

$P$  — атмосферное давление при отборе пробы воздуха,  $\text{кПа}$  или  $\text{мм рт. ст.}$ ;

$K$  — коэффициент пересчета (при измерении  $P$  в  $\text{кПа}$   $K = 2,7$ , а при измерении  $P$  в  $\text{мм рт. ст.}$   $K = 0,358$ ).

Для приведения объема пробы воздуха к нормальным условиям можно также использовать более простую формулу:

$$V_0 = K' V, \quad (2)$$

где  $V_0$  и  $V$  — означают то же, что в формуле (1);  $K'$  — коэффициент пересчета, найденный по табл. 5.3.

При отборе проб воздуха с помощью автоматических воздухоотборников «Компонет», АВ-1, а также электроаспираторов ЭА-2С, ЭА-2СМ, ЭА-3 температура воздуха, поступающего в измерительную часть прибора, регулируется. Поэтому для приведения к нормальным условиям объема проб воздуха, отобранных при помощи «Компонета» и АВ-1, в формулах (1) и (2) следует использовать  $t = 20^{\circ}\text{C}$ .

Для электроаспираторов ЭА-2С, ЭА-2СМ и ЭА-3 терморегулирование включается только при температуре ниже  $20^{\circ}\text{C}$ . Поэтому при пониженной температуре наружного воздуха и включенном терморегулировании в расчетах  $t = 20^{\circ}\text{C}$ . При выключенном терморегуляторе или более высокой температуре в расчетах должно использоваться действительное значение температуры, отсчитываемое по встроенному в электроаспираторы термометру.

Для определения среднесуточной температуры при отборе проб аэрозолей с выключенным терморегулятором используют запись значений температуры на ленте самописца метеокомплекса КСП-4. Рассчитывают среднюю температуру из ее мгновенных значений через каждые 3 ч, а для электроаспиратора ЭА-2С, работающего в циклическом режиме, — в моменты начала и конца рабочей части каждого цикла.

Среднее значение атмосферного давления при отборе среднесуточной пробы рассчитывают по формуле:

$$P = \frac{P_n + P_k}{2}, \quad (3)$$

где  $P_n$  и  $P_k$  — значения атмосферного давления в начале и конце отбора пробы.

Концентрацию загрязняющего вещества в воздухе ( $\text{мг}/\text{м}^3$ ) находят по одной из формул:

$$\rho = \frac{m v_p}{v_a V_0}; \quad (4) \quad \rho = \frac{m_1}{V_0}; \quad (5) \quad \rho = K_9 \frac{m_1}{V_0}; \quad (6)$$

где  $\rho$  — концентрация загрязняющего вещества в воздухе,  $\text{мг}/\text{м}^3$ ;

$m$  — масса загрязняющего вещества, найденная по градуировочной характеристике в объеме раствора, взятого на анализ,  $\text{мг}$ ;

Таблица 5.3

**Коэффициенты пересчета для приведения объема воздуха  
к нормальным условиям**

Температура, °С	Давление, мм рт. ст. (кПа)					
	730 (97,3)	735 (98,0)	740 (98,7)	745 (99,3)	750 (100,0)	755 (100,7)
0	0,96	0,96	0,97	0,98	0,98	0,99
5	0,94	0,95	0,96	0,96	0,97	0,98
10	0,93	0,93	0,94	0,95	0,95	0,96
15	0,91	0,92	0,92	0,93	0,94	0,94
20	0,89	0,90	0,91	0,91	0,92	0,94
25	0,88	0,89	0,89	0,90	0,90	0,93
30	0,87	0,87	0,88	0,88	0,89	0,90
35	0,85	0,86	0,86	0,87	0,87	0,88
40	0,84	0,84	0,85	0,85	0,86	0,87
	760 (101,3)	765 (102,0)	770 (102,7)	775 (103,3)	780 (104,0)	
-0	1,0	1,0	1,1	1,1	1,2	
5	0,98	0,99	0,99	1,00	1,00	
10	0,96	0,97	0,98	0,98	0,99	
15	0,96	0,96	0,96	0,97	0,97	
20	0,93	0,94	0,94	0,95	0,96	
25	0,92	0,92	0,93	0,94	0,94	
30	0,90	0,91	0,91	0,92	0,92	
35	0,89	0,89	0,90	0,90	0,91	
40	0,87	0,88	0,88	0,89	0,89	

**Примечание.** Погрешность приведенных значений коэффициентов не более  $\pm 2\%$ . В случае если  $t$  и  $P$  являются промежуточными между двумя приведенными в таблице значениями, производят интерполяцию.

$v_a$  — объем раствора, взятого на анализ, см<sup>3</sup>;

$v_p$  — общий объем раствора пробы, см<sup>3</sup>;

$V_0$  — объем пробы воздуха, приведенный к нормальным условиям, дм<sup>3</sup>;

$m_1$  — масса загрязняющего вещества во всей пробе, мкг;

$K_3$  — эмпирический поправочный коэффициент.

Используемая при расчете концентрации загрязняющего вещества формула зависит от конкретной схемы проведения анализа, и ссылка на нее дается в каждой методике.

**Примечания:**

1. Концентрацию металлов и 3,4-бензпирена в воздухе обычно выражают в мкг/м<sup>3</sup>. Для перевода мкг/м<sup>3</sup> в мг/м<sup>3</sup> производят деление на 1000.

2. В том случае, если отбор проб воздуха проводился в два последовательно соединенных поглотительных прибора, общую массу  $m$  находят, суммируя результаты, полученные для обеих анализируемых проб.

3. Результаты измерений, составляющие менее 1/3 нижнего предела диапазона определяемых концентраций, считаются недостоверными и принимаются за нуль.

Ориентировочные затраты времени на проведение химического анализа см. в приложении 5.5.

## 5.2. МЕТОДИКИ ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ НЕОРГАНИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ

### 5.2.1. Азотсодержащие соединения

#### 5.2.1.1. Аммиак: отбор проб в барботеры (20)

Метод предназначен для определения в атмосферном воздухе концентрации аммиака в диапазоне 0,01—2,5 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 40 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

Определению мешают примеси ароматических аминов и формальдегида, не мешают: диоксид серы при массовой концентрации до 1,8 мг/м<sup>3</sup>, сероводород—до 0,35 мг/м<sup>3</sup>, диоксид азота—до 0,3 мг/м<sup>3</sup>, железо трехвалентное—до 25 мг/м<sup>3</sup>, медь—до 10 мг/м<sup>3</sup>, свинец двухвалентный—до 7 мг/м<sup>3</sup>, цинк до 10 мг/м<sup>3</sup>.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации аммиака в атмосферном воздухе в диапазоне 0,01—2,5 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает ±25 %.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании аммиака из воздуха раствором кислоты и его фотометрическом определении по индофенолу, образующемуся в результате взаимодействия аммония с гипохлоритом и фенолом в присутствии нитропрусида натрия.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Спектрофотометр или фотоэлектроколориметр КФК-2, КФК-2МП, КФК-3

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 5072—79Е

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;

пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

± 10%; Госреестр № 5997—77

по ТУ 26-11-1414—78

Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 7 шт.	
2-100-2 — 5 шт.	
2-1000-2 — 1 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 5 шт.	
3-1-5 — 3 шт.	
6-2-10 — 2 шт.	
4-2-2 — 2 шт.	
6-2-25 — 1 шт.	
Бюретки 3-2-25 — 2 шт.	по ГОСТ 20292—74Е
3.3. Вспомогательные устройства	
Поглотительные приборы Рыхтера	по ТУ-25-11-1136—75
Фильтродержатели для фильтров АФА-В-10	
изготовитель ВО «Изотоп»	
Воронка Бюхнера	
Пробирки с притертыми пробками вместимостью 10 см <sup>3</sup> из стекла «пирекс» или боросиликатного	по ГОСТ 1770—74Е
3.4. Материалы	
Фильтры АФА-В-10, изготовитель ВО «Изотоп»	
Трубка резиновая полувакуумная, тип 1	по ГОСТ 5496—57
Фильтры «синяя лента»	по ТУ 6-09-1678—77
3.5. Реактивы	
Аммония хлорид, х. ч.	по ГОСТ 3773—72
Вода дистиллированная деионизированная	
Известь хлорная	по ГОСТ 1692—85
Калия иодид, х. ч.	по ГОСТ 4232—74
Кислота салициловая, ч. (НОС <sub>6</sub> СООН)	по ГОСТ 5844—51
Кислота серная ( $\rho = 1,84$ г/см <sup>3</sup> ) х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Крахмал растворимый	по ГОСТ 10163—76
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Натрий серноватистокислый (тиосульфат), 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр (Na <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ) импортный	по ТУ 6-09-2540—72
Натрия нитропруссид (Na <sub>2</sub> [Fe (CN) <sub>5</sub> NO]), импортный	
Натрия карбонат, х. ч.	по ГОСТ 83—79
Сильнокислотный катионит	
Фенол, ч. д. а. (С <sub>6</sub> Н <sub>5</sub> ОН)	по ГОСТ 6417—72
Щавелевая кислота, х. ч. (С <sub>2</sub> Н <sub>4</sub> О <sub>4</sub> )	по ГОСТ 22180—76

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы по перегонке фенола и приготовлению фенольного реактива нужно проводить под тягой.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор пробы воздуха.

### 7.2. Приготовление растворов

1) Вода дистиллированная, деионизированная. При измерении концентраций аммиака в атмосферном воздухе используется только свежеприготовленная деионизированная вода (см. п. 5.1.7).

2) Поглотительный раствор. 0,5 см<sup>3</sup> серной кислоты ( $\rho = 1,84$  г/см<sup>3</sup>) растворяют в 1 дм<sup>3</sup> деионизированной воды. Раствор хранят в склянке с тубусом. Склянка закрыта пробкой со стеклянной трубкой, заполненной кристаллами шавелевой кислоты.

3) Калия иодид, 10 %-ный раствор. 10 г иодида калия растворяют в деионизированной воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup> водой.

4) Кислота серная, раствор 1 : 9. К 90 см<sup>3</sup> деионизированной воды осторожно прибавляют 10 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

5) Триосульфат натрия, раствор (0,1 моль/дм<sup>3</sup>). Готовят из стандарт-титра.

6) Фенольный реактив. 5 г свежеперегнанного фенола, 0,025 г нитропруссиды натрия, 0,1 г салициловой кислоты растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды. Реактив пригоден к употреблению в течение 6 мес при хранении в холодильнике (температура 4-6 °С) в герметичной упаковке.

**Примечание.** Температура кипения фенола 181,4 °С, поэтому при перегонке необходима теплоизоляция верхней части колбы. Первую и последнюю трети отогнанного фенола отбрасывают, а среднюю фракцию собирают в пробирку с притертой пробкой.

7) Крахмал, 0,5 %-ный раствор. 0,25 г крахмала перемешивают с 10 см<sup>3</sup> воды до получения равномерной взвеси. К 40 см<sup>3</sup> воды, нагретой до 60-70 °С, прибавляют при непрерывном помешивании взвесь крахмала, кипятят 1 мин и охлаждают.

8) Раствор гипохлорита. 100 г порошкообразной хлорной извести размешивают в течение 15 мин со 170 см<sup>3</sup> деионизированной воды, прибавляют 70 г карбоната натрия, растворенного в 170 см<sup>3</sup> воды. При этом масса вначале загустевает, затем разжижается. Ее фильтруют под вакуумом на воронке Бюхнера через фильтр «синяя лента» и в фильтрате определяют массовую долю «активного» хлора. Для этого 20 см<sup>3</sup> раствора переносят в колбу для титрования с притертой пробкой, прибавляют 10 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты 1 : 9 и 10 см<sup>3</sup> 10 %-ного раствора иодида калия. Колбу закрывают и оставляют на 10 мин в темном месте. Выделившийся иод титруют раствором тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до получения слабо-желтой окраски. Прибавив несколько капель раствора крахмала, продолжают титрование до обесцвечивания раствора. 1 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> соответствует массе хлора 0,00354 г. Раствор гипохлорита должен иметь массовую долю «активного» хлора 0,6 — 0,8 % (т. е. 0,006 — 0,008 г/см<sup>3</sup>). При меньшей доле хлора для приготовления раствора следует взять большую массу хлорной извести, при большей — разбавить полученный раствор деионизированной водой.

9) Гипохлоритный реактив. К 100 см<sup>3</sup> раствора гипохлорита (см. перечисление 8) добавляют 4 г гидроксида натрия. В случае выпадения осадка раствор фильтруют под вакуумом.

9 а) Гипохлоритный реактив можно приготовить также следующим образом: 10 г гидроксида натрия и 17,7 г хлорида натрия растворяют в 100 см<sup>3</sup> деионизированной воды, насыщенной хлором с массовой долей 0,6 — 0,8 %. Реактив пригоден к употреблению в течение 6 мес.

10) Исходный раствор для градуировки ( $\rho = 100$  мкг/см<sup>3</sup>). 0,3141 г хлорида аммония, высушенного при температуре 100° С, помещают в мерную колбу вместе-

мостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки деионизированной водой и тщательно перемешивают. Полученный раствор хлорида аммония соответствует раствору с массовой концентрацией аммиака 100 мкг/см<sup>3</sup>. Он пригоден в течение 2 мес.

11) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 1$  мкг/см<sup>3</sup>). 10 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 10) разбавляют в мерной колбе до 1000 см<sup>3</sup> водой. Раствор готовят перед использованием.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики.

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы аммиака в пробе устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из шести растворов, готовят из свежеприготовленного раствора хлорида аммония (см. п. 7.2., перечисление 11).

Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вливают рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 5.4, доводят объем деионизированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Таблица 5.4

### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации аммиака

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ( $\rho=1$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1	2	4	6	10	20
Соответствует массе аммиака в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг . . . . .	0,1	0,2	0,4	0,6	1,0	2,0

Для установления градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора для градуировки, 1 см<sup>3</sup> фенольного реактива, перемешивают, вносят 0,5 см<sup>3</sup> гипохлоритного реактива и опять перемешивают. Одновременно готовят нулевой раствор: 5 см<sup>3</sup> деионизированной воды, к которой прибавляют эти же реактивы, за исключением растворов для градуировки. Через 2 ч измеряют оптическую плотность по отношению к воде при 625 нм. в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 5 мм.

### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации аммиака исследуемый воздух аспирируют с расходом 2,0 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. через поглотительный прибор, содержащий 10 см<sup>3</sup> поглотительного раствора. Для определения среднесуточных концентраций отбирают 4—8 разовых проб за 24 ч.

С целью задержки аэрозоля солей аммония перед поглотительным прибором устанавливают фильродержатель с фильтром АФА-В-10. Все соединительные трубки должны быть изготовлены из фторопласта или стекла и соединяться встык резиновыми муфтами. Необходимо тщательно следить за тем, чтобы внутренняя поверхность соединительных трубок была сухой во избежание сорбции аммиака. При отборе проб на открытом воздухе эффективное поглощение аммиака обеспечивается в диапазоне температур 0—40 °С.

## 8. Выполнение измерений

Уровень раствора в поглотительном приборе доводят до 10 см<sup>3</sup> деионизированной водой, раствор переливают в пробирку. Часть пробы объемом 0,2—5 см<sup>3</sup> (обычно 1,0 см<sup>3</sup>) переводят в пробирку с притертой пробкой, доводят объем до 5 см<sup>3</sup> поглотительным раствором и добавляют 1 см<sup>3</sup> фенольного реактива. Все перемешивают, вносят 0,5 см<sup>3</sup> гипохлоритного реактива и опять перемешивают. Через 2 ч



измеряют оптическую плотность в кюветах с расстоянием между гранями 5 мм при длине волны 625 нм относительно воды. Одновременно готовят три нулевые пробы. Для этого к 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора добавляют последовательно все реактивы, что при анализе проб. Среднее значение оптической плотности нулевой пробы не должно превышать 0,2. При проведении анализа необходимо тщательно следить за чистотой посуды, заглушек и измерительных кювет, качеством воды и реактивов. Массу аммиака в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптической плотности растворов пробы и средней оптической плотности нулевых проб.

#### Примечания:

1. Следует использовать пробирки из стекла «пирекс» или боросиликатного.
2. После каждого анализа посуду обрабатывают соляной кислотой (1:1), кипятят в деионизированной воде, промывают деионизированной водой и сушат при 200 °С. Пробирки со шлифами, не вынимая из сушильного шкафа, охлаждают до 60—70 °С, закрывают нагретыми пробками, вкладывают в эксикатор для охлаждения.

### 5.2.1.2. Аммиак: отбор проб на пленочный сорбент [8]

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации аммиака в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,03—6,0 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 40 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

#### 1. Нормы точности измерений

При определении концентрации аммиака в атмосферном воздухе в диапазоне 0,03—6,0 мг/м<sup>3</sup> установленная суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает ±15%.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании аммиака из воздуха пленочным хемосорбентом и фотометрическом определении его по индофенолу, образующемуся в результате взаимодействия аммония с гипохлоритом и фенолом в присутствии нитропруссиды натрия.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Фотозлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

Меры массы

Секундомер, класс 3, цена деления

секундной шкалы 0,2 с

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;

пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С

Барометр-анероид М-67

по ГОСТ 24104—80Е

по ГОСТ 7328—82Е

по ГОСТ 5072—79Е

по ГОСТ 215—73Е

по ТУ 2504-1797—75

<sup>1</sup> Методика аттестована в ГГО. Свидетельство № 37.

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 7 шт.,	
2-100-2 — 5 шт.	
2-1000-2—1 шт	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 5 шт.	
2-1-5 — 3 шт.	
6-2-10 — 2 шт.	
4-2-2 — 2 шт.	
6-2-25 — 1 шт.	
Бюретки 3-2-25 — 2 шт.	по ГОСТ 20292—74Е
<b>3.3. Вспомогательные устройства</b>	
Трубки сорбционные СТ 112 (маркировка 1) по ТУ 25-1110.039—82	
Фильтродержатели для фильтров	
АФА-В-10, изготовитель ВО «Изотоп»	
Воронка Бюхнера	
<b>3.4. Материалы</b>	
Фильтры АФА-В-10, изготовитель ВО «Изотоп»	
Трубка резиновая полувакуумная, тип 1	по ГОСТ 5496—57
Фильтры «синяя лента»	по ТУ 6-09-1678—77
<b>3.5. Реактивы</b>	
Аммония хлорид, х.ч.	по ГОСТ 3773—72
Вода дистиллированная деионизированная	
Глицерин, х. ч.	по ГОСТ 6259—75
Известь хлорная	по ГОСТ 1692—85
Кислота салициловая, ч	по ГОСТ 5844—51
Кислота серная ( $\rho = 1,83 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Крахмал, ч.	по ГОСТ 10163—62
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Натрий серноватистоокислый (тиосульфат), 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , (0,1 н.) стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Натрия нитропруссид, импортный	
Натрия карбонат, х. ч.	по ГОСТ 83—79
Сильнокислотный катионит,	
Фенол, ч. д. а.	по ГОСТ 6417—72

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы по перегонке фенола и приготовлению фенольного реактива необходимо проводить под тягой,

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок к работе, отбор проб воздуха.

### 7.2. Приготовление растворов

1) Вода дистиллированная, деионизованная. При измерении концентраций аммиака в атмосферном воздухе используется только свежеприготовленная деионизованная вода (см. п. 5.1.7).

2) Калия иодид, 10%-ный раствор. 10 г иодида калия растворяют в деионизованной воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup> водой.

3) Кислота серная, раствор 1 : 9. К 90 см<sup>3</sup> деионизованной воды осторожно прибавляют 10 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

4) Тиосульфат натрия, 0,1 моль/дм<sup>3</sup>: Готовят из стандарт-титра.

5) Фенольный реактив. 5 г свежеперегнанного фенола, 0,025 г нитропруссиды натрия, 0,1 г салициловой кислоты растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды. Реактив пригоден к употреблению в течение шести месяцев при хранении в холодильнике (температура 4—6 °С) в герметичной упаковке.

Примечание. Температура кипения фенола 181,4 °С, поэтому при перегонке необходима теплоизоляция верхней части колбы. Первую треть отогнанного фенола отбрасывают, а среднюю фракцию собирают в пробирку с притертой пробкой.

6) Крахмал, 0,5%-ный раствор. 0,25 г крахмала перемешивают с 10 см<sup>3</sup> воды до получения равномерной взвеси. К 40 см<sup>3</sup> воды, нагретой до 60—70 °С, прибавляют при непрерывном перемешивании взвесь крахмала, кипятят 1 мин и охлаждают.

7) Раствор гипохлорита. 100 г порошкообразной хлорной извести размешивают в течение 15 мин с 170 см<sup>3</sup> деионизованной воды, прибавляют 70 г карбоната натрия, растворенного в 170 см<sup>3</sup> воды. При этом масса сначала загустевает, затем разжижается. Жидкость фильтруют под вакуумом на воронке Бюхнера через фильтр «синяя лента» и в фильтрате определяют массовую долю «активного» хлора. Для этого 20 см<sup>3</sup> раствора переносят в колбу для титрования с притертой пробкой, прибавляют 10 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты 1 : 9 и 10 см<sup>3</sup> 10%-ного раствора иодида калия. Колбу закрывают и оставляют на 10 мин в темном месте. Выделившийся иод титруют раствором тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до получения слабо-желтой окраски. Прибавив несколько капель раствора крахмала, продолжают титрование до обесцвечивания раствора. 1 см<sup>3</sup> такого раствора тиосульфата соответствует массе хлора 0,00354 г. Раствор гипохлорита должен иметь массовую долю «активного» хлора от 0,6 до 0,8% (т. е. 0,006—0,008 г/см<sup>3</sup>). При меньшей доле хлора для приготовления раствора следует взять соответственно большую массу хлорной извести, при большей — разбавить полученный раствор деионизованной водой.

8) Гипохлоритный реактив. К 100 см<sup>3</sup> раствора гипохлорита добавляют 4 г гидроксида натрия. В случае выпадения осадка раствор фильтруют под вакуумом.

9) Исходный раствор для градуировки ( $\rho = 100$  мкг/см<sup>3</sup>). Навеску 0,314 г хлорида аммония, высушенного при температуре 100 °С, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки деионизованной водой и тщательно перемешивают. Полученный раствор хлорида аммония соответствует раствору с массовой концентрацией аммиака 100 мкг/см<sup>3</sup>. Он пригоден в течение двух месяцев.

10) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 1$  мкг/см<sup>3</sup>). 10 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 9) разбавляют в мерной колбе до 1000 см<sup>3</sup> водой. Раствор готовят перед использованием.

11) Раствор для обработки сорбционных трубок. В цилиндре вместимостью

100 см<sup>3</sup> растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды 5,4 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты, после охлаждения раствора к нему приливают 12 см<sup>3</sup> глицерина и доводят объем до 100 см<sup>3</sup> деионизированной водой.

12) Раствор для разбавления. 1,7 см<sup>3</sup> раствора (см. перечисление 11) разбавляют в мерной колбе деионизированной водой до 100 см<sup>3</sup>.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики.

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы аммиака в анализируемой пробе, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из шести растворов, готовят из свежеприготовленного раствора хлорида аммония (см. п. 7.2, перечисление 10).

Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вливают рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 5.5, доводят объем деионизированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Таблица 5.5

### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации аммиака

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ( $\rho=1$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1	2	4	6	10	20
Соответствует массе аммиака в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг . . . . .	0,1	0,2	0,4	0,6	1,0	2,0

Для установления градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 5 см<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора, добавляют 0,1 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок, 1 см<sup>3</sup> фенольного реактива, перемешивают, вносят 0,5 см<sup>3</sup> гипохлоритного реактива и опять перемешивают. Одновременно готовят нулевой раствор: 5 см<sup>3</sup> деионизированной воды, в которой добавлены те же реактивы, за исключением растворов для градуировки. Через 2 ч измеряют оптическую плотность при 625 нм по отношению к воде в кюветах шириной 5 мм.

7.4. Подготовка сорбционных трубок. Чистые трубки, предназначенные для отбора проб воздуха и три трубки, которые используют в качестве нулевых, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 11) согласно п. 5.1.12, тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, закрывают заглушками, упаковывают в полиэтиленовые пакеты и отправляют на пункт отбора проб. Срок хранения пропитанных трубок в герметичной упаковке не более недели.

### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации аммиака исследуемый воздух аспирируют с расходом 2,0 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через сорбционную трубку, подготовленную к отбору. Сорбционная трубка должна быть укреплена в вертикальном положении слоем сорбента вниз. Для определения среднесуточных концентраций отбирают 4—8 разовых проб за 24 ч. Сорбционные трубки сразу после отбора закрывают заглушками.

С целью задержки аэрозоля солей аммония перед сорбционной трубкой устанавливают фильтродержатель с фильтром АФА-В-10. Все соединительные трубки должны быть изготовлены из фторопласта или стекла и соединяться встык резиновыми муфтами. Во избежание сорбции аммиака необходимо тщательно следить за тем, чтобы внутренняя поверхность соединительных трубок была сухой. При отборе проб на открытом воздухе эффективное поглощение аммиака обеспечивается в диапазоне температур от минус 20 до 40 °С.

### 8. Выполнение измерений

Сорбционную трубку помещают в пробирку и заливают 6 см<sup>3</sup> воды. Путем прокачивания воды через сорбент при помощи резиновой груши переводят пробу в раствор и вынимают трубку из пробирки. Для анализа 1,0 см<sup>3</sup> этого раствора переносят в другую пробирку и доводят раствором для разбавления (см. п. 7.2, перечисление 12) до объема 5 см<sup>3</sup>. Если ожидаются большие концентрации, то объем раствора пробы, может быть уменьшен до 0,1 см<sup>3</sup>. Затем в пробирку добавляют 1 см<sup>3</sup> фенольного реактива, перемешивают, вносят 0,5 см<sup>3</sup> гипохлоритного реактива и опять перемешивают.

Одновременно анализируют три нулевые пробы из партии подготовленных к отбору. Через 2 ч измеряют оптическую плотность относительно воды в кюветках шириной 5 мм при длине волны 625 нм. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности всех проб должно быть одинаковым. Среднее значение оптической плотности нулевой пробы не должно превышать 0,04. В противном случае следует заменить реактивы, загрязненные аммиаком. При проведении анализа необходимо тщательно следить за чистотой посуды, заглушек и измерительных кювет, качеством воды и реактивов.

Массу аммиака в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности результатов измерений оптической плотности растворов пробы и средней оптической плотности нулевых проб.

Рекомендации по очистке посуды см. примечания к п. 8 методики 5.2.1.1.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.2.1.3. Диоксид азота: отбор проб на пленочный сорбент [42, 50]

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации диоксида азота в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,02—1,40 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 5 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

#### 1. Нормы точности измерений

При определении концентрации диоксида азота в атмосферном воздухе в диапазоне 0,02—1,40 мг/м<sup>3</sup> установленная суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 18\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании диоксида азота из воздуха пленочным хемосорбентом и фотометрическом определении образующегося нитрит-иона по азокрасителю, получающемуся в результате взаимодействия нитрит-иона с сульфаниловой кислотой и 1-нафтиламином.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы.

<sup>1</sup> Методика аттестована в ГГО. Свидетельство № 218.

3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛР-200 по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер, класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2 с по ГОСТ 5072—79Е

Барометр aneroid М-67 по ТУ 2504-1797—75

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ1-2; пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С по ГОСТ 215—73Е

Электроаспиратор ЭА-1;

погрешность  $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77 по ТУ 25-11-1414—78

Колбы мерные по ГОСТ 1770—74Е

2-100-2 — 3 шт.

2-50-2 — 8 шт.

Пипетки по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1 — 4 шт.

6-2-5 — 2 шт.

6-2-10 — 1 шт.

3.3. Вспомогательные устройства

Трубки сорбционные СТ 212 (маркировка 2) по ТУ 25-1110-039-82

3.4. Реактивы

Калия иодид, х. ч. по ГОСТ 4232—74

Кислота сульфаниловая, ч. д. а. по ГОСТ 5821—78

Кислота уксусная, ч. д. а. по ГОСТ 10164—75

Натрия гидроксид по ГОСТ 4328—77

Натрия нитрит, х. ч. по ГОСТ 4197—74

Натрия гидроортоарсенит, ч. по ТУ 6-09-2792—78

или натрия метаарсенит, ч. по ТУ 6-09-2791—78

1-Нафтиламин, ч. д. а. по ГОСТ 8827—74

Этиленгликоль, ч. д. а. по ГОСТ 10164—75

4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Реактивы, в состав которых входят соединения мышьяка, должны храниться в склянках с надписью «Яд» в специальных закрывающихся на ключ металлических ящиках.

Подготовка сорбционных трубок к отбору проб, связанная с обработкой их раствором, содержащим арсенит натрия, должна проводиться под тягой.

5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14

7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб воздуха.

## 7.2. Приготовление растворов

1) Раствор для обработки сорбционных трубок. 40 г иодида калия растворяют в 35 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и прибавляют 15 см<sup>3</sup> этиленгликоля. Отдельно растворяют в 10 см<sup>3</sup> воды 0,177 г гидроортоарсенита натрия (Na<sub>2</sub>HOAsO<sub>3</sub>) и 0,042 г гидроксида натрия. Оба раствора сливают вместе. Полученный раствор сохраняется в темном месте в течение 14 сут.

При использовании метаарсенита натрия (NaAsO<sub>2</sub>) в 10 см<sup>3</sup> воды растворяют 0,13 г метаарсенита натрия и 0,08 г гидроксида натрия. Полученный раствор смешивают с раствором иодида калия.

### Примечания:

1. Для приготовления раствора для обработки СТ можно использовать и другие формы трехвалентного мышьяка. Например, при наличии мышьяковистого ангидрида (As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) следует взять 0,10 г As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> и добавить 0,125 г гидроксида натрия.

2. Этиленгликоль не должен содержать окислителей (способ проверки см. п. 5.1.7).

3. При проведении суточных отборов проб концентрацию соли мышьяка в растворе для обработки СТ увеличивают в 10 раз.

2) Кислота уксусная, 12%-ный раствор. К 500—600 см<sup>3</sup> воды приливают 120 см<sup>3</sup> концентрированной кислоты, перемешивают и объем раствора доводят водой до 1000 см<sup>3</sup>.

3) Кислота сульфаниловая. В 150 см<sup>3</sup> 12%-ной уксусной кислоты растворяют 0,5 г сульфаниловой кислоты.

4) 1-Нафтиламин. 0,2 г 1-нафтиламина растворяют в 20 см<sup>3</sup> воды при нагревании на водяной бане до образования лиловых пятен на дне колбы. Раствор сливают в темную склянку, оставляя осадок в колбе. В склянку с раствором 1-нафтиламина вливают 150 см<sup>3</sup> 12%-ного раствора уксусной кислоты.

5) Составной реактив. Перед употреблением смешивают растворы сульфаниловой кислоты и 1-нафтиламина в отношении 1 : 1.

6) Исходный раствор нитрита натрия для градуировки ( $\rho = 1$  мг/см<sup>3</sup>). 0,1500 г нитрита натрия, предварительно высушенного при 60 °С в течение 2 ч, растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в дистиллированной воде. Полученный раствор нитрита натрия соответствует раствору с массовой концентрацией диоксида азота 1 мг/см<sup>3</sup>. Раствор сохраняется в течение 4 сут.

7) Рабочий раствор А ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>). 1 см<sup>3</sup> исходного раствора для градуировки разбавляют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

8) Рабочий раствор Б ( $\rho = 1$  мкг/см<sup>3</sup>). 10 см<sup>3</sup> раствора А разводят в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

Рабочие растворы А и Б готовят перед применением.

## 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы диоксида азота в анализируемом объеме пробы, устанавливают по растворам для градуировки, приготовленным в пяти сериях. Каждую серию, состоящую из семи растворов для градуировки, готовят из свежеприготовленного рабочего раствора нитрита натрия.

Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу приливают по 25—30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, рабочий раствор согласно табл. 5.6, по 2 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики отбирают по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора в пробирки, с интервалом 1—2 мин приливают по 0,5 см<sup>3</sup> составного реактива и содержимое пробирок взбалтывают. Через 20 мин определяют оптическую плотность растворов по отношению к воде. Измерения производят в

Таблица 5.6

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении оксида и диоксида азота**

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора, см <sup>3</sup>							
$\rho = 1$ мкг/см <sup>3</sup> (Б) . . . . .	1	2	4	8	—	—	—
$\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> (А) . . . . .	—	—	—	—	2	4	6
Соответствует массе в 5 см <sup>3</sup> пробы, мкг							
диоксида азота . . . . .	0,1	0,2	0,4	0,8	2,0	4,0	6,0
оксида азота . . . . .	0,065	0,13	0,26	0,52	1,3	2,6	3,9

кюветях с расстоянием между гранями 10 мм при длине волны 520 нм. Одновременно готовят нулевой раствор: к 5 см<sup>3</sup> дистиллированной воды приливают 0,2 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок и 0,5 см<sup>3</sup> составного реактива. Проводят измерение оптической плотности трех параллельно приготовленных нулевых растворов. Среднее значение оптической плотности не должно превышать 0,02. В противном случае необходимо проверить чистоту посуды, измерительных кювет, качество воды, приготовленных реактивов.

#### 7.4. Подготовка сорбционных трубок.

Чистые трубки, предназначенные для отбора проб, и те, которые используют в качестве нулевых, обрабатывают 0,3 см<sup>3</sup> абсорбирующего раствора (см. п. 7.2, перечисление 1) согласно п. 5.1.12 (способ 2), тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, сразу же закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения обработанных трубок в герметичной упаковке не более 7 сут.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации диоксида азота исследуемый воздух аспирируют с расходом 0,25 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через сорбционную трубку, подготовленную к отбору. Сорбционная трубка должна быть укреплена вертикально, слоем сорбента вниз. Воздух должен идти снизу вверх. Отбор проб можно проводить в диапазоне температур воздуха от минус 30 до 40 °С. Пробы в герметичной упаковке могут сохраняться в течение 20 сут. Для определения среднесуточных концентраций отбирают 4—8 разовых проб за 24 ч.

### 8. Выполнение измерений

Сорбционную трубку помещают в пробирку и заливают 6 см<sup>3</sup> воды. Путем нескольких прокачиваний воды через сорбент (при помощи резиновой груши) переводят пробу в раствор, выдувают остатки раствора и вынимают трубку из пробирки. Для анализа 5 см<sup>3</sup> раствора переносят в другую пробирку. К этому раствору добавляют 0,5 см<sup>3</sup> составного реактива и встряхивают. Через 20 мин определяют оптическую плотность раствора. Каждый раз одновременно аналогично пробе анализируют нулевую пробу — сорбционную трубку из партии подготовленных к отбору трубок. Массу диоксида азота в пробе находят с помощью градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).



### 5.2.4.4. Диоксид азота: отбор проб в барботеры [17, 53]

Методика предназначена для определения концентрации диоксида азота в атмосферном воздухе населенных пунктов, в диапазоне 0,02—1,40 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 5 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых концентраций.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации диоксида азота в атмосферном воздухе в диапазоне 0,02—1,40 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании диоксида азота из воздуха раствором иодида калия. Образующийся нитрит-ион определяется фотометрически по азокрасителю, получающемуся в результате взаимодействия нитрит-иона с сульфаниловой кислотой и 1-нафтиламином.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерения, вспомогательные устройства, реактивы.

##### 3.2. Средства измерений

См. методику 5.2.1.3, п. 3.2.

##### 3.3. Вспомогательные устройства

U — образный поглотитель с пористой стеклянной пластинкой типа ПП

по ТУ 25-11-1136—75

##### 3.4. Реактивы

Калия иодид, ч.

по ГОСТ 4232—74

Кислота уксусная, х. ч.

по ГОСТ 62—75

Натрия нитрит, х. ч.

по ГОСТ 4197—74

1-нафтиламин, ч. д. а.

по ГОСТ 8827—74

#### 4. Требования безопасности

См в. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор пробы воздуха, подготовка пробы к анализу.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Поглотительный раствор. 40 г иодида калия растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды. Полученный раствор должен быть бесцветным и храниться в банке из темного стекла. Срок хранения 2 недели.

2) Натрий сернистокислый, 0,06%-ный раствор. 0,03 г сернистокислого натрия растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды. Раствор готовят перед анализом.

Приготовление остальных растворов см. методику 5.2.13 п. 7.2, перечисления 2—8.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы диоксида азота в анализируемом объеме пробы, строят по растворам для градуировки, приготовленным в пяти сериях. Каждую серию, состоящую из семи растворов для градуировки, готовят из свежеприготовленного рабочего раствора нитрита натрия. Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу приливают по 25—30 см<sup>3</sup> поглотительного раствора, рабочие растворы согласно табл. 5.7, доводят до метки поглотительным раствором и тщательно перемешивают. Для установления градуировочной характеристики отбирают по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора в пробирки и с интервалом 1—2 мин приливают по 0,5 см<sup>3</sup> составного реактива. Содержимое пробирок энергично встряхивают и через 20 мин (непосредственно перед измерением) в пробирки приливают по 5 капель 0,06%-ного раствора сернистокислого натрия и еще раз встряхивают. Измеряют оптическую плотность растворов относительно воды в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 540 нм.

Таблица 5.7

### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации оксида и диоксида азота

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора, см <sup>3</sup>							
ρ = 1 мкг/см <sup>3</sup> . . . . .	1	2	4	8	—	—	—
ρ = 10 мкг/см <sup>3</sup> . . . . .	—	—	—	—	2	4	6
Соответствует массе в 5 см <sup>3</sup> пробы, мкг							
диоксида азота . . . . .	0,1	0,2	0,4	0,8	2,0	4,0	6,0
оксида азота . . . . .	0,065	0,13	0,26	0,52	1,3	2,6	3,9

Одновременно с приготовлением растворов для градуировки готовят нулевой раствор, содержащий те же реактивы, кроме определяемого вещества. Для этого к 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора приливают 0,5 см<sup>3</sup> составного реактива. Проводят измерение оптической плотности трех параллельно приготовленных нулевых растворов. Среднее значение оптической плотности не должно превышать 0,02. Если оно больше 0,02, необходимо проверить чистоту посуды, измерительных кювет, качество воды и реактивов.

### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации диоксида азота исследуемый воздух аспирируют с расходом 0,25 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через U-образный поглотительный прибор с пористой пластиной, наполненный 6 см<sup>3</sup> поглотительного раствора. Во время отбора пробы избегают освещения поглотительного прибора прямыми солнечными лучами. Срок хранения проб не более 2 сут.

## 8. Выполнение измерений

Уровень раствора в поглотительном приборе доводят дистиллированной водой до метки 6 см<sup>3</sup>. 5 см<sup>3</sup> раствора каждой пробы переносят в пробирку и выполняют все операции анализа согласно п. 7.3. Одновременно измеряют оптическую

плотность нулевой пробы, для чего анализируют 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора. Значение оптической плотности нулевого раствора должно быть не более 0,02. Массу диоксида азота в пробах находят с помощью градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.2.1.5. Оксид азота: отбор проб на пленочный сорбент [42]

Методика предназначена для определения концентрации оксида азота в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне концентраций от 0,016 до 0,94 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 5 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

##### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам при определении концентрации оксида азота в атмосферном воздухе в диапазоне концентраций 0,016—0,94 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

##### 2. Метод измерения

Метод основан на окислении оксида азота с последующим улавливанием образующегося диоксида азота пленочным хемосорбентом и фотометрическом определении по азокрасителю, получаемому в результате взаимодействия нитрит-иона с сульфаниловой кислотой и 1-нафтиламином.

##### 3. Средства измерения, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерения

См. п. 3.2 методики 5.2.1.3.

##### 3.3. Вспомогательные устройства

Трубка сорбционная СТ 212 (маркировка 2) по ТУ 25-1110-039—82.

Колонка сорбционная стеклянная (трубка длиной 150 мм и внутренним диаметром 20 мм с патрубками наружным диаметром 9 мм).

##### 3.4. Реактивы

Инертный пористый носитель (сфероохром-1, пороохром и др.) с размером зерен 0,3—0,5 мм

Натрия ацетат (плавленый) ч. по ТУ 6-09-246—76

Триэтаноламин ч. по ТУ 6-09-2448—72

Хрома оксид (VI) ч. д. а. по ГОСТ 3776-78

Все остальные реактивы указаны в п. 3.4 методики п. 5.2.1.3.

##### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Реактивы, в состав которых входят соединения мышьяка, должны храниться в стеклянках с надписью «Яд» в закрывающихся на ключ металлических ящиках. Работы с оксидом хрома (VI) и 1-нафтиламином, а также подготовка сорбционных трубок к отбору проб, связанная с их обработкой пропитывающим раствором, содержащим арсенит натрия, должны проводиться под тягой.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов и сорбентов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок к отбору проб воздуха, отбор проб.

#### 7.2. Приготовление растворов и сорбентов

1) Инертный пористый носитель промывают горячей водой и высушивают в сушильном шкафу.

2) Триэтаноламин, 20%-ный раствор.

3) Сорбент диоксида азота. Носитель, обработанный согласно перечислению 1, смачивают 20%-ным раствором триэтанолamina, помещают в чашку и сушат 40—60 мин при температуре 90—95 °С. После высушивания сорбент должен рассыпаться.

4) Стабилизатор влажности. К 40 г безводного ацетата натрия медленно, по каплям, при постоянном перемешивании добавляют 13 см<sup>3</sup> воды. Получают гранулированные кристаллические зерна.

5) Окислитель. Инертный пористый носитель смачивают раствором, содержащим 17 г оксида хрома (VI) в 100 см<sup>3</sup> воды. Избыток раствора сливают, реагент высушивают при температуре 105—115 °С и хранят в склянке с притертой пробкой.

6) Фильтр — сорбционная колонка, заполненная 15 см<sup>3</sup> сорбента диоксида азота, 15 см<sup>3</sup> гранулированного порошка стабилизатора влажности, 15 см<sup>3</sup> окислителя. Сорбенты разделены между собой тампонами из стекловаты.

Все остальные реактивы готовят в соответствии с п. 7.2 методики 5.2.1.3.

#### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы оксида азота в анализируемой пробе, устанавливают по градуировочным растворам, приготовленным из нитрита натрия, как описано в п. 7.3 методики 5.2.1.3.

#### 7.4. Подготовка сорбционных трубок к отбору проб

Чистые СТ, предназначенные для отбора проб, и те, которые используют в качестве нулевых, обрабатывают раствором 1 (п. 7.2 методики 5.2.1.3) в соответствии с п. 5.1.12, тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, сразу же закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения обработанных трубок в герметичной упаковке не более недели.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации оксида азота исследуемый воздух аспирируют через систему, состоящую из стеклянной колонки, заполненной сорбентом для поглощения NO<sub>2</sub>, стабилизатором влажности, окислителем, и сорбционной трубки, подготовленной к отбору, с расходом 0,25 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. При отборе колонка и сорбционная трубка должны быть укреплены в вертикальном положении. Отобранные пробы в герметичной упаковке могут сохраняться в течение 20 сут.

### 8. Выполнение измерений

При определении массы оксида азота в пробе должны быть выполнены операции, указанные в п. 8 методики 5.2.1.3.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

### 5.2.1.6. Оксид азота: отбор проб в барботеры [42]

Методика предназначена для определения концентрации оксида азота в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,016—0,94 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 5 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации оксида азота в атмосферном воздухе в диапазоне 0,016—0,94 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает ± 25%.

#### 2. Метод измерения

Оксид азота после окисления оксидом хрома (VI) до диоксида поглощается из воздуха раствором иодида калия. Образующийся нитрит-ион определяется фотометрически по реакции с сульфаниловой кислотой и 1-нафтиламином, приводящей к образованию красителя красного цвета.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства и реактивы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

3.2. Средства измерений

См. п. 3.2 методики 5.2.1.3.

3.3. Вспомогательные устройства

U-образные поглотительные приборы с пористой стеклянной пластинкой типа ПП

по ТУ 25-11-1136—75

Сорбционная колонка — стеклянная

U-образная трубка с внутренним диаметром 20 мм и длиной колена 75 мм

3.3. Реактивы

Инертный пористый носитель (сферохром-1, порохром и др.)

Триэтанолламин, ч.

по ТУ 6-09-2448—72

Хрома (VI) оксид, ч. д. а.

по ГОСТ 3776-78

Все остальные реактивы указаны в п. 3.4 методики 5.2.1.4

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3

Все работы с 1-нафтиламином и оксидом хрома (VI) следует проводить под тягой.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие

работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

#### 7.2. Приготовление растворов и сорбентов

Приготовление сорбентов см. перечисления 1—6 п. 7.2 методики 5.2.1.5. Приготовление остальных растворов см. п. 7.2 методики 5.2.1.4.

#### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы оксида азота в анализируемом объеме пробы, устанавливают по градуировочным растворам, приготовленным из нитрита натрия, как описано в п. 7.3 методики 5.2.1.4.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации оксида азота исследуемый воздух аспирируют в течение 20 мин с расходом  $0,25 \text{ дм}^3/\text{мин}$  через систему, состоящую из фильтра, заполненного сорбентом для поглощения  $\text{NO}_2$ , стабилизатором влажности, окислителем, и U-образного поглотительного прибора, заполненного  $6 \text{ см}^3$  8%-ного раствора иодида калия.

### 8. Выполнение измерений

При определении массы оксида азота в пробе должны быть выполнены операции, указанные в п. 8 методики 5.2.1.4.

### 9. Вычисление результатов измерений

См. п. 5.1.16, формулу (5).

#### 5.2.1.7. Оксид и диоксид азота из одной пробы воздуха: отбор проб на пленочный сорбент [42]

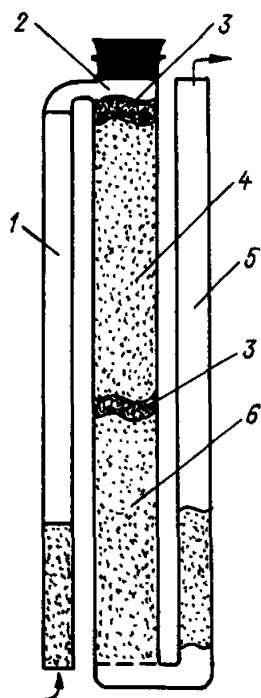
При определении концентрации оксида и диоксида азота из одной пробы исследуемый воздух аспирируют с расходом  $0,25 \text{ дм}^3/\text{мин}$  в течение 20 мин через систему (черт. 5.7), состоящую из двух последовательно соединенных подготовленных к отбору сорбционных трубок и расположенной между ними стеклянной трубки, которая заполнена  $15 \text{ см}^3$  стабилизатора влажности и  $10 \text{ см}^3$  окислителя (стабилизатор влажности и окислитель разделены тампоном из стекловаты). Первая сорбционная трубка служит для поглощения  $\text{NO}_2$  из воздуха, вторая — для поглощения  $\text{NO}_2$ , образовавшегося в результате окисления  $\text{NO}$ .

Приготовление растворов и сорбентов, подготовка сорбционных трубок к отбору, установление градуировочной характеристики, анализ проб и расчет результатов анализа производятся согласно пп. 7.2—7.4, 8, 9 методики 5.2.1.3 и п. 7.2 методики 5.2.1.5.

#### 5.2.1.8. Оксид и диоксид азота из одной пробы воздуха: отбор проб в барботеры [42]

При определении концентраций оксида и диоксида азота из одной пробы исследуемый воздух аспирируют с расходом  $0,25 \text{ дм}^3/\text{мин}$  в течение 20 мин через систему (черт. 5.7), состоящую из двух последовательно соединенных поглотительных приборов с пористой пластиной, содержащих по  $6 \text{ см}^3$  8%-ного раствора иодида калия, и расположенной между ними стеклянной трубки. Трубка заполнена  $15 \text{ см}^3$  стабилизатора влажности и  $10 \text{ см}^3$  окислителя, разделенными тампоном из стекловаты (черт. 5.7).

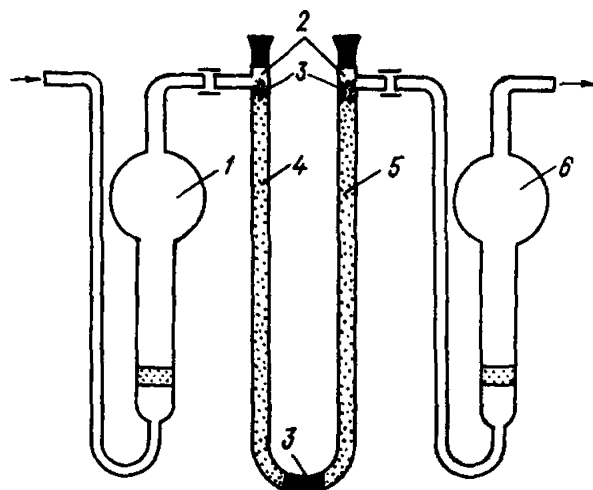
**Схема установки для отбора проб при определении концентрации оксида и диоксида азота с использованием пленочного сорбента**



1 — сорбционная трубка для улавливания  $\text{NO}_2$ ; 2 — сорбционная колонка; 3 — стекловата; 4 — стабилизатор влажности; 5 — сорбционная трубка для улавливания по после

Черт. 5.6

**Схема установки для отбора проб при определении концентрации оксида и диоксида азота с использованием барботеров**



1 — поглотительный прибор для улавливания  $\text{NO}_2$ ;  
2 — U-образная трубка; 3 — стекловата;  
4 — стабилизатор влажности; 5 — окислитель;  
6 — поглотительный прибор для улавливания  $\text{NO}_2$ .

Черт. 5.7

Первый поглотительный прибор содержит 8%-ный раствор иодида калия и служит для поглощения  $\text{NO}_2$  из воздуха, второй содержит тот же раствор для поглощения  $\text{NO}_2$ , образовавшегося в результате окисления  $\text{NO}$ . Приготовление растворов и сорбентов, анализ проб, установление градуировочной характеристики и расчет результатов анализа производятся согласно пп. 7.2, 7.3, 8, 9 методики 5.2.1.4 и п. 7.2 методики 5.2.1.5.

## 5.2.2. Борная кислота (потенциометрический метод) (28)

Методика предназначена для определения концентрации борной кислоты в атмосферном воздухе в диапазоне  $0,001—1,0 \text{ мг/м}^3$  при отборе пробы воздуха  $2 \text{ м}^3$ .

Определению не мешают фосфаты, фториды, сульфаты, карбонаты, 100-кратные количества ионов меди, цинка, никеля, марганца, алюминия; мешают хлораты, иодиды, роданиды и нитраты металлов.

### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации борной кислоты в атмосферном воздухе в диапазоне  $0,001—1,0 \text{ мг/м}^3$  суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 18\%$ .

### 2. Метод измерения

Метод определения основан на измерении потенциала тетрафторборатного электрода на фоне буферного раствора после переведения борат-ионов в тетрафторборат-ионы по реакции с фтористоводородной кислотой.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Универсальный иономер И-430 или другой с ценой деления не более $0,5 \text{ мВ}$	
Электрод индикаторный тетрафторборатный, ЭМ-ВF <sub>4</sub> -01	по ТУ 25.05.2721-80
Электрод сравнения хлоридсеребряный ЭВЛ-1МЗ	по ГОСТ 16286—70
Термокомпенсатор ТКА-5	
Мешалка магнитная ММ-2 (или аналогичная)	
Барометр aneroid М-67	по ТУ 2504-1797—75
Весы аналитические ВЛА-200 или ВЛР	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; цена деления $1^\circ\text{C}$ ; пределы $0—55^\circ\text{C}$	по ГОСТ 215—73Е
Электроаспиратор ЭА-2С, погрешность $\pm 5\%$ ; Госреестр № 2225429	по ТУ 25-11.1591-81
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы $0,2 \text{ с}$	по ГОСТ 5072—79Е
Колбы мерные 2-25-2 — 10 шт.	по ГОСТ 1770—74Е



2-100-2 — 2 шт.  
2-1000-2 — 1 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-2 — 5 шт.  
2-2-5 — 3 шт.  
5-2-10 — 2 шт.

### 3.3. Вспомогательные устройства

Стаканы полиэтиленовые вместимостью 25 и 50 см<sup>3</sup>

Пипетка полиэтиленовая вместимостью 0,5 см<sup>3</sup>

Фильтродержатель

Баня водяная

### 3.4. Материалы

Фильтры аэрозольные АФА-ХП-18, Ф111

### 3.5. Реактивы

Аммиак водный, х. ч.

по ГОСТ 3760—79

Калий фосфорнокислый, однозамещенный, ч. д. а.

по ГОСТ 4198—75

Кислота борная, х. ч.

по ГОСТ 9658—75

Кислота фтористоводородная, х. ч.

по ГОСТ 1048—73

Натрий тетрафторборат, ч.

по ТУ 6-09-1460—76

Натрий фосфорнокислый двузамещенный двуводный, ч. д. а.

по ГОСТ 245—76

## 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, зарядка электрода, проверка крутизны характеристики электрода, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

#### 7.2. Приготовление растворов

1) Натрий тетрафторборат раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup> готовят растворением 10,98 г тетрафторбората натрия в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>;

2) Калий фосфорнокислый однозамещенный. Раствор 0,067 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят растворением 9,078 г соли в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> в дистиллированной воде.

3) Натрий фосфорнокислый двузамещенный. Раствор 0,067 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят растворением 11,876 г соли в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>.

4) Буферный раствор с pH 5,4. В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> наливают 31 см<sup>3</sup> раствора фосфорнокислого двузамещенного натрия и доводят объем до метки раствором фосфорнокислого однозамещенного калия. Раствор хранят в полиэтиленовом сосуде.

5) Исходный раствор для установления градуировочной характеристики с массовой концентрацией  $1 \text{ мг/см}^3$  борной кислоты готовят растворением  $0,100 \text{ г}$  борной кислоты в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью  $100 \text{ см}^3$ . Раствор следует хранить в полиэтиленовой посуде, срок хранения 3 мес.

6) Растворы для градуировки А ( $\rho = 200 \text{ мкг/см}^3$ ), Б ( $\rho = 10 \text{ мкг/см}^3$ ) готовят путем разбавления исходного раствора дистиллированной водой соответственно в 5 и 100 раз.

### 7.3. Зарядка электрода и проверка крутизны его характеристики

Тетрафторборатный электрод заряжают в соответствии с инструкцией, изложенной в паспорте. Собранный электрод вымачивают при комнатной температуре в течение суток в растворе тетрафторбората натрия концентрацией  $0,1 \text{ моль/дм}^3$ . В перерывах между измерениями электрод хранят в растворе тетрафторбората натрия концентрацией  $0,001\text{—}0,0001 \text{ моль/дм}^3$ , чтобы не допускать высыхания мембраны. Перед началом работы электрод промывают дистиллированной водой и обсушивают с помощью фильтровальной бумаги. В промежутках между измерениями в течение рабочего дня электрод помещают в раствор, содержащий все реактивы, кроме бора. Крутизна характеристики электрода должна соответствовать паспортным данным она вычисляется по формуле:

$$K = \frac{E_1 - E_2}{\lg c_{1\text{BF}_4^-} - \lg c_{2\text{BF}_4^-}},$$

где  $E_1$  и  $E_2$  — потенциалы измерительного электрода в растворах с концентрацией соответственно  $c_1$  и  $c_2$ , мВ;  $c_1$  и  $c_2$  — концентрации растворов, моль/дм<sup>3</sup>.

### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость потенциала измерительного электрода ( $E$  мВ) от логарифма концентрации  $\text{H}_3\text{BO}_3$  ( $\lg c_{\text{H}_3\text{BO}_3}$ ), выраженной в  $\text{мкг/см}^3$ , устанавливают по результатам измерений пяти серий градуировочных растворов. Каждую серию, состоящую из семи градуировочных растворов, готовят из растворов для градуировки А и Б. Для этого в семь полиэтиленовых стаканов вносят растворы согласно табл. 5.8, доводят объем до  $10 \text{ см}^3$  водой, прибавляют полиэтиленовой пипеткой  $0,2 \text{ см}^3$  концентрированной фтористоводородной кислоты и выдерживают на водяной бане при температуре  $100^\circ \text{C}$  в течение 10 мин. После охлаждения приливают  $0,1 \text{ см}^3$  концентрированного раствора аммиака,  $5 \text{ см}^3$  буферного раствора, переносят содержимое стакана в мерную колбу вместимостью  $25 \text{ см}^3$ , доводят до метки дистиллированной водой и перемешивают.

Таблица 5.8

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации борной кислоты**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем раствора для градуировки, см <sup>3</sup>							
А . . . . .	0,25	1,0					
Б . . . . .			0,25	0,5	1,25	5	10
Соответствует массовой концентрации борной кислоты, мкг/см <sup>3</sup>	0,1	0,4	2,0	4,0	10,0	40,0	80,0
$\lg c_{\text{H}_3\text{BO}_3}$	-1,000	-0,398	0,301	0,602	1,000	1,602	1,903

Для проведения измерений раствор возвращают в полиэтиленовый стакан, опускают в него индикаторный электрод ЭМ-ВF<sub>4</sub>-01; хлоридсеребряный электрод сравнения, термокомпенсатор и якорь магнитной мешалки. Включают магнитную мешалку и снимают показания иономера через 3 мин после погружения электродов в раствор. Измерения проводят в порядке возрастания концентраций. Проверку градуировочной характеристики следует проводить ежедневно по трем растворам в диапазоне концентраций анализируемых проб.

Перед измерениями электрод промывают несколько раз дистиллированной водой, просушивают фильтровальной бумагой, добиваясь получения стабильного потенциала электрода в растворе, содержащем все реактивы, кроме бора.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовых концентраций борной кислоты исследуемый воздух с расходом 100 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через фильтр в течение 20 мин. Срок хранения отобранных проб 1 месяц.

### 8. Выполнение измерений

Фильтр с отобранной пробой помещают в полиэтиленовый стакан вместимостью 25—50 см<sup>3</sup> и отмывают 3 раза горячей (70° С) дистиллированной водой порциями по 5 см<sup>3</sup> при перемешивании стеклянной палочкой. Фильтр отжимают на стенке стакана. Все порции экстракта объединяют в другом полиэтиленовом стакане, приливают 0,2 см<sup>3</sup> концентрированной фтористоводородной кислоты. Раствор выдерживают на водяной бане с температурой 100 °С в течение 10 мин, после чего пробу охлаждают до комнатной температуры и приливают 0,1 см<sup>3</sup> концентрированного раствора аммиака. Содержимое стакана количественно переносят в мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, прибавляют 5 см<sup>3</sup> буферного раствора, доводят объем до метки водой и перемешивают. Полученный раствор переносят в полиэтиленовый стакан и измеряют потенциал индикаторного электрода, как указано в п. 7.3.

По полученному значению потенциала, пользуясь градуировочной характеристикой, находят логарифм концентрации борной кислоты.

### 9. Вычисление результата измерения

Объем отобранной пробы воздуха приводят к нормальным условиям согласно п. 5.1.16.

Концентрацию  $\rho$  (мг/м<sup>3</sup>) борной кислоты в воздухе находят по формуле:

$$\rho = \frac{\rho' \cdot 25}{V_0},$$

где  $\rho'$  — концентрация борной кислоты (антилогарифм  $\lg c_{\text{H}_3\text{BO}_3}$ ), мкг/см<sup>3</sup>;

25 — общий объем раствора пробы см<sup>3</sup>;

$V_0$  — объем воздуха, отобранный для анализа и приведенный к нормальным условиям, дм<sup>3</sup>.

## 5.2.3. Галогенсодержащие соединения

### 5.2.3.1. Фторид водорода: отбор проб на пленочный сорбент [9, 48]

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации фторида водорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,002—0,17 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 60 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

<sup>1</sup> Методика аттестована в ГГО. Свидетельство № 220.

## 1. Нормы точности измерений

При определении концентрации фторида водорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,002—0,17 мг/м<sup>3</sup> установленная суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 23\%$ .

## 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании фторида водорода из воздуха пленочным хемосорбентом и фотометрическом определении его массы по ослаблению фторид-ионами окраски комплекса циркония с ксиленоловым оранжевым.

## 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр ФЭК-56М,

КФК-2МП, КФК-3 или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

Меры массы

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2 с

Барометр-анероид М-67

Термометр лабораторный шкальный

тип ТЛ-2; пределы 0—55 °С; цена

деления 1 °С

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

$\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997-77

Колбы мерные

2-50-2 — 2 шт.

2-100-2 — 10 шт.

2-1000-2 — 1 шт.

Пипетки

4-2-1 — 2 шт.

4-2-2 — 2 шт.

6-2-5 — 2 шт.

6-2-10 — 1 шт.

### 3.3. Вспомогательные устройства

Плитка электрическая (бытовая)

Холодильник (бытовой, любого типа)

Фильтродержатели для фильтров АФА-В-10 (ВО «Изотоп»)

Спиртовка лабораторная

Стаканы термостойкие ВН-600 см<sup>3</sup>,

НН-1000 см<sup>3</sup>, НН-400 см<sup>3</sup> — по 3 шт.

Склянки с тубусом вместимостью

1000 см<sup>3</sup> — 1 шт.,

10 000 см<sup>3</sup> — 1 шт.

Сорбционные трубки СТ-112

### 3.3. Материалы

Фильтры АФА-В-10 или ткань ФПП-15

Полиэтиленовая трубка диаметром 6 мм

Шланги резиновые диаметром 7 мм

Калька

по ГОСТ 24104—80Е

по ГОСТ 7328—82Е

по ГОСТ 5072—79Е

по ТУ 2504-1797-75

по ГОСТ 215—73Е

по ТУ 25-11-1414—78

по ГОСТ 1770—74Е

по ГОСТ 20292—74Е

по ГОСТ 23932—79Е

по ГОСТ 23932—79Е

по ТУ 25-1110.039—82

Фильтровальная бумага  
Батист

### 3.4. Реактивы

Глицерин, ч. д. а.	по ГОСТ 6259—75
Калия карбонат, х. ч.	по ГОСТ 4143—78
Кислота соляная, х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Ксиленоловый оранжевый, индикатор или производства ЧССР	по ТУ 6-09-1509-78
Метиловый оранжевый, индикатор	по ГОСТ 10816—64
Натрия тетраборат, х. ч.	по ГОСТ 4199—76
Натрия фторид, х. ч.	по ГОСТ 4463—76
Спирт этиловый, 96%	по ГОСТ 5962—67
Цирконил нитрат, ч. д. а.	по ТУ 6-09-1406-76
Фенолфталеин, индикатор	по ГОСТ 5850—72

## 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. При подготовке к выполнению измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок к работе, отбор пробы воздуха.

### 7.2. Приготовление растворов

1) Раствор для обработки сорбционных трубок. 1,5 г  $K_2CO_3$  растворяют в 42 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и добавляют 7,5 см<sup>3</sup> глицерина.

2) Соляная кислота, раствор 1 : 1, готовят в объемных соотношениях.

3) Соляная кислота, раствор  $3,50 \pm 0,05$  моль/дм<sup>3</sup>. 305 см<sup>3</sup> концентрированной HCl ( $\rho = 1,19$  г/см<sup>3</sup>) вносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Точный титр приготовленной кислоты утанавливают по тетраборату натрия. Для этого 2—2,5 г тетрабората натрия, взвешенного с точностью до 1 мг, помещают в коническую колбу, растворяют при слабом нагревании в 25 см<sup>3</sup> воды, добавляют 2 капли метилового оранжевого и теплый раствор титруют приготовленной кислотой до перехода желтой окраски индикатора в розовую. Концентрацию кислоты определяют по трем навескам и берут среднее значение. Расчет производят по формуле:

$$c_{HCl} = 5,25 \frac{a}{V}, \quad (1)$$

где  $c_{HCl}$  — концентрация приготовленной кислоты, моль/дм<sup>3</sup>;  $a$  — масса тетрабората натрия, г;  $V$  — объем кислоты, затраченный на титрование навески соли, см<sup>3</sup>; 5,25 — коэффициент пересчета.

Если в результате проверки получается, что концентрация кислоты больше или меньше ( $3,50 \pm 0,05$ ) моль/дм<sup>3</sup>, то ее доводят до нужного значения путем добавления воды или концентрированной соляной кислоты, объем которых рассчитывают исходя из концентрации, полученной при титровании, и объема приготовленного раствора.

### Пример:

а) Случай, когда концентрация приготовленной кислоты больше требуемого значения, например 3,60 моль/дм<sup>3</sup>. Остаток этого раствора после титрования

составил 800 см<sup>3</sup>. Рассчитаем, какой объем ( $V'$ ) кислоты нужной концентрации ( $c = 3,50$  моль/дм<sup>3</sup>) можно приготовить из него:

$$V' = 3,60 \cdot 800 : 3,50 = 824 \text{ см}^3,$$

т. е. к 800 см<sup>3</sup> кислоты концентрацией 3,60 моль/дм<sup>3</sup> необходимо добавить 824 — 800 = 24 см<sup>3</sup> воды.

б) Случай, когда концентрация приготовленной кислоты меньше требуемого значения, например 3,40 моль/дм<sup>3</sup>. Остаток этого раствора после титрования 800 см<sup>3</sup>. Для получения, например, 1000 см<sup>3</sup> кислоты концентрацией 3,50 моль/дм<sup>3</sup> необходимо добавить к нему определенный объем концентрированной соляной кислоты ( $c = 12,50$  моль/дм<sup>3</sup>) и воды. Для расчета объемов добавляемых реактивов вычислим количество молей кислоты, которые необходимо добавить. В 1000 см<sup>3</sup> HCl ( $c = 3,50$  моль/дм<sup>3</sup>) должно содержаться 3,50 моль HCl. В 800 см<sup>3</sup> кислоты ( $c = 3,40$  моль/дм<sup>3</sup>) будет содержаться:

$$\frac{3,4 \cdot 800}{1000} = 2,72 \text{ моль.}$$

Следовательно, необходимо добавить HCl 3,50 — 2,72 = 0,78 моль. Объем соляной кислоты ( $c = 12,50$  моль/дм<sup>3</sup>), в котором содержится 0,78 моль HCl, составляет:

$$\frac{0,78 \cdot 1000}{12,5} = 62,4 \text{ см}^3.$$

Для получения 1000 см<sup>3</sup> кислоты ( $c = 3,50$  моль/дм<sup>3</sup>) к 800 см<sup>3</sup> кислоты ( $c = 3,40$  моль/дм<sup>3</sup>) добавляют 62,4 см<sup>3</sup> кислоты ( $c = 12,5$  моль/дм<sup>3</sup>) и доводят до 1000 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

4) Раствор цирконила азотнокислого. 0,080 г ZrO(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 2H<sub>2</sub>O без нагревания растворяют в 1 дм<sup>3</sup> соляной кислоты концентрацией 3,5 моль/дм<sup>3</sup>.

5) Ксиленоловый оранжевый, 0,2%-ный раствор. 0,200 г ксиленолового оранжевого вносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят дистиллированной водой до метки. Срок хранения раствора в холодильнике не более недели.

6) Ксиленоловый оранжевый, 0,02%-ный раствор, готовят непосредственно перед анализом. 10 см<sup>3</sup> 0,2%-ного раствора индикатора вносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят дистиллированной водой до метки.

7) Фенолфталеин, 0,1%-ный раствор в 60%-ном спирте. 0,100 г фенолфталеина растворяют в 78 см<sup>3</sup> 96%-ного спирта и доводят водой до 100 см<sup>3</sup>.

8) Метиловый оранжевый, 0,1%-ный водный раствор. 0,100 г метилового оранжевого растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

9) Исходный раствор фторида натрия для градуировки. 0,2211 г фторида натрия, предварительно высушенного при температуре 105—110 °С в течение 1—2 ч, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят уровень раствора дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают. Массовая концентрация фторид-ионов в полученном растворе 100 мкг/см<sup>3</sup>. Хранят раствор в полиэтиленовой посуде.

10) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>) получают разбавлением исходного раствора в 10 раз. Раствор готовят перед употреблением.

11) Изготовление уголков. Уголки изготавливают из полиэтиленовой трубки внутренним диаметром 6 мм, изгибая ее при нагревании на спиртовке.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики.

Градуировочная характеристика, выражающая зависимость оптической плотности раствора от массы фторид-ионов в жидкой пробе объемом 5 см<sup>3</sup>, устанавливается по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из девяти растворов для градуировки, готовят из свежеприготовленного рабочего

раствора (см. п. 7.2 перечисление 10) в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу приливают 30—50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды 2 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок (см. п. 7.2, перечисление 1), рабочий раствор согласно табл. 5.9, доводят уровень раствора водой до метки и тщательно перемешивают. Градуировочную характеристику устанавливают на основании результатов измерения оптической плотности градуировочных растворов, для чего к 5 см<sup>3</sup> каждого раствора для градуировки добавляют растворы азотнокислого цирконила, ксиленолового оранжевого и проводят измерения, как это описано в п. 8. Одновременно готовят нулевой раствор: 5 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, к которой добавлены все реактивы, кроме градуировочных растворов. На график наносят среднее из пяти измеренных значений оптической плотности каждого градуировочного раствора, найденных по разности оптической плотности градуировочного и нулевого растворов. Проверку градуировочной характеристики следует проводить не реже одного раза в квартал, а также при каждой смене реактивов.

Таблица 5.9

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации фторида водорода**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Объем рабочего раствора для градуировки (ρ = 10 мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,25	0,50	1,00	2,00	4,00	8,00	12,00	16,00	20,00
Масса фторид-ионов в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,125	0,25	0,50	1,00	2,00	4,00	6,00	8,00	10,00

#### 7.4. Подготовка сорбционных трубок к работе

Чистые сорбционные трубки, предназначенные для отбора проб воздуха, и те, которые используют в качестве нулевых, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 1) согласно п. 5.1.12, тщательно вытирают чистой фильтровальной бумагой, закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения пропитанных трубок в такой упаковке не более 7 сут. При хранении трубки следует защищать от воздействия воздуха, загрязненного фторидными соединениями.

#### 7.5. Отбор проб

Перед отбором пробы слой сорбента в СТ-112 уплотняют легким постукиванием трубки по листу фильтровальной бумаги, лежащей на столе. Для определения разовой концентрации фторида водорода исследуемый воздух аспирируют с расходом 3 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через сорбционную трубку, укрепленную с внешней стороны поста вертикально, сорбентом вниз. Воздух должен идти снизу вверх. Отбор проб можно производить при температуре от минус 30 до 40 °С. Перед трубкой с помощью полиэтиленового уголка устанавливают фильтрдержатель с фильтром для улавливания твердых фторидов и других аэрозолей. Трубка, уголок, фильтрдержатель должны быть соединены встык, чтобы не было контакта воздуха с резиной. Отобранные пробы в герметичной упаковке могут храниться не более недели.

Для определения среднесуточной концентрации пробу отбирают в одну сорбционную трубку непрерывно или 4—8 разовых проб за 24 ч.

### 8. Выполнение измерений

В лаборатории сорбционную трубку извлекают из упаковки, тщательно вытирают фильтровальной бумагой наружную поверхность, помещают в пробирку, приливают 6 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Путем 5—6-кратного прокачивания воды через слой стеклянных гранул с помощью резиновой груши, не допуская попадания жидкости внутрь груши, переводят пробу в раствор. Затем трубку удаляют из пробирки и отбирают 5 см<sup>3</sup> раствора в пробирку для анализа. К 5 см<sup>3</sup> раствора добавляют 1,6 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого цирконила, тщательно перемешивают раствор и выдерживают 30 мин. Одновременно готовят три нулевые пробы. С этой целью трубки, подготовленные для отбора (из той серии, которая была отправлена на пункт отбора проб), помещают в пробирки, приливают 6 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и проводят все операции согласно ходу анализа. Через 30 мин во все пробы, в том числе нулевые, приливают по 1,6 см<sup>3</sup> 0,02%-ного раствора кислородного оранжевого и вновь тщательно перемешивают содержимое пробирок. Сливают вместе нулевые пробы и через 3—5 мин измеряют оптическую плотность. Измерения производят при длине волны 540 нм в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 20 мм. При определении содержания фторид-ионов в пробе измеряют ослабление окраски. Поэтому порядок операций при работе на двухлучевом фотоэлектроколориметре меняется по сравнению с обычным. В левый пучок света колориметра помещают кювету с дистиллированной водой, в правый — кювету с усредненной нулевой пробой и с помощью левого барабана уравнивают световые потоки. При этом правый барабан должен стоять на нуле оптической плотности. Затем из правой кюветы выливают раствор, удаляют его остатки, опрокинув кювету на толстый слой фильтровальной бумаги или марли, и в нее наливают анализируемый раствор. Уравнивают световые потоки правым барабаном (левый не трогают) и снимают значение оптической плотности по его шкале. Затем выливают из кюветы раствор, удаляют его остатки и наливают новую пробу. Грани кюветы тщательно вытирают батистом, помещают кювету в правый световой поток, выравнивают потоки правым барабаном (левый не трогают), снимают его показания и т. д. Через 10—15 измерений в кювету заливают усредненную нулевую пробу, устанавливают правый барабан на нуль и проверяют, не разбалансировался ли прибор (при положении правого барабана на нуле шкалы оптической плотности световые потоки должны быть уравновешенными).

Массу фторид-ионов в растворе определяют по полученному на правом барабане значению оптической плотности с помощью градуировочной характеристики.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.2.3.2. Фторид водорода: отбор проб в барботеры [34]

Методика предназначена для определения концентрации фторида водорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,002—0,7 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 60 дм<sup>3</sup>.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации фторида водорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,002 — 0,7 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 23\%$ .



## 2. Метод измерения

См. п. 2 методики 5.2.3.1.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, реактивы и материалы.

3.2. Средства измерений

См. п. 3.2 методики 5.2.3.1.

3.3. Вспомогательные устройства

Поглотительные приборы Рыхтера по ТУ 25-11-1136-75. Остальные вспомогательные устройства согласно п. 3.2 методики 5.2.3.1, кроме сорбционных трубок.

3.4. Материалы

См. п. 3.3 методики 5.2.3.1.

3.5. Реактивы

См. п. 3.4 методики 5.2.3.1.

### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка поглотительных приборов и отбор проб воздуха.

7.2. Приготовление растворов

Все растворы кроме тех, которые указаны в перечислениях 1 и 7, готовят согласно п. 7.2 методики 5.2.3.1.

7.3. Установление градуировочной характеристики

См. п. 7.3 методики 5.2.3.1.

7.4. Отбор проб воздуха

Для определения разовой концентрации фторида водорода исследуемый воздух аспирируют через поглотительный прибор Рыхтера, заполненный 5 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, с расходом 3 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. Перед поглотительным прибором устанавливают фильтродержатель с фильтром АФА-В-10 для задержания твердых фторидов и других аэрозолей. После отбора пробы фильтродержатель отсоединяют от поглотительного прибора, фильтр, согнув пополам внутрь экспонированной стороной, укладывают в бумажный конверт, а поглотительные приборы, закрыв заглушками, устанавливают в ящик для отправки в химическую лабораторию.

Для определения среднесуточной концентрации отбирают 4—8 разовых проб в течение 24 ч.

## 8. Выполнение измерений

В лаборатории снимают с поглотительных приборов заглушки, доливают уровень раствора дистиллированной водой до метки  $6 \text{ см}^3$  (приливать воду необходимо через входную трубку), перемешивают и переносят  $5 \text{ см}^3$  раствора в пробирку. Одновременно готовят три нулевые пробы, в качестве которых используют  $5 \text{ см}^3$  дистиллированной воды. К  $5 \text{ см}^3$  раствора добавляют по  $1,6 \text{ см}^3$  раствора азотнокислого цирконила и далее производят измерения согласно п. 8 методики 5.2.3.1.

## 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

### 5.2.3.3. Фторид водорода и твердые фториды из одной пробы воздуха [9]

При определении концентрации фторида водорода и твердых фторидов из одной пробы воздух аспирируют с расходом  $3 \text{ дм}^3/\text{мин}$  через последовательно установленные фильтр и сорбиционную трубку или поглотительный прибор Рыхтера, подготовленные для улавливания из воздуха фторида водорода. На фильтре накапливаются твердые фториды и соединения алюминия. Фторид водорода проходит через фильтр и улавливается в поглотительный прибор для HF.

Определение массы фторида водорода проводят по методике 5.2.3.1 или 5.2.3.2. При определении массы твердых фторидов см. пп. 1, 3—7, 9 методики 5.2.3.1. Фильтр вынимают из пакета, помещают в пробирку, смачивают  $0,1 \text{ см}^3$  спирта, заливают  $6 \text{ см}^3$  раствора гидроксида натрия концентрацией  $0,1 \text{ моль}/\text{дм}^3$  и выдерживают на кипящей водяной бане 20—30 мин. После охлаждения отбирают  $5 \text{ см}^3$  раствора, нейтрализуют его по фенолфталеину соляной кислотой концентрацией  $3,5 \text{ моль}/\text{дм}^3$ , приливают  $1,6 \text{ см}^3$  азотнокислого цирконила, тщательно перемешивают и вновь нагревают на кипящей водяной бане 30 мин. После охлаждения к пробе приливают  $1,6 \text{ см}^3$   $0,02\%$ -ного раствора ксиленолового оранжевого, перемешивают и через 3—5 мин измеряют оптическую плотность (см. п. 8 методики 5.2.3.1).

### 5.2.3.4. Хлор: отбор проб в барботеры [14]

Методика предназначена для определения концентрации хлора в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне  $0,012$ — $0,30 \text{ мг}/\text{м}^3$  при отборе пробы воздуха объемом  $20 \text{ дм}^3$ . При определении массовой концентрации в диапазоне  $0,3$ — $1,0 \text{ мг}/\text{м}^3$  объем пробы воздуха следует уменьшить до  $5 \text{ дм}^3$ .

Сильные окислители и восстановители мешают определению. Эквивалентное количество озона ослабляет окраску поглотительного раствора в 10 раз меньше, чем хлор.  $\text{SO}_2$  и другие сильные восстановители занижают результаты измерений.

## 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации хлора в атмосферном воздухе в диапазоне  $0,012$ — $0,30 \text{ мг}/\text{м}^3$  суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

## 2. Метод измерения

Метод основан на поглощении хлора из воздуха раствором метилового оранжевого и дальнейшем его фотометрическом определении по ослаблению окраски раствора метилового оранжевого.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Барометр анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный	
ТЛ-2; цена деления 1 °С; пределы 0—55 °С	по ГОСТ 215—73Е
Электроаспиратор ЭА-1;	
погрешность $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 8 шт.	
2-100-2 — 3 шт.	
2-500-2 — 3 шт.	
2-1000-2 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 5 шт.	
4-2-2 — 2 шт.	
2-2-5 — 5 шт.	
5-2-10 — 2 шт.	
2-2-10 — 2 шт.	
2-2-50 — 2 шт.	
2-2-100 — 1 шт.	
Бюретки	по ГОСТ 20292—74Е
3-2-25-0,1 — 3 шт.	

#### 3.3. Вспомогательные устройства Поглотительные приборы Рыхтера

по ТУ 25-11-1136—75

#### 3.4. Реактивы

Известь хлорная, медицинская	по ГОСТ 1692—85
Калия бромид, ч.д.а.	по ГОСТ 4160—74
Калия иодид, х.ч.	по ГОСТ 4232—74
Крахмал растворимый, ч.	по ГОСТ 10163—76
Метиловый оранжевый, индикатор	по ГОСТ 10816—64
Натрия тиосульфат, 0,1 моль/дм <sup>3</sup>	
(0,1 н.), стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Серная кислота ( $\rho = 1,84 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.	по ГОСТ 4204—77

### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

### 7.2. Приготовление растворов

1) Серная кислота, 10%-ный раствор. В стакан из термостойкого стекла вносят 90 см<sup>3</sup> воды, осторожно приливают 3,5 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты ( $\rho = 1,84$  г/см<sup>3</sup>) и перемешивают.

2) Серная кислота, 0,5%-ный раствор. К 500 см<sup>3</sup> воды осторожно приливают 2,8 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты. После охлаждения раствор доводят до 1000 см<sup>3</sup> водой.

3) Тиосульфат натрия, раствор 0,02 моль/дм<sup>3</sup>. 100 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.), приготовленного из стандарт-титра, доводят водой до метки в мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Используют свежеприготовленный раствор тиосульфата.

4) Тиосульфат натрия, раствор 0,002 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор, приготовленный по перечислению 3, разбавляют в 10 раз.

5) Метилловый оранжевый, 0,06%-ный раствор. В мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворяют 60 мг метилового оранжевого в 50 см<sup>3</sup> воды при температуре 48—50 °С, охлаждают и объем в колбе доводят до 100 см<sup>3</sup> водой.

6) Поглотительный раствор. 10 см<sup>3</sup> 0,06%-ного раствора метилового оранжевого вносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, содержащую 400—500 см<sup>3</sup> воды, добавляют 100 см<sup>3</sup> 0,5%-ного раствора серной кислоты и 0,5 г бромида калия. Раствор доводят водой до метки и хорошо перемешивают. Этот раствор используют для заполнения поглотительных приборов. Его оптическая плотность должна быть в интервале 0,74—0,78. Если оптическая плотность поглотительного раствора больше или меньше этого значения, добавляют соответствующее количество дистиллированной воды или 0,06%-ного раствора метилового оранжевого. Раствор хранят в темной, герметично закрытой склянке не более 1 мес.

7) Раствор метилового оранжевого для установления градуировочной характеристики. 10 см<sup>3</sup> 0,06%-ного раствора метилового оранжевого переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup>, добавляют 250 см<sup>3</sup> воды, 100 см<sup>3</sup> 0,5%-ного раствора серной кислоты и 0,5 г бромида калия. Раствор доводят водой до метки и хорошо перемешивают. При хранении в темном прохладном месте в герметично закрытой склянке он пригоден к употреблению в течение 2 мес.

8) Крахмал, 0,5%-ный раствор. 0,25 г крахмала размешивают с 10 см<sup>3</sup> воды до получения равномерной взвеси. Нагревают 40 см<sup>3</sup> воды до 50—60 °С, прибавляют взвесь крахмала, при постоянном перемешивании нагревают до кипения, кипятят 1 мин и охлаждают.

9) Исходный раствор для установления градуировочной характеристики. 5 г хлорной извести (технической) растворяют в 250 см<sup>3</sup> воды, хорошо перемешивают и оставляют на несколько часов. Затем раствор фильтруют через фильтр «синяя лента» в темную склянку и доводят объем раствора до 1 дм<sup>3</sup> водой. Массу хлора определяют титрованием. Для этого 10 см<sup>3</sup> раствора вносят в коническую колбу с притертой пробкой вливают 5 см<sup>3</sup> 10%-ного раствора серной кислоты, 60 см<sup>3</sup> воды, всыпают 1 г иодида калия. Раствор оставляют на 3—5 мин в темном месте и затем титруют раствором тиосульфата натрия концентрацией 0,02 моль/дм<sup>3</sup>. Перед концом титрования добавляют несколько капель 0,5%-ного раствора крахмала. Массу хлора определяют из расчета, что 1 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия концентрацией 0,02 моль/дм<sup>3</sup> соответствует 0,709 мг хлора. Рассчитывают объем раствора, в котором содержится 1,00 мг хлора.

10) Рабочий раствор для установления градуировочной характеристики с массовой концентрацией хлора 10 мкг/см<sup>3</sup>. Готовят в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Для этого рассчитанный объем исходного раствора (см. перечисление 9), в котором содержится 1 мг хлора, помещают в мерную колбу и доводят до метки

водой. Этот раствор необходимо оттитровать свежеприготовленным раствором тиосульфата натрия (см. перечисление 4). Проводят не менее пяти определений и вычисляют среднее значение. 1 см<sup>3</sup> тиосульфата натрия концентрацией 0,002 моль/дм<sup>3</sup> соответствует 0,0709 мг хлора. Результаты титрования учитывают при расчете массовой концентрации хлора в растворах для градуировки.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы хлора в пробе, устанавливают с помощью растворов для градуировки, приготовленных в пяти сериях. Каждую серию, состоящую из шести растворов для градуировки, готовят из рабочего раствора для установления градуировочной характеристики. Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу вносят рабочий раствор для градуировки, согласно табл. 5.10, по 25 см<sup>3</sup> раствора метилового оранжевого для градуировки (см. п. 7.2, перечисление 7), доводят до 50 см<sup>3</sup> дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Измерения начинают через 30 мин после приготовления растворов для градуировки.

Таблица 5.10

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации хлора**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг Cl <sub>2</sub> в 1 см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,25	0,5	1,0	2,0	4,0	6,0
Масса Cl <sub>2</sub> в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,25	0,5	1,0	2,0	4,0	6,0

Для установления градуировочной характеристики измеряют оптическую плотность раствора из каждой колбы в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 499 нм. Следует учесть, что при определении концентрации хлора измеряют не усиление окраски, как в других методах, а ослабление, поэтому порядок операций при работе на двухлучевом фотоэлектроколориметре будет следующим. В левый пучок света помещают кювету с дистиллированной водой, в правый — кювету с поглотительным раствором и с помощью левого барабана уравнивают световые потоки. Затем в кювету, где находился поглотительный раствор, наливают анализируемый раствор, уравнивают световые потоки правым барабаном и снимают значение оптической плотности по шкале. Через каждые 5—10 измерений (в зависимости от устойчивости нуля прибора) в кювету заливают поглотительный раствор. При положении правого барабана на нуле шкалы оптической плотности световые потоки должны находиться в состоянии равновесия (уравнивание производится вращением левого барабана). При установлении градуировочной характеристики в расчете используют истинные значения содержания хлора в 5 см<sup>3</sup>, полученные при титровании.

**П р и м е р.** В результате титрования получено, что концентрация рабочего раствора для градуировки составляет не 10, а 9,2 мкг хлора в 1 см<sup>3</sup> раствора. В этом случае действительная масса хлора в 5 см<sup>3</sup> пробы в колбе № 2 составляет  $0,25 \times 0,92 = 0,23$  мкг, в колбе № 3 она будет  $0,5 \times 0,92 = 0,46$  мкг и т. д.

Проверку градуировочной характеристики следует проводить при каждой смене партии реактива, но не реже одного раза в квартал.

**7.4. Отбор проб.** Для определения разовой массовой концентрации хлора исследуемый воздух в течение 20 мин аспирируют с расходом 1 дм<sup>3</sup>/мин через поглотительный прибор Рыхтера, содержащий 6 см<sup>3</sup> поглотительного раствора. Срок хранения отобранных проб не более 3 сут. Поглотительный прибор с раствором взвешивают до отбора пробы.

### 8. Выполнение измерений

В лаборатории раствор в поглотительном приборе доводят до исходной массы дистиллированной водой и перемешивают. Переводят жидкость из поглотительного прибора в кювету фотоколориметра. Оптическую плотность раствора измеряют в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 499 нм согласно п. 7.3. Массу хлора в пробах находят с помощью установленной градуировочной характеристики.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.2.3.5. Хлорид водорода: отбор проб на пленочный сорбент (потенциометрический метод) [5, 60]

Методика предназначена для определения концентрации хлорида водорода в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,06—3,13 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 80 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций. Мешающее влияние аэрозолей хлоридов, бромидов и иодидов металлов устраняют в процессе отбора проб.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации хлорида водорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,06—3,13 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 20\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на поглощении хлорида водорода из воздуха раствором углекислого натрия с глицерином, нанесенным на твердый инертный носитель. Поглощенный хлорид водорода определяют потенциометрическим методом с помощью хлоридного электрода.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы.

##### 3.2. Средства измерений

Универсальный иономер И-130 или другой с ценой деления не более 0,5 мВ	
Электрод хлорид-селективный ЭМ-С1-01	по ТУ 25.05.1910—80
Электрод сравнения ЭВЛ-1М3	по ГОСТ 16286—70
Мешалка магнитная ММ-2 (или аналогичная)	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный	по ГОСТ 215—73Е
ТЛ-2; пределы 0—55° С; цена деления 1° С	
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность $\pm 10\%$ , Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е

Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-25-2 — 7 шт.	
2-100-2 — 2 шт.	
2-1000-2 — 1 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 5 шт.	
2-1-5 — 3 шт.	
6-2-10 — 2 шт.	

Стакан-ячейка для ионометрических измерений вместимостью 8 см<sup>3</sup> (наружный диаметр 24 мм, высота 24 мм) — 20 шт.

### 3.3. Вспомогательные устройства

Трубки сорбционные СТ 112 или СТ 212 по ТУ 25-1110.039—82

Солевой мостик для отделения электрода сравнения от анализируемого раствора. Мостик представляет собой делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup>, соединенную гибкой трубкой из полимерного материала диаметром 0,5 см, длиной 20—40 см с капиллярной трубкой для полярографических ртутно-капающих электродов диаметром 0,5 см, длиной 7—12 см, с отверстием диаметром 0,05 мм. Систему солевого мостика заполняют раствором азотнокислого калия концентрацией 1 моль/дм<sup>3</sup>. Кран делительной воронки смазывают внутри и снаружи апиэзоновой смазкой для предотвращения вытекания раствора и кристаллизации соли. Раствор азотнокислого калия в делительной воронке меняют не реже одного раза в 10 дней при перекрытом кране. Необходимо следить, чтобы в системе солевого мостика отсутствовали пузырьки воздуха. Перед измерениями хлорид-серебряный электрод сравнения опускают в делительную воронку и приоткрывают кран.

### 3.4. Реактивы

Аммоний уксуснокислый, ч. д. а.	по ГОСТ 3117—78
Глицерин, ч. д. а.	по ГОСТ 6259—79
Калий азотнокислый, х. ч.	по ГОСТ 4217—77
Калий хлористый, х. ч.	по ГОСТ 4234—77
Кислота уксусная ледяная, х. ч.	по ГОСТ 61—75
Натрий углекислый, ч. д. а.	по ГОСТ 83—79
Свинец уксуснокислый, ч. д. а.	по ГОСТ 1027—67
Спирт этиловый, ректификат	по ГОСТ 5962—67

### 3.5. Материалы

Фильтры АФА-В-10, изготовитель ВО „Изотоп“

## 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, зарядка электрода, проверка крутизны характеристики электрода, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор пробы воздуха.

## 7.2. Приготовление растворов

1) Раствор для обработки сорбционных трубок. В колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворяют 10 г углекислого натрия, добавляют, 10 см<sup>3</sup> глицерина и доводят до метки дистиллированной водой.

2) Буферный раствор, 7,78 г уксуснокислого аммония растворяют в воде, добавляют 5,7 см<sup>3</sup> ледяной уксусной кислоты, 0,015 г уксуснокислого свинца и 10 см<sup>3</sup> этилового спирта. Раствор доводят дистиллированной водой до метки в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>.

3) Калий азотнокислый, раствор 1 моль/дм<sup>3</sup> 101,1 г азотнокислого калия растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>.

4) Раствор для градуировки концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup> хлорид-иона. 0,2102 г хлорида калия растворяют в буферном растворе в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>. Объем доводят до метки буферным раствором. Хранить в холодильнике не более 1 мес.

5) Исходный контрольный раствор хлорида калия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> для проверки крутизны характеристики хлоридного электрода 7,456 г хлорида калия растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>.

6) Контрольные растворы 0,01; 0,001; 0,0001 моль/дм<sup>3</sup> готовят путем разбавления исходного раствора дистиллированной водой соответственно в 10, 100 и 1000 раз.

7.3. Зарядка электрода. Проверка крутизны характеристики электрода. Хлоридный электрод заряжают в соответствии с инструкцией, изложенной в паспорте. Собранный электрод вымачивают при комнатной температуре в течение суток в растворе хлорида калия концентрацией 0,001 моль/дм<sup>3</sup>.

Перед началом работы электрод промывают дистиллированной водой и обтирают фильтровальной бумагой. Готовность электрода к работе проверяют, согласно инструкции, по значению потенциала электрода в контрольном растворе хлорида калия концентрацией 0,001 моль/дм<sup>3</sup> относительно насыщенного хлорсеребряного электрода, равному  $198 \pm 12$  мВ, при температуре  $(25 \pm 1)^\circ\text{C}$ .

Крутизна характеристики электрода  $K$  должна соответствовать паспортным данным; она вычисляется по формуле:

$$K = \frac{E_1 - E_2}{\lg c_{\text{Cl}^-} - \lg c_{\text{Cl}^-}},$$

где  $E_1$  и  $E_2$  — потенциалы электрода в растворах с концентрацией соответственно  $c_1$  и  $c_2$ , мВ;

$c_1$  и  $c_2$  — концентрации растворов, моль/дм<sup>3</sup>.

В лабораторных условиях электроды хранятся сухими. Если электрод ежедневно эксплуатируется, его следует хранить в растворе хлорида калия концентрацией 0,001 моль/дм<sup>3</sup> в вертикальном положении.

## 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость потенциала измерительного электрода ( $E$ , мВ) от логарифма концентрации хлорид-иона ( $\lg c_{\text{Cl}^-}$ ) строят по результатам измерений пяти серий градуировочных растворов. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят из раствора для градуировки. Растворы готовят в мерных колбах вместимостью 25 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу вносят 1 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок (см п. 7.2, перечисление 1), раствор для градуировки согласно табл. 5.11; доводят объем до метки буферным раствором и тщательно перемешивают.

Для проведения измерения раствор передливает в измерительную ячейку (стакан вместимостью 8 см<sup>3</sup>), опускают хлоридный электрод ЭМ-С1-01, капилляр солевого мостика и якорь магнитной мешалки. Включают магнитную мешалку и снимают показания иономера через 1—2 мин. Необходимо следить за тем, чтобы глубина погружения электродов в растворы во всех случаях была одинаковой.



Таблица 5.11

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации хлорида водорода**

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7
Объем исходного раствора для градуировки ( $\rho=100$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,25	0,5	1,0	1,25	2,5	5,0	12,5
Концентрация Cl <sup>-</sup> , мкг/см <sup>3</sup> . . . . .	1	2	4	5	10	20	50
lg c <sub>Cl<sup>-</sup></sub> . . . . .	0,000	0,301	0,602	0,699	1,000	1,301	1,699

Измерения проводят в порядке возрастания концентрации. После каждого измерения электроды промывают несколько раз дистиллированной водой до получения стабильного потенциала хлоридного электрода в нулевом буферном растворе, который готовят, добавляя 1 см<sup>3</sup> раствора по п. 7.2, перечислению 1 к 24 см<sup>3</sup> буферного раствора.

Градуировочную характеристику устанавливают по семи точкам на основании средних арифметических значений результатов измерений пяти серий растворов для градуировки. Проверку градуировочного графика следует производить ежедневно по трем растворам в диапазоне концентраций анализируемых проб.

#### 7.5. Подготовка сорбционных трубок

Чистые трубки, предназначенные для отбора проб, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 1) в соответствии с п. 5.1.12, тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, сразу же закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения пропитанных трубок в герметичной упаковке не более 7 сут.

#### 7.6. Отбор проб

Для определения разовой концентрации хлорида водорода исследуемый воздух аспирируют с расходом 4 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через фильтр АФА-В-10 и сорбционную трубку, подготовленную к отбору. Сорбционная трубка должна быть укреплена в вертикальном положении слоем сорбента вниз. Воздух должен идти снизу вверх. Срок хранения проб в герметичной упаковке не более 7 сут.

### 8. Выполнение измерений

Сорбционную трубку помещают в пробирку, приливают 5 см буферного раствора и тщательно перемешивают содержимое с помощью резиновой груши, надетой на выходной конец трубки. Через 5—10 мин раствор переливают в измерительную ячейку и измеряют потенциал хлоридного электрода, как указано в п. 7.4. По полученному значению потенциала, пользуясь градуировочной характеристикой, находят логарифм концентрации хлорид ионов ( $lg c_{Cl^-}$ ). По окончании измерения хлоридсеребряный электрод вынимают из делительной воронки и помещают в дистиллированную воду.

### 9. Вычисление результата измерений

Концентрацию (мг/м<sup>3</sup>) хлорида водорода в воздухе находят по формуле:

$$\rho = \frac{c \cdot 5 \cdot 1,03}{V_0},$$

где  $c$  — концентрация хлорид-ионов, мкг/см<sup>3</sup> (антилогарифм  $lg c_{Cl^-}$ );  
1,03 — коэффициент пересчета хлорид-иона на хлорид водорода;

5 — объем раствора пробы, см<sup>3</sup>;

$V_0$  — объем отобранной пробы воздуха, приведенный к нормальным условиям, дм<sup>3</sup>.

**Примечание.** При работе с хлоридселективным электродом необходимо избегать прямого солнечного света.

### 5.2.3.6. Хлорид водорода: отбор проб на пленочный сорбент<sup>1</sup> [15]

Методика предназначена для определения концентрации хлорида водорода в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне концентраций 0,1—2,0 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 30 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций. Мешающее влияние аэрозолей хлоридов, бромидов и цианидов металлов устраняют в процессе отбора пробы.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования при определении концентрации хлорида водорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,1—2,0 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 17\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании хлорида водорода пленочным хемосорбентом и фотометрическом определении его массы по реакции с роданидом ртути и трехвалентным железом в водно-ацетоновой среде.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2

по ГОСТ 5072—79Е

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;

пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анеронд М-67

по ТУ 2504-1797 75

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

$\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414 78

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

2-50-2 — 8 шт.

2-100-2 — 3 шт.

2-500-2 — 1 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1 — 3 шт.

<sup>1</sup> Методику применять при отсутствии условий для использования методики 5.2.3.5.

2-1-5	— 2 шт.	
6-2-10	— 2 шт.	
Воронка с пористой пластинкой № 4		
Пробирки колориметрические с пришлифованными пробками		по ГОСТ 10615 — 75
3.3. Вспомогательные устройства		
Трубки сорбционные СТ 112 или СТ 212 (маркировки 1 и 2)		по ТУ 25-1110.039 — 82
3.4. Материалы		
Трубка резиновая полувакуумная, тип 1		по ГОСТ 5496—77
Фильтры АФА-В-10; изготовитель ВО «Изотоп»		
3.5. Реактивы		
Азотная кислота, х. ч.		по ГОСТ 4461 — 77
Ацетон, ч. д. а.		по ГОСТ 2603 — 71
Глицерин, х. ч. или ч. д. а.		по ГОСТ 6259 — 75
Калий хлористый, х. ч.		по ГОСТ 4234 — 77
Квасцы железоаммонийные, ч. д. а.		по ГОСТ 4205 — 77
Натрий углекислый, х. ч.		по ГОСТ 83 — 79
Ртуть роданид (см. п. 7.2, перечисление 2)		
Спирт этиловый, ректификач		по ГОСТ 5962 — 67
Ртуть азотнокислая, окисная, одноводная, ч. д. а.		по ГОСТ 4520—78
Калий роданистый, х. ч.		по ГОСТ 4139—75

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок к работе, отбор пробы воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов и роданида ртути

1) Раствор для обработки сорбционных трубок. 10 г углекислого натрия растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> примерно в 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, приливают 20 см<sup>3</sup> глицерина и доводят объем до метки водой.

2) Роданид ртути. 20 г нитрата ртути растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды и подкисляют несколькими каплями азотной кислоты. В другой колбе растворяют 13 г роданида калия в 50 см<sup>3</sup> воды и при сильном перемешивании по каплям переносят в раствор нитрата ртути. Образовавшийся аморфный осадок отфильтровывают, промывают водой до отрицательной реакции на роданид-ионы (индикатор — железоаммонийные квасцы) и высушивают.

3) Роданид ртути, 0,2%-ный спиртовой раствор. 0,2 г роданида ртути растворяют в 100 см<sup>3</sup> этилового спирта. Спустя сутки раствор отфильтровывают через воронку с пористой пластинкой № 4. Раствор устойчив в течение 14 сут.

4) Раствор железоммонийных квасцов. 61 г квасцов вносят в колбу, добавляют 100 см<sup>3</sup> воды и 310 см<sup>3</sup> азотной кислоты. Раствор фильтруют через воронку с пористой пластинкой № 4 в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

5) Ацетон, 60%-ный раствор в воде по объему.

6) Исходный раствор для градуировки ( $\rho = 100$  мкг/см<sup>3</sup> хлорид-иона). 0,0210 г хлористого калия помещают в мерную колбу 100 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки дистиллированной водой.

7) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup> хлорид-иона). 10 см<sup>3</sup> исходного раствора разбавляют в мерной колбе до 100 см<sup>3</sup> водой.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы хлорид-иона, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят из свежеприготовленного раствора хлорида калия (см. п. 7.2, перечисление 6).

Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вливают рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 5.12, 2 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок, доводят объем 60%-ным ацетоновым раствором до метки и тщательно перемешивают.

Таблица 5.12

### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации хлорида водорода

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	3	6	9	—	—	—	—
Объем исходного раствора, ( $\rho = 100$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	—	—	—	1,2	1,5	2,0	4,0
Масса хлорид-иона в 5 см <sup>3</sup> , мкг	3	6	9	12	15	20	40

Для установления градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора, добавляют 0,5 см<sup>3</sup> раствора железоммонийных квасцов и 0,4 см<sup>3</sup> раствора роданида ртути, тщательно перемешивают. Одновременно готовят нулевой раствор, содержащий все реактивы, кроме раствора для градуировки. Через 10 мин измеряют оптическую плотность растворов по отношению к воде. Измерения проводят в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 480 нм. Среднее значение оптической плотности нулевой пробы не должно превышать 0,035 — 0,040.

### 7.4. Подготовка сорбционных трубок

Чистые трубки, предназначенные для отбора проб, и те, которые используются в качестве нулевых, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 1), согласно п. 5.1.12, тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, сразу же закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения пропитанных трубок в герметичной упаковке не более недели.

### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации хлорида водорода исследуемый воздух с расходом 1,5 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют в течение 20 мин через фильтр АФА-В-10 и сорбционную трубку, подготовленную к отбору. Сорбционная трубка должна быть укреплена в вертикальном положении слоем сорбента вниз. Воздух должен идти снизу вверх. Отбор проб можно про-

водить в диапазоне температур воздуха от минус 10 до 40 °С. Отобранные пробы в герметичной упаковке могут сохраняться в течение недели. При необходимости определения меньших концентраций расход воздуха может быть увеличен до 5 дм<sup>3</sup>/мин.

#### *8. Выполнение измерений*

Сорбционную трубку помещают в пробирку и смывают пробу 5 см<sup>3</sup> 60%-ного ацетонового раствора с помощью пипетки, кончик которой касается внутреннего края трубки и перемещается по окружности. Путем нескольких прокачиваний ацетонового раствора через сорбент при помощи резиновой груши переводят пробу в раствор, затем в трубку, находящуюся в пробирке, приливают 0,5 см<sup>3</sup> раствора железосаммонийных квасцов и 0,4 см<sup>3</sup> раствора роданида ртути. Повторяют операцию перемешивания и вытесняют грушей остатки раствора в пробирку. Через 10 мин после прибавления реактивов измеряют оптическую плотность раствора. Каждый раз одновременно анализируют аналогично пробе нулевой раствор — сорбционную трубку из партии, приготовленной к отбору.

Массу хлорид-иона в пробе находят с помощью градуировочной характеристики по разности результатов измерений оптической плотности растворов пробы и нулевого и пересчитывают на массу хлорида водорода умножением на коэффициент 1,03.

#### *9. Вычисление результатов измерений*

См. п. 5.1.16, формулу (5).

### **5.2.4. Соединения фосфора (V) [фосфорный ангидрид и фосфорная кислота] [52]**

Методика предназначена для определения концентрации фосфорной кислоты и фосфорного ангидрида в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,0005 — 0,015 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 2 м<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

Определению мешают растворимые фосфаты и соединения мышьяка.

#### *1. Нормы точности измерений*

По экспертным оценкам, при определении концентрации фосфорной кислоты и фосфорного ангидрида в атмосферном воздухе в диапазоне 0,0005 — 0,015 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

#### *2. Метод измерения*

Метод основан на улавливании из воздуха фосфорной кислоты и фосфорного ангидрида аэрозольным фильтром и фотометрическом их определении по фосфорно-молибденовой сини, образующейся в результате взаимодействия фосфорной кислоты с молибденовокислым аммонием в присутствии восстановителя.

#### *3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы*

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер: класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С	по ГОСТ 215—73Е по ТУ 2504.1797—75
Барометр-анероид М-67	
Электроаспиратор модели ЭА-1; погрешность ±10%; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 2 шт.	
2-100-2 — 3 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 5 шт.	
2-1-5 — 5 шт.	
6-2-10 — 3 шт.	

### 3.3. Вспомогательные устройства

Фильтродержатели для фильтров АФА-ХП-18, изготовитель ВО «Изотоп»	
Пористый стеклянный фильтр № 3	
Стаканы стеклянные вместимостью 50 см <sup>3</sup>	
Баня водяная	
Электрическая плитка с закрытой спиралью	
Пробирки П4-10-14/23	по ГОСТ 23932—79

### 3.4. Материалы

Фильтры АФА-ХП-18; изготовитель ВО «Изотоп»

### 3.5. Реактивы

Аммоний молибденовокислый, х. ч.	по ГОСТ 3765—78
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Калий фосфорнокислый однозамещенный х. ч.	по ГОСТ 4198—75
Кислота аскорбиновая х. ч.	по ГОСТ 4815—75
Кислота серная, х. ч.	по ГОСТ 4204—77

## 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.14.

## 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров, отбор пробы воздуха.

### 7.2. Приготовление растворов

1) Кислота аскорбиновая, 1%-ный раствор. 1 г аскорбиновой кислоты растворяют в воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>. Раствор хранят в склянке из темного стекла.

2) Кислота серная, раствор 1 : 4. К четырем объемам воды осторожно, при постоянном помешивании добавляют 1 объем серной кислоты.

3) Аммоний молибденовокислый, 1,7%-ный раствор. 1 г молибденовокислого аммония растворяют в 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и добавляют 50 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты 1 : 4 (см. перечисление 2).

4) Исходный раствор для градуировки ( $\rho = 1000$  мкг/см<sup>3</sup>). 0,1915 г калия фосфорнокислого однозамещенного помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

5) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>). Готовят 100-кратным разбавлением исходного раствора (см. перечисление 4) водой. Раствор хранят не более 5 сут.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы фосфорной кислоты в пробе, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят из рабочего раствора (см. п. 7.2, перечисление 5) в соответствии с табл. 5.13.

Таблица 5.13

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации фосфорной кислоты (в пересчете на фосфорный ангидрид)**

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	0,05	0,1	0,2	0,4	0,8	1,0	1,5
Соответствует массе фосфорного ангидрида, в пробе, мкг . . . . .	0,5	1	2	4	8	10	15

Для установления градуировочной характеристики на чистые фильтры АФА-ХП-18 с обрезанными краями, помещенные в стаканы, наносят по 5 см<sup>3</sup> растворов для градуировки согласно табл. 5.13 и обрабатывают аналогично пробам (см. п. 8). Для построения градуировочной характеристики используют разности оптических плотностей растворов 1—7 и среднего значения оптической плотности трех нулевых проб.

### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации фосфорной кислоты и фосфорного ангидрида исследуемый воздух аспирируют через фильтр АФА-ХП-18 с расходом 50 дм<sup>3</sup>/мин или через фильтр площадью 36 см<sup>2</sup> с расходом до 100 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. Для определения среднесуточных концентраций отбирают на один фильтр шесть разовых проб с перерывами в 4 ч. Срок хранения проб в герметичной упаковке неограничен.

## 8. Выполнение измерений

Фильтр с пробой помещают в стакан, заливают 5 см<sup>3</sup> воды и подогревают до 70—80 °С. Затем раствор и фильтр переносят на воронку с пористым стеклянным фильтром № 3 и маленькими порциями горячей воды

промывают стакан и фильтр. Общий объем фильтрата доводят до 10 см<sup>3</sup>. 5 см<sup>3</sup> раствора переносят в пробирку, добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора молибденовокислого аммония и 0,3 см<sup>3</sup> аскорбиновой кислоты. Пробирку энергично встряхивают и помещают на 3 мин в кипящую водяную баню. По охлаждению измеряют оптическую плотность раствора по отношению к воде при 700 нм в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. Одновременно анализируют нулевую пробу, которую готовят из чистого фильтра с обрезанными краями.

Массу фосфорной кислоты и фосфорного ангидрида в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

## 5.2.5. Металлы

### 5.2.5.1. Ванадий [35]

Методика предназначена для определения концентрации ванадия в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,001-0,01 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 2 м<sup>3</sup>. Используется для определения разовых и среднесуточных концентраций.

Определению не мешает железо, кальций, магний, марганец, титан, медь, кремний, никель и цинк в количествах до 5,0 мг в пробе.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации ванадия в атмосферном воздухе в диапазоне 0,001—0,01 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании ванадия на фильтры АФА-ХП-18 и фотометрическом определении его массы по окрашенному в фиолетовый цвет комплексному соединению, образуемому при взаимодействии ванадия с салицилгидроксамовой кислотой.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектро-

фотометр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ-2, пределы 0 — 55 °С; цена деления 1 °С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75



Электроаспиратор ЭА-1; погрешность $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Муфельная печь с термопарой	по ГОСТ 1770—74Е
Колбы мерные	по ГОСТ 20292—74Е
2-50-2 — 5 шт.	
2-100-2 — 3 шт.	
2-1000-2 — 1 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 25336—82
4-2-1 — 5 шт.	
2-1-5 — 7 шт.	
6-2-10 — 3 шт.	
4-2-2 — 2 шт.	
Стаканы В-1-250 ТС	по ГОСТ 1770—74
Пробирки П4-5-14/23	
Тигли фарфоровые	
Чашки ЧВА1-100	по ГОСТ 10973—75
Воронки В-25-50 ХС	по ГОСТ 25336—82
3.3. Вспомогательные устройства	
Бумага индикаторная, универсальная	
Баня водяная	
Баня песчаная	
Фильтродержатели для фильтров	
АФА-ХП-18	
Воронка Бюхнера	
Сушильный шкаф	
3.4. Материалы	
Фильтры АФА-ХП-18 или из ткани ФПП, изготовитель ВО «Изотоп»	
Трубка резиновая полувакуумная, тип 1	по ГОСТ 5496—57
Фильтры «синяя лента» диаметром 4 см	
Палочки стеклянные	
3.5. Реактивы	
Аммоний метаванадиевокислый, ч. д. а.	по ГОСТ 9336—75, изменение № 1
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Гидроксиламин гидрохлорид, ч. д. а.	по ГОСТ 5456—79
Кислота азотная, х. ч.	по ГОСТ 4461—77
Кислота уксусная ледяная, х. ч.	по ГОСТ 61—75
Кислота соляная, х. ч. ( $\rho = 1,19 \text{ г/см}^3$ )	по ГОСТ 3118—77
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Этанол для хроматографии	по ТУ 6—09—1710—77
Эфир метиловый салициловой кислоты, ч.	

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы по выпариванию кислоты и озолению фильтров необходимо проводить в вытяжном шкафу.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

### 7.2. Приготовление растворов

1) Азотная кислота, 50%-ный раствор. В цилиндр вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 54,32 см<sup>3</sup> азотной кислоты ( $\rho = 1,4$  г/см<sup>3</sup>), доводят водой до 100 см<sup>3</sup>.

2) Натрия гидроксид 20%-ный раствор. 20 г гидроксида натрия растворяют в воде в термостойком стакане. После охлаждения раствор переносят в цилиндр и доводят объем раствора водой до 100 см<sup>3</sup>.

3) Натрия гидроксид, 5%-ный раствор. 5 г гидроксида натрия растворяют в воде в термостойком стакане. После охлаждения раствор переносят в цилиндр и доводят объем раствора водой до 100 см<sup>3</sup>.

4) Гидроксиламин гидрохлорид, 22%-ный раствор в 20%-ном растворе гидроксида натрия, свежеприготовленный. 22 г растворяют в 20%-ном растворе гидроксида натрия в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. После охлаждения объем доводят до метки тем же раствором.

5) Синтез салицилгидроксамовой кислоты. В мерный цилиндр помещают 114 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора гидроксида натрия и доводят объем водой до 300 см<sup>3</sup>, перемешивают, охлаждают раствор и переносят его в стакан вместимостью 2000 см<sup>3</sup>, добавляют 76 г метилового эфира салициловой кислоты, 900 см<sup>3</sup> воды и тщательно перемешивают в течение 45—50 мин. Затем вносят 100 см<sup>3</sup> охлажденного 22%-ного раствора гидроксиламина и оставляют на 24 ч. Все операции по синтезу проводят при температуре окружающего воздуха не выше 25 °С. После этого раствор фильтруют и с помощью соляной кислоты доводят рН раствора до 1—2 (по универсальной индикаторной бумаге). Осадок отфильтровывают через воронку Бюхнера, промывают водой, подкисленной соляной кислотой. Выход салицилгидроксамовой кислоты составляет 70—72%, температура плавления 140—145 °С. Реактив устойчив в течение нескольких лет.

6) Салицилгидроксамовая кислота, 0,5%-ный раствор. В мерной колбе вместимостью 200 см<sup>3</sup> растворяют 1 г салицилгидроксамовой кислоты в ледяной уксусной кислоте, доводят кислотой до метки.

7) Исходный раствор для градуировки ( $\rho = 1000$  мкг/см<sup>3</sup>). 0,2295 г перекристаллизованного и высушенного аммония метаванадиевокислого растворяют в 50 см<sup>3</sup> горячей воды (70—75 °С) в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> и после охлаждения доводят объем до метки водой.

**Примечание.** Аммоний метаванадиевокислый дважды перекристаллизовывают из горячей (температура 60—70 °С) воды. Кристаллы промывают этанолом, сушат на воздухе и затем в сушильном шкафу при температуре не выше 25 °С.

8) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>). В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 1 см<sup>3</sup> исходного раствора для градуировки ( $\rho = 1000$  мкг/см<sup>3</sup>) и доводят водой до метки.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы ванадия, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Для этого семь чистых, не использованных для отбора проб фильтров с обрезанными краями помещают в семь тиглей. На шесть фильтров наносят рабочий раствор согласно табл. 5.14; один фильтр используют в качестве нулевого образца.

Каждый фильтр в тигле обрабатывают 2 см<sup>3</sup> 50%-ного раствора азотной кислоты и выпаривают досуха на песчаной бане, после чего тигли пере-

Таблица 5.14

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации ванадия**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,1	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0
Масса ванадия в пробе, мкг	1,0	2,0	4,0	6,0	8,0	10,0

носят в муфельную печь. Температуру в муфельной печи постепенно поднимают до 500 °С. После полного озоления пробы тигли охлаждают и вливают в них по 2 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора гидроксида натрия и 5 см<sup>3</sup> воды. Нагревают тигли в течение 2—3 мин на кипящей водяной бане, а затем содержимое фильтруют в пробирку через бумажные фильтры. Тигли несколько раз промывают водой и промывные воды фильтруют в те же пробирки, доводя общий объем в каждой до 10 см<sup>3</sup>. Из каждой пробирки (после тщательного перемешивания) отбирают по 5 см<sup>3</sup> прозрачного раствора и переносят в другую пробирку, куда добавляют по 5 см<sup>3</sup> 0,5%-ного раствора салицилгидроксамовой кислоты. Содержимое пробирок встряхивают и через 20 мин измеряют оптическую плотность растворов относительно воды в кювете с расстоянием между рабочими гранями 20 мм при длине волны 490 нм. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности для каждого раствора должно быть одинаковым.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации ванадия исследуемый воздух аспирируют через фильтр АФА-Х11-18 с расходом 50 дм<sup>3</sup>/мин или через фильтр площадью 36 см<sup>2</sup> из ткани ФПП с расходом до 100 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. Для определения среднесуточных концентраций отбирают на один фильтр 4—8 разовых проб за 24 ч. Срок хранения проб в герметично упакованных пакетах неограничен.

### 8. Выполнение измерений

Фильтр с пробой извлекают из пакета, осторожно обрезают края, помещают в фарфоровый тигель. Затем производят те же операции, что и с образцами для градуировки (см. п. 7.3).

Одновременно готовят нулевую пробу. Для этого чистый фильтр с обрезанными краями анализируют аналогично пробам.

Оптическую плотность растворов измеряют в кюветах шириной 20 мм при длине волны 490 нм относительно воды.

Массу ванадия в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптической плотности растворов пробы и средней оптической плотности из трех нулевых проб.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4). Коэффициент для пересчета на V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> — 1,78.

#### **5.2.5.2. Железо, кадмий, кобальт, магний, марганец, медь, никель, свинец, хром, цинк [атомно-абсорбционный метод] [37]**

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации в атмосферном воздухе аэрозолей кадмия в диапазоне 0,002 — 0,24 мкг/м<sup>3</sup>, марганца, ни-

<sup>1</sup> Методика аттестована в ГГО. Свидетельство № 51.

келя, меди, цинка, кобальта, хрома, железа и магния в диапазоне 0,01 — 1,5 мкг/м<sup>3</sup> и свинца в диапазоне 0,06—1,5 мкг/м<sup>3</sup> при отборе пробы объемом 20 м<sup>3</sup> на фильтры из ацетилацеллюлозного или перхлорвинилового материала.

### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении в воздухе концентрации металлов в указанных диапазонах суммарная погрешность не превышает  $\pm 15\%$ .

### 2. Метод измерений

Метод основан на измерении селективного поглощения в пламени атомами свинца, кадмия, марганца, никеля, меди, цинка, кобальта, хрома, железа или магния излучения резонансных линий атомов этих элементов от внешнего источника света (метод атомно-абсорбционной спектрофотометрии).

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Спектрофотометр ААС-1N, «Сатурн»	по ГОСТ 15150—69
или С-115	по ТУ 1Е2.851.03411С
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Электроаспираторы ЭА-2С, ЭА-2, ЭА-3	по ТУ 25-11.1591—81
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-100-2 — 5 шт.	
2-500-2 — 5 шт.	
2-1000-2 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74
4-2-1 — 2 шт.	
4-2-5 — 2 шт.	
5-2-10 — 2 шт.	
Цилиндры	по ГОСТ 1770—74Е
1-25 — 2 шт.	
1-50 — 2 шт.	
1-500 — 1 шт.	

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Баллон для ацетиленов	по ГОСТ 949—73
Редуктор ацетиленовый ДАП-1-65	по ГОСТ 5.1381—72
Компрессор СО-45А	по ТУ 22.5356—82
Печь муфельная	по ТУ 16-531.704—81
Плитка типа ПЭК-800/3	по ТУ 92-208—74
Стаканы	по ГОСТ 19908—80
ВН-30 — 10 шт.	
ВН-100 — 10 шт.	

Пробирки	по ГОСТ 1770—74Е
П-2-10 ХС — 50 шт.	

#### 3.4. Реактивы

Аммония сульфат, х. ч.	по ГОСТ 3769—78
Ацетилен серии Д	по ГОСТ 5457—60
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Водорода перекись, ос. ч.	по ТУ 6-02-570—75

Кислота азотная, ос. ч.	по ГОСТ 11125—78
Стандартные образцы	
№ 1	по ГСО 1837—80—1841—80
№ 2	по ГСО 1842—80.1846—80
№ 3	по ГСО 3082—84.3086—84
№ 4	по ГСО 3087—84.3091—84
№ 6	по ГСО 3097—84.3101—84
№ 7	по ГСО 3102—84.3106—84
ГСОРМ-1	по ТУ 2293—82
ГСОРМ-4	по ТУ 2296—82
3.5. Материалы	
Фильтры АФА-ХА-20 или АФА-ХП-20	по ТУ 957 40—80
Батист	

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, отбор проб, озонение фильтров, настройка спектрофотометра, установление градуировочной характеристики.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Рабочие растворы с массовой концентрацией металлов 0,1, 0,2, 0,5, 1,0, 2,0 и 5,0 мг/дм<sup>3</sup> готовят в соответствии с инструкцией по применению стандартных образцов.

2) Азотная кислота, раствор 1:90, 10 см<sup>3</sup> концентрированной кислоты ( $\rho = 1,37$  г/см<sup>3</sup>) разбавляют до 1000 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

##### 7.3. Отбор проб

Отбор проб аэрозолей производится на фильтры АФА-ХА или АФА-ХП. При наличии электроаспираторов ЭА-2С и ЭА-3 пробу отбирают в течение суток с расходом 0,1 м<sup>3</sup>/мин. Можно также проводить дискретный отбор проб, протягивая воздух через один фильтр в течение 3—5 сут по 2—4 раза в сутки с помощью электроаспиратора ЭА-2 с расходом 0,1 м<sup>3</sup>/мин. Фильтр в перерывах между отборами не вынимают из фильтродержателя. Объем пробы воздуха должен быть не менее 20 м<sup>3</sup>. После окончания отбора фильтр сворачивают рабочей поверхностью внутрь, помещают в бумажный пакет, герметично упаковывают и хранят до обработки в холодильнике.

##### 7.4. Озонение фильтров

1) При использовании фильтров АФА-ХА проводят их «мокрое» озонение. Фильтр помещают в кварцевый стакан, добавляют 5,0 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты и выдерживают 30 мин при комнатной температуре. Затем стакан помещают на плитку с асбестовой прокладкой и нагревают до прекращения выделения бурных паров. Стакан снимают, охлаждают, добавляют 0,3 см<sup>3</sup> перекиси водорода и выдерживают 30 мин при комнатной температуре. Затем раствор нагревают и выпаривают до влажных солей. К остатку добавляют 0,2 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты и переносят

в пробирку. Стакан промывают бидистиллированной водой и доводят объем раствора в пробирке до 5,0 см<sup>3</sup>. Полученный раствор анализируют.

2) При использовании фильтров АФА-ХП проводят их «сухое» озонение. Фильтр помещают в кварцевый стакан, добавляют около 10 мг сульфата аммония. Озонение проводят в муфельной печи при температуре около 500 °С в течение 1—1,5 ч. К зольному остатку добавляют 0,3 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты и выпаривают до влажных солей на водяной или песчаной бане. Остаток после охлаждения растворяют в азотной кислоте (1:90) и переводят в пробирку, доводя объем этой же кислотой до 5,0 см<sup>3</sup>.

3) Для определения содержания металлов в неэкспонированных фильтрах и реактивах (в нулевой пробе) озоняют 3—5 фильтров и определяют содержание каждого металла в пересчете на один фильтр. Полученные значения вычитают из результатов анализа.

#### 7.5. Настройка спектрофотометра ААС-1N или «Сатурн»

1) Спектрофотометр настраивают по инструкции к прибору.

2) Примерные условия работы спектрофотометров при определении свинца, кадмия, марганца, меди, цинка, кобальта, хрома, железа и магния сведены в табл. 5.15.

#### 7.6. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику устанавливают в день анализа проб. В пламя спектрофотометра вводят последовательно эталонные растворы и

Таблица 5.15

Условия работы спектрофотометров

Условия	ААС-1N				
	Cu	Cr	Cd	Mn	Ni
Длина волны, нм	324,8	357,9	228,8	279,5	232,1
Ширина щели, мм	0,06	0,06	0,06	0,06	0,06
Тип источника света	ТСПК	„Narva“	ЛСП-1	„Narva“	„Narva“
Сила тока через источник света, мА	12	8	12	8	8
Напряжение на ФЭУ, В	1000	1000	1000	1000	1000
Расход ацетилена, дм <sup>3</sup> /ч	60	120	60	60	60
Расход воздуха, дм <sup>3</sup> /ч	530	530	530	530	530

Условия	ААС-1N		«Сатурн»		
	Pb	Zn	Mg	Co	Fe
Длина волны, нм	283,3	213,8	285,2	240,7	248,3
Ширина щели, мм	0,05	0,07	0,2	0,1	0,1
Тип источника света	„Narva“	„Narva“	ЛСП-1	ЛСП-1	ЛСП-1
Сила тока через источник света, мА	8	8	25	30	30
Напряжение на ФЭУ, В	1000	1000	800	900	900
Расход ацетилена, дм <sup>3</sup> /ч	60	60	140	130	130
Расход воздуха, дм <sup>3</sup> /ч	530	530	680	680	800

снимают показания. Измерения осуществляют не менее трех раз и по средним значениям строят градуировочный график отдельно для каждого элемента в координатах: концентрация металла в эталонном растворе (мг/дм<sup>3</sup>) — показания измерительного инструмента.

### 8. Выполнение измерений

Анализу подвергают растворы, полученные после озонения фильтров.

Измерения на спектрофотометре ААС-1N выполняют в соответствии с инструкцией по прибору.

### 9. Вычисление результата измерений

Расчет концентрации металлов  $\rho$  (мкг/м<sup>3</sup>) производят по формуле

$$\rho = \frac{\rho' V_k - \rho'' n}{V_0},$$

где  $V_k$  — объем раствора пробы, полученной после обработки фильтров, см<sup>3</sup>;  $\rho'$  — концентрация металла в растворе пробы, мкг/см<sup>3</sup>;  $\rho''$  — концентрация металла в растворе пробы, полученном с использованием неэкспонированного фильтра (нулевой пробы), мкг/см<sup>3</sup>;  $n$  — число фильтров, составляющих пробу,  $V_0$  — суммарный объем воздуха аспирированного через  $n$  фильтров, приведенный к нормальным условиям, согласно формуле (1) п. 5.1.16, м<sup>3</sup>.

### 5.2.5.3. Марганец [57]

Методика предназначена для определения концентрации марганца (в пересчете на диоксид марганца) в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,001 — 0,005 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 2 м<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций при отсутствии атомно-абсорбционного анализатора. Определению мешают соединения хрома.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации марганца в атмосферном воздухе в диапазоне 0,001 — 0,005 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на окислении персульфатом аммония в присутствии катализатора растворенных в смеси кислот соединений марганца (уловленных из воздуха фильтром) до марганцевой кислоты, окрашивающей раствор в розово-фиолетовый цвет. Масса марганца определяется фотометрически в пересчете на диоксид марганца.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

### 3.2. Средства измерений

Спектрофотометр или фотоколориметр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Термометр лабораторный шкальный	
ТЛ-2; пределы 0—55 °С и 0—100 °С; цена деления 1 °С	по ГОСТ 215—73Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504—1797—75
Электроаспиратор ЭА-1	
погрешность ±10%; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25—11-1414—78
Центрифуга лабораторная	
Муфельная печь с термопарой	
Песчаная баня	
Водяная баня	
Колбы мерные не ниже 2-го класса	
точности	по ГОСТ 1770—74Е
Пипетки не ниже 2-го класса точности	по ГОСТ 20292—74Е
Пробирки конические градуированные	
емкостью 10 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 10515—75
Тигли фарфоровые	
Пробирки круглодонные емкостью 10 см <sup>3</sup>	
Воронки стеклянные диаметром 2—3 см	
<b>3.3. Вспомогательные устройства</b>	
Фильтродержатели для фильтров	
АФА-ХП-18; изготовитель ВО «Изотоп»	
<b>3.4. Материалы.</b>	
Фильтры АФА-ХП-18; изготовитель ВО «Изотоп»	
Трубка резиновая полувакуумная; тип 1	по ГОСТ 5496—54
Фильтры «синяя лента»	по ТУ 6-09-1678—77
<b>3.5. Реактивы</b>	
Аммония персульфат, ч.	по ГОСТ 20478—75
Кислота серная ( $\rho=1,84$ г/см <sup>3</sup> ) х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Кислота ортофосфорная ( $\rho=1,72$ г/см <sup>3</sup> ) х. ч.	по ГОСТ 6552—80
Кислота щавелевая, х. ч.	по ГОСТ 2218—76
Марганца сульфат, ч. д. а.	по ГОСТ 435—77
Серебро азотнокислое, х. ч.	по ГОСТ 1277-75

### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Работы проводятся под тягой.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка пробоотборного устройства, отбор проб воздуха.



## 7.2. Приготовление растворов

- 1) Вода дистиллированная
- 2) Кислота серная, 5%-ный раствор. К 200 см<sup>3</sup> воды, налитой в термостойкую посуду, осторожно приливают 5,5 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.
- 3) Кислота ортофосфорная, 20%-ный раствор. 22,9 г (13,3 см<sup>3</sup>) концентрированной фосфорной кислоты растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. После охлаждения раствор доводят водой до метки.
- 4) Кислота щавелевая, 8%-ный раствор. 8 г кислоты растворяют в воде и доводят объем до 100 см<sup>3</sup>.
- 5) Смесь серной и щавелевой кислот. 50 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты осторожно приливают к 50 см<sup>3</sup> 8%-ного раствора щавелевой кислоты. Раствор готовят перед анализом.
- 6) Серебро азотнокислое, 0,1%-ный раствор. 0,1 г реактива растворяют в воде и доводят до 100 см<sup>3</sup> водой. Хранят в склянке из темного стекла.
- 7) Исходный раствор для градуировки соответствует  $\rho=1$  мг/см<sup>3</sup> диоксида марганца. 0,2733 г сульфата марганца (MnSO<sub>4</sub>·5H<sub>2</sub>O) растворяют в 5%-ном растворе серной кислоты в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.
- 8) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho=10$  мкг/см<sup>3</sup>). Готовят 100-кратным разбавлением исходного раствора для градуировки 5%-ным раствором серной кислоты.

## 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы диоксида марганца, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из пяти растворов, готовят из свежеприготовленного раствора сульфата марганца (см. п. 7.2, перечисление 8). Для этого чистые, не использованные для отбора проб фильтры с обрезанными краями помещают в фарфоровые тигли и на них наносят рабочий раствор согласно табл. 5.16. Одновременно в каждой серии готовят нулевую пробу, в качестве которой используют чистый фильтр, на который рабочий раствор не наносится.

Таблица 5.16

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации марганца в пересчете на диоксид марганца**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5
Объем рабочего раствора ( $\rho=10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0
Соответствует массе диоксида марганца в растворе, мкг	2,0	4,0	6,0	8,0	10,0

Тигли с фильтрами помещают в муфельную печь для озонения при температуре 500—600 °С. К озоненным фильтрам добавляют по 0,5 см<sup>3</sup> смеси кислот, помещают тигли на песчаную баню и нагревают до прекращения выделения белых паров серной кислоты. Образовавшийся сульфат марганца растворяют в 4,0 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора серной кислоты. Растворы фильтруют через воронки с оттянутым концом, в каждую из которых вложен состоящий из волокон бумажного фильтра тампон длиной около 0,5 см, в конические градуированные пробирки и центрифугируют. Из каждой пробирки отбирают по 3,5 см<sup>3</sup> прозрачного раствора, переносят в другие пробирки, прибавляют по 0,1 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра, по 0,1 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты и несколько кристаллов надсернистого аммония. Содержимое пробирок хорошо встряхивают после добавления каждого реактива.

Затем пробирки на 5 мин помещают на водяную баню, нагретую до 70 °С. После охлаждения измеряют оптическую плотность растворов относительно воды в кювете с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 545 нм. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности для всех проб должно быть одинаковым. Для построения градуировочной характеристики используют разности оптической плотности растворов 1—5 и средней оптической плотности трех нулевых проб.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации соединений марганца исследуемый воздух протягивают через фильтр АФА-ХП-18 с расходом до 50 дм<sup>3</sup>/мин или через фильтр площадью 36 см<sup>2</sup> с расходом до 100 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин.

Для определения среднесуточных концентраций анализируемый воздух аспирируют через один и тот же фильтр не менее 4 раз за 24 часа с тем же расходом, что и при отборе разовых проб. Срок хранения проб в герметичной упаковке неограничен.

### 8. Выполнение измерений

Фильтр извлекают из пакета, обрезают края, помещают в фарфоровый тигель и озоляют при температуре 500—600 °С. Затем поступают так же, как описано в п. 7.3: к озоленной пробе добавляют 0,5 см<sup>3</sup> смеси кислот, тигель помещают на песчаную баню и нагревают до прекращения выделения белых паров и т. д. Измеряют оптическую плотность прозрачных растворов относительно воды в кювете с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 545 нм. Одновременно с пробами измеряют нулевую пробу. Для этого у чистого фильтра обрезают края и производят те же операции, что и при анализе пробы воздуха. Массу марганца в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптической плотности растворов пробы и средней оптической плотности трех нулевых проб.

### 9. Вычисление результатов измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.2.5.4. Неорганические соединения мышьяка [18]

Методика предназначена для определения концентрации неорганических соединений мышьяка в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,001—0,006 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 1 м<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций. Определению мешают соединения фосфора.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации мышьяка в атмосферном воздухе в диапазоне 0,001—0,006 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает ±25%.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании неорганических соединений мышьяка аэрозольными фильтрами, окислении смесью перекиси водорода и аммиака,

последующем фотометрическом определении окрашенного соединения, образующегося при взаимодействии соединений мышьяка (V) с молибдатом аммония и восстановителем.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр КФК-2, КФК-3 или спектрофотометр	
Весы ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр лабораторный шкальный	
ТЛ-2; пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С	по ГОСТ 215—73Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Электроаспиратор ЭА-1;	
погрешность $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 2 шт.	
2-100-2 — 2 шт.	
2-1000-2 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292-74
4-2-1 — 5 шт.	
6-2-10 — 3 шт.	
Цилиндры	по ГОСТ 1770—74
50 — 2 шт.	
100 — 2 шт.	
Воронки для фильтрования — 5 шт.	по ГОСТ 25336—82
Стаканчики стеклянные — 10 шт.	по ГОСТ 25336—82
Пробирки — 10 шт.	по ГОСТ 1770—74
Фарфоровые чашки — 10 шт.	
Баня водяная	
Стеклянная палочка	

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Фильтродержатели для фильтров

АФА-ХП-20; изготовитель ВО  
«Изотоп»

#### 3.4. Материалы

Фильтры АФА-ХП-18; изготовитель ВО «Изотоп»	
Фильтры «синяя лента»	по ТУ 6-09-1678—77

#### 3.5. Реактивы

Аммиак водный, 25%-ный	
раствор, ч. д. а.	по ГОСТ 3760—79
Аммоний молибденовокислый, х. ч.	по ГОСТ 3765—78
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Водорода перекись, 30%-ный	
водный раствор, х. ч.	по ГОСТ 10929—76
Гидразин сернокислый, ч. д. а.	по ГОСТ 5841—74
Кислота серная ( $\rho=1,84$ г/см <sup>3</sup> ), х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Натрия арсенат трехзамещенный, ч.	по ТУ 6-09-2791—78

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы по приготовлению растворов соединений мышьяка необходимо проводить в вытяжном шкафу.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть произведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор пробы воздуха.

7.2. Приготовление растворов

1) Аммиак, 12%-ный раствор. 100 см<sup>3</sup> концентрированного аммиака растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Раствор хранят в склянке с хорошо закрытой пробкой.

2) Гидразин сернокислый, 0,15%-ный раствор. 0,075 г гидразина сернокислого растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды. Реактив готовят перед употреблением.

3) Перекись водорода, 10%-ный раствор. 20 см<sup>3</sup> перекиси водорода растворяют в 40 см<sup>3</sup> воды. Реактив хранят в склянке из темного стекла с притертой пробкой.

4) Серная кислота, раствор 10 моль/дм<sup>3</sup>. К 50 см<sup>3</sup> воды осторожно приливают 14 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты. После охлаждения раствор доводят водой до 100 см<sup>3</sup>.

5) Молибдат аммония, 1%-ный раствор. 1 г молибдата аммония растворяют в 86 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (см. перечисление 4). Реактив хранят в склянке с хорошо закрытой пробкой.

6) Исходный раствор для градуировки ( $\rho = 100$  мкг/см<sup>3</sup>). 0,5653 г перекристаллизованного трехзамещенного арсената натрия помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки водой и тщательно перемешивают.

7) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>). 10 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 6) разбавляют в мерной колбе до 100 см<sup>3</sup> водой. Раствор готовят перед употреблением.

7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы мышьяка, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят из раствора трехзамещенного арсената натрия (см. п. 7.2, перечисление 7).

Для установления градуировочной характеристики на чистые фильтры АФА-ХП-18, помещенные в стаканы, наносят растворы для градуировки в соответствии с табл. 5.17 и обрабатывают аналогично пробам (см. п. 8). Одновременно готовят нулевой раствор. Для чего чистый фильтр помещают в стакан, добавляют 8 см<sup>3</sup> 12%-ного раствора аммиака и обрабатывают аналогично пробам.

7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации соединений мышьяка исследуемый воздух аспирируют через фильтр АФА-ХП-20 с расходом до 50 дм<sup>3</sup>/мин

Таблица 5.17

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации соединений мышьяка**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,1	0,2	0,3	0,4	0,5	0,6
Аммиак 12%-ный раствор, см <sup>3</sup>	7,9	7,8	7,7	7,6	7,5	7,4
Соответствует массе мышьяка в 8 см <sup>3</sup> раствора, мкг	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0	6,0

или через фильтр из ткани ФПП площадью 36 см<sup>2</sup> с расходом до 100 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. Для определения среднесуточных концентраций отбирают на один фильтр 4—8 разовых проб за 24 ч. Срок хранения проб в герметичной упаковке не ограничен.

### 8. Выполнение измерений

Фильтр с отобранной пробой помещают в стаканчик и обрабатывают 8 см<sup>3</sup> 12%-ного раствора аммиака, добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора 10%-ной перекиси водорода и выдерживают 10 мин, помешивая стеклянной палочкой. Раствор переливают в фарфоровую чашку, фильтр промывают несколько раз 2—3 см<sup>3</sup> раствора аммиака, каждый раз тщательно отжимая его стеклянной палочкой. Смывы объединяют с пробой, выпаривают досуха на водяной бане и сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> воды. Раствор фильтруют в мерную пробирку вместимостью 5 см<sup>3</sup>. Чашку ополаскивают 2 раза по 1,5 см<sup>3</sup> воды, фильтруют смывы через тот же фильтр, и доводят общий объем раствора до 5 см<sup>3</sup>. В пробирку добавляют 0,5 см<sup>3</sup> раствора молибдата аммония и 0,2 см<sup>3</sup> сернистого гидразина. Содержимое пробирки тщательно встряхивают и нагревают на водяной бане в течение 10—15 мин.

После охлаждения до комнатной температуры измеряют оптическую плотность раствора при 840 нм по отношению к воде в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. Одновременно измеряют оптическую плотность нулевого раствора. Массу соединений мышьяка в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого раствора.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.2.5.5. Ртуть: отбор проб на пленочный сорбент (атомно-абсорбционный метод) [6]

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации паров ртути в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,16—16,70 мкг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 80 дм<sup>3</sup>.

<sup>1</sup> Методика аттестована НПО «ВНИИМ им. Д. И. Менделеева». За исключением разделов, изложенных в пп. 5.1.3, 5.1.4 и 5.1.14, соответствует аттестату № 324.

## 1. Нормы точности измерений

При определении концентрации паров ртути в атмосферном воздухе в диапазоне 0,16 — 16,70 мкг/м<sup>3</sup> установленное значение суммарной погрешности при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 20\%$ .

## 2. Метод измерения

Метод основан на поглощении паров ртути из воздуха пленочным хемосорбентом на основе раствора оксида хрома (VI) в серной кислоте, восстановлении ртути двуххлористым оловом до элементарного состояния и определении массы ртути в пробе атомно-абсорбционным методом.

## 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены перечисленные ниже средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

### 3.2. Средства измерений

Атомно-абсорбционный анализатор ртути

«Ртуть-101»

по ТУ 25-05(1Е2.850-224) — 79

«Рт-102»

по ТУ 25-05(1Е2.850.235) — 85

MAS-50

фирмы «Перкин-Элмер» (США)

Анализатор «Юлия-2»<sup>1</sup>

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 5072—79Е

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ-2; пределы 0 — 55 °С; цена деления 0,1 °С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность  $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414—78

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

2-1000-2 — 1 шт.

2-100-2 — 3 шт.

2-50-2 — 6 шт.

Цилиндры

по ГОСТ 1770—74Е

1-250 или 3-250 — 3 шт.

1-100 или 3-100 — 1 шт.

1-25 или 3-25 — 1 шт.

Мензурки

по ГОСТ 1770—74Е

1000 см<sup>3</sup> — 1 шт.

250 см<sup>3</sup> — 2 шт.

100 см<sup>3</sup> — 3 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

6-2-10 — 1 шт.

1-2-5 — 2 шт.

2-2-5 — 1 шт.

6-2-5 — 2 шт.

8-2-1 — 2 шт.

Стаканы термостойкие

В-1-250 — 2 шт.

В-1-50 — 2 шт.

3.3. Вспомогательные устройства

Сорбционные трубки СТ 112 (маркировка 1) — 10 шт.

Зажим Мора — 1 шт.

Пробирки П4Д 25-14/23

Склянка СВТ-25

Колонка стеклянная с двумя отводами

Реактор для анализа проб объемом 5-20 см<sup>3</sup>

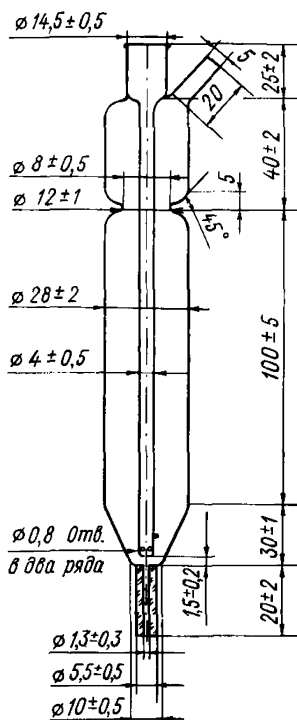
(черт. 5.8)

по ГОСТ 25336—82Е

по ТУ 25-1110.039—82

по ГОСТ 10515—75

по ГОСТ 10378—77



Реактор для анализа проб объемом 5—20 см<sup>3</sup>

Черт. 5.8

3.4. Реактивы

Вода дистиллированная

Калий двуххромовокислый, х. ч.

Кислота азотная ( $\rho = 1,37$  г/см<sup>3</sup>), ос. ч.

Кислота серная ( $\rho = 1,83$  г/см<sup>3</sup>), ос. ч.

Олово двуххлористое, дигидрат, ч. д. а.

Стандартный раствор ГСОПМ-1

Уголь активный

Хрома (VI) оксид, ч. д. а.

по ГОСТ 6709—72

по ГОСТ 4220—75

по ГОСТ 11125—84

по ГОСТ 14262—78

по ГОСТ 36—78

ГСО № 2293—82

по ГОСТ 3776—78

### 3.5. Материалы

Силикагель крупнопористый	
Соединительные шланги с	
внутренним диаметром 3 — 4 мм	
из поливинилхлорида	по ТУ 64-286—79
из силиконовой резины	по ТУ 38106152—77
из медицинской резины	по ГОСТ 5496—78

## 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3, а также рекомендации по утилизации растворов, содержащих ртуть, изложенные в приложении 1 к методике 5.2.7.2.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть произведены следующие работы: приготовление растворов, подготовка анализатора к выполнению измерений, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб.

### 7.2. Приготовление вспомогательных растворов

Все растворы готовят на свежеперегнанной дистиллированной воде.

1) Калий двуххромовокислый, 4%-ный раствор. 4 г двуххромовокислого калия растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки.

2) Раствор разбавления. Отмеряют мерным цилиндром 50 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты ( $\rho=1,37$  г/см<sup>3</sup>), переносят в мензурку вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, добавляют 5 см<sup>3</sup> 4%-ного раствора двуххромовокислого калия и доводят водой до метки.

3) Серная кислота, 40%-ный раствор. В термостойком стакане вместимостью 300 см<sup>3</sup> к 100 см<sup>3</sup> воды осторожно добавляют 60 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты ( $\rho=1,83$  г/см<sup>3</sup>), после охлаждения раствор переносят в мерный цилиндр вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки 200 см<sup>3</sup>.

4) Раствор для обработки сорбционных трубок. 15 г хромового ангидрида растворяют в 60 см<sup>3</sup> 40%-ной серной кислоты в мензурке вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки этой же кислотой. Ввиду того что раствор легко сорбирует пары ртути из воздуха, его хранят в склянке с притертой пробкой.

5) Олово двухлористое, 20%-ный раствор. В мензурке вместимостью 100 см<sup>3</sup> смешивают 20 см<sup>3</sup> воды и 50 см<sup>3</sup> 40%-ной серной кислоты, затем вносят 23,8 г двухлористого олова. После растворения навески объем раствора доводят водой до метки. Ввиду того что двухлористое олово легко окисляется кислородом воздуха, раствор готовят ежедневно.

### 7.3. Приготовление растворов ртути

Для приготовления исходных и рабочих растворов ртути используются стандартные образцы ГСОМ-1.

1) Приготовление исходного раствора ртути ( $\rho=100$  мкг/см<sup>3</sup>). Вскрывают ампулу с раствором ГСОМ-1 (массовая концентрация ртути 1 мг/см<sup>3</sup>). В



мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают 20—30 см<sup>3</sup> раствора разбавления и 5 см<sup>3</sup> раствора ртути, отобранного из ампулы с помощью пипетки Мора вместимостью 5 см<sup>3</sup>, тщательно перемешивают и доводят до метки раствором разбавления. Раствор устойчив в течение 3 мес.

2) Приготовление рабочего раствора ртути ( $\rho=1,0$  мкг/см<sup>3</sup>). В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 20—30 см<sup>3</sup> раствора разбавления и 1,0 см<sup>3</sup> исходного раствора ртути ( $\rho=100$  мкг/см<sup>3</sup>), тщательно перемешивают и доводят до метки раствором разбавления. Раствор устойчив в течение 3 мес.

3) Приготовление рабочего раствора ртути ( $\rho=0,1$  мкг/см<sup>3</sup>). В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 20—30 см<sup>3</sup> раствора разбавления и 10 см<sup>3</sup> рабочего раствора ртути с массовой концентрацией 1,0 мкг/см<sup>3</sup>. Тщательно перемешивают и доводят до метки раствором разбавления. Раствор готовят в день измерения.

7.4. Приготовление растворов для установления градуировочной характеристики

В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 25—30 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора серной кислоты, 1,0 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок, рабочий раствор ртути и раствор разбавления согласно табл. 5.18, затем доводят до метки 5%-ным раствором серной кислоты и тщательно перемешивают.

Таблица 5.18

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации ртути**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ртути, см <sup>3</sup>						
$\rho=0,10$ мкг/см <sup>3</sup>	1,00	5,00	—	—		
$\rho=1,00$ мкг/см <sup>3</sup>	—	—	1,00	2,00	5,00	10,00
Раствор разбавления, см <sup>3</sup>	9,00	5,00	9,00	8,00	5,00	—
Масса ртути в пробе объемом 5 см <sup>3</sup> , мкг	0,01	0,05	0,10	0,20	0,50	1,00

Одновременно готовят нулевой раствор. С этой целью в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 1,0 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок, 10,0 см<sup>3</sup> раствора разбавления и доводят до метки 5%-ным раствором серной кислоты. Растворы хранению не подлежат, их готовят непосредственно перед использованием.

7.5. Подготовка анализаторов к выполнению измерений

1) Подготовка прибора «Ртуть-101». При выполнении измерений используют реактор для анализа проб объемом от 5 до 20 см<sup>3</sup> (см. черт. 5.8), объем анализируемого раствора — 5 см<sup>3</sup>. Реактор устанавливают в штатив, на нижний патрубок реактора надевают сливной шланг. Вплотную к нижнему патрубку реактора устанавливают на сливной шланг зажим Мора. Нижний конец шланга опускают в сливную склянку вместимостью 3 дм<sup>3</sup>. Штатив устанавливают с правой стороны прибора.

Для контроля выходного сигнала подключают самописец к клеммам «Запись» на задней панели анализатора, заземляют анализатор и самописец. При помощи электрического разъема отсоединяют фотометр от генератора. Отсоединяют шланг от выходного штуцера кюветы анализатора на задней панели блока фотометра и устанавливают на его место патрон для очистки воздуха с активированным углем. Снимают верхнюю крышку корпуса фото-

метра, отсоединяют шланг от входного штуцера кюветы анализатора в блоке фотометра. Снимают блок фотометра. Снимают верхнюю крышку корпуса генератора, отвинтив два винта, расположенные на задней панели генератора.

Через патрон с активным углем для очистки поступающего в реактор воздуха с помощью шланга из поливинилхлорида соединяют выходной канал одного из компрессоров с входным штуцером реактора, выведя шланг через боковое отверстие генератора. Соединяют с помощью шланга входной патрубков кюветы анализатора через отверстие в правой боковой панели генератора с выходным штуцером реактора, установленного в штатив. Закрывают верхнюю крышку корпуса генератора. Устанавливают на прежнее место фотометр, с помощью электрического разъема соединяют фотометр с генератором. Проверяют правильность подсоединения всех соединительных трубок и герметичность подсоединения их к штуцерам.

Включают генератор в сеть переменного тока напряжением 220 В частотой 50 Гц и прогревают прибор в течение 30 мин. Подключают в газовую схему перед входным штуцером реактора ротаметр и измеряют расход воздуха в системе. Нужный расход воздуха при анализе ( $1,0 \pm 0,2$ )  $\text{дм}^3/\text{мин}$  может быть установлен с помощью ручек регулировки расхода микрокомпрессора или винтового зажима.

2) Подготовка анализатора «Рт-102». При выполнении измерений используют реактор для анализа проб объемом 5 -- 20  $\text{см}^3$  (см. черт. 5.8), объем анализируемого раствора -- 5  $\text{см}^3$ . Подготовку прибора к выполнению измерений производят в соответствии с паспортом.

3) Подготовка анализатора MAS-50. При выполнении измерений используют реактор вместимостью 100  $\text{см}^3$ , входящий в комплект прибора. Подготовку анализатора к выполнению измерений производят в соответствии с инструкцией по эксплуатации прибора.

4) Подготовка анализатора «Юлия-2» производится в соответствии с паспортом. Используют реактор, входящий в комплект прибора. Объем анализируемого или градуировочного раствора -- 2  $\text{см}^3$ . К выходу усилителя (рН-метра) присоединяют самопишущий потенциометр. Погрешность измерений, по экспертным оценкам, не превышает + 25 %.

#### 7.6. Установление градуировочной характеристики

Анализатор «Ртуть-101» настраивают на диапазон 0 -- 0,20 мкг. 5  $\text{см}^3$  раствора для установления градуировочной характеристики с массой ртути в пробе 0,20 мкг вносят с помощью пипетки Мора вместимостью 5,0  $\text{см}^3$  во входной патрубков реактора и добавляют 2  $\text{см}^3$  раствора двухлористого олова. Устанавливают на программных переключателях время измерения -- 2 мин. Нажимают клавишу «Пуск» и регулятор усиления устанавливают в такое положение, чтобы максимальное показание индикатора в процессе измерения составило  $1000 \pm 50$ .

Отсоединяют реактор, сливают его содержимое через нижний патрубок, открыв зажим Мора, хорошо промывают его, заполняя с помощью промывалки дистиллированной водой.

Значение коэффициента усиления в выбранном диапазоне проверяют ежедневно с помощью раствора для установления градуировочной характеристики с массой ртути в пробе 0,20 мкг.

При освоении методики, затем регулярно раз в три месяца, а также при переходе на работу с новой партией реактивов или новым реактором следует устанавливать градуировочную характеристику по трем точкам. Для этого проводят измерения пяти серий растворов с массой ртути в пробе 0,01; 0,10 и 0,20 мкг и нулевого раствора.

Градуировочную характеристику анализатора «Рт-102» устанавливают аналогично в соответствии с паспортом прибора в диапазоне 0--0,10 мкг в пробе.

Градуировочную характеристику «Рт-102» по трем точкам устанавливают

путем измерения пяти серий растворов с массой ртути в пробе 0,01; 0,05; 0,10 мкг и нулевого раствора.

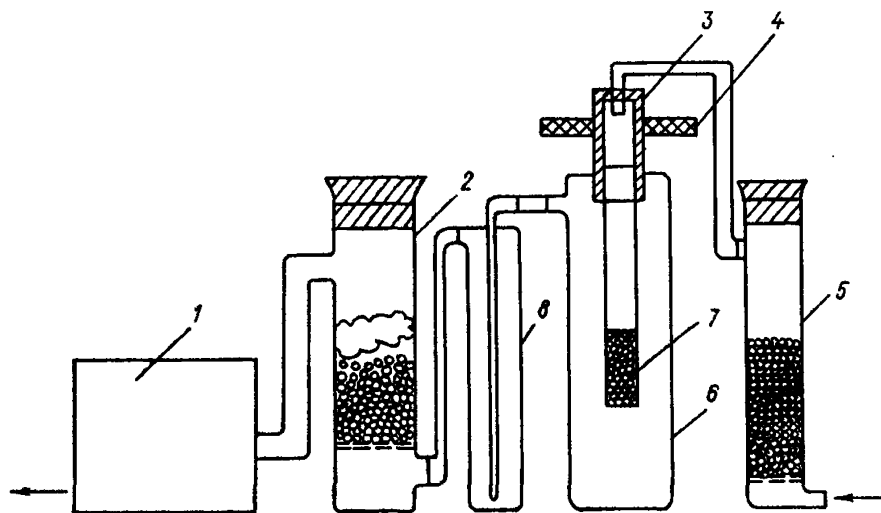
Градуировочную характеристику MAS-50 устанавливают путем измерения пяти серий растворов с содержанием ртути в пробе от 0 до 0,25 мкг и от 0 до 1,0 мкг, выбирая по три концентрации в каждом диапазоне. С этой целью отбирают 5 см<sup>3</sup> раствора для установления градуировочной характеристики с выбранным содержанием ртути, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки раствором разбавления. Содержимое колбы переносят в реактор и измеряют максимальный сигнал прибора при цикле 120 с.

Градуировочную характеристику строят по разности среднего арифметического значения пяти измерений для каждой точки и среднего арифметического значения измерений нулевой пробы.

#### 7.7. Подготовка сорбционных трубок

Новые сорбционные трубки помещают в высокий стеклянный стакан, заливают его на одну треть раствором хромовой смеси и оставляют на 1 ч. Затем при помощи резиновой груши промывают трубки проточной водой и 2—3 раза дистиллированной, после чего сушат в сушильном шкафу при температуре 100—120 °С. Затем в стакан наливают раствор для обработки трубок (слой 2—3 см) и погружают в него сорбционные трубки так, чтобы раствор полностью смочил стеклянные гранулы. Операцию отдувки избытка раствора для обработки трубок производят с помощью установки (черт. 5.9), состоящей из электроаспиратора 1, аэрозольного фильтра 2, брызгоотбойника 8, приемника 6, резиновых муфты 3 и шайбы 4, фильтра для очистки воздуха 5, поступающего в сорбционную трубку 7.

Установка для отдувки сорбционных трубок



1 — aspirator; 2 — аэрозольный фильтр; 3 — резиновая муфта; 4 — резиновая шайба; 5 — фильтр для очистки воздуха; 6 — приемник; 7 — сорбционная трубка; 8 — брызгоотбойник.

1) Аэрозольный фильтр. Колонку диаметром 25—35 мм и высотой 140—160 мм с дырчатой перегородкой в нижней части заполняют слоем 30—50 см<sup>3</sup> силикагеля (фракция 2—3 мм), промытого водой и высушенного при температуре 150—200 °С, поверх слоя силикагеля помещают слой ваты. Фильтр заменяют по мере увлажнения.

2) Приемник. В качестве приемника используют пробирку с отводом типа П4Д. Шайбу изготавливают из эластичной резины толщиной 1—2 мм, отверстие в шайбе диаметром 6—8 мм должно обеспечивать ее плотную посадку на резиновую муфту, представляющую собой отрезок резинового шланга, подобранный по диаметру обрабатываемых сорбционных трубок. Трубки должны без усилий, но плотно входить в муфту.

3) Фильтр для очистки воздуха. Колонку, аналогичную указанной в перечислении 1, заполняют силикагелем, пропитанным раствором для обработки трубок. Сорбент заменяют ежемесячно. Отработанный силикагель после тщательной промывки и сушки при температуре не выше 60° С вновь обрабатывают тем же раствором и используют в фильтре.

Отдувку избытка раствора производят следующим образом. Обработанную абсорбирующим раствором трубку присоединяют верхним (т. е. удаленным от слоя сорбента) концом к резиновой муфте, соединенной с фильтром очистки воздуха, опускают в приемник и включают электроаспиратор, заранее отрегулированный на расход воздуха 5 дм<sup>3</sup>/мин. Через 5 с трубку извлекают из приемника, отсоединяют от муфты, помещают в стакан. После обработки всех сорбционных трубок, отключают электроаспиратор, тщательно протирают наружную поверхность сорбционных трубок фильтровальной бумагой, закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовый мешок.

Во избежание загрязнения проб веществами, содержащимися в воздухе лаборатории, все операции по обработке трубок производят по возможности быстро.

#### 7.8. Отбор проб

Для определения разовой концентрации паров ртути исследуемый воздух аспирируют через сорбционную трубку с расходом до 4 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. Отобранные пробы закрывают заглушками, упаковывают в полиэтиленовый пакет и транспортируют к месту проведения анализа. Срок хранения отобранных проб 30 сут при комнатной температуре.

### 8. Выполнение измерений

Для измерения нулевой пробы используют сорбционную трубку, обработанную одновременно с трубками, которые применялись для отбора проб. При выполнении измерений на анализаторах «Ртуть-101» и «Рт-102» трубку помещают в стеклянную пробирку вниз сорбентом, заливают внутрь сорбционной трубки 10 см<sup>3</sup> 5%-ной серной кислоты и перемешивают содержимое с помощью груши, надетой на конец трубки. Затем 5,0 см<sup>3</sup> полученного раствора отбирают пипеткой Мора вместимостью 5,0 см<sup>3</sup> и переносят в реактор<sup>1</sup>. Подсоединяют реактор к анализатору, в течение минуты продувают раствор и устанавливают нуль прибора. После прекращения барботирования вносят пипеткой в реактор 2 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора двухлористого олова и, установив время продувания 2 мин, проводят измерение. По окончании цикла записывают показания прибора, сливают раствор, промывают реактор.

При выполнении измерения на анализаторе MAS-50 сорбционную трубку с нулевой пробой смывают 10 см<sup>3</sup> 5%-ной серной кислоты и раствором разбавления через воронку в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, затем

<sup>1</sup> При использовании анализатора «Юлия-2» сорбционную трубку промывают в 5 см<sup>3</sup> кислоты, а на анализ берут 2 см<sup>3</sup> раствора.

доводят до метки раствором разбавления. Содержимое переносят в реактор, подсоединяют его к анализатору и в течение минуты продувают раствор, устанавливая нуль прибора. После чего добавляют 2 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора двухлористого олова и производят измерение.

Сорбционную трубку с пробой воздуха анализируют аналогично.

Необходимо помнить, что пары ртути легко сорбируются на коммуникациях, в связи с чем соединительные шланги от реактора к кювете должны быть выполнены из поливинилхлоридного пластика и иметь минимальную длину. Диапазон измерения массовой концентрации ртути в атмосферном воздухе может быть значительно расширен путем изменения объема аликвоты раствора, взятой на анализ.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.2.5.6. Ртуть: отбор проб в барботеры (атомно-абсорбционный метод) [6]

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации паров ртути в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,16 — 16,70 мкг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 60 дм<sup>3</sup>.

#### 1. Нормы точности измерений

При определении концентрации паров ртути в атмосферном воздухе в диапазоне 0,16 — 16,70 мкг/м<sup>3</sup> установленное значение суммарной погрешности при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 20\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на поглощении паров ртути из воздуха сернокислым раствором марганцевокислого калия, восстановлении ртути до элементарного состояния при взаимодействии с двухлористым оловом и ее атомно-абсорбционном определении.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

3.2. Средства измерений, кроме мерной посуды, см. в п. 3.2 методики 5.2.5.5.

Мерная посуда:

Колбы мерные по ГОСТ 1770—74Е

2-1000-2 — 1 шт.

2-100-2 — 3 шт.

2-50-2 — 6 шт.

Цилиндры по ГОСТ 1770—74Е

3-100 — 3 шт.

3-250 — 2 шт.

2-25 — 1 шт.

Мензурки вместимостью 100 см<sup>3</sup> — 5 шт. по ГОСТ 1770—74Е

<sup>1</sup> Методика аттестована НПО «ВНИИМ им. Д. И. Менделеева». За исключением разделов, изложенных в пп. 5.1.3, 5.1.4 и 5.1.14, соответствует аттестату № 180.

Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
1-2-5 — 3 шт.	
4-2-1 — 2 шт.	
1-2-2 — 1 шт.	
2-2-10 — 2 шт.	
6-2-10 — 1 шт.	
Бюретка 1-2-25 — 0,1 — 1 шт.	по ГОСТ 20292—74Е
<b>3.3. Вспомогательные устройства</b>	
Холодильник бытовой любого типа	
Поглотительные приборы Рыхтера	по ТУ 25-11.1136—75
Пробирки П1-16-120 ХС	по ГОСТ 25336—82
Стаканы	по ГОСТ 25336—82
В-1-250 — 1 шт.	
В-1-100 — 2 шт.	
<b>3.4. Реактивы</b>	
См. п. 3.4 методики 5.2.5.5, а также:	
Гидроксилламин солянокислый, ч.	по ГОСТ 5456—79
Калий марганцевокислый, х. ч.	по ГОСТ 20490—75
Кислота щавелевая, ч.	по ГОСТ 22180—76
<b>3.5. Материалы</b>	
См. п. 3.5 методики 5.2.5.5.	

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3, а также рекомендации по утилизации растворов, содержащих ртуть, изложенные в методике 5.2.7.2.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, подготовка анализатора к выполнению измерений, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

##### 7.2. Приготовление растворов

Все растворы готовят в соответствии с перечислением п. 7.2 методики 5.2.5.5, а также:

1) Серная кислота, 10%-ный раствор. В термостойком стакане вместимостью 300 см<sup>3</sup> к 100 см<sup>3</sup> воды осторожно приливают при перемешивании 13 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты ( $\rho=1,83$  г/см<sup>3</sup>), после охлаждения раствор переносят в мерный цилиндр вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доводят водой до 200 см<sup>3</sup>.

2) Калий марганцевокислый, 2%-ный раствор. 2 г марганцевокислого калия растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды в мензурке вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают водой до метки. Раствор хранят не более недели в темной склянке с притертой пробкой в холодильнике.

3) Поглотительный раствор. В стакане смешивают 50 см<sup>3</sup> 2%-ного раствора марганцевокислого калия и 50 см<sup>3</sup> 10%-ной серной кислоты. Ввиду того что поглотительный раствор нестойк и легко сорбирует пары ртути из воздуха, его хранят в темной склянке с притертой пробкой в холодильнике. Срок хранения не более 3 сут.

4) Солянокислый гидроксилламин, 4%-ный раствор. 4 г солянокислого гидроксилламина растворяют в мензурке вместимостью 100 см<sup>3</sup> в воде и доводят водой до метки. Срок хранения раствора 7 сут.

5) Щавелевая кислота, 5%-ный раствор. В мензурке вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворяют в воде 5 г щавелевой кислоты и доводят до метки.

7.3. Приготовление растворов ртути

См. методику 5.2.5.5, п. 7.3.

7.4. Приготовление растворов для установления градуировочной характеристики. В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 25—30 см<sup>3</sup> поглотительного раствора, раствора ртути и раствора разбавления согласно табл. 5.19, доводят до метки поглотительным раствором и тщательно перемешивают. Растворы хранению не подлежат, их готовят непосредственно перед определением.

Таблица 5.19

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации ртути**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ртути, см <sup>3</sup>						
ρ=0,1 мкг/см <sup>3</sup>	1,00	5,00	—	—	—	—
ρ=1,0 мкг/см <sup>3</sup>	—	—	1,00	2,00	5,00	10,00
Объем раствора разбавления, см <sup>3</sup>	9,00	5,00	9,00	8,00	5,00	—
Масса ртути в пробе, мкг	0,01	0,05	0,10	0,20	0,50	1,00

Одновременно готовят нулевой раствор. С этой целью в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 10,0 см<sup>3</sup> раствора разбавления и доводят до метки поглотительным раствором.

7.5. Подготовка анализатора к выполнению измерений

См. методику 5.2.5.5, п. 7.5.

7.6. Установление градуировочной характеристики

Установление градуировочной характеристики анализатора осуществляют в соответствии с п. 7.6 методики 5.2.5.5, используя растворы для установления градуировочной характеристики (см. п. 7.3 методики 5.2.5.5). 5 см<sup>3</sup> раствора для установления градуировочной характеристики помещают в пробирку, добавляют 1,0 см<sup>3</sup> 4%-ного раствора солянокислого гидроксилламина. После обесцвечивания раствора отбирают из пробирки с помощью пипетки 5 см<sup>3</sup> раствора, помещают в реактор, добавляют 2,0 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова, подключают реактор к прибору и измеряют сигнал прибора.

При использовании анализатора MAS-50 обесцвеченный раствор в количестве 5 см<sup>3</sup> переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки раствором разбавления. После этого содержимое колбы переносят в реактор вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора двухлористого олова и измеряют сигнал прибора.

7.7. Отбор проб

Для определения разовой концентрации ртути исследуемый воздух аспирируют с расходом до 3 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через поглотительный прибор Рыхтера, заполненный 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора.

Для определения среднесуточных концентраций ртути исследуемый воздух аспирируют не менее 4—8 раз по 20 мин через равные промежутки времени в один и тот же поглотительный прибор с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин.

Поглотительные приборы с отобранными пробами закрывают заглушками, устанавливают в штатив и транспортируют к месту проведения анализа. Срок хранения отобранных проб — пять суток в холодильнике (при температуре 5 °С).

### 8. Выполнение измерений

Для измерения нулевой пробы используют приготовленные к отбору поглотительные приборы и оставленные в лаборатории. Приливают через входной канал 1,0 см<sup>3</sup> 4%-ного раствора гидроксилamina солянокислого, затем закрывают заглушками барботер и осторожно встряхивают до обесцвечивания раствора, смывая пожелтевшие от воздействия раствора марганцевокислого калия стенки поглотительного прибора и следя, чтобы капли раствора не попали во входной канал. После этого снимают заглушки и содержимое поглотительного прибора переносят в пробирку. С помощью пипетки Мора вместимостью 5 см<sup>3</sup> отбирают из пробирки 5 см<sup>3</sup> раствора пробы, помещают в реактор, добавляют 2 см<sup>3</sup> двухлористого олова. Реактор подсоединяют к прибору и измеряют сигнал прибора.

Измерение нулевой пробы проводят три раза и вычисляют среднее ее значение.

Для проведения измерения уровень раствора в барботерах, которые использовались для отбора проб, доводят до метки 5 см<sup>3</sup> водой. Во входной канал поглотительного прибора приливают 1,0 см<sup>3</sup> 4%-ного раствора солянокислого гидроксилamina и поступают как при измерении нулевой пробы.

Массу ртути находят по разности между показаниями прибора при анализе и средним значением нулевых проб.

Необходимо помнить, что пары ртути легко сорбируются на коммуникациях, в связи с этим соединительные шланги от реактора к кювете должны быть выполнены из поливинилхлорида и иметь минимальную длину.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

## 5.2.5.7. Свинец и его соединения [32]

Методика предназначена для определения концентрации свинца и его соединений в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,00024 — 0,0024 мг/м<sup>3</sup> (при отборе пробы воздуха объемом 5,0 м<sup>3</sup>). Используется для измерения среднесуточных концентраций.

### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации свинца и его соединений в атмосферном воздухе в диапазоне 0,00024 — 0,0024 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает ±25%.

### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании неорганических соединений свинца аэрозольными фильтрами и их фотометрическом определении по окрашенному в красный цвет соединению, образуемому при взаимодействии с сульфур-сазеном.



### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200 по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы по ГОСТ 7328—82Е

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ-2; пределы 0—55° С; цена деления 1° С по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67 по ТУ 2504-1797—75

Электроаспиратор ЭА-2С; погрешность ±10%; Госреестр № 5997—77 по ТУ 25-11-1414—78

Колбы мерные по ГОСТ 1770—74Е

2-50-2 — 2 шт.

2-100-2 — 2 шт.

2-500-2 — 1 шт.

2-1000-2 — 2 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1 — 3 шт.

6-2-10 — 3 шт.

Пробирки центрифужные — 10 шт.

по ГОСТ 1770—74

Цилиндры

по ГОСТ 1770—74

20 — 2 шт.

50 — 2 шт.

100 — 3 шт.

Воронки для фильтрования — 5 шт.

по ГОСТ 25336—82

Тигли фарфоровые — 15 шт.

Печь муфельная ( $t_{\text{нагр.}}$  до 1000° С)

Баня песчаная

3.3. Вспомогательные устройства

Фильтродержатели для фильтров

АФА-ХП-20, изготовитель ВО «Изотоп»

3.4. Материалы

Фильтры АФА-ХП-20 или АФА-ХА-20;

изготовитель ВО «Изотоп»

3.5. Реактивы

Аммоний уксуснокислый, ч.

по ГОСТ 3117—78

Вода дистиллированная

по ГОСТ 6709—72

Водорода перекись, 30%-ный водный раствор, х. ч.

по ГОСТ 10929—76

Калий железистосинеродистый, х. ч.

по ГОСТ 4207—65

Кислота азотная, х. ч.

по ГОСТ 4461—77

Кислота серная ( $\rho=1,84$  г/см<sup>3</sup>) х. ч.

по ГОСТ 4204—77

Натрий борнокислый, х. ч.

по ГОСТ 4199—76

Свинец азотнокислый, х. ч.

по ГОСТ 4236—77

Сульфурсазен, ч. д. а.

по МРТУ 6-09-2827—66

Тиомочевина, х. ч.

по ГОСТ 6344—52

### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров, отбор проб.

#### 7.2. Приготовление растворов

1) Аммоний уксуснокислый, 3%-ный раствор. 3 г аммония уксуснокислого растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в дистиллированной воде, объем доводят до метки водой

2) Калий железистосинеродистый, 1%-ный раствор. 1 г калия железистосинеродистого растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в дистиллированной воде, объем доводят до метки водой. Используется свежеприготовленный раствор.

3) Кислота азотная, раствор 1:2. К 80 см<sup>3</sup> дистиллированной воды осторожно прибавляют 40 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты.

4) Кислота серная, раствор 1:2. К 80 см<sup>3</sup> дистиллированной воды осторожно прибавляют 40 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

5) Натрий борнокислый, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. 9,51 г натрия борнокислого растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup>, объем доводят водой до метки.

6) Сульфарсазен, 0,025%-ный раствор. 0,025 г сульфарсазена растворяют в растворе натрия борнокислого концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>, объем доводят водой до метки. Срок хранения раствора две недели.

7) Тиомочевина, 10%-ный раствор. 10 г тиомочевины растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>, объем доводят водой до метки.

8) Исходный раствор свинца для градуировки ( $\rho=1$  мг/см<sup>3</sup>). 1,5984 г азотнокислого свинца растворяют в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Устойчив в течение месяца.

9) Рабочий раствор свинца для градуировки ( $\rho_1=10$  мкг/см<sup>3</sup>). В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 10 см<sup>3</sup> исходного раствора свинца ( $\rho=1$  мг/см<sup>3</sup>) и доводят до метки 3%-ным раствором уксуснокислого аммония. Раствор готовят перед использованием.

10) Рабочий раствор свинца ( $\rho_2=1$  мкг/см<sup>3</sup>). В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> помещают 1 см<sup>3</sup> исходного раствора свинца ( $\rho=1$  мг/см<sup>3</sup>) и доводят до метки 3%-ным раствором уксуснокислого аммония. Раствор готовят перед использованием.

11) Смесь разбавленных растворов серной и азотной кислот в отношении 5:1. К 100 см<sup>3</sup> раствора (1:2) серной кислоты осторожно прибавляют 20 см<sup>3</sup> раствора (1:2) азотной кислоты. Смесь тщательно перемешивают.

7.3. Установление градуировочной характеристики. Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы свинца в пробе, устанавливают по пяти сериям образцов для градуировки. Каждую серию, состоящую из шести образцов, готовят из свежеприготовленного раствора азотнокислого свинца (см. п. 7.2, перечисление 9).

Для установления градуировочной характеристики чистые фильтры АФА-ХП-20 с обрезанными краями помещают в фарфоровые тигли и наносят рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 5.20. Прибавляют 2 см<sup>3</sup> смеси кислот (см. п. 7.2., перечисление 11) и 0,25 см<sup>3</sup> 30%-ной перекиси водорода, дают постоять до полного смачивания фильтра и нагре-

Таблица 5.20

**Образцы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации свинца**

Номер образца для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора, см <sup>3</sup>						
ρ = 1 мкг/см <sup>3</sup>	1,2	—	—	—	—	—
ρ = 10 мкг/см <sup>3</sup>	—	0,24	0,48	0,72	0,96	1,2
Масса свинца в 3 см <sup>3</sup> , мкг	1,2	2,4	4,8	7,2	9,6	12,0

вают на песчаной бане до образования твердого остатка. Тигли с образцами помещают в муфельную печь, постепенно поднимают температуру печи до 450—500 °С и озоляют. После остывания в тигли с образцами добавляют 3 см<sup>3</sup> 3%-ного раствора уксуснокислого аммония, тщательно растирают осадок стеклянной палочкой. Раствор переносят в центрифужные пробирки и центрифугируют. К 2,5 см<sup>3</sup> прозрачного раствора добавляют по 0,2 см<sup>3</sup> 10%-ного раствора тиомочевины (для связывания ионов меди), по 0,1 см<sup>3</sup> 1%-ного раствора калия железистосинеродистого (для связывания ионов цинка), по 2 см<sup>3</sup> раствора натрия борнокислого концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> (в качестве буферного раствора), по 0,5 см<sup>3</sup> 0,025 %-ного раствора сульфарсазена. После добавления каждого реактива содержимое пробирок перемешивают. Аналогично анализируют нулевую пробу — чистый фильтр с обрезанными краями. Через 30 мин измеряют оптическую плотность растворов при 510 нм по отношению к воде в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации соединений свинца исследуемый воздух аспирируют через фильтр АФА-ХП-40 с расходом 130 дм<sup>3</sup>/мин или через фильтр из ткани ФПП площадью 36 см<sup>2</sup> с расходом 100 дм<sup>3</sup>/мин в течение 30 мин. Для определения среднесуточных концентраций отбирают на один фильтр 4—8 разовых проб за 24 ч. Срок хранения проб в герметичной упаковке неограничен.

### 8. Выполнение измерений

Фильтр с отобранной пробой и нулевые пробы после обрезания опресованного края помещают в фарфоровый тигль и анализируют так же, как в п. 7.3.

Массу свинца в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики по разности оптической плотности растворов пробы и средней оптической плотности трех нулевых проб.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулы (1), (6).

Поправочный коэффициент  $K_3$  при вычислении массовой концентрации свинца по формуле (6) в воздухе составляет 1,2.

#### 5.2.5.8. Селен [2]

Методика предназначена для определения концентрации селена в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,00025—0,00100 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 2 м<sup>3</sup>. Определению не мешают теллур, медь, железо и мышьяк. Используется для определения разовых и среднесуточных концентраций.

## 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации селена в атмосферном воздухе в диапазоне 0,00025 — 0,00100 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

## 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании селена на аэрозольный фильтр, переведении селена смесью соляной и азотной кислот в растворимую форму, которая при взаимодействии с 3,3-диаминобензидином образует соединение желтого цвета, экстрагируемое толуолом.

Массу селена определяют фотометрически по интенсивности окраски экстракта.

## 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы.

### 3.2. Средства измерений

Спектрофотометр СФ-46 или фотоэлектро-	
колориметр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;	
пределы 0 — 55° С; цена деления 1° С	по ГОСТ 215—73Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Электроаспиратор ЭА-1;	
погрешность $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 1 шт.	
2-100-2 — 3 шт.	
2-1000-2 — 1 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 5 шт.	
2-1-5 — 5 шт.	
6-2-10 — 2 шт.	
4-2-2 — 5 шт.	

### 3.3. Вспомогательные устройства

Фильтродержатель	
Бумажные фильтры «синяя лента»	по ТУ 6-09-1678—77
Стаканы химические стеклянные	
емкостью 20 — 30 см <sup>3</sup>	
Делительные воронки емкостью 50 см <sup>3</sup>	
Плитка электрическая бытовая	
Баня водяная	

### 3.4. Материалы

Фильтры АФА-ХП-40 изготовитель ВО  
«Изотоп»

Трубка резиновая полувакуумная, тип 1 по ГОСТ 5496—57

### 3.5. Реактивы

Аммиак водный, ч. д. а.	по ГОСТ 3760—79
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Гидроксид натрия, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
3,3-диаминобензидин, ч.	по МРТУ 6-09-3655—67

Кислота азотная ( $\rho = 1,38 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.	по ГОСТ 4461—77
Кислота муравьиная, ч. д. а.	по ГОСТ 5848—73
Кислота соляная ( $\rho = 1,185 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Крезоловый красный, индикатор, х. ч.	по ГОСТ 5849—74
Селен (порошок), ос. ч.	по ТУ 6-09-2521—77
Толуол, ч. д. а.	по ГОСТ 5789—78
Этилендиамин-N, N, N', N' - тетра- уксусной кислоты динатриевая соль (трилон Б), ч. д. а.	по ТУ 6-09-1956—77

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы с использованием селена, толуола следует проводить под тягой.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть произведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров, отбор пробы воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

- 1) Аммиак, раствор 1:1. К  $10 \text{ см}^3$  аммиака добавляют  $10 \text{ см}^3$  воды.
- 2) 3,3-диаминобензидин, 0,5 %-ный раствор. 0,5 г 3,3-диаминобензидина растворяют в воде. Объем доводят до  $100 \text{ см}^3$ . Готовят перед употреблением.
- 3) Гидроксид натрия, 1 %-ный раствор. 1 г гидроксида натрия растворяют в воде. Объем доводят до  $100 \text{ см}^3$ .
- 4) Муравьиная кислота, раствор 1:9. Смешивают 1 объем кислоты с 9 объемами воды.
- 5) Крезоловый красный, 0,1 %-ный раствор. 0,1 г индикатора растворяют в  $20 \text{ см}^3$  1 %-ного раствора гидроксида натрия. Объем доводят до  $100 \text{ см}^3$ .
- 6) Смесь концентрированных кислот соляной и азотной в соотношении 1:1. Кислоты смешивают в равных объемах.
- 7) Трилон Б, 2,5 %-ный раствор. 2,5 г трилона Б растворяют в воде и доводят объем до  $100 \text{ см}^3$ .
- 8) Исходный раствор для градуировки ( $\rho = 100 \text{ мкг/см}^3$ ). 100 мг селена растворяют в  $10 \text{ см}^3$  соляной кислоты, содержащей несколько капель азотной кислоты. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$  и доводят водой до метки.
- 9) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 1 \text{ мкг/см}^3$ ) готовят 100-кратным разбавлением водой исходного раствора непосредственно перед использованием.

##### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы селена, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из семи растворов, го-

Таблица 5.21

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации селена**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho = 1$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,5	0,7	1,0	1,2	1,5	1,7	2,0
Масса селена в пробе, мкг	0,5	0,7	1,0	1,2	1,5	1,7	2,0

товят из свежеприготовленного рабочего раствора селена. Для этого рабочий раствор селена наносят на фильтры АФА-ХП-18 (с обрезанными краями), помещенные в семь химических стаканов в количествах, указанных в табл. 5.21. Одновременно в каждой серии готовят нулевую пробу, в качестве которой используют чистый фильтр (без рабочего раствора).

Фильтры в стаканах заливают 10 см<sup>3</sup> смеси концентрированных соляной и азотной кислот и нагревают на кипящей водяной бане в течение 15 мин, избегая бурной реакции, которая может привести к улетучиванию селена. Затем раствор упаривают почти досуха, к сухому осадку добавляют 10—15 см<sup>3</sup> горячей воды и содержимое нагревают до получения прозрачного раствора. В стаканы с прозрачным раствором добавляют по 2—3 капли крезолового красного, по 1 см<sup>3</sup> раствора трилона Б, по 2 см<sup>3</sup> муравьиной кислоты. Тщательно все перемешивают после добавления каждого реактива, а затем нейтрализуют аммиаком до желтой окраски (рН 2,0—3,0). К охлажденным растворам прибавляют по 2 см<sup>3</sup> 0,5 %-ного раствора 3,3-диаминобензидина и оставляют на 30 мин в темном месте. По истечении этого времени растворы вновь нейтрализуют аммиаком до появления фиолетовой окраски (рН 7,0—8,0) и переносят в делительные воронки. В каждую воронку добавляют по 5 см<sup>3</sup> толуола и встряхивают в течение 1 мин. После разделения слоев каждый экстракт сливают через ватный тампон или бумажный фильтр в кювету с расстоянием между рабочими гранями 10 мм и определяют оптическую плотность окрашенного толуола относительно воды при длине волны 420 нм.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации селена исследуемый воздух аспирируют через фильтр площадью 36 см<sup>2</sup> со скоростью до 100 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин.

Для определения среднесуточных концентраций отбирают на один фильтр 4—8 разовых проб за 24 ч. Срок хранения проб в герметичной упаковке неограничен.

### 8. Выполнение измерений

Фильтр с пробой осторожно вынимают из пакета, обрезают края, избегая потерь пробы, помещают в химический стакан, заливают 10 см<sup>3</sup> смеси концентрированных соляной и азотной кислот, нагревают, не допуская бурной реакции, затем упаривают почти досуха, добавляют 10—15 см<sup>3</sup> горячей воды и т. д., как указано в п. 7.3. Аналогично анализируют три нулевые пробы, в качестве которых используют чистые фильтры с обрезанными краями.

Измеряют оптическую плотность окрашенного толуола относительно воды при длине волны 420 нм в кювете с расстоянием между рабочими гранями 10 мм.

Массу селена в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптической плотности растворов пробы и средней оптической плотности нулевых проб.

## 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (5).

### 5.2.5.9. Теллур [3]

Методика предназначена для определения концентрации теллура в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне  $15 \cdot 10^{-4} - 1 \cdot 10^{-3}$  мг/м<sup>3</sup> (при отборе пробы воздуха объемом 2 м<sup>3</sup>). Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

Определению мешают сильные восстановители, переводящие теллур в неактивное соединение, и сильные окислители, увеличивающие оптическую плотность исследуемого раствора. Определению не мешают железо, цинк, свинец, висмут, сурьма, селен и хром в количествах, не превышающих содержание теллура; медь — в двухкратном количестве.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации теллура в атмосферном воздухе в диапазоне  $15 \cdot 10^{-4} - 1 \cdot 10^{-3}$  мг/м<sup>3</sup> наибольшее значение суммарной погрешности не превышает  $\pm 25$  %.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании теллура из воздуха фильтром, его взаимодействии с бутилродиамином С, образовании окрашенного соединения и экстракции его бензолом. Массу теллура определяют фотометрически по интенсивности окраски бензольного экстракта.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Фотозлектроколориметр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ1-2; пределы 0 — 55° С; цена деления 1° С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75Е

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

$\pm 10$  %; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414—78

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

2-50-2 — 7 шт.

2-100-2 — 5 шт.

2-1000-2 — 1 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1 — 5 шт.

2-1-5 — 5 шт.

6-2-10 — 3 шт.

4-2-2 — 2 шт.

6-2-25 — 1 шт.

- 3.3. Вспомогательные устройства  
 Фильтродержатели для фильтров АФА-ХП-18, изготовитель ВО «Изотоп»  
 Делительные воронки вместимостью 50 см<sup>3</sup>  
 Химические стаканы вместимостью 50 см<sup>3</sup> по ГОСТ 23932—79Е  
 Водяная баня  
 Песчаная баня  
 Электроплитка
- 3.4. Материалы  
 Фильтры АФА-ХП-18 или фильтр из ткани  
 ФПП площадью 36 см<sup>2</sup>  
 Трубка резиновая полувакуумная, тип 1 по ГОСТ 5496—57  
 Фильтры «синяя лента» по ТУ 6-09-1678—77
- 3.5. Реактивы  
 Ацетон, х. ч. по ТУ 6-09-1707—77  
 Бензол, х. ч. по ГОСТ 5955—75  
 Бутилродамин С (бутиловый эфир  
 родамина С), ч. д. а. по ТУ 6-09-05-304—76  
 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72  
 Водорода перекись, 30 %-ный раствор, х. ч. по ГОСТ 10929—76  
 Ксилол, х. ч. по ТУ 6-09-3825—78  
 Кислота азотная ( $\rho = 1,4$  г/см<sup>3</sup>), х. ч. по ГОСТ 4461—77  
 Кислота аскорбиновая по ГОСТ 4815—75  
 Кислота серная ( $\rho = 1,84$  г/см<sup>3</sup>), х. ч. по ГОСТ 4207—77  
 Кислота соляная ( $\rho = 1,19$  г/см<sup>3</sup>), х. ч. по ГОСТ 3118—77  
 Натрия бромид, х. ч. по ГОСТ 4169—76  
 Трибутилфосфат, ч.  
 Теллур металлический, х. ч.

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы с использованием толуола, ксилола необходимо проводить в вытяжном шкафу.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров к работе, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

- 1) Бутилродамин С, 0,1 %-ный раствор. 0,1 г реактива растворяют в воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.
- 2) Кислота аскорбиновая, 2 %-ный раствор. 2 г кислоты растворяют в воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>. Готовят перед анализом.
- 3) Кислота серная, раствор 1:1. К 1 объему воды осторожно, при пос-



тоянном помешивании, добавляют такой же объем кислоты, не допуская сильного разогревания и разбрызгивания.

4) Кислота соляная, раствор 5 моль/дм<sup>3</sup>. Разбавляют 40,8 см<sup>3</sup> концентрированной кислоты водой до 100 см<sup>3</sup>.

5) Кислота соляная, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Разбавляют раствор 5 моль/дм<sup>3</sup>.

6) Натрия бромид, 20,6 %-ный раствор. 20,6 г реактива растворяют в воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.

7) Смесь концентрированных кислот серной и азотной в отношении 1,5:1. Смешивают осторожно кислоты в указанных объемах.

8) Трибутилфосфат, 30 %-ный раствор в ксилоле, по объему.

9) Исходный раствор теллура ( $\rho = 1$  мг/см<sup>3</sup>). 100 мг теллура растворяют в 5 см<sup>3</sup> смеси концентрированных кислот (серной и азотной) в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки водой.

10) Промежуточный раствор теллура ( $\rho = 100$  мкг/см<sup>3</sup>). 10 см<sup>3</sup> исходного раствора доводят в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> до метки разбавленной серной кислотой (1:1).

11) Рабочий раствор теллура ( $\rho = 1$  мкг/см<sup>3</sup>). 1 см<sup>3</sup> промежуточного раствора доводят в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> до метки серной кислотой (1:1).

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы теллура, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждая серия состоит из пяти растворов. Для их приготовления в каждый из пяти химических стаканов помещают неиспользованный чистый фильтр АФА-ХП-18 с обрезанными краями. На фильтр наносят пипеткой рабочий раствор в соответствии с табл. 5.22. Одновременно в каждой серии готовят нулевую пробу, в качестве которой используют чистый фильтр (без рабочего раствора).

Таблица 5.22

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации теллура**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5
Объем рабочего раствора ( $\rho = 1$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,3	0,5	1,0	1,5	2,0
Масса теллура в пробе, мкг	0,3	0,5	1,0	1,5	2,0

Фильтры в каждом стакане заливают 5 см<sup>3</sup> смеси концентрированных серной и азотной кислот. Стаканы помещают на песчаную баню и слегка нагревают до растворения теллура и минерализации ткани фильтра. При потемнении смеси в стакан добавляют (после охлаждения) по каплям 30 %-ный раствор перекиси водорода и снова нагревают, добиваясь полного осветления реакционной массы. Нагревание проводят под тягой. После полного растворения фильтра содержимое каждого стакана упаривают до появления паров SO<sub>2</sub> (не доводя до полного высушивания). Влажный остаток в каждом стакане обрабатывают 5 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты концентрацией 5 моль/дм<sup>3</sup>. Затем содержимое из каждого стакана переносят в делительные воронки, приливают в каждую воронку по 5 см<sup>3</sup> раствора трибутилфосфата в ксилоле и встряхивают в течение 2 мин. После разделения слоев водный слой сливают, а к органическому прибавляют по 5 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> и рекстрагируют теллур в течение 2 мин. Полученные рекстракты теллура в соляной кислоте переносят в те же хи-

мические стаканы, в которых растворяли теллур, и осторожно упаривают на водяной бане почти досуха. К влажным остаткам прибавляют по 5,5 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (1:1), по 0,5 см<sup>3</sup> 2 %-ного раствора бромид натрия, по 1 см<sup>3</sup> 0,1 %-ного раствора бутилродамина С и по 2 см<sup>3</sup> аскорбиновой кислоты.

Полученные в химических стаканах смеси охлаждают до 10—12 °С и добавляют 1,0 см<sup>3</sup> ацетона. Смеси из стаканов переносят в делительные воронки, прибавляют по 5 см<sup>3</sup> бензола и проводят экстракцию в течение 1 мин. После разделения слоев нижний удаляют. Бензольные экстракты переносят последовательно в кюветы с расстоянием между рабочими гранями 10 мм и измеряют оптическую плотность растворов относительно воды при длине волны 560 нм. Градуировочную характеристику устанавливают по разности оптических плотностей растворов для градуировки и нулевого раствора.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации теллура исследуемый воздух аспирируют через фильтр АФА-ХП-18 с расходом около 50 дм<sup>3</sup>/мин или через фильтр из ткани ФПП площадью 36 см<sup>2</sup> с расходом 100 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. Для определения среднесуточных концентраций отбирают на один фильтр 4—8 разовых проб за 24 ч. Срок хранения проб в герметичной упаковке не ограничен.

### 8. Выполнение измерений

Фильтр с пробой извлекают из пакета, обрезают края, помещают в химический стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup> и заливают 5 см<sup>3</sup> смеси концентрированных серной и азотной кислот. Далее поступают с пробой, как описано в п. 7.3: стакан помещают на песчаную баню, слегка нагревают до растворения теллура и т. д.

Одновременно анализируют три нулевые пробы, как описано в п. 7.3.

Массу теллура в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов проб и средней оптической плотности нулевых проб.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (5).

#### 5.2.5.10. Хром [VI] [36]

Методика предназначена для определения концентрации хрома (VI) в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,0004—0,0015 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 2 м<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

Определению мешают молибден, железо и ванадий в количествах, превышающих 1 мг в пробе.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации хрома в атмосферном воздухе в диапазоне 0,0004—0,0015 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает ±25 %.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании соединений хрома (VI) аэрозольными фильтрами и фотометрическом определении его массы в экстракте при

взаимодействии с дифенилкарбазидом в кислой среде с образованием соединения красно-фиолетового цвета.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 2404—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ-2; пределы 0 — 55 °С; цена деления 1 °С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

±10 %; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414—78

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

2-100-2 — 3 шт.

2-1000-2 — 3 шт.

Пробирки — 10 шт.

по ГОСТ 1770—74Е

Стаканы В-1-50 — 10 шт.

по ГОСТ 25336—82

Пипетки

по ГОСТ 20292—74

4-2-2 — 2 шт.

4-2-5 — 2 шт.

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Фильтродержатели для фильтров

АФА-ХП-18; изготовитель ВО «Изотоп»

#### 3.4. Материалы

Фильтры АФА-ХП-18; изготовитель ВО

«Изотоп»

#### 3.5. Реактивы

Дифенилкарбазид, ч. д. а.

по ГОСТ 5859—70

Калий двухромовокислый, х. ч.

по ГОСТ 4220—75

Кислота соляная ( $\rho = 1,19 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.

по ГОСТ 3118—77

Спирт этиловый, ректификат

по ТУ 6-09-1710—77

### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть произведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров, отбор пробы воздуха.

#### 7.2. Приготовление растворов

1) Исходный раствор двухромовокислого калия, соответствующий раствору

с массовой концентрацией оксида хрома (VI) 100 мкг/см<sup>3</sup>. 0,1471 г двуххромово-кислого калия, дважды перекристаллизованного и высушенного до постоянной массы при температуре 130—150 °С, помещают в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

2) Рабочий раствор для градуировки, соответствующий раствору с массовой концентрацией оксида хрома (VI) 10 мкг/см<sup>3</sup>. 10 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 1) разбавляют водой до 100 см<sup>3</sup> в мерной колбе.

3) Дифенилкарбазид, 0,5 %-ный раствор. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 80 см<sup>3</sup> этилового спирта, 1 см<sup>3</sup> концентрированной кислоты ( $\rho = 1,19$  г/см<sup>3</sup>) и тщательно перемешивают. Затем вносят 0,5 г дифенилкарбазида и после его растворения доводят до метки этиловым спиртом. Раствор хранят в склянке из темного стекла. Раствор розовато-коричневого цвета к работе непригоден.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы оксида хрома (VI) в пробе устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из шести растворов, готовят из свежеприготовленного раствора двуххромово-кислого калия. В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> наливают 25—30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, рабочий раствор ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>) в соответствии с табл. 5.23 и доводят водой до метки.

Таблица 5.23

#### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации хрома (VI)

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,08	0,12	0,16	0,2	0,24	0,3
Соответствует массе оксида хрома (VI) в 5 см <sup>3</sup> , мкг	0,8	1,2	1,6	2,0	2,4	3,0

Для установления градуировочной характеристики на чистые фильтры АФА-ХП-18 с обрезанными краями, помещенные в стаканчики, наносят по 6 см<sup>3</sup> раствора для градуировки, фильтр отжимают при помощи стеклянной палочки, отбирают 5 см<sup>3</sup> пробы, переносят в пробирку и приливают 0,5 см<sup>3</sup> раствора дифенилкарбазида.

Содержимое пробирок тщательно встряхивают и через 10 мин измеряют оптическую плотность растворов при 540 нм по отношению к воде в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. Одновременно готовят нулевой раствор. Для чего чистый фильтр с обрезанными краями обрабатывают аналогично пробам.

### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации хрома (VI) исследуемый воздух аспирируют с расходом 50 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через фильтр АФА-ХП-18 или через фильтр из ткани ФПП площадью 36 см<sup>2</sup> с расходом 100 дм<sup>3</sup>/мин. Для определения среднесуточных концентраций отбирают 4—8 разовых проб за 24 ч. Срок хранения отобранных проб в герметичной упаковке неограничен.

## 8. Выполнение измерений

Фильтр извлекают из пакета, обрезают края, помещают в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup> и заливают 3 см<sup>3</sup> горячей воды. Через 10—15 мин фильтр отжимают при помощи стеклянной палочки и экстракт переносят в пробирку.

Затем фильтр заливают 3 см<sup>3</sup> холодной воды, перемешивают и вновь отжимают в ту же пробирку. Отбирают 5 см<sup>3</sup> пробы в другую пробирку и приливают 0,5 см<sup>3</sup> раствора дифенилкарбазида. Содержимое пробирки тщательно перемешивают и через 10 мин измеряют оптическую плотность растворов по отношению к воде при 540 нм в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. Одновременно готовят нулевой раствор, для чего чистый фильтр с обрезанными краями обрабатывают аналогично пробам.

Массу оксида хрома (VI) в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

## 5.2.5.11. Цинк [33]

Методика предназначена для определения концентрации цинка в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,00025 — 0,005 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 2,0 м<sup>3</sup>. Используется для определения разовых и среднесуточных концентраций.

Определению не мешают железо (III), ванадий (IV), молибден, алюминий и литий в количествах до 1 мг в пробе.

Влияние меди, свинца, никеля, кобальта и марганца устраняется в процессе анализа.

### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации цинка в атмосферном воздухе в диапазоне 0,00025 — 0,005 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

### Метод измерения

Метод основан на улавливании цинка на аэрозольные фильтры и фотометрическом определении его массы по окрашенному в оранжево-красный цвет комплексному соединению, образуемому при взаимодействии иона цинка с сульфарсазеном в среде винной, лимонной кислот и аммиака.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ-2; пределы 0 — 55 °С; цена деления 1 °С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

$\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414—78

Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 7 шт.	
2-100-2 — 5 шт.	
2-1000-2 — 1 шт.	
2-250-2 — 1 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 5 шт.	
2-1-5 — 5 шт.	
6-2-10 — 3 шт.	
4-2-2 — 2 шт.	
3.3. Вспомогательные устройства	
Фильтродержатели для фильтров	
АФА-ХП-18, изготовитель ВО «Изотоп»	
Баня водяная	
Стаканы стеклянные термостойкие,	
В-1-250 ТС	по ГОСТ 25336—82
Чашки выпарительные ЧКЦ1-1000	по ГОСТ 10973—75
Тигли фарфоровые	
Воронки для фильтрования, стеклянные	
В-25-50 ХС	по ГОСТ 25336—82
3.4. Материалы	
Фильтры АФА-ХП-18, изготовитель ВО	
«Изотоп», или из ткани ФПП	
Трубка резиновая полувакуумная, тип 1	по ГОСТ 5496—57
Фильтры «синяя лента» диаметром 4 см	
Палочки стеклянные	
3.5. Реактивы	
Аммиак водный, ч. д. а.	по ГОСТ 3760—79
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Диэтилдитиокарбамат натрия, ч. д. а.	по ГОСТ 8864—71
Меди сульфат, ч. д. а.	по ГОСТ 4165—68
Кислота винная, ч. д. а.	по ГОСТ 5817—77
Кислота лимонная, х. ч.	по ГОСТ 3652—69
Кислота серная, стандарт-титр,	
0,05 моль/дм <sup>3</sup> (0,1 н.)	по ТУ 6-09-2504—72
Кислота соляная ( $\rho = 1,19$ г/см <sup>3</sup> ), х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Сульфурсазен, ч. д. а.	по ТУ 6-09-4681—78
Цинк металлический, х. ч.	по ГОСТ 989—75

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы, связанные с выпариванием кислот, а также с разбавлением и использованием аммиака необходимо проводить под тягой.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

#### 7.2. Приготовление растворов

1) Аммиак водный, 5 %-ный раствор. Готовят соответствующим разбавлением 25 %-ного раствора. Концентрацию полученного раствора уточняют титрованием раствора серной кислоты концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) в присутствии метилового оранжевого. 1 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) соответствует 0,001703 г аммиака. Учитывая результаты титрования, проводят корректировку концентрации раствора.

2) Диэтилдитиокарбамат натрия, 1 %-ный раствор. 0,5 г реактива растворяют в воде, объем доводят до 50 см<sup>3</sup>.

3) Кислота винная, 10 %-ный раствор. 5 г кислоты растворяют в воде. Объем доводят до 50 см<sup>3</sup>.

4) Кислота лимонная, 10 %-ный раствор. 5 г кислоты растворяют в воде. Объем доводят до 50 см<sup>3</sup>.

5) Кислота серная, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) раствор. Готовят из фиксанала.

6) Кислота соляная 1:1.

7) Меди сульфат. 0,393 г свежеперекристаллизованного и высушенного на воздухе сульфата меди растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Массовая концентрация меди в растворе соответствует 1 мг/м<sup>3</sup>.

8) Натрия гидроксид, 5 %-ный раствор. 5 г растворяют в воде. После охлаждения объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.

9) Сульфарсазен, 0,02 %-ный раствор. 0,01 г растворяют в воде и доводят объем до 50 см<sup>3</sup>. Готовят перед анализом.

10) Исходный раствор для градуировки ( $\rho = 1000$  мкг/см<sup>3</sup>). 250 мг металлического цинка растворяют в мерной колбе, вместимостью 250 см<sup>3</sup> в разбавленной (1:1) соляной кислоте.

11) Промежуточный раствор для градуировки ( $\rho = 100$  мкг/см<sup>3</sup>). 10 см<sup>3</sup> исходного раствора вносят в мерную колбу, вместимостью 100 см<sup>3</sup>, нейтрализуют 5 %-ным раствором гидроксида натрия по индикаторной бумажке и доводят объем до метки водой.

12) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>). Готовят соответствующим разбавлением водой промежуточного раствора (см. перечисление 11).

#### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы цинка, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Для этого шесть чистых, не использованных для отбора проб фильтров с обрезанными краями помещают в шесть тиглей. На каждый фильтр наносят рабочий раствор согласно табл. 5.24. Одновременно в каждой серии готовят нулевую пробу. В качестве нулевой пробы используют чистый фильтр, на который рабочий раствор не наносится.

Каждый фильтр в тигле «промывают» горячей разбавленной соляной кислотой (1:1) несколько раз порциями по 3—4 см<sup>3</sup>. Фильтр отжимают стеклянной палочкой, промывают водой и удаляют. Промывные жидкости объединяют в выпарительных чашках, в каждую из которых вносят по 0,3 см<sup>3</sup> раствора сульфата меди для сосаждения мешающих определению металлов (свинца, меди, никеля, кобальта, марганца) и содержимое выпаривают досуха на водяной бане. Сухой остаток в каждой чашке растворяют в 2,4 см<sup>3</sup> 5 %-ного раствора аммиака, добавляют по 0,5 см<sup>3</sup> 1 %-ного раствора диэтилдитиокарбамата натрия. Содержимое чашек хорошо перемешивают, добавляют по 1,9 см<sup>3</sup> воды и в течение 10 мин снова периодически пе-

Таблица 5.24

**Образцы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации цинка<sup>1</sup>**

Номера образцов для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	0,05	0,1	0,3	0,5	0,7	1,0
Масса цинка в образце, мкг . . . . .	0,5	1,0	3,0	5,0	7,0	10,0

<sup>1</sup> При необходимости градуировочную характеристику можно устанавливать в диапазоне 0,5—30 мкг цинка.

ремешивают. Выпавшие в осадок диэтилдитиокарбаматы металлов отфильтровывают через маленький бумажный фильтр. Бесцветные фильтраты образцов используют для анализа. Для этого по 1,6 см<sup>3</sup> каждого фильтрата (т. е. 1/3 часть) переносят в пробирки, прибавляют по 1,1 см<sup>3</sup> воды, по 0,8 см<sup>3</sup> 10%-ного раствора винной кислоты, по 0,2 см<sup>3</sup> 10%-ного раствора лимонной кислоты, по 0,3 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора аммиака и по 1 см<sup>3</sup> 0,02%-ного раствора сульфарсазена. После добавления каждого реактива содержимое пробирок энергично встряхивают. Измеряют оптическую плотность растворов относительно воды в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 500 нм. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности для всех проб должно быть одинаковым. Градуировочную характеристику устанавливают по разности оптических плотностей растворов для градуировки и нулевого.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации цинка исследуемый воздух аспирируют через фильтр АФА-ХП-18 с расходом 50 дм<sup>3</sup>/мин или через фильтр из ткани ФПП площадью 36 см<sup>2</sup> с расходом 100 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20—30 мин.

Для определения среднесуточных концентраций отбирают 4—8 разовых проб за 24 ч на один фильтр. Срок хранения отобранных проб в герметичной упаковке неограничен.

### 8. Выполнение измерений

Фильтр с пробой извлекают из пакета, осторожно обрезают края, помещают в фарфоровый тигель и промывают горячей соляной кислотой (1:1) несколько раз порциями по 3—4 см<sup>3</sup>. Затем поступают, как описано в п. 7.3. с образцами для градуировки: промывные жидкости собирают в выпарительной чашке; фильтр отжимают, промывают водой, которую переносят в ту же чашку, и удаляют; к жидкости в выпарительной чашке добавляют 0,3 см<sup>3</sup> раствора сульфата меди и т. д. Аналогично исследуют нулевую пробу: чистый фильтр с обрезанными краями. Оптическую плотность растворов относительно воды измеряют в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 500 нм.

Массу цинка в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и средней оптической плотности трех нулевых проб.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).



### 5.2.5.12. 15 химических элементов (рентгенофлуоресцентный метод с полупроводниковым детектором)<sup>1</sup> [61]

Методика предназначена для определения среднесуточной концентрации брома, железа, иттрия, кальция, марганца, меди, мышьяка, никеля, свинца, селена, стронция, титана, хрома, цинка, циркония в атмосферном воздухе при проведении научных исследований. Диапазон измеряемых концентраций, а также значения среднесуточных предельно допустимых концентраций (ПДК) представлены в табл. 5.25.

Таблица 5.25

#### ПДК и диапазоны измеряемых концентраций (мкг/м<sup>3</sup>) химических элементов в атмосферном воздухе

Элемент	Среднесуточная ПДК	Диапазон измеряемых концентраций	Элемент	Среднесуточная ПДК	Диапазон измеряемых концентраций
Бром	40,0	0,04—100	Свинец	0,3	0,04—50
Железо	40,0	0,04—100	Селен	0,05	0,005—100
Итрий	—	0,03—50	Стронций	—	0,003—50
Кальций	—	0,1—100	Титан	—	0,09—100
Марганец	0,06	0,05—100	Хром	—	0,07—100
Медь	2,0	0,01—100	Цинк	50	0,08—100
Мышьяк	3,0	0,005—100	Цирконий	—	0,003—50
Никель	1,0	0,02—100			

Примечание. Нижний предел определен для пробы воздуха объемом 20 м<sup>3</sup>.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении массовой концентрации перечисленных химических элементов в атмосферном воздухе в диапазоне 0,001—100 мкг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 25\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод определения массовой концентрации элементов в атмосферном воздухе основан на взаимодействии низкоэнергетического гамма-и рентгеновского излучения с веществом, при котором квант излучения вырывает электрон с одного из внутренних уровней атома. Вакантное место заполняется электроном с более удаленного уровня, а энергия возбужденного атома расходуется путем испускания характеристического рентгеновского излучения (ХРИ). ХРИ регистрируется детектором, и по его интенсивности рассчитывается концентрация искомого элемента.

<sup>1</sup> Методика разработана в НПО «Тайфун».

### 3. Средства измерения, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

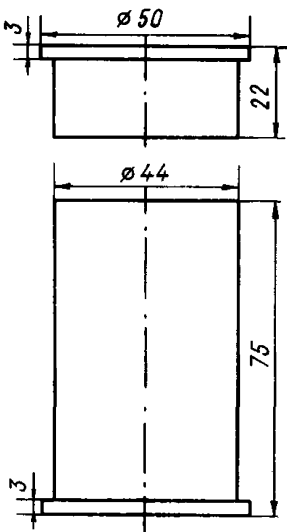
3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2 Средства измерения

Анализатор импульсов с диалоговым вычислительным комплексом АМА-02Ф	по ТУ 95 1260—85
Детекторы рентгеновского излучения:	
БДРК 1/25 с разрешением не хуже 270 эВ на линии 5,9 кэВ	по ТУ 95.150022—75
БРД-2М с разрешением не хуже 200 эВ на линии 5,9 кэВ	по ТУ 009.0143—78
БДРГ-7/3—201 с разрешением не хуже 250 эВ на линии 5,9 кэВ	по ТУ 96.1243—84
Усилитель импульсов для полупроводниковой спектрометрии БУС-97	по ТУ 96.560—81
Источники питания детектора	
БНБ-31	по ТУ 95.1451—86Е
БНН-151	по ТУ 95.643—82
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Радиоактивные источники	
ИРАЖ-30 активностью $^{55}\text{Fe}$ $5,6 \cdot 10^9$ Бк	по ТУ И-300—77
ИРИК активностью $^{109}\text{Cd}$ $3,7 \cdot 10^8$ Бк	по ТУ 95.457—77
ИГИА активностью $^{241}\text{Am}$ $4,7 \cdot 10^8$ Бк	по ТУ 95.779—76

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Сосуд Дьюара для жидкого азота АСД-16	по ГОСТ 16023—78
Шкаф сушильный	по ГОСТ 13474—79
Пресс гидравлический с давлением $250 \text{ кг/см}^2$	по ГОСТ 9753—75
Прес-форма — два металлических полированных цилиндра (черт. 5.10)	



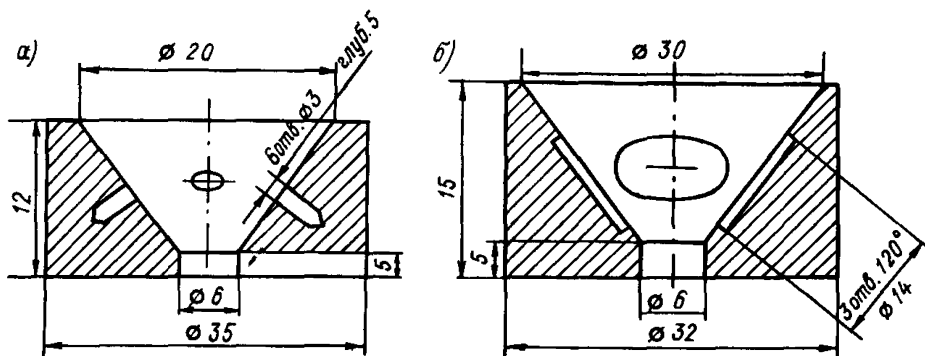
**Прессформа**

Черт. 5.10

Стакан НИ-150  
Трубка стеклянная диаметром  
40 мм, высотой 45 мм  
Коллиматор (черт. 5.11)

по ГОСТ 23932—79Е

## Коллиматоры — держатели источников

а — для  $^{109}\text{Cd}$ ; б — для Fe.

Черт. 5.11

Предметное стекло размером  
60×90 мм

## 3.4. Реактивы

Вода дистиллированная

Гептан

Спирт этиловый

Стандартные образцы состава дер-  
ново-подзолистой супесчаной почвы  
(комплект СДПС)

Стандартные образцы состава  
красноземной почвы (почвы СКР)

Стандартные образцы состава почвы  
серозема карбонатного (комплект ССК)

## 3.5. Материалы

Азот жидкий, технический

Фильтры АФА-ХА или АФА-ВП

по ГОСТ 6709—72

по ТУ 609-3375—78

по ГОСТ 18300—72

по ГСО 2498—83,

2499—83, 2500—83

по ГСО 2501—83,

2502—83, 2503—83

по ГСО 2504—83, 2505—83,

2506—83

по ГОСТ 95.10052—85

## 4. Требования безопасности

При выполнении измерений концентраций химических элементов в воздухе рентгенофлуоресцентным методом необходимо соблюдать требования, изложенные в «Правилах по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета» (Л., Гидрометеиздат, 1983), в справочнике для работников химической промышленности «Техника безопасности и промышленная санитария» (М., Химия, 1978), в «Нормах радиационной безопасности НРБ—76/87» (М., Энергоиздат, 1987), в «Основных сани-

тарных правилах работы с радиоактивными веществами и другими источниками ионизирующих излучений ОСП-72/87» (М., Энергоатомиздат, 1987).

### 5. Требования к квалификации оператора

Измерение содержания химических элементов в атмосферном воздухе по данной методике может выполнять инженер или техник, имеющий опыт работы с анализаторами импульсов, с вычислительной техникой.

### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка фильтров, образцов сравнения, градуировка прибора.

7.2. Подготовка набора фильтров для установления градуировочной характеристики

Чистые фильтры АФА-ВП или АФА-ХА, предварительно высушенные до постоянной массы (при  $t = 60^\circ\text{C}$ ), помещают на чистые обезжиренные предметные стекла и по центру каждого фильтра устанавливают стеклянную трубку.

7.3. Приготовление суспензии для образцов сравнения

Отвешивают на аналитических весах по 20 мг стандартного образца состава почвы каждого типа. Навески высыпают в химические стаканы, содержащие 40—50 см<sup>3</sup> гептана, тщательно взбалтывают каждый в течение 5—10 мин до получения однородной взвеси и сразу же используют ее для приготовления соответствующего образца сравнения.

7.4. Приготовление образца сравнения для градуировки прибора

В чистую обезжиренную трубку, поставленную на фильтр, резким движением выливают суспензию и оставляют на 5—10 мин до испарения гептана. Затем фильтр высушивают (при 60 °С) до постоянной массы, складывают пополам и спрессовывают при давлении 150 кг/см<sup>2</sup>. Этот фильтр является образцом сравнения.

7.5. Расчет поверхностной плотности образца сравнения

Расчет проводят по формуле:

$$\rho_{\text{эт}} = \frac{m_{\text{ст}} - m_0}{S},$$

где  $\rho_{\text{эт}}$  — поверхностная плотность эталона (образца сравнения), мг/м<sup>2</sup>;

$m_0$  — масса чистого фильтра, мг;

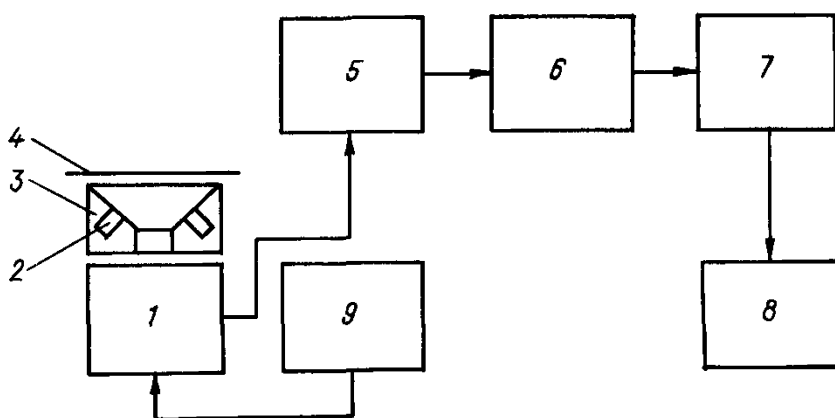
$m_{\text{ст}}$  — масса этого же фильтра со стандартом почв, мг;

$S$  — площадь нанесенного пятна, м<sup>2</sup>.

7.6. Градуировка прибора

Приготовленный образец сравнения помещают в коллиматор (3) установки, собранной согласно блок-схеме (черт. 5.12), и снимают спектр характеристического рентгеновского излучения (ХРИ). Нажимают кнопки «Калибровка», «0», «ВЧ», затем подводят маркер под максимальную точку пика с известной энергией, нажимают кнопки «Калибровка», « $n$ » ( $n$  — энергия данного пика в эВ), «ВЧ». Маркер сдвигают до следующего пика с известной энергией и снова нажимают кнопки «Калибровка», « $n$ », «ВЧ». При двух пиках и более с известной энергией на экране терминала появляется служебная строка, показывающая энергию пика.

### Блок-схема соединения приборов для многоэлементного анализа



1 — детектор БДРК-1/25; 2 — изотопный источник; 3 — излучательная головка; 4 — экспонированный фильтр; 5 — усилитель импульсов БУС-2-96; 6 — усилитель БУС-2-97; 7 — анализатор АМА-02-Ф1; 8 — ДВК; 9 — блок питания детектора.

Черт. 5.12

Затем производят градуировку прибора: определяют площади фотопиков, для чего при помощи кнопок «СП96≤» и «≤СП96» последовательно с Са до Zr просматривают весь спектр и маркером отмечают границы фотопиков интересующих нас элементов; при этом на экране дисплея высвечивается площадь искомого фотопика. По полученным площадям фотопиков рассчитывают градуировочный коэффициент  $K$  для каждого элемента по формуле

$$K = \frac{M_{\text{эт}}}{N_{\text{эт}}},$$

где  $M_{\text{эт}}$  — содержание данного элемента в эталоне, мг;

$N_{\text{эт}}$  — площадь фотопика элемента в эталоне, имп.

Коэффициент вводится в память ЭВМ.

#### 7.7 Отбор проб

Для определения концентрации элементов в аэрозолях по данной методике рекомендуется два способа отбора проб. Дискретный отбор производится на один фильтр (по 20 мин не менее 2 раз в сутки) в течение 3—5 сут, так чтобы суммарный объем аспирированного воздуха был не менее 20 м<sup>3</sup>. Суточный отбор производится путем непрерывной аспирации воздуха с таким расходом, чтобы нагрузка взвешенных веществ на 1 см<sup>2</sup> не превышала 5 мг.

#### 8. Выполнение измерений

Экспонированный фильтр складывают вдвое, спрессовывают и помещают в коллиматор. Нажимают кнопки «Очистка», «Подготовка» (задают время набора), «Набор». По истечении заданного времени на экране появится набранный спектр.

### 9. Вычисление результата измерений

Вычисление результата проводится по формуле:

$$\rho = K \frac{N_{\text{пр}} \rho_{\text{эт}}}{V_0 \rho_{\text{пр}}},$$

где  $\rho$  — концентрация искомого элемента в пробе, мг/м<sup>3</sup>;

$V_0$  — объем отобранной пробы воздуха, приведенный к нормальным условиям (см. п. 5.1.16), м<sup>3</sup>;

$N_{\text{пр}}$  — площадь фотопика искомого элемента, имп;

$\rho_{\text{эт}}$  — поверхностная плотность эталона, мг/м<sup>2</sup>;

$\rho_{\text{пр}}$  — поверхностная плотность пробы, мг/м<sup>2</sup>;

$K$  — градуировочный коэффициент.

Результаты регистрируются в цифровом виде на ленте прибора.

## 5.2.6. Пыль (взвешенные частицы) [21]

Методика предназначена для определения массовой концентрации пыли в атмосферном воздухе. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций пыли при удельном расходе воздуха 5 дм<sup>3</sup>/(мин·см<sup>2</sup>) в диапазонах: 0,26 — 50 мг/м<sup>3</sup> (разовая); 0,007 — 0,69 мг/м<sup>3</sup> (суточная); 0,04 — 4,2 мг/м<sup>3</sup> (суточная при автоматическом циклическом отборе проб по 20 мин 12 раз в сутки); от 0,17 до 16,7 мг/м<sup>3</sup> (суточная при ручном циклическом отборе проб по 20 мин 3 раза в сутки) в зависимости от объема пробы.

### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации пыли в атмосферном воздухе в указанных диапазонах (0,26 — 50; 0,007 — 0,69; 0,04 — 4,2; 0,17 — 16,7 мг/м<sup>3</sup>) относительная погрешность не превышает  $\pm 25$  %. Предельная абсолютная погрешность определения массы пыли на фильтре — 0,2 мг. Предельная относительная погрешность определения объема воздуха, прошедшего через фильтр, — 6 %.

### 2. Метод измерения

Метод основан на определении массы взвешенных частиц пыли, задержанных фильтром из ткани ФПП при прохождении через него определенного объема воздуха.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Электроаспиратор ЭА-2; погрешность

$\pm 6$ %; Госреестр № 1833995

по ТУ 25-11.1413—78

Электроаспиратор ЭА-2С или ЭА-2СМ;

по ТУ 25 11.1591—81

погрешность  $\pm 5$  %; Госреестр № 2225429

Анеморумбограф М-63МР	по ТУ 25-11-1451—78
Барометр-анероид М-67	по ТУ 25 04-1797—75
<b>3.3. Материалы</b>	
Фильтры из уплотненной опрессованной ткани ФПП-15 с диаметром рабочей поверхности 69,4 мм, изготовитель ЭПМ НИИП	по ТУ 52-01-367—80
Фильтры АФА-ВП-20, изготовитель ВО «Изотоп»	

#### *4. Требования безопасности*

См. п. 4.3.

#### *5. Требования к квалификации оператора*

См. п. 5.1.4.

#### *6. Условия выполнения измерений*

См. п. 5.1.14.

#### *7. Подготовка к выполнению измерений*

7.1. Используемые для отбора пробы пыли фильтры должны быть пронумерованы. Порядковый номер наносят карандашом на уплотненную кольцевую часть каждого фильтра из ткани ФПП или на бумажное кольцо фильтра АФА.

7.2. Перед отбором пробы фильтр должен быть взвешен на аналитических весах. Перед этим фильтр не менее 1 ч выдерживают в помещении, где производится взвешивание. Чтобы не испортить рабочую поверхность фильтра, при всех операциях его следует брать пинцетом за край.

Взвешенные чистые фильтры вкладывают в пакеты из кальки. Эти пакеты помещают в полиэтиленовые пакеты, на которые шариковой ручкой наносят номер фильтра и его начальную массу.

Подготовленные фильтры передаются наблюдателям для отбора проб воздуха на соответствующих постах наблюдений.

#### *8. Выполнение измерений*

8.1. Выполнение отбора пробы воздуха должно соответствовать п. 4.4.1.

Отбор пробы для определения среднесуточной концентрации пыли выполняется непрерывно с удельным расходом  $5 \text{ дм}^3/(\text{мин} \cdot \text{см}^2)$  в течение 24 ч или — при большой запыленности — циклически по 20 мин через одинаковые промежутки времени. Для определения разовой концентрации отбор производится в течение 20 мин. Предельная пылеемкость фильтра из ткани ФПП составляет  $5 \text{ мг/см}^2$ .

Фильтр с отобранной пробой осторожно вынимают из фильтродержателя, складывают пополам запыленной поверхностью внутрь и помещают последовательно в пакет из кальки и в полиэтиленовый пакет. На пакет шариковой ручкой наносят следующие данные: наименование и номер города; дату и время отбора; начальное и конечное показания газового счетчика (или расход воздуха и продолжительность отбора пробы по ротаметру РС-7); температуру воздуха, проходящего через счетчик или ротаметр, и атмосферное давление во время отбора пробы. После этого фильтр передается в лабораторию для определения массы пыли.

8.2. Перед взвешиванием фильтры не менее часа выдерживают в поме-

щении, где производится взвешивание. Если отбор пробы проводился при относительной влажности воздуха, близкой к 100 %, то фильтр доводят до постоянной массы. Для этого его необходимо поместить в стеклянной чашке в эксикатор с плавленым хлористым кальцием на 2 ч или в сушильный шкаф с температурой 40—50 °С на 30—50 мин, а затем выдержать 40—50 мин в помещении, где производится взвешивание. Если при взвешивании масса фильтра изменяется, то повторяют операцию просушивания.

Взвешенные фильтры с накопленной на них пылью вкладывают в те же пакеты из кальки и полиэтилена, на которые шариковой ручкой наносят значение конечной массы фильтра с пылью. Если после взвешивания и занесения всех данных о пробе в рабочий журнал фильтры не направляются на анализ элементного состава, то они тщательно запаковываются в кальку и сдаются на бессрочное хранение. Номер поста, дата и срок отбора записываются на конвертах.

**Примечание:** фильтры, используемые после определения массовой концентрации пыли для определения ее элементного состава, необходимо особенно тщательно оберегать от загрязнения. Сушить фильтры следует только в чистом сушильном шкафу и охлаждать под защитным колпаком в помещении, где производится взвешивание. Брать и переносить фильтры при всех манипуляциях необходимо только пинцетом, на концы которого надеть наконечники из пластмассовых трубок.

### 9. Вычисление результата измерений

Массовую концентрацию ( $\rho$  мг/м<sup>3</sup>) взвешенных частиц в воздухе вычисляют по формуле

$$\rho = \frac{m_2 - m_1}{V_0},$$

где  $m_1$  — масса фильтра без пыли, мг;

$m_2$  — масса фильтра с пылью, мг;

$V_0$  — объем пропущенного через фильтр воздуха, приведенный к нормальным условиям, м<sup>3</sup> (см. п. 5.1.16, формулу (1)).

## 5.2.7. Серосодержащие соединения

### 5.2.7.1. Диоксид серы: отбор проб в барботеры (формальдегидно-парарозанилиновый (ФАП) метод)<sup>1</sup> [63]

Методика предназначена для определения концентрации диоксида серы в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,04—5,0 мг/м<sup>3</sup> (с учетом возможности разбавления) при объеме разовой пробы 50 дм<sup>3</sup>. Мешающее влияние диоксида азота устраняется введением сульфаминовой кислоты, озона — выдерживанием пробы перед фотометрированием, солей тяжелых металлов — добавлением трилона Б, аммиака — введением буфера с рН 1,2 (соляная кислота — хлорид калия).

<sup>1</sup> Методика разработана в ГГО, НПО «Химаналит», аттестована НПО «ВНИИМ им. Д. И. Менделеева». За исключением разделов, изложенных в пп. 5.1.3, 5.1.4 и 5.1.14, соответствует аттестату № 539 НПО «ВНИИМ им. Д. И. Менделеева».



## 1. Нормы точности измерений

При определении концентрации диоксида серы в атмосферном воздухе в диапазоне 0,04—5,0 мг/м<sup>3</sup> установленная суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 25\%$ .

## 2. Метод измерения

Метод основан на поглощении диоксида серы из воздуха раствором формальдегида с образованием гидроксиметансульфокислоты. При добавлении гидроксида натрия гидроксиметансульфокислота снова разлагается на формальдегид и S(IV). Эти вещества при реакции с парарозанилином образуют соединение, по интенсивности окраски которого определяют содержание диоксида серы фотометрическим методом.

## 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

### 3.2. Средства измерений

Весы аналитические ВЛА-200; погрешность 0,0002 г	по ГОСТ 24104—80Е
Весы технические; погрешность 0,01 г	по ТУ 25-06-385—80
pH-метр-милливольтметр рН-673	по ТУ-25-05-1181—76
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; цена деления 1 °С; пределы 0—55 °С	по ГОСТ 215—73Е
Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр	
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность 10 %	паспорт М-2.840.007 ПС

**П р и м е ч а н и е.** Все перечисленные средства измерений могут быть заменены аналогичными с погрешностью, не превышающей погрешности рекомендуемых. Применяемые средства измерений должны быть поверены (аттестованы) в установленные сроки по ГОСТ 8002—717, иметь клеймо или свидетельство о поверке.

Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 1 шт.	
2-100-2 — 9 шт.	
2-250-2 — 3 шт.	
2-1000-2 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 5 шт.	
4-2-2 — 2 шт.	
2-2-5 — 3 шт.	
5-2-10 — 2 шт.	
2-2-50 — 1 шт.	
2-2-100 — 1 шт.	
Пробирки П4-15-14/23 ХС 2-2-10 — 20 шт.	по ГОСТ 25336—82
Пробки полиэтиленовые	по ОСТ 64-2-87—81
Бюретки 3-2-25-0,1 — 2 шт.	по ГОСТ 20292—74Е
Стакан для взвешивания СВ-14/8	по ГОСТ 25336—82
Флаконы пенициллиновые ФО-20 АБ-1	по ТУ 64-2-10—77

Цилиндры 1—500 — 1 шт.	по ГОСТ 1770—74
3.3. Вспомогательные устройства	
Поглотительные приборы Рыхтера	по ТУ 25-11-1136—75
3.4. Реактивы	
Бутанол	по ГОСТ 5208—81Е
Дистиллированная вода	по ГОСТ 6709—72
Йод, раствор 0,05 моль/дм <sup>3</sup>	
(0,1 н.), стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Калия бифталат, ч. д. а.	по ТУ 6-09-4433—77
Калия иодид, ч. д. а.	по ГОСТ 4232—74
Калия хлорид, ч. д. а.	по ГОСТ 4234—77
Кислота соляная ( $\rho = 1,19$ г/см <sup>3</sup> ),	
х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Кислота сульфаминовая, х. ч.	по ТУ 6-09-2437—79
Кислота уксусная, ч. д. а.	по ГОСТ 61—75
Комплексон III (трилон Б), ч. д. а.	по ГОСТ 10652—73
Крахмал растворимый, ч.	по ГОСТ 101163—76
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Натрия пиросульфит (Na <sub>2</sub> S <sub>2</sub> O <sub>5</sub> ), ч.	по ТУ 6-09-4327—78
Натрия сульфит, ч. д. а.	по ГОСТ 195—77
Натрия тиосульфат, раствор	
0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Парарозанилина гидрохлорид, ч.	по ТУ 6-09-07-1182—79
Формальдегид 40 %-ный (формалин)	по ГОСТ 1625—75
Феноловый красный (водорастворимый	
индикатор)	по ТУ 6-09-3070—84
3.5. Материалы	
Карандаш для письма по стеклу	по ТУ 480-11-59—82
Поролон	по ОСТ 6-05-407—75

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы с 40 %-ным раствором формальдегида проводить под тягой.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. При подготовке к выполнению измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Уксусная кислота, раствор 1 моль/дм<sup>3</sup>. В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> вносят 28,6 см<sup>3</sup> ледяной уксусной кислоты и доводят до метки дистиллированной водой. Срок годности раствора — 3 мес.

2) Гидроксид натрия, раствор 1 моль/дм<sup>3</sup>. В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> вносят 20,0 г гидроксида натрия и доводят до метки дистиллированной водой. Срок годности раствора — 1 мес.

3) Ацетатный буферный раствор с рН 4,0—4,2. В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> вносят 236,2 см<sup>3</sup> раствора уксусной кислоты, приготовленной по перечислению 1, 50 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия, приготовленного по перечислению 2, и доводят до метки дистиллированной водой. После перемешивания измеряют рН полученного раствора. Устанавливают рН 4,0—4,2 добавлением кислоты или щелочи. Срок годности раствора — 3 мес.

Примечание. Растворы по перечислениям 1 и 3 готовят лишь при отсутствии бифталата натрия.

4) Раствор формальдегида 0,021 моль/дм<sup>3</sup>. Определяют концентрацию формальдегида в формалине ( $c_{\text{ф}}$  моль/дм<sup>3</sup>) в соответствии с ГОСТ 1625—75 (см. приложение 1 к данной методике). Рассчитывают объем ( $v_{\text{ф}}$  см<sup>3</sup>) формалина, необходимый для приготовления 1000 см<sup>3</sup> раствора, по формуле:

$$v_{\text{ф}} = \frac{c'_{\text{ф}}}{c_{\text{ф}}} \cdot 1000, \quad (1)$$

где  $c'_{\text{ф}}$  — концентрация раствора формальдегида, который следует приготовить ( $c'_{\text{ф}} = 0,021$ ), моль/дм<sup>3</sup>;

1000 — объем раствора формальдегида, который следует приготовить, см<sup>3</sup>.

В мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> вносят рассчитанный объем формалина, добавляют 0,7 г трилона Б, 100 см<sup>3</sup> ацетатного буфера (или 2,04 г бифталата калия) и доводят до метки дистиллированной водой. Срок годности раствора — 6 мес.

5) Поглотительный раствор. 300 см<sup>3</sup> раствора формальдегида, приготовленного по перечислению 4, вносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Срок годности раствора — 1 мес.

6) Феноловый красный, 0,1 %-ный раствор. В колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят (0,05 ± 0,005) г индикатора фенолового красного и заполняют дистиллированной водой. Срок годности раствора — 1 мес.

7) Соляная кислота, раствор 1 моль/дм<sup>3</sup>. 82,6 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты вносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Срок годности раствора — 3 мес.

8) Соляная кислота, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> вносят 50 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты, приготовленной по перечислению 7, и доводят до метки дистиллированной водой. Срок годности раствора — 3 мес.

9) Исходный раствор гидроксида натрия. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 24,0 г гидроксида натрия, растворяют в 50 см<sup>3</sup> воды и после охлаждения доводят до метки свежепрокипяченной и охлажденной дистиллированной водой.

Затем в три конические колбы вместимостью 200—250 см<sup>3</sup> переносят по 0,3 см<sup>3</sup> приготовленного раствора гидроксида натрия, добавляя приблизительно 20 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и титруют раствором соляной кислоты концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> в присутствии индикатора фенолового красного до появления желтой окраски. Рассчитывают точную концентрацию раствора гидроксида натрия ( $c_{\text{NaOH}}$ ) по формуле:

$$c_{\text{NaOH}} = \frac{c_{\text{HCl}} v_{\text{HCl}}}{v_{\text{NaOH}}}, \quad (2)$$

где  $v_{\text{HCl}}$  — объем раствора соляной кислоты, пошедшего на титрование, см<sup>3</sup>;

$v_{\text{NaOH}}$  — объем раствора гидроксида натрия, взятого на титрование ( $v_{\text{NaOH}} = 0,03$ ), см<sup>3</sup>;

$c_{\text{HCl}}$  — концентрация раствора соляной кислоты ( $c_{\text{HCl}} = 0,1$ ), моль/дм<sup>3</sup>.

Рассчитывают объем  $v$  (см<sup>3</sup>) приготовленного раствора гидроксида натрия, который необходимо внести для разбавления в колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, по формуле:

$$v = \frac{v_1 c_{\text{тр}}}{c_{\text{NaOH}}}, \quad (3)$$

где  $v_1$  — требуемый объем раствора гидроксида натрия ( $v_1 = 100$ ), см<sup>3</sup>;

$c_{\text{тр}}$  — требуемая концентрация раствора гидроксида натрия ( $c_{\text{тр}} = 4,5$ ), моль/дм<sup>3</sup>;

$c_{\text{NaOH}}$  — концентрация исходного раствора гидроксида натрия, моль/дм<sup>3</sup>.

10) Раствор гидроксида натрия 4,5 моль/дм<sup>3</sup>. Вносят рассчитанный объем гидроксида натрия в колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Раствор хранят в герметичной полиэтиленовой посуде. Срок годности раствора — 1 мес.

11) Парарозанилин (ПРА), исходный 0,2%-ный раствор. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят ( $0,2 \pm 0,0002$ ) г ПРА и доводят до метки соляной кислотой, приготовленной по перечислению 7. Срок хранения раствора — 1 мес.

12) ПРА, 0,019 %-ный раствор. В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> приливают 48,4 см<sup>3</sup> исходного раствора ПРА, 66,6 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты, вносят 46,0 г хлорида калия и доводят до метки дистиллированной водой. Хранить в бутылки из темного стекла в темном месте. Срок годности раствора — 1 мес.

13) Сульфаминовая кислота, 0,6%-ный раствор. 0,6 г сульфаминовой кислоты растворяют в 90 см<sup>3</sup> воды в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят рН этого раствора до  $4,1 \pm 0,1$  добавлением раствора гидроксида натрия концентрацией 1 моль/дм<sup>3</sup>, приготовленного по перечислению 2, и доводят до метки дистиллированной водой. Срок годности раствора 15 сут.

14) Исходный раствор пиросульфита натрия ( $\rho = 1$  мг/см<sup>3</sup> диоксида серы).

Определяют содержание основного вещества — пиросульфита натрия ( $Q$  %) в реактиве в соответствии с приложением 2 к данной методике. Рассчитывают массу навески пиросульфита натрия с учетом содержания основного вещества по формуле:

$$M_{\text{пс}} = \frac{0,1484}{Q} \cdot 100, \quad (4)$$

где  $M_{\text{пс}}$  — навеска пиросульфита натрия, соответствующая 100 мг диоксида серы, г;

$Q$  — содержание основного вещества, %;

0,1484 (г) — навеска пиросульфита натрия при  $Q = 100$  %.

В бюксе на аналитических весах взвешивают пиросульфит натрия с погрешностью  $\pm 0,0002$  г и переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Растворяют в небольшом количестве поглотительного раствора и им же доводят до метки. В 1 см<sup>3</sup> приготовленного раствора содержится 1 мг диоксида серы. Срок годности раствора — 1 мес.

**Примечание.** При отсутствии пиросульфита натрия можно использовать сульфит натрия, предварительно определив содержание в нем SO<sub>2</sub> (см. методику 5.2.7.1, перечисление 17).

15) Рабочий раствор пиросульфита натрия с массовой концентрацией диоксида серы  $20 \text{ мкг/см}^3$  (рабочий раствор 1). После приготовления исходного раствора в наполовину заполненную поглотительным раствором мерную колбу вместимостью  $50 \text{ см}^3$  вносят  $1 \text{ см}^3$  исходного раствора пиросульфита натрия и доводят до метки поглотительным раствором. Хранить в холодильнике. Срок годности раствора — 1 мес.

16) Рабочий раствор пиросульфита натрия с массовой концентрацией диоксида серы  $100 \text{ мкг/см}^3$  (рабочий раствор 2). Рабочий раствор 2 готовят так же, как рабочий раствор 1, с той разницей, что в мерную колбу вместимостью  $50 \text{ см}^3$  вносят  $5 \text{ см}^3$  исходного раствора пиросульфита натрия. Хранить в холодильнике. Срок годности раствора — 1 мес.

**Примечание.** При наличии стандартного образца диоксида серы из него сразу готовят рабочий раствор 1 путем растворения в  $50,0 \text{ см}^3$  поглотительного раствора навески, содержащей  $1,00 \text{ мг}$  диоксида серы, и рабочий раствор 2 путем растворения в  $50,0 \text{ см}^3$  раствора навески, содержащей  $5,00 \text{ мг}$  диоксида серы. Навески рассчитывают с учетом содержания диоксида серы в  $1 \text{ г}$  стандартного образца, указанного в паспорте. Навески растворяют в поглотительном растворе. В этом случае растворы по перечислениям 14—16 не готовят.

### 7.3. Построение градуировочной характеристики

Градуировочная характеристика выражает зависимость разности  $\Delta D$  оптических плотностей раствора для градуировки и нулевого раствора от массы диоксида серы в пробе. Строят три градуировочные характеристики (по пяти растворам каждая) с содержанием в пробе диоксида серы:  $1,5$  —  $5,0$ ;  $4,0$  —  $12,5$ ;  $10,0$  —  $40,0 \text{ мкг}$ .

Растворы для установления градуировочных характеристик готовят в мерных колбах вместимостью  $100 \text{ см}^3$ , в каждую вносят рабочий раствор для градуировки согласно табл. 5.26, доводят до метки поглотительным раствором и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики в пробирку отбирают по  $5 \text{ см}^3$  каждого раствора для градуировки. В каждую пробирку приливают  $0,2 \text{ см}^3$  сульфаминовой кислоты, встряхивают и оставляют на  $10 \text{ мин}$ , затем приливают  $0,3 \text{ см}^3$  раствора гидроксида натрия ( $4,5 \text{ моль/дм}^3$ ) и тщательно перемешивают.

В чистые пробирки предварительно вносят  $2,0 \text{ см}^3$  рабочего раствора ПРА. Затем содержимое пробирки с раствором для градуировки вливают в пробирку с раствором ПРА (не наоборот!) и сразу же переливают весь раствор обратно в пробирку для градуировки. Операцию переливания повторяют 5 раз и только после этого переходят к следующей пробе.

Одновременно анализируют нулевую пробу, содержащую вместо  $5 \text{ см}^3$  раствора для градуировки  $5 \text{ см}^3$  поглотительного раствора.

Через  $10 \text{ мин}$  (не позднее чем через  $15 \text{ мин}$ ) определяют оптическую плотность растворов и нулевой пробы относительно воды. Измерения проводят при длине волны  $548 \text{ нм}$ . Строят три градуировочные характеристики в координатах  $M_{\text{SO}_2}$  (содержание  $\text{SO}_2$  в  $5 \text{ см}^3$  раствора пробы,  $\text{мкг}$ ) и  $\Delta D$ .

$$\Delta D = (D_i - D_0),$$

где  $D_i$  — оптическая плотность градуировочного раствора;  $D_0$  — оптическая плотность нулевой пробы.

**Примечание.** Оптическая плотность нулевой пробы не должна превышать  $0,1$  (для кюветы с  $l = 20 \text{ мм}$ ). Если она превышает это значение, необходимо произвести дополнительную очистку ПРА согласно приложению 3 к данной методике.

Таблица 5.26

**Растворы для установления градуировочных характеристик  
при определении концентрации диоксида серы**

Показатель	Номер раствора для градуировки					Расстояние между рабочими гранями кюветы, мм
	1	2	3	4	5	
<b>Градуировочная характеристика 1</b>						
Объем рабочего раствора 1, см <sup>3</sup>	1,5	2,5	3,2	4,0	5,0	20
Масса SO <sub>2</sub> в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	1,5	2,5	3,2	4,0	5,0	
<b>Градуировочная характеристика 2</b>						
Объем рабочего раствора см <sup>3</sup>	4(1)	6(1)	8(1)	2(2)	2,5(2)	10
Масса SO <sub>2</sub> в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	4	6	8	10	12,5	
<b>Градуировочная характеристика 3</b>						
Объем рабочего раствора 2, см <sup>3</sup>	2,0	3,0	4,0	6,0	8,0	5
Масса SO <sub>2</sub> в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	10	15	20	30	40	

Примечание. В скобках указан номер рабочего раствора.

Все операции по приготовлению растворов для градуировки повторяют трижды, каждый раз приготавливая исходный, рабочий и градуировочные растворы из новой навески пиросульфита натрия или стандартного образца.

Строят градуировочные характеристики, для чего на оси абсцисс откладывают  $M_{\text{SO}_2}$ , а на оси ординат соответствующее ему значение ( $\Delta D$ ). Градуировочные характеристики проводят из начала координат таким образом, чтобы все экспериментальные точки были равномерно распределены по обе стороны градуировочной характеристики. Пример построения градуировочных характеристик для трех диапазонов концентрации диоксида серы представлен на черт. 5.13.

Разность между результатом единичного наблюдения  $\Delta D_i$  и значением оптической плотности, найденной по градуировочной характеристике ( $\Delta D$ ), должна удовлетворять неравенствам:

$$|\Delta D_i - \Delta D| < 0,040 \text{ — для 1-го диапазона концентраций диоксида серы;}$$

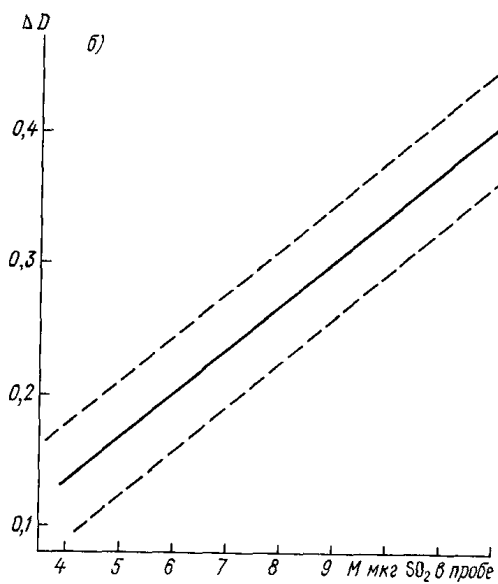
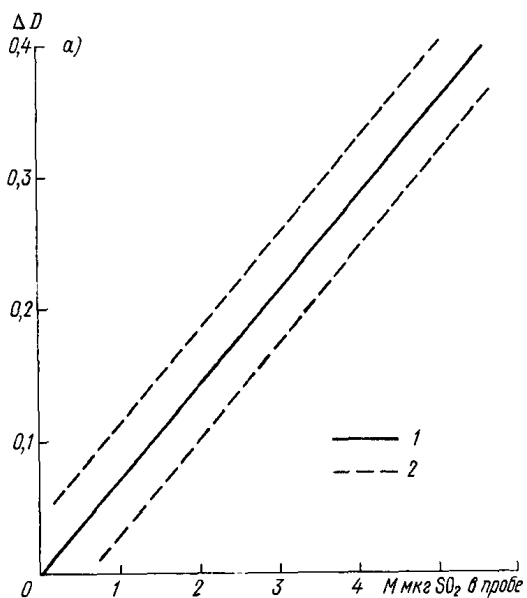
$$|\Delta D_i - \Delta D| < 0,042 \text{ — для 2-го диапазона концентраций диоксида серы; (5)}$$

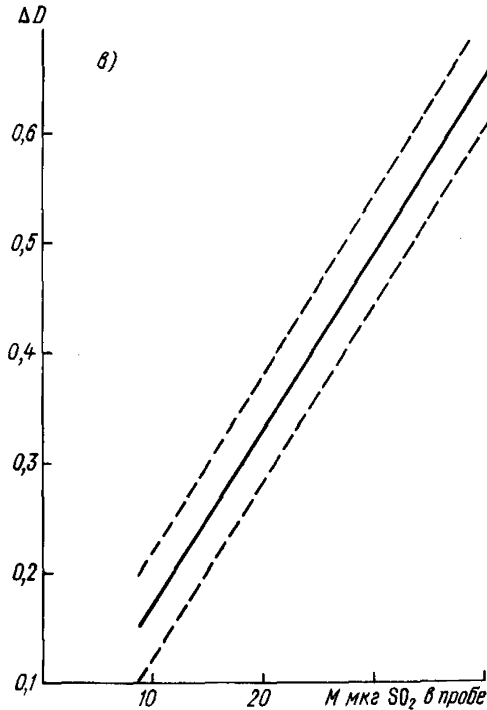
$$|\Delta D_i - \Delta D| < 0,052 \text{ — для 3-го диапазона концентраций диоксида серы,}$$

где  $\Delta D_i$  — результат наблюдения оптической плотности  $i$ -го раствора;

$\Delta D$  — оптическая плотность этого же раствора, определенная по градуировочной характеристике;

## Градуировочная характеристика для определения диоксида серы





а) 1,5—5,0 мкг в пробе (кювета с  $l = 20$  мм); б) 4—12,5 мкг в пробе (кювета с  $l = 10$  мм); в) 10—40 мкг в пробе (кювета с  $l = 5$  мм); 1 — градуировочная характеристика; 2 — граница допустимого расхождения по п. 7.3.

Черт. 5.13

0,040; 0,042; 0,052 — допустимые разности, определенные в процессе разработки методики для каждого диапазона концентраций диоксида серы.

Результаты наблюдений, не соответствующие условию (5), считаются ошибочными и исключаются. Всего может быть исключено не более одного результата для каждой серии градуировочных растворов. После исключения ошибочных результатов строят новую градуировочную характеристику. Если ошибочных результатов больше одного, то градуировку проводят заново, выявив источники ошибок.

Градуировочные характеристики необходимо устанавливать не реже одного раза в квартал, а также при использовании новой партии реактивов или замене фотозлектроколориметра.

#### 7.4. Отбор проб воздуха

Для определения разовых концентраций диоксида серы исследуемый воздух аспирируют через поглотительный прибор Рыхтера, содержащий 6 см<sup>3</sup> поглотительного раствора (см. п. 7.2., перечисление 5), с расходом 2,5 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин.

При ожидаемых больших массовых концентрациях диоксида серы расход воздуха может быть снижен до 0,5 дм<sup>3</sup>/мин. Исходный уровень раствора отмечают карандашом по стеклу, причем ширина риски должна быть не более 1—1,5 мм.



При отборе анализируемого воздуха поглотительный прибор подсоединяют к электроасpirатору в соответствии с паспортом. Поглотительные приборы должны находиться в вертикальном положении. Для характеристики воздуха в пункте отбирают не менее трех последовательных или параллельных проб.

Для определения суточных концентраций через один поглотительный прибор аспирируют 150 дм<sup>3</sup> воздуха. При этом объеме диапазон измеряемых концентраций составляет 0,013—1,7 мг/м<sup>3</sup>.

Пробы в процессе отбора и при хранении необходимо защищать от прямого солнечного света. Отобранные пробы могут храниться 15 сут при температуре  $(20 \pm 5)$  °С, 7 сут при температуре  $(40 \pm 5)$  °С и 2 мес в холодильнике.

В городах, не имеющих лабораторий, после отбора проб содержимое поглотительных приборов дополняют на посту дистиллированной водой до 6 см<sup>3</sup>, переливают в чистые пенициллиновые флаконы, закрывают флаконы полиэтиленовыми пробками, маркируют и пересылают в аналитическую лабораторию. Использованные поглотительные приборы промывают дистиллированной водой, дважды наполняя их. Перед отбором пробы в них наливают 6 см<sup>3</sup> поглотительного раствора. Не реже 1 раза в неделю поглотительные приборы пропаривают.

Для пересылки флаконы с пробами перекалывают пенополиуретаном (поролоном) и помещают в картонную или деревянную коробку (ящик). Время от начала отбора проб до момента выполнения измерения по п. 8 и температура хранения проб не должны превышать значений, указанных в п. 7.4.

В лаборатории из флаконов отбирают 5 см<sup>3</sup> пробы в пробирку и анализируют, как указано в п. 7.3.

Для контроля вместе с пробами из пункта в лабораторию пересылают с каждой партией проб по 6 см<sup>3</sup> поглотительного раствора, через который не пропускаться анализируемый воздух (нулевая проба).

### 8. Выполнение измерений

Анализ начинают не раньше, чем через 20 мин после отбора пробы воздуха. Сначала доводят уровень в поглотительном приборе водой до 6 см<sup>3</sup> и перемешивают. Затем переносят жидкость из поглотительного прибора в пробирку и отбирают 5 см<sup>3</sup> раствора для анализа. Проводят анализ, как описано в п. 7.3. Измерение проводят в кювете с расстоянием между рабочими гранями  $l = 20$  мм. Если оптическая плотность раствора при измерении в указанной кювете превышает значение 0,42, измерение проводят в кювете с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. Если измеренная в кювете с  $l = 10$  мм оптическая плотность превышает значение 0,45, измерение проводят в кювете с  $l = 5$  мм. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности должно быть в пределах 10 — 15 мин и одинаковым для всех проб. Температура при анализе и градуировке не должна различаться более чем на 5° С.

Массу диоксида серы в каждой пробе находят по градуировочной характеристике для кюветы, в которой измерялась оптическая плотность. В этой же кювете измеряют оптическую плотность нулевого раствора. Если масса диоксида серы в пробе превышает максимально измеряемое значение даже в кювете с расстоянием между гранями 5 мм, необходимо разбавить окрашенный раствор, прибавив к 1 см<sup>3</sup> раствора 4 см<sup>3</sup> нулевой пробы. При расчете необходимо учитывать пятикратное разбавление ( $K = 5$ ).

Для обеспечения возможности проведения разбавления нулевую пробу не следует выливать до конца анализа всей серии проб. Если ожидается большая концентрация диоксида серы, то разбавление пробы поглотительным раствором в 2 — 5 раз проводят до начала анализа.

## 9. Вычисление результата измерения

Концентрацию диоксида серы в воздухе для каждой пробы  $\rho_{\text{SO}_2}$  мг/м<sup>3</sup> рассчитывают по формуле:

$$\rho_{\text{SO}_2 i} = \frac{M_{\text{SO}_2 i} K K'}{V_i}, \quad (6)$$

где  $M_{\text{SO}_2 i}$  — содержание диоксида серы в 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора, найденное по градуировочной характеристике, мкг;

$K$  — отношение общего объема раствора пробы к объему раствора пробы, взятому на анализ ( $K = 6/5 = 1,2$ );

$K'$  — коэффициент разбавления пробы при высоких концентрациях диоксида серы. При обычных измерениях  $K' = 1$ ;

$V_0$  — объем пропущенного через поглотительный прибор анализируемого воздуха, приведенный к нормальным условиям, м<sup>3</sup>:

$$V_0 = \frac{V_i P_a T_0}{T_a P_0},$$

где  $V_i$  — объем пробы воздуха, м<sup>3</sup> при температуре  $T_a$  и давлении  $P_a$ ;

$P_a, P_0$  — атмосферное давление соответственно во время проведения анализа и при нормальных условиях ( $P_0 = 101,3$  кПа), кПа;

$T_a, T_0$  — температура воздуха соответственно на входе в аспиратор и при нормальных условиях ( $T_0 = 273$  К), К.

За результат измерения содержания диоксида серы в воздухе в данной точке принимают среднее арифметическое результатов не менее трех последовательных или параллельных наблюдений, которое рассчитывают по формуле:

$$\bar{\rho}_{\text{SO}_2} = \frac{\sum_{i=1}^n \rho_{\text{SO}_2 i}}{n},$$

где  $n$  — число наблюдений.

## 10. Контроль точности измерений

10.1. Внутренний контроль (внутрилабораторный) проводится не реже 1 раза в год. При этом берутся три навески пиросульфита натрия для приготовления исходного раствора по п. 7.2, перечислению 14. Из каждой навески готовят исходный раствор пиросульфита, рабочие растворы 1 и 2 (см. п. 7.2, перечисления 15 и 16) и по два градуировочных раствора для каждой градуировочной характеристики с максимальным и минимальным содержанием диоксида серы ( $M_{\text{зад } i}$ ) в соответствии с п. 7.3: для первой градуировочной характеристики 1,5 и 5,0 мкг, для второй градуировочной характеристики 4,0 и 12,5 мкг и для третьей 10,0 и 40,0 мкг.

Измеряют оптическую плотность приготовленных растворов и по соответствующей градуировочной характеристике определяют содержание диоксида серы в пробе ( $M_{\text{гр } i}$ ). Проводят три параллельных измерения для каждой точки и рассчитывают для каждой точки среднее значение содержания диоксида серы ( $\bar{M}_{\text{гр } i}$ ).

Результаты контроля считают положительными, если для каждой градуировочной характеристики выполняется условие:

$$\frac{M_{\text{зад } i} - \overline{M}_{\text{гр } i}}{M_{\text{зад } i}} 100 \leq \delta,$$

где  $\delta$  — погрешность измерения содержания диоксида серы в пробе, равная 19 %.

10.2. Внешний контроль проводится в соответствии с планом при использовании образцового генератора поверочной газовой смеси, содержащей диоксид серы. Если генератор отсутствует, то контроль проводится в соответствии с п. 10.1 с использованием аттестованного стандартного образца диоксида серы или сульфит-иона.

10.3. При проведении внешнего контроля с использованием генератора расхождение между результатами трех параллельных наблюдений должно удовлетворять неравенству:

$$p_{\text{SO}_2 \text{ max}} - p_{\text{SO}_2 \text{ min}} \leq 0,77 \overline{p}_{\text{SO}_2},$$

где  $p_{\text{SO}_2 \text{ max}}$  и  $p_{\text{SO}_2 \text{ min}}$  — максимальное и минимальное значения результатов наблюдений, мг/м<sup>3</sup>;

0,77 — допустимое расхождение, определенное в процессе разработки методики.

В случае использования генератора за нормальные условия принимается температура 293 К.

## Приложение 1

### Определение содержания формальдегида в формалине

#### 1. Приготовление растворов

1) Иод, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор готовят из стандарт-титра. В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> переносят содержимое одной ампулы иода и доводят дистиллированной водой до метки.

2) Гидроксид натрия, 30 %-ный (масса/объем) раствор. Взвешивают 30,0 г гидроксида натрия с погрешностью 0,02 г, растворяют в дистиллированной воде, переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки водой.

3) Раствор соляной кислоты 1 : 5 (по объему). В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 40—50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 20 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и доводят водой до метки.

4) Тиосульфат натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор готовят из стандарт-титра. В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> переносят содержимое одной ампулы тиосульфата натрия и доводят до метки дистиллированной водой.

#### 2. Проведение анализа

В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> вносят 10 см<sup>3</sup> формалина, доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. 5 см<sup>3</sup> этого раствора переносят в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 40 см<sup>3</sup> раствора иода концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> и по каплям 30 %-ный раствор едкого натра до получения бледно-желтой окраски. Колбу закрывают пробкой и помещают на 10 мин в темное место, после чего осторожно добавляют 5 см<sup>3</sup> соляной кислоты (1 : 5) и вновь оставляют на 10 мин в темном месте.

Затем в колбу вносят 100—150 см<sup>3</sup> воды и оттитровывают избыток иода раствором тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до обесцвечивания.

Контрольное титрование проводят, внося в колбу вместо раствора формальдегида 5,0 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

Расчет концентрации формальдегида в формалине ( $c$ , моль/дм<sup>3</sup>) проводят по формуле

$$c = \frac{(v_k - v_p) c_{тс} K}{v F},$$

где  $v_k$  — объем раствора тиосульфата, пошедшего на контрольное титрование, см<sup>3</sup>;

$v_p$  — объем раствора тиосульфата, пошедшего на титрование пробы, содержащей формальдегид, см<sup>3</sup>;

$K$  — коэффициент разбавления формалина ( $K = 50$ );

$v$  — объем формалина, взятый на титрование, см<sup>3</sup> ( $v = 5$ );

$F$  — стехиометрический фактор ( $F = 2$ );

$c_{тс}$  — концентрация раствора тиосульфата натрия ( $C_{тс} = 0,1$ ), моль/дм<sup>3</sup>.

## Приложение 2

### Определение содержания основного вещества пиросульфита натрия в реактиве

#### 1. Приготовление растворов

1) Иод, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор готовят в соответствии с п. 1 (см. перечисление 1) приложения 1 к данной методике.

2) Соляная кислота, 25 %-ный раствор. Замеряют плотность концентрированной соляной кислоты, по справочнику находят массовую долю соляной кислоты в процентах и исходя из этого разбавляют ее дистиллированной водой, чтобы получить 25 %-ный раствор.

3) Тиосульфат натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор тиосульфата натрия готовят, как изложено в п. 1 (см. перечисление 4) приложения 1 к данной методике.

4) Крахмал, 0,5 %-ный раствор. Взвешивают 0,25 г крахмала с погрешностью 0,01 г и размешивают его в 10 см<sup>3</sup> холодной воды. Доводят до кипения 40 см<sup>3</sup> воды и постепенно вливают в нее взвесь крахмала в холодной воде. Нагревают до полного просветления раствора.

#### 2. Проведение анализа

Взвешивают в бюксе около 0,1 г пиросульфита натрия с погрешностью 0,0002 г и количественно переносят в колбу с притертой пробкой вместимостью 100 см<sup>3</sup>, содержащую 25 см<sup>3</sup> раствора иода концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> и 5 см<sup>3</sup> 25 %-ного раствора соляной кислоты, быстро закрывают колбу пробкой и растворяют при перемешивании.

Избыток иода оттитровывают раствором тиосульфата концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, прибавляя в конце титрования 1 см<sup>3</sup> 0,5 %-ного раствора крахмала. Раствор титруют до исчезновения синей окраски. Одновременно делают контрольный опыт, титруя такой же раствор, не содержащий пиросульфита натрия.

Содержание основного вещества (%) рассчитывают по формуле:

$$Q = \frac{(v - v_1) \cdot 0,004752}{M} \cdot 100,$$

где  $v_1$  — объем раствора тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, пошедшего на титрование пробы, содержащей пиросульфит натрия, см<sup>3</sup>;  
 $v$  — объем раствора тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, пошедшего на контрольное титрование, см<sup>3</sup>;  
 $M$  — навеска пиросульфита натрия, г;  
 0,004752 — масса (г/см<sup>3</sup>) пиросульфита натрия, эквивалентная 1 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>.

## Приложение 3

### Очистка парарозанилина гидрохлорида

#### 1. Приготовление растворов

1) Соляная кислота, раствор 1 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор готовят в соответствии с п. 7.2 (см. перечисление 7) данной методики.

2) Иодид калия, 20 %-ный (масса/объем) раствор. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 20,0 г иодида калия, взвешенного с погрешностью 0,02 г, растворяют в воде и доводят объем до метки.

3) Соляная кислота, насыщенная бутанолом.

В делительную воронку вместимостью 1 дм<sup>3</sup> помещают 250 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1 моль/дм<sup>3</sup>) и 250 см<sup>3</sup> бутанола. Раствор встряхивают 10—15 мин, оставляют на 2 ч и разделившиеся фазы сливают в две конические колбы. Верхняя фаза — раствор бутанола, насыщенного соляной кислотой. Нижняя фаза — раствор соляной кислоты, насыщенной бутанолом.

**Примечание.** Перед приготовлением проверяют бутанол на присутствие окислителей. Для этого к 20 см<sup>3</sup> бутанола приливают 5 см<sup>3</sup> 20 %-ного раствора KI и встряхивают несколько раз. Если появляется желтая окраска, реактив использовать нельзя.

#### 2. Проведение очистки

Для очистки используют экстракцию примесей с помощью раствора бутанола, насыщенного соляной кислотой, из раствора парарозанилина в соляной кислоте, насыщенной бутанолом. В 100 см<sup>3</sup> раствора HCl (1 моль/дм<sup>3</sup>), насыщенного бутанолом, растворяют 0,2 г парарозанилина. Раствор переносят в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup> и добавляют 100 см<sup>3</sup> бутанола, насыщенного соляной кислотой, встряхивают 5 мин и через 15 мин разделяют фазы. При встряхивании содержимого воронки загрязняющие примеси переходят в бутанол, окрашивая его в фиолетовый цвет. Эту фазу отбрасывают. Экстракцию повторяют еще 3 раза, используя по 50 см<sup>3</sup> чистого, насыщенного кислотой бутанола. Затем водный раствор парарозанилина фильтруют через бумажный фильтр в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки раствором HCl (1 моль/дм<sup>3</sup>). Этот исходный раствор должен быть окрашен в красновато-желтый цвет. Готовят нулевую пробу, и, если ее оптическая плотность в кювете с  $l = 2$  см не превышает 0,1, очищенный парарозанилин можно использовать в работе.

Если после 4-кратной экстракции значение оптической плотности нулевого раствора превышает указанное, данная партия красителя непригодна к работе.

#### 5.2.7.2. Диоксид серы: отбор проб на пленочный сорбент [13, 49]

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации диоксида серы в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,05—1,00 мг/м<sup>3</sup> при

<sup>1</sup> Методика аттестована в ГГО Свидетельство № 221.

объеме пробы 10 дм<sup>3</sup>. Мешающее влияние диоксида азота устраняется сульфаминовой кислотой, озона — выдерживанием пробы перед фотометрированием, солей тяжелых металлов — добавлением трилона Б и фосфорной кислоты.

### 1. Нормы точности измерений

При определении концентрации диоксида серы в атмосферном воздухе в диапазоне 0,05—1,00 мг/м<sup>3</sup> установленное значение суммарной погрешности при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 12$  %.

### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании диоксида серы из воздуха пленочным хемосорбентом на основе тетрахлормеркурата натрия (ТХМ) и его фотометрическом определении по соединению, образующемуся в результате взаимодействия диоксида серы с формальдегидом и парарозанилином (или фуксином).

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200 по ГОСТ 24104—80Е

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Трубки сорбционные СТ 112 (маркировка

1) или СТ 212 (маркировка 2) по ТУ 25-1110.039—82

Стакан В-1-50 ТС

по ГОСТ 25336—82

Холодильник (бытовой)

#### 3.4. Реактивы

Бутанол-1, ч. д. а.

по ГОСТ 6006—78

Вода дистиллированная

по ГОСТ 6709—72

Водорода перекись, х. ч.

по ГОСТ 10929—76

Глицерин, ч. д. а.

по ГОСТ 6259—75

Иод, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup>  
(0,1 н.), стандарт-титр

по ТУ 6-09-2540—72

Калия иодид, х. ч.

по ГОСТ 4232—74

Кислота ортофосфорная ( $\rho =$   
 $= 1,719$  г/см<sup>3</sup>), х. ч.

по ГОСТ 6552—80

Кислота соляная ( $\rho = 1,19$  г/см<sup>3</sup>), х. ч.

по ГОСТ 3118—77

Кислота сульфаминовая, х. ч.

по ТУ 6-09-2437—79

Комплексон III (трилон Б), ч. д. а.

по ГОСТ 10652—73

Крахмал растворимый, ч.

по ГОСТ 10163—76

Натрия ацетат трехводный, ч. д. а.

по ГОСТ 199—78

Натрия гидроксид, х. ч.

по ГОСТ 4328—77

Натрия гидроксид, раствор  
0,1 моль/дм<sup>3</sup>, стандарт-титр

по ТУ 6-09-2540—72

Натрий сернистый, девятиводный, ч.

по ГОСТ 2053—77

Натрия пиросульфит, ч.

по ТУ 6-09-4327—78

Натрия сульфит, ч. д. а.

по ГОСТ 195—77

Натрия тиосульфат, раствор  
0,1 моль/дм<sup>3</sup>, стандарт-титр

по ТУ 6-09-2540—72

Натрия хлорид, х. ч.

по ГОСТ 4233—77

Парарозанилина гидрохлорид, ч.	по ТУ 6-09-07-1182—79
или фуксин основной для фуксинсернистой кислоты, ч. д. а.	по ТУ 6-09-4091—75
Ртуту (II) оксид (желтый), ч. д. а.	по ГОСТ 5230—74
Формальдегид, 40 %-ный (формалин)	по ГОСТ 1625—75
Этиленгликоль, ч. д. а.	по ГОСТ 10164—75

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы по приготовлению солей ртути (II) и по обработке сорбционных трубок раствором ТХМ необходимо проводить в вытяжном шкафу. Фильтровальная бумага, используемая для протирания трубок, должна быть обезврежена. Растворы, содержащие ртуть, после анализа следует сливать в специальную емкость. Обезвреживание растворов проводят согласно приложению 1 к данной методике.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор пробы воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Соляная кислота, раствор 10 моль/дм<sup>3</sup>. 80 см<sup>3</sup> соляной кислоты ( $\rho = 1,19$  г/см<sup>3</sup>) доводят до 100 см<sup>3</sup> водой в мерной колбе.

2) Соляная кислота, раствор 1 моль/дм<sup>3</sup>. 80 см<sup>3</sup> соляной кислоты ( $\rho = 1,19$  г/см<sup>3</sup>) разбавляют до 1 дм<sup>3</sup> водой.

3) Соляная кислота, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. 100 см<sup>3</sup> раствора (по перечислению 2) разводят водой в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup>.

4) Гидроксид натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.

5) Тетрахлормеркурат натрия (ТХМ), раствор 0,04 моль/дм<sup>3</sup>. В мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> вносят 124 см<sup>3</sup> гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, 600 см<sup>3</sup> воды и перемешивают. В толстостенный стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 8,7 г оксида ртути, 4,68 г хлорида натрия и 0,07 г трилона Б и перемешивают стеклянной палочкой до получения однородной массы. Затем вливают 9,0 см<sup>3</sup> соляной кислоты концентрацией 10 моль/дм<sup>3</sup> и перемешивают до растворения оксида ртути. Полученный раствор медленно переливают в колбу с раствором гидроксида натрия, несколько раз ополаскивают стакан водой до полного переноса раствора из него в колбу. Раствор в колбе перемешивают, измеряют значение рН. Если оно не попадает в интервал 5,4—6,4, добавляют раствор гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> или соляной кислоты концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Доливают раствор до метки водой и вновь перемешивают. Раствор оставляют на сутки, затем в случае легкого помутнения фильтруют. Срок хранения раствора — не больше 6 мес.

Внимание! Раствор ядовит! Все работы по приготовлению раствора следует производить под тягой!

6) Сульфаминовая кислота для проведения анализа, 0,03 %-ный раствор. 0,15 г сульфаминовой кислоты растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды. Раствор сохраняется не более 2 сут.

7) Сульфаминовая кислота для установления градуировочной характеристики, 0,6 %-ный раствор. 0,6 г сульфаминовой кислоты растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды. Раствор сохраняется не более 2 сут.

8) Формальдегид, 0,2 %-ный раствор. 0,5 см<sup>3</sup> 40 %-ного раствора формальдегида (формалина) разбавляют до 100 см<sup>3</sup> водой. Раствор готовят перед анализом. Концентрацию исходного раствора формальдегида проверяют титрованием (см. приложение к методике 5.2.7.1).

9) Ортофосфорная кислота, раствор 3 моль/дм<sup>3</sup>. 194,4 см<sup>3</sup> концентрированной ортофосфорной кислоты ( $\rho = 1,719$  г/см<sup>3</sup>) разбавляют до 1 дм<sup>3</sup> водой.

10) Исходный 0,2 %-ный раствор парарозанилина (или фуксина). 0,2 г парарозанилина (или фуксина для фуксинсернистой кислоты) растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в 40—60 см<sup>3</sup> соляной кислоты концентрацией 1 моль/дм<sup>3</sup> и доводят до метки тем же раствором кислоты.

11) Рабочий раствор парарозанилина (или фуксина). В мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> приливают 200 см<sup>3</sup> фосфорной кислоты концентрацией 3 моль/дм<sup>3</sup>, 20 см<sup>3</sup> исходного раствора парарозанилина (или фуксина) и доливают до метки водой. Раствор устойчив 6 мес.

12) Иод, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.). Готовят из стандарт-титра.

13) Иод, раствор 0,005 моль/дм<sup>3</sup>. 50 см<sup>3</sup> раствора иода концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> разводят водой в мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Раствор готовят перед употреблением.

14) Крахмал растворимый, 0,2 %-ный раствор. Растирают 0,4 г крахмала с небольшим количеством воды и полученную взвесь медленно прибавляют к 200 см<sup>3</sup> горячей воды; продолжают нагревание до получения прозрачного раствора, затем охлаждают и переносят в стеклянную колбу с пробкой.

15) Тиосульфат натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.

16) Тиосульфат натрия, раствор 0,01 моль/дм<sup>3</sup>. 50 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> доводят водой до метки в мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Раствор готовят перед употреблением.

17) Исходный раствор пиросульфита натрия. 0,300 г пиросульфита натрия ( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_5$ ) или 0,400 г сульфита натрия растворяют в 500 см<sup>3</sup> свежeproкипяченной и охлажденной воды. Этот раствор соответствует раствору с массовой концентрацией  $\text{SO}_2$  320—400 мкг/см<sup>3</sup>. Точную концентрацию  $\text{SO}_2$  устанавливают иодометрическим титрованием. Сначала проводят холостое определение. Для этого в три конические колбы вместимостью 200—250 см<sup>3</sup> вносят из бюретки по 20,0 см<sup>3</sup> раствора иода концентрацией 0,005 моль/дм<sup>3</sup>, по 10 см<sup>3</sup> воды и титруют раствором тиосульфата натрия концентрацией 0,01 моль/дм<sup>3</sup> до получения слабожелтой окраски, затем добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора крахмала и дотитровывают синий раствор до полного обесцвечивания. Вычисляют среднее значение результата холостого определения.

После этого в три конические колбы вместимостью 200—250 см<sup>3</sup> вносят из бюретки по 20,0 см<sup>3</sup> раствора иода концентрацией 0,005 моль/дм<sup>3</sup> и по 10,0 см<sup>3</sup> исходного раствора для установления градуировочной характеристики. Закрывают колбы и через 5 мин титруют, как при холостом определении. Массовую концентрацию (мкг/см<sup>3</sup>) диоксида серы в исходном растворе для градуировки рассчитывают по формуле  $\rho = 32(A - B)$ , где  $A$  и  $B$  — объемы (см<sup>3</sup>) раствора тиосульфата натрия концентрацией 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, пошедшие на титрование соответственно холостой пробы и исходного раствора для градуировки, 32 — коэффициент пересчета. Затем рассчитывают объем раствора, в котором содержится 1,00 мг диоксида серы.

18) Рабочий раствор пиросульфита натрия с массовой концентрацией диоксида серы 10 мкг/см<sup>3</sup>. Готовят в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> сразу же после установления концентрации исходного раствора, поскольку



он неустойчив. Для этого рассчитанный объем исходного раствора (см. перечисление 17), в котором содержится 1 мг диоксида серы, помещают в мерную колбу и доводят до метки раствором ТХМ концентрацией 0,04 моль/дм<sup>3</sup> (см. перечисление 5). Раствор устойчив в течение 30 сут при условии хранения в холодильнике. Если холодильник отсутствует, раствор готовят перед употреблением.

При наличии твердого стандартного образца сульфита для установления градуировочной характеристики из него сразу готовят рабочий раствор путем растворения рассчитанной навески стандартного образца в растворе ТХМ натрия (см. перечисление 5). В этом случае растворы по перечислениям 12—17 не готовят.

19) Раствор для обработки сорбционных трубок. (Осторожно! Раствор ядовит!) В колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворяют 1,6 г ацетата натрия в растворе ТХМ концентрацией 0,04 моль/дм<sup>3</sup>, добавляют 15 см<sup>3</sup> этиленгликоля и доводят до метки тем же раствором ТХМ. Раствор может храниться в течение 6 мес. Этиленгликоль должен быть проверен на отсутствие перекисных соединений. Метод проверки и очистки этиленгликоля дается в п. 5.1.7.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы диоксида серы в пробе, устанавливают по растворам для градуировки, приготовленным в пяти сериях. Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу вносят по 1,7 см<sup>3</sup> раствора для обработки трубок, по 25—30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, рабочий раствор для градуировки, согласно табл. 5.27, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Таблица 5.27

#### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации диоксида серы

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	0,2	1	2	4	8	12	16
Соответствует массе SO <sub>2</sub> в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг . . . . .	0,1	0,5	1	2	4	6	8

Для установления градуировочной характеристики отбирают по 5 см<sup>4</sup> каждого раствора для градуировки, в каждую пробирку приливают по 0,2 см<sup>3</sup> (точно) 0,6 %-ной сульфаминовой кислоты (см. п. 7.2, перечисление 7), встряхивают и оставляют на 10 мин. Затем приливают по 0,4 см<sup>3</sup> формальдегида и по 1 см<sup>3</sup> раствора парарозанилина или фуксина (см. п. 7.2, перечисление 11). Содержимое пробирок тщательно встряхивают и через 30 мин измеряют оптическую плотность раствора относительно воды. Измерения производят в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 548 нм. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности для всех проб должно быть одинаковым. Одновременно измеряют оптическую плотность нулевого раствора, содержащего те же реактивы, кроме SO<sub>2</sub>. Для этого к 5 см<sup>3</sup> дистиллированной воды приливают 0,1 или 0,2 см<sup>3</sup> (при использовании СТ 212) раствора для обработки трубок и далее анализируют аналогично пробе. Проводят измерение оптической плотности пяти параллельно приготовленных нулевых растворов и вычисляют среднее значение. Если оно превышает 0,035, необходимо провести дополнительную очистку фуксина или парарозанилина согласно приложению 2 к методике 5.2.7.1. Значения температуры растворов при установлении градуировочной характеристики и при анализе проб не должны различаться более чем на 5° С.

Действительные значения оптической плотности находят по разности значений оптической плотности растворов для градуировки и нулевого раствора. Проверку градуировочной характеристики следует проводить при каждой смене партии парарозанилина, но не реже одного раза в квартал.

#### 7.4. Подготовка сорбционных трубок к отбору проб

Чистые трубки, предназначенные для отбора проб, и те, которые используют в качестве нулевых, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 19) в соответствии с п. 5.1.12. (Внимание! Работать в резиновых перчатках под тягой!) Затем трубки тщательно вытирают фильтровальной бумагой, сразу же закрывают заглушками, помещают в полиэтиленовые пакеты и транспортируют к месту отбора проб. Срок хранения обработанных трубок в герметичной упаковке в защищенном от света месте при температуре ниже  $20^{\circ}\text{C}$  не более 14 сут.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовых концентраций диоксида серы исследуемый воздух аспирируют через сорбционную трубку, обработанную раствором (см. п. 7.2, перечисление 19), с расходом  $0,5\text{ дм}^3/\text{мин}$  в течение 20 мин. При отборе сорбционная трубка должна быть укреплена в вертикальном положении, слоем сорбента вниз. Перед отбором пробы слой сорбента в СТ уплотняется легким постукиванием нижним концом трубки о деревянную поверхность. Воздух должен идти снизу вверх. При небольших концентрациях диоксида серы расход воздуха может быть увеличен до  $2\text{ дм}^3/\text{мин}$ . В этом случае диапазон измеряемых концентраций составляет  $0,01\text{—}0,25\text{ мг/м}^3$ . Пробы в процессе отбора и хранения необходимо защищать от света (при отборе — экраном из черной бумаги). При температуре  $20^{\circ}\text{C}$  диоксид серы в пробах окисляется примерно на 1,5 % за сутки, при более высокой — быстрее. Пробы необходимо сразу же после отбора закрыть заглушками, упаковать и поместить в холодильник. Хранение на пункте отбора проб без холодильника при температуре выше  $20^{\circ}\text{C}$  недопустимо. Срок хранения в холодильнике — 8 сут. Способ увеличения срока хранения без холодильника описан в приложении 2 к данной методике.

### 8. Выполнение измерений

В лаборатории помещают трубки в стеклянные пробирки и заливают их  $6\text{ см}^3$  раствора сульфаминовой кислоты (см. п. 7.2, перечисление 6). Путем нескольких прокачиваний раствора через сорбент при помощи резиновой груши переводят пробу в раствор, выдувают его остатки и вынимают трубку. Из пробирки отбирают для анализа  $5\text{ см}^3$  раствора. Приливают  $0,4\text{ см}^3$  формальдегида и  $1,0\text{ см}^3$  раствора парарозанилина или фуксина. Содержимое пробирки тщательно перемешивают и через 30 мин измеряют оптическую плотность раствора относительно воды. Каждый раз одновременно с пробами готовят три нулевых раствора, для чего обработанные специальным раствором (см. п. 7.2, перечисление 19) сорбционные трубки, хранившиеся вместе с пробами, помещают в стеклянные пробирки и анализируют аналогично пробе. Массу диоксида серы в пробе находят с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

При исследовании проб особо загрязненного воздуха (с концентрацией  $\text{SO}_4$   $1\text{—}10\text{ мг/м}^3$ ) вместо  $5\text{ см}^3$  для анализа берут  $0,5\text{ см}^3$  пробы и доливают  $4,5\text{ см}^3$  дистиллированной воды. В этом случае расчет проводят с учетом разбавления в 10 раз.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

## Приложение 1

**Обезвреживание растворов, содержащих ртуть**

В полиэтиленовый сосуд вместимостью не менее 50 дм<sup>3</sup> сливают растворы, содержащие ртуть, полученные после анализа (не смешивать с растворами от других анализов!). Когда объем достигает 40 дм<sup>3</sup>, добавляют реактивы в определенном порядке, тщательно перемешивая раствор после каждого добавления. Сначала приливают 40 %-ный (масса/объем) раствор гидроксида натрия в количестве, достаточном для нейтрализации, и еще 400 см<sup>3</sup> этого же раствора. Затем добавляют 100 г сульфида натрия и через 10 мин медленно приливают 400 см<sup>3</sup> 30 %-ного раствора перекиси водорода. Оставляют смесь на 24 ч, сливают жидкость над осадком и выливают ее. Осадок сульфида ртути (содержащий около 5 г HgS) с небольшим количеством жидкости переливают в стеклянную банку вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, которую после наполнения захоранивают в специально отведенных местах для токсичных отходов, или регенирируют из сульфида ртути.

## Приложение 2

**Способ увеличения срока хранения проб без холодильника**

Для обеспечения длительного хранения проб при отсутствии холодильника их помещают в стеклянные пробирки, откуда вытесняют воздух углекислым газом. Для этого после отбора пробы воздуха сорбционную трубку присоединяют к источнику CO<sub>2</sub> и помещают в пробирку. Углекислый газ пропускают в течение 10 мин, отсоединяют трубку от источника CO<sub>2</sub>, не вынимая ее из пробирки, плотно закрывают пробирку притертой стеклянной пробкой и помещают на хранение в темное место. Скорость окисления проб в углекислом газе составляет примерно 0,3 % в сутки, т. е. в пять раз меньше, чем в воздухе. Срок хранения проб в углекислом газе в темном месте — не более 10 сут.

**5.2.7.3. Сероводород: отбор проб на пленочный сорбент [43]**

Методика предназначена для определения концентрации сероводорода в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,003—0,075 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 80 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций сероводорода.

*1. Нормы точности измерений*

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации сероводорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,003—0,075 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает ±25 %.

*2. Метод измерения*

Метод основан на улавливании сероводорода из воздуха пленочным хемосорбентом и его фотометрическом определении по метиленовой синей, обра-

зующейся в результате взаимодействия сульфид-иона с N,N-диметил-п-фенилендиамином и хлорным железом.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр КФК-2, КФК-2МП, КФК-3 или спектрофотометр	
Весы аналитические ВЛА-200 или ВЛР-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55° С; цена деления 1° С	по ГОСТ 215—73Е
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность ±10 %; Госреестр 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные 2-50-2 — 8 шт.	по ГОСТ 1770—74Е
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 4 шт.	
6-2-10 — 1 шт.	
Бюретки 3-2-25-0,1 — 2 шт.	по ГОСТ 20292—74Е
3.3. Вспомогательные устройства	
Трубки сорбционные СТ 212 (маркировка 2)	по ТУ 25-1110.039—82
3.4. Реактивы	
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
N,N-диметил-п-фенилендиамин дигидрохлорид, ч. д. а.	по ТУ 6-09-1903—77
Железа (III) хлорид, х. ч.	по ГОСТ 4147—74
Иод, 0,05 моль/дм <sup>3</sup> (0,1 н.), стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Кадмия ацетат, ч. д. а.	по ГОСТ 5824—79
или кадмия сульфат, х. ч.	по ГОСТ 4456—75
Калия цитрат, 1-водный, ч. д. а.	по ГОСТ 5538—78
Крахмал растворимый, ч.	по ГОСТ 10163—76
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Натрия сульфид, ч. д. а.	по ГОСТ 2053—77
Натрия тиосульфат, 0,1 моль/дм <sup>3</sup> (0,1 н.), стандарт-титр	
Серная кислота, х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Соляная кислота, х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Триэтанолламин, ч.	по ТУ 6-09-10-643—76
Уголь осветляющий ОУ-А	

### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы с сероводородом и солями кадмия необходимо проводить под тягой.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть произведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб воздуха.

### 7.2. Приготовление растворов

1) Раствор соли кадмия. 5 г уксуснокислого кадмия или 4,8 г сернокислого кадмия и 1 г лимоннокислого калия растворяют в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> в 500 см<sup>3</sup> воды, добавляют 80 г триэтаноламина (или 400 см<sup>3</sup> его 20 %-ного раствора) и доводят водой до метки.

**Примечание.** Если триэтаноламин имеет окраску (от желтой до темно-коричневой), то его очищают следующим образом. 200 г триэтаноламина разводят в мерном стакане водой до 1 дм<sup>3</sup>, добавляют 12 г осветляющего угля, тщательно перемешивают и оставляют на 2—3 ч. После этого раствор фильтруют через воронку Бюхнера с водоструйным насосом или обычным способом через фильтр «синяя лента». Фильтрат (бесцветный или со слабо-желтым оттенком) используют для приготовления поглотительного раствора. В случае необходимости операцию очистки повторяют.

2) Раствор для обработки сорбционных трубок. 10 г сернокислого кадмия растворяют в 100 см<sup>3</sup> 20 %-ного раствора триэтаноламина, к полученному раствору прибавляют 3,8 см<sup>3</sup> 50 %-ного раствора гидроксида натрия и тщательно перемешивают. Полученная мелкодисперсная суспензия гидроксида кадмия применяется для обработки сорбционных трубок и может быть использована в течение месяца. В случае расслоения суспензию перед употреблением перемешивают до образования однородной массы.

3) Раствор хлорного железа. 50 г хлорного железа растворяют в небольшом количестве воды и доводят объем до 50 см<sup>3</sup>.

4) Серная кислота, раствор 1:1. К 100 см<sup>3</sup> воды медленно, небольшими порциями, при перемешивании приливают 100 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

5) Серная кислота, 5 %-ный раствор. К 100 см<sup>3</sup> воды осторожно приливают 3 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и перемешивают.

6) Раствор N,N-диметил-п-фенилендиамина (ДФД). 100 мг ДФД растворяют в 100 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (1:1).

7) Крахмал, 0,5 %-ный раствор. 0,25 г крахмала размешивают в 10 см<sup>3</sup> воды до получения равномерной взвеси. Нагревают 30 см<sup>3</sup> воды до 50—60° С, прибавляют взвесь крахмала и продолжают при постоянном перемешивании нагревать до кипения. Раствор кипятят 1 мин и охлаждают. Объем раствора доводят до 50 см<sup>3</sup> водой.

8) Гидроксид натрия, 50 %-ный раствор. 50 г гидроксида натрия растворяют при перемешивании в 50 см<sup>3</sup> воды. Раствор готовят в термостойкой посуде, соблюдая предосторожности, необходимые при работе с крепкими растворами щелочей.

9) Гидроксид натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. 4 г гидроксида натрия растворяют в мерной колбе в 1 дм<sup>3</sup> свежeproкипяченной охлажденной воды. Раствор готовят перед употреблением.

10) Соляная кислота, 10 %-ный раствор. Готовят добавлением 219 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты ( $\rho = 1,19 \text{ г/см}^3$ ) к 781 см<sup>3</sup> воды.

11) Тиосульфат натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.

12) Иод, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.

13) Сероводород. Для получения сероводорода сульфид натрия помещают в двугорлую склянку и медленно, по каплям, приливают из капельной воронки 5—10 %-ную соляную кислоту, покачивая склянку для более равномерного смачивания.

Осторожно! Прибавление большого количества кислоты может вызвать выброс пробки. Работать только под тягой!

14) Исходный раствор сероводорода готовят насыщением сероводородом свежеприготовленного раствора гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Массовую концентрацию H<sub>2</sub>S в исходном растворе определяют иодометрическим титрованием. Для этого в коническую колбу с притертой пробкой вместимостью 150—200 см<sup>3</sup> вносят 25,0 см<sup>3</sup> раствора иода концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, 10 см<sup>3</sup> 5 %-ного раствора серной кислоты и затем при постоянном перемешивании 10 см<sup>3</sup> исходного раствора сероводорода. Закрывают колбу и оставляют на 5 мин. Затем титруют раствором тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до получения слабо-желтой окраски, добавляют несколько капель крахмала и продолжают титрование до полного обесцвечивания раствора. Вычисляют среднее значение из трех определений. Так же проводят контрольное титрование, для чего в три колбочки вливают по 25,0 см<sup>3</sup> раствора иода концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, 10 см<sup>3</sup> 5 %-ного раствора серной кислоты и 10 см<sup>3</sup> воды. 1 см<sup>3</sup> раствора Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> соответствует 1,7043 мг H<sub>2</sub>S. Массовую концентрацию (мг/см<sup>3</sup>) сероводорода в исходном растворе рассчитывают по формуле:

$$\rho_{\text{H}_2\text{S}} = \frac{(V_1 - V_2)K}{10},$$

где  $V_1$  и  $V_2$  — объемы растворов тиосульфата (0,1 моль/дм<sup>3</sup>), пошедшие на контрольное титрование ( $V_1$ ) и на титрование пробы ( $V_2$ ), см<sup>3</sup>;

$K$  — коэффициент пересчета ( $K = 1,7$ ).

15) Раствор сероводорода ( $\rho = 500 \text{ мкг/см}^3$ ). После установления концентрации H<sub>2</sub>S в исходном растворе путем его разведения раствором гидроксида натрия (0,1 моль/дм<sup>3</sup>) готовят раствор с массовой концентрацией 500 мкг/см<sup>3</sup> H<sub>2</sub>S. Точное содержание сероводорода в приготовленном растворе определяют титрометрически, как указано в перечислении 14.

16) Рабочий раствор сероводорода ( $\rho = 5 \text{ мкг/см}^3$ ) готовят сразу же с учетом результатов титрования раствора H<sub>2</sub>S (см. перечисление 15). Для этого в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> наливают 70—80 см<sup>3</sup> раствора по перечислению 1 и прибавляют по каплям при интенсивном перемешивании необходимое количество раствора по перечислению 15, после чего объем доводят до метки раствором по перечислению 1. Раствор устойчив 24 ч.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы сероводорода в анализируемой пробе, устанавливают по растворам для градуировки, приготовленным в пяти сериях. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup> из свежеприготовленного рабочего раствора сероводорода, для чего в каждую колбу приливают 10—20 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 2 см<sup>3</sup> раствора для обработки трубок, 10 см<sup>3</sup> раствора ДФД, 0,4 см<sup>3</sup> раствора хлорида железа, рабочий раствор сероводорода для градуировки, согласно табл. 5.28, доводят до метки дистиллированной водой, тщательно перемешивают и через 30 мин измеряют оптическую плотность растворов по отношению к воде.

Таблица 5.28

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации сероводорода**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho = 5$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,5	1	2	4	8	12	16
Масса H <sub>2</sub> S в 5 см <sup>3</sup> пробы, мкг	0,25	0,5	1	2	4	6	8

Измерения проводят в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 670 нм. Одновременно готовят нулевой раствор, содержащий все реактивы, кроме определяемого вещества. Проводят измерение оптической плотности трех параллельно приготовленных нулевых растворов. Среднее значение оптической плотности нулевого раствора не должно превышать 0,02. Действительные значения оптической плотности находят по разности оптических плотностей растворов для градуировки и нулевого раствора.

**7.4. Подготовка сорбционных трубок к отбору проб**

Чистые сорбционные трубки, предназначенные для отбора проб, и те, которые используют в качестве нулевых, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 2) в соответствии с п. 5.1.12, тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения подготовленных трубок в герметичной упаковке в защищенном от света месте — одна неделя.

**7.5. Отбор проб**

Для определения разовой концентрации сероводорода исследуемый воздух аспирируют с расходом 4 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через сорбционную трубку, подготовленную к отбору. При отборе трубка должна быть укреплена в вертикальном положении слоем сорбента вниз и защищена от света экраном из черной бумаги или фольги. Отобранные пробы, защищенные от света, в герметичной упаковке могут сохраняться в течение 2—3 сут.

**8. Выполнение измерений**

Сорбционную трубку помещают в пробирку, содержащую 4 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 1 см<sup>3</sup> раствора ДФД и 1 каплю раствора хлорного железа. Путем нескольких прокачиваний при помощи резиновой груши переводят пробу в раствор и оставляют на 30 мин до полного развития окраски. После этого трубку вынимают и определяют оптическую плотность раствора. Аналогично анализируют нулевую пробу — сорбционную трубку из партии подготовленных к отбору. Массу сероводорода в пробе находят с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

**9. Вычисление результата измерений**

См. п. 5.1.16, формулу (5).

**5.2.7.4. Сероводород: отбор проб в барботеры [12]**

Методика предназначена для определения концентрации сероводорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,004—0,12 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 80 дм<sup>3</sup>.

Сильные окислители, присутствующие в воздухе, занижают результаты определения. Диоксид серы при концентрациях более  $10 \text{ мг/м}^3$  задерживает развитие окраски.

Потери сероводорода при отборе в поглотительные приборы Рыхтера в процессе аспирации воздуха при расходе  $4 \text{ дм}^3/\text{мин}$  составляют 35 %, что компенсируется введением коэффициента 1,54.

### *1. Нормы точности измерений*

По экспертным оценкам, при определении концентрации сероводорода в атмосферном воздухе в диапазоне  $0,004\text{—}0,12 \text{ мг/м}^3$  суммарная погрешность не превышает  $\pm 25 \%$ .

### *2. Метод измерения*

Метод основан на улавливании сероводорода из воздуха раствором комплекса кадмия с триэтаноламином и его фотометрическом определении по метиленовой сини, образующейся в результате взаимодействия сульфид-иона с N,N-диметил-п-фенилендиамином и хлорным железом.

### *3. Средства измерения, вспомогательные устройства, реактивы и материалы*

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы.

3.2. Средства измерения

См. п. 3.2 методики 5.2.7.3.

3.3. Вспомогательные устройства

Поглотительные приборы Рыхтера

по ТУ 25-11.1136—75

3.4. Реактивы

См. п. 3.4 методики 5.2.7.3.

### *4. Требования безопасности*

См. п. 5.1.3.

Все работы с сероводородом и солями кадмия следует проводить под тягой.

### *5. Требования к квалификации оператора*

См. п. 5.1.4.

### *6. Условия выполнения измерений*

См. п. 5.1.14.

### *7. Подготовка к выполнению измерений*

7.1. Перед выполнением измерений должны быть произведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

7.2. Приготовление растворов

См. методику 5.2.7.3, п. 7.2, перечисления 1, 3—16 методики 5.2.7.3.

7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической



Таблица 5.29

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации сероводорода**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ( $\rho = 5$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1	2	4	8	16	24
Масса H <sub>2</sub> S в 5 см <sup>3</sup> пробы, мкг	0,25	0,5	1	2	4	6

плотности от массы сероводорода в анализируемой пробе, строят по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из шести растворов, готовят из свежеприготовленного раствора сероводорода. Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу приливают 50—60 см<sup>3</sup> поглотительного раствора, рабочего раствора для градуировки (см. методику 5.2.7.3, п. 7.2, перечисления 16) согласно табл. 5.29, доливают до метки поглотительным раствором (см. методику 5.2.7.3, п. 7.2, перечисление 1) и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики отбирают по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора в пробирки, приливают по 1 см<sup>3</sup> раствора N,N-диметил-п-фенилендиамина и с интервалом 1—2 мин по 1 капле (0,04 см<sup>3</sup>) раствора хлорного железа. Содержимое пробирок перемешивают, через 30 мин определяют оптическую плотность растворов по отношению к воде. Измерения производят в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 670 нм. Аналогично измеряют оптическую плотность трех нулевых растворов. Для приготовления нулевого раствора к 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора приливают 1 см<sup>3</sup> раствора N,N-диметил-п-фенилендиамина и 1 каплю раствора хлорного железа. Среднее значение оптической плотности нулевого раствора не должно превышать 0,02. В противном случае необходимо проверить чистоту посуды, измерительных кювет, качество воды, приготовленных реактивов. Действительные значения оптической плотности находят по разности оптических плотностей растворов для градуировки и нулевого.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации сероводорода исследуемый воздух аспирируют через поглотительный прибор Рыхтера, заполненный 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора, со скоростью 4 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. При отборе следует защищать поглотительный прибор от прямых солнечных лучей. Срок хранения отобранных проб 24 ч.

### 8. Выполнение измерений

Уровень раствора в поглотительном приборе доводят дистиллированной водой до метки 5 см<sup>3</sup>. В поглотительный прибор приливают 1 см<sup>3</sup> раствора N,N-диметил-п-фенилендиамина и 0,04 см<sup>3</sup> (1 каплю) раствора хлорного железа. Содержимое энергично встряхивают и через 30 мин определяют оптическую плотность относительно воды. Измерения производят в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 670 нм. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности для всех проб должно быть одинаковым. Аналогично анализируют нулевую пробу — 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора. Массу сероводорода в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики по разности оптических плотностей пробы и нулевого раствора.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (5), в числитель которой вводится коэффициент 1,54.

### 5.2.7.5. Сероуглерод: отбор проб на пленочный сорбент [11, 44, 47]

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации сероуглерода в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,02—0,33 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 30 дм<sup>3</sup>. Мешающее влияние сероводорода и диоксида серы устраняется улавливанием их фильтрами с твердыми сорбентами.

#### 1. Нормы точности измерений

При определении концентрации сероуглерода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,02—0,33 мг/м<sup>3</sup> установленное значение суммарной погрешности при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 18\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании сероуглерода из воздуха пленочным хемосорбентом и его фотометрическом определении по соединению, образующемуся в результате взаимодействия сероуглерода, тетраметилдипропилентриамин и ацетата меди.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С	по ГОСТ 215—73Е
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
1-25-2 — 1 шт.	
1-50-2 — 8 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 4 шт.	
6-2-5 — 2 шт.	
6-2-10 — 1 шт.	

##### 3.3. Вспомогательные устройства

Трубки сорбционные СТ 212 (маркировка 2) по ТУ 25-1110.039—82

Патрон для сорбентов

Холодильник бытовой любого типа

##### 3.4. Реактивы

Диэтилдитиокарбамат натрия, ч. д. а. по ГОСТ 8864—71

Глицерин, ч. д. а. по ГОСТ 6259—75

<sup>1</sup> Методика аттестована в ГГО. Свидетельство № 18.

Иод 0,05 моль/дм <sup>3</sup> (0,1 н.), стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Кальций хлористый, ч. д. а.	по ГОСТ 4161—77
Крахмал растворимый	по ГОСТ 10163—76
Медь уксуснокислая, ч. д. а.	по ГОСТ 5852—79
Натрий уксуснокислый, ч. д. а.	по ГОСТ 199—78
Никель сернокислый, ч. д. а.	по ГОСТ 4465—74
Сероуглерод синтетический	по ГОСТ 19213—73
Спирт этиловый, ректификат	по ГОСТ 5962—67
Сфероохром (фракция 0,25— 2 мм)	
или кирпич легковесный шамотный	по ГОСТ 5040—78
Трилон Б, ч. д. а.	по ТУ 6-09-11-762—78
Тетраметилдипропилентриамин (ТМДТ)	по ТУ 38.4040—81
Углерод четыреххлористый, х. ч.	по ГОСТ 20288—74
Хлороформ, х. ч.	по ТУ 6209—42—63—76
Цинк уксуснокислый ч. д. а.	по ГОСТ 5823—78
<b>3.5. Материалы</b>	
Стекловата	

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы с сероуглеродом следует проводить под тягой.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть произведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) 25 %-ный раствор сульфата никеля. 2,5 г сульфата никеля (NiSO<sub>4</sub> · 7H<sub>2</sub>O) растворяют в 7,5 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды.

2) Раствор для обработки сорбционных трубок. 0,8 см<sup>3</sup> 25 %-ного раствора сульфата никеля приливают к 100 см<sup>3</sup> ТМДТ, перемешивают и оставляют на 1 сут. Появившаяся при перемешивании раствора муть оседает, прозрачный раствор сливают и используют для обработки трубок. Срок хранения раствора — 7 сут.

3) 5 %-ный раствор ацетата меди. 2,5 г ацетата меди растворяют в 30—40 см<sup>3</sup> горячей дистиллированной воды, после охлаждения объем раствора доводят водой до 50 см<sup>3</sup>.

4) 0,01 %-ный спиртовой раствор ацетата меди. 0,2 см<sup>3</sup> 5 %-ного раствора ацетата меди разводят до 100 см<sup>3</sup> спиртом.

5) 1 %-ный раствор трилона Б. 5 г трилона Б растворяют в 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

6) Смешанный реактив для установления градуировочной характеристики. Смешивают 20 см<sup>3</sup> 1 %-ного раствора трилона Б, 20 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок и 460 см<sup>3</sup> 0,01 %-ного спиртового раствора ацетата меди.

7) Исходный раствор  $\text{CS}_2$  для градуировки. В мерную колбу с притертой пробкой вместимостью  $50 \text{ см}^3$  вливают около  $20 \text{ см}^3$  спирта, закрывают пробкой и взвешивают на аналитических весах. Затем прибавляют 1—2 капли сероуглерода и колбу взвешивают вторично. По разности результатов взвешиваний находят массу сероуглерода. Содержимое колбы доводят до метки спиртом и тщательно перемешивают. Вычисляют массу сероуглерода в  $1 \text{ см}^3$  раствора.

8) Рабочий раствор  $\text{CS}_2$  для градуировки с массовой концентрацией  $10 \text{ мкг/см}^3$ . Готовят соответствующим разбавлением исходного раствора спиртом. Используют свежеприготовленные растворы для градуировки.

Примечание. В случае отсутствия сероуглерода для приготовления раствора для градуировки можно использовать диэтилдитиокарбамат натрия (ДДТК Na), содержание которого в реактиве контролируется путем иодометрического титрования. При титровании 4 г ДДТК Na переносят в мерную колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , растворяют в дистиллированной воде и доводят водой до метки. В три конические колбы переносят по  $10 \text{ см}^3$  данного раствора и титруют раствором иода концентрацией  $0,05 \text{ моль/дм}^3$ , добавив  $10 \text{ см}^3$  петролейного эфира, хлороформа или четыреххлористого углерода, чтобы экстрагировать образующийся тиурамдисульфид. Затем приливают несколько капель крахмала и окончательно титруют иодом до появления синей окраски. Для расчета используют среднее значение из трех определений. Хотя при титровании с иодом взаимодействует молекула диэтилдитиокарбамата натрия, но для удобства работы расчет ведут на сероуглерод.  $1 \text{ см}^3$  раствора иода ( $c = 0,05 \text{ моль/дм}^3$ ) соответствует  $7,6 \text{ мг}$  сероуглерода. Массовую концентрацию сероуглерода ( $\text{мг/см}^3$ ) в растворе диэтилдитиокарбамата натрия рассчитывают по формуле:

$$\rho = \frac{KV_2}{V_1},$$

где  $K$  — коэффициент пересчета, равный 7,6;

$V_1$  — объем раствора ДДТК Na, взятый для титрования,  $\text{см}^3$ ;

$V_2$  — объем раствора иода концентрацией  $0,05 \text{ моль/дм}^3$ , пошедший на титрование,  $\text{см}^3$ .

По результатам титрования разведением спиртом в мерной колбе вместимостью  $50 \text{ см}^3$  готовят градуировочный раствор, соответствующий раствору с массовой концентрацией сероуглерода  $100 \text{ мкг/см}^3$ . Из этого раствора разведением в спирте получают рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 10 \text{ мкг/см}^3 \text{ CS}_2$ ). Этот раствор используют для приготовления градуировочных растворов.

9) Иод,  $0,05 \text{ моль/дм}^3$ . Готовят из стандарт-титра.

10) Крахмал  $0,5\%$ -ный раствор.  $0,25 \text{ г}$  крахмала размешивают с  $10 \text{ см}^3$  воды до получения равномерной взвеси, нагревают  $40 \text{ см}^3$  воды до  $50\text{—}60^\circ \text{C}$ , прибавляют взвесь крахмала и продолжают при перемешивании нагревать до кипения. Раствор кипятят 1 мин и охлаждают. Объем раствора доводят до  $50 \text{ см}^3$  водой.

11) Сорбент для улавливания сероводорода и диоксида серы из анализируемого воздуха. Порошок инертного носителя (фракция  $0,25\text{—}2 \text{ мм}$ ) смачивают смесью насыщенных растворов (1 : 1) ацетатов натрия и цинка с добавкой  $10\%$  (по объему) глицерина. Избыток раствора сливают, и сорбент высушивают при температуре  $90\text{—}100^\circ \text{C}$ .

Таблица 5.30

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации сероуглерода**

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7
Объем раствора сероуглерода ( $\rho = 10$ мг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	0,5	1	2	4	6	8	10
Масса сероуглерода в 5 см <sup>3</sup> пробы, мг . . . . .	0,5	1	2	4	6	8	10

12) Осушитель воздуха. Порошок инертного носителя (фракция 0,25 — 2 мм) смачивают насыщенным раствором хлористого кальция. Избыток раствора сливают, и сорбент высушивают при температуре 150—160° С.

13) Поглотительный патрон заполняют 5 см<sup>3</sup> сорбента для поглощения H<sub>2</sub>S и SO<sub>2</sub> и 10 см<sup>3</sup> осушителя воздуха. Сорбенты помещают между тампонами из стекловаты.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы сероуглерода в анализируемой пробе, устанавливают по растворам для градуировки, приготовленным в пяти сериях. Каждую серию, состоящую из семи растворов для градуировки, готовят из свежеприготовленного раствора сероуглерода. Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу приливают 25—30 см<sup>3</sup> смешанного реактива, рабочий раствор, согласно табл. 5.30, доводят до метки смешанным реактивом и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики через 10 мин после приготовления измеряют оптическую плотность растворов, содержащихся в колбах, по отношению к воде. Измерения производят в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм со светофильтром с максимумом пропускания 434 нм. В качестве нулевой пробы используют смешанный реактив для установления градуировочной характеристики. Среднее из трех измерений значение оптической плотности этого раствора не должно превышать 0,02. В противном случае необходимо проверить чистоту посуды, измерительных кювет, качество воды и приготовленных реактивов.

Действительные значения оптической плотности находят по разности оптических плотностей растворов для градуировки и нулевого раствора.

### 7.4. Подготовка сорбционных трубок

Чистые СТ, предназначенные для отбора проб, и те, которые используют в качестве нулевых, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 2) в соответствии с п. 5.1.12, тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, сразу же закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения обработанных трубок в герметичной упаковке 2 сут.

### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации сероуглерода исследуемый воздух аспирируют с расходом 1 дм<sup>3</sup>/мин в течение 30 мин через сорбционную трубку, подготовленную к отбору. Отбор проб проводят в диапазоне температур 5—40° С. При отборе поглотительный патрон с фильтром для очистки и осушки воздуха и сорбционная трубка укрепляются в вертикальном положении, воздух должен идти последовательно через фильтр очистки, осушитель воздуха и сорбционную трубку. Сорбционную трубку необходимо защищать от света экраном из черной бумаги или фольги. Пробы сразу же после отбора закрывают заглушками, упаковывают в полиэтиленовый мешок и помещают в холодильник или термос со льдом. В этих условиях пробы хранят не более 2 сут.

Сорбент для поглощения  $\text{SO}_2$  и  $\text{H}_2\text{S}$  можно использовать в течение полугода, а осушитель воздуха меняют ежедневно, для регенерации его высушивают при  $150\text{—}160^\circ\text{C}$  в течение 2 ч.

### 8. Выполнение измерений

Сорбционную трубку помещают в пробирку и приливают  $4,6\text{ см}^3$  0,01 %-ного спиртового раствора ацетата меди и  $0,2\text{ см}^3$  1 %-ного раствора трилона Б. Путем нескольких прокачиваний при помощи резиновой груши переводят пробу в раствор и оставляют на 10 мин до полного развития окраски. После этого трубку вынимают и измеряют оптическую плотность раствора. Одновременно с пробами проводят измерение нулевой пробы из партии сорбционных трубок, отправленных на пункт, но не использованных для отбора. Массу сероуглерода в пробе находят с помощью градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого раствора.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (5).

#### 5.2.7.6. Сероуглерод [ГХ-метод] [4]

Методика предназначена для определения концентрации сероуглерода в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне  $0,00125\text{—}0,05\text{ мг/м}^3$  при объеме пробы воздуха  $100\text{ см}^3$ . Используется для измерения разовых концентраций.

Определению не мешают хлор, сероводород, диоксид серы, хлористый нитрозил, фосген.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации сероуглерода в атмосферном воздухе в диапазоне  $0,00125\text{—}0,50\text{ мг/м}^3$  суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 12,5\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на концентрировании сероуглерода из воздуха на полисорб-1, последующей термодесорбции и газохроматографическом анализе при использовании хроматографа с электронно-захватным детектором.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы:

##### 3.2. Средства измерений

Газовый хроматограф с детектором по захвату электронов

Хроматографическая колонка стеклянная длиной 3 м с внутренним диаметром 3 мм

Газообразный азот особой чистоты в

баллоне с редуктором

по ТУ 6-027376—65

Шприцы медицинские вместимостью 1—2 см <sup>3</sup> со стеклянными поршнями	по ТУ 64-1-378—73
Дозатор диффузионно-динамического типа («Микрогаз»)	
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Лупа измерительная	по ГОСТ 8309—75
Линейка измерительная	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55 °С и 0—200 °С; цена деления 1 °С	по ГОСТ 215—73Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504—1797—75
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
Выпарные чашки	по ГОСТ 9147—73
<i>3.3. Вспомогательные устройства</i>	
Трубки сорбционные U-образные стеклянные длиной 150 мм с внутренним диаметром 3 мм	
Аспиратор водяной	
Печь электрическая для термодесорбции пробы; рабочая температура до 250 °С	
<i>3.4. Материалы</i>	
Вата стеклянная, обезжиренная	
<i>3.5. Реактивы</i>	
Полисорб-1, фракция 0,25—0,5 мм	
Полихлорфенилметилсилоксан ХС-2-1 (неподвижная фаза)	
Полихром-1, фракция 0,315—0,5 мм	
Сероуглерод свежеперегнанный при температуре 46 °С, х. ч.	по ГОСТ 19213—73
Хлороформ свежеперегнанный, х. ч.	по ТУ-6-09-4263—76

#### *4. Требования безопасности*

См. п. 5.1.3.

Все работы, связанные с использованием сероуглерода и хлороформа, необходимо проводить под тягой.

#### *5. Требования к квалификации оператора*

См. п. 5.1.4.

#### *6. Условия выполнения измерений*

См. п. 5.1.14.

#### *7. Подготовка к выполнению измерений*

*7.1.* Перед выполнением измерений должны быть произведены следующие работы: подготовка хроматографической колонки и сорбционных трубок, приготовление градуировочных смесей сероуглерода с воздухом, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

7.2. Приготовление насадки для хроматографической колонки, ее заполнение и тренировка

Жидкую фазу ХС-2-1 в количестве 10 % от массы носителя (полихром-1) растворяют в хлороформе. Раствором заливают помещенный в выпарную чашку полихром-1 так, чтобы он был полностью покрыт жидкостью. Выдерживают полихром в течение 20--30 мин при периодическом встряхивании чашки, а затем растворитель упаривают при комнатной температуре до нормальной сыпучести. Вся работа проводится в вытяжном шкафу. Готовой насадкой заполняют хроматографическую колонку одним из общепринятых методов, концы ее закрывают стеклянной ватой слоем 1 см. Тренируют колонку в токе азота при температуре 170° С в течение 24 ч.

### 7.3. Подготовка сорбционных трубок

Сорбционные трубки (пробоотборные) заполняют полисорбом-1, концы закрывают стеклянной ватой и кондиционируют в токе азота при 250° С в течение 24 ч. Перед отбором проб проверяют чистоту сорбционных трубок, подсоединяя их к хроматографу (см. п. 8). О чистоте сорбционных трубок судят по отсутствию пиков на нулевой линии хроматограммы.

### 7.4. Приготовление градуировочных смесей сероуглерода с воздухом

Градуировочные смеси сероуглерода с воздухом получают диффузионным способом при помощи диффузионно-динамического дозатора «Микрогаз» в соответствии с прилагаемой к нему инструкцией. Время установления динамического равновесия в смеси воздух-сероуглерод определяют путем введения одинаковых объемов этой смеси в хроматограф. Пики одинаковой высоты на хроматограмме свидетельствуют о динамическом равновесии в дозаторе.

### 7.5. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты пика на хроматограмме от количества сероуглерода, устанавливают с использованием стандартных смесей сероуглерод — воздух, приготовленных диффузионно-динамическим способом. Для этого через сорбционные трубки протягивают градуировочную смесь воздуха с сероуглеродом (после наступления динамического равновесия в системе) в течение разных отрезков времени (например, через одну — 5 мин, через другую — 10 мин, третью — 20 мин и четвертую — 30 мин) в зависимости от концентрации сероуглерода в смеси. Затем сорбционные трубки с градуировочной смесью последовательно подключают к системе ввода проб в хроматограф, нагревают в течение 2 мин электрической печью при температуре 200° С и при помощи крана-дозатора десорбирующий сероуглерод вводят в хроматографическую колонку. Операцию отбора стандартной смеси с последующим хроматографическим анализом повторяют до тех пор, пока на хроматограмме не будет получена одинаковая высота пика для каждой концентрации не менее 5 раз. Полученные средние значения используют для установления градуировочной характеристики.

Хроматографический анализ проводится при следующем режиме работы хроматографа:

Температура	
термостата колонок	50° С
испарителя	75° С
детектора	110° С
Скорость газа-носителя (азота) через колонку	20 см <sup>3</sup> /мин
Скорость газа-носителя на поддувку детектора	120 см <sup>3</sup> /мин
Скорость протяжки диаграммной ленты	240 мм/мин
Время выхода сероуглерода составляет	9 мин.

### 7.6. Отбор проб

Для определения разовой концентрации сероуглерода исследуемый воздух аспирируют через чистую сорбционную трубку (не оказывающую влияния на



нулевую линию на хроматограмме), соединенную с водяным аспиратором, скорость вытекания воды из которого должна составлять примерно 100 капель в минуту. Общий объем отобранной пробы — 100 см<sup>3</sup>. По окончании отбора пробы концы трубки закрывают заглушками. Пробу можно хранить в течение 5 сут.

### 8. Выполнение измерений

Прибор включают в соответствии с инструкцией и выводят на рабочий режим (см. п. 7.5). Трубку с пробой подключают к системе ввода проб в хроматограф, нагревают ее в течение 2 мин электрической печью при 200° С и с помощью крана-дозатора вводят в хроматографическую колонку. На полученной хроматограмме измеряют высоты пиков проб. Массу сероуглерода в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики по высоте пика.

### 9. Вычисление результата анализа

См. п. 5.1.16, формулу (5).

#### 5.2.7.7. Серная кислота и сульфаты (турбидиметрический метод) [52]

Методика предназначена для определения концентрации аэрозоля серной кислоты и растворимых сульфатов в воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,005—3,00 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 2 м<sup>3</sup>.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации аэрозоля серной кислоты и растворимых сульфатов в воздухе в диапазоне 0,005—3,00 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает ± 25%.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на образовании нерастворимого сульфата бария при взаимодействии сульфат-ионов с хлоридом бария. Массу сульфат-ионов определяют турбидиметрически. Определению мешают нерастворимые аэрозоли; их влияние устраняют центрифугированием или фильтрованием.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С	по ГОСТ 215—73Е
Электроаспиратор ЭА-2	по ТУ 25-11-1413—78

Колбы мерные 2-100-2 — 10 шт.	по ГОСТ 1770—74Е
Пипетки 4-2-1 — 2 шт.	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-2 — 2 шт.	
4-2-5 — 2 шт.	
2-2-10 — 2 шт.	

### 3.3. Материалы

Фильтры аэрозольные из ткани ФПП  
или ФПА

### 3.4. Реактивы

Бария хлорид (дигидрат) х. ч.	по ГОСТ 4108—72
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Глицерин, ч. д. а.	по ГОСТ 6259—75
Калия сульфат, х. ч.	по ГОСТ 4145—74
Соляная кислота ( $\rho = 1,19 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Этанол, ректификат	по ГОСТ 18300—72
Этиленгликоль, ч. д. а.	по ГОСТ 10164—62

## 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3

### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4

### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

#### 7.2. Приготовление растворов

1) Вода дистиллированная. Для приготовления всех растворов применяют свежеперегнанную дистиллированную воду.

2) Составной раствор хлорида бария. 11,7 г кристаллического хлорида бария растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды. Затем приливают 300 см<sup>3</sup> этанола и 300 см<sup>3</sup> глицерина или этиленгликоля. Значение рН смеси доводят до 2,5—2,8 концентрированной соляной кислотой. Раствор оставляют на 48 ч. В случае появления осадка фильтруют через фильтр «синяя лента». Срок хранения раствора 2 мес.

3) Исходный раствор сульфата калия ( $\rho = 1000 \text{ мг/см}^3$ ). Сульфат калия сушат при температуре 120—150 °С в течение 2 ч. В воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворяют 0,1814 г реактива.

4) Рабочий раствор сульфата калия с массовой концентрацией 100 мг/см<sup>3</sup> сульфат-иона. Водой разбавляют 10 см<sup>3</sup> исходного раствора в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

5) Соляная кислота, раствор 1:1. К 100 см<sup>3</sup> воды добавляют 100 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты.

#### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы сульфат-иона в пробе, устанавливают по восьми точкам на основании среднеарифметических значений, вычисленных из результатов

Таблица 5.31

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации аэрозоля серной кислоты  
и растворимых сульфатов**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7	8
Объем раствора сульфата калия, см <sup>3</sup>								
рабочего ( $\rho=100$ мкг/см <sup>3</sup> )	1	2	4	6	8	—	—	—
исходного ( $\rho=1000$ мкг/см <sup>3</sup> )	—	—	—	—	—	1,2	1,6	2,0
Масса сульфат-иона в 4 см <sup>3</sup> раствора, мкг	4	8	16	24	32	48	64	80

измерений пяти серий растворов для установления градуировочной характеристики. Растворы готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. В каждую колбу приливают 15—20 см<sup>3</sup> воды, исходного или рабочего раствора согласно табл. 5.31, доливают до метки водой и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики в пробирки вносят по 4 см<sup>3</sup> каждого раствора, добавляют по 0,1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1) и 1 см<sup>3</sup> раствора хлорида бария, встряхивают и выдерживают 15 мин. Одновременно готовят нулевую пробу, для чего к 4 см<sup>3</sup> воды добавляют те же реактивы в том же порядке. Время от добавления раствора хлорида бария до измерения оптической плотности раствора всех проб должно составлять 15 мин. Затем, предварительно встряхнув пробирку, измеряют оптическую плотность каждого раствора относительно воды в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 400 нм. Проверку градуировочной характеристики следует проводить при смене составного раствора, но не реже 1 раза в 3 мес.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации аэрозоля серной кислоты и растворимых сульфатов исследуемый воздух аспирируют через фильтр с расходом 100—150 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. После окончания отбора фильтр сгибают пополам запыленной стороной внутрь и вкладывают в полиэтиленовый пакет. В таком виде проба доставляется в лабораторию. Для анализа могут использоваться фильтры с пробами, отобранными для определения концентрации взвешенных частиц, после измерения их массы.

### 8. Выполнение измерений

В лаборатории фильтры с отобранной пробой пинцетом извлекают из конверта, помещают в стаканы вместимостью 25 см<sup>3</sup>, смачивают 0,2 см<sup>3</sup> этанола и приливают 10 см<sup>3</sup> горячей воды. Содержимое стакана перемешивают стеклянной палочкой в течение 10 мин. Взвесь удаляют центрифугированием или фильтрованием через бумажный фильтр «синяя лента». Аналогично поступают с чистым аэрозольным фильтром, взятым из этой же упаковки. Полученный раствор используют как нулевую пробу. Пробы, включая нулевые, пропускают через бумажные фильтры из одной упаковки, поскольку масса сульфат-иона в разных упаковках различна. Употреблять можно лишь те фильтры, из которых вымывается не более 3 мкг сульфат-ионов с одного фильтра. Для анализа отбирают в пробирки по 4 см<sup>3</sup> раствора, добавляют по 0,1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1), 1 см<sup>3</sup> раствора хлорида бария, тщательно перемешивают и через 15 мин, предварительно встряхнув, измеряют оптическую плотность растворов. Массу аэрозоля серной кислоты и растворимых сульфатов в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого. Значение оптической плотности нулевого раствора не должно превышать

0,01. При необходимости определения больших концентраций для анализа отбирают соответственно меньшую часть пробы (до 0,04 см<sup>3</sup>) и дополняют водой до 4 см<sup>3</sup>.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.2.7.8. Аэрозоль серной кислоты (потенциометрический метод)<sup>1</sup>

Методика предназначена для полуколичественного определения концентрации аэрозоля серной кислоты в атмосферном воздухе населенных пунктов при подфакельных измерениях в диапазоне 0,25—3,0 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 0,2 м<sup>3</sup>.

##### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации аэрозоля серной кислоты в экстракте с аэрозольного фильтра суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

##### 2. Метод измерения

Метод измерения основан на улавливании серной кислоты аэрозольным фильтром и потенциометрическом измерении концентрации водородных ионов в забуференном экстракте с фильтра. Специально подобранный состав буфера обеспечивает линейную зависимость показаний рН-метра от концентрации кислоты. Определению мешают аммиак, амины, аэрозоли соединений щелочного характера. Методика неселективна в присутствии аэрозолей других кислот, кислых и легкогидролизуемых солей.

##### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

рН-метр-милливольтметр рН-673	по ТУ-25-05.2501—79
или иономер лабораторный И-115М	по ТУ 25-05.2303—77
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С	по ГОСТ 215—73Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Электроаспиратор ЭА-2, ЭА-2С	по ТУ 25-11-1413—79
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-1000-2 — 2 шт.	
2-100-2 — 8 шт.	

<sup>1</sup> Методика разработана в ГГО.

Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 1 шт.	
4-2-2 — 1 шт.	
2-2-5 — 2 шт.	
2-3-20 — 1 шт.	
2-2-10 — 2 шт.	
3.3. Материалы	
Фильтры аэрозольные из ткани ФПП диаметром 80 мм, используемые для отбора проб взвешенных частиц	
3.4. Реактивы	
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Калия дигидрофосфат ( $\text{KH}_2\text{PO}_4$ ), х. ч.	по ГОСТ 4198—75
Калия хлорид, х. ч.	по ГОСТ 4234—77
Кислота лимонная, х. ч.	по ГОСТ 3652—69
Кислота серная, раствор 0,05 моль/дм <sup>3</sup>	по ТУ 6-09-2540—72
(0,1 н.), стандарт-титр	
Натрия гидроксид, раствор 0,1 моль/дм <sup>3</sup>	по ТУ 6-09-2540—72
(0,1 н.), стандарт-титр	
или натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Этанол, ректификат	по ГОСТ 18300—72

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть произведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

Для приготовления всех растворов применяют дистиллированную воду.

1) Раствор серной кислоты для установления градуировочной характеристики концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) готовят из стандарт-титра. Массовая концентрация серной кислоты в растворе 4900 мкг/см<sup>3</sup>.

2) Раствор гидроксида натрия 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра. В случае отсутствия стандарт-титра раствор готовят следующим образом: 500 г гидроксида натрия постепенно вносят при перемешивании в фарфоровый стакан, заполненный 0,5 дм<sup>3</sup> свежeproкипяченной и охлажденной до комнатной температуры воды. После охлаждения раствор переливают в полиэтиленовую бутылку с пробкой и оставляют стоять 10—12 сут. За это время раствор должен стать прозрачным, так как примесь карбоната натрия оседает на дно. Прозрачный раствор осторожно сливают с осадка в цилиндр, определяют плотность полученного раствора ареометром и находят по справочнику концентрацию. Срок хранения раствора в герметично закрытой полиэтиленовой бутылки неограничен. Ориентировочная концентрация этого раствора составляет 19 моль/дм<sup>3</sup>. Соответствующим разбавлением готовят необходимое

количество раствора гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Хранить в плотно закрытых полиэтиленовых бутылках. Срок хранения раствора — 7 сут.

3) Хлорид калия, раствор 2 моль/дм<sup>3</sup>. 149 г KCl растворяют в 1 дм<sup>3</sup> воды.

4) Исходный буферный раствор. Растворяют 32,3 г хлорида калия, 7,5 г лимонной кислоты, 5,4 г дигидрофосфата калия в 500 см<sup>3</sup> воды.

5) Рабочий буферный раствор. 5 см<sup>3</sup> исходного буферного раствора вносят в мерный цилиндр и доводят до метки 500 см<sup>3</sup> раствором KCl концентрацией 2 моль/дм<sup>3</sup>. Затем весь разбавленный раствор наливают в большой стакан и при перемешивании доводят значение его рН до 7,0 раствором NaOH (концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>). Рабочий буферный раствор хранят в плотно закрытой бутылке не более 3 сут.

6) Раствор этанола (1:1). К 50 см<sup>3</sup> этилового спирта добавляют 50 см<sup>3</sup> воды.

7.3. Установление градуировочной характеристики. Градуировочную характеристику, выражающую зависимость значения рН от массы серной кислоты в анализируемой пробе, устанавливают по пяти точкам на основании средних арифметических значений, вычисленных из результатов измерений пяти серий растворов для градуировки. Для каждой серии вновь готовят раствор серной кислоты.

Растворы для установления градуировочной характеристики готовят следующим образом. В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> заливают раствор H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> согласно табл. 5.3.2, добавляют 25 см<sup>3</sup> этанола, доливают водой до метки и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики в каждый из пяти стаканов (вместимостью 50 см<sup>3</sup>) помещают аэрозольный фильтр, смачивают его 1 см<sup>3</sup> соответствующего градуировочного раствора и добавляют 10 см<sup>3</sup> рабочего буферного раствора. Одновременно готовят нулевую пробу. Для этого в стакан помещают аэрозольный фильтр из той же упаковки, смачивают 1 см<sup>3</sup> этанола (1:1) и добавляют 10 см<sup>3</sup> буферного раствора. Содержимое стаканов тщательно перемешивают стеклянной палочкой и измеряют рН градуировочных растворов и нулевой пробы.

При постоянном использовании методики проверку градуировочной характеристики по одной точке следует проводить в начале, середине и конце рабочего дня. После каждой замены исходного буферного раствора градуировочная характеристика проверяется по всем точкам.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации аэрозоля серной кислоты исследуемый воздух аспирируют через фильтр с расходом 10 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. После этого фильтр пинцетом снимают с фильтродержателя, складывают пополам загрязненным слоем внутрь и сразу же помещают в пробирку с плотно пригнанной полиэтиленовой пробкой. В таком виде пробы доставляются в лабораторию. Срок хранения проб не более 2 сут. Если фильтры при транспортировке в лабораторию не были закрыты герметично, их нельзя исполь-

Таблица 5.32

#### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации аэрозоля серной кислоты

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5
Объем раствора серной кислоты ( $\rho=4900$ мг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,5	1	2	5	7,5
Масса H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> в 1 см <sup>3</sup> раствора, мг	49	98	196	490	735

зывать для определения серной кислоты из-за быстрой нейтрализации кислоты содержащимся в воздухе аммиаком.

### *8. Выполнение измерений*

Фильтр с пробой пинцетом переносят в стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>, немедленно смачивают 1 см<sup>3</sup> этанола (1:1), добавляют 10 см<sup>3</sup> буферного раствора, тщательно перемешивают содержимое стакана стеклянной палочкой и измеряют рН раствора.

Одновременно в качестве нулевой пробы анализируют неэкспонированный фильтр из той же партии, которая применялась для отбора проб. Находят разницу между измеренным значением рН нулевой и определяемой пробы. Массу серной кислоты в пробе находят по градуировочной характеристике.

*Примечание.* При наличии в пробе более 750 мкг серной кислоты пробу разбавляют в 5 раз. Для этого 2 см<sup>3</sup> экстракта переносят в другой стакан, добавляют 0,8 см<sup>3</sup> этанола (1:1) и 8 см<sup>3</sup> буферного раствора. Измеряют рН полученного раствора.

### *9. Вычисление результата измерений*

См. п. 5.1.16, формулу (5).

## **5.2.8. Цианиды**

### **5.2.8.1. Цианид водорода: отбор проб на пленочный сорбент [10, 45]**

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации цианида водорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,0025—0,1 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 40 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

#### *1. Нормы точности измерений*

При определении концентрации цианида водорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,0025—0,1 мг/м<sup>3</sup> установленное значение суммарной погрешности при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 18\%$ .

#### *2. Метод измерения*

Метод основан на поглощении цианида водорода из воздуха пленочным хемосорбентом и фотометрическом определении по полиметиновому красителю, который образуется при взаимодействии цианида водорода с хлораминном и пиридин-барбитуровым реактивом.

#### *3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы*

*3.1.* При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

<sup>1</sup> Методика аттестована в ГГО. Свидетельство № 17.

## 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С	по ГОСТ 215—73Е
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность ±10%; Госреестр 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 2 шт.	
2-100-2 — 10 шт.	
2-500-2 — 2 шт.	
2-1000-2 — 1 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 2 шт.	
4-2-2 — 4 шт.	
6-2-5 — 5 шт.	
6-2-10 — 2 шт.	

## 3.3. Вспомогательные устройства

Плитка электрическая (бытовая)	
Спиртовка лабораторная	по ТУ 42-1441—62
Водяная баня	
Стаканы термостойкие	по ГОСТ 25336—82
В-1-600ТС — 2 шт.	
Н-1-1000ТС — 2 шт.	
Н-1-400ТС — 3 шт.	
Н-1-100ТС — 10 шт.	
Сорбционные трубки СТ 112 (маркировка 1)	по ТУ 25-1110.039—82

## 3.4. Материалы

Фильтровальная бумага	по ТУ 6.09-1678—77
Батист	
Марля	
Шланг медицинский резиновый диаметром 7 мм	
Пакеты полиэтиленовые или полиэтиленовая пленка для упаковки сорбционных трубок	

## 3.5. Реактивы

Аммония роданид, стандарт-титр	по ТУ 6.09.2504—72
Железа (III) хлорид, х. ч.	по ГОСТ 4147—74
Калия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 6-01-301—74
Кислота барбитуровая, ч	по ТУ 6-09-512—75
Кислота лимонная, х. ч.	по ГОСТ 3659—69
Кислота серная ( $\rho = 1,84 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Кислота соляная ( $\rho = 1,19 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Пиридин, ч. д. а.	по ГОСТ 13647—78
Спирт этиловый, ректификат	по ГОСТ 5962—67
Фенолфталеин, индикатор	по ГОСТ 5850—72
Хлорамин Б, ч.	по ТУ 6-09-3021—73



#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все операции по обработке сорбционных трубок следует проводить в резиновых перчатках под тягой.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Вода дистиллированная. Для приготовления растворов применяется свежеперегнанная дистиллированная вода.

2) Фенолфталеин, 0,1 %-ный спиртовой раствор.

3) Кислота соляная, раствор 1:1, готовят в объемных соотношениях.

4) Кислота серная, 50 %-ный раствор. Вносят 28,5 см<sup>3</sup> концентрированной кислоты в 50 см<sup>3</sup> воды.

5) Хлорид железа (III), 0,1 %-ный раствор, готовят перед употреблением.

6) Пиридин перегнаный. К 100 см<sup>3</sup> пиридина прибавляют для удаления воды 20 г гранулированного гидроксида калия, перемешивают и через неделю перегоняют в установке с дефлегматором в вытяжном шкафу. Для работы отбирают фракцию с температурой кипения 115,2 °С.

7) Составной реактив (пиридин-барбитуровый). В мерной колбе вместимостью 50 см<sup>3</sup> растворяют 1,5 г барбитуровой кислоты в 20—30 см<sup>3</sup> воды при нагревании на водяной бане. Затем прибавляют 7,5 см<sup>3</sup> пиридина и 1,5 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты. Содержимое колбы энергично перемешивают. После охлаждения раствора доводят объем в колбе до метки водой.

8) Раствор гидроксида натрия 1 моль/дм<sup>3</sup>. 40 г сухого гидроксида натрия растворяют в воде и в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> после остывания доводят уровень водой до метки.

9) Раствор гидроксида натрия 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор, приготовленный по перечислению 8, разбавляют в 10 раз.

10) Раствор цитрата натрия 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. В мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> растворяют 21,014 г лимонной кислоты (H<sub>3</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>7</sub> · H<sub>2</sub>O) в 200 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия концентрацией 1 моль/дм<sup>3</sup> (см. перечисление 8) и объем доводят до метки водой.

11) Буферный раствор pH = 6,2 готовят в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Помещают в колбу 43,3 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (см. перечисление 9) и доводят объем до метки раствором цитрата натрия (см. перечисление 10).

12) Раствор для обработки сорбционных трубок. 50 г гидроксида калия помещают в термостойкую посуду, приливают при помешивании 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и после остывания доводят объем раствора водой до метки 100 см<sup>3</sup>.

Осторожно, едкая щелочь! Работу обязательно выполнять под тягой и пользоваться защитными очками.

13) Хлорамин Б, 1 %-ный раствор. Готовят перед использованием.

14) Раствор роданида аммония концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> готовят из стандарт-титра. 1 см<sup>3</sup> раствора роданида аммония концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> соответствует раствору с массовой концентрацией цианида водорода 2,7 мг/см<sup>3</sup>. Этот раствор является исходным для приготовления растворов для градуировки.

15) Раствор для градуировки ( $\rho = 100$  мкг/см<sup>3</sup>). Готовят разбавлением 37 см<sup>3</sup> исходного (см. перечисление 14) раствора водой в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>.

16) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>). Готовят десятикратным разведением раствора для градуировки (см. перечисление 15).

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочная характеристика, выражающая зависимость оптической плотности раствора от массы цианида водорода в 5 см<sup>3</sup> раствора, устанавливается по пяти сериям растворов для градуировки. Для каждой серии, состоящей из семи градуировочных растворов, готовят свежие растворы в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу наливают 30—50 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия (см. п. 7.2, перечисление 9), рабочий раствор (см. п. 7.2, перечисление 16) согласно табл. 5.33, доводят уровень раствора до метки раствором гидроксида натрия (см. п. 7.2, перечисление 9) и тщательно перемешивают.

Таблица 5.33

### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации цианида водорода

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,1	0,2	0,4	0,8	1,6	2,0	4,0
Соответствует массе цианида водорода в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,05	0,1	0,2	0,4	0,8	1,0	2,0

Для установления градуировочной характеристики отбирают по 5 см<sup>3</sup> раствора из каждой колбы, добавляют 1 каплю фенолфталеина, оттитровывают раствор 50 %-ной серной кислотой и затем анализируют в соответствии с п. 8 данной методики.

Градуировочную характеристику устанавливают на основании средних значений, полученных из результатов пяти измерений. Проверку градуировочной характеристики следует проводить при смене партии реактивов, но не реже одного раза в квартал.

### 7.4. Подготовка сорбционных трубок

Чистые трубки, предназначенные для отбора проб воздуха, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 12): 0,2 см<sup>3</sup> раствора заливают в трубку на стеклянные гранулы и с помощью резиновой груши равномерно распределяют жидкость в слое гранул, а избыток выдувают с помощью резиновой груши на фильтровальную бумагу. Подготовленные сорбционные трубки закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Три трубки используют в качестве нулевых. Обработанные трубки могут храниться до 2 сут.

### 7.5. Отбор проб

Для определения разовых концентраций цианида водорода исследуемый воздух аспирируют с расходом 2 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через укрепленную вертикально сорбентом вниз сорбционную трубку. При определении средне-суточной концентрации отбирают 4—8 разовых проб за 24 ч. После отбора

пробы сорбционные трубки закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения — до 2 сут.

### 8. Выполнение измерений

В лаборатории трубку извлекают из упаковки, тщательно вытирают фильтровальной бумагой ее наружную поверхность, помещают в пробирку, пипеткой вносят 1 каплю фенолфталеина на сорбент и приливают 6 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. С помощью резиновой груши (не допускать попадания раствора внутрь груши!) путем 5—6-кратного прокачивания раствора через слой гранул переводят пробу в раствор. Трубку удаляют из пробирки, аккуратно оттитровывают раствор 50 %-ной серной кислотой и берут 5 см<sup>3</sup> для анализа. К аликвоте добавляют 1 см<sup>3</sup> буферного раствора, 0,2 см<sup>3</sup> раствора хлорамина, 0,1 см<sup>3</sup> раствора хлорида железа и закрывают пробирку пробкой. После каждого добавления реактива раствор в пробирке тщательно перемешивают. Через 1 мин добавляют 1 см<sup>3</sup> пиридинбарбитурового реактива и опять перемешивают. Оптическую плотность относительно воды измеряют через 15 мин в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 584 нм.

Одновременно три нулевые пробы (трубки, подготовленные для отбора) анализируют аналогично отобраным пробам.

Массу цианида водорода в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

### 9. Вычисление результата измерения

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.2.8.2. Цианид водорода: отбор проб в барботеры<sup>1</sup>

Методика предназначена для определения концентрации цианида водорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,007—0,2 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха 10 дм<sup>3</sup>.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации цианида водорода в атмосферном воздухе в диапазоне 0,007—0,2 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не должна превышать  $\pm 25\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на поглощении цианида водорода из воздуха 0,4 %-ным раствором гидроксида натрия и дальнейшем фотометрическом определении по полиметиновому красителю, который образуется при взаимодействии цианид-иона с хлорамином и пиридин-барбитуровым реактивом.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

<sup>1</sup> Методика разработана в НИИ гигиены труда и профзаболеваний (г. Ленинград).

**3.2. Средства измерений**

См. методику 5.2.8.1, п. 3.2.

**3.3. Вспомогательные устройства**

Поглотительные приборы Рыхтера по ТУ 25.11.1136—75

Все устройства, приведенные в методике 5.2.8.1, п. 3.3, кроме сорбционных трубок.

**3.4. Материалы**

См. методику 5.2.8.1, п. 3.4.

**3.5. Реактивы**

См. методику 5.2.8.1, п. 3.5.

**4. Требования безопасности**

См. методику 5.2.8.1, п. 4.

**5. Требования к квалификации оператора**

См. п. 5.1.4.

**6. Условия выполнения измерений**

См. п. 5.1.14.

**7. Подготовка к выполнению измерений**

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб.

**7.2. Приготовление растворов**

1) Поглотительный раствор. Для приготовления 0,4%-ного раствора гидроксида натрия 4 г гидроксида натрия растворяют в 1000 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

2) Раствор серной кислоты 0,5 моль/дм<sup>3</sup>. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 50 см<sup>3</sup> воды, осторожно приливают 2,67 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и перемешивают. После охлаждения раствор доводят до метки водой.

Приготовление остальных реактивов — см. методику 5.2.8.1, п. 7.2, перечисления 1, 2, 5—7, 13—16.

**7.3. Установление градуировочной характеристики**

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы цианида водорода в 4 см<sup>3</sup> раствора, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из семи градуировочных растворов, готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу наливают 30—50 см<sup>3</sup> поглотительного раствора, рабочий раствор роданида аммония ( $\rho=10$  мкг/см<sup>3</sup>) согласно табл. 5.34,

Таблица 5.34

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации цианида водорода**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho=10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,25	0,5	1,0	1,5	2,0	2,5	5,0
Соответствует массе цианида водорода в 4 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,1	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0	2,0

доводят уровень раствора до метки поглотительным раствором и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики отбирают по 4 см<sup>3</sup> раствора из каждой колбы и производят все операции по п. 8 настоящей методики. Градуировочную характеристику устанавливают на основании средних значений полученных результатов измерений. Проверку градуировочной характеристики следует проводить при смене партии реактивов, но не реже одного раза в квартал.

#### 7.4. отбор проб

Для определения разовых концентраций цианида водорода исследуемый воздух аспирируют с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20—30 мин через поглотительный прибор Рыхтера, заполненный 6 см<sup>3</sup> 0,4%-ного раствора гидроксида натрия.

### 8. Выполнение измерений

Уровень раствора в поглотительном приборе доводят водой до метки 6 см<sup>3</sup>. Для анализа берут 4 см<sup>3</sup> пробы, добавляют 0,4 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты концентрацией 0,5 моль/дм<sup>3</sup>, 0,1 см<sup>3</sup> хлорида железа, 0,2 см<sup>3</sup> раствора хлорамина Б. Содержимое пробирок перемешивают, по истечении 1 мин добавляют 1 см<sup>3</sup> пиридин-барбитурового реактива и опять перемешивают. Через 15 мин определяют оптическую плотность раствора относительно воды в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 584 нм. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности для всех проб должно быть одинаковым. Одновременно проводят измерения нулевой пробы, для чего 4 см<sup>3</sup> поглотительного раствора анализируют аналогично пробам. Массу цианида водорода в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

## 5.3. МЕТОДИКИ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ ОРГАНИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ

### 5.3.1. Азотсодержащие соединения

#### 5.3.1.1. Амины алифатические: метиламин, диметиламин, триметиламин, диэтиламин, триэтиламин [ГХ-метод]<sup>1</sup>

Методика предназначена для определения концентрации метиламина, диметиламина, триметиламина, диэтиламина и триэтиламина в атмосферном воздухе населенных пунктов. Диапазоны измеряемых концентраций аминов, а также значения их максимальной разовой и средней суточной предельно допустимых концентраций в атмосферном воздухе (ПДК<sub>м.р.</sub> и ПДК<sub>с.с.</sub>) представлены в табл. 5.35.

<sup>1</sup> Методика разработана в НПО «Тайфун».

Таблица 5.35

**Диапазоны измеряемых концентраций  
и ПДК алифатических аминов  
в атмосферном воздухе (мг/м<sup>3</sup>)**

Определяемое вещество	ПДК <sub>м.р</sub>	ПДК <sub>с.с</sub>	Диапазон измеряемых концентраций
Метиламин	Не установлена		0,004—0,2
Диметиламин	0,005	0,005	0,004—0,2
Триметиламин	0,04	0,04	0,004—0,2
Диэтиламин	0,05	0,05	0,02—0,5
Триэтиламин	0,14	0,12	0,02—0,5

*1. Нормы точности измерений*

По результатам метрологических исследований, при определении концентрации аминов в атмосферном воздухе в диапазоне 0,02—0,5 мг/м<sup>3</sup> при доверительной вероятности 0,95 погрешность измерений не превышает ±15 %, в диапазоне 0,004—0,02 мг/м<sup>3</sup> не превышает ±25 %.

*2. Метод измерения*

Определяемые вещества абсорбируют пленочным хемосорбентом, элюируют образовавшиеся соли аминов разбавленным раствором хлористого аммония, обрабатывают полученный раствор гидроксидом калия в герметичном сосуде и выполняют газохроматографический анализ газовой фазы этого сосуда.

*3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы*

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

3.2. Средства измерений

- Газовый хроматограф серии «Цвет 500» по ТУ 1.550.150
- с пламенно-ионизационным детектором или другой с чувствительностью по пропану не менее 1,0 · 10<sup>-8</sup> мг/см<sup>3</sup>
- Весы аналитические ВЛА-200 по ГОСТ 24104—80Е
- Меры массы по ГОСТ 7328—82Е
- Электроаспиратор ЭА-1;
- погрешность 10 %; Госреестр № 5997—77 по ТУ 25-11-1414—78
- Секундомер, класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с по ГОСТ 5072—79Е
- Термометр ТМ-8; пределы измерения от минус 35 до 40 °С по ГОСТ 112—78Е
- Барометр-анероид М-67 по ТУ 2504-1797—75
- Колбы мерные 2-100-2 — 10 шт. по ГОСТ 1770—74Е
- Пипетки мерные по ГОСТ 20292—74Е
- 2-2-5 — 2 шт.
- 6-2-10 — 5 шт.
- 4-2-1 — 2 шт.

3.3. Вспомогательные устройства	
Редуктор водородный	по ТУ 26-05-463—76
Редуктор кислородный	по ТУ 26-05-235—70
Насос водоструйный стеклянный	по ГОСТ 10696—75
Колонки хроматографические стеклянные	
200×0,3 см (I) и 300×0,3 см (II)	по ГОСТ 16285—80
Сорбционные трубки СТ 212	
(маркировка 2)	по ТУ 25-1110.039—82
Флаконы пенициллиновые вместимостью 16 см <sup>3</sup> с алюминиевыми колпачками и резиновыми пробками	
Пресс для обжима колпачков на флаконах	по ТУ 42-2-2442—73
Шприц медицинский комбинированный для туберкулина вместимостью 1 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-378—78
Пробирки	по ГОСТ 23932—79Е
П 4-10-14/23 — 14 шт.	
П-4-5-14/23 — 14 шт.	
Ампулы стеклянные вместимостью 1 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 18122—75
3.4. Материалы	
Азот технический	по ГОСТ 9293—74
Водород технический	по ГОСТ 3022—80
Воздух сжатый	
Стекловата	
Пленка фторопластовая	по ГОСТ 24222—80
3.5. Реактивы	
Аммоний хлористый, х. ч.	по ГОСТ 3773—72
Ацетон, ч. д. а.	по ГОСТ 2603—79
Ацетиленовая сажа, покрытая пироуглеродом, зернением 0,25—0,50 мм (носитель для хроматографической колонки II)	
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—77
Гексаметилдисилоксан, ч.	по ТУ 6-09-11-647—75
Диметиламина гидрохлорид, ч.	по ТУ 6-09-905—76
Диэтиламина гидрохлорид, ч.	по ГОСТ 13279—77
Калия гидроксид, ос. ч.	по ОСТ 6-01-301—74
Кислота серная, ос. ч.	по ГОСТ 14262—78
Метиламина гидрохлорид, ч.	по ТУ 6-09-3755—74
Полисорб 30/160 зернением 0,25—0,5 мм (носитель для хроматографической колонки I)	
Полиэтиленгликоль 6 000 (карбовакс 6000)	
Полиэтиленгликоль 20 000 (карбовакс 20 М)	
Толуол, ч. д. а.	по ГОСТ 5789—78
Триметиламина гидрохлорид, ч.	по ТУ 6-09-3931—75
Хлороформ, х. ч.	по ТУ 6-09-11-906—76
Этанол, ректификат	по ТУ 6-09-4263—76
	по ГОСТ 5962—67

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка измерительной аппаратуры, приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб.

### 7.2. Подготовка измерительной аппаратуры

Стеклянные колонки промывают дистиллированной водой, ацетоном, толуолом и заполняют раствором гексаметилдисилоксана (см. п. 7.3, перечисление 1). Этим же раствором обрабатывают стекловату, применяемую для закрепления насадки в колонке и медицинский шприц вместимостью 1 см<sup>3</sup> (шприц в разобранном виде помещают в мерный цилиндр с указанным раствором). Через 5—10 ч раствор сливают, колонку высушивают в токе воздуха, а шприц и стекловату — в сушильном шкафу при температуре 70—80 °С. На канюлю силанизированного шприца надевают иглу, набирают в шприц 1 см<sup>3</sup> воздуха, герметизируют его (втыкают иглу в край использованной резиновой прокладки от испарителя хроматографа), продвигают поршень шприца до отметки 0,5 см<sup>3</sup> и полностью погружают его в чашку с водой. Если в течение 15 с не наблюдается выделения пузырьков воздуха, то шприц пригоден для дозирования газа в хроматограф. Через 2 недели силанизирование шприца и испытание его герметичности повторяют.

В фарфоровую чашку высыпают 8 г полисорба 30/160 (колонка I) или 8 г ацетиленовой сажи (колонка II) и заливают 60 см<sup>3</sup> раствора гидроксида калия (см. п. 7.3, перечисление 2). Испаряют этанол при осторожном перемешивании шпателем полученной суспензии, нагревая ее на водяной бане или лампой накаливания мощностью 100 Вт до тех пор, пока насадка не станет сыпучей. Работу необходимо производить в вытяжном шкафу. Затем насадку заливают 60 см<sup>3</sup> раствора полиэтиленгликоля 6000 (колонка I) или 20 000 (колонка II) (см. п. 7.3, перечисление 3), удаляют хлороформ так же, как этанол, и окончательно высушивают насадку при температуре 80—90 °С в течение 30 мин.

В силанизированную колонку со стороны, подключаемой к детектору, вкладывают тампон силанизированной стекловаты и присоединяют этот конец колонки к водоструйному насосу. Постукивая по колонке, засыпают в нее через воронку полученную насадку в таком количестве, чтобы участок колонки, входящий в испаритель, остался пустым. Отсоединив заполненную колонку от насоса, вкладывают в нее второй тампон стекловаты и продвигают его до насадки. Подготовленную колонку подключают к испарителю хроматографа и продувают азотом с расходом 40 см<sup>3</sup>/мин сначала при программировании температуры от комнатной до 160 °С со скоростью 2 °С/мин, а затем в изотермическом режиме при 160 °С в течение 5—10 ч, при этом в испаритель вкалывают 15—20 раз по 10 мм<sup>3</sup> свежепрокипяченной дистиллированной воды, после чего колонку охлаждают и присоединяют к детектору.

### 7.3. Приготовление растворов

1) Раствор гексаметилдисилоксана. 5 см<sup>3</sup> гексаметилдисилоксана растворяют в 30 см<sup>3</sup> толуола.

2) Раствор гидроксида калия. 0,35—0,40 г гидроксида калия растворяют в 60 см<sup>3</sup> этанола.



3) Раствор полиэтиленгликоля (ПЭГ). 0,3 г полиэтиленгликоля 20 000 или полиэтиленгликоля 6000 растворяют в 60 см<sup>3</sup> хлороформа.

4) Серная кислота, 15 %-ный раствор. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 50—60 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, приливают 8,15 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и доводят объем раствора до 100 см<sup>3</sup>.

5) Серная кислота, 1,5 %-ный раствор. Готовят разбавлением 15 %-ного раствора (см. перечисление 4) дистиллированной водой в 10 раз.

6) Раствор хлористого аммония 1600 мкг/см<sup>3</sup>. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 0,16 г хлористого аммония и добавляют дистиллированную воду до метки.

7) Раствор хлористого аммония 160 мкг/см<sup>3</sup> готовят разбавлением раствора хлористого аммония (см. перечисление 6) в 10 раз дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

8) Раствор хлористого аммония 1600 мкг/см<sup>3</sup> в 1,5 %-ной серной кислоте. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отвешивают 0,16 г хлористого аммония и добавляют 1,5 %-ный раствор серной кислоты (см. перечисление 5) до метки.

9) Раствор хлористого аммония 160 мкг/см<sup>3</sup> в 1,5 %-ной серной кислоте. Готовят разбавлением раствора хлористого аммония по перечислению 8 в 10 раз 1,5 %-ным раствором серной кислоты (см. перечисление 5) в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

10) Градуировочный раствор А. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят по 80—100 мг гидрохлоридов метиламина, диметиламина и триметиламина и добавляют 1,5 %-ный раствор серной кислоты (см. перечисление 5) до метки. Срок хранения раствора 20 сут.

11) Градуировочный раствор Б. Готовят разбавлением градуировочного раствора А в 10 раз 1,5 %-ным раствором серной кислоты (см. перечисление 5) в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Срок хранения раствора 20 сут.

12) Градуировочный раствор В. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят по 100—150 мг диэтиламина гидрохлорида и триэтиламина гидрохлорида и добавляют 1,5 %-ный раствор серной кислоты (см. перечисление 5) до метки. Срок хранения раствора 20 сут.

13) Градуировочный раствор Г. Готовят разбавлением градуировочного раствора В в 10 раз 1,5 %-ным раствором серной кислоты (см. перечисление 5) в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Срок хранения раствора 20 сут.

#### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты хроматографического пика определяемого вещества от его массы в анализируемой пробе, устанавливают по четырем сериям градуировочных растворов. Каждую серию, состоящую из семи градуировочных растворов, готовят последовательным двукратным разбавлением градуировочного раствора Б или Г. В семь пронумерованных пробирок П4-10 вместимостью 10 см<sup>3</sup> пипеткой вносят по 5 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония 160 мкг/см<sup>3</sup> в 1,5 %-ной серной кислоте (см. п 7.3, перечисление 9). Той же пипеткой отбирают 5 см<sup>3</sup> градуировочного раствора Б или Г и переносят его в пробирку № 1. Закрывают пробирку пробкой и перемешивают ее содержимое, после чего 5 см<sup>3</sup> полученного раствора 1 переносят в пробирку № 2. Аналогично готовят градуировочные растворы 3—7. Срок хранения раствора 5 сут для метиламина, диметиламина и триметиламина и 20 сут для диэтиламина и триэтиламина. Концентрацию аминов в градуировочных растворах рассчитывают по формуле:

$$\rho_n = \frac{am}{2^n},$$

где  $\rho_n$  — концентрация амина в растворе, мкг/см<sup>3</sup>;

$a$  — коэффициент пересчета, равный 0,457 для метиламина, 0,553 для

диметиламина, 0,629 для триметиламина, 0,666 для диэтиламина и 0,735 для триэтиламина;

$m$  — масса соли амина, мг;

$n$  — номер раствора.

В пенициллиновый флакон вместимостью 16 см<sup>3</sup> засыпают 10 г измельченного гидроксидка калия. В ампулу с обломанным кончиком вводят пипеткой 0,7 см<sup>3</sup> градуировочного раствора солей аминов и устанавливают ампулу во флакон. Закрывают флакон резиновой пробкой с прокладкой из фторопластовой пленки, надевают сверху алюминиевый колпачок и обжимают его прессом. Перемешивают содержимое флакона путем встряхивания, выдерживают 10 мин при комнатной температуре и анализируют газовую фазу флакона, отбирая ее силанизированным шприцем, предварительно нагретым в сушильном шкафу до температуры 60 °С.

Анализ метиламина, диметиламина и триметиламина проводят на колонке I (полисорб 30/160 с 5 % ПЭГ-6000+5 % КОН) при следующих условиях:

объем вводимой в хроматограф пробы	1 см <sup>3</sup>
температура испарителя	120° С
температура термостата колонок	80° С
расход газа-носителя (азота)	45 см <sup>3</sup> /мин
расход водорода	45 см <sup>3</sup> /мин
расход воздуха	330 см <sup>3</sup> /мин
скорость протяжки ленты самописца	600 мм/г
шкала измерителя тока	(10...200) · 10 <sup>-12</sup> А

Время удерживания метиламина составляет около 1,5 мин, диметиламина — 3 мин, триметиламина — 4 мин.

Анализ диметиламина и триэтиламина проводят на колонке II (ацетиленовая сажа с 5 % ПЭГ-20 000 + 5 % КОН) при следующих условиях:

объем вводимой в хроматограф пробы	1 см <sup>3</sup>
температура испарителя	160° С
расход газа-носителя (азота)	40 см <sup>3</sup> /мин
расход водорода	30 см <sup>3</sup> /мин
расход воздуха	300 см <sup>3</sup> /мин
скорость протяжки ленты самописца	600 мм/ч
шкала измерителя тока	(20...200) · 10 <sup>-12</sup> А

Время удерживания диэтиламина составляет около 3 мин, триэтиламина — 7 мин.

Измеряют высоты пиков указанных веществ (при наличии интегратора измеряют площади) и приводят их к одной шкале измерителя тока.

Для установления градуировочной характеристики вычисляют средние значения результатов параллельных измерений для четырех серий градуировочных растворов. Градуировку проверяют 1 раз в неделю путем анализа одного из градуировочных растворов 1—7. Результат измерения не должен отличаться от полученного при градуировке более чем на 5 %. В противном случае градуировку повторяют.

#### 7.5. Подготовка сорбционных трубок к отбору проб

Чистые сорбционные трубки обрабатывают 15 %-ным раствором серной кислоты (см. п. 7.3, перечисление 4) в соответствии с п. 5.1.12, тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения обработанных трубок в герметичной упаковке не более недели.

#### 7.6. Отбор проб

Для отбора проб трубку устанавливают вертикально, к верхнему пустому концу присоединяют аспиратор и пропускают через слой гранул 100 дм<sup>3</sup> анализируемого воздуха с расходом не более 5 дм<sup>3</sup>/мин. После отбора пробы сорбционную трубку закрывают заглушками, помещают в полиэтиленовый пакет и отправляют в лабораторию для анализа.

## 8. Выполнение измерений

Трубку с отобранной пробой опускают в пробирку П4-5 вместимостью 5 см<sup>3</sup> концом, содержащим стеклянные гранулы, и вводят пипеткой в трубку 1 см<sup>3</sup> раствора хлористого аммония концентрацией 160 мкг/см<sup>3</sup> (см. п. 7.3, перечисление 7). Прокачивают раствор 4—6 раз через слой гранул с помощью резиновой груши, вытесняют его остатки и вынимают трубку из пробирки. Отбирают пипеткой 0,7 см<sup>3</sup> полученного раствора и анализируют его аналогично градуировочным растворам. Массу аминов в пробе, взятой на анализ, определяют с помощью установленной градуировочной характеристики.

## 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

### 5.3.1.2. Амины алифатические: диметиламин [58, 59]

Методика предназначена для определения концентрации диметиламина в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,0025—0,1 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 300 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых концентраций.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации диметиламина в атмосферном воздухе в диапазоне 0,0025—0,1 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает ±25 %.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на поглощении диметиламина из воздуха пленочным сорбентом — раствором борной кислоты в глицерине, нанесенным на твердый инертный носитель. Поглощенный диметиламин растворяют в этиловом спирте, добавляют спиртовые растворы аммиака, ацетата меди, сероуглерода, серную и уксусную кислоты. Содержание диметиламина определяют по интенсивности окраски образовавшегося диметилдитиокарбамата меди.

Определение диметиламина не мешает присутствие в воздухе аммиака, первичных (в 50-кратных количествах) и третичных аминов. Другие вторичные алифатические амины реагируют аналогично диметиламину.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

##### 3.1. Средства измерений

Фотоэлектрокolorиметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104-80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; цена деления 1° С; пределы 0—55° С	по ГОСТ 215—73Е
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность ±10%; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414-78
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е

Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 4 шт.	
2-100-2 — 2 шт.	
2-200-2 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 3 шт.	
4-2-2 — 4 шт.	
2-2-5 — 4 шт.	
5-2-10 — 4 шт.	
Бюретка 3-2-10-0.02 — 2 шт.	по ГОСТ 20292—74Е
3.2. Вспомогательные устройства	
Трубки сорбционные СТ 212 или СТ 223	
(маркировка 2 или 3)	по ТУ 25—1110.039—82
Колба Вюрца вместимостью 200 см <sup>3</sup>	
Капельная воронка вместимостью 50 см <sup>3</sup>	
Трубка стеклянная диаметром 6 мм	
50 см <sup>3</sup> — 3 шт.	по ГОСТ 10394—72
Баня водяная	
Склянка Дрекселя	
Поглотительные приборы Рых-тера — 5 шт.	по ТУ 25-11.1136—75
Колбы конические вместимостью 50 см <sup>3</sup> — 2 шт.	по ГОСТ 10394—72
Колбы конические вместимостью 200 см <sup>3</sup> — 2 шт.	
3.3. Реактивы	
Аммиак, ч. д. а.	по ГОСТ 3760—64
Глицерин, ч. д. а.	по ГОСТ 6259—75
Диметиламин, ч.	по МРТУ 6-09-1169—64
Диэтилдитиокарбамат натрия, ч. д. а.	по ГОСТ 8864—71
Кадмий уксуснокислый, ч. д. а.	по ГОСТ 5824—71
Кислота серная, х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Кислота серная, 0,05 моль/дм <sup>3</sup> (0,1 н.)	
стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Кислота соляная, х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Кислота соляная, 0,1 моль/дм <sup>3</sup> (0,1 н.)	
стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Кислота уксусная ледяная, х. ч.	по ГОСТ 61—75
Кислота борная, х. ч.	по ГОСТ 9659—75
Кислота ортофосфорная, х. ч.	по ГОСТ 6552—80
Медь уксуснокислая одноводная, х. ч.	по ГОСТ 5852—72
Метилловый красный, ч. д. а.	по ГОСТ 5853—51
Натрия хлорид, х. ч.	по ГОСТ 4233—77
Натрия гидроксид, ч.	по ГОСТ 4328—77
Сероуглерод синт.	по ГОСТ 19213—73
Хлорамин Б, ч.	по ТУ 6-09-3021-73
Этиловый спирт, х. ч.	по ГОСТ 5962—67
Цинк уксуснокислый, ч. д. а.	по ГОСТ 5823—78

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3

Все работы по приготовлению растворов сероуглерода и анализу проб следует проводить под тягой.

Спиртовые растворы сероуглерода с истекшим сроком хранения, а также лабораторная посуда, использованная для получения растворов сероуглерода путем разложения диэтилдитиокарбамата натрия, обезвреживаются под тягой спиртовым раствором гидроксида натрия и хлорамина Б, приготовленным согласно перечислениям 1, 2 п. 7.2. Затем посуда промывается обычными мощными средствами.

### *5. Требования к квалификации оператора*

См. п. 5.1.4.

### *6. Условия выполнения измерений*

См. п. 5.1.14.

### *7. Подготовка к выполнению измерений*

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб воздуха.

#### *7.2. Приготовление растворов*

1) Спиртовой раствор сероуглерода, содержащий 125—130 мг сероуглерода в 1 см<sup>3</sup>, готовят растворением 1 см<sup>3</sup> сероуглерода в 9 см<sup>3</sup> этилового спирта. Раствор устойчив в течение 7 сут при хранении в морозильной камере холодильника в хорошо закупоренной темной склянке.

В случае отсутствия сероуглерода его спиртовой раствор получают путем кислотного разложения диэтилдитиокарбамата натрия согласно приложению к данной методике.

2) Раствор для дегазации посуды и реактивов, содержащих сероуглерод. 5 г гидроксида натрия растворяют в 100 см<sup>3</sup> этилового спирта и добавляют 0,5 г хлорамина Б. Этиловый спирт может быть заменен н-пропиловым или изопропиловым.

3) Соляная кислота, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.

4) Серная кислота, раствор 0,005 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят путем разбавления в 10 раз водой раствора концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, приготовленного из стандарт-титра.

5) Метилловый красный, 0,1 %-ный спиртовой раствор. Растворяют 50 мг индикатора в 50 см<sup>3</sup> этилового спирта.

6) Раствор для обработки сорбционных трубок. Готовят насыщенный раствор борной кислоты в глицерине, растворяя при перемешивании 25 г кислоты в 100 см<sup>3</sup> глицерина. Смесь выдерживают в течение нескольких часов, после чего раствор сливают в склянку с шлифованной пробкой.

7) Раствор аммиака в этиловом спирте концентрацией 7—10 мг/см<sup>3</sup>. 1 см<sup>3</sup> 25%-ного водного раствора аммиака смешивают с 9 см<sup>3</sup> этилового спирта. Содержание аммиака в полученном растворе устанавливают титриметрически. Для этого в коническую колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 4 см<sup>3</sup> воды, 1 см<sup>3</sup> спиртового раствора аммиака, 1 каплю индикатора — раствора метилового красного и титруют раствором соляной кислоты концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> до появления устойчивой розовой окраски. 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> соответствует 1,7 мг аммиака. Если содержание аммиака превышает 10 мг/см<sup>3</sup>, раствор разбавляют этиловым спиртом до нужной концентрации. Применяют свежеприготовленный раствор.

8) Уксуснокислая медь, 2%-ный раствор. 1 г ацетата меди растворяют в 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

9) Раствор уксуснокислой меди в этиловом спирте. 0,5 см<sup>3</sup> 2%-ного раствора ацетата меди приливают к 9,5 см<sup>3</sup> этилового спирта и перемешивают. Готовят перед употреблением.

10) Исходный раствор диметиламина для установления градуировочной характеристики. Готовят из имеющегося в продаже (обычно 30—40 %-ного) раствора. 0,5 см<sup>3</sup> раствора диметиламина вносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доводят водой до метки и перемешивают. Концентрацию диметиламина в исходном растворе устанавливают титриметрически. Для этого в три конические колбы вместимостью 200 см<sup>3</sup> вносят по 5,0 см<sup>3</sup> полученного раствора диметиламина, приливают по 25 см<sup>3</sup> воды, по 2—3 капли раствора метилового красного и титруют раствором серной кислоты концентрацией 0,005 моль/дм<sup>3</sup> до появления устойчивой розовой окраски. По результатам титрования рассчитывают содержание диметиламина в 1 см<sup>3</sup> исходного раствора. 1 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты концентрацией 0,005 моль/дм<sup>3</sup> соответствует 0,45 мг диметиламина.

11) Рабочий раствор 1 ( $\rho = 100$  мкг/см<sup>3</sup>) для установления градуировочной характеристики готовят путем разбавления исходного раствора диметиламина в этиловом спирте в мерной колбе вместимостью 50—100 см<sup>3</sup>. Раствор устойчив в течение одного рабочего дня.

12) Рабочие растворы диметиламина 2 ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>) и 3 ( $\rho = 5$  мкг/см<sup>3</sup>) для установления градуировочной характеристики готовят перед приготовлением градуировочных растворов путем разбавления раствора 1 этиловым спиртом в мерных колбах вместимостью 25—50 см<sup>3</sup>.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы диметиламина в анализируемом объеме пробы, устанавливают по растворам для градуировки. Растворы для градуировки готовят в пробирках, для чего в каждую пробирку вносят рабочие растворы 2 и 3, этанол согласно табл. 5.36 и 0,1 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок.

Таблица 5.36

#### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации диметиламина

Раствор для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора							
3 ( $\rho = 5$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,1	0,2	0,5	1,0	—	—	—
2 ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	—	—	—	—	1,0	1,5	2,0
Объем этанола, см <sup>3</sup>	2,8	2,7	2,4	1,9	1,9	1,4	0,9
Масса диметиламина в пробе, мкг	0,5	1,0	2,5	5,0	10,0	15,0	20,0

Затем во все пробирки приливают при перемешивании по 0,1 см<sup>3</sup> раствора аммиака, 0,2 см<sup>3</sup> раствора сероуглерода и 0,2 см<sup>3</sup> раствора ацетата меди. Через 10 мин добавляют по 0,5 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты и 1,2 см<sup>3</sup> ледяной уксусной кислоты, перемешивают и измеряют оптическую плотность окрашенных в желто-зеленый цвет растворов по отношению к воде в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 400 нм. Одновременно анализируют нулевой раствор, содержащий все перечисленные реактивы, кроме диметиламина. Окраска фотометрируемых растворов устойчива в течение 24 ч.

Градуировочную характеристику устанавливают на основании средних значений оптической плотности, вычисленных из результатов измерений 5 серий растворов для градуировки. Проверку градуировочной характеристики следует проводить при каждой смене партии реактивов, но не реже одного раза в квартал.

### 7.4. Подготовка сорбционных трубок

Чистую сухую трубку устанавливают в пробирку входным отверстием

вверх и смачивают слой стеклянных гранул  $0,2 \text{ см}^3$  абсорбирующего раствора (см. п. 7.2, перечисление 6), который распределяют по поверхности гранул, затягивая воздух в трубку с помощью груши. Трубки помещают в маркированные пробирки с полиэтиленовыми пробками и транспортируют к месту отбора проб. Срок хранения подготовленных трубок — 2 недели.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовых концентраций диметиламина исследуемый воздух с расходом  $10 \text{ дм}^3/\text{мин}$  аспирируют в течение 30 мин через сорбционную трубку, подготовленную к отбору проб. При отборе сорбционная трубка, наружные стенки которой защищены полиэтиленовой пленкой, укрепляется в вертикальном положении слоем сорбента вниз. Воздух должен идти снизу вверх.

Срок хранения проб в герметичной упаковке 5 сут. Отбор проб можно проводить в диапазоне температур окружающего воздуха от минус 30 до  $30^\circ \text{C}$ .

### 8. Выполнение измерений

Сорбционную трубку с пробой устанавливают в пробирку слоем стеклянных гранул вниз. В трубку приливают  $4,5 \text{ см}^3$  этилового спирта и тщательно перемешивают содержимое пробирки путем прокачивания раствора через сорбент при помощи резиновой груши, надетой на конец трубки. Трубку вынимают, вытесняя грушей остатки раствора в пробирку. Отбирают  $3 \text{ см}^3$  раствора пробы в пробирку с притертой пробкой, приливают  $0,1 \text{ см}^3$  раствора аммиака,  $0,2 \text{ см}^3$  раствора сероуглерода и  $0,2 \text{ см}^3$  раствора ацетата меди. После добавления каждого реактива раствор перемешивают. Через 10 мин в пробирку прибавляют  $0,5 \text{ см}^3$  концентрированной серной кислоты и  $1,2 \text{ см}^3$  уксусной кислоты. Раствор перемешивают и измеряют оптическую плотность относительно воды. Аналогично анализируют нулевую пробу — сорбционную трубку, подготовленную к отбору. Измерения проводят так, как указано в п. 7.3. Массу диметиламина в фотометрируемом объеме раствора пробы находят по градуировочной характеристике.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

Приложение

#### Получение спиртового раствора сероуглерода

В вытяжном шкафу собирают установку, состоящую из колбы Вюрца вместимостью  $200 \text{ см}^3$  и пяти поглотительных приборов Рыхтера. Колбу закрывают пробкой, снабженной капельной воронкой с трубкой, доходящей почти до дна колбы, и такой же длины трубкой с зажимом для регулирования расхода воздуха через систему. В колбу помещают 5 г диэтилдитиокарбамата натрия, заполняют первый поглотительный прибор 5—7  $\text{см}^3$  5 %-ного раствора ацетата кадмия или 20 %-ного раствора ацетата цинка для улавливания следов сероводорода, второй — 5—7  $\text{см}^3$  концентрированной серной кислоты для улавливания возможного аэрозоля диэтиламина сульфата и осушки газа, третий поглотительный прибор оставляют пустым, а в четвертый и пятый наливают по  $5 \text{ см}^3$  этилового спирта и помещают их в смесь льда с хлоридом натрия или калия. Выходной отвод последнего поглотителя соединяют через ротаметр с водоструйным насосом или электроаспиратором. Приливают из воронки по каплям концентрированную о-фосфорную кислоту (шлиф крана предварительно смачивают той же кислотой) и аспирируют через систему воздух

с расходом 0,1—0,2 дм<sup>3</sup>/мин. Кислоту в количестве 10 см<sup>3</sup> прибавляют малыми порциями в течение 20 мин при постоянном протягивании воздуха. Реакцию проводят при нагревании, поместив колбу в водяную баню с температурой 70—80° С. Для анализа используют раствор из четвертого поглотительного прибора. Чтобы предотвратить возможность попадания непоглощенных паров сероуглерода в воздух, перед электроаспиратором или водоструйным насосом устанавливают склянку Дрекселя со спиртовым раствором гидроксида натрия и хлорамина Б, который связывает и окисляет сероуглерод. Дегазацию использованной посуды и раствора сероуглерода из пятого поглотительного прибора проводят в соответствии с п. 4. 5 см<sup>3</sup> полученного раствора сероуглерода достаточно для проведения 20—22 измерений.

При использовании одних и тех же партий диэтилдитиокарбамата натрия, фосфорной кислоты и этанола и выдерживании всех условий синтеза растворы сероуглерода, получаемые в разное время, обеспечивают хорошую воспроизводимость результатов измерения концентрации диметиламина. Поэтому проводить проверку градуировочной характеристики достаточно 1 раз в квартал.

### 5.3.1.3. Амины ароматические: анилин и N-метиланилин (ГХ-метод) [30, 31]

Методика предназначена для определения концентрации анилина, N-метиланилина в атмосферном воздухе населенных пунктов. Диапазон измеряемых концентраций ароматических аминов, а также значения их максимальной разовой и среднесуточной предельно допустимых концентраций в атмосферном воздухе (ПДК<sub>м.р</sub> и ПДК<sub>с.с</sub>) представлены в табл. 5.37.

Таблица 5.37

#### Диапазоны измеряемых концентраций и ПДК ароматических аминов в атмосферном воздухе (мг/м<sup>3</sup>)

Определяемое вещество	ПДК <sub>м.р</sub>	ПДК <sub>с.с</sub>	Диапазон измеряемых концентраций
Анилин	0,05	0,03	0,02—0,5
N-метиланилин	0,04	0,04	0,02—0,5

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологических исследований, при определении концентрации ароматических аминов в атмосферном воздухе в диапазоне 0,02—0,5 мг/м<sup>3</sup> погрешность измерений не превышает ±18 % при доверительной вероятности 0,95.

#### 2. Метод измерения

Определяемые вещества абсорбируют пленочным хемосорбентом, элюируют образовавшиеся соли аминов водой, обрабатывают полученный раствор избытком щелочи, экстрагируют амины бензолом и выполняют газохроматографический анализ экстракта.



### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Газовый хроматограф серии «Цвет 500М», снабженный пламенно-ионизационным детектором или другой с чувствительностью по пропану не менее $1,0 \cdot 10^{-8}$ мг/см <sup>3</sup>	по ТУ 1.550—150
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность 10%;	
Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр ТМ-8; пределы измерения от минус 35 до 40° С	по ГОСТ 112—78Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Колбы мерные 2-100-2 — 4 шт.	по ГОСТ 1770—74Е
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
2-2-10 — 2 шт.	
6-2-10 — 2 шт.	
2-2-5 — 2 шт.	
4-2-1 — 2 шт.	

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Редуктор кислородный	по ТУ 26-05,235—70
Редуктор водородный	по ТУ 26-05-463—76
Насос водоструйный стеклянный	по ГОСТ 10696—75
Колонка хроматографическая стеклянная, 200×0,3 см	по ГОСТ 16285—80
Трубки сорбционные СТ 212 (маркировка 2)	по ТУ 25-1110.039—82
Флаконы пенициллиновые вместимостью 2 см <sup>3</sup> с алюминиевыми колпачками и резиновыми пробками	
Пресс для обжима колпачков на флаконах	по ТУ 42-2-2442—73
Микрошприц «Газохром-101» вместимостью 1 мм <sup>3</sup>	по ТУ 2505-2152—76
Пробирки	по ГОСТ 23932—79
П4-10-14/23 — 10 шт.	
П4-5-14/23 — 10 шт.	
Ампулы стеклянные вместимостью 1 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 18122—75

#### 3.4. Материалы

Азот технический	по ГОСТ 9293—74
Водород технический	по ГОСТ 3022—80

Воздух сжатый

Стекловата

Пленка фторопластовая	по ГОСТ 24222—80
-----------------------	------------------

#### 3.5. Реактивы

Анилин, ч. д. а.	по ГОСТ 5819—78
Ацетон, ч. д. а.	по ГОСТ 2603—79
Бензол, х. ч.	по ГОСТ 5955—75
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—77
Гексаметилдисилоксан, ч.	по ТУ 6-09-11-647—75

N, N-Диметиланилин, ч. д. а.	по ГОСТ 5855—78
Калия гидроксид, ос. ч	по ОСТ 6-01-301—74
Кислота серная, ос. ч	по ГОСТ 14262—78
N-Метиланилин, ч.	по ТУ 6-09-2298—74
Полиокс-100 (стационарная фаза)	
Толуол, ч. д. а.	по ГОСТ 5789—78
Хлороформ, х. ч.	по ТУ 6-09-4263—76
Целит-545 или цветохром ЗК зернением 0,18—0,25 мм	
Этиловый спирт, ректификат	по ГОСТ 5962—67

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка измерительной аппаратуры, приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб.

7.2. Подготовка измерительной аппаратуры. Стеклянную колонку промывают с помощью водоструйного насоса дистиллированной водой, ацетоном, толуолом и заполняют ее раствором гексаметилдисилоксана (см. п. 7.3, перечисление 1). Этим же раствором обрабатывают стекловату, применяемую для закрепления насадки в колонке. Через 5—10 ч раствор удаляют из колонки и высушивают колонку в токе воздуха.

В фарфоровую чашку высыпают 8 г целита-545 и заливают 60 см<sup>3</sup> раствора гидроксида калия (см. п. 7.3, перечисление 2). Этанол испаряют в вытяжном шкафу при осторожном перемешивании шпателем полученной суспензии, нагревая ее на водяной бане или лампой накаливания мощностью 100 Вт до тех пор, пока насадка не станет сыпучей. Работу необходимо производить в вытяжном шкафу. Затем насадку заливают 60 см<sup>3</sup> раствора полиокса-100 (см. п. 7.3, перечисление 3), удаляют хлороформ, так же как этанол, и окончательно высушивают насадку при температуре 80—90° С в течение 30 мин.

В силинизированную колонку со стороны, подключаемой к детектору, вкладывают тампон силинизированной стекловаты и присоединяют этот конец колонки к водоструйному насосу. Осторожно постукивая по колонке, засыпают в нее через воронку полученную насадку в таком количестве, чтобы участок колонки, входящий в испаритель, остался пустым. Отсоединив заполненную колонку от насоса, вкладывают в нее второй тампон стекловаты и продвигают его до насадки. Подготовленную колонку подключают к испарителю хроматографа и продувают азотом с расходом 40 см<sup>3</sup>/мин сначала при программировании температуры от комнатной до 140° С со скоростью 2° С/мин, а затем в изотермическом режиме при 140° С в течение 5—10 ч, после чего колонку охлаждают и присоединяют к детектору.

#### 7.3. Приготовление растворов

1) Раствор гексаметилдисилоксана. 5 см<sup>3</sup> гексаметилдисилоксана растворяют в 30 см<sup>3</sup> толуола.

2) Раствор гидроксида калия. 0,20—0,25 г гидроксида калия растворяют в 60 см<sup>3</sup> этанола.

3) Раствор полиокса-100. 1,6 г полиокса-100 растворяют в 60 см<sup>3</sup> хлороформа.

4) Серная кислота, 15 %-ный раствор. 8,15 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

5) Серная кислота, 1,5 %-ный раствор. Готовят разбавлением 15 %-ного раствора (см. перечисление 4) дистиллированной водой в 10 раз.

6) Гидроксид калия, 30 %-ный раствор. 30 г гидроксида калия растворяют в 70 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Раствор хранят в полиэтиленовой посуде.

7) Градуировочный раствор А. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> отвешивают по 100—150 мг каждого амина, вносят в нее пипеткой 10 см<sup>3</sup> 15 %-ного раствора серной кислоты (см. перечисление 4), перемешивают содержимое колбы до полного растворения солей аминов и добавляют дистиллированной воды до метки.

8) Градуировочный раствор Б. Готовят разбавлением раствора А в 10 раз 1,5 %-ной серной кислотой (см. перечисление 5) в колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Срок хранения растворов А и Б не более 20 сут.

#### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты хроматографического пика определяемого вещества от его массы в анализируемой пробе, устанавливают по четырем сериям градуировочных растворов. Каждую серию, состоящую из семи градуировочных растворов, готовят последовательно двукратным разбавлением градуировочного раствора Б.

В семь пронумерованных пробирок П4-10 вместимостью 10 см<sup>3</sup> пипеткой вносят по 5 см<sup>3</sup> 1,5 %-ного раствора серной кислоты (см. п. 7.3, перечисление 5). Той же пипеткой отбирают 5 см<sup>3</sup> градуировочного раствора Б, переносят его в пробирку № 1. Закрывают пробирку пробкой и перемешивают ее содержимое путем встряхивания, после чего 5 см<sup>3</sup> полученного раствора 1 переносят в пробирку № 2. Аналогично последовательным двукратным разбавлением готовят градуировочные растворы 3—7. Срок хранения растворов 20 сут.

Концентрацию ароматических аминов в градуировочных растворах рассчитывают по формуле:

$$\rho_n = \frac{m}{2^n}, \quad (1)$$

где  $\rho_n$  — концентрация определяемого вещества в градуировочном растворе, мг/см<sup>3</sup>;

$m$  — масса определяемого вещества, мг;

$n$  — номер раствора.

В пенициллиновый флакон вместимостью 2 см<sup>3</sup> заливают 0,2 см<sup>3</sup> 30 %-ного гидроксида калия (см. п. 7.3, перечисление 6). Пипетками вместимостью 1 см<sup>3</sup> во флакон вводят 0,2 см<sup>3</sup> бензола, затем 0,7 см<sup>3</sup> анализируемого градуировочного раствора солей аминов. Через прокладку из фторопластовой пленки закрывают флакон резиновой пробкой, надевают сверху алюминиевый колпачок и обжимают его прессом. Перемешивают содержимое флакона путем встряхивания, выдерживают его не менее 10 мин при комнатной температуре и анализируют бензольный экстракт при следующих условиях:

Объем вводимой в хроматограф пробы	1 мм <sup>3</sup>
температура испарителя	160° С
температура термостата колонок	140° С
расход газа-носителя (азота)	40 см <sup>3</sup> /мин

расход водорода	30 см <sup>3</sup> /мин
расход воздуха	300 см <sup>3</sup> /мин
скорость протяжки ленты самописца	600 мм/ч
шкала измерителя тока	(20...200) · 10 <sup>-12</sup> А

Время удерживания диметиланилина составляет около 7 мин, метиланилина — 14 мин, анилина — 16 мин.

Измеряют высоты пиков аминов (при наличии интегратора измеряют площади), приводят их к одной шкале измерителя тока.

Для установления градуировочной характеристики вычисляют средние значения результатов параллельных измерений для четырех серий градуировочных растворов. Градуировку проверяют 1 раз в неделю путем анализа одного из градуировочных растворов 1—7. Результат измерения не должен отличаться от полученного при градуировке более чем на 5%. В противном случае градуировку повторяют.

#### 7.5. Подготовка сорбционных трубок

Чистые сорбционные трубки обрабатывают 15 %-ным раствором серной кислоты (см. п. 7.3, перечисление 4) в соответствии с п. 5.1.12, тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения обработанных трубок в герметичной упаковке не более 7 сут.

#### 7.6. Отбор проб

Для отбора пробы трубку устанавливают вертикально, к верхнему пустому концу присоединяют аспиратор и пропускают через слой гранул 100 дм<sup>3</sup> анализируемого воздуха с расходом не более 5 дм<sup>3</sup>/мин. После отбора пробы сорбционную трубку закрывают заглушками, помещают в полиэтиленовый пакет и отправляют в лабораторию для анализа.

### 8. Выполнение измерений

Трубку с отобранной пробой опускают в пробирку вместимостью 5 см<sup>3</sup> концом, содержащим стеклянные гранулы, и вводят пипеткой в трубку 1 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Прокачивают раствор 4—6 раз через слой гранул с помощью резиновой груши, вытесняют его остатки и вынимают трубку из пробирки. Отбирают пипеткой 0,7 см<sup>3</sup> полученного раствора и анализируют его аналогично градуировочным растворам. Массу аминов в пробе, взятой на анализ, определяют с помощью установленной градуировочной характеристики.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.3.1.4. Пиридин [46]

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации пиридина в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,05—1,00 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха 10 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых концентраций.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации пиридина в атмосферном воздухе в диапазоне 0,05—1,00 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает ±13%.

<sup>1</sup> Методика аттестована в ГГО. Свидетельство № 217.

## 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании пиридина из воздуха пленочным хемосорбентом и фотометрическом определении по полиметиновому красителю, образующемуся в результате взаимодействия пиридина с роданидом калия, хлорамином Б и барбитуровой кислотой.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотозлектроколориметр или спектрофото-	
метр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления	
секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;	
пределы 0—55; цена деления 1° С	по ГОСТ 215—73Е
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность	
±10 %; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-25-2 — 7 шт.	
2-100-2 — 1 шт.	
2-250-2 — 1 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 7 шт.	
2-2-5 — 5 шт.	
6-2-10 — 5 шт.	
6-2-25 — 1 шт.	
Бюретки	по ГОСТ 20292—74Е
3-2-25 — 1 шт.	

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Трубки сорбционные СТ 112  
(маркировка 1) по ТУ 25-1110.039—82

#### 3.4. Материалы

Трубка резиновая полувакуумная,  
тип 1 по ГОСТ 5496—57

#### 3.5. Реактивы

Барбитуровая кислота, ч.	по ТУ 6-09-512—75
Глицерин, х. ч.	по ГОСТ 6259—75
Кальция оксид, ч. д. а.	по ГОСТ 8677—76
Калия роданид, х. ч.	по ГОСТ 4139—75
или аммония роданид, х. ч.	по ТУ 6-09-4708—79
Натрия гидроксид, 0,1 моль/дм <sup>3</sup>	
(0,1н.), стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Пиридин, ч. д. а.	по ГОСТ 13647—78
Серная кислота ( $\rho=1,84$ г/см <sup>3</sup> ), х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Хлорамиин Б, ч.	по ТУ 6-09-3021—73

## 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы с пиридином следует проводить под тягой.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб воздуха.

#### 7.2. Приготовление растворов

1) Барбитуровая кислота, 1 %-ный раствор. 1 г барбитуровой кислоты растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

2) Калия (аммония) роданид, 1 %-ный раствор. 1 г роданида калия (аммония) растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

3) Натрия гидроксид, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.

4) Кислота серная, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят разбавлением 2,66 см<sup>3</sup>

H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (ρ=1,84 г/см<sup>3</sup>) дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup>.

5) Хлорамин Б, 1 %-ный раствор. 1 г хлорамина Б растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

6) Исходный раствор пиридина для градуировки. Чистый пиридин высушивают над прокаленным оксидом кальция. Для этого в сухую склянку с притертой пробкой насыпают оксид кальция и наливают пиридин. Оксид кальция расплывается. Пиридин сливают в другую склянку, содержащую прокаленный оксид кальция. Операции повторяют до тех пор, пока оксид кальция перестанет расплываться. Пиридин сливают и перегоняют. Собирают фракцию с температурой кипения 115,6° С.

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 5 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup>, взвешивают, приливают 0,1 см<sup>3</sup> перегнанного пиридина, взвешивают, затем доводят объем раствором серной кислоты до метки. С учетом разности взвешиваний рассчитывают массу пиридина в 1 см<sup>3</sup> раствора.

7) Рабочий раствор пиридина (ρ=5 мкг/см<sup>3</sup>). Готовят соответствующим разбавлением исходного раствора дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 250 см<sup>3</sup>.

8) Раствор для обработки сорбционных трубок. В цилиндре вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворяют 5,4 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты в 50 см<sup>3</sup> воды; после охлаждения раствора к нему приливают 12 см<sup>3</sup> глицерина и доводят объем до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

#### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массовой концентрации пиридина, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят из свежеприготовленного раствора пиридина (см. п. 7.2, перечисление 7). Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вливают рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 5.38, доводят объем дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Таблица 5.38

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации пиридина**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho = 5$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1,25	2,5	5,0	10	15	20	25
Соответствует массе пиридина в 1 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,25	0,5	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0

Для установления градуировочной характеристики отбирают по 1 см<sup>3</sup> каждого раствора, добавляют 0,1 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок, 1 см<sup>3</sup> раствора роданида калия или аммония и 1 см<sup>3</sup> 8 %-ного раствора хлорамина, перемешивают. Через 10 мин вносят 3 см<sup>3</sup> 1 %-ного раствора барбитуровой кислоты и 4 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Пробирки помещают на водяную баню и выдерживают в течение 30—35 мин при 35—40° С. После охлаждения измеряют оптическую плотность по отношению к воде при 584 нм в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 20 мм. Одновременно анализируют нулевой раствор — 1 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, к которой добавлены те же реактивы.

#### 7.4. Подготовка сорбционных трубок

Чистые СТ, предназначенные для отбора проб, и те, которые используются в качестве нулевых, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 8) в соответствии с п. 5.1.12, тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации пиридина исследуемый воздух с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин аспирируют через сорбционную трубку, подготовленную к отбору. Сорбционная трубка должна быть укреплена в вертикальном положении слоем сорбента вниз. При отборе проб на открытом воздухе эффективное поглощение пиридина обеспечивается в диапазоне температур от минус 20 до 40° С.

### 8. Выполнение измерений

Сорбционную трубку помещают в пробирку и заливают 2 см<sup>3</sup> воды. Путем прокачивания воды через сорбент при помощи резиновой груши переводят пробу в раствор, выдувают его остатки и вынимают трубку из пробирки. Для анализа берут 1 см<sup>3</sup> раствора. Затем в пробирку добавляют 1 см<sup>3</sup> 1 %-ного раствора роданида калия (аммония) и 1 см<sup>3</sup> 8 %-ного раствора хлорамина Б, перемешивают. Через 10 мин вносят 3 см<sup>3</sup> раствора барбитуровой кислоты и 4 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Содержимое пробирок перемешивают, помещают на водяную баню и выдерживают в течение 30—35 мин при 35—45° С. После охлаждения измеряют оптическую плотность в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 20 мм при длине волны 584 нм. Аналогично анализируют три нулевые пробы — сорбционные трубки, обработанные абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 8). Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности всех проб должно быть одинаковым. Среднее значение оптической плотности нулевой пробы не должно превышать 0,040. Массу пиридина в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

## 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

### 5.3.2. Анионоактивные детергенты [40]

Методика предназначена для определения концентрации анионоактивных детергентов в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,00053—0,015 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 2 м<sup>3</sup>. Используются для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации анионоактивных детергентов в атмосферном воздухе в диапазоне 0,00053—0,015 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на взаимодействии анионоактивных детергентов с метиловым голубым и последующем фотометрическом определении.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 5072—79Е

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ-2; пределы 0—55° С; цена деления 1° С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

$\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414—78

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74

50 — 2 шт.

100 — 2 шт.

1000 — 2 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1 — 5 шт.

6-2-10 — 5 шт.

Цилиндры

по ГОСТ 1770—74

50 — 3 шт.

250 — 3 шт.

##### 3.3. Вспомогательные устройства

Воронки для фильтрования — 5 шт.

по ГОСТ 8613—75

Воронки делительные — 2 шт.

по ГОСТ 8613—75

Стаканы стеклянные — 10 шт.

по ГОСТ 10994—72

Чашки выпарительные — 2 шт.

по ГОСТ 10973—75

Баня водяная



Фильтродержатели для фильтров	
АФА-ХП-18, изготовитель ВО «Изотоп»	
Обратный холодильник	по ГОСТ 9499—70
Стекланный фильтр	по ГОСТ 9775—69
3.4. Материалы	
Фильтры АФА-ХП-18, изготовитель	
ВО «Изотоп»	
Фильтры «синяя лента»	по ТУ 6-09-1678—77
3.5. Реактивы	
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Водорода перекись (30 %-ный раствор), х. ч.	по ГОСТ 10929—76
Кислота серная конц., х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Метиленовый голубой (синий), ч. д. а.	по ТУ 6-09-29—76
Моющее средство	
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Натрий фосфорнокислый двузамещенный, безводный, ч. д. а.	по ГОСТ 11773—76
Спирт этиловый, ректификат	по ГОСТ 5967—67
Хлороформ, х. ч.	по ТУ 6-09-4263—76
Эфир петролейный, ч.	

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров, отбор пробы воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Кислота серная, 0,3 %-ный раствор. К 250 см<sup>3</sup> дистиллированной воды осторожно приливают 0,4 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

2) Буферный раствор рН 10. 1 г фосфорнокислого натрия (двузамещенного) растворяют в 10 см<sup>3</sup> воды, рН раствора устанавливают равным 10 добавлением раствора гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Общий объем раствора доводят до 100 см<sup>3</sup>.

3) Метиленовый голубой (синий), 0,017 %-ный раствор. 0,017 метиленового голубого растворяют в воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.

4) Натрия гидроксид, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. 4 г гидроксида натрия растворяют в 600—700 см<sup>3</sup> воды. После охлаждения объем доводят до 1000 см<sup>3</sup>.

5) Перекись водорода, 3 %-ный раствор. К 30 см<sup>3</sup> перекиси водорода приливают 270 см<sup>3</sup> воды, тщательно перемешивают. Реактив хранят в склянке из темного стекла с притертой пробкой не более 1 мес.

6) Составной реактив. В делительную воронку вносят равные объемы перекиси водорода, метиленового голубого и буферного раствора, добавляют

хлороформ в количестве, превышающем в 3 раза общий объем смеси, и энергично встряхивают. После разделения слоев хлороформ сливают, а водный раствор используют для анализа.

7) Очистка анионоактивного синтетического детергента. Навеску 2,5—3г определяемого моющего средства обрабатывают 50 см<sup>3</sup> этилового спирта при нагревании с обратным холодильником на водяной бане в течение 30—40 мин. Полученный раствор фильтруют в сухую колбу через стеклянный фильтр, дважды промывают этиловым спиртом колбу и холодильник. Полученный раствор также отфильтровывают в колбу. Затем раствор переливают в выпарительную чашку и упаривают на водяной бане. Осадок трижды промывают петролейным эфиром для экстрагирования несulfированных веществ. Полноту экстракции проверяют отсутствием жирного пятна при нанесении капли эфирной вытяжки на фильтровальную бумагу. Остаток после очистки петролейным эфиром переносят в выпарительную чашку и высушивают при температуре 80° С до постоянной массы. Из полученного вещества готовят градуировочные растворы.

8) Исходный раствор для градуировки ( $\rho=100$  мкг/см<sup>3</sup>). 10 мг очищенного анионоактивного детергента помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки водой и тщательно перемешивают.

9) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho=10$  мкг/см<sup>3</sup>). 10 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 8) разбавляют в мерной колбе до 100 см<sup>3</sup> водой.

7.3. Установление градуировочной характеристики. Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от концентрации анионоактивного детергента, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят из раствора детергента (см. п. 7.2, перечисление 9). Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в соответствии с табл. 5.39.

Для установления градуировочной характеристики на чистые фильтры АФА-ХП-18 с обрезанными краями, помещенные в стаканы, наносят растворы для градуировки и обрабатывают аналогично пробам (см. п. 8). Одновременно так же анализируют нулевую пробу — чистый фильтр с обрезанными краями.

Таблица 5.39

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации детергента**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho=10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,05	0,1	0,3	0,5	0,7	1,0	1,5
Соответствует массе детергента, мкг	0,5	1,0	3,0	5,0	7,0	10,0	15,0

### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации детергентов исследуемый воздух аспирируют через фильтр АФА-ХП-18 с расходом 50 дм<sup>3</sup>/мин или через фильтр из ткани ФПП площадью 36 см<sup>2</sup> с расходом 100 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. Для определения среднесуточных концентраций отбирают на один фильтр шесть разовых проб с перерывами в 4 ч. Срок хранения проб в герметичной упаковке неограничен.

### 8. Выполнение измерений

При определении массы детергентов в пробе должны быть выполнены следующие операции. Фильтр с пробой после обрезки края помещают в ста-

кан и обрабатывают 10 см<sup>3</sup> горячей воды (трижды малыми порциями), промывную жидкость сливают в пробирку. 5 см<sup>3</sup> пробы помещают в делительную воронку или пробирку с притертой пробкой, приливают 1,5 см<sup>3</sup> составного реактива, 5 см<sup>3</sup> хлороформа и встряхивают в течение 20 мин. Затем добавляют 0,5 см<sup>3</sup> 0,3 %-ного раствора серной кислоты, повторно встряхивают и оставляют для разделения слоев. Затем измеряют оптическую плотность хлороформенного слоя при 650 нм по отношению к воде в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. Аналогично обрабатывают нулевую пробу — чистый фильтр с обрезанными краями.

Массу детергентов в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого раствора.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

## 5.3.3. Кислородсодержащие соединения

### 5.3.3.1. Акролеин [29]

Методика предназначена для определения концентрации акролеина в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,013—0,190 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 15 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых концентраций.

Определению не мешают предельные, непредельные и ароматические альдегиды. Флуоресцирующие кротоновый и уксусный альдегиды имеют на хроматограмме отличное от акролеина местоположение.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации акролеина в атмосферном воздухе в диапазоне 0,013—0,190 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25$  %.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании акролеина раствором солянокислого гидроксиламина и флуоресцентном определении образующегося нелетучего соединения с м-фенилендиамином, которое выделяют хроматографическим способом в тонком слое силикагеля.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

3.2. Средства измерений

Флуориметр

Лампа ультрафиолетового света со светофильтром УФС-3

Хроматографическая камера

Хроматографические пластины «силуфол»	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—150° С; цена деления 1° С	по ГОСТ 215—73Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность ±10 %; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы	по ГОСТ 1770—74
2-500-2 — 2 шт.	
2-100-2 — 10 шт.	
2-25-2 — 3 шт.	
Цилиндры	по ГОСТ 1770—74
1-50 — 2 шт.	
1-100 — 2 шт.	
1-500 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74
1-2-1 — 3 шт.	
2-2-5 — 3 шт.	
2-2-10 — 3 шт.	
8-2-0,1 — 2 шт.	
<b>3.3. Вспомогательные устройства</b>	
Поглотительные приборы с пористой пластиной	по ТУ 25-11-1136—75
Набор сит (0,1—0,07 мм)	
Стеклянная пластина размером 9×12 см	
Пробирки ПА-10-14/23 ХС	по ГОСТ 25336—82
Воронки	по ГОСТ 25336—82
В-56-80 ХС	
ВД-1-100 ХС	
Чашки выпарительные фарфоровые, диаметром 50 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 9147—73
Баня водяная	
Бумага фильтровальная	
<b>3.4. Реактивы</b>	
Акролеин, ч.	по ТУ 6-09-3972-75
Аммиак водный, ч. д. а.	по ГОСТ 3760—79
Бензол, х. ч.	по ГОСТ 5955—75
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Гидроксиламин солянокислый, ч. д. а.	по ГОСТ 5456—79
Диметилформамид, х. ч.	по ГОСТ 20289—74
Калия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 24363—80
Кальций сернокислый, ч. д. а.	по ТУ 6-09-706—76
Кальций хлористый	по ГОСТ 4460—77
Кислота азотная конц., х. ч.	по ГОСТ 4461—77
Кислота соляная ( $\rho = 1,19 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Кислота уксусная, ледяная, х. ч.	по ГОСТ 61—75
Силикагель марки КСК или МСК	
Спирт изопропиловый, х. ч.	по ТУ 6-09-4522—77
Спирт этиловый, ректификат	по ГОСТ 5962—67
Углерод четыреххлористый, х. ч.	по ГОСТ 20288—74
Хлороформ, х. ч.	по ТУ 6-09-4263—76
м-Фенилендиамин, ч. д. а.	по ГОСТ 5826—78

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы с акроленом следует проводить под тягой, в резиновых перчатках.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка поглотительных приборов, отбор проб воздуха.

7.2. Приготовление растворов.

1) Гидроксилламин солянокислый, 0,25%-ный раствор. 0,25 г гидроксилламина солянокислого растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в дистиллированной воде, доводят объем водой до 100 см<sup>3</sup>.

2) Кислота соляная, раствор 5 моль/дм<sup>3</sup>. В цилиндре вместимостью 500 см<sup>3</sup> к 200 см<sup>3</sup> дистиллированной воды осторожно прибавляют 200 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты, доводят объем водой до 500 см<sup>3</sup>.

3) Кислота соляная, раствор 1 моль/дм<sup>3</sup>. В цилиндр вместимостью 100 см<sup>3</sup> наливают 20 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты концентрацией 5 моль/дм<sup>3</sup> и доводят водой до метки 100 см<sup>3</sup>.

4) Спирт этиловый, обезвоженный. К 100 см<sup>3</sup> спирта добавляют 20 г гидроксида калия, перемешивают и оставляют стоять 2—3 ч. Затем перегоняют при 78,4° С.

5) При отсутствии готовых хроматографических пластин «силуфол» их готовят из очищенного и измельченного крупнопористого силикагеля (марки КСК, МСК). Для этого силикагель заливают разбавленной (1 : 1) соляной кислотой. Через 18—20 ч кислоту сливают, силикагель промывают водой, заливают разбавленной (1 : 1) азотной кислотой и кипятят в вытяжном шкафу 2—3 ч. Затем силикагель промывают водой до нейтральной реакции, сушат при температуре 120—130° С в течение 4—6 ч, измельчают и просеивают. Для работы отбирают силикагель фракции 0,10—0,07 мм. 5 г измельченного силикагеля тщательно смешивают с 0,5 г сернокислого кальция и 10 см<sup>3</sup> воды, затем прибавляют еще 10 см<sup>3</sup> воды. 10 г однородной массы наносят на протертую спиртом стеклянную пластину размером 9×12 см (предварительно промытую хромовой смесью, водой и высушенную в вертикальном положении). Массу равномерно распределяют по поверхности пластины, высушивают сначала на воздухе, а затем в течение часа при температуре 100° С. Хранят высушенные пластины в эксикаторе над хлористым кальцием.

6) Подвижная жидкая фаза для хроматографического разделения. Может быть выбрана одна из следующих смесей: диметилформамид — бензол ( в соотношении 1:2), четыреххлористый углерод — этиловый спирт ( в соотношении 1:5), хлороформ — этиловый спирт ( в соотношении 1:4).

7) м-фенилендиамин, 0,5 %-ный раствор. 0,5 г м-фенилендиамина растворяют в растворе соляной кислоты концентрацией 1 моль/дм<sup>3</sup>. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>. Хранят в темном месте не более 3—4 сут.

8) Исходный раствор для градуировки. В колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>

помещают небольшое количество воды и взвешивают. Затем прибавляют 1 каплю акролеина и взвешивают колбу повторно. Объем доводят водой до метки и по разности результатов первого и второго взвешивания вычисляют массу акролеина в 1 см<sup>3</sup> раствора.

9) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho=2$  мкг/см<sup>3</sup>). Готовят соответствующим разбавлением исходного раствора для градуировки.

#### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость интенсивности флуоресценции от количества акролеина, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Для этого в каждую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 5.40, доводят 0,25 %-ным раствором гидроксиламина солянокислого объем до 100 см<sup>3</sup> и тщательно перемешивают.

Таблица 5.40

#### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации акролеина

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho=2$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1	2	4	8	10	12	14
Объем воды дистиллированной, см <sup>3</sup>	13	12	10	8	4	2	—
Соответствует массе акролеина в 5 см <sup>3</sup> , мкг	0,1	0,2	0,4	0,8	1,0	1,2	1,4

Для установления градуировочной характеристики из каждой колбы отбирают в пробирки по 5 см<sup>3</sup> раствора, добавляют по 1 см<sup>3</sup> 0,5 %-ного раствора м-фенилендиамина и по 5 моль/см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты. Содержимое пробирок встряхивают и помещают на 15 мин в кипящую водяную баню. По охлаждению содержимое пробирок переносят в делительные воронки, добавляют по 0,5 см<sup>3</sup> раствора аммиака, 5 см<sup>3</sup> хлороформа и встряхивают в течение 1—2 мин. После разделения нижний слой хлороформа фильтруют через бумажный фильтр в сухие выпарные чашки (диаметром 3—3,5 см). Содержимое чашек выпаривают на водяной бане при температуре не более 60° С. Сухой остаток в каждой выпарной чашке растворяют 0,1 см<sup>3</sup> хлороформа. Для хроматографического разделения используют 0,05 см<sup>3</sup> этого раствора.

На пластине «силуфол» на расстоянии 1 см от края простым карандашом проводят линию «старта», на которой намечают (не повреждая поверхности силикагеля) точки на расстоянии 2,5 см друг от друга и 1 см от края пластины. В каждую точку с помощью пипетки (исполнения 8) легко касаясь пластины, наносят 0,05 см<sup>3</sup> градуировочного раствора в несколько приемов: каждую следующую часть раствора наносят в ту же точку после полного испарения хлороформа от предыдущей части. Диаметр пятна раствора на линии старта не должен превышать 5 мм.

Пластину с нанесенными растворами помещают под углом примерно 30° в хроматографическую камеру так, чтобы линия старта располагалась внизу (для этой цели можно использовать эксикатор с крышкой или стеклом). На дно хроматографической камеры наливают тонкий слой одной из рекомендованных подвижных фаз с таким расчетом, чтобы пластина могла быть погружена в нее на 0,5 см (уровень жидкости не должен доходить до линии старта). Камеру закрывают крышкой.

После того как подвижная фаза продвинется по пластине вверх на 14 см от линии старта, хроматограмму вынимают, сушат в вытяжном шкафу и просмат-

ривают в ультрафиолетовом свете. Участки, соответствующие производному акролеина, флуоресцируют голубым светом. Силикагель с флуоресцирующего участка осторожно без потерь переносят в пробирку, добавляют 6 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты концентрацией 1 моль/см<sup>3</sup>, перемешивают в течение 1—2 мин и центрифугируют.

Интенсивность флуоресценции прозрачного элюата измеряют на флуориметре с желтым световым фильтром. Контролем служит раствор соляной кислоты концентрацией 1 моль/дм<sup>3</sup>, флуоресценцию которого устанавливают равной 6 % по шкале флуориметра. Градуировочную характеристику строят по разности показаний интенсивности флуоресценции элюата и контрольного раствора.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации акролеина исследуемый воздух аспирируют с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин через два последовательно соединенных поглощительных прибора с пористой пластинкой, содержащих по 6 см<sup>3</sup> 0,25 %-ного водного раствора солянокислого гидроксилamina, в течение 20—30 мин.

### 8. Выполнение измерений

При определении массы акролеина в пробе должны быть выполнены следующие операции.

Уровень раствора в поглощительном приборе доводят до первоначального объема дистиллированной водой. Для анализа 5 см<sup>3</sup> пробы переносят в пробирку добавляют по 1 см<sup>3</sup> 0,5 %-ного раствора м-фенилендиамина и раствора соляной кислоты концентрацией 5 моль/дм<sup>3</sup>. Затем поступают согласно п. 7.4. Содержание акролеина в пробе находят с помощью градуировочной характеристики.

### 9. Вычисление результатов измерений

Расчеты производят в соответствии п. 5.1.16, по формуле (4). Результаты расчета умножают на 2.

#### 5.3.3.2. Изопропанол [51]

Методика предназначена для определения концентрации изопропилового спирта (изопропанола) в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,22—2,2 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 9,0 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и средних суточных концентраций.

Определению мешает ацетон, не мешает пропиловый спирт.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации изопропилового спирта в атмосферном воздухе в диапазоне 0,22—2,2 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25$  %.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании изопропилового спирта из воздуха водой. Изопропиловый спирт при взаимодействии с персульфатом калия образует ацетон, окрашенное соединение которого с салициловым альдегидом определяют фотометрически.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200 по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы по ГОСТ 7328—82Е

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55° С; цена деления 1° С по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67 по ТУ 2504-1797—75

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность ±10 %; Госреестр № 5997—77 по ТУ 25-11-1414—78

Колбы мерные по ГОСТ 1770—74Е

2-50-2 — 2 шт.

2-100-2 — 10 шт.

Пипетки по ГОСТ 20292—74

4-2-2 — 2 шт.

6-2-10 — 3 шт.

Водяная баня

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Поглотительный прибор с пористой пластинкой по ТУ 25.11-1136—75

#### 3.4. Реактивы

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72

Калий надсерникоксильный (персульфат калия), ч. д. а. по ГОСТ 4146—74

Калий пироксернистокислый (метабисульфит калия), ч. д. а. по ГОСТ 5713—75

Натрия гидроксид, х. ч. по ГОСТ 4328—77

Салициловый альдегид, ч. д. а. по ГОСТ 9866—74

Спирт изопропиловый, х. ч. по ТУ 6-09-4522—77

Спирт этиловый, ректификат по ТУ 6-09-1710—77

### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор пробы воздуха.

#### 7.2. Приготовление растворов

Калий надсерникоксильный (персульфат), 1 %-ный раствор. 1 г калия надсерникоксильного растворяют в воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.



2) Калий пироксернистокислый, 5 %-ный раствор. 5 г калия пироксернисто-кислого растворяют в воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.

3) Натрия гидроксид, 40 %-ный раствор. 40 г гидроксида натрия растворяют в воде. После охлаждения объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.

4) Салициловый альдегид, 20 %-ный раствор. 17,1 см<sup>3</sup> салицилового альдегида растворяют в этиловом спирте. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.

5) Исходный раствор для градуировки. 0,2 см<sup>3</sup> изопропилового спирта вносят во взвешенную мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, содержащую 10 см<sup>3</sup> воды, опять взвешивают, доводят водой до метки и рассчитывают массовую концентрацию изопропанола.

6) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho=100$  мкг/см<sup>3</sup>) готовят разбавлением водой рассчитанного объема исходного раствора (см. перечисление 5) в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массовой концентрации изопропилового спирта, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят из раствора изопропилового спирта (см. п. 7.2, перечисление 6).

Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вносят рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 5.41, доводят объем дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Таблица 5.41

### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации изопропилового спирта

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho=100$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1,0	2,5	4,0	5,0	10,0	15,0	25,0
Соответствует массе изопропилового спирта в 2 см <sup>3</sup> раствора, мкг	2,0	5,0	8,0	10,0	20,0	30,0	50,0

Для установления градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 2 см<sup>3</sup> каждого раствора, добавляют по 0,2 см<sup>3</sup> раствора персульфата калия. Пробирки закрывают и помещают на водяную баню при температуре 50—54° С на 30 мин. После охлаждения пробы до комнатной температуры добавляют 0,2 см<sup>3</sup> 5 %-ного раствора метабисульфита калия, тщательно перемешивают и приливают 2 см<sup>3</sup> 40 %-ного раствора гидроксида натрия. Содержимое пробирки встряхивают, вливают 0,2 см<sup>3</sup> 20 %-ного раствора салицилового альдегида и повторно встряхивают. Затем пробу помещают в водяную баню, нагретую до 70° С, на 15—20 мин. После охлаждения раствора измеряют оптическую плотность при 445—450 нм по отношению к воде в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. Аналогично анализируют нулевой раствор, в качестве которого используют 2 см<sup>3</sup> воды, к которой добавлены те же реактивы.

### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации изопропилового спирта исследуемый воздух аспирируют с расходом 0,3 дм<sup>3</sup>/мин в течение 30 мин в два последовательно соединенных поглотительных прибора с пористой пластинкой, содержащих по 4 см<sup>3</sup> дистиллированной воды каждый. Во время отбора проб

поглотительные приборы охлаждают смесью воды со льдом. Для определения среднесуточных концентраций отбирают 4—8 разовых проб за 24 ч.

### 8. Выполнение измерений

При определении массы изопропилового спирта в отобранной пробе должны быть выполнены следующие операции.

Уровень раствора в поглотительных приборах доводят до 4 см<sup>3</sup> дистиллированной водой. Определяют массу изопропилового спирта в каждом поглотительном приборе. Для анализа 2 см<sup>3</sup> раствора переносят в пробирку с притертой пробкой вместимостью 10 см<sup>3</sup> и добавляют 0,2 см<sup>3</sup> раствора персульфата калия. Пробирку быстро закрывают во избежание потери образовавшегося ацетона, помещают в водяную баню, которую постепенно нагревают до 50—54° С, и оставляют на 30 мин. Затем пробирку охлаждают до комнатной температуры и добавляют 0,2 см<sup>3</sup> 5 %-ного раствора метабисульфита калия (для устранения избытка персульфата). Содержимое пробирки тщательно перемешивают и добавляют 2 см<sup>3</sup> 40 %-ного раствора гидроксида натрия. Содержимое пробирки встряхивают, вливают 0,2 см<sup>3</sup> 20 %-ного раствора салицилового альдегида и повторно встряхивают. Пробу помещают в водяную баню, нагретую до 70° С на 15—20 мин. После охлаждения раствора измеряют оптическую плотность при 445—450 нм по отношению к воде в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. Одновременно измеряют оптическую плотность нулевых проб (см. п. 7.3).

Массу изопропилового спирта в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптической плотности растворов пробы и средней оптической плотности нулевых проб.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

### 5.3.3.3. Одноосновные карбоновые кислоты C<sub>1</sub> — C<sub>9</sub> [1]

Методика предназначена для определения концентрации одноосновных карбоновых кислот в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,1—1,7 мг/дм<sup>3</sup> при отборе пробы объемом 150 дм<sup>3</sup>. Используется для определения разовых и среднесуточных концентраций.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации одноосновных карбоновых кислот в атмосферном воздухе в диапазоне 0,1—1,7 мг/дм<sup>3</sup> суммарная погрешности не превышает ±25 %.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании силикагелем карбоновых кислот из воздуха, переведении их после десорбции в соответствующие метиловые эфиры, взаимодействии с гидроксиламином в щелочной среде с образованием гидроксаматов и их фотометрическом определении.

Определению не мешают минеральные кислоты, ацетон, динил, спирты и сложные эфиры летучих жирных кислот.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55° С; цена деления 1° С	по ГОСТ 215—73Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность ±10 %; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-25-2 — 10 шт.	
2-50-2 — 10 шт.	
2-100-2 — 5 шт.	
2-250-2 — 1 шт.	
2-1000-2 — 1 шт.	
Колба К-1-500-29/32 ТС — 1 шт.	по ГОСТ 25336—82
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 10 шт.	
2-1-5 — 5 шт.	
6-2-10 — 10 шт.	
4-2-2 — 5 шт.	
6-2-25 — 1 шт.	

Холодильник ХШ-1-300-29/32 ХС по ГОСТ 25336—82

Пробирки вместимостью 10 см<sup>3</sup> — 10 шт. по ГОСТ 1770—74Е

Чашки выпарительные ЧВП-2-250 — 3 шт. по ГОСТ 25336—82

Водяная баня

Сушильный шкаф

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Поглотительные приборы Яворовской или

МИИГ им. Ф. Ф. Эрисмана

Плитка электрическая бытовая с закрытой спиралью

Эксикатор 2 — 250 по ГОСТ 25336—82

Набор сит лабораторных «Физприбор»

#### 3.4. Материалы

Трубка резиновая полувакуумная, тип 1 по ГОСТ 5496—57

#### 3.5. Реактивы

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72

Гидроксиламин гидрохлорид ч. д. а по ГОСТ 5456—79

Кислота серная ( $\rho=1,84$  г/см<sup>3</sup>) по ГОСТ 4204—77

Кислота уксусная, ледяная, х. ч. по ГОСТ 61—6975

Кислота соляная ( $\rho=1,19$  г/см<sup>3</sup>) х. ч. по ГОСТ 3118—77

Иод ч. д. а. по ГОСТ 4159—79

Магний металлический, техн., марки

МПФ-1 К-8

Натрия гидроксид, х. ч. по ГОСТ 4328—77

Силикагель мелкопористый (СМС, АСМ)

Спирт метиловый х. ч. по ГОСТ 6995—77

Спирт этиловый по ГОСТ 18300—72

Фенолфталеин, индикатор, ч. д. а.  
Железо треххлористое, х. ч.

по ГОСТ 5850—72  
по ГОСТ 4147—74

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы с использованием метанола следует проводить в вытяжном шкафу.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка поглотительных приборов, отбор пробы воздуха.

7.2. Приготовление растворов

1) Гидроксиламин гидрохлорид, раствор 4 моль/дм<sup>3</sup>. В мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворяют 2,74 г гидроксиламина гидрохлорида и доводят водой до метки.

2) Кислота соляная, раствор 4 моль/дм<sup>3</sup>. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 32 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и доводят водой до метки.

3) Кислота соляная, раствор 0,5 моль/дм<sup>3</sup>. В мерную колбу вместимостью 1000 дм<sup>3</sup> вносят 40 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и доводят водой до метки.

4) Натрия гидроксид, раствор 4 моль/дм<sup>3</sup>. В мерной колбе вместимостью 250 см<sup>3</sup> растворяют 40 г гидроксида натрия в 100—150 см<sup>3</sup> воды и после охлаждения доводят водой до метки.

5) Натрия гидроксид, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 1,25 см<sup>3</sup> раствора натрия гидроксида концентрацией 4 моль/дм<sup>3</sup> и доводят до метки раствором этилового спирта в воде (1:1).

6) Подготовка силикагеля. Силикагель с диаметром зерен 0,5—2 мм заливают разбавленной (1:1) соляной кислотой и кипятят в течение 1 ч. Кислоту сливают и заливают силикагель новой порцией. Так продолжают до тех пор, пока кислота не будет оставаться бесцветной. Затем силикагель отмывают от кислоты водой, сушат при температуре 100—110°С и активируют в течение 30 мин при температуре 200—250°С. Хранят обработанный силикагель в склянке с хорошо притертой пробкой.

7) Спирт метиловый, осушенный металлическим магнием. В круглодонную колбу с обратным холодильником помещают 0,5 г иода, 5 г магния и 50—75 см<sup>3</sup> метилового спирта. Смесь нагревают на водяной бане в вытяжном шкафу. Если при этом водород не выделяется бурно, добавляют еще 0,5 г иода и нагревают смесь до тех пор, пока весь магний не превратится в метилат магния. Затем прибавляют еще 900 см<sup>3</sup> метилового спирта и кипятят смесь (с обратным холодильником) в течение 30 мин (не более!). Спирт отгоняют, предохраняя от влаги воздуха. Хранят в склянке с хорошо притертой пробкой.

8) Спирт этиловый, обработанный гидроксидом калия. К 100 см<sup>3</sup> спирта

прибавляют 20 г гидроксида калия, перемешивают и оставляют на 2—3 ч. Затем отгоняют при температуре 78° С.

9) Железо треххлористое 1,6 %-ный раствор. В мерной колбе вместимостью 250 см<sup>3</sup> растворяют 4 г треххлористого железа в растворе соляной кислоты концентрацией 0,5 моль/дм<sup>3</sup>.

10) Фенолфталеин, 0,5 %-ный раствор в этиловом спирте.

11) Исходный раствор для градуировки. В мерную колбу с притертой пробкой вместимостью 25 см<sup>3</sup> вносят 5—10 см<sup>3</sup> этилового спирта. Колбу закрывают, взвешивают, затем прибавляют 5—10 капель ледяной уксусной кислоты, либо кислоты, содержащейся в воздухе в наибольшем количестве, и снова взвешивают. По разности результатов взвешивания находят величину навески. Содержимое колбы доводят до метки этиловым спиртом и тщательно перемешивают. Вычисляют массу кислоты в 1 см<sup>3</sup> исходного градуировочного раствора.

12) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho=100$  мкг/см<sup>3</sup>). Готовят разбавлением исходного раствора этиловым спиртом.

7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы кислоты в пробе, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Для приготовления растворов в мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят рабочий раствор в соответствии с табл. 5.42 и доводят до метки этиловым спиртом. В качестве нулевого раствора используют этиловый спирт.

Таблица 5.42

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации карбоновых кислот С<sub>1</sub>—С<sub>9</sub>**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7	8
Объем рабочего раствора ( $\rho=100$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1,0	2,0	4,0	6,0	8,0	10,0	12,0	15,0
Соответствует массе кислоты в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	10,0	20,0	40,0	60,0	80,0	100,0	120,0	150,0

При установлении градуировочной характеристики в пробирки, содержащие по 2 см<sup>3</sup> силикагеля, вносят по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора, в том числе нулевого. Оставляют на 1 ч, периодически встряхивая. Затем из каждой пробирки по 3 см<sup>3</sup> прозрачного раствора переносят в выпарные чашки и осторожно нейтрализуют раствором гидроксида натрия концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> в присутствии фенолфталеина (1 капля). Выпарительные чашки помещают на водяную баню, нагретую до 90—95° С, для удаления растворителя. Сухой остаток подсушивают в эксикаторе в течение 2—3 ч или в сушильном шкафу при температуре 80° С в течение 30 мин. Затем растворяют его в 1,5 см<sup>3</sup> метилового спирта в три приема (по 0,5 см<sup>3</sup>), переносят раствор в пробирки с притертыми пробками, добавляют по 1 капле серной кислоты и оставляют на 30 мин. Затем добавляют по 0,2 см<sup>3</sup> раствора гидроксилamina концентрацией 4 моль/дм<sup>3</sup>, по 0,6 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия концентрацией 4 моль/дм<sup>3</sup>, тщательно перемешивают и оставляют на 15 мин, периодически встряхивая. По истечении этого времени к пробам прибавляют по 1 капле фенолфталеина и раствора соляной кислоты концентрацией 4 моль/дм<sup>3</sup> для нейтрализации щелочи (количество кислоты, необходимое для нейтрализации, устанавливают предварительным титрованием контрольной пробы). Затем в пробирки прибавляют по 2,5 см<sup>3</sup> 16 %-ного раствора треххлористого железа

и содержимое встряхивают. Через 20 мин измеряют оптическую плотность растворов при 490 нм по отношению к воде в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. По разности оптических плотностей растворов для градуировки и средней нулевой находят действительные значения оптической плотности.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации карбоновых кислот исследуемый воздух аспирируют с расходом  $5 \text{ дм}^3/\text{мин}$  в течение 30 мин через два последовательно соединенных поглотительных прибора, содержащих по  $2 \text{ см}^3$  силикагеля каждый. Для определения среднесуточных концентраций отбирают шесть разовых проб через равные интервалы времени. Срок хранения отобранных проб не более 3 сут.

### 8. Выполнение измерений

Силикагель из поглотительных приборов переносят в пробирки с притертыми пробками вместимостью  $10 \text{ см}^3$ . В каждую пробирку добавляют  $5 \text{ см}^3$  этилового спирта и оставляют на 60 мин (периодически встряхивая). Для анализа отбирают по  $3 \text{ см}^3$  прозрачного раствора из каждой пробирки, переносят в выпарные чашки и анализируют, как описано в п. 7.3. Одновременно анализируют нулевую пробу:  $2 \text{ см}^3$  силикагеля и  $5 \text{ см}^3$  этилового спирта. Через 20 мин после добавления последнего реактива измеряют оптическую плотность относительно воды окрашенных растворов и нулевого при длине волны 490 нм.

Массу одноосновных карбоновых кислот в пробе определяют с помощью градуировочного графика по разности оптических плотностей растворов проб и нулевого.

### 9. Вычисление результатов измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.3.3.4. Фенол: отбор проб на пленочный сорбент (метод с 4-аминоантипирином) [15, 23]

Методика предназначена для определения концентрации фенола в атмосферном воздухе населенных мест в диапазоне  $0,003—0,1 \text{ мг}/\text{м}^3$  при проведении разовых отборов (объем пробы воздуха  $200 \text{ дм}^3$ ).

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам при определении концентрации фенола в атмосферном воздухе в диапазоне  $0,003—0,1 \text{ мг}/\text{м}^3$  суммарная погрешность не превышает  $\pm 25 \%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании фенола из воздуха пленочным хемосорбентом и фотометрическом определении по соединению, образующемуся в результате взаимодействия фенола с 4-аминоантипирином и железосинеродистым калием.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

3.2. Средства измерений	
Фотозлектроколориметр или спекрофото-	
метр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55° С; цена деления 1° С	по ГОСТ 215—73Е
Электроаспиратор модели 822 или другие аспирационные устройства, обеспечивающие расход воздуха 10 дм <sup>3</sup> /мин	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-100-2 — 10 шт.	
2-50-2 — 2 шт.	
2-25-2 — 1 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 5 шт.	
4-2-2 — 1 шт.	
2-2-5 — 3 шт.	
Бюретки 3-2-25-01 — 3 шт.	по ГОСТ 20202—74Е
3.3. Вспомогательные устройства	
1. Трубка сорбционная СТ212 (маркировка 2)	по ТУ 25-1110.039—82
3.4. Реактивы	
4-Аминоантипирин, ч. д. а.	по ТУ 6-09-3948—75
Борная кислота, х. ч.	по ГОСТ 9659—75
Глицерин, ч. д. а.	по ГОСТ 6259—75
Калий железосинеродистый, х. ч.	по ГОСТ 4206—75
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Натрия тетраборат, ч	по ГОСТ 4199—76
Кислота серная, конц., х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Спирт этиловый, ректификат	по ГОСТ 18300—72
Тимолфталенн, индикатор, ч. д. а.	по ТУ 6.09.1887—72
Фенол, ч.	по ГОСТ 6417—72

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы по перегонке фенола необходимо проводить в вытяжном шкафу.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор пробы воздуха.

7.2. Приготовление растворов

- 1) Натрия тетраборат, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. 19,1 г натрия тетраборнокислого растворяют в 1000 см<sup>3</sup> воды.
- 2) 4-Аминоантипирин, 0,5 %-ный раствор. 0,5 г 4-аминоантипирина растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды. Раствор сохраняется в течение 7 сут.
- 3) Калий железосинеродистый, 1 %-ный раствор. 1 г калия железосинеродистого растворяют в 99 см<sup>3</sup> воды. Раствор сохраняется в течение 7 сут.
- 4) Серная кислота, 10 %-ный раствор. В стакан из термостойкого стекла вносят 90 см<sup>3</sup> воды, осторожно приливают 5,4 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты ( $\rho=1,84$  г/см<sup>3</sup>) и перемешивают.
- 5) Натрия гидроксид, насыщенный раствор. В стакан из термостойкого стекла наливают 40 см<sup>3</sup> воды и медленно, тщательно перемешивая, добавляют 60 г гидроксида натрия.
- 6) Глицерин, 80 %-ный раствор. Смешивают 63,5 см<sup>3</sup> глицерина и 20 см<sup>3</sup> воды.
- 7) Тимолфтален, 0,02 %-ный спиртовой раствор. В мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворяют 20 мг тимолфталена в 40—60 см<sup>3</sup> спирта и доводят объем до 100 см<sup>3</sup> спиртом.
- 8) Раствор для обработки сорбционных трубок. Смешивают равные объемы насыщенного раствора гидроксида натрия и 80 %-ного раствора глицерина.
- 9) Борная кислота, 1 %-ный раствор.
- 10) Исходный раствор для градуировки. В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают 20—30 см<sup>3</sup> раствора тетрабората натрия, точную навеску свежеперегнанного фенола ( $\approx 0,05$ г) и доводят объем до 50 см<sup>3</sup> раствором тетрабората натрия. Рассчитывают концентрацию фенола в полученном растворе, используют свежеприготовленный раствор.
- 11) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho=10$  мкг/см<sup>3</sup>) готовят перед установлением градуировочной характеристики из исходного раствора (см. перечисление 10), разбавляя его раствором тетраборнокислого натрия в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Раствор готовят перед использованием.

7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы фенола в пробе, устанавливают по трем сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из девяти растворов для градуировки, готовят из свежеприготовленного рабочего раствора фенола. Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу приливают по 40—50 см<sup>3</sup> тетрабората натрия, рабочего раствора в соответствии с табл. 5.43 доводят объем до метки раствором тетрабората натрия и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора, добавляют по 0,2 см<sup>3</sup> растворов 4-аминоантипирин и железосинеродистого калия. Содержание пробирок тщательно переме-

Таблица 5.43

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации фенола**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Объем рабочего раствора ( $\rho=10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1	2	4	8	12	16	20	24	30
Масса фенола в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,5	1	2	4	6	8	10	12	15



шивают и через 30 мин измеряют оптическую плотность при 508 нм по отношению к воде в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. Одновременно измеряют оптическую плотность трех нулевых проб, содержащих те же реактивы, кроме определяемого вещества.

#### 7.4. Подготовка сорбционных трубок

Чистые трубки, предназначенные для отбора проб воздуха, и те, которые используются в качестве нулевых, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 8) согласно п. 5.1.12, тщательно обтирают снаружи фильтровальной бумагой, закрывают заглушками и вкладывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения обработанных трубок в упаковке не более 2 сут.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации фенола исследуемый воздух аспирируют с расходом 10 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через сорбционную трубку, подготовленную к отбору. Сорбционная трубка должна быть укреплена в вертикальном положении слоем сорбента вниз. Для определения среднесуточной концентрации отбирают 4—8 разовых проб за 24 ч. Сорбционные трубки, после того как через них прокачан воздух, следует с обоих концов закрыть заглушками. Все соединительные трубки должны быть изготовлены из фторопласта и стекла и соединены встык резиновыми муфтами. Необходимо тщательно следить за тем, чтобы внутренняя поверхность соединительных трубок была сухой во избежание сорбции фенола.

### 8. Выполнение измерений

Сорбционную трубку помещают в стеклянные пробирки и заливают 4 см<sup>3</sup> 1 %-ной борной кислоты. Путем прокачивания раствора через сорбент при помощи резиновой груши перемешивают раствор. Промывают трубку 1 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, которую тщательно выдувают в ту же пробирку. Трубку удаляют, а из пробирки отбирают на анализ 4 см<sup>3</sup> раствора. Приливают одну-две капли тимолфталена, при этом раствор окрашивается в синий цвет. Затем раствор нейтрализуют серной кислотой, добавляя ее по каплям до обесцвечивания, при этом рН раствора достигает 9,3. Общий объем раствора доводят до 5 см<sup>3</sup> раствором тетрабората натрия и добавляют 0,2 см<sup>3</sup> раствора 4-аминоантипирина и 0,2 см<sup>3</sup> железосинеродистого калия. Содержимое пробирок энергично встряхивают после добавления каждого реактива и через 30 мин измеряют оптическую плотность относительно воды в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 508 нм.

Одновременно готовят три нулевые пробы. Для этого сорбционные трубки из партии подготовленных к отбору помещают в стеклянные пробирки, заливают 4 см<sup>3</sup> раствора борной кислоты, несколько раз прокачивают ее через слой сорбента при помощи резиновой груши. Промывают каждую трубку 1 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты, трубку удаляют, а из пробирки отбирают на анализ 4 см<sup>3</sup> раствора и анализируют аналогично пробе. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности всех проб должно быть одинаковым. Среднее значение оптической плотности нулевой пробы не должно превышать 0,025. При проведении анализа необходимо тщательно следить за чистотой посуды, заглушек и измерительных кювет, качеством воды, приготовленных реактивов, воздуха, поступающего из резиновой груши.

Массу фенола в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики по разности оптической плотности растворов пробы и средней оптической плотности нулевых проб.

### 9. Вычисление результатов измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

### 5.3.3.5. Фенол: отбор проб в барботеры (метод с паранитроанилином) [14]

Методика предназначена для определения концентрации фенола в атмосферном воздухе в диапазоне 0,004—0,2 мг/м<sup>3</sup> при проведении разовых отборов (объем пробы 60 дм<sup>3</sup>).

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации фенола в атмосферном воздухе в диапазоне 0,004—0,2 мг/м<sup>3</sup> наибольшее значение суммарной погрешности не превышает  $\pm 25\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании фенола из воздуха раствором карбоната натрия и фотометрическом определении по азокрасителю, образующемуся при взаимодействии фенола с диазотированным паранитроанилином.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200 по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с по ГОСТ 5072—79Е

Барометр-анероид М-67 по ТУ 2504-1797-75Е

Термометр лабораторный шкальный тип ТЛ-2; пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С по ГОСТ 215—73Е

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность  $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77 по ТУ 25-11-1414-78

Колбы мерные по ГОСТ 1770—74Е

2-100-2 — 10 шт.

2-50-2 — 2 шт.

Пипетки по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1 — 4 шт.

4-2-2 — 4 шт.

6-2-10 — 2 шт.

Бюретки по ГОСТ 20292—74Е

3-2-25-10 — 2 шт.

##### 3.3. Вспомогательные устройства

Поглотительные приборы Рыхтера по ТУ 25-11.1136-75

##### 3.4. Реактивы

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72

Натрия карбонат, х. ч. по ГОСТ 83—79

Натрия нитрит, х. ч. по ГОСТ 4197—74

Паранитроанилин, х. ч. по ТУ 6-09-06-545-75

Кислота соляная, х. ч. по ГОСТ 3118—77

Фенол, ч. д. а. по ГОСТ 6417—72

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3 настоящей главы.

Все работы с фенолом необходимо проводить в вытяжном шкафу.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Поглотительный раствор. 8 г карбоната натрия растворяют в 1000 см<sup>3</sup> воды. Срок хранения раствора 6 мес.

2) Соляная кислота, 4%-ный раствор. 9,1 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты ( $\rho = 1,19$ ) добавляют к 89,2 см<sup>3</sup> воды.

3) Нитрит натрия, 25%-ный раствор. 10 г нитрита натрия растворяют в 30 см<sup>3</sup> воды. Раствор хранить в холодильнике.

4) Паранитроанилин, 0,1%-ный раствор. 0,1 г паранитроанилина, предварительно высушенного при температуре 60 °С в течение 2 ч растворяют в 4%-ном растворе соляной кислоты в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Перед употреблением раствор охлаждают до 0—5 °С.

5) Диазотированный паранитроанилин. 12,5 см<sup>3</sup> охлажденного раствора паранитроанилина приливают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, прибавляют постепенно 2,5 см<sup>3</sup> раствора нитрита натрия и через несколько минут доводят объем до 50 см<sup>3</sup> водой. Диазотирование паранитроанилина следует проводить в вытяжном шкафу. Раствор может храниться в холодильнике не более 3 сут.

6) Фенол свежеперегнанный. Для перегонки фенола собирают установку, состоящую из колбы Вюрца, на конце отростка которой в качестве приемника устанавливают пробирку. Для обогрева колбы используют колбонагреватель или плитку с закрытой спиралью. Собирают фракцию, перегоняющуюся при температуре 182 °С. Все операции по перегонке фенола необходимо производить в вытяжном шкафу.

7) Исходный раствор для градуировочной характеристики. В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают 20—30 см<sup>3</sup> поглотительного раствора, точную навеску свежеперегнанного фенола (в пределах 20—50 мг) и доводят объем до 50 см<sup>3</sup> поглотительным раствором. Рассчитывают концентрацию фенола в полученном растворе. Используют свежеприготовленный раствор.

8) Рабочий раствор для установления градуировочной характеристики с содержанием фенола 10 мкг/см<sup>3</sup>. Готовят перед установлением градуировочной характеристики из исходного раствора путем разбавления поглотительным раствором. Используют свежеприготовленный раствор.

7.3. Установление градуировочной характеристики. Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы фенола в пробе, устанавливают по трем сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из восьми растворов для градуировки, готовят из свежеприготовленного рабочего раствора фенола. Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу приливают по 40—50 см<sup>3</sup> поглотительного раствора.

Таблица 5.44

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации фенола**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7	8
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,4	0,8	1,6	2,0	4,0	8,0	16,0	20,0
Масса фенола в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,2	0,4	0,8	1,0	2,0	4,0	8,0	10,0

тительного раствора, рабочий раствор в соответствии с табл. 5.44, доводят объем до метки поглотительным раствором и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора и добавляют 0,4 см<sup>3</sup> диазотированного паранитроанилина. Содержимое пробирок энергично встряхивают и через 20 мин измеряют оптическую плотность растворов относительно воды при 494 нм в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм. Одновременно измеряют оптическую плотность нулевых проб, в качестве которых используется 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора.

7.4. Отбор проб. Для определения разовой концентрации фенола исследуемый воздух аспирируют с расходом 3 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин через поглотительный прибор Рыхтера, заполненный 6 см<sup>3</sup> поглотительного раствора. Срок хранения отобранных проб 12 ч.

#### 8. Выполнение измерений

Уровень раствора в поглотительном приборе доводят дистиллированной водой до метки 6 см<sup>3</sup>. Переносят в пробирку 5 см<sup>3</sup> этого раствора, добавляют 0,4 см<sup>3</sup> раствора диазотированного паранитроанилина. Содержимое энергично встряхивают и через 15 мин определяют оптическую плотность. Измерение производят в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при 494 нм относительно воды. Аналогично анализируют три нулевые пробы — 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора (см. п. 7.2, перечисление 1). Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности всех проб должно быть одинаковым. Среднее значение оптической плотности нулевого раствора не должно превышать 0,01. При проведении анализа необходимо следить за чистотой посуды, измерительных кювет, качеством воды, приготовленных реактивов.

Массу фенола в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики по разности оптической плотности растворов пробы и средней оптической плотности нулевых проб.

#### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.3.3.6. Формальдегид (метод с фенилгидразином) [41]

Методика предназначена для определения концентрации формальдегида в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,01—0,3 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 20 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых концентраций.

## 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации формальдегида в атмосферном воздухе в диапазоне 0,01—0,3 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

## 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании формальдегида из воздуха раствором серной кислоты и его фотометрическом определении по образовавшемуся в результате взаимодействия в кислой среде формальдегида с фенолгидразингидрохлоридом и хлорамином Б окрашенному соединению.

## 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы:

### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С	по ГОСТ 215—73Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504—1797-75
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414-78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-100-2 — 12 шт.	
2-1000-2 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 1 шт.	
2-1-5 — 2 шт.	
6-2-10 — 3 шт.	
4-2-2 — 4 шт.	
Бюретки	по ГОСТ 20292—74Е
3-2-25 — 1 шт.	
3.3. Вспомогательные устройства	
Поглотительные приборы Рыхтера	по ТУ 25-11-1136-75
3.4. Материалы	
Трубка резиновая полувакуумная, тип 1	по ГОСТ 5496—57
Фильтры «синяя лента»	по ТУ 6-09-1678-77
3.5. Реактивы	
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Иод, 0,05 моль/дм <sup>3</sup> (0,1 н), стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540-72
Кислота серная, х. ч.	по ГОСТ 4204—72
Кислота соляная ( $\rho = 1,19$ г/см <sup>3</sup> ), х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Крахмал, ч.	по ГОСТ 10163
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Натрий серноватистоокислый (тиосульфат), 0,1 моль/дм <sup>3</sup> (0,1 н.), стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540-72
Спирт этиловый, х. ч.	по ГОСТ 5962—67
Фенилгидразин солянокислый	по ГОСТ 5834—73

Формальдегид, 40%-ный раствор  
(формалин)  
Хлорамин Б, ч.

по ГОСТ 1625—75  
по МРТУ 6-09-3177-66

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор пробы воздуха.

7.2. Приготовление растворов.

1) Вода дистиллированная. При измерении концентраций формальдегида в атмосферном воздухе используется свежереприготовленная дистиллированная вода.

2) Иод, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.) готовят из стандарт-титра.

3) Крахмал, 0,5%-ный раствор. 0,25 г крахмала смешивают с 10 см<sup>3</sup> воды до получения равномерной взвеси. К 40 см<sup>3</sup> воды, нагретой до 60—70 °С, прибавляют при непрерывном перемешивании взвесь крахмала, кипятят 1 мин и охлаждают.

4) Кислота серная, 20%-ный раствор. К 80 см<sup>3</sup> дистиллированной воды осторожно прибавляют 11 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

5) Кислота соляная, 10%-ный раствор. К 78,1 см<sup>3</sup> дистиллированной воды осторожно прибавляют 21,9 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты.

6) Натрия гидроксид, 20%-ный раствор. 20 г гидроксида натрия растворяют в дистиллированной воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.

7) Тиосульфат натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.). Готовят из стандарт-титра.

8) Фенилгидразин солянокислый, 5%-ный раствор. 5 г фенилгидразина солянокислого растворяют в дистиллированной воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>. Раствор готовят в день анализа. При наличии мути фильтруют через фильтр «синяя лента».

9) Смесь этанола с фенилгидразином. К 10 см<sup>3</sup> этанола приливают 2 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора фенилгидразина и перемешивают.

10) Хлорамин Б, 0,5%-ный раствор. 0,25 г хлорамина Б растворяют в дистиллированной воде. Объем доводят до 50 см<sup>3</sup>. Раствор готовят в день анализа.

11) Исходный раствор формальдегида, ( $\rho = 10$  мг/см<sup>3</sup>). Готовят приблизительно 1%-ный раствор формальдегида, для чего 2,5 см<sup>3</sup> формалина растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> и затем точно определяют его концентрацию иодометрическим титрованием (см. приложение 1 к методике 5.2.7.1). Определив концентрацию формальдегида в растворе, соответствующим разбавлением готовят раствор, содержащий 10 мг/см<sup>3</sup> вещества.

12) Рабочий раствор формальдегида ( $\rho = 1$  мг/см<sup>3</sup>). 10 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 11) разбавляют в мерной колбе до 100 см<sup>3</sup> водой. Раствор готовят перед использованием.

13) Поглотительный раствор — серная кислота, раствор 0,005 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят добавлением 0,27 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты к 1000 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

Таблица 5.45

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации формальдегида**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ( $\rho = 1$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	4	10	—	—	—	—
Объем исходного раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	—	—	2	4	6	10
Масса формальдегида в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,2	0,5	1,0	2,0	3,0	5,0

7.3. Установление градуировочной характеристики. Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от концентрации формальдегида, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из шести растворов, готовят из свежеприготовленного раствора формальдегида.

Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вливают рабочий раствор формальдегида в соответствии с табл. 5.45, доводят объем поглотительным раствором до метки и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора для градуировки, добавляют по 1,2 см<sup>3</sup> свежеприготовленной смеси этанола с фенилгидразином (см. п. 7.2, перечисление 9), перемешивают. Через 15 мин добавляют 1 см<sup>3</sup> 0,5%-ного раствора хлорамина Б и опять перемешивают. Через 10 мин к каждой пробе добавляют по 2 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора серной кислоты, перемешивают. Через 10 мин измеряют оптическую плотность при 520 нм по отношению к воде в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 20 мм. Одновременно проводят измерение оптической плотности нулевого раствора: 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора, к которому добавлены те же реактивы. Действительные значения оптической плотности находят по разности оптических плотностей растворов для градуировки и нулевого раствора.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации формальдегида исследуемый воздух аспирируют через поглотительный прибор Рыхтера, заполненный 6 см<sup>3</sup> поглотительного раствора (см. п. 7.2, перечисление 13) с расходом 1 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20 мин. Пробу анализируют в день отбора.

### 8. Выполнение измерений

В пробирку переносят 5 см<sup>3</sup> раствора пробы, добавляют 1,2 см<sup>3</sup> свежеприготовленной смеси этанола с фенилгидразином, перемешивают. Через 15 мин добавляют 1 см<sup>3</sup> 0,5%-ного раствора хлорамина Б, перемешивают. Через 10 мин к пробе добавляют 2 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора серной кислоты и опять перемешивают. Через 10 мин измеряют оптическую плотность при 520 нм по отношению к воде в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 20 мм. Аналогично анализируют три нулевые пробы, в качестве которых используют по 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности всех проб должно быть одинаковым. Среднее значение оптической плотности нулевой пробы не должно превышать 0,04.

Массу формальдегида в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и средней оптической плотности нулевых проб.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.3.3.7. Формальдегид (метод с ацетилацетоном) [32]

Методика предназначена для определения концентрации формальдегида в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,01 — 0,22 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 45 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

##### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации формальдегида в атмосферном воздухе в диапазоне 0,01—0,22 мг/м<sup>3</sup> наибольшее значение суммарной погрешности при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 20\%$ .

##### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании формальдегида ацетилацетоном в среде уксуснокислого аммония и фотометрическом определении образующегося соединения, окрашенного в желтый цвет.

##### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

###### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 5072—79Е

Термометр лабораторный шкальный,

тип ТЛ-2; пределы 0,55 °С; цена деления 1 °С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2404-1797-75Е

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность  $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414-78

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

2-50-2—3 шт.

2-100-2—3 шт.

2-250-2—5 шт.

2-1000-2—1 шт.

Пипетки

4-2-1 — 2 шт.

2-1-5 — 3 шт.

6-2-10 — 3 шт.

Пробирки с притертой пробкой вместимостью 10 см<sup>3</sup>

по ГОСТ 1770—74

###### 3.3. Вспомогательные устройства

Баня водяная



Поглотительные приборы Рыхтера	по ТУ 25-11-1136-75
3.4. Реактивы	
Ацетилацетон, ч. д. а.	по ГОСТ 10259—78
Аммоний уксуснокислый, ч. д. а.	по ГОСТ 3117—72
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Кислота уксусная ледяная, х. ч.	по ГОСТ 61—75
Кислота соляная, ч. д. а.	по ГОСТ 3118—77
Крахмал растворимый	по ГОСТ 10163—76
Натрия гидроксид, ч. д. а.	по ГОСТ 4328—77
Натрия тиосульфат, раствор	
0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540-72
Иод, раствор 0,05 моль/дм <sup>3</sup> (0,1 н.), стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540-72
Формальдегид, 40%-ный раствор (формалин)	по ГОСТ 1625—75

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Поглотительный раствор. 150 г уксуснокислого аммония растворяют в 800 см<sup>3</sup> воды. К раствору прибавляют 2 см<sup>3</sup> ацетилацетона и 3 см<sup>3</sup> уксусной кислоты, тщательно перемешивают и доводят объем до 1000 см<sup>3</sup> водой. Реактив хранят в склянке из темного стекла в холодильнике.

2) Кислота соляная, 10%-ный раствор. К 78,1 см<sup>3</sup> воды осторожно приливают 21,9 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты.

3) Крахмал растворимый, 0,5%-ный раствор. Готовят, как указано в методике 5.3.3.6 (см. п. 7.2, перечисление 3).

4) Натрия гидроксид, 17%-ный раствор. 20 г гидроксида натрия растворяют в дистиллированной воде и после охлаждения доводят объем водой до 100 см<sup>3</sup>.

5) Кислота соляная (раствор 1 : 1). В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 50 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты и доводят водой до метки.

6) Исходный раствор для градуировки. 5 см<sup>3</sup> формалина вносят в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> и доводят водой до метки. Для определения точного содержания формальдегида проводят титрование, как указано в приложении 1 методики 5.2.7.1. 1 см<sup>3</sup> раствора иода концентрации 0,05 моль/дм<sup>3</sup> соответствует 1,5 мг формальдегида. Устанавливают массу формальдегида в 1 см<sup>3</sup> раствора.

7) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 10 \text{ мкг/см}^3$ ). Готовят соответствующим разведением водой исходного раствора. Раствор проверяют титриметрически.

Таблица 5.46

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации формальдегида**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,05	0,10	0,20	0,40	0,60	0,80	1,00
Соответствует массе формальдегида в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,50	1,00	2,00	4,00	6,00	8,00	10,00

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы формальдегида в пробе, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят из раствора формальдегида (см. п. 7.2, перечисление 7) в пробирках с притертой пробкой вместимостью 10 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую пробирку вносят рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 5.46, доводят поглотительным раствором объем до 5,0 см<sup>3</sup> и тщательно перемешивают. Одновременно готовят нулевую пробу: в пробирку вносят 5,0 см<sup>3</sup> поглотительного раствора.

Для установления градуировочной характеристики растворы помещают в водяную баню при 40 °С и выдерживают в течение 30 мин. После охлаждения измеряют оптическую плотность при 412 нм по отношению к нулевому раствору (раствор 1) в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм.

### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации формальдегида исследуемый воздух аспируют с расходом 1,5 дм<sup>3</sup>/мин в течение 30 мин в два последовательно соединенных поглотительных прибора Рыхтера, заполненных 5 см<sup>3</sup> поглотительного раствора каждый. Для определения среднесуточной концентрации отбирают шесть разовых проб в один поглотительный прибор.

## 8. Выполнение измерений

Пробы в поглотительных приборах помещают в водяную баню при 40 °С и выдерживают 30 мин. После охлаждения измеряют оптическую плотность при 412 нм по отношению к нулевому раствору в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм.

Массу формальдегида в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

## 5.3.3.8. Циклогексан, циклогексанол, циклогексанон (ГХ-метод) [54]

Методика предназначена для определения концентрации циклогексана, циклогексанола и циклогексанона в атмосферном воздухе населенных пунктов. Диапазон измеряемых концентраций определяемых веществ, а также значения их максимальной разовой и среднесуточной предельно допустимых концентраций в атмосферном воздухе (ПДК<sub>м.р</sub> и ПДК<sub>с.с</sub>) представлены в табл. 5.47.

Таблица 5.47

**ПДК и диапазон измеряемых концентраций  
(мг/м<sup>3</sup>) циклогексана, циклогексанола и  
циклогексанона в атмосферном воздухе**

Определяемое вещество	ПДК <sub>м.р</sub>	ПДК <sub>с.с</sub>	Диапазон измеряемых концентраций
Циклогексан	1,4	1,4	0,02—5
Циклогексанол	0,06	0,06	0,02—2
Циклогексанон	0,04	—	0,02—2

### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации циклогексана, циклогексанола и циклогексанона в атмосферном воздухе в диапазонах, указанных в табл. 5.47, погрешность измерения при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 25\%$ .

### 2. Метод измерения

Определяемые вещества улавливают в трубке, заполненной полисорбом-10, десорбируют их водяным паром в герметичный приемный сосуд и выполняют газохроматографический анализ полученного водного раствора, а также равновесной газовой фазы.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

3.2. Средства измерений	
Газовый хроматограф серии «Цвет 500 М», снабженный пламенно-ионизационным детектором или другой с чувствительностью по пропану не менее $1,0 \cdot 10^{-8}$ мг/см <sup>3</sup>	по ТУ 1.550—150
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность 10%; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414-78
Термометр ТМ-8; пределы измерения от минус 35 до 40 °С	по ГОСТ 112-78Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797-75
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр ТЛ-31-А, пределы измерения 0—500 °С	по ГОСТ 215—73Е
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-100-2 — 2 шт.	
2-50-2 — 2 шт.	

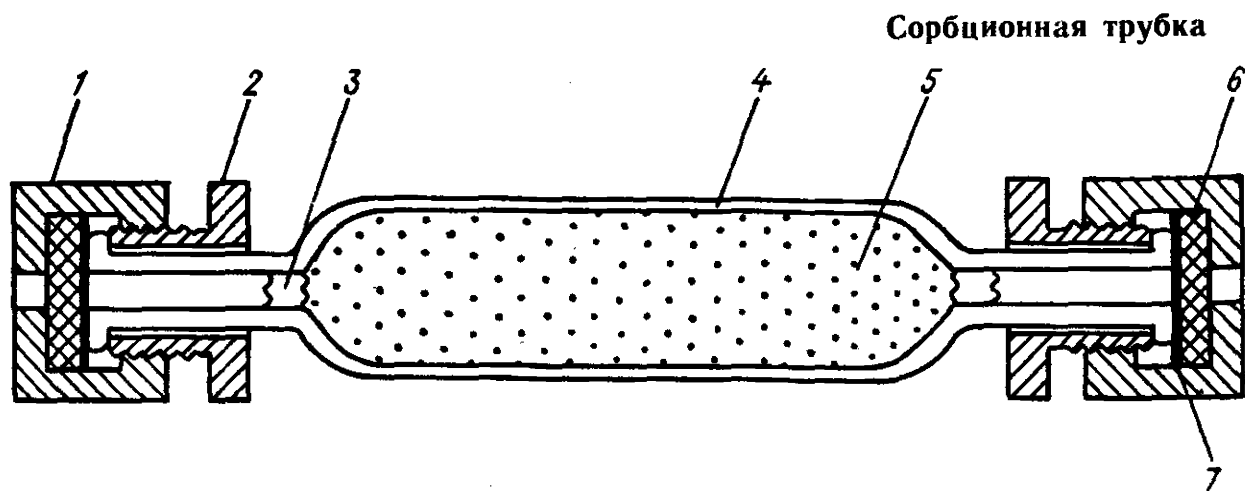
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
2-2-10 — 2 шт.	
2-2-5 — 2 шт.	
2-2-2 — 2 шт.	
2-2-1 — 2 шт.	
3.3. Вспомогательные устройства	
Редуктор кислородный	по ТУ 26-05-235-70
Редуктор водородный	по ТУ 26-05-463-76
Электропечь трубчатая для микроанализа	
СУОЛ	
Лабораторный автотрансформатор	
ЛАТР-1М	по ТУ 16-517.216-69
или регулятор температуры для электропечи в диапазоне 100—200 °С	
Насос водоструйный стеклянный	по ГОСТ 10696—75
Колонка хроматографическая	
стеклянная 300 × 0,3 см	по ГОСТ 16285—80
Микрошприц МШ-10М	по ТУ 2.833.106
Шприц медицинский комбинированный для туберкулина вместимостью 1 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-378-83
Шприц медицинский комбинированный со стеклянным поршнем вместимостью 2 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-378-83
Сорбционная трубка (черт. 5.14)	
Устройство для термодесорбции (черт. 5.15)	
Пробирки П4-10-14/23 — 20 шт.	по ГОСТ 23932—79Е
Ампулы стеклянные вместимостью 1 см <sup>3</sup> и 5 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 18122—75
3.4. Материалы	
Азот технический или ос. ч.	по ГОСТ 9293—74
Водород технический	по ГОСТ 3022—80
Воздух сжатый	
Стекловата	
3.5. Реактивы	
Ацетон, ч. д. а.	по ГОСТ 2603—79
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—77
Гексан, ч.	по ТУ 6-09-3375-78
Кислота уксусная ледяная, х. ч.	по ГОСТ 61—75
Полиметилсилоксановая жидкость ПМС-100	по ГОСТ 13032—77
Полисорб-10 зернением 0,25—0,5 мм	по ТУ 6-09-10-432-77
Толуол, ч. д. а.	по ГОСТ 5789—78
Хроматон N-AW с 15% полиметилфенил-силоксанового масла зернением 0,25—0,35 мм	
Циклогексан для хроматографии, х. ч.	по ТУ 6-09-10-592-76
Циклогексанол, х. ч.	по ТУ 6-09-06-101-72
Циклогексанон, ч. д. а.	по ТУ 6-09-1807-77

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

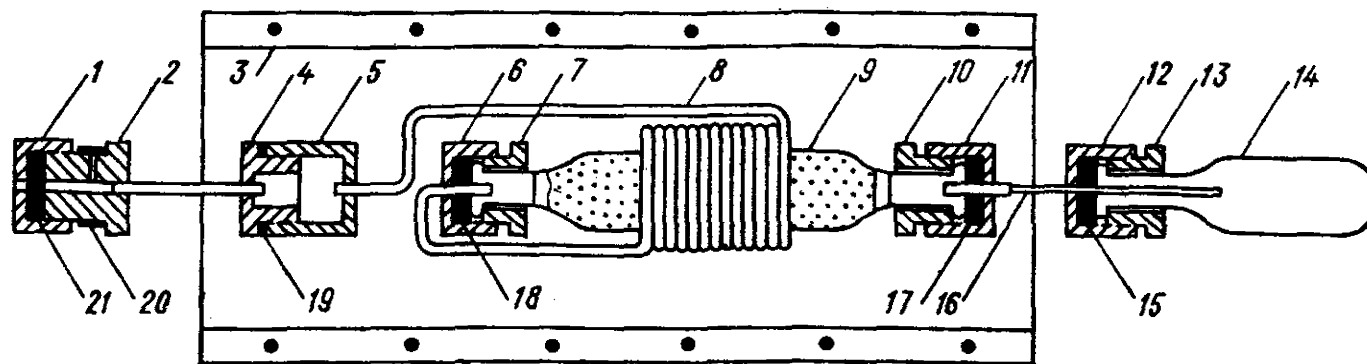
См. п. 5.1.4.



1 — накидная гайка; 2 — штуцер; 3 — стекловата; 4 — корпус; 5 — сорбент; 6 — прокладка из силиконовой резины; 7 — прокладка из алюминиевой фольги.

Черт. 5.14

**Устройство для термодесорбции парами растворителей**



1, 6, 11, 12 — накидная гайка; 2 — штуцер для ввода растворителя с предохранительным клапаном; 3 — трубчатая печь; 4 — пробка испарителя; 5 — испаритель; 7, 10, 13 — штуцер; 8 — змеевик; 9 — сорбционная трубка; 14 — приемный сосуд; 15, 21 — прокладка из вакуумной резины; 17, 18 — прокладка из силиконовой резины; 16 — игла медицинского шприца; 19 — алюминиевая прокладка; 20 — резиновое кольцо.

## 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка измерительной аппаратуры, приготовление растворов, установление градуировочной характеристики для циклогексана, установление градуировочных характеристик для циклогексанола и циклогексанона, подготовка сорбционных трубок к отбору проб, отбор проб.

7.2. Подготовка измерительной аппаратуры.

Стеклообразную хроматографическую колонку длиной 3 м промывают с помощью водоструйного насоса водой, ацетоном и гексаном, а затем высушивают в токе воздуха.

В фарфоровую чашку высыпают 7,5 г хроматона N-AW и заливают его 100 см<sup>3</sup> раствора полиметилсилоксановой жидкости (см. п. 7.3, перечисление 1). Испаряют толуол в вытяжном шкафу при осторожном перемешивании шпателем полученной суспензии, нагревая ее на водяной бане до тех пор, пока насадка не станет сыпучей. Работу проводить в вытяжном шкафу. Окончательно высушивают насадку при температуре 60—70 °С в течение 30 мин. Для наполнения колонки лучше использовать готовую насадку, содержащую 15% полиметилфенилсилоконового масла или силикона ДС-550 на хроматоне N-AW.

В промытую колонку со стороны, подключаемой к детектору, вкладывают тампон стекловаты и присоединяют этот конец колонки к водоструйному насосу. Постукивая по колонке, заполняют ее через воронку насадкой и закрепляют ее в колонке вторым тампоном стекловаты. Подготовленную колонку подключают к испарителю хроматографа и продувают азотом с расходом 30 см<sup>3</sup>/мин сначала при программировании температуры от 50 до 150 °С со скоростью 2 °С/мин, а затем в изотермическом режиме при 150 °С в течение 5—6 ч, после чего колонку охлаждают и присоединяют к детектору.

7.3. Приготовление растворов

1) Раствор полиметилсилоксановой жидкости. 1,8 г полиметилсилоксановой жидкости ПМС-100 растворяют в 100 см<sup>3</sup> толуола (или хлороформа).

2) Градуировочный раствор А. В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> заливают 20—30 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и отвешивают в нее 200—250 мг циклогексана, после чего добавляют уксусной кислоты до метки.

3) Градуировочный раствор Б. В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> заливают 25—30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и отвешивают в нее по 200—250 мг циклогексанола и циклогексанона, после чего добавляют воды до метки.

4) Градуировочный раствор В. 1 см<sup>3</sup> градуировочного раствора Б разбавляют дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

Срок хранения градуировочных растворов — 1 мес в запаянных стеклянных ампулах.

7.4. Установление градуировочной характеристики для циклогексана. Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты хроматографического пика циклогексана от его массы в приемном сосуде устанавливают по четырем сериям градуировочных растворов. Каждую серию, состоящую из восьми градуировочных растворов, готовят последовательным разбавлением градуировочного раствора А.

В восемь пронумерованных пробирок П4-10 вместимостью 10 см<sup>3</sup> заливают пипеткой по 5 см<sup>3</sup> уксусной кислоты. Отбирают пипеткой 5 см<sup>3</sup> градуировочного раствора А и переносят его в пробирку № 1. Закрывают пробирку пробкой, перемешивают ее содержимое, после чего 5 см<sup>3</sup> раствора 1 переносят в пробирку № 2 и снова перемешивают. Аналогично готовят градуировочные растворы 3—8. Для хранения градуировочные растворы 1—8 заливают в стеклянные ампулы по

0,5 см<sup>3</sup> и запаивают. Срок хранения растворов — 3 мес в защищенном от света месте.

Концентрацию циклогексана в градуировочном растворе рассчитывают по формуле:

$$\rho_n = \frac{m}{50 \cdot 2^n},$$

где  $\rho_n$  — концентрация циклогексана, мкг/мм<sup>3</sup>;

$m$  — навеска циклогексана, мг;

$n$  — номер раствора.

В приемный сосуд вводят с помощью медицинского шприца для туберкулина 0,8 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Закрывают сосуд накидной гайкой с прокладкой из вакуумной резины диаметром 10 мм и толщиной 5—6 мм, предварительно прокипяченной в воде в течение 30 мин. Переворачивают приемный сосуд так, чтобы жидкая фаза находилась над резиновой прокладкой и изолировала ее от газовой фазы сосуда, и вводят в него микрошприцем МШ-10М через прокладку 10 мм<sup>3</sup> градуировочного раствора. Перемешивают содержимое приемного сосуда путем встряхивания, выдерживают его 10—15 мин при комнатной температуре, установив вертикально на торец гайки, затем снова перемешивают и анализируют газовую фазу, отбирая ее медицинским шприцем со стеклянным поршнем.

Условия хроматографического анализа:

объем вводимой в хроматограф пробы	1 см <sup>3</sup> ;
температура термостата колонок	100 °С;
температура испарителя	120 °С;
расход газа-носителя (азота)	30 см <sup>3</sup> /мин;
расход водорода	30 см <sup>3</sup> /мин;
расход воздуха	300 см <sup>3</sup> /мин;
скорость протяжки ленты самописца	600 мм/ч;
шкала измерителя тока	20 · 10 <sup>-12</sup> — 20 · 10 <sup>-10</sup> А.

Время удерживания циклогексана составляет около 3 мин.

Измеряют высоту хроматографического пика циклогексана и приводят ее к одной шкале измерителя тока.

Для установления градуировочной характеристики вычисляют средние значения результатов параллельных измерений для четырех серий градуировочных растворов. Градуировку проверяют один раз в неделю путем анализа одного из градуировочных растворов 1—8. Результат измерения не должен отличаться более чем на 5% от полученного при градуировке. В противном случае градуировку повторяют.

7.5. Установление градуировочных характеристик для циклогексанола и циклогексанона

Градуировочные характеристики, выражающие зависимость высоты хроматографических пиков циклогексанола и циклогексанона от концентрации этих веществ в водном растворе, устанавливают по четырем сериям градуировочных растворов. Каждую серию, состоящую из восьми градуировочных растворов, готовят последовательным двухкратным разбавлением градуировочного раствора Б.

В восемь пронумерованных пробирок П4-10 вместимостью 10 см<sup>3</sup> заливают пипеткой по 5 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Той же пипеткой отбирают 5 см<sup>3</sup> градуировочного раствора В и переносят его в пробирку № 1. Закрывают пробирку пробкой, перемешивают ее содержимое, после чего 5 см<sup>3</sup> полученного раствора 1 переносят в пробирку № 2 и снова перемешивают. Аналогично готовят градуировочные растворы 3—8. Концентрацию определяемых веществ в градуировочных растворах рассчитывают по формуле:

$$\rho_n = \frac{m}{5 \cdot 2^n},$$

где  $\rho_n$  — концентрация определяемого вещества в градуировочном растворе, мг/см<sup>3</sup>;

$m$  — навеска определяемого вещества, мг;

$n$  — номер раствора.

Микрошприцем МШ-10М отбирают 6 мм<sup>3</sup> градуировочного раствора, вводят в испаритель хроматографа и анализируют при условиях, указанных в п. 7.4, используя шкалу измерителя тока  $5 \cdot 10^{-12}$  —  $5 \cdot 10^{-10}$  А.

Время удерживания циклогексанола составляет около 11 мин, циклогексана — около 13 мин.

Измеряют высоты пиков указанных веществ и приводят их к одной шкале измерителя тока.

Для установления градуировочной характеристики вычисляют средние значения результатов параллельных измерений для четырех серий градуировочных растворов.

Градуировку проверяют 1 раз в неделю путем анализа одного из градуировочных растворов 1—8. Результат измерения не должен отличаться более чем на 5% от полученного при градуировке. В противном случае градуировку повторяют.

#### 7.6. Подготовка сорбционных трубок к отбору проб

Сорбционная трубка в собранном виде изображена на черт. 5.14. Корпус 4 сорбционной трубки выполняют из стекла «Пирекс», а накидные гайки 1, штуцера 2 — из латуни или нержавеющей стали. Сорбент (полисорб-10) перед заполнением трубок продувают азотом или водяным паром с расходом 100—200 см<sup>3</sup>/мин при температуре 150 °С в течение 4 ч, а затем при 200 °С — 20 ч. Для закрепления слоя сорбента в трубке используют стекловату.

Герметизируют трубки вложенными в накидные гайки прокладками из силиконовой резины и алюминиевой фольги, вырезанными пробочным сверлом диаметром 10 мм. Трубки нумеруют и обозначают на них направление потока воздуха при отборе пробы. Перед отбором проб каждую из них продувают водяным паром при температуре 175 °С. Подготовленные трубки должны быть использованы для отбора проб и анализа в течение 1 мес.

#### 7.7. Отбор проб

Отвинчивают накидные гайки на концах сорбционной трубки, присоединяют ее к аспиратору в соответствии с обозначенным направлением потока воздуха и пропускают через сорбент 10 дм<sup>3</sup> анализируемого воздуха с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин. После отбора пробы вновь герметизируют концы трубки и отправляют ее в лабораторию для анализа.

### 8. Выполнение измерений

Для десорбции уловленных в сорбционной трубке веществ используют устройство, изображенное на черт. 5.15. Накидные гайки, штуцера и детали испарителя этого устройства изготовляют из латуни или нержавеющей стали. Змеевик 8 представляет собой свернутую в спираль металлическую трубку диаметром 2 мм и длиной 0,5—1,0 м. С гайкой 6 и пробкой испарителя 5 его соединяют герметично твердым припоем, например ПСР-45. Таким же способом в отверстия гайки 11 закрепляют иглу 16. Приемный сосуд 14 выполняют из стекла «пирекс».

Десорбцию выполняют следующим образом:

1) С сорбционной трубки 9 снимают герметизирующие заглушки и соединяют трубку со змеевиком 8 и гайкой 11 согласно черт. 5.15.

2) В приемный сосуд 14 вводят шприцем 0,1 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и соединяют сосуд с сорбционной трубкой 9.

3) Иглой медицинского шприца, соединенной с вакуумным насосом, прока-



львают прокладку 21 и откачивают из сосуда, трубки с сорбентом и испарителя воздух до остаточного давления 0,01—0,10 атм, затем иглу вынимают, при этом проколотое ею отверстие перекрывается за счет упругости прокладки.

4) Через ту же прокладку шприцем вместимостью 1 см<sup>3</sup> вводят в испаритель 0,7 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, после чего трубку и испаритель помещают в нагретую до 175 °С печь 3, установленную таким образом, чтобы добавленная в приемный сосуд вода заполнила его суженную шейку. Пары воды проходят через змеевик 8, нагреваются до температуры, близкой к температуре печи, вытесняют десорбирующиеся вещества в приемный сосуд и конденсируются в нем.

5) По окончании процесса десорбции, на что требуется 10—15 мин, приемный сосуд снимают с иглы, устанавливают его вертикально на торец накидной гайки, а затем вынимают из печи трубку, которую после охлаждения герметизируют теми же заглушками.

**Примечание.** Продувку водяным паром осуществляют в направлении, обратном направлению отбора пробы.

Анализируют газовую фазу приемного сосуда при условиях, указанных в п. 7.4. Массу циклогексана в пробе определяют с помощью установленной для циклогексана градуировочной характеристики.

Микрошприцем МШ-10М отбирают 6 мм<sup>3</sup> водного раствора из приемного сосуда и вводят в испаритель хроматографа при условиях, указанных в п. 7.5. Концентрацию циклогексанола и циклогексанона в растворе определяют, используя установленные градуировочные характеристики. Объем водного раствора в приемном сосуде определяют, взвешивая сосуд до и после выполнения десорбции.

### 9. Вычисление результата измерения

Массу циклогексанола и циклогексанона в пробе воздуха рассчитывают по формуле:

$$m = \rho V,$$

где  $m$  — масса циклогексанола и циклогексанона в пробе воздуха, мкг;

$V$  — объем раствора, см<sup>3</sup>;

$\rho$  — концентрация циклогексанола и циклогексанона в растворе, мкг/см<sup>3</sup>.

Массовую концентрацию определяемых веществ в атмосферном воздухе рассчитывают по формуле (5), приведенной в п. 5.1.16.

### 5.3.3.9. Метанол: отбор проб в барботеры [52]

Методика предназначена для определения концентрации метилового спирта (метанола) в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,12—1,2 мг/м<sup>3</sup> при отборе пробы воздуха объемом 15 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций. Определению мешает формальдегид.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации метилового спирта в атмосферном воздухе в диапазоне 0,12—1,2 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании из воздуха метилового спирта водой, его последующем окислении до формальдегида и фотометрическом определении массы

метанола по окрашенному в фиолетовый цвет продукту, образующемуся в результате взаимодействия формальдегида и хромотроповой кислоты.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200 по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 5072—79Е

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;

пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67 по ТУ 2504-1797-75

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность  $\pm 10\%$ ;

Госреестр № 5997—77 по ТУ 25-11-1414-78

Колбы мерные по ГОСТ 1770—74Е

2-50-2 — 7 шт.

2-100-2 — 10 шт.

2-1000-2 — 1 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1 — 5 шт.

2-1-5 — 3 шт.

6-2-10 — 2 шт.

4-2-2 — 5 шт.

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Поглотительные приборы с пористой пластиной

по ТУ 25-11-1136-75

Стаканы В-1 — 1000 ТС

по ГОСТ 25336—82

Пробирки П4-10-14/23 ХС

по ГОСТ 25336—82

Баня водяная

#### 3.4. Материалы

Трубка резиновая полувакуумная, тип 1 по ГОСТ 5496—57

#### 3.5. Реактивы

Вода бидистиллированная

Калий марганцевокислый, ч. д. а.

по ГОСТ 20490—75 изм. № 1

Кислота серная ( $\rho = 1,84$ ), х. ч.

по ГОСТ 4204—77

Кислота ортофосфорная, х. ч.

( $\rho = 1,72$ )

по ГОСТ 6552—80

Кислота хромотроповая, ч. д. а.

по ТУ 6-09-3749-74

Метанол, х. ч.

по ТУ 6-09-1709—74

Натрия сульфит ( $\text{Na}_2\text{SO}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ), ч.

по ГОСТ 195—77

## 4. Требования безопасности

См. п. 5.13.

Все работы, связанные с использованием метанола следует проводить под тягой. Хранить метанол необходимо в запирающемся железном шкафу под тягой.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка поглотительных приборов к работе, отбор пробы воздуха.

## 7.2. Приготовление растворов

1) Калия перманганат, 1%-ный раствор. 1 г реактива растворяют в воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.

2) Кислота серная, раствор 15 моль/дм<sup>3</sup> (30 н.). В стакан из термостойкого стекла вносят 295 см<sup>3</sup> воды и осторожно при помешивании 816 см<sup>3</sup> серной кислоты.

3) Кислота серная, раствор 9 моль/дм<sup>3</sup>. В стакан из термостойкого стекла вносят 608 см<sup>3</sup> воды и осторожно при помешивании приливают 490 см<sup>3</sup> серной кислоты.

4) Кислота хромотроповая (1,8-диоксинафталин, 3,6-дисульфокислота или ее динатриевая соль), 5%-ный раствор. 0,5 г кислоты растворяют в 10 см<sup>3</sup> воды. Готовят перед использованием.

5) Кислота хромотроповая, 0,2%-ный раствор готовят разбавлением 5%-ного раствора хромотроповой кислоты раствором серной кислоты концентрацией 15 моль/дм<sup>3</sup> перед использованием.

6) Натрия сульфит, 3%-ный раствор. 3 г сульфита натрия растворяют в воде и доводят объем до 100 см<sup>3</sup>. Готовят перед использованием.

7) Исходный раствор метанола. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> вносят 20—30 см<sup>3</sup> воды и взвешивают. Затем добавляют несколько капель метилового спирта и вновь взвешивают. Раствор в колбе доводят водой до метки и вычисляют массу метилового спирта в 1 см<sup>3</sup> раствора.

8) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho = 100$  мкг/см<sup>3</sup>). Готовят соответствующим разбавлением исходного раствора. Готовят перед использованием.

## 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы метанола, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из девяти растворов, готовят из свежеприготовленного раствора метанола (см. п. 7.2, перечисление 8).

Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вносят рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 5.48, доводят объем до метки и тщательно перемешивают.

Таблица 5.48

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации метилового спирта**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Объем рабочего раствора ( $\rho = 100$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,4	0,8	1,2	1,6	2,0	2,4	2,8	3,2	4,0
Масса метанола в 2,5 см <sup>3</sup> , мкг	2,0	4,0	6,0	8,0	10,0	12,0	14,0	16,0	20,0

Для установления градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 2,5 см<sup>3</sup> каждого раствора и добавляют по 0,25 см<sup>3</sup> фосфорной кислоты, затем по 2 капли 1%-ного раствора перманганата калия и помещают в баню со льдом

на 15 мин. Время отмечают по секундомеру от момента добавления последнего реактива<sup>1</sup>. Через 15 мин пробирки вынимают из бани и по каплям вносят в каждую из них 3%-ный раствор сульфита натрия до обесцвечивания, избегая избытка сульфита. Далее во все пробирки вносят по 2 см<sup>3</sup> 0,2%-ного раствора хромотроповой кислоты и помещают их в кипящую водяную баню на 45 мин.

По охлаждении объем раствора доводят до 5 см<sup>3</sup> раствором серной кислоты концентрацией 9 моль/дм<sup>3</sup>. Через 60 мин после добавления хромотроповой кислоты измеряют оптическую плотность растворов относительно воды в кювете с расстоянием между гранями 10 мм при длине волны 574 нм.

Аналогично анализируют нулевой раствор, в качестве которого используют 2,5 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды, к которой добавлены те же реактивы.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации метанола исследуемый воздух аспирируют через поглотительный прибор, заполненный 5 см<sup>3</sup> воды, с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин в течение 30 мин.

Для определения среднесуточной концентрации отбирают 4—8 разовых проб в один и тот же поглотительный прибор в течение 1 сут.

### 8. Выполнение измерений

При определении массы метилового спирта должны быть выполнены следующие операции. 2,5 см<sup>3</sup> из каждого поглотительного прибора переносят в пробирку с притертой пробкой и анализируют, как указано в п. 7.3 настоящей методики. Одновременно аналогично анализируют три нулевые пробы, в качестве которых используют 2,5 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды.

Массу метилового спирта в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптической плотности растворов пробы и средней оптической плотности нулевых проб.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

#### 5.3.3.10. Метанол: отбор проб на молекулярные сита (ГХ-метод)

Методика<sup>2</sup> предназначена для определения концентрации метанола в атмосферном воздухе населенных пунктов. Диапазон измеряемых концентраций метанола составляет 0,25—25 мг/м<sup>3</sup>.

##### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологических исследований, относительная погрешность измерения концентрации метанола в атмосферном воздухе в диапазоне 0,25—25 мг/м<sup>3</sup> не превышает  $\pm 25\%$ .

##### 2. Метод измерения

Метанол улавливают в сорбционной трубке, заполненной цеолитными адсорбентами КА и NaX, десорбируют парами воды в вакуумированный приемник и выполняют газохроматографический анализ конденсата.

<sup>1</sup> Точное соблюдение времени необходимо для получения воспроизводимых результатов, так как окисление метанола протекает достаточно быстро.

<sup>2</sup> Методика разработана в НИО «Тайфун».

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Газовый хроматограф серии «Цвет» пламенно-ионизационным детектором или другой с чувствительностью по пропану не менее $1,0 \cdot 10^{-8}$ мг/см <sup>3</sup>	по 1.550-150-ТУ
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность 10%;	
Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414-78
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр ТМ-8; пределы измерения от минус 35 до 40 °С	по ГОСТ 112—78Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797-75
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-100-2 — 1 шт.	
2-50-2 — 1 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
2-2-10 — 2 шт.	
2-2-5 — 1 шт.	
2-2-1 — 1 шт.	

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Редуктор кислородный	по ТУ 26-05-235-70
Редуктор водородный	по ТУ 26-05-463-76
Насос водоструйный стеклянный	по ГОСТ 10696—75
Колонка хроматографическая тефлоновая (трубка фторопластовая Ф-4Д-Э) 400 × 0,25 см	по ГОСТ 22056—76
Сорбционная трубка (черт. 5.14, см. методику 5.3.3.8)	
Устройство для термодесорбции парами растворителей (черт. 5.15, см. методику 5.3.3.8)	
Электродпечь трубчатая для микроанализа СУОЛ	

Лабораторный автотрансформатор ЛАТР-1М	по ТУ 16-517216-69
Микрошприц МШ-10 вместимостью 10 мм <sup>3</sup> ; цена деления 0,2 мм <sup>3</sup>	по 2.833.106—ТУ
Шприц медицинский комбинированный для туберкулина вместимостью 2 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-378-78

#### 3.4. Материалы

Азот технический	по ГОСТ 9293—74
Водород технический	по ГОСТ 3022—80

Воздух сжатый  
Стекловата

#### 3.5. Реактивы

Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—77
Инертрон N-AW-DMCS зернением 0,2—0,25 мм (носитель для хроматографической колонки)	
Калия гидроксид, ос. ч.	по ГОСТ 6-01-301-74
Метанол, х. ч.	по ТУ 6-09-1709-74

Полисорб 30/160 зернением 0,25—0,5 мм (носитель для хроматографической колонки)	
Полиэтиленгликоль 6000 (карбовакс 6000)	
Хлороформ, х. ч.	по ТУ 6-09-4263-76
Цеолитные адсорбенты (молекулярные сита) КА и NaX зернением 0,25—0,5 мм (наполнитель сорбционных трубок)	по ТУ 38-102-169-85
Этанол ректификат	по ГОСТ 5962—57

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка измерительной аппаратуры, приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб.

##### 7.2. Подготовка измерительной аппаратуры

Тефлоновую колонку промывают проточной водой в течение 10—15 мин, затем ацетоном, толуолом, сушат 2—3 ч при 120—130° С в сушильном шкафу, присоединяют к термостату хроматографа и продувают током газа-носителя при 160° С в течение 7—8 ч.

В фарфоровую чашку высыпают 8 г полисорба 30/160 и заливают 60 см<sup>3</sup> раствора гидроксида калия (см. п. 7.3, перечисление 1). Испаряют этанол при осторожном перемешивании шпателем полученной суспензии, нагревая ее на водяной бане или лампой накаливания мощностью 100 Вт до тех пор, пока насадка не станет сыпучей. Работу необходимо производить в вытяжном шкафу. Затем насадку заливают 60 см<sup>3</sup> раствора полиэтиленгликоля 6000 (см. п. 7.3, перечисление 3), испаряют хлороформ так же, как этанол, и окончательно высушивают насадку при температуре 80—90° С в течение 30 мин.

В другую фарфоровую чашку высыпают 8 г инертна N-AW-DMCS и аналогично обрабатывают его растворами гидроксида калия (см. п. 7.3, перечисление 2) и полиэтиленгликоля 6000 (см. п. 7.3, перечисление 3).

В колонку со стороны, подключаемой к детектору, вкладывают тампон стекловаты и подсоединяют этот конец колонки к водоструйному насосу. Постукивая по колонке засыпают в нее через воронку обработанную насадку инертна N-AW-DMCS в таком количестве, чтобы был заполнен участок колонки длиной 1,5 м, подключаемый к детектору. Остальную часть колонки длиной 2,5 м заполняют обработанным полисорбом 30/160 в таком количестве, чтобы участок колонки, входящий в испаритель, остался пустым. Отсоединив заполненную колонку от насоса, вкладывают в нее второй тампон стекловаты и продвигают его до насадки. Подготовленную колонку подключают к испарителю хроматографа и продувают азотом с расходом 45 см<sup>3</sup>/мин сначала при программировании температуры от комнатной до 160° С со скоростью 2° С/мин, затем в изотермическом режиме в течение 8—10 ч; при этом в испаритель вкалывают 15—20 раз по 10 мм<sup>3</sup> свежепрокипяченной дистиллированной воды, после чего колонку охлаждают и присоединяют к детектору.

### 7.3. Приготовление растворов

- 1) Раствор гидроксида калия.  
0,35—0,40 г гидроксида калия растворяют в 80 см<sup>3</sup> этанола.
- 2) Раствор гидроксида калия. 1,5—1,6 г гидроксида калия растворяют в 60 см<sup>3</sup> этанола.
- 3) Раствор полиэтиленгликоля. 0,4 г полиэтиленгликоля 6000 растворяют в 60 см<sup>3</sup> хлороформа.
- 4) Градуировочный раствор А. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> заливают 40—60 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, отвешивают в нее 150—200 мг метанола и добавляют дистиллированной воды до метки. Срок хранения раствора в холодильнике 1 мес.
- 5) Градуировочный раствор Б. Готовят разбавлением градуировочного раствора А в 5 раз дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Срок хранения раствора в холодильнике 7 сут.

### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты хроматографического пика от концентрации метанола в водном растворе, устанавливают по четырем сериям градуировочных растворов. Каждую серию, состоящую из семи градуировочных растворов, готовят последовательным двукратным разбавлением градуировочного раствора Б. В семь пронумерованных пробирок П4-10 вместимостью 10 см<sup>3</sup> пипеткой заливают по 5 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Той же пипеткой отбирают 5 см<sup>3</sup> градуировочного раствора Б и переносят его в пробирку № 1. Закрывают пробирку пробкой и перемешивают ее содержимое, после чего 5 см<sup>3</sup> полученного раствора 1 переносят в пробирку № 2. Аналогично готовят градуировочные растворы 3—7. Срок хранения растворов в холодильнике 7 сут.

Концентрацию метанола в градуировочном растворе рассчитывают по формуле:

$$\rho_n = \frac{m}{2^n - 1}$$

где  $\rho_n$  — концентрация метанола в растворе, мкг/см<sup>3</sup>;  $m$  — навеска метанола, мг;  $n$  — номер раствора.

Микрошприцем МШ-10 отбирают 5 мм<sup>3</sup> градуировочного раствора и вводят в испаритель хроматографа. Анализ проводят при следующих условиях:

объем вводимой в хроматограф пробы	5 мм <sup>3</sup>
температура испарителя	150 °С
температура термостата колонок	105 °С
расход газа-носителя (азота)	45 см <sup>3</sup> /мин
расход водорода	45 см <sup>3</sup> /мин
расход воздуха	330 см <sup>3</sup> /мин
скорость протяжки ленты самописца	600 мм/ч
шкала измерителя тока	(10 ... 200) · 10 <sup>-12</sup> А

Время удерживания метанола составляет около 1,5 мин.

Измеряют высоты пика метанола (при наличии интегратора измеряют площади) и приводят их к одной шкале измерителя тока.

Для установления градуировочной характеристики вычисляют средние значения результатов параллельных измерений для четырех серий градуировочных растворов. Градуировку проверяют 1 раз в неделю путем анализа одного из градуировочных растворов 1—7. Результат измерения не должен отличаться более чем на 5% от полученного при градуировке. В противном случае градуировку повторяют.

### 7.5. Подготовка сорбционных трубок

Сорбционные трубки (см. черт. 5.14) заполняют послойно молекулярными ситами КА и NaX. Перед заполнением в трубку помещают тампон стекловаты,

затем отвешивают 1,2 г КА и 2,2 г NaX, последовательно вносят их в сорбционную трубку и со второго конца помещают тампон стекловаты. Перед отбором проб в трубку вводят 1 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, подключают к линии газа-носителя (30—40 см<sup>3</sup>/мин) и прокачивают при температуре 350—400 °С в течение 30—40 мин. Трубку охлаждают в токе газа-носителя и герметизируют. Срок хранения подготовленных трубок не более 14 сут.

#### 7.6. Отбор проб

Снимают заглушки на концах сорбционной трубки, присоединяют ее к аспиратору концом, заполненным молекулярными ситами NaX, и аспирируют через нее 15 дм<sup>3</sup> воздуха с расходом не более 0,5 дм<sup>3</sup>/мин.

После отбора пробы вновь герметизируют концы трубки и отправляют ее в лабораторию для анализа.

### 8. Выполнение измерений

Десорбируют уловленные сорбентом вещества в герметичный приемный сосуд с помощью устройства, конструкция и описание работы которого приведены в разделе 8 методики 5.3.3.8. Для десорбции вводят в испаритель устройства 1,5 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Микрошприцем МШ-10 отбирают 5 мм<sup>3</sup> водного раствора из приемного сосуда, вводят в испаритель хроматографа и анализируют при условиях, указанных в п. 7.4 данной методики. Концентрацию метанола в конденсате определяют с помощью установленной градуировочной характеристики. Объем конденсата в приемном сосуде определяют, взвешивая сосуд до и после выполнения десорбции.

### 9. Вычисление результата измерений

Массу метанола в пробе воздуха ( $m$  мкг) рассчитывают по формуле:

$$m = \rho V,$$

где  $\rho$  — концентрация метанола в растворе, мкг/см<sup>3</sup>;  $V$  — объем раствора, см<sup>3</sup>.

Массовую концентрацию метанола в атмосферном воздухе рассчитывают по формуле (5), приведенной в п. 5.1.16 данного раздела.

## 5.3.4. Метилмеркаптан [7]

Методика предназначена для определения концентрации метилмеркаптана в атмосферном воздухе в диапазоне  $2,7 \cdot 10^{-5}$  —  $1,4 \times 10^{-3}$  мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 36 000 дм<sup>3</sup>.

Определению не мешает присутствие в пробе диметилдисульфида, диметилсульфида, сероводорода в количестве до 30 мкг и диоксида серы в количестве до 200 мкг. Влияние высоких концентраций сероводорода и диоксида серы устраняют в процессе отбора проб воздуха путем поглощения их твердым сорбентом, содержащим арсенит натрия. Другие меркаптаны реагируют аналогично метилмеркаптану.

Метод рекомендуется для определения среднесуточных концентраций.

### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении массовой концентрации метилмеркаптана в атмосферном воздухе в диапазоне  $2,7 \cdot 10^{-5}$  —  $1,4 \cdot 10^{-3}$  мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .



## 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании метилмеркаптана из воздуха пленочным хемосорбентом и фотометрическом определении соединения, образующегося в результате взаимодействия метилмеркаптана с диметил-п-фенилендиамином и хлорным железом в кислой среде.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104--80E
Меры массы	по ГОСТ 7328--82E
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	
Барометр-анероид М 67	по ГОСТ 5072--79E
Термометр лабораторный шкальный, ТЛ-2; пределы 0--55 °С; цена деления 1 °С	по ТУ 2504-1797-75
Газовый счетчик РГ-40	по ГОСТ 215--73E
Колбы мерные	по ГОСТ 1770--74E
2-50-2 — 10 шт.	
2-100-2 — 5 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292--74E
4-2-1 — 1 шт.	
4-2-2 — 4 шт.	
2-2-5 — 2 шт.	
5-2-10 — 1 шт.	

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Трубка сорбционная СТ 223 (маркировка 3) по ТУ 25-1110.034-82  
Установка компрессорная УК-25/1,6 по ТУ 64-1-2748-74

#### 3.4. Реактивы

Глицерин, ч. д. а.	по ГОСТ 6259--75
N, N-диметил-п-фенилендиамин	
селянокислый, ч. д. а.	по ТУ 6-09-1828-77
Железо хлорное, ч. д. а.	по ГОСТ 4147--74
Кислота серная, х. ч.	по ГОСТ 4204--77
Кислота соляная, х. ч.	по ГОСТ 3118--77
Кислота уксусная ледяная, х. ч.	по ГОСТ 61--75
Мышьяковистый ангидрид, ч.	
Метилмеркаптид свинца (синтез см. приложение 1 к данной методике)	
S-метилизотиомочевина	
сернокислая, ч.	по ТУ 6-09-2543--78
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328--77
Ртуть (II) оксид (желтый), ч. д. а.	по ГОСТ 5230--74
Ртуть (II) уксуснокислая, ч. д. а.	по ГОСТ 5509--51
Свинец уксуснокислый, х. ч.	по ГОСТ 1027--67

#### 3.5. Материалы

Фильтры беззольные «синяя лента»

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

Все работы по приготовлению солей ртути (II) и пропитке сорбционных трубок раствором уксуснокислой ртути необходимо проводить в вытяжном шкафу. Фильтровальная бумага, используемая для протирания трубок, должна быть уничтожена. Растворы, содержащие ртуть, после анализа следует сливать в специальную емкость. Обезвреживание растворов проводят согласно методике 5.2.7.2.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок к работе, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Ртуть (II) уксуснокислая, 5%-ный раствор (ядовит!). 5 г уксуснокислой ртути растворяют в 95 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и подкисляют 3—5 каплями ледяной уксусной кислоты для предотвращения гидролиза. Раствор не должен содержать ртути (I) (см. приложение 2 к данной методике), хранить в темной склянке.

2) Раствор для обработки сорбционных трубок для улавливания метилмеркаптана (ядовит!). Смешивают четыре объема 5%-ного раствора уксуснокислой ртути и один объем глицерина.

3) Натрия гидроксид 20%-ный раствор. 20 г NaOH растворяют в 80 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

4) Арсенит натрия, 5%-ный раствор (ядовит!). Растворяют 5 г мышьяковистого ангидрида в 20 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора гидроксида натрия. Объем раствора доводят до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

5) Раствор для обработки сорбционных трубок для улавливания сероводорода (ядовит!). Смешивают девять объемов 5%-ного раствора арсенита натрия и один объем глицерина.

6) Соляная кислота, раствор 2 моль/дм<sup>3</sup>. 85,6 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты доводят дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup> до метки.

7) N, N-диметил-п-фенилендиамин, 0,5%-ный раствор в концентрированной соляной кислоте. 0,5 г N, N-диметил-п-фенилендиамина солянокислого растворяют в 100 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты. Хранят в темной склянке при 4 °С.

8) Хлорное железо, 4%-ный раствор. 14,5 см<sup>3</sup> насыщенного при 20 °С раствора хлорного железа (раствор над твердой фазой) помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят дистиллированной водой до метки. Сливают равные объемы раствора хлорного железа и раствора соляной кислоты 2 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор хранят в склянке из темного стекла.

9) Составной реактив. Смешивают три объема 0,5%-ного раствора N, N-диметил-п-фенилендиамина и один объем 4%-ного раствора хлорного железа в склянке из темного стекла. Раствор готовят перед употреблением. Устойчив в течение одного рабочего дня.

10) Серная кислота, 10%-ный раствор. В стакан из термостойкого стекла вносят 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, осторожно при постоянном перемешивании приливают 6 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

11) Уксуснокислый свинец, 10%-ный раствор. 10 г уксуснокислого свинца растворяют в 90 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Готовят из перекристаллизованного реактива.

12) Приготовление фильтра для улавливания сероводорода и диоксида серы. Чистую сорбционную трубку обрабатывают абсорбирующим раствором (см. перечисление 5) согласно п. 5.1.12. Трубка для улавливания сероводорода не должна содержать избыток раствора для пропитки во избежание попадания арсенита натрия в трубку для улавливания метилмеркаптана в ходе отбора проб.

13) Исходный раствор для установления градуировочной характеристики. 0,1567 г метилмеркаптида свинца растворяют в 5%-ном растворе ацетата ртути в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Концентрация раствора соответствует содержанию метилмеркаптана 500 мкг/см<sup>3</sup>. Раствор сохраняется в холодильнике не менее 3 мес.

14) Рабочий раствор для установления градуировочной характеристики ( $\rho = 50$  мкг/см<sup>3</sup>) готовят разбавлением исходного в 10 раз дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Раствор готовят перед использованием.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от содержания метилмеркаптана в пробе, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из девяти растворов для градуировки, готовят из свежеприготовленного рабочего раствора для градуировки (см. п. 7.2., перечисление 14). Градуировочные растворы готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вносят рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 5.49, доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Таблица 5.49

### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации метилмеркаптана

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Объем рабочего раствора для градуировки, см <sup>3</sup>	0,1	0,2	0,4	0,8	1,2	2,4	3,6	4,4	5,6
Содержание метилмеркаптана в 9 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,9	1,8	3,6	7,2	10,8	21,6	32,4	39,6	50,4

При установлении градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 9 см<sup>3</sup> каждого раствора, помещают в пробирки трубки, приготовленные для отбора проб, добавляют 0,5 см<sup>3</sup> составного реактива (см. п. 7.2, перечисление 9). Для приготовления нулевого раствора вместо раствора для градуировки используют 9 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Содержимое пробирок тщательно перемешивают. Через 30 мин при помощи резиновой груши вытесняют раствор из трубки в пробирку и измеряют оптическую плотность при 496 нм по отношению к воде в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 20 мм.

### 7.4. Подготовка сорбционных трубок к отбору проб

Чистые трубки, предназначенные для отбора проб воздуха, и те, которые используют в качестве нулевых, обрабатывают абсорбирующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 2) согласно п. 5.1.12, тщательно вытирают снаружи фильтровальной бумагой, закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения пропитанных трубок в темном месте не более 7 сут.

### Схема установки для отбора проб воздуха на метилмеркаптан

1 — сорбционная трубка для улавливания сероводорода; 2 — сорбционная трубка для улавливания метилмеркаптана

Черт. 5.16



#### 7.5. Отбор проб

Для определения среднесуточной концентрации метилмеркаптана исследуемый воздух аспирируют с расходом  $25 \text{ дм}^3/\text{мин}$  в течение 24 ч через две соединенные встык трубки (черт. 5.16), первая из которых предназначена для удаления сероводорода и диоксида серы, а вторая — для улавливания метилмеркаптана. Сорбционные трубки устанавливают в вертикальном положении и защищают от света с помощью чехла из фольги или черной бумаги.

#### Примечания:

1. При наличии сильного запаха метилмеркаптана в период отбора пробы продолжительность аспирации воздуха может быть сокращена до 1 ч. Результаты наблюдений в этом случае считаются достоверными, если в пробе будет обнаружено не менее 2 мкг метилмеркаптана.

2. Для более полного улавливания метилмеркаптана из сильно загрязненного воздуха допустимо последовательно присоединять дополнительную сорбционную трубку, обработанную ацетатом ртути. Трубки с уловленным меркаптаном анализируют раздельно и складывают найденные массы меркаптана.

### 8. Выполнение измерений

Сорбционную трубку помещают в пробирку и заливают  $9 \text{ см}^3$  дистиллированной воды, приливают  $0,5 \text{ см}^3$  составного реактива (см. п. 7.2, перечисление 9). При помощи резиновой груши путем нескольких прокачиваний пробу переводят в раствор, и содержимое пробирки перемешивают. Через 30 мин трубку вынимают. Если раствор окажется мутным, то его центрифугируют или фильтруют через фильтр «синяя лента» диаметром 5 см. Измеряют оптическую плотность относительно воды в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 20 мм при длине волны 496 нм. Одновременно готовят три нулевые пробы. Для этого сорбционные трубки из партии подготовленных к отбору помещают в пробирки, заливают  $9 \text{ см}^3$  воды, добавляют  $0,5 \text{ см}^3$  составного реактива, несколько раз прокачивают его через слой сорбента при помощи резиновой груши и через 30 мин анализируют аналогично пробе. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности всех проб должно быть одинаковым. При проведении анализа необходимо тщательно следить за чистотой посуды, заглушек и измерительных кювет, качеством воды, приготовленных реактивов, воздуха, поступающего из резиновой груши.

Массу метилмеркаптана в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и средней оптической плотности нулевых проб.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (4).

Приложение 1

#### Синтез метилмеркаптида свинца

Для получения метилмеркаптида свинца в вытяжном шкафу собирают установку, состоящую из колбы Вюрца, соединенной с системой из четырех поглотителей Рыхтера. В первый поглотительный прибор наливают 5—7 см<sup>3</sup> 10%-ного раствора серной кислоты, а в три последующих 5—7 см<sup>3</sup> 10%-ного раствора уксуснокислого свинца. Выходной отвод последнего поглотительного прибора соединяют с водоструйным насосом. В колбу помещают 35 г S-метилизотиомочевины серноокислой, приливают 50 см<sup>3</sup> 20%-ного раствора гидроксида натрия и при помощи водоструйного насоса через систему протягивают воздух со скоростью 100—200 см<sup>3</sup>/мин. Нагревают колбу на пламени спиртовки сначала слабо, затем по мере замедления реакции — до кипения. Выделяющийся при этом из колбы метилмеркаптан взаимодействует в процессе поглощения с ацетатом свинца, образуя меркаптид свинца. После окончания реакции содержимое трех последних поглотительных приборов фильтруют (под тягой) через фильтр «синяя лента» на воронке Бюхнера. Осадок метилмеркаптида свинца промывают холодной водой и высушивают в эксикаторе над хлористым кальцием в защищенном от света месте. Хранят метилмеркаптид свинца в темной склянке с притертой пробкой в холодильнике.

Внимание! Работы по синтезу соли свинца проводить в резиновых перчатках.

Приложение 2

#### Синтез уксуснокислой ртути (II) и проверка на содержание ртути (I)

1. Для получения уксуснокислой ртути (II) в 300 мл 30%-ной уксусной кислоты при нагревании постепенно вносят 110 г желтого оксида ртути. Раствор отфильтровывают на воронке для горячего фильтрования от белых кристаллов малорастворимой соли Hg (I), образующейся в небольших количествах за счет восстановления Hg (II). Затем фильтрат, защищая от света, упаривают до образования кристаллической пленки и охлаждают. Выпавшие кристаллы отсасывают на воронке Бюхнера, высушивают на воздухе, защищая от света, и переносят в темную банку.

Внимание! Все работы по синтезу соли ртути следует проводить под тягой в резиновых перчатках.

2. Для проверки уксуснокислой ртути (II) на содержание ртути (I) к 3 см<sup>3</sup> проверяемого 5%-ного раствора добавляют 3 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты. В случае появления небольшой мути удаляют следы ртути (I). Для этого к 5%-ному раствору уксуснокислой ртути приливают несколько капель 5%-ного раствора хлористого натрия (х. ч.) и раствор отфильтровывают. В случае появления значительного осадка, свидетельствующего о большом содержании ртути (I), реактив использовать нельзя.

### 5.3.5. Углеводороды и их производные

#### 5.3.5.1. Ароматические углеводороды: бензол, толуол, этилбензол и ксилолы [ГХ-метод] [53, 55]

Методика предназначена для определения концентрации бензола, толуола, этилбензола и ксилолов в атмосферном воздухе населенных пунктов. Диапазон измеряемых концентраций ароматических углеводородов, а также значения максимальной разовой и среднесуточной предельно допустимых концентраций в атмосферном воздухе (ПДК<sub>м.р.</sub> и ПДК<sub>с.с.</sub>) представлены в табл. 5.50.

Таблица 5.50

ПДК и диапазон измеряемых концентраций  
(мг/м<sup>3</sup>) ароматических углеводородов  
в атмосферном воздухе

Определяемое вещество	ПДК <sub>м.р.</sub>	ПДК <sub>с.с.</sub>	Диапазон измеряемых концентраций
Бензол	1,5	0,1	0,02—5
Толуол	0,6	0,6	0,02—5
Этилбензол	0,02	0,02	0,01—5
Ксилолы (смесь изомеров)	0,2	0,2	0,02—5

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологических исследований, при определении концентрации бензола, толуола и ксилолов в атмосферном воздухе в диапазоне 0,02—5 мг/м<sup>3</sup> и этилбензола в диапазоне 0,01—5 мг/м<sup>3</sup> погрешность измерения при доверительной вероятности 0,95 не превышает 20%.

#### 2. Метод измерения

Определяемые вещества улавливают в трубке, заполненной полисорббом-10, десорбируют их водяным паром в герметичный приемный сосуд и выполняют газохроматографический анализ равновесной газовой фазы над полученным в сосуде раствором.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Газовый хроматограф «Цвет 500М» с по ТУ 1.550.150  
пламенно-ионизационным детектором  
или другой с чувствительностью по  
пропану не менее  $1,0 \cdot 10^{-8}$  мг/см<sup>3</sup>

Весы аналитические ВЛА-200

Меры массы

по ГОСТ 24104—80Е

по ГОСТ 7328—82Е

Электроаспиратор ЭА-1;	
погрешность 10%; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Секундомер; класс 3; цена деления	
секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр ТМ-8; пределы	
измерения от минус 35 до 40 °С	по ГОСТ 112—78Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр ТЛ-31-А; пределы	по ГОСТ 215—73Е
измерения 0—500 °С	
Колбы мерные 2-50-2 — 2 шт.	по ГОСТ 1770—74Е
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
2-2-5 — 2 шт.	
2-2-2 — 2 шт.	
2-2-1 — 2 шт.	
3.3. Вспомогательные устройства	
Редуктор кислородный	по ТУ 26-05-235—70
Редуктор водородный	по ТУ 26-05-463—76
Электропечь трубчатая для микро-	
анализа СУОЛ-0,15.2.2/12МР	по ТУ 16-531.641—78
Лабораторный автотрансформатор	
ЛАТР-1М	по ТУ 16-517.216—69
или регулятор температуры для	
электропечи в диапазоне 100 — 200 °С	
Насос водоструйный стеклянный	по ГОСТ 10696—75
Колонка хроматографическая	
стальная, 300×0,3 см	по ГОСТ 16285—80
Микрошприц МШ-10М	по 2.833.106 ТУ
Шприц медицинский комбинирован-	
ный (для туберкулина) вместимостью 1 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-378-83
Шприц медицинский комбинированный	
со стеклянным поршнем вместимостью 2 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-378—83
Сорбционная трубка (черт. 5.14,	
см. методику 5.3.3.8)	
Устройство для термодесорбции	
(черт. 5.15, см. методику 5.3.3.8)	
Пробирки П-4-10-14/23 — 10 шт.	по ГОСТ 23932—79Е
Ампулы стеклянные вместимостью	
1 см <sup>3</sup> и 5 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 18122—75
3.4. Материалы	
Азот техн. или ос. ч.	по ГОСТ 9293—74
Водород техн.	по ГОСТ 3022—80
Воздух сжатый	
Стекловата	
3.5. Реактивы	
Ацетон, ч. д. а.	по ГОСТ 2603—79
Бензол для хроматографии, х. ч.	по ТУ 6-09-779—76
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—77
Гексан, ч.	по ТУ 6-09-3375—78
Кислота уксусная ледяная, х. ч.	по ГОСТ 61—75
м-Ксилол для хроматографии, х. ч.	по ТУ 6-09-4565—77
о-Ксилол для хроматографии, х. ч.	по ТУ 6-09-915—76
п-Ксилол для хроматографии, х. ч.	по ТУ 6-09-4609—78
Нитрилотрипропионитрил для	
хроматографии, ч.	по ТУ 6-09-3391—78
Полисорб-10, ч. зернением	
0,25—0,50 мм	по ТУ 6-09-10-432—77

Толуол для хроматографии, х. ч.	по ТУ 6-09-786—76
Хроматон N-AW зернением 0,25—0,315 мм	
Этилбензол для хроматографии, х. ч.	по ТУ 6-09-787—76

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка измерительной аппаратуры, приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб.

##### 7.2. Подготовка измерительной аппаратуры

Стальную хроматографическую колонку длиной 3 м промывают с помощью водоструйного насоса водой, ацетоном и гексаном, а затем высушивают в токе воздуха.

В фарфоровую чашку высыпают 6 г хроматона N-AW и заливают его 100 см<sup>3</sup> раствора нитрилотрипропионитрила (см. п. 7.3, перечисление 1). Испаряют ацетон при осторожном перемешивании шпателем до получения суспензии; нагревают ее на водяной бане до тех пор, пока насадка не станет сыпучей. Работу производят в вытяжном шкафу. Окончательно высушивают насадку при температуре 60—70° С в течение 30 мин.

В промытую колонку со стороны, подключаемой к детектору, вкладывают тампон стекловаты и присоединяют этот конец колонки к водоструйному насосу. Постукивая по колонке, заполняют ее через воронку полученной насадкой и закрепляют ее в колонке вторым тампоном стекловаты. Подготовленную колонку подключают к испарителю хроматографа и продувают азотом с расходом 30 см<sup>3</sup>/мин сначала при программировании температуры от 50 до 100° С со скоростью 1°С/мин, а затем в изометрическом режиме при 100° С в течение 3—4 ч, после чего колонку охлаждают и присоединяют к детектору.

##### 7.3. Приготовление растворов

1) Раствор нитрилотрипропионитрила. 1 г нитрилотрипропионитрила растворяют в 100 см<sup>3</sup> ацетона.

2) Градуировочный раствор А. В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> заливают 20—30 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и отвешивают в нее по 250—300 мг бензола, толуола, этилбензола, орто-, и мета- или параксилола, после чего добавляют до метки уксусной кислоты. Введение угловодородов в колбу производят пипеткой на 1 см<sup>3</sup> таким образом, чтобы капли попадали прямо в раствор. После приготовления градуировочный раствор А используют для установления градуировочной характеристики, а его остатки хранят в запаянных стеклянных ампулах. Срок хранения — 6 мес в защищенном от света месте.

##### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты хроматографического пика определяемого вещества от его массы в приемном сосуде, устанавливают по четырем сериям градуировочных растворов. Каждую серию,



состоящую из восьми градуировочных растворов, готовят последовательным разбавлением градуировочного раствора А.

В восемь пронумерованных пробирок вместимостью 10 см<sup>3</sup> заливают пипеткой по 5 см<sup>3</sup> уксусной кислоты. Отбирают пипеткой 5 см<sup>3</sup> градуировочного раствора А и переносят его в пробирку № 1. Закрывают пробирку пробкой, перемешивают ее содержимое, после чего 5 см<sup>3</sup> полученного раствора 1 переносят в пробирку № 2 и снова перемешивают. Аналогично готовят градуировочные растворы 2—8. Для хранения градуировочные растворы 1—8 заливают в стеклянные ампулы по 0,5 см<sup>3</sup> и запаивают. Срок хранения растворов 3 мес. в защищенном от света месте.

Концентрацию каждого определяемого вещества в градуировочном растворе рассчитывают по формуле:

$$\rho_n = \frac{m}{50 \cdot 2^n},$$

где  $\rho_n$  — концентрация определяемого вещества, мкг/мм<sup>3</sup>;

$m$  — навеска определяемого вещества, мкг;

$n$  — номер раствора.

В приемный сосуд вводят с помощью медицинского шприца для туберкулина 0,8 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Закрывают сосуд накидной гайкой с прокладкой из вакуумной резины диаметром 10 мм и толщиной 5—6 мм, предварительно прокипяченной в воде в течение 30 мин. Переворачивают приемный сосуд так, чтобы жидкая фаза находилась над резиновой прокладкой и изолировала прокладку от газовой фазы сосуда, и вводят в него микрошприцем МШ-10М через прокладку 10 мм<sup>3</sup> градуировочного раствора.

Перемешивают содержимое приемного сосуда путем встряхивания, выдерживают его 10—15 мин при комнатной температуре, установив вертикально на торец гайки, затем снова перемешивают и анализируют газовую фазу, отбирая ее медицинским шприцем со стеклянным поршнем.

Анализ проводят при следующих условиях:

объем вводимой в хроматограф пробы	1 см <sup>3</sup>
температура испарителя	150 °С
температура термостата колонок	90 °С
расход газа-носителя (азота)	30 см <sup>3</sup> /мин
расход водорода	30 см <sup>3</sup> /мин
расход воздуха	300 см <sup>3</sup> /мин
скорость протяжки ленты самописца	240 мм/ч
диапазон шкал измерителя тока	(20...100) · 10 <sup>-12</sup> А — (2...100) · 10 <sup>-10</sup> А.

Время удерживания бензола составляет 1 мин 30 с, толуола — 2 мин 20 с, этилбензола — 3 мин, суммы мета- и параксилолов — 3 мин 40 с, ортоксилола — 5 мин.

На хроматограмме измеряют высоты пиков указанных веществ и приводят их к одной шкале измерителя тока. Для установления градуировочной характеристики вычисляют средние значения результатов параллельных измерений для четырех серий градуировочных растворов.

Градуировку проверяют один раз в неделю путем анализа одного из градуировочных растворов 1—8. Результат измерения не должен отличаться более чем на 5 % от полученного при градуировке. В противном случае градуировку повторяют.

#### 7.5. Подготовка сорбционных трубок

Сорбционные трубки, содержащие в качестве сорбента полисорб—10, изготавливают согласно п. 7.6 методики 5.3.3.8. Перед отбором проб каждую трубку продувают водяным паром при температуре 175 °С. Подготовленные

трубки должны быть использованы для отбора проб и анализа в течение 1 мес.

#### 7.6. Отбор проб

Отвинчивают накидные гайки на концах сорбционной трубки, присоединяют трубки к аспиратору в соответствии с обозначенным направлением потока воздуха и пропускают через сорбент 10 дм<sup>3</sup> анализируемого воздуха с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин. После отбора пробы вновь герметизируют концы трубки и отправляют ее в лабораторию для анализа.

### 8. Выполнение измерений

Десорбируют уловленные сорбентом вещества в герметичный приемный сосуд с помощью устройства, конструкция и описание работы которого приведены в п. 8 методики 5.3.3.8. Анализируют газовую фазу приемного сосуда при условиях, указанных в п. 7.4 настоящей методики. Массу ароматических углеводородов в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики.

### 9. Вычисление результата измерения

См. п. 5.1.16, формулу (5).

#### 5.3.5.2. Хлорированные углеводороды: четыреххлористый углерод, хлороформ, трихлорэтилен и тетрахлорэтилен [ГХ-метод с экстракцией] [24, 26]

Методика предназначена для определения массовой концентрации четыреххлористого углерода, хлороформа, трихлорэтилена и тетрахлорэтилена в атмосферном воздухе населенных пунктов. Диапазон измеряемых концентраций определяемых веществ, а также значения максимальной разовой и среднесуточной предельно допустимых концентраций их в атмосферном воздухе представлены в табл. 5.51.

Таблица 5.51

#### ПДК и диапазон измеряемых концентраций (мг/м<sup>3</sup>) хлорированных углеводородов в атмосферном воздухе

Определяемое вещество	ПДК <sub>м.р</sub>	ПДК <sub>с.с</sub>	Диапазон измеряемых концентраций
Четыреххлористый углерод	4,0	0,7	1,0 · 10 <sup>-3</sup> —0,1
Хлороформ	—	0,03	4,5 · 10 <sup>-2</sup> —5,0
Трихлорэтилен	4,0	1,0	4,5 · 10 <sup>-2</sup> —5,0
Тетрахлорэтилен	0,5	0,06	3,0 · 10 <sup>-3</sup> —3,0

## 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, относительная погрешность измерения содержания хлорированных углеводородов в атмосферном воздухе в указанных диапазонах не превышает  $\pm 25\%$ .

## 2. Метод измерения

Определяемые вещества улавливают в сорбционной трубке, заполненной угольным порошком марки АР, десорбируют бензиловым спиртом в системе циркуляционного барботирования и выполняют газохроматографический анализ равновесной парогазовой смеси.

## 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

### 3.2. Средства измерений

Газовый хроматограф серии «Цвет 500М»

с электронно-захватным детектором по ТУ 1.550.150

Весы аналитические ВЛА-200 по ГОСТ 24104—80Е

Аспиратор для отбора проб

воздуха ЭА-1 по ТУ 25-11-1414—78

Секундомер, класс 3; цена деления

0,2 с по ГОСТ 5072—79Е

Термометр тип ТМ-8; пределы измерения

от минус 30 до 40 °С по ГОСТ 112—78Е

Барометр-анероид М-67

Колбы мерные 2-100-2 — 2 шт. по ТУ 2504-1797—75

Пипетки по ГОСТ 1770—74Е

2-2-10 — 2 шт. по ГОСТ 20292—74Е

2-2-5 — 2 шт.

2-2-2 — 2 шт.

2-2-1 — 1 шт.

2-2-0,1 — 1 шт.

### 3.3. Вспомогательные устройства

Редуктор кислородный по ТУ 26-05-235—70

Колонка хроматографическая сталь-

ная 300×0,3 см — 1 шт. по ГОСТ 16285—80

Сорбционная трубка (черт. 5.17)

Система циркуляционного барботирования

(черт. 5.18)

Стандартный набор почвенных сит

Циркуляционный насос Мр2-41

Вакуумный насос В11-461

Поглотитель Рыхтера по ТУ 25-11-1136—75

Ступка фарфоровая

### 3.4. Реактивы

Апиезон I

Ацетон, ч. д. а. по ГОСТ 2603—79

Бензиловый спирт, ч. по ГОСТ 8751—72

Гексан, ч. по ТУ 6-09-3375—78

Сорбент С-22 зернением 80—100 меш

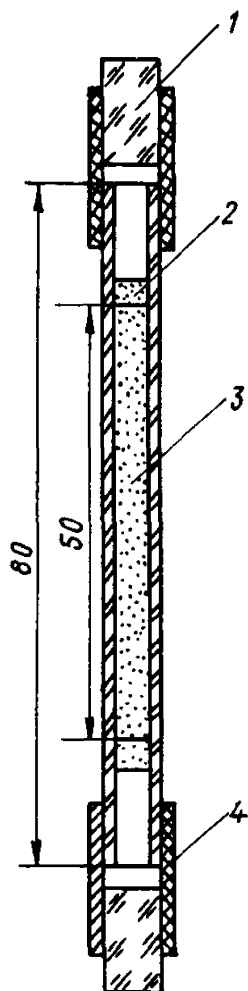
Тетрахлорэтилен, х. ч.

Трикрезилфосфат по ГОСТ 5728—76

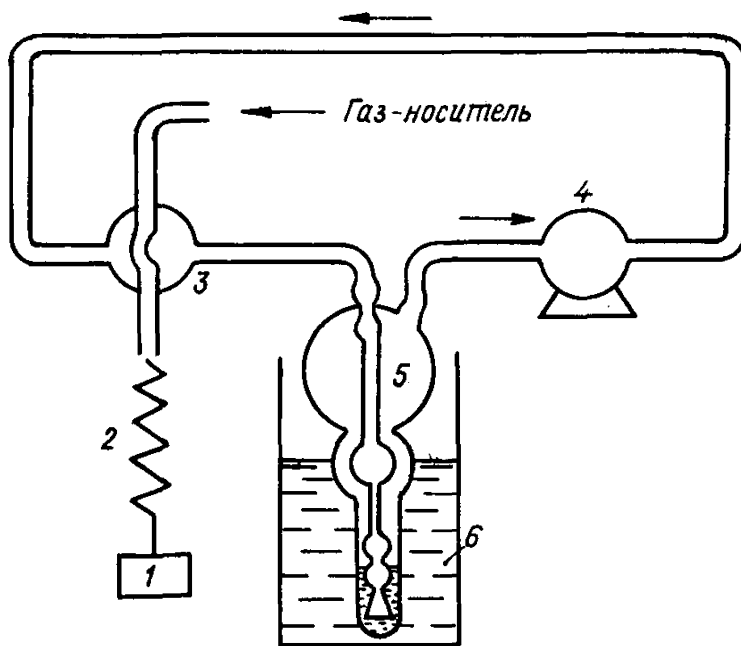
## Сорбционная трубка

1 — заглушка из стекла; 2 — тампон из нержавеющей стали;  
3 — активированный угольный порошок; 4 — силиконовая трубка.

Черт. 5.17



Принципиальная схема соединений устройства  
для получения равновесной парогазовой смеси



1 — детектор; 2 — колонка хроматографа;  
3 — кран-дозатор; 4 — циркуляционный насос; 5 — поглотитель Рыхтера; 6 — термостат.

Черт. 5.18

Трихлорэтилен, ос. ч.	по ТУ 6-09-1012—79
Уголь активный рекуперационный АР	по ГОСТ 8703—74
Хлороформ, х. ч.	по ТУ 6-09-4263—76
Четыреххлористый углерод	по ТУ 6-09-2663—77
<b>3.5. Материалы</b>	
Азот ос. ч.	по ГОСТ 9793—74
Стекловата УТВ	
Трубка силиконовая диаметром 4 мм	

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка измерительной аппаратуры, приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб.

7.2. Подготовка измерительной аппаратуры. Стальные хроматографические колонки длиной 3 м промывают с помощью вакуумного насоса водой, ацетоном и гексаном, а затем высушивают в токе воздуха.

В фарфоровую чашку высыпают 42,5 г сорбента С-22 и заливают его 100 см<sup>3</sup> раствора трикрезилфосфата или 100 см<sup>3</sup> раствора апиезона L (см. п. 7.3, перечисления 1 и 2). Испаряют ацетон или хлороформ в вытяжном шкафу при осторожном перемешивании шпателем полученной суспензии, нагревая ее на водяной бане до тех пор, пока насадка не станет сыпучей. Окончательно высушивают насадку при температуре 60–70 °С в течение 30 мин. Полученную насадку хранят в герметично закрытой емкости.

В промытую колонку со стороны, подключаемой к детектору, вкладывают тампон стекловаты и присоединяют этот конец колонки к вакуумному насосу. Постукивая по колонке, заполняют ее через воронку полученной насадкой и закрепляют насадку в колонке вторым тампоном стекловаты.

Подготовленную колонку подключают к испарителю хроматографа и продувают азотом с расходом 100 см<sup>3</sup>/мин сначала при программировании температуры от 50 до 100 °С со скоростью 1 °С/мин, а затем в изотермическом режиме при 100 °С в течение 3–4 ч, после чего колонку охлаждают и присоединяют к детектору.

#### 7.3. Приготовление растворов

1) Раствор трикрезилфосфата. 7,5 г трикрезилфосфата растворяют в 100 см<sup>3</sup> ацетона.

2) Раствор апиезона L. 7,5 г апиезона L растворяют в 100 см<sup>3</sup> хлороформа.

3) Градуировочный раствор А. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> заливают 60 см<sup>3</sup> бензилового спирта и вносят пипетками вместимостью 0,1 см<sup>3</sup> и 1 см<sup>3</sup> по 0,1 см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода и тетрахлорэтилена и по 1 см<sup>3</sup> хлороформа и трихлорэтилена, после чего добавляют до метки бензиловый спирт. Градуировочный раствор А содержит 1,63 мг/см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода, 14,9 мг/см<sup>3</sup> хлороформа, 14,7 мг/см<sup>3</sup> трихлорэтилена и 1,62 мг/см<sup>3</sup> тетрахлорэтилена.

4) Градуировочный раствор Б. Готовят из исходного раствора А. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> заливают 60 см<sup>3</sup> бензилового спирта и вносят 1 см<sup>3</sup> исходного раствора А, после чего добавляют до метки бензиловый спирт. Градуировочный раствор Б содержит  $1,63 \cdot 10^{-2}$  мг/см<sup>3</sup> четыреххлористого углерода,  $1,5 \cdot 10^{-1}$  мг/см<sup>3</sup> хлороформа,  $1,47 \cdot 10^{-1}$  мг/см<sup>3</sup> трихлорэтилена и  $1,62 \cdot 10^{-2}$  мг/см<sup>3</sup> тетрахлорэтилена.

После приготовления градуировочный раствор используют для установления градуировочной характеристики, а его остатки хранят в холодильнике 3 мес.

#### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высот или площадей хроматографических пиков хлоруглеводородов от концентрации их в растворе устанавливают по четырем сериям растворов. Каждый раствор готовят из градуировочного раствора Б. В пять пронумерованных мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> заливают по 60 см<sup>3</sup> бензилового спирта и вводят мерными пипетками вместимостью 0,1, 1, 5 и 10 см<sup>3</sup> градуировочный раствор Б согласно табл. 5.52, затем добавляют до метки бензиловый спирт.

Таблица 5.52

#### Растворы для установления градуировочной характеристики

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5
Объем градуировочного раствора Б, см <sup>3</sup>	0,1	0,5	1,0	5,0	10
Содержание в 1 см <sup>3</sup> градуировочного раствора, мг					
четырёххлористого углерода	$1,6 \cdot 10^{-5}$	$8,1 \cdot 10^{-5}$	$1,6 \cdot 10^{-4}$	$8,1 \cdot 10^{-4}$	$1,6 \cdot 10^{-3}$
хлороформа	$1,5 \cdot 10^{-1}$	$7,5 \cdot 10^{-1}$	$1,5 \cdot 10^{-3}$	$7,5 \cdot 10^{-3}$	$1,5 \cdot 10^{-2}$
трихлорэтилена	$1,47 \cdot 10^{-1}$	$7,3 \cdot 10^{-1}$	$1,47 \cdot 10^{-3}$	$7,3 \cdot 10^{-3}$	$1,47 \cdot 10^{-2}$
тетрахлорэтилена	$1,62 \cdot 10^{-5}$	$8,1 \cdot 10^{-5}$	$1,62 \cdot 10^{-4}$	$8,1 \cdot 10^{-4}$	$1,62 \cdot 10^{-3}$

Приготовленную серию растворов анализируют, начиная с самой низкой концентрации. Отбирают пипеткой 2 см<sup>3</sup> раствора и переносят в поглотитель Рыхтера, затем поглотитель подсоединяют к системе циркуляционного барботирования и проводят анализ равновесной парогазовой смеси согласно п. 8.

Условия хроматографического анализа:

Объем вводимой в хроматограф пробы	1 см <sup>3</sup>
Температура испарителя	100° С
Температура детектора	160° С
Температура термостата колонок	100° С
Расход газа-носителя через колонку	66 см <sup>3</sup> /мин
Расход газа-носителя (азота) на продувку детектора	100 см <sup>3</sup> /мин
Скорость протяжки ленты самописца	720 мм/ч
Шкала измерителя тока	(20—200) · 10 <sup>-12</sup> А

Время удерживания (с) хлорированных углеводородов на колонках с трикрезилфосфатом (ТКФ) и с апиэзоном L приведены в табл. 5.53.

Таблица 5.53

Вещество	Колонка с 15% ТКФ	Колонка с 15% апие- зона L
Четыреххлористый углерод	246	354
Хлороформ	307	241
Трихлорэтилен	377	446
Тетрахлорэтилен	632	1047

На хроматограмме измеряют высоты или площади пиков определяемых веществ. Для установления градуировочной характеристики вычисляют средние значения результатов параллельных измерений для четырех серий градуировочных растворов. Наклон градуировочного графика определяется градуировочным коэффициентом прибора, который вычисляют по формуле:

$$k = \frac{S}{\rho},$$

где  $k$  — градуировочный коэффициент прибора для каждого хлорированного углеводорода;

$S$  — площадь ( $\text{см}^2$ ) или высота (мм) пика хлоруглеводорода;

$\rho$  — концентрация хлоруглеводорода в растворе ( $\text{мг}/\text{см}^3$ ).

Градуировку проверяют один раз в неделю путем анализа одного из градуировочных растворов. Результат измерения не должен отличаться более чем на 5% от полученного при градуировке. В противном случае градуировку повторяют.

#### 7.5. Подготовка сорбционных трубок

Сорбционная трубка в собранном виде изображена на черт. 5.17. Корпус выполнен из стекла, тампон изготовлен из нержавеющей стальной сетки, заглушки — из стеклянного шарика и силиконовой трубки. Трубка заполнена активным углем АР.

Уголь АР измельчают в фарфоровой ступке и с помощью стандартного набора сит отбирают фракцию с диаметром частиц 0,25—0,5 мм. Для подготовки угля к работе его прокалывают под вакуумом в течение 4 ч при температуре 300° С. После охлаждения уголь помещают в сорбционные трубки. Для закрепления слоя сорбента используют тампоны из нержавеющей стальной сетки, сорбционные трубки герметизируют заглушками с обеих сторон, нумеруют.

Подготовленные трубки должны быть использованы для отбора проб и анализа в течение 1 мес.

#### 7.6. Отбор проб

Снимают заглушки с концов сорбционной трубки, присоединяют ее к аспиратору и пропускают через нее 20  $\text{дм}^3$  анализируемого воздуха с расходом 1  $\text{дм}^3/\text{мин}$ . После отбора пробы вновь герметизируют концы трубки и отправляют ее в лабораторию для анализа.

### 8. Выполнение измерений

Измерения проводят при условиях, указанных в п. 7.4. Перед анализом заглушки снимают, угольный сорбент пересыпают в поглотитель Рыхтера и туда же пипеткой вносят 2  $\text{см}^3$  бензилового спирта. Поглотитель подсоединяют к системе циркуляционного барботирования (см. черт. 5.18) с помощью муфты из силиконовой трубки между краном-дозатором  $\mathcal{Z}$  и циркуляционным насосом

4, включают насос и проводят насыщение газовой фазы парами определяемых углеводородов за счет барботирования газа через раствор в циркуляционном режиме. При этом поглотитель термостатируется в водном термостате 6 при  $(20 \pm 0,5)$  °С. Равновесие между газом и жидкостью устанавливается в течение  $(3 \pm 0,5)$  мин. После этого с помощью крана-дозатора 3 вводят пробу объемом  $1 \text{ см}^3$  в хроматографическую колонку 2.

**Примечание.** Все коммуникации в системе циркуляционного барботирования выполняются из стеклянных или фторопластовых трубок.

Измеряют высоту или площадь пиков хлорированных углеводородов. Методика позволяет проводить ввод одной и той же пробы десятки раз без существенного изменения концентрации раствора.

### 9. Вычисление результата измерений

Массовую концентрацию хлорированных углеводородов в воздухе рассчитывают по формуле

$$\rho = \frac{SV_1}{kV_0},$$

где  $\rho$  — массовая концентрация хлоруглеводорода в воздухе ( $\text{мг}/\text{м}^3$ );  $S$  — площадь ( $\text{см}^2$ ) или высота (мм) пика хлоруглеводорода;  $V_1$  — объем бензилового спирта в ловушке ( $\text{см}^3$ ).  $V_0$  — объем воздуха ( $\text{м}^3$ ), приведенный к нормальным условиям (см. п. 5.1.16, формулу (1));  $k$  — градуировочный коэффициент прибора для данного углеводорода.

#### 5.3.5.3. Хлорированные углеводороды: хлороформ, четыреххлористый углерод, трихлорэтилен и тетрахлорэтилен [ГХ-метод с термодесорбцией]<sup>1</sup> [55]

Методика предназначена для определения концентрации хлороформа, четыреххлористого углерода, трихлорэтилена и тетрахлорэтилена в атмосферном воздухе населенных пунктов. Диапазон измеряемых концентраций определяемых веществ, а также значения максимальной разовой и среднесуточной предельно допустимых концентраций их в атмосферном воздухе представлены в табл. 5.54.

Таблица 5.54

ПДК и диапазон измеряемых концентраций ( $\text{мг}/\text{м}^3$ ) определяемых веществ в атмосферном воздухе

Определяемое вещество	ПДК <sub>м.р</sub>	ПДК <sub>с.с</sub>	Диапазон измеряемых концентраций
Хлороформ	—	0,03	0,003—5
Четыреххлористый углерод	4	0,7	0,0002—5
Трихлорэтилен	4	1	0,004—5
Тетрахлорэтилен	0,5	0,06	0,001—5

<sup>1</sup> Используется при отсутствии условий для применения методики 5.3.5.2.



## 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологических исследований при определении концентрации хлороформа, четыреххлористого углерода, трихлорэтилена в атмосферном воздухе в диапазонах, указанных в таблице, погрешность измерения при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 20\%$ .

## 2. Метод измерения

Определяемые вещества улавливают в трубке, заполненной полисорбом-10, десорбируют их водяным паром в герметичный приемный сосуд и выполняют газохроматографический анализ равновесной газовой фазы над полученным в сосуде раствором.

## 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы:

### 3.2. Средства измерений

Газовый хроматограф серии «Цвет-500М» с электронно-захватным детектором или с чувствительностью по линдану не менее $4,0 \cdot 10^{-11}$ мг/см <sup>3</sup>	по ТУ 1.550.150
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр ТМ-8; пределы измерения от минус 35 до 40 °С	по ГОСТ 112—78Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Термометр ТЛ-31-А; пределы измерения 0—500 °С	по ГОСТ 215—73Е
Колбы мерные 2-100-2 — 2 шт.	по ГОСТ 1770—74Е
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 2 шт.	
2-2-2 — 2 шт.	
2-2-1 — 1 шт.	
3.3. Вспомогательные устройства	
Редуктор кислородный	по ТУ 26-05-232—70
Электронепечь трубчатая для микроанализа СУОЛ-0,15.2.2/12МР	по ТУ 16-531.641—78
Лабораторный автотрансформатор ЛАТР-1М	по ТУ 16-517-216—69
или регулятор температуры для электропечи в диапазоне 100—200 °С	
Насос водоструйный стеклянный	по ГОСТ 10696—75
Колонка хроматографическая стальная 300×0,3 см — 2 шт.	по ГОСТ 16285—80
Микрошприц МШ-10М	по ТУ 2.833.106
Шприц медицинский комбинированный для туберкулина вместимостью 1 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-378—83
Шприц медицинский комбинированный со стеклянным поршнем вместимостью 2 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-378—83

Шприц медицинский стеклянный емкостью 50 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-1279—75
Сорбционная трубка (черт. 5.14, см. методику 5.3.3.8)	
Устройство для термодесорбции (черт. 5.15, см. методику 5.3.3.8)	
Пробирки П4-5-14/23 — 7 шт.	по ГОСТ 23932—79Е
Ампулы стеклянные емкостью 1 см <sup>3</sup> и 5 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 18122—75Е
<b>3.4. Материалы</b>	
Азот ос. ч.	по ГОСТ 9293—74
Стекловата	
<b>3.5. Реактивы</b>	
Ацетон, ч. д. а.	по ГОСТ 2603—79
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—77
Гексан, ч	по ТУ 6-09-3375—78
Кислота уксусная, х. ч.	по ГОСТ 61—75
Полиметилсилоксановая жидкость ПМС-100	по ГОСТ 13032—77
Полисorb-10, ч. зернением 0,25—0,5 мм	по ТУ 6-09-10-432—77
Тетрахлорэтилен, ч.	по МРТУ 6-19-6590—70
Толуол, ч. д. а.	по ГОСТ 5789—78
Трихлорэтилен, ос. ч.	по ТУ 6-09-1012—79
Углерод четыреххлористый, х. ч.	по ГОСТ 20288—74 (изменение № 1) или по ТУ 6-09-2663—77
Хлороформ для хроматографии, х. ч.	по ТУ 6-09-4263—76
Хроматон N-AW зернением 0,25—0,315 мм	

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка измерительной аппаратуры, приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб.

7.2. Подготовка измерительной аппаратуры

Стальную хроматографическую колонку длиной 6 м (или ее отдельные секции) промывают с помощью водоструйного насоса водой, ацетоном и гексаном, а затем высушивают в токе воздуха.

В фарфоровую чашку высыпают 15 г хроматона N-AW и заливают его 100 см<sup>3</sup> раствора полиметилсилоксановой жидкости (см. п. 7.3, перечисление 1). Испаряют толуол в вытяжном шкафу при осторожном перемешивании шпателем полученной суспензии, нагревая ее на водяной бане до тех пор,

пока насадка не станет сыпучей. Окончательно высушивают насадку при температуре 60–70 °С в течение 30 мин.

В промытую колонку со стороны, подключаемой к детектору, вкладывают тампон стекловаты и присоединяют этот конец колонки к водоструйному насосу. Постукивая по колонке, заполняют ее через воронку полученной насадкой и закрепляют ее в колонке вторым тампоном стекловаты. Подготовленную колонку подключают к испарителю хроматографа и продувают азотом с расходом 30 см<sup>3</sup>/мин сначала при программировании температуры от 50 до 200 °С со скоростью 2 °С/мин, а затем в изотермическом режиме при 200 °С в течение 6 ч, после чего колонку охлаждают и присоединяют к детектору.

### 7.3. Приготовление растворов

1) Раствор полиметилсилоксановой жидкости. 2,7 г полиметилсилоксановой жидкости ПМС-100 растворяют в 100 см<sup>3</sup> толуола.

2) Градуировочный раствор А. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> заливают 50–60 см<sup>3</sup> уксусной кислоты и отвешивают в нее по 100–150 мг хлороформа и трихлорэтилена, по 50–60 мг четыреххлористого углерода и тетрахлорэтилена, после чего раствор доводят до метки уксусной кислотой. Введение хлорированных углеводородов в колбу производят пипеткой таким образом, чтобы капли попадали прямо в раствор. Срок хранения 3 мес в защищенном от света месте.

### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты или площади хроматографического пика определяемого вещества от его массы в приемном сосуде, устанавливают по четырем сериям градуировочных растворов. Каждую серию, состоящую из восьми градуировочных растворов, готовят последовательным двукратным разбавлением градуировочного раствора А.

В восемь пронумерованных пробирок П4-5 вместимостью 5 см<sup>3</sup> заливают пипеткой по 2 см<sup>3</sup> уксусной кислоты. Той же пипеткой отбирают 2 см<sup>3</sup> градуировочного раствора А, переносят его в пробирку № 1 и перемешивают ее содержимое, после чего 2 см<sup>3</sup> полученного раствора 1 переносят в пробирку № 2 и снова перемешивают. Аналогично готовят растворы 3–8. После приготовления градуировочные растворы заливают в ампулы по 0,3–0,5 см<sup>3</sup> и запаивают. Срок хранения растворов 3 мес в защищенном от света месте.

Концентрацию каждого определяемого вещества в градуировочном растворе рассчитывают по формуле:

$$\rho_n = \frac{m}{100 \cdot 2^n},$$

где  $\rho_n$  — концентрация определяемого вещества, мкг/мм<sup>3</sup>;

$m$  — навеска определяемого вещества, мг;

$n$  — номер раствора.

В приемный сосуд вводят с помощью медицинского шприца 0,8 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Закрывают сосуд накидной гайкой с прокладкой из вакуумной резины диаметром 10 мм и толщиной 5–6 мм, предварительно прокипяченной в воде в течение 30 мин. Переворачивают приемный сосуд так, чтобы жидкая фаза находилась над резиновой прокладкой и изолировала прокладку от газовой фазы сосуда, и вводят в него микрошприцем МШ-10М через прокладку 10 мм<sup>3</sup> градуировочного раствора.

Перемешивают содержимое приемного сосуда путем встряхивания, выдерживают его 10–15 мин при комнатной температуре, установив вертикально на торец гайки, затем снова перемешивают и анализируют газовую фазу, отбирая ее медицинским шприцем со стеклянным поршнем.

Условия хроматографического анализа:

объем вводимой в хроматограф пробы 1 см<sup>3</sup>  
температура термостата колонок 90 °С

температура испарителя	150 °С
температура термостата детекторов	150 °С
расход газа-носителя (азота)	30 см <sup>3</sup> /мин
расход продувочного газа (азота)	150 см <sup>3</sup> /мин
скорость протяжки ленты самописца	240 мм/ч
шкала измерителя тока	(100—200) · 10 <sup>-12</sup> А

Время удерживания хлороформа составляет около 4 мин, четыреххлористого углерода — 6 мин, трихлорэтилена — 7,5 мин, тетрахлорэтилена — 15 мин.

Измеряют высоты пиков указанных веществ (при наличии интегратора измеряют площади) и приводят их к одной шкале измерителя тока. Для установления градуировочной характеристики вычисляют средние значения результатов параллельных измерений для четырех серий градуировочных растворов. Градуировку проверяют один раз в неделю путем анализа одного из градуировочных растворов 5—8. Результат измерения не должен отличаться более чем на 5 % от полученного при градуировке. В противном случае градуировку повторяют.

#### 7.5. Подготовка сорбционных трубок

Сорбционные трубки, содержащие в качестве сорбента полисорб-10, изготавливают согласно п. 7.6 методики 5.3.3.8. Перед отбором проб каждую из них продувают водяным паром при температуре 175 °С. Подготовленные трубки должны быть использованы для отбора проб и анализа в течение 1 месяца.

#### 7.6. Отбор проб

Отвинчивают накидные гайки на концах сорбционной трубки, присоединяют ее к аспиратору в соответствии с обозначенным направлением прокачки пробы и пропускают через трубку 10 дм<sup>3</sup> анализируемого воздуха с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин. После отбора пробы вновь герметизируют концы трубки и отправляют ее в лабораторию для анализа.

### 8. Выполнение измерений

Десорбируют уловленные сорбентом хлорированные углеводороды в герметичный приемный сосуд с помощью устройства, конструкция и описание работы которого приведены в п. 8 методики 5.3.3.8. Анализируют газовую фазу приемного сосуда при условиях, указанных в п. 7.4 настоящей методики. Массу хлорированных углеводородов в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики.

Если масса определяемого вещества в пробе превысит максимальное значение, измеряемое по установленной градуировочной характеристике, 1 см<sup>3</sup> газа из приемного сосуда перед повторным анализом разбавляют чистым воздухом или азотом в медицинском стеклянном шприце емкостью 50 см<sup>3</sup>. Разбавление учитывают при вычислении результата измерений.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 5.1.16, формулу (5).

#### 5.3.5.4. Хлоропрен [ГХ-метод] [16, 25]

Методика предназначена для определения концентрации хлоропрена при подфакельных измерениях. Диапазон измеряемых концентраций хлоропрена составляет 0,001—0,1 мг/м<sup>3</sup>.

### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, относительная погрешность измерения содержания хлоропрена в атмосферном воздухе, в диапазоне 0,001—0,1 мг/м<sup>3</sup> не превышает  $\pm 25\%$ .

### 2. Метод измерения

Хлоропрен улавливают в сорбционной трубке, заполненной угольным порошком марки АР, десорбируют бензиловым спиртом в системе циркуляционного барботирования и выполняют газохроматографический анализ равновесной парогазовой смеси.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Газовый хроматограф серии «Цвет 500М» с пламенно-ионизационным детектором, или другой с чувствительностью по пропану не менее  $1,0 \cdot 10^{-8}$  мг/см<sup>3</sup>

Весы аналитические ВЛА-200

Меры массы

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность 10 %; Госреестр № 5997—77

Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с

Термометр ТМ-8; пределы измерения от минус 35 до 40 °С

Барометр-анероид М-67

Колбы мерные 2-100-2

Пипетки

2-2-10

2-2-5

2-2-2

2-2-1

2-2-0,1

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Редуктор кислородный

Редуктор водородный

Колонки хроматографические стальные 200×0,3 см; 300×0,3 см

Циркуляционный насос Мр2-41

Вакуумный насос В11-461м

Сорбционная трубка (черт. 5.17, см. методику 5.3.5.2)

Система циркуляционного барботирования (черт. 5.18, см. методику 5.3.5.2)

Набор почвенных сит

Поглотители Рыхтера

Ступка фарфоровая

#### 3.4. Реактивы

Апиезон L

Ацетон, ч. д. а.

Бензиловый спирт, ч.

по ТУ 1.550—150

по ГОСТ 24104—80Е

по ГОСТ 7328—82Е

по ТУ 25-11-1414—78

по ГОСТ 5072—79Е

по ГОСТ 112—78Е

по ТУ 2504-1797—75

по ГОСТ 1770—74Е

по ГОСТ 20292—74Е

по ТУ 26-05-235—70

по ТУ 26-05-463—76

по ГОСТ 16285—80

по ТУ 25-11-1136—75

по ГОСТ 2603—79

по ГОСТ 8751—72

Гексан, ч.	по ТУ 6-09-3375—78
Сорбент С-22 зернением 80—100 меш.	
Трикрезилфосфат	по ГОСТ 5728—76
Уголь активный рекуперационный АР	по ГОСТ 8703—74
Хлороформ, х. ч.	по ТУ 6-09-4263—76
<b>3.5. Материалы</b>	
Азот ос. ч.	по ГОСТ 9293—74
Водород	по ГОСТ 3022—61
Воздух газообразный, сжатый	
Стекловата УТВ	
Трубка силиконовая, диаметром 4 мм	

#### 4. Требования безопасности

См. п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка измерительной аппаратуры, приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор проб.

##### 7.2. Подготовка измерительной аппаратуры

Стальные хроматографические колонки длиной 2 м и 3 м промывают с помощью вакуумного насоса водой, ацетоном и гексаном, а затем высушивают в токе воздуха.

В фарфоровую чашку насыпают 42,5 г сорбента С-22 и заливают его 100 см<sup>3</sup> раствора трикрезилфосфата или 100 см<sup>3</sup> раствора апиэзона L (см. п. 7.3, перечисления 1 и 2). Испаряют ацетон или хлороформ в вытяжном шкафу при осторожном перемешивании шпателем полученной суспензии, нагревая ее на водяной бане до тех пор, пока насадка не станет сыпучей. Окончательно высушивают насадку при температуре 60—70 °С в течение 30 мин. Полученную насадку хранят в герметично закрытой емкости.

В промытую колонку со стороны, подключаемой к детектору, вкладывают тампон стекловаты и присоединяют этот конец колонки к вакуумному насосу. Постукивая по колонке, заполняют ее через воронку полученной насадкой. Насадку закрепляют в колонке вторым тампоном стекловаты.

Подготовленную колонку подключают к испарителю хроматографа и продувают азотом с расходом 100 см<sup>3</sup>/мин сначала при программировании температуры от 50 до 100 °С со скоростью 1 °С/мин, а затем в изотермическом режиме при 100 °С в течение 3—4 ч, после чего колонку охлаждают и присоединяют к детектору.

##### 7.3. Приготовление растворов

1) Раствор трикрезилфосфата. 7,5 г трикрезилфосфата растворяют в 100 см<sup>3</sup> ацетона.

2) Раствор апиэзона L. 7,5 г апиэзона L растворяют в 100 см<sup>3</sup> хлороформа.

3) Градуировочный раствор А. В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> заливают 60 см<sup>3</sup> бензилового спирта и добавляют в нее 100 мг хлоропрена, после чего добавляют до метки бензиловый спирт. Введение хлоропрена в колбу производят пипеткой вместимостью 0,1 см<sup>3</sup> таким образом, чтобы капли попадали прямо в раствор

После приготовления градуировочный раствор А используют для установления градуировочной характеристики, а его остатки хранят в холодильнике. Срок хранения — 1 месяц.

#### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты или площади хроматографического пика хлоропрена от концентрации его в растворе устанавливают по четырем сериям градуировочных растворов. Каждый градуировочный раствор готовят из градуировочного раствора А.

В пять пронумерованных мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> заливают по 60 см<sup>3</sup> бензилового спирта и вводят мерными пипетками по 0,01; 0,05; 1; 5 и 10 см<sup>3</sup> градуировочного раствора А и добавляют до метки бензиловый спирт, получая концентрации хлоропрена в стандартных растворах 0,0001; 0,005; 0,01; 0,05; 0,1 мг/см<sup>3</sup> соответственно.

Отбирают пипеткой 2 см<sup>3</sup> стандартного раствора и переносят в поглотитель Рыхтера, затем поглотитель подсоединяют в систему циркуляционного барботирования и проводят анализ равновесной парогазовой смеси согласно описанию, приведенному в методике 5.3.5.2.

Условия хроматографического анализа:

Объем вводимой пробы	1 см <sup>3</sup>
Температура испарителя	100 °С
Температура термостата колонок	80 °С
Расход газа-носителя (азота)	100 см <sup>3</sup> /мин
Расход водорода	40 см <sup>3</sup> /мин
Расход воздуха	400 см <sup>3</sup> /мин
Скорость протяжки ленты самописца	720 мм/ч
Шкала измерителя тока	2 · 10 <sup>-12</sup> А

Время удерживания хлоропрена на колонке с 15 % трикрезилфосфата составляет 112 с, с 15 % апиезона L — 125 с.

Измеряют высоты или площади пиков хлоропрена. Для установления градуировочной характеристики вычисляют средние значения результатов параллельных измерений для четырех серий градуировочных растворов.

Наклон градуировочного графика определяется градуировочным коэффициентом прибора, который вычисляют по формуле:

$$K = \frac{S}{\rho},$$

где  $K$  — градуировочный коэффициент прибора для хлоропрена,  $S$  — площадь пика хлоропрена, см<sup>2</sup>, или его высота, мм,  $\rho$  — концентрация хлоропрена в растворе, мг/см<sup>3</sup>.

Градуировку проверяют один раз в неделю путем анализа одного из градуировочных растворов. Результат измерения не должен отличаться более чем на 5 % от полученного при градуировке. В противном случае градуировку повторяют.

#### 7.5. Подготовка сорбционных трубок

Сорбционные трубки (см. черт. 5.17) подготавливают к отбору согласно п. 7.5. методики 5.3.5.2. Подготовленные трубки должны быть использованы для отбора проб и анализа в течение 1 мес.

#### 7.6. Отбор проб

Сорбционные трубки освобождают от заглушек, присоединяют ее к ас-

пиратору и пропускают через нее 20 дм<sup>3</sup> анализируемого воздуха с расходом 1 дм<sup>3</sup>/мин.

После отбора пробы вновь герметизируют концы трубки и отправляют ее в лабораторию для анализа.

### 8 Выполнение измерений

Перед анализом заглушки снимают, угольный сорбент пересыпают в поглотитель Рыхтера и туда же пипеткой вносят 2 см<sup>3</sup> бензилового спирта. Поглотитель подсоединяют к системе циркуляционного барботирования (черт. 5.18, см. методики 5.3.5.2). Анализируют газовую фазу в поглотителе при условиях, указанных в п. 7.4, и измеряют площадь или высоту пика хлоропрена. Методика позволяет проводить ввод одной и той же пробы десятки раз без существенного изменения концентрации раствора.

### 9. Вычисление результата измерений

Массовую концентрацию хлоропрена в воздухе ( $\rho$  мг/м<sup>3</sup>) рассчитывают по формуле:

$$\rho = \frac{SV_1}{KV_0},$$

где  $S$  — площадь пика хлоропрена, см<sup>2</sup>, или его высота, мм,  $V_1$  — объем бензилового спирта в поглотителе, см<sup>3</sup>,  $V_0$  — объем воздуха, м<sup>3</sup>, приведенный к нормальным условиям (см. п. 5.1.16, формулу (1));  $K$  — градуировочный коэффициент прибора для хлоропрена

#### 5.3.5.5. 3,4-бензпирен (метод квазилинейчатых спектров люминесценции с использованием добавок)<sup>1</sup> [38, 39, 56]

Методика предназначена для определения концентрации 3,4-бензпирена (3,4-БП) в атмосфере при проведении научных исследований и анализе проб, сильно загрязненных промышленными выбросами, в том числе на промплощадках и рабочих местах. При отборе пробы воздуха объемом 100 м<sup>3</sup> определяемые концентрации составляют от  $1 \cdot 10^{-7}$  до  $1 \cdot 10^{-2}$  мг/м<sup>3</sup>. Влияние веществ, тушащих люминесценцию, учитывают путем использования добавок растворов 3,4-БП известной концентрации.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспериментальным данным, при определении концентрации 3,4-БП в атмосферном воздухе в диапазоне  $1 \cdot 10^{-7}$ — $1 \cdot 10^{-2}$  мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 15\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании 3,4-БП аэрозольным фильтром, извлечении его бензолом (или циклогексаном) при комнатной температуре, концентрировании, хроматографическом фракционировании экстракта, определении мас-

<sup>1</sup> Для проведения анализов на сети ОТСНК следует использовать методику 4 10, ч III



совой концентрации 3,4-БП в элюате после хроматографии путем измерения и последующего сравнения относительной (по отношению к фону при  $\lambda=401,5$  нм) интенсивности его аналитической линии ( $\lambda=403$  нм) в спектре люминесценции элюата с добавлением двух частей н-октана (раствор с нулевой добавкой) и в спектре люминесценции элюата с добавлением 1 части н-октана и 1 части раствора 3,4-БП в н-октане с концентрацией  $1 \cdot 10^{-9}$  —  $1 \cdot 10^{-7}$  г/см<sup>3</sup>. Спектры люминесценции регистрируются фотоэлектрически при температуре кипения азота (77 К) и возбуждении ультрафиолетовым излучением ртутно-кварцевой лампы, выделенным фильтром УФС 3 (УФС 6) или монохроматором ( $\lambda_{\text{возб}}=367,4$  нм).

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Спектрометр дифракционный ДФС-12, ДФС-24, СДЛ-2, любой спектрометрический или спектрофлуориметрический комплекс со спектральным разрешением не менее 0,3 нм в области 380—450 нм

Весы торсионные ВТ-20	по ГОСТ 13718—68
или весы микроаналитические ВЛР-20	по ТУ 25.06.В15—76
Электроаспиратор 822	по ГОСТ 12.2.025—76
или электроаспиратор ЭА-2	по ТУ 25.11.1413—78
или электроаспиратор ЭА-2СМ	по ТУ 25—11.1591—81
или электроаспиратор ЭА-3	по ТУ 25—11.1660—85
Пипетки 4-2-1 — 2 шт.	по ГОСТ 20292—74Е
Колбы плоскодонные вместимостью 100 см <sup>3</sup> — 2 шт.	по ГОСТ 25336—82
Колбы плоскодонные вместимостью 250 см <sup>3</sup> — 2 шт.	по ГОСТ 25336—82
Цилиндры вместимостью 100 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 1770—74
Пробирки стеклянные градуированные с притертыми пробками (обратить внимание на качество шлифа!) вместимостью 10 и 15 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 1770—74Е
Стаканы химические	по ГОСТ 25336—82

#### 3.3. Вспомогательные средства

Ультразвуковая установка с водяной баней для экстракции УЗУ-0,25 или ультразвоник или вибростенд ВЭДС-10 (группа 1)

по ГОСТ 22261—76

УФ-осветитель (на основе ртутных ламп СВД-120, ПРК-4, ПРК-2, ДРШ-250) с фильтром УФС-2 или УФС-3 (УФС-6) для наблюдения люминесцентных зон при тонкослойной хроматографии

Аппарат перегонный с холодильником КА-104

по СТУЗО-6184—62

Колбы конические

по ГОСТ 8613—64

Ртутно-кварцевая лампа высокого давления (источник возбуждения люминесценции) мощностью 500 Вт, кожух, система поджига и питания лампы

Светофильтр УФС-3 (УФС-6) с миниму-

мом пропускания в области 366 нм, укрепленный перед выходным отверстием в кожухе лампы

Сосуд Дьюара стеклянный прозрачный, внутренний диаметр 50—80 мм, высота 150—250 мм

Сосуд Дьюара металлический АСД-16  
Воронки ВД-3-56 (75)-ХС

по ГОСТ 583771  
по ГОСТ 25336—82

Колбы для перегонки, круглодонные, вместимостью 1000 см<sup>3</sup>

по ГОСТ 25336—82

Пластинки стеклянные для тонкослойной хроматографии 90×120 мм

Стаканы химические

по ГОСТ 25336—82

Камера для тонкослойной хроматографии или эксикатор

по ГОСТ 6371—73

Стеклянная палочка с резиновыми валиками для тонкослойной хроматографии

Сосуд Дьюара вместимостью 0,5 дм<sup>3</sup>

Шприц или груша резиновая вместимостью 10 см<sup>3</sup> для набирания растворов в градуированные пипетки

Конденсор кварцевый, фокусирующий фильтрованный свет от источника возбуждения на пробирке с раствором, помещенной в сосуд Дьюара, наполненный жидким азотом

Роторный пленочный испаритель ИР-1М

по ТУ 25-11-917—76

Стекла покровные для снятия адсорбента с пластины после хроматографии

Баня электрическая водяная

Сушильный шкаф (до 200 °С)

3.4. Реактивы

Азот жидкий

Алюминия оксид II степени активности

по Брокману

Ацетон, ч.

Бензол, х. ч.

3,4-бензпирен (импортный, например

фирмы «Флука»)

Вода дистиллированная

н-Гексан, х. ч.

Калий хромовокислый, х. ч.

Кислота серная, ч.

Циклогексан, ч.

н-Октан, х. ч.

3.5. Материалы

Фильтры из ткани ФПП-15 или ФПА-15 с поверхностью 36 см<sup>2</sup> или 200—300 см<sup>2</sup>

или АФА-ХП-20

Фильтры бумажные обеззоленные, диаметром 100 мм

Респиратор «Лепесток»

по ТУ 6-09-3916—75

по ГОСТ 2603—79

по ГОСТ 5955—79

по ГОСТ 6709—72

по МРТУ 6-09-3375—78

по ГОСТ 4240—75

по ГОСТ 4204—77

по МРТУ 6-3112—66

по МРТУ 6-09-3778—74

по ТУ 957181—76

#### 4. Требования безопасности

Оператор должен пройти инструктаж и соблюдать все меры предосторожности при работе с канцерогенными углеводородами и бензолом, с пожароопасными ацетоном, н-гексаном, н-октаном, и концентрированной серной кислотой. 3,4-бензпирен (3,4-БП) — канцерогенный углеводород. Он должен храниться в сейфе, в герметически закрытой емкости. Растворы 3,4-бензпирена в н-октане с концентрацией  $10^{-4}$  г/см<sup>3</sup> должны храниться в холодильнике в герметично закупоренной емкости. Приготовление растворов 3,4-БП для добавок при проведении анализа и взяти навесок 3,4-БП должно производиться в вытяжном шкафу; при этом следует использовать респиратор и резиновые перчатки.

По окончании работы, а также при попадании раствора на кожу или на стол необходимо смыть загрязнение проточной водой с моющим средством, а затем обработать участок кожи и рабочий стол техническим этиловым спиртом.

н-Октан, н-гексан, бензол, серную кислоту хранят в специальных металлических шкафах-сейфах. Ртутные лампы должны находиться под местной вытяжной вентиляцией для удаления озона. Разведение растворов, экстракция, перегонка проводятся в вытяжном шкафу.

См. также п. 5.13.

#### 5. Требования к квалификации оператора

Определение 3,4-БП по предложенной методике может производить оператор, прошедший стажировку не менее 7 дней в лаборатории, проводящей анализ на 3,4-БП объектов окружающей среды методом спектрофлуориметрии при низких температурах, сдавший экзамен в лаборатории по технике безопасности работы с канцерогенными веществами и горючими жидкостями. Предварительно оператор должен получить на спектрометре запись спектра люминесценции при 77К н-октановых растворов 3,4-БП с концентрациями от  $1 \cdot 10^{-7}$  до  $1 \cdot 10^{-10}$  г/см<sup>3</sup> в области 400—410 нм. При этом высота пика при  $\lambda = 403,0$  нм во всех случаях должна составлять не менее трети ширины диаграммной ленты. Оператор должен провести самостоятельный анализ половины экспонированного фильтра, другую половину которого анализирует опытный аналитик. Если полученные результаты будут различаться не более чем на  $\pm 15\%$ , то оператор может быть допущен к проведению анализов.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка растворителей и приготовление растворов, подготовка стеклянной посуды, спектроскопической установки, отбор проб.

7.2. Подготовка растворителей и приготовление растворов

1) Бензол подвергают предварительной очистке путем медленной перегонки (не более 1 см<sup>3</sup>/мин). н-Гексан и н-октан подвергают очистке путем пропускания через колонку (диаметр 10 мм, высота 100 мм) с  $Al_2O_3$  II степени активности по Брокману. Отсутствие 3,4-БП в растворителе определяют с помощью спектрометра: должен отсутствовать (на уровне шума) максимум в спектре замороженного раствора при  $\lambda = 403$  нм для 3 см<sup>3</sup> н-октана или смеси 1 см<sup>3</sup> бензола с 2 см<sup>3</sup> н-октана и при  $\lambda = 402,4$  нм для 3 см<sup>3</sup> н-гексана при условиях записи спектра (ширине щели и усилении), соответствующих записи н-октанового раствора 3,4-БП концентрацией  $1 \cdot 10^{-10}$  г/см<sup>3</sup>. Если при кон-

троле растворителей в спектре фиксируют максимум в указанной спектральной области, то перегонку (с меньшей скоростью) или очистку на оксиде алюминия повторяют.

#### 2) Хромовая смесь

В эксикатор насыпают 50 г хромовокислого калия и осторожно приливают по частям, тщательно перемешивая стеклянной палочкой, 1 дм<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

3) Исходный раствор 3,4-БП ( $\rho=1 \cdot 10^{-4}$  г/см<sup>3</sup>). На торсионных весах уравнивают чашечку из промытой ацетоном фольги и взвешивают 5 мг 3,4-БП (с точностью до 0,01 мг). Навеску вместе с фольгой вносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, растворяют в 50 см<sup>3</sup> н-октана (на ультразвуковой установке) и доводят объем н-октаном до метки.

4) Рабочий раствор 3,4-БП ( $\rho=1 \cdot 10^{-6}$  г/см<sup>3</sup>) приготавливают в пробирке с притертой пробкой, внося 0,1 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 3) в 9,9 см<sup>3</sup> н-октана.

5) Растворы с концентрацией  $1 \cdot 10^{-7}$ ,  $1 \cdot 10^{-8}$ ,  $1 \cdot 10^{-9}$  и  $1 \cdot 10^{-10}$  г/см<sup>3</sup> приготавливают из растворов более высокой концентрации путем последовательных разведений в 10 раз н-октаном (к 1 см<sup>3</sup> раствора добавляют 9 см<sup>3</sup> н-октана) в пробирках с притертой пробкой при тщательном перемешивании.

Исходный раствор 3,4-БП хранят до 1 года в холодильнике в посуде с притертой пробкой. Рабочие растворы с концентрацией  $1 \cdot 10^{-7}$  г/см<sup>3</sup> —  $1 \cdot 10^{-10}$  г/см<sup>3</sup> готовят для каждой серии из 10 проб и хранят в холодильнике в градуированных пробирках с притертой пробкой.

#### 7.3. Подготовка стеклянной посуды

Подготовка всей посуды производится в несколько этапов: ополаскивание ацетоном; тщательное мытье в растворе моющего средства с последующим 3—4-кратным ополаскиванием в проточной воде и высушиванием; замачивание на срок не менее 1 ч в хромовой смеси с последующим отмыванием в проточной воде, ополаскиванием дистиллированной водой и высушиванием в сушильном шкафу.

Чистая посуда должна храниться в закрытом виде.

#### 7.4. Подготовка спектроскопической (спектрофлуориметрической) установки

Пробирки в притертых пробках, содержащие по 3 см<sup>3</sup> раствора 3,4-БП концентрацией  $1 \cdot 10^{-7}$ ,  $1 \cdot 10^{-8}$ ,  $1 \cdot 10^{-9}$  и  $1 \cdot 10^{-10}$  г/см<sup>3</sup>, при перекрытом потоке УФ-излучения по очереди вставляют в прозрачный сосуд Дьюара, наполненный жидким азотом. Спустя две минуты открывают доступ УФ-излучения к замерзшему раствору, записывают спектр 3,4-БП в замороженном н-октановом растворе в области 400—410 нм, регулируя ширину щели и усиление (грубо) таким образом, чтобы для каждого из растворов (кроме  $1 \cdot 10^{-10}$  г/см<sup>3</sup>) высота пика аналитической линии 3,4-БП при  $\lambda=403$  нм составляла не менее половины ширины диаграммной ленты самописца. Для каждого раствора запись проводят дважды, добиваясь совпадения высот пиков на спектрограмме в пределах  $\pm 10\%$ ; при необходимости запись повторяют до получения воспроизводимых результатов. Для раствора 3,4-БП концентрацией  $1 \cdot 10^{-10}$  г/см<sup>3</sup> высота пика над фоном при  $\lambda=403$  нм должна быть доведена до 2—3 см. Записывают в журнал условия измерения (ширину щели и усиление), соответствующие оптимальному значению сигнала аналитической линии для растворов всех концентраций.

#### 7.5. Отбор проб

Отбор суточных проб производят непрерывно в течение суток при расходе воздухе 70—100 дм<sup>3</sup>/мин на фильтр из ткани ФПП с поверхностью 36 см<sup>2</sup> или дискретно не менее 4 раз в сутки на два фильтра АФА-ХП-20, присоединенные к двум аспираторам, с расходом 20 дм<sup>3</sup>/мин через каждый фильтр. Желательно отобрать пробу не менее 10 м<sup>3</sup>.

Разовые пробы в населенных пунктах отбирают не менее 4 раз в сутки через фильтры из ткани ФПП-15 с поверхностью  $36 \text{ см}^2$  при расходе воздуха  $100 \text{ дм}^3/\text{мин}$ .

Разовые пробы в сильно загрязненной 3,4-БП атмосфере (в том числе на промплощадках коксовых батарей или алюминиевых заводов) отбирают на два сложенных вместе фильтра АФ-ХП-20 с расходом  $5 \text{ дм}^3/\text{мин}$ .

Экспонированные фильтры хранят не более 30 сут в сухом помещении.

## 8. Выполнение измерений

### 8.1. Проведение экстракции

Фильтр или несколько фильтров, соответствующих одной пробе, отделяют от марлевой основы, помещают в колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$ , заливают  $100 \text{ см}^3$  циклогексана и помещают в водяную баню ультразвуковой установки на 30 мин (при  $40\text{--}60^\circ\text{C}$ ). Циклогексан сливают в цилиндр, заливают фильтр новой порцией —  $100 \text{ см}^3$  циклогексана — и повторяют экстракцию в течение 30 мин. Экстракты объединяют и концентрируют до  $1 \text{ см}^3$  на роторном пленочном испарителе или в перегонном аппарате с водяной баней. Аналогично для каждой партии фильтров готовят нулевую (неэкспонированную) пробу.

8.2. Проведение хроматографического разделения веществ экстракта пробы и выделение 3,4-БП-фракции.

На стеклянную пластинку  $90 \times 120 \text{ мм}$  наносят слой оксида алюминия толщиной  $1 \text{ мм}$ . Для этого на пластинку насыпают с избытком оксид алюминия и разравнивают его, прокатывая с легким нажимом стеклянную палочку, на концы которой на расстоянии  $85 \text{ мм}$  друг от друга надеты отрезки резинового шланга с толщиной стенки  $1 \text{ мм}$ . Адсорбент раскатывают по пластинке до получения равномерного слоя. Пластинку разделяют полосой на две неравные части —  $70 \text{ мм}$  (слева) и  $20 \text{ мм}$  (справа). На расстоянии  $1 \text{ см}$  от узкого края пластины в ее левой части пипеткой вместимостью  $1 \text{ см}^3$  наносят  $0,1\text{--}0,5 \text{ см}^3$  исследуемого экстракта (в зависимости от ожидаемой концентрации 3,4-БП) в виде полосы длиной  $6 \text{ см}$ . В правой части пластинки на том же расстоянии  $1 \text{ см}$  стеклянным капилляром наносят «свидетель» — каплю стандартного раствора 3,4-БП концентрацией  $1 \cdot 10^{-6} \text{ г/см}^3$ . Пластинку помещают в герметично закрываемую стеклянную камеру для проведения тонкослойной хроматографии. На дно камеры заливают слоем толщиной  $0,5 \text{ см}$  смесь гексана с перегнанным бензолом (2:1). Когда растворитель доходит до верхнего края пластинки, ее вынимают и наблюдают люминесценцию зон в свете ртутно-кварцевой лампы с черным фильтром (область пропускания  $280\text{--}380 \text{ нм}$ ). Покровным стеклом выделяют зону 3,4-БП шириной  $4 \text{ см}$  на уровне люминесцирующего пятна раствора 3,4-БП (свидетеля). Адсорбент зоны 3,4-БП с помощью покровного стекла помещают в стеклянную воронку с обеззоленным бумажным фильтром над стеклянной колбой вместимостью  $50 \text{ см}^3$ , промывают его под тягой  $20\text{--}50 \text{ см}^3$  перегнанного бензола.

### 8.3. Предварительная оценка концентрации 3,4-БП в растворе

В пробирку объемом не менее  $10 \text{ см}^3$  помещают  $1 \text{ см}^3$  3,4-БП-фракции и  $2 \text{ см}^3$  н-октана (раствор с нулевой добавкой 3,4-БП). При перекрытом потоке УФ-излучения закрепляют пробирку, опущенную в прозрачный сосуд Дьюара, перед щелью спектрометра; через  $2 \text{ мин}$  открывают доступ УФ-излучения к замерзшему раствору.

Регулируя ширину щели спектрометра добиваются, чтобы значение сигнала (высота пика), создаваемого люминесценцией фона при длине волны  $401,5 \text{ нм}$  не превышало  $20\%$  шкалы. Записывают на спектрометре спектрограмму люминесценции в области  $401,5\text{--}410 \text{ нм}$ . Наличие в квазилинейчатом спектре люминесценции 3,4-БП-фракции полос с максимумом при  $403,0 \text{ нм}$  (более интенсивная) и с максимумом при  $408,5 \text{ нм}$  (менее интенсивная) однозначно свидетельствуют о присутствии во фракции 3,4-БП. Запись проводят не менее

двух раз при повторяемости показания при  $\lambda=403$  нм не хуже, чем  $\pm 10\%$ . Сигнал люминесценции раствора пробы при  $\lambda=403$  нм сравнивают с сигналами рабочих растворов 3,4-БП, записанными при тех же условиях возбуждения и регистрации. Рабочий раствор, дающий наиболее близкий сигнал, используют при анализе данной пробы методом добавок.

Если значение сигнала при  $\lambda=403$  нм в спектре исследуемого раствора (фракции) с нулевой добавкой несравнимо меньше, чем в спектре раствора 3,4-БП концентрацией  $1 \cdot 10^{-9}$  г/см<sup>3</sup> при тех же условиях возбуждения и регистрации спектра, то 3,4-БП-фракцию концентрируют на роторном испарителе или на водяной бане до объема 5 см<sup>3</sup>, готовят новый раствор с нулевой добавкой и повторно регистрируют его спектр в области 400—410 нм, сравнивая высоту пика на спектрограмме при  $\lambda=403$  нм с высотой пика при той же длине волны во спектре стандартного раствора 3,4-БП при одинаковых условиях регистрации. Если значение сигнала люминесценции раствора с нулевой добавкой при  $\lambda=403$  нм выше, чем раствора концентрацией  $1 \cdot 10^{-7}$  г/см<sup>3</sup> при одинаковых условиях регистрации, то 3,4-БП-фракцию разбавляют в 10, 100, 1000 раз и повторяют измерения для разбавленных растворов с нулевой добавкой, сравнивая спектрограммы при  $\lambda=403$  нм со спектрограммами стандартных растворов при тех же условиях регистрации спектра.

#### 8.4. Измерение концентрации 3,4-БП

Готовят пробу для записи спектрограммы исследуемого раствора (фракция после тонкослойной хроматографии) с добавкой раствора 3,4-БП такой концентрации, чтобы высота пика при  $\lambda=403$  нм возросла примерно в 2—9 раз по сравнению с высотой для раствора с нулевой добавкой. В пробирку, аналогичную использованной для приготовления раствора с нулевой добавкой, вносят 1 см<sup>3</sup> 3,4-БП-фракции в том же разбавлении, что и в растворе с нулевой добавкой. Добавляют 1 см<sup>3</sup> н-октана и 1 см<sup>3</sup> стандартного раствора 3,4-БП с концентрацией в диапазоне  $1 \cdot 10^{-9} - 1 \cdot 10^{-7}$  г/см<sup>3</sup>, выбранной по результатам предварительной оценки (см. п. 8.3).

Закрепляют пробирку с раствором, погруженную в прозрачный сосуд Дьюара, повторяя все операции по п. 8.3, как для раствора с нулевой добавкой. Записывают спектрограмму раствора с добавкой 3,4-БП в тех же условиях возбуждения и регистрации спектра, что и для раствора с нулевой добавкой в области 401,5—405 нм. Запись повторяют не менее 2 раз. При правильном выборе концентрации 3,4-БП высота пика раствора с добавкой 3,4-БП при  $\lambda=403$  нм должна быть в 2—9 раз больше, чем для раствора с нулевой добавкой. Если высота пика увеличилась более чем в 9 раз, то готовят раствор пробы с добавкой более разбавленного раствора 3,4-БП. Если наоборот, высоты пиков различаются менее, чем на 15%, то используют добавку более крепкого раствора 3,4-БП, но не выше  $1 \cdot 10^{-7}$  г/см<sup>3</sup>. При необходимости исследуемую фракцию разбавляют в 10 раз и повторяют запись спектров обоих растворов. Если высота пика при  $\lambda=403$  нм на спектрограмме раствора с добавкой 3,4-БП не более чем в 10 раз ниже высоты пика в спектре стандартного раствора той же концентрации при одинаковых условиях возбуждения и регистрации спектра, то это явление может быть связано с тушением люминесценции 3,4-БП примесями, присутствующими в 3,4-БП-фракции. В этом случае фракцию разбавляют н-октаном в 10, 100 раз и более и повторяют запись спектров растворов с нулевой добавкой стандартного раствора 3,4-БП с соответствующей концентрацией.

#### 9. Вычисление результата измерения

По спектрограммам проб с различными добавками измеряют следующие величины.

$I_{0\phi}$  — среднее значение из двух измерений фонового сигнала при  $\lambda = 401,5$  нм (отсчет от линии темнового тока прибора), создаваемого люминесценцией примесей в растворе с нулевой добавкой, мм;

$I_0$  — среднее значение их двух измерений сигнала при  $\lambda = 403$  нм (отсчет от линии при  $\lambda = 401,5$  нм), создаваемого примесью 3,4-БП в растворе с нулевой добавкой, мм;

$I_1$  — среднее значение из двух измерений фонового сигнала при  $\lambda = 401,5$  нм (отсчет от линии темнового тока), создаваемого примесями в растворе с добавкой 3,4-БП, мм.

$I_1$  — среднее значение из двух измерений сигнала при  $\lambda = 403$  нм (отсчет от линии фона при  $\lambda = 401,5$  нм), создаваемого 3,4-БП в растворе с добавкой 3,4-БП, мм.

Вычисляют относительные интенсивности сигнала аналитической линии по формулам

$$I'_0 = \frac{I_0}{I_{0\phi}} \quad \text{и} \quad I'_1 = \frac{I_1}{I_{1\phi}},$$

где  $I'_0$  — относительное значение сигнала аналитической линии 3,4-БП в растворе с нулевой добавкой,

$I'_1$  — относительное значение сигнала аналитической линии 3,4-БП в растворе с добавкой 3,4-БП.

Концентрацию 3,4-БП в исследуемой фракции пробы или фракции экстракта неэкспонированного фильтра (нулевой пробы) вычисляют по формуле:

$$\rho_x \quad (\text{или} \quad \rho_x^0) = \frac{I'_0 \rho_1}{I'_1 - I'_0},$$

где  $\rho_x^0$  — концентрация 3,4-БП в исследуемой фракции нулевой пробы, г/см<sup>3</sup>;

$\rho_x$  — концентрация 3,4-БП в исследуемой фракции пробы, г/см<sup>3</sup>;

$\rho_1$  — концентрация 3,4-БП в добавке к исследуемой фракции, г/см<sup>3</sup>.

Массу 3,4-БП в пробе воздуха вычисляют по формуле

$$m = \frac{v_0 v_1 n}{v_2} (\rho_x - \rho_x^0),$$

где  $m$  — масса 3,4-БП во всей пробе, г;

$v_0$  — объем сконцентрированного экстракта из пробы (обычно 1—5 см<sup>3</sup>), см<sup>3</sup>;

$v_1$  — объем элюата 3,4-БП-фракции после хроматографического разделения, см<sup>3</sup>;

$n$  — кратность разбавления (концентрирования) элюата (при концентрировании  $n < 1$ , при разбавлении  $n > 1$ , без изменения концентрации  $n = 1$ );

$v_2$  — объем экстракта, подвергнутый хроматографическому разделению (обычно 0,1—0,5 см<sup>3</sup>), см<sup>3</sup>.

Концентрацию 3,4-БП в анализируемом воздухе ( $\rho$  мг/м<sup>3</sup>) вычисляют по формуле

$$\rho = 10^3 \frac{m}{V_0},$$

где  $V_0$  — объем аспирированного через фильтр воздуха, приведенный к нормальным условиям, м<sup>3</sup> (см. п. 5.1.16, формулу (1)).

## 6. АНАЛИЗ АТМОСФЕРНОГО ВОЗДУХА С ПОМОЩЬЮ ГАЗОАНАЛИЗАТОРОВ

### 6.1. ХАРАКТЕРИСТИКА ГАЗОАНАЛИЗАТОРОВ

Для непрерывных наблюдений за концентрацией наиболее распространенных примесей используются газоанализаторы. В настоящее время на сети Госкомгидромета СССР используются автоматические газоанализаторы для измерения концентраций основных загрязняющих веществ серии 600-01: 623 ИН-02, 645 ХЛ-01, 667 ФФ-01, 652 ХЛ-01, а также ГМК-3. Газоанализаторы серии 600-01 сняты с производства. В 1989 г. закончены разработки модернизированных приборов и готовятся к серийному выпуску газоанализаторы серии 600-03: 645 ХЛ-03, 667 ФФ-03, 623 КПИ-03, «Палладий-3». В состав модернизированных газоанализаторов серии 600-03 включены встроенные микроЭВМ, обеспечивающие статистическую обработку измеряемых сигналов для повышения точности измерений, в особенности при измерении концентраций на уровне ПДК и ниже. Кроме того, микроЭВМ управляет работой узлов газоанализатора по алгоритму, обеспечивающему повышение стабильности, воспроизводимости показаний и других метрологических характеристик, а также обеспечивает контроль работоспособности основных узлов. Технические характеристики газоанализаторов приведены в табл. 6.1.

Таблица 6.1

Основные характеристики газоанализаторов

Тип газоанализатора	Измеряемый компонент	Предел обнаружения, мг/м <sup>3</sup>	Верхний предел измерения, мг/м <sup>3</sup>	Погрешность, %	Масса, кг	Габариты, мм
„Палладий-3“	СО	0,75	50	Не более 10 переменная по шкале	5	225×205×285
623 КПИ-03	СН <sub>4</sub> ΣСН nСН	0,1 0,1 0,1	50 для цифровых сигналов; 5, 15, 50 для аналоговых сигналов	15	35	483×591×241
645 ХЛ-03	NO NO <sub>2</sub> NO <sub>x</sub>	0,001 0,001 0,001	10 для цифровых сигналов; 0,1; 0,5; 2,0; 10,0 для аналоговых сигналов	15	40	483×670×221
667 ФФ-03	SO <sub>2</sub>	0,001	10 для цифровых сигналов; 0,2; 1,0; 5,0 для аналоговых сигналов	15	35	483×580×221



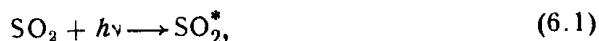
Работа персонала, обслуживающего газоанализаторы, заключается в проведении периодических регламентных работ, осуществлении эксплуатации, мелкого ремонта газоанализаторов, в обеспечении приборов расходными материалами и списании их по истечении срока службы.

Газоанализатор 623 КПИ-03 может эксплуатироваться только вместе с источником водорода, в качестве которого прилагается генератор водорода 111 ГС-03 либо баллон с водородом.

Перечень расходных материалов и вспомогательного оборудования дан в технологической документации, поставляемой вместе с газоанализаторами. В комплект поставки газоанализаторов входят паспорт, техническое описание и инструкция по эксплуатации, ведомость ЗИП, методические указания по поверке.

## 6.2. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ ДИОКСИДА СЕРЫ

Для непрерывных инструментальных наблюдений за концентрацией диоксида серы применяются флуоресцентные автоматические газоанализаторы серии 667 ФФ. Сущность используемого метода состоит в регистрации флуоресцентного излучения молекул диоксида серы, возникающего под воздействием возбуждающего ультрафиолетового излучения. Возбуждение молекул диоксида серы происходит в спектральной области 220—240 нм, выделяемой с помощью первичного светофильтра из спектра излучения импульсной ксеноновой лампы ИСК20-1:



где  $h$  — постоянная Планка;  $\nu_1$  — длина волны возбуждающего излучения.

Возбужденная молекула переходит в основное состояние с излучением кванта света:



где  $\nu_2$  — длина волны излучения при флуоресценции.

Флуоресцентное излучение лежит в диапазоне длин волн 260—400 нм. Интенсивность излучения пропорциональна концентрации диоксида серы. Регистрация флуоресцентного излучения молекул диоксида серы производится с помощью фотозлектронного умножителя (ФЭУ) в спектральной области 260—370 нм, выделяемой вторичным светофильтром. Для уменьшения влияния засветки ФЭУ возбуждающим излучением, а следовательно, для уменьшения аддитивной погрешности регистрация флуоресценции осуществляется под углом 90° к направлению возбуждающего излучения.

Вспомогательным, но необходимым узлом газоанализатора является осушитель газовой пробы. Влага, находящаяся в воздухе, вызывает частичное тушение флуоресценции, что приводит к снижению чувствительности прибора, а следовательно, к увеличению основной приведенной погрешности. Осушение газовой смеси происходит в диффузионном осушителе.

Для обеспечения функционирования диффузионного осушителя и необходимого расхода пробы в реакционной камере в газовых трактах блока анализа создается определенное (около 40 кПа) разрежение. Разрежение обеспечивается блоком побудителя расхода и поддерживается регулятором давления, входящим в состав этого блока.

### 6.3. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ ОКСИДОВ АЗОТА

Для непрерывных инструментальных наблюдений за концентрацией оксида азота (NO), диоксида азота (NO<sub>2</sub>) и суммы оксидов азота (NO<sub>x</sub>), применяется одна из модификаций хемилюминесцентного автоматического газоанализатора 645 ХЛ. Сущность этого метода состоит в том, что реакция взаимодействия оксида азота NO с озоном O<sub>3</sub> в соответствующих условиях сопровождается люминесценцией:



где  $\nu$  — частота излучения;  $h$  — постоянная Планка.

Излучение происходит в области спектра 620—2500 нм с максимумом 1200 нм, т. е. в инфракрасном диапазоне. Основная особенность реакции заключается в том, что интенсивность излучения пропорциональна числу взаимодействующих молекул, т. е. концентрации оксида азота. Приемником излучения  $h\nu$  в газоанализаторах 645 ХЛ-03 служит фотоэлектронный умножитель. Озон, необходимый для протекания реакции, получают из кислорода окружающего воздуха при высоковольтном разряде в генераторе озона. Для определения концентрации диоксида азота NO<sub>2</sub> и суммы оксидов азота NO + NO<sub>2</sub> введен дополнительный канал преобразования NO<sub>2</sub> в NO, содержащий каталитический конвертер, нагретый до температуры 200° С. В этом режиме работы детектируется излучение, обусловленное суммарной концентрацией оксидов азота (NO + NO<sub>2</sub>). Концентрация NO<sub>2</sub> определяется по разности значений электрических сигналов, пропорциональных концентрации NO + NO<sub>2</sub> и концентрации NO. Таким образом, газоанализатор имеет три канала измерения концентрации: NO, NO<sub>2</sub>, NO + NO<sub>2</sub>.

Для получения максимальной чувствительности прибора в камере, где происходит реакция взаимодействия анализируемого оксида азота с озоном, с помощью побудителя расхода создается оптимальное разрежение (60—80 кПа).

### 6.4. МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ УГЛЕВОДОРОДОВ

Для непрерывных инструментальных наблюдений за концентрацией суммы углеводородов ( $\Sigma \text{СН}$ ), метана (СН<sub>4</sub>) и суммы углеводородов без метана ( $\Sigma \text{СН} - \text{СН}_4$ ) применяется автоматический газоанализатор 623 КПИ-03. В основе определения концентрации углеводородов в воздухе лежит изменение тока ионизации, возникающее при введении в пламя водорода органических молекул.

Газоанализатор выполнен по двухканальной схеме. Поток анализируемого атмосферного воздуха делится на две равные части. Одна часть без изменений поступает в пламенно-ионизационный детектор (ПИД), где регистрируется общая сумма углеводородов. Другая часть потока проходит через устройство отделения метана от остальных углеводородов. Выходной сигнал, соответствующий концентрации в атмосфере углеводородов без метана, образуется как разность электрических сигналов с обоих детекторов.

Особенностью работы ПИД является его неодинаковая чувствительность

к различным углеводородам. Относительная чувствительность ПИД для некоторых углеводородов следующая:

Углеводород	Чувствительность
Метан $\text{CH}_4$ . . . . .	1
Этилен $\text{C}_2\text{H}_4$ . . . . .	0,6—0,77
Ацетилен $\text{C}_2\text{H}_2$ . . . . .	0,65—0,79
Пропан $\text{C}_3\text{H}_8$ . . . . .	0,65—0,81
Пропилен $\text{C}_3\text{H}_6$ . . . . .	0,50—0,71
Бензол $\text{C}_6\text{H}_6$ . . . . .	0,65—0,82
Толуол $\text{C}_7\text{H}_8$ . . . . .	0,53—0,74

## 6.5. МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ ОКСИДА УГЛЕРОДА

Для инструментальных наблюдений за концентрацией оксида углерода в атмосферном воздухе применяются оптико-акустические газоанализаторы ГМК-3 и электрохимические «Палладий-2М», «Палладий-3». Газоанализатор ГМК-3 используется в составе постов наблюдения за загрязнением атмосферного воздуха, а также в сетевых лабораториях для контроля разовых проб воздуха. Газоанализатор «Палладий-2М» может быть использован как в условиях передвижной лаборатории, так и в стационарных условиях.

### 6.5.1. Оптико-акустический метод (газоанализатор ГМК-3)

В газоанализаторе ГМК-3 использован оптико-акустический метод измерения, основанный на способности оксида углерода поглощать излучение в инфракрасном диапазоне длин волн с центром полосы поглощения 4,7 мкм.

Поглощение излучения  $A$  в соответствии с законом Бугера—Бера определяется по формуле:

$$A = \frac{\Phi_0 - \Phi}{\Phi_0} = 1 - e^{-\epsilon c L}, \quad (6.5)$$

где  $\Phi_0$  — поток, создаваемый излучателем;

$\Phi$  — поток, регистрируемый фотоприемником;

$c$  — концентрация газа;

$L$  — толщина поглощающего слоя газа;  $\epsilon$  — коэффициент поглощения оксида углерода, определяемый по формуле:

$$\epsilon = \epsilon_0 (P/P_0)^m (T_0/T)^n \quad (6.6)$$

Здесь  $m$ ,  $n$  — коэффициенты, зависящие от условий измерения ( $m \approx 1$ ;  $n \approx 1/2$ );  $T$  и  $P$  — температура и давление анализируемой газовой смеси;  $T_0$ ,  $P_0$ ,  $\epsilon_0$  — температура, давление и коэффициент поглощения в нормальных условиях.

При малых концентрациях оксида углерода ( $\epsilon cL \ll 1$ ) поглощение может быть представлено линейной зависимостью:

$$A \approx \epsilon cL. \quad (6.7)$$

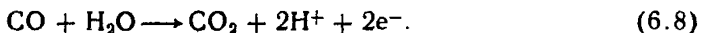
На результаты измерений влияют углекислый газ и пары воды, спектры поглощения которых перекрываются со спектром поглощения оксида углерода. В качестве источника излучения обычно используется нихромовая спираль. Избирательность анализа обеспечивается выделением измерительной длины волны из сплошного спектра излучения за счет использования оптико-акустического приемника, представляющего собой замкнутую камеру, заполненную смесью оксида углерода с аргоном. В приемнике происходит поглощение излучения, соответствующего спектру поглощения оксида углерода. При этом возникают пульсации температуры и давления, которые воспринимаются микрофоном и преобразуются в электрический сигнал. Колебания давления возникают из-за модуляции излучения механическим обтюратором: амплитуда колебаний пропорциональна содержанию оксида углерода в анализируемой газовой смеси. Для повышения чувствительности и стабильности используются дифференциальные измерительные схемы.

На результаты измерений оказывают влияние давление и температура анализируемой газовой смеси, так как от этих параметров зависит коэффициент поглощения  $\epsilon$ . Для уменьшения погрешности, вызванной влиянием температуры, внутренний объем газоанализатора термостатируют.

### 6.5.2. Электрохимический метод (газоанализаторы «Палладий-2М» и «Палладий-3»)

Принцип действия газоанализатора основан на методе потенциостатической амперометрии, заключающейся в измерении тока при электрохимическом окислении оксида углерода на рабочем электроде трехэлектродной электрохимической ячейки при постоянном потенциале.

При этом на рабочем электроде протекает следующая реакция:



На вспомогательном электроде ячейки протекает реакция:



Суммарная реакция:



Электрод сравнения в реакции не участвует и используется для установления необходимого потенциала рабочего электрода.

Потенциал рабочего электрода относительно электрода сравнения поддерживается с помощью потенциостата, расположенного в измерительном блоке газоанализатора. Потенциостат вместе с электрохимической ячейкой образуют систему автоматического регулирования, которая при окислении оксида углерода на рабочем электроде генерирует ток, поддерживающий потенциал рабочего

электрода на постоянном уровне (ток поляризации). Ток поляризации протекает в цепи вспомогательный электрод — рабочий электрод. Сила тока пропорциональна концентрации оксида углерода в анализируемом газе.

### 6.6. ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА, НЕОБХОДИМЫЕ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

В связи с тем, что в анализируемом воздухе обычно содержатся примеси (оксид азота, диоксид серы, сероуглерод, непредельные углеводороды и др.), плохо задерживаемые встроенными в газоанализатор «Палладий-2М» и «Палладий-3» фильтрами, для эксплуатации этого прибора собственными силами требуется изготовить вспомогательное фильтрующее устройство.

Чтобы приготовить 50 см<sup>3</sup> сорбента для этого устройства, необходимо иметь:

50 см<sup>3</sup> гранул легковесного огнеупорного кирпича по ГОСТ 5040—68, размером 1—2 мм;

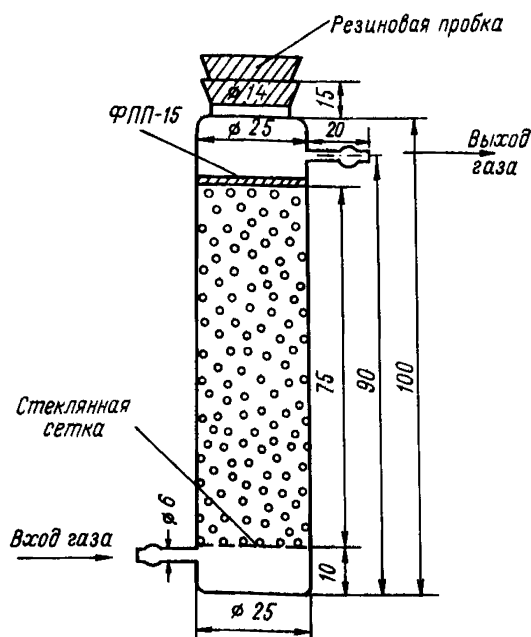
12,5 см<sup>3</sup> кислоты соляной концентрированной;

2 см<sup>3</sup> кислоты серной ( $\rho=1,83$  г/см<sup>3</sup>);

2,5 г хромового ангидрида;

1,5 г азотнокислой ртути (I)

#### Устройство для селективного поглощения восстановителей



Черт. 6.1

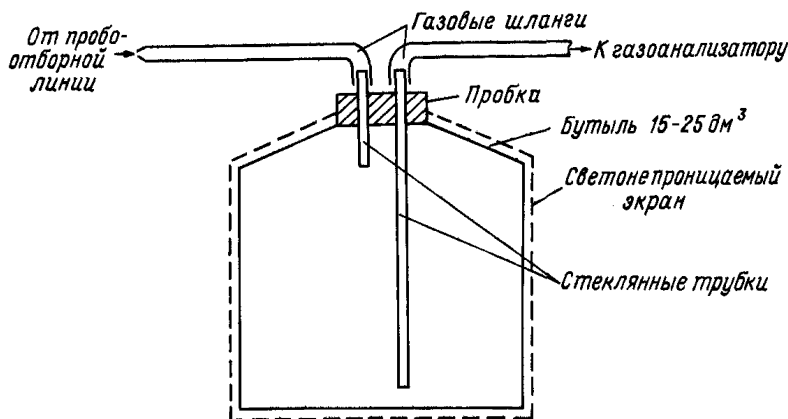
Размеры устройства представлены на черт. 6.1. Фильтр заполняется сорбентом, представляющим собой гранулы твердого инертного носителя (обычно легковесного огнеупорного кирпича, ГОСТ 5040—66), пропитанные кислотным раствором хромового ангидрида. Сорбент готовят следующим образом.

Кирпич измельчают, отсеивают фракцию 1—2 мм, заливают разбавленной соляной кислотой в соотношении 1:1, кипятят в течение 1 ч (под тягой!), тщательно промывают теплой дистиллированной водой до отрицательной реакции на хлор-ион и сушат при температуре 100—110 °С. Высушенный кирпич прокаливают в течение 3 ч при температуре 600 °С. 50 см<sup>3</sup> обработанного таким образом кирпича помещают в фарфоровую чашку и равномерно смачивают 25 см<sup>3</sup> раствора, состоящего из 15 % серной кислоты, 10 % хромового ангидрида, 6 % азотной кислоты и 79 % воды. Полученную массу сушат под тягой при температуре 70—90 °С до появления однородной бурой окраски, периодически перемешивая стеклянной палочкой. Затем сорбент засыпают в стеклянный корпус устройства (см. черт. 6.1).

При амплитудах колебания концентрации оксидов азота более 0,02 мг/м<sup>3</sup> и углеводородов более 0,4 мг/м<sup>3</sup> на входе газоанализаторов 645 ХЛ-03 и 623 КПИ-03 рекомендуется установить демпфирующий сосуд вместимостью 15—25 дм<sup>3</sup> (черт. 6.2). Демпфирующий сосуд имеет два штуцера: входной для подсоединения к воздухозаборному шлангу и выходной для подсоединения ко входу газоанализатора. Для исключения фотохимических реакций и реакций взаимодействия пробы с материалом сосуда демпфирующий сосуд должен быть изготовлен из светонепроницаемого и химически пассивного к оксидам азота и углеводородам материала. Наилучшими материалами являются: стекло, защищенное светонепроницаемым экраном; нержавеющая сталь; фторопласт (политетрафторэтилен, тефлон).

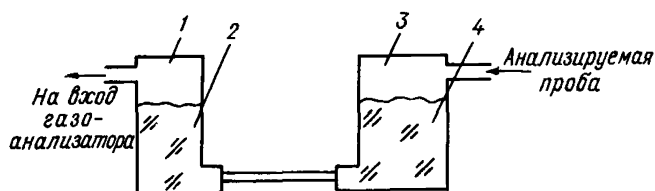
Если влажность анализируемой газовой смеси более 1 г/м<sup>3</sup>, на входе газоанализатора ГМК-3 необходимо установить устройство пробоподготовки, изображенное на черт. 6.3. Стеклянные резервуары должны иметь по одному тубусу в верхней и нижней частях для их соединения между собой и подсоединения к газовой системе.

Демпфирующий сосуд



Черт. 6.2

### Устройство пробоподготовки



1 — стеклянный резервуар вместимостью 100—150 см<sup>3</sup>;  
 2 — ангидрон Mg (ClO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>; 3 — стеклянный резервуар вместимостью  
 0,2—0,3 дм<sup>3</sup> (для дискретных проб) или 2—3 дм<sup>3</sup> (для не-  
 прерывной регистрации); 4 — силикагель.

Черт. 6.3

Смену ангидрона и силикагеля производят при их насыщении не более чем на 50 % по объему. Отработанный ангидрон нагревают в фарфоровой чашке на электроплитке: при температуре 145—147° С кристаллы плавятся, по мере испарения воды образуется пористая масса, которую в это время следует энергично перемешивать. Полученную массу переносят в сушильный шкаф, нагревают до температуры плавления (170—200° С) и выдерживают около 2 ч. Массу охлаждают и быстро измельчают до зерен диаметром 3—4 мм, по возможности предохраняя от попадания влаги из воздуха, и вновь выдерживают в сушильном шкафу около 2 ч при температуре 200° С.

Силикагель, пропитанный хлористым кобальтом, выдерживают в сушильном шкафу при температуре около 150° С до его окраски в голубой цвет.

### 6.7. ТРЕБОВАНИЯ ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ

При выполнении работ с газоанализаторами необходимо выполнять общие требования по технике безопасности, изложенные в следующих документах:

Правила по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета (Гидрометеониздат, 1983);

ГОСТ 12.1.009—76. Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Термины и определения;

ГОСТ 12.2.007.0—75. Система стандартов безопасности труда. Изделия электрические. Общие требования безопасности;

Правила технической эксплуатации электроустановок потребителей, правила техники безопасности при эксплуатации электроустановок потребителей (М., Энергоатомиздат, 1986).

Правила техники безопасности при работе с ядовитыми легколетучими газами, Правила и устройства безотказной эксплуатации сосудов, работающих под давлением (утверждены Гостехнадзором СССР 25.12.73 г.);

### 6.8. ТРЕБОВАНИЯ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫЕ К ИНЖЕНЕРНО-ТЕХНИЧЕСКОМУ ПЕРСОНАЛУ

К работам по монтажу, настройке и эксплуатации газоанализаторов допускаются лица, прошедшие инструктаж и проверку знаний пользования

электрическими и электроизмерительными приборами, техники безопасности при работе с ними, изучившие эксплуатационно-техническую документацию на газоанализатор и имеющие удостоверение о сдаче экзаменов по правилам, указанным в п. 6.7.

Работникам, обслуживающим и ремонтирующим газоанализатор, рекомендуется пройти стажировку по работе с газоаналитической техникой в Главной геофизической обсерватории им. А. И. Воейкова или в УГМ по рекомендации ГГО.

## **6.9. УСЛОВИЯ ИЗМЕРЕНИЙ**

При выполнении измерений газоанализатор должен быть установлен в месте, обеспечивающем соблюдение условий, указанных в табл. 6.2.

## **6.10. УСТАНОВКА И ПОДГОТОВКА ГАЗОАНАЛИЗАТОРОВ К РАБОТЕ**

### **6.10.1. Общие требования**

Установку и подготовку газоанализатора к работе следует производить согласно соответствующим разделам технического описания и инструкции по эксплуатации. Площадь помещения для установки стационарного газоанализатора (если не используются комплекты лаборатории «Пост-1», «Пост-2» и др.) должна выбираться с учетом его габаритных размеров и обеспечивать свободный доступ к газоанализатору для его обслуживания и регулировки. Помещение должно быть оборудовано защитным заземлением с сопротивлением не более 4 Ом.

В узлах газоанализатора имеются опасные для жизни напряжения, в связи с этим помещение, где устанавливается газоанализатор, должно соответствовать требованиям документов, указанных в разд. 6.7.

Газоанализатор необходимо устанавливать таким образом, чтобы он не был подвержен механическим колебаниям от работы других приборов. Перед включением в месте установки газоанализатор должен быть выдержан при температуре окружающего воздуха в течение 6 ч.

Наиболее чувствителен к производственным вибрациям оптико-акустический газоанализатор ГМК-3, поэтому его необходимо установить на прочный фундамент или прикрепить к стене.

Газоанализаторы «Палладий-2М» и «Палладий-3» эксплуатируются также в условиях передвижных автолабораторий; при этом газоанализаторы устанавливаются в кузове автомобиля, обеспечивающем защиту от атмосферных осадков и пыли. В зимних условиях обязателен обогрев кузова, температура в котором должна быть не ниже 5° С. Определение концентрации оксида углерода в атмосферном воздухе производится только во время стоянок автомобиля. В стационарных условиях газоанализаторы могут эксплуатироваться при непрерывном режиме работы.

### **6.10.2. Определение влияющих параметров перед установкой газоанализатора**

Газоанализаторы шестисотой серии, модификации 03 предназначены для применения в составе автоматической станции контроля загрязнения атмосферы (АСКЗА-Г) и автономно, газоанализаторы ГМК-3, «Палладий-2М» и



Таблица 6.2

## Условия измерений

Параметр среды	ГМК-3	«Палладии-2М», «Палладий-3»	645 ХЛ-03	667 ФФ-03	623 КПИ-03
Температура окружающей среды, °С	10—35	5—50	10—35	10—35	10—35
Атмосферное давление, кПа	90,7—105	94—105	90,6—104,6	90,6—104,4	90,6—106,7
Относительная влажность окружающего воздуха, %	10—90	До 80	30—95	30—80	30—80
Анализируемая газовая смесь должна содержать, не более мг/м <sup>3</sup>	6000 CO <sub>2</sub>	0,04 H <sub>2</sub> S 2,0 SO <sub>2</sub> 0,1 O <sub>3</sub> 0,3 NO <sub>2</sub> 0,2 CH	200 CO 50 CH 10 SO <sub>2</sub> 1,25 O <sub>3</sub> 1 H <sub>2</sub> S 10 пыль	0,4 NO <sub>2</sub> 50 CH <sub>4</sub> 0,4 NH <sub>3</sub> 0,08 H <sub>2</sub> S 30 CO 0,1 O <sub>3</sub>	10 SO <sub>2</sub> 1,25 O <sub>3</sub> 7,5 NO <sub>x</sub> 200 CO 10 пыль
Температура анализируемой газовой смеси в точке отбора, °С	От 10 до 35	От —50 до 50	От —40 до 40	От —40 до 40	От —40 до 40
Содержание влаги на входе не должно превышать	1 г/м <sup>3</sup>			30—98 %	30—98 %

Примечание. Не допускается резких изменений температуры, приводящих к конденсации влаги.

«Палладий-3» только автономно. При использовании газоанализаторов в составе автоматизированных систем выполнение условий по температуре и влажности (см. табл. 6.6) осуществляется автоматически системой жизнеобеспечения.

Перед установкой газоанализатора в стационарном посту наблюдения за загрязнением атмосферного воздуха необходимо определить по климатическим справочникам диапазоны изменения температуры и влажности в месте установки поста. При значениях температуры окружающего воздуха в месте размещения поста, выходящих за диапазоны, указанные в табл. 6.6, необходимо использовать кондиционер или автоматический регулятор температуры в помещении поста.

Для определения нестабильности напряжения питания сети 220 В в месте установки газоанализатора следует с помощью вольтметра произвести измерения напряжения сети три раза в сутки (утром, днем и вечером) в течение недели (всего 21 измерение). Если значения напряжения выходят за пределы, указанные в технической документации, необходимо предусмотреть установку стабилизатора напряжения СИ-500М (по ТУ АЭЗ.232.002).

### 6.10.3. Подготовка газовой схемы

При подготовке газовой схемы прибора к работе необходимо подключить устройство пробоподготовки (если это требуется в соответствии с табл. 6.6). Пробоотборной линией для газоанализатора оксида углерода служит гибкая поливинилхлоридная трубка. Для других газоанализаторов пробоотборная линия представляет собой фторопластовую трубку, которая имеется в ЗИП к газоанализатору.

Увеличение длины пробоотборной линии, если это необходимо в конкретных условиях, можно производить из материала, химически пассивного к одному из перечисленных в табл. 6.1 измеряемому компоненту (фторопласт, политетрафторэтилен, пентафтор, стекло и т. п.). Пробоотборную линию следует подключить к газозаборному устройству анализатора.

Для проверки герметичности газовых систем газоанализаторов выход проверяемой системы закрывают заглушкой, а к входу подключают манометр типа МО-260-1  $\times$  0,15 (ГОСТ 6521 - 72) и баллон с азотом или воздухом. В системе необходимо создать избыточное давление 29,4 кПа. Если в течение 30 мин падение давления не превышает 0,49 кПа, система считается герметичной. Если падение давления превышает указанное значение, то все стыки системы покрывают мыльным раствором и обнаруженную разгерметизацию устраняют путем более плотного соединения участков.

### 6.10.4. Подготовка газоанализатора «Палладий-2М»

Перед вводом в эксплуатацию газоанализатора «Палладий-2М» необходимо провести ряд подготовительных операций, связанных с заполнением химического фильтра и увлажнителя и заправкой электрохимической ячейки. Чтобы подготовить химический фильтр к работе, необходимо: освободить его от крепления, отключить фильтр от пневматической схемы, отсоединить трубки от штуцеров «Вход» и «Выход» и извлечь из газового блока. Затем отвинтить крышку фильтра, извлечь из корпуса фильтра одну сетку и засыпать в корпус фильтра поглотитель — активированный уголь рекуперационный марки АР-В по ГОСТ 6703—74. После этого сверху положить в один слой материал ФПП-15, затем сетку, установить крышку и завернуть накидной

гайкой. Заполненный и собранный фильтр установить на место и включить в пневматическую схему газового блока.

**Примечание.** Уголь АР-В входит в комплект поставки газоанализатора. Одна навеска в полиэтиленовом пакете рассчитана на одну заправку фильтра.

Для заправки увлажнителя водой необходимо вывернуть пробку из корпуса увлажнителя, при помощи стеклянной воронки залить в корпус дистиллированную воду так, чтобы уровень воды на 5—10 мм не доходил до нижнего среза отверстия под пробку и завинтить пробку в корпус. Перед заправкой электрохимической ячейки необходимо приготовить электролит, для чего в фарфоровый или термически стойкий стеклянный сосуд вместимостью 1000 см<sup>3</sup> налить 750 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и по стеклянной палочке осторожно долить 188,5 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты ( $\rho=1,83$  г/см<sup>3</sup>). После охлаждения раствора до комнатной температуры его необходимо перелить в мерный стакан вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и довести объем водой до метки.

Для заправки ячейки ее необходимо отключить от электрической и пневматической схем газоанализатора, освободить от крепления и извлечь ячейку из газового блока. Затем ячейку промывают дистиллированной водой, заливая воду до половины объема ячейки и осторожно встряхивая ее. После промывки ячейку нужно заполнить приготовленным электролитом так, чтобы его уровень не доходил до нижнего среза крышки на 10—12 мм. После заливки отверстие закрыть пробкой и установить ячейку в газовом блоке, подключив ее к пневматической и электрической схемам.

## 6.11. ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

Выполнение измерений следует осуществлять согласно соответствующему разделу «Технического описания и инструкции по эксплуатации» газоанализатора. Газоанализаторы можно использовать как для анализа отдельных проб в химлаборатории, так и для непрерывной регистрации концентрации примеси в атмосфере.

**Анализ дискретных проб.** При анализе отдельных проб газоанализатор устанавливают в лаборатории. Пробы воздуха отбираются в сосуды или камеры из материала, не искажающего содержание анализируемой пробы. Так, при отборе пробы для определения концентрации СО могут быть использованы резиновые камеры, полиэтиленовые пакеты и т. д., для остальных компонентов — стеклянные, фторопластовые и аналогичные им сосуды. Объем отобранной пробы должен составлять не менее пяти внутренних объемов рабочего газового тракта газоанализатора до камеры анализа включительно. Для ГМК-3 и «Палладий-2М» объем должен быть не менее 1,5 дм<sup>3</sup>, для 645 ХЛ-03, 667 ФФ-03 и 623 КПИ-03 — 5 дм<sup>3</sup>.

Анализ проб воздуха на содержание оксида углерода с помощью газоанализатора ГМК-3 выполняют в определенной последовательности:

к рабочей кювете подсоединить устройство пробоподготовки (см. рис. 6. 3), сравнительную кювету для уменьшения объема пробы перекрыть;

продуть газоанализатор азотом или воздухом, предварительно очищенным с помощью устройства для получения нулевой газовой смеси (см. п. 6.12).

с помощью ручки «Установка нуля» установить стрелку регистрирующего прибора на 1—2 мг/м<sup>3</sup> (это значение концентрации принимается за нулевое показание прибора);

подсоединить камеру с анализируемой пробой к устройству пробоподготовки;

в течение 3—4 мин пропускать анализируемую газовую смесь через газоанализатор, затем произвести измерение;

отсоединить камеру с пробой и через рабочую кювету прокачать азот или воздух, предварительно пропущенный через устройство для получения нулевой газовой смеси (см. п. 6.12), встроенное в газоанализатор (режим «Нулевой газ»);

после того как стрелка измерительного прибора возвратилась в нулевое положение, подключить следующую камеру с пробой;

на ленте самописца записать номер анализируемой пробы, место и время ее отбора и концентрацию СО в пробе;

концентрацию рассчитать путем умножения разности показаний при измерении пробы и азота на цену деления данной шкалы.

**Примечания:** 1. При стабильной работе прибора допускается продувать рабочую кювету азотом через 4—6 анализов пробы. Между анализами пробы в этом случае необходимо рабочую кювету продувать воздухом из помещения.

2. Допускается регистрировать концентрацию СО не по ленте самописца, а в журнале по показаниям встроенного прибора.

3. При продувке рабочей кюветы азотом рекомендуется выключать побудитель расхода.

4. Перед началом измерений, но не реже 1 раза в сутки, необходимо продувать сравнительную кювету азотом.

5. После окончания анализов всех отобранных проб нецелесообразно выключать прибор, если следующие измерения будут осуществлять менее чем через 24 ч; следует соединить выход системы с входом устройства пробоподготовки с помощью газового шланга.

**Непрерывная регистрация показаний.** В зависимости от режимов использования газоанализаторов снимаемая с них информация о концентрациях загрязняющих веществ поступает либо на устройство сбора и обработки информации при работе в составе автоматизированных систем, либо на автономный регистратор. В первом случае обработка результатов измерений осуществляется ЭВМ по имеющимся программам.

При автономной работе газоанализатора прибор устанавливают на одном из стационарных постов. Измерение концентрации производят непрерывно, исключая время регламентных работ, сроки проведения которых не должны совпадать с установленными сроками наблюдений на данном посту. В процессе эксплуатации необходимо производить проверку и настройку газоанализатора согласно техническому описанию и инструкции по эксплуатации.

Время начала и окончания работ по настройке газоанализатора, данные проверки и настройки нулевых показаний и чувствительности, замечания по работе прибора и фамилия оператора записываются в журнале наблюдений. На титульном листе журнала записываются: тип газоанализатора, его заводской номер, заводской номер самописца, характеристика места установки газоанализатора. Остальные листы журнала содержат графы, показанные в табл. 6.3.

Первичная обработка данных должна включать для автономно используемых газоанализаторов для каждого часа средние за первые 20 мин и средние за сутки значения концентраций примесей.

## 6.12. ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ ГАЗОАНАЛИЗАТОРОВ

В газоанализаторе ГМК-3 проверить по реперу соответствие значения выходного сигнала его паспортному значению. Если указанные параметры не

## Образец записи в журнал

Титульный лист

Газоанализатор 667 ФФ-03  
 Заводской номер 012  
 Самописец, заводской номер 0187043  
 Место установки: Ленинград, ГГО

## Форма журнала

Дата, время работы газоанализатора с момента последнего посещения, ч	Суммарное время работы газоанализатора, ч	Оценка работы газоанализатора, выполнение операций, регламентные работы, ремонт и т. п.	Подпись

соответствуют значениям, указанным в техническом описании, необходимо произвести настройку газоанализатора или его ремонт.

При техническом обслуживании газоанализаторов оксида углерода в случае отсутствия поверочных газовых смесей (ПГС) с чистым воздухом допускается применение атмосферного воздуха, пропущенного через устройство получения нулевой газовой смеси. Для старых модификаций газоанализатора ГМК-3 в качестве такого устройства рекомендуется использовать фильтрующие коробки (типа «СО» или «М») от специальных противогазов, предназначенных для защиты от СО, заполненных гопкалитом. Устройство устанавливается на период проверки нулевых показателей перед входом газоанализатора после устройства пробобудготовки. Один раз в две недели необходимо проверять степень увлажнения гопкалитового патрона. Для этого патрон взвешивают на технических весах с точностью до 1 г, и если масса патрона более чем на 5 % превышает первоначальную (указанную на коробке), патрон выдерживают в сушильном шкафу при температуре 150° С в течение 2 ч (при этом рекомендуется продувать патрон осушенным воздухом).

Для газоанализаторов «Палладий-2М» можно использовать атмосферный воздух, пропущенный через аналогичный гопкалитовый патрон, обеспечивающий удаление оксида углерода. При этом установка нуля с использованием гопкалитового патрона производится в следующей последовательности:

гопкалитовый патрон снабжают штуцерами, служащими для подсоединения его к газоанализатору;

гопкалитовый патрон помещают в сушильный шкаф, в котором выдерживают при температуре  $(110 \pm 10)^\circ \text{C}$  в течение всего рабочего дня при непрерывном продувании пропущенным через фильтры-осушителя воздухом со скоростью около 1 дм<sup>3</sup>/мин.

присоединяют высушенный патрон к штуцерам «Вход» и «Выход», включают насос, и по замкнутому циклу газоанализатор работает до установления показаний на диапазоне 0—3 мг/м<sup>3</sup> (15 мин). Затем с помощью резистора «Установка нуля» переводят в нулевое положение стрелку микроамперметра.

При техническом обслуживании электрохимического газоанализатора «Палладий-2М» необходимо через 750 ч работы газоанализатора производить смену электролита в электрохимической ячейке, через 450 ч — угля-поглотителя в химическом фильтре. Концентрации сопутствующих примесей (аммиака, оксида азота, диоксида серы, этилена, ацетилен, сероводорода и других слабо по-

глошаемых угольным фильтром веществ) не должны превышать предельно допустимых (при отсутствии фильтра для поглощения восстановителей).

Для смены электролита ячейку отключить от пневматической и электрической схем, освободить от крепления и извлечь из газового блока. Отвернув винт крепления крышки, осторожно извлечь крышку с закрепленными на ней электродами и прополоскать их дистиллированной водой. Старый раствор кислоты слить, корпус промыть дистиллированной водой, установить в него крышку с электродами и закрепить ее винтами. Затяжку винтов крепления производить крест-накрест с небольшим усилием.

Заправленную электролитом ячейку установить в газоанализатор и подключить к пневматической и электрической схемам. Газоанализатор включить в сеть и по истечении времени прогрева произвести градуировку шкалы и приступить к работе.

Проверку чувствительности произвести при пропускании через газоанализатор аттестованной газовой смеси. При этом измеряется ток электрохимического окисления оксида углерода в ячейке с помощью макроамперметра, подключенного к клеммам «+» и «-» на передней панели измерительного блока при нажатии кнопки внешний « $\mu$ А». Чувствительность определяется как отношение силы тока ( $\mu$ А) к номинальному значению концентрации оксида углерода ( $\text{мг}/\text{м}^3$ ) в используемой аттестованной газовой смеси.

Если чувствительность электрохимической ячейки уменьшилась и стала менее 1  $\mu$ кА на 1  $\text{мг}/\text{м}^3$ , необходимо сменить рабочий электрод. Для этого ячейку следует извлечь из газового блока, отвернуть винты крепления, снять крышку с электродами и промыть корпус ячейки дистиллированной водой. Открутив винты, снять пластину, прижимающую платиновый вывод к активной массе электрода. Отвернуть гайки, крепящие электрод к крышке, и снять электрод. Новый электрод, находящийся в комплекте ЗИПе, необходимо ополоснуть дистиллированной водой и установить на крышке ячейки на месте снятого. Совмещая платиновый вывод с активной массой электрода, установить пластины и, прижимая вывод к активной массе, затянуть винты крепления.

При установке электрода следует помнить, что прикосновение к активной массе электрода может повлиять на свойства электрода или привести к его разгерметизации, поэтому нужно держать электрод за боковые поверхности, на которых отсутствует активная масса. Крышку с установленными электродами ополоснуть дистиллированной водой и установить в корпус ячейки. Ячейку заправляют электролитом, устанавливают в газоанализатор и производят градуировку шкалы в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

### 6.13. ОЦЕНКА ПОГРЕШНОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

При непрерывной регистрации погрешность измерений автоматических газоанализаторов в нормальных условиях равна основной приведенной погрешности используемого газоанализатора. Например, для газоанализатора ГМК-3, имеющего погрешность 10 % на первом диапазоне измерения (0—40  $\text{мг}/\text{м}^3$ ), абсолютная погрешность измерения концентрации не превышает

$$\Delta c = 40 \cdot \frac{10}{100} = \pm 4 \text{ мг}/\text{м}^3.$$

Приведенная погрешность газоанализатора определяется на этапе последней проверки газоанализатора органами Госстандарта и не должна превышать значений, указанных в паспорте газоанализатора. Методика определения ос-

новой приведенной погрешности изложена в соответствующем разделе «Методических указаний по поверке», входящих в комплект поставки газоанализатора.

При работе газоанализатора в условиях, указанных в техническом описании и отличных от нормальных, абсолютная погрешность результатов измерений равна основной и дополнительной и не должна превышать в соответствии с ГОСТ 17.2.6.02-85 удвоенного значения основной погрешности. Методика расчета относительной погрешности приводится в технической документации на газоанализатор.

При разовом контроле проб в лабораторных условиях можно повысить точность измерений путем статистической обработки результатов измерений в соответствии с ГОСТ 8.207—86, для чего необходимо: исключить грубые погрешности, обусловленные тряской прибора и резким изменением напряжения питания, исключить известные систематические погрешности, вычислить оценку среднего квадратического отклонения результата измерения, вычислить доверительные границы случайной составляющей погрешности результата измерения. Грубые погрешности, которые выражаются на ленте самописца в виде остроконечных пиков, превышающих основную погрешность, должны исключаться при обработке результатов.

Неисключенная систематическая погрешность результата измерений имеет следующие составляющие: погрешность аттестации ПГС; погрешность отклонения выходного сигнала газоанализатора при очередной проверке нулевых показаний или показаний, полученных при продувке ПГС (чем чаще осуществляется градуировка газоанализатора, тем меньше эта составляющая); погрешность вызванную изменением температуры окружающего воздуха (в долях основной приведенной погрешности на каждые  $10^\circ\text{C}$  в соответствии с техническими условиями); погрешность, вызванную изменением давления окружающей среды (в долях основной приведенной погрешности на каждые 3,3 кПа в соответствии с ТУ; при наличии регулятора абсолютного давления и расхода эту составляющую можно исключить из рассмотрения). Составляющие неисключенной систематической погрешности рассматриваются как случайные величины.

Предел неисключенной систематической погрешности  $\Delta c$  результата измерения вычисляется по формуле

$$\overline{\Delta c} = k \sqrt{\sum_{i=1}^{1n} \Delta c_i^2}, \quad (6.11)$$

где  $\Delta c_i$  — предел  $i$ -й исключенной систематической погрешности;  $k$  — коэффициент, определяемый принятой доверительной вероятностью  $P$ ; если  $P = 0,95$ ,  $k = 1,1$ .

Для оценки среднего квадратического отклонения  $\sigma$  результата наблюдения концентрации измеряемого компонента необходимо подключить к выходным клеммам газоанализатора цифровой вольтметр; пропустить на время измерений через газоанализатор нулевую смесь в течение 20 мин с минимальным расходом; записать показания  $N_i$  цифрового вольтметра в количестве  $n$  (обычно 10—20) отсчетов с интервалом 0,5—1 мин; определить среднее квадратическое отклонение  $\sigma$  ( $\text{мг}/\text{м}^3$ ) по формуле

$$\sigma = c_{\max} \frac{1}{N_{\max}} \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (N_i - N)^2}{n - 1}}, \quad (6.12)$$

где

$$\bar{N} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n N_i; \quad (6.13)$$

$N_{\max}$  — максимальный выходной сигнал газоанализатора по цифровому вольтметру при продувке газоанализатора максимальной концентрацией проверяемого диапазона измерения.

Доверительные границы случайной составляющей погрешности измерений определяются по формуле:

$$\epsilon = t\sigma, \quad (6.14)$$

где  $t=1,96$  — коэффициент Стьюдента (для нормального закона распределения) при  $P=0,95$ .

**П р и м е ч а н и е .** В связи с тем что случайная составляющая погрешности изменяется с течением времени, необходимо не реже 2 раз в год производить оценку ее доверительной границы.

Если  $\Delta c/\sigma < 0,8$ , неисключенными систематическими погрешностями по сравнению со случайными пренебрегают и принимают, что границы погрешности

$$\Delta c = \epsilon. \quad (6.15)$$

Если  $\Delta \bar{c}/\sigma > 8$ , случайными погрешностями по сравнению с систематическими пренебрегают и принимают, что границы погрешности результата

$$\Delta c = \bar{\Delta c}. \quad (6.16)$$

Если  $0,8 \leq \Delta \bar{c}/\sigma \leq 8$ , границы погрешности результата измерения находят путем построения композиции распределения случайной и неисключенных систематических погрешностей, рассматриваемых как случайные величины, т. е.

$$\Delta c = KS, \quad (6.17)$$

где  $K$  — коэффициент, зависящий от соотношения случайной и неисключенной систематической погрешности,  $S$  — оценка суммарного среднего квадратического отклонения результата измерения.

Оценка  $S$  и коэффициент  $K$  вычисляются по формулам:

$$S = \sqrt{\sum_{i=1}^n \frac{(\Delta c_i)^2}{3} + \sigma^2}, \quad (6.18)$$

$$K = \frac{\sigma + \bar{\Delta c}}{\sigma + \sqrt{\sum_{i=n}^m \frac{(\Delta c_i)^2}{3}}}. \quad (6.19)$$

Результаты измерений ( $c$ ) в соответствии в МИ 1317—86 представляют в форме:

$$c; \pm \Delta c; P.$$



Числовое значение результата измерения, как и значение погрешности  $\Delta c$ , должно округляться.

При существенном отличии функции распределения составляющих случайной погрешности от нормальной результаты измерения представляют в форме:

$$c; \sigma; n; \Delta c; P.$$

Пример:

1) Газоанализатор ГМК-3 поверяется ПГС, аттестованной с погрешностью  $\pm 2\%$ , что составляет для первого диапазона  $\pm 0,8$  мг/м<sup>3</sup>; отклонение выходного сигнала газоанализатора за сутки непрерывной работы — 1 мг/м<sup>3</sup>, температура в лаборатории изменяется на 8° С, что приводит к погрешности измерений, равной  $\pm 0,8$  мг/м<sup>3</sup> (0,2 основной погрешности на каждые 10° С), давление не изменяется.

2) Предел неисключенной систематической погрешности равен:

$$\Delta c = 1,1 \sqrt{0,8^2 + 1^2 + 0,8^2} = 1,66 \approx 1,6 \text{ мг/м}^3.$$

3) Оценка среднего квадратического отклонения осуществляется по формуле (6.12). Результаты измерений выходных показаний газоанализатора при продувке азотом следующие:

$n$	$N_i$	$ N_i - \bar{N} $	$(N_i - \bar{N})^2$
1	100	130	16 900
2	50	180	32 400
3	110	120	14 400
4	120	110	12 100
5	500	570	79 900
6	350	120	14 400
7	400	170	28 900
8	160	70	4 900
9	200	30	900
10	310	80	640
$\bar{N} = 230$		$\Sigma(N_i - \bar{N})^2 = 198 440$	

Концентрации 40 мг/м<sup>3</sup> (верхнему пределу измерений) соответствует сигнал  $N_{\max} = 5000$  мкА.

$$\sigma = 40 \cdot \frac{1}{5000} \sqrt{\frac{198440}{10-1}} \approx 1,2 \text{ мг/м}^3.$$

4) Доверительные границы случайной составляющей погрешности измерений  $\epsilon$  равны:  $\epsilon = 1,96 \cdot 1,2 = 2,36 \approx 2,4$  мг/м<sup>3</sup>.

5) Так как  $\Delta c / \sigma = 0,7$ , что меньше 0,8, то неисключенными систематическими погрешностями по сравнению со случайными пренебрегаем и принимаем, что границы погрешности равны 2,4 мг/м<sup>3</sup>.

Таким образом, при показаниях регистрирующего прибора (самописца)  $3,73 \text{ мг/м}^3$  результат измерений равен:  
 $3,7 \text{ мг/м}^3; \pm 2,4 \text{ мг/м}^3; 0,95.$

#### 6.14. МЕТРОЛОГИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

Метрологическое обслуживание представляет собой комплекс организационных и технических мероприятий, направленных на обеспечение достоверности получаемой с газоанализаторов информации, и осуществляется в соответствии с «Методическими указаниями по поверке», входящими в комплект поставки газоанализатора.

Согласно «ГОСТ 8.513—84. Государственная система обеспечения единства измерений. Поверка средств измерений. Организация и порядок проведения», газоанализаторы серии 600-03 подлежат обязательной государственной поверке как средства измерений, предназначенные для защиты природной среды. В условиях эксплуатации поверка осуществляется без снятия газоанализатора с объекта. Поверку производят органы государственной метрологической службы, возглавляемые Госстандартом, аттестованные на право проведения государственной поверки средств измерений, и предприятия иной ведомственной принадлежности, которым право поверки предоставлено в установленном Госстандартом порядке. Органы Госкомгидромета СССР могут осуществлять своими силами ведомственную поверку газоанализаторов в промежутках между государственными поверками при наличии разрешения Госстандарта.

Поверочные и вспомогательные средства, необходимые для проведения государственной поверки, приведены в табл. 6.4. В необходимых случаях управление, эксплуатирующее газоанализатор, должно обеспечивать доставку поверочных и вспомогательных средств к месту поверки и обратно.

Для настройки, градуировки, поверки при выпуске из производства газоанализаторов 667 ФФ-03, 645 ХЛ-03, 623 КПИ-03 и для их государственной поверки государственными и ведомственными метрологическими службами используются переносные генераторы газовых смесей расходомерного типа ГР-03, предназначенные для получения поверочных газовых смесей (ПГС). Генераторы ГР-03 представляют собой динамические разбавители, работающие от баллонов с поверочными газовыми смесями. Суть работы генератора заключается в разбавлении исходной известной концентрации  $\text{SO}_2$ ,  $\text{NO}$ ,  $\text{NO}_2$ ,  $\text{CH}_4$  чистым воздухом в заданное число раз. Необходимая высокая стабильность коэффициента разбавления обеспечивается в генераторе системой капилляров и поддержанием постоянного перепада давления на них.

#### 6.15. ПОРЯДОК ЗАКАЗА, ПРИЕМКИ, ВВОДА В ЭКСПЛУАТАЦИЮ, РЕМОНТА И СПИСАНИЯ ГАЗОАНАЛИЗАТОРОВ

**Получение и приемка газоанализаторов.** Приемка газоанализаторов производится проверкой его соответствия технической документации и оформлении документов по результатам приемки.

При техническом осмотре проверяются:

- комплектность изделия в соответствии с упаковочным листом;
- наличие комплекта эксплуатационной документации, наличие в паспорте газоанализатора штампа ОТК, свидетельства о государственной поверке;

Таблица 6.4

## Поверочное оборудование

Наименование технического средства	Основные требования, предъявляемые к техническим средствам	Нормативный документ на техническое средство	Тип поверяемого газоанализатора	Примечание
Мегаомметр М4100/3	Испытательное напряжение 500 В, класс точности 1,5	ГОСТ 23706-69	Любой	Для ГМК-3 рекомендован М1101М
Вакуумметр образцовый ВО-250-1.0-(0.1)-0,25	Пределы измерения 0—98 кПа (0—1.0 атм), класс точности 0,25	ГОСТ 6521-72	Все, кроме ГМК-3 и ГИАМ-1	Для «Палладий-2М» и «Палладий-3» рекомендован 60-160-0,4
Психрометр аспирационный М-34	Пределы измерения относительной влажности 0—100 %, погрешность ±1 %	ТУ-25-1607.054—85	Любой	Для ГМК-3, «Палладий-2М» и «Палладий-3» рекомендован МВ4М
Частотомер стрелочный Д506М	Пределы измерений 44—55 Гц, класс 1,0	ГОСТ 7590—78	ГМК-3	
Вольтметр многопредельный Д567	Диапазон измерения 0—300 В, класс точности 0,5	ГОСТ 8711—78	Любой	Для ГМК-3 рекомендован Э 515/3
Пробивная установка УПУ-1М		АЭ 2.771.001 ТУ	ГМК-3	
Термометр ртутный лабораторный ТЛ-2	Пределы измерения 0—50 °С; цена деления 0,1 °С; погрешность ±0,2 °С	ГОСТ 215—73Е	Любой	Для ГМК-3, «Палладий-2М» и «Палладий-3» допускается класс 0,5 (i = A - 1)
Секундомер С-1-2А		ГОСТ 5072-72Е	Любой	
Барометр-анероид метеорологический БАММ-1	Диапазон измерения 80—106 кПа	ТУ 25-11-1513-74	»	Для ГМК-3 рекомендован МД 49-2
Манометр МО-250-1,0-0,25	Пределы измерения 0—100 кПа, класс точности 0,25	ГОСТ 6521-72	»	Для ГМК-3 рекомендован класс 0,15
Газовый счетчик ГСБ-400			«Палладий-2М», «Палладий-3»	
Вентиль запорно-регулирующий ВР-2		ТУ 25.07.511.69	Любой	

Ротаметр РМ	Класс точности 2,5, предел измерения до 1 л/мин	ГОСТ 13045-81	ГМК-3
Генератор второго раз- ряда ГР-03:	Предел основной отно- сительной погрешности ±7 %		
667 ГР-03	Концентрация генериру- емых смесей (ГС) 0,2—10 мг/м <sup>3</sup>	ТУ 25 0571-0163—85	667 ФФ-03
645 ГР-03	Концентрация ГС 0,1—10 мг/м <sup>3</sup>	ТУ 25 7557 0057—89 (Pa 2.976.002)—81	645 ХЛ-03
623 ГР-03	Концентрация ГС 2—15 мг/м <sup>3</sup>	ТУ 25 7557 0051—89	623 КПИ-03
Баллоны с поверочными газовыми смесями (ПГС):			
чистый воздух (азот)		ТУ 6-21-5—82	Любой 667 ФФ-03
диоксид серы в азоте	Концентрация 180—220 мг/м <sup>3</sup>		
оксид азота в азо- те	Концентрация 100—150 мг/м <sup>3</sup>	ТУ 6-21-1—80	645 ХЛ-03
диоксид азота в азоте	Концентрация 100—150 мг/м <sup>3</sup>	ТУ 6-21-1—80	645 ХЛ-03
метан в воздухе	Концентрация 1800—2200 мг/м <sup>3</sup>	ТУ 6-21-24—79	623 КПИ-03
оксид углерода в воздухе	Концентрации 20; 40; 80; 200; 400 мг/м <sup>3</sup>	ТУ 6-21-31—78	ГМК-3
оксид углерода в воздухе	Концентрации 1,5; 5; 15; 50 мг/м <sup>3</sup>	ТУ 6-21-31—78	«Палладий-2М», «Палладий-3»

Примечание. 1. Список оборудования для проверки приводится на случай закупки его органами Госкомгидромета СССР для проведения ведомственных проверок.

2. Допускается применение оборудования, отличного от перечисленного, при условии обеспечения необходимой точности, кроме генераторов ГР-03 и баллонов с ПГС.

3. Исходные газовые смеси для генераторов ГР-03 поставляются вместе с генератором.

4. Генераторы ГР-03 поставляются КЗАП по отдельному заказу.

качество лакокрасочных покрытий, целостность кожухов, наличие пломб, состояние упаковочной тары.

Техническая проверка газоанализатора состоит из проверки работоспособности (нормального функционирования) и проверяется в соответствии с эксплуатационной документацией.

Приемка газоаналитического оборудования по количеству и качеству производится в соответствии с «Положением о поставках продукции производственно-технического назначения», утвержденным постановлением Совета Министров СССР от 10.02.81 г.

Приемка газоанализаторов производится комиссией, назначенной начальником УГМ, которая несет ответственность за строгое соблюдение правил приемки продукции. В состав комиссии должен быть включен представитель сторонней организации.

По результатам технического осмотра и проверки составляется акт приемки газоанализатора. Форма акта произвольная. В случае обнаружения при осмотре и проверке некомплектности или неисправностей, исключающих ввод газоанализатора в эксплуатацию, составляется рекламационный акт.

Акты приемки и рекламационные акты утверждаются начальником УГМ или главным инженером.

**Предъявление рекламаций.** Рекламации предъявляются на газоанализатор, имеющий гарантию завода-изготовителя, в случаях:

- 1) несоответствия комплектности, указанной в упаковочном листе;
- 2) неработоспособности газоанализатора при введении в эксплуатацию или при возникновении отказов, неисправностей, обнаружении дефектов в течение гарантийного срока эксплуатации.

Рекламационный акт составляется комиссией, назначаемой начальником УГМ, с обязательным участием представителя сторонней организации или представителя предприятия-изготовителя газоанализатора и высылается в адрес завода-изготовителя и ГГО.

**Ремонтно-восстановительные работы.** Мелкие ремонтно-восстановительные работы, связанные с заменой отдельных элементов и узлов из комплекта запасных частей выполняются специалистами лабораторий, эксплуатирующих газоанализаторы, и монтажно-ремонтных групп служб средств измерений УГМ. Для выполнения крупного ремонта организуется вызов представителя завода-изготовителя или используются возможности ремонтных подразделений заводов отраслей промышленности на местах, или приборы отправляются на завод-изготовитель для ремонта.

**Учет и списание газоанализаторов.** В УГМ необходимо ввести учет имеющихся и поступающих газоанализаторов. Информацию о вновь поступивших газоанализаторах начальники сетевых подразделений в 5-дневный срок подают в службу средств измерений с указанием типа, года выпуска, пределов и погрешности измерений, периодичности поверки и завода-изготовителя. На каждый газоанализатор заводится карточка учета.

Дальнейший учет и списание газоанализаторов на сети Госкомгидромета СССР проводится в строгом соответствии с Инструкцией по введению первичного учета имущественно-материальных и денежных средств в сетевых органах (подразделениях) Госкомгидромета, не состоящих на самостоятельных балансах.

Газоанализаторы и вспомогательное оборудование, выработавшие технический ресурс и непригодные к дальнейшей эксплуатации, списываются с баланса УГМ в установленном порядке.

## **7. КОНТРОЛЬ ТОЧНОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ СОДЕРЖАНИЯ ЗАГРЯЗНЯЮЩИХ ВОЗДУХ ВЕЩЕСТВ**

### **7.1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ**

С целью проведения контроля точности результатов измерений содержания вредных веществ в объектах природной среды разработаны методические указания (РД 52.24.66—86) [8], в которых установлен единый порядок проведения проверки качества аналитических работ при наблюдениях за состоянием загрязнения поверхностных и океанических вод, атмосферного воздуха и почвы. Однако применение этих методических указаний на сети наблюдений за загрязнением атмосферы (СНЗА) имеет ряд ограничений, так как они распространяются на результаты измерений, получаемые по метрологически аттестованным или стандартизованным методикам. В то же время на СНЗА наряду с аттестованными методиками широко используется целый ряд неаттестованных. Кроме того, для некоторых примесей ограничение в применимости методических указаний [8] связано с тем, что процедура проведения контроля точности в [8] основана на многократных измерениях одной пробы или одного контрольного раствора в течение периода, длительность которого существенно больше срока сохранности (устойчивости) большинства растворов для определения газовых примесей. В связи с этим РД 52.24.66—86 [8] допускает осуществление контроля по методическим указаниям [2] в тех случаях, когда применение самого РД невозможно.

Настоящий раздел содержит более полное по сравнению с [2] изложение правил проведения контроля точности результатов измерений содержания загрязняющих воздух веществ.

Контроль точности измерений предусматривает оценку показателей точности результатов измерений проб воздуха без учета погрешности отбора проб.

Согласно МИ 1317—86 [7], для оценки точности измерений применяются количественные характеристики случайной и систематической составляющих погрешности измерений. Случайная погрешность отражает сходимость (воспроизводимость) результатов измерений, а систематическая — их правильность.

Средствами контроля являются стандартные образцы или контрольные растворы, в которых содержание анализируемого вещества установлено с требуемой точностью. Средства контроля должны охватывать весь интервал содержания вещества, предусмотренный в используемой методике анализа, и в случае анализа воздуха населенных мест обязательно включать содержание вещества на уровне, близком к ПДК.

Система контроля точности результатов измерений предусматривает внутренний и внешний контроль. Внутренний контроль организуется и проводится специалистами лабораторий (групп) контроля загрязнения атмосферы. Внешний контроль проводится подразделениями, осуществляющими методическое руководство сетевыми лабораториями (группами) контроля загрязнения атмосферы.

### **7.2. ВНУТРЕННИЙ КОНТРОЛЬ**

Внутренний контроль точности результатов измерений является обязательным для всех спектрофотометрических методик, используемых в лаборатории. Внутренний контроль организует руководитель аналитической лаборатории или инженер-химик.

Внутренний контроль точности включает проверку наличия грубой погрешности измерений (оперативный) и статистический контроль, оценивающий качество совокупности измерений за длительный период.

### 7.2.1. Оперативный контроль грубой погрешности

Оперативный контроль грубой погрешности предназначен для выявления несоответствия условий выполнения текущих измерений требованиям МВИ. Оперативный контроль грубой погрешности обязательно проводят только для МВИ, для которой длительность процедуры выполнения измерений не превышает 1 ч и сохранность (устойчивость) средства контроля составляет не менее 1 мес. Средством контроля является стандартный образец или контрольный раствор, приготовленный аналогично растворам для установления градуировочной характеристики в соответствии с требованиями, изложенными в разделе 5 данной части.

Частота проведения оперативного контроля определяется по табл. 7.1. в зависимости от количества анализов вещества, выполняемых в подразделении за 1 мес.

Таблица 7.1

Частота проведения оперативного контроля

Количество анализов за 1 мес . . . . .	≤ 150	151—200	201—300	301—400	>400
Частота оперативного контроля в неделю . . . . .	1	2	3	4	5

Оперативный контроль проводится обязательно при появлении сомнительных результатов после окончания измерений состава рабочих проб.

Оперативный контроль грубой погрешности осуществляет оператор по результатам контрольного измерения одного-двух контрольных растворов; измерения проводятся аналогично измерениям рабочих проб. Результаты каждого контрольного измерения заносятся в журнал «Внутренний контроль точности измерений» по форме, приведенной в табл. 7.2. Графа 7 заполняется при выявлении грубой погрешности измерений.

Таблица 7.2

Оперативный контроль грубой погрешности

Дата проведения контроля	Фамилия исполнителя	Название вещества	Заданное содержание вещества	Результат контрольного измерения $x$	Оценка качества измерения	Причины наличия погрешности и принятые меры
1	2	3	4	5	6	7

Результат контрольного измерения  $X$  содержит грубую погрешность, если абсолютное значение его отклонения от заданного содержания измеряемого вещества  $s$  превышает утроенное значение допустимой максимальной погрешности метода согласно методике, а при ее отсутствии по ГОСТ 17.2.4.02—81 [3] составляет 25%. В последнем случае, если

$$|x - c| > 3 \frac{25c}{100}, \text{ т. е. } |x - c| > \frac{3}{4} c, \quad (7.1)$$

то результат измерений содержит грубую погрешность.

При обнаружении грубой погрешности необходимо выявить и устранить ее причины. После этого контрольное измерение следует повторить.

## 7.2.2. Статистический контроль точности измерений

Статистический контроль точности проводится не реже двух раз в год для каждого контролируемого вещества и включает два этапа: контроль сходимости и контроль правильности.

Средства контроля (контрольные пробы, стандартные образцы) выдаются оператору вместе с рабочими пробами по возможности в зашифрованном виде. Число средств контроля должно быть не менее пяти ( $m \geq 5$ ). Оператор проводит не менее пяти параллельных измерений каждого средства контроля ( $l \geq 5$ ). Результаты параллельных измерений каждого раствора записывают в журнал внутреннего контроля точности измерений по форме, представленной в табл. 7.3.

Таблица 7.3

Результаты измерений при статистическом контроле

Дата, ве- щество	Номер пробы, $j$	Номер средства измерений $i$					
		1	2	.	$i$	.	$m$
	1	$D_{11}$	$D_{21}$	.	$D_{i1}$	.	$D_{m1}$
	$\vdots$	$\vdots$	$\vdots$	.	$\vdots$	.	$\vdots$
	$j$	$D_{1j}$	$D_{2j}$	.	$D_{ij}$	.	$D_{mj}$
	$\vdots$	$\vdots$	$\vdots$	.	$\vdots$	.	$\vdots$
	$l$	$D_{1l}$	$D_{2l}$	.	$D_{il}$	.	$D_{ml}$
	$\bar{D}_i$	$\bar{D}_1$	$\bar{D}_2$	.	$\bar{D}_i$	.	$\bar{D}_m$
	$S_{D_i}$	$S_{D_1}$	$S_{D_2}$	.	$S_{D_i}$	.	$S_{D_m}$
	$\bar{D}_i - D_0$	$\bar{D}_1 - D_0$	$\bar{D}_2 - D_0$	.	$\bar{D}_i - D_0$	.	$\bar{D}_m - D_0$
	$x_i$	$x_1$	$x_2$	.	$x_i$	.	$x_m$

Фамилия оператора

В табл. 7.3.  $D_{ij}$  — результат измерения оптической плотности (или другой величины)  $j$ -й пробы  $i$ -го раствора;  $m$  — число средств контроля (контрольных растворов);  $l$  — число измерений  $i$ -го контрольного раствора;  $\bar{D}_i$  — среднее значение оптической плотности  $i$ -го контрольного раствора, которое вычисляется по формуле:

$$\bar{D}_i = \frac{1}{l_i} \sum_j^{l_i} D_{ij} \quad (7.2)$$



$S_{D_i}$  — среднее квадратическое отклонение измерений  $i$ -го раствора, которое вычисляется по формуле:

$$S_{D_i} = \sqrt{\frac{1}{l_i - 1} \sum_j^{l_i} (D_{ij} - \bar{D}_i)^2}; \quad (7.3)$$

$D_0$  — значение измерения нулевой пробы;  $D_i - D_0$  — разность среднего значения оптической плотности  $i$ -го контрольного раствора и  $D_0$ ;  $x_i$  — содержание анализируемого вещества в данном растворе, определяемое по градуировочной характеристике.

Данные статистического контроля точности заносят в журнал по форме, представленной в табл. 7.4.

Таблица 7.4

## Данные статистического контроля точности результатов измерения

Дата, вещество, фамилия оператора	Номер средства измерений $i$	Заданное содержание вещества $C_i$	Наибольшая разность $D_i^* - \bar{D}_i$	Отношение $U_i$	Оценка сходимости	Измеренное содержание $x_i$	Результаты расчетов при оценке правильности
1	2	3	4	5	6	7	8
	1	$c_1$	$D_1^* - \bar{D}_1$	$u_1$	(уд., неуд.)	$x_1$	$b =$
	2	$c_2$	$D_2^* - \bar{D}_2$	$u_2$		$x_2$	$S_b =$
	.	.	.	.		.	$f =$
	$i$	$c_i$	$D_i^* - \bar{D}_i$	$u_i$		$x_i$	$t =$
	.	.	.	.		.	
	$m$	$c_m$	$D_m^* - \bar{D}_m$	$u_m$		$x_m$	

По полученным данным руководитель лаборатории (инженер-химик) проводит оценку сходимости и правильности результатов измерений. Сходимость оценивается на основе положений ГОСТ 11.002—73 [4]. Для каждого контрольного раствора определяется отношение

$$U_i = \frac{|D_i^* - \bar{D}_i|}{S_{D_i}}, \quad (7.4)$$

где  $D_i^*$  — значение  $D_i$ , в наибольшей степени отклоняющееся от среднего  $\bar{D}_i$ . Результат сравнивается со значением величины  $U_{\alpha}$ , приведенной в табл. 7.5 для соответствующего  $l_i$  и принятой доверительной вероятности  $\alpha = 0,05$ .

Если  $U_i \geq U_{\alpha}$ , то сходимость результатов измерений  $i$ -го контрольного раствора считается неудовлетворительной и результаты измерений этого раствора не учитываются в дальнейших расчетах.

Таблица 7.5

Значения  $U_\alpha$  для доверительной вероятности  $\alpha = 0,05$ 

Количество проб . . . . .	3	4	5	6	7	8	9	10
$U_\alpha$ . . . . .	1,15	1,46	1,67	1,82	1,94	2,03	2,11	2,18

Если сходимость удовлетворительна не менее чем для трех контрольных растворов, то далее проводится контроль правильности. Если сходимость удовлетворительна для меньшего числа растворов, то делается вывод о наличии случайной погрешности измерений в совокупности измерений, который записывается под табл. 7.4. При этом необходимо принять меры по устранению причин возникновения случайной погрешности.

Оценка правильности проводится путем сравнения результатов анализа с заданным содержанием вещества в средствах измерения. Для этого рассчитываются следующие величины:

$$b = \frac{\sum_{i=1}^m c_i x_i}{\sum_{i=1}^m c_i^2}, \quad (7.5)$$

$$S_b = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^m x_i^2 - b^2 \sum_{i=1}^m c_i^2}{(m-1) \sum_{i=1}^m c_i^2}}, \quad (7.6)$$

$$t = \frac{|1-b|}{S_b}, \quad (7.7)$$

где  $x_i$  — результат анализа  $i$ -го контрольного раствора ( $i = 1, 2, \dots, m$ );

$c_i$  — заданное содержание определяемого вещества в  $i$ -м контрольном растворе;

$b$  — параметр, характеризующий угол наклона линии регрессии, т. е. близость результатов измерения к действительному содержанию вещества;

$m$  — число средств контроля;

$f$  — число степеней свободы ( $f = m - 1$ );

$S_b$  — оценка разброса относительно значения величины  $b$ ;

$t$  — нормированное отклонение значения величины  $b$  от 1.

Результаты расчета  $b$ ,  $S_b$ ,  $f$  и  $t$  записываются в графу 8 табл. 7.4. Рассчитанное значение  $t$  сравнивается с  $t_{\text{табл}}(f)$ , приведенным в табл. 7.6. Если  $t > t_{\text{табл}}(f)$ , результат измерений содержит систематическую погрешность. Вывод о наличии (отсутствии) систематической погрешности записывается под табл. 7.4.

Таблица 7.6

Значения квантилей  $t$ -распределения Стьюдента для доверительной вероятности 0,05

$f$	2	3	4	5	6	7	8	9	10
$t(f)$	2,920	2,353	2,132	2,015	1,943	1,895	1,860	1,833	1,812

Все случаи выявления систематических погрешностей должны быть тщательно исследованы и причины, вызвавшие их появление, должны быть устранены.

### 7.3. ВНЕШНИЙ КОНТРОЛЬ

Внешний контроль точности результатов измерений является обязательным для всех используемых в сетевых лабораториях (группах) наблюдения за загрязнением атмосферы методик измерений, обеспеченных средствами контроля. Внешний контроль точности измерений предусматривает два этапа: контроль случайной составляющей погрешности измерений — контроль сходимости — и контроль систематической составляющей погрешности измерений — контроль правильности.

#### 7.3.1. Средства контроля

Средствами контроля являются стандартные образцы (твердые или жидкие) или контрольные растворы. Контрольные растворы приготавливаются в подразделении, организующем внешний контроль, в соответствии с процедурой приготовления растворов для установления градуировочной характеристики согласно методике измерений (см. раздел 5 данной части). Для повышения точности приготовления контрольных растворов следует увеличить в 10 раз навеску определяемого вещества и объем исходного и рабочего контрольных растворов.

#### Пример.

Требуется приготовить контрольные растворы при проведении внешнего контроля точности измерений диоксида азота.

##### 1. Исходный контрольный раствор

Азотистокислый натрий растирают в ступке и сушат при температуре 50—60 °С в течение 3—4 ч. Навеску 1,5000 г растворяют в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>; 1 см<sup>3</sup> исходного контрольного раствора соответствует 1000 мкг диоксида азота.

##### 2. Рабочий контрольный раствор

Для приготовления рабочего контрольного раствора бюретку вместимостью 25 см<sup>3</sup> заполняют исходным раствором. В мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> приливают из бюретки 10 см<sup>3</sup> исходного раствора и доводят объем колбы до метки водой. 1 см<sup>3</sup> рабочего раствора соответствует 10 мкг диоксида азота.

##### 3. Серия контрольных растворов

Рабочий контрольный раствор помещают в бюретку. В мерные колбы вместимостью 1000 см<sup>3</sup> наливают 200—300 см<sup>3</sup> воды, из бюретки добавляют точные объемы рабочего раствора согласно задаваемым содержаниям определяемого вещества в пробе, добавляют 40 мл раствора для пропитки и доводят объем колб до метки водой. Расчет объемов рабочего раствора, необходимых для приготовления серии контрольных растворов, проводят по формуле

$$V_i = \frac{c_i \cdot 1000}{\rho \cdot 5},$$

где  $V_i$  — объем  $i$ -го рабочего раствора, необходимый для приготовления контрольного раствора с заданным содержанием вещества;

$c_i$  — заданное содержание вещества в анализируемом объеме пробы, мкг в пробе;

$\rho$  — концентрация рабочего раствора, мкг/см<sup>3</sup>;

1000 —готавливаемый объем контрольного раствора, см<sup>3</sup>;

5 — анализируемый объем пробы, см<sup>3</sup>.

Если  $c_i = 0,15$  мкг и  $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>, то

$$V_i = \frac{0,15 \cdot 1000}{10 \cdot 5} = 3 \text{ см}^3.$$

Для  $c_i$ , равного 0,30; 0,40; 0,75; 1,20 мкг в пробе,  $V_i$  равно соответственно 6, 8, 15, 24 см<sup>3</sup>.

Непосредственно после приготовления контрольных растворов проводится их проверка для того, чтобы исключить случайную ошибку, возможную при приготовлении раствора.

Из каждого контрольного раствора берется 5—7 проб (по 5 см<sup>3</sup>), пробы переносятся в пробирки и анализируются. По результатам анализа рассчитывается средняя оптическая плотность каждого контрольного раствора и с помощью градуировочных характеристик определяется содержание вещества в пробе. Полученный результат ( $x_i$ ) не должен отличаться от заданного значения ( $c_i$ ) более чем на 5%. В противном случае  $i$ -й контрольный раствор (или вся серия) приготавливается заново.

В подразделении, организующем контроль, целесообразно проверять устойчивость контрольных растворов в течение срока рассылки. Для этого 100—150 см<sup>3</sup> каждого из приготовленных растворов хранится в лаборатории в плотно закрытых бутылках темного стекла в течение 1 мес. Через 15 и 30 сут проводятся повторные измерения контрольных растворов с целью проверки их сохранности. При этом отличия результатов измерения от значений, полученных в день приготовления, не должны превышать 5%. В этом случае раствор считается устойчивым.

### 7.3.2. Рассылка контрольных растворов

Контрольные растворы рассылаются не позднее, чем на следующий день после их приготовления и проверки.

Контрольные растворы наливаются в тщательно вымытые и высушенные сосуды вместимостью 30—50 см<sup>3</sup> так, чтобы сосуд был почти полностью заполнен раствором (материал сосуда должен быть инертным по отношению к контролируемому веществу). На сосуд наклеивается надпись: контрольный раствор для определения вещества (название) и номер контрольного раствора. Если при приготовлении контрольного раствора использовался поглотительный раствор, то его также направляют вместе с контрольным раствором в проверяемые лаборатории с соответствующей надписью. Сосуды тщательно закрывают в соответствии с требованиями методики.

### 7.3.3. Требования к квалификации оператора

К приготовлению контрольных растворов допускаются лица, хорошо владеющие техникой химического анализа, освоившие методику и не менее трех раз

установившие градуировочную характеристику для определения контролируемого вещества. Котангенс угла наклона графиков, полученных при установлении градуировочной зависимости, не должен отличаться более чем на 10% от значения, действующего в лаборатории.

### 7.3.4. Анализ контрольных растворов и оформление результатов

Контрольные растворы должны быть проанализированы в лаборатории наблюдения за загрязнением атмосферы не позднее, чем через 3 сут после получения, в пятикратной повторности. Анализ контрольных растворов проводится одновременно с текущим анализом проб. Содержание вещества определяется по градуировочной характеристике в соответствии с МВИ для каждого измерения контрольной пробы. Результаты анализа записываются по форме табл. 7.7, оформляются для обработки на ЭВМ [5] (см. приложение 7.1) и направляются на обработку не позднее, чем через 7 сут после получения растворов.

Таблица 7.7

Результаты анализов растворов (мкг в пробе) при внешнем контроле (УГМ, ЛНЗА, город, дата получения контрольных растворов, дата анализа контрольных растворов, вещество)

Номер раствора	Номер анализа			
	1	2	<i>j</i>	<i>n</i>
1				<i>n</i> <sub>1</sub>
...				
<i>i</i>				<i>n</i> <sub><i>i</i></sub>
...				
<i>m</i>				<i>n</i> <sub><i>m</i></sub>

### 7.3.5. Обработка результатов измерения

При проведении внешнего контроля большинство расчетов производится с помощью ЭВМ по программе «Внешний периодический контроль точности результатов измерений содержания загрязняющих воздух веществ» [5]. Для ввода данных в ЭВМ результаты анализа переносятся из табл. 7.7 на машинные бланки. Правила и примеры заполнения машинных бланков приведены в приложении 7.1, описание результатов расчетов на ЭВМ — в программных документах [5] и в приложении 7.1.

**Контроль сходимости.** Для контроля сходимости при внешнем контроле используются оценки дисперсии измерений каждого *i*-го раствора:

$$S_i^2 = \frac{1}{n_i - 1} \sum_{j=1}^{n_i} (x_{ij} - \bar{x}_i)^2 \quad j = 1, 2, \dots, n_i; \quad i = 1, 2, \dots, m, \quad (7.8)$$

где

$$\bar{x}_i = \frac{1}{n_i} \sum_{j=1}^{n_i} x_{ij} \quad (7.9)$$

— среднее из измерений  $i$ -го контрольного раствора;  
 $x_{ij}$  — отдельный результат измерения  $i$ -го контрольного раствора;  
 $n_i$  — количество измерений  $i$ -го контрольного раствора;  
 $m$  — количество контрольных растворов.

Значения  $S_i^2$  — анализируются на однородность. Для этой цели используется расчет статистики Бартлетта ( $B$ ) [1, 6]. Сначала вычисляется суммарная дисперсия измерений отдельных контрольных растворов:

$$S_1^2 = \frac{1}{N-m} \sum_{i=1}^m \sum_{j=1}^{n_i} (x_{ij} - \bar{x}_i)^2, \quad (7.10)$$

а затем сама статистика  $B$ :

$$B = \frac{1}{c} \left[ \sum_{i=1}^m (n_i - 1) \ln S_1^2 - \sum_{i=1}^m (n_i - 1) \ln S_i^2 \right]. \quad (7.11)$$

Здесь  $N = \sum_{i=1}^m n_i$  — суммарное количество измерений всех контрольных растворов, а

$$c = 1 + \frac{1}{3(m-1)} \left[ \sum_{i=1}^m \frac{1}{n_i - 1} - \frac{1}{\sum_{i=1}^m (n_i - 1)} \right]. \quad (7.12)$$

Вычисленные значения  $B$  сравниваются с табличным значением  $\chi^2$  (табл. 7.8).

Таблица 7.8

Значения квантилей  $\chi^2$ -распределения для доверительной вероятности  $\alpha = 0.05$  и числа степеней свободы  $f = m - 1$

$f$	2	3	4	5	6	7	8	9	10
$\chi^2$	5,99	7,82	9,49	11,07	12,52	14,07	15,51	16,92	18,31

Если  $B < \chi^2$ , то различия случайных погрешностей измерений отдельных контрольных растворов незначительны. Однако эти погрешности сами по себе могут быть велики. Для окончательного вывода о наличии случайной погрешности в измерениях следует оценить сходимость измерений того контрольного раствора, для которого получено наибольшее значение  $S_i^2$ . Оценку проводят аналогично п. 7.2.2 на основе положений ГОСТ 11.002—73 [4]. Определяется отношение

$$U_i = \frac{|x_{ij}^* - \bar{x}_i|}{S_i}, \quad (7.13)$$

где  $x_{ij}^*$  — наибольшее измеренное значение  $i$ -го контрольного раствора. Если  $U_i \geq U_\alpha$  (где  $U_\alpha$  из табл. 7.5), то измерения контрольных растворов содержат значительную случайную погрешность. В этом случае дальнейший контроль не проводится.

Если  $B \geq \chi^2$ , то случайные погрешности измерений отдельных контрольных растворов существенно различаются. В этом случае для принятия окончательного решения о значениях случайных погрешностей следует оценить сходимость измерений тех двух контрольных растворов, для которых  $S_i^2$  наибольшее. Процедура оценки такая же, как при  $B < \chi^2$ . Если выявлено наличие значимой случайной погрешности в измерениях  $i$ -го контрольного раствора, то все результаты измерений этого раствора необходимо исключить из последующей обработки. Для этого вносятся изменения в бланки машинной обработки, данные вводятся в ЭВМ и расчет повторяется. Следует иметь в виду, что выводы о качестве анализа, сделанные по измерениям менее чем трех контрольных растворов, являются статистически необеспеченными, поэтому в программе предусмотрено нижнее ограничение числа контрольных растворов:  $m \geq 3$ .

**Контроль правильности.** Проверка значимости систематической погрешности основана на оценках линейного регрессионного анализа [1, 6]. Измеренные значения контрольных растворов  $x_{ij}$  сравниваются с заданным содержанием  $c_i$ , связь между которыми должна быть линейна и описывается уравнением прямой вида  $x = a + bc$ . Параметры уравнения оцениваются как

$$b = \frac{\sum_{i=1}^m n_i c_i \bar{x}_i - \bar{c} \sum_{i=1}^m n_i \bar{x}_i}{\sum_{i=1}^m c_i n_i - N(\bar{c})^2},$$

$$a = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^m n_i \bar{x}_i - b\bar{c}. \quad (7.14)$$

Здесь  $\bar{c} = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^m n_i \bar{c}_i$  — среднее значение заданных концентраций контрольных растворов.

Далее рассчитывается дисперсия оценок параметров  $a$  и  $b$ :

$$S_a^{2'} = S_2^{2'} \frac{\sum_{i=1}^m c_i n_i}{\sum_{i=1}^m n_i c_i^2 - N(\bar{c})^2}, \quad (7.15)$$

$$S_b^{2'} = S_2^{2'} \frac{N}{\sum_{i=1}^m n_i c_i^2 - N(\bar{c})^2},$$

где  $S_2^{2'} = \frac{1}{N-2} [S_2^2(m-2) + S_1^2(N-m)]$

— оценка разброса результатов измерений относительно линии регрессии, которая представляет собой сумму оценок дисперсии средних значений измерений каждого контрольного раствора относительно линии регрессии.

$$S_2^2 = \frac{1}{m-2} \sum_{i=1}^m n_i (\bar{x}_i - a - bc_i)^2 \quad (7.16)$$

и суммарной дисперсии измерений отдельных контрольных растворов

$$S_1^2 = \frac{1}{N-m} \sum_{i=1}^m \sum_{j=1}^{n_i} (x_{ij} - \bar{x}_i)^2. \quad (7.17)$$

Для выявления значимости систематической погрешности рассчитываются величины  $t'_b = \frac{|1-b|}{S'_b}$  и  $t'_a = \frac{|a|}{S'_a}$ . Эти величины сравниваются со значением  $t_{\text{табл.}}(f)$ , приведенным в табл. 7.6 для доверительной вероятности 0,05 и числе степеней свободы  $f = N - 1$ .

Если  $t'_b > t_{\text{табл.}}(f)$ , то это означает, что измерения содержат значимую систематическую погрешность, которая меняется от раствора к раствору. Если  $t'_a > t_{\text{табл.}}(f)$ , то это означает, что измерения содержат значимую систематическую погрешность, примерно одинаковую для всех растворов. Чаще всего это связано с неправильным учетом значения нулевой пробы.

## 8. АВТОМАТИЗИРОВАННАЯ ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ НАБЛЮДЕНИЙ ЗА СОСТОЯНИЕМ ЗАГРЯЗНЕНИЯ АТМОСФЕРЫ

### 8.1. ПОРЯДОК СБОРА, ОБРАБОТКИ И РАСПРОСТРАНЕНИЯ ДАННЫХ

Большой объем данных наблюдений за состоянием загрязнения атмосферы, необходимость их широкого использования в природоохранной деятельности народнохозяйственных организаций как общесоюзного, так и регионального масштаба требуют проведения автоматизированной обработки информации по принципу распределенной машинной обработки [4]. Иерархический тип организации обработки способствует сокращению расчетных работ, выполняемых вручную, повышает качество и достоверность информации за счет применения объективных дифференцированных критериев контроля, расширяет диапазон изучаемых статистических характеристик, а также способствует оперативному удовлетворению запросов потребителей как местного, так и всесоюзного уровня, предоставляя им нужную информацию соответствующего пространственно-временного масштаба. При этом первичный сбор, контроль и обработка информации по заданной территории (региону, городу) выполняется на территориальном (региональном) уровне на базе территориальных (региональных) вычислительных центров, оснащенных ЕС ЭВМ [1, 4, 7, 8]. На этом же уровне в единой структуре Государственного фонда данных о состоянии природной среды (Госфонда) создается информационная база локального банка данных о загрязнении атмосферы [1, 4, 8, 9].

Последовательность сбора, обработки данных наблюдений и распространения выходных документов при машинной обработке информации с использованием автоматизированной системы обработки информации о загрязнении атмосферы (АСОИЗА)<sup>1</sup> в общем виде представлена в табл. 8.1 в виде организационно-функциональной схемы.

<sup>1</sup> При использовании других автоматизированных систем обработки (см. например, [2]) последовательность сбора, обработки и распространения информации в целом сохраняется.



Таблица 8.1

Организационно-функциональная схема сбора, контроля, обработки и архивации сведений о состоянии загрязнения атмосферы

№ п/п	Этапы обработки	Операции	ЛНЗА (ГНЗА)	УГМ	Центр обработки			Специализированный центр данных	ВНИИГМИ-МЦД (ГОСФОНД)	Сроки представления
					Группа эксплуатации	Группа подготовки данных	Группа ЭВМ			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Подготовка опорной информации (условно-постоянные характеристики (УПХ) и справочные данные)	Составление УПХ и справочной информации Заполнение машинных форм Отправка машинных форм Прием машинных форм Подготовка перфокарт Подготовка задания Ввод УПХ и справочных данных в ЭВМ, получение таблиц Визуальный контроль таблиц Подготовка исправлений Корректировка УПХ и справочных данных в ЭВМ Отправка таблиц на согласование Согласование УПХ и справочных данных								Ежегодно до начала машинной обработки информации за январь  Равномерно в течение месяца  Не позднее 5-7 числа следующего месяца; допускается представление за часть месяца
2	Сбор данных наблюдений	Отбор проб воздуха и химический анализ Заполнение форм сбора (ручных ТЗА) Отправка форм сбора (ручных ТЗА) Прием форм сбора (ручных ТЗА) Перфорация данных наблюдений Отправка перфоматериала Прием перфоматериала								
3	Контроль синтаксический	Подготовка задания Ввод и контроль информации в ЭВМ Анализ протокола ввода Подготовка корректуры Занесение корректуры на техноситель Ввод корректуры в ЭВМ, корректировка данных Анализ протокола корректировки								
4	Контроль семантический	Подготовка задания Семантический контроль информации на ЭВМ Анализ протокола семантического контроля Подготовка корректуры Занесение корректуры на техноситель Ввод корректуры в ЭВМ, корректировка данных Анализ протокола корректировки								

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
5	Получение ежемесячных расчетов	Подготовка задания Получение машинных таблиц ТЗА Расчеты за месяц и получение машинных таблиц по каждому посту, городу для составления бюллетеней, справок, обзоров Анализ машинных документов Подготовка задания Архивация на МЛ Распространение машинных документов Прием машинных документов Анализ качества машинных документов								К 7-10 числу следующего месяца <sup>1</sup>  К 10 числу следующего месяца <sup>1</sup> Сразу после получения из центра обработки
6	Получение расчетов за год, полугодие	Подготовка задания Расчеты и выдача на ЭВМ таблиц обобщений за заданный период по заданным постам и городам Анализ машинных документов Подготовка задания Создание архива за год на МЛ  Передача архива за год на МЛ в специализированный центр Распространение машинных документов Прием и анализ качества машинных документов Подготовка справок, обзора за год по УГМ Передача справок, обзора за год по УГМ								За полугодие - до 20 июля; за год - до 20 января  До 1 февраля следующего месяца Не позднее 20 июля за полугодие и 20 января за год
7	Подготовка Ежегодника <sup>3</sup> по территории страны	Прием архива на МЛ Проверка качества записи на МЛ Расчеты для Ежегодника Прием и анализ качества обзоров УГМ Подготовка Ежегодника Создание на МЛ долговременного архива по всем городам страны Передача на МЛ архива по всем городам страны в Госфонд								

<sup>1</sup> Или в другие сроки по согласованию между УГМ и центром обработки.

<sup>2</sup> Передается 1 раз в год.

<sup>3</sup> Ежегодник состояния загрязнения атмосферы в городах и промышленных центрах СССР.

На схеме отражены основные функции и информационные потоки системы машинной обработки данных: подготовка опорной информации, сбор данных наблюдений и заполнение форм сбора, занесение информации на входной технический носитель, ввод в ЭВМ, машинный синтаксический и логический (семантический) контроль, корректировка ошибок, выполнение расчетов и обобщений, получение выходных машинных документов (таблиц), формирование архива на магнитной ленте как на уровне территориального центра обработки, так и на все-союзном уровне, сдача данных в Государственный фонд данных о состоянии природной среды (Госфонд). Все подразделения, обеспечивающие сбор и обработку информации, условно можно разделить на:

- местные сетевые подразделения (графы 4, 5);
- территориальные подразделения Центра обработки (графы 6—8);
- всесоюзный специализированный центр сбора и обработки данных (ГГО) (графа 9);
- центр гидрометеорологических данных (ВНИИГМИ—МЦД) (графа 10).

Результаты наблюдений за концентрациями примесей записываются в ручные формы сбора данных: таблицы ТЗА-0, ТЗА-1, ТЗА-2, ТЗА-3 и ТЗА-4. Формы таблиц и правила их заполнения даны в пп. 8.3.3—8.3.6. Запись в таблицы выполняется в лабораториях (группах) наблюдений за уровнем загрязнения атмосферы. Результаты наблюдений из форм сбора переносятся на технические носители — перфоленту (ПЛ), перфокарту (ПК), магнитную ленту (МЛ) — по двум макетам кода. Один из них используется при кодировании данных разовых наблюдений на стационарных и маршрутных постах или данных подфакельных измерений, второй — при кодировании данных непрерывных измерений с помощью газоанализаторов.

Занесение данных на технический носитель выполняется либо в лабораториях (группах) наблюдений за загрязнением (или в других подразделениях по указанию УГМ) с помощью телеграфных аппаратов типа Т-51 на пятипозиционную перфоленту [1, 4], либо в УГМ на вычислительном центре, выполняющем обработку информации по закрепленному региону, на перфокарты или магнитные ленты [4, 6]. При подготовке данных на перфоленте материалы перфорации (перфолента и получаемая одновременно с ней широкая лента) высылаются авиапочтой в Центр машинной обработки территориального (регионального) уровня. При занесении данных на другие носители в Центр обработки передаются заполненные бланки подготовки данных для ввода в ЭВМ. Данные с технического носителя вводятся в ЭВМ, информация проходит раскодировку, контроль, обработку и обобщение. В Центре обработки печатаются выходные машинные документы: таблицы наблюдений за загрязнением воздуха, таблицы, содержащие характеристики загрязнения воздуха за различные пространственные и временные интервалы. Порядок и сроки распространения машинных документов определяет УГМ на основе действующих инструкций. Примерный список рассылки приведен в табл. 8.2. Машинные документы сопровождаются результатами машинного контроля. УГМ принимает и анализирует качество машинных документов, после чего данные используются в регулярной практике обеспечения сведениями о состоянии загрязнения атмосферы, а также для подготовки обязательных информативных документов. Таблицы ТЗА передаются для хранения в архив. В УГМ составляются методические письма сетевым подразделениям с разъяснением допущенных ошибок наблюдений и кодирования. Замечания по качеству машинной обработки данных высылаются в Центр обработки.

При регулярной машинной обработке УГМ подготавливает также и справочные данные о составе постов сети наблюдений за загрязнением атмосферы в городах деятельности УГМ и о программе наблюдений на них. Эти сведения являются опорными для машинного контроля и составляются один раз в конце года с учетом запланированного на предстоящий год расширения сети и программы наблюдений. Справочные данные записываются на машинные бланки и направляются в вычислительный центр. Вычислительный центр подготавливает в формате

Таблица 8.2

## Порядок передачи результатов машинной обработки

Машинный документ	Периодичность и срок представления	Адресат
1. Таблицы ТЗА	Ежемесячно, до 10 числа следующего месяца <sup>1</sup>	ЦНЗПС (2 экз.)
2. Характеристики загрязнения за месяц по отдельным постам	То же	ЦНЗПС (2 экз.), сетевые подразделения
3. Характеристики загрязнения за месяц по городу	»	То же
4. Характеристики загрязнения за первое полугодие по городу	1 раз в год до 20 июля	ЦНЗПС (2 экз.)
5. Характеристики загрязнения за год по отдельным постам	1 раз в год до 20 января	То же
6. Характеристики загрязнения за год по городу	1 раз в год до 20 января	»
7. Характеристики загрязнения за любое количество месяцев года по отдельным постам	По запросу	Любая организация
8. Характеристики загрязнения за любое количество месяцев года по городу	По запросу с указанием номеров постов для обобщения	То же

<sup>1</sup> Или в другие сроки по согласованию между УГМ (ЦНЗПС) и центром обработки.

перфокарт информацию справочного характера и после ввода ее в ЭВМ передает УГМ для контроля машинные документы, содержащие справочные данные.

Проконтролированные данные наблюдений и результаты статистической обработки записываются для долговременного хранения на магнитную ленту в ЕС ЭВМ в единой структуре.

Полученная таким образом информационная база локального банка данных является основой для информационного обеспечения потребителей на региональном (территориальном) уровне. Доступ к данным обеспечивается средствами единой системы управления данными (СУД) автоматизированной информационной системы обработки режимной информации (АИСОРИ) [8], принятой в системе банков данных Госкомгидромета СССР. Магнитные ленты с архивной информацией передаются в специализированный центр сбора информации союзного уровня, где выполняется дополнительный контроль информации и формирование на магнитной ленте информационной базы всесоюзного банка данных «Загрязнение атмосферы», который входит в систему режимно-справочных банков данных (РСБД) Госкомгидромета СССР [9]. Экземпляр созданного во всесоюзном центре на магнитной ленте архива информации о загрязнении атмосферы направляется во ВНИИГМИ—МЦД для помещения в Государственный фонд данных о состоянии природной среды.

РСБД «Загрязнение атмосферы» является заключительным звеном системы машинной обработки данных наблюдений за содержанием вредных примесей в атмосфере. Он предназначен для хранения и распространения информации о

состоянии загрязнения атмосферы, для автоматизации обеспечения потребителей всесоюзного уровня режимно-справочной информацией с целью выполнения различных работ по охране воздушного бассейна от загрязнения.

## **8.2. ЗАПИСЬ РЕЗУЛЬТАТОВ РАЗОВЫХ НАБЛЮДЕНИЙ НА СТАЦИОНАРНЫХ И МАРШРУТНЫХ ПОСТАХ**

Все результаты разовых наблюдений на стационарных и маршрутных постах записываются наблюдателем в таблицу записи ежедневных наблюдений за загрязнением атмосферы на постах ТЗА-0 (см. табл. 8.3). В начале таблицы записываются общие сведения о местонахождении поста и время наблюдений (город, пост, дата, срок). Затем записываются результаты наблюдений, название измеряемой примеси, номера пробы используемых поглотительных приборов, сорбционных трубок или фильтров, время начала ( $\tau_1$ ) и конца ( $\tau_2$ ) отбора пробы воздуха, расход воздуха ( $u$ ), объем аспирированного воздуха ( $V$ ), сведения о температуре воздуха, атмосферном давлении, направлении и скорости ветра, состоянии погоды и поверхности почвы. Порядок записи результатов наблюдений и точность записи метеорологических величин изложены в п. 4.4.3.

Один лист ТЗА-0 используется для записи данных за один срок. ТЗА-0 вместе с пробами отсылается в лабораторию, где хранится в течение года.

## **8.3. СОСТАВЛЕНИЕ ТАБЛИЦ С ДАННЫМИ НАБЛЮДЕНИЙ ЗА КОНЦЕНТРАЦИЯМИ ЗАГРЯЗНЯЮЩИХ ВЕЩЕСТВ И МЕТЕОРОЛОГИЧЕСКИМИ ВЕЛИЧИНАМИ**

### **8.3.1. Общие положения**

Первичной формой сбора результатов наблюдений за концентрацией примесей и необходимыми метеорологическими характеристиками является заполняемый вручную бланк подготовки данных для ввода в ЭВМ (ручная ТЗА). В зависимости от вида измерений различают ТЗА-1, ТЗА-2, ТЗА-3 и ТЗА-4. В ТЗА-1 записываются данные наблюдений на сети постоянно действующих стационарных или маршрутных постов, в ТЗА-2 — данные наблюдений под факелами промышленных предприятий на разных расстояниях от источника загрязнения, в ТЗА-3 — данные суточных наблюдений на стационарных постах, в ТЗА-4 — данные непрерывных наблюдений, проводимых с помощью автоматических газоанализаторов. Для ручных ТЗА-1, ТЗА-2, ТЗА-3 используется единый вид бланка перфорации, который заполняется в лабораториях (группах) наблюдений за загрязнением атмосферы. Запись в таблицу следует выполнять ежедневно. Данные о концентрациях примесей переносятся в таблицу из соответствующих журналов, метеорологические характеристики — из таблицы ТЗА-0 или из книжки КМ-1 (для основной метеостанции). Сведения ручной ТЗА являются исходными в автоматизированной системе обработки информации о загрязнении атмосферы. Они могут быть также использованы в УГМ (ЛНЗА) при оперативной работе.

Данные разовых наблюдений на отдельном посту или под факелом одного предприятия записываются в одну таблицу и занимают несколько листов бланков информации. Листы нумеруются. В верхней части каждого бланка (табл. 8.4) записывается название УГМ и города, год, месяц и номер поста и название таблицы (ТЗА-1, ТЗА-2, ТЗА-3). Для удобства перфорации графы в таблицах обозначены буквенными индексами, которые соответствуют макету кодирования (см. п. 8.3.2). Графы таблицы на бланке включают несколько позиций. В каждую позицию

## ТАБЛИЦА ТЗА-О

записи ежедневных наблюдений за загрязнением атмосферы на постах

Город \_\_\_\_\_ Пост \_\_\_\_\_ Наблюдатель \_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_ Срок \_\_\_\_\_  
(ч, мин)

Примесь	Номер пробы	Время отбора, ч мин		Расход воздуха $u$ , дм <sup>3</sup> /мин	Объем воздуха $v$ , дм <sup>3</sup>	Температура, $T$ °C	Ветер	
		$t_1$ (начало)	$t_2$ (конец)				направление, $d^\circ$	скорость, $v$ м/с
						1.		
						2.		
						3.		
						Ср.		
						Температура внутри по- ста, $t$ °C	Состояние	
							погоды	поверхности почвы
						Давление мм рт. ст.		

Наблюдатель \_\_\_\_\_ (подпись)

Дата отправки проб в лабораторию \_\_\_\_\_

Дата получения проб в лаборатории \_\_\_\_\_

Бланк подготовки данных

ТЗА-1 ТЗА-2 ТЗА-3 (ненужное зачеркнуть)

УГМ \_\_\_\_\_

Город \_\_\_\_\_ Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_

Призначный блок

/	/																			
или		a	a	Г	Г		М	М	h	h	h	P <sub>*</sub>		φ	φ	φ	λ	λ		
#	#																			

Группа I					Группа II					Группа III					
Начало записи	Дата (число)	Число примесей			Срок отбора						Наименование,				
											M =				
											шифр		конц.		

Группа 1					Группа 2															
(	(																			
или		I	I	R <sub>1</sub>		G	G	y	y	y		b <sub>1</sub>	b <sub>1</sub>	r <sub>1</sub>	r <sub>1</sub>	r <sub>1</sub>				
N	N																			
				5					10						15					

Наименование, шифр и концентрация примеси, мг/м <sup>3</sup>															Темпера воздуха,
M =					M =					M =					
шифр		конц.			шифр		конц.			шифр		конц.			

															Группа 4		
b <sub>5</sub>	b <sub>5</sub>	r <sub>5</sub>	r <sub>5</sub>	r <sub>5</sub>	b <sub>6</sub>	b <sub>6</sub>	r <sub>6</sub>	r <sub>6</sub>	r <sub>6</sub>	b <sub>7</sub>	b <sub>7</sub>	r <sub>7</sub>	r <sub>7</sub>	r <sub>7</sub>	±	T	T
			40					45						50			55

для ввода в ЭВМ

Пост. предприятие \_\_\_\_\_  
(ненужное зачеркнуть)

$\lambda$		$P$	$P$	$R$	$R$	$K$	$S$		$X$	$X$	$X$	$X$	$N$	$N$
Группа IV							Группа V							

шифр и концентрация примеси, мг/м<sup>3</sup>

M =				M =				M =			
шифр		конц.		шифр		конц.		шифр		конц.	

Группа 3

$b_2$	$b_2$	$r_2$	$r_2$	$r_2$		$b_3$	$b_3$	$r_3$	$r_3$	$r_3$		$b_4$	$b_4$	$r_4$	$r_4$	$r_4$
	20					25						30				35

тура $T^{\circ}\text{C} \cdot 10$	Ветер			Шифр атмосферного явления	Влажность					Признак конца записи (заполняется только при подготовке перфоленты)						
	Направление, $d \cdot 10$	Скорость, м/с			относительная, %	парциальное давление водяного пара, гПа			0		0	0	)	)		
	Группа 5					Группа 6										
$T$	$0$	$d$	$d$	$v$	$v$	$\varphi$	$f$	$f$	$e$	$e$	$e$	$0$	$0$	$0$	)	)
	60					65					70				75	



вписывается один символ (цифра, буква, пробел). Данные наблюдений за отдельный срок записываются в одну строку таблицы. При отсутствии всех наблюдений за срок пропуск строки не делается. При отсутствии наблюдений за отдельным элементом соответствующие графы либо остаются незаполненными, либо заполняются специальными символами. Таблицы заполняются темными синими чернилами, аккуратно, без помарок, четко и ясно.

### 8.3.2. Кодирование результатов наблюдений

Макет для кодирования результатов дискретных наблюдений имеет вид:

I	II	III	IV	V	
//aaГГ	MMhhP <sub>λ</sub>	ффφλλλ	PPRRKS	XXXXNN	
1	2	3	4	5	6
((IR <sub>λ</sub>	GGYYY	bbrrr	± TTT0	ddvυφ	ffeee

При записи данных для занесения их на магнитную ленту (перфокарту) вместо символов // используются символы # #, а вместо символов ((— символы NN.

Макет предназначен для кодирования результатов наблюдений за месяц на отдельном стационарном (или маршрутном) посту или под факелом одного промышленного предприятия. Он состоит из пяти шестизначных (группы I—V) и шести пятизначных групп (группы 1—6). Группы I—V содержат общую информацию — признакный блок. Группы 1—6 используются при кодировании информации в отдельные сроки наблюдений и разделены на три блока:

- 1) пространственно-временной блок — группы 1—2;
- 2) данные наблюдений за концентрациями примесей — группа 3;
- 3) данные метеорологических наблюдений — группы 4—6.

Макет для кодирования результатов непрерывных наблюдений за одним видом примеси на посту имеет вид:

I	II	III	IV	V	VI
//aaГГ	MMNNHP <sub>λ</sub>	ффφλλλ	PPbbKS	XXXXNN	FFFZZZ
1	2	3	4		
((IIφ	bbrrr	RRRtt	TTT))		

Макет состоит из шести шестизначных групп I—VI: признакного блока и четырех пятизначных групп. Он предназначен для перфорации результатов наблюдений за месяц на отдельном стационарном (или маршрутном) посту, выполненных с помощью автоматических средств регистрации. При записи на бланке группы разделены пробелами.

### 8.3.3. Составление ТЗА-1

Листы таблицы заполняются в соответствии с табл. 8.4. В первый лист записи данных отдельного поста заносится общая информация — признакный блок (группы I—V), т. е. заполняются первые 34 позиции бланка подготовки данных для ввода в ЭВМ.

**Запись призначного блока.** Все элементы призначного блока должны быть заполнены. Необходимо тщательно проверять правильность записи призначного блока.

Группа I заносится в позиции 1—6. В позициях 1 и 2 ставится символ, означающий начало записи сведений одного поста за один месяц. При занесении данных на перфоленту это символ //, а на магнитную ленту или перфокарту — ##. В позициях 3 и 4 записывается *aa* шифр вида информации (для ТЗА-1 всегда 11), в позициях 5 и 6 — год наблюдений (ГГ), две последние цифры.

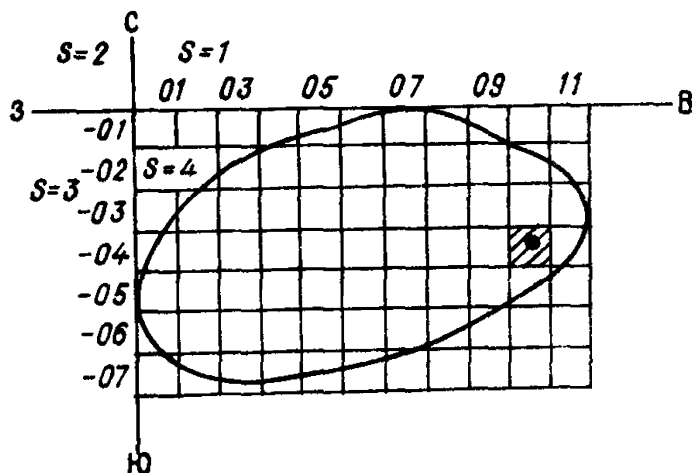
Группа II занимает позиции 8—13. В позициях 8 и 9 помещается номер месяца *MM*; январь кодируется 01, ноябрь — 11. В позициях 10—12 — высота метеорологической станции *hhh* над уровнем моря — кодируется в десятках метров (например, 65 м — 006, 287 м — 029, 1350 м — 135). Для станций, имеющих отрицательную отметку высоты над уровнем моря, знак минус записывается цифрой 9 в первом знаке (например, высота станции над уровнем моря — 112 м записывается 911). В позиции 13 признак долготы (*P*) кодируется:

- 0 — восточная долгота меньше 100 °,
- 1 — восточная долгота больше или равна 100 °,
- 2 — западная долгота больше или равна 100 °,
- 3 — западная долгота меньше 100 °.

В позициях 15—20 записывается группа III — *ффллл* — координатный номер метеостанции в данном городе, при ее отсутствии — координатный номер города.

Группа IV заносится в позиции 22—27. В позициях 22—23 записывается *PP* — общее количество постов в городе за данный месяц, позиции 24—25 — общее количество видов примесей (*RR*), записанных в данную ТЗА. В позиции 26 помещается код *K* типа поста в соответствии с табл. 8.5. Позиция 27 заполняется знаком координат поста *S*. Сами координаты (*XXXX*) записываются в позиции 29—32 (часть группы V). Группа V заканчивается номером поста (*NN*), помещаемым в позициях 33 и 34. Номер и координаты поста должны соответствовать информации, имеющейся в перечне условно-постоянных характеристик для данного города (см. п. 8.5.2). Для определения координат на схему города известного масштаба накладывается квадратная сетка с шагом 1 км (рис. 8.1), которая ориентируется строго по сторонам горизонта (С, Ю, З, В); квадраты нумеруются по этим направлениям начиная с верхнего левого угла. Положение сетки остается фиксированным

Пример определения координат поста



Черт. 8.1

Таблица 8.5

## Коды (К) типа постов

Тип поста	К
Метеостанция без наблюдений за загрязнением атмосферы	0
Опорный пост на основной метеостанции	1
Опорный пост	2
Стационарный пост на основной метеостанции	3
Стационарный пост	4
Маршрутный пост	5
Стационарные (маршрутные) посты санитарно-эпидемиологической службы или других ведомств	6
Подфакельные наблюдения	7
Автоматизированный пост наблюдений	8
Стационарный пост с суточной программой наблюдений	9

**Примечание.** Информация основной метеостанции необходима для расчета фоновых концентраций вредных веществ в атмосферном воздухе города.

из года в год, что обеспечивает постоянство координат постов. При расширении границ города соответственно добавляются квадраты. Знак координат поста *S* кодируется по схеме:

- 1 — положительное значение горизонтальной и вертикальной координат;
- 2 — отрицательное значение горизонтальной, положительное — вертикальной;
- 3 — отрицательное значение горизонтальной и вертикальной координат;
- 4 — положительное значение горизонтальной, отрицательное — вертикальной.

В приведенном на рис. 8.1 примере заштрихованный квадрат имеет координаты 10 (по горизонтали) и 04 (по вертикали) и знак *S-4*, в графу XXXX записывается 1004. При положении поста на пересечении сетки при кодировании записываются меньшие номера квадрата.

**Запись данных наблюдений.** Для удобства в шапке таблицы записываются названия примесей и масштабный множитель *M*, соответствующий точности записи концентрации (табл. 8.6).

Данные наблюдений за все сроки каждого дня записываются последовательно по строке в соответствии с указанными на бланке индексами в пятизначные группы согласно макету перфорации. Номер группы указан под позициями, которые занимает группа. Результаты наблюдений объединены в два блока — концентрации примесей (группа 3) и метеорологические характеристики (группы 4—6). Запись каждой строки начинается с двух круглых левых скобок (позиции 1 и 2), если данные будут заноситься на перфоленту, в том случае, если данные будут заноситься на перфокарту или магнитную ленту, в позициях 1 и 2 каждой строки вписывается номер поста (*NN*) в городе. В позициях 3 и 4 записывается дата наблюдений (*II*). В позиции 5 указывается количество шифров примесей (*R<sub>1</sub>*), которое записано в группе 3 за данный срок. Срок отбора проб (*GG*) с округлением до целого часа указывается в позициях 7 и 8. Позиции 9—11 заполняются буквой Ш. В пози-

Таблица 8.6

**Шифры примесей в АСОИЗА и точность записи концентраций  
(вводится с 1.01.91 г.)**

Наименование примеси	Шифр в АСОИЗА	Точность записи концентрации примеси, мг/м <sup>3</sup>	Параметр А
Азота диоксид	05	0,01	1,30
Азота оксид	06	0,01	1,00
Акролен	23	0,01	1,30
Акрилонитрил	24	0,01	1,30
Аммиак	19	0,01	0,85
Ангидрид фосфорный	21	0,01	1,30
Анилин	25	0,01	1,30
Ацетальдегид	26	0,001	1,00
Ацетон	27	0,01	0,85
Бензол	28	0,01	1,30
Бутилацетат	29	0,01	0,85
Взвешенные вещества (пыль)	01	0,1	1,00
Водород фосфористый	30	0,0001	1,30
Водород хлористый (соляная кислота)	15	0,01	1,30
Водород цианистый	31	0,001	1,30
Дивинил	32	1	—
Диметиламин	33	0,001	1,30
Диметилдиоксан	34	0,001	1,30
Диметиловый эфир терефталевой кислоты	35	0,001	1,30
Динил	36	0,001	1,00
Диэтиламин	37	0,01	0,85
Изопрен	38	0,01	—
Капролактан	39	0,01	1,00
Кислота азотная	40	0,01	1,30
Кислота борная	41	0,01	1,00
Кислота валериановая	42	0,01	1,00
Кислота капроновая	43	0,001	1,00
Кислота масляная	44	0,001	1,00
Кислота пропионовая	45	0,001	1,00
Кислота серная	20	0,01	1,30
Кислота уксусная	46	0,01	1,00
Ксилол	47	0,1	1,00
Марганец (в пересчете на диоксид марганца)	48	0,001	1,30
Метилмеркаптан	50	0,000001	1,30
$\alpha$ -Метилстирол	51	0,01	1,00
Метилловый эфир акриловой кислоты	52	0,001	0,85
Монометиламин	53	0,001	1,30
Моноэтиламин	54	0,001	1,30
Мышьяк	55	0,001	1,30
Нафталин	56	0,001	0,85
Озон	07	0,001	1,70
Пиридин	60	0,01	1,30
Ртуть	17	0,0001	1,70
Сажа	11	0,01	1,00
Свинец	18	0,0001	1,70

Наименование примеси	Шифр в АСОИЗА	Точность записи концентрации примеси, мг/м <sup>3</sup>	Параметр А
Сероводород	08	0,001	
Сероуглерод	09	0,001	1,30
Сернистый диоксид	02	0,001	1,00
Синтетические моющие средства	61	0,001	1,30
Синтетические поверхностно-активные вещества (СПАВ)	62	0,001	—
Спирт бутиловый	63	0,01	1,00
Спирт изопропиловый	64	0,1	1,00
Спирт метиловый	65	0,1	1,00
Спирт пропиловый	66	0,1	1,00
Спирт этиловый	67	1	0,85
Стирол	68	0,001	1,30
Сульфаты растворимые	03	0,01	—
Тетрахлорэтилен (перхлорэтилен)	70	0,01	1,30
Толуол	71	0,1	1,00
Трикрезол	72	0,001	1,30
Триметиламин	73	0,001	—
Трихлорэтилен	74	0,1	1,00
Триэтиламин	75	0,01	1,00
Углерода оксид	04	1	0,85
Углеводороды	16	0,1	
Фенол	10	0,001	1,30
Формальдегид	22	0,001	1,30
Фториды твердые	12	0,01	1,30
Фтористый водород	13	0,001	1,30
Фурфурол	76	0,01	1,00
Хлор	14	0,01	1,30
Хлорбензол	77	0,01	1,00
Хлоропрен	78	0,001	1,30
Хром (VI)	79	0,0001	1,70
Циклогексанон	80	0,01	1,00
Эпихлоргидрин	81	0,1	1,30
Этилацетат	82	0,01	0,85
Этилбензол	83	0,01	1,00
Этилен	84	1	1,00
α-ГХЦГ (пестициды)	85	0,01	—
γ-ГХЦГ (пестициды)	86	0,01	—
Диоксин	87	—	—
Пыль цементная	89	0,01	1,00

циях 13—53 записываются сведения о концентрациях примесей. Названия граф для каждой примеси заполняются один раз в месяц. В графах для каждой примеси указывается четко и ясно название и шифр примеси над обозначениями  $b_1 b_1, b_2 b_2, \dots b_7 b_7$ . В графах «Наименование, шифр и концентрация примеси» указывается точность  $M$  (масштабный множитель), с которой концентрация записывается в ручную ТЗА (см. табл. 8.6). Записывать примеси по графам можно произвольно, но рекомендуется сначала указывать основные, а затем специфические примеси. Шифры примесей сообщаются в УГМ в установленном порядке.

При записи значений концентраций следует соблюдать следующие правила:

- 1) значения концентраций должны записываться в строго соответствующие графы;
- 2) если наблюдалась концентрация примеси, на порядок превышающая указанную в табл. 8.6 точность, то значение концентрации кодируется тремя цифрами 999. Само значение записывается над этими цифрами и обводится красным карандашом;
- 3) вместо забракованных или сомнительных значений в соответствующих позициях ставятся знаки ???, а сами значения концентраций записываются над этими знаками;
- 4) если значения концентраций ниже принятой точности записи, то они округляются;
- 5) если число примесей, измеренных на данном посту в течение месяца, больше семи, то результаты наблюдений за остальными примесями оформляются в виде записей дополнительной ручной ТЗА-1. При этом в призначном блоке повторяется вся информация и указывается то количество примесей, которое записывается под данным призначным блоком. Данные метеорологических наблюдений за отдельные сроки повторяются;
- 6) если данные концентрации примесей в бланк перфорации не заносятся, в позиции 5 ( $R_1$ ) записывается 0, в позициях 13 и 14 — символ ::, в позиции 15 делается пробел, а с позиции 16 до конца блока записи концентраций (до позиции 54 включительно) следует прочертить горизонтальную стрелку →;
- 7) если  $0 < R_1 < 7$ , то после последней позиции, занятой записью концентрации, следует сделать пробел, затем занести символ ::, сделать пробел и прочертить горизонтальную стрелку → до конца блока (до позиции 54 включительно);
- 8) если отсутствуют измерения какой-либо примеси из числа указанных в шапке таблицы, то в соответствующую графу следует занести шифр примеси, а вместо значения концентраций записать ЮЮЮ;
- 9) Запись символов ЮЮ вместо шифра примеси не допускается.

#### Пример записи данных концентраций примеси

Примесь . . .	Серы диоксид	Углерода оксид	Азота диоксид	Сероводород
Шифр . . . .	02	04	05	08
Концентрация, мг/м <sup>3</sup> . . . .	0,15	9	5,39	Измерений нет
			5,39	
Вид группы 3	02015	04009	05???	08ЮЮЮ

В позициях 55—65 записываются данные наблюдений за метеорологическими параметрами, измеренными в срок отбора проб на посту. В том случае, когда наблюдения за концентрациями примесей выполняются на основной метеостанции, в таблицу заносятся данные наблюдений метеорологической станции за ближайший срок наблюдений (в пределах 1,5 ч); если наблюдения за загрязнением приходятся на середину интервала, то метеорологическая информация дается по предшествующему сроку.

В позициях 55—58 ( $\pm TTT$ ) записывается температура воздуха со знаком с точностью до десятых долей градуса без запятой (например, значение 15,2 °С записывается как + 152, а — 7,3 как — 073; в позиции 59 ставится ноль).

В позициях 61 и 62 (*dd*) записывается направление ветра в десятках градусов (например, 135 и 83° записываются как 14 и 08). В позициях 63 и 64 (*vv*) записывается скорость ветра в м/с (например, 8 и 15 м/с записываются как 08 и 15). При штиле в позиции 61—64 вписываются нули.

Позиция 65 заполняется шифром атмосферных явлений ( $\phi$ ) в соответствии с табл. 4.5.

Для основной метеостанции в позициях 67 и 68 записывается значение относительной влажности (*ff*) с точностью до 1%, влажность 100% кодируется буквами ЭЭ. Позиции 69—71 заполняются значениями парциального давления водяного пара (*eee*) в гектопаскалях с точностью до десятых долей без запятой; значения меньше 0,1 гПа округляются до десятых (например, 0,07 и 0,04 гПа записываются как 001 и 000).

Если данные блока с метеорологическими наблюдениями неполные, то соответствующие позиции 55—71 заполняются буквами Ю, столько раз, сколько отведено позиций для записи отсутствующего элемента. При отсутствии метеорологических характеристик за данный срок в позициях 55 и 56 ставится символ : , затем делается пробел и прочерчивается горизонтальная стрелка → до позиции 71 включительно.

Если данные будут заноситься на перфоленгу, запись данных за срок обязательно заканчивается группой вида 000) в позициях 73—77.

### 8.3.4. Составление ТЗА-2

Правила заполнения ТЗА-2 аналогичны изложенным в п. 8.3.3. В одну таблицу заносятся данные обследования одного предприятия, выполненные за один месяц. Листы таблицы заполняются по форме табл. 8.4. В первый лист записи данных заносится общая информация и тем самым заполняются позиции 1—34 призначного блока. В призначном блоке в позиции 1—2 заносятся символы # #, в позиции 3 и 4 — шифр информации (для подфакельных наблюдений — 21). Позиции 5—20 заполняются так же, как в ТЗА-1. В позициях 22—23 указывается наибольшее количество дистанций от данного предприятия, на которых проводились наблюдения в данном месяце, в позициях 24—25 — наибольшее количество видов примесей, записанных в данную ТЗА-2. Позиции 26—34 заполняются так же, как в ТЗА-1, при этом в позиции 27—34 записываются условные координаты и условный номер предприятия в городе, определяемые так же, как координаты стационарного поста, по сетке с шагом 1 км (см. п. 8.3.3).

Данные наблюдений за отдельный срок заносятся в одну строку ТЗА-2 (см. табл. 8.4). Группы 1 и 2 заполняются так же, как в ТЗА-1, и разделяются пробелами.

В группе 1 в позициях 1 и 2 указывается номер предприятия *NN* (повторяется в каждой строке записи), в позициях 3 и 4 — дата наблюдений *II*, в позиции 5 — количество примесей *R<sub>1</sub>*, шифры которых указаны в строке записи за данный срок. Срок отбора проб *GG* (время начала отбора проб) и расстояние (в сотнях метров) *uuu* от точки наблюдений до источника выбросов обследуемого предприятия указываются в позициях 7—11 и составляют группу 2.

Сведения о концентрациях примесей, представленные в виде шестизначных групп, заполняют группу 3 (позиции 13—60). Перед значением концентрации записывается шифр примеси. Точность записи концентрации соответствует табл. 8.6. Значение концентрации занимает четыре позиции; слева обязательно записываются незначащие нули.

За один срок наблюдений в таблицу может быть занесено не более восьми примесей. Если примесей меньше восьми, то сведения о наблюдениях записываются

ваются, начиная с позиции 13 подряд, а остальные до позиции 60 включительно остаются незаполненными. В том случае, когда примесь измерялась, но значение концентрации забраковано или сомнительно, вместо концентрации в соответствующих позициях ставятся знаки ????, а сами значения записываются над этими знаками.

В записи значений концентрации примеси допускаются символы юююю, если примесь не измерялась. Запись символов юю вместо шифра примеси не допускается.

В количество  $R_1$  входят все группы 3, даже, если вместо концентраций записаны символы ю.

Сведения о метеорологических наблюдениях заполняют позиции 61—65. Направление ветра в десятках градусов записывается в позиции 61—62, скорость ветра в м/с — в позиции 63—64, шифр атмосферных явлений (в соответствии с табл. 4.5) — в позицию 65. Если сведения о каком-либо метеорологическом параметре отсутствуют, то в позициях, отведенных для его записи, записывается ю. Если данные о метеорологических наблюдениях отсутствуют, то все пять позиций (61—65) заполняются символами ю.

### 8.3.5. Составление ТЗА-3

Правила заполнения ТЗА-3 аналогичны описанным в п. 8.3.3. Для каждого города составляется одна таблица со среднесуточными значениями концентрации примесей за месяц. Для записи данных каждого стационарного поста используются отдельные листы таблицы. В группе IV призначного блока в позициях 22, 23 (PP) указывается число постов, на которых определялись суточные концентрации за месяц, а в позициях 24, 25 (RR) — число определяемых примесей, в позиции 26 (K) записывается «9» в соответствии с табл. 8.5. Все листы таблицы служат для записи среднесуточных концентраций примесей и сопутствующих метеорологических величин.

В таблице ТЗА-3 записывается дата начала наблюдений, время начала отбора проб для определения среднесуточной концентрации примесей, количество измеряемых примесей в указанную дату и наименования, шифры, значения концентрации примеси с указанием масштабного множителя — М.

В позиции 61, 62 записывается преобладающее направление ветра за сутки, в позиции 63, 64 — среднесуточная скорость ветра. Если из восьми сроков наблюдений не менее чем в пяти направлении ветра колебалось в пределах  $100^\circ$ , за преобладающее направление принимается среднее направление этого интервала; записывается в десятках градусов. Среднесуточная скорость ветра рассчитывается как среднее арифметическое из данных наблюдений ближайшей метеостанции или поста наблюдений за 4—8 сроков. За начальный срок принимается срок, ближайший к времени начала отбора пробы для среднесуточного определения концентрации.

### 8.3.6. Составление ТЗА-4

В таблицу ТЗА-4 заносятся данные измерений за месяц, проводимых непрерывно с помощью газоанализаторов. В таблице для каждого часа записываются средние за первые 20 мин значения концентраций примесей, которые переносятся с лент газоанализаторов. ТЗА-4 составляется после обработки лент газоанализатора. Результаты измерения каждой примеси на одном посту включаются в одну таблицу. В позиции PP вместо числа постов записывается шифр примеси; в позиции RR вмес-





то числа примесей — общее количество газоанализаторов, работавших в течение данного месяца.

В позиции *K* шифруется тип поста цифрой 8 (см. табл. 8.5). После позиций *XXXX* добавляются позиции *FFF* и *ZZZ*. В позициях *FFF* указывается тип прибора: ППК-1 кодируется числом 111, ГМК-3 — числом 231; в позиции *ZZZ* вписывается высота установки датчика газоанализатора над поверхностью земли в метрах.

В верхней части каждого развернутого листа, составленного по форме, приведенной в табл. 8.7, вписываются словами соответствующие сведения. В первой графе дата *II*, во второй — цифрой отмечается признак непрерывности записи наблюдений в течение суток  $\psi$ ; 0 — запись наблюдений в течение суток имеется за все часы (и все 20-минутные интервалы), 1 — запись наблюдений в течение суток прерывалась хотя бы на один 20-минутный интервал.

Следующие 24 графы отводятся для записи (*bb*) концентрации каждый час (*bb*) суток от 01 до 24 ч; они снимаются с ленты газоанализатора за первые 20 мин каждого часа. Точность записи концентрации для отдельных примесей определяется в соответствии с табл. 8.6.

Графа *RRR* предназначена для записи самого высокого (максимального) значения концентрации  $q_m$ , выбранного из всех наблюдений за данные сутки; графа *tt* — для записи времени (в часах), когда отмечалась эта концентрация (записывается с округлением до часа); в графу *TTT* записывается продолжительность периода (в часах с десятичными долями часа), в течение которого значение концентрации превышало разовую ПДК. Например, в течение данных суток 3 ч 15 мин концентрация превышала ПДК — записывается 032, если концентрация превышала ПДК за период менее 20 мин — 999.

## 8.4. ПОДГОТОВКА ДАННЫХ НА ТЕХНИЧЕСКОМ НОСИТЕЛЕ

### 8.4.1. Порядок занесения результатов наблюдений на технический носитель

Закодированные в ручных ТЗА данные наблюдений заносятся на технический носитель с целью последующего ввода в ЭВМ. Информация заносится на любой носитель — перфоленду, перфокарту, магнитную ленту — в зависимости от технической оснащенности и организационных возможностей центра обработки. Занесение на перфокарту или магнитную ленту выполняется в УГМ или в центре обработки, куда регулярно передаются заполненные бланки ручных ТЗА. Занесение данных на перфоленду выполняется на телетайпе, ближайшем к подразделению, в котором заполняется бланк ручной таблицы.

Занесение данных на технический носитель и передача их в центр обработки организуется таким образом, чтобы вся информация за истекший месяц поступала на обработку не позднее пятого числа следующего месяца. Для обеспечения такого срока данные подготавливаются к обработке в течение месяца по частям (например, подекадно или за 1—25 и 26—31 числа).

Результаты наблюдений на всех или нескольких постах города за месяц (или часть месяца) заносятся на одну перфоленду, которая сразу же передается в центр обработки.

По каждому отдельному посту данные перфорируются сочетаниями групп I—V и 1—6 макета кода для дискретных наблюдений. Группы I—V заносятся

перед началом перфорации по каждому посту с первого листа ручной ТЗА. Группы 1—6 следуют за группами I—V и заносятся со страницы ручной ТЗА; группа 2 после занесения срока наблюдений GG заканчивается тремя буквами Ш. При занесении на перфоленку данные перфорируются по срокам последовательно, каждый срок заканчивается группой (000)). При занесении на перфокарту данные за один срок размещаются на одной перфокарте, каждый срок заканчивается данными метеорологического блока. Группы I—V также располагаются на одной перфокарте. После перфорации каждой группы кода перфорируется пробел, также пробелами отделяются группы вида ::. Горизонтальная стрелка в бланке записи означает, что после пробела перед стрелкой следует сразу перфорировать символы, стоящие после стрелки.

### 8.4.2. Техника перфорации

Перед началом перфорации необходимо на аппарате Т-51 нажать верхнюю среднюю кнопку и этим отключить перфораторную приставку. Нажать один раз клавишу «Лат» и один раз клавишу «Циф». Затем нажать верхнюю правую кнопку, чтобы включить перфораторную приставку и приступить к перфорации данных наблюдений. Такая последовательность в работе должна сохраняться после любого отключения аппарата.

Перед перфорацией результатов наблюдений каждого поста за данный месяц нужно нажать клавишу «Рус» и добиться выхода ленты длиной 150—200 см, затем нажать один раз клавишу «Лат», 10—15 раз клавишу «Рус» и один раз клавишу «Циф», после чего отперфорировать первые группы кода I—V в макете для дискретных наблюдений. Эти группы перфорируются один раз в начале перфорации за месяц или часть месяца, и никакие исправления в них не допускаются. Группы отделяются друг от друга знаком пробела.

После занесения первых групп кода нужно нажать на клавиши «Пробел», «Возврат каретки», «Перевод строки», затем можно перфорировать информацию за весь месяц или за часть месяца.

Перфорация данных каждого срока начинается с группы, содержащей две открывающиеся скобки ((. После перфорации каждой группы кода нажимают на клавишу «Пробел» и перфорируют следующую группу. Для удобства чтения на широкой ленте рекомендуется набирать по семь групп в одну строку, затем нажать клавиши «Пробел», «Возврат каретки», «Перевод строки». Перфорация данных за каждый срок группы 1—6 должна заканчиваться группой, содержащей две закрывающиеся скобки ))). После знака )) необходимо нажать на клавиши «Пробел», «Возврат каретки», «Перевод строки» и приступить к перфорации данных следующего срока.

При обнаружении ошибок в процессе перфорации необходимо вернуть перфоленку обратно нажатием левой нижней кнопки на аппарате столько раз, сколько знаков отперфорировано после первого ошибочного знака, включая его. Затем столько же раз нажать на клавишу «Лат», в результате чего ошибочная информация будет забита.

Если при перфорации данных была ошибочно нажата клавиша «Рус», необходимо вернуть перфоленку обратно и обязательно забить эту пробивку и все последующие клавишей «Лат». После пробивки «Лат» следует нажать клавишу «Циф» один раз и продолжать перфорацию со знака, который был занесен неверно. Возвращать перфоленку и забивать пробивкой «Лат» более четырех знаков не рекомендуется. Если число неправильно отперфорированных знаков более четырех, необходимо перебить информацию за

данный срок заново сразу же или в конце информации за месяц (или часть месяца) по данному посту.

После перфорации данных каждого поста за месяц (или часть месяца) следует произвести контроль всех отперфорированных данных, перебить неправильно отперфорированные данные, а затем 5—6 раз нажать клавишу «Рус», чтобы выход перфоленты составил 70—100 см.

### 8.4.3. Контроль занесения данных на перфоленту

Контроль правильности занесения информации на перфоленту проводится как в месте подготовки перфолент, так и в центре обработки. Перед началом перфорации необходимо оценить качество бумаги перфоленты. Она должна быть без гнилых мест, жирных пятен, надрывов и т. д., соответствовать требованиям ГОСТ 1391—70.

При обнаружении ошибок необходимо повторно заперфорировать информацию за те сроки, в которых были допущены ошибки. Перфорлируемые повторно данные могут не выделяться отдельным массивом, в этом случае они отделяются от занесенной на перфоленту информации по посту за данный срок или за месяц знаками «Пробел», «Возврат каретки», «Перевод строки». Затем следует определить количество заново отперфорированных сроков, обнаруженные ошибки отметить цветным карандашом на широкой ленте и написать «на перфоленте ошибка исправлена».

Перфорлируемые повторно данные допускается выделить в отдельный корректирующий массив, который подготавливается по тем же правилам, что и вновь заносимые данные, начиная с призначного блока. В этом случае рекомендуется корректирующую информацию заносить на отдельную перфоленту, а на широкой ленте отметить «Корректирующая информация».

### 8.4.4. Оформление перфолент

В начале и конце перфоленты и широкой ленты чернилами подписывается вид информации, название города, его координатный номер, год, месяц наблюдений, а на отдельной корректирующей перфоленте дополнительно делается надпись «Корректирующая информация» и перечисляются номера постов, по которым подготовлена корректировка. Широкая лента складывается гармошкой. Перед отправкой перфолента наматывается на кольцо (начиная с конца); концы перфоленты закрепляются липкой лентой. Перфолента упаковывается в плотную бумагу, по бокам укладываются жесткие прокладки из картона для предохранения от механических повреждений. Присылаемая перфолента должна быть готова к вводу в ЭВМ. Перфолента склеивается тонкой прозрачной липкой лентой встык.

Хранить перфоленту до и после перфорации следует в сухом месте. Если перфолента отсырела (в этом случае бумага становится жесткой и бобина не прогибается в центре круга), то перед перфорацией ее следует просушить. Для просушки ленту можно поместить в сушильный шкаф или просто подвесить над электроплиткой. Если использовалась отсыревшая лента, то обработка информации на ЭВМ невозможна. В таких случаях центр обработки имеет право потребовать провести повторную перфорацию соответствующего материала наблюдений.

### **8.4.5. Техника занесения данных на перфокарту или магнитную ленту**

Техника занесения данных с ручных таблиц на перфокарту или магнитную ленту ничем не отличается от обычной работы на соответствующем устройстве подготовки данных [4, 6]. Для перфорации на перфокарту рекомендуется использовать устройство, обеспечивающее печать текста в верхней части перфокарты. Пакет перфокарт комплектуется таким образом, чтобы за картой с призначным блоком следовали все перфокарты за месяц, относящиеся к данному посту. Количество городов и постов, вводимых в одном задании, может быть любым. Вся информация должна относиться к одному месяцу.

Магнитная лента, используемая для занесения данных, должна быть без меток. Начало и конец файла отмечается стандартными метками. Файл может содержать информацию по любым городам и постам за один месяц. За каждым призначным блоком следует вся информация, относящаяся к данному посту. Корректирующие макеты могут быть занесены на ленту в конце записи информации поста.

## **8.5. ПОДГОТОВКА СПРАВОЧНОЙ И ОПОРНОЙ ИНФОРМАЦИИ ДЛЯ МАШИННОГО КОНТРОЛЯ И ОБРАБОТКИ**

### **8.5.1. Подготовка справочной информации**

Для проведения машинного контроля, обработки и получения выходных машинных документов в автоматизированной системе обработки информации о загрязнении атмосферы используется информация, которая носит справочный характер. Справочные данные включают для каждой примеси шифры и точность записи концентраций, значение ПДК максимальной разовой и среднесуточной, сведения для расчетов индексов загрязнения атмосферы. Справочная информация подготавливается в центрах обработки и должна содержать сведения о всех примесях, данные о концентрациях которых поступают на машинную обработку.

Справочная информация подготавливается на бланках в формате перфокарт. Запись на бланки начинается с первой позиции, в которую заносится символ «'» (кавычка), в позиции 2 и 3 записывается шифр примеси, в позицию 4 — символ «'», а в позицию 5 — запятая или пробел. Далее через запятую (или пробел) помещаются для каждой примеси три пробела, а затем следующие сведения: точность записи (по табл. 8.6), максимальная разовая ПДК, среднесуточная ПДК, параметр для расчета индекса загрязнения, шифр примеси по таблице «2тп-воздух», при его отсутствии — ноль. При записи в бланк десятичных чисел целая и дробная часть разделяются точкой. Если целая часть равна нулю, записывается ноль. Более подробно правила подготовки справочной информации даны в [1, 4].

### **8.5.2. Подготовка опорной информации для машинного контроля**

Для выполнения машинного контроля подготавливается перечень условно-постоянных характеристик сети наблюдений за загрязнением атмосферы (СНЗА). К условно-постоянным характеристикам (УПХ) постов СНЗА относятся про-

странственно-временные и климатические характеристики загрязнения атмосферного воздуха и данные о постах, значения которых остаются постоянными либо длительное время не меняются. Эти сведения необходимы для проведения семантического контроля поступающей информации, ее статистической обработки и архивации, а также для наглядного представления табличного материала.

Условно-постоянные характеристики составляются в УГМ и заносятся на стандартные бланки перед внедрением автоматизированной системы обработки информации о загрязнении атмосферы (АСОИЗА). Каждая строка такого бланка содержит информацию, которая будет переноситься на одну перфокарту; количеству строк на бланке соответствует количество перфокарт. Эти бланки передаются в центры обработки, где информация с них перфографируется, записывается на магнитный диск и вводится в АСОИЗА. При появлении изменений в УПХ УГМ обязано послать всю измененную информацию в центр обработки данных.

Для условно-постоянных характеристик постов одного города отводится несколько строк бланка (несколько перфокарт).

Условно-постоянные характеристики разделены на блоки. Нулевой блок (признак блока — 0) содержит информацию о городе; первый блок (признак блока — 1) — о примесях; второй блок (признак блока — 2) — о постах наблюдений за загрязнением атмосферы (ПНЗ). Каждый блок начинается с новой строки. Если строка занята не полностью, информация заносится с признаком конца записи «!». Строка может быть заполнена до конца, тогда символ «!» отсутствует. Если символ «!» встретится раньше 80-й позиции, вся информация за ним игнорируется. Колонка (позиция) на перфокарте соответствует одному знаку (букве, цифре, пробелу) в записи на бланке.

На каждой строке бланка записывается обязательная информация, которая занимает первые 10 позиций: две позиции — шифр вида информации (о загрязнении атмосферного воздуха 11); семь позиций — координатный номер метеостанции в данном городе  $\text{фф}\lambda\lambda\text{P}_\lambda$  или при ее отсутствии — координатный номер города, где  $\text{P}_\lambda$  — признак долготы — кодируется в соответствии с п. 8.3.3.; одна позиция — признак блока (0, 1 или 2).

Указанные характеристики должны обязательно присутствовать в начале каждой строки (перфокарты), так как по ним производится сортировка, корректировка и дополнение УПХ.

Нулевой блок занимает одну строку (перфокарту).

С 11-й позиции заносятся следующие характеристики:

00 — для нулевого блока;

название города (записывается русскими буквами); незаполненные из отведенных 32 позиций следует оставлять пустыми;

$hh$  — высота основной метеостанции над уровнем моря в десятках метров, кодируется в соответствии с правилами п. 8.3.3.;

$RR$  — число видов примесей, за которыми проводятся наблюдения в городе;

$PP$  — количество постов наблюдений в городе;

$u^*$  — верхняя граница градации скорости ветра, отвечающая условию, что скорость ветра  $>u^*$  встречается в данном месте в 5% случаев (климатическая характеристика). Определение  $u^*$  производится в соответствии с указаниями [3].

$F_k$  ( $k = 1 \dots 10$ ) — признаки автоматических газоанализаторов, работающих в непрерывном режиме. Запись каждого признака занимает одну позицию, например для ГМК-3  $F_2 = 1$ .

По мере включения в АСОИЗА информации, получаемой с использованием новых приборов, их код для перфорации будет указываться дополнительно инструктивными письмами. На бланке коды газоанализаторов записываются в заданном порядке. Если один (не последний) отсутствует, вместо его кода следует оставить пробел. Например, если есть газоанализаторы для  $\text{SO}_2$  и

NO<sub>2</sub>, а газоанализатор для СО не используется, нужно записать 1—1. Не обязательно заполнять пробелами все отведенные под коды газоанализаторов позиции после кодов применяемых газоанализаторов, т. е. можно записать 1111!

Первый блок заполняется сведениями о примесях в порядке возрастания шифров примесей. Информация о каждой примеси заносится в одну строку (на одну перфокарту). Количество строк (перфокарт) соответствует числу *RR* в нулевом блоке, каждая строка начинается с обязательной информации (позиции 1—10).

С 11-й позиции записывается:

*bb* — шифр примеси, кодируется двузначным числом;

*Q* — средняя концентрация;

$\sigma$  — среднее квадратическое отклонение;

$Q_{\max 1}$ ,  $Q_{\max 2}$  — максимальные разовые концентрации.

Способ определения климатических характеристик  $Q$ ,  $\sigma$ ,  $Q_{\max 1}$ ,  $Q_{\max 2}$  указан в [5] и п. 9.4 раздела 9.

Недостающие знаки при кодировке характеристик концентраций примесей дополняются слева нулями.

Второй блок служит для записи характеристик постов. Характеристики записываются последовательно для всех ПНЗ в порядке возрастания их номеров, причем информация об отдельном poste заносится на одну строку (перфокарту). Число строк должно соответствовать значению *PP* в нулевом блоке.

Каждая строка начинается с обязательной информации (позиции 1—10). После нее заносятся следующие характеристики:

*NN* — номер поста (кодируется двузначным числом);

*KK* — признак поста (кодируется двузначным числом от 00 до 09 на основе табл. 8.5);

00 — метеостанция без наблюдений за загрязнением атмосферы;

01 — опорный пост на основной метеостанции;

02 — опорный пост;

03 — стационарный пост на основной метеостанции;

04 — стационарный пост;

05 — маршрутный пост;

06 — стационарный (маршрутный) пост санитарно-эпидемиологической службы (или других ведомств);

07 — подфакельные наблюдения;

08 — автоматизированный пост наблюдений;

09 — стационарный пост с суточной программой наблюдений.

*S* — информация о знаках координат поста в городе кодируется в соответствии с п. 8.3.3;

*XXXX* — координаты поста в городе, кодируются четырехзначным числом в соответствии с п. 8.3.3;

*GG* — наибольшее количество сроков на посту в сутки, кодируется двузначным числом;

*rr* — наибольшее количество примесей на данном посту, записывается двузначным числом.

Макет записи условно-постоянных характеристик и пример подготовки условно-постоянных характеристик приведены в табл. 8.8 — 8.10.

#### Пример подготовки условно-постоянных характеристик

Город

Шифр вида информации — 11

Координатный номер города — 8624340

Название города — Город N

Высота над уровнем моря — 010

Таблица 8.8

## Макет записи УПХ на перфокарты

Условные обозначения	Пояснения	Количество байтов	Позиции
<b>Обязательная информация</b>			
<i>aa</i>	Шифр вида информации	2	1—2
<i>φφλλλPλ</i>	Координатный номер города	7	3—9
	Признак блока	1	10
<b>Нулевой блок</b>			
	00 — для нулевого блока	2	11—12
	Название города	32	13—44
<i>hhh</i>	Высота над уровнем моря	3	45—47
<i>RR</i>	Количество примесей	2	50—51
<i>PP</i>	Количество постов в городе	2	48—49
<i>u*</i>	Скорость ветра	2	52—53
<i>F<sub>1</sub></i>	Признаки автоматических газоанализаторов	1	С 54-й
.			
.			
<i>F<sub>10</sub></i>			
	Признак конца записи (!)	1	После сведений о газоанализаторах
<b>Первый блок</b>			
<i>bb</i>	Шифр примеси	2	11—12
<i>Q</i>	Средняя концентрация	3	13—15
<i>σ</i>	Среднее квадратическое отклонение	3	16—18
<i>Q<sub>max1</sub></i>	Первый максимум концентрации	4	19—22
<i>Q<sub>max2</sub></i>	Второй максимум концентрации	4	23—26
	Признак конца записи (!)		
<b>Второй блок</b>			
<i>NN</i>	Номер поста	2	11—12
<i>KK</i>	Признак поста	2	13—14
<i>S</i>	Информация о знаках координат поста	1	15
<i>XXXX</i>	Координаты поста	4	16—19
<i>GG</i>	Наибольшее количество сроков на посту	2	20—21
<i>rr</i>	Наибольшее количество примесей на посту	2	22—23
	Признак конца записи (!)	1	24



Таблица 8.9

## Шифры примесей и их характеристики. Первый блок

<i>bb</i>	<i>Q</i>	$\sigma$	$Q_{\max 1}$	$Q_{\max 2}$
01	009	002	0051	0033
02	015	001	0195	0130
03	005	001	0160	0100
04	014	001	0041	0027
05	007	001	0110	0073
10	020	023	0060	0039
14	004	001	0100	0057
16	100	010	0260	0163
17	002	063	0017	0009
19	011	013	0440	0260

Таблица 8.10

## Номера постов и их характеристики. Второй блок

<i>NN</i>	<i>KK</i>	<i>S</i>	<i>XXXX</i>	<i>GG</i>	<i>rr</i>
01	01	4	0805	04	08
02	04	4	0606	03	08
03	02	4	1504	03	08
04	04	4	0405	03	07

Количество примесей — 10

Количество постов в городе — 04

Скорость ветра ( $u^*$ ) — 08

Признак автоматического газоанализатора ГМК-3 — 1

**8.6. ВЫХОДНЫЕ ФОРМЫ МАШИННЫХ ДОКУМЕНТОВ  
АВТОМАТИЗИРОВАННОЙ СИСТЕМЫ ОБРАБОТКИ ИНФОРМАЦИИ  
О ЗАГРЯЗНЕНИИ АТМОСФЕРЫ (АСОИЗА)**

В ходе обработки информации на ЭВМ системой АСОИЗА создаются основные выходные машинные документы десяти форм (табл. 8.11 — 8.20):

Форма 1. Справочная информация;

Форма 2. Условно-постоянные характеристики;

Форма 3. Результаты семантического контроля данных наблюдений;

Форма 4. Таблица наблюдений за загрязнением воздуха ТЗА-1;

Форма 5. Характеристики загрязнения воздуха за месяц на посту;

Форма 6. Характеристики суммации действия нескольких примесей;

Форма 7. Промежуточные результаты расчета фоновых концентраций;

Форма 8. Характеристики загрязнения воздуха за месяц по городу;

Таблица 8.11

**Форма 1**  
**Справочная информация**

Шифр примеси		Точность записи, мг/м <sup>3</sup>	ПДК, мг/м <sup>3</sup>		А
в АСОИЗА	в «2-тп (воздух)»		максимальная разовая	среднесуточная	

Таблица 8.12

**Форма 2**  
**Условно-постоянные характеристики**

Вид информации \_\_\_\_\_

Город \_\_\_\_\_ Координатный номер \_\_\_\_\_ Высота над ур. м. \_\_\_\_\_

Количество примесей \_\_\_\_\_ Количество постов \_\_\_\_\_ Скорость ветра \_\_\_\_\_

Автоматические приборы F1 F2 F3 F4 F5 F6 F7 F8 F9 F10

Сведения о примесях					Сведения о постах						
шифр	средняя концентрация, мг/м <sup>3</sup>	среднее квадратичное отклонение, мг/м <sup>3</sup>	максимумы		номер	признак	координаты		количество		
			первый	второй			S	XXXX	сроков	примесей	

Форма 9. Характеристики загрязнения воздуха за год на посту;

Форма 10. Характеристики загрязнения воздуха за год по городу.

**Форма 1.** Справочная информация (табл. 8.11). Таблица содержит общие сведения о примесях. В первой графе таблицы приводится шифр примеси, используемый в АСОИЗА (см. табл. 8.6), во второй шифр примеси по форме «2тп-воздух». В последующих графах таблицы для каждой примеси приводятся точность, с которой концентрации примеси помещаются в выходных машинных документах системы (масштабный множитель); предельно допустимая концентрация содержания загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (максимальная разовая и среднесуточная); параметр для расчета индекса загрязнения атмосферы (А).

**Форма 2.** Условно-постоянные характеристики (табл. 8.12). Таблица содержит сведения о составе сети контроля загрязнения атмосферы в конкретном городе, о программе наблюдений постов сети, а также критерии, которые используются при контроле данных наблюдений за концентрациями примесей в атмосфере города.

После заголовка таблицы указываются название города, его координатный номер, высота метеостанции над уровнем моря. В следующей строке приводятся сведения о количестве примесей, измеряемых в городе, количестве постов наблюдений за загрязнением атмосферы, значение скорости

Таблица 8.13

**Форма 3**  
**Результаты семантического контроля данных наблюдений**

Город \_\_\_\_\_ Пост \_\_\_\_\_ Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_

Номер макета	Дата	Срок	Температура, °С	Ветер		Атмосферные явления	Влажность		Сомнительные величины			
				направление, ...	скорость, м/с		относительная, %	абсолютная, гПа	шифр примеси	концентрация, мг/м <sup>3</sup>	шифр сомнительности	

Таблица 8.14

**Форма 4**  
**Таблица наблюдений за загрязнением воздуха ТЗА-1**

Город \_\_\_\_\_ Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_  
 Координатный номер \_\_\_\_\_ Количество постов \_\_\_\_\_  
 Пост \_\_\_\_\_ Координаты поста \_\_\_\_\_ Количество примесей \_\_\_\_\_

Дата	Срок	Температура, °С	Ветер		Явление	Влажность		Концентрация примесей, мг/м <sup>3</sup>					
			направление, десятичные градусы	скорость, м/с		относительная, %	абсолютная, гПа	01	05	...	...		

Таблица 8.15

**Форма 5**  
**Характеристики загрязнения воздуха за месяц на посту**

Город \_\_\_\_\_ Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_  
 Координатный номер \_\_\_\_\_ Пост \_\_\_\_\_

Шифр примеси	Число наблюдений	Концентрация, мг/м <sup>3</sup>			Среднее квадратическое отклонение, мг/м <sup>3</sup>	Коэффициент вариации	Повторяемость, %		Число случаев превышения			ИЗА
		средняя	максимальная				> ПДК	>5 ПДК	ПДК	5 ПДК	10 ПДК	
			значение	дата								

Суммарный индекс загрязнения атмосферы \_\_\_\_\_

Таблица 8.16

**Форма 6**  
**Характеристики суммации действия нескольких примесей**

Повторяемость, %	Шифры примесей							
	07+05+22	02+20	02+08	02+05	02+10	02+13	02+05+19+03	02+04+05+10
Больше ПДК								
Больше 5 ПДК								

Таблица 8.17

**Форма 7**  
**Промежуточные результаты расчета фоновых концентраций**

Город \_\_\_\_\_ Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_ Пост \_\_\_\_\_

Шифр примеси	Параметры	Градации				
		0	1	2	3	4

ветра, используемое при расчете фоновых концентраций примеси. Значение скорости ветра определяется в соответствии с п. 9.8 раздела 9. Затем следует информация о наличии в городе автоматических газоанализаторов. В настоящее время условно принято, что  $F_1$ ,  $F_2$ ,  $F_3$  обозначают использование в городе газоанализаторов для непрерывного измерения диоксида серы, оксида углерода и диоксида азота соответственно.

Таблица состоит из двух частей. В левой части помещены климатические характеристики загрязнения атмосферы в данном городе, предназначенные для использования в качестве критериев при контроле качества данных наблюдений. Для каждой примеси, обозначенной шифром, эти характеристики включают среднее значение концентрации, среднее квадратическое отклонение и два значения максимальных концентраций. Определение этих характеристик выполняется в соответствии с п. 9.4 раздела 9.

В правой части таблицы помещены сведения о постах: номер, признак поста (от 00 до 09), координаты поста в городе, программа наблюдений — количество сроков наблюдений в сутки и количество измеряемых примесей.

**Форма 3.** Результаты контроля данных (табл. 8.13). В таблицу помещаются основные результаты семантического контроля данных наблюдений. После заголовка таблицы указываются наименование города, номер поста, год и месяц. В таблице печатаются данные только тех сроков, в которых выявлено сомнительное или ошибочное значение. Такой срок обозначается также датой и номером макета во входном потоке данных. Содержание метеорологической информации печатается всегда. Метеорологический элемент, содержащий ошибку, подчеркивается символами \*. Данные о concentra-

Таблица 8.18

## Форма 8

## Характеристики загрязнения воздуха за месяц по городу

Город \_\_\_\_\_ Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_  
 Координатный номер \_\_\_\_\_ Количество постов \_\_\_\_\_

Шифр примеси	Число постов	Число наблюдений	Средняя концентрация, мг/м <sup>3</sup>	Коэффициент вариации	Среднее квадратическое отклонение, мг/м <sup>3</sup>	Максимум, мг/м <sup>3</sup>			Повторяемость, %		Число случаев >10 ПДК	ИЗА
						наблюдаемый		расчетный	> ПДК	>5 ПДК		
						концентрация	номер поста					

Суммарный индекс загрязнения атмосферы \_\_\_\_\_ Количество примесей \_\_\_\_\_

Таблица 8.19

## Форма 9

## Характеристики загрязнения воздуха за год на посту

Город \_\_\_\_\_ Пост \_\_\_\_\_ Год \_\_\_\_\_  
 Координатный номер \_\_\_\_\_ Координаты \_\_\_\_\_ Период осреднения \_\_\_\_\_ мес

Шифр примеси	Число наблюдений	Средняя концентрация, мг/м <sup>3</sup>	Среднее квадратическое отклонение, мг/м <sup>3</sup>	Коэффициент вариации	Максимум, мг/м <sup>3</sup>					Повторяемость, %		Число случаев >10 ПДК	ИЗА
					наблюдаемый		расчетный при Р			>ПДК	>5ПДК		
					концентрация	номер месяца	5%	1%	0,1%				

Суммарный индекс загрязнения атмосферы \_\_\_\_\_ Количество примесей \_\_\_\_\_

Таблица 8.20

## Форма 10

## Характеристики загрязнения воздуха за год по городу

Город \_\_\_\_\_ Координатный номер \_\_\_\_\_ Год \_\_\_\_\_  
 Период осреднения \_\_\_\_\_ мес Номера постов \_\_\_\_\_

Шифр примеси	Число наблюдений	Средняя концентрация, мг/м <sup>3</sup>	Среднее квадратическое отклонение, мг/м <sup>3</sup>	Коэффициент вариации	Максимум, мг/м <sup>3</sup>						Повторяемость, %		Число случаев >10 ПДК	ИЗА
					наблюдаемый			расчетный при Р %			>ПДК	>5ПДК		
					концентрация	номер поста	номер месяца	5	1	0.1				

Количество примесей \_\_\_\_\_ Суммарный индекс загрязнения атмосферы \_\_\_\_\_ Примеси \_\_\_\_\_

циях примесей, вызывающие сомнение, печатаются в графах с названием «Сомнительные величины». Ошибочное значение шифра примеси подчеркивается символами  $\alpha$ , в графе «Концентрация» записывается значение концентрации, а в графе «Шифр сомнительности» помещается «0». В том случае, когда значение концентрации вызывает сомнение, печатается шифр примеси, само значение концентрации и указывается шифр сомнительности: 1 — концентрация превысила наибольшее максимальное значение, указанное в таблице условно-постоянных характеристик (см. формулу 2); 2 — концентрация превысила второе максимальное значение, указанное в той же таблице; 4 — концентрация в течение нескольких сроков подряд сохраняет свое значение (не равное нулю) и при этом превышает второй максимум, указанный в таблице условно-постоянных характеристик.

Все проконтролированные данные наблюдений в дальнейшем сохраняются в АСОИЗА с соответствующей пометкой о качестве отдельного элемента. При шифре сомнительности 1 или 4 значение концентрации забраковывается и в последующих расчетах не учитывается, при шифре сомнительности 2 значение концентрации учитывается при расчетах.

**Форма 4.** Таблица наблюдений за загрязнением воздуха ТЗА-1 (табл. 8.14). Таблица содержит проконтролированные данные наблюдений за загрязнением воздуха за один месяц на одном посту. После заголовка таблицы печатается название города, год и месяц, координатный номер города, номер поста и его координаты в городе, общее количество постов в городе и количество примесей, включенных в данную ТЗА.

В таблице печатаются данные метеорологических наблюдений: температура воздуха (в °С) с десятными долями градуса, направление (в десятках градусов) и скорость ветра (в м/с), атмосферные явления — цифра кода согласно табл. 4.5 (см. раздел 4), для основной метеостанции — влажность относительная (в %) и абсолютная (в гПа).

В следующих графах под названием «Концентрации примесей, мг/м<sup>3</sup>» помещаются шифры примесей, а в таблице тремя цифрами печатаются концентрации этих примесей; точность записи концентраций (масштабный множитель) содержится в форме 1 (справочная информация). Количество граф с данными о концентрациях соответствует количеству примесей и может составлять 6, 10 или 15. Таблица печатается листами, на каждом листе повторяется заголовок и головка таблицы. Количество листов таблицы зависит от числа наблюдений за месяц; на каждом листе печатается не более 51 срока.

При печати таблицы используются следующие обозначения:

$x$  — значение элемента забраковано по результатам синтаксического или семантического контроля;

$\alpha$  — значение элемента забраковано во входном сообщении;

пропуск — значение элемента отсутствует.

Результаты первичной статистической обработки информации за месяц по отдельному посту печатаются в виде трех таблиц (формы 5 — 7).

**Форма 5.** Характеристика загрязнения воздуха за месяц на посту (табл. 8.15). Перед таблицей указываются название города, его координатный номер, год, месяц и номер поста в городе. Для всех примесей, обозначенных шифром, таблица содержит следующие результаты расчетов: число наблюдений, значение средней концентрации, максимальное значение концентрации с указанием даты и срока, когда оно отмечалось, среднее квадратическое отклонение, коэффициент вариации, повторяемость случаев превышения максимальной разовой ПДК и 5 ПДК, число случаев превышения ПДК, 5 ПДК и 10 ПДК, а также ИЗА. При количестве наблюдений менее 20 для примеси приводятся только значения средней и максимальной концентрации примеси. Таблица завершается строкой «Суммарный индекс загрязнения атмосферы», в которой помещается значение ИЗА по всем примесям, наблюдаемым на данном посту за данный месяц.

**Форма 6.** Характеристики суммации действия нескольких примесей (табл. 8.16). Таблица включает повторяемость значений концентрации выше ПДК и выше 5 ПДК по характеристикам суммации действия при совместном присутствии в атмосферном воздухе нескольких примесей. Шифры примесей суммарного действия печатаются в заголовках граф этой таблицы. Перечень примесей, обладающих суммацией действия, приведен в приложении 1.1.

**Форма 7.** Промежуточные результаты расчета фоновых концентраций (табл. 8.17). Таблица содержит результаты предварительной обработки данных наблюдений на посту за один месяц для расчета фоновых концентраций (см. [3] и п. 9.8). После заголовка таблицы записываются название города, год, месяц, номер поста. В таблице для каждой примеси, обозначенной шифром, приводятся для пяти градаций направления и скорости ветра (см. [3] и п. 9.8) следующие величины: количество случаев с наблюдениями данной примеси, сумма значений концентраций примеси ( $\text{мг}/\text{м}^3$ ) и сумма квадратов значений концентраций примеси ( $\text{мг}/\text{м}^3$ )<sup>2</sup>.

**Форма 8.** Характеристики загрязнения воздуха за месяц по городу (табл. 8.18). В таблице печатаются результаты обобщения информации о загрязнении атмосферы по данным наблюдений за месяц на нескольких постах города (или на всех постах). После заголовка таблицы указываются название города, год, месяц, координатный номер города и количество постов, по которым сделано обобщение. Для каждой наблюдаемой на постах примеси, которая обозначена в таблице шифром, печатается число постов, где проводились наблюдения, число наблюдений, вычисленные из этих наблюдений среднее значение концентрации, среднее квадратическое отклонение и коэффициент вариации. Затем приводится наблюдаемое максимальное значение концентрации примеси и номер поста, где это значение отмечалось, а также — при количестве измерений не менее 200 — расчетное максимальное значение концентрации примеси, соответствующее 95%-ному квантилю логарифмически-нормального распределения (графа «Максимум расчетный» в таблице). В следующих графах указываются повторяемость случаев превышения максимальной разовой ПДК и 5 ПДК, а также число случаев превышения 10 ПДК. В последней графе таблицы печатается ИЗА. При числе измерений менее 20 в таблицу помещаются только значения средних и максимальных концентраций примеси.

В конце таблицы печатается значение суммарного индекса загрязнения атмосферы, вычисленное по данным всех примесей, перечисленных в таблице, количество этих примесей печатается в последней строке.

**Форма 9.** Характеристики загрязнения воздуха за год на посту (табл. 8.19). В таблице печатаются результаты статистической обработки информации о загрязнении атмосферы за год (или за несколько месяцев) на посту. После заголовка таблицы печатается название города, его координатный номер, номер поста и его координаты в городе, год и период осреднения (число месяцев, за которые обобщены данные наблюдений). В таблице в соответствии с названиями граф для каждой примеси указываются шифр примеси, количество наблюдений за рассматриваемый период, значение средней концентрации, среднее квадратическое отклонение, коэффициент вариации, наблюдаемое значение максимальной концентрации и месяц, когда это значение отмечалось. При количестве наблюдений не менее 200 помещаются расчетные значения максимальных концентраций, которые не могут быть превышены в  $P$  % случаев (графы 5, 1 и 0,1 %). Оценки расчетных максимальных значений выполнены в предположении логарифмически-нормального закона распределения концентрации примеси в атмосфере.

В таблице указывается также повторяемость случаев превышения максимальной разовой ПДК и 5 ПДК, а также число случаев превышения 10 ПДК. В последней графе таблицы приводится индекс загрязнения атмосферы ИЗА. По окончании таблицы печатаются значения суммарного индекса загрязнения

атмосферы всеми примесями, а также количество примесей, измеренных на данном посту за период обобщения.

**Форма 10.** Характеристики загрязнения воздуха за год по городу (табл. 8.20). В таблице печатаются результаты статистической обработки информации о загрязнении атмосферы за год (или за несколько месяцев) по данным наблюдений на нескольких (или на всех) постах. После заголовка таблицы указываются название города, его координатный номер, год, период осреднения (число месяцев, за которые обобщены данные наблюдений) и номера постов, по которым проведено обобщение. Далее для каждой примеси в соответствии с названиями граф печатаются шифр примеси, число наблюдений на перечисленных постах за рассматриваемый период. Затем для каждой примеси приводятся значения средней концентрации примеси, среднего квадратического отклонения, а также коэффициент вариации, наблюдаемое максимальное значение концентрации, номер поста и месяц, когда отмечалось это значение. При количестве наблюдений не менее 200 в таблице помещаются расчетные значения максимальных концентраций, которые могут быть превышены не более чем в  $P$  % случаев (графы 5, 1 и 0,1 %). Расчеты выполняются в предположении логарифмически-нормального закона распределения концентрации примеси в атмосфере. В таблице также приводится повторяемость случаев превышения максимальной разовой ПДК и 5 ПДК, а также число случаев превышения 10 ПДК. Последняя графа таблицы содержит ИЗА. По окончании таблицы печатается количество примесей, по которым выполнены обобщения, значение суммарного индекса загрязнения атмосферы города с указанием шифров примесей и далее по строкам — значения ИЗА по наиболее загрязняющим примесям с указанием их шифров. Оценка суммарного ИЗА проводится не менее чем для четырех примесей.

## **9. ОБОБЩЕНИЕ ДАННЫХ НАБЛЮДЕНИЙ ЗА СОСТОЯНИЕМ ЗАГРЯЗНЕНИЯ ВОЗДУХА ГОРОДОВ И ПРОМЫШЛЕННЫХ ЦЕНТРОВ**

### **9.1. ЦЕЛЬ ОБОБЩЕНИЯ ИНФОРМАЦИИ О ЗАГРЯЗНЕНИИ АТМОСФЕРЫ ГОРОДОВ**

Цель обработки и обобщения данных наблюдений состоит в получении достоверной и объективной информации об уровне загрязнения атмосферы и причинах загрязнения атмосферы, определении тенденции изменения уровня загрязнения атмосферы, разработке рекомендаций по его снижению и доведению информации до органов, принимающих решения, и широкой общественности. Обобщение выполняется на основании данных измерений разовых или среднесуточных концентраций вредных примесей и сведений о выбросах вредных веществ в атмосферу конкретных городов.

Результаты обобщения информации по территории, подведомственной УГМ, служат для выявления: 1) городов с наиболее высоким уровнем загрязнения атмосферы, 2) источников выбросов вредных веществ, вносящих наибольший вклад в уровень загрязнения атмосферы городов, 3) вредных веществ, содержание которых в атмосфере определяет загрязнение воздуха в городах. Это достигается совместным анализом выбросов вредных веществ, характеристик загрязнения атмосферы и метеорологических условий, определяющих перенос и рассеивание вредных веществ в атмосфере.





## 9.2. ТРЕБОВАНИЯ К ФОРМЕ ПРЕДСТАВЛЕНИЯ ИНФОРМАЦИИ


При обработке информации и ее обобщении необходимо соблюдать определенные правила. Обобщение материалов о состоянии загрязнения воздуха городов проводится за период от 1 мес до 1 г и более. Обобщение может осуществляться по одному городу и по нескольким городам и населенным пунктам на территории УГМ. При обобщении используются статистические характеристики состояния загрязнения воздуха населенных мест, систематизированные в п. 9.3.


Информационные документы должны быть оформлены в соответствии с действующими нормативными материалами, отпечатаны на стандартных листах белой бумаги через полтора интервала. Размер печатного текста 170 × 260 мм. Шрифт отпечатанного текста должен быть четким, черного цвета. Схемы, рисунки и условные обозначения должны быть выполнены черными чернилами или тушью.

Схемы города выполняются на белой бумаге или кальке размером 150 × 150 мм. Ориентировка схемы обычная: стрелкой указывается направление на север в верхней части рисунка. В нижней части рисунка под схемой приводятся розы ветров по восьми румбам за январь, июнь и в целом за рассматриваемый год; числа на концах румбов соответствуют значениям повторяемости данного направления ветра. Применяется масштаб: 1 см — 10%. На схему наносятся главные площади, магистрали и улицы города и их названия, основные элементы ландшафта города (моря, озера, реки, парки, горы и т. п.) и местоположение постов с присвоенными им стандартными номерами. Используются следующие обозначения:

 — главные улицы и магистрали;

 — метеостанции;

 — посты опорной сети УГМ;

 — посты неопорной сети УГМ;

 — посты СЭС и других ведомств.

Графики временных изменений концентраций примесей и метеопараметров строятся размером не более 120 × 120 мм. Масштаб представления параметров должен быть таким, чтобы значения годовых или суточных колебаний располагались на всем поле графика. Графические материалы можно представлять на миллиметровой бумаге, чтобы при необходимости с любой кривой можно было снять значения параметра.

Размер таблиц не должен превышать стандартный машинописный лист. Во всех таблицах и документах, содержащих данные о концентрациях примесей в воздухе отдельных городов и описания особенностей загрязнения воздуха городов, должен соблюдаться алфавитный порядок расположения названий городов; сведения о примесях располагаются по порядку номеров шифра (см. табл. 8.6).

Страницы документа, включая приложения, должны быть пронумерованы. Титульный лист включается в общую нумерацию, но номер на нем не ставится; на последующих страницах номер проставляется в правом верхнем

углу арабскими цифрами. Документ должен сопровождаться оглавлением с указанием страниц, на которых помещены сведения о состоянии загрязнения и выбросах вредных веществ по каждому городу.

### 9.3. ХАРАКТЕРИСТИКИ СОСТОЯНИЯ ЗАГРЯЗНЕНИЯ АТМОСФЕРЫ НАСЕЛЕННЫХ МЕСТ

Данные наблюдений за концентрациями примесей ( $q_i$ ) на стационарных и маршрутных постах, а также под факелами промышленных предприятий рассматриваются как совокупность случайных величин — единичных разовых показателей загрязнения атмосферы.

Для систематизации и оценки уровня загрязнения атмосферы за рассматриваемый период обычно применяются следующие статистические характеристики:

среднее арифметическое значение концентрации примеси  $\bar{q}$ ;

среднее квадратическое отклонение  $\sigma$  результатов измерений от среднего арифметического;

максимальное значение концентрации примеси  $q_m$ ;

коэффициент вариации  $V = \sigma/\bar{q}$ , показывающий долю изменчивости от среднего арифметического значения.

Среднее арифметическое значение концентрации примеси является единственным осредненным (основным) показателем загрязнения атмосферы.

Результаты многих исследований показали, что данные измерений концентраций примесей в приземном слое атмосферы городов с достаточной точностью соответствуют логарифмически нормальному распределению. По ряду наблюдений проверяют гипотезу о том, что результаты наблюдений относятся к логарифмически нормальному распределению, и вычисляют показатели логнормального распределения, а также значения максимальной концентрации с заданной вероятностью превышения. В соответствии с объемом данных наблюдений и необходимостью расчета фоновой концентрации примеси рассчитывают максимальные концентрации с вероятностью превышения в 5; 1 и 0,1 % случаев ( $q_m^1$ ,  $q_m^5$  и  $q_m^{0.1}$ ).

Все статистические характеристики рассчитываются для различного осреднения по времени и пространству (табл. 9.1).

Основным критерием качества атмосферного воздуха являются предельно допустимые концентрации (ПДК), утвержденные Минздравом СССР. Поэтому для оценки состояния или степени загрязнения атмосферы используются единичные осредненные показатели загрязнения атмосферы, нормированные на ПДК соответствующего периода осреднения. Устанавливают, выполняется ли соотношение

$$q_i/\text{ПДК}_{м.р} < 1. \quad (9.1)$$

Поскольку  $\text{ПДК}_{с.с}$  (среднесуточные) устанавливались за продолжительный период, проверяют выполнение соотношения

$$\bar{q}/\text{ПДК}_{с.с} < 1. \quad (9.2)$$

Нормированные на ПДК единичные осредненные и разовые показатели загрязнения атмосферы называются единичными индексами загрязнения атмосферы (ИЗА).

## Статистические характеристики загрязнения атмосферы (ЗА)

Характеристика	Определение	Обозначение	Метод расчета	Использование
1. Основной единичный показатель ЗА отдельной примесью $q_i$ (мг/м <sup>3</sup> , мкг/м <sup>3</sup> )				
Разовая концентрация примеси (ГОСТ 17.2.1.03—84)	Концентрация примеси, измеренная за 20—30 мин	$q_i$	Определяется путем 20—30-минутного отбора проб по программе наблюдений, установленной в ГОСТ 17.2.3.01—86	Для сравнения с санитарно-гигиеническими нормативами; для дальнейших расчетов.
2. Осредненные показатели ЗА отдельной примесью				
2.1. Единичные показатели ЗА в точке отбора проб $\bar{q}$ (мг/м <sup>3</sup> , мкг/м <sup>3</sup> )				
1) Среднесуточная концентрация примеси (ГОСТ 17.2.1.03—84)	Среднее арифметическое значение разовых концентраций, полученных через равные промежутки времени, включая обязательные сроки 1; 7; 13; 19 ч, а также значение концентрации, полученное по данным непрерывной регистрации в течение суток (ГОСТ 17.2.3.01—86)	$\bar{q}_c$	$\bar{q}_c = \frac{\sum_{i=1}^n q_i}{n},$ <p>где <math>n</math> — число разовых концентраций, измеренных за 1 сут</p>	Для сравнения с санитарно-гигиеническими нормативами; для дальнейших расчетов
2) Среднемесячная концентрация примеси (ГОСТ 17.2.1.03—84)	Среднее арифметическое значение разовых или среднесуточных концентраций, измеренных в течение месяца (ГОСТ 17.2.1.01—86), а также полученное по специальной месячной программе	$\bar{q}_{мес}$	$\bar{q}_{мес} = \frac{\sum_{i=1}^n q_i}{n} = q_i,$ <p>где <math>n</math> — число разовых или среднесуточных концентраций, полученных в течение <math>j</math>-го месяца (<math>n \geq 20</math> в месяц для разовых)</p>	При составлении справок о состоянии ЗА в течение месяца в районе наблюдений; для оценки однородности рядов наблюдений; анализа годового хода изменений концентраций примеси; для дальнейших расчетов

- 3) Среднегодовая концентрация примеси (ГОСТ 17.2.1.03—84)

Среднее арифметическое значение разовых или среднесуточных концентраций, измеренных в течение года (ГОСТ 17.2.3.01—86)

$$\bar{q}_r$$

$$\bar{q}_r = \frac{\sum_{i=1}^n q_i}{n} = \frac{\sum_{j=1}^t (q_j n_j)}{\sum_{j=1}^t n_j},$$

где  $n$  — число разовых или среднесуточных концентраций за год ( $n \geq 200$  в год для разовых);  $q_i$  — среднемесячная концентрация за  $i$ -й месяц;  $n_j$  — число разовых или среднесуточных концентраций за месяц

При составлении справок и обзоров состояния ЗА в течение года в районе наблюдений; для сравнения с санитарно-гигиеническими нормативами; для дальнейших расчетов

- 4) Средняя многолетняя концентрация примеси

Среднее арифметическое значение разовых или среднесуточных концентраций, полученных за ряд лет

$$\bar{q}_{mn}$$

$$\bar{q}_{mn} = \frac{\sum_{i=1}^n q_i}{n} = \frac{\sum_{m=1}^M (q_r N)}{\sum_{m=1}^M N},$$

где  $n$  — число разовых или среднесуточных концентраций за  $M$  лет;  $n = \sum_{m=1}^M N$ ;  $N$  — число разовых или среднесуточных концентраций за год

При составлении территориальных комплексных схем, расчетах фоновых концентраций в районе наблюдений

- 5) Среднегодовая концентрация примеси по данным подфакельных наблюдений

Расчетная величина, полученная исходя из предположения логнормального распределения концентраций  $q_i$ , по данным подфакельных наблюдений

$$\bar{q}_{пфн}$$

$$\bar{q}_{пфн} = \Pi_z \cdot 1,2 P_d q_m,$$

где  $\Pi_z$  — ПЗА (см. п. 9.6);  $q_m$  — максимальная концентрация, отмеченная при  $d$ -м направлении ветра;  $P_d$  — повторяемость  $d$ -го направления ветра

Для обобщения данных наблюдений за содержанием специфических примесей в воздухе с целью определения зоны влияния отдельного источника выбросов и разработки территориально-комплексных схем

Характеристика	Определение	Обозначение	Метод расчета	Использование
<b>2.2. Единичные показатели ЗА по совокупности точек отбора проб <math>Q</math> (<math>\text{мг}/\text{м}^3</math>, <math>\text{мкг}/\text{м}^3</math>)</b>				
1) Среднесуточная концентрация примеси для города (района города)	Среднее арифметическое значение среднесуточных концентраций примеси по данным $K$ стационарных и маршрутных постов	$Q_c$	$Q_c = \frac{\sum_{k=1}^K (\bar{q}_{cn})}{\sum_{k=1}^K n}$ <p>где <math>n</math> — число наблюдений на <math>k</math>-м посту за 1 сут</p>	При составлении справок о состоянии ЗА за месяц
2) Среднемесячная концентрация примеси для города (района города)	Среднее арифметическое значение концентраций примеси, полученное из среднемесячных концентраций на стационарных и маршрутных постах	$Q_{\text{мес}}$	$Q_{\text{мес}} = \frac{\sum_{k=1}^K (\bar{q}_{\text{мес}n_j})}{\sum_{k=1}^K n_j}$ <p>где <math>n_j</math> — число наблюдений на <math>k</math>-м посту за 1 мес</p>	То же
3) Среднегодовая концентрация примеси для города (района города)	Среднее арифметическое значение среднегодовых концентраций примеси, полученных по $K$ постам города	$Q_r$	$Q_r = \frac{\sum_{k=1}^K (\bar{q}_{rn})}{\sum_{k=1}^K n} = \frac{\sum_{k=1}^K \sum_{j=1}^J (\bar{q}_j n_j)}{\sum_{k=1}^K \sum_{j=1}^J n_j}$ <p>где <math>n</math> — количество наблюдений на <math>k</math>-м посту за год; <math>n_j</math> — количество наблюдений на <math>k</math>-м посту за <math>j</math>-й месяц; <math>J</math> — число месяцев за год с наблюдениями за уровнем ЗА.</p>	При составлении справок и обзоров состояния ЗА: для сравнения с санитарно-гигиеническими нормативами, со средним уровнем ЗА по городам СССР; для дальнейших расчетов комплексных показателей ЗА; для изучения тенденции изменения уровня ЗА в городе

4) Средняя многолетняя концентрация примеси для города (района города)

Среднее арифметическое значение среднегодовых концентраций примеси, полученных из однородного ряда наблюдений за несколько лет по  $K$  постам в городе

$Q_{mn}$

$$Q_{mn} = \frac{\sum_{k=1}^K \bar{q}_{mnk}}{\sum_{k=1}^K n}$$

где  $n$  — количество наблюдений на  $k$ -м посту за рассматриваемый период

При разработке методик и составлении краткосрочных и долгосрочных прогнозов ЗА города, территориальных комплексных схем; в теоретических исследованиях; как критерий оценки достоверности информации в АСОИЗА

### 2.3. Единичный показатель состояния ЗА для группы городов $\bar{Q}$ (мг/м<sup>3</sup>, мкг/м<sup>3</sup>)

Среднегодовая концентрация примеси для городов, объединенных в группы по различным признакам (численности населения, ведомственной принадлежности основных источников ЗА в городе, республиканской принадлежности) и в целом для городов СССР

Среднее арифметическое значение среднегодовых концентраций примеси, полученных по  $L$  городам рассматриваемой группы

$\bar{Q}_r$

$$\bar{Q}_r = \frac{1}{L} \sum_{i=1}^L Q_i$$

Для сравнительной оценки ЗА отдельных городов

## 3. Среднее квадратическое отклонение

### 3.1. Среднее квадратическое отклонение ряда $q_i$ , полученного на отдельных постах, $\sigma$ (мг/м<sup>3</sup>, мкг/м<sup>3</sup>)

1) Среднее квадратическое отклонение разовых (среднесуточных) концентраций от среднесуточных

Статистическая характеристика ряда случайных величин: разовых или среднесуточных концентраций, полученных на стационарном или маршрутном посту, позволяющая оценить разброс

$\sigma_i$

$$\sigma_i = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (q_i - q_{мес})^2}{n-1}}$$

где  $n$  — число наблюдений

Для получения информации об изменчивости среднего; для статистического анализа распределения концентраций

Характеристика	Определение	Обозначение	Метод расчета	Использование
<p>2) Среднее квадратическое отклонение разовых концентраций от среднегодовой</p>	<p>концентраций относительно среднемесячного значения То же относительно среднегодового значения</p>	<p><math>\sigma</math></p>	$\sigma = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (q_i - \bar{q}_r)^2}{n-1}},$ $\sigma = \sqrt{\frac{\sum_{j=1}^J \sigma_j^2 (n_j - 1)}{\sum_{j=1}^J (n_j - 1)}}$ <p><math>n, n_j</math> — число наблюдений за год, за <math>j</math>-й месяц</p>	<p>То же</p>
<p>3) Среднее квадратическое отклонение среднемесячной концентрации от среднегодовой</p>	<p>Статистическая характеристика ряда величин, позволяющая оценить разброс среднемесячных концентраций, полученных на стационарном или маршрутном постах, относительно среднегодового значения</p>	<p><math>\sigma_j</math></p>	$\sigma_j = \sqrt{\frac{\sum_{j=1}^J (q_j - \bar{q}_r)^2}{J-1}},$ <p><math>J</math> — число месяцев за год с наблюдениями за ЗА</p>	<p>Для описания изменчивости среднемесячных концентраций относительно среднегодового значения</p>
<p>4) Среднее квадратическое отклонение среднемесячных концентраций от средней многолетней</p>	<p>Статистическая характеристика ряда величин, позволяющая оценить разброс среднемесячных концентраций, полученных на стационарном</p>	<p><math>\sigma_{jM}</math></p>	$\sigma_{jM} = \sqrt{\frac{\sum_{j=1}^J (q_j - \bar{q}_{Mn})^2}{J-1}},$ <p><math>J</math> — число месяцев за <math>M</math> лет с наблюдениями за ЗА</p>	<p>Для различных статистических разработок, составления прогнозов, создания территориальных комплексных схем</p>

- 5) Среднее квадратическое отклонение среднегодовых концентраций от средней многолетней на посту наблюдения

или маршрутном постах, относительно среднего многолетнего значения. Статистическая характеристика ряда, позволяющая оценить разброс среднегодовых концентраций относительно средней за  $M$  лет

$\sigma_m$

$$\sigma_m = \sqrt{\frac{M \overline{\sum_{m=1}^M (q_r - \bar{q}_{mn})^2}}{M-1}}$$

То же

### 3.2. Среднее квадратическое отклонение ряда концентраций, полученных для группы точек отбора проб в городе, $S$ (мг/м<sup>3</sup>, мкг/м<sup>3</sup>)

- 1) Среднее квадратическое отклонение среднегодовых концентраций на постах от среднегодовой концентрации по городу (району)

Статистическая характеристика, позволяющая оценить разброс среднегодовых концентраций на постах,  $q_{rk}$ , относительно среднегодового значения по  $K$  постам города

$S_{rp}$

$$S_{rp} = \sqrt{\frac{K \overline{\sum_{k=1}^K (q_{rk} - Q_r)^2}}{K-1}}$$

При статистическом анализе изменчивости поля концентрации примеси

- 2) Среднее квадратическое отклонение среднегодовых концентраций на постах от средней многолетней концентрации по городу (району)

Статистическая характеристика, позволяющая оценить разброс среднегодовых концентраций на постах от среднего многолетнего значения концентрации по  $K$  постам города

$S_{mn}$

$$S_{mn} = \sqrt{\frac{K \overline{\sum_{k=1}^K (q_{rk} - Q_{mn})^2}}{K-1}}$$

То же

- 3) Среднее квадратическое отклонение разовых концентраций от среднегодовой концентрации по городу (району)

Статистическая характеристика, позволяющая оценить разброс разовых концентраций, измеренных за год, относительно среднегодового значения по  $K$  постам города

$S_i$

$$S_i = \sqrt{\frac{K \overline{\sum_{k=1}^K (q_i - Q_r)^2}}{\sum_{k=1}^K (n-1)}}$$

В ежегодных обобщениях состояния ЗА



Характеристика	Определение	Обозначение	Метод расчета	Использование
<p>4) Среднее квадратическое отклонение среднегодовых концентраций для города от среднегодовой концентрации для группы городов, объединенных по различным признакам (численности населения, ведомственной принадлежности основных источников ЗА в городе, республиканской принадлежности) и в целом по городам СССР</p> <p>5) Среднее квадратическое отклонение максимальных концентраций примеси для города за год от средней из макси-</p>	<p>Статистическая характеристика, позволяющая оценить разброс среднегодовых концентраций для города от среднегодовой концентрации для группы городов <math>L</math></p> <p>Статистическая характеристика, позволяющая оценить разброс максимальных концентраций <math>q_m</math> в городе за год от средней из максималь-</p>	<p><math>S</math></p> <p><math>S_m</math></p>	$S_i = \sqrt{\frac{\sum_{k=1}^K \sum_{j=1}^J s_{ij}^2 (n_j - 1)}{\sum_{k=1}^K \sum_{j=1}^J (n_j - 1)}}$ <p>где <math>n</math> — число наблюдений на <math>k</math>-м посту города за год</p> $S = \sqrt{\frac{\sum_{l=1}^L (Q_r - \bar{Q}_r)^2}{L - 1}}$ $S_m = \sqrt{\frac{\sum_{l=1}^L (q_m - \bar{q}_m)^2}{L - 1}}$	<p>То же</p>

мальных концентраций примеси за год по группе городов

ных концентраций  $\bar{q}_m$  примеси за год по группе городов  $L$

### 3.3. Коэффициент вариации $V$ (безразмерный)

Коэффициент вариации концентраций

Статистическая характеристика ряда концентраций примеси за период

$V$

$$V = \frac{\sigma}{\bar{q}}$$

где  $\bar{q}$  — средняя концентрация

Для оценки степени изменчивости концентраций примеси в ежегодных обобщениях

## 4. Максимальные показатели ЗА отдельной примесью

### 4.1. Максимальная концентрация примеси по данным наблюдений

1) Максимальная из разовых концентрация примеси (ГОСТ 17.2.1.03—84)

Максимальное значение из разовых концентраций примеси из всех данных измерений в отдельной точке или в различных точках города за рассматриваемый период: в течение суток, месяца, года, ряда лет

$q_m$

Максимальное значение ряда концентраций выбирается как наибольшее значение из вариационного убывающего ряда за рассматриваемый период на отдельном посту или на ряде постов в городе по данным за сутки, месяц, все месяцы года, все годы

Для сравнения с санитарно-гигиеническими нормативами с целью характеристики наибольшего за рассматриваемый период времени (сутки, месяц, год, ряд лет) ЗА в реально наблюдавшихся метеорологических условиях распространения примеси от источников выбросов; как критерий максимального значения при критконтроле в АСОИЗА

2) Максимальная из среднесуточных концентрация

—

$\bar{q}_{с.м}$

Выбирается как наибольшее значение из убывающего вариационного ряда среднесуточных концентраций по данным за рассматриваемый период

Для оценки состояния ЗА веществами, концентрации которых определяются при непрерывной регистрации в течение суток

Характеристика	Определение	Обозначение	Метод расчета	Использование
3) Максимальная из разовых концентрация по данным подфакельных наблюдений	—	$q_{\text{пф.м}}$	Выбирается как наибольшее значение из убывающего вариационного ряда наблюдений за содержанием примеси под факелом выбросов в городе за год	Для оценки вклада отдельного источника на уровень ЗА данной примесью
4) Максимальная из среднемесячных концентрация (ГОСТ 17.2.1.03—84)	—	$\bar{q}_{\text{мес. м}}$	Выбирается как наибольшее значение из убывающего вариационного ряда среднемесячных концентраций по данным за год или ряд лет в городе	Для оценки состояния ЗА веществами, концентрации которых определяются за период не менее месяца, а также для оценки однородности рассматриваемого ряда наблюдений за концентрациями примесей
5) Максимальная из среднегодовых концентрация примеси по группе городов	—	$\bar{Q}_{\text{г.м}}$	Выбирается как наибольшее значение из убывающего ряда среднегодовых концентраций в городах рассматриваемой группы	В ежегодном обобщении информации о состоянии ЗА в городах и промышленных центрах для выбора городов с наибольшим максимальным уровнем ЗА
6) Средняя из максимальных за год по группе городов	Среднее арифметическое значение концентрации примеси, полученное из максимальных концентраций за год по отдельным $L$ городам	$\bar{q}_m$	$\bar{q}_m = \frac{1}{L} \sum_{l=1}^L q_m$	Для оценки изменений максимальной концентрации в городах различных групп
7) Максимальная концентрация из малого числа наблюдений	Максимальная из разовых концентрация примеси, полученная из данных экспедиционных	$q_m^*$	Выбирается как наибольшее значение из убывающего вариационного ряда разовых концентраций, полученных в населенном пункте	Для ориентировочной оценки уровня ЗА населенного пункта

(эпизодических) обследований населенного пункта	при общем количестве измерений не менее 50 за год
---	---

4.2. Расчетная максимальная концентрация (мг/м<sup>3</sup>, мкг/м<sup>3</sup>) примеси

1) Максимальная концентрация примеси с заданной вероятностью $P$ ее превышения	Максимальная концентрация, полученная из предположения логнормального распределения концентраций примеси в атмосфере для заданной вероятности ее превышения	$q_m^P$	$q_m^P = \frac{q \exp z \sqrt{\ln(1+V^2)}}{\sqrt{1+V^2}},$ <p>при <math>P=0,1\%</math> <math>z=3,08</math>;  <math>P=1\%</math> <math>z=2,33</math>;  <math>P=5\%</math> <math>z=1,65</math>.</p> <p>Здесь <math>q</math> — средняя концентрация</p>	Используется для оценки вероятности появления концентраций, превышающих заданный уровень ЗА
2) Фоновая концентрация (ГОСТ 17.2.1.03—84)	Концентрация примеси, создаваемая всеми источниками выбросов, исключая рассматриваемый	$c_\phi$	$c_\phi = \overline{q_{\text{мн}}} \frac{1}{\sqrt{1+V^2}} \times \exp(1,65 \sqrt{\ln(1+V^2)})$ <p>(рассчитывается при заданных значениях направления и скорости ветра)          Рассчитывается по [11]</p>	При установлении ПДВ; при проектировании строительства новых и реконструкции действующих объектов промышленности
3) Приземная максимальная концентрация примеси	Расчетная концентрация в приземном слое воздуха, создаваемая отдельным источником выбросов	$c_m$	Рассчитывается по [11]	При установлении ПДВ; для характеристики степени ЗА, создаваемого выбросами промышленных предприятий на некотором расстоянии от источника при неблагоприятных метеоусловиях

5. Санитарно-гигиенический норматив (мг/м<sup>3</sup>, мкг/м<sup>3</sup>)

1) Предельно допустимая концентрация примесей для населенных мест: максимальная разовая и среднесуточная	Максимальная концентрация примеси в атмосфере, при периодическом воздействии не оказывающая вредного влияния на человека и окружающую среду	ПДК <sub>м.р</sub> ПДК <sub>с.с</sub>	Определяется органами Минздрава СССР для атмосферного воздуха населенных мест (см. приложение 1.1)	Для оценки степени загрязнения
--	---	--	--	--------------------------------

## Индексы загрязнения атмосферы

Характеристика	Определение	Обозначение	Метод расчета	Использование
Единичные индексы ЗА одной примесью (безразмерные)				
1. Коэффициент для выражения концентрации примеси в единицах ПДК	Значение максимальной или средней концентрации, приведенное к ПДК	$a$	$a = \frac{\text{концентрация}}{\text{ПДК}}$	Используется как критерий качества атмосферного воздуха отдельными примесями (при необходимости могут использоваться ПДК для растительности, воздуха рабочей зоны предприятий и пр.)
2. Повторяемость концентраций примеси в воздухе выше заданного уровня по посту либо по $K$ постам города за год	Повторяемость (%) случаев превышения заданного уровня разовыми значениями концентрации примеси	$g, g_1$	$g = \frac{m}{n} \cdot 100,$ $g_1 = \frac{m_1}{n} \cdot 100,$ <p><math>n</math> — число наблюдений за рассматриваемый период;  <math>m, m_1, m_2</math> — число случаев превышения разовыми концентрациями на посту или на всех постах города уровня <math>a \cdot \text{ПДК}</math>, где <math>a</math> равно соответственно 1, 5, 10</p>	При составлении справок и обзоров состояния ЗА
3. Индекс загрязнения атмосферы (ИЗА) отдельной примесью	Количественная характеристика уровня ЗА отдельной примесью, учитывающая различие в скорости возрастания степени вредности ве-	$I_i$	$I_i = \left( \frac{Q_{\Gamma}}{\text{ПДК}_{\text{с.с.}}} \right) c_i$ <p>или</p>	Для характеристики вклада отдельных примесей в общий уровень ЗА за данный период времени на данной территории или в точке из-

ществ, приведенной к вредности диоксида серы, по мере увеличения превышения ПДК

$$I_i = \left( \frac{\bar{q}_r}{\text{ПДК}_{\text{с.с.}}} \right)_i^{c_i}$$

$i$  — примесь;  $c_i$  — константа, принимающая значения 1,7; 1,3; 1,0; 0,9 для соответственно 1, 2, 3, 4-го классов опасности веществ, позволяющая привести степень вредности  $i$ -го вещества к степени вредности диоксида серы

мерения; для сравнения степени загрязнения атмосферы различными веществами

### Комплексный показатель ЗА несколькими веществами (безразмерный)

1. Комплексный индекс загрязнения атмосферы города (КИЗА)

Количественная характеристика уровня ЗА, создаваемого  $n$  веществами, присутствующими в атмосфере города (района города)

$I_n$

$$I_n = \sum_{i=1}^n I_i$$

$i$  — примесь;  $n$  — количество рассматриваемых примесей. Рассчитывается за рассматриваемый период по одному или  $K$  постам города как сумма всех ИЗА

При составлении справок и обзоров состояния ЗА

2. Комплексный индекс загрязнения атмосферы приоритетными веществами

Количественная характеристика уровня ЗА приоритетными  $l$  веществами, определяющими состояние загрязнения атмосферы в городе

$I_l$

$$I_l = \sum_{i=1}^l I_i$$

Для сравнения уровней ЗА в различных городах или регионах и составления приоритетных списков городов с наибольшим уровнем ЗА

На основании проверки соотношения (9.1) рассчитывают число случаев ( $m$ ) (или повторяемость —  $g$ ) концентраций, превышающих ПДК и другие величины, кратные ПДК (например,  $g_1$ ) (табл. 9.2).

Все статистические характеристики и единичные ИЗА рассчитываются по данным наблюдений за концентрацией каждого контролируемого вещества отдельно.

Для сравнения степени загрязнения атмосферы в различных городах используется комплексный ИЗА — безразмерная функция характеристик степени загрязнения атмосферы несколькими веществами.

Комплексный ИЗА, учитывающий  $l$  веществ, присутствующих в атмосфере, рассчитывается по формуле

$$I(l) = \sum_{i=1}^l I_i = \sum_{i=1}^l (\bar{q}/\text{ПДК}_{с.с})_i^{c_i}, \quad (9.3)$$

где  $\bar{q}$  — осредненная по времени (месяц и год), рассчитанная для поста, города или группы городов концентрация  $i$ -й примеси;

$c_i$  — безразмерная константа, позволяющая привести степень вредности  $i$ -го вещества к вредности диоксида серы.

Расчет индекса загрязнения атмосферы основан на предположении, что на уровне ПДК все вредные вещества характеризуются одинаковым влиянием на человека, а при дальнейшем увеличении концентрации степень их вредности возрастает с различной скоростью, которая зависит от класса опасности вещества (табл. 9.2). Для сравнения степени загрязнения атмосферы различных городов, различных районов одного города или различными веществами в городе используется комплексный индекс загрязнения атмосферы — ИЗА для каждого  $i$ -го вещества ( $I_i$ ). Значения индексов  $I_i$  рассчитываются на ЭВМ. Затем составляется убывающий вариационный ряд величины  $I_i$ . Для каждого города рассчитывается комплексный ИЗА  $I(l)$ , учитывающий  $l$  первых веществ в этом ряду.

## 9.4. КОНТРОЛЬ И СТАТИСТИЧЕСКИЙ АНАЛИЗ ВРЕМЕННЫХ РЯДОВ ДЛЯ ОЦЕНКИ ДОСТОВЕРНОСТИ ДАННЫХ НАБЛЮДЕНИЙ

### 9.4.1. Установление однородности ряда и критериев контроля качества данных наблюдений

Для установления надежности результатов определения концентраций примесей в воздухе городов и оценки возможной погрешности измерений проводится регулярный критический контроль исходных данных. Критический контроль позволяет выявить сомнительную информацию и определить достоверность средних и максимальных характеристик на определенном уровне значимости.

Для проведения контроля качества данных наблюдений в городе выполняют предварительную статистическую обработку результатов наблюдений за уровнем загрязнения воздуха в предыдущие годы и устанавливают критерии контроля, а также закономерности пространственных и временных изменений концентрации примесей.

Критерии устанавливаются из однородного временного ряда данных о концентрациях примесей, поэтому необходимо проверить, является ли рассматриваемый ряд однородным. Выделяется два вида однородности: статистическая и климатологическая. Нарушение статистической однородности ряда возникает при изменении условий определения концентрации примеси, в

том числе при установке нового прибора, изменении метода определения концентраций, местонахождения поста или условий окружающей местности.

Нарушение климатологической однородности ряда связано с антропогенными воздействиями, такими как изменение объема выбросов при появлении нового источника загрязнения или закрытии действующего, введение в действие газоочистных сооружений или новой технологии производства, смена вида топлива. Устранению климатологической неоднородности, т. е. получению сравнимых рядов значений концентрации примесей на отдельных постах, должно предшествовать исследование статистической однородности ряда.

Статистически однородные ряды используются для выявления тенденции изменения уровня загрязнения атмосферы за длительный период, связанных с антропогенным воздействием. Статистически и климатологически однородные ряды наблюдений применяются для получения статистических характеристик загрязнения воздуха из многолетнего ряда наблюдений, например, для определения фоновой концентрации примесей в городе.

Для оценки однородности многолетнего ряда концентраций примеси сравнивают значения средних за  $J$  месяцев рассматриваемого периода концентраций примеси  $q_j$  на посту с наибольшим  $q_{j\max}$  или наименьшим  $q_{j\min}$  из рассматриваемой выборки ( $q_1, \dots, q_j$ ), где  $J \geq 12$ . Из этого ряда вычисляется среднее

$$\bar{q}_J = \frac{1}{J} \sum_{j=1}^J q_j \quad (9.4)$$

и его среднее квадратическое отклонение

$$\sigma_J = \sqrt{\frac{1}{J-1} \sum_{j=1}^J (\bar{q}_J - q_j)^2}. \quad (9.5)$$

Чтобы оценить принадлежность наибольшего  $q_{j\max}$  или наименьшего  $q_{j\min}$  из  $q_j$  к данной однородной выборке за  $J$  месяцев, в соответствии с [9] находят отношения:

$$U_{\max} = \frac{q_{j\max} - \bar{q}_J}{\sigma_J}, \quad (9.6)$$

$$U_{\min} = \frac{\bar{q}_J - q_{j\min}}{\sigma_J}. \quad (9.7)$$

Результаты сравнивают с величиной  $U_\alpha$ , приведенной в табл. 9.3, для данного ряда выборки  $J$  и принятой доверительной вероятности  $\alpha=0,05$ . Значение  $q_{j\max}$  ( $q_{j\min}$ ) принадлежит к совокупности ряда (однородный ряд), по которой рассчитано  $\bar{q}_J$ , если  $U_m < U_\alpha$  ( $U_{\min} < U_\alpha$ ).

Если  $U_m \geq U_\alpha$  то  $q_{j\max}$  исключается из дальнейшей обработки при отсутствии подтверждения достоверности  $q_{j\max}$  сведениями о значительном изменении режима выбросов или условий рассеивания примесей.

Если  $U_{\min} \geq U_\alpha$ , то  $q_{j\min}$  исключается из дальнейшей обработки при тех же условиях, что и  $U_m$ .

После исключения  $q_{j\max}$  или  $q_{j\min}$  повторно проводят расчеты  $\bar{q}_j - 1$ ,  $\sigma$  и  $U$  по формулам (9.4) — (9.7), уменьшая на количество исключенных



Таблица 9.3

Значения  $U_\alpha$  для доверительной вероятности  $\alpha = 0,05$ 

$J$	$U_\alpha$	$J$	$U_\alpha$	$J$	$U_\alpha$	$J$	$U_\alpha$
10	2,57	16	2,73	22	2,83	28	2,91
11	2,60	17	2,75	23	2,84	29	2,92
12	2,63	18	2,76	24	2,86	30	2,93
13	2,66	19	2,78	25	2,87	40	3,02
14	2,68	20	2,80	26	2,88	50	3,08
15	2,70	21	2,82	27	2,90	100	3,28

$q_j$  до тех пор, пока не будет достигнуто условия  $U < U_\alpha$ , т. е. получен однородный ряд наблюдений.

Из установленного однородного ряда определяют  $\bar{q}_j$  и  $\sigma_j$ , которые используют в качестве критериев —  $Q_{mn}$  и  $\sigma_{jM}$  при контроле среднемесячных и среднегодовых концентраций в последующие годы. При наличии подтверждения о достоверности  $q_{jM}$  и  $q_{j\min}$  ряд рассматривается в целом, и  $q_j$  и  $\sigma_j$ , вычисленные по этому ряду, принимаются в качестве критериев  $Q_{mn}$  и  $\sigma_{jM}$ .

Ежегодно проводится повторный расчет средних концентраций примесей с учетом  $q_j$  последнего года. Если полученное  $q_j$  окажется больше, чем  $Q_{mn}$ , то новая величина принимается за критерий качества.

Для определения среднего за рассматриваемый период критерия  $Q_{mn}$  проверку однородности проводят аналогично описанной для  $q_j$ .

Критерии для контроля максимальных значений устанавливаются из всего статистически однородного ряда наблюдений, который используется для оценки тенденции уровня загрязнения атмосферы. Из этого ряда наблюдений выбирается два наибольших значения, различающихся не более чем в 1,5 раза. Большее значение является критерием максимальных значений  $Q_m$ .

Если в городе ежегодно отмечались значительно превышающие  $Q_m$  концентрации, связанные с залповыми выбросами, обусловленными особенностями технологических процессов, то из наибольших значений определяется  $Q_{m1}$  (второй критерий максимальных значений).

Критический контроль проводится ежегодно перед началом обобщения информации за прошедший год.

#### 9.4.2. Критический контроль разовых и средних значений концентрации примесей

Критический контроль разовых значений состоит в сравнении наибольшего из них с критерием максимума. Если максимальное значение  $q_m \leq Q_m$ , то это значение достоверно. Если наблюдаемое значение выше критерия в 1,5 раза и более, то оно достоверно в случае, если имеется подтверждение, что наблюдалась ситуация, связанная с неблагоприятными условиями рассеивания примесей или изменением выбросов.

При критическом контроле средних за месяц значений концентрации примесей используется способ, аналогичный приведенному в п. 9.4.1. По формулам (9.6) и (9.7) рассчитываются  $U_m$  и  $U_{\min}$ . В качестве значения  $q_j$  принимается установленный критерий среднего значения  $Q_{mn}$ , а в качестве

$q_{jм}$  и  $q_{jмин}$  — наибольшее и наименьшее из средних за месяц ( $\bar{q}_{мес}$ ) значений концентраций примеси за рассматриваемый год. Вычисленные  $U_m$  и  $U_{мин}$  сравниваются со значениями  $U_a$ , приведенными в табл. 9.3 для заданного  $J$  и доверительной вероятности  $\alpha = 0,05$ .

Если  $U_m$  ( $U_{мин}$ )  $\geq U_a$ , то  $q_{jм}$  ( $q_{jмин}$ ) является сомнительным и должно быть подтверждено ростом (снижением) выбросов или изменением погодных условий. Если таких подтверждений нет, то следует проверить весь процесс сравнения  $q_{jм}$ , используя второе наибольшее среднее за месяц значение концентрации примеси.

### 9.4.3. Выявление погрешностей наблюдений

Для оценки качества определения концентраций примесей рекомендуется проводить критический просмотр исходных данных, который позволяет выявить грубые ошибки, значительно искажающие средние значения концентрации.

С помощью статистического анализа временного ряда данных измерений на ЭВМ могут быть выполнены оценки погрешности наблюдений [12].

Регулярный критический контроль результатов наблюдений за загрязнением воздуха в различных городах показал, что для отдельного поста связь между значениями средней концентрации примеси  $\bar{q}$  и ее средним квадратическим отклонением  $\sigma$  оказывается обычно линейной и ее можно выразить уравнением регрессии

$$\sigma_j = a + b\bar{q}_j. \quad (9.8)$$

Коэффициенты  $a$  и  $b$  определяются по формулам:

$$a = \frac{\sum_{j=1}^J q_j^2 \sum_{j=1}^J \sigma_j - \sum_{j=1}^J q_j \sum_{j=1}^J q_j \sigma_j}{J \sum_{j=1}^J q_j^2 - \left( \sum_{j=1}^J q_j \right)^2}, \quad (9.9)$$

$$b = \frac{J \sum_{j=1}^J q_j \sigma_j - \sum_{j=1}^J q_j \sum_{j=1}^J \sigma_j}{J \sum_{j=1}^J q_j^2 - \left( \sum_{j=1}^J q_j \right)^2}, \quad (9.10)$$

где  $J$  — количество средних за месяц характеристик.

Коэффициент  $b$  уравнения прямой при отсутствии ошибок измерений, т. е. при  $a = 0$ , представляет собой коэффициент вариации концентрации примеси  $\sigma/q$  и является показателем достоверности данных. Не менее важным показателем правильности измерений является коэффициент корреляции между  $\sigma_j$  и  $q_j$ . Он рассчитывается следующим образом:

$$r = \frac{\overline{q_j \sigma_j} - \bar{q}_j \bar{\sigma}}{\sqrt{(\overline{q_j^2}) - (\bar{q}_j)^2} \cdot \sqrt{(\overline{\sigma_j^2}) - (\bar{\sigma})^2}} \quad (9.11)$$

При линейной связи  $q_j$  и  $\sigma_j$  коэффициент корреляции составляет 0,6—0,9. Для определения погрешности наблюдений используются значения средних и средних квадратических отклонений концентрации вредного вещества за каждый месяц по городу в целом.

Обработка результатов, выполняемая на ЭВМ, включает расчет коэффициента корреляции  $r$  между средними за месяц  $q_j$  и  $\sigma_j$ , коэффициентов  $a$  и  $b$  уравнения прямой, среднего значения концентрации примеси за рассматриваемый период ( $J$  месяцев) и среднего из средних квадратических отклонений:

$$\bar{\sigma} = \frac{1}{J} \sum_{j=1}^J \sigma_j. \quad (9.12)$$

При отсутствии ошибок измерений в случае  $q_j = 0$  в уравнении прямой (9.8)  $\sigma_j$  также равна нулю. При наличии погрешностей измерений коэффициент  $a$  является средней квадратической ошибкой наблюдений,  $a/\bar{\sigma}$  — ее относительным значением, а  $|\varepsilon|$  — средней абсолютной ошибкой:

$$|\varepsilon| = a/\bar{\sigma}. \quad (9.13)$$

Результаты статистической обработки информации заносятся в табл. 9.4.

Таблица 9.4

Город	Примесь	$r$	$b$	$a$	$ \varepsilon $	$\bar{\sigma}$	$ \varepsilon /\bar{\sigma}$	$a/\bar{\sigma}$	$J$

Если расчет погрешности измерений производится на микрокалькуляторах, то для простоты обработки информации  $q_j$  и  $\sigma_j$  берутся в целых числах с учетом переводного множителя. Например, средняя концентрация сернистого газа берется не 0,25 а 25.

Переводной множитель не нужно учитывать для определения  $r$ ,  $b$ ,  $a/\bar{\sigma}$  и  $|\varepsilon|/\bar{\sigma}$ . Он необходим для уточнения значения  $a$  и  $|\varepsilon|$ , а также  $q_j$  и  $\bar{\sigma}$ .

В зависимости от значений  $r$  и  $b$ , а также их сочетаний устанавливается надежность характеристик рассматриваемого ряда и соответственно его однородность:

1. При  $r > 0,7$  и  $0,8 < b < 1,5$  погрешность  $a/\bar{\sigma}$ , как правило, меньше 0,2; результаты измерений концентрации примеси следует считать достоверными с малой погрешностью измерений, которая не сказывается на средних характеристиках. Если они получены по большому ряду наблюдений (3—5 лет) при  $J \geq 36$ , то весь ряд наблюдений однороден.

2. При  $r > 0,5$  и  $b \geq 1$  погрешность  $a/\bar{\sigma}$  составляет 0,2—0,4; результаты измерений содержат случайные ошибки, которые приводят к погрешности в определении концентрации примеси и других характеристик загрязнения атмосферы. Ряд наблюдений является однородным.

3. При  $0,5 < r < 0,7$  и  $b < 0,5$  погрешность  $a/\bar{\sigma} > 0,4$ ; это возможно при некотором завышении концентраций примесей и случайных ошибках.

4. При  $r < 0,5$  и  $b < 0,5$  погрешность  $a/\bar{\sigma} > 0,4$ . Это в большинстве случаев обусловлено наличием случайных погрешностей в наблюдениях, в

результате которых  $\sigma_j$  значительно превышает  $q_j$ ; в этом случае данные наблюдений вызывают сомнение. Такие же значения  $a/\sigma$  могут быть обусловлены систематической погрешностью в наблюдениях в течение некоторого периода. Этот период можно обнаружить при просмотре годового хода  $q_j$  и  $\sigma_j$ . При его обнаружении все статистические характеристики следует рассчитать повторно, исключив недостоверные данные измерений.

5. При  $0,5 < r < 0,7$  и  $0,5 < b < 0,8$  погрешность  $a/\sigma$  может принимать большие значения из-за систематической и случайной погрешностей в определении концентраций.

## 9.5. ОБОБЩЕНИЕ ДАННЫХ О ЗАГРЯЗНЕНИИ АТМОСФЕРЫ ЗА ГОД

Годовое обобщение данных о концентрациях примесей в атмосфере относится к числу обязательных документов. Оно должно включать следующие разделы: «Введение», «Характеристика исходных материалов», «Состояние загрязнения воздуха городов», «Оценка состояния загрязнения атмосферы на территории УГМ», «Тенденция изменения уровня загрязнения воздуха на территории УГМ».

**Составление раздела «Введение».** Во «Введении» сообщаются сведения об информации, на основании которой выполнено обобщение: число городов и населенных пунктов, где ведутся наблюдения за уровнем загрязнения атмосферы на территории УГМ, количество стационарных и маршрутных постов, предприятий, под факелом которых проводились наблюдения, количество наблюдений за примесями, т. е. сведения об объеме исходной информации. Сообщается перечень организаций, представивших данные об уровне загрязнения атмосферы и выбросах вредных веществ, и некоторые другие сведения, фамилии исполнителей и ответственного исполнителя с указанием должности, ученой степени и звания, а также номер телефона ответственного исполнителя.

**Составление раздела «Характеристика исходных материалов».** Раздел содержит сведения о методах получения информации о состоянии загрязнения атмосферы, количестве исходных данных и их достоверности. Дается также пояснение символов и обозначений, используемых при обобщениях. Раздел составляется на основе данных, приводимых в табл. 9.5—9.7. В табл. 9.5 для каждого города указывается количество стационарных (С) и маршрутных (П) постов, количество наблюдений за всеми примесями, выполненных на этих постах, количество обследованных предприятий (подфакельные наблюдения) отдельно УГМ, СЭС либо другими ведомствами. Количество наблюдений дискретных и непрерывных, выполненных с помощью автоматических газоанализаторов, указывается раздельно. В таблице записывается общее количество дискретных наблюдений, а строкой ниже — количество наблюдений (20-минутных) по газоанализаторам, работающим в суточном режиме. В конце каждой графы приводится общее количество наблюдений, выполненных отдельно УГМ, СЭС, промышленными предприятиями и другими ведомствами. Отдельно указывается количество дискретных и непрерывных измерений.

Если в городе наблюдения проводились нерегулярно, то в графе вместо количества постов записывается «Эпизодические наблюдения», а в графе «Количество наблюдений» в соответствующей колонке дается общая сумма наблюдений за год. Таблица 9.6 включает количество наблюдений по определению концентрации каждой примеси: дискретных, непрерывных и их общую сумму. В этой таблице приводятся также значения максимальных разовых и среднесуточных ПДК.

Таблица 9.5

**Сведения о сети наблюдений за загрязнением воздуха  
в 19— г.**

Город	Количество											
	постов						наблюдений			обследованных предприятий (подфакельные наблюдения)		
	УГМ		СЭС		других ведомств		УГМ	СЭС	других ведомств	УГМ	СЭС	другими ведомствами
	С	П	С	П	С	П						

Итого:

Таблица 9.6

**Количество наблюдений за концентрацией примесей  
в 19— г.**

Название примеси	Количество наблюдений				Значения ПДК	
	УГМ	СЭС	промышленных предприятий	других организаций	максимальные разовые	средне-суточные

Дискретные наблюдения

Итого:

Непрерывные наблюдения

Итого:

Таблица 9.7

Вещество	Номер методики в руководстве или другом литературном источнике	Реактив

Таблица 9.8

Город	Вещество	Прибор	
		марка	количество

В табл. 9.7 приводятся сведения о методиках химического анализа проб воздуха, рекомендованных Госкомгидрометом СССР, с указанием номеров методик в соответствующем литературном источнике, названия реактивов, применяемых при проведении анализов. При использовании информации о концентрациях специфических веществ, полученных другими министерствами и ведомствами, указываются особенности применяемых методик, ссылки на литературный источник. Если концентрации примесей определяются с помощью автоматических приборов, то в табл. 9.8 указывается марка прибора и количество приборов, используемых в каждом городе.

**Составление раздела «Состояние загрязнения воздуха городов».** Для каждого города, где проводятся регулярные наблюдения на стационарных постах и под факелами промышленных предприятий, представляется описание особенностей загрязнения атмосферы, обусловленных размещением промышленных предприятий на территории города, составом и количеством выбросов, условиями метеорологического режима.

В описании состояния (или особенностей) загрязнения атмосферы города дается оценка степени загрязнения.

1) Рассчитывается комплексный ИЗА (см. формулу (9.3)) для рассматриваемого города ( $I(I)$  при  $l = 5$ ). Если значение  $I(I) \leq 5$ , уровень загрязнения воздуха города считается ниже среднего по городам страны, если  $5 < I(I) \leq 8$  — примерно равен среднему, если  $8 < I(I) \leq 15$  — выше среднего, если  $I(I) > 15$  — значительно выше среднего.

2) Выделяются 2—4 приоритетных вещества, концентрации которых определяют основной вклад в уровень загрязнения атмосферы. Значения концентраций этих примесей в описаниях приводятся в относительных единицах: средние —  $q/\text{ПДК}_{\text{с.с.}}$ , максимальные —  $q_{\text{м}}/\text{ПДК}_{\text{м.р.}}$ .

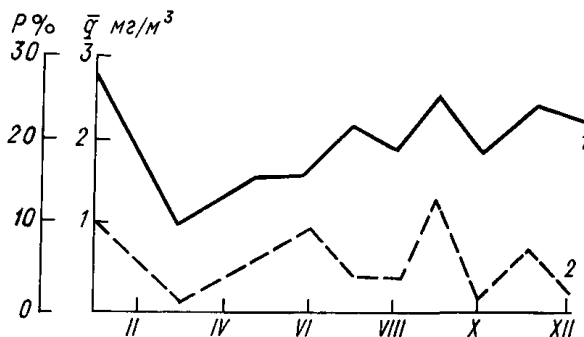
3) Перечисляются предприятия, выбросы которых содержат приоритетные вещества (указывается ведомственная принадлежность предприятий).

4) Сопоставляются уровни загрязнения атмосферы отдельными веществами на различных постах и отмечается местоположение зон с наибольшим загрязнением воздуха. Зона наибольшего загрязнения воздуха устанавливается также из результатов обработки подфакельных наблюдений (см. п. 9.6). В тексте описания приводятся максимальные концентрации примесей (в единицах  $\text{ПДК}_{\text{м.р.}}$ ), полученные по данным подфакельных наблюдений в районе отдельных предприятий, и указывается ведомственная принадлежность этих предприятий. Поле средних концентраций примеси, полученных из обработки данных подфакельных наблюдений по статистически обеспеченному ряду концентраций, может быть представлено графически.

Зоны наибольшего загрязнения атмосферы в городе могут также определяться по результатам расчета полей максимальных концентраций примесей ( $c_{\text{м}}$ ), выполненных при разработке норм ПДВ [5] в течение рассматриваемого года.

**ПРИМЕЧАНИЕ:** При использовании результатов расчета  $c_{\text{м}}$  необходимо предварительно сравнить наибольшие значения  $c_{\text{м}}$  в точке, соответствующей местоположению стационарного поста, со значением  $q_{\text{м}}^1 (P = 1\%)$  — максимальной концентрацией той же примеси с вероятностью превышения ее в 1 % случаев, полученной из данных наблюдений на стационарном посту. Если в расчет включены не все основные источники выбросов, определяющие уровень загрязнения воздуха в городе, то  $q_{\text{м}}$  может отличаться от  $c_{\text{м}}$  для специфического вещества более чем в 1,5 раза, и данные расчетов не могут достоверно характеризовать зоны наибольших концентраций [1].

5) Указываются особенности сезонных изменений среднемесячных концентраций примесей и периоды наибольшего уровня загрязнения.

Годовой ход средних значений  $p$  и  $q$ 

Черт. 9.1

Для анализа изменений средних концентраций примесей в годовом ходе могут быть построены графики (черт. 9.1), на которых представлены средние концентрации примесей по данным опорных постов или по данным тех постов, где измерялись концентрации этих примесей, и ряд метеорологических параметров. На одном графике может быть показан годовой ход средних концентраций нескольких веществ при сходном характере изменений их концентраций в течение года. В качестве метеорологических параметров, способствующих накоплению примесей в атмосфере, могут использоваться приземные или приподнятые инверсии, направление и скорость ветра, туманы, застойные явления и другие ситуации. На график наносятся значения повторяемости тех метеорологических параметров, изменения которых в годовом ходе могут объяснить характер годового хода концентраций примесей. В обобщение помещаются только наиболее характерные рисунки годового хода.

б) Выявляются причины изменения уровня загрязнения за длительный период. Указывается характер тенденции (рост, падение, стабильность) изменения среднего уровня загрязнения каждой примесью отдельно, причины изменения уровня, например развитие промышленности и транспорта, мероприятия по охране воздушного бассейна, изменение метеорологического режима. При анализе тенденции изменения уровня особое внимание уделяется последнему двухгодичному периоду и учитываются мероприятия по защите атмосферы за этот период.

К разделу «Состояние загрязнения воздуха городов» прилагается схема города.

Для оценки состояния загрязнения атмосферы в городе используются характеристики загрязнения ( $n$ ,  $q$ ,  $\sigma$ ,  $q_m$ ) за отдельные месяцы и за год, полученные на стационарных постах в городах, где наблюдения проводились регулярно в течение всего года или в отдельные периоды, и данные наблюдений под факелами промышленных предприятий.

Сведения за отдельные месяцы и за год помещаются в таблицу (табл. 9.9). Таблица составляется последовательно для каждой примеси сначала по опорным постам, а затем по всем остальным. При этом осредненные по городу в годовом ходе концентрации основных примесей (пыль, диоксид серы, оксид углерода, оксид и диоксид азота) производятся только по данным опорных постов, концентрации специфических вредных веществ — по данным тех стационарных постов (опорных и неопорных), где имеются регулярные наблюдения за этими веществами в течение 12 мес. Сведения о концентрациях примеси

Таблица 9.9

## Средние за месяц характеристики загрязнения воздуха

Номер поста	Характеристика	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X	XI	XII	Год

Город ————— Примесь —————

## Опорные посты

$\frac{n}{q_{\Gamma}}$   
 $\sigma$   
 $q_{\text{м}}$   
 .  
 .  
 .  
 Итого по опорным постам  $\frac{n}{q_{\Gamma}}$   
 $\sigma$   
 $q_{\text{м}}$

## Посты

.  
 .  
 .  
 Итого по городу  $\frac{n}{q_{\Gamma}}$   
 $\sigma$   
 $q_{\text{м}}$

учитываются только в том случае, если количество наблюдений  $n$  на каждом посту — не менее 20 за месяц. Если  $n < 20$ , то за данный месяц определяются только две характеристики:  $q_{\text{м}}$  и  $n$ ; результаты наблюдений за этот месяц учитываются при расчете статистических характеристик по посту за год; для металлов и 3,4-бензпирена рассчитывается только значение  $\bar{q}_{\text{мес}}$  на отдельных постах и в целом по всем постам города при наличии данных о концентрациях за период не менее полугода.

Таблицы «Характеристика загрязнения воздуха в городе за год по отдельным постам» (форма 9) и «Характеристика загрязнения воздуха за год в целом по городу» (форма 10) включают характеристики загрязнения атмосферы по всем постам, на которых проводились наблюдения (подробнее см. раздел 8).

Данные о загрязнении воздуха металлами и 3,4-бензпиреном за год (при регулярном определении их концентрации не менее шести месяцев за год) включаются в табл. 9.10 в виде значения средней за год концентрации ( $\bar{q}$ ), наибольшей из среднемесячных концентраций примеси  $q_{i\text{м}}$  и количество месячных определений ( $n_i$ ) концентрации примеси, по которым получено  $\bar{q}$  ( $n_i$ ).

В разделе приводится также табл. 9.11, содержащая средние значения концентрации веществ и выбросы этих веществ за пять лет. Она составляется



Таблица 9.10

Характеристики загрязнения воздуха металлами ( $q$  мкг/м<sup>3</sup>)

Город	Пост	Характеристика	Названия металлов (в алфавитном порядке)						
			4	5	6	7	8	9	...
1	2	3							
		$\frac{n_1}{q_{\Gamma}}$ $q_m$							

Таблица 9.11

Средний уровень ( $Q$  мкг/м<sup>3</sup>) загрязнения воздуха, выбросы ( $M$  тыс. т/год) вредных веществ и ПЗА за 19\_\_ — 19\_\_ гг.

Город \_\_\_\_\_

Примесь	Характеристика	Годы					$T_{\bar{q}}$
		19..	19..	19..	19..	19..	
Пыль	$Q$ $n$ $M$						
...	· ·						
...	$Q$ $n$ $M$ ПЗА						

отдельно по каждому городу: для основных примесей (пыль, диоксид серы, оксид углерода, диоксид азота, оксид азота) — по данным наблюдений на опорных постах, а для специфических примесей — по данным стационарных постов, на которых ведутся наблюдения за этими примесями. Значение  $T_{\bar{q}}$ , характеризующее тенденцию изменения уровня загрязнения, рассчитывается по формуле:

$$T_{\bar{q}} = (0,2\bar{q}_5 + 0,1\bar{q}_4 - 0,1\bar{q}_2 - 0,2\bar{q}_1), \quad (9.14)$$

где  $\bar{q}_1$ ,  $\bar{q}_2$ ,  $\bar{q}_4$ ,  $\bar{q}_5$  — средние годовые значения концентрации примеси за первый, второй, четвертый и пятый последовательные годы наблюдений за данной примесью.

Значение  $T_{\bar{q}}$  рассчитывается только при условии достоверности каждого члена, входящего в формулу (9.14). Данные наблюдений за концентрациями вредных веществ должны быть подвергнуты критическому анализу в соот-

ветствии с изложенными выше рекомендациями. В случае если за какой-либо год (годы) из рассматриваемого пятилетнего ряда средняя концентрация отдельной примеси вызывает сомнение, значение  $T_{\bar{q}}$  не вычисляется, так как при этом может возникнуть существенная погрешность. Значение  $T_{\bar{q}}$  не вычисляется также в случаях нарушения однородности пятилетнего ряда наблюдений из-за резкого изменения уровня загрязнения воздуха данной примесью (в 2—3 раза) в отдельный год. Среднее значение концентрации такой примеси в этот год может быть вполне достоверно, но  $T_{\bar{q}}$  не укажет в таком случае верную направленность тенденции за 5 лет.

За каждый год рассчитывается комплексная характеристика — потенциал-загрязнения атмосферы (ПЗА):

$$\text{ПЗА} = 2,3 \exp \left[ \frac{0,04}{(z_2 - z_1)^2} - \frac{0,4z_1}{z_2 - z_1} \right]. \quad (9.15)$$

Здесь  $z_1$  и  $z_2$  являются аргументами интеграла вероятности

$$\Phi(z) = \frac{2}{\sqrt{\pi}} \int_0^z e^{-t^2} dt. \quad (9.16)$$

При этих аргументах  $\Phi(z_1) = 1 - 2P_1$ ,  $\Phi(z_2) = 1 - 2P_2$ .

$$\begin{aligned} P_1(q > q_n) &= P_{\text{ин}} + P_{\text{сл}} - P_3 - P_{\text{т}}, \\ P_2(q > 1,5q_n) &= P_3 + P_{\text{т}}, \end{aligned} \quad (9.17)$$

где  $P_{\text{ин}}$  — повторяемость приземных инверсий;  
 $P_{\text{сл}}$  — повторяемость скорости ветра 0—1 м/с;  
 $P_3$  — повторяемость застоев;  
 $P_{\text{т}}$  — повторяемость туманов.

Значения  $z_1$  и  $z_2$  определяются по  $\Phi(z_1)$  и  $\Phi(z_2)$  с помощью таблиц [13]. Используются средние за год повторяемости  $P$  в долях единицы.

Для выбросов относительное изменение не рассчитывается, определяется только характер тенденции (рост, без изменений, снижение). Критический контроль выбросов за 5-летний период  $M_1, M_2, M_3, M_4, M_5$  проводится особенно тщательно. Важно установить, как определены выбросы. При подсчете суммарных выбросов за каждый год должны быть использованы сведения, полученные от всех предприятий города. В некоторых случаях учитываются данные не всех предприятий, но каждый год одних и тех же, при условии, что их выбросы составляют примерно 90—95% общего количества. Совместный анализ значений концентрации и выброса примеси в атмосферу показывает, что при неизменных параметрах источников выбросов (высота труб, температура и скорость выходящей газовой смеси, количество источников загрязнения) и сходных метеорологических условиях рассеивания за рассматриваемые годы относительные изменения уровня загрязнения атмосферы будут примерно такими же, как и относительные изменения суммарного количества выбросов. Если, например, выбросы от всех источников загрязнения в городе снизятся на 10%, то примерно на столько же снизится средний уровень загрязнения атмосферы.

При анализе сведений об изменении количества выбросов вредных веществ нужно учитывать, что мероприятия по сокращению выбросов осуществля-

ются постепенно в течение всего года и обычно заканчиваются к концу года. Следовательно, выполнение мероприятий, обусловивших снижение выбросов вредных веществ, может не оказать влияния на уровень загрязнения воздуха в отчетном году и стать заметным лишь на следующий год. Аналогично в течение отчетного года не всегда наблюдается рост содержания в воздухе вредных веществ в результате ввода в действие новых предприятий или наращивания мощности старых производств (и последовавшего за этим увеличения выбросов вредных веществ).

В зависимости от метеорологических условий рассеивания примесей средние уровни загрязнения атмосферы при неизменных выбросах могут колебаться в пределах 10—20 %. Если меняется не только количество выбросов, но и параметры источников, то может произойти существенное изменение уровня загрязнения атмосферы. Например, значительное снижение содержания вредных веществ в воздухе может произойти при ликвидации низких неорганизованных выбросов на крупных предприятиях; при изменении состава используемого сырья и топлива; при выносе крупного источника загрязнения за пределы города; при уменьшении числа котельных с низкими трубами и вводе в эксплуатацию новой ТЭЦ с выбросами на большой высоте и т. п. Однако и в этом случае влияние указанных мероприятий на уровень загрязнения воздуха может стать заметным лишь через некоторое время после их завершения, нередко лишь по данным наблюдений в следующем году.

#### Составление раздела «Оценка состояния загрязнения атмосферы УГМ».

Раздел содержит:

1) сравнительную характеристику состояния загрязнения воздуха в городах на территории УГМ и в городах страны за предыдущий год;

2) перечень городов с наиболее высоким средним уровнем загрязнения атмосферы и причин, приводящих к такому уровню. Отмечаются состояние газоочистного оборудования предприятий, случаи аварийных выбросов и другие причины, а также климатические особенности (повышенная повторяемость устойчивости атмосферы, опасной скорости ветра и т. д.), которые способствуют формированию высокого уровня загрязнения;

3) данные о наиболее высоких значениях максимальных разовых концентраций каждого вредного вещества, измеренных на стационарных постах и при подфакельных наблюдениях с указанием города и предприятия, в районе которого отмечены эти концентрации;

4) перечень предприятий с указанием министерств, ответственных за формирование наибольшего уровня загрязнения;

5) описание метеорологических и физико-географических условий, определяющих повышенный уровень загрязнения;

6) рекомендации по обеспечению чистоты атмосферы.

Для написания раздела по результатам, приведенным в форме 10 (см. п. 8.6), можно рассчитывать осредненные на территории УГМ характеристики загрязнения атмосферы ( $\bar{Q}$ ,  $\bar{S}$ ,  $q_m$ ,  $S_m$ ) по всем ( $L$ ) городам (табл. 9.12). Значения  $\bar{Q}$  и  $q_m$  представляются в информативных документах с точностью до знака, на порядок превышающего точность определения концентрации примеси (например  $q$  пыли определяется до десятых,  $Q$  для города — до сотых; также до сотых рассчитывается  $\bar{Q}$  по территории УГМ). Рассчитывается число городов, в которых повторяемость ( $g$ ) концентраций составляет больше 1, 10 и 50 % (графы 7—9), а также максимальная концентрация примеси  $q_m$  выше заданного уровня  $t$  в 1, 5 и 10 раз (графы 10—12). Для сравнения уровней загрязнения воздуха различных городов рассчитываются комплексные ИЗА  $I(l)$  последовательно для двух, трех, ...,  $l$  веществ, определяющих наибольший уровень загрязнения воздуха в каждом городе, т. е. имеющих первый, второй, ...,  $l$ -й номер в вариационном ряду значений  $I_i$  для отдельных городов. По наибольшим значениям индексов выделяются вещества, концентрации которых вносят наи-

Таблица 9.12

## Характеристики загрязнения атмосферы на территории УГМ

Примесь	Число городов $L$	$\bar{Q}$	$\bar{S}_{\text{ср}}$	$\bar{q}_M$	$S_M$	Число городов (%), в которых						
						Повторяемость ( $g$ %) превышает			$q_M/t$ превышает			
						1	10	50	1	5	10	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
Пыль												
Серы диоксид												
Углерода оксид												
Азота диоксид												
Азота оксид												
.												
.												
.												

большой вклад в уровень загрязнения атмосферы (примерно 20 — 30% комплексного ИЗА), затем устанавливаются предприятия, в выбросах которых эти вещества содержатся.

Для составления списка городов с наибольшим уровнем загрязнения воздуха используется убывающий вариационный ряд значений  $I$  ( $I_i$ ), полученных по одинаковому количеству примесей: выделяются города с наибольшими значениями  $I$  ( $I_i$ ).

В табл. 9.13 в графе 1 в алфавитном порядке помещаются названия городов с наибольшими  $I$  ( $I_i$ ), в графе 2 — вещества (не более четырех веществ), имеющие наибольшие значения  $I_i$ , в графе 3 — ведомственная принадлежность предприятий, ответственных за загрязнение воздуха этими веществами.

Составление раздела «Тенденция изменения уровня загрязнения воздуха на территории УГМ». В этом разделе приводятся результаты анализа тенденции изменения содержания вредных веществ в воздухе городов с учетом сведений об изменении выбросов вредных веществ и метеорологических условиях рассеивания примесей в атмосфере на основе данных табл. 9.11. Перечисляются города, в которых происходит рост (снижение) уровня загрязнения многими веществами. Указываются причины изменения уровня загрязнения, основные мероприятия по обеспечению чистоты воздушного бассейна.

Таблица 9.13

## Города с наибольшим уровнем загрязнения атмосферы

Город	Приоритетное вещество	Отрасль промышленности, предприятия которой ответственны за высокий уровень ЗА

### 9.6. СПЕЦИАЛЬНАЯ ОБРАБОТКА ДАННЫХ НАБЛЮДЕНИЙ ПОД ФАКЕЛОМ ПРОМЫШЛЕННОГО ПРЕДПРИЯТИЯ

Для определения средних и максимальных концентраций примесей в районе промышленных предприятий используются результаты подфакельных наблюдений за год при количестве измерений  $n > 50$  на каждом расстоянии от источника выбросов или за более длительный период (см. табл. 9.1).

Если подфакельные наблюдения проводились всего в 1—3 точках от источника выбросов (например, только на расстояниях  $x$ , равных 0,5, 1 и 3 км), то результаты этих наблюдений обобщаются в форме табл. 9.14. Если наблюдения проводились в большем числе точек на разных расстояниях от предприятия, то проводится специальная обработка результатов наблюдений.

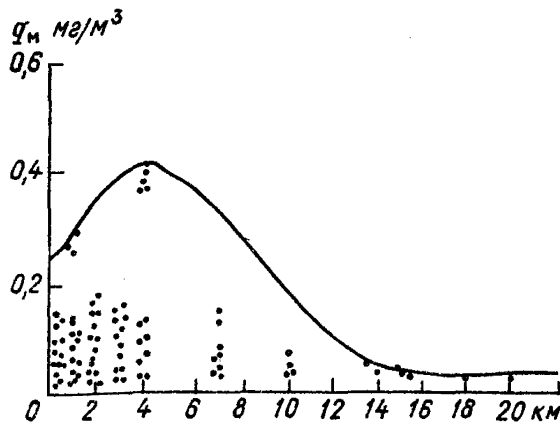
Таблица 9.14

Характеристика загрязнения воздуха в районе  
промышленных предприятий (по данным  
подфакельных наблюдений)

Город	Отрасль, предприятие	Вещество	$n$	$q_m$	$x$

Из данных подфакельных наблюдений на известном расстоянии от исследуемого предприятия выбирается 10—15 наибольших значений максимальных разовых концентраций  $i$ -й примеси ( $q_m$ ), а также 10—15 наибольших значений  $q_m$  — из данных наблюдений на стационарных постах, расположенных на фиксированном расстоянии от обследуемого предприятия при ветре со стороны этого предприятия.

Максимальные концентрации ( $\text{мг}/\text{м}^3$ ) примеси на  
разных расстояниях от промышленного  
предприятия



Черт. 9.2

Методом графической регрессии [4] исследуется зависимость наибольших концентраций  $q_m$  от расстояния до источника выбросов (черт. 9.2). На графике проводится линия, огибающая основную массу точек. Не принимаются во внимание лишь отдельные, далеко отстоящие от основной массы точки. Проведенная огибающая линия позволяет определить расстояние, на котором наблюдается самое высокое загрязнение (на черт. 9.2 — 4 км). Огибающая охватывает также те расстояния от источника, где наблюдения не проводились, что дает дополнительную информацию о значениях максимальных концентраций, имеющих место на подветренной стороне предприятия.

Полученные по огибающей значения  $q_m$  помещаются в табл. 9.14. В этой таблице для каждого расстояния  $x$  приводится значение максимума, полученного по огибающей, и количество измерений на этом расстоянии.

Частота появления в течение года максимальных концентраций на подветренной стороне источника зависит от годовой розы ветров. Расчет поля средней концентрации  $i$ -й примеси по данным подфакельных наблюдений в зависимости от повторяемости различных направлений ветра позволяет определить реальное местоположение зоны наибольшего загрязнения по отношению к источнику загрязнения.

Статистический метод расчета поля средних концентраций примеси используется только при достаточно большом числе измерений (более 200 на каждом расстоянии от источника). В этом случае для любой точки наблюдения, находящейся на расстоянии  $x$  (0,5; 1; 2; ...; 10 км) от источника рассчитывается средняя концентрация  $i$ -й примеси с учетом повторяемости  $d$ -го направления ветра по румбам

$$\bar{q}_{\text{пфн}} = q_m \Pi P_d \frac{N}{2\pi}, \quad (9.18)$$

где  $q_m$  — максимальная концентрация ( $\text{мг}/\text{м}^3$ ) на расстоянии  $x$  от источника;  
 $P_d$  — повторяемость (в долях единицы) направления ветра, при котором примесь попадает в заданную точку;  
 $N$  — число направлений ветра, которые учитываются при расчете  $P_d$ ;  
 $\Pi_z$  — значение ПЗА, определяемое по формуле

$$\Pi_z = \frac{1}{2} \exp \left[ \frac{0,12}{(z_2 - z_1)^2} - \frac{0,69z_1}{z_2 - z_1} \right]. \quad (9.19)$$

Численные значения величины  $\Pi_z$  для ряда станций с учетом данных о повторяемости опасной скорости ветра для двух групп: 0—3 и 4—7 м/с — приведены в [10]. Для станций, не приведенных в [10], значения  $\Pi_z$  в соответствии с алгоритмом в [2] рассчитываются следующим образом: определяются значения  $P_1$  и  $P_2$  по формулам:

$$P_1 = P_{\text{ин}} + P_{\text{сл}} + \frac{P_u}{2}; \quad (9.20)$$

$$P_2 = P_{\text{ин}} + P_{\text{сл}}, \quad (9.21)$$

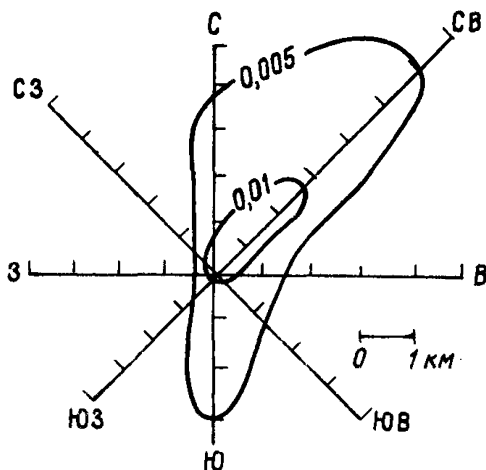
где  $P_{\text{ин}}$  — повторяемость инверсий в слое 0,01 — 0,25 км (определяется по [10]);  
 $P_{\text{сл}}$  — повторяемость слабых ветров (0 — 1 м/с) в слое от 0,01 (на высоте флюгера) до 0,20 км (определяется по [10]);

$P_{и}$  — повторяемость опасной скорости ветра в диапазоне 0—3 м/с или 4—7 м/с (определяется по [14]).

Все значения повторяемости определяются в среднем за год в долях единицы. По значениям  $P_1$  и  $P_2$  определяются функции  $\Phi(Z_1) = 1 - 2P_1$  и  $\Phi(Z_2) = 1 - 2P_2$ , а затем по таблицам [13] определяются значения аргументов  $z_1$  и  $z_2$ .

Значения  $q_{\text{пфн}}$ , нанесенные на график, позволяют проводить изолинии средних концентраций примеси. Пример поля средних концентраций примесей, создаваемого отдельным источником, приведен на черт. 9.3. На этом чертеже источник выбросов находится в точке пересечения осей координат. На лучах каждого из восьми направлений в заданном масштабе через 1 км наносятся расчетные значения  $q_{\text{пфн}}$ , а затем проводятся изолинии средних концентраций примеси.

Поле средних концентраций ( $\text{мг}/\text{м}^3$ )  
примеси в районе одиночного  
источника выбросов



Черт. 9.3

Следует заметить, что построение графика проводится зеркально по отношению к розе ветров. Например, при северо-западном направлении ветра значения концентраций откладываются на луче юго-восточного направления.

### 9.7. ОБОБЩЕНИЕ ДАННЫХ О ЗАГРЯЗНЕНИИ АТМОСФЕРЫ ЗА ПЕРИОД МЕНЕЕ ГОДА (МЕСЯЦ, КВАРТАЛ, ПОЛУГОДИЕ)

Информация о состоянии загрязнения атмосферы в населенных пунктах выдается в виде справки. Справка включает количественные характеристики загрязнения атмосферы за рассматриваемый период, приведенные в таблицах различных форм. В тексте указываются особенности загрязнения в течение этого периода, случаи превышения максимальным и средним значениями концентраций уровня ПДК, случаи высокого и экстремально высокого уровней загрязнения, причины, их обусловившие, обязательно с указанием предприятий, виновных в появлении таких уровней.

## 9.8. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФОНОВЫХ КОНЦЕНТРАЦИЙ ПРИМЕСЕЙ В ГОРОДАХ

### 9.8.1. Период наблюдений, используемый для расчета фоновой концентрации

Фоновая концентрация вредного вещества (фон) является характеристикой загрязнения атмосферы, создаваемого всеми источниками выбросов на рассматриваемой территории, исключая источник, для которого определяется фоновая концентрация. В соответствии с [3, 6] и нормативами расчета максимальной концентрации за фоновую концентрацию принимается статистически достоверная максимальная разовая концентрация примеси (средняя за 20 мин), значение которой превышает в 5 % случаев.

Фоновая концентрация каждого вредного вещества определяется по данным наблюдений на стационарных и маршрутных постах, выполняющих наблюдения по одной из основных программ (см. раздел 2), а также под факелом промышленных предприятий на сети ОГСНКА или рассчитывается по формулам нормативных документов [11] на основе данных о параметрах выбросов промышленных предприятий. Данные постов наблюдений, расположенных непосредственно вблизи автомагистралей с интенсивным движением транспорта, не следует использовать для расчета фоновых концентраций оксида углерода и диоксида азота.

Фон определяется по данным наблюдений за пять лет. При отсутствии пятилетнего ряда разрешается определение фона по данным наблюдений менее 5, но не менее 3 лет. Расчет фона по данным наблюдений более чем за 5 лет не допускается в связи с тем, что за больший период природоохранные мероприятия или развитие промышленности в городе приводят к значительному изменению уровня загрязнения.

Корректировка значений фона основных примесей (пыль, диоксид серы, оксид углерода, диоксид азота), выбрасываемых большинством предприятий города, производится через 5 лет. При изменении методики определения концентрации примеси корректировка значения фона может быть произведена и ранее — за трехлетний период с данными наблюдений, полученными по новой методике.

Ввод новых мощностей, реконструкция предприятий, закрытие отдельных производств могут привести к заметному изменению выбросов и средних концентраций примесей, а следовательно, и фона. Если изменение количества выбросов превышает 25 %, корректировку фона следует провести раньше, чем через пять лет. При меньших значениях изменений можно осуществлять последовательную корректировку фоновых значений, добавляя к объему данных, по которым рассчитан фон, данные наблюдений за последующие годы и вычитая данные измерений за первый год периода.

Уточнение ориентировочных значений фона и значений фона, определенных на основе рядов наблюдений за период менее пяти лет, проводится обязательно с использованием для этой цели в дополнение к имеющемуся объему данных результатов наблюдений за последующие годы.

### 9.8.2. Требования к данным наблюдений, используемым для расчета фоновой концентрации

Для расчета фоновой концентрации примеси используются только климатологически однородные ряды наблюдений (см. п. 9.4) за период, в течение которого соблюдались следующие условия:



не изменялись методики отбора и анализа проб воздуха;  
 не менялось (или изменялось не более чем на 0,5 км) местоположение поста, по данным которого рассчитывается фон;  
 не менялся характер застройки вблизи поста;  
 не менялись характеристики выбросов ближайших источников (в радиусе до 5 км от поста).

Число наблюдений за концентрацией примеси на одном посту за пять лет должно быть не менее 800. Расчет фона на всех постах по одной примеси производится по данным наблюдений за один и тот же период. Если в городе наблюдения за уровнем загрязнения выполняются в течение 5 лет ежегодно в разных точках города по сокращенной программе и количество наблюдений за год в целом по городу более 200, может быть рассчитано ориентировочное значение фона для города. Обработка данных наблюдений на каждом посту для расчета фона осуществляется в системе АСОИЗА (см. раздел 8). Расчет фона производится по пяти градациям направления и скорости ветра: скорость 0—2 м/с (при любом направлении), скорость (3— $u^*$ ) м/с при северном, восточном, южном и западном направлениях. Верхняя граница градации скорости  $u^*$  определяется с точностью до 1 м/с из условия, что скорости  $u > u^*$  встречаются в данном месте в 5 % случаев.

Для определения  $u^*$  из Справочника по климату [14] выписываются значения повторяемости скоростей ветра по градациям за рассматриваемый период, затем рассчитываются накопленные повторяемости скоростей ветра менее заданного уровня. При этом принимается, что в градацию скорости ветра 0—1 м/с включаются случаи со значениями скорости до 1,5 м/с, в градацию 2—3 м/с — скорости от 1,5 до 3,5 м/с. Если одно из значений накопленной повторяемости скоростей ветра равно 95 %, то соответствующая ему скорость ветра, округленная до целых, принимается за  $u^*$ . Если значение 95 % не встречается в таблице, то выбирают два соседних значения (больше и меньше 95 %) и затем линейной интерполяцией определяется скорость ветра, соответствующая 95 %.

Если промышленные предприятия, являющиеся основными источниками выбросов рассматриваемого вещества, сконцентрированы за городом или на его окраине, то по направлениям ветра выбираются также четыре градации, но такие, чтобы середина одной из них соответствовала направлению ветра от источников выбросов на центр города.

Для определения однородности ряда данных наблюдений, используемых для расчета фона, выполняется критический просмотр значений средних за месяц концентраций примеси за период, взятый для расчета фона в соответствии с п. 9.4. За период с однородным рядом наблюдений вычисляются  $q$ ,  $\sigma_i$ ,  $n_i$  для каждой из пяти градаций скорости и направления ветра и  $q_{\text{мн}}$ ,  $\sigma$  в целом для всех градаций по данному посту. Если в какой-либо градации окажется  $n_i < 100$ , то для нее может быть принято ориентировочное значение фона в том случае, когда необходим учет детальных особенностей местности. Например, если пункт наблюдений расположен в долине с отчетливо выраженным преобладанием определенных направлений ветра, то для направлений ветра поперек долины находится  $q_{\text{мн}i}$  при  $n_i < 100$ .

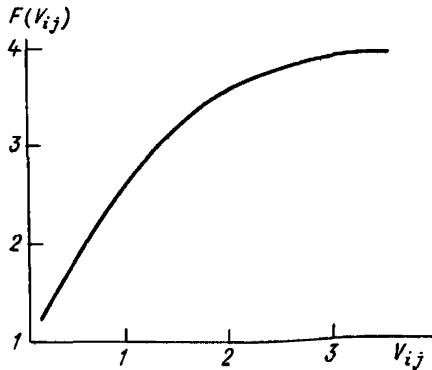
### 9.8.3. Расчет фоновой концентрации

Значение фоновой концентрации  $c_{\text{ф}}$  для  $j$ -й градации скорости и направления ветра для  $i$ -й примеси рассчитывается с учетом коэффициента вариации по формуле

$$c_{\text{ф}ij} = \bar{q}_{\text{мн}ij} F(V_{ij}), \quad (9.22)$$

где  $F(V_{ij})$  — определяется по черт. 9.4.

График для определения  $F(v_{ij})$



Черт. 9.4

Если значение  $V_{ij}$  меньше 0,2 или больше 4, это означает, что для расчета фона взят массив данных неоднородного ряда наблюдений и следует повторить критический просмотр данных.

Если предприятие, под факелом которого проведены наблюдения, является единственным или основным источником загрязнения воздуха данной примесью, значение фона может быть определено и при отсутствии данных регулярных наблюдений на стационарных постах. В этом случае используются данные подфакельных наблюдений за содержанием специфических примесей. Из наблюдений за все годы на график (см. черт. 9.2) наносятся концентрации примеси для разных расстояний от предприятия (1, 2, 3, ... км). На этот же график наносятся данные наблюдений за концентрациями этой примеси на постах или в разных точках города, находящихся на соответствующих расстояниях от предприятия. Затем проводится плавная линия, огибающая сверху основную массу точек, и определяется наибольшее значение ( $q_m$ ) для каждого расстояния от предприятия. После этого определяется средняя многолетняя повторяемость  $P$  четырех основных направлений ветра от источника, для которого рассчитывается фон (С, В, Ю, З). Поскольку в Справочнике по климату [14] приводится повторяемость для восьми румбов, перевод значений повторяемости для четырех румбов (так как фон определяется для четырех направлений ветра) производится суммированием значения данного румба с полусуммой повторяемости двух смежных румбов.

Для каждой точки при направлении ветра от предприятия в качестве фона принимается значение  $c_{ф id}$ , рассчитанное по формуле

$$c_{ф id} = 1,3q_m i P_d, \quad (9.23)$$

где  $P_d$  — повторяемость (в долях единицы) направлений ветра того румба, который соответствует переносу примеси от предприятия в эту точку;

$q_{mi}$  — максимальная концентрация на соответствующем расстоянии от предприятия.

Для направлений ветра других румбов фон принимается равным нулю.

Результаты расчета  $c_{\phi}$  в этом случае могут быть нанесены на схему города в точках, соответствующих заданному расстоянию от предприятия. В этом случае могут быть проведены изолинии значений  $c_{\phi}$ .

Фоновые концентрации примесей, рассчитанные одновременно двумя способами: по формуле (9.22) и графическим методом с помощью огибающей линии и формулы (9.23) для одной и той же точки города, — могут различаться. В этом случае используются данные, полученные по формуле (9.22).

Может оказаться, что концентрации примеси, превышающие фоновое значение, наблюдаются не в 5 % случаев, а с большей или меньшей повторяемостью. Это обусловлено особенностями выравнивания эмпирической функции распределения концентраций примеси с помощью логарифмически нормального закона. Эмпирическая кривая распределения концентрации может быть недостаточно надежной, особенно при малом количестве наблюдений ( $< 200$ ) для заданной градации скорости и заданного направления ветра. Корректировка фона в этом случае не требуется.

После расчета фона для каждой градации скорости и направления ветра проводится оценка значимости различий  $\bar{c}_{\phi ij}$ . Для этой цели рассчитываются значения  $c_{\phi}$  — среднего по пяти градациям и  $\tilde{c}_{\phi}$  — среднего по четырем градациям (без градации скорости ветра 0 — 2 м/с):

$$\bar{c}_{\phi} = \frac{\sum_{j=1}^5 c_{\phi ij} n_{ij}}{\sum_{j=1}^5 n_{ij}}; \quad (9.24)$$

$$\tilde{c}_{\phi} = \frac{\sum_{j=1}^4 c_{\phi ij} n_{ij}}{\sum_{j=1}^4 n_{ij}}. \quad (9.25)$$

Если по данным наблюдений на посту получено, что максимальное и минимальное значения  $c_{\phi ij}$ , выбранные из  $c_{\phi}$  для пяти градаций, удовлетворяют условию

$$|c_{\phi ij} - \bar{c}_{\phi}| < 0,25\bar{c}_{\phi}, \quad (9.26)$$

то для такого поста в качестве  $c_{\phi ij}$  принимается  $\bar{c}_{\phi}$  независимо от скорости и направления ветра.

Если по данным наблюдений на посту получено, что условие (9.26) не выполняется, но для различных градаций направления ветра выполняется условие

$$|c_{\phi ij} - \tilde{c}_{\phi}| < 0,25\tilde{c}_{\phi}, \quad (9.27)$$

то для данного поста в качестве  $c_{\phi ij}$  принимаются два значения фона. Одно — для градации скорости ветра 0 — 2 м/с, а другое — для скорости ветра (3 —  $u^*$ ) м/с без учета направления ветра.

**Примечание.** Нельзя рассчитывать фоновую концентрацию примеси с 20-минутным интервалом осреднения по данным суточных измерений концентрации примеси.

Для учета суммации вредного действия нескольких ( $m$ ) вредных веществ допускается определение единого значения фона  $c_{\text{ф}}$  по всем  $m$  веществам. При этом для каждого пункта наблюдений и одних и тех же сроков наблюдений концентрации  $m$  веществ приводятся, согласно [11], к концентрации наиболее распространенного из них вещества. Например, в случае суммации действия концентраций диоксида серы  $q_{\text{SO}_2}$  и диоксида азота  $q_{\text{NO}_2}$  приведенная концентрация определяется по формуле

$$q_{\text{SO}_2+\text{NO}_2} = q_{\text{SO}_2} + q_{\text{NO}_2} \frac{\text{ПДК}_{\text{SO}_2}}{\text{ПДК}_{\text{NO}_2}}, \quad (9.28)$$

где  $\text{ПДК}_{\text{SO}_2}$  и  $\text{ПДК}_{\text{NO}_2}$  — максимальные разовые предельно допустимые концентрации этих веществ.

Дальнейшая обработка производится так же, как и в случае одного вещества.

В ряде случаев возникает необходимость определения фона при отсутствии данных наблюдений для окраин городов, пригородных зон за пределами зоны наблюдений в городе (экстраполяционное значение фона) или в пределах зон наблюдений на участках городских территорий, расположенных на большом расстоянии от постов (интерполяционное значение фона), а также для городов, где наблюдения не проводятся.

Анализ экспериментальных данных и результаты расчета средних концентраций примесей [2] показывают, что на территории города от зоны наибольших значений концентрации примесей к зоне наименьших (на окраинах) средние значения концентраций снижаются примерно на 50 % при одновременном уменьшении значений среднего квадратического отклонения. Поэтому если на окраине города нет крупных промышленных предприятий, ориентировочное значение фона  $c_{\text{ф}}$  для окраин при ветре со стороны города можно принимать равным  $0,5c_{\text{ф}}$ , полученного по данным наблюдений на всех стационарных постах (без детализации по постам, скорости и направлениям ветра). При направлениях ветра на город из пригородных зон значения фона принимаются равными значениям, приведенным в табл. 9.15.

Таблица 9.15

**Ориентировочные значения фоновой концентрации примесей (мг/м<sup>3</sup>)  
для городов с разной численностью населения**

Численность населения, тыс. жителей	Пыль	Диоксид серы	Диоксид азота	Оксид углерода
250—125	0,4	0,05	0,03	1,5
125—50	0,3	0,05	0,015	0,8
50—10	0,2	0,02	0,008	0,4
Менее 10	0	0	0	0

В пределах зоны наблюдений в городе значение фона, как и значения средней концентрации и коэффициента вариации, могут быть получены интерполяцией их значений, полученных на стационарных постах. При удалении местоположения исследуемой точки от ближайших постов более чем на

5 км детализация фона по направлениям ветра нецелесообразна, так как локальные условия могут внести существенные изменения в зависимости уровня загрязнения от направления ветра, и погрешность определения интерполированного значения фона может оказаться большей, чем погрешность от неучета влияния направления ветра. Интерполированное значение фона может быть получено отдельно для градаций скорости ветра  $0 - 2$  м/с и  $(3 - u^*)$  м/с.

При выполнении расчетов на ЭВМ и количестве постов наблюдений не менее восьми интерполяция и экстраполяция фона выполняются с использованием следующего алгоритма. Прежде всего определяется «центр тяжести» сети постов наблюдений, т. е. точка, координаты которой представляют собой среднее арифметическое из соответствующих координат постов наблюдений. Затем находится пост, максимально удаленный от центра тяжести (расстояние между постом и центром тяжести обозначается  $R$ ), и из центра тяжести проводится окружность радиусом  $1,1R$ . Внутри окружности интерполяция фона производится по формуле

$$c_{\phi} = \frac{\sum c_{\phi k} / r_k}{\sum 1 / r_k}, \quad (9.29)$$

где  $c_{\phi k}$  и  $c_{\phi}$  — фоновые концентрации на  $k$ -м посту наблюдения и в рассматриваемой точке (для соответствующей градации скорости и направления ветра);

$r_k$  — расстояние от рассматриваемой точки до  $k$ -го поста.

Вне окружности проводится экстраполяция по формуле

$$c_{\phi} = \frac{\sum c_{\phi k} / r_k}{\sum 1 / r_k^0} + c \left( 1 - 1,1 \frac{R}{r^0} \right), \quad (9.30)$$

где  $r_k^0$  — расстояние от  $k$ -го поста до точки пересечения окружности и прямой, соединяющей рассматриваемую точку с центром тяжести;

$r^0$  — расстояние от рассматриваемой точки до центра тяжести, а  $c$  — «загородный» фон [8].

При определении фоновой концентрации примеси для всей территории города в целом используются результаты определения фона по данным наблюдений на отдельных стационарных и маршрутных постах и под факелами промышленных предприятий для каждой из пяти градаций скорости и направления ветра. В табл. 9.16 представлен пример записи  $c_{\phi}$  для восьми постов.

По данным  $c_{\phi ij}$  для каждого из постов рассчитывается  $\bar{c}_{\phi}$  для города с учетом количества наблюдений  $n_{ij}$  на каждом посту в заданной градации, т. е. по формуле, аналогичной формуле (9.24) для  $K$  постов. Для постов, на которых  $|c_{\phi ij} - c_{\phi}| \leq 0,25 c_{\phi}$ , в качестве  $c_{\phi ij}$  принимается значение  $c_{\phi ij}$ .

Результаты анализа значений фоновых концентраций примесей на отдельных постах показывают, что возможна замена всех значений  $c_{\phi ij}$  на  $\bar{c}_{\phi ij}$  и замена значений  $c_{\phi ij}$  на одно значение  $c_{\phi}$  для города без детализации по скоростям и направлениям ветра, а также по отдельным постам.

Для городов, в которых не проводятся наблюдения за уровнем загрязнения атмосферы, фоновая концентрация примеси устанавливается по данным городов-аналогов. В табл. 9.15 приведены ориентировочные значения фона для городов с разной численностью населения. Эти значения могут использоваться для города, где не проводятся наблюдения, если в данном городе не имеется крупных источников выбросов. При наличии таких источников фоновая концентрация примеси складывается из значения фона, полученного

Таблица 9.16

Значения  $c_{\phi}$  для города

Номер поста	$c_{\phi}$	0 2 м/с	(3--и*) м/с			
			С	В	Ю	З
1	0,12	0,11	0,09	0,10	0,14	0,13
2	0,13	0,13	0,08	0,22	0,12	0,08
3	0,13	0,14	0,09	0,20	0,15	0,07
4	0,14	0,12	0,10	0,25	0,15	0,08
5	0,17	0,15	0,23	0,14	0,24	0,09
6	0,14	0,11	0,17	0,11	0,22	0,09
7	0,12	0,15	0,08	0,13	0,11	0,11
8	0,12	0,13	0,09	0,12	0,13	0,10
$\overline{c_{\phi}}$	0,13	0,13	0,12	0,16	0,16	0,09
$0,25c_{\phi}$	0,03	0,03	0,03	0,04	0,04	0,02

расчетным путем [11] по параметрам данного источника, и ориентировочного значения фона (см. табл. 9.15).

#### 9.8.4. Выдача данных о фоновых концентрациях примесей по запросам

Фоновые концентрации УГМ сообщает только после поступления запроса. В запросах о фоновых концентрациях примесей необходимо указать название и местоположение предприятия, для которого запрашивается фон, причину запроса, перечень вредных веществ, для которых необходимы сведения о фоне и расчетный срок использования фона. Форма представления фоновых концентраций по каждому посту и веществу показана в табл. 9.17. Запись значений фоновых концентраций примесей должна производиться с одинаковой точностью на всех постах по форме табл. 9.15.

При отсутствии данных о фоне в какой-либо градации из-за малого количества наблюдений в этой градации ставится прочерк. Если фон определен только для одной-двух градаций, то обязательно следует включить в таблицу данные фона для поста без детализации по градациям. Если фон определен только для поста (города) без детализации по градациям, то при выдаче данных потребителю следует пояснить, что разница между значениями фона в каждой градации не превышает 25 % значения фона для поста (города).

#### 9.9. ОБОБЩЕНИЕ ИНФОРМАЦИИ О ЗАГРЯЗНЕНИИ АТМОСФЕРЫ ЗА МНОГОЛЕТНИЙ ПЕРИОД

В целях эффективного использования природных ресурсов в народном хозяйстве и предупреждения загрязнения природной среды, в том числе атмосферы, в последние годы составляются территориальные комплексные схемы охраны природы (ТКСОП), разрабатываются и устанавливаются предельно допустимые выбросы (ПДВ) для предприятий и промышленных комп-

**Форма представления данных о фоновой концентрации  
загрязняющего вещества**

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО ГИДРОМЕТЕОРОЛОГИИ**

\_\_\_\_\_управление по гидрометеорологии

**Фоновые концентрации загрязняющих веществ**

Город \_\_\_\_\_ область, край, республика \_\_\_\_\_  
Организация, запрашивающая фон, ее ведомственная принадлежность \_\_\_\_\_

Предприятие, для которого устанавливается фон, его ведомственная принадлежность \_\_\_\_\_

Фон определен с учетом выделения вклада предприятия, для которого он запрашивается \_\_\_\_\_  
(да, нет)

Предприятия и ведомства, которым ранее переданы данные о фоне \_\_\_\_\_

Значения фоновых концентраций для \_\_\_\_\_  
(вещество)

не установлены из-за \_\_\_\_\_

Фоновые концентрации ( $C_f$  мг/м<sup>3</sup>) для \_\_\_\_\_  
(вещество)

Номер поста	Условные координаты х, у (км) на карте-схеме	Период наблюдений	Скорость ветра, м/с						
			0 2	З — и *					
				направление ветра					
				С	В	Ю	З		

Рекомендации по учету фона расчетным путем \_\_\_\_\_

Подпись начальника УГМ \_\_\_\_\_

лексов. Для выполнения указанных работ требуется обобщить данные наблюдений о содержании примесей в атмосфере за несколько лет, составить прогноз ожидаемого уровня загрязнения воздуха в городе при существующих тенденциях развития промышленности и природоохранных мероприятий, выделить города, имеющие наибольший уровень загрязнения, в городах установить основные источники загрязнения, а также вещества, определяющие уровень загрязнения воздуха в городе.

На основании полученных материалов с учетом информации о климатических условиях распространения примесей в атмосфере появляется возможность разработать научно обоснованные предложения по предупреждению загрязнения атмосферы. Ниже приводятся рекомендации по составлению таких территориальных комплексных программ.

Для анализа состояния загрязнения атмосферы необходимы обобщенные данные о выбросах вредных веществ в атмосферу, получаемые из формы статистической отчетности «2-ти (воздух)». Сведения о выбросах представлены в форме табл. 9.18.

Таблица 9.18

**Выбросы вредных веществ в городе \_\_\_\_\_**  
**19\_\_ г.**

Вещество	Средняя высота труб Н, м	Количество предприятий	Количество веществ, тыс. т/год		
			отходящих	уловленных	выбрасываемых

Перечень основных источников выбросов, осуществляющих примерно 80 % и более всех выбросов данного вещества, приводится в табл. 9.19.

Таблица 9.19

**Основные источники выбросов вредных веществ**  
**в городе \_\_\_\_\_**

Предприятие	Вещество	Количество выбросов, тыс. т/год	Примечание

Оценка состояния загрязнения атмосферы в районе отдельного промышленного объекта в городе, области или в крупном регионе осуществляется по результатам наблюдений за концентрациями примесей на стационарных и маршрутных постах, под факелом промышленных предприятий и при эпизодических обследованиях. В обработку включается временной ряд наблюдений за период не менее трех и не более пяти лет. До начала обработки данные измерений проходят контроль для установления их достоверности и оценки суммарных ошибок измерений, возникающих при отборе проб воздуха, химическом анализе этих проб и расчете статистических характеристик данного временного ряда. Контроль проводится в соответствии с п. 9.4. Для оценки уровня загрязнения атмосферы используется климатологически однородный ряд наблюдений; для изучения тенденции изменения уровня — статистически однородный ряд.

Расчет статистических характеристик за рассматриваемый период производится отдельно по данным каждого  $k$ -го поста, в целом по  $K$  постам, за  $j$ -й месяц и в целом за весь период.

Расчет каждой характеристики производится при числе наблюдений за концентрацией одной примеси на стационарном посту не менее 200 (табл. 9.20).



Таблица 9.20

## Характеристики загрязнения воздуха в городе

за период \_\_\_\_\_ гг.

Вещество	Номер поста	$N$	$Q_{\text{мн}}$	$\sigma_{j/M}$	$q_{\text{м}}$	$g$
	1					
	2					
	⋮					
	⋮					
	$K$					

Таблица 9.21

## Характеристики загрязнения воздуха по данным

 $K$  постов за период \_\_\_\_\_ гг.

Город	Вещество	$Q_{\text{мн}}$	$\sigma$	$Q_{\text{м}}/\text{ПДК}_{\text{м.р}}$	$g$

Таблица 9.22

## Характеристики загрязнения воздуха по месяцам в городе

по данным  $K$  постов за период \_\_\_\_\_ гг.

Вещество	Характеристика	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX	X	XI	XII
		$\overline{Q}$											
$\sigma$													
$q_{\text{м}}$													

Для составления табл. 9.20 — 9.22 используются данные наблюдений на тех постах, на которых наблюдения проводились в течение всего рассматриваемого периода. Расчет характеристик загрязнения атмосферы выполняется по обычным формулам (см. п. 9.3).

Состояние загрязнения атмосферы, создаваемое крупным промышленным предприятием, оценивается по результатам измерений концентрации примеси на разных расстояниях от предприятия (0,5; 1; 2; ...; 10 км) под факелом выбросов. Обработка результатов наблюдений за период 3 — 5 лет под факелом предприятия осуществляется по методике, изложенной в п. 9.6.

Изучение климатических условий распространения примесей в атмосфере позволяет установить степень их влияния на формирование уровня загрязнения атмосферы и определить, какие мероприятия могут оказаться наиболее эффективными для обеспечения чистоты атмосферы.

Общая оценка климатических условий рассеивания примесей в атмосфере основывается на материалах, представленных в справочном пособии [10], включая данные о районировании территории СССР по потенциалу загрязнения атмосферы.

К анализу привлекаются следующие климатические характеристики:

- слабые и опасные скорости ветра (повторяемость);
- застои воздуха — приземные инверсии при слабом ветре (повторяемость);
- инверсии температуры, приземные и приподнятые (мощность, интенсивность, повторяемость);
- коэффициент турбулентного обмена (повторяемость различных значений, среднее и максимальное значения);
- туманы (продолжительность);
- осадки (интенсивность жидких осадков).

Каждая из перечисленных характеристик сравнивается со значением для зоны наибольшей рассеивающей способности и со средним значением для зоны, включающей рассматриваемый регион [10]. Сравнение позволяет установить характерные особенности региона (например, преобладание приподнятых инверсий, повышенную частоту тумана и т. п.) и сформулировать обоснованные рекомендации по предупреждению загрязнения. Так, на Украине, особенно в местах значительной концентрации промышленности, строительство высоких труб не даст заметного эффекта в уменьшении загрязнения, поскольку здесь велика повторяемость приподнятых инверсий, являющихся задерживающим слоем для распространения выбросов в верхние слои атмосферы. Более подробно об учете климатологической информации см. в [10].

Исследование годового и суточного хода климатических характеристик позволяет выявить периоды, когда наиболее вероятны условия накопления примесей в атмосфере.

Известно, что многие предприятия осуществляют выбросы нерегулярно. В периоды профилактических и ремонтных работ газоочистного оборудования и других мероприятий выбросы вредных веществ в атмосферу могут возрастать. Поэтому следует выявить и рекомендовать периоды, наиболее безопасные для этих целей. Выполнение рекомендаций позволит предотвратить «пиковые» концентрации и приведет к снижению уровня загрязнения.

Степень загрязнения атмосферы, создаваемая выбросами промышленных предприятий, оценивается максимальной наземной концентрацией примеси  $c_m$  [11]. В отдельные короткие периоды могут создаваться более неблагоприятные условия, при которых концентрация примеси может резко возрасти: низкие приподнятые инверсии (ин) над дымовыми трубами, ослабление ветра до штиля в слое от земли до высоты трубы (сл). О вероятности появления таких условий можно судить по повторяемости  $P_{ин}$  и  $P_{сл}$ . При этом устанавливается  $P_{ин}$  в слое до 250 м (0,05 — 0,25 км) и  $P_{сл}$  до высоты 200 м из [10]. Снижение выбросов на промышленных объектах при таких метеорологических условиях будет способствовать снижению загрязнения воздуха.

## ЧАСТЬ II

# Региональное загрязнение атмосферы

### 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Выбросы источников загрязнения городов и промышленных объектов переносятся воздушными потоками на значительные расстояния, определяя региональный фон загрязнения атмосферного воздуха на территории СССР. Непосредственные сведения о состоянии загрязнения атмосферы на региональном уровне могут быть получены по данным наблюдений в небольших населенных пунктах, расположенных вдали от крупных городов, при условии, что источники загрязнения воздуха в этих пунктах отсутствуют. Сведения о региональном фоне загрязнения атмосферы получаются также из данных сети постов наблюдений за трансграничным переносом загрязняющих веществ через западную границу СССР, организованной в рамках совместной программы наблюдений и оценки распространения загрязняющих веществ на большие расстояния в Европе.

Косвенным показателем состояния загрязнения атмосферы могут служить данные о химическом составе проб атмосферных осадков и снежного покрова. Эти данные характеризуют загрязнение слоя атмосферы, в котором образуются облака, происходит газовый обмен и из которого выпадают осадки и сухие вещества в отсутствие осадков.

Данные о содержании веществ в снежном покрове являются единственными материалами для оценки регионального загрязнения атмосферы в зимний период на больших территориях страны и выявления ареала распространения загрязняющих веществ от промышленных центров и городов. Химический анализ содержания вредных веществ в снеге осуществляется методами, используемыми при исследовании либо проб атмосферных осадков, либо проб воздуха.

При реализации совместной программы наблюдения и оценки распространения загрязняющих веществ на большие расстояния (ЕМЕП) в СССР была создана сеть станций наблюдения за трансграничным переносом загрязняющих веществ.

Целью этой программы является получение сведений о переносе в атмосфере загрязняющих веществ через границы государств в европейском регионе.

Программа ЕМЕП состоит из четырех частей:

- отбор проб, их анализ и определение химических характеристик;
- сбор данных о выбросах загрязняющих веществ;
- построение математических моделей для оценки трансграничных потоков, концентраций и других характеристик, их дальнейшее усовершенствование;
- сопоставление экспериментальных и расчетных данных и их анализ.

В данном Руководстве рассматривается только первая из перечисленных задач программы ЕМЕП.

На станциях наблюдений за трансграничным переносом в основном используются те же методы анализа проб воздуха, что и для анализа проб воздуха с постов наблюдений загрязнения атмосферы в городах. Специальные методики для анализа, используемые только на станциях трансграничного переноса, приведены в п. 3.5.

## 2. НАБЛЮДЕНИЯ ЗА ХИМИЧЕСКИМ СОСТАВОМ ОСАДКОВ

### 2.1. ОТБОР ПРОБ

Химический состав осадков является интегральной характеристикой загрязнения слоя атмосферы, в котором образуются облака. Отбор проб атмосферных осадков производится на метеорологических станциях, расположенных как в сельской местности, так и в пределах города или промышленного района [1]. Из сети станций по отбору проб атмосферных осадков в сельской местности выделены станции мониторинга фоновое загрязнения атмосферы, вошедшие в международную сеть ВМО. Наблюдения на сети станций мониторинга фоновое загрязнения атмосферы (БАПМоН) осуществляется в районах минимального загрязнения (базовые станции) и в районах, подверженных влиянию хозяйственной деятельности человека, куда загрязняющие вещества поступают путем местных миграционных процессов (региональные станции).

При отборе осадков должно быть исключено попадание в пробу посторонних веществ. Стандартный осадкомер, изготовленный из химически стойкого материала, для этой цели непригоден. При ручном способе отбора проб используются устройства, установленные только на период выпадения осадков. Для анализа важно собрать первые, наиболее загрязненные порции осадков, поэтому на метеостанциях следует предусмотреть круглосуточный режим работы. При автоматическом отборе проб осадков используется установка, снабженная устройством, которое автоматически открывает крышку над приемной поверхностью в начале выпадения осадков и закрывает ее после их прекращения. Она обеспечивает измерения величины рН и электропроводности осадков.

Отбор проб производится на открытой ровной площадке, удаленной не менее чем на 100 м от деревьев, холмов, зданий, линий электропередачи, местных источников загрязнения атмосферы. Приемные поверхности осадко-сборника и стандартного осадкомера должны быть примерно на одинаковом уровне от подстилающей поверхности.

В зависимости от периода отбора пробы могут быть суммарные и единичные. Единичная проба отбирается в период отдельного дождя или снегопада; сбор осадков может продолжаться от нескольких минут до нескольких часов, иногда суток. Если осадки выпадают с небольшим перерывом (менее 1 ч) и при неизменной облачности, их отбирают в один сосуд. При перерыве более 1 ч осадки собирают как отдельные пробы. Суммарная проба включает осадки, объединенные за некоторый промежуток времени: месяц, неделю, сутки. Такая проба характеризует среднее содержание определяемых компонентов за соответствующий период времени [1].

В соответствии с рекомендацией ВМО [5], период отбора проб на станциях фоновое мониторинга составляет 7 сут. Каждый недельный период начинается во вторник, в срок, ближайший к 8 ч поясного декретного (зимнего) времени, когда производится измерение количества осадков [4]. На обычной сети станций собирают месячные пробы. При необходимости выяснения влияния метеорологических условий и локальных источников загрязнения на химический состав осадков программа работ на станциях может предусматривать отбор как суммарных, так и единичных проб осадков.

В связи с тем что содержание растворенных в осадках веществ невелико и измеряется миллиграммами или даже долями миллиграмма в 1 дм<sup>3</sup> воды, требуется строгое соблюдение условий отбора, хранения и анализа проб

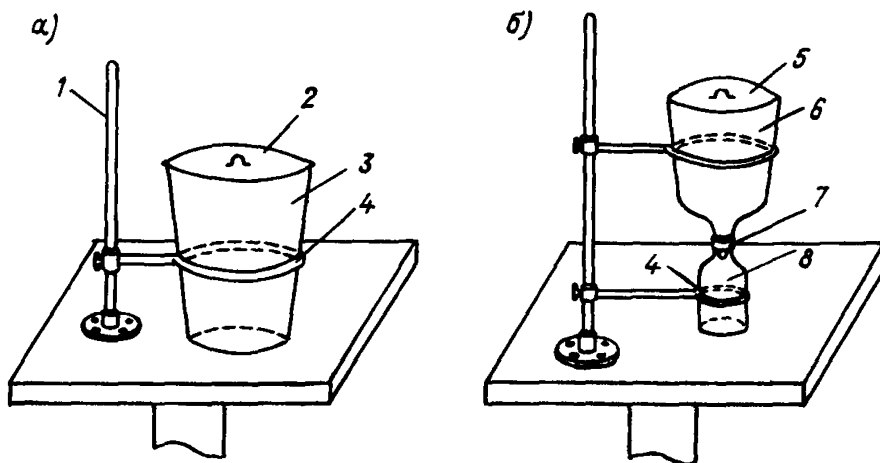
осадков. Необходимо исключить попадание посторонних веществ в пробы осадков как в момент отбора, так и во время их хранения и транспортировки в централизованные лаборатории. Организация транспортировки проб должна обеспечить минимальные сроки между отбором и анализом проб осадков.

## 2.2. ОБОРУДОВАНИЕ ДЛЯ ОТБОРА ПРОБ

Осадкоборные устройства и сосуды для хранения и транспортировки проб атмосферных осадков должны быть изготовлены из прочного химически стойкого материала. Их пригодность необходимо исследовать в химической лаборатории путем измерения электропроводности и рН дистиллированной воды, которую наливают в эти сосуды. За 1 сут допустимо изменение значения рН на 0,3, электропроводности на 1—2 мкСм/см. Полиэтиленовые колбы (флаконы), предназначенные для отбора и хранения проб, доставляются на станцию из химической лаборатории тщательно промытыми, закрытыми, пронумерованными и взвешенными. Они открываются только на время отбора проб осадков.

При ручном способе отбора проб осадков в теплый и холодный периоды используют разные осадкоборные устройства. Отбор проб дождевой воды осуществляется через эмалированные, стеклянные или полиэтиленовые воронки с надетым на горловину защитным приспособлением, препятствующим попаданию осадков, стекающих по внешней стороне воронки в сборную колбу (черт. 2.1). В качестве такого приспособления можно использовать крышку от полиэтиленовой колбы с просверленным в ней отверстием для

Установка для отбора проб твердых (а) и жидких (б) осадков



1 — штатив; 2, 5 — крышка; 3 — полиэтиленовое ведро; 4 — кольцо держателя; 6 — полиэтиленовая воронка (диаметр 23 см); 7 — навинчивающаяся крышка; 8 — полиэтиленовая колба.

горловины воронки. Конец воронки должен входить в сборную колбу. Для отбора проб твердых осадков (снег) применяют эмалированные кюветы или пластмассовые ванночки с крышками размером  $30 \times 40$  см и высотой не менее 5 см. Полиэтиленовые ведра вместимостью 5—10 дм<sup>3</sup> можно использовать для отбора проб как жидких, так и твердых осадков.

Площадь приемной поверхности устройства для отбора проб определяется объемом пробы, необходимым для выполнения анализа, и средним количеством осадков, выпадающих за тот или иной период отбора. Для проведения полного анализа химического состава осадков необходимо не менее 250 см<sup>3</sup> воды, поэтому диаметр приемной поверхности при отборе месячных проб жидких осадков должен быть не меньше 15 см, недельных — 20 см, единичных — 25 см. В тех районах, где наименьшее значение средней месячной суммы осадков составляет 5 мм, диаметр воронки для отбора месячных или недельных проб должен быть не менее 25 см.

Воронки, ведра, кюветы или ванночки, закрытые крышкой и помещенные в чистые полиэтиленовые мешки, а также запасные колбы, доставляемые из химической лаборатории, должны храниться в шкафу или хорошо закрыющемся ящике в чистом помещении.

Для транспортировки и хранения чистой посуды и проб осадков применяются специальные ящики. Объем суммарных проб осадков может составлять от 2 до 4 дм<sup>3</sup>, поэтому следует предусмотреть место для шести колб вместимостью 0,5 дм<sup>3</sup> или четырех колб вместимостью 1,0 дм<sup>3</sup>. При отборе единичных проб целесообразно использовать колбы вместимостью 0,25 дм<sup>3</sup>. Транспортировочные ящики имеют размеры  $30 \times 30 \times 25$  см. В них в зависимости от вместимости пересылаемых колб вставляют фанерные перегородки с ячейками соответствующих размеров. Ящик закрывается выдвигной крышкой, на одной стороне которой написан адрес станции, на другой — лаборатории, где проводится анализ пробы. Перед отправкой ящика крышка задвигается так, чтобы на ее наружной стороне был адрес пункта назначения, и привинчивается шурупами.

Отправка месячных проб осуществляется не позднее 5-го числа следующего месяца, недельных и единичных проб — каждый четверг. При этом единичные пробы сопровождаются заполненной таблицей наблюдений за химическим составом осадков (ТНХО).

Установка для отбора проб осадков располагается на столе размером  $80 \times 80$  см, установленном на высоте 130—150 см от поверхности земли. При отборе проб жидких осадков она состоит из полиэтиленовой приемной воронки 6, крышки 5, полиэтиленовой колбы 8 вместимостью 500 см<sup>3</sup>, штатива 1 и двух колец 4 разного размера. (см. черт. 2.1 б). На горловине воронки имеется резьба, на которую навинчивается крышка 7 от стандартной колбы вместимостью 500 см<sup>3</sup> с отверстием для горловины воронки. Не рекомендуется использовать в качестве сборного сосуда одну и ту же колбу, так как на ее стенках могут адсорбироваться примеси, которые при ополаскивании дистиллированной водой полностью не удаляются.

В зимнее время штатив убирают, металлические части тщательно протирают машинным маслом и хранят в сухом месте. Воронка и колба хранятся отдельно в полиэтиленовом пакете.

Для отбора проб твердых осадков используют кювету с ветровой защитой или полиэтиленовое ведро вместимостью 10 дм<sup>3</sup>, диаметр приемной поверхности которого равен 25—30 см (см. черт. 2.1 а).

### 2.3. ПОРЯДОК ОТБОРА И ХРАНЕНИЯ ПРОБ

В теплый период перед началом выпадения жидких осадков выносят на метеоплощадку воронку с навинченной на ее конец колбой вместимостью

0,5 дм<sup>3</sup>, упакованные в полиэтиленовый пакет. Извлекают из пакета воронку с колбой и устанавливают их на столе, как показано на черт. 2.1. Воронку закрывают крышкой или чистым полиэтиленовым мешком. В момент начала выпадения осадков крышку или мешок снимают и убирают в полиэтиленовый пакет. Если дождь идет с перерывами, то на время перерыва необходимо закрыть воронку крышкой или полиэтиленовым мешком. Если колба успевает заполниться до прекращения дождя, то ее осторожно вывинчивают и сразу же вставляют новую. По окончании дождя колбу и воронку убирают с площадки и переносят в помещение. Воронку и крышку ополаскивают дистиллированной водой, стряхивают остатки дистиллированной воды, закрывают воронку крышкой и вкладывают в чистый полиэтиленовый пакет и затем убирают в шкаф.

Дистиллированная вода вместе с чистыми колбами для отбора проб осадков высылается на станцию из лаборатории в закрытых полиэтиленовых колбах.

В зимний период перед началом выпадения твердых осадков (снега) выносят кювету (ванночку), закрытую крышкой или другой кюветой на метеоплощадку и устанавливают ее на столе внутри ветровой защиты. В момент начала выпадения снега крышку снимают и убирают в полиэтиленовый пакет. Если снег идет с перерывами, то на время перерыва кювету необходимо закрывать крышкой. По окончании выпадения снега кювету закрывают крышкой и переносят в помещение. Таяние снега происходит в удаленной от источников обогрева закрытой кювете при комнатной температуре.

В помещении метеостанции собранные недельные или месячные пробы осадков переливают в колбу вместимостью 0,5 или 1,0 дм<sup>3</sup>, плотно закрывают ее крышкой и убирают в темное прохладное место (шкаф или ящик). При наполнении одной колбы используют другие свободные колбы. Однако следует помнить, что нельзя смешивать осадки, выпавшие в течение разных недель или месяцев.

Единичные пробы жидких осадков хранят и транспортируют в тех колбах, в которые они были собраны. При отборе проб твердых осадков талую воду сливают в колбу, предназначенную для хранения единичной пробы, после заполнения одной колбы остаток переливают в другую колбу. В случае продолжительного дождя или снегопада необходимо собрать их полное количество, при этом могут быть последовательно заполнены несколько колб. Пробы рекомендуется хранить при температуре + 5 °С.

Если объем суммарной или единичной пробы оказался меньше 10 см<sup>3</sup>, то ее выливают, так как такого объема недостаточно для проведения анализа. Освободившуюся колбу ополаскивают дистиллированной водой, закрывают пробкой и в дальнейшем снова используют для отбора проб. Однако, если программой исследования предусмотрено измерение рН или других параметров сразу после выпадения осадков, то в этом случае используется и количество осадков, меньшее 10 см<sup>3</sup>.

Сборную колбу, кювету (ванночку) после переливания из них осадков, а также крышку от кюветы ополаскивают дистиллированной водой. Стряхивают остатки воды, закрывают их соответствующими крышками, укладывают отдельно в полиэтиленовые пакеты и готовые к следующему употреблению хранят в шкафу или специальном ящике. В таблице ТНХО-1 или ТНХО-2 указывают номер колбы и необходимые сведения.

В конце каждого месяца воронку (в теплый период) или кюветы (в холодный период) промывают теплой водой с хозяйственным мылом, затем теплой чистой водой, после чего ополаскивают дистиллированной водой не менее трех раз и помещают в чистые полиэтиленовые пакеты, присылаемые из лаборатории. Использование для мытья сборных устройств синтетических стиральных порошков и пищевой соды категорически запрещается, поскольку следы этих веществ при последующем ополаскивании водой полностью не удаляются и могут быть причиной

искажения химического состава осадков. В помещении, где находятся пробы осадков, нельзя хранить химические вещества бытового и производственного характера (поваренную соль, растворы аммиака, кислот, оснований и т. д.).

## 2.4. ОПРЕДЕЛЕНИЕ pH И ЭЛЕКТРОПРОВОДНОСТИ НА МЕТЕОСТАНЦИИ

Химический состав проб осадков трансформируется как со временем, так и при смешивании отдельных проб для получения суммарной (недельной, месячной), поэтому рекомендуется производить измерение неустойчивых параметров в пункте отбора проб сразу после выпадения осадков, например водородного показателя pH, кислотности (щелочности) атмосферной воды. В связи с этим в программу работ на станциях по особому указанию могут быть включены измерения pH и удельной электропроводности. При отсутствии возможности проведения инструментальных измерений можно получить качественную оценку кислотности (щелочности) путем определения реакции воды проб осадков с помощью смешанного индикатора.

Смешанный индикатор готовят в лаборатории из метилового красного (0,2 %-ный раствор в спирте) и метиленового голубого (0,1 %-ный раствор в спирте) в объемном соотношении 1 : 1. В кислой среде окраска индикатора красно-фиолетовая, в щелочной — зеленая. При значении pH, равном 5,4, происходит изменение окраски индикатора на серую [2, 3]. Индикатор следует хранить в темной капельнице, обернутой черной бумагой. Срок хранения индикатора 3 — 4 мес.

Для определения реакции пробы осадков наливают до метки в пробирку 5 см<sup>3</sup> собранную воду, добавляют из капельницы 2 — 3 капли индикатора, закрывают пробирку пробкой, хорошо перемешивают содержимое. Наблюдаемый цвет раствора (красно-фиолетовый, зеленый или серый) записывают в таблицу ТНХО-1 или ТНХО-2. После этого раствор из пробирки выливают в канализацию, пробирку и пробку ополаскивают несколько раз дистиллированной водой, высушивают в сушильном шкафу (или на воздухе) и хранят в чистом полиэтиленовом пакете.

Пробирки после использования в течение месяца отправляют в лабораторию для более тщательной обработки, откуда они снова поступают на станцию вместе с чистыми колбами и дистиллированной водой.

## 2.5. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЭФФЕКТИВНОСТИ ОТБОРА ПРОБ

В лаборатории определяют массу собранной воды. Для этого взвешивают все сосуды, в которые собраны в течение месяца единичные и слитые суммарные (недельная, месячная) пробы осадков с точностью 0,1 г, из полученных значений вычитают массу пустых сосудов, определяя тем самым массу ( $M$ ) собранной воды. Значение  $M$  в граммах записывают в таблицу ТНХО-1 или ТНХО-2.

Эффективность или полноту отбора пробы определяют, сопоставляя фактически собранный объем пробы с рассчитанным как произведение площади приемной поверхности воронки или кюветы на количество выпавших осадков за тот или иной период отбора. Поскольку плотность осадков вследствие чрезвычайно малой минерализации близка к плотности воды, равной единице, то масса собранной воды в граммах равна ее объему, выраженному в см<sup>3</sup>.



Эффективность отбора проб ( $\eta$  %) рассчитывают по формуле:

$$\eta = \frac{M}{hS} \cdot 100\%, \quad (1)$$

где  $M$  — масса пробы в граммах, равная ее объему в  $\text{см}^3$ ;

$h$  — количество осадков по стандартному осадкомеру, см;

$S$  — площадь приемной поверхности воронки или кюветы,  $\text{см}^2$ .

Сотрудник лаборатории, сделав соответствующие расчеты по формуле (1), записывает замечания критического контроля в таблицу ТНХО-1 или ТНХО-2.

## 2.6. МЕТЕОРОЛОГИЧЕСКИЕ НАБЛЮДЕНИЯ

При отборе проб атмосферных осадков проводят следующие наблюдения: при отборе суммарных проб в начале выпадения осадков измеряют направление (в градусах) и скорость (м/с) ветра, температуру воздуха ( $^{\circ}\text{C}$ ); проводят измерение количества осадков за период выпадения каждого дождя и снегопада;

при отборе единичной пробы в начале отбора пробы, кроме направления, скорости ветра и температуры воздуха измеряют относительную влажность, определяют количество и форму облачности, проводят измерение осадков за период выпадения отдельного дождя или снегопада. При наличии на станции гигрографа желательно проследить ход изменения влажности во время выпадения осадков и указать пределы их колебания.

## 2.7. СОСТАВЛЕНИЕ ТАБЛИЦ ТНХО-1 И ТНХО-2

На станциях, где производится отбор суммарных (месячных или недельных) проб атмосферных осадков, составляется таблица ТНХО-2 (табл. 2.1).

Сначала заполняется титульный лист.

В графе 1 ТНХО-2 записывается дата отбора пробы, т. е. дни с осадками в данном месяце.

Таблица 2.1

### Форма титульного листа таблицы ТНХО-2

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО ГИДРОМЕТЕОРОЛОГИИ

УГМ \_\_\_\_\_

ТНХО-2

#### ТАБЛИЦА

наблюдений при отборе суммарных (недельных, месячных) проб осадков для химического анализа

Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_ Неделя \_\_\_\_\_

Станция \_\_\_\_\_ Область, район \_\_\_\_\_

Широта \_\_\_\_\_ Долгота \_\_\_\_\_ Высота (м) \_\_\_\_\_

Пробоотборное устройство: материал \_\_\_\_\_

размеры воронки Ø \_\_\_\_\_ мм, кюветы или другого сосуда \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ мм, высота над подстилающей поверхностью \_\_\_\_\_ см

Общие замечания (повреждение или замена установки, особые атмосферные явления: сильные ливни, грозы, метели, пыльные бури)

Таблицу составил \_\_\_\_\_

Замечания критического контроля \_\_\_\_\_

Сотрудник лаборатории \_\_\_\_\_

## Форма таблицы ТНХО-2

Станция \_\_\_\_\_ Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_ Неделя \_\_\_\_\_

Дата отбора	Номер колбы, в которую слиты осадки	Осадки			Ветер		Температура воздуха, °С	Примечание
		характер и вид	количество по осадкомеру, мм	масса собранной воды, г	направление, ...	скорость, м/с		
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Число дней с осадками за неделю (за месяц)

Число колб за неделю (за месяц)

Количество осадков, выпавших за неделю (за месяц),  $h$  мм \_\_\_\_\_  
Количество осадков, фактически собранных за неделю (за месяц),  $M$  г \_\_\_\_\_Эффективность отбора проб,  $\eta$  % \_\_\_\_\_

Примечание. Графа 5 заполняется в лаборатории.

В графе 2 — номер колбы, в которую сливают осадки за данный дождь или снегопад (если выпадали очень слабые осадки и проба не была собрана, то ставится прочерк).

В графу 3 выписывают из КМ-1 (или ТМ-1) вид осадков: жидкие (•, 9, ∇), твердые (\*, ♣, ★, Δ), смешанные (;, ✱, ♣).

В графу 4 выписывают из КМ-1 (или ТМ-1) количество осадков (в мм) за дату отбора пробы, измеренных осадкомером.

Графа 5 заполняется в лаборатории; в нее записывают массу (в г) собранной дождевой или снеговой воды, измеренную на технических весах с точностью до 1 г.

в графах 6 и 7 отмечаются соответственно направление (в градусах) и скорость (в м/с) ветра, наблюдавшиеся при отборе проб осадков;

В графе 8 указывают температуру воздуха (в целых °С) в момент начала выпадения осадков;

В графе 9 записывают, например, цвет воды после добавления индикатора сразу после окончания отбора пробы в случае определения реакции воды или результаты инструментального измерения рН и удельной электропроводности на станции.

По окончании недели или месяца суммируют и записывают число дней с осадками, колб с пробами и количество осадков (из ТМ-1) за неделю (за месяц).

На станциях, где кроме суммарных отбирают единичные пробы, составляется таблица ТНХО-1 (табл. 2.2). Ее титульный лист мало отличается от титульного листа ТНХО-2.

В графе 1 записывается номер колбы, в которую собрана единичная проба осадков (если выпадали очень слабые осадки и проба не была собрана, то в графе ставится прочерк).

В графе 2 записывается дата отбора единичной пробы.

В графах 3 — 6 указывается декретное время (в часах и минутах) начала и окончания выпадения осадков и отбора пробы.

В графе 7 словами записывается характер осадков (обложные, ливневые, морозящие, непрерывные, с перерывами) и выписывается из КМ-1 (или ТМ-1) их вид: жидкие (•, 9, ∇), твердые (\*, ♣, ★, Δ), смешанные (;, ✱, ♣).

В графе 8 — количество осадков (в мм), выпавших за каждый дождь или снегопад, измеренное осадкомером.

Графа 9 заполняется в лаборатории. В нее записывают массу (в г) собранной дождевой или снеговой воды, измеренную на технических весах с точностью до 1 г.

В графе 10 указывается облачность (количество и форма облаков).

Графы 11, 12 заполняются данными о направлении (в градусах), скорости (м/с) ветра и температуре воздуха (в целых °С) в момент начала выпадения осадков; если во время выпадения осадков наблюдались резкие изменения указанных метеозлементов, то это отмечается в примечании.

В графы 13 и 14 вписывается соответственно относительная влажность воздуха (в процентах) и погода (W), предшествующая отбору пробы (из КМ-1).

В графе 15 могут быть записаны, например, цвет воды после добавления индикатора сразу по окончании отбора проб или результаты измерения рН, удельной электропроводности на станции.

По окончании месяца суммируют и записывают число дней с осадками, количество осадков (в мм), выпавших за месяц.

В лаборатории измеряют и суммируют массу осадков, собранных в течение месяца и рассчитывают эффективность отбора проб за месяц (η).

Замечания критического контроля должны быть своевременно доведены до сведения наблюдателей.

Таблицы ТНХО-2 и ТНХО-1 вместе с результатами химического анализа направляются в ГГО, данные по станциям сети БАПМОН направляются в ВМО.

Таблица 2.2

## Форма титульного листа таблицы ТНХО-1

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО ГИДРОМЕТЕОРОЛОГИИ

УГМ \_\_\_\_\_

ТНХО-1

## ТАБЛИЦА

наблюдений при отборе единичных проб осадков для химического анализа

Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_ Станция \_\_\_\_\_

Область, район \_\_\_\_\_

Широта \_\_\_\_\_ Долгота \_\_\_\_\_ Высота (м) \_\_\_\_\_

Пробоотборное устройство: материал \_\_\_\_\_

размеры воронки ( $\emptyset$ ) \_\_\_\_\_ мм, кюветы или другого сосуда \_\_\_\_\_ мм,

высота над подстилающей поверхностью \_\_\_\_\_ см

Общие замечания (повреждение или замена установки, особые атмосферные явления: сильные ливни, грозы, метели, пыльные бури) \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Таблицу составил \_\_\_\_\_

Замечания критического контроля \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Сотрудник лаборатории \_\_\_\_\_

### Форма таблицы ТНХО-1

Станция \_\_\_\_\_ Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_

Номер колбы	Дата отбора	Время выпадения осадков, ч мин		Время отбора пробы, ч мин		Осадки			Облачность, количество (баллы) и форма облаков	Ветер, направление, ...; скорость, м/с	Температура воздуха, °С	Относительная влажность, %	Погода, предшествующая отбору пробы	Примечание
		начало	конец	начало	конец	характер и вид	количество по осадкомеру, мм	масса собранной воды, г						
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15

Количество осадков, выпавших за месяц,  $h$  мм \_\_\_\_\_

Количество осадков, собранных за месяц,  $M$  г \_\_\_\_\_

Эффективность отбора проб,  $\eta$  % \_\_\_\_\_

Число дней с осадками в течение месяца \_\_\_\_\_

### 3. ИЗУЧЕНИЕ ТРАНСГРАНИЧНОГО ПЕРЕНОСА ЗАГРЯЗНЯЮЩИХ ВЕЩЕСТВ [1]

#### 3.1. ОРГАНИЗАЦИЯ И ПРОГРАММА НАБЛЮДЕНИЙ

Программа работ сети наземных станций определяется программой ЕМЕП, которая утверждается раз в три года руководящим органом ЕМЕП и исполнительным органом «Конвенции о загрязнении воздуха на большие расстояния». В соответствии с этой программой на наземных станциях осуществляется постоянный (в течение 24 ч) отбор проб воздуха для определения содержания газообразных и аэрозольных примесей, отбор проб осадков, определение их электропроводности и рН и отправка проб в централизованные лаборатории для анализа, где в пробах воздуха определяют содержание сульфатов, нитратов, аммония, диоксида серы, диоксида азота, а в пробах осадков — сульфатов, нитратов, аммония, натрия, кальция, калия и магния. Возможны отбор и анализ проб воздуха на содержание суммы газовых и аэрозольных компонентов: азотная кислота и нитраты, аммиак и аммоний, а также летучих органических соединений, включая полиароматические углеводороды.

При выборе мест расположения станций наблюдения за трансграничным переносом учитывался опыт по выбору мест для станций фонового мониторинга, а также следующие положения:

станция должна быть расположена в пределах так называемой сетки ЕМЕП, т. е. практически на территории ЕТС;

в непосредственной близости от пункта наблюдений не должно быть локальных источников анализируемых веществ;

в каждой физико-географической зоне должен быть хотя бы один пункт наблюдения;

плотность сети станций должна быть выше там, где, по предварительным оценкам, больше трансграничные потоки загрязняющих веществ. Кроме того, организовывать пункт наблюдений предпочтительней на действующей метеостанции, что облегчает задачу размещения аппаратуры и обслуживающего персонала и позволяет оперативно использовать сопутствующую метеоинформацию.

Основные функциональные обязанности структурных подразделений по выполнению перечисленных работ следующие:

на наземных станциях сети наблюдения за трансграничным переносом загрязняющих веществ через западную границу СССР осуществляется отбор проб газов, аэрозолей и осадков, первичная обработка отобранных проб; измерение рН и электропроводности осадков; заполнение журнала отбора проб и сопроводительных документов; упаковка и отправка проб в централизованные лаборатории;

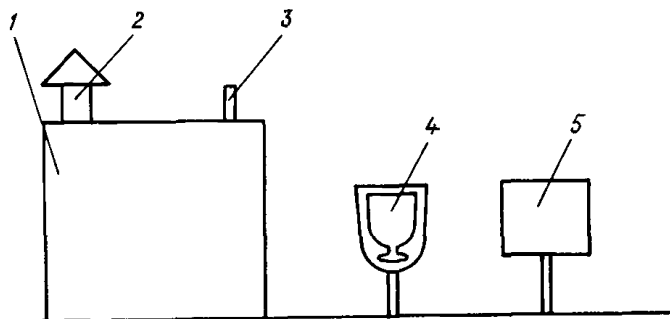
в централизованных лабораториях производят подготовку чистых фильтров, сорбционных трубок и полиэтиленовых сосудов и их пересылку на станции; химический анализ проб аэрозолей, газов и осадков; занесение результатов анализа в специальные бланки и их отставку в ИПГ; осуществляют оперативный контроль за правильностью работы персонала станций.

Методы определения в пробах воздуха и осадков, сульфатов, нитратов и аммония приведены в данном разделе, диоксида серы и диоксида азота в воздухе — в методиках 5.2.7.2 и 5.2.1.3 (ч. I), натрия, кальция, калия и магния в осадках — в разделе 4, ч. II, полициклических ароматических углеводородов — в приложении к ч. I (методика 5.3.8).

### 3.2. ОБОРУДОВАНИЕ ДЛЯ ОТБОРА ПРОБ ВОЗДУХА И АТМОСФЕРНЫХ ОСАДКОВ

Аппаратура для отбора проб газов и аэрозолей, а также система управления автоматическим осадкосборником установлены в помещении комплектной лаборатории «Пост-1», осадкосборники располагаются в нескольких метрах от него. Внешний вид станции схематично изображен на черт. 3.1. Используются параллельно два осадкосборника: суммарный — для сухих и мокрых осадков (ОС) и автоматический — для жидких осадков (ОСА). Отбор проб воздуха в лаборатории «Пост» производится через пластмассовую трубу диаметром 150 мм и длиной 4 м. Расстояние от поверхности земли до верхнего края трубы составляет около 5 м. Сверху на трубе расположен конус — отражатель осадков.

Схема станции наблюдения за трансграничным переносом загрязняющих веществ



1 — помещение комплектной лаборатории «Пост-1»;  
2 — труба для забора воздушного потока; 3 — вход воздушного потока для определения содержания озона; 4 — суммарный осадкосборник (ОС); 5 — автоматический осадкосборник (ОСА).

Черт. 3.1

При отборе проб атмосферного аэрозоля для определения содержания полиароматических углеводородов воздух с помощью компрессора В-1 производительностью около 200 м<sup>3</sup>/ч аспирируется через пластмассовую трубу 2 со специально обработанным фильтром ФПА-15-20 диаметром 180 мм, вставленным в сменяемую кассету фильтродержателя. Для измерения количества аспирированного воздуха в корпусе компрессора установлен электромагнитный счетчик-расходомер, отградуированный в м<sup>3</sup>. Счетчик представляет собой конструкцию из вертушки, помещенной в поток воздуха, датчика и электронного блока тахометра ТЭС-А. Скорость вращения вертушки, пропорциональная скорости воздушного потока, преобразуется электромагнитным датчиком в электрические импульсы, регистрируемые электронным блоком тахометра ТЭС-А.

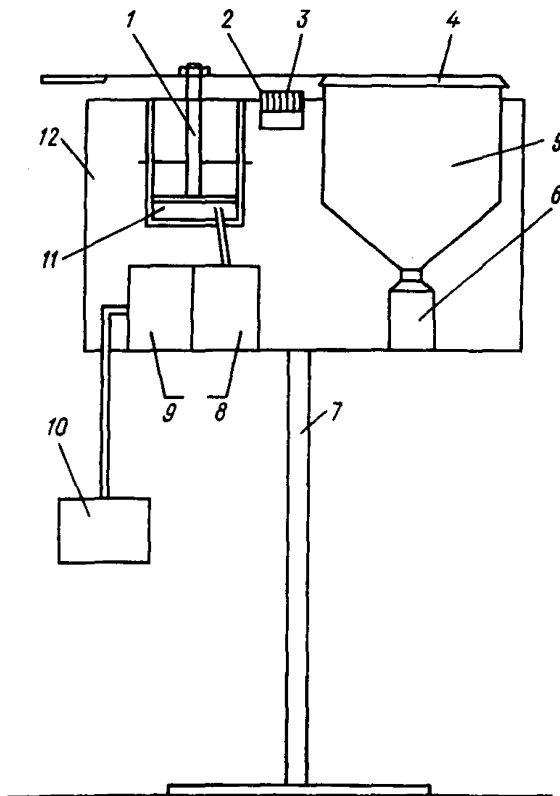
При отборе проб атмосферного аэрозоля для определения содержания остальных веществ используются та же пластмассовая труба 2 (см. черт. 3.1), штуцер, установленный для соблюдения изокINETИЧНОСТИ отбора, пластмассовый отвод, сменный фильтродержатель с фильтром «Ватман-40», ротаметр РМ (ГОСТ 13045 — 81), регулирующий кран.

При отборе проб воздуха для определения содержания диоксида серы и диоксида азота также используется пластмассовая труба, штуцер, пластмассовый отвод, сорбционные трубки и ротаметры РМ. Отбор проб воздуха для определения содержания диоксида серы может также осуществляться на импрегнированный фильтр «Ватман-40», установленный после аэрозольного фильтра в тот же фильтрдержатель.

Побудителем расхода при отборе проб атмосферного аэрозоля на фильтр «Ватман-40» и проб воздуха на сорбционные трубки является компрессорная установка УК-25-1,6 м (ТУ 64-1-2985—78). Держатели сорбционных трубок, фильтрдержатель, соединяются с отводной трубой, кранами, ротаметрами и компрессорной установкой при помощи силиконового шланга.

Осадкоборник для отбора суммарных (сухих и мокрых) осадков представляет собой постоянно открытую полиэтиленовую воронку диаметром 210 мм, укрепленную с помощью подставки на высоте около 1 м над поверхностью земли. Осадкоборник изготовлен в соответствии с рекомендациями ВМО

Автоматический осадкоборник



- 1 — шток; 2 — нагреватель датчика; 3 — датчик;  
 4 — крышка; 5 — воронка; 6 — сосуд; 7 — под-  
 ставка; 8 — микрокомпрессор; 9 — блок автоматики;  
 10 — самописец; 11 — резиновая камера;  
 12 — корпус.

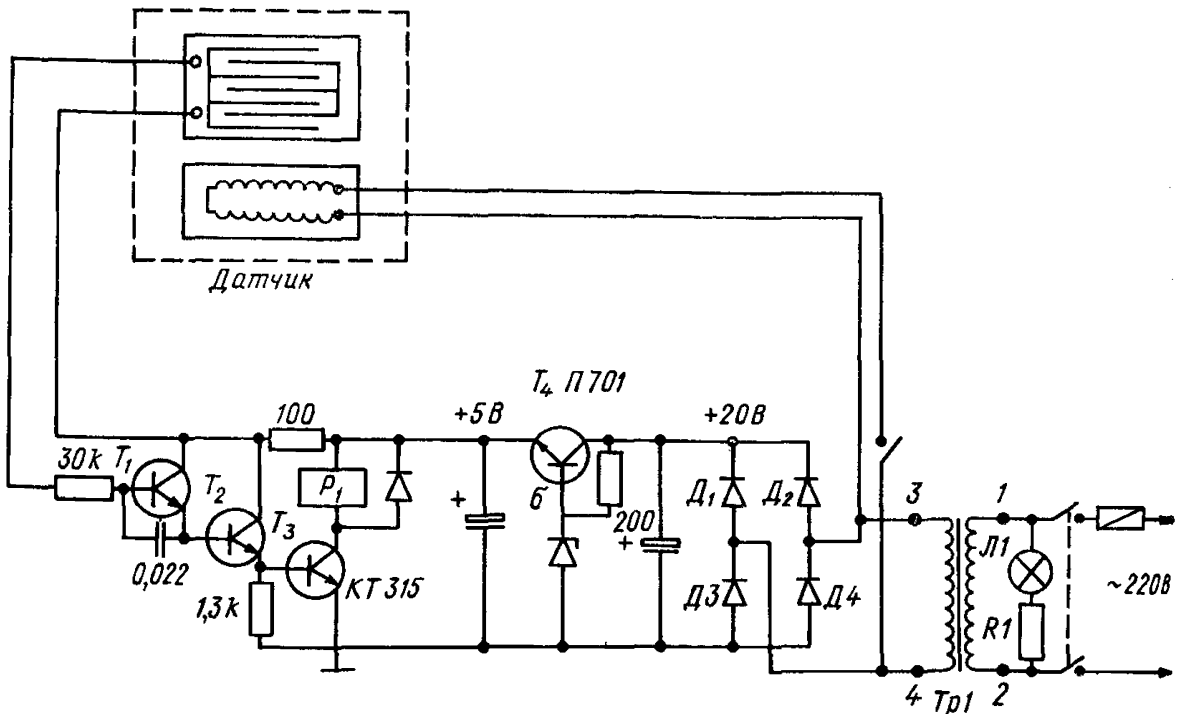


(размер и материал воронки, высота расположения над поверхностью земли, наличие кольца против птиц вокруг воронки). Диаметр воронки позволяет отбирать пробу объемом  $35 \text{ см}^3$  при выпадении слоя дождя  $1 \text{ мм}$ . К воронке крепится полиэтиленовый сосуд вместимостью  $1 \text{ дм}^3$ , в который и происходит сбор осадков. При отрицательных температурах окружающего воздуха воронка с собирающим сосудом заменяется на полиэтиленовый стакан такого же диаметра и высотой  $420 \text{ мм}$ .

Автоматический осадкосборник (черт. 3.2) позволяет производить отбор только мокрых осадков. Корпус осадкосборника *12* крепится к штанге *7* таким образом, что его верхняя поверхность находится на высоте  $1,5 \text{ м}$  над поверхностью земли. В корпусе находится полиэтиленовая воронка *5* диаметром  $210 \text{ мм}$  с крышкой *4* и привинченным полиэтиленовым сосудом вместимостью  $1 \text{ дм}^3$  *6*, датчик *3* с подогревателем *2*, подающий сигнал о начале и окончании выпадения осадков, и механизм открывания — закрывания крышки, в который входят блок автоматики *9*, микрокомпрессор *8*, резиновая камера *11* и шток *1*. Когда нет дождя, крышка *4* плотно закрыта. При попадании на поверхность датчика первых капель дождя датчик подает сигнал на блок автоматики, который включает микрокомпрессор, нагнетающий воздух в резиновую камеру.

Увеличение объема камеры приводит к поступательно-вращательному движению штока, жестко соединенного с крышкой, которая поднимается и одновременно отходит в сторону, открывая полиэтиленовую воронку, в которую начинается сбор осадков. При прекращении дождя (или снега) датчик высыхает (для ускорения высыхания датчик постоянно подогревается до температуры  $40 - 50 \text{ }^\circ\text{C}$ ), блок автоматики выключает микрокомпрессор, давление в резиновой камере падает, шток опускается вниз и крышка плотно закрывает воронку. Время начала и окончания осадков автоматически регист-

Схема блока автоматики осадкосборника ОСА



Черт. 3.3

рируется на ленте самопишущего потенциометра 10 Н 392 (ТУ 25-043154—79), который находится в помещении лаборатории «Пост». Время, прошедшее от первых капель дождя до полного открытия крышки, составляет не более 2 мин.

На черт. 3.3 приведена принципиальная схема блока автоматики осадкоборника. Сигнал с обкладок датчика подается на базу транзистора  $T_1$ , усиливается трехкаскадным усилителем постоянного тока (на транзисторах  $T_1$ — $T_3$  типа КТ 315), что приводит к срабатыванию реле  $P_1$ , которое своими контактами включает микрокомпрессор. Питание на усилитель (+5 В) снимается с транзистора  $T_4$ , на который подается напряжение со вторичной обмотки трансформатора  $TP_1$  через выпрямитель на диодах  $D_1$ — $D_4$ . Со вторичной обмотки трансформатора  $TP_1$  (клеммы 3 и 4) снимается также напряжение (около 20 В) для питания подогревателя датчика мощностью 30 Вт. Потребляемая мощность блока автоматики от сети 220 В составляет 35 Вт. Описанный режим работы автоматического осадкоборника позволяет отбирать для анализа только мокрые выпадения и исключает попадание сухих веществ.

Для определения рН проб осадков используют иономер И-120 (ТУ 25-05.2304-77) или рН-метр.

Для поддержания в холодное время года комфортной для аппаратуры и обслуживающего персонала температуры в помещении станции устанавливается два электрических радиатора, а для хранения сорбционных трубок и фильтров до начала и после окончания пробоотбора — холодильник.

На станции необходимо иметь также аппарат «Молния» (ТУ 16-539.348—70) для заклеивания полиэтиленовых пакетов с сорбционными трубками по окончании пробоотбора и мерные цилиндры вместимостью 100 и 500 см<sup>3</sup> (ГОСТ 1770—74Е) для измерения объема отобранных проб осадков.

### 3.3. ТРЕБОВАНИЯ ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ

Оператор должен пройти инструктаж по технике безопасности и выполнять все требования, изложенные в «Правилах по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета» (Гидрометеоздат, 1983 г.). Он должен соблюдать правила техники безопасности при работе с электрическими установками на 220 В.

Оператор должен точно и аккуратно выполнять требования инструкции по отбору проб, инструкций по работе с имеющейся на станции стандартной аппаратурой, регулярно раз в неделю отправлять отобранные пробы в централизованные измерительные лаборатории.

### 3.4. УСЛОВИЯ ВЫПОЛНЕНИЯ ОТБОРА И ОТБОР ПРОБ ВОЗДУХА И АТМОСФЕРНЫХ ОСАДКОВ

Отбор проб производится непрерывно в течение 24 ч при любых метеорологических условиях. При необходимости один день в месяц отводится для профилактического обслуживания аппаратуры.

Отбор проб начинается в одно и то же время — в период с 8 до 10 ч. При установке фильтра для отбора пробы ПАУ выключают компрессор В-1. Ручку фиксатора отводят в крайнее правое положение, удерживая фиксатор, вынимают фильтродержатель и устанавливают в кассету фильтр, предварительно вынутый из запаянного полиэтиленового пакета. Затем фильтродержатель с фильтром вставляют в корпус воздухоудвки таким образом, чтобы ворсистая

часть фильтра смотрела в сторону воздухозабора. Перед включением компрессора снимают показания счетчика ТЭС-А и записывают их в журнал и в паспорт пробы. Экспонированные фильтры на ПАУ, вкладываются в полиэтиленовые пакеты и запаиваются. Подготовленные к отправке экспонированные фильтры на ПАУ, фильтродержатели с «Ватман-40», сорбционные трубки, сосуды с осадками высылаются в лабораторию.

Отбор проб для последующего определения концентрации загрязняющих веществ в аэрозолях и газах производится путем аспирации воздуха с помощью компрессора УК-25-1,6 через фильтродержатель с фильтром «Ватман-40» и сорбционные трубки.

Смену фильтродержателей с фильтрами «Ватман-40» и сорбционных трубок проводят только при выключенном компрессоре УК-25-1,6. Экспонированный фильтродержатель и трубки необходимо с обеих сторон закрыть заглушками, а трубки, кроме того, вложить в полиэтиленовый пакет и запаять.

Расход воздуха через фильтр должен составлять 15 дм<sup>3</sup>/мин. Сорбционные трубки крепятся вертикально в держателях, представляющих собой тефлоновые трубки соответствующего диаметра, соединенные с отводной трубой. Трубки держатся во втулках на трении. При определении содержания диоксида серы устанавливают расход воздуха 2 дм<sup>3</sup>/мин, диоксида азота — 0,25 дм<sup>3</sup>/мин.

Пробы осадков отбираются с помощью осадкосборников. При смене пробы измеряется ее объем с помощью мерного цилиндра. Затем рН-метром измеряется значение рН. Для отправки в централизованную лабораторию пробу переносят в полиэтиленовую бутылку вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Если происходил отбор проб снега в полиэтиленовый стакан, то его вносят в теплое помещение, накрывают крышкой во избежание попадания пыли и оставляют для оттаивания.

### **3.5. МЕТОДИКИ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ ПРИМЕСЕЙ В АТМОСФЕРНОМ ВОЗДУХЕ И АТМОСФЕРНЫХ ОСАДКАХ**

#### **3.5.1. Ион аммония в осадках**

Методика предназначена для определения массовой концентрации иона аммония в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,04—2,0 мг/дм<sup>3</sup> на сети наблюдений за трансграничным переносом загрязняющих воздух веществ

##### *1. Нормы точности измерений*

По экспертным оценкам, при определении концентрации ионов аммония в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,04—2,0 мг/дм<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

##### *2. Метод измерения*

Метод основан на фотометрическом определении ионов аммония по индофенолу, образуемому в результате взаимодействия ионов аммония с гипохлоритом и фенолом в присутствии нитропруссидов.

##### *3. Средства измерения, вспомогательные устройства, реактивы и материалы*

###### *3.1. Средства измерений*

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Термометр лабораторный ТЛ-2; цена деления 1 °С; пределы 0—100 °С	по ГОСТ 215—73Е
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2 — 9 шт.	
2-500-2 — 2 шт.	
2-100-2 — 2 шт.	
2-1000-2 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
2-2-1 — 2 шт.	
2-2-5 — 2 шт.	
2-2-10 — 1 шт.	
2-2-15 — 1 шт.	
2-2-20 — 1 шт.	
2-2-25 — 1 шт.	
Бюретки 3-2-25-0,1 — 1 шт.	по ГОСТ 1770—74Е
Микропипетка автоматическая вместимостью 0,25 см <sup>3</sup> , импортная	
<b>3.2. Вспомогательные устройства</b>	
Установка УК-40-2М	по ТУ 64-122985-78
Воронка Бюхнера	по ГОСТ 9247—73
Холодильник (бытовой)	
Стерилизатор медицинский	
Колбы конические КНКШ вместимостью 250 см <sup>3</sup> — 3 шт.	по ГОСТ 10394—72
Колба Бунзена	по ТУ 25-11-435-69
Прибор для перегонки фенола	
Пробирки с пришлифованными пробками вместимостью 30 см <sup>3</sup> , изготовленные из стекла «пирекс» или боросиликатного стекла — 50 шт.	
Стакан фарфоровый вместимостью 500 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 9147—73
Стакан стеклянный вместимостью 250 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 10394—72
<b>3.3. Реактивы</b>	
Аммония хлорид, х. ч.	по ГОСТ 3773—72
Известь хлорная медицинская	
Калий двуххромовокислый, 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540-72
Калия иодид, ч. д. а.	по ГОСТ 4232—74
Кальция хлорид	
Кислота азотная ( $\rho = 1,37 \text{ г/см}^3$ ), ч. д. а.	по ГОСТ 4461—77
Кислота серная ( $\rho = 1,84 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.	по ГОСТ 4204—77
Кислота соляная ( $\rho = 1,19 \text{ г/см}^3$ ), х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Крахмал растворимый, ч.	по ГОСТ 10163—76
Натрий нитропруссидный дигидрат, импортный	
Натрий углекислый, х. ч.	по ГОСТ 83—79
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Натрия тиосульфат (натрий серноватисто-кислый), 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540-72
Смола КУ-2	по ТУ 6-09-5-76
Фенол, ч. д. а.	по ГОСТ 6417—72

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

## 5. Требования к квалификации оператора

С. ч. I, п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. При выполнении измерений необходимо провести следующие работы: приготовление растворов, подготовка проб к анализу, установление градуировочной характеристики.

### 7.2. Приготовление растворов

1) Вода дистиллированная деионизированная. Получение деионизированной воды см. ч. I, п. 5.1.7.

2) Аммония хлорид. При установлении градуировочной характеристики используют перекристаллизованный реактив. Для перекристаллизации 150 г хлорида аммония растворяют в 225 см<sup>3</sup> деионизированной воды при нагревании, добавляют несколько капель аммиака (до появления запаха аммиака) и горячий раствор фильтруют через складчатый фильтр. Фильтрат оставляют на ночь при комнатной температуре для выпадения кристаллов. Утром фильтруют на воронке Бюхнера через фильтр «синяя лента». Кристаллы сначала сушат на стекле при комнатной температуре, затем в сушильном шкафу при температуре 100—105 °С в течение 1 ч. Хранят хлористый аммоний в бюксе с притертой пробкой в эксикаторе над хлоридом кальция.

3) Исходный раствор хлорида аммония для установления градуировочной характеристики ( $\rho_{\text{NH}_4} = 100 \text{ мг/дм}^3$ ). Навеску 0,2965 г хлорида аммония растворяют в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> в свежей деионизированной воде. При хранении в холодильнике раствор пригоден для работы в течение 6 мес.

4) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho_{\text{NH}_4} = 4 \text{ мг/дм}^3$ ). В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> вносят 20 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 3) и доводят до метки деионизированной водой. Готовят перед использованием.

5) Крахмал растворимый, 0,5%-ный раствор. Растирают 0,5 г крахмала с небольшим количеством холодной воды. Полученную пасту добавляют к 100 см<sup>3</sup> горячей воды и кипятят 2—3 мин до просветления раствора. Горячий раствор фильтруют через фильтр «синяя лента» в коническую колбу с притертой пробкой и к остывшему раствору прибавляют 1—2 капли хлороформа для консервирования.

6) Иодид калия, 5%-ный раствор. 5 г иодида калия растворяют в 100 см<sup>3</sup> деионизированной воды.

7) Серная кислота, 10%-ный раствор. 68 см<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты ( $\rho = 1,84 \text{ г/см}^3$ ) растворяют в 1 дм<sup>3</sup> деионизированной воды.

8) Соляная кислота, раствор 2 моль/дм<sup>3</sup>. 172 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты ( $\rho = 1,19 \text{ г/см}^3$ ) разбавляют до 1 дм<sup>3</sup> деионизированной водой.

9) Калия бихромат, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> разбавлением деионизированной водой.

10) Тиосульфат натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> растворением стандарт-титра в свежeproкипяченной деионизированной воде. Раствор тиосульфата хранят в бутылке оранжевого стекла. Перед определением молярной концентрации раствора тиосульфата натрия его выдерживают в темноте не менее 24 ч. Для определения концентрации в три конические колбы вместимостью 200 см<sup>3</sup> с притертой пробкой вносят по 1 см<sup>3</sup> раствора бихромата калия (см. перечисление 9), туда же добавляют 50 см<sup>3</sup> воды, 0,4 г иодида калия (на кончике шпателя) и 3 см<sup>3</sup> соляной кислоты (см. перечисление 8). Содержимое колб закрывают пробками, перемешивают и выдерживают в темном месте 5 мин. Титрование раствором тиосульфата натрия концентрацией

0,1 моль/дм<sup>3</sup> проводят на белом фоне до получения светло-желтой окраски. Затем добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора крахмала (см. перечисление 5) и продолжают титрование до исчезновения синего окрашивания. Титрование повторяют 3—4 раза и, если расхождение в параллельных определениях не превышает 0,05 см<sup>3</sup>, конечный результат берут как среднее арифметическое.

Молярную концентрацию тиосульфата натрия ( $c$  моль/дм<sup>3</sup>) рассчитывают по формуле

$$c = 0,1 \frac{v_6}{v_T},$$

где  $v_6$  — объем раствора бихромата калия ( $v_6 = 1$ ), см<sup>3</sup>;  $v_T$  — объем раствора тиосульфата, пошедший на титрование, см<sup>3</sup>; молярная концентрация бихромата калия — 0,1 моль/дм<sup>3</sup>.

11) Раствор углекислого натрия. К 35 г безводного углекислого натрия добавляют 85 см<sup>3</sup> деионизированной воды и перемешивают до полного его растворения.

12) Исходный раствор гипохлорита натрия. К 50 г хлорной извести добавляют 85 см<sup>3</sup> деионизированной воды и тщательно размешивают. К массе добавляют весь раствор углекислого натрия (II) и перемешивают. При этом масса загустевает, а затем начинает разжижаться. Массу фильтруют через фильтр «синяя лента» на воронке Бюхнера. Раствор гипохлорита натрия хранят в склянке оранжевого стекла при температуре 0—3 °С.

**П р и м е ч а н и е.** Массовую концентрацию (масса/объем) «активного» хлора в исходном растворе гипохлорита натрия определяют титрованием. Для этого 10 см<sup>3</sup> деионизированной воды наливают в коническую колбу с притертой пробкой вместимостью 200 см<sup>3</sup>, добавляют 1 см<sup>3</sup> исходного раствора гипохлорита натрия (см. п. 7.2, перечисление 12), 10 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты (см. п. 7.2, перечисление 7) и 10 см<sup>3</sup> раствора нитрата калия (см. п. 7.2, перечисление 6). Титрование проводят на белом фоне раствором тиосульфата натрия (см. п. 7.2, перечисление 10) с известной молярной концентрацией до светло-желтой окраски. Затем добавляют 1 см<sup>3</sup> раствора крахмала и продолжают титрование до исчезновения синей окраски. Аналогично титруют нулевую пробу. Для этого вместо 1 см<sup>3</sup> гипохлорита натрия берут 1 см<sup>3</sup> деионизированной воды. Титрование проводят 3—4 раза и, если расхождение результатов параллельных определений не превышает 0,05 см<sup>3</sup>, берут среднее арифметическое.

Массовую концентрацию «активного» хлора ( $\rho$  мг/дм<sup>3</sup>) вычисляют по формуле

$$\rho = \frac{(a - b) c \cdot 35,45 \cdot 1000}{v},$$

где  $a$  — объем раствора тиосульфата натрия (см. перечисление 10), израсходованный на титрование пробы, см<sup>3</sup>;

$v$  — объем раствора тиосульфата натрия, израсходованный на титрование в холостом определении, см<sup>3</sup>;

$c$  — молярная концентрация раствора тиосульфата натрия, моль/дм<sup>3</sup>;

$v$  — объем анализируемой пробы, см<sup>3</sup>;

35,45 — атомная масса хлора.

13) Реагент А. Растворяют 3,5 г фенола и 0,04 г нитропруссиды натрия в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в деионизированной воде. Раствор хранят в склян-

ке оранжевого стекла в холодильнике. Если раствор изменит свой цвет на зеленоватый, его необходимо приготовить заново.

14) Реагент Б. Растворяют 1,8 г гидроксида натрия в небольшом количестве деионизированной воды в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>, добавляют такое количество исходного раствора гипохлорита натрия, масса «активного» хлора в котором составляла бы 0,14 г (например, если массовая концентрация «активного» хлора в исходном растворе гипохлорита натрия 35,0 г/дм<sup>3</sup>, то такого раствора следует взять 4 см<sup>3</sup>). Затем доводят деионизированной водой до метки. Раствор хранят в склянке оранжевого стекла в холодильнике.

**Примечание.** Определение молярной концентрации раствора тиосульфата натрия, массовой концентрации «активного» хлора в исходном растворе гипохлорита натрия и приготовление реагента Б необходимо выполнять в один день. При повторном приготовлении реагента Б из исходного раствора гипохлорита натрия необходимо провести все операции по определению массовой концентрации «активного» хлора заново.

### 7.3. Подготовка проб к анализу

Если проба имеет  $pH < 3$ , ее необходимо предварительно нейтрализовать. Если проба мутная, то и пробу, и деионизированную воду, предназначенную для нулевой пробы, необходимо отфильтровать через фильтр «белая лента».

### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массовой концентрации ионов аммония в пробе, устанавливают по растворам для градуировки, приготовленным в трех сериях. Каждую серию, состоящую из восьми растворов, готовят из рабочего раствора для установления градуировочной характеристики. Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу наливают по 20—30 см<sup>3</sup> деионизированной воды и рабочий раствор для градуировки (см. п. 7.2, перечисление 4) согласно табл. 3.1 доводят до метки деионизированной водой и тщательно перемешивают.

Таблица 3.1

#### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации иона аммония в осадках и аэрозолях

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7	8
Объем рабочего раствора NH <sub>4</sub> Cl ( $\rho = 4$ мг/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	1,0	2,0	5,0	10,0	25,0	30,0	40,0	50,0
Концентрация аммония, мг/дм <sup>3</sup> . . . . .	0,04	0,08	0,2	0,4	1,0	1,2	1,6	2,0

Для установления градуировочной характеристики в тщательно вымытые и сухие пробирки (см. приложение к данной методике) вместимостью 30 см<sup>3</sup> переносят по 5 см<sup>3</sup> деионизированной воды и по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора для градуировки. В каждую пробирку добавляют с помощью автоматической микропипетки по 0,25 см<sup>3</sup> реагента А и 0,25 см<sup>3</sup> реагента Б. Пробирки закрывают пробками, перемешивают содержимое и помещают в водяную баню (медицинский стерилизатор) при 50 °С на 2 ч. Очень важно соблюдать одинаковые условия нагревания растворов при установлении градуировочной характеристики и анализе проб. Затем растворы охлаждают до комнатной температуры и измеряют оптическую плотность относительно воды в кювете с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 630 нм. Одновременно готовят из деионизированной воды

и тех же реактивов нулевой раствор. Оптическая плотность нулевого раствора не должна превышать 0,020. В противном случае необходимо провести дополнительную очистку воды.

Проверку градуировочной характеристики следует проводить каждый раз при выполнении анализа проб.

### 8. Выполнение измерений

После измерения рН в пробе осадков из нее отбирают 5 см<sup>3</sup> и переносят в пробирку с 5 см<sup>3</sup> деионизированной воды. В каждую пробирку вносят по 0,25 см<sup>3</sup> реагента А и 0,25 см<sup>3</sup> реагента В, пробирки закрывают пробками и помещают в водяную баню при 50 °С на 2 ч. Затем растворы охлаждают до комнатной температуры и измеряют оптическую плотность относительно воды при длине волны 630 нм в кюветах с расстоянием между гранями 10 мм.

### 9. Вычисление результата измерений

Действительное значение оптической плотности пробы находят по разности оптических плотностей раствора пробы и нулевого раствора. Концентрацию ионов аммония, выраженную в мг/дм<sup>3</sup>, определяют по установленной градуировочной характеристике. Массовую концентрацию азота в мг/дм<sup>3</sup> получают умножением этой величины на 0,778.

Если в пробе концентрация ионов аммония превышает 2 мг/дм<sup>3</sup>, перед анализом пробу следует разбавить деионизированной водой и провести повторное определение. В этом случае массовую концентрацию ионов аммония, найденную по градуировочной характеристике, умножают на коэффициент  $v'/v$  (здесь  $v$  — объем пробы, взятой на разбавление,  $v'$  — объем пробы после разбавления).

## Приложение

### Требования к чистоте посуды

В данном методе особое значение имеет чистота посуды. Сорбция аммиака на стекле и особенно на шлифах исключительно велика. Всю посуду после каждого анализа необходимо обработать соляной кислотой 1 : 1 и пропарить в медицинском стерилизаторе. Пробирки, в которых получали окрашенные растворы, после пропаривания и ополаскивания деионизированной водой сушат 2—2,5 ч в сушильном шкафу при температуре 200 °С, затем охлаждают в шкафу до 60—70 °С, закрывают пробками и в таком виде температуру доводят до комнатной.

Не допускается использование пробирок из стекла других марок, кроме «пирекс» и боросиликатного стекла.

### 3.5.2. Нитрат-ион в осадках

Методика предназначена для определения массовой концентрации нитрат-иона в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,1—1,0 мг/дм<sup>3</sup> на сети наблюдений за трансграничным переносом загрязняющих воздух веществ.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации нитрат-иона в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,1—1,0 мг/дм<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает ± 25%.



## 2. Метод измерения

Метод основан на восстановлении нитратов до нитритов с помощью омедненного кадмия и их фотометрическом определении по реакции с реактивом Грисса.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

#### 3.1. Средства измерений

Спектрофотометр	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
	по ГОСТ 15150—69
	по ГОСТ 1770—74Е
Колбы мерные	
2-100-2 — 8 шт.	
2-1000-2 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
2-2-1 — 1 шт.	
2-2-2 — 1 шт.	
2-2-4 — 1 шт.	
2-2-5 — 1 шт.	
2-2-10 — 1 шт.	

#### 3.2. Вспомогательные устройства

Холодильник (бытовой)	
Аппарат для встряхивания АБУ-6с	по ТУ 64-1-2451-78
Мензурка	
Колбы Эрленмейера конические с притертыми пробками (диаметр дна колбы 50 мм, высота 70 — 80 мм). Колбы должны быть изготовлены из стекла «пирекс» или боросиликатного стекла — 30 шт.	
Пробирки с притертыми пробками вместимостью 20 см <sup>3</sup> из стекла «пирекс» или боросиликатного стекла — 60 шт.	

#### 3.3. Реактивы

Аммиак водный, ч. д. а.	по ГОСТ 3760—79
Аммония хлорид, х. ч.	по ГОСТ 3773—72
Грисса реактив, ч. д. а.	по ТУ 6-09-3569-74
Кадмий гранулированный, ч. д. а.	по ТУ 6-09-3095-78
Калия нитрат, ч. д. а.	по ГОСТ 4217—77
Кислота соляная ( $\rho = 1,19$ г/см <sup>3</sup> ), х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Кислота сульфаниловая, ч. д. а.	по ГОСТ 5821—78
Кислота уксусная ледяная, ч. д. а.	по ГОСТ 61—75
Меди сульфат, ч. д. а.	по ТУ 6-09-4525-77
1-Нафтиламин, ч. д. а.	по ГОСТ 8827—74

## 4. Требования техники безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений необходимо провести следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики.

### 7.2. Приготовление растворов

1) Вода, используемая для приготовления растворов и промывки посуды, должна быть бидистиллированной или дистиллированной и деионизированной.

2) Аммония хлорид, 5%-ный раствор. Растворяют 50 г хлорида аммония в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> деионизированной водой. Раствор фильтруют через фильтр «синяя лента» и с помощью раствора аммиака доводят рН раствора до 8,6.

3) Соляная кислота, раствор 2 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят разведением концентрированной кислоты 1 : 5.

4) Медь серноокислая, 2%-ный раствор. Растворяют 2 г сульфата меди в 100 см<sup>3</sup> деионизированной воды. Раствор готовят перед употреблением.

5) Восстановитель для нитратов — кадмий металлический 99,9%-ный, омедненный. Используют кадмий в виде опилок. Если их нет, опилки получают следующим образом: палочку кадмия (которую можно получить плавлением гранулированного кадмия в тонкой стеклянной пробирке, которую после охлаждения расплава разбивают) укрепляют в тисках и стругают пилой. Полученные опилки просеивают через сита с размерами отверстий 0,5 и 1,0 мм. Используют фракцию опилок, прошедшую через первое сито и задержавшуюся на втором. Омеднение кадмия проводят следующим образом: переносят 10 г опилок в мензурку, добавляют такое количество раствора соляной кислоты концентрацией 2 моль/дм<sup>3</sup>, чтобы покрыть опилки, и перемешивают. Затем опилки хорошо отмывают водой, сразу же добавляют 100 см<sup>3</sup> 2%-ного раствора сульфата меди и хорошо перемешивают. Продолжают перемешивание до полного обесцвечивания раствора. Раствор сливают и промывают опилки водой до отсутствия осадка меди. Полученный восстановитель нельзя оставлять на воздухе, его хранят под слоем хлорида аммония, защитив от пыли.

6) Реактив Грисса, 10%-ный раствор. 10 г сухого реактива Грисса заливают 100 см<sup>3</sup> деионизированной воды и доводят до кипения. Горячий раствор фильтруют через фильтр «синяя лента» в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и доводят до метки деионизированной водой. Реактив готовят в день проведения анализа.

Если реактив Грисса в лаборатории отсутствует, его готовят следующим образом:

а) уксусная кислота, 12%-ный раствор. 25 см<sup>3</sup> ледяной уксусной кислоты разбавляют деионизированной водой до 200 см<sup>3</sup>. Хранят в склянке с притертой пробкой (устойчив в течение нескольких месяцев);

б) раствор 1-нафтиламина. 0,2 г 1-нафтиламина растворяют в нескольких каплях ледяной уксусной кислоты и доводят объем до 150 см<sup>3</sup> 12%-ной уксусной кислотой. Хранят в склянке из темного стекла (устойчив в течение нескольких месяцев);

в) раствор сульфаниловой кислоты 0,0025 моль/дм<sup>3</sup>. 0,5 г сульфаниловой кислоты растворяют в небольшом количестве 12%-ной уксусной кислоты и доводят объем до 150 см<sup>3</sup>. Хранят в склянке из темного стекла (устойчив в течение нескольких месяцев).

Перед анализом смешивают растворы 1-нафтиламина и сульфаниловой кислоты в отношении 1 : 1.

7) Исходный раствор азотнокислого калия для градуировки ( $\rho = 1000$  мг/дм<sup>3</sup>). Азотнокислый калий следует предварительно перекристаллизовать следующим образом: 100 г KNO<sub>3</sub> растворяют в 80 см<sup>3</sup> горячей деионизированной воды и фильтруют через фильтр «синяя лента». Профильтрованный раствор охлаждают

при перемешивании до выпадения кристаллов. Кристаллы сушат в сушильном шкафу при температуре 120—130 °С в течение 1 ч и охлаждают в эксикаторе. Затем 1,6305 г очищенного нитрата калия растворяют в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> деионизированной водой. Раствор устойчив в течение 6 мес при условии хранения в холодильнике.

8) Рабочий раствор для градуировки с массовой концентрацией нитрат-ионов 10 мг/дм<sup>3</sup>. 10 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 7) разбавляют в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> деионизированной водой.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массовой концентрации нитрат-ионов в пробе, устанавливают по растворам для градуировки, приготовленным в трех сериях. Каждую серию, состоящую из шести растворов для градуировки, готовят из рабочего раствора для градуировки (см. 7.2, перечисление 8). Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу наливают 25—30 см<sup>3</sup> деионизированной воды и рабочий раствор для градуировки согласно табл. 3.2, доводят до метки деионизированной водой и тщательно перемешивают.

Таблица 3.2

### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации нитрат-иона

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мг/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1,0	2,5	5,0	7,5	10,0
Концентрация нитрат-иона, мг/дм <sup>3</sup>	0,1	0,25	0,5	0,75	1,0

Для установления градуировочной характеристики в тщательно вымытые и сухие колбы вносят пипеткой по 4 см<sup>3</sup> каждого из растворов для градуировки, добавляют по 6 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора хлорида аммония (см. п. 7.2, перечисление 2), примерно по 0,5 г восстановителя (см. п. 7.2, перечисление 5). Колбы закрывают пробками и устанавливают в аппарат для встряхивания на 10 мин. Необходимо соблюдать одинаковые условия встряхивания для градуировочных растворов и для проб (см. приложение 1 к данной методике). Раствор над восстановителем сливают в чистые сухие пробирки. Для анализа отбирают пипеткой 8 см<sup>3</sup> этого раствора и переносят в чистые сухие пробирки. Добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора реактива Грисса, закрывают пробками, тщательно перемешивают и через 40 мин измеряют оптическую плотность на спектрофотометре при длине волны 536 нм относительно деионизированной воды в кюветах с расстоянием между гранями 20 мм. При использовании фотоэлектроколориметра необходимо выбрать светофильтр по максимуму поглощения.

Строят градуировочную характеристику, откладывая по оси ординат значение оптической плотности каждого раствора для градуировки, а по оси абсцисс — концентрацию нитрат-ионов в растворе. Проверку градуировочной характеристики следует проводить каждый раз перед анализом. Кадмий после анализа регенерируют (см. приложение 2 к данной методике).

### 8. Выполнение измерений

В тщательно вымытые и сухие колбы вносят пипеткой 4 см<sup>3</sup> пробы осадков, добавляют 6 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора хлорида аммония (см. п. 7.2, перечисление 2), примерно 0,5 г восстановителя (см. п. 7.2, перечисление 5). Колбы закрывают проб-

ками и устанавливают в аппарат для встряхивания на 10 мин. Раствор над восстановителем сливают в чистые сухие пробирки. Для анализа отбирают 8 см<sup>3</sup> этого раствора и переносят в чистые сухие пробирки. Добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора реактива Грисса, закрывают пробками, тщательно перемешивают и через 40 мин измеряют оптическую плотность относительно деионизированной воды на спектрофотометре при длине волны 536 нм в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 20 мм.

### 9. Вычисление результата измерений

Массовую концентрацию нитрат-ионов, выраженную в мг/дм<sup>3</sup>, определяют по градуировочной характеристике. Массовую концентрацию азота получают умножением этой величины на 0,226. Если в пробе содержится нитрат-ионов более 1 мг/дм<sup>3</sup>, следует провести повторное определение, разбавив предварительно пробу деионизированной водой. В этом случае концентрацию нитрат-ионов, найденную по градуировочному графику, умножают на коэффициент  $v'/v$  (здесь  $v$  — объем пробы, взятой на разбавление,  $v'$  — объем пробы после разбавления).

## Приложение 1

### Условия восстановления

Диаметр дна колб должен быть 4,5—5 см. В этом случае кадмий равномерно распределяется по дну, что создает хорошие условия для процесса восстановления. Чтобы условия для встряхивания растворов для градуировки и для проб были одинаковыми, к аппарату для встряхивания монтируется приспособление с ячейками для колб. Количество ячеек должно быть достаточным для одновременного встряхивания всех растворов для градуировки и анализируемых проб.

## Приложение 2

### Регенерация кадмия

Кадмий после анализа не выбрасывают, а тщательно отмывают водой, заливают раствором хлористого аммония и используют для анализов. Если эффективность кадмия как восстановителя падает, его заново активируют омеднением (см. п. 7.2, перечисление 5).

### 3.5.3. Сульфат-ион в осадках

Методика предназначена для определения массовой концентрации сульфат-иона в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,05—4,0 мг/дм<sup>3</sup> на сети наблюдений за трансграничным переносом загрязняющих воздух веществ.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации сульфат-ионов в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,05—4,0 мг/дм<sup>3</sup> в пересчете на серу суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

## 2. Метод измерения

Метод основан на реакции в органическом растворителе между сульфат-ионами и перхлоратом бария, который добавляется в избытке, чтобы осадить все сульфаты в виде сульфата бария. Избыток ионов бария определяют спектрофотометрически при длине волны 520 нм после реакции с торинном (натриевой солью 4-(ортоарсенофенилазо)-3-гидрокси-2,7-нафталиндисульфокислоты).

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

#### 3.1. Средства измерений

Спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

2-10-2 — 2 шт.

2-100-2 — 9 шт.

2-500-2 — 1 шт.      2-1000-2 — 2 шт.

Микропипетка (автоматическая)

емкостью 0,25 см<sup>3</sup>, импортная

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

2-2-1 — 1 шт.

2-2-2 — 1 шт.

2-2-4 — 1 шт.

2-2-10 — 2 шт.

1-2-5 — 1 шт.

1-2-10 — 1 шт.

Бюретка 4-2-50

по ГОСТ 1770—74Е

#### 3.2. Вспомогательные устройства

Холодильник (бытовой)

Механическая мешалка (см. приложение 1 к данной методике)

Ионообменная колонка длиной 15 см и диаметром 1 см, изготовленная из стекла «пирекс» или боросиликатного стекла (см. черт. 3.4)

Пробирки с притрифованными пробками на 30 см<sup>3</sup>, изготовленные из стекла «пирекс» или боросиликатного стекла — 30—40 шт.

#### 3.3. Реактивы

Бария перхлорат, импортный

1,4-Диоксан сцинтилляционный, ч. д. а.

по ГОСТ 10455—80

Кислота азотная, ч. д. а.

по ГОСТ 4461—74

Кислота серная, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>,

стандарт-титр

по ТУ 6-0922540-72

Кислота соляная конц., х. ч.

по ГОСТ 3118—77

Кислота хлорная, 57%-ный раствор,

по ТУ 6-09-2878-73

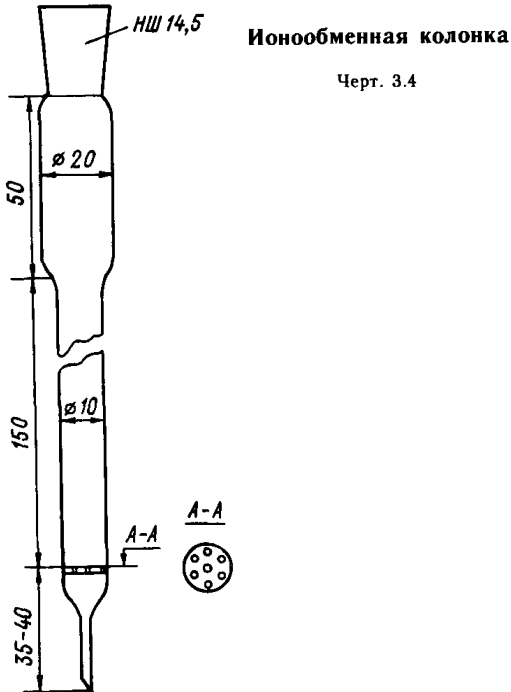
Смола катионообменная сильнокислотная

50W X 8, 50—100 меш., импортная (см. приложение 2 к данной методике)

Торин, импортный

## 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.



### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений необходимо провести следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики.

#### 7.2. Приготовление растворов

1) Вода, используемая для приготовления растворов и для промывания, должна быть бидистиллированной или дистиллированной и деионизированной.

2) Хлорная кислота, раствор  $0,1$  моль/дм<sup>3</sup>. Готовится из кислоты имеющейся концентрации соответствующим разбавлением.

3) Хлорная кислота, раствор  $0,01$  моль/дм<sup>3</sup>.  $100$  см<sup>3</sup> раствора хлорной кислоты (см. перечисление 2) доводят до  $1$  дм<sup>3</sup> деионизированной водой.

4) Основной раствор перхлората бария ( $\rho = 2,1$  г/дм<sup>3</sup>).  $0,0210$  г перхлората бария, предварительно высушенного при температуре  $100-110$  °С в течение  $1$  ч, растворяют в мерной колбе вместимостью  $10$  см<sup>3</sup> раствором хлорной кислоты (см. перечисление 2).

5) Раствор перхлората бария ( $\rho = 21$  мг/дм<sup>3</sup>). Готовится разбавлением основного раствора (см. перечисление 4) диоксаном в  $100$  раз. Следует готовить свежий раствор в день проведения анализов в количестве, необходимом для градуировки и выполнения намеченного количества анализов.

6) Раствор торина ( $\rho = 2,5 \text{ г/дм}^3$ ). 0,0250 г торина растворяют в 5 см<sup>3</sup> раствора хлорной кислоты 0,01 моль/дм<sup>3</sup> (см. перечисление 3) в мерной колбе вместимостью 10 см<sup>3</sup>. После полного растворения торина объем доводится до метки тем же раствором хлорной кислоты. Необходимо готовить свежий раствор торина в день проведения анализов. Если проводится большое количество анализов, следует увеличить объем приготавливаемого реагента (например, 0,0625 г торина растворяют в мерной колбе вместимостью 25 см<sup>3</sup> раствором хлорной кислоты 0,01 моль/дм<sup>3</sup>).

7) Исходный раствор серной кислоты для градуировки 0,05 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор готовят из стандарт-титра в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup>. Содержимое ампулы количественно переносят в мерную колбу и доводят до метки деионизированной водой.

8) Рабочий раствор серной кислоты для градуировки ( $\rho = 50 \text{ мг/дм}^3$ ). 31,25 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 7) разбавляют в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup> деионизированной водой. Раствор готовят по мере использования.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массовой концентрации сульфат-ионов в пробе, устанавливают по растворам для градуировки, приготовленным в трех сериях.

Каждую серию, состоящую из девяти растворов для градуировки, готовят из рабочего раствора (см. п. 7.2, перечисление 8). Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу вносят рабочий раствор для градуировки согласно табл. 3.3, доводят до метки деионизированной водой и хорошо перемешивают.

Таблица 3.3

**Растворы для установления градуировочной характеристики сульфат-ионов (в пересчете на серу)**

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7	8
Объем рабочего раствора ( $\rho = 50 \text{ мг серы на } 1 \text{ дм}^3$ ), см <sup>3</sup> . . . . .	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0	6,0	7,0	8,0
Концентрация серы, мг/дм <sup>3</sup> . . . . .	0,5	1,0	1,5	2,0	2,5	3,0	3,5	4,0

Для установления градуировочной характеристики в тщательно вымытые и сухие пробирки вместимостью 30 см<sup>3</sup> с пришлифованной пробкой отбирают пипеткой Мора по 4 см<sup>3</sup> каждого раствора для градуировки, начиная от меньших концентраций к большему. Пипетку перед отмериванием каждого раствора ополаскивают дважды этим раствором. В каждую пробирку добавляют пипеткой Мора точно по 10 см<sup>3</sup> реагентного раствора перхлората бария и с помощью автоматической микропипетки точно по 0,25 см<sup>3</sup> раствора торина. Пробирки закрывают пробками и тщательно перемешивают на механической мешалке, добиваясь одинаковых условий перемешивания для всех проб (см. приложение 1 к данной методике). Время перемешивания должно составлять примерно 15 с.

Настраивают спектрофотометр на длину волны 520 нм и в соответствии с инструкцией по эксплуатации спектрофотометра устанавливают 0% пропускания. Затем регулируют ширину щели таким образом, чтобы прибор показывал 0,80 единиц оптической плотности при измерении нулевого раствора. Переносят растворы в кюветы с расстоянием между гранями 10 мм. Измеряют оптическую плотность не позднее чем через 10 мин после добавления торина.

Градуировочную характеристику строят, откладывая на оси ординат значение оптической плотности каждого раствора для градуировки, а на оси абсцисс — концентрацию серы в растворах. Проверять градуировочную характеристику следует каждый раз при проведении анализа проб.

### 8. Выполнение измерений

Перед проведением анализа проб атмосферных осадков на содержание сульфат-ионов необходимо удалить катионы. Для этого аликвотную часть пробы (5—6 см<sup>3</sup>) пропускают через колонку с сильнокислотной катионообменной смолой «Дауэкс». Из подготовленной таким образом пробы отбирают пипеткой 4 см<sup>3</sup> пробы и переносят в тщательно вымытые сухие пробирки вместимостью 30 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> реagenтного раствора перхлората бария и точно 0,25 см<sup>3</sup> реagenтного раствора торина. Пробирку закрывают пробкой и перемешивают 15 с на механической мешалке. Измеряют оптическую плотность при длине волны 520 нм.

Катионообменную смолу периодически следует регенерировать (см. приложение 2 к данной методике).

Обработку посуды следует производить согласно приложению 3 к данной методике.

### 9. Вычисление результата измерений

Массовую концентрацию сульфат-ионов находят по градуировочному графику. Если в пробе содержится более 4,0 мг/дм<sup>3</sup> серы, перед анализом ее следует разбавить деионизированной водой и сделать повторное определение. В этом случае массовую концентрацию сульфат-ионов, найденную по градуировочному графику, умножают на коэффициент  $v'/v$  (здесь  $v$  — объем пробы, взятой на разбавление, см<sup>3</sup>;  $v'$  — объем пробы после разбавления, см<sup>3</sup>).

## Приложение 1

### Изготовление механической мешалки

Хорошее качество анализа достигается при тщательном перемешивании на механической мешалке в одинаковых условиях проб и градуировочных растворов. Механическая мешалка представляет собой электродвигатель мощностью 20—50 Вт с числом оборотов 1200—2000 мин<sup>-1</sup>, укрепленный на станине. На вертикально расположенной оси электродвигателя с эксцентриситетом 2—4 мм укреплен наконечник, в центре которого находится колодец глубиной 30—40 мм с диаметром, несколько большим внешнего диаметра пробирки. Наконечник изготовлен из пластичного материала (плотной резины, фторопласта и др.). При перемешивании пробирку с раствором держат рукой и вставляют в наклонном положении в колодец таким образом, чтобы ее нижний конец был плотно прижат к боковой стенке колодца. Раствор при перемешивании поднимается на всю длину пробирки. Размер эксцентриситета зависит от материала наконечника — более мягкий материал, например плотная резина, допускает больший эксцентриситет (до 4 мм).

## Приложение 2

### Регенерация катиообменной смолы

Регенерацию смолы проводят после анализа каждой серии проб следующим образом. Смолу заливают раствором соляной кислоты концентрацией 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, перемешивают в течение 5—10 мин и затем отмывают до нейтральной реакции по индикаторной бумажке деионизированной водой. Смолу хранят под слоем деионизированной воды в закрытой посуде.



### Обработка химической посуды

Большое значение для точности анализа имеет чистота посуды. Посуду после анализа моют сначала мылом, затем разбавленной (1 : 1) азотной кислотой. Тщательно отмывают от следов азотной кислоты сначала проточной водой, затем ополаскивают несколько раз деионизированной водой и высушивают в сушильном шкафу при температуре 110—120 °С. Категорически запрещается использовать посуду, применявшуюся для проведения других анализов.

#### 3.5.4. Сульфат-ион в аэрозоле

Методика предназначена для определения массовой концентрации сульфатов (в пересчете на серу) в атмосферном аэрозоле в диапазоне 0,7—5,5 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 20 м<sup>3</sup>. Рекомендуется для сети наблюдений за трансграничным переносом загрязняющих воздух веществ.

##### 1. Нормы точности измерений

См. п. 1 методики 3.5.3.

##### 2. Метод измерения

См. п. 2 методики 3.5.3.

##### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

###### 3.1. Средства измерений

См. п. 3.1 методики 3.5.3.

Колбы конические вместимостью 100 см<sup>3</sup> с шлифованной пробкой № 29 и диаметром дна 70 мм. Колбы изготовлены из стекла «пирекс» или боросиликатного стекла.

Фильтры «Ватман-40»

###### 3.2. Реактивы

См. п. 2.3 методики 3.5.3.

##### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

##### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

##### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

##### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1.—7.3. См. п. 7.1.—7.3. методики 3.5.3.

#### 7.4. Отбор проб

См. п. 3.4 данной части.

#### 7.5. Подготовка фильтров к анализу

Переносят экспонированные и неэкспонированные (нулевые) фильтры в конические колбы для замачивания. Добавляют 30 см<sup>3</sup> деионизированной воды с температурой 70–90 °С (при определении низких концентраций — 10 см<sup>3</sup> воды). Колбу закрывают пробкой, встряхивают и оставляют на ночь. В дальнейшем этот раствор служит для определения сульфатов, аммония и нитратов.

### 8. Выполнение измерений

Перед проведением анализа проб атмосферного аэрозоля на содержание сульфат-ионов удаляют катионы. Для этого аликвотную часть пробы (5–6 см<sup>3</sup>) пропускают через колонку с сильнокислотной катионообменной смолой «Дауэкс». Из подготовленной таким образом пробы отбирают пипеткой 4 см<sup>3</sup> и переносят в тщательно вымытые сухие пробирки вместимостью 30 см<sup>3</sup>, добавляют 10 см<sup>3</sup> реagentного раствора перхлората бария и с помощью автоматической микропипетки — точно 0,25 см<sup>3</sup> реagentного раствора торина. Пробирку закрывают пробкой и тщательно перемешивают 15 с на механической мешалке. Измеряют оптическую плотность в кювете с расстоянием между гранями 10 мм, при длине волны 520 нм. Концентрацию сульфат-ионов  $\rho_1$  в аликвотной части пробы находят по градуировочному графику.

Если в аликвотной части пробы содержится больше 4,0 мг/дм<sup>3</sup> серы, следует сделать повторное определение, разбавив пробу предварительно деионизированной водой. В этом случае при расчете концентрацию сульфатов, найденную по градуировочному графику, умножают на коэффициент  $v'/v$  (здесь  $v$  — объем пробы, взятой на разбавление, см<sup>3</sup>;  $v'$  — объем пробы после разбавления, см<sup>3</sup>).

### 9. Вычисление результата измерений

Для получения сравнимых результатов объем пробы воздуха прошедший через фильтр, приводят к нормальным условиям: температуре 0° С и давлению 1013 гПа.

Концентрацию аэрозоля растворимых сульфатов в пересчете на серу ( $\rho$  мг/м<sup>3</sup>) рассчитывают по уравнению:

$$\rho = (\rho_1 - \rho_0) \frac{V_1}{V_0},$$

где  $\rho_1$  — концентрация сульфатов, найденная в пробе по градуировочной характеристике, мг/дм<sup>3</sup>.

$\rho_0$  — концентрация сульфатов в пробе с неэкспонированным фильтром, мг/дм<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем экстрагирующего раствора, дм<sup>3</sup>;

$V_0$  — объем аспирированного через фильтр воздуха, приведенный к нормальным условиям (см. ч. I, п. 5.1.16, формулу (1)), м<sup>3</sup>.

### 3.5.5. Ион аммония в аэрозоле

Методика предназначена для определения концентрации иона аммония в атмосферных аэрозолях в диапазоне 0,02 — 3,0 мкг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 20 м<sup>3</sup>. Рекомендуется для сети наблюдений за трансграничным переносом загрязняющих воздух веществ.

### *1. Нормы точности измерений*

См. п. 1 методики 3.5.1.

### *2. Метод измерения*

См. п. 2 методики 3.5.1.

### *3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы*

Фильтры «Ватман-40»

См. п. 3 методики 3.5.1.

### *Требования безопасности*

См. ч. I, п. 5.1.3.

### *5. Требования к квалификации оператора*

См. ч. I, п. 5.1.4.

### *6. Условия выполнения измерений*

См. ч. I, п. 5.1.14.

### *7. Подготовка к выполнению измерений*

#### *7.1. Приготовление растворов*

См. п. 7.2 методики 3.5.1.

#### *7.2. Установление градуировочной характеристики*

См. п. 7.4 методики 3.5.1.

#### *7.3. Подготовка фильтров к анализу*

См. п. 7.4 методики 3.5.4.

### *8. Выполнение измерений*

Отбирают аликвотную часть пробы после замачивания фильтров объемом 5 см<sup>3</sup> и переносят в пробирку вместимостью 30 см<sup>3</sup>, куда уже добавлено 5 см<sup>3</sup> деионизированной воды. В каждую пробирку вносят по 0,25 см<sup>3</sup> реагента А и 0,25 см<sup>3</sup> реагента Б. Пробирки закрывают пробками и помещают в водяную баню при 50° С на 2 ч. Затем растворы охлаждают до комнатной температуры и измеряют оптическую плотность относительно воды на спектрофотометре или фотозлектроколориметре при длине волны 630 нм в кюветах с расстоянием между гранями 10 мм.

Концентрацию ионов аммония, выраженную в мг/дм<sup>3</sup>, в аликвотной части пробы определяют по градуировочной характеристике с учетом концентрации «нулевой» пробы, приготовленной одновременно из неэкспонированного фильтра и тех же реактивов.

Если в пробе содержится более 2 мг/дм<sup>3</sup> аммония, перед анализом ее следует разбавить деионизированной водой и сделать повторное определение. В этом случае при расчете концентрацию аммония, найденную по градуировочной характеристике, умножают на коэффициент  $v'/v$  (здесь  $v$  — объем пробы, взятой на разбавление, см<sup>3</sup>;  $v'$  — объем пробы после разбавления, см<sup>3</sup>).

### 9. Вычисление результата измерений

Для получения сравнимых результатов объем пробы воздуха, прошедший через фильтр, приводят к нормальным условиям: температуре 0° С и давлению 1013 гПа.

Концентрацию растворимого аэрозольного аммония в воздухе в пересчете на азот ( $\rho$  мг/м<sup>3</sup>) рассчитывают по уравнению

$$\rho = 0,778 (\rho_1 - \rho_0) \frac{V_1}{V_0},$$

где  $\rho_1$  — концентрация ионов аммония, найденная по градуировочной характеристике, мг/дм<sup>3</sup>;

$\rho_0$  — концентрация ионов аммония в нулевой пробе, мг/дм<sup>3</sup>;

$V$  — объем экстрагирующего раствора, дм<sup>3</sup>;

$V_0$  — объем аспирированного через фильтр воздуха, приведенный к нормальным условиям (см. ч. I, п. 5.1.16, формулу (1)), м<sup>3</sup>;

0,778 — коэффициент пересчета на азот.

### 3.5.6. Нитрат-ион в аэрозоле

Методика предназначена для определения массовой концентрации нитрат-иона в атмосферных аэрозолях в диапазоне 0,05—1,5 мкг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 20 м<sup>3</sup>. Рекомендуется для сети наблюдений за трансграничным переносом загрязняющих воздух веществ.

#### 1. Нормы точности измерений

См. п. 1 методики 3.5.2.

#### 2. Метод измерения

См. п. 2 методики 3.5.2.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

См. п. 3 методики 3.5.2.

Фильтры «Ватман-40»

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

### 7.1. Приготовление растворов

См. п. 7.2 методики 3.5.2.

### 7.2. Установление градуировочной характеристики

См. п. 7.3 методики 3.5.2.

### 7.3. Подготовка фильтров к анализу

См. п. 7.4 методики 3.5.4.

## 8. Выполнение измерений

Отбирают аликвотную часть пробы после замачивания фильтров объемом 4 см<sup>3</sup> и переносят в тщательно вымытые сухие колбы, добавляют 6 см<sup>3</sup> 5%-ного раствора хлорида аммония и примерно 0,5 г восстановителя. Колбы закрывают пробками и устанавливают в аппарат для встряхивания на 10 мин. Раствор над восстановителем сливают в пробирки. Для анализа отбирают 8 см<sup>3</sup> этого раствора и переносят в чистые сухие пробирки. Добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора реактива Грисса, закрывают пробками, тщательно перемешивают и через 40 мин измеряют оптическую плотность на спектрофотометре или фотоэлектроколориметре при длине волны 536 нм относительно деионизированной воды в кюветах с расстоянием между гранями 20 мм.

Концентрацию нитрат-ионов, выраженную в мг/дм<sup>3</sup>, определяют по градуировочной характеристике с учетом концентрации нулевой пробы, приготовленной одновременно из неэкспонированного фильтра и тех же реактивов.

Если в аликвотной части пробы содержится более 1 мг/дм<sup>3</sup> нитратов, то следует произвести повторное определение, предварительно разбавив пробу деионизированной водой. В этом случае концентрацию нитрат-ионов, найденную по градуировочной характеристике, умножают на коэффициент  $v'/v$  (здесь  $v$  — объем пробы, взятой на разбавление, см<sup>3</sup>;  $v'$  — объем пробы после разбавления, см<sup>3</sup>).

## 9. Вычисление результата измерений

Для получения сравнимых результатов объем пробы воздуха, прошедший через фильтр, приводят к нормальным условиям: температуре 0° С и давлению 1013 гПа.

Концентрацию растворимых аэрозольных нитратов в воздухе в пересчете на азот ( $\rho$  мг/м<sup>3</sup>) рассчитывают по уравнению

$$\rho = 0,226 (\rho_1 - \rho_0) \frac{V_1}{V_0},$$

где  $\rho_1$  — концентрация нитрат-ионов, полученная по градуировочной характеристике, мг/дм<sup>3</sup>;

$\rho_0$  — концентрация нитрат-ионов в нулевой пробе, мг/дм<sup>3</sup>;

$V_1$  — объем экстрагирующего раствора, дм<sup>3</sup>;

$V_0$  — объем аспирированного через фильтр воздуха, приведенный к нормальным условиям (см. ч. I, п. 5.1.16, формулу (1)), м<sup>3</sup>;

0,226 — коэффициент пересчета на азот.

### 3.5.7. Сумма аммиака и солей аммония в воздухе

Методика предназначена для определения массовой концентрации в воздухе суммы аммиака и аммония в диапазоне 0,02—3 мкг/м<sup>3</sup> (по иону аммония) при объеме пробы 20 м<sup>3</sup>. Рекомендуется для сети наблюдений за трансграничным переносом загрязняющих воздух веществ.

## *1. Нормы точности измерений*

См. п. 1 методики 3.5.1.

## *2. Метод измерения*

Сумма аммиака и солей аммония отбирается из воздуха на фильтр, импрегнированный шавелевой кислотой. Аммоний из фильтра экстрагируется водой.

Далее см. п. 2 методики 3.5.1.

## *3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы*

### *3.1. Средства измерений*

См. п. 3.1 методики 3.5.1.

### *3.2. Вспомогательные устройства*

См. п. 3.2 методики 3.5.1.

Кроме того:

Фильтры «Ватман-40».

Колбы конические вместимостью 100 см<sup>3</sup> с шлифованной пробкой № 29 и диаметром дна 70 мм из стекла «пирекс» или боросиликатного стекла.

### *3.3. Реактивы*

См. п. 3.3 методики 3.5.1.

Кроме того:

Спирт этиловый, ректификат

по ГОСТ 5962—67

Шавелевая кислота, х. ч.

по ГОСТ 22180—76

## *4. Требования безопасности*

См. ч. I, п. 5.1.3.

## *5. Требования к квалификации оператора*

См. ч. I, п. 5.1.4.

## *6. Условия выполнения измерений*

См. ч. I, п. 5.1.14.

## *7. Подготовка к выполнению измерений*

### *7.1. Подготовка растворов*

См. п. 7.1 методики 3.5.1.

Кроме того:

Шавелевая кислота, 3%-ный раствор в этаноле. Растворяют 3 г шавелевой кислоты в 100 см<sup>3</sup> этанола. Используют только свежеприготовленный раствор.

### *7.2. Подготовка фильтров к отбору*

Импрегнирование фильтров проводят следующим образом: на каждый фильтр равномерно наносят 0,6 см<sup>3</sup> 3%-ного раствора шавелевой кислоты в этаноле. Фильтр сушат в сушильном шкафу при температуре 50—60° С в потоке очищенного от аммиака воздуха. Во избежание загрязнения фильтров аммиаком внутри помещения, все операции с ними проводят очень быстро и только с помощью пинцета. После высушивания фильтр вставляют в фильтродержатель и в таком виде транспортируют к месту пробоотбора.

Фильтры, предназначенные для нулевых проб, также вставляют в фильтродержатели и транспортируют вместе с фильтрами, используемыми для пробо-

### 7.3. Подготовка фильтров к анализу

Экспонированные и нулевые фильтры помещают в конические колбы, в которые заливают по 20 см<sup>3</sup> деионизированной воды (см. ч. I, п. 5.1.7), закрывают пробками, хорошо перемешивают и оставляют на ночь.

### 7.4. Установление градуировочной характеристики

См. п. 7.5 методики 3.5.1.

## 8. Выполнение измерений

Перед измерением экстракт необходимо нейтрализовать, добавив несколько капель раствора гидроксида натрия 10 моль/дм<sup>3</sup>.

Далее см. п. 8 методики 3.5.5.

## 9. Вычисление результата измерений

См. п. 9 методики 3.5.5.

## 3.5.8. Сумма азотной кислоты и нитратов в воздухе

Методика предназначена для определения массовой концентрации в воздухе суммы азотной кислоты и нитратов в диапазоне 0,05—1,5 мкг/м<sup>3</sup> (по нитрат-иону) при объеме пробы 20 м<sup>3</sup>. Рекомендуется для сети наблюдения за трансграничным переносом загрязняющих воздух веществ.

### 1. Нормы точности измерений

См. п. 1 методики 3.5.2.

### 2. Метод измерения

См. п. 2 методики 3.5.2.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

#### 3.1. Средства измерений

См. п. 3.1. методики 3.5.2.

#### 3.2. Вспомогательные устройства

См. п. 3.2 методики 3.5.2.

Кроме того:

Фильтры «Ватман-40»

Колбы конические из стекла «пирекс» или боросиликатного стекла с пришлифованной пробкой № 29, диаметр дна 70 мм

#### 3.3. Реактивы

См. п. 3.3 методики 3.5.2.

Кроме того:

Натрия гидроксид, х. ч.

по ГОСТ 4328—77

Спирт этиловый, ректификат

по ГОСТ 5962—67

### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

### *5. Требования к квалификации оператора*

См. ч. I, п. 5.1.4.

### *6. Условия выполнения измерений*

См. ч. I, п. 5.1.14.

### *7. Подготовка к выполнению измерений*

#### *7.1. Подготовка растворов*

См. п. 7.2 методики 3.5.2.

Кроме того:

Гидроксид натрия, 0,1%-ный раствор в спирте. Растворяют 1 г гидроксида натрия в 100 см<sup>3</sup> этанола. Используют только свежеприготовленный раствор.

#### *7.2. Подготовка фильтров к отбору*

Импregnирование фильтров проводят следующим образом: на каждый фильтр равномерно наносится 0,6 см<sup>3</sup> 1%-ного раствора гидроксида натрия в этаноле. Фильтр сушится в сушильном шкафу при температуре 50—60° С в потоке очищенного от азотной кислоты и нитратов воздуха. Во избежание загрязнения фильтров все операции с ними проводят очень быстро и с помощью пинцета. После высушивания фильтры помещаются в фильтродержатели и в таком виде транспортируются к месту отбора вместе с фильтрами, предназначенными для нулевых проб.

#### *7.3. Подготовка фильтров к анализу*

См. п. 7.3 методики 3.5.7.

#### *7.4. Установление градуировочной характеристики*

См. п. 7.3 методики 3.5.2.

### *8. Выполнение измерений*

См. п. 8 методики 3.5.6.

### *9. Вычисление результата измерений*

См. п. 9 методики 3.5.6.

## **3.5.9. Диоксид серы в воздухе: отбор проб на импregnированный фильтр**

Методика предназначена для определения массовой концентрации диоксида серы в атмосферном воздухе с отбором проб на импregnированный фильтр в диапазоне 0,1—4 мкг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 20 м<sup>3</sup>. Рекомендуется для сети наблюдений за трансграничным переносом загрязняющих воздух веществ.

### *1. Нормы точности измерений*

См. п. 1 методики 3.5.3.

### *2. Метод измерения*

Метод основан на поглощении диоксида серы из воздуха фильтрами, пропитанными раствором гидроксида калия. В процессе пробоотбора и хранения сульфит частично окисляется до сульфата. Сульфаты из экспонированного фильтра экстра-



гируются водой. Оставшийся сульфит окисляется до сульфата после добавления перекиси водорода.

Далее см. п. 2 методики 3.5.3.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

#### 3.1. Средства измерений

См. п. 3.1 методики 3.5.3.

#### 3.2. Вспомогательные устройства

См. п. 3.2 методики 3.5.3 и п. 3.1 методики 3.5.4.

#### 3.3. Реактивы

См. п. 3.3 методики 3.5.3.

Кроме того:

Калия гидроксид, ос. ч.

по ОСТ 01.301—74

Водорода перекись, 30%-ный раствор

по ГОСТ 10929—76

### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

#### 7.1. Приготовление растворов

См. п. 7.2 методики 3.5.3.

Кроме того:

Раствор гидроксида калия 0,5 моль/дм<sup>3</sup>. 28 г гидроксида калия растворяют в 1 дм<sup>3</sup> деионизированной воды.

#### 7.2. Установление градуировочной характеристики

См. п. 7.3 методики 3.5.3.

#### 7.3. Подготовка фильтров к отбору

Импрегнирование фильтров проводится следующим образом: на каждый фильтр равномерно наносится 0,6 см<sup>3</sup> раствора гидроксида калия. Фильтр сушится в сушильном шкафу при температуре 50—60° С в потоке очищенного воздуха. После высушивания фильтры (в том числе для нулевой проб) помещаются в фильтрдержатели и в таком виде транспортируются к месту отбора.

#### 7.4. Подготовка фильтров к анализу

Экспонированный фильтр помещают в коническую колбу и заливают 5—20 см<sup>3</sup> деионизированной воды, добавляют 0,1 см<sup>3</sup> 30%-ного раствора перекиси водорода, добавляют примерно 10 мг влажной катионообменной смолы. Хорошо перемешивают. Через 1 ч проверяют pH раствора, нанеся одну каплю на индикаторную бумагу. Раствор должен быть нейтральным или слабокислым. Оставшаяся катионообменная смола полностью удаляется из раствора при пропускании его перед анализом через колонку с катионообменной смолой.

### 8. Выполнение измерений

См. п. 8 методики 3.5.3.

Аналогичным образом проводится обработка «нулевых» фильтров.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 9 методики 3.5.3.

#### 3.6. ЗАПИСЬ РЕЗУЛЬТАТОВ НАБЛЮДЕНИЙ НА СТАНЦИЯХ

На каждую отобранную на станции пробу заполняется паспорт, который высылается вместе с пробой в централизованную лабораторию. Все записи в паспорте дублируются в рабочем журнале на станции.

Паспорт имеет следующий вид:

Название и номер станции	_____
Шифр пробы (указать условное обозначение определяемого вещества, номер станции, порядковый номер пробы)	_____
Дата и точное время установки пробы	_____
Дата и точное время снятия пробы	_____
Объем пробы воздуха (дм <sup>3</sup> )	_____
Расход воздуха в начале отбора пробы (дм <sup>3</sup> /мин)	_____
и расход воздуха в конце отбора пробы (дм <sup>3</sup> /мин)	_____
Примечания (указать причины срыва отбора пробы: отсутствие электроэнергии, неполадки в аппаратуре и т. п.)	_____
Фамилия наблюдателя	_____

Следует употреблять следующие условные обозначения определяемых веществ:

полициклические ароматические углеводороды	— ПАУ
диоксид серы	— С
диоксид азота	— А
атмосферный аэрозоль	— Ф
сумма азотной кислоты и нитратов в аэрозоле	— ΣАН
сумма аммиака и аммония	— Σ АА

При проведении анализов проб в централизованной лаборатории результаты анализов за месяц заносятся на стандартные бланки ЕМЕП, в которых указывается название и шифр станции, дата и время начала и окончания отбора каждой пробы и концентрации определяемых веществ. Форма бланков для занесения результатов анализа проб газов и аэрозолей представлена в табл. 3.4, а проб осадков — в табл. 3.5.

## 4. ОПРЕДЕЛЕНИЕ КОНЦЕНТРАЦИИ ПРИМЕСЕЙ В АТМОСФЕРНЫХ ОСАДКАХ И СНЕЖНОМ ПОКРОВЕ

### 4.1. ПОДГОТОВКА К ПРОВЕДЕНИЮ АНАЛИЗА [1, 2]

Подготовка к проведению химического анализа проб атмосферных осадков включает следующие стадии: регистрация, осреднение и фильтрация пробы.



Пробы атмосферных осадков регистрируют сразу после поступления в химическую лабораторию. В журнале «Поступление проб» записывают месяц, номер колбы, количество отобранной пробы в см<sup>3</sup> и г, количество дней с осадками и сумму осадков в мм за период осреднения пробы (сутки, неделя, месяц).

Пробу осадков за период осреднения (сутки, неделя, месяц), находящуюся в нескольких колбах, сливают в одну общую, тщательно перемешивают и оставляют на 4 ч.

Через 4 ч пробу фильтруют через беззольный фильтр «красная лента». Для полного химического анализа необходим объем пробы 650 см<sup>3</sup>, из них 250 см<sup>3</sup> — для определения макросостава и 400 см<sup>3</sup> — для определения микросостава.

#### 4.2. ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ ПРОВЕДЕНИЯ ХИМИЧЕСКОГО АНАЛИЗА

Пробы анализируют не позднее чем через 10 сут после поступления в лабораторию. Определяют следующие макрокомпоненты: значение рН, удельную электропроводность, активную и общую кислотность, массовые концентрации макрокомпонентов: сульфат-ионов, нитрат-ионов, хлорид-ионов, гидрокарбонат-ионов, ионов аммония, натрия, калия, кальция и магния — и микрокомпонентов: фосфат-ионов, ионов цинка, свинца, кадмия, марганца и никеля. В табл. 4.1 приведены методы химического анализа проб атмосферных осадков.

Таблица 4.1

Методы химического анализа проб атмосферных осадков

Определяемая характеристика	Метод анализа	Объем пробы, см <sup>3</sup>
Ионы аммония	Колориметрический	10
Удельная электропроводность	Кондуктометрический	30
рН	Электрометрический	30
Гидрокарбонат-ионы	Титриметрический	25
Сульфат-ионы	Нефелометрический	25
Нитрат-ионы	Колориметрический	10
Хлорид-ионы	Титриметрический	50
Ионы натрия, калия	Фотометрический пламенный	10
Ионы кальция, магния, цинка	Атомно-абсорбционный пламенный	10
Микроэлементы (отдельная проба)	Атомно-абсорбционный пламенный	400

Примечание. При малом объеме пробы (меньше 250 см<sup>3</sup>) в первую очередь определяют рН, удельную электропроводность, активную кислотность, массовые концентрации сульфат-ионов, нитрат-ионов и т. д.

#### 4.3. ВЫЧИСЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТА АНАЛИЗА

При определении массовой концентрации некоторых ионов в пробах атмосферных осадков методами прямого и обратного титрования необходимо установить и рассчитать молярную концентрацию ( $c'$  моль/дм<sup>3</sup>) титрующего раствора:

$$c' = \frac{c'' v_2 n_1}{v_1 n_2}, \quad (1)$$

где  $c''$  — молярная концентрация титруемого раствора, моль/дм<sup>3</sup>;  
 $v_1$  — объем, пошедший на титрование, см<sup>3</sup>;  
 $v_2$  — объем, взятый для титрования, см<sup>3</sup>;  
 $n_1$  и  $n_2$  — число валентных электронов.

При определении молярной концентрации иона в пробе ( $c_{\text{пр}}$  моль/дм<sup>3</sup>) методом прямого титрования вычисление результата проводят по формуле (при  $n_1 = n_2 = 1$ ):

$$c_{\text{пр}} = \frac{c v' \cdot 1000}{V_{\text{пр}}}, \quad (2)$$

где  $c'$  — молярная концентрация титрующего раствора, моль/дм<sup>3</sup>;  
 $v'$  — объем титрующего раствора, см<sup>3</sup>;  
 $v_{\text{пр}}$  — объем пробы, см<sup>3</sup>.

При определении молярной концентрации иона в пробе ( $c_{\text{пр}}$  ммоль/дм<sup>3</sup>) методом обратного титрования вычисление результата проводят по формуле:

$$c_{\text{пр}} = \frac{(c'' v'' - c' v') \cdot 1000}{v_{\text{пр}}}, \quad (3)$$

где  $c'$  — молярная концентрация титрующего раствора, моль/дм<sup>3</sup>;  
 $c''$  — молярная концентрация раствора, добавляемого в избытке, моль/дм<sup>3</sup>;  
 $v'$  — объем титрующего раствора, см<sup>3</sup>;  
 $v''$  — объем раствора, добавляемого в избытке, см<sup>3</sup>;  
 $v_{\text{пр}}$  — объем пробы, см<sup>3</sup>.  
 При определении массовой концентрации иона ( $\rho$  мг/дм<sup>3</sup>) окончательный результат анализа рассчитывают по формуле:

$$\rho = c_{\text{пр}} m, \quad (4)$$

где  $c_{\text{пр}}$  — молярная концентрация определяемого иона в пробе, ммоль/дм<sup>3</sup>;  
 $m$  — масса иона как сумма атомных масс всех составляющих его элементов.

#### 4.4. СОСТАВЛЕНИЕ ТАБЛИЦ И ОЦЕНКА РЕЗУЛЬТАТА АНАЛИЗА

Концентрацию анионов и катионов, значение рН и удельную электропроводность ( $\alpha_{\text{эксн}}$ ), найденные в результате анализа проб осадков, записывают в табл. 4.2. Переводят эти концентрации, выраженные в мг/дм<sup>3</sup>, в эквивалентную форму:

$$c_{\text{эи}} = \frac{\rho_i}{\varepsilon}, \quad (1)$$

где  $c_{\text{эи}}$  — концентрация катиона или аниона, мг-эquiv/дм<sup>3</sup>;  
 $\rho_i$  — концентрация аниона или катиона, мг/дм<sup>3</sup>;  
 $\varepsilon$  — масса эквивалента.

При расчетах удельной электропроводности используют следующие значения эквивалентной электропроводности ( $\lambda_i$  См · см<sup>2</sup>/г-эquiv) ионов при 25° С и концентрации 0,00005 моль/дм<sup>3</sup> [7]:



Ионы . . . . .	H <sup>+</sup>	K <sup>+</sup>	Na <sup>+</sup>	NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>	1/2 Ca <sup>2+</sup>	1/2 Mg <sup>2+</sup>
λ <sub>i</sub> См·см <sup>2</sup> /г-эquiv. . . . .	345,8	72,2	48,9	71,3	55,8	49,8
Ионы . . . . .	1/2 Zn <sup>2+</sup>	Cl <sup>-</sup>	NO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	1/2 SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	
λ <sub>i</sub> См·см <sup>2</sup> /г-эquiv. . . . .	50,7	75	69,9	43,6	75,7	

По значениям концентраций катионов и анионов, выраженных в эквивалентной форме, и соответствующим значениям эквивалентной электропроводности рассчитывают удельную электропроводность:

$$\kappa_{\text{расч}} = \sum_{i=1}^n \lambda_i C_{\text{эл}}, \quad (2)$$

где  $\kappa_{\text{расч}}$  — расчетная удельная электропроводность,  $10^{-6}$  См/см (мкСм/см);  
 $\lambda_i$  — эквивалентная электропроводность катиона или аниона, См · см<sup>2</sup>/г-эquiv;  
 $C_i$  — концентрация иона, мг-эquiv/дм<sup>3</sup>;  
 $n$  — число анионов и катионов в растворе.

Уравнение (2) хорошо выполняется для большинства проб атмосферных осадков.

Для оценки качества химического анализа проб осадков рассчитывают относительные отклонения удельной электропроводности и сумм ионов (%) по формулам:

$$\delta_1 = \frac{\kappa_{\text{э}} - \kappa_{\text{р}}}{\kappa_{\text{э}} + \kappa_{\text{р}}} \cdot 200;$$

$$\delta_2 = \frac{\Delta \Sigma \cdot 100}{\Sigma_{i-, i+}},$$

где  $\Delta \Sigma = \Sigma_{i+} - \Sigma_{i-}$ ,  $\Sigma_{i-, i+} = \Sigma_{i-} + \Sigma_{i+}$  — разность и сумма катионов и анионов в мг-эquiv/дм<sup>3</sup>.

Значения этих величин не должны превышать  $\pm 5\%$ .

## 4.5. МЕТОДИКИ ХИМИЧЕСКОГО АНАЛИЗА [2—7]

### 4.5.1. Определение удельной электропроводности

Методика предназначена для определения удельной электропроводности в пробах атмосферных осадков в диапазоне  $2 \div 500$  мкСм/см.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении удельной электропроводности в пробах атмосферных осадков в диапазоне  $2—500$  мкСм/см суммарная погрешность не превышает  $\div 20\%$ .

## 2. Метод измерения

Для определения удельной электропроводности в пробах атмосферных осадков используют кондуктометрический метод. Метод заключается в измерении сопротивления пробы атмосферных осадков в термостатированной ячейке с гладкими платиновыми электродами с площадью поверхности 1 см<sup>2</sup> и расстоянием между электродами 1 см; константу ячейки определяют предварительно по растворам хлорида калия.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Кондуктометр ММЗЧ-04	по ТУ 25-11-945—74
Термометр ТЛ-2; цена деления 0,2° С; пределы 0—50° С	по ГОСТ 215—73
Термометр ТК-1А; цена деления 1° С; пределы 0—50° С	по ГОСТ 19855—74
Весы аналитические ВЛР-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-500-2 — 7 шт.	
2-1000-2 — 1 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 1770—74Е
4-2-0,5 — 1 шт.	
4-2-1 — 1 шт.	
4-2-5 — 1 шт.	
5-2-10 — 1 шт.	
2-2-25 — 1 шт.	
2-2-25 — 1 шт.	

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Шкаф сушильный лабораторный типа СНОЛ

Холодильник (бытовой)

Термостат жидкостной ТС-16А

Трубки резиновые

по ТУ 78-58—68

по ГОСТ 5496—78

#### 3.4. Реактивы

Вода дистиллированная

Спирт этиловый ректификат высшей очистки

Калия хлорид, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>,

стандарт-титр

по ГОСТ 6709—72

по ГОСТ 59—62—67

по ТУ 6-09-2540—72

### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.



## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, определение константы ячейки.

## 7.2. Приготовление растворов

Исходный раствор хлорида калия 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.

## 7.3. Определение константы ячейки

Константу ячейки определяют по растворам для градуировки, приготовленным в пяти сериях. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят из исходного раствора. Для этого в каждую мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> наливают 100—150 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, вносят исходный раствор хлорида калия, согласно табл. 4.3, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Таблица 4.3

## Растворы для определения константы ячейки

Номер раствора для градуировки	1	2	3	
Объем исходного раствора хлорида калия ( $c = 0,1$ моль/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,5	2,5	5,0	
Соответствует массовой концентрации, моль/дм <sup>3</sup>	0,0001	0,0005	0,001	
Удельная электропроводность $\kappa$ ( $t = 20^\circ\text{C}$ ), мкСм/см	13,99	67,0	133,2	
Удельная электропроводность $\kappa$ ( $t = 25^\circ\text{C}$ ), мкСм/см	14,99	73,91	146,95	
Номер раствора для градуировки	4	5	6	7
Объем исходного раствора хлорида калия ( $c = 0,1$ моль/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	10,0	25,0	50,0	100,0
Соответствует массовой концентрации, моль/дм <sup>3</sup>	0,002	0,005	0,01	0,02
Удельная электропроводность $\kappa$ ( $t = 20^\circ\text{C}$ ), мкСм/см	—	—	—	—
Удельная электропроводность $\kappa$ ( $t = 25^\circ\text{C}$ ), мкСм/см	291,7	717,7	1412,7	2766,8

Для обеспечения постоянного объема измеряемого раствора на ячейку наносят метку. Метка должна быть расположена выше электродов на 1 см. Ячейку тщательно споласкивают дистиллированной водой, потом дважды небольшими количествами раствора для градуировки. Заливают в ячейку раствор для градуировки до метки, устанавливают в термостат и через 7 мин измеряют сопротивление данного раствора. Сопротивление всех растворов для градуировки измеряют при  $t = 20^\circ\text{C}$ , затем при  $t = 25^\circ\text{C}$ .

Константу ячейки определяют на основании средних арифметических значений результатов измерения пяти серий растворов для определения константы ячейки по формуле

$$K = \kappa_{\text{KCl}} R_{\text{KCl}} \cdot 10^{-6}, \quad (1)$$

где  $R_{\text{KCl}}$  — измеренное сопротивление раствора для градуировки (среднее арифметическое из пяти измерений), Ом;

$\kappa_{\text{KCl}}$  — удельная электропроводность соответствующего раствора для градуировки (см. табл. 4.3), мкСм/см.

### 8. Выполнение измерений

Ячейку тщательно промывают дистиллированной водой и ополаскивают исследуемой пробой атмосферных осадков. Заливают пробу в ячейку до метки и помещают ее в термостат. Через 7 мин измеряют сопротивление пробы. Измерение сопротивления проб атмосферных осадков проводят только при  $t = 25^\circ \text{C}$ .

### 9. Вычисление результата измерений

Удельную электропроводность пробы рассчитывают по формуле:

$$\alpha = \frac{K \cdot 10^6}{R}, \quad (2)$$

где  $K$  — константа ячейки;

$R$  — измеренное сопротивление пробы атмосферных осадков, Ом.

## 4.5.2. Определение рН

Методика предназначена для определения величины рН в пробах атмосферных осадков в диапазоне 2—10.

### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении рН в пробах атмосферных осадков в диапазоне 2—10 суммарная погрешность не превышает  $\pm 10\%$ .

### 2. Метод измерения

Метод основан на измерении разности потенциалов, возникающих на границах между внешней поверхностью стеклянной мембраны электрода и исследуемым раствором относительно другого электрода, например хлорсеребряного, называемого электродом сравнения, потенциал которого практически не зависит от активности ионов водорода (рН) в исследуемом растворе.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

рН-метр-милливольтметр рН-673,  
рн-673М

Термометр лабораторный ТП-2; цена деления  $1^\circ \text{C}$ ; пределы  $0-100^\circ \text{C}$

Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с

Электрод стеклянный ЭСЛ-43-07

Электрод вспомогательный ЭВЛ-1М3

Весы аналитические ВЛР-200

Меры массы

Колбы мерные

2-500-2 — 1 шт.

2-1000-2 — 6 шт.

по ГОСТ 215—73

по ГОСТ 5072—79Е

по ГОСТ 5.2052—73

по ТУ 25-05.2181—77

по ГОСТ 24104—80Е

по ГОСТ 7328—82Е

по ГОСТ 1770—74Е

<b>3.3. Вспомогательные устройства</b>	
Мешалка магнитная	по ТУ 25-11-834—73
Штатив Ш-2	по ОСТ 25.328—79
Холодильник (бытовой)	
Стаканы ВН-50 — 2 шт.	по ГОСТ 10394—82
<b>3.4. Реактивы</b>	
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Калия хлорид, х. ч.	по ГОСТ 4234—77
Соляная кислота, раствор 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Стандарт-титры «для рН-метрии» для приготовления образцовых буферных растворов	по ТУ 6-09-2541—72

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, подготовка электродов, настройка прибора по буферным растворам.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Исходный раствор соляной кислоты 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра. Ампулу со стандарт-титром тщательно обмывают дистиллированной водой, осторожно разбивают, содержимое количественно переносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доливают дистиллированной водой до метки.

2) Буферные растворы, имеющие значения рН, равные 1,68; 3,56; 4,01; 6,86; 9,18 при  $t = 25^\circ \text{C}$ . Все растворы готовят из стандарт-титров «для рН-метрии». Растворы сохраняются 2—3 мес в посуде из химического стекла в холодильнике.

3) Насыщенный раствор хлорида калия готовят растворением 150 г хлорида калия в 200 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

##### 7.3. Подготовка электродов

1) Измерительный стеклянный электрод выдерживают в растворе соляной кислоты (см. п. 7.2, перечисление 1) в течение 6 ч, промывают дистиллированной водой и хранят погруженным в дистиллированную воду.

2) Вспомогательный хлорсеребряный электрод заполняют наполовину насыщенным раствором хлорида калия (см. п. 7.2, перечисление 3) с кристаллами. В процессе работы раствор периодически доливают, чтобы уровень жидкости в электроде поддерживался постоянным. Хранят хлорсеребряный электрод погруженным в дистиллированную воду. При этом отверстие в электроде должно быть закрыто резиновой пробкой. Один раз в месяц оба электрода вымачивают в растворе соляной кислоты (см. п. 7.2, перечисление 1) в течение 24 ч, после чего промывают дистиллированной водой.

#### 7.4. Настройка рН-метра-милливольтметра

Периодическую настройку прибора проводят по двум буферным растворам (рН 4,01 и рН 6,86 при  $t = 25^\circ \text{C}$ ) следующим образом:

прогреть рН-метр 1 ч;

удалить резиновую пробку вспомогательного электрода;

электроды тщательно промыть дистиллированной водой и удалить остатки воды фильтровальной бумагой;

буферный раствор налить в стакан, опустить в него электроды и термометр таким образом, чтобы шарик стеклянного электрода был полностью погружен в раствор;

ручку температурной компенсации установить на  $25^\circ \text{C}$ ;

включить магнитную мешалку;

измерить рН буферного раствора через 5 мин на диапазонах минус 1—14 и 4—9.

Эти операции проделать в указанной последовательности сначала с буферным раствором рН 4,01, затем с буферным раствором рН 6,86. Если ошибка измерения превышает 0,05 на диапазоне 4—9, необходимо ручкой «буфер» установить значение рН, равное значению измеряемого буферного раствора. После корректировки необходимо проверить прибор заново по двум буферным растворам.

### 8. Выполнение измерений

Промывают электроды и перемешивающий стержень от электромагнитной мешалки дважды небольшим количеством исследуемой пробы атмосферных осадков, наливают в стакан исследуемую пробу, опускают электроды и включают электромагнитную мешалку. Через 5 мин снимают показания прибора.

### 9. Вычисление результата измерений

Концентрацию иона водорода  $c$  (моль/дм<sup>3</sup>) определяют по формуле:

$$c = 10^{-\text{pH}}$$

где  $c$  — концентрация иона водорода, моль/дм<sup>3</sup>;

рН — измеренное значение рН.

Концентрацию ионов водорода можно также найти из табл. 4.4.

Таблица 4.4

Данные для пересчета значений рН в концентрацию ионов водорода

рН	0,00	0,01	0,02	0,03	0,04	0,05	0,06	0,07	0,08	0,09
0,0	1,00	0,98	0,96	0,93	0,91	0,89	0,87	0,85	0,83	0,81
0,1	0,79	0,77	0,76	0,74	0,73	0,71	0,69	0,68	0,66	0,65
0,2	0,63	0,62	0,60	0,58	0,58	0,56	0,55	0,54	0,53	0,51
0,3	0,50	0,49	0,48	0,47	0,46	0,45	0,44	0,43	0,42	0,41
0,4	0,40	0,39	0,38	0,37	0,36	0,36	0,35	0,34	0,33	0,32
0,5	0,31	0,31	0,30	0,30	0,29	0,28	0,28	0,27	0,26	0,26
0,6	0,25	0,25	0,24	0,23	0,23	0,22	0,22	0,21	0,21	0,20
0,7	0,20	0,20	0,19	0,19	0,18	0,18	0,17	0,17	0,17	0,16
0,8	0,16	0,16	0,15	0,15	0,15	0,14	0,14	0,14	0,13	0,13
0,9	0,13	0,12	0,12	0,12	0,12	0,11	0,11	0,11	0,11	0,10

### 4.5.3. Определение общей кислотности

Методика предназначена для определения потенциальной массовой концентрации  $H^+$  в пробах атмосферных осадков в диапазоне концентраций 5—1000 мкг/см<sup>3</sup>.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологических исследований, при определении массовой концентрации иона водорода в пробах атмосферных осадков в диапазоне 5—1000 мкг/см<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 10\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод определения массовой концентрации иона водорода, обусловленный присутствием сильных и слабых неорганических и органических кислот основан на прямом титровании пробы осадков раствором гидроксида натрия в две ступени с потенциометрической индикацией точки эквивалентности.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

pH-метр-милливольтметр рН—673,

рН—673М

Термометр лабораторный ТЛ-2; цена

деления 1° С; пределы 0—100° С

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2 с

Электрод стеклянный ЭСЛ-43—07

Электрод вспомогательный типа ЭВЛ-1М3

Весы аналитические ВЛА-200

Меры массы.

Колбы мерные

2-500-2 — 1 шт.

2-1000-2 — 6 шт.

Пипетки 2-2-25 — 2 шт.

Микробюретка — 1 шт.

##### 3.3. Вспомогательные устройства

Мешалка магнитная

Штатив Ш-2

Холодильник (бытовой)

Микрокомпрессор МК—Л2

Установка для потенциометрического

титрования (черт. 4.1)

Фильтры газовые с прямым отводом

типа ГФП

Стаканы ВН-50

Трубки резиновые

##### 3.4. Реактивы

Аскарит, ч.

Вода дистиллированная

Калия хлорид, х. ч.

по ГОСТ 215—73

по ГОСТ 5072—72

по ГОСТ 5.2052—73

по ТУ 25—05.2181—77

по ГОСТ 24104—80Е

по ГОСТ 7328—82Е

по ГОСТ 1770—74Е

по ГОСТ 1770—74Е

по ГОСТ 20292—74

по ТУ 25-11-834—73

по ОСТ 25.328—79

по ТУ 205 РСФСР 07.119—78

по ГОСТ 9775—69

по ГОСТ 10394—72

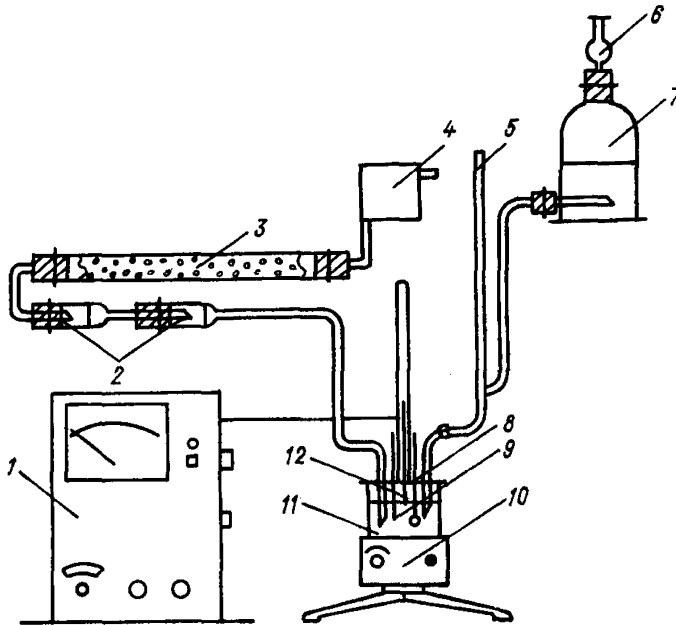
по ГОСТ 5496—78

по ТУ 6-09-4128—75

по ГОСТ 6709—72

по ГОСТ 4234—77

## Установка для потенциметрического титрования



1 — рН-метр-милливольтметр; 2 — газовые фильтры;  
 3 — трубка с аскаритом; 4 — микрокомпрессор; 5 — микро-  
 бюретка; 6 — хлоркальциевая трубка; 7 — стеклянный сосуд;  
 8 — измерительный электрод; 9 — вспомогательный электрод;  
 10 — магнитная мешалка; 11 — стакан с пробой; 12 — термометр.

Черт. 4.1

Кислота соляная, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup> по ТУ 6-09-2540—72  
 Натрия гидроксид, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, по ТУ 6-09-2540—72  
 стандарт-титр  
 Стандарт-титры «для рН-метрии» для по ТУ 6-09-2540—72  
 приготовления образцовых буферных  
 растворов

## 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, подготовка установки для потенциометрического титрования, настройка рН-метра, подготовка установки для удаления  $\text{CO}_2$ .

### 7.2. Приготовление растворов

1) Исходный раствор гидроксида натрия  $0,1 \text{ моль/дм}^3$  готовят из стандарт-титра.

2) Рабочий раствор гидроксида натрия  $0,005 \text{ моль/дм}^3$ .  $25 \text{ см}^3$  исходного раствора (см. перечисление 1) переносят в мерную колбу вместимостью  $500 \text{ см}^3$  и доливают дистиллированной водой до метки.

3) Исходный раствор соляной кислоты  $0,1 \text{ моль/дм}^3$  готовят из стандарт-титра.

4) Рабочий раствор соляной кислоты  $0,005 \text{ моль/дм}^3$ . Наливают  $25 \text{ см}^3$  исходного раствора (см. перечисление 3) в мерную колбу вместимостью  $500 \text{ см}^3$  и доводят дистиллированной водой до метки. Молярную концентрацию гидроксида натрия в приготовленном растворе определяют потенциометрически. Для этого в стакан переносят  $5 \text{ см}^3$  раствора (по перечислению 4), добавляют  $20 \text{ см}^3$  свежепрокипяченной и охлажденной дистиллированной воды и титруют раствором соляной кислоты, рабочим раствором гидроксида натрия при перемешивании (с помощью магнитной мешалки) до рН 5,65, одновременно пропускают воздух, очищенный от  $\text{CO}_2$ . Определение повторяют 3 раза и берут среднее значение.

Расчеты концентрации проводят по формуле (1) (см. п. 4.3).

5) Буферные растворы, имеющие рН, равные 4,01 и 6,86 при  $t = 25^\circ \text{C}$ , готовят из стандарт-титра «для рН-метрии».

6) Насыщенный раствор хлорида калия. Готовят растворением  $150 \text{ г}$  хлорида калия в  $200 \text{ см}^3$  дистиллированной воды.

### 7.3. Подготовка установки для потенциометрического титрования.

1) Собирают установку в соответствии с черт. 4.1.

2) Подготовку рН-метра проводят, как указано в п. 7.4 методики 4.5.2.

3) Для удаления  $\text{CO}_2$  из реакционной среды через нее пропускают воздух, очищенный от  $\text{CO}_2$ . Для очистки воздуха от  $\text{CO}_2$  его пропускают через стеклянную трубку, установленную вертикально и наполненную аскаритом.

Замену аскарита производят один раз в месяц.

## 8. Выполнение измерений

Промывают стакан, электроды и перемешивающий стержень от магнитной мешалки дистиллированной водой и небольшим количеством исследуемой пробы. Отбирают пипеткой в стакан  $25 \text{ см}^3$  исследуемой пробы, помещают в нее перемешивающий стержень, устанавливают на магнитную мешалку, погружают электроды, включают мешалку, через 5 мин снимают показание прибора. Затем опускают Г-образную стеклянную трубку и начинают продувать воздух, очищенный от  $\text{CO}_2$ , одновременно титруя раствором гидроксида натрия. Титруют в две ступени: сначала до рН = 5,65, затем до рН = 8,4.

## 9. Вычисление результата измерений

См. п. 4.3, формулы (2) и (4).

### 4.5.4. Определение сульфат-иона

Методика предназначена для определения массовой концентрации сульфат-ионов в пробах атмосферных осадков в диапазоне  $0,5 - 30,0 \text{ мг/дм}^3$ .

### 1. Норма точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении массовой концентрации сульфат-ионов в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,5 — 30,0 мг/дм<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает ±30 %.

### 2. Метод измерения

Для определения концентрации сульфат-ионов в пробах атмосферных осадков используют нефелометрический метод. Метод основан на взаимодействии сульфат-ионов и ионов бария с образованием труднорастворимого соединения сульфата бария в виде суспензии. Для стабилизации суспензии применяют смесь этилового спирта с этиленгликолем в соотношении 1:1.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74

2-1000-2 — 1 шт.

2-500-2 — 15 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74

2-2-1 — 1 шт.

2-2-2 — 1 шт.

2-2-5 — 1 шт.

2-2-10 — 2 шт.

2-2-20 — 1 шт.

2-2-25 — 1 шт.

Бюретка 1-1-100-02 — 1 шт.

по ГОСТ 20292—74Е

Секундомер; класс 3; цена деления

стандартной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 5072—79Е

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Шкаф сушильный лабораторный СНОЛ

Холодильник (бытовой)

Пробирки ПГКШ 2-25-2 — 50 шт.

по ГОСТ 1770—74

Колба круглодонная (Вюрца) КП 2-500-2

по ГОСТ 10394—72

Холодильник ХСН-КШ

по ГОСТ 9499—70

Алонж типа АИ

по ТУ 25-11-1109—75

Баня водяная

по ТУ 46-22-608—75

#### 3.4. Реактивы

Вода дистиллированная

по ГОСТ 6709—72

Бария хлорид, х. ч.

по ГОСТ 4108—72

Калия сульфат, х. ч.

по ГОСТ 4145—74

Кислота соляная, раствор,

0,1 моль/дм<sup>3</sup>, стандарт-титр

по ТУ 6-09-2540—72

Спирт этиловый, ректификат высшей

очистки

по ГОСТ 59—69—72

Этиленгликоль, ч. д. а.

по ГОСТ 10164—75



#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Исходный раствор сульфата калия  $200 \text{ мг/дм}^3$ .  $0,3628 \text{ г}$  сульфата калия, высушенного при  $105^\circ\text{C}$ , растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды в мерной колбе вместимостью  $1000 \text{ см}^3$  и доводят дистиллированной водой до метки. Полученный раствор сульфата калия соответствует раствору с массовой концентрацией сульфат-ионов  $200 \text{ мг/дм}^3$ .

2) Раствор соляной кислоты  $0,1 \text{ моль/дм}^3$  готовят из стандарт-титра.

3) Хлорид бария, раствор  $0,25 \text{ моль/дм}^3$ . Помещают  $6 \text{ г}$  хлорида бария без предварительного высушивания в мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$ ; доводят объем до метки раствором соляной кислоты концентрацией  $0,1 \text{ моль/дм}^3$  и тщательно перемешивают.

4) Этиловый спирт-ректификат высшей очистки очищают в перегонном аппарате на водяной бане при  $t = 78,4^\circ\text{C}$ .

5) Осаждающий реактив готовят смешиванием трех равных объемов этилового спирта (см. перечисление 4), трех равных объемов этиленгликоля и одного объема свежеприготовленного раствора хлорида бария (см. перечисление 3). Осаждающий реактив готов через 5 сут.

Хранить его необходимо в темном месте.

##### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массовой концентрации сульфат-ионов, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из тринадцати растворов, готовят из исходного раствора сульфата калия (см. п. 7.2, перечисление 1). Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью  $500 \text{ см}^3$ . Для этого в каждую колбу вливают раствор для градуировки в соответствии с табл. 4.5, доводят объем дистиллированной водой до метки и тщательно перемешивают.

Градуировочные характеристики устанавливают для двух диапазонов массовых концентраций сульфат-ионов:  $1,0 - 8,0$  и  $6,0 - 32 \text{ мг/дм}^3$ . Для установления градуировочной характеристики в первом диапазоне отбирают по  $25 \text{ см}^3$  каждого раствора в пробирки, приливают по  $4 \text{ см}^3$  осаждающего реактива, содержимое пробирок тщательно перемешивают стеклянной палочкой с расплюснутым концом. Через 6 мин измеряют оптическую плотность образовавшейся суспензии сульфата бария относительно дистиллированной воды при  $\lambda = 400 \text{ нм}$  в кюветах с расстоянием между рабочими гранями  $5 \text{ см}$ . Одновременно готовят нулевой раствор. Для этого к  $25 \text{ см}^3$  дистиллированной воды приливают осаждающего реактива и тщательно перемешивают стеклянной палочкой. Через 6 мин измеряют оптическую плотность относительно дистиллированной воды. Для построения градуировочной характеристики во втором диапазоне концентраций отбирают по  $10 \text{ см}^3$  каждого раствора, при-

Таблица 4.5

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации сульфат-иона**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем исходного раствора ( $\rho=200$ мг/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	2,5	5,0	10,0	12,5	15,0	20,0	25,0
Соответствует раствору с массовой концентрацией, мг/дм <sup>3</sup>	1,0	2,0	4,0	5,0	6,0	8,0	10,0
Номер раствора для градуировки	8	9	10	11	12	13	
Объем исходного раствора ( $\rho=200$ мг/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	30,0	40,0	50,0	60,0	70,0	80,0	
Соответствует раствору с массовой концентрацией, мг/дм <sup>3</sup>	12,0	16,0	20,0	24,0	28,0	32,0	

ливают по 4 см<sup>3</sup> осаждающего реактива, тщательно перемешивают стеклянной палочкой с расплюснутым концом и через 6 мин измеряют оптическую плотность суспензии относительно дистиллированной воды при  $\lambda = 400$  нм в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 3 см. Для приготовления нулевого раствора отбирают по 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, приливают 4 см<sup>3</sup> осаждающего реактива, тщательно перемешивают и через 6 мин измеряют оптическую плотность относительно дистиллированной воды. Проводят измерение 5 нулевых растворов в каждом диапазоне. По полученным данным строят градуировочные характеристики для каждого диапазона концентрации сульфат-ионов.

#### 8. Выполнение измерений

Отбирают в пробирки по 25 см<sup>3</sup> пробы атмосферных осадков  $x \leq 30$  мкСм/см) и по 10 см<sup>3</sup>  $x > 30$  мкСм/см'). В каждую пробирку приливают по 4 см<sup>3</sup> осаждающего реактива, интенсивно перемешивают стеклянной палочкой с расплюснутым концом и через 6 мин измеряют оптическую плотность образовавшейся суспензии сульфата бария при  $\lambda = 400$  нм относительно дистиллированной воды. Для повышения точности определения необходимо учитывать мутность проб атмосферных осадков. Для этого часть пробы отливают в кювету и измеряют оптическую плотность пробы относительно дистиллированной воды.

#### 9. Вычисление результата измерений

Массовую концентрацию сульфат-иона в пробе находят из градуировочной характеристики по разности оптических плотностей исследуемой суспензии и нулевой пробы с учетом мутности пробы атмосферных осадков.

### 4.5.5. Определение нитрат-иона

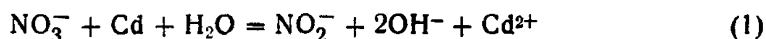
Методика предназначена для определения массовой концентрации нитрат-ионов в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,05 — 1,50 мг/дм<sup>3</sup>.

### 1. Нормы точности измерений

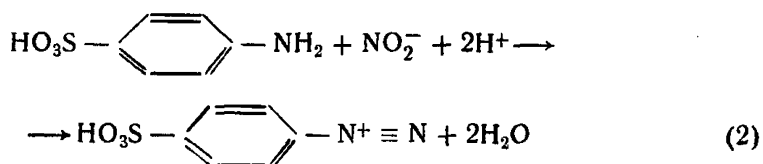
По результатам метрологического исследования, при определении массовой концентрации нитрат-ионов в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,05 — 1,50 мг/дм<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает ±10 %.

### 2. Метод измерения

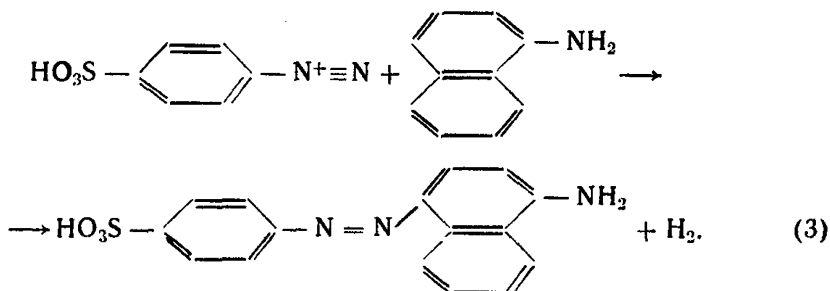
Метод основан на восстановлении нитрат-ионов металлическим кадмием



и последующем определении образующихся нитрит-ионов с реактивом Грисса — Илосвая. Нитрит-ион взаимодействует с сульфаниловой кислотой (первичный ароматический амин), образуя соль диазония:



Соль диазония реагирует с 1-нафтиламином с образованием сильно окрашенного азосоединения:



По интенсивности окраски образующегося азосоединения определяют фотометрическим методом содержание нитрит-ионов.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

Меры массы

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ-2; цена деления 1 °С; пределы 0 — 55 °С

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 24104—80Е

по ГОСТ 24104—82Е

по ГОСТ 215—73Е

по ГОСТ 5072—72

Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-100-2 — 8 шт.	
2-500-2 — 2 шт.	
2-1000-2 — 1 шт.	

Пипетки	по ГОСТ 1770—74Е
4-2-0,5 — 1 шт.	
4-2-1 — 1 шт.	
4-2-5 — 1 шт.	
5-2-10 — 2 шт.	
2-2-25 — 2 шт.	
2-2-50 — 2 шт.	

### 3.3. Вспомогательные устройства

Шкаф сушильный лабораторный типа СНОЛ

Баня песчаная

по ТУ 46-22-688-74

Холодильник бытовой

Устройство для восстановления нитрат-иона до нитрит-иона изготавливается в соответствии с черт. 4.2.

### 3.4. Реактивы

Алюминия хлорид, ос. ч.

по ТУ 6-09-587-75

Вода дистиллированная

по ГОСТ 6709—72

Кадмий гранулированный, ч. д. а.

по ТУ 6-09-3095-78

Кадмий в палочках, ч. д. а.

по ТУ 6-09-3095—78

Калий азотнокислый, х. ч.

по ГОСТ 4217—77

Кислота соляная, х. ч.

по ГОСТ 3118—77

Кислота сульфаниловая, ч. д. а.

по ГОСТ 5821—78

Кислота уксусная ледяная, х. ч.

по ГОСТ 6175

1-нафтиламин, ч. д. а.

по ГОСТ 8827—74

Ртуть хлорид (II), сулема, х. ч.

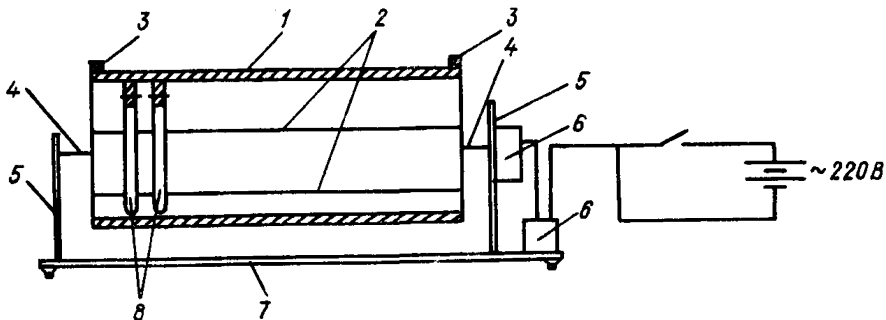
по ГОСТ 3773—47

## 4. Требования безопасности

См. ч. 1, п. 5.1.3.

Все работы по приготовлению и использованию солей ртути (II) следует проводить в вытяжном шкафу.

### Устройство для восстановления нитратов до нитритов



1 — крышка; 2 — промежуточные перегородки; 3 — фиксатор с защелкой; 4 — ось; 5 — металлические скобы; 6 — электромотор; 7 — станина; 8 — пробирки

Черт. 4.2

Растворы, содержащие ртуть, после анализа следует сливать в специальную емкость. Обезвреживание растворов проводят согласно приложению 1 к методике 5.2.7 (см. ч. 1).

### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. 1, п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. 1, п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, подготовка устройства для восстановления нитрат-иона до нитрит-иона, установление градуировочной характеристики.

#### 7.2. Приготовление растворов

1) Исходный раствор азотнокислого калия  $200 \text{ мг/дм}^3$ .  $0,326 \text{ г}$  азотнокислого калия ( $\text{KNO}_3$ ) растворяют в мерной колбе вместимостью  $1000 \text{ см}^3$  свежeproкипяченной и охлажденной дистиллированной водой.

2) Рабочий раствор азотнокислого натрия  $10 \text{ мг/дм}^3$ . Отбирают  $25 \text{ см}^3$  исходного раствора в мерную колбу вместимостью  $500 \text{ см}^3$  и доливают до метки свежeproкипяченной и охлажденной дистиллированной водой.

3) Уксусная кислота, раствор  $2 \text{ моль/дм}^3$ .  $64 \text{ см}^3$  ледяной уксусной кислоты переносят в колбу вместимостью  $500 \text{ см}^3$  и доводят дистиллированной водой до метки.

4) 1-Нафтиламин, раствор  $0,007 \text{ моль/дм}^3$ .  $0,2 \text{ г}$  1-нафтиламина растворяют в  $20 \text{ см}^3$  дистиллированной воды при нагревании на песчаной бане. Образующиеся лиловые капли отфильтровывают. Фильтрат разбавляют  $120 \text{ см}^3$  раствора уксусной кислоты (см. перечисление 3). Реактив устойчив в течение нескольких месяцев при хранении в склянке из темного стекла в темном месте.

5) Сульфаниловая кислота, раствор  $0,0025 \text{ моль/дм}^3$ .  $0,5 \text{ г}$  сульфаниловой кислоты растворяют в  $150 \text{ см}^3$  уксусной кислоты (см. перечисление 3). Хранить в склянке из темного стекла в темном месте. Устойчив в течение нескольких месяцев.

6) Реактив Грисса-Илосвая. Перед анализом смешивают растворы 1-нафтиламина (см. перечисление 4) и сульфаниловой кислоты (см. перечисление 5) в отношении 1:1.

7) Соляная кислота, раствор  $1,4 \text{ моль/дм}^3$ .  $143 \text{ см}^3$  концентрированной соляной кислоты разбавляют до  $1000 \text{ см}^3$  дистиллированной водой.

8) Хлорид ртути (сулема), раствор  $0,04 \text{ моль/дм}^3$ .  $1 \text{ г}$  сулемы растворяют в  $100 \text{ см}^3$  дистиллированной водой. Работу следует выполнять под тягой.

9) Хлорид аммония, раствор  $0,1 \text{ моль/дм}^3$ .  $5,35 \text{ г}$  хлорида аммония растворяют в  $1000 \text{ см}^3$  дистиллированной водой. Устойчив в течение нескольких месяцев.

10) Кадмий металлический 99,9 %-ный, амальгамированный. Используют амальгамированный кадмий в виде мелкой стружки или опилок. Для получения стружки палочку кадмия обрабатывают на токарном станке. Затем с помощью сит отделяют стружку размером  $0,5 - 2 \text{ мм}$ . Палочку кадмия можно изготовить, расплавив гранулированный кадмий в стеклянной пробирке под тягой (осторожно, яд!).  $100 \text{ г}$  опилок или стружки промывают несколько раз дистиллированной водой, подкисленной соляной кислотой (см. перечисление 7) и заливают  $100 \text{ см}^3$  раствора хлорида ртути (см. перечисление 8)  $\text{HgCl}_2$ . Перемешивают 3 мин. Затем сливают раствор сулемы в специальную посуду,

а амальгамированный кадмий промывают 2 раза дистиллированной водой, переносят в склянку из темного стекла и заливают раствором хлорида аммония (см. перечисление 9). Хранят в темном месте.

После 4 — 5-кратного использования амальгамированный кадмий регенерируют. Для этого 100 г отработанной кадмиевой стружки или опилок обрабатывают дважды 300 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (см. перечисление 7) в стеклянном стакане вместимостью 500 см<sup>3</sup> при интенсивном перемешивании стеклянной палочкой. Затем промывают дистиллированной водой до нейтральных значений рН, сушат и амальгамируют.

7.3. Подготовка устройства для восстановления нитрат-иона до нитрит-иона (см. формулу (1))

Пробирки предварительно моют хозяйственным мылом, тщательно споласкивают дистиллированной водой, помещают в химический штатив и заливают раствором соляной кислоты (см. п. 7.2, перечисление 7) на 2 ч. Затем сливают кислоту в специальную емкость, промывают пробирки дистиллированной водой и сушат в сушильном шкафу при температуре 150 — 200 °С.

В чистые сухие пробирки отвешивают на аналитических весах по  $(3 \pm 0,2)$  г амальгамированного кадмия и заливают 1 — 2 см<sup>3</sup> раствора хлорида аммония (см. п. 7.2, перечисление 9), закрывают пробирки резиновыми пробками и вставляют в кассету устройства для восстановления нитрат-иона до нитрит-иона (см. черт. 4.2).

7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы нитрат-иона в пробе, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из восьми растворов, готовят из рабочего раствора (см. п. 7.2, перечисление 2). Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup> согласно табл. 4.6. Доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Таблица 4.6

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации нитрат-иона**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7	8
Объем рабочего раствора ( $\rho=10$ мг/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,5	1,0	2,0	3,0	6,0	7,0	10,0	15,0
Соответствует раствору с массовой концентрацией нитрат-иона, мг/дм <sup>3</sup>	0,05	0,1	0,2	0,3	0,5	0,7	1,0	1,5

Для установления градуировочной характеристики отбирают по 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и каждого раствора для градуировки в пробирки с заранее отвешенным амальгамированным кадмием из кассеты устройства для восстановления нитрат-иона до нитрит-иона. Закрывают резиновыми пробками, устанавливают в кассету устройства и фиксируют с помощью крышки с защелкой. Содержимое пробирок перемешивают вращением 30 — 35 мин. Отбирают по 5 см<sup>3</sup> восстановленного раствора для градуировки в чистые сухие пробирки и приливают точно по 0,5 см<sup>3</sup> свежеприготовленного реактива Грисса-Илосвая. Содержимое пробирок тщательно встряхивают и через 45 мин определяют оптическую плотность раствора. Измерения производят в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 490 нм относительно дистиллированной воды. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности для всех проб должно

быть одинаково. Одновременно измеряют оптическую плотность нулевого раствора (т. е. дистиллированной воды, прошедшей этап восстановления), содержащего все реактивы, кроме определяемого вещества. Проводят измерения пяти одновременно восстановленных нулевых растворов. Оптическая плотность нулевого раствора не должна превышать 0,025.

Градуировочную характеристику устанавливают по восьми точкам на основании средних арифметических значений результатов измерений пяти серий растворов для градуировки. Действительные значения оптической плотности находят по разности оптических плотностей раствора для градуировки и нулевого раствора. Проверки градуировочной характеристики следует проводить при каждой смене партии реактива, но не реже одного раза в месяц.

#### 8. Выполнение измерений

Отбирают по 10 см<sup>3</sup> пробы атмосферных осадков в пробирки кассеты устройства для восстановления, приготовленного к работе в соответствии с п. 7.3. Содержимое пробирок перемешивают вращением 30 — 35 мин. Каждый раз одновременно с пробами готовят нулевой раствор. Для этого 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды отбирают в пробирку из кассеты и перемешивают вместе с пробами. Отбирают по 5 см<sup>3</sup> восстановленной пробы и нулевого раствора в чистые сухие пробирки, приливают точно по 0,5 см<sup>3</sup> свежеприготовленного реактива Грисса-Илосвая и через 45 мин измеряют оптическую плотность окрашенных растворов.

#### 9. Вычисление результата измерений

Массовую концентрацию нитрат-иона в пробе находят из градуировочной характеристики по разности оптических плотностей исследуемого раствора и нулевой пробы.

### 4.5.6. Определение иона аммония

Методика предназначена для определения массовой концентрации ионов аммония в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,05 — 5,0 мг/дм<sup>3</sup>.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении массовой концентрации ионов аммония в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,05 — 5,0 мг/дм<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает ±10 %.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на взаимодействии аммонийных солей и аммиака со щелочным раствором ртутноиодистоводородного калия (реактивом Несслера)



По интенсивности окраски образующегося соединения определяют фотометрическим методом содержание ионов аммония.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы:

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛР-200 по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы по ГОСТ 7328—82Е

Колбы мерные по ГОСТ 1770—74Е

2-100-2 — 12 шт.

2-500-2 — 2 шт.

Пипетки по ГОСТ 20292—74

4-2-1 — 3 шт.

2-2-5 — 1 шт.

5-2-10 — 1 шт.

2-2-25 — 1 шт.

2-2-50 — 1 шт.

Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с по ГОСТ 5072—72

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Шкаф сушильный лабораторный типа СНОЛ

Установка для получения безаммиачной дистиллированной воды (кварцевый дистиллятор) изготавливается в соответствии с черт. 4.3.

Пробирки типа ПХ — 50 шт. по ГОСТ 10515—75

#### 3.4. Реактивы

Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72

Калий-натрий виннокислый, четырехводный (сегнетова соль), ч. д. а. по ГОСТ 5845—79

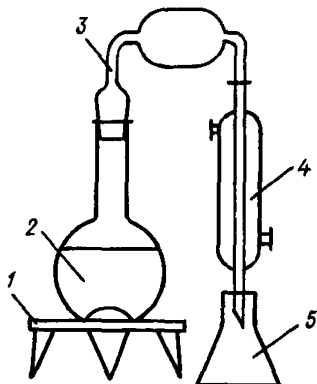
Калий марганцевоокислый, х. ч. по ГОСТ 20490—72

Калия хлорид, х. ч. по ГОСТ 4234—77

Кислота серная, конц., х. ч. по ГОСТ 4204—77

Натрия гидроксид, х. ч. по ГОСТ 4328—77

Реактив Несслера, ч. д. а. по ТУ 6-09-2089—77



Устройство для получения безаммиачной дистиллированной воды

1 — электроплитка; 2 — колба кварцевая; 3 — расширитель; 4 — холодильник; 5 — приемная колба.

Черт. 4.3



#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Безаммиачная дистиллированная вода. В дистиллированную воду в колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> добавляют 3—5 капель концентрированной серной кислоты, несколько кристалликов марганцевокислого калия и перегоняют в кварцевом дистилляторе — установке для получения безаммиачной дистиллированной воды.

2) Исходный раствор хлорида аммония 500 мг/дм<sup>3</sup>. 0,742 г предварительно высушенного при температуре 105 °С хлорида аммония растворяют в мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup> в безаммиачной дистиллированной воде и доводят объем до метки.

3) Рабочий раствор хлорида аммония 5 мг/дм<sup>3</sup>. 5 мл исходного раствора (см. перечисление 2) разбавляют до 500 см<sup>3</sup> безаммиачной дистиллированной водой в мерной колбе и добавляют 1 см<sup>3</sup> хлороформа.

4) Раствор гидроксида натрия 2,5 моль/дм<sup>3</sup>. 10 г гидроксида натрия растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

5) Раствор сегнетовой соли (калия-натрия виннокислого) 2,5 моль/дм<sup>3</sup> × 50 г KNaC<sub>4</sub>O<sub>6</sub> · 4H<sub>2</sub>O растворяют при нагревании в дистиллированной воде, доводят объем до 100 см<sup>3</sup>, фильтруют, добавляют 5 мл 10 %-ного раствора NaOH и кипятят 30 мин для удаления следов аммиака. Объем раствора вновь доводят до 100 см<sup>3</sup> безаммиачной дистиллированной водой.

7.3. Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от содержания иона аммония в пробе, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки.

Каждую серию, состоящую из 11 растворов, готовят из рабочего раствора хлорида аммония (см. п. 7.2, перечисление 3). Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup> согласно табл. 4.7, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики отбирают по 10 см<sup>3</sup> безаммиачной дистиллированной воды и каждого раствора для градуировки в пробирки. Добавляют по 0,2 см<sup>3</sup> сегнетовой соли, перемешивают, потом приливают по 0,2 см<sup>3</sup> реактива Несслера, закрывают пробками, энергично взбалтывают. Оптическую плотность относительно безаммиачной дистиллированной воды измеряют через 10 мин в кюветах с расстоянием между рабочими гранями 20 мм при длине волны 450 нм (светофильтр № 4 для ФЭК-56М). Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности для всех проб должно быть одинаковым. Одновременно измеряют оптическую плотность нулевого раствора, содержащего все реактивы, кроме определяемого вещества. Проводят пять параллельных измерений нулевых растворов. Оптическая плотность нулевого раствора не должна превышать 0,025.

Таблица 4.7

**Растворы для установления градуировочной характеристики  
при определении концентрации иона аммония**

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	
Объем рабочего раствора ( $\rho = 5,0$ мг/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	1,0	2,0	4,0	7,0	10,0	
Соответствует раствору с массовой концентрацией ионов аммония, мг/дм <sup>3</sup> . . . . .	0,05	0,10	0,20	0,35	0,50	
Номер раствора для градуировки . . . . .	6	7	8	9	10	11
Объем рабочего раствора ( $\rho = 5,0$ мг/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	15,0	20,0	30,0	40,0	50,0	60,0
Соответствует раствору с массовой концентрацией ионов аммония, мг/дм <sup>3</sup> . . . . .	0,75	1,00	1,50	2,00	2,50	3,00

Градуировочную характеристику устанавливают по 11 точкам на основании средних арифметических значений, вычисленных из результатов измерений пяти серий растворов для градуировки. Действительные значения оптической плотности находят по разности оптических плотностей стандартных растворов и нулевого раствора. Проверку градуировочной характеристики следует проводить при каждой смене партии реактива, но не реже одного раза в месяц.

#### 8. Выполнение измерений

Отбирают по 10 см<sup>3</sup> исследуемого раствора и безаммиачной дистиллированной воды для нулевой пробы в пробирки, приливают по 0,2 см<sup>3</sup> сегнетовой соли и встряхивают. Затем добавляют по 0,2 см<sup>3</sup> реактива Несслера, закрывают резиновыми пробками и энергично перемешивают. Через 10 мин измеряют оптическую плотность окрашенных растворов относительно дистиллированной безаммиачной воды.

С целью повышения точности определения иона аммония в атмосферных осадках необходимо учитывать мутность пробы. Для этого часть пробы наливают в кювету и измеряют оптическую плотность.

#### 9. Вычисление результата измерений

Концентрацию иона аммония в пробе находят из градуировочной характеристики по разности оптических плотностей окрашенных растворов с учетом мутности пробы.

### 4.5.7. Определение хлорид-иона

Методика предназначена для определения массовой концентрации хлорид-ионов в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,2 — 10,0 мг/дм<sup>3</sup>.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении массовой концентрации хлорид-иона в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,2 — 10,0 мг/дм<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 10$  %.

## 2. Метод измерения

Метод основан на взаимодействии хлорид-ионов с ионами ртути (II) при прямом титровании проб атмосферных осадков раствором нитрата ртути (II) с образованием растворимого, но малодиссоциируемого соединения ртути — хлорида ртути (II) в присутствии смешанного индикатора (дифенилкарбазона и бромфенолового синего). Избыток ионов ртути (II) вступает в реакцию с дифенилкарбазоном, образуя комплексное соединение фиолетового цвета.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Весы аналитические ВЛР-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Колбы мерные 2-1000-2 — 5 шт.	по ГОСТ 1770—74Е
Пипетки	по ГОСТ 20292—74
7-1-2 — 2 шт.	
7-2-5 — 2 шт.	
2-2-25 — 1 шт.	
2-2-50 — 1 шт.	

Микробюретка 1-2-2-0,1 — 1 шт. по ГОСТ 20292—74

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Колбы конические типа Кн-1-100-14/ 23 ТС — 40 шт.	по ГОСТ 25336—82
Капельница типа 2-50-ХС — 1 шт.	по ГОСТ 25336—82
Испаритель	по ТУ 25-11-741—76
Баня песочная	по ТУ 46-775—77

#### 3.4. Реактивы

Бромфеноловый синий, ч. д. а.	по ТУ 6-09-1058—76
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Дифенилкарбазон, ч. д. а.	по ГОСТ 17551—72
Калия хлорид, раствор 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Кислота азотная, х. ч.	по ГОСТ 4461—77
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Натрия хлорид, раствор 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Ртути нитрат (II), х. ч.	по ГОСТ 4520—78
Спирт этиловый, ректификат высшей очистки	по ГОСТ 59-62—67

## 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, определение их молярности.

### 7.2. Приготовление растворов

1) Исходный раствор азотной кислоты  $6,0 \text{ моль/дм}^3$ . В мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$  приливают  $434 \text{ см}^3$  концентрированной азотной кислоты и доливают до метки дистиллированной водой.

2) Рабочий раствор азотной кислоты  $0,05 \text{ моль/дм}^3$ .  $8,3 \text{ см}^3$  исходного раствора (см. перечисление 1) переносят в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$  и доводят до метки дистиллированной водой.

3) Исходный раствор нитрата ртути (II)  $0,05 \text{ моль/дм}^3$ .  $16,68 \text{ г}$  нитрата ртути (II) помещают в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$ , приливают  $40 - 50 \text{ см}^3$  дистиллированной воды и  $20 \text{ см}^3$  исходного раствора (см. перечисление 1) для предотвращения гидролиза. После растворения навески доводят объем до метки дистиллированной водой. Хранят раствор в темном месте.

4) Рабочий раствор нитрата ртути  $0,0025 \text{ моль/дм}^3$ .  $50 \text{ см}^3$  исходного раствора (см. перечисление 3) разбавляют в мерной колбе до  $1000 \text{ см}^3$  дистиллированной водой.

5) Исходный раствор хлорида натрия  $0,1 \text{ моль/дм}^3$ . Готовят из стандарт-титра.

6) Рабочий раствор хлорида натрия  $0,005 \text{ моль/дм}^3$ .  $50 \text{ см}^3$  исходного раствора (см. перечисление 5) разбавляют в мерной колбе до  $1000 \text{ см}^3$  дистиллированной водой.

7) Исходный раствор хлорида калия  $0,1 \text{ моль/дм}^3$ . Готовят из стандарт-титра.

8) Рабочий раствор хлорида калия  $0,005 \text{ моль/дм}^3$ . Готовят разбавлением исходного раствора (см. перечисление 7) аналогично приготовлению раствора по перечислению 6.

9) Раствор гидроксида натрия  $0,05 \text{ моль/дм}^3$ .  $2 \text{ г}$  гидроксида натрия помещают в мерную колбу вместимостью  $1000 \text{ см}^3$  растворяют в небольшом количестве дистиллированной воды и затем доводят дистиллированной водой до метки.

10) Смешанный индикатор.  $0,025 \text{ г}$  кристаллического бромфенолового синего и  $0,25 \text{ г}$  кристаллического дифенилкарбазона помещают в мерную колбу вместимостью  $50 \text{ см}^3$  и доливают до метки этиловым спиртом. Раствор хранят в темном месте не более 1 мес.

7.3. Определение молярной концентрации рабочего раствора нитрата ртути (см. п. 7.2, перечисление 4). Для этого отбирают по  $2 \text{ см}^3$  растворов хлорида натрия и хлорида калия концентрацией  $0,005 \text{ моль/дм}^3$  (см. п. 7.2, перечисления 6 и 8), добавляют по 2—3 капли смешанного индикатора, приливают по каплям  $0,05 \text{ моль/дм}^3$  раствора азотной кислоты до перехода синей окраски раствора в желтую, прибавляют еще  $0,5 \text{ см}^3$  раствора азотной кислоты концентрацией  $0,05 \text{ моль/дм}^3$  и титруют рабочим раствором нитрата ртути (II). Определение повторяют три раза. Расчет ведут по формуле (1) п. 4.3.

## 8. Выполнение измерений

В коническую колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  отбирают  $50 \text{ см}^3$  пробы атмосферных осадков и упаривают до  $2 - 3 \text{ см}^3$ . Добавляют 2—3 капли смешанного индикатора. Если окраска титруемого раствора стала синей, то приливают по каплям раствор азотной кислоты концентрацией  $0,05 \text{ моль/дм}^3$  до перехода окраски в желтую, прибавляют еще  $0,5 \text{ см}^3$  этого раствора азотной кислоты и титруют раствором нитрата ртути концентрацией  $0,0025 \text{ моль/дм}^3$  до появления слабо-розовой окраски. Если после прибавления индикатора окраска титруемого раствора стала желтой, то добавляют по каплям  $0,05 \text{ моль/дм}^3$

раствора гидроксида натрия до появления синей окраски, потом по каплям приливают раствор азотной кислоты концентрацией  $0,05 \text{ моль/дм}^3$  до перехода синей окраски в желтую и еще  $0,05 \text{ см}^3$  этого раствора азотной кислоты и титруют рабочим раствором нитрата ртути (II) до появления слабо-розовой окраски пробы.

### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 4.3, формулы (2) и (4).

## 4.5.8. Определение гидрокарбонат-иона

Методика предназначена для определения массовой концентрации гидрокарбонат-иона в пробах атмосферных осадков в диапазоне  $0 - 50 \text{ мг/дм}^3$ .

### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении массовой концентрации гидрокарбонат-ионов в пробах атмосферных осадков в диапазоне  $0 - 50 \text{ мг/дм}^3$  суммарная погрешность не превышает  $\pm 10 \%$ .

### 2. Метод измерения

Концентрацию гидрокарбонат-ионов в пробах атмосферных осадков определяют методом обратного титрования. Метод основан на связывании избытка соляной кислоты раствором тетрабората натрия в присутствии смешанного индикатора (метилового красного и метиленового синего) при продувании через раствор воздуха, не содержащего  $\text{CO}_2$ . Область перехода смешанного индикатора от 5,4 до 5,6 рН.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Весы аналитические ВЛР-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7326—82Е

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74

2-1000-2 — 2 шт.

2-500-2 — 1 шт.

2-100-2 — 2 шт.

Микробюретки 6-2-2 — 2 шт.

по ГОСТ 20292—74

Пипетки

по ГОСТ 20292—82

7-1-2 — 2 шт.

7-1-5 — 2 шт.

2-2-25 — 1 шт.

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Колбы конические Кн-1-50-14/23

ТС — 30 шт.

по ГОСТ 25336—82

Воронки фильтрующие ВФ-1-32 ИОР 250

ТХС — 2 шт.

по ГОСТ 25336—82

Трубки стеклянные диаметром 30 мм,  
длиной 500 мм — 2 шт.

Трубка резиновая медицинская

по ГОСТ 54962—76

Капельница ХС 2-50	по ГОСТ 25336—82
Микрокомпрессор МК-Л2	по ТУ 205 РСФСР 07.119—78
Фильтры газовые ГФП с прямым отводом	по ГОСТ 9775—69
<i>3.4. Реактивы</i>	
Аскарит, ч.	по ТУ 6-09-4128—75
Кислота соляная, раствор 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Метиловый красный, ч. д. а.	по ГОСТ 5853—51
Метиленовый синий, ч. д. а.	по ТУ 6-09-29—76
Натрия гидрокарбонат, раствор 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Спирт этиловый, ректификат высшей очистки	по ГОСТ 59-62—67

#### *4. Требования безопасности*

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### *5. Требования к квалификации оператора*

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### *6. Условия выполнения измерений*

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### *7. Подготовка к выполнению измерений*

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, определение молярной концентрации раствора тетрабората натрия.

##### *7.2. Приготовление растворов*

1) Раствор тетрабората натрия 0,0025 моль/дм<sup>3</sup>. 0,474 г тетрабората натрия, предварительно выдержав его до постоянной массы при комнатной температуре в эксикаторе над смесью влажного хлорида натрия и сахара, растворяют в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup>. Раствор доводят до метки дистиллированной водой.

2) Исходный раствор соляной кислоты 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.

3) Рабочий раствор соляной кислоты 0,005 моль/дм<sup>3</sup> готовят разбавлением исходного раствора (см. перечисление 2, п. 7.2 методики 4.5.3).

4) Раствор бикарбоната натрия 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.

5) Рабочий раствор бикарбоната натрия 0,005 моль/дм<sup>3</sup> готовят разбавлением раствора по перечислению 4 в 200 раз.

6) Раствор метилового красного. 0,2 г реактива растворяют в 60 см<sup>3</sup> перегнанного этилового спирта и добавляют 40 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

7) Раствор метиленового синего. 0,1 г реактива растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в перегнанном этиловом спирте.

8) Смешанный индикатор готовят смешиванием метилового красного и метиленового синего в соотношении 1:1.

##### *7.3. Подготовка установки для удаления СО<sub>2</sub> (см. черт. 4.1).*

##### *7.4. Определение молярной концентрации раствора тетрабората натрия.*

В четыре конические колбы отбирают по 4 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (см. п. 7.2, перечисление 3), непосредственно перед измерением добавляют по 3 капли смешанного индикатора и продувают 5 мин воздухом

без  $\text{CO}_2$ . Титруют раствором тетрабората натрия до получения серо-зеленой окраски раствора. Расчеты ведут по формуле (1) п. 4.3.

#### 8. Выполнение измерений

В коническую колбу вместимостью  $50 \text{ см}^3$  отбирают пипеткой  $25 \text{ см}^3$  пробы атмосферных осадков, добавляют 2—3 капли смешанного индикатора и приливают из микробюретки раствор соляной кислоты (см. п. 7.2, перечисление 3) до устойчивой красно-фиолетовой окраски. Пропускают 5 мин через раствор воздух без  $\text{CO}_2$  и титруют раствором тетрабората натрия (см. п. 7.2, перечисление 1), не прекращая продувать воздух, до получения серо-зеленой окраски.

#### 9. Вычисление результата измерений

См. п. 4.3, формулы (3) и (4).

### 4.5.9. Определение фосфат-иона

Методика предназначена для определения массовой концентрации фосфат-иона в пробах атмосферных осадков в диапазоне  $0,005 - 0,300 \text{ мг/дм}^3$ .

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении массовой концентрации фосфат-ионов в пробах атмосферных осадков в диапазоне  $0,005 - 0,300 \text{ мг/дм}^3$  суммарная погрешность не превышает  $\pm 15 \%$ .

#### 2. Метод измерения

Для определения фосфат-ионов в пробах атмосферных осадков используют фотометрический метод. Метод основан на образовании фосфорномолибденовой гетерополиядерной кислоты, в состав которой входит трехвалентный висмут, с последующим восстановлением ее аскорбиновой кислотой. Образующаяся гетерополиядерная кислота придает устойчивую голубую окраску исследуемому раствору.

#### 3. Средства измерения, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Спектрофотометр СФ-46	по ГОСТ 15150—69
Колориметр фотоэлектрический концентрационный КФК-2	по ТУ 3—3.1766—82
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-1000-2 — 1 шт.	
2-200-2 — 6 шт.	
2-50-2 — 2 шт.	

Пипетки	по ГОСТ 20292—74
2-2-1 — 1 шт.	
2-2-2 — 1 шт.	
2-2-10 — 2 шт.	
2-2-20 — 1 шт.	
Секундомер: класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—72
<b>3.3. Вспомогательные устройства</b>	
Шкаф сушильный лабораторный СНОЛ	по ТУ 16-531-299—78
Холодильник (бытовой)	
Флаконы полиэтиленовые ФЦ-100 8 шт.	по ТУ 6-19-45—75
Воронка полиэтиленовая	по ТУ 25-05-1173—71
Капельницы полиэтиленовые	по ТУ 64-1-1259—74
<b>3.4. Реактивы</b>	
Висмута триоксид, х. ч.	по ГОСТ 10216—75
Каля дигидроортофосфат, х. ч.	по ГОСТ 4198—75
Кислота азотная, х. ч.	по ГОСТ 4461—77
Кислота аскорбиновая, ч.	по ТУ 6-09-10-710—72
Натрия гидроксид, ос. ч.	по ОСТ 6-01-302—74
Натрия молибдат, ч. д. а.	по ГОСТ 10931—74

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений необходимо провести следующие работы: приготовление растворов, подготовка к работе спектрофотометра (на примере СФ-46), установление градуировочной характеристики, вычисление коэффициента регрессии и свободного члена.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Исходный раствор дигидроортофосфата калия  $125 \text{ мг/дм}^3$ .  $0,5480 \text{ г}$  дигидроортофосфата калия, дважды перекристаллизованного и высушенного при температуре  $80 \text{ }^\circ\text{C}$ , растворяют в бесфосфатной дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью  $1000 \text{ см}^3$  и доводят до метки.

2) Рабочий раствор дигидроортофосфата калия  $5,0 \text{ мг/дм}^3$ .  $8 \text{ см}^3$  исходного раствора (см. перечисление 1) переносят в мерную колбу вместимостью  $200 \text{ см}^3$  и доливают до метки бесфосфатной дистиллированной водой.

3) Раствор азотной кислоты  $10 \text{ моль/дм}^3$ . К  $10 \text{ см}^3$  концентрированной азотной кислоты ( $\rho = 1,4 \text{ мг/дм}^3$ ) приливают  $90 \text{ см}^3$  дистиллированной бесфосфатной воды.

4) Раствор молибдата натрия  $0,008 \text{ моль/дм}^3$ . Предварительно очищают молибдат натрия экстракцией от кремния, германия, фосфора и мышьяка. Для этого к  $40 \text{ г}$  молибдата натрия в полиэтиленовом сосуде приливают  $100 \text{ см}^3$  нагретой до кипения бесфосфатной дистиллированной воды, размешивают полиэтиленовой палочкой. После растворения фильтруют через фильтр, помещенный на полиэтиленовую воронку, при помешивании приливают к фильтрату



азотную кислоту ( $\rho = 1,4 \text{ мг/дм}^3$ ) до рН 1,5, через 15 мин охлаждают до  $(20 \pm 10)^\circ\text{C}$ , создают кислотность 3 моль/дм<sup>3</sup> по азотной кислоте и проводят экстракцию гетерополикислот этилацетатом по 40 см<sup>3</sup> до тех пор, пока очередной экстракт не станет бесцветным. Затем водный слой сливают в полиэтиленовый флакон, нейтрализуют до рН 6,5 раствором гидроксида натрия в бесфосфатной дистиллированной воде. Отбирают пипеткой 5 см<sup>3</sup> этого раствора и приливают 95 см<sup>3</sup> бесфосфатной дистиллированной воды. Раствор хранят в холодильнике. Срок хранения — 1 мес.

5) Смешанный реактив готовят непосредственно перед использованием. К 20 см<sup>3</sup> азотной кислоты (см. перечисление 3) приливают 20 см<sup>3</sup> раствора молибдата натрия (см. перечисление 4) (не наоборот!). Годен к употреблению 24 ч.

6) Раствор трехокси висмута  $0,25 \cdot 10^{-4}$  моль/дм<sup>3</sup>, 0,01 г трехокси висмута растворить в 10 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты ( $\rho = 1,4 \text{ мг/дм}^3$ ).

7) Аскорбиновая кислота, раствор 0,015 моль/дм<sup>3</sup>, 2,7 г аскорбиновой кислоты переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> и доводят дистиллированной водой до метки. Раствор хранят в холодильнике.

### 7.3. Подготовка к работе спектрофотометра (на примере СФ-46)

1) Включить прибор в сеть и нажать кнопку «Сеть», нажать клавишу «Пуск» на клавиатуре микропроцессора. Рукоятка шторки — в положении «Закр».

2) Установить длину волны 720 нм. Установить тумблер источника излучения в положение «Н», переключатель фотоэлементов — в положение «К». Установить ширину щели «1».

3) Нажать клавишу «Ш(0)» и установить рукояткой «Нуль» на фотометрическом табло числовое значение в диапазоне  $0,05 \div 0,100$ . Показания с табло снимать, нажимая клавишу «Ш(0)» до тех пор, пока предыдущее показание не будет отличаться от последующего не более чем на 0,001. Последнее показание заносится в память МПС до следующего нажатия клавиши «Ш(0)».

### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от концентрации фосфат-ионов, устанавливают по растворам, приготовленным в пяти сериях. Каждую серию, состоящую из шести растворов, готовят из рабочего раствора дигидроортофосфата калия согласно табл. 4.8.

Таблица 4.8

### Растворы для установления градуировочных характеристик при определении концентрации фосфат-иона

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора $\text{KH}_2\text{PO}_4$ ( $\rho = 5,0 \text{ мгР/дм}^3$ ), см <sup>3</sup>	0,4	1,0	2,0	8,0	16,0	24,0
Соответствует раствору с массовой концентрацией элементарного фосфора, мг/дм <sup>3</sup>	0,01	0,025	0,05	0,1	0,2	0,3

Для установления градуировочной характеристики необходимо отобрать по 10 см<sup>3</sup> каждого раствора в полиэтиленовые флаконы, прилить по 1 см<sup>3</sup> смешанного реактива и по 4 капли аскорбиновой кислоты, перемешать, затем добавить по 2 капли раствора трехокси висмута, тщательно перемешать и через 5 мин измерить оптическую плотность исследуемого стандартного раствора в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 1 см на КФК-2 при  $\lambda = 650 \text{ нм}$  относительно нулевой пробы, которую готовят аналогично исследуемому стандартному раствору из бесфосфатной дистиллированной воды. Проводят измерения пяти нулевых растворов в каждом диапазоне.

По полученным данным строят градуировочные характеристики.

Чтобы построить градуировочную кривую на СФ-46, необходимо измерить оптическую плотность стандартных растворов при  $\lambda = 720$  нм. Для этого необходимо кюветы поместить в кюветное отделение прибора и закрыть крышку. Затем установить на пути потока излучения при помощи рукоятки переключения кювет кювету с нулевой пробой, открыть шторку и нажать клавишу «К(1)». На фотометрическом табло должно появиться числовое значение в пределах 0,5—5,0. Показания с табло снимать нажимая клавишу «К(1)» до тех пор, пока предыдущее показание не будет отличаться от последующего не более чем на 0,001.

Нажать клавиши «П/Р» и «Л(5)». После 2—3-кратного высвечивания цифрового значения нулевой пробы установить на пути излучения кювету с исследуемым стандартным раствором и после 2—3-кратного высвечивания цифрового значения оптической плотности  $D$  исследуемого стандартного раствора снять показание с фотометрического табло.

7.5. Вычисление коэффициентов регрессии и свободного члена

Допустим, что были получены данные, приведенные в табл. 4.9.

Таблица 4.9

Данные для определения коэффициента и свободного члена регрессии

№ п/п	Концентрация, $\rho$ , мг/дм <sup>3</sup>	$D$	$10^4 \rho^2$	$10^4 \rho / D$	$10^4 \rho^2$
1	0,010	0,013	1,0	1,3	1,69
2	0,025	0,023	6,25	5,75	5,29
3	0,050	0,042	25,0	21,0	17,64
4	0,100	0,084	0,01	84,0	70,56
5	0,200	0,172	0,04	344,0	295,84
6	0,300	0,254	0,09	762,0	645,16
Сумма	0,685	0,588	0,14	1218,0	1036,18

Поскольку зависимость между оптической плотностью и концентрацией  $\rho$  фосфат-ионов в исследуемом диапазоне предполагается линейной, то управление линейной регрессии будет иметь вид:

$$D = b\rho + c,$$

где  $b$  — коэффициент регрессии;  $c$  — свободный член регрессии.

Значения приведенных констант рассчитывают по формулам:

$$b = \frac{\sum_1^n \rho_i D_i - \sum_1^n \rho_i \sum_1^n D_i}{n \sum_1^n \rho_i^2 - \left( \sum_1^n \rho_i \right)^2};$$

$$c = \frac{\sum_1^n D_i - b \sum_1^n \rho_i}{n},$$

где  $\rho$  — концентрация фосфат-ионов, мг/дм<sup>3</sup>;

$D_i$  — оптическая плотность;

$n$  — число измерений.

По приведенным формулам найдем  $b$  и  $c$ :

$$b = \frac{6 \cdot 0,121805 - 0,685 \cdot 0,588}{6 \cdot 0,143225 - 0,685^2} = 0,84;$$

$$c = \frac{0,588 - 0,84 \cdot 0,685}{6} = 0,002.$$

Окончательное уравнение градуировочной кривой:

$$D = 0,84\rho_i + 0,002.$$

#### 6. Выполнение измерений

Отобрать в полиэтиленовые флаконы по 10 см<sup>3</sup> пробы атмосферных осадков. В каждый флакон прилить по 1 см<sup>3</sup> смешанного реактива и по 4 капли раствора аскорбиновой кислоты, перемешать, затем добавить по 2 капли раствора триоксида висмута. Все тщательно перемешать и измерить через 5 мин оптическую плотность пробы относительно бесфосфатной дистиллированной воды на КФК-2 при  $\lambda = 650$  нм. При использовании СФ-46 необходимо переключатель шторки установить в положение «Закр». В кюветное отделение поместить кюветы с нулевой и исследуемой пробами.

Нажать клавишу «Ш(0)». На световом табло должно высветиться числовое значение в диапазоне 0,05—0,10. Нажимать клавишу «Ш(0)» до тех пор, пока последующее показание не будет отличаться от предыдущего на 0,001.

Ввести значения констант  $c$  и  $b$  в память МПС:

а) нажать клавишу  $c$ , затем «Сбр» и набрать на клавиатуре нужное число, после чего нажать клавишу «Утв.»;

б) нажать клавишу  $b$ , затем «Сбр» и набрать на клавиатуре нужное число, после чего нажать клавишу «Утв.».

Установить на пути светового потока кювету с нулевой пробой и, нажимая клавишу «Ш(1)», установить значение сигнала в пределах 0,5—5,0. Убедиться, что последующее значение отличается от предыдущего не более чем на 0,001.

Ввести в световой поток кювету с исследуемой пробой и нажать клавишу «С(4)». Значение концентрации исследуемого раствора снять с фотометрического табло прибора.

#### 9. Вычисление результата измерения

Массовую концентрацию фосфат-ионов в пробах атмосферных осадков находят из градуировочных характеристик по значению оптической плотности  $D$

$$D = D_n - D_0,$$

где  $D_n$  — оптическая плотность измеряемого раствора;

$D_0$  — оптическая плотность нулевой пробы.

### 4.5.10. Определение натрия и калия

Методика предназначена для определения массовой концентрации ионов натрия и калия в пробах атмосферных осадков в диапазоне 0,05 — 5,0 мг/дм<sup>3</sup>.

#### 1. Нормы точности измерения

По результатам метрологического исследования, при определении в осадках массовой концентрации ионов натрия и калия в диапазоне 0,05 — 5,0 мг/дм<sup>3</sup> наибольшее значение суммарной погрешности не превышает  $\pm 8\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на измерении интенсивности излучения атомов натрия или калия, возбуждаемых в бутан-пропановом пламени (метод пламенной фотометрии).

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Фотометр пламенный ПАЖ-2 или ПФМ-У	по ТУ 3-3.561—72
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е

2-200-2 — 5 шт.

2-500-2 — 2шт.

2-1000-4 — 2шт.

##### Пипетки

4-2-1 — 2шт.

4-2-5 — 2 шт.

5-2-10 — 2 шт.

по ГОСТ 20292—74

##### 3.3. Вспомогательные устройства

Баллон для бутана или пропана	по ГОСТ 949—73
Редуктор бутан-пропановый ДПП-1-65	по ТУ 26-05-436—76
Стаканы	по ГОСТ 10394—72

ВН-50 — 5 шт.

ВН-100 — 5 шт.

##### 3.4. Материалы

Бумага фильтровальная марки ФН	по ГОСТ 12026—76
Трубки с внутренним диаметром 5—7 мм	по ГОСТ 5496—67

##### 3.5. Реактивы

Бутан или пропан	по ГОСТ 20448—75
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Калий азотнокислый, х. ч.	по ГОСТ 4217—77
Кислота соляная, х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Натрий хлористый, х. ч.	по ГОСТ 4233—77

#### 4. Требования безопасности

При выполнении измерений по определению массовой концентрации натрия и калия в пробах осадков необходимо соблюдать требования безопасности, изложенные в ч. I, п. 5.1.3.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений необходимо провести следующие работы: приготовление растворов, настройку пламенного фотометра, установление градуировочной характеристики.

7.2. Приготовление растворов

1) Исходный раствор хлорида натрия и нитрата калия ( $\rho = 200$  мг/дм<sup>3</sup>) 0,5083 г хлорида натрия и 0,517 г нитрата калия растворяют в мерной колбе вместимостью 1000 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

2) Промежуточный раствор хлорида натрия и нитрата калия ( $\rho = 10$  мг/дм<sup>3</sup>). Отбирают 25 см<sup>3</sup> исходного раствора в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> и доливают до метки дистиллированной водой.

3) Рабочие растворы хлорида натрия и нитрата калия готовят в мерных колбах вместимостью 200 см<sup>3</sup> согласно табл. 4.10.

Таблица 4.10

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации ионов натрия и калия**

Объем исходного раствора ( $\rho = 200$ мг/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	—	—	—	2,0	5,0
Объем промежуточного раствора ( $\rho = 10$ мг/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	2,0	5,0	10,0	—	—
Массовая концентрация натрия и калия, мг/дм <sup>3</sup> . . . . .	0,2	0,5	1,0	2,0	5,0

4) Раствор соляной кислоты 1,4 моль/дм<sup>3</sup>. 143 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты разбавляют дистиллированной водой до 1000 см<sup>3</sup>.

7.3. Настройка пламенного фотометра ПФМ

1) Включают фотометр и прогревают электросхему прибора в течение 30 мин.

2) Устанавливают светофильтры с характеристиками 589 нм для натрия или 766 нм для калия.

3) Переключатель «Ослабление» ставят в положение «10».

4) Включают компрессор и регулятором «Воздух» устанавливают давление по манометру 0,4 атм. Убеждаются в том, что распылитель всасывает жидкость из стаканчика.

5) Открывают вентиль «Газ» и плавным поворотом устанавливают давление газа не более 20 мм вод. ст. Нажимают с интервалами 2—3 с кнопку «Поджиг» до тех пор, пока не произойдет воспламенение газа.

6) Рабочие давления воздуха и газа выбирают согласно инструкции к фотометру, после чего потенциометрами «Грубо» и «Точно» стрелку микроамперметра устанавливают на нуль.

7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость силы тока через микроамперметр от массовой концентрации натрия или калия в растворе, устанавливают по рабочим растворам. Рабочие растворы последовательно распыляют в пламя и снимают отсчеты по микроамперметру. При этом отсчет по микро-

амперметру для рабочего раствора с концентрацией натрия или калия  $5,0 \text{ мг/дм}^3$  должен быть не менее 60 делений. Градуировочную характеристику строят отдельно для натрия и калия в координатах: концентрация компонента в рабочем растворе — отсчет по микроамперметру.

### 8. Выполнение измерений

1) Пробы осадков разливают в стаканы вместимостью  $50 \text{ см}^3$ .

2) Промывают дистиллированной водой через распылитель камеру и горелку фотометра. Продолжая распылять дистиллированную воду, регулятором «Точно» стрелку микроамперметра устанавливают на нуль.

3) Стакан с пробой осадков подносят к открытому концу капиллярной трубки распылителя и через 5—10 с снимают показания микроамперметра.

4) Через распылитель снова промывают дистиллированной водой камеру и горелку фотометра, пока стрелка микроамперметра не установится на нуле.

5) Распыляют в пламя горелки следующую пробу осадков и делают отсчет по микроамперметру.

Таким образом, поочередно распыляя в пламя пробу осадков из стакана и дистиллированную воду, снимают показания микроамперметра для каждой пробы.

### 9. Вычисление результата измерения

С градуировочной характеристики, построенной отдельно для натрия и калия, определяют массовую концентрацию натрия или калия в пробе осадков.

## 4.5.11. Определение кальция, магния и цинка

Методика предназначена для определения массовой концентрации ионов кальция, магния и цинка в пробах атмосферных осадков в диапазоне  $0,05—5,0 \text{ мг/дм}^3$ .

### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении массовой концентрации ионов кальция, магния и цинка в диапазоне  $0,05—5,0 \text{ мг/дм}^3$  суммарная погрешность не превышает  $\pm 8\%$ .

### 2. Метод измерения

Метод основан на измерении селективного поглощения в пламени атомами кальция, магния или цинка излучения резонансных линий атомов этих элементов от внешнего источника света (метод атомно—абсорбционной спектроскопии).

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Спектрофотометр «Сатурн»

по ГОСТ 15150—69

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

2-100-2 — 5 шт.

2-500-2 — 2 шт.

2-1000-2 — 2 шт.

Пипетки	по ГОСТ 20292—74
4-2-1 — 2 шт.	
4-2-5 — 2 шт.	
5-2-10 — 2 шт.	
3.3. Вспомогательные устройства	
Баллон для ацетилена	по ГОСТ 949—73
Редуктор ацетиленовый типа ДАП-1-65	по ГОСТ 5.1381—72
Стаканы	по ГОСТ 10394—72
ВН-50 — 5 шт.	
ВН-100 — 5 шт.	
3.4. Реактивы	
Ацетилен серии Д	по ГОСТ 5457—60
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Кислота азотная, х. ч.	по ГОСТ 4461—68
Кислота соляная, х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Стандартные образцы	
№ 3а	по ГСО 3664—87...3667—87
№ 14	по ГСО 3539—86...3540—86
ГСОРМ-4	по ГСО 2296—82

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, настройка спектрофотометра, установление градуировочной характеристики.

##### 7.2. Приготовление растворов

Рабочие растворы с массовой концентрацией 0,1, 0,2, 0,5, 1,0, 2,0 и 5,0 мг/дм<sup>3</sup> кальция, магния и цинка готовят в соответствии с инструкцией по применению стандартных образцов.

##### 7.3. Настройка спектрофотометра «Сатурн»

Режим работы спектрофотометра при определении кальция, магния или цинка указан в табл. 4.11.

1) Устанавливают в держатель источник света (лампу ЛСП-1 или ВСБ-2), включают его и прогревают лампу в течение 30 мин.

2) Регуляторами устанавливают полупрозрачное зеркало, ширину щели, светофильтр (если он требуется) и по барабану нужную длину волн.

3) Проверяют наличие светового пятна. Изображение пятна должно быть расположено в центре щели на расстоянии 1 см от поверхности горелки.

4) Ручки управления «Режим измерительной схемы» переводят в положение «Разность» и «Контроль».

5) Тумблером «Сигнал» подают питание на ФЭУ (не более 3-х делений).

6) Вращая ручку регулятора длин волн, добиваются максимального отклонения стрелки микроамперметра. При зашкаливании стрелки тумблером «Сигнал» уменьшают напряжение на ФЭУ.

Таблица 4.11

## Режим работы спектрофотометра

Условия	Ca	Mg	Zn
Длина волны, нм	422,7	285,2	213,9
Ширина щели прибора, мм	0,5	0,2	0,5
Тип источника света	ЛСП-1	ЛСП-1	ВСБ-2
Сила тока через источник света, мА	15	25	80

7) Юстировку лампы и подбор напряжения на ФЭУ производят по максимальному отклонению стрелки микроамперметра. Только после этого ручку управления переключают с положения «Контроль» на положение «Измерение».

8) Проверяют электрический и оптический нули. Регуляторами «Сдвиг шкалы» и «Баланс потоков» стрелку микроамперметра выводят на нуль.

9) Производят «разгонку» шкалы микроамперметра, для чего световой поток перекрывают полностью и регулятором «Сигнал» подводят стрелку к 100 (100%-ное поглощение).

10) Включают компрессор и ручкой «Окислитель» устанавливают давление воздуха около 2 атм. Тумблер подачи газа переводят в положение «Горючий газ» и регулятором «Горючий газ» по ротаметру устанавливают давление 0,7—0,8 атм.

11) Зажигают пламя и подбором давлений воздуха и горючего газа добиваются их оптимального соотношения.

12) К открытому концу трубки распылительной камеры подносят стакан с дистиллированной водой и производят еще раз операции по перечислениям 8, 9.

#### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности пламени от массовой концентрации кальция, магния или цинка в растворе, устанавливают по рабочим растворам. Распыляют в пламя горелки последовательно эталонные растворы и снимают отсчеты по микроамперметру. Градуировочную характеристику строят отдельно для каждого элемента в координатах: концентрация компонента в эталонном растворе — отсчет по микроамперметру (или самописцу).

### 8. Выполнение измерений

См. п. 8 методики 4.5.9.

### 9. Вычисление результата измерений

По градуировочной характеристике, построенной отдельно для каждого компонента, определяют массовую концентрацию в пробе осадков кальция, магния или цинка.

#### 4.5.12. Определение свинца, кадмия, марганца, никеля, меди, кобальта и железа

Методика предназначена для определения в пробах атмосферных осадков массовой концентрации свинца в диапазоне 5,0—100 мкг/дм<sup>3</sup>, марганца, меди и



железа в диапазоне 5—50 мкг/дм<sup>3</sup>, кобальта и никеля в диапазоне 1,0—50 мкг/дм<sup>3</sup> и кадмия в диапазоне 0,5—12,5 мкг/дм<sup>3</sup> с предварительным концентрированием экстракционным и флотационно-соосадительными методами.

### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении в осадках массовой концентрации микроэлементов в диапазоне 0,5—100 мкг/дм<sup>3</sup> наибольшая суммарная погрешность не превышает  $\pm 10\%$ .

### 2. Метод измерения

Метод основан на измерении селективного поглощения в пламени атомами свинца, кадмия, марганца, никеля, меди, кобальта или железа излучения резонансных линий атомов этих элементов от внешнего источника света (метод атомно-абсорбционной спектроскопии).

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

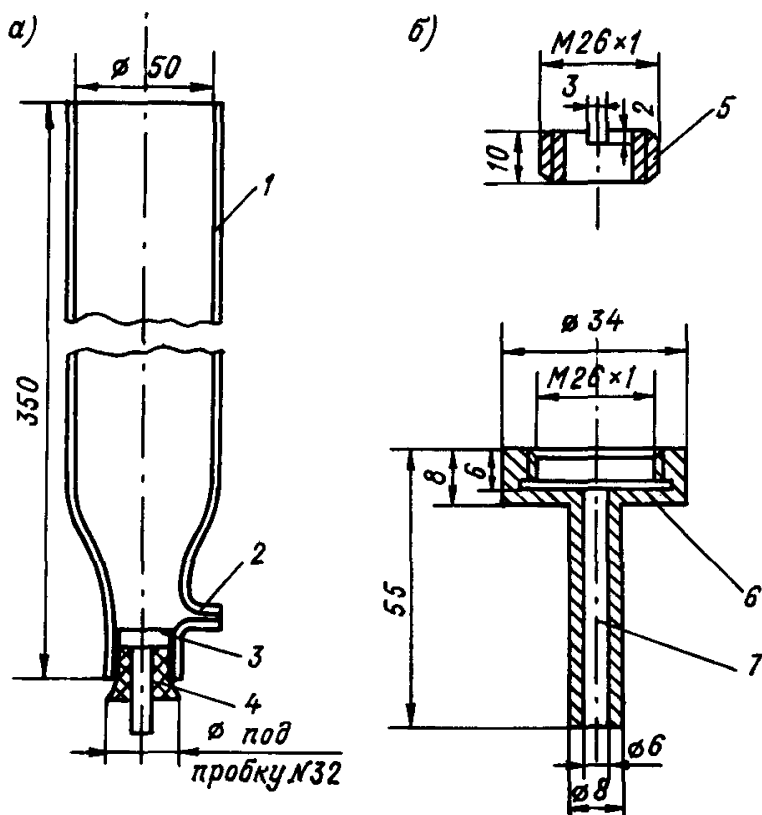
#### 3.2. Средства измерений

Спектрофотометр «Сатурн»	по ГОСТ 15150—69
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
pH-метр-милливольтметр рН-673	по ТУ 25-05-1181—76
Секундомер	по ГОСТ 5072—79Е
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-100-2 — 2 — 5 шт.	
2-500-2 — 5 шт.	
2-1000-2 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74
4-2-1 — 2 шт.	
4-2-5 — 2 шт.	
5-2-10 — 2 шт.	
Цилиндры измерительные	по ГОСТ 1770—74
1-50 — 1 шт.	
1-500 — 1 шт.	

#### 3.3 Вспомогательные устройства

Баллон для ацетилена	по ГОСТ 949—73
Редуктор ацетиленовый ДАП-1-65	по ГОСТ 5.1381—72
Микрокомпрессор МК-П2	по ТУ 07.119—78
Мешалка магнитная ММ-2	по МРТУ 42-1503—62
Шкаф сушильный общелабораторный	по ГОСТ 13474—70
Плитка типа ПЭК-800/3	по ТУ 92-208—74
Флотационная ячейка (черт. 4.4)	
Стаканы	по ГОСТ 10394—72
Н-1-500 — 2 шт.	
ВН-50 — 10 шт.	
ВН-100 — 10 шт.	
Пробирки типа XV-1 П-2-10 — 50 шт.	по ГОСТ 10515—75
Воронки делительные ХС	по ГОСТ 25336—82
ВФ-80 — 5 шт.	
ВД-1-500 — 5 шт.	

Флотационная ячейка (а) и диспергатор (б) для концентрирования флотационно-соосадительным методом



1 — стеклянный цилиндр; 2 — кран для слива продуктов концентрирования; 3 — диспергатор газа-носителя; 4 — резиновая пробка; 5 — патрон диспергатора; 6 — прижимное кольцо; 7 — прокладка из пористого материала (мипласта).

Черт. 4.4

### 3.4. Реактивы

Ацетилен Д

Вода дистиллированная

Аммиак водный, х. ч.

Квасцы алюмоаммонийные, ч. д. а.

Кислота азотная, х. ч.

Кислота соляная, х. ч.

Натрия диэтилдитиокарбаминат, х. ч.

Натрия додецилбензолсульфанат, х. ч.

Стандартные образцы

№ 1

№ 2

№ 4

№ 6

№ 7

ГСОРМ-1

Хлороформ, х. ч.

Этанол

по ГОСТ 5457—60

по ГОСТ 6709—72

по ГОСТ 3760—64

по ГОСТ 4238—77

по ГОСТ 4461—68

по ГОСТ 3118—77

по ГОСТ 8864—71

по ТУ 6-09-64—75

ГСО 1837—80...1841—80

ГСО 1842—80...1846—80

ГСО 3087—84...3091—84

ГСО 3097—84...3101—84

ГСО 3102—84...3106—84

ГСО 2293—82

по ТУ 6-09-06-800—76

по ГОСТ 59-62—67

## 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, настройка спектрофотометра, концентрирование микроэлементов, установление градуировочной характеристики.

## 7.2. Приготовление растворов

1) Рабочие растворы с массовой концентрацией микроэлементов 0,1, 0,2, 0,5, 1,0, 2,0 и 5,0 мг/дм<sup>3</sup> готовят в соответствии с инструкцией по применению стандартных образцов.

2) Соляная кислота, раствор 0,5 моль/дм<sup>3</sup>. 41,5 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты разбавляют до 1 000 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

3) Алюмоаммонийные квасцы, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. 9,0 г алюмоаммонийных квасцов растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

4) Аммиак, раствор 5 моль/дм<sup>3</sup>. 370 см<sup>3</sup> насыщенного раствора аммиака разбавляют до 1 000 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

5) Диэтилдитиокарбаминат натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. 2 г реактива растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

6) Додецилбензолсульфат натрия, раствор 0,003 моль/дм<sup>3</sup>. 100 мг реактива растворяют при слабом нагревании в 100 см<sup>3</sup> этанола.

## 7.3. Настройка спектрофотометра «Сатурн»

Спектрофотометр настраивают по инструкции к прибору и согласно рекомендациям, изложенным в методике 4.5.11 (см. п. 7.3, перечисления 1—12). Режим работы спектрофотометра при определении свинца, кадмия, марганца, никеля, меди, кобальта и железа приведены в табл. 4.12.

Таблица 4.12

Режим работы спектрофотометра «Сатурн»

Условия	Pb	Cd	Mn	Ni	Cu	Co	Fe
Длина волны, нм	283,3	228,8	279,5	232,0	324,8	240,7	248,3
Ширина щели, мм	0,2	0,1	0,2	0,1	0,1	0,1	0,1
Тип источника света	ЛСП-1	ЛСП-1	ЛСП-1	ЛСП-1	ЛСП-2	ЛСП-2	ЛСП-2
Сила тока через источник света, мА	30	15	30	30	20	30	30
Напряжение на ФЭУ-39А, В	1000	850	900	900	900	900	900
Расход ацетилена, дм <sup>3</sup> /ч	130	135	125	130	135	130	130
Расход воздуха, дм <sup>3</sup> /ч	680	700	680	700	700	680	800

#### 7.4. Концентрирование микроэлементов

1) Концентрирование микроэлементов проводят из пробы осадков объемом 100—500 см<sup>3</sup>.

2) При экстракционном концентрировании пробу осадков объемом 100 см<sup>3</sup> помещают в делительную воронку и приливают к ней 0,1 см<sup>3</sup> раствора диэтилдитиокарбамината натрия (ДДТК—Na), 1,0 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты и 5 см<sup>3</sup> хлороформа. Содержимое энергично встряхивают в течение 3—4 мин. После расслаивания хлороформный слой сливают в стаканчик. В делительную воронку снова приливают 2 см<sup>3</sup> раствора ДДТК—Na и 5 см<sup>3</sup> хлороформа. Экстракцию повторяют 2—3 раза. Экстракты объединяют, и хлороформ отгоняют до влажных остатков. К влажному остатку добавляют 0,1 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты и 1—2 см<sup>3</sup> смеси воды и этанола (1:1). В этом экстракте измеряют содержание микроэлементов.

3) Флотационное концентрирование проводят в флотационной ячейке с диспергатором, изготавливаемой по черт. 4.4, для чего в стакан вместимостью 500 см<sup>3</sup> отливают 400 см<sup>3</sup> пробы осадков, добавляют 4 см<sup>3</sup> раствора алюмоаммонийных квасцов и, постепенно приливая и перемешивая, раствором аммиака 5 моль/дм<sup>3</sup> устанавливают по рН-метру значение рН в интервале 8,0—8,5. После этого добавляют 4 см<sup>3</sup> раствора додецилбензолсульфата натрия концентрацией 0,003 моль/дм<sup>3</sup> в этаноле и содержимое стакана перемешивают в течение 15 мин. Затем смесь переносят во флотационную ячейку и пропускают через нее поток воздуха с расходом 100—150 дм<sup>3</sup>/ч в течение 10—15 с. Выключают компрессор, дают смеси расслоиться. Нижний слой (маточный раствор) выбрасывают. Верхний слой, представляющий собой концентрат, растворяют в 2 см<sup>3</sup> соляной кислоты концентрацией 0,5 моль/дм<sup>3</sup>. Ячейку промывают 2—3 раза. Концентрат и смывные воды переносят в пробирку с делениями и записывают их суммарный объем. В концентрате измеряют содержание микроэлементов.

7.5. Установление градуировочной характеристики

См. методику 4.5.11, п. 7.4.

### 8. Выполнение измерений

Аналізу подвергают концентраты или экстракты проб атмосферных осадков. Измерения выполняют в соответствии с рекомендациями, изложенными в методике 4.5.9, п. 8.

### 9. Вычисление результата измерения

По градуировочной характеристике, построенной отдельно для каждого компонента, определяют массовую концентрацию в экстракте или концентрате ( $\rho_k$ ) свинца, кадмия, никеля, марганца, меди, кобальта или железа.

Расчет концентрации микроэлемента в исходной пробе атмосферных осадков производят по формуле:

$$\rho = \frac{\rho_k v_k}{v \Phi},$$

где  $\rho$  — массовая концентрация определяемого элемента в пробе, мг/дм<sup>3</sup>;

$\rho_k$  — содержание определяемого элемента в экстракте или концентрате, мг/дм<sup>3</sup>;

$v_k$  — объем экстракта или концентрата, см<sup>3</sup>;

$v$  — объем исходной пробы осадков, см<sup>3</sup>;

$\Phi$  — фактор концентрирования, который находят по стандартным образцам или по результатам межлабораторных сравнений при заданных значениях  $\rho$ ,  $\rho_k$ ,  $v$  и  $v_k$ .

## 5. НАБЛЮДЕНИЯ ЗА ЗАГРЯЗНЕНИЕМ СНЕЖНОГО ПОКРОВА

### 5.1. НАБЛЮДЕНИЯ ЗА ЗАГРЯЗНЕНИЕМ СНЕЖНОГО ПОКРОВА НА ОСНОВЕ СНЕГОМЕРНОЙ СЪЕМКИ [1, 2]

#### 5.1.1. Организация и программа наблюдений

Сеть наблюдений за загрязнением природной среды на основе снегомерной съемки (СНЗС) функционирует на базе действующей в Госкомгидромете СССР сети снегомерной съемки [1, 2]. Основной задачей сети наблюдений за загрязнением снежного покрова является отбор проб снега для последующего определения концентраций загрязняющих веществ, получения количественных оценок объема выпадения и переноса веществ на территории СССР (включая трансграничный перенос).

Работа по определению загрязнения снежного покрова на сети включает два этапа: отбор проб и их первичную обработку на гидрометеорологических станциях и анализ проб в химических лабораториях.

Отбор проб производится один раз в год в период максимального накопления влагозапаса в снеге попутно с проведением измерений плотности снега и влагозапаса на снегомерном маршруте.

По данным многолетних наблюдений, отбор проб снега производится: в Эстонском, Латвийском, Литовском, Белорусском, Украинском УГМ во II, III декадах февраля; в Уральском, Башкирском, ЦЧО, Приволжском УГМ — в III декаде февраля — I декаде марта; в Верхневолжском, Северо-Западном УГМ и МосЦГНС — во II — III декадах марта; в Мурманском и Северном УГМ — в III декаде марта — I декаде апреля; в Омском (севернее 62° с. ш.), Красноярском (северная часть), Якутском, Колымском, Дальневосточном (северная часть) УГМ — во II, III декадах апреля; в Амдерминском, Тиксинском, Диксонском и Певекском УГМ — в III декаде апреля — II декаде мая; в Омском (южная часть) Красноярском (южная часть), Иркутском, Забайкальском, Западно-Сибирском, Дальневосточном (южная часть), Приморском, Сахалинском УГМ — во II, III декадах марта; в Казахском УГМ, в Северо-Казахстанской, Кустанайской, Кокчетавской, Павлодарской областях — во II, III декадах февраля; в Актюбинской, Целиноградской, Семипалатинской областях — в I, II декадах февраля.

Работы на СНЗС выполняются по программам двух видов. Программа первого вида выполняется почти 50% станций. В лабораториях УГМ и централизованных лабораториях измеряют: кислотность (рН), электропроводность, концентрацию водорастворимых соединений — сульфатов, нитратов, хлоридов, аммония, калия, натрия, магния, кальция, тяжелых металлов, ПАУ, а для отдельных районов — ряда специфических соединений, перечень которых устанавливается специальным заданием Госкомгидромета СССР по согласованию с УГМ. Программа второго вида (изучение водорастворимых загрязняющих веществ) выполняется на всех станциях СНЗС. В лабораториях УГМ определяют: кислотность (рН), электропроводность, концентрацию сульфатов, нитратов, аммония, хлоридов, калия, натрия, магния, кальция.

#### 5.1.2. Организация наблюдений и отбор проб на снегомерных маршрутах

Для отбора проб снега используются следующие вспомогательные устройства и материалы: стандартный снегомер-плотномер, снегомерная рейка; полиэтилено-

вый пакет вместимостью 10-12 дм<sup>3</sup> или полиэтиленовое ведро с крышкой для пробы снега; полиэтиленовая пленка — подкладка под крышку ведра размером 50×50 см.

Проба снега с каждого снегомерного маршрута (полевого или лесного) объединяет отдельные керны снега, взятые для определения плотности снега в начале, середине и конце маршрута. Необходимо выбирать точки отбора так, чтобы пробы приблизительно характеризовали среднюю высоту снежного покрова на данном маршруте. Количество кернов снега ( $n$ ) в пробе определяется на месте исходя из условия получения общего объема воды в одной пробе не менее 2,5 дм<sup>3</sup> и может быть вычислено по формуле:

$$n = \frac{V}{\rho S h} + 1 = \frac{2500}{0,25 \cdot 50 h} + 1 = \frac{200}{h} + 1, \quad (5.1)$$

где  $n$  — количество кернов снега;

$v$  — требуемый объем воды в пробе,  $v = 2500$  см<sup>3</sup> (г);

$\rho$  — плотность снега ( $\rho \approx 0,25$  г/см<sup>3</sup>);

$S$  — площадь сечения трубы снегомера-плотномера ( $S = 50$  см<sup>2</sup>);

$h$  — средняя высота снежного покрова на маршруте, см.

При высоте снежного покрова более 60 см количество кернов снега в пробе не должно быть меньше 3. Каждый керн снега вырезается на полную глубину снежного покрова. Следует избегать захвата снегомером частиц грунта. Перед ссыпанием снега в полиэтиленовое ведро или пакет необходимо тщательно очистить нижний конец снегомера и снежного керна от грунта и растительных включений. Пробы снега доставляются на метеостанцию в плотно закрытых полиэтиленовых ведрах или пакетах. Разрешается уплотнение снега в ведре или пакете руками через полиэтиленовую пленку.

При отборе пробы на снегомерном маршруте фиксируются следующие данные: место отбора пробы (название метеостанции); дата отбора пробы; дата установления устойчивого снежного покрова; тип маршрута (полевой, лесной); средний влагозапас в снеге (в мм) на маршруте в день отбора пробы; суммарное количество атмосферных осадков (по осадкомеру), выпавших со дня установления устойчивого снежного покрова; средняя высота снега, измеренная в местах взятия кернов снега; количество кернов снега в пробе; средняя плотность снега на маршруте в день отбора пробы; наличие или отсутствие проталин или оголенных участков вблизи места отбора пробы (табл. 5.1).

### 5.1.3. Предварительная обработка проб на метеостанциях (постах) при выполнении программы первого вида

Для обработки проб на метеостанциях при выполнении программы первого вида необходимы следующие вспомогательные устройства и материалы:

Фильтры «синяя лента» диаметром 15 см, предварительно взвешенные в лаборатории УГМ, снабженные этикеткой с указанием массы и упакованные в полиэтиленовый пакет.

Стеклоанная воронка диаметром 10—15 см

Колба или бутылка для отфильтрованной воды (фильтрата) вместимостью 800—1000 см<sup>3</sup>

Лабораторные стаканы вместимостью 800—1000 см<sup>3</sup> для растапливания снега — 1—2 шт.

Бутылки (стеклянные или полиэтиленовые) для заполнения отфильтрованной водой пробы снега общим объемом 4 дм<sup>3</sup>

Заполнение всех пунктов  
ОБЯЗАТЕЛЬНО*Сопроводительный лист*  
(заполняется на метеостанции)

Место отбора пробы (метеостанция)

Дата отбора пробы.

Дата установления устойчивого снежного покрова

Тип маршрута (полевой, лесной, болотный и т. д.).

Средний влагозапас в снеге на маршруте, к моменту отбора пробы, мм.

Суммарное количество атмосферных осадков (по осадкомеру), выпавших ос дня установления устойчивого снежного покрова до момента отбора пробы снега, мм.

Средняя высота снега, измеренная при отборе кернов снега, мм.

Количество кернов снега в пробе, шт.

Средняя плотность снега на маршруте, при отборе пробы снега,

Общий объем воды в пробе,

Наличие или отсутствие проталин или оголенных участков вблизи мест отбора пробы.

Даты, когда дневные температуры атмосферного воздуха были положительными (превышали 0°).

Масса чистого фильтра, использованного при фильтровании (указана на этикетке).

Столовая ложка из нержавеющей стали или полиэтилена для перекладывания снега в стаканы и придерживания нерастаявшего кома снега в стакане во время слива растопленной части пробы из стакана на фильтр

Кружок из полиэтиленовой пленки диаметром 20 см для закрывания воронки с фильтром во время фильтрации, при сушке или остановке в работе

Пинцет для извлечения растительных включений в снеге

Мензурка вместимостью 0,5—1 дм<sup>3</sup>

Доставленную со снегомерного маршрута на метеостанцию пробу до начала обработки необходимо хранить на холоде, не допуская ее таяния. Предварительная обработка проб ставит своей целью разделить жидкую и твердую фазы пробы для раздельного определения в этих фазах химического состава и концентраций загрязняющих веществ.

К предварительной обработке проб предъявляются следующие основные требования: растапливанию и фильтрованию подлежит весь объем пробы; выполнение операции фильтрования следует проводить непосредственно в момент растапливания снега, так как при хранении талой воды в течение 4—5 ч на стенках сосуда, у поверхности, образуется несмываемая жирная сажистая пленка углеводородных соединений, захватывающая часть тонкодисперсной фракции твердых частиц, что приводит к непригодности пробы для анализа на углеводородные соединения и искажает истинное содержание в пробе других ингредиентов; осадок твердых частиц должен быть полностью перенесен на фильтр. Фильтр должен плотно прилегать к стенкам воронки, при фильтровании к нему прикасаться нельзя. Во избежание повреждения фильтра следует предохранять его от попадания комков нерастаявшего снега.

Для растапливания снег переносят в стаканы, при этом из него пинцетом выбирают и отбрасывают веточки, листья, хвою, траву и другие растительные остатки. Выбирать их с поверхности фильтра нельзя. Крупные одиночные растительные включения следует извлечь из талой воды в стакане, так как они не являются составной частью антропогенного загрязнения. Извлечение из пробы

растительных включений необходимо потому, что включения, попадая на фильтр, увеличивают его массу, и следовательно, снижают значение определяемых концентраций загрязняющих веществ. Растапливание снега производится при комнатной температуре. Для ускорения работы первые порции снега в стаканах можно слегка подогреть на водяной бане при температуре не выше 40° С. После образования первой порции воды форсировать растапливание снега не следует, поскольку процесс фильтрации, обычно идет медленнее, чем тает снег при комнатной температуре.

По мере накопления талой воды в стаканах ее сливают на фильтр. При этом необходимо следить, чтобы воронка была заполнена водой не более чем на 3/4 высоты. Заполнение ее до краев или перелив недопустимы. При сливе воды следует придерживать снежный ком в стакане ложкой или стеклянной палочкой. Отфильтрованную талую воду (фильтрат), замерив ее объем с точностью до 10 см<sup>3</sup>, переливают в бутылки; при этом фиксируют общий объем талой воды, полученной из пробы снега. По окончании фильтрования талой воды, когда измерен ее общий объем, тщательно переносят из стаканов осадок твердых частиц на фильтр. Затем стаканы ополаскивают небольшой порцией фильтрата (из бутылок) объемом 10—15 см<sup>3</sup>, слегка взбалтывают у дна стакана, не размазывая осадок по стенкам, и резким движением переводят раствор на фильтр. Эту операцию повторяют несколько раз. Полноту смыва осадка контролируют просмотром стакана на свет. Для пересылки в химическую лабораторию отливают в стеклянные или полиэтиленовые бутылки 2 дм<sup>3</sup> фильтрата.

По окончании фильтрования фильтр с осадком оставляют в воронке для просушки в течение суток. При этом воронку прикрывают куском полиэтиленовой пленки. Просушенный фильтр осторожно извлекают пинцетом из воронки, складывают и вкладывают в пакет с этикеткой, на которой указана предварительная масса фильтра. На той же этикетке пишут название метеостанции. Край пакета заворачивают и заклеивают куском липкой или изоляционной ленты или лейкопластыря. Не сворачивая, пакет упаковывают в бумагу или помещают в конверт.

Бутылки, содержащие фильтрат, закупоривают, пробки заливают стеарином или сургучом, обвязывают полиэтиленовой пленкой и упаковывают в ящик, тщательно обернув ветошью или соломой. К пакету с фильтром и к ящику с бутылками прилагается один экземпляр сопроводительного листа (см. табл. 5.1). Упакованные фильтр с осадком и фильтрат в бутылках пересылаются в химико-аналитическую лабораторию УГМ.

#### **5.1.4. Предварительная обработка проб на метеостанциях при выполнении программы второго вида**

При выполнении программы второго вида необходимы следующие средства измерения, вспомогательные устройства и материалы:

Мерный сосуд вместимостью 0,5—1 дм<sup>3</sup> с делениями 10 см<sup>3</sup>

Стеклянная или пластмассовая воронка диаметром 5—10 см

Бутылки стеклянные или полиэтиленовые вместимостью 0,5—1 дм<sup>3</sup> общим объемом 2,5 дм<sup>3</sup> для переливания талой воды

Полиэтиленовое ведро с крышкой вместимостью 8—10 дм<sup>3</sup> для растапливания пробы

Доставленную со снегомерного маршрута пробу растапливают при комнатной температуре в закрытом крышкой или пленкой полиэтиленовом ведре и отстаивают в течение 1 сут (предварительно ведро тщательно промывают дистиллированной водой). 2 дм<sup>3</sup> отстоявшейся воды осторожно, не взмучивая осадок, переливают в бутылку, замерив ее объем. Бутылки герметично закрывают пробкой, наклеивают этикетки с надписью «Неотфильтрована». Затем измеряют всю оставшуюся в ведре воду и фиксируют общий объем талой воды из пробы снега. Бутылки упаковывают (см. п. 5.1.3) и отправляют в химическую лабораторию УГМ.



Таблица 5.2

## Результаты анализа проб снежного покрова при внутреннем и внешнем контроле

Станция \_\_\_\_\_

Год \_\_\_\_\_

Номер пробы	Метеостанция	Общий объем воды в пробе снега, см <sup>3</sup>	Масса чистого фильтра, мг	Масса фильтра с осадком, мг	Концентрация ионов, мг/дм <sup>3</sup>									pH	Электропроводность	
					SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	NO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>	Cl <sup>-</sup>	HCO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	Mg <sup>+</sup>	Na <sup>+</sup>	Ca <sup>2+</sup>	K <sup>+</sup>			

### 5.1.5. Составление сопроводительного документа

Таблица 5.1, содержащая сведения, полученные в процессе проведения отбора и обработки проб, и ряд данных, характеризующих период формирования снежного покрова, заполняется после выполнения работы на метеостанции. Для составления этой таблицы на каждой метеостанции (посту) необходимо вести систематические записи в отдельной тетради, дублирующие записи основного журнала метеонаблюдений. Эта таблица является сопроводительным документом к пробе.

## 5.2. РАБОТЫ, ВЫПОЛНЯЕМЫЕ В ХИМИЧЕСКИХ ЛАБОРАТОРИЯХ УГМ

В химических лабораториях УГМ выполняются следующие виды работ: сушка, шивание и упаковка фильтров «синяя лента», которые отправляются на станции; сушка, взвешивание фильтров с осадком, поступивших с метеостанции после предварительной обработки проб; измерение в жидкой фазе проб снега значений рН и электропроводности; аналитическое определение в жидкой фазе проб концентрации ионов водорастворимых соединений: гидрокарбоната, сульфата, нитрата, хлорида, аммония, калия, натрия, магния, кальция, а также специфических для данной территории водорастворимых загрязняющих веществ; внутренний контроль проводимых анализов; составление табл. 5.2 с результатами анализов; пересылка фильтров в централизованные лаборатории для анализа на содержание металлов и ПАУ.

### 5.2.1. Подготовка чистых фильтров

Химическая лаборатория УГМ ежегодно подготавливает партию фильтров «синяя лента» диаметром 15 см для рассылки на метеостанции и посты, которые выполняют отбор и обработку проб снега. Подготовка фильтров включает их высушивание, взвешивание и упаковку. Для высушивания фильтры, помещенные на стекло или в фарфоровую чашку, выдерживают 2—4 ч в сушильном шкафу при температуре 50—70° С и охлаждают в том же шкафу до температуры 30° С, повторяют нагревание и охлаждение фильтров дважды и взвешивают на аналитических весах с точностью до 0,0001 г. Во время выполнения операций сушки, взвешивания и упаковки фильтров соблюдают условия, исключающие загрязнение фильтров. Интервал между этими операциями не должен превышать 30 мин. Массу фильтра указывают на этикетке.

Взвешенные фильтры складывают пополам и упаковывают в пакеты размером 6 × 8 см. Пакеты изготавливают с помощью машинки «Молния» из предварительно промытой дистиллированной водой и протертой фильтровальной бумагой полиэтиленовой пленки. В пакет вкладывают этикетку с указанием массы фильтра. Пакет с фильтром и этикеткой запаивают. Для каждой станции или поста подготавливают два фильтра, упакованные в отдельные пакеты (один из этих фильтров запасной).

По три пакета из каждой партии фильтров оставляют в лаборатории и после получения проб с постов или метеостанций отправляют их с пометкой «фон» вместе с этими пробами (см. табл. 5.3) в централизованную лабораторию, где выполняется анализ проб для определения концентраций металлов и ПАУ.

*Сопроводительный лист*  
(сведения, направляемые с пробами из лаборатории  
УГМ в централизованную лабораторию)

Номер пробы

Метеостанция, УГМ, шифр метеостанции

Полный объем талой воды в отобранной пробе снега, см<sup>3</sup>

Площадь отбора пробы, см<sup>2</sup>

Период залегания снежного покрова, сут

Масса осадка (за вычетом фона), который содержался на подготовленном к анализу фильтре, мг

### 5.2.2. Подготовка фильтров с осадком к анализу

Поступившие в лабораторию фильтры с осадком извлекают из полиэтиленового пакета и помещают в фарфоровую или стеклянную чашку, в которой его не разворачивая досушивают в сушильном шкафу в течение 3—4 ч при температуре не выше 50—70° С. Если часть осадков просыпалась в пакет, то ее следует перенести на поверхность фильтра и после сушки взвесить до постоянной массы.

Фильтры с осадком взвешивают на аналитических весах с точностью до 0,0001 г. Массу фильтра с осадком и чистого фильтра записывают в таблицу с результатами анализа. Все фильтры с осадком упаковывают в те же пакеты, из которых они извлекались, при условии, что пакеты не повреждены. В пакет вкладывают этикетку с указанием названия метеостанции и разности между массой чистого фильтра и фильтра с осадком. Разрезанный пакет перегибают и заклеивают гибкой лентой. Пакет с фильтром направляют в УГМ.

Основные требования к операциям по сушке, взвешиванию и упаковке фильтров с осадком те же, что при подготовке чистых фильтров. Дополнительным требованием к обработке фильтров с осадком является условие сохранения фильтра при выполнении всех операций в том виде, в каком он поступает с метеостанции (поста): фильтр не должен разворачиваться или перегибаться.

### 5.2.3. Подготовка жидкой фазы пробы к анализу

Водные пробы, поступившие в лабораторию с пометкой «Неотфильтрована», перед анализом отфильтровывают через фильтр «синяя лента». Фильтрованию подвергается объем пробы не менее 1 дм<sup>3</sup>. Материал фильтра содержит заметное количество сульфатов, нитратов и других водорастворимых ингредиентов, которые могут перейти в фильтрат с первыми порциями фильтруемой жидкости. Для устранения влияния фильтра перед фильтрованием пробы необходимо пропустить через него 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

В химико-аналитических лабораториях (Амдерминского, Диксонского, Тиксинского, Певекского, Колымского, Якутского, Камчатского, а также Дальневосточного, Красноярского и Омского УГМ) обязательна операция предварительного концентрирования проб, отобранных на станциях и постах, расположенных севернее 60° с. ш., за исключением Норильска, перед определением концентраций сульфат-ионов в фильтрате. Для этого 0,5 дм<sup>3</sup> предварительно отфильтрованной водной пробы выпаривают до объема приблизительно 100 см<sup>3</sup> в стакане или колбе, поставленной на электроплитку с асбестовой сеткой

или подкладкой. Если после выпаривания раствор мутнеет или в нем образуется осадок, его следует отфильтровать.

Концентрацию сульфат-иона в исходном фильтрате определяют по формуле

$$\rho_0 = \rho_1 \frac{V_1}{V_0},$$

где  $\rho_0$  — концентрация сульфат-иона в исходной пробе, мг/дм<sup>3</sup>;  
 $\rho_1$  — концентрация сульфат-иона в обогащенной пробе, мг/дм<sup>3</sup>;  
 $V_0$  и  $V_1$  — объем пробы соответственно до и после выпаривания, дм<sup>3</sup>.

#### 5.2.4. Анализ проб

В каждом УГМ должна быть выделена одна химическая лаборатория, в которой производится анализ проб, отобранных на снегомерных маршрутах. Исключения могут быть сделаны для Красноярского, Якутского и Украинского УГМ.

Для определения концентрации загрязняющих веществ в водных пробах снежного покрова рекомендуются методики, используемые при анализе проб атмосферных осадков (см. раздел 4 данной части).

Определение сульфат-иона — по реакции с хлоридом бария (см. п. 4.5.4).

Определение нитрат-иона — по реакции с дифениламином (см. п. 4.5.5).

Определение хлорид-иона — титрованием раствором азотнокислой ртути (см. п. 4.5.7).

Определение гидрокарбонат-иона — методом обратного титрования (см. п. 4.5.8).

Определение ионов аммония — по реакции с реактивом Несслера (см. п. 4.5.6).

Измерения рН производят в соответствии с п. 4.5.2.

Определение удельной электропроводности — в соответствии с п. 4.5.1.

Определение магния — комплексометрическим титрованием (см. п. 4.5.11).

Определение натрия, калия — методом пламенной фотометрии (см. п. 4.5.10).

#### 5.2.5. Подготовка фильтров к анализу для определения содержания металлов и ПАУ

Для определения содержания металлов в пробах снега необходимо получение концентрированного экстракта из осадка на фильтре.

Средства измерений, реактивы и материалы:

мерные пипетки вместимостью 1—2 см<sup>3</sup> и вместимостью 10 см<sup>3</sup> (ГОСТ 1770—74);

мерные цилиндры вместимостью 10 и 100 см<sup>3</sup> (ГОСТ 1770—74);

химические термостойкие стаканы вместимостью 50—100 см<sup>3</sup> (ГОСТ 7382—55);

стеклянные флаконы вместимостью 10 см<sup>3</sup>;

стеклянные палочки;

щипцы тигельные;

асбестовая сетка;

азотная кислота конц., ч. д. а. (ГОСТ 4461—77);

хлорная кислота конц., ч. д. а. (ТУ-6-09-2878—73);

дистиллированная вода.

Фильтр с осадком извлекают из полиэтиленового пакета и помещают в химический термостойкий стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Туда же переносят из пакета просыпавшуюся часть осадка с фильтра, добавляют 20 см<sup>3</sup> концентрированной азотной кислоты и 5 см<sup>3</sup> концентрированной хлорной кислоты и кипятят содержимое в стакане на электрической плитке, поверхность которой покрывают асбестовой прокладкой. На одной электроплитке можно производить выпаривание 5—6 проб одновременно. Не следует допускать слишком сильного кипения, поэтому устанавливают мощность плитки в положение 300 Вт.

В конце выпаривания содержимое стакана сильно вспенивается. В этот момент лучше снять стакан с плитки (пользоваться только щипцами) и после того, как он немного остынет, продолжить выпаривание до «мокрых солей», т. е. остаток после выпаривания должен выглядеть влажным. В случае пересушивания остатка в стакан добавляют немного (1—2 см<sup>3</sup>) концентрированной азотной кислоты и осторожно выпаривают до нужного состояния. В остывший стакан с помощью пипетки добавляют 10 см<sup>3</sup> 5%-ной азотной кислоты. Часто в стакане остается нерастворимый осадок, присохший к стенкам. В этом случае необходимо стеклянной палочкой перемешать содержимое стакана, и затем взмученный раствор перелить в стеклянный флакон или другую удобную тару. Флакон с подготовленной пробой плотно закрывается полиэтиленовой пробкой, снабжается сопроводительным листом (см. табл. 5.3), на котором указывается номер пробы, метеостанция, УГМ и другие сведения, и высылается в централизованную лабораторию. Одновременно высылаются фильтры с пометкой «фон».

Анализ проб для определения металлов производится атомно-абсорбционным методом (см. п. 4.5.12).

При подготовке проб для определения содержания ПАУ используются следующие средства измерений, реактивы и материалы:

весы аналитические ВЛР-200; АДВ-200 (по ГОСТ 13076—67);

генератор ультразвуковых колебаний, 125 Вт, модель «Сономатик»;

колбы мерные вместимостью 25, 50, 100 см<sup>3</sup> (по ГОСТ 1770—74);

стаканы плоскодонные вместимостью 50, 100 см<sup>3</sup> (по ГОСТ 1572—70);

пробирки с притертыми пробками, градуированные вместимостью 10 см<sup>3</sup> (по ГОСТ 10515—75);

аппарат для перегонки при атмосферном давлении;

электрическая плитка мощностью 600 Вт;

микрошприцы вместимостью 50, 100 мм<sup>3</sup>;

муфельная печь ПМ-8;

гексан, х. ч. (по ТУ 6-09-4521—77);

н-октан, х. ч. (по ТУ 6-09-661—76);

циклогексан, х. ч. (по ТУ 6-09-10-592—76);

цеолит NaX (4 A);

стандарты соединений: хризен, 3,4-бензпирен, 1,2-бензпирен, перилен, 11, 12-бензперилен.

Все растворители подвергаются предварительной перегонке с дефлегматором.

Для сушки гексана, используемого в качестве подвижной фазы, применяются молекулярные сита NaX (4 A) (цеолит). Цеолит предварительно прокаливается в муфельной печи при 400—500° С в течение 4—5 ч. После охлаждения в эксикаторе его засыпают на 24 ч в гексан (300 г цеолита на 1 дм<sup>3</sup> гексана). После сушки гексан фильтруют через бумажный фильтр.

Фильтр с осадком измельчают и заливают 25 см<sup>3</sup> гексана на ночь, после чего его экстрагируют в ультразвуковой бане в течение 15 мин. Затем проводят повторную экстракцию (25 см<sup>3</sup> гексана в течение 15 мин.). Объединенный экстракт упаривают в стакане под тягой до объема 2—3 см<sup>3</sup>, затем центрифугируют в течение 20 мин. Жидкость сливают и упаривают до 1—2 см<sup>3</sup>, переносят

в отградуированную пробирку с притертой пробкой и хранят до проведения анализа в холодильнике.

Анализ проб для определения концентрации ПАУ производится по методике 5.3.8 (см. приложения к ч. I).

### 5.2.6. Внутренний и внешний контроль точности работы

Внутренний контроль производится в лаборатории с целью оценки воспроизводимости получаемых результатов, для установления случайных ошибок в определениях. Он осуществляется специалистом высокой квалификации или под его непосредственным контролем. С этой целью выбирают 5—6 проб из числа поступивших в лабораторию из районов с низким и высоким антропогенным загрязнением, и анализируют их 2 раза. Результаты анализов записываются в табл. 5.2.

Внешний контроль аналитических определений осуществляется для установления систематических погрешностей в анализах лаборатории. В лабораторию УГМ высылаются контрольные образцы проб из методического центра. Анализ этих контрольных проб осуществляет специалист, выполняющий анализы проб снега, поступающих с метеостанций. Результаты определения концентраций водорастворимых веществ записывают в табл. 5.2 и 5.4.

## 5.3. ОБРАБОТКА И ПРЕДСТАВЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

### 5.3.1. Исходные данные

Конечной целью первичной обработки результатов измерений является получение значений концентрации загрязняющих веществ в снеге  $\rho$ , удельного запаса (поверхностной плотности) загрязняющих веществ на маршруте  $Q$  и средней интенсивности выпадений по исходным начальным данным для каждой пробы  $U$ .

Исходные данные для каждой пробы, отобранной на данном маршруте и в данный день, включают следующие параметры: а) общий объем талой воды  $V$  (дм<sup>3</sup>); б) массу (мг) чистого фильтра (до фильтрования)  $m_1$  и того же фильтра, но с осадком и после просушки  $m_2$ ; в) число отобранных снежных кернов (столбиков снега)  $n$  (число «уколов» снегомером для данной пробы); г) радиус снегомерной трубы  $R$ ; д) дату отбора пробы (число, месяц, год); е) место отбора пробы (название метеостанции и УГМ); ж) ландшафтный тип снегомерного маршрута (поле, лес, болото).

При анализе пробы снега для определения концентрации каждого металла в пробе обычно получают два числа: массу вещества в осадке на фильтре и его концентрацию в фильтрате. Если производится анализ  $l$  веществ, то получаем  $2l$  чисел. Вместе с величинами  $m_1$ ,  $m_2$ ,  $V$ ,  $n$ ,  $R$  они составляют исходные данные для одной пробы.

Результаты, получаемые по всем пробам в данный день, усредняются. Поэтому единицей машинной обработки (одним измерением) является маршруто-день. Общее число исходных данных для одного измерения (одного маршруто-дня) будет  $N = \sum_j N_j$ ; где сумма берется по всем пробам этого маршрута, с учетом того, что радиус  $R$  является одним и тем же, а  $j$  — номер пробы.



Если производят определение только одного вещества, например сульфатов, то получают одно число, а не их группу.

### 5.3.2. Расчетные формулы

Обнаруженная при анализе общая масса вещества  $G$  (мг) будет:

$$G = m + V\rho_{\text{в}}; \quad (5.2)$$

так как  $m$  есть масса (мг) на фильтре, а  $\rho_{\text{в}}$  — концентрация (мг/дм<sup>3</sup>) в воде. Удельный запас (поверхностная плотность) загрязнения снега ( $Q$  мг/м<sup>2</sup>):

$$Q = \left( \frac{m}{V} + \rho_{\text{в}} \right) \bar{P}, \quad (5.3)$$

где  $\bar{P}$  — средний влагозапас в снеге, измеренный на снегомерном маршруте, дм<sup>3</sup>/м<sup>2</sup> (мм).

Средняя интенсивность выпадения загрязняющего вещества  $U$  определяется по формуле

$$U = \frac{1}{T} \left( \frac{m}{V} + \rho_{\text{в}} \right) P^0, \quad (5.4)$$

где  $P^0$  — сумма атмосферных осадков (мм) за время  $T$ ;  $T$  — время накопления снега до отбора пробы (сут).

Запыленность снега ( $m'$  мг) определяется как разность между массой высушенного фильтра после процесса фильтрования и чистого фильтра.

Пример расчета и индексации для снегомерного маршрута.

На маршруте отбирается несколько проб и измеряется несколько веществ. Занумеруем пробы от 1 до  $K$  с помощью индекса  $j$  ( $K$  — число проб на маршруте) и занумеруем с помощью индекса  $i$  вещества от 1 до  $l$ . ( $l$  — число веществ, определяемых при спектральном или химическом анализе). Тогда  $m'_j$  будет означать массу пыли в пробе, имеющей номер  $j$ , а  $V_j$  будет обозначать объем воды в этой пробе. Параметры  $P^0$  и  $T$  будут общими (одинаковыми) для всего маршруто-дня, т. е. для всех проб. Параметр  $m$ , измеренный для  $i$ -го вещества в  $j$ -й пробе, будем обозначать через  $m_{ij}$ ; параметр  $\rho$  — через  $\rho_{ij}$ .

Удельный запас вещества ( $\bar{Q}_i$  мг/м<sup>2</sup>) и интенсивность выпадения ( $\bar{U}_i$ ) для маршруто-дня определяются по формулам:

$$\bar{Q}_i = \frac{1}{K} \sum_{j=1}^K Q_{ij}; \quad (5.5)$$

$$\bar{U}_i = \frac{\bar{Q}_i}{T}. \quad (5.6)$$

Получаемые характеристики интенсивности выпадения загрязняющих веществ в снежном покрове, как показал детальный анализ, могут быть с удовлетворительной точностью распространены на весь холодный период года (ноябрь — март) независимо от продолжительности залегания снежного покрова.



### 5.3.3. Составление таблиц

Результаты измерений концентрации загрязняющих веществ в снежном покрове заносятся в табл. 5.3, которая является сводной формой отчетности УГМ за год. В табл. 5.4 заносятся шифры метеостанций, их названия, период залегания снежного покрова, сут. Он вычисляется как сумма дней от даты установления снежного покрова до даты отбора пробы снега. Далее записываются средний влагозапас на маршруте, количество атмосферных осадков со дня установления устойчивого снежного покрова до момента отбора пробы, объем воды в пробе, масса осадка на фильтре, концентрация веществ в пробах, рН и электропроводность. В конце таблицы помещаются результаты внешнего и внутреннего контроля. К табл. 5.4 прилагаются все сопроводительные листы (см. табл. 5.1), поступившие с метеостанции.

Результаты анализов проб снежного покрова (табл. 5.5), проведенных в централизованной химико-аналитической лаборатории, направляются непосредственно в центр обработки данных по загрязнению снежного покрова.

## **ЧАСТЬ III**

### **Фоновое загрязнение атмосферы**

#### **1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

Рост выбросов вредных веществ в атмосферу в результате процессов индустриализации и урбанизации ведет к увеличению содержания примесей на значительном расстоянии от источников загрязнения и к глобальным изменениям в составе атмосферы, что в свою очередь может привести ко многим нежелательным последствиям, в том числе к изменению климата. В связи с этим необходимо определять и постоянно контролировать уровень загрязнения атмосферы вне зоны непосредственного действия промышленных источников и тенденцию его дальнейших изменений. Всемирной метеорологической организацией (ВМО) в шестидесятые годы была создана мировая сеть станций мониторинга фонового загрязнения атмосферы (БАПМоН). Ее цель состояла в получении информации о фоновых уровнях концентрации атмосферных составляющих, их вариациях и долгопериодных изменениях, по которым можно судить о влиянии человеческой деятельности на состояние атмосферы. Организация такой службы позволяет накопить материал для оценки возможных изменений климата, перемещения и выпадения вредных веществ, оценить атмосферную часть биологических циклов.

Нарастающая острота проблемы загрязнения окружающей природной среды в глобальном масштабе привела к созданию в семидесятые годы комитета ООН по окружающей среде (ЮНЕП). Комитетом было принято решение о создании Глобальной системы мониторинга окружающей среды (ГСМОС), предназначенной главным образом для наблюдения за фоновым состоянием биосферы в целом и в первую очередь за процессами ее загрязнения.

Одним из первых в 80-е годы сформировалось звено ГСМОС в регионе восточноевропейских стран-членов СЭВ: Болгарии, Венгрии, ГДР, Польши, Румынии, СССР и ЧСФР, осуществляющих комплексный фоновый мониторинг (КФМ) загрязнения биосферы. Для выполнения единой программы наблюдений специалистами этих стран совместно были разработаны методы определения концентраций загрязняющих веществ в объектах природной среды, в том числе в атмосферном воздухе и осадках, и приняты для практического использования методики, дающие сопоставимые результаты [18].

Национальная сеть станций комплексного фонового мониторинга СССР входит в международную сеть и осуществляет наблюдения за состоянием загрязнения природных сред в фоновых районах СССР [12]. Эта сеть является фундаментом для создания национальной службы экологического мониторинга [13], которая впоследствии объединит станции, работающие по программам БАПМоН.

Данный раздел включает в себя описания методов определения загрязняющих веществ на станциях БАПМоН, КФМ, а также на специализированных станциях, производящих на фоновом уровне наблюдения за общим содержанием озона (ОСО), углекислого газа и атмосферным электричеством. Определение химического состава атмосферных осадков на фоновых станциях производится по методикам, приведенным в ч. II, разделах 2 и 3.

Станции фонового мониторинга атмосферы (станции БАПМоН) ответственны

за проведение наблюдений и своевременную отправку полученных первичных данных в курирующие их управления по гидрометеорологии (УГМ) и Главную геофизическую обсерваторию (ГГО). На УГМ возлагаются задачи по обеспечению и контролю работы фоновых станций, а также по внедрению на них предлагаемых для сети новых методов контроля фонового состояния атмосферы. ГГО является национальным научно-методическим центром работ по фоновому мониторингу атмосферы в рамках программы БАПМоН и центром сбора и обработки информации по советским станциям сети БАПМоН. ГГО обеспечивает передачу этой информации в международный банк данных сети БАПМоН в ВМО (Ашвилл, США, шт. Северная Каролина).

Система комплексного фонового мониторинга в СССР включает станции комплексного фонового мониторинга (СКФМ) и региональные аналитические лаборатории.

СКФМ ответственны за отбор проб, их своевременную отправку в региональную аналитическую лабораторию, анализ проб, выполняемый непосредственно на СКФМ, и своевременную передачу информации в региональную аналитическую лабораторию. На УГМ возлагается материальное обеспечение станций и метрологический контроль пробоотборной и аналитической аппаратуры, работающей на станции.

Региональные аналитические лаборатории фонового мониторинга обеспечивают анализ проб, передачу данных в научно-методический центр, инспекционный контроль работы станций КФМ, внедрение новых методов, разрабатываемых научно-методическим центром. Материальное снабжение и контроль работы аналитической лаборатории фонового мониторинга осуществляет региональный центр наблюдения загрязнения природной среды, в рамках которого она функционирует.

Научно-методический центр системы комплексного фонового мониторинга осуществляет контроль выполнения программы наблюдений, контроль качества данных, разрабатывает и передает на сеть методы фонового мониторинга загрязняющих веществ, координирует работу на международном уровне, собирает первичную информацию о фоновом загрязнении окружающей природной среды и передает ее в Центр автоматизированной системы хранения, обработки и передачи данных (АСПОД), обобщает данные и издает ежегодный бюллетень фонового состояния окружающей природной среды в восточноевропейских странах.

## **2. ОРГАНИЗАЦИЯ НАБЛЮДЕНИЙ НА СТАНЦИЯХ ФОНОВОГО МОНИТОРИНГА**

### **2.1. ТРЕБОВАНИЯ К РАЗМЕЩЕНИЮ СТАНЦИИ**

**Станции комплексного фонового мониторинга.** Местоположение станции комплексного фонового мониторинга (СКФМ) по своим ландшафтным и климатическим характеристикам должно быть репрезентативным для данного региона. Оценку репрезентативности предполагаемого района размещения СКФМ целесообразно начинать с анализа климатических, топографических, почвенных, ботанических, геологических, экономических и других материалов.

После выбора района необходимо учесть имеющиеся на данной территории источники загрязнения. Если количество внутрирегиональных источников незначительно и они рассредоточены, можно ожидать, что они не окажут

существенного влияния на уровни концентраций загрязняющих веществ в природных объектах в выбранном районе. При наличии крупных локальных источников (административно-промышленных центров с населением более 500 тыс. жителей) расстояние до наблюдательного полигона СКФМ должно составлять не менее 100 км. Если указанное требование выполнить невозможно, следует расположить СКФМ таким образом, чтобы повторяемость воздушного потока, обуславливающего перенос загрязняющих веществ от источника в направлении станции, не превышала 20—30 %. При определении района расположения СКФМ необходимо учитывать его доступность, обеспеченность электроэнергией и жилищно-бытовыми условиями для обслуживающего персонала.

Станция комплексного фоновый мониторинга включает стационарный наблюдательный полигон и химическую лабораторию. Наблюдательный полигон составляют пробоотборные площадки, гидропосты и в ряде случаев наблюдательные скважины. На наблюдательном полигоне выполняется отбор проб атмосферного воздуха и атмосферных осадков, вод, почв, растительности, а также проводятся гидрометеорологические и геофизические измерения.

Площадка размером  $50 \times 50$  м, на которой размещаются пробоотборные установки и измерительные приборы для определения химического состава и физических характеристик воздуха, называется опорной (базовой) площадкой фоновой станции. Она должна находиться на ровном участке ландшафта с малой степенью закрытости горизонта, вдали от строений, лесных полос, холмов и других препятствий, способствующих возникновению локальных орографических возмущений. При выборе местоположения площадки рекомендуется пользоваться также критериями выбора места для размещения метеорологических станций, так как метеорологические наблюдения на фоновой станции могут быть использованы для изучения долговременных климатических изменений.

Опорная площадка должна быть обеспечена устойчивым трехфазным электропитанием (напряжение 220/380 В, ток до 40 А, частота 50 Гц), иметь освещение, сетчатое ограждение по всему периметру и дорожки с твердым покрытием. На расстоянии 15—20 м от площадки должно размещаться одноэтажное обогреваемое помещение (с неметаллической крышей) из двух комнат общей площадью 20—25 м<sup>2</sup>, предназначенное для работы дежурного наблюдателя (замена фильтров, запись результатов наблюдений, размещение газоанализаторов). Площадку оборудуют установками для отбора проб воздуха, осадкосборниками, газоанализаторами, типовым комплектом метеорологических приборов.

Химическая лаборатория станции располагается на расстоянии не ближе 500 м от опорной площадки. В лаборатории проводятся обработка и анализ той части проб, которая не подлежит пересылке в региональную лабораторию: первичная обработка проб осадков, вод, почв и растительности; определение содержания в атмосферном воздухе взвешенных частиц (пыли), сульфатов и диоксида серы; измерение в атмосферных осадках рН, электропроводности, концентрации анионов и катионов. В лаборатории осуществляется хранение проб, производится техобслуживание и ремонт приборов и оборудования, ведется документация.

В соответствии с указанными работами лабораторные комнаты должны иметь приточно-вытяжную вентиляцию, водопровод и канализационный сток. В лаборатории должны быть предусмотрены помещения для хранения химических реактивов, приборов, материалов, запасных частей. Общая площадь химической лаборатории должна составлять 80—100 м<sup>2</sup>.

**Станции БАПМоН.** В соответствии с рекомендациями по организации фоновых станций, изложенными в специальном Руководстве ВМО для сети БАПМоН [28], фоновые станции подразделяются на три категории: базовые, региональные и континентальные.

Базовые станции следует располагать в наиболее чистых местах, в горах,

на изолированных островах, где в 100 км от станции по всем направлениям в ближайшие 50 лет не предвидится значительных изменений в практике землепользования. Основной задачей базовых станций является контроль за глобальным фоновым уровнем загрязнения атмосферы, не испытываемым влиянием никаких локальных источников.

Региональные станции, главная цель которых заключается в обнаружении в районе станции долгопериодных колебаний атмосферных составляющих, обусловленных изменениями в использовании земли и другими антропогенными воздействиями, должны находиться в сельской местности, не менее чем в 40 км от крупных источников загрязнения.

Континентальные станции (или региональные станции с расширенной программой) охватывают более широкий спектр исследований по сравнению с региональными станциями. Они должны размещаться в отдаленных районах, чтобы в радиусе 100 км не было источников, которые (за исключением коротких периодов времени) могли бы повлиять на локальные уровни загрязнения.

Поскольку континентальные фоновые станции призваны характеризовать особенности загрязнения континента в целом, их целесообразно устанавливать выше слоя перемешивания, т. е. выше 1000 м над уровнем моря.

## 2.2. ПРОГРАММЫ НАБЛЮДЕНИЙ НА СТАНЦИЯХ

**Станции комплексного фонового мониторинга.** Одним из принципов фоновое мониторинга является комплексное изучение содержания загрязняющих веществ в компонентах экосистем (атмосферном воздухе, осадках, воде, почвах, биоте). В связи с этим программа наблюдений на СКФМ включает систематические измерения содержания загрязняющих веществ одновременно во всех средах. Результаты этих измерений дополняются гидрометеорологическими данными.

Перечень включенных в программу веществ составлен с учетом таких их свойств, как распространенность и устойчивость в окружающей среде, способность к миграции на большие расстояния, степень негативного воздействия на биологические и геофизические системы различных уровней. В атмосферном воздухе подлежат измерению среднесуточные концентрации взвешенных частиц, озона, оксидов углерода и азота, диоксида серы, сульфатов, 3,4-бензпирена, ДДТ и других хлорорганических соединений, свинца, кадмия, ртути, мышьяка, а также показателя аэрозольной мутности атмосферы; в атмосферных осадках подлежат измерению концентрации свинца, ртути, кадмия, мышьяка, 3,4-бензпирена, ДДТ и других хлорорганических соединений, рН, анионов и катионов по программе ВМО в суммарных месячных пробах.

Данные гидрометеорологических наблюдений используются для расчета параметров, характеризующих степень загрязнения природной среды, и интерпретации их динамики. Вместе с тем гидрометеорологические данные являются самостоятельными характеристиками состояния природной среды.

Метеорологические наблюдения включают наблюдения за температурой и влажностью воздуха, скоростью и направлением ветра, атмосферным давлением, облачностью (количеством, формой, высотой), солнечным сиянием, атмосферными явлениями (туман, метели, грозы, пыльные бури, пожары и др.), атмосферными осадками (количеством и интенсивностью), снежным покровом (высотой, содержанием влаги), температурой почвы (на поверхности и глубине), состоянием поверхности почвы, радиацией (прямой, рассеянной, суммарной и отраженной) и радиационным балансом, градиентами температуры, влажности и скорости ветра на высоте от 0,5 до 10 м, градиентами температуры, влажности почвы на глубине от поверхности до 20 см, тепловым балансом. Данные о температуре воздуха и атмосферном давлении используют при

приведении объема проб воздуха к нормальным условиям; данные о количестве и интенсивности осадков — при расчете потоков загрязняющих веществ на подстилающую поверхность; о содержании влаги в снежном покрове — при определении количества загрязняющих веществ, выпавших на подстилающую поверхность за зимний период.

**Станции БАПМон.** В обязательную программу наблюдений на базовых станциях включены наблюдения за содержанием диоксида серы, аэрозольной мутностью атмосферы, радиацией, вавешенными аэрозольными частицами, химическим составом осадков.

На региональных станциях программа наблюдений включает измерение атмосферной мутности, концентрации взвешенных аэрозольных частиц, определение химического состава атмосферных осадков.

Программа наблюдений на фоновых станциях разных категорий может быть расширена за счет увеличения числа определяемых в атмосфере газов, в частности озона, малых газовых компонентов, объемная концентрация которых ниже 1 %, газов, которые, преобразуясь в атмосфере, могут превратиться в аэрозольные частицы (например, диоксиды серы и азота). Постепенно увеличивается спектр анализируемых элементов в осадках и аэрозолях.

Любые наблюдения по программе фонового мониторинга должны сопровождаться комплексом обязательных метеорологических наблюдений (за видимостью, атмосферными явлениями, температурой и влажностью воздуха, направлением и скоростью ветра, атмосферным давлением), поэтому фоновые наблюдения желательны проводить на базе метеорологических станций.

Для оценки репрезентативности фоновой станции и изучения влияния города на окружающие его районы целесообразно в дополнение к региональным станциям создавать парные станции в ближайших городах, расположенных в 50—100 км от фоновых и работающих по аналогичной программе [2]. В СССР действует три таких пары: на северо-западе европейской части СССР (ЕЧС), в Западной и Восточной Сибири.

В программу обязательных наблюдений на советских станциях сети БАПМон входят измерения аэрозольной мутности атмосферы и определение химического состава атмосферных осадков. На ряде региональных станций проводятся дополнительно измерения содержания диоксидов серы, азота и аэрозоля сульфатов в приземном слое.

Контроль на фоновом уровне общего содержания озона (ОСО), диоксида углерода, электрического состояния атмосферы осуществляется на специализированных станциях (см. раздел 6 данной части). Место, сроки, условия и частота отбора проб устанавливаются методическим центром.

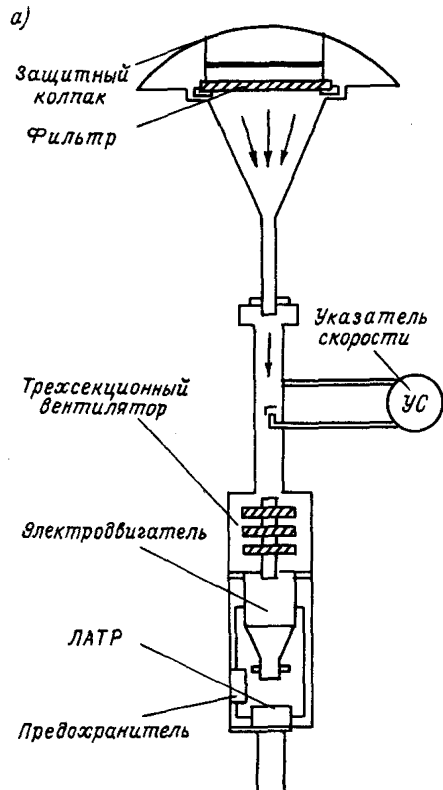
### **3. ОТБОР ПРОБ АТМОСФЕРНОГО ВОЗДУХА И ОСАДКОВ, ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ И ХРАНЕНИЕ**

#### **3.1. ОТБОР ПРОБ ВОЗДУХА ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА АТМОСФЕРНЫХ АЭРОЗОЛЕЙ**

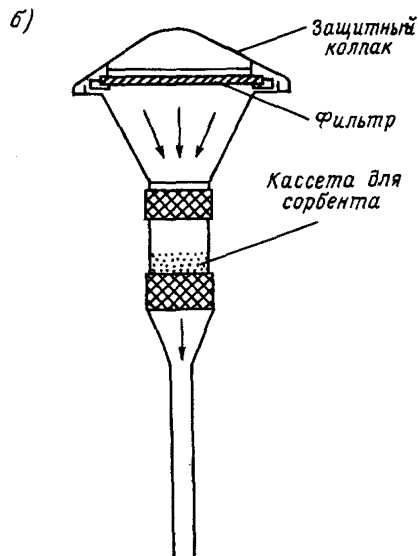
##### **3.1.1. Общие положения**

Для отбора проб воздуха при определении содержания взвешенных частиц (пыли), тяжелых металлов, сульфатов, 3,4-бензпирена и других полициклических ароматических углеводородов (ПАУ), ДДТ и других хлорорга-

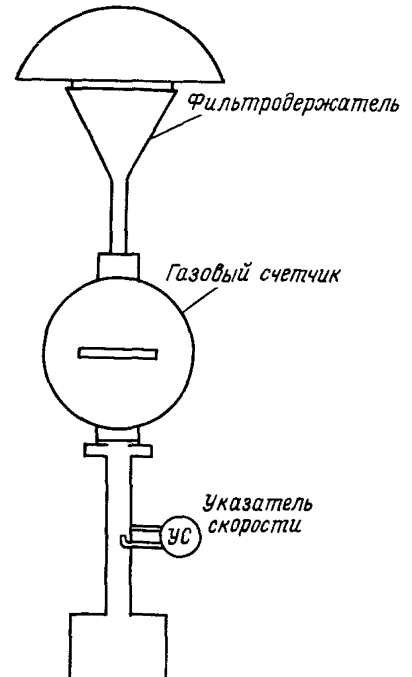
Блок-схема аспирационной установки „Кипарис“ (а) и сметной головки к ней для отбора проб на ХОП (б)



Черт. 3.1



Блок-схема градуировки электроаспиратора „Кипарис“



Черт. 3.2

нических пестицидов (ХОП) применяют метод принудительной фильтрации воздуха фильтровентиляционными (аспирационными) установками. Конструкция фильтровентиляционной установки включает побудитель расхода воздуха, измеритель расхода воздуха, фильтродержатель с защитой от атмосферных осадков и кассету для твердых сорбентов в случае определения ХОП. Для отбора проб используют фильтры различных типов, через которые пропуск азрозолей размером менее 0,3—0,5 мкм не превышает 10 %. Тип фильтра подбирают в соответствии с назначением пробы и, методом ее анализа. Объем суточных проб воздуха для определения каждого ингредиента задается аналитической лабораторией в зависимости от применяемого метода анализа. Расход воздуха и площадь сечения фильтродержателя рассчитывают исходя из заданного объема пробы и диапазона допустимой линейной скорости потока воздуха через фильтр выбранного типа. По программе наблюдений на сухопутных фоновых станциях для определения содержания загрязняющих веществ в воздухе отбирают суточные пробы. Для этого ежедневно в установленные часы (утренние) производят смену фильтров.

### 3.1.2. Оборудование и материалы

Электроаспиратор ЭА-3 или «Кипарис» (нестандартизованная установка) (черт. 3.1, 3.2)	по ТУ 25-11-1660—85
Фильтроткань ФПА-15-2,0 и ФПП-15-1,5	по ТУ 6-16-2334—79
Фильтры АФА-ХА-160, АФА-ХП(ВП)-160, АФА-ХП(ВП)-20	по ТУ 95.7181—76
Силовухом С-80 или С-120 (фракция 0,3—0,5 мм)	по ТУ 6-09-17-48—74
Пинцеты (металлический и пластмассовый)	
Ножницы	
Сосуды из темного стекла с пластмассовыми пробками вместимостью 50 см <sup>3</sup>	
Калька	
Бумажные пакеты	

### 3.1.3. Отбор и хранение проб

Фильтровентиляционные установки для отбора проб воздуха размещают на открытой площадке наблюдательного полигона на расстоянии 1—1,5 м друг от друга таким образом, чтобы входное отверстие находилось на высоте 1,7—2 м и было ориентировано вверх, что исключает влияние направления и скорости ветра на эффективность пробоотбора.

При отборе проб воздуха для определения содержания тяжелых металлов используют фильтры из ткани ФПА-15-2,0 или АФА-ХА-160. Объем аспирированного воздуха должен составлять примерно 1000 м<sup>3</sup> за сутки.

При отборе проб воздуха для определения содержания взвешенных частиц (пыли), сульфатов, 3,4-бензпирена и других ПАУ используют фильтры из ткани ФПП-15-1,5 или АФА-ХП(ВП)-160. При этом фильтры, предназначенные для определения концентрации пыли, предварительно высушивают до постоянной массы и взвешивают. Объем аспирированного за сутки воздуха должен составлять около 1000 м<sup>3</sup>.



Для определения содержания ДДТ и других ХОП в атмосферном воздухе отбирают аэрозольную и парогазовую составляющие указанных веществ. В фильтровентиляционной установке для этой цели должна быть предусмотрена кассета для твердого сорбента, размещаемая в воздуховоде за фильтром. В кассету, диаметр которой 30—50 мм, помещают 20—50 см<sup>3</sup> адсорбента (силохром С-80 или С-120). В качестве фильтра используют АФА-ХП-20 или АФА-ВП-20. Объем аспирированного за сутки воздуха должен составлять около 100 м<sup>3</sup>.

При подготовке фильтровентиляционных установок к работе фильтры пинцетом извлекают из упаковки, накладывают на сетку фильтродержателя марлевой основой вниз и закрепляют прижимным устройством. После окончания пробоотбора операции выполняют в обратном порядке. Указанные операции выполняют в помещении.

Экспонированные фильтры сворачивают экспонированной частью внутрь и упаковывают в бумажные маркированные пакеты, адсорбент переносят в маркированную стеклянную банку с герметичной пробкой, хранят пробы в сухом помещении или в холодильнике в случае определения ДДТ и других ХОП, 3,4-бензпирена и других ПАУ.

Из каждой партии фильтров и сорбентов по три неэкспонированных образца направляют в аналитическую лабораторию для определения фонового содержания веществ в фильтре и сорбенте. Методические указания по отбору проб атмосферных аэрозолей для конкретных фоновых станций составляют на основании общих принципов организации наблюдений и исходя из конкретной пробоотборной аппаратуры, выбранных типов фильтров и используемых методов анализа проб.

## **3.2. ОТБОР ПРОБ ВОЗДУХА ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ РТУТИ**

### **3.2.1. Общие положения**

Отбор проб воздуха для определения концентрации паров ртути проводят путем фильтрации воздуха через трубку-амальгаматор, заполненную посеребрёнными стеклянными шариками размером 0,9—1,0 мм. Фильтрацию воздуха с расходом 1,5—2 дм<sup>3</sup>/мин осуществляют с помощью малорасходных аспириров, собранных на базе микрокомпрессора УК-25(40) или бытового микрокомпрессора ВК-1. Микрокомпрессор ВК-1, выпускаемый промышленностью для нагнетания воздуха, настраивают на режим всасывания. Для этого снимают крышку микрокомпрессора, срезают два пластмассовых штырька, закрывают лейкопластырем два отверстия на уплотнительной резиновой прокладке (отверстия, в которые ранее вставлялись штырьки), поворачивают мембранную камеру вокруг оси на 180° С так, чтобы отверстие в мембране, прежде находившееся напротив нагнетательного клапана, встало напротив всасывающего. Затем лейкопластырем закрывают боковое отверстие в мембранной камере, закрепляют камеру в корпусе микрокомпрессора и закрывают крышкой. Подготовку трубок-амальгаматоров выполняют в региональной химической лаборатории по методике, изложенной в п. 7.4 методики 4.7.

### **3.2.2. Оборудование и материалы**

Воздухоотборник «Компонент» или электроаспиратор на базе бытового микрокомпрессора ВК-1

Ротаметр РМ-0,25 ГУЗ или	по ГОСТ 13045—81
газовый счетчик ГСБ-400	по ГОСТ 6463—53
Трубки-амальгаматоры	
Шланги силиконовые 6 мм	по ТУ 38-10-61-52—77
Лейкопластырь	

### 3.2.3. Отбор и хранение проб

Отбор проб воздуха проводят на высоте 1,7—2 м от подстилающей поверхности. Маркированную трубку-амальгаматор присоединяют к аспиратору с помощью силиконового шланга, устанавливая вертикально таким образом, чтобы поток воздуха в трубке проходил снизу вверх последовательно через кварцевую вату, посеребренные шарики и пористую перегородку. Расход воздуха должен составлять 1,5 дм<sup>3</sup>/мин. Трубку-амальгаматор защищают от прямых солнечных лучей кожухом. По окончании отбора пробы экспонированную трубку-амальгаматор отсоединяют и с двух сторон закрывают заглушками. Хранят их обернутыми светонепроницаемой бумагой в сухом помещении в течение не более 2 мес. В региональную химическую лабораторию отправляют упакованными в специальный ящик-пенал.

## 3.3. ОТБОР ПРОБ ВОЗДУХА ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ ДИОКСИДА СЕРЫ

### 3.3.1. Общие положения

Отбор проб осуществляют аспирацией воздуха через сорбционную трубку, содержащую стеклянную крошку с нанесенным на нее поглотительным раствором. Приготовление поглотительного раствора и нанесение его на стеклянную крошку производят в химической лаборатории по методике, изложенной в ч. 1, п. 5.1.12.

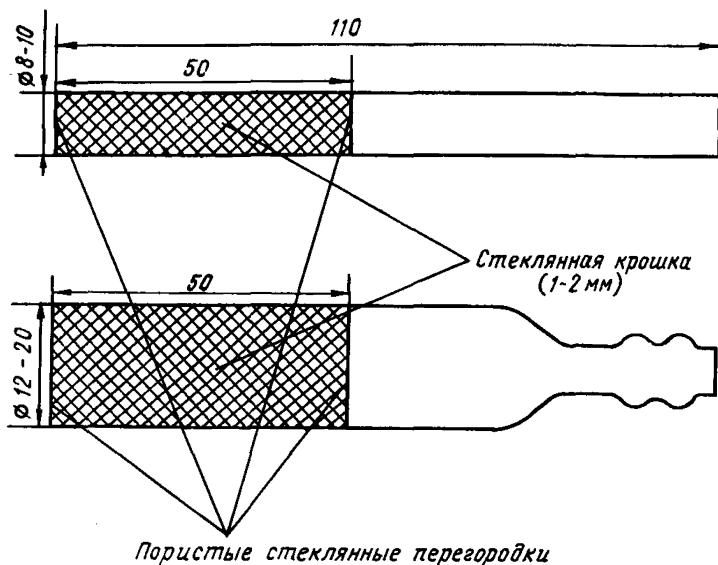
### 3.3.2. Оборудование и материалы

Павильон «Пост-2» или «Пост-1», оборудованный кондиционером	
Холодильник «Морозко»	
Воздухоотборник «Компонент»	
Газовый счетчик ГСБ-400; Гос- реестр № 734—72	по ГОСТ 6463—53
Трубка сорбционная СТ (черт. 3.3), содержащая 4—5 см <sup>3</sup> стеклянных гранул диаметром 1—2 мм	
Вентилятор бытовой	
Трубка тефлоновая 8—10 мм	
Шланг силиконовый 6 мм	по ТУ 38-10-61-57—77
Марля или другая ткань	

**Примечание.** При отсутствии павильонов «Пост» и воздухоотборника «Компонент» допускается временное расположение пробоотборного оборудования внутри психрометрической будки. Для отбора проб могут быть использованы аспираторы на базе бытового микрокомпрессора ВК-1 (ТУ 25.06.926—72),

настроенного на всасывание (см. п. 3.2.1), счетчик ГСБ-400 (ГОСТ 6463—53) и ротаметры РМ-1 ГУЗ и РМ-0,25 ГУЗ (ГОСТ 13045—81).

### Внешний вид сорбционных трубок для отбора проб на диоксид серы



Черт. 3.3

### 3.3.3. Отбор и хранение проб

Отбор воздуха для определения концентрации диоксида серы осуществляют через штатный фторопластовый воздуховод, выведенный через крышу павильона «Пост-2». К распределительной гребенке воздуховода присоединяют S-образную и сорбционную трубки. Все соединения производят встык с помощью коротких муфт из силиконовой резины. Использование других материалов не разрешается.

При необходимости отбора проб на несколько ингредиентов допускается использование стеклянной распределительной гребенки, которая 1 раз в месяц должна промываться. На период отбора пробы сорбционную трубку располагают вертикально (заполненный крошкой конец должен быть внизу) и специальным экраном или алюминиевой фольгой полностью защищают от попадания света. Отбор пробы осуществляют непрерывно в течение 24 ч; замену сорбционных трубок производят в установленные сроки. Один раз в месяц участок воздуховода от воздухозабора до сорбционной трубки чистят с помощью проволоки с ватным тампоном, смоченным в спирте.

Скорость пропускания воздуха через сорбционную трубку зависит от ожидаемой концентрации и диаметра трубки. Рекомендуемые режимы отбора приведены в табл. 3.1. Режим отбора контролируют каждые 3—4 ч. Если

Таблица 3.1

## Рекомендуемые режимы отбора проб (для 24-часовой экспозиции)

Диапазон измеряемых (ожидаемых) концентраций, мкг/м <sup>3</sup>	Внутренний диаметр сорбционных трубок, мм	Расход воздуха, дм <sup>3</sup> /мин
10—50	8—10	1—1,5
1—10	8—10	1,5—2,0
0,5—2	10	2—3
0,1—1	10—12	3—5
Менее 0,1	12	5—10
	14	10—15

Примечание. Общая длина сорбционных трубок 120—150 мм; стеклянной крошкой заполнено 50 мм (не менее  $\frac{3}{4}$  объема между пористыми перегородками).

температура воздуха в павильоне выше 22° С, отбор проб производят при включенном кондиционере. В случае визуального обнаружения влаги на внутренней поверхности S-образной сорбционной трубки обе трубки следует сменить и записать время. Все пробы, отобранные за данные сутки, анализируют отдельно и вычисляют среднюю за сутки концентрацию.

Если кондиционер отсутствует (или неисправен), то при температуре воздуха в павильоне выше 30° С, смену сорбционных трубок следует осуществлять каждые 3—4 ч. При этом на период отбора пробы сорбционную трубку и около 0,3 м воздуховода перед трубкой оборачивают смоченной в воде марлей или тонкой материей и направляют на них поток воздуха от вентилятора. Все пробы анализируют отдельно. Среднюю за сутки концентрацию (ρ мкг/м<sup>3</sup>) вычисляют как средневзвешенную по формуле:

$$\bar{\rho} = \frac{\rho_1 \tau_1 + \rho_2 \tau_2 + \rho_3 \tau_3 + \dots + \rho_n \tau_n}{\tau_1 + \tau_2 + \tau_3 + \dots + \tau_n}, \quad (3.1)$$

где  $\rho_1, \rho_2, \dots, \rho_n$  — концентрация диоксида серы в воздухе в каждый период отбора, мкг/м<sup>3</sup>;

$\tau_1, \tau_2, \dots, \tau_n$  — время экспозиции каждой пробы.

Пропитанные сорбционные трубки до начала отбора проб и после его окончания хранят в холодильнике в плотно закрытых полиэтиленовых пакетах или стеклянных пробирках с пробкой. При температуре воздуха выше 25° С транспортировку пропитанных сорбционных трубок до и после экспонирования осуществляют в сумке-холодильнике со льдом. Срок хранения проб в холодильнике — 5 сут, без холодильника в темном месте при температуре не выше 20° С — 1 сут (выше 25° С хранение не допускается).

### **3.4. ОТБОР ПРОБ ВОЗДУХА ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИИ ДИОКСИДА АЗОТА**

#### **3.4.1. Общие положения**

См. п. 3.3.1.

#### **3.4.2. Оборудование и материалы**

См. п. 3.3.2.

Примечание. Для регистрации расхода воздуха используют ротаметр РМ-0,04 ГУЗ (ГОСТ 13045—81) или газовый счетчик ГСБ-400 (ГОСТ 6463—53).

#### **3.4.3. Отбор и хранение проб**

Отбор проб осуществляется так, как изложено в разделе 4, ч. I. Скорость пропускания воздуха через сорбционную трубку (внутренний диаметр 10 мм, объем стеклянных гранул 4—5 см<sup>3</sup>) составляет 0,2—0,25 дм<sup>3</sup>/мин. Срок хранения пропитанных сорбционных трубок в герметичной упаковке в темном месте — 1 мес. Отобранные пробы в холодильнике сохраняются 30 сут.

### **3.5. ОТБОР ПРОБ АТМОСФЕРНЫХ ОСАДКОВ**

#### **3.5.1. Общие положения**

Из существующей сети станций по отбору проб атмосферных осадков в сельской местности (ОГСНК) выделена группа станций фонового мониторинга, которая входит в международную сеть Всемирной метеорологической организации — БАПМоН. В соответствии с рекомендацией ВМО [27] на станциях фонового мониторинга атмосферы БАПМоН осуществляется недельный период отбора проб, который начинается каждый четверг в срок, ближайший к 6 ч поясного декретного (зимнего) времени, когда производится измерение количества осадков. В соответствии с программой наблюдений на СКФМ проводят декадный (месячный) отбор проб путем объединения ежедневно накопленных осадков (осадки сливают 2 раза в день — в 9 и 16 ч местного времени).

Все основные требования к осадкоборникам, условиям сбора и хранения проб осадков описаны в ч. II, п. 2.1. Особенностью наблюдений на фоновых станциях является одновременный отбор четырех проб индивидуальными осадкоборниками: для определения свинца, кадмия и мышьяка; для определения ртути; для определения анионов и катионов, для определения 3,4-бензпирена, ПАУ, ДДТ и других ХОП, — причем при отборе проб с целью определения концентрации органических веществ приемная поверхность осадкоборника должна быть изготовлена из стекла или эмалированного металла, а с целью определения концентрации тяжелых металлов, анионов и катионов — из бесцветного полиэтилена.

Площадь приемной поверхности осадкоборника ( $S$  см<sup>2</sup>) рассчитывают исходя из средней многолетней декадной или месячной суммы осадков  $У$  (см)

для района фоновой станции и необходимого для анализа объема пробы ( $V \text{ см}^3$ ) (декадной или месячной):

$$S = \frac{V}{Y}. \quad (3.2)$$

В случае отсутствия осадков приемную поверхность неавтоматических осадкосборников промывают дистиллированной водой ежедневно в одно и то же время.

### 3.5.2. Оборудование, реактивы и материалы

Осадкосборники с полиэтиленовой приемной поверхностью

Осадкосборники с эмалированной или стеклянной приемной поверхностью

Бутылы полиэтиленовые с завинчивающимися пробками вместимостью 0,5, 1 и 10 дм<sup>3</sup> по ТУ 6-19-110—78

Бутылы стеклянные с завинчивающимися или притертыми пробками вместимостью 1, 10 или 20 дм<sup>3</sup>

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1

6-2-5

6-2-10

Цилиндры мерные вместимостью 25; 50; 100; 500; 1000 см<sup>3</sup>

по ГОСТ 1770—74Е

Кислота азотная концентрированная, ос. ч.

по ГОСТ 11125—78

Калия бихромат, х. ч.

по ГОСТ 4220—78

н-Гексан, ч. (дважды перегнанный)

по ТУ 6-09-3375—78

Стиральный порошок

Дистиллированная вода

**Примечание.** Приемные сосуды, бутылы перед отбором проб осадков обрабатывают стиральным порошком, промывают большим количеством кипяченой воды, полиэтиленовые сосуды дополнительно промывают 5 %-ным раствором азотной кислоты и затем все сосуды ополаскивают дистиллированной водой.

### 3.5.3. Отбор, консервация и хранение проб

Осадкосборники устанавливают на подставках с таким расчетом, чтобы верхний край приемного сосуда находился на высоте 1,5—2 м от подстилающей поверхности. Для получения суммарной декадной (месячной) пробы осадков суточные осадки из осадкосборников сливают в бутылы-накопители.

Пробы, в которых определяют содержание неорганических веществ, хранят в полиэтиленовых бутылках, органических веществ — в стеклянных. В соответствии с определяемыми в осадках ингредиентами бутылы маркируют: свинец, кадмий, мышьяк; ртуть; анионы, катионы; 3,4-бензпирен и другие ПАУ, ДДТ и другие ХОП.

Объем декадной (месячной) пробы осадков для определения каждого ингредиента задается аналитической лабораторией в зависимости от применя-

емого метода анализа. Минимально необходимый для анализа объем может составлять при определении концентрации свинца и кадмия 0,2—1 дм<sup>3</sup>; мышьяка 0,2—0,5 дм<sup>3</sup>; ртути 0,1—0,5 дм<sup>3</sup>; 3,4-бензпирена и других ПАУ 1—2 дм<sup>3</sup>; ДДТ и других ХОП 1—2 дм<sup>3</sup>; анионов, катионов 1 дм<sup>3</sup>.

Пробы осадков, в которых определяют содержание тяжелых металлов, консервируют непосредственно после отбора концентрированной азотной кислотой из расчета 5 см<sup>3</sup> кислоты на 1 дм<sup>3</sup> пробы. В пробы, в которых определяют ртуть, кроме азотной кислоты вносят бихромат калия из расчета 0,2 г соли на 1 дм<sup>3</sup> пробы.

Пробы осадков, в которых определяют содержание ХОП и ПАУ, консервируют после того, как накоплен необходимый объем пробы, т. е. консервации подвергают аликвоту из средней месячной (декадной) пробы дважды перегнанным n-гексаном из расчета 20 см<sup>3</sup> на 1 дм<sup>3</sup> аликвоты.

Снег из осадкосборника переносят в чистую посуду и переводят в жидкое состояние при комнатной температуре. Затем обрабатывают, как пробы жидких осадков.

Декадные (месячные) пробы осадков, в которых определяют концентрации тяжелых металлов, хранят в прохладном темном месте; пробы, в которых определяют концентрации органических веществ, хранят в холодильнике.

### 3.6. ОТБОР ПРОБ СНЕЖНОГО ПОКРОВА

Отбор проб снега проводят на наблюдательной площадке станции фоновое мониторинга в период накопления максимального запаса влаги. В нескольких точках наблюдательной площадки с ненарушенным снежным покровом вырезают снегомером керны снега на всю глубину снежного покрова, при этом следят, чтобы нижняя часть керна не была загрязнена частицами почвы. Количество точек, в которых отбирают пробы, определяют на месте, исходя из необходимого объема пробы, запаса влаги в нем и равномерного охвата выбранной площади отбора. Пробу переносят в эмалированный сосуд, закрывают и доставляют на фоновую станцию, где растапливают при комнатной температуре. Отстоявшуюся пробу декантируют и фильтруют через бумажный фильтр «белая лента», разливают в полиэтиленовые и стеклянные бутылки и консервируют так же, как пробы жидких атмосферных осадков. Для определения концентрации сульфатов пробу не консервируют. Фильтр с твердыми частицами высушивают на воздухе, складывают осадком внутрь и помещают в конверт из кальки.

В оборудование для проведения этих работ должны входить снегомер и фильтровальный аппарат с насосом, реактивы и материалы (см. п. 3.5.2).

### 3.7. ОТБОР ПРОБ ВОЗДУХА ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ОБЪЕМНОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ ДИОКСИДА УГЛЕРОДА

Отбор проб осуществляют в предварительно вакуумированные сосуды (фляги), изготовленные из нержавеющей стали, вместимостью 1,5 дм<sup>3</sup> с одним бессмазочным вакуумным краном. Для отбора необходима стеклянная палочка диаметром 4 мм. Для хранения фляг используют специально изготовленные ящики, в которых пробы пересылаются для анализа в ГГО.

В срок отбора заполняют воздухом две фляги следующим образом. Выносят к месту отбора две вакуумированные фляги. Берут одну из них, задерживают дыхание и делают три шага против ветра. «Прочищают» стеклян-

ной палочкой носик фляги 5 раз. Вытягивают руку с флягой вперед-вверх против ветра и другой рукой открывают кран. При открытии крана должен быть слышен сильный шипящий звук заполнения воздухом вакуумированной фляги. После прекращения шипения кран плотно закрывают и восстанавливают дыхание. Таким же способом заполняют вторую флягу. После отбора проб заполняют сопроводительный лист (табл. 3.2).

Таблица 3.2

*Сопроводительный лист  
к пробе воздуха на CO<sub>2</sub>*

Станция \_\_\_\_\_ Координаты \_\_\_\_\_

Дата отбора « \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_

Номер фляг \_\_\_\_\_

Время отбора (местное) \_\_\_\_\_

Условия отбора проб \_\_\_\_\_

Направление ветра \_\_\_\_\_  
(в градусах)

Скорость ветра \_\_\_\_\_ м/с

Температура воздуха \_\_\_\_\_ °С

Давление \_\_\_\_\_ гПа

Относительная влажность \_\_\_\_\_ %

Волнение моря \_\_\_\_\_ баллов

Осадки \_\_\_\_\_

Примечание. Прочие атмосферные явления и др. \_\_\_\_\_

Был ли слышен шипящий звук при открывании крана? (да, нет)

Наблюдатель \_\_\_\_\_  
(ф. и. о.)

Ящик с пробами хранят в помещении с положительной температурой воздуха. По заполнении восьми фляг пробами воздуха ящик с сопроводительными листами отсылают в ГГО.

#### 4. МЕТОДИКИ ОПРЕДЕЛЕНИЯ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ ЗАГРЯЗНЯЮЩИХ ВЕЩЕСТВ НА ФОНОВОМ УРОВНЕ

Фоновый мониторинг как одна из подсистем наблюдений за уровнем загрязнения окружающей природной среды предполагает получение систематической информации в районах, удаленных от источников выбросов. Уровни



содержания загрязняющих веществ в объектах природной среды в этих районах, как правило, чрезвычайно низки, поэтому методы анализа, разработанные для импактного мониторинга, как правило, непригодны.

Методы определения концентрации загрязняющих веществ на фоновом уровне должны отвечать следующим требованиям:

низкие пределы обнаружения определяемых ингредиентов;

высокая селективность;

высокая степень чистоты используемых реагентов;

современность и перспективность;

использование различных методов определения одного ингредиента возможно при наличии удовлетворительной сходимости результатов, полученных при сравнении.

Применяемые средства измерений должны быть поверены (аттестованы) в сроки, установленные по ГОСТ 80002—71, иметь клеймо или аттестат о поверке. При отсутствии каких-либо средств измерений они могут быть заменены приборами того же класса точности.

В связи с этим для количественного определения тяжелых металлов и органических соединений в объектах природной среды разработаны методы, предназначенные для использования на сети фоновых станций и в региональных лабораториях.

Полученная информация представляется в виде таблиц, которые являются исходными форматами для дальнейшей машинной обработки результатов.

#### 4.1. ДИОКСИД СЕРЫ [6]

Методика предназначена для определения концентрации диоксида серы в атмосферном воздухе на станциях фонового мониторинга в диапазоне 0,3—4,8 мкг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 2 м<sup>3</sup> и в диапазоне 0,1—1 мкг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 10 м<sup>3</sup>. Для измерения концентрации выше 4,8 мкг/м<sup>3</sup> необходимо разбавление растворов проб. Мешающее влияние оксидов азота устраняется сульфаминовой кислотой, озона — выдерживанием пробы перед фотометрированием, солей тяжелых металлов — добавлением трилона Б и фосфорной кислоты.

##### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации диоксида серы в воздухе в диапазоне 0,1—4,8 мкг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 25$  %.

##### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании диоксида серы из воздуха пленочным хемосорбентом и фотометрическом определении по интенсивности окраски соединения, образующегося в результате взаимодействия диоксида серы с формальдегидом и парарозанилином (или фуксином).

##### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерения, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

## 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр	
pH-метр-милливольтметр рН-673	по ТУ 25-05-2501—79
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Барограф; погрешность $\pm 7$ гПа	по ГОСТ 6359—75Е
Термограф; погрешность $\pm 1^\circ$ С	по ГОСТ 6416—75Е
Газовый счетчик ГСБ-400; погрешность $\pm 1\%$ ; Госреестр № 734—72	по ТУ 25-04-2261—75
Микрокомпрессор ВК-1	по ТУ 25.06.926—77
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-100-2 — 9 шт.	
2-250-2 — 1 шт.	
2-500-2 — 3 шт.	
2-1000-2 — 2 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 5 шт.	
4-2-2 — 2 шт.	
2-2-5 — 3 шт.	
6-2-10 — 2 шт.	
2-2-10 — 2 шт.	
2-2-50 — 2 шт.	
2-2-100 — 1 шт.	
Бюретки 3-2-25-0,1 — 3 шт.	по ГОСТ 20292—74Е
3.3. Вспомогательные устройства	
Трубки сорбционные СТ 212 (маркировка 2)	по ТУ 25-1110.039—82
Стаканы В-1-50 ТС	по ГОСТ 25336—82
Холодильник (бытовой)	
Центрифуга (3—4 тыс. об/мин)	
3.4. Реактивы	
Бутанол-1, ч. д. а.	по ГОСТ 6006—78
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
Водорода перекись, х. ч.	по ГОСТ 10929—76
Глицерин, ч. д. а.	по ГОСТ 6259—75
Иод, 0,05 моль/дм <sup>3</sup> (0,1 н), стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Калия иодид, х. ч.	по ГОСТ 4232—74
Кислота ортофосфорная ( $\rho=1,72$ г/см <sup>3</sup> ), х. ч.	по ГОСТ 6552—80
Кислота соляная ( $\rho=1,19$ г/см <sup>3</sup> ), х. ч.	по ГОСТ 3118—77
Кислота сульфаминовая, х. ч.	по ТУ 6-09-2437—79
Комплексон III (трилон Б), ч. д. а.	по ГОСТ 10652—73
Крахмал растворимый, ч.	по ГОСТ 10163—76
Натрий сернистый, девятиводный, ч.	по ГОСТ 2053—77
Натрия ацетат, трехводный, ч. д. а.	по ГОСТ 199—78
Натрия гидроксид, х. ч.	по ГОСТ 4328—77
Натрия гидроксид, 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Натрия сульфит, ч. д. а.	по ГОСТ 195—77
Натрия тиосульфат, 0,1 моль/дм <sup>3</sup> , стандарт-титр	по ТУ 6-09-2540—72
Натрия хлорид, х. ч.	по ГОСТ 4233—77
Парарозанилина гидрохлорид, ч. или фуксин основной для фуксинсернистой кислоты, ч. д. а.	по ТУ 6-09-07-1182—79
Парарозанилина гидрохлорид, ч. д. а.	по ТУ 6-09-4091—75

Ртуть (II) оксид (желтый), ч. д. а.	по ГОСТ 5230—74
Формальдегид 40 %-ный (формалин)	по ГОСТ 1625—75
Этиленгликоль, ч. д. а.	по ГОСТ 10164—75

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

Все работы по приготовлению солей ртути (II) и по обработке ими сорбционных трубок необходимо проводить в вытяжном шкафу. Фильтровальная бумага, используемая для протирания трубок, должна быть обезврежена. Растворы, содержащие ртуть, после анализа следует сливать в специальный сосуд. Обезвреживание растворов проводят согласно примечанию I методики 5.2.7.2, ч. I.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор пробы воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

- 1) Соляная кислота, раствор 10 моль/дм<sup>3</sup>. 86 см<sup>3</sup> соляной кислоты ( $\rho = 1,19$  г/см<sup>3</sup>) разбавляют до 100 см<sup>3</sup> водой в мерной колбе.
- 2) Соляная кислота, раствор 1 моль/дм<sup>3</sup>. 86 см<sup>3</sup> соляной кислоты ( $\rho = 1,19$  г/см<sup>3</sup>) разбавляют до 1 дм<sup>3</sup> водой.
- 3) Соляная кислота, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. 100 см<sup>3</sup> раствора, приготовленного по перечислению 2, разводят водой в мерной колбе вместимостью 1 дм<sup>3</sup>.
- 4) Гидроксид натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.
- 5) Тетрахлормеркурат натрия (ТХМ), раствор 0,04 моль/дм<sup>3</sup>. В мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> вносят 124 см<sup>3</sup> гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, 600 см<sup>3</sup> воды и перемешивают. В термостойкий стакан вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 8,7 г оксида ртути, 4,68 г хлорида натрия и 0,07 г трилона Б и смешивают стеклянной палочкой до образования однородной массы. Затем вливают в стакан 9,0 см<sup>3</sup> соляной кислоты концентрацией 10 моль/дм<sup>3</sup> и перемешивают до растворения оксида ртути. Полученный раствор медленно переливают в колбу с раствором гидроксида натрия, несколько раз ополаскивают стакан водой для полного переноса раствора в колбу. Раствор в колбе перемешивают, проверяют значение рН, которое должно быть в пределах 5,4—6,4. В случае необходимости рН доводят до нужного значения растворами гидроксида натрия (0,1 моль/дм<sup>3</sup>) или соляной кислоты (0,1 моль/дм<sup>3</sup>). Доливают раствор до метки и вновь перемешивают. Раствор оставляют на сутки и в случае легкого помутнения фильтруют. Срок хранения раствора в холодильнике не больше 6 мес.

Раствор ядовит! Все работы по приготовлению следует производить под тягой.

- 6) Сульфаминовая кислота для проведения анализа, 0,03 %-ный раствор.

0,15 г сульфаминовой кислоты растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды. Раствор сохраняется не более 2 сут.

7) Сульфаминовая кислота для установления градуировочной характеристики, 0,6 %-ный. 0,6 г сульфаминовой кислоты растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды. Раствор сохраняется не более 2 сут.

8) Формальдегид, 0,2 %-ный раствор. 0,5 см<sup>3</sup> 40 %-ного раствора формальдегида разбавляют до 100 см<sup>3</sup> водой. Раствор готовят перед анализом. Концентрацию исходного раствора формальдегида проверяют титрованием (см. ч. I, приложение 1 к методике 5.2.7.1).

9) Ортофосфорная кислота, раствор 3 моль/дм<sup>3</sup>. 194,4 см<sup>3</sup> концентрированной кислоты ( $\rho=1,72$  г/см<sup>3</sup>) разбавляют до 1 дм<sup>3</sup> водой.

10) Исходный 0,2 %-ный раствор парарозанилина (или фуксина). 0,2 г парарозанилина (или фуксина для фуксинсернистой кислоты) растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в 40—60 см<sup>3</sup> соляной кислоты концентрацией 1 моль/дм<sup>3</sup> и доводят уровень до метки тем же раствором кислоты.

11) Рабочий раствор парарозанилина (или фуксина). В мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup> наливают 200 см<sup>3</sup> фосфорной кислоты концентрацией 3 моль/дм<sup>3</sup>, 20 см<sup>3</sup> исходного раствора парарозанилина (или фуксина) и доливают до метки водой. Раствор устойчив 6 мес.

12) Иод, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.). Готовят из стандарт-титра.

13) Иод, раствор 0,005 моль/дм<sup>3</sup>. 50 см<sup>3</sup> раствора иода концентрацией 0,05 моль/дм<sup>3</sup> разводят водой в мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Раствор готовят перед употреблением.

14) Крахмал растворимый, 0,2 %-ный раствор. Растирают 0,4 г крахмала с небольшим количеством воды и полученную пасту медленно добавляют к 200 см<sup>3</sup> горячей воды; продолжают нагревание до получения прозрачного раствора, затем охлаждают и переносят в стеклянную колбу с пробкой.

15) Тиосульфат натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. Готовят из стандарт-титра.

16) Тиосульфат натрия, раствор 0,01 моль/дм<sup>3</sup>. 50 см<sup>3</sup> раствора тиосульфата натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> доводят водой до метки в мерной колбе вместимостью 500 см<sup>3</sup>. Раствор готовят перед употреблением.

17) Исходный раствор для установления градуировочной характеристики. 0,400 г сульфата натрия или 0,300 г пиросульфата натрия ( $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_5$ ) растворяют в 500 см<sup>3</sup> свежeproкипяченной и охлажденной воды. Этот раствор соответствует раствору с массовой концентрацией  $\text{SO}_2$  320—400 мкг/см<sup>3</sup>. Точную концентрацию  $\text{SO}_2$  устанавливают иодометрическим титрованием. Сначала проводят холостое определение. Для этого в три конические колбы вместимостью 200—250 см<sup>3</sup> вносят из бюретки по 20 см<sup>3</sup> раствора иода (0,005 моль/дм<sup>3</sup>) и по 10 см<sup>3</sup> воды и титруют раствором тиосульфата натрия (0,01 моль/дм<sup>3</sup>) до получения слабожелтой окраски, затем добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора крахмала и продолжают титрование синего раствора до полного обесцвечивания. Вычисляют среднее значение холостого определения. После этого в три конические колбы вместимостью 200—250 см<sup>3</sup> вносят из бюретки по 20 см<sup>3</sup> раствора иода (0,005 моль/дм<sup>3</sup>) и точно по 10 см<sup>3</sup> исходного раствора для установления градуировочной характеристики. Закрывают колбы и через 5 мин титруют, как при холостом определении. Массовую концентрацию  $\rho$  (мкг/см<sup>3</sup>) диоксида серы в исходном растворе для градуировки рассчитывают по формуле

$$\rho = 32(A - B),$$

где  $A$  — объем раствора тиосульфата натрия (0,01 моль/дм<sup>3</sup>), пошедший на титрование холостой пробы, см<sup>3</sup>;

$B$  — объем раствора тиосульфата натрия (0,01 моль/дм<sup>3</sup>), пошедший на титрование исходного раствора для градуировки, см<sup>3</sup>;

32 — коэффициент пересчета.

Затем рассчитывают объем раствора, в котором содержится 1,00 мг диоксида серы.

18) Рабочий раствор для установления градуировочной характеристики с массовой концентрацией 10 мкг/см<sup>3</sup> диоксида серы. Готовят в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> сразу же после установления концентрации исходного раствора, поскольку он неустойчив. Для этого рассчитанный объем исходного раствора (см. перечисление 17), в котором содержится 1 мг диоксида серы помещают в мерную колбу и доводят до метки раствором ТХМ концентрацией 0,04 моль/дм<sup>3</sup> (см. перечисление 5). Раствор устойчив в течение 30 сут при условии хранения в холодильнике; при отсутствии холодильника раствор готовят перед употреблением.

При наличии твердого стандартного образца сульфита для установления градуировочной характеристики из него сразу готовят рабочий раствор для установления градуировочной характеристики путем растворения навески, указанной в паспорте стандартного образца, в растворе ТХМ (см. перечисление 5). В этом случае растворы по перечислениям 12—17 не готовят.

19) Раствор для обработки сорбционных трубок. В колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> растворяют 1,6 г ацетата натрия в растворе ТХМ концентрацией 0,04 моль/дм<sup>3</sup>, добавляют 15 см<sup>3</sup> глицерина и доводят до метки раствором ТХМ (0,04 моль/дм<sup>3</sup>). Раствор (ядовит!) хранится в течение 6 мес с учетом правил по технике безопасности (см ч. I, п. 5.1.3).

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы диоксида серы в пробе, устанавливают по растворам для градуировки, приготовленным в пяти сериях. Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу вносят по 1,7 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок, по 25—30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, рабочий раствор для градуировки согласно табл. 4.1, доводят до метки дистиллированной водой, тщательно перемешивают.

Таблица 4.1

### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации диоксида серы

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho = 10$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	0,2	1	2	4	8	12	16
Соответствует массе SO <sub>2</sub> в 5 см <sup>3</sup> раствора, мкг . . . . .	0,1	0,5	1,0	2,0	4,0	6,0	8,0

Для установления градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 5 см<sup>3</sup> каждого раствора для градуировки, приливают точно по 0,2 см<sup>3</sup> 0,6 %-ной сульфаминовой кислоты (см. п. 7.2, перечисление 7), встряхивают и оставляют на 10 мин, затем приливают по 0,4 см<sup>3</sup> формальдегида и по 1 см<sup>3</sup> раствора парарозанилина или фуксина (см. п. 7.2, перечисление 11). Содержимое пробирок тщательно встряхивают и через 30 мин определяют оптическую плотность раствора относительно воды. Измерения производят в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 10 мм при длине волны 575 нм. Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности для всех проб должно быть одинаковым. Одновременно измеряют оптическую плотность нулевого раствора, содержащего все реактивы, кроме определяемого вещества. Проводят измерение оптической плотности пяти

нулевых растворов и вычисляют среднее значение, которое не должно превышать 0,035. В противном случае необходимо провести дополнительную очистку фуксина или парарозанилина согласно приложению 3 к методике 5.2.7.1 (см. ч. 1).

Для большей точности измерений температура растворов при установлении градуировочной характеристики и при анализе проб не должна различаться более чем на 5° С.

Градуировочную характеристику устанавливают по семи точкам на основании среднеарифметических значений результатов измерений пяти серий растворов для градуировки. Действительные значения оптической плотности находят по разности оптических плотностей растворов для градуировки и нулевого. Проверку градуировочной характеристики следует производить при каждой смене партии реактива, но не реже одного раза в квартал.

#### 7.4. Подготовка сорбционных трубок

Чистые трубки, предназначенные для отбора проб, и те, которые используют в качестве нулевых, обрабатывают под тягой раствором (см. п. 7.2, перечисление 19) в соответствии с п. 5.1.12 ч. 1, тщательно вытирают снаружи фильтровальной бумагой, сразу же закрывают заглушками, помещают в полиэтиленовые пакеты и транспортируют к месту отбора проб. Срок хранения обработанных трубок в герметичной упаковке в защищенном от света месте при температуре ниже 20° С не более 14 сут.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения среднесуточной концентрации диоксида серы исследуемый воздух аспирируют через сорбционную трубку с расходом 1,4 дм<sup>3</sup>/мин в течение 24 ч. При низких концентрациях диоксида серы расход воздуха может быть увеличен до 15 дм<sup>3</sup>/мин за счет использования трубок больших размеров (см. табл. 3.1). При отборе проб сорбционная трубка должна быть укреплена в вертикальном положении слоем сорбента вниз. Перед отбором пробы слой сорбента в трубке уплотняют легким постукиванием нижним концом трубки о деревянную поверхность. Воздух должен идти снизу вверх. Во время отбора температура трубок не должна превышать 25° С.

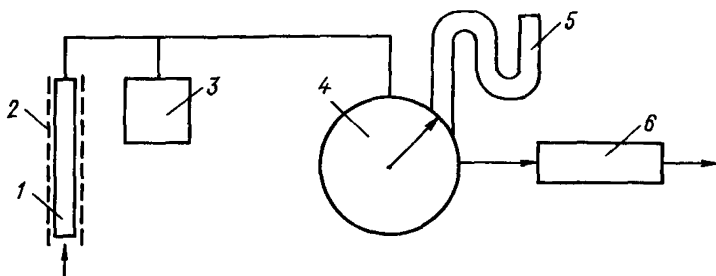
Измерение объема пробы воздуха осуществляется с помощью газового счетчика. Для предотвращения испарения воды из счетчика при отборах среднесуточных проб перед ним ставят увлажнитель, в качестве которого может быть использован поглотитель Рыхтера, заполненный дистиллированной водой. В счетчике устанавливают водяной манометр для регистрации разрежения между газовым счетчиком и трубкой. Схема установки представлена на черт. 4.1.

Сорбционную трубку в процессе отбора и при хранении необходимо защищать от света (при отборе — экраном из черной бумаги). При температуре 20° С диоксид серы в пробах окисляется со скоростью 1,5 % в сутки, при более высокой — быстрее. Пробы необходимо сразу же после отбора закрыть заглушками, упаковать и поместить в холодильник или термос со льдом. Хранение их на пункте отбора проб без холодильника при температуре выше 20° С недопустимо. Срок хранения в холодильнике — 8 сут. Способ увеличения срока хранения без холодильника описан в приложении 2 методики 5.2.7.2, ч. 1. При смене трубок меняют диаграммные ленты термографа и барографа.

### 8. Выполнение измерений

В лаборатории трубки помещают в стеклянные пробирки и заливают их 6 см<sup>3</sup> раствора сульфаминовой кислоты (см. п. 7.2, перечисление 6). Путем нескольких прокачиваний раствора через сорбент при помощи резиновой груши переводят пробу в раствор, выдувают его остатки и вынимают трубку. Растворы

## Схема установки для отбора проб воздуха



1 — сорбционная трубка; 2 — светозащитный экран; 3 — увлажнитель;  
4 — газовый счетчик; 5 — водяной манометр; 6 — микрокомпрессор-  
электроаспиратор.

Черт. 4.1

центрифугируют в течение 10—15 мин. Из пробирки отбирают для анализа  $5 \text{ см}^3$  раствора. Приливают  $0,4 \text{ см}^3$  формальдегида и  $1 \text{ см}^3$  раствора параразанилина или фуксина. Содержимое пробирки тщательно перемешивают и через 30 мин измеряют оптическую плотность раствора относительно воды. Каждый раз одновременно с пробами анализируют три нулевых раствора — обработанные соответствующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 19) сорбционные трубки, хранившиеся вместе с пробами.

Массу диоксида серы в пробе находят с помощью установленной градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

## 9. Вычисление результата измерений

Для получения сравнимых результатов объем отобранной для анализа пробы воздуха  $V_t$  приводят к нормальным условиям (температуре  $0^\circ\text{C}$  и давлению  $1013 \text{ гПа}$ ). Расчет производят по формуле

$$V_0 = \frac{V_t 273 \left[ P + \left( \frac{\Delta P}{13,6} \right) 1,33 \right]}{(273 + t) 1013}, \quad (4.1)$$

где  $V_0$  — объем аспирируемого воздуха, приведенный к нормальным условиям,  $\text{дм}^3$ ;

$\Delta P$  — разрежение между сорбционной трубкой и газовым счетчиком, мм вод. ст.;

$t$  — средняя температура в месте установки газового счетчика за период отбора пробы, вычисленная по записи термографа,  $^\circ\text{C}$ ;

13,6 — плотность ртути,  $\text{г/см}^3$ ;

$P$  — среднее давление за период отбора, вычисленное по записи барографа,  $\text{гПа}$  ( $1 \text{ мм рт. ст.} = 1,33 \text{ гПа}$ ).

Концентрацию диоксида серы  $\rho$  ( $\text{мкг/м}^3$ ) определяют по формуле:

$$\rho = \frac{1,2m}{V_0}, \quad (4.2)$$

где  $m$  — масса вещества в  $5 \text{ см}^3$  пробы,  $\text{мкг}$ ;

1,2 — коэффициент пересчета на весь объем жидкости ( $6 \text{ см}^3$ ).

## 4.2. ДИОКСИД АЗОТА [7]

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации диоксида азота в атмосферном воздухе населенных пунктов и для фонового мониторинга в диапазоне 0,02—1,2 мг/м<sup>3</sup> при проведении разовых отборов (объем пробы 5 дм<sup>3</sup>) и 0,3—7 мкг/м<sup>3</sup> при проведении 24-часовых отборов (объем пробы — 288 дм<sup>3</sup>).

### 1. Нормы точности измерений

При определении массовой концентрации диоксида азота в атмосферном воздухе суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 в диапазоне концентраций 0,02—0,2 мг/м<sup>3</sup> не превышает  $\pm 17\%$ , а в диапазоне 0,3—7 мкг/м<sup>3</sup>  $\pm 14\%$ .

### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании диоксида азота из воздуха пленочным хемосорбентом. Образующийся нитрит-ион определяется фотометрически, по реакции с сульфаниловой кислотой и N-(1-нафтил)-этилендиамином, приводящей к образованию азокрасителя красного цвета.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2

по ГОСТ 5072—79Е

Барограф; погрешность  $\pm 7$  гПа

по ГОСТ 6359—75

Термограф; погрешность  $\pm 1$  °С

по ГОСТ 6416—75

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ-2; пределы 0—55 °С; цена деления 1 °С

по ГОСТ 215—73Е

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

$\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414—78

Газовый счетчик ГСБ-400; погрешность

$\pm 1\%$ ; Госреестр № 734—72

по ГОСТ 6463—53

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

2-100-2 — 4 шт.

2-50-2 — 8 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1 — 4 шт.

6-2-5 — 2 шт.

6-2-10 — 1 шт.

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Трубки сорбционные СТ 212

по ТУ 25-1110.039—82

<sup>1</sup> Методика аттестована в ГГО. Свидетельство № 219.



**3.4. Реактивы**

Аммония гидрофосфат, х. ч.	по ГОСТ 3772—74
Ацетон, ч. д. а.	по ГОСТ 2603—79
Калия иодид, х. ч.	по ГОСТ 4232—74
Кислота ортофосфорная, х. ч.	по ГОСТ 6552—80
Кислота сульфаниловая, ч. д. а.	по ГОСТ 5821—78
Натрия ортоарсенит двузамещенный, ч.	по ТУ 6-09-2792—78
или натрия метаарсенит, ч.	по ТУ 6-09-2791—78
Натрия гидроксид, ч. д. а.	по ГОСТ 4328—77
Натрия нитрит, х. ч.	по ГОСТ 4197—74
N-(1-нафтил)-этилендиамин ди- гидрохлорид, ч.	по ТУ 6-09-15-420—80
Этиленгликоль, ч. д. а.	по ГОСТ 10164—75

**4. Требования безопасности**

См. ч. I, п. 5.1.3.

Реактивы, в состав которых входят соединения мышьяка, должны храниться в склянках с надписью «Яд» в специальных, закрывающихся на ключ металлических ящиках. Подготовка сорбционных трубок к отбору проб, связанная с обработкой пропитывающим раствором, содержащим арсенит натрия, должна проводиться в вытяжном шкафу.

**5. Требования к квалификации оператора**

См. ч. I, п. 5.1.4.

**6. Условия выполнения измерений**

См. ч. I, п. 5.1.14.

**7. Подготовка к выполнению измерений**

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка сорбционных трубок, отбор пробы воздуха.

**7.2. Приготовление растворов**

1) Раствор для обработки сорбционных трубок. 40 г иодида калия растворяют в 35 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и прибавляют 15 см<sup>3</sup> этиленгликоля. Отдельно растворяют в 10 см<sup>3</sup> воды 1,77 г ортоарсенита натрия (Na<sub>2</sub>HAsO<sub>3</sub>) и 0,42 г NaOH. Оба раствора сливают вместе. Полученный раствор хранят в темном месте не более 1 мес.

При использовании метаарсенита натрия (NaAsO<sub>2</sub>) в 10 см<sup>3</sup> воды растворяют 1,3 г NaAsO<sub>2</sub> и 0,8 г NaOH, полученный раствор смешивают с раствором иодида калия и используют для обработки трубок.

**Примечания:**

1. Раствор для обработки сорбционных трубок можно приготавливать, используя и другие формы трехвалентного мышьяка. Например, при наличии мышьяковистого ангидрида следует взять 1,0 г As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> и добавить 1,25 г NaOH.

2. Этиленгликоль должен быть проверен на отсутствие окислителей (см. ч. I, п. 5.1.7).

2) Буферный раствор. 125 г аммония фосфорнокислого двузамещенного растворяют в 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, приливают 170 см<sup>3</sup> фосфорной кислоты, доводят водой до 1000 см<sup>3</sup>, перемешивают.

3) Сульфаниловая кислота, 0,5%-ный раствор. 5 г сульфаниловой кислоты растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды, приливают 100 см<sup>3</sup> ацетона и доводят водой до 1000 см<sup>3</sup>.

4) N-(1-нафтил)-этилендиамин дигидрохлорид. 100 мг реактива растворяют в небольшом количестве воды, приливают 200 см<sup>3</sup> буферного раствора, доводят водой до 1000 см<sup>3</sup>.

5) Составной реактив. Перед употреблением смешивают растворы сульфаниловой кислоты и N-(1-нафтил)-этилендиамина в отношении 1:1.

6) Составной реактив для установления градуировочной характеристики.

6а. Сульфаниловая кислота, 1%-ный раствор. 10 г сульфаниловой кислоты растворяют в 500 см<sup>3</sup> воды, приливают 200 см<sup>3</sup> ацетона и доводят водой до 1000 см<sup>3</sup>.

6б. N-(1-нафтил)-этилендиамин дигидрохлорид. 200 мг реактива растворяют в небольшом количестве воды, приливают 400 см<sup>3</sup> буферного раствора, доводят водой до 1000 см<sup>3</sup>.

Перед употреблением смешивают растворы 6а и 6б в отношении 1:1.

7) Исходный раствор нитрита натрия ( $\rho=1$  мг/см<sup>3</sup>). 0,15 г нитрита натрия, предварительно высушенного при 60 °С в течение 2 ч, растворяют дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Полученный раствор соответствует раствору с массовой концентрацией диоксида азота 1 мг/см<sup>3</sup>.

8) Рабочий раствор А для установления градуировочной характеристики ( $\rho = 10$  мкг/см<sup>3</sup>). 1 см<sup>3</sup> исходного раствора нитрита натрия разбавляют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

9) Рабочий раствор Б для установления градуировочной характеристики ( $\rho=1$  мкг/см<sup>3</sup>). 10 см<sup>3</sup> раствора А разводят в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой. Растворы А и Б готовят перед применением. Исходный раствор сохраняется в течение 14 сут.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массовой концентрации диоксида азота, устанавливают по растворам для градуировки, приготовленным в пяти сериях. Каждую серию состоящую из семи растворов для градуировки, готовят из свежеприготовленного рабочего раствора нитрита натрия. Растворы для градуировки готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>, для чего в каждую колбу наливают 25 см<sup>3</sup> составного реактива (см. п. 7.2, перечисление 6), рабочий раствор Б согласно табл. 4.2, 2 см<sup>3</sup> раствора для обработки сорбционных трубок (см. п. 7.2, перечисление 1) доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Нулевой раствор готовят аналогично градуировочным, для чего в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> приливают те же реактивы, кроме раствора нитрита натрия.

Через 20 мин определяют оптическую плотность растворов, содержащихся в колбах, по отношению к воде. Измерения производят в кюветах с расстоянием между гранями 10 мм при длине волны 550 нм. Оптическая плотность нулевого раствора не должна превышать 0,05.

Таблица 4.2

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации диоксида азота**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора Б ( $\rho = 1$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1	2	4	6	8	10	20
Соответствует массе диоксида азота в 5 см <sup>3</sup> пробы, мкг	0,1	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0	2,0

**Примечание.** Если методика используется для измерения концентрации диоксида азота в населенных пунктах, растворы для установления градуировочной характеристики добавляются согласно табл. 5.6 методики 5.2.1.3, ч. I.

#### 7.4. Подготовка сорбционных трубок

Чистые трубки, предназначенные для отбора проб, и те, которые используют в качестве нулевых, обрабатывают соответствующим раствором (см. п. 7.2, перечисление 1) согласно п. 5.1.1.2, ч. I (способ 2). Тщательно вытирают снаружи чистой фильтровальной бумагой, сразу же закрывают заглушками и упаковывают в полиэтиленовые пакеты. Срок хранения пропитанных трубок в герметичной упаковке не более недели.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации диоксида азота исследуемый воздух аспирируют с расходом  $0,25 \text{ дм}^3/\text{мин}$  в течение 20 мин через сорбционную трубку, подготовленную к отбору. Для определения среднесуточной концентрации диоксида азота исследуемый воздух аспирируют через сорбционную трубку с расходом  $0,2 \text{ дм}^3/\text{мин}$  в течение 24 ч. Измерение объема пробы воздуха в этом случае осуществляют с помощью жидкостного газового счетчика. Чтобы предотвратить испарение воды из счетчика при отборах для определения среднесуточных концентраций, перед счетчиком ставят увлажнитель, в качестве которого может быть использован поглотительный прибор Рыхтера, заполненный дистиллированной водой. В счетчике устанавливают водяной манометр для регистрации разрежения между газовым счетчиком и трубкой (см. черт. 4.1). При отборе сорбционная трубка должна быть укреплена в вертикальном положении слоем сорбента вниз. Отбор проб желательно проводить при температуре  $0\text{--}25^\circ\text{C}$ . При смене трубок меняют диаграммные ленты термографа и барографа. Отобранные пробы в герметичной упаковке в темноте могут сохраняться в течение 20 сут.

### 8. Выполнение измерений

При определении массы диоксида азота в отобранной пробе должны быть выполнены следующие операции. Сорбционную трубку помещают в стеклянную пробирку и заливают  $5 \text{ см}^3$  составного реактива (см. п. 7.2, перечисление 5). Путем нескольких прокачиваний при помощи резиновой груши переводят пробу в раствор и содержимое пробирки перемешивают. Через 20 мин трубку вынимают и измеряют оптическую плотность раствора относительно воды. Измерения производят в кюветках с расстоянием между гранями  $10 \text{ мм}$  со светофильтром с максимумом пропускания  $550 \text{ нм}$ . Аналогично пробе анализируют нулевой раствор — сорбционную трубку, подготовленную к отбору (из той же партии). Массу диоксида азота в пробах находят с помощью градуировочной характеристики по разности оптических плотностей растворов пробы и нулевого.

### 9. Вычисление результата измерений

Для получения сравнимых результатов объем аспирированного воздуха приводят к нормальным условиям по формуле (4.1) методики 4.1.

Концентрацию  $\text{NO}_2$  ( $\text{мкг}/\text{м}^3$ ) определяют по формуле:

$$\rho = \frac{m}{V_0}, \quad (4.3)$$

где  $m$  — масса вещества в анализируемом объеме пробы,  $\text{мкг}$ ;

$V_0$  — объем аспирированного воздуха, приведенный к нормальным условиям,  $\text{м}^3$ .

### 4.3. АЭРОЗОЛЬ СЕРНОЙ КИСЛОТЫ И РАСТВОРИМЫХ СУЛЬФАТОВ (ТУРБИДИМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД) [24]

Методика предназначена для определения концентрации аэрозоля серной кислоты и сульфатов в атмосферном воздухе на станциях фонового мониторинга в диапазоне 0,15—6,0 мкг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 864 м<sup>3</sup>. Мешающее влияние нерастворимых аэрозолей устраняют фильтрованием.

#### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении массовой концентрации аэрозоля серной кислоты и сульфатов в атмосферном воздухе в диапазоне 0,15—6,0 мкг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на образовании нерастворимого сульфата бария при взаимодействии сульфат-ионов с хлоридом бария. Массу сульфат-ионов определяют турбидиметрически.

#### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 5072—79Е

Термометр лабораторный шкальный

ТЛ1-2; пределы 0—55 °С; цена деления 0,1 °С

по ГОСТ 215—73Е

Электроаспиратор ЭА-3

по ТУ 25-11-1413—78

Колбы мерные 2-100-2 — 10 шт.

по ГОСТ 1770—74Е

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1 — 1 шт.

4-2-2 — 1 шт.

2-2-5 — 2 шт.

2-3-20 — 1 шт.

2-2-10 — 2 шт.

##### 3.3. Вспомогательные устройства

Центрифуга (3—5 тыс. об/мин)

по ГОСТ 21241—77

Пинцет

##### 3.4. Материалы

Фильтры аэрозольные из ткани ФПП, используемые для отбора проб взвешенных частиц.

##### 3.5. Реактивы

Бария хлорид дигидрат, х. ч.

по ГОСТ 4108—72

Вода дистиллированная

по ГОСТ 6709—72

Глицерин, ч. д. а.

по ГОСТ 6259—75

Калия сульфат, х. ч.

по ГОСТ 4145—74

Кислота соляная ( $\rho=1,185$  г/см<sup>3</sup>) х. ч. по ГОСТ 3118—77  
Спирт этиловый (этанол), ректификат по ГОСТ 18300—72

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Вода дистиллированная. Для приготовления всех растворов следует применять свежеперегнанную дистиллированную воду.

2) Раствор хлорида бария. 6 г кристаллического хлористого бария растворяют в воде и доводят до метки в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

3) Составной раствор. 100 см<sup>3</sup> раствора хлорида бария смешивают с 300 см<sup>3</sup> глицерина и 300 см<sup>3</sup> этанола. Значение рН раствора доводят соляной кислотой до 2,5—2,8 и оставляют на 2 сут. После выстаивания реактив при наличии осадка фильтруют через фильтр «синяя лента». Срок хранения раствора — не более 1 года.

4) Сульфат калия, исходный раствор 1000 мкг/см<sup>3</sup>. Сульфат калия сушат при температуре 120—150 °С в течение 2 ч. 0,1814 г реактива растворяют в воде в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>. В 1 см<sup>3</sup> этого раствора содержится 1000 мкг сульфат-иона.

5) Сульфат калия, рабочий раствор 100 мкг/см<sup>3</sup>. Готовят разбавлением 10 см<sup>3</sup> исходного раствора в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> водой.

6) Раствор для экстракции пробы с фильтра. В 1000 см<sup>3</sup> воды растворяют 20 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты.

7) Соляная кислота, раствор 1:1. В 100 см<sup>3</sup> воды растворяют 100 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты.

##### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности от массы сульфат-иона в пробе, устанавливают по семи точкам на основании средних арифметических значений, вычисленных из результатов измерений пяти серий растворов для установления градуировочной характеристики. Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. В каждую колбу наливают 15—20 см<sup>3</sup> воды, рабочий раствор сульфата калия согласно табл. 4.3, 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1), доливают до метки водой и тщательно перемешивают. Для приготовления нулевого раствора в колбу приливают 1 см<sup>3</sup> раствора соляной кислоты (1:1), доливают водой до метки и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики в пробирку вносят по 10 см<sup>3</sup> каждого раствора для градуировки, добавляют по 5 см<sup>3</sup> составного раствора (см. п. 7.2, перечисление 3), встряхивают и выдерживают 30 мин.

Таблица 4.3

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации аэрозоля серной кислоты и сульфатов**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора сульфата калия ( $\rho=100$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1	2	3	4	6	8	10
Масса сульфат-иона в 10 см <sup>3</sup> раствора, мкг	10	20	30	40	60	80	100

Одновременно готовят нулевую пробу, для чего к 10 см<sup>3</sup> нулевого раствора добавляют 5 см<sup>3</sup> составного раствора. Через 30 мин, предварительно встряхнув, определяют оптическую плотность каждого раствора относительно воды в кюветках с расстоянием между рабочими гранями 30 мм при длине волны 400 нм. Проверку градуировочной характеристики следует проводить при смене реактива, но не реже 1 раза в 3 мес.

#### 7.4. Отбор проб

При определении массовой концентрации сульфат-иона исследуемый воздух аспирируют через фильтр с расходом 600 дм<sup>3</sup>/мин в течение 24 ч. После окончания отбора фильтр пинцетом извлекают из фильтродержателя, сгибают пополам запыленной стороной внутрь и вкладывают в полиэтиленовый конверт. В таком виде проба доставляется в лабораторию. При необходимости пересылки конверт запаивают. Срок хранения проб не ограничен.

### 8. Выполнение измерений

В лаборатории фильтры с отобранной пробой пинцетом извлекают из конверта. Фильтры помещают в стакан вместимостью 100 см<sup>3</sup>, смачивают 2 см<sup>3</sup> этанола и добавляют 50 см<sup>3</sup> раствора для экстракции пробы с фильтра. Содержимое стакана перемешивают стеклянной палочкой и нагревают на водяной бане до 60—70 °С в течение 10 мин. Через 3 ч после охлаждения пробы нерастворившуюся часть аэрозоля удаляют центрифугированием или отфильтровывают через бумажный фильтр «синяя лента». Аналогично поступают с чистым аэрозольным фильтром, полученный раствор используют как нулевую пробу. Нулевые пробы обязательно пропускают через бумажный фильтр из той же упаковки, поскольку масса сульфат-иона в разных партиях бумаги различна. (Фильтр можно использовать, если из него вымывается не более 3 мкг сульфат-ионов.)

Для анализа отбирают аликвоту раствора 2 см<sup>3</sup>, переносят в пробирку и доводят объем водой до 10 см<sup>3</sup>. Аналогично поступают с нулевой пробой. В каждую пробирку добавляют по 1 капле раствора соляной кислоты (1:1), по 5 см<sup>3</sup> составного реактива, энергично встряхивают. При необходимости аликвота может быть уменьшена до 0,5 см<sup>3</sup> или увеличена до 10 см<sup>3</sup>.

### 9. Вычисление результата измерений

Для получения сравнимых результатов объем отобранной для анализа пробы воздуха приводят к нормальным условиям (температуре 0 °С и давлению 1013 гПа) по формуле (1) п. 5.1.16, ч. 1.

Концентрацию аэрозоля серной кислоты и растворимых сульфатов (мг/м<sup>3</sup>) в исследуемом объеме воздуха находят по формуле

$$\rho = \frac{v_s m}{v_q V_0}, \quad (4.4)$$

где  $m$  — масса сульфат-иона в анализируемой части пробы, мкг;  
 $V_0$  — объем пробы анализируемого воздуха, приведенный к нормальным условиям, дм<sup>3</sup>;  
 $v_3$  — объем экстракта пробы с фильтра, см<sup>3</sup>;  
 $v_4$  — объем части экстракта пробы, идущей на анализ, см<sup>3</sup>.

#### 4.4. АЭРОЗОЛЬ СЕРНОЙ КИСЛОТЫ И РАСТВОРИМЫХ СУЛЬФАТОВ (КУЛОНОМЕТРИЧЕСКИЙ МЕТОД) [8]

Методика<sup>1</sup> предназначена для определения концентрации аэрозоля серной кислоты и растворимых сульфатов в диапазоне 2,0—50 мкг/м<sup>3</sup> или 0,5—10 мкг/м<sup>3</sup> при объемах проб соответственно 7,2 или 28,8 м<sup>3</sup>. Рекомендуется для использования при проведении научных исследований и измерений на сети БАПМОН.

##### 1. Нормы точности измерений

При измерении концентрации аэрозоля серной кислоты и сульфатов в атмосферном воздухе в диапазоне 2,0—50 мкг/м<sup>3</sup> или 0,5—10 мкг/м<sup>3</sup> установленная суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 17\%$ .

##### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании аэрозоля серной кислоты и сульфатов на фильтры из горючего материала, термическом разложении сульфатов в пробе до диоксида серы и кулонометрическом измерении его массы.

##### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

###### 3.2. Средства измерений

Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24102—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Кулонометрический индикатор «Атмосфера-1» или «Атмосфера-1М»	по ТУ 25—05.2333—87
Самопишущий потенциометр; класс 1; шкала 0—10 мВ марки КСП-4	
Потенциометр показывающий с вращающимся циферблатом КВП-503 гр. ПП68; пределы измерений 0—1600 °С	по ГОСТ 15150—69
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1794—75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55° С; цена деления 0,1 °С	по ГОСТ 215—73Е
Установка компрессорная УК-25/1,6	по ТУ 64-1-2749—74
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-100-2 — 8 шт.	
2-1000-2 — 1 шт.	

<sup>1</sup> Методика аттестована в ГГО. Свидетельство № 53.

Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-1 — 1 шт.	
4-2-2 — 1 шт.	
2-2-5 — 3 шт.	
2-2-10 — 2 шт.	
3-3-20 — 1 шт.	
3.3. Вспомогательные устройства	
Электроды трубчатая для микро-анализа СУОЛ-0,25.1,1/12МР-ПЗ	по ТУ 16531-641—78
Преобразователь термоэлектрический платиноводород-платиновый ТПП-1378; длина 120 мм (термопара)	
Резистор СП5-18 (сопротивление проволочное переменное 0,1 кОм)	
Магнитный пускатель П6-122,43	по ТУ 16.536.281—78
Лабораторные автотрансформаторы регулировочные типов ЛАТР-1М или ЛАТР-2М	по ТУ 16.517.416—69
Электрическая плитка бытовая (с закрытой спиралью)	
Пинцет	по ГОСТ 21241—77
3.4. Материалы	
Фильтры бумажные «Ватман-40» диаметром 7 см, импортные	
Трубка кварцевая; наружный диаметр 18—22 мм	по ГОСТ 21400—75
Фильтры аэрозольные марки АФА-В-10, изготовитель ВО «Изотоп»	
Кварцевое волокно	
Кирпич легковесный шамотный	по ГОСТ 5040—78
Колонка стеклянная вместимостью 100 см <sup>3</sup> с верхним и нижним отводом	
3.5. Нестандартное оборудование	

**Микропипетка.** Для нанесения на бумажный фильтр раствора при установлении градуировочной характеристики и при анализе пробы используют микропипетку, позволяющую отмеривать 0,01 см<sup>3</sup> жидкости. Ее изготавливают из тонкого стеклянного капилляра (с внутренним диаметром 0,5—1,0 мм), например, от термометра. При этом сначала определяют вместимость отрезка капилляра длиной 200—250 мм, а затем отрезают от него часть, имеющую нужную вместимость.

Для определения вместимости исходного капилляра его заполняют 10 % -ным раствором изопропилового спирта, прикасаясь кончиком горизонтально расположенного капилляра к висющей капле жидкости. Заполненный капилляр взвешивают. Затем, прижав кончик капилляра к кусочку фильтровальной бумаги, освобождают капилляр от жидкости и опять взвешивают его. По разности взвешиваний наполненного жидкостью и опорожненного капилляра определяют массу жидкости, выливающейся из капилляра. Длину части капилляра, позволяющего отмерить 0,01 см<sup>3</sup> жидкости, рассчитывают по данным пяти измерений.

Расчет проводят по формуле:

$$l_{0,01} = 0,01 \frac{l_{aP}}{m}, \quad (4.5)$$

где  $l_{0,01}$  — длина отрезка капилляра, вмещающего 0,01 см<sup>3</sup> жидкости, мм;  
 $l_a$  — длина исходного капилляра, мм;



$m$  — масса жидкости, выливающейся из капилляра, г;

$\rho$  — плотность 10 %-ного раствора изопропилового спирта, равная 0,983 г/см<sup>3</sup> при 20° С.

Например, масса жидкости, выливающейся из капилляра длиной 250 мм, составляет в среднем 0,025 г; тогда длину отрезка капилляра, вмещающего 0,01 см<sup>3</sup> жидкости, рассчитывают по формуле

$$l_{0,01} = 0,01 \frac{250}{0,025} = 100. \quad (4.6)$$

От капилляра отрезают кусок рассчитанной длины. Затем, несколько раз заполнив отрезок капилляра жидкостью и опорожнив его, определяют точную вместимость полученной микропипетки. Это значение учитывают при построении градуировочной характеристики и анализе.

**Фильтр для улавливания йода.** Колонку вместимостью 50—100 см<sup>3</sup> заполняют кусочками поролонa размером 3—6 мм, пропитанными раствором для улавливания йода (см. п. 7.2, перечисление 4) и отжатыми. Очищаемый воздух пропускают через фильтр снизу вверх. Обработка фильтра определяется по изменению окраски поролонa. После обработки половины слоя фильтр перезаряжают.

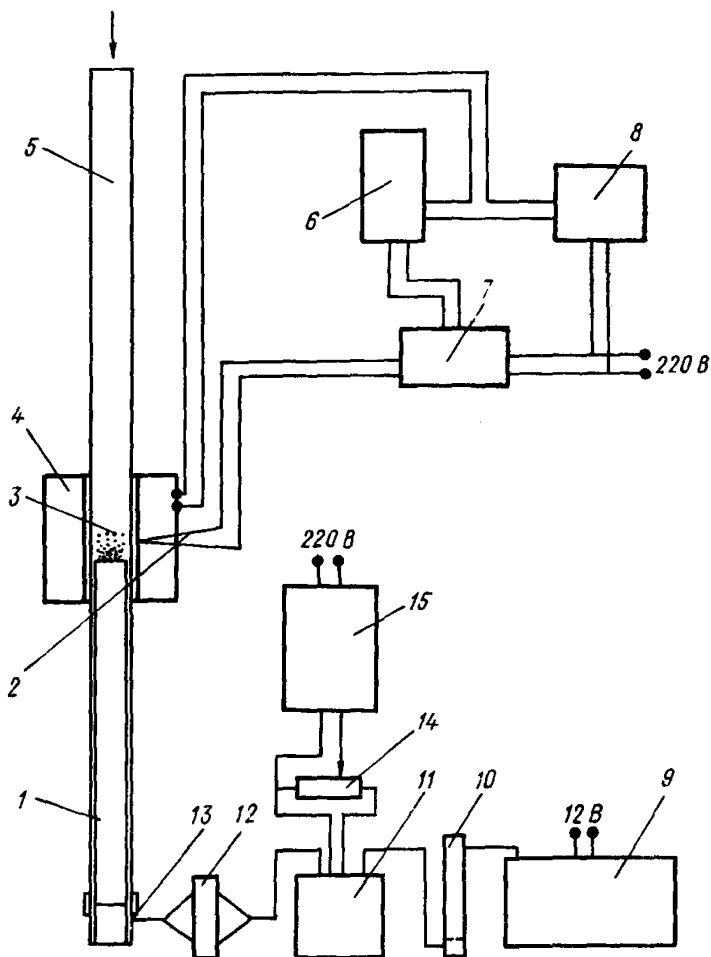
**Установка для проведения анализа.** Установка (черт. 4.2) состоит из вертикально расположенной кварцевой трубки 5, помещенной в трубчатую печь 4, температура которой измеряется и регулируется (на уровне 1000° С) платинородий-платиновой термопарой 2, соединенной с автоматическим потенциометром 7. Потенциометр управляет магнитным пускателем 6, подающим питание от автотрансформатора 8 на нагревательную обмотку печи. Внутри трубки помещается слой катализатора 3 на тампоне из кварцевого волокна, поддерживаемом отрезком кварцевой трубки 1. К нижней части трубки 5 встык присоединены при помощи муфты из силиконовой трубки стеклянный стакан 13 с боковым отводом, соединенный через аэрозольный фильтр 12 с входным патрубком кулонометрической ячейки индикатора «Атмосфера-1». К выходному патрубку ячейки 11 через фильтр 10, поглощающий пары йода, присоединен фильтр грубой очистки и вся схема протягивания воздуха индикатора «Атмосфера-1» 9. В качестве побудителя расхода может быть использован также микрометрический расход (МК), снабженный всасывающим патрубком и реометром или ротаметром. Расход воздуха устанавливается в пределах 0,8—0,9 дм<sup>3</sup>/мин.

Рабочий и сравнительный электроды кулонометрической ячейки, отключенные от электрической схемы индикатора «Атмосфера-1», присоединяются через подстроечный проволочный потенциометр 14, имеющий сопротивление 0,1 кОм к самопишущему потенциометру 15 на 10 мВ.

Установка работает следующим образом. Внесенный в верхнюю открытую часть кварцевой трубки 5 фильтр с пробой падает на нагретый катализатор и сгорает со вспышкой. Продукты сгорания, в том числе образовавшийся в результате термического разложения сульфатов диоксид серы, с потоком воздуха проходят через слой катализатора, где происходит дожигание не-сгоревших веществ и через аэрозольный фильтр 12 поступают в кулонометрическую ячейку. При наличии в потоке газа диоксида серы ячейка генерирует импульс электрического тока. Проходя через подстроечный потенциометр 14, этот ток создает соответствующее напряжение, регистрируемое самопишущим потенциометром 15 в виде пика. Высота пика пропорциональна массе сульфат-иона в пробе.

Используемый в установке катализатор при интенсивной работе (50 анализов в день) следует менять ежемесячно или чаще в случае возрастания значения нулевой пробы на 50 % по сравнению с первоначальным или в случае умень-

## Установка для проведения анализа



Черт. 4.2

шения значения сигнала при анализе контрольных проб с известной массой серной кислоты.

## 3.8. Реактивы

Вода дистиллированная

по ГОСТ 6709—72

Глицерин, ч. д. а.

по ГОСТ 6259—75

Калия карбонат, х. ч.

по ГОСТ 4221—76

Кислота серная, раствор

0,05 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.), стандарт-титр

по ТУ 6-09-2540—72

Кобальта нитрата гексагидрат, ч. д. а.

по ГОСТ 4528—78

Натрия тиосульфат, ч.

по ТУ 6-09-1470—76

Спирт изопропиловый, х. ч.

по ТУ 6-09-402—75

## 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. При подготовке к выполнению измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, приготовление катализатора, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

## 7.2. Приготовление растворов

1) Вода дистиллированная. Для приготовления всех растворов применяют свежеперегнанную дистиллированную воду.

2) Серная кислота, раствор 0,05 моль/дм<sup>3</sup> готовят из стандарт-титра.

3) Изопропиловый спирт, 10 %-ный раствор. 10 г спирта растворяют в 90 см<sup>3</sup> воды.

4) Раствор для улавливания иода. Растворяют 20 г тиосульфата натрия и 10 г карбоната калия в 20—30 см<sup>3</sup> воды, добавляют 15 см<sup>3</sup> глицерина и доливают водой до 100 см<sup>3</sup>.

## 7.3. Приготовление катализатора

10 г дробленого легковесного огнеупорного кирпича (фракция 0,25—0,50 мм) смешивают с 20 г нитрата кобальта и высушивают периодически помешивая при температуре 150 °С. Затем массу прокаливают под тягой при температуре 700 °С в течение 2 ч. Порцию катализатора объемом 3 см<sup>3</sup> помещают в кварцевую трубку для сожжения на тампон из кварцевого волокна, поддерживаемый снизу отрезком кварцевой трубки. Работы по приготовлению катализатора следует проводить под тягой.

Засыпанный в трубку для сожжения слой катализатора перед употреблением должен быть дополнительно прокален при температуре 1000 °С в течение 2 ч в токе воздуха. При этом воздух после катализатора должен пропускаться в обход кулонометрической ячейки во избежание ее загрязнения.

## 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость показаний самописца (высоты пика) от массы сульфатов в пробе, устанавливают по пяти точкам на основании средних арифметических значений, вычисленных из результатов измерений пяти серий растворов для установления градуировочной характеристики.

Таблица 4.4

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации аэрозоля серной кислоты и сульфатов**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5	6
Объем раствора H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> (c = 0,05 моль/дм <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	1	2	5	10	15	20
Масса сульфат-иона в 0,01 см <sup>3</sup> раствора, мкг	0,48	0,96	2,4	4,8	7,2	9,6

Их готовят в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. В каждую колбу приливают 15—20 см<sup>3</sup> воды, 10 см<sup>3</sup> изопропилового спирта, раствора серной кислоты согласно табл. 4.4, доливают до метки водой и тщательно перемешивают.

Массу сульфат-иона в каждой дозе раствора, отмеренного микропипеткой, рассчитывают исходя из установленного объема микропипетки по формуле:

$$m_g = V_m m_{0,01}, \quad (4.7)$$

где  $m$  — масса сульфат-иона в отмеренной дозе, мкг;

$V_m$  — объем микропипетки, см<sup>3</sup>;

$m_{0,01}$  — масса сульфат-иона в 0,01 см<sup>3</sup> раствора для установления градуировочной характеристики, мкг.

При установлении градуировочной характеристики градуировочные растворы наносят при помощи микропипетки (вместимостью 0,01 см<sup>3</sup>) на сектор бумажного фильтра «Ватман-40», равный 1/32 его площади. Массу сульфат-иона в нанесенной части пробы рассчитывают исходя из объема изготовленной пипетки и массы сульфат-иона в растворе для установления градуировочной характеристики.

Секторы фильтра, на которые будет наноситься раствор, помещают на пленку из фторопласта (Ф-3 или Ф-4). Микропипеткой наносят на каждый сектор раствор для градуировки. Одновременно готовят нулевую пробу, нанося на сектор фильтра 0,01 см<sup>3</sup> 10 %-ного раствора изопропилового спирта. Для каждой концентрации готовят пять проб.

При смене раствора микропипетку сначала промывают следующим раствором. Пробы просушивают на фторопластовой пленке, помещенной на 20—30 мин в нагретый до 50—100 °С сушильный шкаф и вносят в открытый конец нагретой кварцевой трубки установки (см. черт. 4.2). Через несколько минут после этого на ленте самопишущего прибора регистрируется пик, высоту которого, пропорциональную массе сульфат-иона, содержащегося в пробе, учитывают при установлении градуировочной характеристики.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения среднесуточной концентрации сульфатов исследуемый воздух аспирируют через фильтр с расходом 5 или 20 дм<sup>3</sup>/мин в течение 24 ч при помощи мембранного компрессора. Фильтры необходимо оберегать от загрязнения — прикасаться к фильтрам следует только пинцетом. При необходимости пересылки на анализ взвешенный фильтр сгибают пополам запыленной стороной внутрь и помещают в конверт из полиэтиленовой пленки, который запаивают. В таком виде пробы могут храниться неограниченно долго. На конверте указываются все необходимые данные о пробе (место отбора, дата, объем пробы воздуха).

### 8. Выполнение измерений

В лаборатории анализируемые фильтры извлекают из конверта, отрезают сектор, равный 1/32 его площади, и вносят в открытый конец нагретой до температуры 1000 °С кварцевой трубки. Через 5—10 мин снимают показания регистрирующего прибора.

Из каждой серии используемых чистых фильтров проводят измерение пяти нулевых проб, для чего секторы, равные 1/32 части чистого фильтра, сжигают как пробы и определяют среднее значение. Нулевую пробу и пробу с заданной массой SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> анализируют в начале и конце каждого рабочего дня. Массу сульфат-иона в пробе определяют по разности высот пиков анализируемой и нулевой проб, пользуясь градуировочной характеристикой.

### 9. Вычисление результата измерений

Массовую концентрацию  $\rho$  (мкг/дм<sup>3</sup>) сульфатов в исследуемом объеме воздуха находят по формуле

$$\rho = \frac{32m}{V_0}, \quad (4.8)$$

где  $m$  — масса сульфат-иона в анализируемой части пробы, найденная с помощью градуировочной характеристики, мкг;

32 — коэффициент, учитывающий, что анализируют 1/32 часть фильтра;

$V_0$  — объем пробы анализируемого воздуха, приведенный к нормальным условиям (см. формулу (4.1) методики 4.1), дм<sup>3</sup>.

#### 4.5. СВИНЕЦ И КАДМИЙ В АТМОСФЕРНОМ ВОЗДУХЕ И ОСАДКАХ (МЕТОД АТОМНО-АБСОРБЦИОННОЙ СПЕКТРОФОТОМЕТРИИ С ПЛАМЕННОЙ АТОМИЗАЦИЕЙ) [24]

Методика предназначена для определения среднесуточной концентрации металлов в атмосферном воздухе в диапазонах 2—100 нг/м<sup>3</sup> для свинца и 0,2—5 нг/м<sup>3</sup> для кадмия при объеме пробы 1000 м<sup>3</sup> и в осадках в диапазонах 0,5—20 мкг/дм<sup>3</sup> для свинца и 0,1—2 мкг/дм<sup>3</sup> для кадмия при объеме пробы 0,5 дм<sup>3</sup>.

##### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации в атмосферном воздухе свинца в диапазоне 2—100 нг/м<sup>3</sup> и кадмия в диапазоне 0,2—5 нг/м<sup>3</sup> и в осадках свинца в диапазоне 0,5—20 мкг/дм<sup>3</sup> и кадмия в диапазоне 0,1—2 мкг/дм<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 25\%$ .

##### 2. Метод измерения

Метод основан на атомизации переведенных в раствор свинца и кадмия в воздушно-ацетиленовом пламени и на измерении поглощения резонансной линии спектра испускания лампы с полым катодом из соответствующего металла.

##### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

3.2. Средства измерений

Атомно-абсорбционный спектрофотометр  
ААС-3 (производство ГДР)

Колбы мерные 2-25-2

Пипетки

4-2-1

6-2-5

6-2-10

по ГОСТ 1770—74Е

по ГОСТ 20292—74Е

Потенциометр с термопарой или термометр ТЛ-3 на 500 °С	по ГОСТ 215—73
Электроаспиратор ЭА-3	по ТУ 25-11.1660—85
<b>3.3. Вспомогательные устройства</b>	
<b>Посуда</b>	
Аппарат для получения бидистиллиро- ванной воды	по МРТУ 42-2028—62
Баллон с ацетиленом	
500 см <sup>3</sup> Бутыли полиэтиленовые вместимостью	по ТУ 6-19-110—78
Воронки стеклянные диаметром 50 мм	по ГОСТ 23932—79Е
Груша резиновая	
Лабораторный автотрансформатор	по ТУ. 16-677.025—84
АОСН-8-220—82	
Печь муфельная ПМ-8	по ТУ 79-337—72
Плитка электрическая с песчаной баней типа ШС-1/08-Н	по ГОСТ 306—69
Пробирки градуированные с притертыми пробками вместимостью 10 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 1770—74Е
Редуктор ацетиленовый марки ДАП-1-65	по ГОСТ 5.1381—72
25, 50, 150 см <sup>3</sup> Стаканы термостойкие вместимостью	
Тигли фарфоровые № 5	по ГОСТ 10394—63
Фильтры стеклянные	по ГОСТ 9147—59
Цилиндры мерные вместимостью	по ГОСТ 9775—61
25, 50, 100 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 1770—74Е
Шкаф сушильный	по ГОСТ 13474—70
Щипцы тигельные	
<b>3.4. Реактивы</b>	
Кадмий азотнокислый, х. ч.	по ГОСТ 6262—74
Кислота азотная, конц., ос. ч.	по ГОСТ 11125—78
Свинец азотнокислый, х. ч.	по ГОСТ 4236—77
Стандартный образец раствора металла ГСОСРМ-1; Госреестр № 2293—82	
<b>3.5. Материалы</b>	
Асбест	по ТУ 6-09-4010—75
Фильтрующий материал ФПА-15-2,0	по ТУ 6-16-2334—79

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха и осадков.

## 7.2. Приготовление растворов

1) Перегонка азотной кислоты. В кварцевую колбу, снабженную холодильником с водяным охлаждением, помещают 1 дм<sup>3</sup> азотной и 10 см<sup>3</sup> серной кислот и нагревают до кипения. Перегнанную азотную кислоту собирают в полиэтиленовую бутылку.

2) Кислота азотная, 1%-ный (или 5%-ный) раствор. 10 (или 50 см<sup>3</sup>) концентрированной азотной кислоты приливают в колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Для длительного хранения кислоты используют полиэтиленовую посуду.

3) Приготовление исходных градуировочных растворов свинца и кадмия. Исходные градуировочные растворы свинца ( $\rho = 1 \text{ мг/см}^3$ ) и кадмия ( $\rho = 1 \text{ мг/см}^3$ ) готовят из стандартного образца или путем растворения 1,599 г Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> и 1,372 г Cd(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 4 H<sub>2</sub>O в небольшом количестве бидистиллированной воды и разбавлением полученного раствора в колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> 1%-ной азотной кислотой. Эти растворы могут храниться в течение 5 лет.

4) Приготовление рабочих градуировочных растворов. Рабочие стандартные растворы свинца (0,5—5 мкг/см<sup>3</sup>) и кадмия (0,05—0,5 мкг/см<sup>3</sup>) готовят соответствующим разбавлением исходных растворов 1%-ной азотной кислотой и хранят не более полугода.

5) Кислота азотная, раствор 1:1 (по объему). 500 см<sup>3</sup> перегнанной концентрированной азотной кислоты приливают в колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup> и доводят до метки дистиллированной водой. Для длительного хранения кислоты используют полиэтиленовую посуду.

## 7.3. Установление градуировочной характеристики

Измеряют абсорбцию излучения при введении в анализатор градуировочных растворов с концентрациями свинца (0,5—5 мкг/см<sup>3</sup>) при длине волны 283,3 нм и кадмия (0,05—0,5 мкг/см<sup>3</sup>) при длине волны 228,8 нм и устанавливают градуировочную характеристику в координатах абсорбция — концентрация металла. Выделяют линейную часть градуировочной характеристики, где сигнал пропорционален концентрации металла.

## 7.4. Отбор проб

Отбор проб аэрозолей воздуха проводят электроаспиратором ЭА-3 на фильтр ФПА. При отборе используют держатель фильтра площадью 160 см<sup>2</sup>. Подготовку фильтров к работе проводят как описано в ч. I, пп. 4.4.5 и 5.1.13. Общий объем пропущенного воздуха составляет 1000 м<sup>3</sup> при расходе 36 м<sup>3</sup>/ч.

Экспонированные фильтры складывают вчетверо и хранят в пакетах из крафт-бумаги. Срок хранения — не более 3 мес.

Отбор проб осадков для определения в них свинца и кадмия производят в соответствии с п. 3.5.

## 8. Выполнение измерений

Экспонированные фильтры после отделения от марлевой основы помещают в фарфоровые тигли и озоляют в муфельной печи. Максимальная температура озоления фильтрующего материала — 430 °С. При этой температуре пробы выдерживают не менее 1 ч (до исчезновения черной массы углерода). Температуру постоянно контролируют отградуированной термопарой (или термометром на 500 °С). Тигли вынимают из муфеля, после охлаждения содержимое тиглей обрабатывают 10 см<sup>3</sup> азотной кислоты (1:1) при нагревании на плитке, покрытой асбестом. Выпаривание не должно сопровождаться кипением. Выпаренные до влажных солей пробы охлаждают, заливают 10 см<sup>3</sup> 5%-ной азотной кислоты, тщательно перемешивают. Раствор после отстаивания переносят в пробирку вместимостью 10 см<sup>3</sup>. Пробирки плотно закрывают притертыми пробками и маркируют с указанием номера фильтра и даты отбора. Свинец и кадмий определяют в растворе методом атомной абсорбции с атомизацией

в воздушно-ацетиленовом пламени. В случае высоких концентраций измерение проводят после разбавления пробы.

В 3—5 неэкспонированных фильтрах из каждой партии определяют содержание свинца и кадмия. Среднее значение фона вычитают из результатов анализа.

Определение свинца и кадмия в атмосферных осадках проводят после концентрирования металлов из пробы объемом 0,5 дм<sup>3</sup> упариванием в термостойком стакане на плитке, покрытой асбестом. Выпаривание не должно сопровождаться кипением. Выпаренную до влажных солей пробу растворяют в 10 см<sup>3</sup> 5%-ной азотной кислоты, переносят в пробирки с притертыми пробками и маркируют с указанием даты и места отбора. Холостой пробой служит азотная кислота, используемая для консервации пробы.

Неполное разложение образцов, а также наличие мешающих веществ приводят к завышению концентраций свинца и кадмия за счет неселективного поглощения. Количественное определение элементов в образцах следует проводить с использованием дейтериевой лампы для коррекции фона.

### 9. Вычисление результата измерений

Массовую концентрацию  $\rho$  (нг/м<sup>3</sup>) металлов, содержащихся в аэрозолях воздуха, вычисляют по формуле:

$$\rho = \frac{\rho_1 v \cdot 10^3}{V_0}, \quad (4.9)$$

где  $\rho_1$  — концентрация металла, определенная по градуировочной характеристике, мкг/см<sup>3</sup>;

$v$  — объем растворенной пробы, см<sup>3</sup>;

$10^3$  — множитель для перевода в нг;

$V_0$  — объем пропущенного через фильтр воздуха (м<sup>3</sup>), приведенный к нормальным условиям (см. формулу (1), п. 5.1.16, ч. 1).

Массовую концентрацию  $\rho$  (мкг/дм<sup>3</sup>) металлов в осадках вычисляют по формуле:

$$\rho = 10^3 \rho_1 / n, \quad (4.10)$$

где  $\rho_1$  — концентрация металла, определенная по градуировочной характеристике, мкг/см<sup>3</sup>;

$n$  — коэффициент концентрирования;

$10^3$  — множитель для перевода в мкг/дм<sup>3</sup>.

### 4.6. СВИНЕЦ И КАДМИЙ В АТМОСФЕРНОМ ВОЗДУХЕ И ОСАДКАХ (МЕТОД АТОМНО-АБСОРБЦИОННОЙ СПЕКТРОФОТОМЕТРИИ С БЕСПЛАМЕННОЙ АТОМИЗАЦИЕЙ) [24]

Методика предназначена для определения среднесуточной концентрации свинца и кадмия в атмосферном воздухе в диапазонах 0,4—100 нг/м<sup>3</sup> для свинца и 0,01—5,0 нг/м<sup>3</sup> для кадмия при объеме пробы 1000 м<sup>3</sup> и в осадках в диапазонах 0,1—20 мкг/дм<sup>3</sup> для свинца и 0,02—2 мкг/дм<sup>3</sup> для кадмия при объеме пробы 0,5 дм<sup>3</sup>.



### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации в атмосферном воздухе свинца в диапазоне 0,4—100 нг/м<sup>3</sup>, кадмия в диапазоне 0,01—5,0 нг/м<sup>3</sup> и в осадках свинца в диапазоне 0,1—20 мкг/дм<sup>3</sup> и кадмия в диапазоне 0,02—2 мкг/дм<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 25\%$ .

### 2. Метод измерения

Метод основан на атомизации переведенных в раствор свинца и кадмия в графитовой кювете при помощи высокотемпературного нагрева электрическим током в потоке инертного газа и на измерении поглощения резонансной линии спектра испускания лампы с полым катодом из соответствующего металла.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Атомно-абсорбционный спектрофотометр с электрическим атомизатором (графитовая кювета) и корректором фона ААС-3 (производство ГДР)

Колбы мерные 2-25-2

по ГОСТ 1770—74Е

Микропипетки со сменными наконечниками вместимостью 10, 20, 50, 100, 500, 1000 мм<sup>3</sup>

по ГОСТ 1770—64

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1

6-2-5

6-2-10

Потенциометр с термопарой или термометр ТЛ-3 на 500 °С

по ГОСТ 215—73

Электроаспиратор ЭА-3

по ТУ 25-11.1660—85

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Аппарат для получения бидистиллированной воды

по МРТУ 42-2028—62

Баллон с аргоном

по ГОСТ 10157—79

Бутылки полиэтиленовые вместимостью 500 см<sup>3</sup>

по ТУ 6-19-110—78

Воронки стеклянные диаметром 50 мм

по ГОСТ 23932—79Е

Груша резиновая

по ТУ 16-671.025—84

Лабораторный автотрансформатор

АОСН-8-220—82

Печь муфельная ПМ-8

по ТУ 79-337—72

Плитка электрическая с песчаной баней типа ШС-1/08-Н

по ГОСТ 306—69

Пробирки градуированные с притертыми пробками вместимостью 10 см<sup>3</sup>

по ГОСТ 1770—74Е

Редуктор для аргона марки ДКП-1-65

по ГОСТ 5.1381—72

25, 50, 100 см<sup>3</sup> стаканы термостойкие вместимостью

по ГОСТ 10394—63

Тигли фарфоровые

по ГОСТ 9147—59

Фильтры стеклянные

по ГОСТ 9775—61

Цилиндры мерные вместимостью 25, 50, 100 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 1770—74Е
Шкаф сушильный	по ГОСТ 13474—70
Щипцы тигельные	
<i>3.4. Реактивы</i>	
Кадмий азотнокислый, х. ч.	по ГОСТ 6262—74
Кислота азотная, конц., ос. ч.	по ГОСТ 11125—78
Свинец азотнокислый, х. ч.	по ГОСТ 4236—77
Стандартный образец ГСОМ-1; Госреестр № 2293—82	
<i>3.5. Материалы</i>	
Асбест	по ТУ 6-09-4010—75
Фильтрующий материал ФПА-15-2,0	по ТУ 6-16-2334—79

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Перегонка азотной кислоты (см. методику 4.5, п. 7.2, перечисление 1).  
2) Кислота азотная, 1%-ный или 5%-ный раствор (см. методику 4.5, п. 7.2, перечисление 2).

3) Приготовление исходных градуировочных растворов свинца и кадмия (см. методику 4.5, п. 7.2, перечисление 3).

4) Приготовление рабочих градуировочных растворов. Рабочие стандартные растворы свинца (1—10 нг/см<sup>3</sup>) и кадмия (0,1—2 нг/см<sup>3</sup>) готовят соответствующим последовательным разбавлением исходных растворов 1%-ной азотной кислотой и хранят не более 3 сут.

5) Кислота азотная, раствор 1:1 (по объему) (см. методику 4.5, п. 7.2, перечисление 5).

##### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Измеряют абсорбцию излучения при введении в анализатор 20 мм<sup>3</sup> рабочих градуировочных растворов с массовыми концентрациями свинца (1—10 нг/см<sup>3</sup>) при длине волны 283,3 нм и кадмия (0,1—2 нг/см<sup>3</sup>) при длине волны 228,8 нм в соответствии с программой устанавливают градуировочную характеристику в координатах абсорбция — концентрация металла (нг/см<sup>3</sup>). Выделяют линейную часть градуировочной характеристики, где сигнал пропорционален концентрации металла.

##### 7.4. Отбор проб

Отбор проб аэрозолей воздуха производят в соответствии с методикой 4.5, п. 7.4; отбор проб осадков — в соответствии с п. 3.5.

**Программа определения свинца и кадмия в атмосферном воздухе**

Параметр	Сушка		Озоление		Атомизация	
	свинец	кадмий	свинец	кадмий	свинец	кадмий
Температура, °С	85	85	150	150	2600	2000
Время, с	30	30	40	40	7	7

*8. Выполнение измерений*

Обработку экспонированных и холостых фильтров производят в соответствии с методикой 4.5, п. 8.

Определение свинца и кадмия в осадках проводят без предварительного концентрирования металлов введением в графитовую кювету 20 мм<sup>3</sup> анализируемой пробы микропипеткой со сменными пластмассовыми наконечниками. Холостой пробой служит азотная кислота, используемая для консервации проб. Свинец и кадмий определяют в растворе методом атомной абсорбции с термической атомизацией в графитовой кювете по заданной программе.

Неполное разложение образцов, а также наличие мешающих веществ приводят к завышению результатов определения свинца и кадмия за счет неселективного поглощения. Количественное определение элементов в образцах следует проводить с использованием дейтериевой лампы для коррекции фона.

*9. Вычисление результата измерений*

Концентрацию в осадках определяют по градуировочной характеристике, так как объем вводимой пробы и стандартных растворов одинаков (20 мм<sup>3</sup>). Массовую концентрацию (нг/м<sup>3</sup>) свинца и кадмия, содержащихся в аэрозолях воздуха, рассчитывают по формуле

$$\rho = \frac{\rho_1 v}{V_0}, \quad (4.11)$$

где  $\rho_1$  — концентрация металла, определенная по графику, нг/см<sup>3</sup>;  
 $V_0$  — объем пробы воздуха, приведенный к нормальным условиям (см. ч. I, п. 5.1.16, формулу (1)), м<sup>3</sup>;  
 $v$  — объем растворенной пробы, см<sup>3</sup>.

**4.7. РТУТЬ В АТМОСФЕРНОМ ВОЗДУХЕ: ОТБОР ПРОБ  
НА СЕРЕБРЯНЫЙ СОРБЕНТ [24]**

Методика предназначена для определения среднесуточной концентрации паров ртути в атмосферном воздухе в диапазоне 2—70 нг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 2 м<sup>3</sup>.

### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации ртути в атмосферном воздухе в диапазоне 2—70 нг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 25\%$ .

### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании ртути серебряным сорбентом (амальгаматором) и атомно-абсорбционным определении ее массы после термической десорбции с использованием измерительного амальгаматора.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Атомно-абсорбционный анализатор

«Ртуть 101»

по ТУ 25-05(1Е2.850.224)—79

«Рт-102»

по ТУ 25-05(1Е2.850.235)—85

MAS-50 (фирма «Перкин — Элмер», США)

Ротаметры типа РМ

по ГОСТ 13045—81

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 5672—79Е

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;

пределы 0—50° С, цена деления 0,1° С

по ГОСТ 215—73Е

Термометр ТЛ-3, пределы 0—500° С

по ГОСТ 215—73Е

Шприц медицинский комбинированный

со стеклянным поршнем вместимостью 10 см<sup>3</sup>

по ТУ 64-1—378—83

Колбы мерные 2-100-2 — 3 шт.

по ГОСТ 1770—74Е

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Баллон с газообразным азотом

по ГОСТ 2405—72

Лабораторный автотрансформатор

РНО-250-2А

Микрокомпрессор ВК-1 с расходом

2 дм<sup>3</sup>/мин, настроенный на всасывание

по ТУ 25—06.926—77

Полиэтиленовая бутылка вместимостью

1 дм<sup>3</sup> с завинчивающейся полиэтиленовой

пробкой

по ТУ 6-19-110—78

Редуктор кислородный ДКП-1-65

по ГОСТ 5.1381—72

Термостат

Электронпечь трубчатая для микро-

анализа СУОЛ-0,15 · 2/12 МР

по ТУ 7895—68

#### 3.4. Реактивы

Аммиак водный, ос. ч.

по ГОСТ 24147—80

Калий двухромовокислый, х. ч.

по ГОСТ 4220—78

Калия гидроксид, х. ч.

по ГОСТ 4203—65

Кислота винная, ч. д. а.

по ГОСТ 5817—77

Кислота серная, х. ч.

по ГОСТ 4207—77

Магний хлорнокислый, ч.

по ТУ 6-09-3880—75

Ртуть металлическая

Сахароза, х. ч.

по ГОСТ 5833—75

Серебро азотнокислосое, х. ч.

по ГОСТ 1277—75

Спирт этиловый

по ГОСТ 18300—72

3.5. Материалы  
Активированный уголь  
Вата кварцевая  
Серебряная проволока диаметром  
0,05—0,1 мм  
Стеклянные шарики диаметром 0,9—1,0 мм  
Трубки из кварцевого стекла диаметром  
7 мм, длиной 350 мм  
Шланги из силиконовой резины диа-  
метром 6 мм

по ТУ 38106152—77

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть выполнены следующие работы: приготовление растворов, изготовление посеребренных стеклянных шариков, изготовление пробоотборных амальгаматоров, контроль эффективности улавливания ртути пробоотборными амальгаматорами, изготовление и подготовка к работе измерительного амальгаматора, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

##### 7.2. Приготовление растворов

Для серебрения стеклянных шариков по реакции серебряного зеркала готовят следующие растворы.

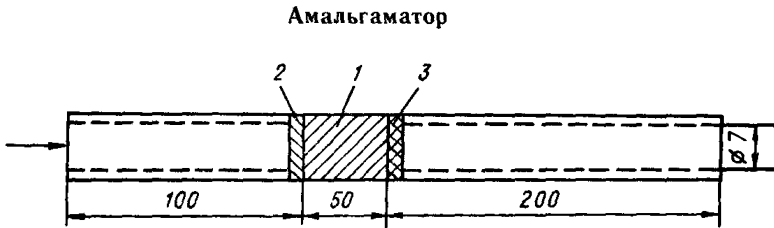
1) Азотнокислое серебро, 4%-ный раствор. 4 г азотнокислого серебра растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в дистиллированной воде и доводят водой до метки. Раствор хранят в склянке из темного стекла в темном месте.

2) Гидроксид калия, 9,5%-ный раствор. 9,5 г гидроксида калия растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в дистиллированной воде и доводят водой до метки.

3) Винная кислота, 1,1%-ный раствор. 1,1 г винной кислоты растворяют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> в дистиллированной воде и доводят водой до метки, раствор переносят в колбу и кипятят в течение 5—10 мин, охлаждают и добавляют к нему 20 см<sup>3</sup> этилового спирта.

##### 7.3. Изготовление посеребренных стеклянных шариков

Перед серебрением к 100 см<sup>3</sup> 4%-ного раствора азотнокислого серебра добавляют раствор аммиака до растворения выпавшего осадка, но без избытка, затем приливают 100 см<sup>3</sup> 9,5%-ного раствора гидроксида калия. Если при этом выпадает осадок, то добавляют по каплям раствор аммиака (без избытка) до растворения образующегося осадка. Затем полученный раствор быстро смешивают со 100 см<sup>3</sup> 1,1%-ного раствора винной кислоты и выливают в сосуд для серебрения, в котором находятся предварительно обезжиренные хромовой смесью и тщательно промытые водой стеклянные шарики. Во время серебрения сосуд выдерживают при 70—80° С на водяной бане. После серебрения раствор сливают, шарики промывают водой и сушат при комнатной температуре.



1 — сорбент, содержащий серебро; 2 — стекловата; 3 — перегородка из пористого стекла.

Черт. 4.3

#### 7.4. Изготовление пробоотборных амальгаматоров

В трубку из кварцевого стекла диаметром 7 мм и длиной 350 мм помещают тампон из кварцевой ваты, засыпают  $2 \text{ см}^3$  посеребренных стеклянных шариков и фиксируют их другим тампоном из кварцевой ваты. Готовый пробоотборный амальгаматор (черт. 4.3) подвергают термической обработке в трубчатой печи при температуре  $300^\circ \text{C}$  в течение 2 ч при непрерывном пропускании азота с расходом  $0,5 \text{ дм}^3/\text{мин}$ . После этого пробоотборные амальгаматоры проверяют на наличие остаточных количеств ртути (см. п. 8), и в случае необходимости продолжают термическую обработку.

7.5. Контроль эффективности улавливания ртути пробоотборными амальгаматорами

Устанавливают линию из трех последовательно соединенных пробоотборных амальгаматоров, через которую в течение 24 ч пропускают воздух с расходом  $1,5 \text{ дм}^3/\text{мин}$  и измеряют количество ртути на каждом амальгаматоре (см. п. 8). Затем вычисляют долю улавливания ртути (%) на первом (по ходу потока при прокачивании воздуха) амальгаматоре по отношению к общему количеству ртути на всех трех амальгаматорах. Пробоотборная трубка считается пригодной к использованию, если на ней оседает не менее 95% ртути. Фиксируют дату его изготовления и испытания, эффективность (долю улавливания ртути) и количество циклов эксплуатации (один цикл — отбор пробы и ее измерение). Через каждые 20 циклов осуществляют повторный контроль эффективности. Чистые пробоотборные амальгаматоры после герметизации стеклянными палочками через силиконовые муфты могут храниться до одного года.

#### 7.6. Изготовление и подготовка к работе измерительного амальгаматора

В кварцевую трубку помещают тампон из кварцевой ваты и спирали из серебряной проволоки диаметром  $0,05\text{--}0,10 \text{ мм}$  (диаметр отдельной спирали  $1,5 \text{ мм}$ , длина  $1\text{--}2 \text{ мм}$ ), которые фиксируют другим тампоном из кварцевой ваты. Новые измерительные амальгаматоры прокачивают в трубчатой печи в потоке воздуха или азота (расход  $0,5 \text{ дм}^3/\text{мин}$ ) при температуре  $700^\circ \text{C}$  в течение 2 ч. Измерительные амальгаматоры после герметизации стеклянными палочками через силиконовые муфты могут храниться в течение года.

#### 7.7. Установление градуировочной характеристики

Каждый измерительный амальгаматор градуируют путем внесения в него с помощью шприца дозированных количеств паров ртути. Для градуировки используют насыщенные пары ртути, находящиеся в равновесии с металлической ртутью в замкнутом сосуде при строго фиксированной температуре. В полиэтиленовую бутылку вместимостью  $1 \text{ дм}^3$  с завинчивающейся полиэтиленовой пробкой, имеющей отверстие диаметром 2 мм, наливают  $15\text{--}25 \text{ см}^3$  металлической ртути. Внутрь пробки помещают прокладку из вакуумной резины (можно использовать и обычную резину, но ее потребуется чаще менять)

Таблица 4.5

Зависимость массовой концентрации ( $\rho$ ) насыщенного пара ртути в воздухе от температуры ( $t$ )

$t$ °С	$\rho$ , нг/см <sup>3</sup>	$t$ °С	$\rho$ , нг/см <sup>3</sup>	$t$ °С	$\rho$ , нг/см <sup>3</sup>
12	0,75	18	11,30	24	18,50
13	7,36	19	12,30	25	20,10
14	8,05	20	13,40	26	21,80
15	8,80	21	14,50	27	23,50
16	9,60	22	15,80	28	25,50
17	10,50	23	17,10	30	29,70

Примечание. Концентрацию насыщенных паров ртути для промежуточных температур рассчитывают путем линейной интерполяции

и навинчивают пробку на горловину бутылки. Бутыль выдерживают несколько часов в термостате или при комнатной температуре. Температуру измеряют термометром с ценой деления 0,1° С. Иглу медицинского шприца вводят через отверстие в пробке и резиновую прокладку внутрь бутылки и отбирают различные объемы (от 1 до 10 см<sup>3</sup>) воздуха, насыщенного парами ртути. Отобранный объем паров ртути вводят в поток воздуха, пропускаемый через амальгаматор, путем прокалывания силиконового шланга иглой шприца и постепенным нажатием поршня. Массу ртути, внесенную в амальгаматор, вычисляют, используя данные табл. 4.5.

Для проведения анализа измерительный амальгаматор соединяют последовательно с кюветой спектрофотометра, на выходе кюветы устанавливают поглотительный патрон с активированным углем для поглощения паров ртути после измерения и через систему пропускают поток очищенного от ртути воздуха или азота с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин. Затем измерительный амальгаматор вводят в предварительно нагретую до 500° С трубчатую печь. При нагревании измерительного амальгаматора происходит выделение ртути и поступление ее в кювету спектрофотометра, при этом фиксируют максимальное значение абсорбции.

Градуировочную характеристику строят в координатах абсорбция — масса ртути в пробе.

#### 7.6. Отбор проб

Для определения среднесуточной концентрации паров ртути исследуемый воздух аспирируют через защищенные от прямых солнечных лучей, установленные вертикально входным отверстием вниз пробоотборные амальгаматоры с расходом 1,2—1,5 дм<sup>3</sup>/мин в течение 24 ч.

После окончания пробоотбора амальгаматор герметизируют заглушками. Максимальный срок хранения экспонированных амальгаматоров 2 мес (в незагрязненном ртутью помещении).

### 8. Выполнение измерений

Для определения концентрации ртути пробоотборный амальгаматор присоединяют силиконовым шлангом к измерительному амальгаматору (общая

длина силиконовых коммуникаций 1—1,5 м), через систему подают азот с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин и помещают пробоотборный амальгаматор в трубчатую печь, нагретую до 300° С. Освобождающуюся ртуть потоком азота с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин в течение 5 мин переносят на измерительный амальгаматор. Измерение проводят по поглощению излучения от ртутной лампы в области резонансной линии ртути 253,7 нм. Количество ртути в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики.

### 9. Вычисление результата измерений

См. ч. I, п. 5.1.16, формулы (1), (5).

## 4.8. РТУТЬ В АТМОСФЕРНЫХ ОСАДКАХ [24]

Методика предназначена для определения концентрации ртути в атмосферных осадках в диапазоне 0,05—10 мкг/дм<sup>3</sup> при объеме пробы 100 см<sup>3</sup>.

### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации ртути в атмосферных осадках в диапазоне 0,05—10 мкг/дм<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает ±25%.

### 2. Метод измерения

Метод основан на химической обработке проб атмосферных осадков с целью минерализации органических соединений ртути и атомно-абсорбционным определении массы ртути после восстановления в растворе двухвалентной ртути до элементарного состояния хлористым оловом.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Атомно-абсорбционный анализатор

«Ртуть 101»

по ТУ 25-05(1Е2.850.224)—79

Рт-102

по ТУ 25-05(1Е2.850.235)—85

или MAS-50 (фирма «Перкин — Элмер», США)

Весы аналитические ВЛ1А-200

по ГОСТ 24104—80Е

Колбы мерные 2-100-2

по ГОСТ 1770—74Е

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-0,5

4-2-1

4-2-2

6-2-5

6-2-10

Ротамер с диапазоном измерений

0—1 дм<sup>3</sup>/мин

по ГОСТ 13045—81



50, 100 см <sup>3</sup>	Цилиндры вместимостью 10, 25, 3.3. Вспомогательные устройства	по ГОСТ 1770—74Е
	Аппарат для получения бидистиллированной воды	по МРТУ 42-2028--62
	Барботер с насадкой для продувки воздуха	
250, 500 см <sup>3</sup>	Бутыль полиэтиленовая вместимостью	по ТУ 6-19-110—78
	Воронки химические	по ГОСТ 23932—79Е
	Поглотительные трубки для перхлората магния	
	Шкаф сушильный	по ГОСТ 13474—70
	3.4. Реактивы	
	Гидроксиламин солянокислый, х. ч.	по ГОСТ 5456—65
	Дитизон, х. ч.	по ГОСТ 10165—62
	Калий двухромовокислый, х. ч.	по ГОСТ 4220—78
	Калия перманганат, х. ч.	по ГОСТ 4527—65
	Кислота азотная, ос. ч.	по ГОСТ 11125—78
	Кислота серная, х. ч.	по ГОСТ 4207—77
	Кислота соляная, ос. ч.	по ГОСТ 3118—67
	Магний хлорнокислый, ч.	по ТУ 6-09-3880—75
	Олово хлористое, х. ч.	по ГОСТ 36—68
	Ртуть (II) хлорид, х. ч.	по ГОСТ 4519—48
	Четыреххлористый углерод, х. ч.	по ГОСТ 5827—51
	3.5. Материалы	
	Активированный уголь	
	Вата стеклянная	
	Силикагель индикаторный цветной	
	Фильтры бумажные «красная лента»	
	Шланги силиконовые диаметром 6 мм	по ТУ 38106152—77

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: очистка реактивов, приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб атмосферных осадков.

#### 7.2. Приготовление растворов

1) Перегонка азотной (соляной) кислоты (см. методику 4.5, п. 7.2, перечисление 1).

2) Олово хлористое, 10%-ный раствор. 11,3 г  $\text{SnCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  растворяют в 10 см<sup>3</sup> горячей концентрированной соляной кислоты и доводят объем до 100 см<sup>3</sup> бидистиллированной водой. Раствор хлорида олова перед употреблением продувают воздухом или другим газом, очищенным от ртути путем фильтрации

через поглотительные трубки с активированным углем. При длительном хранении происходит окисление  $\text{Sn(II)} \rightarrow \text{Sn(IV)}$  за счет кислорода воздуха. При образовании взвеси реактив непригоден для работы.

3) Гидроксиламин солянокислый, 2%-ный раствор. 2 г реактива растворяют в  $100 \text{ см}^3$  бидистиллированной воды. При необходимости полученный раствор очищают от примеси ртути экстракцией несколькими порциями 0,05%-ного раствора дитизона в четыреххлористом углероде.

4) Калия перманганат, 1%-ный раствор. 1 г перманганата калия растворяют в  $100 \text{ см}^3$  бидистиллированной воды. При необходимости перманганат калия очищают перекристаллизацией.

5) Серная кислота, раствор 1:1. В стакан из термостойкого стекла вносят  $50 \text{ см}^3$  бидистиллированной воды и осторожно приливают  $50 \text{ см}^3$  концентрированной серной кислоты.

6) Азотная кислота, раствор 1:1.  $50 \text{ см}^3$  концентрированной азотной кислоты приливают в колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  и доводят водой до метки.

7) Азотная кислота, 5%-ный раствор (по объему).  $5 \text{ см}^3$  концентрированной азотной кислоты разбавляют до  $100 \text{ см}^3$  бидистиллированной водой.

8) Приготовление исходных градуировочных растворов ртути. 1,352 г хлорида ртути (II) растворяют в небольшом количестве бидистиллированной воды и разбавляют полученный раствор в колбе вместимостью  $1 \text{ дм}^3$  5%-ной азотной кислотой. Раствор может храниться в течение 5 лет.

9) Приготовление рабочих градуировочных растворов. Рабочие градуировочные растворы ртути концентрацией 0,1—10  $\text{мг/дм}^3$  готовят соответствующим разбавлением исходных растворов 5%-ной азотной кислотой. Срок хранения — не более полугода.

### 7.3. Установление градуировочной характеристики

В колбах вместимостью  $100 \text{ см}^3$  готовится серия градуировочных растворов с массовыми концентрациями ртути 0,05—10  $\text{мг/дм}^3$  в 5%-ной азотной кислоте. Растворы переносятся в барботеры, куда приливают по  $1 \text{ см}^3$  50%-ного раствора серной кислоты и 1%-ного раствора перманганата калия. Через 20 мин прибавляют  $1 \text{ см}^3$  2%-ного раствора гидроксилamina солянокислого до обесцвечивания раствора. Измеряют при длине волны 253,7 нм абсорбцию излучения парами ртути, образовавшимися после прибавления к растворам  $1 \text{ см}^3$  10%-ного раствора хлорида олова, которые потоком воздуха или инертного газа с расходом  $0,5 \text{ дм}^3/\text{мин}$  выносятся в кювету анализатора. Устанавливают градуировочную характеристику в координатах абсорбция — концентрация ртути ( $\text{мг/дм}^3$ ), выделяют ее линейную часть, где сигнал пропорционален концентрации ртути.

### 7.4. Отбор проб

См. п. 3.5.

## 8. Выполнение измерений

Перед определением ртути в атмосферных осадках проводят минерализацию содержащихся в ней ртутьорганических соединений. Для этого за сутки до анализа пробу объемом  $0,1 \text{ дм}^3$  обрабатывают добавлением 50%-ных растворов серной и азотной кислот и 1%-ного раствора перманганата калия (по  $1 \text{ см}^3$ ). Через сутки добавляют  $1 \text{ см}^3$  гидроксилamina солянокислого до обесцвечивания раствора. Пробу помещают в барботер с аэратором, добавляют  $1 \text{ см}^3$  10%-ного раствора хлорида олова и выдувают образовавшиеся пары ртути в кювету анализатора потоком воздуха или инертного газа со скоростью  $0,5 \text{ дм}^3/\text{мин}$ . Регистрируют максимальное значение сигнала. Проводят по два измерения содержания ртути в исследуемой и холостой пробах, средние значения холостой пробы вычитают из средних значений исследуемой пробы.

При низком содержании ртути в воде ( $< 0,05 \text{ мг/дм}^3$ ) ее концентрируют на серебряном измерительном амальгаматоре путем адсорбции паров, вы-

дуваемых из барботера. Определение концентрации ртути производят в соответствии с п. 8 методики 4.7.

### 9. Вычисление результатов измерений

Концентрацию (мкг/дм<sup>3</sup>) ртути в воде определяют из соотношения

$$\rho = m \cdot 10, \quad (4.12)$$

где  $m$  — масса ртути в 0,1 дм<sup>3</sup> пробы, взятой на анализ, мкг; 10 — множитель для пересчета концентрации ртути в дм<sup>3</sup>.

## 4.9. ХЛОРООРГАНИЧЕСКИЕ ПЕСТИЦИДЫ [24]

Методика предназначена для определения среднесуточной концентрации изомеров 1,2,3,4,5,6-гексахлорциклогексана ( $\alpha$ -ГХЦГ и  $\gamma$ -ГХЦГ), 1,2,3,4,10,10-гексахлор-1,4; 5-8-ди(эндометилен) бицикло [4,4,0] декадиена-2,6(альдрин); 1,4,5,6,7,8,8-гептахлор-4,7-эндометиленбицикло [4,3,0] нонаднена-1,5 (гептахлора); 1,4,5,6,7,8,8-гептахлор-2,3-эпоксид-4,7-эндометиленбицикло [4,3,0] нонена-5 (гептахлорэпоксида); 1,2,3,4,10,10-гексахлор-6,7-эпоксид-1,4,5,8-ди (эндометилен) бицикло [4,4,0] децена-2 (дильдрин); 1,1-ди(4'-хлорфенил)-2,2,2-трихлорэтана (п,п'-ДДТ или ДДТ) 1,1-ди(4'-хлорфенил)-2,2-дихлорэтана (п,п'-ДДТ или ДДД) и 1,1-ди(4'-хлорфенил)-2,2-дихлорэтилена (п,п'-ДДЭ или ДДЭ) в атмосферном воздухе и атмосферных осадках. Диапазон измеряемых концентраций в воздухе составляет 0,005—10 нг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 100—150 м<sup>3</sup>; в осадках — 0,5—500 нг/дм<sup>3</sup> при объеме пробы 1 дм<sup>3</sup>.

### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации хлороорганических пестицидов (ХОП) в атмосферном воздухе и осадках суммарная погрешность не превышает 25%.

### 2. Метод измерения

Определение ХОП основано на поглощении их из воздуха фильтром АФА-20-ХП (фильтр улавливает аэрозольную фазу) и твердым адсорбентом силихромом С (адсорбент улавливает газовую фазу), извлечении ХОП из пробы воздуха или пробы осадков дважды перегнанным  $n$ -гексаном, последующей очистке, концентрировании экстрактов и конечном разделении и измерении методом газожидкостной хроматографии с электронно-захватным детектированием.

Содержание ХОП определяют расчетным способом по результатам газохроматографического анализа концентрированных экстрактов и градуировочных растворов ХОП. Пределы обнаружения в пробе:  $\alpha$ -ГХЦГ и  $\gamma$ -ГХЦГ — 0,005 нг; альдрин, гептахлор и дильдрин — 0,05 нг; гептахлорэпоксид — 0,1 нг; ДДЭ — 0,02 нг; ДДД — 0,03 нг; ДДТ — 0,05 нг.

Мешающими веществами являются полихлорбифенилы (ПХБ) и фталаты, пределы обнаружения для которых в 20 и более раз превышают указанные для ХОП. При одновременном присутствии в пробе ХОП и ПХБ, когда содержание ПХБ существенно выше, чем содержание ХОП, их раздельное определение проводят по специальной методике.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы, материалы.

3.2. Средства измерений	
Весы аналитические ВЛР-200	по ГОСТ 24104—80Е
Газовый хроматограф «Газохром-1106 Э»	по ТУ 25.05-1457—73
или «Цвет-550» с электронно-захватным детектором	по ТУ 1.550.150—85
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-50-2	
2-100-2	
Линейка металлическая	по ГОСТ 427—56
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Микрошприцы МШ-10 вместимостью 10 мм <sup>3</sup>	по ТУ 2.833.104
или фирмы «Гамильтон»	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-0,5	
4-2-1	
4-2-2	
6-2-5	
6-2-10	
Пробирки вместимостью 5 и 10 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 1770—74Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр ТЛ-2	по ГОСТ 215—73
Цилиндры вместимостью 25, 50, 100, 500 и 1000 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 1770—74Е
Электроаспиратор ЭА-3	по ТУ 25-11.1660—85
3.3. Вспомогательные устройства	
Аппарат для встряхивания проб АБУ-6С	по ТУ 64-1-2451—78
Аппарат для получения бидистиллированной воды	по МРТУ 42-2028-42-20-28—62
Аппарат для перегонки растворителей при атмосферном давлении, состоящий из колбы круглодонной КП 2-500-2	по ГОСТ 10394
холодильника ХСН-КШ	по ГОСТ 9499—70
алонжа АИ	по ТУ 25-11-2209—75
бани водяной	по ТУ 46-22-608—75
Баллон азотный вместимостью 40 дм <sup>3</sup>	по ГОСТ 949—73
Баня водяная лабораторная с электрическим подогревом	по ТУ 64-1-2850—76
или БКЛ	по ТУ 79-231—77
Воронки делительные вместимостью 25—30, 100, 250, 500, 1000, 2000 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 23932—79Е
Воронки химические	по ГОСТ 23932—79Е
Испаритель вакуумный ротационный ИР-1М	по ТУ 25-11-917—76
Колбы конические с притертыми пробками вместимостью 50, 100, 250, 500 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 23932—79Е
Колонки стеклянные длиной 1—1,5 м с внутренним диаметром 2,5—3 мм	по ГОСТ 16285—75

Перчатки резиновые	по ТУ 38106100—82
Печь муфельная ПМ-8	по ТУ 79-337—72
Плитка электрическая ШС-1/08-Н	по ГОСТ 306—69
Редуктор кислородный ДКП-1—65	по ГОСТ 5.1381—72
Респиратор «Лепесток» АПАН—40	по ТУ 84-416-11—83
Сосуд цилиндрический стеклянный или эмалированный с крышкой вместимостью 3—5 дм <sup>3</sup>	
Установка компрессорная УК-25	по ТУ 64-1-2985—78
Холодильник (бытовой)	
Шкаф сушильный	по ГОСТ 13474—70
<b>3.4. Реактивы</b>	
Гексан, ч.	по ТУ 609—3375—78
Калия бихромат, х. ч.	по ГОСТ 4220—75
Натрий серноокислый безводный, х. ч.	по ГОСТ 4166—76
Натрий углекислый кислый, х. ч.	по ГОСТ 4201—79
Серная кислота, конц., ос. ч.	по ГОСТ 1462—78
Силохром С-80 или С-120, фракция 0,35—0,5 мм	по ТУ 6-09-17-48—74
Сорбенты для наполнения хроматографических колонок (импортные): 5% SE-30 на хроматроне N-AW-DMCS, зернением 0,16—0,20 мм или 0,20—0,25 мм; смесь 1% OV-1 и 1,5% QF-1 на хромосорбе G/HP, зернением 0,149—0,177 мм	
Спирт этиловый, ректификат	по ГОСТ 18300—72
Стандартные вещества (импортные): α-ГХЦГ, γ-ГХЦГ, альдрин, гептахлор, гептахлорэпоксид, дильдрин, п,п'-ДДЭ, п,п'-ДДД, п,п'-ДДТ.	
<b>3.5. Материалы</b>	
Азот, ос. ч.	по ГОСТ 9293—74
или ПНГ	по ТУ 6-21-39—79
Бумага универсальная индикаторная	по ТУ 6-09-1181—71
Бумага фильтровальная ФН	по ГОСТ 12026—76
Вата медицинская	
Фильтры АФА-ХП-20	по ТУ 95.7181—76
Фильтры «синяя лента»	по ТУ 6-09-1678—77

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

Все работы с легковоспламеняющимися и горючими веществами должны производиться под тягой и при отсутствии открытого огня. Эти вещества, а также кислоты должны храниться в толстостенных склянках с пробками и помещаться отдельно в металлические ящики (боксы) с плотно закрывающейся крышкой (дверцей). На склянках должно быть указано наименование содержимого. Особое внимание необходимо при работе с кристаллическими и жидкими ядовитыми хлорорганическими пестицидами. При их взвешивании и растворении следует пользоваться респиратором и резиновыми перчатками. В случае обнаружения утечки во время работы со сжатыми газами немедленно закрыть вентиль на баллоне и редуктор.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка посуды, приготовление растворителей и растворов, подготовка хроматографа, отбор проб воздуха.

### 7.2. Подготовка посуды

Используемую в работе химическую посуду необходимо тщательно вымыть хромовой смесью или стиральным порошком, последовательно ополоснуть водопроводной, дистиллированной водой и этиловым спиртом, а затем просушить при температуре 120—150° С и прокалить при температуре 200—250° С в течение 2—3 ч.

### 7.3. Подготовка растворителей и реактивов

1) Гексан подвергается двойной перегонке при атмосферном давлении.

2) Подготовка бидистиллированной воды

Бидистиллированную воду очищают дважды перегнанным гексаном из расчета 50 см<sup>3</sup> гексана на 1000 см<sup>3</sup> воды. Операцию очистки проводят два раза.

3) Контроль качества очистки гексана и бидистиллированной воды выполняют путем анализа упаренного до 0,5—1 см<sup>3</sup> гексанового экстракта на газовом хроматографе (холостой опыт).

4) Подготовка силохрома и сульфата натрия

Силохром и сульфат натрия промывают дважды перегнанным гексаном, просушивают при температуре 100—150° С и прокалывают при температуре 250—300° С в течение 3—4 ч.

5) Приготовление раствора бикарбоната натрия. 42 г бикарбоната натрия (кислого углекислого натрия) растворяют в 500 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды, общий объем доводят водой до 1 дм<sup>3</sup> и получают раствор 0,5 моль/дм<sup>3</sup>.

6) Приготовление хромовой смеси. 50 г бихромата калия растворяют в 1000 г концентрированной серной кислоты при нагревании и получают 5%-ный раствор.

### 7.4. Приготовление градуировочных растворов

1) Градуировочный раствор А. 10 мг каждого из анализируемых ХОП (взвешивают на аналитических весах) переносят количественно в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> (для каждого вещества должна быть своя колба), прибавляют до метки дважды перегнанный гексан и получают раствор с массовой концентрацией  $\rho = 100$  мкг/см<sup>3</sup>.

2) Градуировочный раствор Б ( $\rho = 1$  мкг/см<sup>3</sup>). 10 см<sup>3</sup> раствора А каждого вещества в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> (для каждого вещества должна быть своя колба), разводят дважды перегнанным гексаном и получают раствор концентрации 1 мкг/см<sup>3</sup>.

3) Градуировочный раствор В. В одну пробирку вместимостью 10 см<sup>3</sup> переносят пипеткой следующие количества раствора Б: 2 см<sup>3</sup> ДДТ; 1,5 см<sup>3</sup> ДДД; 1 см<sup>3</sup> ДДЭ; 1 см<sup>3</sup> дильдрин; 1,0 см<sup>3</sup> альдрин; 1,0 см<sup>3</sup> гептахлора; 1,0 см<sup>3</sup> гепта-хлорэпоксида; 0,3 см<sup>3</sup>  $\alpha$ -ГХЦГ и 0,3 см<sup>3</sup>  $\gamma$ -ГХЦГ, а затем к этой смеси добавляют пипеткой 0,8 см<sup>3</sup> дважды перегнанного гексана и получают раствор концентрации (мкг/см<sup>3</sup>): ДДТ — 0,2; ДДД — 0,15; ДДЭ — 0,1; дильдрин — 0,1; альдрин — 0,1; гептахлор — 0,1; гептахлорэпоксид — 0,1;  $\alpha$ -ГХЦГ — 0,03 и  $\gamma$ -ГХЦГ — 0,03.

Градуировочный раствор В используют при работе на газовом хроматографе со шкалой электрометра  $10 \cdot 10^{-12}$  А и  $20 \cdot 10^{-12}$  А. Все приготовленные градуировочные растворы необходимо хранить только в стеклянной посуде с притертыми пробками и в холодильнике. Градуировочные растворы А и Б готовят один раз в год, раствор В — ежемесячно.

### 7.5. Подготовка хроматографа

Газохроматографический анализ экстрактов проводят на газовом хроматографе с электронно-захватным детектором. Для разделения компонентов ХОП используют стеклянную колонку длиной 1—1,5 м с внутренним диаметром 2—3 мм, заполненную либо смесью 1% OV-1 и 1,5% OF-1 на хромосорбе

G/HP зернением 0,149—0,177 мм, либо 5% SE-30 на хроматоне N-AW-DMCS зернением 0,125—0,160 мм (0,16—0,20 мм; 0,20—0,25 мм). В последнем случае пик о,п'-ДДТ практически не разделяется с пиком п,п'-ДДД, пик дильдрина с пиком п,п'-ДДЭ, пик γ-ГХЦГ с пиком β-ГХЦГ и гексабензола (ГХБ).

Заполнение колонки проводят под вакуумом путем легкого постукивания на колонке для равномерного уплотнения. Приготовленную колонку предварительно кондиционируют в потоке газа-носителя с расходом, близким к 50 см<sup>3</sup>/мин, постепенно поднимая температуру до 220° С.

#### 7.6. Отбор проб

Для определения концентрации ХОП в воздухе отбор проб производят путем пропускания воздуха через размещенные друг за другом фильтр АФА-ХП-20 и слой силихрома высотой не менее 1 см (в кассету с проходным диаметром 50 мм необходимо поместить не менее 20 см<sup>3</sup> силихрома) с расходом 80—120 дм<sup>3</sup>/мин в течение 24 ч. Отбор проб должен проводиться на высоте 1,7—2 м с использованием электроаспиратора ЭА-3. В случае применения другой аспирационной установки необходимо обеспечить крепление фильтродержателя с кассетой в вертикальном положении таким образом, чтобы входное отверстие находилось на высоте 1,7—2 м и было ориентировано горизонтально и вверх; фильтродержатель должен иметь защитный колпак. При подготовке электроаспиратора к работе фильтр пинцетом извлекают из упаковки, помещают в бумажное разрезное кольцо и накладывают на сетку фильтродержателя. Отмеренное количество силихрома засыпают в кассету равномерным слоем, затем осуществляют закрепление фильтра в фильтродержателе прижимным устройством. После окончания экспонирования операции выполняют в обратном порядке.

Экспонированный фильтр упаковывают в конверт из крафт-бумаги или кальки (фильтр сворачивают экспонированной поверхностью внутрь), экспонированный адсорбент переносят в стеклянную баночку с герметичной пробкой. Хранят пробы в сухом помещении в затемненном месте или в холодильнике. Срок хранения — не более 3 мес. Из каждой партии фильтров и сорбентов по три неэкспонированных образца направляют в аналитическую лабораторию для определения в них фонового содержания пестицидов (холостые пробы).

Отбор декадных или месячных проб атмосферных осадков проводят с помощью осадкосборника (ручного или автоматического), снабженного эмалированным или стеклянным цилиндрическим сосудом диаметром и высотой не менее 30 см (например, эмалированная кастрюля вместимостью 3—5 дм<sup>3</sup>). Сосуд должен быть снабжен плотно прилегающей крышкой, которую снимают на время выпадения осадков. В стационарном режиме работы фоновой станции допускается оставлять осадкосборник открытым в течение суток, но при отсутствии осадков приемную поверхность тщательно промывают дистиллированной водой не реже одного раза в сутки.

Для получения суммарной декадной (месячной) пробы осадков проводят накопление суточных проб. Суточные осадки сливают в стеклянную бутылку вместимостью 5—10 дм<sup>3</sup>. Аликвоту из средней декадной (месячной) пробы объемом не менее 1 дм<sup>3</sup> помещают в стеклянную бутылку и консервируют дважды перегнанным гексаном из расчета 20 см<sup>3</sup> на 1 дм<sup>3</sup> пробы осадков. Осадки в виде снега переносят в чистую посуду и переводят в жидкое состояние при комнатной температуре. Затем проводят все операции, как при обработке снежных (см. п. 3.6) проб. Законсервированные пробы хранят в холодильнике не более 3 мес.

## 8. Выполнение измерений

### 8.1. Экстракция и концентрирование

ХОП, отобранные из воздуха на фильтр и адсорбент, экстрагируют дважды перегнанным гексаном. С этой целью фильтр и адсорбент помещают отдельно

в конические колбы с притертыми пробками вместимостью 250 см<sup>3</sup>, заливают 50 см<sup>3</sup> гексана и проводят часовую холодную экстракцию на аппарате для встряхивания. Затем экстракты сливают в отгонные (грушевидные) колбы из комплекта ротационного испарителя вместимостью 100 см<sup>3</sup>, а фильтр и адсорбент вновь заливают 50 см<sup>3</sup> гексана для проведения второй экстракции. Всего проводят не менее трех одночасовых экстракций. Все экстракты объединяют (отдельно для фильтра и адсорбента) и концентрируют на вакуумном ротационном испарителе до конечного объема 0,5—2 см<sup>3</sup> со скоростью сбора отгонного конденсата не более 50—60 капель в минуту при температуре воды в бане не более 60° С.

Пробу осадков (воды) объемом 1—2 дм<sup>3</sup> переливают вместе с консервантом (н-гексаном) в двухлитровую делительную воронку, бутылку из-под пробы обмывают 50 см<sup>3</sup> дважды перегнанного гексана и присоединяют к пробе. Содержание делительной воронки встряхивают в течение 15—20 мин. При встряхивании может образовываться эмульсия, для разрушения которой добавляют этиловый спирт-ректификат порциями по 10 см<sup>3</sup> (до исчезновения эмульсии). После экстракции дают жидкостям расслоиться, нижний водный слой сливают обратно в бутылку, а верхний гексановый слой сливают в коническую колбу через слой безводного сульфата натрия, помещенного в химическую воронку с подложкой из обезжиренной ваты, предварительно смоченной 2—3 см<sup>3</sup> гексана. Затем сульфат натрия промывают 3—5 см<sup>3</sup> гексана и отжимают стеклянной пробкой.

Операцию экстракции повторяют еще два раза (по 10—15 мин). Для второй и третьей экстракции берут по 50 см<sup>3</sup> гексана. После выполнения третьей экстракции делительную воронку обмывают 10—15 см<sup>3</sup> гексана. Все гексановые экстракты фильтруют через сульфат натрия. Объединенные гексановые экстракты концентрируют на вакуумном ротационном испарителе до объема 0,5—2 см<sup>3</sup>, соблюдая требования выпаривания.

### 8.2. Очистка экстрактов

Экстракты проб воздуха и осадков, как правило, подвергают сернокислотной очистке. С этой целью концентрированные гексановые экстракты количественно переносят с помощью пипетки в делительную воронку вместимостью 25—50 см<sup>3</sup> и добавляют концентрированную серную кислоту из расчета 3—5 см<sup>3</sup> на 1—2 см<sup>3</sup> экстракта; содержимое осторожно встряхивают 5—10 раз и оставляют до расслоения фаз. Отработанную кислоту (нижний слой) сливают. Операции очистки повторяют несколько раз до получения бесцветных экстракта и отработанной кислоты. Очищенный экстракт нейтрализуют раствором бикарбоната натрия концентрацией 0,5 моль/дм<sup>3</sup> (2—3 порции по 2 см<sup>3</sup>), а затем промывают очищенной бидистиллированной водой до нейтральной реакции промывных вод. Экстракт сушат, фильтруя через слой безводного сульфата натрия. Слой осушителя тщательно промывают 5—7 см<sup>3</sup> гексана и отжимают стеклянной пробкой. Высушенный экстракт концентрируют на вакуумном ротационном испарителе до объема 0,5—1 см<sup>3</sup>, соблюдая требования выпаривания.

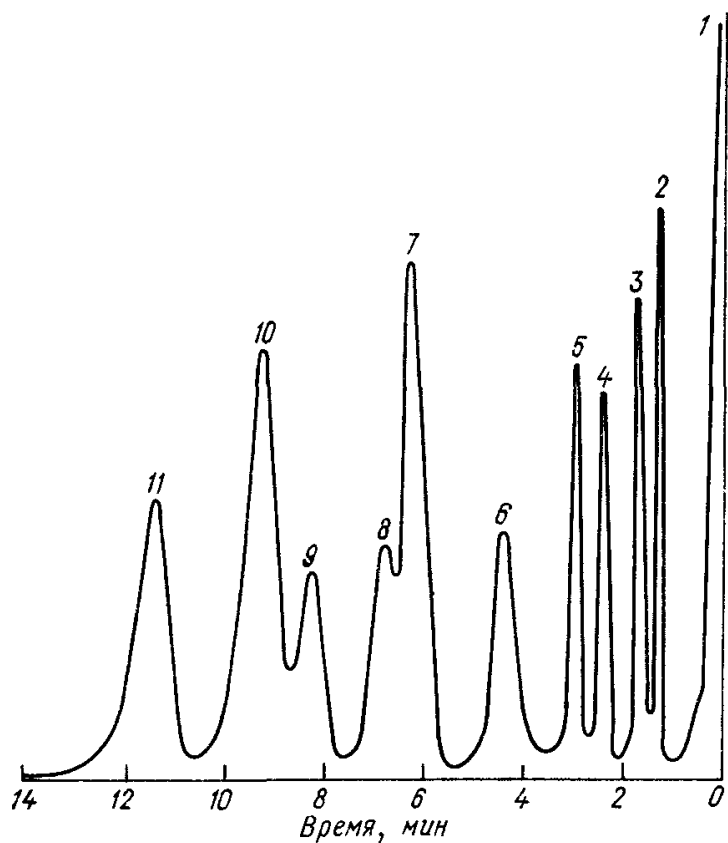
### 8.3. Газохроматографический анализ экстрактов

Условия газохроматографического анализа

Температура	
колони	170—190° С
детектора	230—250° С
узла ввода пробы (испарителя)	200—220° С
Расход	
газа-носителя (азота) на выходе из колонки	40—60 см <sup>3</sup> /мин
газа (азота) на поддуве детектора	50—100 см <sup>3</sup> /мин
Наиболее чувствительная рабочая шкала электрометра	10 · 10 <sup>-12</sup> А



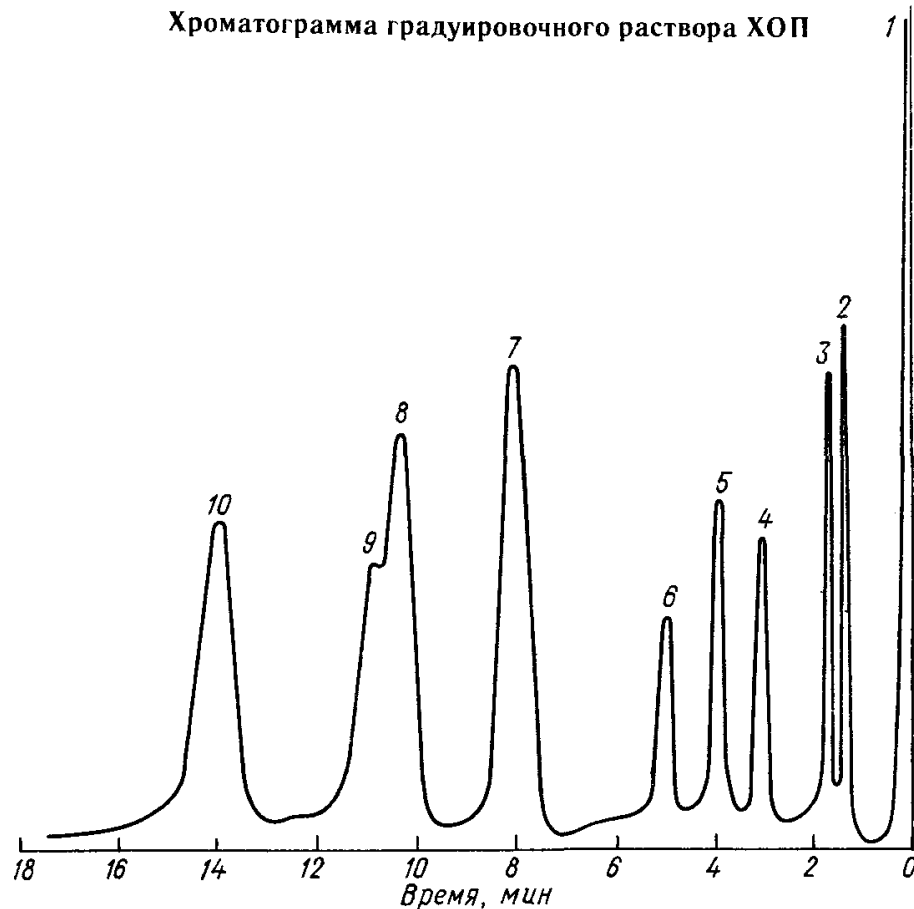
Хроматограмма градуировочного раствора ХОП



Неподвижная фаза: 1% OV-1 + 1,5% QF-1 на хромосорбе G:  
 1 — н-гексан; 2 — α-ГХЦГ; 3 — γ-ГХЦГ; 4 — гептахлор;  
 5 — альдрин; 6 — гептахлорэпоксид; 7 — п, п-ДДЭ; 8 — дильдрин;  
 9 — δ, п-ДДТ; 10 — п, п-ДДД; 11 — п, п-ДДТ.

Черт. 4.4

Хроматограмма градуировочного раствора ХОП



Неподвижная фаза: 5% Se-30 на хроматоне-Na-AW-DMCS  
 1 — н-гексан; 2 — α-ГХЦГ; 3 — γ-ГХЦГ; 4 — гептахлор; 5 — альд-  
 рин; 6 — гептахлор; 7 — п, п-ДДЭ; 8 — п, п-ДДД; 9 — п, п-ДДТ;  
 10 — п, п-ДДТ.

Черт. 4.5

Скорость протяжки диаграммной ленты  
регистратора 600 мм/ч  
Объем вводимой пробы 2—8 мм<sup>3</sup>

Время выхода хроматографа на режим должно составлять не более 2 ч. В заданном режиме анализ одной и той же пробы проводят не менее 2 раз. В этих же условиях ежедневно (в начале, середине и конце рабочего дня) анализируют пробы градуировочного раствора В. Линейность показаний должна сохраняться в диапазоне концентраций для изомеров ГХЦГ 0,005—1 мкг/см<sup>3</sup>, для альдрина, гептахлора, гептахлорэпоксида и дильдрина 0,05—5 мкг/см<sup>3</sup>, для ДДЭ, ДДД и ДДТ 0,02—4 мкг/см<sup>3</sup>.

Хроматограммы градуировочного раствора В, полученные при использовании колонок с различными сорбентами, приведены на черт. 4.4, 4.5. Характеристики удерживания ХОП представлены в табл. 4.6.

Таблица 4.6

Абсолютное ( $t$ ) и относительное ( $t'$ ) время (мин)  
удерживания ХОП на колонках с различными  
неподвижными фазами

Пестицид	Неподвижная фаза			
	1 % OV-1 + + 1,5 % QF-1 (температура 175 °С)		5 % SE-30 (температура 180 °С)	
	$t$	$t'$	$t$	$t'$
н-Гексан (растворитель)	0,2	—	0,2	—
$\alpha$ -ГХЦГ	1,2	0,40	1,3	0,36
$\gamma$ -ГХЦГ	1,6	0,53	1,6	0,44
Гептахлор	2,4	0,80	2,9	0,81
Альдрин	3,0	1,0	3,6	1,0
Гептахлорэпоксид	4,5	1,50	4,7	1,31
п, п'-ДДЭ	6,4	2,13	7,9	2,19
Дильдрин	7,1	2,36	7,9	2,19
о, п-ДДТ	8,4	2,80	10,7	2,97
п, п'-ДДД	9,4	3,13	10,3	2,86
п, п'-ДДТ	11,6	3,87	14,0	3,9

### 9. Вычисление результата измерений

Определение ХОП проводят методом внешнего стандарта. Для расчета используют средние значения высот пиков анализируемых веществ. По результатам хроматографического анализа проб экстрактов массу  $m$  (нг)  $i$ -го компонента в пробе вычисляют по формуле:

$$m_i = \frac{V_{гр} \rho_i^{гп} h_i^{пг} R_2 V_{экстр}}{V_{пр} h_i^{гп} R_1}, \quad (4.13)$$

где  $V_{гр}$ ,  $V_{пр}$  — объемы введенного градуировочного раствора и упаренного экстракта соответственно, мм<sup>3</sup>;  
 $\rho_i^p$  — массовая концентрация  $i$ -го компонента в градуировочном растворе, нг/мм<sup>3</sup>;  
 $V_{экстр}$  — конечный объем упаренного экстракта, мм<sup>3</sup>;  
 $h_i^p$ ,  $h_i^{пр}$  — значения высот пиков  $i$ -го компонента, измеренные при анализах проб градуировочного раствора и экстракта соответственно, мм;  
 $R_1$  и  $R_2$  — шкалы электрометра при регистрации  $i$ -го компонента в анализах проб градуировочного раствора и экстракта соответственно.  
 Массовую концентрацию  $\rho$  (нг/м<sup>3</sup>)  $i$ -го компонента в пробах атмосферного воздуха с учетом холостых опытов вычисляют по формулам:

$$\text{аэрозольная составляющая} \quad \rho_i^a = \frac{m_i^{\phi} - m_{i \text{ хол}}^{\phi}}{V_0 K_i^{\text{обн}} K_i^{\text{ул}}}, \quad (4.14)$$

$$\text{газовая составляющая} \quad \rho_i^g = \frac{m_i^{\text{адс}} - m_{i \text{ хол}}^{\text{адс}}}{V_0 K_i^{\text{обн}} K_i^{\text{ул}}}, \quad (4.15)$$

$$\text{суммарная составляющая} \quad \rho_i = \rho_i^a + \rho_i^g, \quad (4.16)$$

где  $m_i^{\phi}$ ,  $m_i^{\text{адс}}$ ,  $m_{i \text{ хол}}^{\phi}$ ,  $m_{i \text{ хол}}^{\text{адс}}$  — массы  $i$ -го компонента, вычисленные для экстрактов фильтра и адсорбента по результатам анализов экстрактов исследуемых и холостых проб соответственно, нг;

$K_i^{\text{обн}}$  — коэффициент обнаружения, для изомеров ГХЦГ равный 1,2; для альдрина, гептахлора, гептахлорэпоксида и дильдрина — 1,3; для ДДТ, ДДД и ДДЭ — 1,1;

$K_i^{\text{ул}}$  — коэффициент улавливания при отборе пробы, равный 0,95.

$V_0$  — объем пробы воздуха, приведенный к нормальным условиям (см. ч. I, п. 5.1.16, формулу (1)).

Массовую концентрацию  $\rho$  (нг/дм<sup>3</sup>)  $i$ -го компонента в пробах осадков вычисляют по формуле:

$$\rho_i = \frac{m_i - m_{i \text{ хол}}}{V K_i^{\text{обн}}}, \quad (4.17)$$

где  $m_i$  и  $m_{i \text{ хол}}$  — массы  $i$ -го компонента в исследуемой и холостой пробах соответственно, вычисленные по формуле (4.13), нг;

$V$  — объем пробы, дм<sup>3</sup>;

$K_i^{\text{обн}}$  — коэффициент обнаружения, для изомеров ГХЦГ, альдрина, гептахлора, гептахлорэпоксида и дильдрина, равный 1,4; для ДДЭ, ДДД и ДДТ — 1,3.

#### 4.10. ОПРЕДЕЛЕНИЕ 3,4-БЕНЗПИРЕНА [МЕТОД КВАЗИЛИНЕЙЧАТЫХ СПЕКТРОВ ФЛУОРЕСЦЕНЦИИ НА ОСНОВЕ ЕДИНОГО СТАНДАРТА] [24]

Методика предназначена для определения массовой концентрации 3,4-бензпирена (3,4-БП) в атмосферном воздухе незагрязненных и фоновых районов при отборе среднесуточных проб объемом до 1000 м<sup>3</sup> в диапазоне

определяемых концентраций от  $1 \cdot 10^{-5}$  до  $1 \cdot 10^{-9}$  мг/м<sup>3</sup> и в атмосферном воздухе населенных мест при отборе пробы объемом до 20 м<sup>3</sup> в диапазоне определяемых концентраций от  $0,5 \cdot 10^{-3}$  до  $0,5 \cdot 10^{-6}$  мг/м<sup>3</sup>.

### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении концентрации 3,4-БП в атмосферном воздухе в диапазоне от  $1 \cdot 10^{-9}$  до  $0,5 \cdot 10^{-3}$  мг/м<sup>3</sup> наибольшее значение суммарной погрешности при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 25\%$ .

### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании 3,4-БП аэрозольным фильтром, извлечении его н-гексаном при комнатной температуре, определении массовой концентрации 3,4-БП в экстракте путем измерения интенсивности его аналитической линии 402,4 нм в спектре флуоресценции исследуемого экстракта при температуре кипения азота и возбуждении ультрафиолетовым излучением, фильтрованным монохроматором при длине волны 367,4 нм, и последующем сравнении интенсивности линии 402,4 нм с интенсивностью линии 419,2 нм в аналогичном спектре единого стандарта — н-гексанового раствора 1,12-бензперилена (1,12-БПЛ) концентрацией  $1 \cdot 10^{-8}$  г/см<sup>3</sup> при том же возбуждающем излучении.

Если концентрация 3,4-БП в воздухе превышает  $10^{-5}$  мг/м<sup>3</sup> или в том случае, если интенсивность флуоресценции замороженного н-гексанового экстракта на длине волны 400,0 нм значительно превышает интенсивность флуоресценции нулевой пробы на той же длине волны, н-гексановый экстракт подвергают предварительному хроматографическому разделению и только после этого определяют в элюате концентрацию 3,4-БП.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены перечисленные ниже средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Спектрометр дифракционный люминесцентный СДЛ-2 по ГОСТ 2.106—68  
или любой спектрофлуориметрический комплекс со спектральным разрешением не менее 0,3 нм в области 380—450 нм

Спектрофотометр для УФ-области спектра СФ-4 или импортный «Хитаси», Япония или «Спекорд», ГДР)

Препаративный жидкостной хроматограф с колонкой эффективностью не ниже 3000 т. т. или описанная в методике система, состоящая из колонки 150×4 мм с силасорбом-СН (9 мкм), резервуара для н-гексана вместимостью 300 см<sup>3</sup> и баллона (с редуктором) со сжатым азотом

Весы торсионные ВТ-20  
или микроаналитические ВЛР-20  
Электроаспиратор ЭА-2  
или ЭА-2СМ  
или ЭА-3

по ГОСТ 13718—68  
по ТУ 25-06-1315—76  
по ТУ 25-11.1413—78  
по ТУ 25-11.1591—81  
по ТУ 25-11.1660—85

Электроаспиратор «Кипарис» Колба мерная 2-100-2 — 2 шт.	по ГОСТ 1770—74Е СТ СЭВ 1247—78 по ГОСТ 20292—74Е
Пипетки мерные 4-2-1 Пробирки стеклянные градуированные с притертыми пробками вместимостью 10 и 15 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 1770—74Е
Микрошприцы вместимостью 10, 100 и 500 мм <sup>3</sup> (импортные)	по ГОСТ 25336—82
Стаканы	по ГОСТ 25336—82
3.3. Вспомогательные устройства Аппарат для встряхивания АБУ-6-С или вибростенд ВЭДС-10, группа 1	по ТУ 64-1-24-51—78 по ГОСТ 222 61—76
УФ-осветитель (на основе ртутных ламп СВД-120, ПРК-4 или ДРШ-250) с фильтром УФС-3 (или УФС-6)	
Сушильный шкаф (до 200° С)	
Аппарат перегонный с холодильником КА-104	по СТУ 30-6184—62 по ГОСТ 8613—64 по ГОСТ 25336—82
Колбы конические	
Стеклянные воронки В 25-38	
или фильтры РФ с пористой стеклянной пластинкой № 2	по ГОСТ 9775—69
Стеклянные пластинки размером 9×12 или 13×18 см (для хроматографии)*	
Стеклянная палочка с резиновыми ва- ликами для тонкослойной хроматографии*	
Скальпель*	
Эксикатор*	по ГОСТ 6371—73
Сосуд Дьюара металлический АСД-15 или СДП-16	по ГОСТ 16024—70
Сосуд Дьюара стеклянный прозрачный, высота 200—250 мм, внутренний диаметр 50—80 мм	
3.4. Реактивы	
Азот жидкий	
Алюминия оксид II, степень активности	
по Брокману*	по ТУ 6-09-3916—75 по ГОСТ 2603—79
Ацетон, ч.	
3-4-Бензпирен и 1,12-Бензперилен (импортные)	
Вода дистиллированная	по ГОСТ 6709—72
н-Гексан, ч.	по ТУ 6-09-3375—78
Диметилсульфооксид (ДМСО), ч.	по ТУ 6-09-3818—77
Калия бихромат	по ГОСТ 4220—75
Кислота серная, ч.	по ГОСТ 4204—77
Хлороформ, х. ч.	по ТУ 6-09-4263—76
3.5. Материалы	
Фильтры из ткани ФПП-15 или ФПА-15 с поверхностью 200—300 и 36 см <sup>2</sup> или АФА-ХП-20	по ТУ 95 7181—76
Бумажные фильтры «синяя лента» диа- метром 18,5 см, предварительно промытые хлороформом*	по ТУ 6-09-1706—77

*Примечание.* Вспомогательные устройства, реактивы и материалы, отмеченные звездочкой, используются только при проведении предварительного разделения гексанового экстракта пробы методом тонкослойной хроматографии.

#### 4. Требования безопасности

Оператор должен пройти инструктаж и соблюдать все меры предосторожности при работе с канцерогенными углеводородами, летучими и пожароопасными *n*-гексаном и концентрированной серной кислотой. 3,4-БП — канцерогенный углеводород. Он должен храниться в холодильнике в герметично закрытом сосуде. При взятии навески необходимо пользоваться аспиратором и резиновыми перчатками.

*n*-Гексан и серную кислоту хранят в отдельных металлических шкафах. Ртутные и ксеноновые лампы должны находиться у местного отсоса для удаления выделяющегося озона.

Подготовка химической посуды для анализа, проведение экстракции, концентрирование или разбавление проб должны проводиться в вытяжном шкафу. При выполнении измерений концентрации 3,4-БП в атмосферном воздухе необходимо также соблюдать требования безопасности, изложенные в п. 5.1.3, ч. 1.

#### 5. Требования к квалификации оператора

Определение 3,4-БП по предложенной методике может производить оператор, имеющий опыт работы с органическими растворителями и спектральными установками. Предварительно оператор должен провести на спектрофлуориметрической установке запись и сравнение интенсивностей ( $I_p$ ) аналитической линии в спектрах флуоресценции трех *n*-гексановых растворов 3,4-БП (402,4 нм) с концентрациями  $\rho_1=10^{-8}$ ,  $\rho_2=10^{-9}$ ,  $\rho_3=10^{-10}$  г/см<sup>3</sup>. Отношение интенсивностей аналитической линии в каждой паре ( $\rho_1 - \rho_2$  и  $\rho_2 - \rho_3$ ) этих растворов должно быть равно 10; отклонение от этого значения не должно превышать 10% ( $\delta \leq 10\%$ ). Например:

$$\delta = \left[ \left( \frac{I_{\rho_1}}{I_{\rho_2}} - 10 \right) \cdot 100 \right] / 10, \quad (4.18)$$

где  $I_{\rho_1}$  и  $I_{\rho_2}$  — интенсивность аналитической линии 402,4 нм в растворе с концентрацией соответственно  $\rho_1=10^{-8}$  г/см<sup>3</sup> и  $\rho_2=10^{-9}$  г/см<sup>3</sup>.

Если результаты, полученные оператором, будут соответствовать изложенным требованиям, оператор может быть допущен к проведению анализа.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. 1, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка растворителей и приготовление растворов, подготовка стеклянной посуды, установление градуировочной характеристики спектрометрической установки, отбор проб.

## 7.2. Подготовка растворителей и приготовление растворов

1) Растворители подвергают предварительной очистке с помощью медленной перегонки (скорость не более 1 см<sup>3</sup>/мин). Для этого в колбу установки для перегонки заливают 0,5 дм<sup>3</sup> растворителя и постепенно нагревают до температуры кипения. Для контроля чистоты по 1—2 см<sup>3</sup> перегнанного растворителя отливают в пробирки и рассматривают его свечение под УФ-осветителем. Если растворитель не люминесцирует, отсутствие в нем 3,4-БП контролируют на спектрометре (спектрофлуориметре). Если наблюдается небольшая люминесценция, перегонку повторяют, но более медленно.

Для проведения тонкослойной хроматографии *n*-гексан активируют. Для этого в цилиндр с притертой пробкой вносят 50 см<sup>3</sup> чистого *n*-гексана и 2 см<sup>3</sup> чистого диметилсульфооксида (ДМСО). Эту смесь сильно встряхивают в течение 2—3 мин, затем дают отстояться в течение 1—2 мин и верхний слой жидкости сливают в другой цилиндр. Следующую порцию чистого *n*-гексана для активации можно влить в тот же ДМСО, который остался в цилиндре после предыдущей активации. С помощью 2 см<sup>3</sup> ДМСО можно активировать 2—3 порции *n*-гексана по 50 см<sup>3</sup>.

2) Хромовая смесь. В термостойкий стакан вместимостью 2 дм<sup>3</sup> насыпают 50 г хромовокислого калия, осторожно приливают по стеклянной палочке частями, тщательно перемешивая, 1 дм<sup>3</sup> концентрированной серной кислоты.

3) Исходные растворы 3,4-БП и 1,12-БПЛ ( $\rho=10^{-5}$  г/см<sup>3</sup>). 0,005 г 3,4-БП и 0,005 г 1,12-БПЛ растворяют в двух колбах в 500 см<sup>3</sup> *n*-гексана. Колбы герметично закрывают, тщательно размешивают их содержимое и оставляют на 1 сут. Затем каждый раствор еще раз тщательно перемешивают.

Для проверки концентрации приготовленных исходных растворов по 10 см<sup>3</sup> каждого раствора 3,4-БП и 1,12-БПЛ в *n*-гексане ( $\rho \approx 10^{-5}$  г/см<sup>3</sup>) наливают в кюветы и на спектрофотометре записывают их спектры поглощения при комнатной температуре. С учетом результатов измерений оптической плотности растворов, используя закон Ламберта-Бера и известные коэффициенты молярного погашения 3,4-БП и 1,12-БПЛ вычисляют действительную концентрацию приготовленных стандартных растворов  $\rho'$  (г/см<sup>3</sup>) по формуле:

$$\rho' = \frac{DM}{1000\epsilon l}, \quad (4.19)$$

где  $D$  — оптическая плотность при определенной длине волны;

$\epsilon$  — молярный коэффициент погашения;

$l$  — толщина слоя раствора, см;

$M$  — молекулярная масса исследуемого ПАУ.

Для 3,4-БП  $M=252$ , для 1,12-БПЛ  $M=276$ .

Для исходного раствора 3,4-БП оптическую плотность  $D$  определяют для длин волн в спектре поглощения: 296,0; 345,5 и 362,5 нм. Значения молярного коэффициента погашения  $\epsilon$  для этих длин волн равны соответственно 57540; 12022,3 и 22909.

Для исходного раствора 1,12-БПЛ оптическую плотность  $D$  определяют для длин волн в спектре поглощения 329,0 и 345,0 нм. Значения молярного коэффициента погашения  $\epsilon$  для этих длин волн равны соответственно 6607 и 10 000. Затем определяют поправочный коэффициент  $q$  по формуле

$$q = \rho'/\rho. \quad (4.20)$$

Концентрацию каждого из приготовленных исходных стандартных растворов, вычисленную по формуле (4.20), можно записать как

$$\rho' = q \cdot 10^{-5} \text{ г/см}^3, \quad (4.21)$$

4) Рабочие растворы 3,4-БП и 1,12-БПЛ ( $\rho' = 10^{-8} \text{ г/см}^3$ ). В мерные колбы вместимостью 200,0 см<sup>3</sup> вносят по 0,1 см<sup>3</sup> исходных растворов 3,4-БП и 1,12-БПЛ и доводят до объема равного  $q \cdot 100,0 \text{ см}^3$  н-гексаном.

Растворы 3,4-БП хранят до 1 года в холодильнике в градуированной посуде с притертой пробкой. Растворы 1,12-БПЛ хранятся несколько лет. Объем оставшегося рабочего раствора 3,4-БП и 1,12-БПЛ фиксируют специальной меткой на посуде для оценки возможного испарения растворителя в процессе хранения. Раствор 1,12-БПЛ в н-гексане с концентрацией  $10^{-8}$  используют в дальнейшем в качестве единого стандарта.

5) Растворы сравнения. Для предварительной оценки суммарной концентрации объединенного н-гексанового экстракта получают нелетучий остаток после испарения н-гексана (досуха) из объединенных экстрактов большого числа проб воздуха, отобранных в разных фоновых районах или в населенных пунктах контролируемого данной лабораторией региона, дифференцированных по уровням концентрации 3,4-БП: а)  $< 10 \text{ нг/м}^3$ , б)  $10-20 \text{ нг/м}^3$ , в)  $> 20 \text{ нг/м}^3$ . Исходная навеска каждого такого нелетучего остатка должна быть не менее 10 мг. 10 мг сухого остатка растворяют в 10 см<sup>3</sup> н-гексана. Этот раствор, содержащий  $10^{-3} \text{ г/см}^3$  всех экстрагированных из пробы веществ (включая 3,4-БП), разбавляют в 10, 100, 1000 и 10 000 раз, получая растворы, содержащие соответственно  $10^{-4}$ ,  $10^{-5}$ ,  $10^{-6}$  и  $10^{-7} \text{ г/см}^3$ .

### 7.3. Подготовка стеклянной посуды

Новые пробирки, пипетки, колбы, цилиндры заливают хромовой смесью на 1 ч, затем промывают водопроводной и дистиллированной водой, сушат в сушильном шкафу, ополаскивают 1—2 см<sup>3</sup> перегнанного хлороформа или н-гексана, сушат. Критерием чистоты посуды является отсутствие свечения использованной порции растворителя при освещении светом от УФ-осветителя. После каждого анализа использованную посуду подвергают той же обработке. Посуду после анализа проб воздуха фоновых районов достаточно тщательно промыть несколькими порциями хлороформа без предварительной обработки хромовой смесью и также проконтролировать УФ-осветителем.

### 7.4. Градуировка спектрометрической (спектрофлуориметрической) установки

Пробирки с притертыми пробками, содержащие по 2—4 см<sup>3</sup> растворов 1,12-БПЛ и 3,4-БП концентрацией  $1 \cdot 10^{-8} \text{ г/см}^3$ , при перекрытом потоке УФ-излучения по очереди вставляют в прозрачный сосуд Дьюара, наполненный жидким азотом. Спустя 2 мин открывают доступ для УФ-излучения к замерзшему раствору и при одних и тех же параметрах прибора (напряжение на ФЭУ, усиление, ширина щели и т. п.) записывают попеременно аналитическую линию в квазилинейчатом спектре флуоресценции 1,12-БПЛ в н-гексане — 419,2 нм и аналитическую полосу (состоит из пяти компонентов) в аналогичном спектре 3,4-БП — центр тяжести полосы — 402,4 нм. Такие записи повторяют 10 раз и вычисляют средние интенсивности ( $\bar{I}$ ) аналитических линий (высота максимума линии над фоном).

Находят отношение

$$\frac{\bar{I}_{\text{БПЛ}}}{\bar{I}_{\text{БП}}} = K_{\text{БП}}, \quad (4.22)$$

где  $K_{\text{БП}}$  — коэффициент для вычисления концентрации 3,4-БП.

При неизменности интенсивности и спектрального состава потока возбуждающего излучения, постоянства места фиксации образа, формы кюветы (пробирки), ширины входной и выходной щелей монохроматоров и других пара-



метров значение этого коэффициента постоянно. Его следует проверять не реже одного раза в месяц или при любых изменениях параметров установки.

#### 7.5. Отбор проб

Отбор проб воздуха фоновых районов проводят на фильтры ФПП-15 с поверхностью 200—300 см<sup>2</sup> или на фильтры АФА-ХП-20 с расходом воздуха 6—60 м<sup>3</sup>/ч, обеспечивающим объем отобранной пробы в диапазоне 100—1000 м<sup>3</sup> за сутки.

Отбор проб воздуха в населенных районах проводят на фильтры из ткани ФПП-15 с поверхностью 36 см<sup>2</sup> или АФА-ХП-20 с расходом воздуха 0,1 и 0,05 м<sup>3</sup>/мин соответственно. В населенных пунктах разовые пробы отбирают в течение 20—30 мин, а суточные непрерывно в течение суток или дискретно по 20—30 мин на один фильтр не менее 4 раз в сутки.

Экспонированные фильтры упаковывают в бумажные маркированные пакеты. Хранят пробы в сухом помещении или в холодильнике.

### 8. Выполнение измерений

#### 8.1. Проведение экстракции

При анализе загрязненного воздуха экспонированные фильтры, отделенные от марлевой основы, помещают в колбу с притертой пробкой вместимостью 0,5 дм<sup>3</sup>. В колбу заливают 30—50 см<sup>3</sup> н-гексана и в течение 20 мин проводят экстракцию с помощью аппарата для встряхивания или вибростенда. Экстракт сливают в цилиндр. В колбу заливают новую порцию н-гексана. Операцию экстракции повторяют до получения экстракта, у которого отсутствует свечение под УФ-осветителем. Для контроля полноты извлечения фильтр оставляют в последней порции н-гексана на ночь в вытяжном шкафу. Свечение экстракта контролируют на следующий день. В среднем на экстракцию расходуют 100—150 см<sup>3</sup> н-гексана.

При анализе загрязненного воздуха, фильтры с одного поста за весь месяц или суточную пробу складывают в колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> и заливают 200—250 см<sup>3</sup> н-гексана. Экстракцию проводят на вибростенде или на аппарате для встряхивания в течение 3—4 ч. Экстракт сливают в другую колбу, а фильтры заливают новой порцией н-гексана в количестве 200 см<sup>3</sup>. Экстракцию повторяют до полного извлечения 3,4-БП. Полноту извлечения 3,4-БП проверяют по отсутствию свечения при УФ-освещении. В среднем на экстракцию расходуют 500—600 см<sup>3</sup> н-гексана.

Аналогично для каждой партии фильтров из неэкспонированных фильтров готовят нулевую пробу.

В случае необходимости экстракт подвергают предварительному хроматографическому разделению (см. п. 8.2) и анализ содержания 3,4-БП проводят в элюате после хроматографии.

#### 8.2. Хроматографическое разделение веществ экстракта пробы

Разделение веществ экстракта пробы обязательно проводят в том случае, когда концентрации 3,4-БП в воздухе превышают 10<sup>-5</sup> мг/м<sup>3</sup> (10 нг/м<sup>3</sup>) или в случае наличия интенсивного диффузного фона люминесценции экстракта (см. п. 2). Разделение веществ проводят или при помощи тонкослойной хроматографии на незакрепленном слое или при помощи препаративной жидкостной хроматографии под давлением.

Тонкослойная хроматография. На стеклянную пластинку, предварительно протертую н-гексаном, насыпают оксид алюминия II степени активности по Брокману. С помощью стеклянной палочки с резиновыми валиками толщиной 0,5—1 мм адсорбент раскатывают по пластинке до получения равномерного слоя. Затем 0,2—0,5 см<sup>3</sup> сконцентрированного до 10<sup>-3</sup> г/см<sup>3</sup> (см. п. 7.2, пересчисление 5) н-гексанового экстракта постепенно малыми дозами, периодически подсушивая, наносят на слой оксида алюминия по линии, отстоящей от нижнего края вертикально поставленной пластинки на 1 см, от левого и

правого края на 0,5 см (линия старта). Пластинку с нанесенным по линии старта экстрактом помещают в герметически закрытую камеру или эксикатор под углом наклона приблизительно 30°. В камеру или эксикатор заранее заливается смесь н-гексана и ацетона в отношении 20:1. Пластинку в камере устанавливают так, чтобы жидкость на 0,5 см не доходила до линии старта. После того как фронт подвижной фазы на 0,5 см не дойдет до верхнего края пластинки, ее вынимают из камеры и высушивают в течение 2 мин под тягой. Слой оксида алюминия, начиная от линии, отстоящей на 1 см от линии старта, и до линии, отстоящей на 3 см от верхнего края пластинки, переносят в воронку с фильтром. 3,4-БП элюируют с адсорбента малыми порциями (по 10 см<sup>3</sup>) 50 см<sup>3</sup> н-гексана, активированного ДМСО.

Препаративная жидкостная хроматография под давлением. Выделение фракции, содержащей 3,4-БП, проводят на установке, состоящей из металлической колонки размером 150×4 мм, наполненной адсорбентом «силасорб-СН» с размером частиц 9 мкм. В качестве элюента используется н-гексан, поступающий с помощью сжатого азота под давлением 5 атм (~5,1 МПа) из резервуара вместимостью 300 см<sup>3</sup>. В колонку микрошприцем вносят 10 мм<sup>3</sup> (10<sup>-2</sup> см<sup>3</sup>) сконцентрированного до 10<sup>-3</sup> г/см<sup>3</sup> и сопоставленного с растворами сравнения н-гексанового экстракта (см. п. 7.2, перечисление 5); включают систему подачи элюента. Через 4 мин в течение последующих 2 мин собирают в пробирку фракцию, содержащую 3,4-БП (1—1,5 см<sup>3</sup>). Полученную фракцию (элюат) подвергают спектрально-люминесцентному анализу описанным в п. 8.4 методом.

### 8.3. Предварительная оценка суммарной концентрации экстракта

Перед измерением необходимо ориентировочно оценить суммарную концентрацию объединенного экстракта анализируемой пробы. Для этого в пробирку с притертой пробкой отбирают 5 см этого экстракта и визуально под УФ-осветителем сравнивают его интегральную люминесценцию с интегральной люминесценцией специально приготовленных растворов сравнения (см. п. 7.2, перечисление 5). Если интенсивность флуоресценции анализируемой жидкости соответствует концентрации 10<sup>-5</sup> — 10<sup>-6</sup> г/см<sup>3</sup>, то в пробирке с притертой пробкой оставляют 2—4 см<sup>3</sup> экстракта для последующего количественного определения 3,4-БП. Если она много меньше (на 2 порядка и более) или больше 10<sup>-5</sup> г/см<sup>3</sup>, то раствор концентрируют путем упаривания при комнатной температуре с широкой поверхности или разбавляют н-гексаном.

Эту операцию можно выполнить и на флуориметре, предварительно отградуировав его по тем же растворам сравнения (см. п. 7.2, перечисление 5).

### 8.4. Измерение концентрации 3,4-БП

Для определения концентрации 3,4-БП в полученном н-гексановом экстракте (элюате) 2—4 см<sup>3</sup> этого раствора в пробирке с притертой пробкой<sup>1</sup> быстро опускают в прозрачный сосуд Дьюара с жидким азотом. Поток УФ-излучения в это время переключают с помощью диафрагмы или шторки. Спустя 2 мин замерзший раствор освещают фильтрованным светом источника возбуждающего излучения. На щели регистрирующего прибора должно получиться четкое изображение освещаемого участка замерзшего раствора. Несколько раз поворачивая пробирку фиксируют значение сигнала прибора, пропорционального интенсивности флуоресценции при длине волны 402,4 нм. Максимальное значение этого сигнала свидетельствует об оптимальной фокусировке флуоресцентного свечения анализируемого раствора на щель спектрометра (спектрофлуориметра). При этой фокусировке записывается аналитический максимум 3,4-БП в области длин волн 400,0—403,5 нм. По результатам нескольких наблюдений

<sup>1</sup> Необходима максимальная герметичность пробирки, чтобы во время процесса замораживания раствора в нее не попал воздух, который, конденсируясь, образует слой между стеклом и замерзшей жидкостью, что приблизительно на 30% уменьшает интенсивность свечения экстракта.

вычисляют среднее значение высоты максимума линии 402,4 нм над фоном (в мм), соответствующее среднему значению интенсивности аналитической линии  $\overline{I}_{\text{эк}}^{\text{БП}}$  раствора (экстракта или элюата). Аналогично определяют среднее значение интенсивности аналитической линии единого стандарта (419,2 нм) —  $\overline{I}_{\text{ст}}^{\text{БПЛ}}$ . Если фиксация всех параметров установки достаточно строга и установка работает стабильно (флуктуации значения сигнала не превышают 10%), то запись аналитической линии единого стандарта можно проводить не для каждого измерения, а только 2—3 раза в день — в начале, середине и конце рабочего дня.

### 9. Вычисление результата измерений

Концентрацию 3,4-БП в исследуемом объеме воздуха фоновых районов, где его содержание ниже  $10^{-6}$  мг/м<sup>3</sup> (1 нг/м<sup>3</sup>), находят по формуле:

$$\rho'' = \frac{17K_{\text{БП}} \frac{\overline{I}_{\text{эк}}^{\text{БП}}}{\overline{I}_{\text{ст}}^{\text{БПЛ}}} v_{\text{эк}}}{V_{\text{в}}}, \quad (4.23)$$

- где  $\rho''$  — концентрация 3,4-БП в воздухе, нг/м<sup>3</sup>;  
 $K_{\text{БП}}$  — коэффициент для вычисления концентрации 3,4-БП в растворе, найденный по формуле (4.22);  
 $\overline{I}_{\text{эк}}^{\text{БП}}$  и  $\overline{I}_{\text{ст}}^{\text{БПЛ}}$  — средние интенсивности аналитических линий соответственно 3,4-БП в экстракте и 1,12-БПЛ в растворе единого стандарта, мм;  
 $V_{\text{эк}}$  — общий объем полученного *n*-гексанового экстракта после упаривания или разбавлений перед определением, см<sup>3</sup>;  
 $V_{\text{в}}$  — объем анализируемого воздуха, пропущенного через фильтр или часть фильтра, м<sup>3</sup>;  
 17 — коэффициент, представляющий собой результат умножения значений концентрации *n*-гексанового раствора 3,4-БП ( $10^{-8}$  г/см<sup>3</sup>, или 10 нг/см<sup>3</sup>), использованного для градуировки спектрометра (см. п. 7.4), и двух полученных экспериментально коэффициентов: коэффициента для компенсации спектральных эффектов (1,3) и коэффициента потерь, обусловленных неполнотой улавливания при отборе пробы и неполнотой извлечения 3,4-БП из фильтра (1,3).

При неизменных условиях эксперимента и параметрах прибора единственной подлежащей измерению на приборе величиной в формуле (4.23) является интенсивность аналитической линии 3,4-БП в исследуемом экстракте —  $\overline{I}_{\text{эк}}^{\text{БП}}$ .

При наличии 3,4-БП в неэкспонированном фильтре формулу (4.23) заменяют формулой (4.24)

$$\rho'' = \frac{17K_{\text{БП}} \frac{\overline{I}_{\text{эк}}^{\text{БП}}}{\overline{I}_{\text{ст}}^{\text{БПЛ}}} v_{\text{эк}} - Q}{V_{\text{в}}}, \quad (4.24)$$

где  $Q$  — количество 3,4-БП в неэкспонированном фильтре (нулевая проба) или части фильтра, используемой для анализа, нг.

Концентрацию 3,4-БП в исследуемом объеме воздуха районов, где его содержание находится в диапазоне  $10^{-6}$  —  $10^{-5}$  мг/м<sup>3</sup> (1—10 нг/м<sup>3</sup>), без проведения предварительной хроматографии экстракта определяют по формуле:

$$\rho'' = \frac{14K_{\text{БП}} \frac{T_{\text{эк}}^{\text{БП}}}{T_{\text{ст}}^{\text{БПЛ}}} v_{\text{эк}}}{V_{\text{в}}}, \quad (4.25)$$

где 14 — коэффициент (аналогичный коэффициенту «17» в формуле (4.23)), представляющий собой произведение концентрации стандартного раствора БП, равной 10 нг/см<sup>3</sup>, и результирующего коэффициента 1,4 для компенсации спектральных эффектов, а также потерь при отборе и экстракции проб.

Концентрацию 3,4-БП в исследуемом объеме воздуха после проведения предварительной хроматографии экстракта на тонком незакрепленном слое находят по формуле:

$$\rho'' = \frac{16K_{\text{БП}} \frac{T_{\text{эл}}^{\text{БП}}}{T_{\text{ст}}^{\text{БПЛ}}} \frac{v_{\text{эл}}}{v_{\text{хр}}} v_{\text{эк}}}{V_{\text{в}}}, \quad (4.26)$$

где  $T_{\text{эл}}^{\text{БП}}$  — средняя интенсивность аналитической линии 3,4-БП в элюате после хроматографии, мм;

$V_{\text{эл}}$  — общий объем элюата, получаемого после хроматографии 0,2—0,5 см<sup>3</sup> сконцентрированного н-гексанового экстракта с учетом упариваний и разбавлений перед определением, см<sup>3</sup>;

$V_{\text{эк}}$  — общий объем сконцентрированного до 10<sup>-3</sup> г/см<sup>3</sup> н-гексанового экстракта (см. п. 7.2, перечисление 5), см<sup>3</sup>;

$V_{\text{хр}}$  — объем сконцентрированного до 10<sup>-3</sup> г/см<sup>3</sup> экстракта, взятого для хроматографического разделения, см<sup>3</sup>;

16 — коэффициент, в значение которого вошли все параметры коэффициента «17» в формуле (4.23) и коэффициент потерь при хроматографии (1,2); коэффициент компенсации спектральных эффектов в этом случае равен (1,1).

Концентрацию 3,4-БП в исследуемом объеме воздуха после проведения предварительной препаративной жидкостной хроматографии под давлением по варианту, описанному в п. 8.2, находят по формуле:

$$\rho'' = \frac{12K_{\text{БП}} \frac{T_{\text{эл}}^{\text{БП}}}{T_{\text{ст}}^{\text{БПЛ}}} \frac{v_{\text{эл}}}{v_{\text{хр}}} v_{\text{эк}}}{V_{\text{в}}}, \quad (4.27)$$

где 12 — коэффициент, аналогичный коэффициенту 17 в формуле (4.23) и коэффициенту 14 в формуле (4.25), в котором результирующий коэффициент равен 1,2.

При записи аналитической полосы 3,4-БП (состоит из пяти максимумов: 401,4; 402,0; 402,4; 402,7; 403,0 нм) в спектре флуоресценции экстракта в ряде случаев может наблюдаться аномальное распределение интенсивности линий внутри этой полосы, а именно: максимум 402,0 нм будет существенно выше максимума на  $\lambda=402,4$  и значительно повысится интенсивность максимума на  $\lambda=401,4$  нм. В этом случае количественное определение 3,4-БП лучше проводить при длине волны возбуждающего излучения 350 нм, предварительно определив для нее новое значение  $K_{\text{БП}}$  по формуле (4.22).

#### 4.11. ВЗВЕШЕННЫЕ ЧАСТИЦЫ (ПЫЛЬ) [24]

Методика предназначена для определения среднесуточной концентрации взвешенных в атмосферном воздухе частиц в диапазоне 0,4—150 мкг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 1000 м<sup>3</sup>.

##### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении массовой концентрации пыли в атмосферном воздухе суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

##### 2. Метод измерения

Определение пыли основано на улавливании взвешенных аэрозольных частиц фильтрами ФПП-15-1,5 или АФА-ХП(ВП)-160 при аспирации через них воздуха, высушивании в эксикаторе до постоянной массы и взвешивании на аналитических весах. Содержание пыли определяют по разности масс фильтра после и до экспонирования. Предел обнаружения 0,2 мг.

##### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

##### 3.2. Средства измерений

Весы аналитические ВЛР-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Электроаспиратор ЭА-3

по ТУ-25-11.1660—85

##### 3.3. Вспомогательные устройства

Посуда

Эксикатор с вкладышем; внутренний диаметр 25—30 см

Пинцет металлический

Печь муфельная ПМ-8

по ТУ 79-337—72

##### 3.4. Реактивы

Хлористый кальций плавленный

по ГОСТ 4460—48

##### 3.5. Материалы

Фильтроматериал ФПП-15-1,5

по ТУ 6-16-2334—79

Фильтры АФА-ХП(ВП)-160

по ТУ 95.7181—76

##### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

##### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

##### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка эксикатора, подготовка фильтров, отбор проб воздуха.

### 7.2. Подготовка эксикатора

Эксикатор на одну треть заполняют свежим плавленным хлористым кальцием и вставляют вкладыш.

Для регенерации хлористого кальция насыщенный влагой хлористый кальций высыпают в фарфоровые чашки и прокаливают в муфельной печи при температуре 500—600° С в течение 1—2 ч.

### 7.3. Подготовка фильтров

Фильтры вынимают из пакетов, снимают с них кальку, неплотно сворачивают вчетверо (или пополам) и на 24 ч помещают в плотно закрытый крышкой эксикатор с хлористым кальцием. Затем фильтры извлекают из эксикатора, раскладывают в комнате для взвешивания на чистом листе кальки, накрывают другим листом кальки и выдерживают в течение 1 ч, после чего каждый фильтр взвешивают, кладут между слоями кальки и помещают в бумажный пакет, на котором записывают массу фильтра.

### 7.4. Отбор проб аэрозолей воздуха

Отбор производят электроаспиратором ЭА-3 на фильтроматериал ФПП. При отборе используют держатель фильтра площадью 160 см<sup>2</sup>. Общий объем аспирированного воздуха при расходе 36 м<sup>3</sup>/ч составляет около 1000 м<sup>3</sup>.

Фильтры складывают пополам экспонированной поверхностью внутрь, помещают в кальку и в бумажный пакет (конверт).

## 8. Выполнение измерений

Экспонированный фильтр вынимают из пакета, снимают кальку, которую кладут в пустой конверт, складывают фильтр неплотно вчетверо (или пополам) и помещают в эксикатор с плавленным хлористым кальцием на 24 ч, доводя таким образом до постоянной массы. Затем фильтр вынимают из эксикатора, кладут между слоями кальки и выдерживают 1ч при комнатной температуре (в условиях проведения взвешивания) и взвешивают на аналитических весах с точностью 0,1 мг.

## 9. Вычисление результатов измерений

Количество пыли в пробе определяют по разности масс экспонированного и неэкспонированного фильтров. Концентрацию пыли в воздухе  $\rho$  мкг/м<sup>3</sup> рассчитывают по формуле

$$\rho = \frac{(m_2 - m_1) \cdot 10^3}{V}, \quad (4.28)$$

где  $m_1$  — объем неэкспонированного фильтра, мг;

$m_2$  — масса экспонированного фильтра, мг;

$V$  — объем воздуха, приведенный к нормальным условиям (см. ч. I, п. 5.16, формулу (1)), м<sup>3</sup>.

## 5. ОПРЕДЕЛЕНИЕ АЭРОЗОЛЬНОЙ МУТНОСТИ АТМОСФЕРЫ ПО ДАННЫМ СПЕКТРАЛЬНЫХ АКТИНОМЕТРИЧЕСКИХ НАБЛЮДЕНИЙ

Методика предназначена для определения аэрозольной мутности атмосферы (оптической плотности аэрозоля) по данным наблюдений за прямой солнечной радиацией в различных участках солнечного спектра в оптическом диапазоне 380—710 нм. При расчете характеристик аэрозольной мутности используются подходы, применяемые при решении обратных задач атмосферной оптики.

### 5.1. МЕТОД И СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЯ

Для определения характеристик аэрозольного ослабления в разных странах используются различные приборы: солнечные фотометры с интерференционными узкополосными фильтрами, пиргелиометры и актинометры со стеклянными широкополосными фильтрами. В СССР на станциях фонового мониторинга для проведения наблюдений за аэрозольной мутностью в настоящее время применяется сетевой термоэлектрический актинометр М-3 с набором из пяти стеклянных фильтров отечественного производства, захватывающих спектральную область, рекомендованную руководством ВМО [28]. Характеристики светофильтров приведены ниже:

Марка . . . . .	БС-8	ЖС-16	ОС-11	КС-13	КС-19
Толщина, мм . . . . .	3	3	3	5	5
Коротковолновая граница пропускания, нм . . . . .	380	470	530	630	710

При необходимости возможна замена светофильтров. С их помощью определяются энергетические освещенности в спектральных интервалах 380—470, 470—530, 530—630, 630—710 нм. Фильтры обладают высокой светостойкостью, значительной крутизной коротковолновой границы пропускания и хорошей прозрачностью в пропускаемой части спектра. Они установлены в пазах специальной насадки, которая надевается на трубку актинометра, и закреплены резиновыми прокладками. Насадка имеет шесть фиксированных позиций, пять из которых соответствуют измерениям с пятью сменными фильтрами, а шестая предназначена для измерения прямой солнечной радиации без светофильтра.

В случае совпадения фоновой станции с актинометрической имеется возможность использовать уже накопленный ряд наблюдений за прямой солнечной радиацией для получения интегральных характеристик мутности (коэффициента прозрачности и фактора мутности), что особенно важно при изучении вековых колебаний мутности.

### 5.2. НОРМЫ ТОЧНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ

Предельно допустимая погрешность рабочих средств измерений равна 3%. Относительная погрешность определения оптических плотностей аэрозоля составляет 10% при относительной погрешности измерений энергетической освещенности 1% и около 20% при относительной погрешности измерений 2% (для оптической массы атмосферы  $m=2$ ) [9].

### 5.3. ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ ПО АКТИНОМЕТРУ М-3 С ФИЛЬТРАМИ

**Требования к прибору и его установке.** Спектральные измерения на станциях производятся с помощью фиксированной пары «актинометр М-3 — гальванометр ГСА-1МА». Приборы подбираются в актинометрической группе УГМ. Они должны отвечать следующим требованиям:

а) актинометр должен обладать достаточно высокой чувствительностью — не менее 10,0 мВ на 1 кВт/м<sup>2</sup>, и возможно меньшей инерцией, не более 20 секунд.

б) гальванометр должен быть хорошо уравновешен — при наклоне прибора ГСА-1МА на 5° изменение его показаний не может превышать трех делений шкалы;

в) гальванометр должен иметь плавно меняющиеся шкаловые поправки. Отбор пары проводится специалистом-актинометристом УГМ. Перед началом наблюдений приборы привозят в ГГО, где актинометр оснащают насадкой со светофильтром, а сотрудник УГМ проходит стажировку.

Затем выбранная пара поверяется в УГМ. При проведении поверки отсчеты снимаются при положении насадки на поверяемом приборе в позиции «без фильтра». Рассчитывается переводной множитель температурных поправок на основании дополнения к поверочным свидетельствам М-3 и ГСА-1МА или строится зависимость переводного множителя актинометра  $a$ , от температуры [14]. После этого приборы, снабженные поверочными свидетельствами и графиком температурной зависимости, направляются на станцию.

Актинометр с насадкой и гальванометр устанавливаются на специальном столе размером 120×70 см так, чтобы ГСА-1МА находился с севера по отношению к актинометру клеммами на юг. Гальванометр желательно поместить в защитный ящик с откидывающейся крышкой размером 25×25×15 см или использовать при наблюдениях затемняющий экран, а актинометр необходимо закрывать футляром в то время, когда наблюдения не ведутся. Особое внимание обращается на то, чтобы приборы были установлены горизонтально с помощью уровня. В период, когда высота солнца меньше 10° и наблюдения не производятся, приборы могут находиться в помещении станции.

**Уход за прибором.** Каждый раз перед началом наблюдений, отодвинув шторку на насадке, наблюдатель поворачивает насадку через все фиксированные положения и батистом или мягкой кистью снимает с фильтров пыль, фильтры очищаются как со стороны, обращенной к солнцу, так и со стороны наблюдателя. Один раз в месяц производится тщательный осмотр прибора. Время и результат такого осмотра должны быть отмечены в книжке наблюдений и в таблице. При этом следует отвинтить удерживающие насадку винты и снять насадку; в помещении станции насадку разобрать, аккуратно очистить все фильтры батистом, смоченным спиртом-ректификатом, а потом протереть их сухим батистом. Очищать фильтры спиртом следует и в том случае, если они сильно загрязнились во время текущих наблюдений.

**Порядок проведения наблюдений.** Актинометрические наблюдения за фильтрами производятся в течение всего года ежедневно начиная с 9 ч 00 мин до 15 ч 00 мин среднего солнечного времени только в условиях малооблачной погоды при ☉<sup>2</sup>, когда на солнечном диске и в зоне 5° вокруг солнца нет облаков, тумана или клубов дыма. Особенно важными являются сроки 9, 12, 15 ч. Если в эти сроки высота солнца ниже 10° ( $h_{\odot} < 10^{\circ}$ ), измерения не проводятся. Комплекс наблюдений включает в себя и необходимые для анализа метеорологические наблюдения.

Наблюдатель производит операции в следующем порядке:

за 4 мин до срока снимает футляр и очищает фильтры, устанавливает актинометр по широте и наводит трубку актинометра на солнце по дополни-



Таблица 5.1

**Образец формы записи результатов спектральных наблюдений  
по актинометру М-3 с фильтрами в книжку КМ-12**

Дата 11/VII	Температура, °С		Время, ч мин
	по смоченному	по сухому	
Облачность 0/0	12,2	18,0	$\tau_m = 9\ 06$
$t_{\text{гальв}} = 18,8\text{ °С}$	Парциальное давление водяного пара $e$ , гПа	9,6 гПа	$\tau_{\odot} = 9\ 02$
Видимость 50 км			$\tau_n = 9\ 00$
Ветер направление 315° скорость 2 м/с	Точка росы	6,0 °С	$P = 1000\text{ гПа}$

**Место нуля актинометра 5.0**

Время, ч мин	Состоя- ние дис- ка солнца	Номер фильтра	Марка фильтра	Актинометр		Радиа- ция, кВт/м <sup>2</sup>
				отсчет гальвано- метра	исправ- ленный отсчет	
9 00	☉ <sup>2</sup>	1	Без фильтра (б. ф.)	69,7	64,8	0,85
				69,7		
	☉ <sup>2</sup>	2	БС-8	+0,1	55,1	0,72
				-5,0		
				60,0		
				59,9		
☉ <sup>2</sup>	3	ЖС-16	+0,1	47,1	0,61	
			-5,0			
			52,0			
			52,0			
☉ <sup>2</sup>	4	ОС-11	+0,1	38,0	0,50	
			-5,0			
			43,0			
			43,0			
9 12	☉ <sup>2</sup>	6	КС-19	00	26,9	0,36
				-5,0		
				38,0		
				37,8		
				-0,1		
				-5,0		
32,0						
32,0						
-0,1						
-5,0						

Атмосферные явления = °

Примечания

Подпись наблюдателя: Егорова

Проверил: Николаева

тельной точке визирования, которая наносится на кольцо актинометра после установления насадки с фильтрами на его трубку;

за 3 мин до срока заносит в книжку число, температуру гальванометра, количество и формы облаков, направление ветра в градусах и скорость ветра в метрах в секунду, видимость в километрах; отмечает атмосферные явления, а затем при закрытой шторке на насадке производит отсчет места нуля прибора по гальванометру и записывает его;

за 1 мин до срока, отодвинув шторку на насадке, наблюдатель проверяет положение зайчика, затем, выждав 20 с (пока установится стрелка гальванометра), точно в срок снимает показания гальванометра при открытом отверстии трубки актинометра (без фильтра), отмечает время начала отсчетов и записывает показания в книжку наблюдений;

поворачивая насадку по часовой стрелке, наблюдатель переводит ее в следующее фиксированное положение, когда отверстие трубки актинометра, направленное на солнце, закрыто белым фильтром БС-8; проверив нацеливание на солнце и выждав 20 с, снимает отсчет; продолжая поворачивать насадку по часовой стрелке и нацеливая актинометр на солнце перед каждым отсчетом, наблюдатель выполняет измерения с остальными светофильтрами в следующем порядке: ЖС-16 (желтое стекло), ОС-11 (оранжевое), КС-13 (светло-красное), КС-19 (темно-красное), а затем вновь наводит на солнце и повторяет весь цикл наблюдений в обратном порядке (от КС-19 до положения «без фильтра»); отмечает время окончания отсчетов;

закрывает шторку на насадке и футляр прибора и снимает конечное место нуля.

Для расчета абсолютной влажности следует записать показания сухого и смоченного термометров по аспирационному психрометру, установленному на высоте 2 м (если на станции производятся градиентные наблюдения) или по стационарному психрометру в психрометрической будке. После этого нужно записать температуру воздуха и атмосферное давление. Продолжительность всего комплекса наблюдений занимает менее 10 мин.

Запись наблюдений производится в отдельной книжке КМ-12 или в обычной тетради по форме, представленной в табл. 5.1; неиспользованные листы могут быть изъяты.

Отсчеты по гальванометру записываются в следующем порядке: в верхней строке — 1-й отсчет, начиная с отсчета при измерении без фильтра и далее с каждым фильтром от БС-8 до КС-19 при повороте насадки по часовой стрелке, в нижней строке — 2-й отсчет при наблюдении с соответствующим фильтром и без фильтра при повороте насадки против часовой стрелки.

Запись и первичная обработка наблюдений на станции. В книжке наблюдений вычисляется среднее время наблюдений из двух отметок времени начала и конца измерений и записывается в строку  $\tau_m$ . Так как наблюдения проводятся по среднему солнечному времени, то оно переводится в истинное солнечное время  $\tau_{\odot}$  по формуле

$$\tau_{\odot} = \tau_m + \Delta t \quad (5.1)$$

и заносится в соответствующую строку книжки; поправка  $\Delta t$  находится по табл. 4 приложения 5 Методических указаний по регистрации составляющих радиационного баланса [17]. В графе  $\tau_n$  указывается местное поясное время  $\tau_n$ , соответствующее среднему солнечному времени  $\tau_m$ , по которому ведутся наблюдения.

По психрометрическим таблицам вычисляется влажность (парциальное давление водяного пара) и точка росы; вычисленные значения заносятся в соответствующие графы книжки наблюдений.

В графе «Отсчет гальванометра» под двумя отсчетами по актинометру при наблюдениях с фильтрами и без фильтра записываются шкаловые поправки гальванометра  $\Delta N$ , соответствующие среднему из двух отсчетов, и место нуля гальванометра  $N_0$ .

В графе «Исправленный отсчет» записывается  $N_{\text{испр}}$ , для расчета которого к среднему из двух отсчетов актинометра прибавляется с соответствующим знаком шкаловая поправка  $\Delta N$  и вычитается место нуля. Под исправленным отсчетом  $\Delta N_{\text{испр}}$  записывается значение температурной поправки  $\Delta N(t)$ ; поскольку переводной множитель актинометра при поверке обычно рассчитывается для температуры гальванометра  $20^\circ\text{C}$ , то поправка учитывает ошибки за счет отличий температуры от  $20^\circ\text{C}$ . Эта поправка определяется для каждой конкретной пары приборов в актинометрической группе УГМ и присылается на станцию в виде готовой таблицы. Под значением  $\Delta N(t)$  записывается окончательное значение

$$N = N_{\text{испр}} + \Delta N(t). \quad (5.2)$$

Как правило, на станциях пользуются не таблицей для  $\Delta N(t)$ , а графиком зависимости переводного множителя актинометра с гальванометром от температуры или таблицей, составленной по этому графику. Тогда значения энергетической освещенности  $S$  получаются из следующего соотношения:

$$S = N_{\text{испр}} a_t, \quad (5.3)$$

где  $a_t$  — переводной множитель актинометра для температуры измерений, полученной по термометру ГСА-1МА.

В последней графе книжки наблюдений последовательно записываются значения энергетической освещенности  $S$  в абсолютных единицах с точностью до сотых долей кВт/м<sup>2</sup> при отсчете без фильтра  $S_{\text{бф}}$  и с каждым сменным фильтром:  $S_{\text{БС-8}}$ ,  $S_{\text{ЖС-16}}$ ,  $S_{\text{СОС-11}}$ ,  $S_{\text{КС-13}}$ ,  $S_{\text{КС-19}}$ , — полученные по формуле (5.3).

**Составление таблицы наблюдений по актинометру М-3 с фильтрами.** В течение дежурства наблюдатель должен проверить запись в книжке и вычисления предыдущего дежурного наблюдения и после этого занести результаты наблюдений в специальную таблицу (табл. 5.2). Таблица состоит из титульного листа и страници для записи результатов наблюдений, которые вписываются последовательно день за днем и срок за сроком в течение месяца в соответствии с обозначениями граф. На станции составляется 2 экземпляра таблицы, которые не позже 5-го числа следующего месяца вместе с книжкой наблюдений направляются для контроля в УГМ.

После контроля таблиц один экземпляр таблицы высылается в методический центр (ГГО), второй остается в УГМ.

**Проверка актинометра М-3 с фильтрами.** Проверка приборов должна производиться регулярно раз в месяц в соответствии с рекомендациями, приведенными в [1.17]. Новый переводной множитель актинометра с фильтрами находится при сравнении поверяемого прибора с контрольным; при этом на трубку поверяемого прибора должна быть надета насадка, но параллельные с контрольной парой отсчеты производятся только при полжении насадки на поверяемом приборе в позиции «без фильтра». Смена переводного множителя производится по правилами, указанными в [17]. Результаты поверок пересылаются вместе с таблицей наблюдений в ГГО.

Таблица 5.2

Государственный комитет СССР по гидрометеорологии

УГМ \_\_\_\_\_

**ТАБЛИЦА**  
**актинометрических наблюдений с фильтрами**

Год \_\_\_\_\_ Месяц \_\_\_\_\_

Станция \_\_\_\_\_ Высота площадки \_\_\_\_\_

Широта \_\_\_\_\_ Долгота \_\_\_\_\_

Область (республика, край) \_\_\_\_\_

Район \_\_\_\_\_

Начальник станции \_\_\_\_\_

Ст. актинометрист \_\_\_\_\_

Наблюдатели \_\_\_\_\_

Сведения о приборах

Прибор	Номер прибора	Переводной множитель
Актинометр		
Гальванометр		
Контрольный прибор		
Изменения в установке приборов _____		
Таблицу составили наблюдатели _____		
Проверил ст. актинометрист _____		

#### 5.4. РАСЧЕТ ПОКАЗАТЕЛЕЙ АЭРОЗОЛЬНОЙ МУТНОСТИ

Расчет параметров аэрозольной мутности осуществляется централизованно на ЭВМ ГГО на основании данных, присылаемых с фоновых станций. Полученные результаты ежегодно направляются в Международный банк данных сети фонового мониторинга БАПМоН.

Применение на советских фоновых станциях актинометра М-3 с фильтрами (вместо пиргелиометра) потребовало некоторого изменения рекомендованной ВМО методики обработки наблюдений с целью уменьшения ее чувствительности к случайным ошибкам измерений. Разработанный в ГГО усовершенствованный вариант методики [20] позволяет с помощью ЭВМ определить требуемые ВМО [24,28] параметры мутности и ряд дополнительных характеристик, позволяющих производить объективный контроль и отбраковку получаемой информации.

Суть методики сводится к следующему:

Методы определения характеристик аэрозольной мутности атмосферы основаны на представлении значений прямой радиации солнца (энергетической освещенности)  $S_i$ , измеренных вблизи поверхности земли актинометром со светофильтром  $i$  ( $i=1, 2, \dots, r$ ), в виде интеграла:

$$S_i = \frac{1}{N} \int_{(\lambda)} S_0(\lambda) e^{-m\tau_R(\lambda) - m'\tau_{oz}(\lambda)} p_i(\lambda) \cdot x_a(\lambda) d\lambda, \quad (5.4)$$

где интегрирование проводится по всем длинам волн.

Здесь  $S_0(\lambda)$  — внеатмосферное распределение энергии Солнца по спектру;

$\tau_R(\lambda)$  и  $\tau_{oz}(\lambda)$  — показатели ослабления, связанные с рэлеевским рассеянием и поглощением озонным слоем;

$m$  и  $m'$  — соответствующие им оптические массы;

$N$  — коэффициент приведения к среднему расстоянию между Землей и Солнцем;

$p_i(\lambda)$  — функция пропускания  $i$ -го светофильтра;

$x_a(\lambda)$  — спектральный коэффициент аэрозольного пропускания.

Область интегрирования разбивается на  $n$  интервалов и вводятся в рассмотрение средние значения  $x_k$  спектрального коэффициента аэрозольного пропускания на интервалах  $\Delta\lambda_k$ . В этом случае формула (5.4) переходит в равенство

$$\sum_{k=1}^n a_{ik} x_k = S_i, \quad (5.5)$$

где

$$a_{ik} = \frac{1}{N} \int_{(\Delta\lambda_k)} S_0(\lambda) e^{-m\tau_R(\lambda) - m'\tau_{oz}(\lambda)} \cdot p_i(\lambda) d\lambda. \quad (5.6)$$

Соотношение (5.5) представляет собой систему из  $r$  алгебраических уравнений, из которой определяются неизвестные значения  $x_k$ . Для уменьшения влияния случайных ошибок измерений на конечный результат система (5.5) решается при условии  $r > n$ , т. е. число измерений с различными фильтрами должно превышать количество спектральных интервалов. В этом случае коли-

чество уравнений больше количества неизвестных и такая система может быть решена относительно неизвестных коэффициентов  $x_k$  методом наименьших квадратов. При этом минимизируется квадратичная форма

$$J(x_1, x_2, \dots, x_n) = \sum_{i=1}^r \left( \sum_{k=1}^n a_{ik} x_k - S_i \right)^2. \quad (5.7)$$

Из условия минимума этой квадратичной формы

$$\frac{\partial J}{\partial x_1} = 0, \quad \frac{\partial J}{\partial x_2} = 0, \quad \dots, \quad \frac{\partial J}{\partial x_n} = 0 \quad (5.8)$$

получается система линейных алгебраических уравнений для коэффициентов  $x_k$  и на их основании рассчитываются наиболее употребительные характеристики аэрозольной мутности: оптическая плотность аэрозоля  $\tau_a$  на разных спектральных интервалах, коэффициенты Шюппа ( $B$ ) и Ангстрема ( $\beta$ ), представляющие собой значения  $\tau_a$  на длинах волн 0,5 и 1 мкм, параметр селективности аэрозольного ослабления  $\alpha$ , показывающий, как меняется  $\tau_a$  с длиной волны  $\lambda$ , и ряд дополнительных характеристик, позволяющих объективно производить выбраковку данных [9].

Для повышения надежности определения  $\alpha$  используется метод регуляризации [23]. При этом в рассмотрение принимается дополнительная информация об определяемых характеристиках и конструируется регуляризатор  $F$  — неотрицательно определенная форма, минимум которой реализуется лишь при выполнении условий, соответствующих упомянутой добавочной информации. В общем случае в качестве такой информации можно принять, что имеет место закон Ангстрема

$$\tau_a = \beta \lambda^{-\alpha} \quad (5.9)$$

и для средних условий  $\alpha=1,3$  (по Ангстрему). Решение системы уравнений относительно коэффициентов аэрозольного пропускания осуществляется, таким образом, с учетом регуляризатора  $F$ .

Используемая в СССР методика применима для обработки данных наблюдений по различным приборам, в том числе и пиргелиомерам, работающим с широкополосными фильтрами. Вследствие более высокого класса точности самого пиргелиомера и его измерительной аппаратуры характеристики мутности могут быть определены с большей надежностью.

Некоторое ограничение применению актинометров М-3 с фильтрами создают недостаточная точность работающих с ним измерителей — гальванометров ГСА-1МА. Их замена на приборы более высокого класса точности улучшает качество получаемых результатов.

## **6. НАБЛЮДЕНИЯ ЗА ФОНОВЫМ СОСТОЯНИЕМ АТМОСФЕРЫ НА СПЕЦИАЛИЗИРОВАННОЙ СЕТИ СТАНЦИЙ**

### **6.1. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОБЩЕГО СОДЕРЖАНИЯ ОЗОНА (ОСО)**

Общее содержание озона (ОСО) — количество озона в вертикальном столбе атмосферы, численно равное толщине слоя газообразного озона при нормальных условиях (давлении 1013,25 гПа, температуре 288,15 К) [11].

#### **6.1.1. Цель и задачи фоновго мониторинга ОСО**

Фоновый мониторинг должен установить особенности пространственно-временного распределения ОСО над СССР (сезонный ход, средние значения, дисперсию и т. д. для отдельных станций, регионов и всей территории), оценить естественные вариации фоновго содержания и своевременно обнаружить изменения в поле ОСО, обусловленные возможными антропогенными воздействиями.

#### **6.1.2. Организация наблюдений**

Наблюдения могут проводиться в любом пункте СССР, за исключением пунктов, где наблюдаются промышленные выбросы веществ (газов), обладающих селективным поглощением в УФ-области спектра (280—350 нм) [16]. Наблюдения ОСО должны проводиться в дневное время при высоте Солнца более 10°. Количество наблюдений составляет 5—7 сроков с часовым интервалом. Закрытость горизонта на станции — не более 10°.

#### **6.1.3. Нормы точности измерений**

Установленные нормы на точность измерений отсутствуют. Погрешности измерения действующей аппаратуы: спектрофотометра Добсона — 2—4%, озонометра М-124 — 8%.

#### **6.1.4. Метод и средства измерений**

Метод измерений — абсорбционная спектроскопия. Образцовое средство измерений — спектрофотометр Добсона № 108. Рабочее средство измерений — фильтровый озонометр М-124.

#### **6.1.5. Выполнение измерений**

Методика выполнения измерений по спектрофотометру Добсона изложена в [27], по М-124 — в [11, 16].

### **6.1.6. Обработка результатов**

Расчет значений ОСО производится согласно [27] для спектрофотометра Добсона и согласно [16] для озонометра М-124.

## **6.2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФОНОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ CO<sub>2</sub> В АТМОСФЕРЕ**

### **6.2.1. Цель и задачи**

В настоящее время установлен рост содержания углекислого газа в атмосфере (примерно 0,5% в год), что может привести к глобальному изменению климата Земли [5]. Изучение особенностей такого роста CO<sub>2</sub> является основной целью мониторинга концентраций углекислого газа в атмосфере на фоновом уровне.

### **6.2.2. Организация и проведение наблюдений**

Определение фоновых концентраций CO<sub>2</sub> осуществляют в местах, значительно удаленных от крупных природных и антропогенных источников и стоков CO<sub>2</sub>. Такими местами являются острова или побережья океанов. В настоящее время фоновые концентрации CO<sub>2</sub> определяются на о. Беринга (Дальний Восток), в западном и восточном секторах Арктики и в Средней Азии. Отбор проб воздуха осуществляют в соответствии с п. 3.7 данной части, затем пробы пересылают для анализа в ГГО. Отбор производят один раз в одну-две недели при ветре с океана, когда его скорость больше 5 м/с.

### **6.2.3. Нормы точности измерений**

При определении объемной концентрации CO<sub>2</sub> в атмосферном воздухе суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 в диапазоне 320—370 млн<sup>-1</sup> не превышает  $\pm 0,1\%$  [4].

### **6.2.4. Метод и средства измерения**

Метод измерения основан на поглощении ИК-радиации молекулами CO<sub>2</sub> в пробах воздуха. В качестве измерительного прибора используют недисперсионный оптико-акустический газоанализатор (фирма «Хартман и Браун», ФРГ).

В качестве градуировочных стандартов используют смеси CO<sub>2</sub> в воздухе, прошедшие градуировку в Центральной лаборатории мониторинга CO<sub>2</sub> ВМО.

Отбор проб воздуха осуществляют в специальные вакуумированные сосуды объемом 1,5 л, изготовленные из нержавеющей стали с одним вакуумным бесшланговым краном.

### **6.2.5. Выполнение измерений**

Измерения проводят путем сравнения концентраций в пробах воздуха с градуировочными смесями. Для этого измерительную кювету газоанализатора



поочередно заполняют градуировочными смесями и воздухом из сосудов. Пробы воздуха предварительно осушают, пропуская их через вымораживающую ловушку, имеющую температуру минус 77° С [3].

### **6.2.6. Обработка результатов**

Обработку результатов осуществляют централизованно в ГГО методом интерполяции. Концентрацию CO<sub>2</sub> получают в единицах шкалы ВМО 1980 г.

## **6.3. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ХАРАКТЕРИСТИК ЭЛЕКТРИЧЕСКОГО СОСТОЯНИЯ АТМОСФЕРЫ**

### **6.3.1. Цели и задачи фоновых мониторинга атмосферного электричества**

Целью фоновых мониторинга атмосферного электричества является обеспечение потребителей режимной информацией о наиболее общих характеристиках электрического состояния атмосферы на фоновом уровне и сведениями об антропогенном воздействии на среду.

Задачей фоновых мониторинга атмосферного электричества в настоящее время является получение данных о градиенте потенциала электрического поля атмосферы и полярных электрических проводимостях воздуха в приземном слое атмосферы в пунктах, условия наблюдения в которых могут считаться типичными для географического региона [21, 26].

### **6.3.2. Организация наблюдений**

Наблюдения за атмосферным электричеством проводятся на станциях комплексного фоновых мониторинга атмосферы по выборочному списку за счет расширения функций наблюдательных единиц. Научно-методическое руководство наблюдениями за электрическим состоянием атмосферы осуществляет Главная геофизическая обсерватория им. А. И. Воейкова. Она же является центром сбора, обработки и архивации информации по атмосферному электричеству.

### **6.3.3. Нормы точности измерений**

Случайная составляющая погрешности измерения среднечасовых значений градиента потенциала электрического поля атмосферы и полярных электрических проводимостей выражается средней квадратической ошибкой, не превышающей  $\pm 20\%$ .

### **6.3.4. Методы и средства измерений**

Измерение градиента потенциала электрического поля атмосферы производится проводимостным и генераторным методами [15, 22, 25]. Для измерения используются коллекторные установки с электрографом Бенндорфа [14] и датчики напряженности электрического поля типа «Поле» [10].

Измерение полярных электрических проводимостей производится аспирационным методом [15, 25]. Для измерения используются датчики электрической проводимости системы ГГО [19], системы «Электропроводность» и приборы системы Аллика [14]. Измерительная аппаратура не стандартизирована. Запись данных производится на ленточные регистраторы, либо входящие в комплект измерительной аппаратуры (коллекторные установки и приборы системы Аллика), либо типа КС11-4. Аппаратура типа «Поле» и «Электропроводность» пригодна для использования в комплекте со стандартными информационно-измерительными системами, имеющими аналоговый вход для подключения датчиков со входным сопротивлением порядка десятков омов и выходным напряжением  $\pm 1$ В. Размещение первичных преобразователей датчиков на измерительной площадке регламентируется техническими описаниями и инструкциями по эксплуатации датчиков, «Руководством по наземным наблюдениям за атмосферным электричеством», утвержденным ГУГМС в 1960 г. и РД 52.04.168—88 («Методические указания. Наблюдения за атмосферным электричеством на станциях наземной метеорологической сети»).

### 6.3.5. Выполнение измерений

Измерения градиента потенциала и полярных проводимостей производятся непрерывно. Эпизодически выполняются измерения редуцированного множителя для контроля измерения градиента потенциала и приведения данных измерения градиента к равнине. Измерения выполняются согласно «Руководству по наземным наблюдениям за атмосферным электричеством» и РД 52.04.168—88. Указания по производству наблюдений, содержащиеся в упомянутых документах, являются исчерпывающими.

### 6.3.6. Обработка результатов измерений

Обработка данных измерений производится согласно документам, перечисленным в п. 6.3., и Методическому письму ГГО № 2362/27 от 1.04.88. На пунктах производится первичная обработка лент регистраторов и перфорирование данных. Затем таблицы первичных данных контроля аппаратуры и перфокарты направляются в ГГО, где завершается обработка данных и выполняется их архивация на магнитных лентах. Кроме того, результаты измерений представляют в виде таблиц ТАЭЛ-1, содержащих массивы среднечасовых значений по каждой измеряемой и рассчитываемой величине за месяц. В таблицах отмечаются значения величин, полученных при нормальных метеорологических условиях. Их определение содержится в упомянутых документах. Представляется и необходимая метеорологическая информация.

# ПРИЛОЖЕНИЯ к части I

## ПРИЛОЖЕНИЕ 1.1

*Обязательное*

**Предельно допустимые концентрации (ПДК) загрязняющих веществ  
в воздухе населенных мест<sup>1</sup>**

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	средне-суточная	
1.	Азота диоксид	0,085	0,04	2
2.	Азота оксид	0,4	0,06	3
3.	Акролеин	0,03	0,03	2
4.	Акрилонитрил	—	0,03	2
5.	Алкилдиметиламины фракций C <sub>17</sub> -C <sub>20</sub>	0,01	—	3
6.	Алкилсульфат натрия	0,01	—	4
7.	Аллил хлористый	0,07	0,01	2
8.	Аллилацетат (аллиловый эфир уксусной кислоты)	0,4	—	3
9.	Альдегид бензойный (бензальдегид)	0,04	—	3
10.	Альдегид валериановый	0,03	—	4
11.	Альдегид изомасляный (2-метилпропаналь)	0,01	—	4
12.	Альдегид каприловый	0,02	—	2
13.	Альдегид каприновый	0,02	—	2
14.	Альдегид капроновый	0,02	—	2
15.	Альдегид кротоновый (β-метил-акролеин, 2-бутеналь)	0,025	—	2
16.	Альдегид масляный	0,015	0,015	3
17.	Альдегид пеларгоновый	0,02	—	2
18.	Альдегид проионовый	0,01	—	3
19.	Альдегид энантовый	0,01	—	3
20.	Альфа-3 (действующее начало дихлоруксусный кальций)	3	0,3	4
21.	Амбуш	0,05	0,02	3
22.	n-Амилацетат	0,1	0,1	4
23.	Амилены (смесь изомеров)	1,5	1,5	4
24.	Аммония нитрат (аммиачная селитра)	—	0,3	4
25.	Аммофос (смесь моно- и диаммоний фосфата с примесью сульфата аммония)	2	0,2	4
26.	5/6-Амино-(2-парааминофенил)-бензимидазол	—	0,01	3
27.	Амины алифатические C <sub>15</sub> -C <sub>20</sub>	0,003	0,003	2
28.	2-Амино-1, 3, 5-триметилбензол (мезидин)	0,003	0,003	2

<sup>1</sup> Данный список включает списки № 3086-84 от 27.08.84 г.; № 3865-85 от 08.05.85 г.; № 4256--87 от 13.02.87 г.; № 5158-89 от 25.11.89 г.

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	среднесуточная	
29.	Аммиак	0,2	0,04	4
30.	Ангидрид вольфрамовый (вольфрама (IV) оксид)	—	0,15	3
31.	Ангидрид малеиновый (пары, аэрозоль)	0,2	0,05	2
32.	Ангидрид сернистый (серы диоксид)	0,5	0,05	3
33.	Ангидрид уксусный	0,1	0,03	3
34.	Ангидрид фосфорный	0,15	0,05	2
35.	Ангидрид фталевый (пары, аэрозоль)	0,1	0,1	2
36.	Анилин	0,05	0,03	2
37.	Арилокс-100	0,5	0,15	4
38.	Арилокс-200	0,5	0,15	4
39.	Ацетальдегид	0,01	0,01	3
40.	Ацетон	0,35	0,35	4
41.	Ацетофенон	0,003	0,003	3
42.	Бактериальный инсектицидный препарат (БИП) (действующее начало — спорово-кристаллический комплекс бациллус туренгизис, вариант кауказикус)	—	1,5 · 10 <sup>5</sup> микробных тел/м <sup>3</sup> (0,005 мг/м <sup>3</sup> )	2
43.	Барий углекислый (в пересчете на барий)	—	0,004	1
44.	Белок пыли белково-витаминного концентрата (БВК)	—	0,001	2
45.	Бенз(а)пирен (3, 4-бензпирен)	—	0,1 мкг/100 м <sup>3</sup>	1
46.	Бензилацетат	0,01	—	4
47.	Бензины (нефтяной, малосернистый, в пересчете на углерод)	5	1,5	4
48.	Бензин сланцевый (в пересчете на углерод)	0,05	0,05	4
49.	Бензиновая фракция легкой смолы высокоскоростного пиролиза бурых углей <sup>1</sup> (в пересчете на суммарный органический углерод)	0,25	—	2
50.	Бензол	1,5	0,1	2
51.	Бензотиазолсульфенморфолид (сульфенамид М)	0,1	0,02	3
52.	Бензотрифторид	0,3	—	4
53.	Битоксибациллин	—	4,5 · 10 <sup>4</sup> микробных тел/м <sup>3</sup> (0,0015 мг/м <sup>3</sup> )	2
54.	Биоресметрин	0,09	0,04	3
55.	Борат кальция	—	0,02	3
56.	Бром	—	0,04	2
57.	о-Броманизол	1	—	4

<sup>1</sup> Характерна для углей Канско-Ачинского месторождения.

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	среднесуточная	
58.	Бромбензол	—	0,03	2
59.	1-Бромбутан (бутил бромистый)	0,03	0,01	2
60.	1-Бромгексан (гексил бромистый)	0,03	0,01	2
61.	1-Бромгептан (гептил бромистый)	0,03	0,01	2
62.	1-Бромдекан (децил бромистый)	0,03	0,01	2
63.	1-Бром-3-метилбутан (изоамил бромистый)	0,03	0,01	2
64.	1-Бром-3-метилпропан (изобутил бромистый)	0,03	0,01	2
65.	1-Бромпропан (пропил бромистый)	0,03	0,01	2
66.	2-Бромпропан (изопропил бромистый)	0,03	0,01	2
67.	1-Бромпентан (амил бромистый)	0,03	0,01	2
68.	о-Бромфенол	0,13	0,03	2
69.	п-Бромфенол	0,13	0,03	2
70.	Бутан	200	—	4
71.	1, 3-Бутадиен (дивинил)	3	1	4
72.	Бутил хлористый	0,07	—	1
73.	Бутилакрилат (бутиловый эфир акриловой кислоты)	0,0075	—	2
74.	Бутилацетат	0,1	0,1	4
75.	Бутилен	3	3	4
76.	2-Бутилтиобензтиазол (бутил-каптакс)	0,015	—	3
77.	Ванадия (V) оксид	—	0,002	1
78.	Взвешенные вещества <sup>1</sup>	0,5	0,15	3
79.	Винилацетат	0,15	0,15	3
80.	Висмута оксид	—	0,05	3
81.	Водород бромистый	1	0,1	3
82.	Водород мышьяковистый	—	0,002	2
83.	Водород фосфористый	0,01	0,001	2
84.	Водород хлористый (соляная кислота) по молекуле HCl	0,2	0,2	2
85.	Водород цианистый (синильная кислота)	—	0,01	2
86.	Вольфрамат натрия (в пересчете на вольфрам)	—	0,1	3
87.	Гексаметилендиамин	0,001	0,001	2
88.	Гексаметиленмин	0,1	0,02	2
89.	Гексаметиленмин м-нитробензоат (ингибитор коррозии Г-2)	0,02	—	3
90.	Гексан	60	—	4

<sup>1</sup> Недифференцированная по составу пыль (аэрозоль), содержащаяся в воздухе населенных пунктов. ПДК взвешенных веществ не распространяются на аэрозоли органических и неорганических соединений (металлов, их солей, пластмасс, биологических, лекарственных препаратов и др.), для которых устанавливаются соответствующие ПДК.

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	средне-суточная	
91.	Гексафторбензол	0,8	0,1	2
92.	1, 2, 3, 4, 7, 7-Гексахлорбицикло- ло-(2, 2, 1)-гептен-2, 5, 6-бис (оксиметил) сульфит (тиодан)	0,017	0,0017	2
93.	Гексахлорциклогексан (гексахлоран)	0,03	0,03	1
94.	Гексен	0,4	0,085	3
95.	Гексилацетат	0,1	—	4
96.	Гептен	0,35	0,065	3
97.	Германия диоксид (в пересчете на германий)	—	0,04	3
98.	Гидропероксид изопропилбензола (гидроперекись кумила)	0,007	0,007	2
99.	Дендробациллин	—	3 · 10 <sup>4</sup> микробных тел/м <sup>3</sup>	2
100.	Диамид угольной кислоты (карбамид, мочевина)	—	0,2	4
101.	4, 4-Диаминодифенилсульфон	—	0,05	3
102.	Диангидрид пиромеллитовой кислоты	0,02	0,01	2
103.	2, 2-Дибензтиазолилдисульфид (альтакс)	0,08	0,03	3
104.	п-Дибромбензол	0,2	—	2
105.	1, 2-Дибромпропан	0,04	0,01	3
106.	1, 2-Дибромпропанол	0,003	0,001	2
107.	2, 4-Дибромтолуол	0,4	0,1	2
108.	β-Дигидрогептахлор (дилор)	0,01	—	2
109.	1, 1-Дигидроперфторгептилакрилат	0,5	—	3
110.	Дикетен	0,007	—	2
111.	1, 3-Ди-(2, 4-ксилимино)-2-метил-2-азопропан (митак)	0,1	0,01	3
112.	Диметиламин	0,005	0,005	2
113.	N, N-Диметиланилин	0,0055	0,0055	2
114.	N, N'-Диметилацетамид	0,2	0,006	2
115.	0, 0-Диметил-S-(1, 2-бис — карбэтоксизтилдитиофосфат) (карбофос)	0,015	—	2
116.	Диметилвинилкарбинол	1	—	3
117.	4,4-Диметилдиоксан-1, 3	0,01	0,004	2
118.	Диметилдисульфид	0,7	—	4
119.	0, 0-Диметил-S-(N-метилкарбамонлметил) дитиофосфат (фосфамид, рогор)	0,003	0,003	2
120.	0, 0-Диметил-S-2(1-N-метилкарбамонлэтилтиоэтил-фосфат) (кильваль)	0,01	0,01	2
121.	0, 0-Диметил-S-(N-метил-N-формилкарбамонлметил) дитиофосфат (антио)	0,01	0,01	3

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	среднесуточная	
122.	0, 0-Диметил-0-(4-нитрофенил) тиофосфат (метафос)	0,008	—	1
123.	0, 0-Диметил-(1-гидрокси-2, 2, 2-трихлорэтил) фосфонат (хлорофос)	0,04	0,02	2
124.	Диметилсульфид	0,08	—	4
125.	Диметилтерефталат	0,05	0,01	2
126.	2, 6-Диметилфенол (2, 6-ксиленол)	0,02	0,01	3
127.	Диметилформамид	0,03	0,03	2
128.	Диметилэтаноламин	0,25	0,06	4
129.	0, 0-Диметил-S-этилмеркаптоэтилдитиофосфат (М-81, экатин)	0,001	0,001	1
130.	Диморфолиндисульфид (N, N'-дитиодиморфолин, сульфазан Р)	0,04	—	2
131.	Диния (смесь 25 % дифенила и 75 % дифенилоксида)	0,01	0,01	3
132.	Дифторхлорметан (фреон-22)	100	10	4
133.	3, 4-Дихлоранилин	0,01	0,01	2
134.	4, 4-Дихлордифенилсульфон	—	0,1	3
135.	4, 4-Дихлордифенилтрихлорметил карбинол (кельтан)	0,2	0,02	2
136.	Дихлордифторметан (фреон-12)	100	10	4
137.	2, 3-Дихлор-1, 4-нафтахинон (дихлон)	0,05	0,05	2
138.	1, 2-Дихлорпропан	—	0,18	3
139.	2, 3-Дихлорпропен	0,2	0,06	3
140.	1, 3-Дихлорпропилен	0,1	0,01	2
141.	Дихлорфторметан (фреон-21)	100	10	4
142.	Дихлорэтан	3	1	2
143.	Дициклогексилamina малорастворимая соль (ингибитор коррозии МСДА)	0,008	—	2
144.	Дициклогексилamina нитрит (ингибитор коррозии НДА)	0,02	—	2
145.	Диэтиламин	0,05	0,05	4
146.	β-Диэтиламиноэтилмеркаптан	0,6	0,6	2
147.	N, N-Диэтиланилин	0,01	—	4
148.	0, 0-Диэтил-0-(2-изопропил-4-метил-6-пиримидил) — тиофосфат (базудин)	0,01	0,01	2
149.	Диэтиловый эфир	1	0,6	4
150.	Диэтилкетон	0,5	0,3	3
151.	Диэтилртуть (в пересчете на ртуть)	—	0,0003	1
152.	0, 0-Диэтил-S-(6-хлорбензоксазолин-3-метил) дитиофосфат (фозалон)	0,01	0,01	2
153.	Диэтилхлортиофосфат	0,025	0,01	2

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	среднесуточная	
154.	Железа оксид <sup>1</sup> (в пересчете на железо)	—	0,04	3
155.	Железа сульфат <sup>1</sup> (в пересчете на железо)	—	0,007	3
156.	Железа хлорид <sup>1</sup> (в пересчете на железо)	—	0,004	2
157.	Зола сланцевая	0,3	0,1	3
158.	Изобутенилкарбинол	0,075	—	4
159.	Изобутилацетат	0,1	—	4
160.	Изобутиронитрил	0,02	0,01	2
161.	Изопропилбензол (кумол)	0,014	0,014	4
162.	Иод	—	0,03	2
163.	Изопропил-2-(1-метил-н-пропил)-4, 6-динитрофенилкарбонат (акрекс)	0,02	0,002	2
164.	Ингибитор древесно-смоляной прямой гонки (по фенолу) (ИДСПГ)	0,006	0,006	3
165.	Индия нитрат (в пересчете на индий)	—	0,005	2
166.	Кадмия иодид (в пересчете на кадмий)	—	0,0003	1
167.	Кадмия нитрат (в пересчете на кадмий)	—	0,0003	1
168.	Кадмия оксид (в пересчете на кадмий)	—	0,0003	1
169.	Кадмия сульфат (в пересчете на кадмий)	—	0,0003	1
170.	Кадмия хлорид (в пересчете на кадмий)	—	0,0003	1
171.	Калия карбонат (поташ)	0,1	0,05	4
172.	Калия ксантогенат этиловый	0,05	0,01	2
173.	Капролактан (пары, аэрозоль)	0,06	0,06	3
174.	Карбонат циклогексиламина (КЦА)	0,07	—	3
175.	Кислота азотная по молекуле HNO <sub>3</sub>	0,4	0,15	2
176.	Кислота акриловая	0,1	0,04	3
177.	Кислота борная	—	0,02	3
178.	Кислота α-броммасляная	0,01	0,003	3
179.	Кислота валериановая	0,03	0,01	3
180.	Кислота капроновая	0,01	0,005	3
181.	Кислота масляная	0,015	0,01	3
182.	Кислота метакриловая	—	0,01	3
183.	Кислота муравьиная	0,2	—	2
184.	Кислота перфторвалериановая	0,1	—	3
185.	Кислота пропионовая	0,015	—	3

<sup>1</sup> При совместном присутствии в атмосферном воздухе контроль следует проводить по ПДК хлорида железа.



№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	средне-суточная	
186.	Кислота серная по молекуле H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	0,3	0,1	2
187.	Кислота себациновая	0,15	0,08	3
188.	Кислота терефталевая	0,01	0,001	1
189.	Кислота уксусная	0,2	0,06	3
190.	Кобальт металлический	—	0,001	1
191.	Кобальта сульфат	0,001	0,0004	2
192.	Композиция «Дон-52» (в пересчете на изопропанол)	0,6	—	3
193.	Ксилол	0,2	0,2	3
194.	Лепидоцид	—	3 · 10 <sup>5</sup>	2
			микробных тел/м <sup>3</sup> (0,003 мг/м <sup>3</sup> )	
195.	Магния оксид	0,4	0,05	3
196.	Магния хлорат	—	0,3	4
197.	Мазутная зола теплоэлектростанций (в пересчете на ванадий)	—	0,002	2
198.	Марганец и его соединения (в пересчете на диоксид марганца)	0,01	0,001	2
199.	Меди оксид (в пересчете на медь)	—	0,002	2
200.	Медь сернистая (в пересчете на медь)	0,003	0,001	2
201.	Медь серноокислая (в пересчете на медь)	0,003	0,001	2
202.	Меди трихлорфенолят	0,006	0,003	2
203.	Медь хлористая (в пересчете на медь)	—	0,002	2
204.	Медь хлорная (в пересчете на медь)	0,003	0,001	2
205.	Мелиорант	0,5	0,05	4
206.	Меприн бактериальный	0,01	—	2
207.	2-Меркаптобензотиазол (кап-такс)	0,12	—	3
208.	2-Меркаптоэтанол (монотиоэтил-ленгликоль)	0,07	0,07	3
209.	Метальдегид	0,003	0,003	2
210.	Метилакрилат	0,01	0,01	4
211.	N-Метиланилин	0,04	0,04	3
212.	Метилацетат	0,07	0,07	4
213.	2-Метилбутadiен-1, 3 (изопрен)	0,5	—	3
214.	Метил-1-(бутилкарбомоил) - 2 - бензимидазолкарбамат (узген)	0,35	0,05	3
215.	Метилвалерат (метиловый эфир валериановой кислоты)	0,3	—	3
216.	4-Метил-5, 6-дигидропиран	1,2	—	2
217.	Метилен бромистый	0,1	0,04	4
218.	Метилен иодистый	0,4	—	4
219.	Метилен хлористый	8,8	—	4

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м³		Класс опасности
		максимальная разовая	среднесуточная	
220.	4-Метилентетрагидропиран	1,5	—	3
221.	Метилизобутилкетон	0,1	—	4
222.	Метилмеркаптан	$9 \cdot 10^{-6}$	—	2
223.	Метилметакрилат	0,1	0,01	3
224.	Метилнитрофос	0,005	—	3
225.	$\alpha$ -Метилстирол	0,04	0,04	3
226.	Метинин	0,6	—	3
227.	2-Метокси-2-метилпропан (метил-третично-бутиловый эфир)	0,5	—	4
228.	N- $\beta$ -Метоксизтилхлорацетат - о-толуидин (толуин)	0,03	—	3
229.	Мильбекс (смесь 1, 1-бис-4-хлорфенилэтанола и 4-хлорфенил (2, 4, 5-трихлорфенил) азосульфида	0,2	0,1	3
230.	Монобензилтолуол	0,02	—	2
231.	Моноизобутиловый эфир этиленгликоля (бутилцеллозольв)	1	0,3	3
232.	Моноизопропиловый эфир этиленгликоля (пропилцеллозольв)	1,5	0,5	3
233.	Монометиламин	0,004	0,001	2
234.	Монохлорпентафторбензол	0,6	0,1	3
235.	Моноэтиламин	0,01	0,01	3
236.	Мышьяк, неорганические соединения (в пересчете на мышьяк)	—	0,003	2
237.	Натрия сульфат	0,3	0,1	3
238.	Натрия сульфит	0,3	0,1	3
239.	Натрия сульфит-сульфатные соли	0,3	0,1	3
240.	Нафталин	0,003	0,003	4
241.	1-Нафтил-N-метилкарбамат (севин)	—	0,002	2
242.	$\beta$ -Нафтол	0,006	0,003	2
243.	$\alpha$ -Нафтахинон	0,005	0,005	1
244.	Никель металлический	—	0,001	2
245.	Никеля оксид (в пересчете на никель)	—	0,001	2
246.	Никеля растворимые соли (в пересчете на никель)	0,002	0,0002	1
247.	Никеля сульфат (в пересчете на никель)	0,002	0,001	1
248.	Нитрилы карбоновых кислот C <sub>17</sub> —C <sub>20</sub>	0,04	—	3
249.	Нитробензол	0,008	0,008	2
250.	м-Нитробромбензол	0,12	0,01	2
251.	м-Нитрохлорбензол	0,004	0,004	2
252.	о-Нитрохлорбензол	0,004	0,004	2
253.	п-Нитрохлорбензол	0,004	0,004	2
254.	3-Нитро-4-хлорбензотрифтерид	0,005	—	3
255.	Озон	0,16	0,03	1
256.	Окситетрациклин	0,01	—	2
257.	Окситетрациклина хлоралгидрат	0,01	—	2

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	среднесуточная	
258.	Октафтортолуол	1,3	—	4
259.	Олова диоксид (в пересчете на олово)	—	0,02	3
260.	Олова оксид (в пересчете на олово)	—	0,02	3
261.	Олова сульфат (в пересчете на олово)	—	0,02	3
262.	Олова хлорид (в пересчете на олово)	0,5	0,05	3
263.	Оловянноокислый натрия гидрат (в пересчете на олово)	—	0,02	3
264.	Парамолибдат аммония (в пересчете на молибден)	—	0,1	3
265.	Пенициллин	0,05	0,0025	3
266.	Пентадиен-1, 3 (пиперилен)	0,5	—	3
267.	Пентан	100	25	4
268.	Пентафторбензол	1,2	0,1	3
269.	Пентафторфенол	0,8	—	4
270.	Перметриновой кислоты метиловый эфир	0,08	—	4
271.	Перфторгептан	90	—	4
272.	Перфтороктан	90	—	4
273.	Пивалоилуксусный эфир	0,2	—	3
274.	Пиридин	0,08	0,08	2
275.	Поли-2, 6-диметил-1, 4-фениленоксид (полифениленоксид)	0,5	0,15	4
276.	Полихлорпинен (смесь хлорированных бициклических соединений)	0,005	0,005	2
277.	Проилацетат	0,1	—	4
278.	Проилвалерат	0,03	—	3
279.	Пропилен	3	3	3
280.	Пропилена оксид	0,08	—	1
281.	Пыль неорганическая с содержанием диоксида кремния (%):			
	выше 70 (динас и др.)	0,15	0,05	3
	70—20 (шамот, цемент и др.)	0,3	0,1	3
	ниже 20 (доломит и др.)	0,5	0,15	3
282.	Пыль цементного производства с содержанием оксида кальция более 60 % и диоксида кремния более 20 %	—	0,02	3
283.	Пыль хлопковая	0,5	0,05	3
284.	Растворитель ацетатно-кожевенный (АКР) (по этанолу)	0,5	—	3
285.	Растворитель бутилформатный (БЭФ) (по сумме ацетатов)	0,3	—	3
286.	Растворитель древесно-спиртовой марки А (ацетоноэфирный) (по ацетону)	0,12	0,12	4

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	средне-суточная	
287.	Растворитель древесно-спиртовой марки Э (эфирноацетоновый) (по ацетону)	0,07	0,07	4
288.	Растворитель мебельный (АМР-3) (по толуолу)	0,09	0,09	3
289.	Ртуть азотнокислая закисная водная (в пересчете на ртуть)	—	0,0003	1
290.	Ртуть азотнокислая окисная водная (в пересчете на ртуть)	—	0,0003	1
291.	Ртуть амидохлорная (в пересчете на ртуть)	—	0,0003	1
292.	Ртуть двуокисная (в пересчете на ртуть)	—	0,0003	1
293.	Ртуть металлическая	—	0,0003	1
294.	Ртути оксид красный (в пересчете на ртуть)	—	0,0003	1
295.	Ртути оксид желтый (в пересчете на ртуть)	—	0,0003	1
296.	Ртуть уксуснокислая (в пересчете на ртуть)	—	0,0003	1
297.	Ртуть хлористая (каломель) (в пересчете на ртуть)	—	0,0003	1
298.	Ртуть хлорная (сулема) (в пересчете на ртуть)	—	0,0003	1
299.	Сажа	0,15	0,05	3
300.	Свинец и его соединения, кроме тетраэтилсвинца (в пересчете на свинец)	—	0,0003	1
301.	Свинец сернистый (в пересчете на свинец)	—	0,0017	1
302.	Селена диоксид (в пересчете на селен)	0,1 мкг/м <sup>3</sup>	0,05 мкг/м <sup>3</sup>	1
303.	Смесь постоянного состава на основе дибутилфенилфосфата (НГЖ-4)	0,01	0,005	2
304.	Смола легкая высокоскоростного пиролиза бурых углей <sup>1</sup>			
	по органическому углероду	0,2	—	2
	по фенолам	0,004	—	2
305.	Сероводород	0,008	—	2
306.	Сероуглерод	0,03	0,005	2
307.	Синтетические моющие средства типа «Кристалл» на основе алкилсульфата натрия (по алкилсульфату натрия)	0,04	0,01	2
308.	Скипидар	2	1	4
309.	Спирт амиловый	0,01	0,01	3
310.	Спирт бензиловый	0,16	—	4
311.	Спирт н-бутиловый	0,1	0,1	3

<sup>1</sup> На примере углей Канско-Ачинского месторождения.

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	среднесуточная	
312.	Спирт гексиловый	0,8	0,2	3
313.	Спирт 1, 1-дигидроперфторамидовый	0,3	—	3
314.	Спирт 1, 1-дигидроперфторгептиловый	0,1	—	3
315.	Спирт изобутиловый	0,1	0,1	4
316.	Спирт изооктиловый (2-этилгексанол)	0,15	0,15	4
317.	Спирт изопропиловый	0,6	0,6	3
318.	Спирт метиловый	1	0,5	3
319.	Спирт н-октиловый	0,6	0,2	3
320.	Спирт пропиловый	0,3	0,3	3
321.	Спирт этиловый	5	5	4
322.	Стирол	0,04	0,002	2
323.	Сурьма пентисернистая (в пересчете на сурьму)	—	0,02	3
324.	Сурьмы (III) оксид (в пересчете на сурьму)	—	0,02	3
325.	Таллия карбонат (в пересчете на таллий)	—	0,0004	1
326.	Теллура диоксид (в пересчете на теллур)	—	0,5 мкг/м <sup>3</sup>	1
327.	Термостойкая прядильная эмульсия (тепрэм)	0,002	—	3
328.	Тetraгидрофуран	0,2	0,2	4
329.	Тетраметилтиурамдисульфид (ТМТД, тиурам Д)	0,05	0,02	3
330.	Тетрафторэтилен	6	0,5	4
331.	3-Тетрафторэтоксифенилмочевина (томилон, тетрафлурон)	0,6	0,06	3
332.	Тетрахлорпропен	0,07	0,04	2
333.	1, 1, 2, 2-Тетрахлорэтан	0,06	—	4
334.	Тетрахлорэтилен (перхлорэтилен)	0,5	0,06	2
335.	Тетрациклин	0,01	0,006	2
336.	Тетраэтилтиурамдисульфид (тиурам Е)	—	0,03	3
337.	1, 2, 3-Тиадiazонил-5-N-фенилмочевина (дропп)	0,5	0,2	4
338.	Тиофен (тиофуран)	0,6	—	4
339.	Толуилендиизоцианат	0,05	0,02	1
340.	Толуол	0,6	0,6	3
341.	Трибромметан (бромформ)	—	0,05	3
342.	1, 1, 3-Трибромпропан (пропилентрибромид)	0,015	0,005	2
343.	S, S, S-Трибутилтрифосфат (бутифос)	0,01	0,01	2
344.	1, 1, 5-Тригидрооктафторпентанол	1	0,05	4
345.	1, 1, 3-Тригидротетрафторпропанол	1	0,05	4

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	среднесуточная	
346.	Трикрезол (смесь изомеров: орто-, мета-, пара-)	0,005	0,005	2
347.	Триметиламин	0,15	—	4
348.	N-(3-трифторметилфенил)-N',N'-диметилмочевина (которан)	—	0,05	3
349.	Трихлорацетальдегид	0,03	—	3
350.	Трихлорметан (хлороформ)	—	0,03	2
351.	1, 2, 3-Трихлорпропан	—	0,05	3
352.	Трихлорфторметан (фреон-11)	100	10	4
353.	1, 1, 1-Трихлорэтан (метилхлороформ)	2	0,2	4
354.	Трихлорэтилен	4	1	3
355.	Триэтиламин	0,14	0,14	3
356.	Углеводороды предельные C <sub>12</sub> —C <sub>19</sub> (растворитель РПК 265П и др.) (в пересчете на суммарный органический углерод)	1	—	4
357.	Углерода оксид	5	3	4
358.	Углерод четыреххлористый	4	0,7	2
359.	Угольная зола теплоэлектростанций <sup>1</sup> (с содержанием оксида кальция 35—40 %, дисперсностью до 3 мкм и ниже не менее 97 %)	0,05	0,02	2
360.	3-Фенокси-α - цианобензиловый эфир α-изопропил 4-хлорфенуксусной кислоты (сумицидин, фснвалерат)	0,02	0,01	3
361.	Фенол	0,01	0,003	2
362.	Фенолы сланцевые	0,007	—	3
363.	Фенольная фракция легкой смолы высокоскоростного пиролиза бурых углей <sup>1</sup>	0,008	—	2
364.	Феррит бариевый (в пересчете на барий)	—	0,004	3
365.	Феррит магний-марганцевый (в пересчете на марганец)	—	0,002	2
366.	Феррит марганец-цинковый (в пересчете на марганец)	—	0,002	2
367.	Феррит никель-медный (в пересчете на никель)	—	0,004	2
368.	Феррит никель-цинковый (в пересчете на цинк)	—	0,003	2
369.	Феррицианид калия (красная кровяная соль)	—	0,04	4
370.	Ферроцианид калия (желтая кровяная соль)	—	0,04	4
371.	Флотореагент ФЛОКР-3 (по хлору)	0,1	0,03	2

<sup>1</sup> На примере углей Канско-Ачинского месторождения.

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	средне-суточная	
372.	Флюс канифольный активированный (по канифоли) (ФКТ)	0,3	0,3	4
373.	Формальдегид	0,035	0,003	2
374.	Формагид	—	0,03	3
375.	Фтористые соединения (в пересчете на фтор):			
	газообразные соединения (фтористый водород, четырехфтористый кремний)	0,02	0,005	2
	хорошо растворимые неорганические фториды (фторид натрия, гексафторсиликат натрия)	0,03	0,01	2
	плохо растворимые неорганические фториды (фторид алюминия, фторид кальция, гексафторалюминат натрия)	0,2	0,03	2
376.	Фурфурол	0,05	0,05	3
377.	Хлор	0,1	0,03	2
378.	м-Хлоранилин	0,01	0,01	1
379.	п-Хлоранилин	0,04	0,01	2
380.	α-Хлорацетофенон	0,01	—	3
381.	Хлорбензол	0,1	0,1	3
382.	п-Хлорбензотрифторид	0,1	—	3
383.	Хлоропрен	0,02	0,002	2
384.	Хлортетрациклин (кормовой)	0,05	0,05	2
385.	м-Хлорфенилизоцианат	0,005	0,005	2
386.	п-Хлорфенилизоцианат	0,0015	0,0015	2
387.	2-Хлорциклогексилтио-N-фталамид (хлор ЦТФ)	3,5	0,35	4
388.	Хром шестивалентный (в пересчете на триоксид хрома)	0,0015	0,0015	1
389.	β-Циано-3-феноксibenзил-3-(2,2-дихлорвинил)-2,2-диметилдихлопропанкарбоксилат (рипкорд)	0,04	0,01	3
390.	Циклогексан	1,4	1,4	4
391.	Циклогексанол	0,06	0,06	3
392.	Циклогексанон	0,04	—	3
393.	Циклогексаноноксим	0,1	—	3
394.	N-Циклогексилбензтиазолсульфенамид-2 (сульфенамид Ц)	0,07	0,03	3
395.	N-Циклогексилтиофталамид (ЦТФ)	0,3	—	4
396.	Цинка оксид (в пересчете на цинк)	—	0,05	3
397.	Цинка сульфат	—	0,008	2
398.	Эпихлоргидрин	0,2	0,2	2
399.	Этил хлористый	—	0,2	4
400.	Этилакрилат	0,0007	—	3
401.	N-Этиланилин	0,01	—	4
402.	Этилацетат	0,1	0,1	4

№ п/п	Вещество	Предельно допустимая концентрация, мг/м <sup>3</sup>		Класс опасности
		максимальная разовая	средне-суточная	
403.	Этилбензол	0,02	0,02	3
404.	Этилвалерат	0,03	—	3
405.	2-Этилгексилакрилат	0,01	—	3
406.	Этилен	3	3	3
407.	Этилена оксид	0,3	0,03	3
408.	Этиленминн	0,001	0,001	1
409.	Этиленсульфид	0,5	—	1
410.	0-Этил-0-4-(метилтио) фенилпро- пилтиофосфат (болстар)	0,01	—	3
411.	Этил-о-толуидин	0,01	—	3

#### Примечания:

1. При совместном присутствии в атмосферном воздухе нескольких веществ, обладающих суммацией действия, сумма их концентраций не должна превышать единицы при расчете по формуле

$$\frac{\rho_1}{\text{ПДК}_1} + \frac{\rho_2}{\text{ПДК}_2} + \dots + \frac{\rho_n}{\text{ПДК}_n} \leq 1,$$

где  $\rho_1, \rho_2, \dots, \rho_n$  — фактические концентрации веществ в атмосферном воздухе;  $\text{ПДК}_1, \text{ПДК}_2, \dots, \text{ПДК}_n$  — предельно допустимые концентрации тех же веществ.

Эффектом суммации обладают:

1. Аммиак и сероводород;
2. Аммиак, сероводород и формальдегид;
3. Аммиак и формальдегид;
4. Азота диоксид и оксид, мазутная зола, серы диоксид;
5. Азота диоксид, гексан, углерода оксид, формальдегид;
6. Азота диоксид, гексен, серы диоксид, углерода оксид;
7. Азота диоксид, серы диоксид;
8. Азота диоксид, серы диоксид, углерода оксид, фенол;
9. Ацетон, акроленн, фталевый ангидрид;
10. Ацетон и фенол;
11. Ацетон и ацетофенон;
12. Ацетон, фурфурол, формальдегид и фенол;
13. Ацетальдегид и винилацетат;
14. Аэрозоли ванадия (V) оксида и оксидов марганца;
15. Аэрозоли ванадия (V) оксида и диоксида серы;
16. Аэрозоли оксидов ванадия (V) и хрома (VI);
17. Бензол и ацетофенон;
18. Валериановая, капроновая и масляная кислоты;
19. Вольфрама (VI) оксид и серы диоксид;
20. Гексахлоран и фозалон;
21. 2, 3-Дихлор-1,4-нафтахинон и 1,4-нафтахинон;
22. 1, 2-Дихлорпропан, 1, 2, 3-трихлорпропан и тетрахлорэтилен;
23. Изопропилбензол и гидрокпероксид изопропилбензола;
24. Изобутилкарбинол и диметилвинилкарбинол;
25. Метилгидропиран и метилентетрагидропиран;



26. Мышьяковистый ангидрид и свинца ацетат;
27. Мышьяковистый ангидрид и германій;
28. Озон, диоксид азота и формальдегид;
29. Пропионовая кислота и пропионовый альдегид;
30. Свинца оксид, серы диоксид;
31. Сероводород, формальдегид;
32. Сернокислые медь, кобальт, никель и серы диоксид;
33. Серы диоксид, окись углерода, фенол и пыль конверторного производства;
34. Серы диоксид и фенол;
35. Серы диоксид и фтористый водород;
36. Серы диоксид и триоксид серы, аммиак и оксиды азота;
37. Сероводород и динил;
38. Сильные минеральные кислоты (серная, соляная и азотная);
39. Углерода оксид и пыль цементного производства;
40. Уксусная кислота и уксусный ангидрид;
41. Фенол и ацетофенон;
42. Фурфурол, метиловый и этиловый спирты;
43. Циклогексан и бензол;
44. Этилен, пропилен, бутилен и амилен.

II. При совместном присутствии эффектом неполной суммации обладают:

1. Вольфрамат натрия, парамолибдат аммония, свинца ацетат (коэффициент комбинированного действия  $K_{ид}$  равен 1,6);
2. Вольфрамат натрия, мышьяковистый ангидрид, парамолибдат аммония, свинца ацетат ( $K_{ид}=2,0$ );
3. Вольфрамат натрия, германия диоксид, мышьяковистый ангидрид, парамолибдат аммония, свинца ацетат ( $K_{ид}=2,5$ ).

III. При совместном присутствии сохраняются ПДК каждого вещества при изолированном воздействии:

1. Гексиловый, октиловый спирты;
2. Серы диоксид, цинка оксид.

IV. Эффектом потенцирования обладают:

1. Бутилакрилат и метилметакрилат с коэффициентом 0,8;
2. Фтористый водород и соли фторсодержащих кислот с коэффициентом 0,8.

Технические и торговые названия некоторых веществ  
(цифры — порядковый номер в списке ПДК)

Акрекс — 163	2-Метилпропаналь — 11
Альтакс — 103	Метафос — 122
Амил бромистый — 67	Метилакролеин — 15
Аммиачная селитра — 24	Метилхлороформ — 353
Антио — 121	Мезидин — 28
Базудин — 148	Митак — 111
Бензальдегид — 9	Моноэтиленгликоль — 208
Болстар — 410	Перхлорэтилен — 334
Бромоформ — 341	Пиперилен — 266

- 2-Бутеналь — 15  
Бутил бромистый — 59  
Бутилкаптакс — 76  
Бутилцеллозольв — 231  
Бутифос — 343  
Гексахлоран — 93  
Гексил бромистый — 60  
Гептил бромистый — 61  
Гидроперекись кумила — 98  
Децил бромистый — 62  
Дивинил — 71  
Дилор — 108  
Дитиодиморфолин — 130  
Дихлон — 137  
Дропп — 337  
Дихлоруксусный кальций — 20  
ИДСПГ — 164  
Изоамил бромистый — 63  
Изобутил бромистый — 64  
Изопрен — 213  
Изопропил бромистый — 66  
Ингибитор коррозии Г-2 — 89  
Ингибитор коррозии МСДА — 143  
Ингибитор коррозии НДА — 144  
Каптакс — 207  
Карбамид — 100  
Карбофос — 115  
Кельтан — 135  
Кильваль — 120  
Которан — 348  
2,6-Ксиленол — 126  
Кумол — 161  
Полифениленоксид — 275  
Поташ — 171  
Пропил бромистый — 65  
Пропилентрибромид — 342  
Пропилцеллозольв — 232  
Рипкорд — 389  
Севин — 241  
Синильная кислота — 85  
Сульфазан Р — 130  
Сульфенамид М — 51  
Сульфенамид Ц — 394  
Сумицидин — 360  
Тепрэм — 327  
Тиодан — 92  
Тиурам Е — 336  
ТМТД, Тиурам Д — 329  
Тиофуран — 338  
Толуин — 228  
Томилон, тетрафлуорон — 331  
Узген — 214  
Фенвалерат — 360  
Фозалон — 152  
Фосфамид — 119  
Фреон 11 — 352  
Фреон 12 — 136  
Фреон 21 — 141  
Фреон 22 — 132  
Хлор ЦГФ — 387  
Хлороформ — 350  
Хлорофос — 123  
Экатин, М-81 — 129

Технические характеристики фильтров для отбора проб аэрозолей

Параметр	АФА-ВП-20 (40)		АФА-ХП-20 (40)		АФА-ХА-20 (40)	по ТУ 52-01-367-80
	ФПП-15-1,5 (перхлорвинил)	НЭЛ-3 хлорвинил)	ФПП-15-1,5 (перхлорвинил)	НЭЛ-3 хлорвинил)	ФПА-15-1,5 (ацетицеллюлоза)	ФПП-15-1,5 (перхлорвинил)
Масса единицы площади фильтра, мг/см <sup>2</sup>	3,0±0,5	1,5±0,2	3,0±0,5	1,5±0,2	3,0±0,5	3,0±0,5
Сопротивление фильтра потоку воздуха при скорости 1 см/с, даПа (мм вод. ст.)	1,5 <sup>+0,3</sup> <sub>-0,1</sub>	1,0±0,1	1,5 <sup>+0,3</sup> <sub>-0,1</sub>	1,0±0,1	2,0±0,5	8±0,8
Допустимая нагрузка по воздуху, л (мин·см <sup>2</sup> )	7	7	7	7	7	7
Отношение к кислотам и щелочам	Стоек	Стоек	Стоек	Стоек	Не стоек	Стоек
Отношение к влаге	Гидрофобен	Гидрофобен	Гидрофобен	Гидрофобен	Гидрофилен	Гидрофобен
Температура воздуха при отборе пробы, °С	от -200 до +60	от -60 до +60	от -200 до +60	от -60 до +60	от -200 до +150	от -200 до +60
Коэффициент проскока (%) по стандартному масляному туману при скорости фильтрации						
1 см/с	0,1	—	0,1	—	0,1	—
170 см/с	—	15	—	15	—	—
Диаметр фильтра (мм)						
площадь:						
20 см <sup>2</sup>	52/68	52/68	52/68	52/68	52/68	—
40 см <sup>2</sup>	73/93	73/93	73/93	73/93	73/93	—
37,8 см <sup>2</sup>	—	—	—	—	—	69,4/77

Примечание. В числителе — диаметр рабочей части фильтра, в знаменателе — полный.

## ПРИЛОЖЕНИЕ 4.2

*Рекомендуемое***ПЕРВИЧНАЯ ПОДГОТОВКА ГАЗОАНАЛИЗАТОРА ГМК-3 К РАБОТЕ**

При подготовке газоанализатора ГМК-3 снимают со штуцеров ввода и вывода газовой смеси герметизирующие колпачки и вынимают прокладки, проверяют заземление и включают прибор в сеть.

Время прогрева прибора перед замерами 180 мин.

При первом включении и затем регулярно один раз в месяц необходимо проверить герметичность газовой системы техническим азотом при избыточном давлении  $0,5 \cdot 10^3$  гПа ( $0,5$  кгс/см<sup>2</sup>). В течение 30 мин падение давления не должно превышать  $0,5$  гПа ( $0,005$  кгс/см<sup>2</sup>). Если падение давления превышает указанное значение, места соединения исследуются с помощью мыльной пены; обнаруженная негерметичность соединений устраняется.

Подготовить к измерению вторичный прибор (самописец) в соответствии с инструкцией по эксплуатации миллиамперметра самопишущего КСУ-4.

Продуть сравнительную кювету газоанализатора воздухом, не содержащим оксида углерода, или чистым азотом, для чего краны на внешней стороне панели поставить в положение «Нулевой газ». Подготовку производить в течение 15—20 мин.

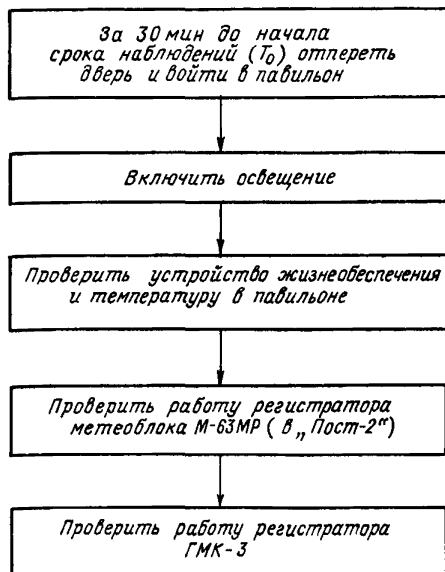
Проверить нулевое показание газоанализатора, пропуская через рабочую кювету воздух, предварительно прошедший через гокалитовый фильтр. Отклонение стрелочного указателя измерительного прибора от нуля не должно превышать  $\pm 2\%$  верхнего предела измерения; при больших отклонениях произвести регулировку с помощью ручки «Установка нуля».

Проверить показания газоанализатора на контрольной точке, пропуская контрольную газовую смесь из баллона через рабочую кювету. Показания газоанализатора необходимо контролировать в течение 10—15 мин по показаниям измерительного прибора. При несоответствии показаний газоанализатора контрольной точки произвести корректировку потенциометром «Чувствительность».

ПРИЛОЖЕНИЕ 4.3

Рекомендуемое

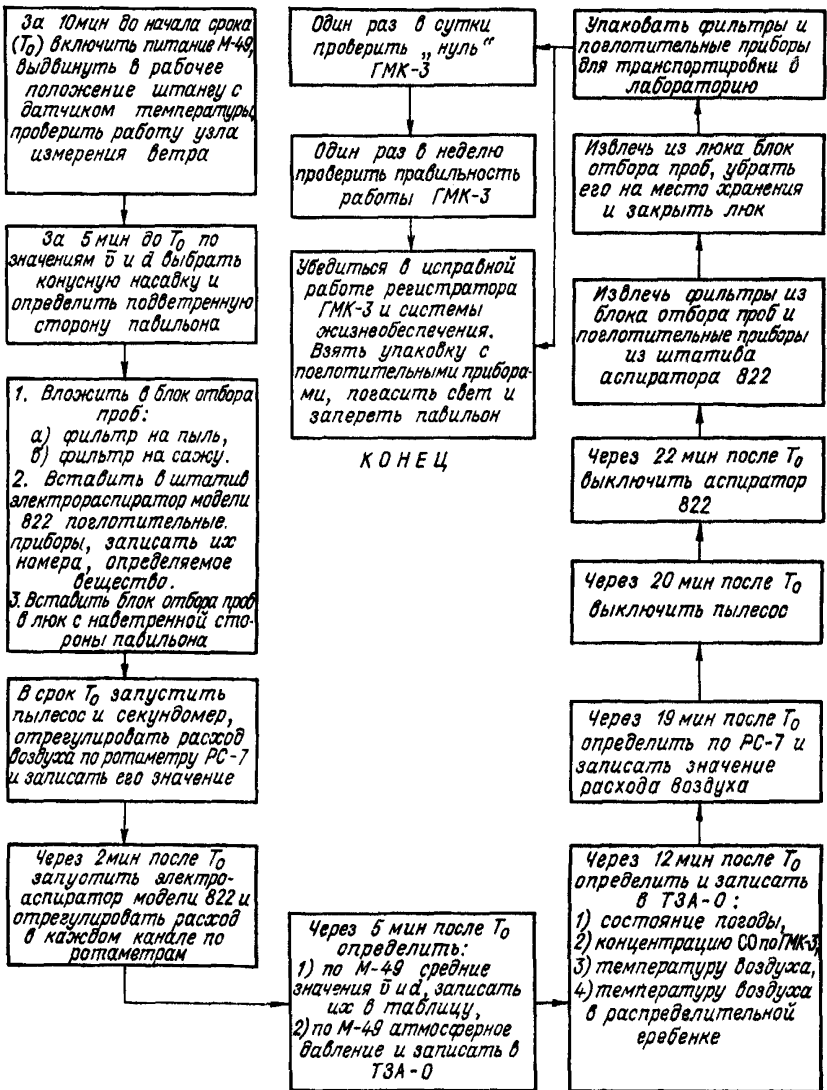
Последовательность действий наблюдателя при проверке исправности  
комплектных лабораторий «Пост-1» и «Пост-2»



## ПРИЛОЖЕНИЕ 4.4

Рекомендуемое

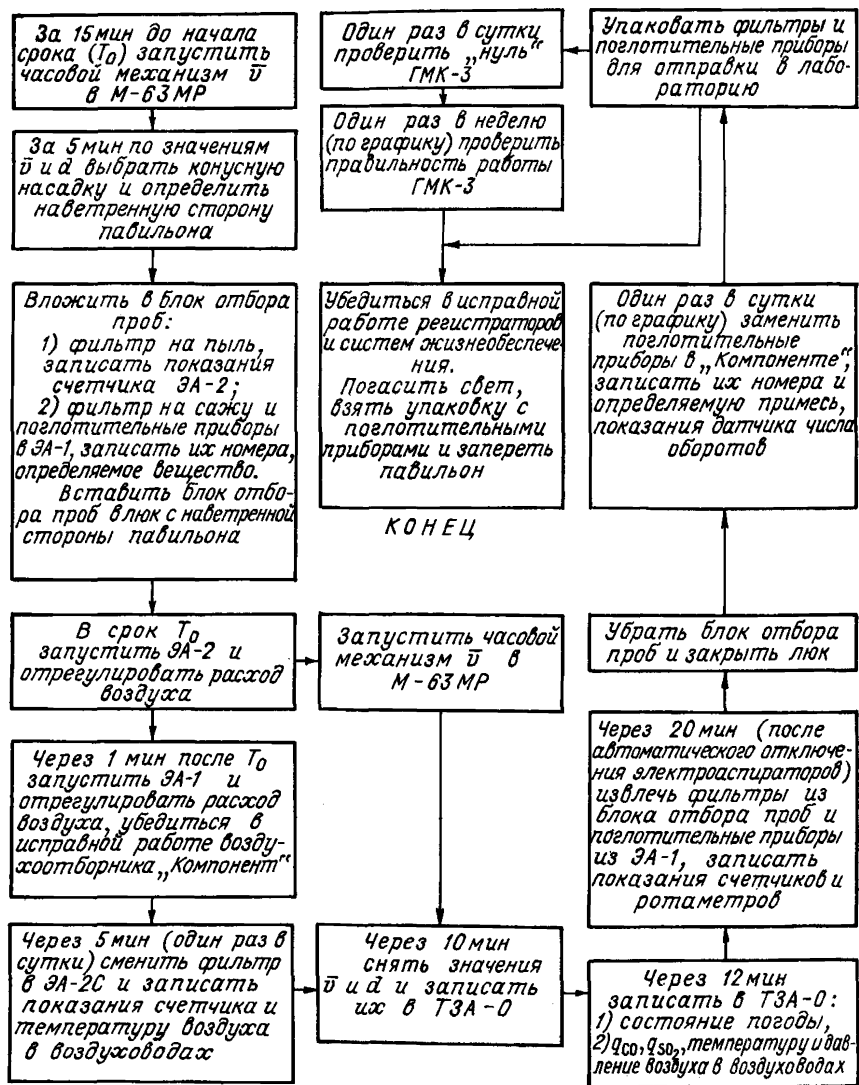
## Последовательность действий наблюдателя в комплектной лаборатории «Пост-1»



## ПРИЛОЖЕНИЕ 4.5

Рекомендуемое

## Последовательность действий наблюдателя в комплектной лаборатории «Пост-2»



## ПРИЛОЖЕНИЕ 5.1

Справочное

**ПРИМЕРНЫЙ ПЕРЕЧЕНЬ ПРИБОРОВ И ОБОРУДОВАНИЯ  
ЛАБОРАТОРИИ НАБЛЮДЕНИЙ ЗА ЗАГРЯЗНЕНИЕМ АТМОСФЕРЫ И  
ЛАБОРАТОРИИ АНАЛИЗА ОСАДКОВ****Лабораторная мебель**

1. Столы лабораторные химические
2. Столик на кронштейнах для аналитических весов
3. Шкафы для лабораторной посуды
4. Шкаф для реактивов
5. Вытяжной шкаф
6. Стол для сушильных шкафов
7. Табуреты лабораторные, стулья
8. Сейф для хранения реактивов
9. Холодильник
10. Шкаф для хранения небольшого запаса кислот
11. Шкаф для подсобного оборудования
12. Мойка

**Основное оборудование**

1. Фотоэлектроколориметр (ФЭК-56М, КФК-2, КФК-2М11 или КФК-3) или спектрофотометр
2. Весы аналитические с разновесом ВЛА-200
3. Газовый счетчик ГБС-400 или РГ-7000
4. рН-метр-милливольтметр pH-673 М или иономер И-130
5. Весы технические (до 2 кг) с разновесом
6. Весы аптекарские (до 20 г)
7. Бидистиллятор или дистиллятор
8. Печь муфельная электрическая с термопарой
9. Баня песчаная электрическая
10. Баня водяная электрическая
11. Ареометры (комплект)
12. Насос водоструйный
13. Секундомер
14. Термометры химические до 500° С (набор)
15. Шкафы сушильные, термостаты
16. Набор сит
17. Штативы для пробирок
18. Штативы для поглотительных приборов
19. Штативы лабораторные
20. Штативы для пипеток
21. Плитки электрические
22. Заглушки для поглотительных приборов и сорбционных трубок

**Оборудование, используемое для измерения  
химического состава осадков**

1. Атомно-абсорбционный спектрофотометр с электротермическим атомизатором «Сатурн-4А» или аналогичный
2. Иономер И-115М или И-120
3. Сиенсметр КЛ-3 «Импульс»
4. Пламенный фотометр ПАЖ-2



5. Ультратермостат УТ-15
6. Прибор комбинированный цифровой ЦЦ-300
7. Баллон ацетиленовый
8. Редуктор ацетиленовый
9. Баллон бутан-пропановый
10. Редуктор бутан-пропановый
11. Микрокалькуляторы «Электроника МК-54» и «Электроника МК-71»
12. Кондуктометр

**Основные реактивы для химического анализа  
атмосферного воздуха и осадков**

1. Аммиак (25%-ный водный)
2. Ацетон
3. Водорода перекись (30%-ный раствор)
4. Глицерин
5. Индикаторная бумага разная
6. Индикаторы
  - дифенилкарбазон и дифенилкарбазид
  - метилоранж
  - метилрот
  - мурексид
  - фенолфталеин
7. Калия бихромат
8. Калия гидроксид
9. Калий бикарбонат
10. Калия иодид
11. Калий перманганат
12. Калия хлорид
13. Калия хромат
14. Кальция хлорид
15. Кислота азотная
16. Кислота серная
17. Кислота соляная
18. Кислота уксусная
19. Кислота фосфорная
20. Кислота хлорная
21. Крахмал растворимый
22. Натрия гидроксид
23. Натрий бикарбонат
24. Натрия иодид
25. Натрия хлорид
26. Смолы ионообменные
  - анионит
  - катионит
27. Стандарт-титры
  - аммония хлорид
  - иод
  - калия бихромат
  - калия перманганат
  - калия хромат
  - кислота серная
  - кислота соляная
  - натрия тиосульфат
28. Толуол

29. Трилон Б
30. Углерод четыреххлористый
31. Этиленгликоль

### Расходные материалы

1. Резиновые камеры
2. Груши резиновые нагнетательные разные
3. Горелки газовые и спиртовые
4. Ерши для мытья посуды разные
5. Зажимы для резиновых трубок
6. Карандаши для письма по стеклу и фарфору
7. Напильники и надфили разные
8. Ножницы
9. Пинцеты
10. Воронки для горячего фильтрования
11. Дрот стеклянный (6, 8, 10 мм)
12. Колбы Бунзена разной вместимости
13. Колбы конические разной вместимости
14. Колбы конические с притертой пробкой вместимостью 50, 100, 250 см<sup>3</sup>
15. Колбы плоскодонные разной вместимости
16. Колбы Вюрца для перегонки вместимостью 50—100 см<sup>3</sup>
17. Колбы мерные вместимостью 25, 50, 100, 250, 500, 1000 см<sup>3</sup>
18. Колонки для очистки и осушки газов
19. Краны соединительные одноходовые и трехходовые
20. Шпатели и ложки фарфоровые
21. Колбы для пропаривания вместимостью 3000—5000 см<sup>3</sup>
22. Палочки стеклянные
23. Переходники стеклянные разных размеров
24. Пипетки Мора вместимостью 5, 10, 20, 25, 50, 100 см<sup>3</sup>
25. Пипетки вместимостью 1, 2, 5, 10 см<sup>3</sup>
26. Пробирки химические
27. Промывалки вместимостью 1000 см<sup>3</sup>
28. Слянки с тубусом вместимостью 5—10 дм<sup>3</sup>
29. Ступка агатовая
30. Стаканы термостойкие разной вместимости
31. Стекла часовые разного диаметра
32. Ступки фарфоровые с пестиком разные
33. Слянки с притертой пробкой разной вместимости
34. Трубки хлоркальциевые
35. Тройники стеклянные разных размеров
36. Цилиндры вместимостью 10, 25, 50, 100, 250, 500, 1000 см<sup>3</sup>
37. Чашки выпарительные разных размеров
38. Эксикаторы
39. Воронки делительные
40. Бутылы полиэтиленовые вместимостью 50, 100, 250, 500, 1000 см<sup>3</sup>
41. Пакеты полиэтиленовые 30×40 см, 20×40 см
42. Кюветы полиэтиленовые или эмалированные 30×40 см

Кроме того, в лаборатории должны иметься реактивы и расходные материалы в соответствии с требованиями, изложенными в методиках анализа и РД 52.04-114—86 «Единые отраслевые нормы расхода основных материалов при производстве работ по контролю загрязнения атмосферного воздуха».

## ПРИЛОЖЕНИЕ 5.2

Справочное

**ЛИТЕРАТУРА, РЕКОМЕНДУЕМАЯ ДЛЯ БИБЛИОТЕКИ ЛАБОРАТОРИИ**

Воскресенский П. И. Техника лабораторных работ. М.: Химия, 1969. 720 с.

ГОСТ 8.505—84. Метрологическая аттестация методики выполнения измерений содержания компонентов проб веществ и материалов. М.: Изд-во стандартов, 1984. 16 с.

ГОСТ 17.2.3.01—86. Охрана природы. Атмосфера. Правила контроля качества воздуха населенных пунктов. М.: Изд-во стандартов, 1986. 4 с.

Захаров Л. Н. Техника безопасности в химических лабораториях. Л.: Химия, 1985. 384 с.

Карякин Ю. В., Ангелов И. И. Чистые химические вещества. М.: Химия, 1974. 407 с.

Коростелев П. П. Реактивы и растворы в металлургическом анализе. М.: Металлургия, 1977. 400 с.

Лейте В. Определение загрязнений воздуха в атмосфере и на рабочем месте. Л.: Химия, 1980. 343 с.

Лурье Ю. Ю. Справочник по аналитической химии. М.: Химия, 1989. 447 с.

Методические указания. Основные санитарно-технические требования к проектированию, строительству, оборудованию и эксплуатации химических лабораторий по гидрометеорологии и контролю природной среды. М., 1986.

Муравьева С. И., Казнина Н. И., Прохорова Е. К. Справочник по контролю вредных веществ в воздухе. М., Химия, 1988. 320 с.

Правила по технике безопасности при производстве наблюдений и работ на сети Госкомгидромета. М., 1983. 318 с.

Сусленникова В. М., Киселева Е. К. Руководство по приготовлению титрованных растворов. Л.: Химия, 1978. 184 с.

## ПРИЛОЖЕНИЕ 5.3.

Рекомендуемое

**МЕТОДИКИ АНАЛИЗА АТМОСФЕРНОГО ВОЗДУХА, РЕКОМЕНДОВАННЫЕ К ПРИМЕНЕНИЮ ПРИ ОГРАНИЧЕННОМ ЧИСЛЕ СОПУТСТВУЮЩИХ ПРИМЕСЕЙ****5.3.1. Определение анилина [11]**

Методика предназначена для определения концентрации анилина в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,04—0,8 мг/м<sup>3</sup> (при объеме пробы 30 дм<sup>3</sup>). Определению мешают аммиак, метиланилин, п-фенилендиамин и некоторые другие первичные ароматические амины, дающие аналогичную реакцию, а также бензидин и диализидин, окрашивающие раствор в желтый цвет. Используется для определения разовых концентраций.

*1. Нормы точности измерений*

По экспертным оценкам, при определении концентрации анилина в атмосферном воздухе в диапазоне 0,04—0,8 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает  $\pm 25\%$ .

## 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании анилина из воздуха в раствор серной кислоты и фотометрическом определении его массы по индофенолу, который образуется в результате взаимодействия анилина с хлорамином в присутствии фенола в щелочной среде.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Фотоэлектроколориметр или спектрофотометр

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;

пределы 0—55° С; цена деления 1° С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

±10%; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414—78

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

2-50-2 — 3 шт.

2-100-2 — 3 шт.

2-1000-2 — 1 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

4-2-1 — 5 шт.

2-1-5 — 5 шт.

6-2-10 — 2 шт.

4-2-2 — 5 шт.

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Поглотительные приборы с пористой пластиной № 1

Электроплитка с закрытой спиралью

Песчаная баня

Установка для перегонки

Стаканы химические стеклянные вместимостью 20—30 см<sup>3</sup>

по ГОСТ 1770—74

Делительные воронки вместимостью 50 см<sup>3</sup>

по ГОСТ 1770—74Е

Пробирки П4-10-14/23

по ГОСТ 23932—79

#### 3.4. Материалы

Трубка резиновая полувакуумная, тип I

по ГОСТ 5496—57

Фильтры «синяя лента»

по ТУ 6-09-1678—77

#### 3.5. Реактивы

Анилин

по ГОСТ 5819—78

Вода дистиллированная

по ГОСТ 6709—72

Кислота серная, х. ч.

по ГОСТ 4204—77

Натрия гидроксид, ч. д. а.

по ГОСТ 4328—77

Фенол

по ГОСТ 6417—72

Хлорамины Т

по ТУ 6-09-11-1218—79

## 4. Требования безопасности

См. ч. 1, п. 5.1.3.

Все работы по перегонке анилина и фенола и приготовлению растворов необходимо проводить под тягой.

### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка поглотительных приборов, отбор пробы воздуха.

#### 7.2. Приготовление растворов

1) Гидроксид натрия, 2%-ный раствор. 2 г гидроксида натрия растворяют в воде. Объем доводят до 100 см<sup>3</sup>.

2) Гидроксид натрия, раствор 0,1 моль/дм<sup>3</sup>. 4 г гидроксида натрия растворяют в воде. Объем в мерной колбе доводят до 1000 см<sup>3</sup>.

3) Кислота серная, раствор 0,005 моль/дм<sup>3</sup>. 0,3 см<sup>3</sup> кислоты ( $\rho=1,84$  г/см<sup>3</sup>) вносят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup>, содержащую 100 см<sup>3</sup> воды, а после охлаждения до комнатной температуры объем раствора доводят дистиллированной водой до метки.

4) Фенол, 3%-ный раствор. Готовят из свежеприготовленного фенола. 3 г фенола растворяют в воде и доводят объем до 100 см<sup>3</sup>.

5) Хлорами Т, 4%-ный раствор. 4 г хлорамина Т растворяют при нагревании до 30—50° С в дистиллированной воде. После охлаждения доводят объем водой до 100 см<sup>3</sup> и фильтруют.

6) Исходный раствор для градуировки. Готовят из свежеперегнанного анилина. В мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> вносят 15—20 см<sup>3</sup> раствора серной кислоты концентрацией 0,005 моль/дм<sup>3</sup>, колбу взвешивают, вносят в нее 2—3 капли анилина и вновь взвешивают. Раствор в колбе доводят до метки тем же раствором серной кислоты и рассчитывают содержание анилина в 1 см<sup>3</sup>.

7) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho=100$  мкг/см<sup>3</sup>). Готовят соответствующим разбавлением исходного градуировочного раствора раствором серной кислоты концентрацией 0,005 моль/дм<sup>3</sup>.

Примечание. Температура кипения фенола 181,4° С, поэтому при перегонке используют песочную баню. Первую треть отогнанного фенола отбрасывают, а среднюю фракцию собирают в пробирку с притертой пробкой. Все операции по перегонке фенола следует проводить под тягой.

#### 7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы анилина в пробе, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из восьми растворов, готовят из свежеприготовленного рабочего раствора анилина (см. п. 7.2, перечисление 7) в мерных колбах вместимостью 100 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вносят рабочий раствор в соответствии с табл. 1, доводят поглотительным раствором до метки и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики отбирают в пробирки по 3 см<sup>3</sup> каждого раствора, добавляют 0,3 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (для нейтрализации), 0,5 см<sup>3</sup> 4%-ного раствора хлорамина Т, 0,5 см<sup>3</sup> 3%-ного раствора фенола и 0,2 см<sup>3</sup> 2%-ного раствора гидроксида натрия. После добавления каждого раствора содержащее пробирок взбалтывают. Через 10—20 мин определяют оптическую плотность каждого раствора относительно воды в кювете шириной 10 мм при длине волны 650 нм (светофильтр № 9

Таблица 1

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации анилина**

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7	8
Объем рабочего раствора ( $\rho=100$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,33	0,66	1,0	2,0	3,0	4,0	5,0	6,0
Соответствует массе анилина в 3 см <sup>3</sup> раствора, мкг . . . . .	1,0	2,0	3,0	6,0	9,0	12,0	15,0	18,0

для ФЭК-56М). Время от добавления последнего реактива до измерения оптической плотности каждого раствора должно быть одинаковым. Для построения градуировочного графика используют значения разности оптических плотностей полученных окрашенных растворов и нулевого, для приготовления которого вместо раствора для градуировки используют 3 см<sup>3</sup> поглотительного раствора.

#### 7.4. Отбор проб

Для определения разовой концентрации воздух аспирируют через поглотительный прибор, заполненный 4 см<sup>3</sup> поглотительного раствора, со скоростью 1 дм<sup>3</sup>/мин в течение 20—30 мин.

### 8. Выполнение измерений

Уровень раствора в поглотительном приборе доводят до метки дистиллированной воды. Для анализа из каждого поглотительного прибора переносят в пробирку по 3 см<sup>3</sup> пробы, добавляют по 0,3 см<sup>3</sup> раствора гидроксида натрия концентрацией 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (для нейтрализации) и т. д., как описано в п. 7.3. Одновременно готовят три нулевые пробы, для чего к 3 см<sup>3</sup> поглотительного раствора добавляют те же реактивы. Измеряют оптическую плотность растворов относительно воды в кювете шириной 10 мм при длине волны 650 нм через 10—20 мин после добавления последнего реактива. Это время должно быть одинаковым для всех проб.

Массу анилина в пробе определяют с помощью установленной градуировочной характеристики по разности результатов измерений оптической плотности растворов и средней оптической плотности нулевых проб.

### 9. Вычисление результата измерений

См. ч. I, п. 5.1.16 формулу (4).

## 5.3.2. Определение акрилонитрила (ГХ-метод) [4]

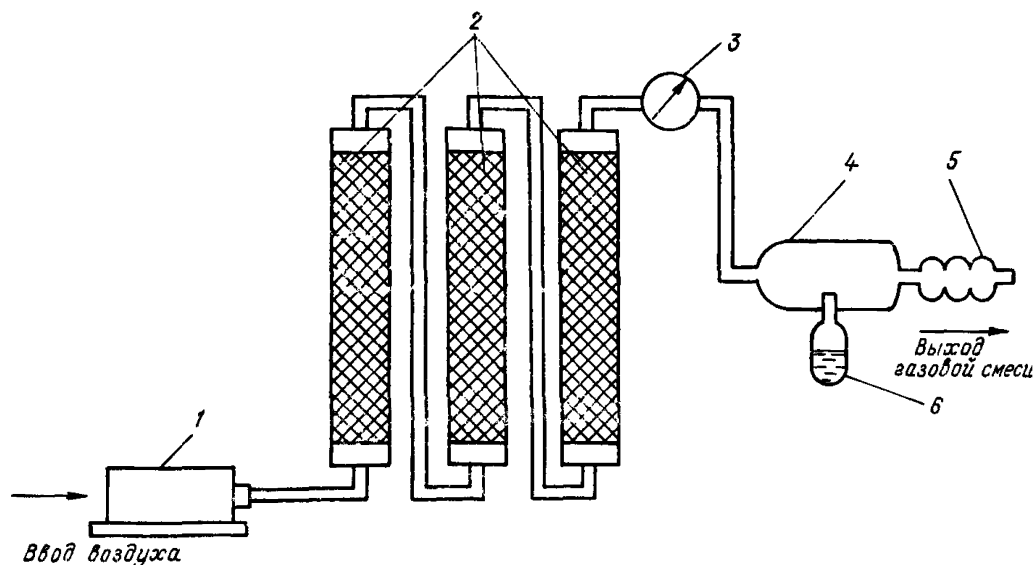
Методика предназначена для определения массовой концентрации акрилонитрила в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,025—1,5 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 200 см<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых концентраций.

Определению не мешают стирол,  $\alpha$ -метилстирол, этилакрилат, хлоропрен, четыреххлористый углерод.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации акрилонитрила в атмосферном воздухе в диапазоне 0,025—1,5 мг/м<sup>3</sup>

## Схема установки для газовоздушных смесей



1 — микрокомпрессор; 2 — система очистки; 3 — манометр; 4 — стеклянная трубка; 5 — смеситель; 6 — ампульный дозатор.

Черт. 1

суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 15\%$ .

## 2. Метод измерения

Метод основан на концентрировании акрилонитрила из воздуха на твердый сорбент с последующей термодесорбцией и анализе на хроматографе с пламенно-ионизационным детектором.

## 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

### 3.2. Средства измерений

Газовый хроматограф с пламенно-ионизационным детектором и краном-дозатором

по ТУ 1.550—150

Секундомер; класс 3; цена деления

по ГОСТ 5072—79Е

секундной шкалы 0,2 с

Лупа измерительная

по ГОСТ 8309—75

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;

по ГОСТ 215—73Е

пределы 0—200° С; цена деления 1° С

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

### 3.3. Вспомогательные устройства

Шприцы медицинские вместимостью  
5 см<sup>3</sup> со стеклянным поршнем по ТУ 64-528—67  
Хроматографическая колонка из нержавеющей стали длиной 3 м с внутренним диаметром 3 мм

Шприцы медицинские вместимостью  
200 см<sup>3</sup> со стеклянным поршнем по ТУ 64-255—70

Дозатор диффузионно-динамического типа  
(черт. 1)

Колонка концентрирующая U-образная из молибденового стекла с внутренним диаметром 2 мм и расширением у основания или прямая трубка из латуни с хромированным покрытием длиной 70 мм, внутренним диаметром 5 мм.

Вакуумный компрессор марки ВН-461М

Сосуд Дьюара

Печь электрическая; рабочая температура до 150° С (или глицериновая баня)

### 3.4. Материалы

Трубка резиновая вакуумная

Стекловата обезжиренная

Азот сжатый

Воздух сжатый

Водород сжатый

по ГОСТ 9293—74

по ГОСТ 11882—73

по ГОСТ 3022—80

Охлаждающая смесь: лед с солью, помещенные в сосуд Дьюара

### 3.5. Реактивы

Акрилонитрил, перегнаный при температуре 77,3° С

Апиезон L (жидкая фаза)

Хроматон N-AW с зернением 0,160—0,200 мм (твердый носитель)

## 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

Все работы с акрилонитрилом необходимо проводить под тягой и в резиновых перчатках.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка хроматографической и концентрирующей колонок, приготовление градуировочных смесей, установление градуировочной характеристики, отбор проб.



## 7.2. Подготовка хроматографической и концентрирующей колонок

Хроматографическую и концентрирующую колонки заполняют насадкой с помощью вакуумного насоса и тренируют в токе газа-носителя в течение 48 ч при температуре 200 °С, не подключая к детектору. В качестве насадки используют апиезон L, нанесенный в количестве 15% на хроматон N-AW с зернением 0,16—0,200 мм. Перед заполнением колонок их промывают водой, спиртом, эфиром и продувают азотом. Заполненные колонки с двух сторон фиксируют стекловатой.

Перед проведением анализа необходимо подключить хроматографическую колонку к детектору и записать нулевую линию. При отсутствии мешающих пиков колонка готова к работе. Концентрирующую колонку кондиционируют при положении крана-дозатора «Анализ» при отключенном детекторе.

## 7.3. Приготовление градуировочных смесей

Градуировочные паровоздушные смеси «акрилонитрил-воздух» с содержанием акрилонитрила 0,005; 0,01; 0,05; 0,08; 0,1 мкг в 200 см<sup>3</sup> воздуха получают диффузионным способом при помощи диффузионно-динамического дозатора (см. черт. 1).

## 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика на хроматограмме от концентрации акрилонитрила в паровоздушной смеси, устанавливают по пяти сериям паровоздушных смесей. Для этого в медицинские шприцы вместимостью 200 см<sup>3</sup> отбирают градуировочные смеси (см. п. 7.3) и вводят через концентрирующую колонку в прибор в токе газа-носителя. Перед отбором концентрирующую колонку помещают в охлаждающую смесь (лед с солью) на 5 мин и вводят в нее градуировочные смеси. Затем колонку помещают в электропечь или глицериновую баню, предварительно нагретую до 150 °С, и по истечении 2 мин кран-дозатор переключают в положение «Анализ».

### Условия газохроматографического анализа

Температура термостата колонок	100° С
Температура испарителя	150° С
Расход газа-носителя (азота)	50 см <sup>3</sup> /мин
Расход воздуха	500 см <sup>3</sup> /мин
Расход водорода	50 см <sup>3</sup> /мин
Скорость протяжки диаграммной ленты	600 мм/ч
Шкала измерителя тока	10 · 10 <sup>-12</sup> А
Время удерживания акрилонитрила составляет	49 с.

По хроматограмме рассчитывают площади пиков и по градуировочным смесям и по средним результатам строят градуировочную характеристику.

## 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации акрилонитрила исследуемый воздух отбирают в шприцы вместимостью 200 см<sup>3</sup> путем 10-кратного воздухообмена в течение 10 мин. После отбора пробы на шприц надевают иглу, отверстие которой закрывают резиновой пробкой. Анализируют в день отбора.

## 8. Выполнение измерений

После выхода прибора на режим концентрирующую колонку помещают в термостатирующее устройство (электропечь или глицериновую баню), нагретое до 150 °С, и кондиционируют с подачей газа-носителя в течение 1,5 ч. Затем записывают «контрольную» хроматограмму. Затем концентрирующую колонку помещают в охлаждающую смесь (лед с солью) на 5 мин и вводят шприцем отобранную пробу. Переключатель крана-дозатора в это время находится в положении «отбор проб». Концентрирующую колонку с пробой помещают в термостатирующее устройство, предварительно нагретое до 150 °С,

и по истечении 2 мин кран-дозатор переводят в положение «Анализ». Проба из концентрирующей колонки потоком газа-носителя переносится в хроматографическую колонку для разделения. По полученной хроматограмме рассчитывают площадь пика акрилонитрила.

Массу акрилонитрила в пробе определяют с помощью градуировочной характеристики.

### 9. Вычисление результата измерений

См. ч. 1, п. 5.1.16, формулу (5).

## 5.3.3. Определение ацетона (ГХ-метод) [7]

Методика предназначена для определения массовой концентрации ацетона в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,16—3,5 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 60 дм<sup>3</sup>. Определению не мешают: вода, метилэтилкетон, метилбутанол-2, пентанон-2, 3,3-диметилбутанон-2 и другие кетоны, а также ароматические углеводороды. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

### 1. Нормы точности измерений

По экспертным оценкам, при определении массовой концентрации ацетона в атмосферном воздухе в диапазоне 0,16—3,5 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность не превышает 25%.

### 2. Метод измерения

Метод заключается в концентрировании ацетона из воздуха на силикагеле, его десорбции водой и последующем анализе на хроматографе с пламенно-ионизационным детектором.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы:

#### 3.2. Средства измерений

Хроматограф серии «Цвет» с пламенно-ионизационным детектором

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 5072—79Е

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;

пределы 0—55°; цена деления 1° С

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

±10%; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414—73

Микрошприц МШ-10М

по ТУ 64-21-1279—75

Лупа измерительная

по ГОСТ 8309—75

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

- 3.3. Вспомогательные устройства  
 Разделительная колонка длиной 2 м,  
 диаметром 3 мм  
 Видоизмененные поглотительные приборы  
 Зайцева  
 Набор сит лабораторных («Физприбор»)  
 Плитка электрическая  
 Пробирки с притертыми пробками по ГОСТ 10515—75  
 Стаканы химические термостойкие по ГОСТ 25336—82  
 Чашка выпарительная диаметром 150 мм  
 Флаконы пенициллиновые с резиновыми  
 пробками  
 Эксикатор  
 3.4. Материалы  
 Трубка резиновая полувакуумная, тип 1 по ГОСТ 5496—57  
 Стекловата  
 Азот сжатый по ГОСТ 9293—74  
 Воздух сжатый по ГОСТ 11882—73  
 Водород сжатый по ГОСТ 3022—80  
 3.5. Реактивы  
 Ацетон, ч. д. а. по ГОСТ 2603—79  
 Ацетон для хроматографического анализа по ТУ 6-09-1707—77  
 Вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72  
 Кислота соляная ( $\rho=1,19$  г/см<sup>3</sup>), х. ч. по ГОСТ 3118—77  
 Порapak Q зернением 150—200 меш.  
 (насадка для хроматографической колонки)  
 Силикагель марки КСК или КСМ

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

Все работы по приготовлению растворов ацетона и подготовку силикагеля следует проводить под тягой.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, подготовка силикагеля и поглотительных приборов, отбор проб.

##### 7.2. Приготовление растворов

1) Кислота соляная, раствор 1:1. 500 см<sup>3</sup> кислоты ( $\rho=1,19$  г/см<sup>3</sup>) разбавляют таким же объемом дистиллированной воды.

2) Раствор ацетона для градуировки. Мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, содержащую 25—30 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, взвешивают и добавляют несколько капель хроматографически чистого ацетона таким образом, чтобы капли попадали прямо в воду, а не растекались по стенкам, и снова взвешивают. (Взвешивание проводят при закрытой пробке колбы, следя за тем, чтобы пробка и горлышко колбы оставались сухими). Затем объем в колбе

доводят до метки водой и содержимое хорошо перемешивают. Рассчитывают массу ацетона в 1 см<sup>3</sup>. (При отсутствии хроматографически чистого ацетона допустимо использовать свежеперегнанный ацетон).

3) Исходный раствор ацетона для градуировки ( $\rho=1$  мг/см<sup>3</sup>). Готовят из раствора, приготовленного по перечислению 2, путем его разведения водой в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup>.

4) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho=0,100$  мг/см<sup>3</sup>). Готовят разбавлением градуировочного раствора, приготовленного по перечислению 3, водой в 10 раз.

### 7.3. Подготовка силикагеля

Силикагель просеивают и отбирают для работы фракции 0,5—2 мм, затем промывают соляной кислотой (1:1) при нагревании и периодически перемешивая. Пожелтевший раствор кислоты заменяют свежим до тех пор, пока он не перестанет окрашиваться, затем силикагель отмывают от кислоты дистиллированной водой, сушат при 100° С, активируют при 200° С, охлаждают в эксикаторе и хранят в склянках с притертыми пробками.

### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Ввиду того что эффективность поглощения ацетона из воздуха (с учетом последующей десорбции) составляет 94%, градуировочную характеристику рекомендуется устанавливать с использованием растворов ацетона, минуя операции концентрирования ацетона на силикагеле.

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика на хроматограмме от массы ацетона, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из семи растворов, готовят в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вносят рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 2, доводят объем водой до метки и тщательно перемешивают.

Таблица 2

Растворы для определения градуировочной характеристики при определении концентрации ацетона

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5	6	7
Объем рабочего раствора ( $\rho=0,1$ мг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0	1,0	2,5	5,0	10,0	15,0	20,0
Содержание ацетона, мг/мм <sup>3</sup> . . . . .	0	0,002	0,005	0,01	0,02	0,03	0,04

Для установления градуировочной характеристики берут семь чистых пенициллиновых флаконов с резиновыми пробками (по числу растворов), каждый из них ополаскивают одним из растворов несколько раз, а затем наполняют раствором до самой пробки. Из каждого флакона микрошприцем отбирают 1—2 мм<sup>3</sup> и вводят в хроматограф. Каждый раствор хроматографируют 3—5 раз до получения не менее трех примерно одинаковых пиков для одной концентрации.

Градуировка прибора может быть также осуществлена с использованием ацетоно-воздушной смеси, полученной с помощью абсолютного дозатора динамического типа (или другим путем).

### Условия хроматографического анализа:

Температура термостата колонки	120° С
Температура испарителя	150° С
Расход водорода	30 см <sup>3</sup> /мин
Расход азота	30 см <sup>3</sup> /мин

Расход воздуха	300 см <sup>3</sup> /мин
Скорость протяжки диаграммной ленты	30 см/ч
Шкала измерителя тока	$2 \cdot 10^{-12}$ А

При указанном режиме работы хроматографа время удерживания составляет для ацетона 2 мин 10 с.

По хроматограмме рассчитывают площади пиков и по средним результатам из пяти серий строят градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пиков (см<sup>2</sup>) от массы ацетона (мкг).

#### 7.5. Отбор проб

В случае определения разовой концентрации для отбора пробы исследуемый воздух аспирируют с расходом 2 дм<sup>3</sup>/мин через 1 г силикагеля, помещенного в поглотительный прибор. Продолжительность отбора — 30 мин. При определении среднесуточной концентрации пробы отбирают в 4—6 поглотительных приборов через равные промежутки времени. Отобранные пробы пересыпают из поглотительных приборов в пробирки с притертыми пробками и доставляют в лабораторию. Продолжительность хранения проб не более 1 сут в холодильнике.

### 8. Выполнение измерений

Пробу в пробирке заливают 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды (с температурой около 20° С) и периодически встряхивают содержимое в течение 30 мин. Для анализа отбирают пипеткой 2—3 см<sup>3</sup> отстоявшегося прозрачного раствора и переносят в другую пробирку с притертой пробкой, вместимостью около 3 см<sup>3</sup>. 1—2 мм<sup>3</sup> раствора вводят в испаритель хроматографа, предварительно включенного согласно инструкции и выведенного на рабочий режим. По полученной хроматограмме рассчитывают площадь пика и по градуировочной характеристике определяют массу ацетона в пробе.

### 9. Вычисление результата измерений

См. ч. I, п. 5.1.16, формулу (4).

## 5.3.4. Определение гексанола и октанола [9]

Методика предназначена для определения концентрации гексилового и октилового спиртов в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазонах соответственно 0,1—2 и 0,2—5 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 2 дм<sup>3</sup>.

Высшие алифатические спирты и оксиды азота определению не мешают. Используется для измерения разовых и среднесуточных концентраций.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении разовой концентрации гексилового и октилового спиртов в диапазонах соответственно 0,1—2 и 0,2—5 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 11\%$ .

#### 2. Метод измерения

Метод основан на концентрировании спиртов из воздуха на твердый сорбент с последующей термодесорбцией и анализе на хроматографе с пламенно-ионизационным детектором.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Газовый хроматограф серии «Цвет-500М» с пламенно-ионизационным детектором и обогатительным устройством	по ТУ 1.550.150
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5272—79Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55°; цена деления 1° С	по ГОСТ 215—73Е
Дозатор диффузионно-динамический «Микрогаз»	
Печь электрическая; рабочая температура не ниже 250° С	
Лупа измерительная	по ГОСТ 8309—75
Линейка измерительная	
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность ±10%; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-25-2	
2-50-2	
2-100-2	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
2-2-1	
2-2-2	
2-2-5	
2-2-10	

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Хроматографическая колонка длиной 2 м с внутренним диаметром 3 мм.

Трубки сорбционные U-образные из нержавеющей стали длиной 250 мм с внутренним диаметром 3 мм

#### 3.4. Материалы

Трубка резиновая полувакуумная, тип 1 по ГОСТ 5496—57

Вата стеклянная

Азот сжатый по ГОСТ 9293—74

Водород сжатый по ГОСТ 3022—80

Воздух сжатый по ГОСТ 11882—73

#### 3.5. Реактивы

Ацетон, х. ч. по ГОСТ 2603—79

Насадка для хроматографической колонки — 10% ПЭГА от массы носителя

Полисорб-1 или порapak Q, или тенакс (носитель неподвижной фазы)

Полиэтиленгликольадипинат (ПЭГА) для хроматографии (неподвижная жидкая фаза)

Спирт гексиловый для хроматографии по ТУ 6-09-3499—79

Спирт октиловый для хроматографии по ТУ 6-09-3506—78

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

Все работы с гексильовым и октиловым спиртами следует проводить под тягой.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка хроматографической колонки и сорбционных трубок, приготовление градуировочных растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

7.2. Подготовка хроматографической колонки и сорбционных трубок

Вымытую и высушенную хроматографическую колонку заполняют насадкой одним из общепринятых способов (например, с использованием вакуумного насоса), закрывают с обеих сторон стекловолокном и тренируют при отключенном детекторе в токе азота до получения стабильной нулевой линии.

Сорбционные трубки заполняют 0,15—0,2 г полисорба-1, сорбент фиксируют с обеих сторон стекловатой. Перед отбором проб необходимо проверить чистоту сорбционных трубок, для чего каждую из них подсоединяют к хроматографу, как описано в п. 7.4. Стабильная нулевая линия на хроматограмме является свидетельством их чистоты. В противном случае сорбционные трубки также тренируют в токе азота при температуре 220° С в течение 8 ч, а затем снова проверяют их чистоту.

7.3. Приготовление паровоздушных смесей для градуировки

Смеси гексильовый спирт — воздух и октиловый спирт — воздух с массовой концентрацией 0,1—10 мг/м<sup>3</sup> готовят с применением дозирующего устройства, действие которого основано на использовании диффузионно-динамического эффекта.

7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика на хроматограмме от массы гексильового или октилового спирта в паровоздушной смеси, устанавливают по пяти сериям паровоздушных смесей для каждого спирта. Для этого с помощью дозатора последовательно готовят паровоздушные смеси, содержащие по 0,2; 0,5; 1,0; 4,0 мкг гексильового и по 0,4; 1,0; 2,0; 4,0 и 10 мкг октилового спиртов в 2 дм<sup>3</sup> смеси. Через чистые сорбционные трубки аспирируют по 2 дм<sup>3</sup> паровоздушной смеси, содержащей указанные количества каждого из спиртов, с расходом 0,5 дм<sup>3</sup>/мин. Сорбционные трубки охлаждают смесью воды со льдом.

Не вынимая из охлаждающей смеси содержащую концентрированный спирт сорбционную трубку, присоединяют ее к обогатительному устройству хроматографа. Кран-дозатор при этом должен находиться в среднем положении. Затем сорбционную трубку переносят в предварительно нагретую до 250° С электропечь. Через 5 мин кран-дозатор устанавливают в положение «Продувка» и десорбированный после термической обработки спирт переносится газом-носителем в хроматографическую колонку. На хроматограмме рассчитывают площади пиков и по средним результатам из пяти серий строят градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (мм<sup>2</sup>) от массы спирта (мкг).

### Условия хроматографического анализа

Температура термостата колонок	110° С
Температура крана обогатительного устройства	150° С
Температура электропечи	250° С
Расход газа-носителя (азота)	30 см <sup>3</sup> /мин
Расход водорода	30 см <sup>3</sup> /мин
Расход воздуха	300 см <sup>3</sup> /мин
Скорость протяжки диаграммной ленты	240 мм/ч

При указанном режиме продолжительность удерживания гексилового спирта составляет 3 мин 50 с, для октилового — 10 мин 50 с.

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации анализируемый воздух (2 дм<sup>3</sup>) аспирируют через охлаждаемую (смесью воды со льдом) сорбционную трубку, заполненную полисорбом-1.

При определении среднесуточной концентрации воздух аспирируют 6 раз через равные промежутки времени. Продолжительность хранения проб не более 1 сут.

### 8. Выполнение измерений

Сорбционную трубку с пробой, не вынимая из охлаждающей смеси, присоединяют к обогатительному устройству хроматографа и продельвают операции в соответствии с п. 7.4: сорбционную трубку переносят в электропечь, нагретую до 250° С и т. д.

### 9. Вычисление результата измерений

См. ч. I, п. 5.1.16, формулу (5).

## 5.3.5. Определение метилакрилата и метилметакрилата (ГХ-метод) [5]

Методика предназначена для определения массовой концентрации в атмосферном воздухе населенных пунктов метилакрилата в диапазоне 0,004—0,12 мг/м<sup>3</sup> и метилметакрилата в диапазоне 0,004—0,12 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 1 дм<sup>3</sup>. Используется для определения разовых концентраций.

Определению не мешают оксиды азота, серы, углерода.

#### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении метилакрилата и метилметакрилата в атмосферном воздухе в диапазонах соответственно 0,004—0,12 и 0,004—0,12 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 составляет соответственно 16 и 12%.

#### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании метилакрилата и метилметакрилата из воздуха полиметилсилоксановой жидкостью (на силохроме С-80), последующем газохроматографическом разделении и количественном определении с использованием пламенно-ионизационного детектора.



### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Хроматограф серии «Цвет-500М» с пламенно-ионизационным детектором	по ТУ 1.550.150
Дозатор для приготовления паровоздушных смесей метилакрилата с воздухом и метилметакрилата с воздухом, работающий на использовании принципа диффузии	
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Лупа измерительная	по ГОСТ 8309—75
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55°; цена деления 1° С	по ГОСТ 215—73Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Электроаспиратор ЭА-1; погрешность ±10%; Госреестр № 5997—77	по ТУ 25-11-1414—78
Микрокомпрессор аквариумный МК-Л2	по ТУ 401-02-142—72
Компрессор медицинский КМЗР	по ТУ 64-1-1816—72
Шприцы стеклянные вместимостью 50—100 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-2-55—70
Шприцы медицинские вместимостью 10 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-863—78
Посуда стеклянная лабораторная не ниже 2-го класса точности	по ГОСТ 1770—74 и ГОСТ 20292—74Е

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Хроматографические колонки стальные длиной 3 м и внутренним диаметром 4 мм

Баня водяная

Трубки для отбора проб воздуха из нержавеющей стали длиной 135 мм, внутренним диаметром 5 мм (черт. 2)

Установка для перегонки

Чашки выпарительные

#### 3.4. Материалы

Трубка резиновая полувакуумная, тип 1 по ГОСТ 5496—57

Стекловата

Азот сжатый по ГОСТ 9293—74

Водород сжатый по ГОСТ 3022—80

Воздух сжатый по ГОСТ 11882—73

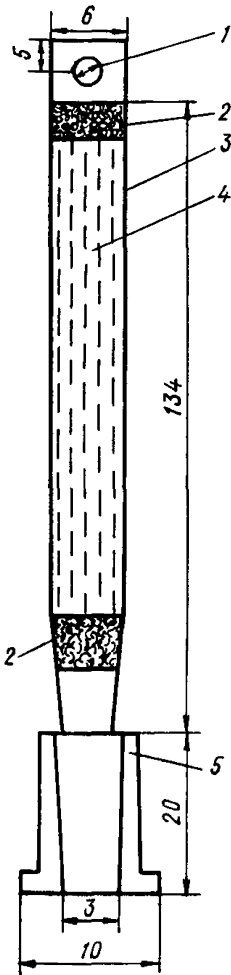
#### 3.5. Реактивы

Метилакрилат очищенный перегонкой и стабилизированный 0,1%-ным раствором гидрохинона по ТУ 8П-145—68

Метилметакрилат, хроматографически чистый по ТУ ИРЕА 29—66

Дидецилфталат, ч. д. а. для хроматографии (неподвижная фаза)

Полиметилсилоксановая жидкость ПМС-100 по ГОСТ 13032—67



### Устройство для ввода пробы в прибор

1 — сквозное отверстие для газа-носителя; 2 — стекловолокно; 3 — пробоотборная трубка; 4 — насадка; 5 — «пятка», фиксирующая трубку в испарителе.

Черт. 2

Силохром С-80, фракция 0,025—0,50 мм по ТУ 6-09-17-48—74  
 Хромсорб-В, фракция 80—100 меш.  
 Эфир диэтиловый, марки «для наркоза»  
 Хлороформ, ч. д. а. по ГОСТ 3160—61

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

Все работы, связанные с использованием метилакрилата, метилметакрилата, хлороформа, должны проводиться под тягой.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. ч. 1, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление растворов, подготовка хроматографической и концентрирующей колонок, установление градуировочных коэффициентов, отбор проб.

7.2. Приготовление растворов и материалов

1) Хромосорб-*W* (инертный носитель) сушат в течение 2 ч при температуре 150° С, охлаждают в эксикаторе. Хранят в надежно закрытой посуде.

2) Насадка для хроматографической (разделительной) колонки. Навеску ПМС-100, составляющую 10% от массы хромосорба-*W*, растворяют в хлороформе. Раствор переносят в выпарительную чашку, куда маленькими порциями медленно высыпаят высушенный хромосорб-*W*. Растворитель выпаривают на водяной бане, при осторожном помешивании.

3) Насадка, содержащая 7% дидецилфталата от массы хромосорба-*W*, готовится так, как описано в перечислении 2.

4) Насадка для концентрирующих колонок. Навеску ПМС-100, составляющую 5% от массы силохрома С-80, растворяют в этиловом эфире. Раствор переносят в выпарительную чашку, куда вносят силохром С-80. Осторожно перемешивают. Растворитель выпаривают при комнатной температуре.

7.3. Подготовка разделительной и концентрирующей колонок.

1) Разделительные колонки промывают, сушат и заполняют одной из насадок с помощью вакуумного насоса. Заполненные колонки закрывают с обеих сторон стекловатой и тренируют в термостате хроматографа (без подсоединения к детектору) в токе азота в течение 24 ч (до получения стабильной нулевой линии). Температура тренировки для колонки с ПМС-100 составляет 150° С, для колонки с дидецилфталатом — 110° С.

2) Концентрирующие трубки промывают, сушат и заполняют насадкой. Тренируют в течение 24 ч при температуре 200° С. При хранении трубки должны быть хорошо закрыты заглушками. Перед отбором проб следует проверять чистоту трубок, подключив их к хроматографу, работающему в оптимальном режиме.

7.4. Установление градуировочных коэффициентов

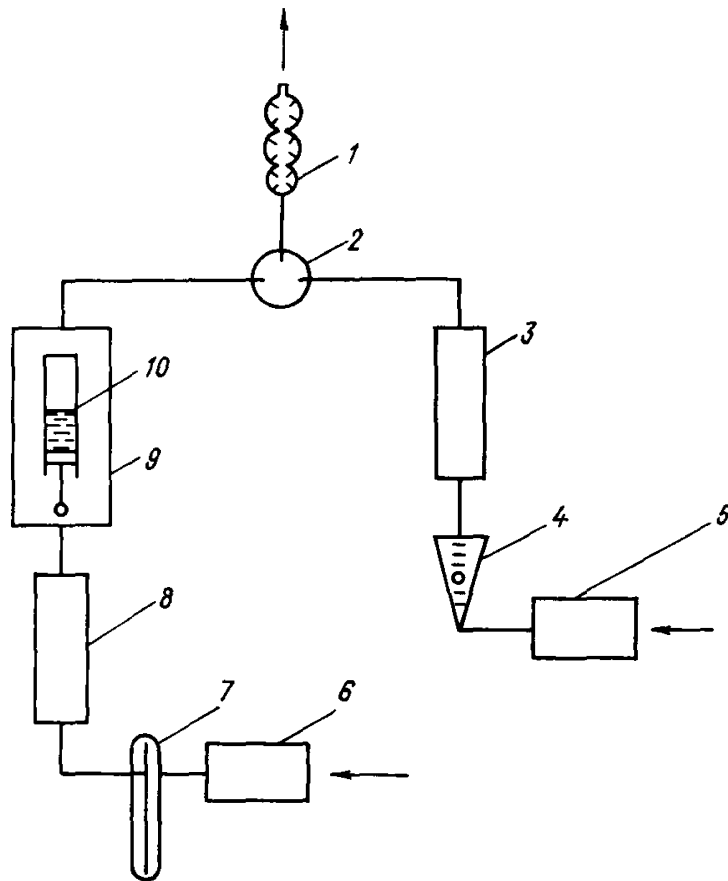
Для вычисления градуировочного коэффициента используют стандартные градуировочные паровоздушные смеси метилакрилата и метилметакрилата, которые готовят с применением динамических дозаторов, работающих с использованием принципа диффузии эффекта (черт. 3). Для получения градуировочных коэффициентов на хроматографическую колонку через пробоотборную трубку вводят градуировочные смеси, содержащие в объеме 100 см<sup>3</sup> по 0,004; 0,006; 0,012; 0,024; 0,072; и 0,12 мкг метилакрилата и 0,004; 0,008; 0,016; 0,032; 0,120 мкг метилметакрилата.

## Условия хроматографического анализа

Температура испарителя	180° С
Температура термостата колонок	
насадка с ПМС-100	50° С
насадка с дидецилфталатом	60° С
Расход газа-носителя (азота)	35 см <sup>3</sup> /мин
Расход водорода	40 см <sup>3</sup> /мин
Расход воздуха	400 см <sup>3</sup> /мин
Скорость протяжки диаграммной ленты	720 мм/ч

При использовании насадки с ПМС-100 время удерживания метилакрилата составляет 4 мин 40 с, метилметакрилата — 7 мин 45 с. При исполь-

### Схема установки для получения паровоздушных смесей



1 — игольчатый смеситель; 2 — шарообразный смеситель; 3, 8 — колонки для очистки воздуха; 4 — ротаметр; 5 — компрессор медицинский; 6 — микрокомпрессор; 7 — реометр; 9 — термостатирующий сосуд; 10 — дозатор.

Черт. 3

зовании насадки с дидецилфталатом — соответственно 5 мин 17 с и 9 мин 43 с.

На полученных хроматограммах измеряют площади пиков и из соотношения площади пика стандартного образца и массы акрилатов определяют градуировочные коэффициенты  $K$  ( $\text{мкг}/\text{мм}^2$ ).

#### 7.5. Отбор проб

Через пробоотборную трубку, заполненную 0,5 г насадки, аспирируют  $1 \text{ дм}^3$  воздуха с расходом  $0,1 \text{ дм}^3/\text{мин}$ . По окончании отбора пробы концы трубки закрывают заглушками из тефлона.

#### 8. Выполнение измерений

После выхода прибора на режим отвинчивают крышку испарителя и быстро вставляют сорбционную трубку в испаритель через специальное устройство под названием «пятка», которое находится постоянно в испарителе термостата и изготовлено из нижней части газонаправляющей трубки испарителя. Сорбци-

онная трубка вставляется в испаритель так, чтобы ее конусообразный конец плотно вошел в конус «пятки». После этого испаритель быстро закрывают и одновременно включают секундомер (см. черт. 2).

По полученной хроматограмме рассчитывают площади пиков анализируемых веществ и с помощью градуировочного коэффициента вычисляют массу метилакрилата и метилметакрилата.

### 9. Вычисление результата измерений

См. ч. I, п. 5.1.16, формулу (5).

## 5.3.6. Определение оксида углерода (ГХ-метод) [6]

Методика предназначена для определения массовой концентрации оксида углерода в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,2—30,0 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы воздуха 100 см<sup>3</sup>.

Используется для определения разовых концентраций при отсутствии автоматических анализаторов.

### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении разовой концентрации оксида углерода в диапазоне 0,2—30 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 5\%$ .

### 2. Метод измерения

Метод основан на хроматографическом разделении оксида углерода и сопутствующих компонентов на колонке с молекулярными ситами, конверсии оксида углерода в метан в присутствии никромового катализатора и водорода и детектировании метана пламенно-ионизационным детектором без предварительного концентрирования.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Газовый хроматограф с пламенно-ионизационным детектором

Система газоснабжения СГС-2

Микрокомпрессор ВК-1

Лупа измерительная

Секундомер; класс 3; цена деления

секундной шкалы 0,2 с

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2;

пределы 0—55°; цена деления 1° С

Барометр-анероид М-67

Посуда стеклянная лабораторная

по ТУ 6-09-1.550044—72

по ТУ 25-06.926—77

по ГОСТ 8309—75

по ГОСТ 5272—79Е

по ГОСТ 215—73Е

по ТУ 2504-1797—75

по ГОСТ 1770—74

и ГОСТ 20292—74

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность  $\pm 10\%$ ; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414—78

### 3.3. Вспомогательные устройства

Стальная хроматографическая колонка длиной 2 м с внутренним диаметром 3 мм	
Набор лабораторных сит («Физприбор»)	по ТУ 26-09-262—69
Пипетки газовые стеклянные вместимостью 0,1—0,5 дм <sup>3</sup>	по ГОСТ 18954—73
Шприцы медицинские стеклянные вместимостью 100 см <sup>3</sup>	по ТУ 64-1-129—75
Метанатор — U-образная трубка из нержавеющей стали длиной 25 см, с внутренним диаметром 3 мм	

### 3.4. Материалы

Азот сжатый, ос. ч.	по ТУ 6-02-7376—65
или гелий	по ТУ 51-940—80
Водород сжатым	по ГОСТ 3022—80
Воздух сжатый	по ГОСТ 11882—73

Вата стеклянная

Нихромовая проволока марки Х20Н80

Трубка резиновая полувакуумная, тип I по ГОСТ 5496—57

### 3.5. Реактивы

Стандартная аттестованная смесь оксида углерода с воздухом или азотом с концентрациями 1,0—20,0 мг/м <sup>3</sup>	
Сита молекулярные СаА	по ТУ 38401-213—78
Натрия хлорид, х. ч.	по ГОСТ 4233—77

## 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

Все работы с использованием оксида углерода необходимо проводить под тягой.

## 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

## 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка разделительной колонки и метанатора, приготовление раствора, отбор проб.

### 7.2. Подготовка разделительной колонки

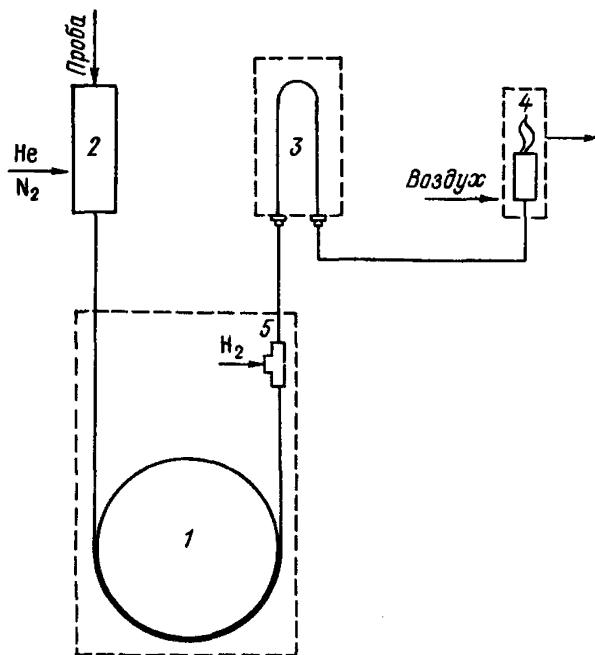
Стальную разделительную колонку промывают несколько раз водой, затем бензолом, гексаном, ацетоном, после чего высушивают гелием или азотом для удаления паров растворителей.

Молекулярные сита СаА измельчают, отсеивают фракцию 0,25—0,5 мм и прокаливают при температуре 350° С в течение 4 ч. Охлажденным в эксикаторе адсорбентом заполняют разделительную колонку.

### 7.3. Подготовка метанатора

Нихромовую проволоку диаметром 0,15—0,25 мм нарезают кусочками длиной до 3 мм, прокаливают в муфельной печи при температуре 1000° С в течение 2 ч. Охлажденным в эксикаторе катализатором заполняют метанатор, концы

### Схема газовых линий газохроматографической системы



1 — хроматографическая колонка; 2 — кран-дозатор;  
3 — метанатор; 4 — детектор; 5 — тройник.

Черт. 4

которого закрывают пробками из стекловаты. Концы U-образной трубки метанатора помещают в полые трубки испарителя. Верхнюю часть метанатора изолируют стекловатой и закрывают металлическим кожухом. Собирают газовую схему согласно черт. 4. Для этого к выходу колонки подсоединяют тройник из нержавеющей стали (для подвода водорода), который соединяют с одним из концов метанатора. Второй конец метанатора соединяют с детектором. Перед началом работы адсорбент активируют, пропуская через колонку газ-носитель при температуре  $250^{\circ}\text{C}$ , а катализатор активируют в токе водорода при температуре  $325^{\circ}\text{C}$  в течение 6 ч (нагрев метанатора обеспечивается термостатом испарителя).

#### 7.4. Приготовление растворов

Натрия хлорид, насыщенный раствор

#### 7.5. Отбор проб

Пробы воздуха отбирают в стеклянные медицинские шприцы или газовые пипетки, через которые протягивают десятикратный объем анализируемого воздуха. При использовании резиновых камер анализируемый воздух накачивают в них с помощью резиновой груши или насоса.

Пробы воздуха с концентрациями оксида углерода до  $5,0\text{ мг/м}^3$  можно хранить в стеклянных пробоотборных сосудах в течение 15 сут.

### 8. Выполнение измерений

Пробы воздуха вводят в хроматограф с помощью крана-дозатора через дозирующую петлю. Для этого из газовых пипеток пробу воздуха вытесняют в дозирующую петлю насыщенным раствором хлористого натрия. Из стеклянных медицинских шприцев вместимостью 100 см<sup>3</sup> (или из резиновых камер) отбирают около 20 см<sup>3</sup> анализируемого воздуха медицинским шприцем, прокалывая резиновую трубку, которая (вместе с заглушкой) закрывает выходное отверстие, и продувают им дозирующую петлю.

#### Условия хроматографического анализа

Температура термостата колонки	80° С
Температура термостата испарителя (метанатора)	235° С
Расход газа-носителя (гелия или азота)	35 см <sup>3</sup> /мин
Расход водорода	35 см <sup>3</sup> /мин
Расход воздуха	270 см <sup>3</sup> /мин

При этих условиях время удерживания оксида углерода составляет 1 мин 40 с.

Для определения концентрации оксида углерода используют метод параллельного сравнения параметров рассчитываемого пика с параметрами пика, полученного в результате введения смеси с известной концентрацией оксида углерода (сравнение со стандартом). Для этого перед анализом и после анализа проб воздуха вводят в хроматограф стандартную смесь оксида углерода аналогично пробам. Концентрация оксида углерода в стандартной смеси должна быть близка к анализируемой. Измеряют высоты пиков оксида углерода стандартной смеси и пробы.

### 9. Вычисление результата измерений

Концентрацию оксида углерода в анализируемом воздухе ( $\rho$  мг/м<sup>3</sup>) рассчитывают по формуле:

$$\rho = \frac{\rho_{ст} H_2}{H_1},$$

где  $\rho_{ст}$  — концентрация оксида углерода в стандартной аттестованной смеси, введенной в хроматограф, мг/м<sup>3</sup>;

$H_1$  и  $H_2$  — высоты пиков оксида углерода соответственно в стандартной смеси и пробе, мм.

### 5.3.7. Определение полициклических ароматических углеводородов (метод высокоэффективной жидкостной хроматографии) [2,10]

Методика предназначена для определения концентрации 3,4-бензпирена и ряда других полициклических ароматических углеводородов (ПАУ) в атмосферном воздухе и снежном покрове в диапазоне концентраций, указанном в табл. 3, при проведении научных исследований. Определению указанных в таблице веществ могут мешать их алкилзамещенные производные, поскольку методика не обеспечивает эффективного разделения незамещенных и алкилза-



Таблица 3

**Диапазоны измеряемых концентраций ПАУ ( $10^{-8}$  г/м<sup>3</sup>) при использовании ультрафиолетового и флуоресцентного детекторов**

ПАУ	Ультрафиолетовый детектор (объем пробы воздуха 300 м <sup>3</sup> )	Флуоресцентный детектор ( $\lambda_{\text{возб}}$ 254 нм, объем пробы воздуха 10 м <sup>3</sup> )
Пирены	0,16—0,32(254)	2,0—40(393)
Перилен	0,033—0,66(254)	0,07—1,4(430)
Хризен	0,02—0,40(254)	0,9—18(389)
3, 4-бензфлуорантен	0,16—3,30(254)	5,0—100(430)
1, 2-бензпирен	0,16—3,30(254)	5,0—100(430)
3, 4-бензпирен	0,066—1,30(293)	0,13—2,6(430)
11, 12-бензперилен	0,16—3,30(254)	1,3—26(419)
Коронен	0,16—3,30(300)	5,0—100(430)
1, 2-5, 6-дибензантрацен	0,16—3,30(300)	0,9—18(410)

**Примечание.** В скобках указаны аналитическая длина волны (нм) для УФ детектора и аналитическая длина волны эмиссии (нм) для флуоресцентного детектора.

мещенных ПАУ. При анализе атмосферного воздуха практическое значение может иметь только влияние алкилзамещенных пиренов, поэтому получаемые для него данные следует интерпретировать как сумму производных пирена.

### 1. Нормы точности измерений

По результатам метрологического исследования, относительная погрешность измерения концентрации бензпиренов, 3,4-бензфлуорантена, 1,2—5,6-дибензантрацена и 11,12-бензперилена в атмосферном воздухе при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 25\%$  во всем диапазоне измеряемых концентраций.

### 2. Метод измерения

Метод основан на улавливании ПАУ из воздуха на аэрозольный фильтр, отделении при помощи препаративной тонкослойной хроматографии (ТСХ) от мешающих примесей и разделении с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерения

Жидкостной хроматограф «Миллихром» по ТУ 25-7405.0005—87 или любой импортный жидкостной хроматограф с ультрафиолетовым и флуоресцентным детекторами

Весы микроаналитические ВЛР-20	по ТУ 26-06-1315—76
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Колбы мерные	по ГОСТ 1770—74Е
2-25-2	
2-50-2	
2-100-2	
Пипетки	по ГОСТ 20292—74Е
4-2-0,5	
4-2-1	
4-2-2	
4-2-5	
Пробирки с притертыми пробками, градуированные на 10 см <sup>3</sup>	по ГОСТ 10515—75
Электроаспиратор ЭА-2СМ	по ТУ 25-11.1511—81
или ЭА-3; погрешность ±6%	по ТУ 25-11.1660—85
Вспомогательные устройства	
3.3. Вспомогательные устройства	
Генератор ультразвуковых колебаний	
Микрошприцы вместимостью 50 мм <sup>3</sup> и 100 мм <sup>3</sup>	по ТУ 2.833.104
Хроматографическая камера 200×150×250 мм	по ГОСТ 10565—63
Пластины стеклянные для тонкослойного хроматографирования 90×120 мм	
Колонка хроматографическая, заполнен- ная силикагелем с диаметром частиц 5 мкм	по ТУ 25-7405.0005—87
Муфельная печь ПМ-8	по ТУ 79-337—72
Водяная баня	
Дефлегматор	по ГОСТ 9425—60
Воронка	
Колба круглодонная вместимостью 1000 см <sup>3</sup>	
Насадка Вюрца	по ГОСТ 9425—60
Холодильник Либиха	по ГОСТ 9499—60
Трубка хлоркальциевая	по ГОСТ 9964—62
Стаканы вместимостью 25 и 50 см <sup>3</sup>	
Колбы плоскодонные вместимостью 100 и 250 см <sup>3</sup>	по ТУ 10394—72
Воронка Бюхнера	по ГОСТ 9147—59
Колба для фильтрования под вакуумом	СТУ 30-6341—63
Насос водоструйный	по ГОСТ 10696—63
Эксикатор	по ГОСТ 6371—52
Респиратор «Лепесток»	
3.4. Материалы	
Фильтры бумажные «синяя лента»	по ТУ 6-09-1678—77
Фильтры АФА-ХП-20	по ТУ 95.7181—76
или из ткани ФПП-15	по ТУ 52-01-367—80
3.5. Реактивы	
3,4-бензпирен <sup>1</sup>	
1,2-Бензантрацен <sup>1</sup>	
1,2-Бензпирен <sup>1</sup>	
11,12-Бензперилен <sup>1</sup>	
3,4-Бензфлуорантен <sup>1</sup>	
Гексан х. ч.	по МРТУ 6-09-2937—66
1,2-5,6-Дибензантрацен <sup>1</sup>	
Диметилсульфоксид	по МРТУ 6-09-375—63

Диэтиловый эфир	по ТУ 8П-126—68
Коронен <sup>1</sup>	
н-Октан, х. ч.	по МРТУ 6-09-4534—67
Оксид алюминия безводный, II степени активности по Брокману	
Петролейный эфир, $t_{\text{кип.}}$ 40—70° С	по МХП 1867—48
Пирен <sup>1</sup>	
Хризен <sup>1</sup>	
Цеолит NaX(4A)	

<sup>1</sup> Реактивы для приготовления стандартов (импортные).

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

Работы следует проводить под тягой, используя для отбора порций растворителя и раствора пипетку с грушей.

Особую осторожность необходимо соблюдать при работе с кристаллическими ПАУ. При их взвешивании следует пользоваться респиратором и резиновыми перчатками.

#### 5. Требования к квалификации оператора

Работу может проводить инженер или лаборант, имеющий опыт проведения химико-аналитических работ. Предварительно оператор должен изучить прибор и порядок проведения анализа на нем, построить градуировочную характеристику по п. 7 настоящей методики, измерить значения аналитического сигнала стандартных калибровочных растворов.

При установлении градуировочной характеристики максимальное отклонение аналитического сигнала  $\Delta h$  от среднего не должно превышать  $3\sigma$  флуктуации нулевой линии в отсутствие полезного сигнала:

$$\Delta h_{\text{max}} < 3\sigma.$$

В этом случае оператор может быть допущен к проведению анализа на жидкостном хроматографе.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка (очистка) посуды и растворителей, приготовление растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

##### 7.2. Подготовка посуды

Используемую при анализе посуду необходимо тщательно вымыть хромовой смесью, последовательно ополоснуть водопроводной и дистиллированной водой и просушить при температуре 120—150° С.

##### 7.3. Подготовка растворителей

Все растворители подвергают предварительной перегонке с дефлегматором, а затем при облучении ультрафиолетовым светом проводят визуальный конт-

роль (по свечению) на присутствие ПАУ. Необходимо проводить холостые опыты, для чего следует отбирать и упаривать такие же объемы растворителя, как для исследуемого образца.

Для осушки гексана, используемого в качестве подвижной фазы, применяется цеолит NaX. Цеолит предварительно прокачивают в муфельной печи при 400—500° С в течение 4—5 ч. После охлаждения в эксикагоре его засыпают в гексан (200—300 г на 1 дм<sup>3</sup>) и оставляют на 24 ч. Затем гексан фильтруют через бумажный фильтр «синяя лента» под вакуумом.

#### 7.4. Приготовление растворов

1) Исходные растворы ПАУ для градуировки,  $\rho = 10^{-5}$  г/см<sup>3</sup>. 10<sup>-3</sup> г соответствующего ПАУ отвешивают на микроаналитических весах. Навеску количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, прибавляют сначала 50 см<sup>3</sup> н-октана и тщательно встряхивают, контролируя в ультрафиолетовом свете полноту растворения кристаллов. Если вещество полностью растворилось, то при облучении раствора ультрафиолетовым светом не обнаруживаются светящиеся кристаллы. Затем добавляют н-октан до метки.

Чтобы учесть ошибки, связанные с потерями ПАУ на различных стадиях обработки пробы, исходный раствор подвергают обработке по полному циклу. Для этого неэкспонированный фильтр смачивают 10 см<sup>3</sup> исходного раствора стандарта  $\rho = 10^{-5}$  г/см<sup>3</sup>, дают ему высохнуть, после чего подвергают фильтр операциям по пп. 7.7 и 7.8. Упаренный до мокрых солей смыв после ТХС-фракционирования при помощи мерной пипетки заливают 10 см<sup>3</sup> н-октана, полученный раствор рассматривают как исходный для приготовления рабочих растворов.

2) Рабочие растворы для градуировки УФ-детектора. Готовят по пять рабочих растворов индивидуальных ПАУ в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup> путем разбавления н-октаном соответствующих исходных растворов согласно табл. 4.

Таблица 4

#### Рабочие растворы для установления градуировочных характеристик ультрафиолетового детектора

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5
Объем исходного раствора для градуировки ( $\rho = 1 \cdot 10^{-5}$ г/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,25	0,40	0,50	0,64	0,75
Объем н-октана	Во все колбы до 50 см <sup>3</sup>				
Концентрация полученного рабочего раствора, 10 <sup>-7</sup> г/см <sup>3</sup>	0,5	0,8	1,0	1,3	1,5

Таблица 5

#### Рабочие растворы для установления градуировочных характеристик флуоресцентного детектора

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5
Объем исходного раствора для градуировки ( $\rho = 10^{-5}$ г/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,125	0,25	0,40	0,50	0,625
Объем н-октана	Во все колбы до 50 см <sup>3</sup>				
Концентрация полученного рабочего раствора, 10 <sup>-7</sup> г/см <sup>3</sup>	0,25	0,50	0,80	1,0	1,25

3) Рабочие растворы для градуировки флуоресцентного детектора. Готовят по пять рабочих растворов индивидуальных ПАУ в мерных колбах вместимостью 50 см<sup>3</sup> согласно табл. 5 путем разбавления н-октаном соответствующих исходных растворов.

Для градуировки флуоресцентного детектора по перилу и 3,4-бензпирену необходимо приготовить другие стандартные растворы вследствие более высокой чувствительности флуоресцентного детектора по отношению к этим ПАУ (табл. 6).

Таблица 6

**Рабочие растворы перилена и 3, 4-бензпирена для установления градуировочных характеристик флуоресцентного детектора**

Номер раствора для градуировки	1	2	3	4	5
Объем рабочего раствора для градуировки ( $\rho = 10^{-7}$ г/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,25	0,5	2,5	3,5	5,0
Объем н-октана	Во все колбы до 50 см <sup>3</sup>				
Концентрация полученного рабочего раствора, $10^{-9}$ г/см <sup>3</sup>	0,5	1,0	5	7	10

### 7.5. Установление градуировочной характеристики

В жидкостной хроматограф с помощью микрошприца вводят рабочие растворы для градуировки в количестве 100 мм<sup>3</sup>, приготовленные по п. 7.4 перечисление 1 и 2 при использовании соответственно ультрафиолетового и флуоресцентного детекторов. Проводят по пять параллельных вводов каждого раствора. По средним для каждой точки значениям аналитического сигнала (высота пика) строят градуировочную характеристику  $h_i = f(\rho_i)$ , где  $h_i$  — высота пика, мм;  $\rho_i$  — концентрация градуировочного раствора, г/см<sup>3</sup>. По установленной градуировочной характеристике и по значению аналитического сигнала пробы определяют концентрацию ПАУ в пробе. При установлении градуировочной характеристики можно использовать также площадь пиков.

### 7.6. Отбор проб воздуха

Отбор проб атмосферного воздуха производят на аэрозольные фильтры ФПП-15 или АФА-ХА-20. Размеры используемого фильтра определяются типом аспиратора. Объемы проб составляют 10—15 и 300—400 м<sup>3</sup> при использовании соответственно флуоресцентного и ультрафиолетового детекторов. Удельный расход воздуха не должен превышать 5 дм<sup>3</sup>/ (см<sup>3</sup> · мин).

Экспонированные фильтры складывают загрязненной поверхностью внутрь, укладывают в полиэтиленовый пакет и хранят в темном месте до проведения анализа. Срок хранения фильтров — до 2 мес при комнатной температуре и до 4 мес. в холодильнике.

Данная методика предполагает определение содержания ПАУ в аэрозольной фазе атмосферного воздуха. Приведенные в табл. 7 данные позволяют оценить потери ПАУ с газовой фазой при разных значениях температуры окружающего воздуха и ввести поправку на эти потери ( $K_{газ}$ ). Проскок аэрозоля ПАУ при отборе проб на ткань ФПП-15 не превышает 10%.

### 7.7. Экстракция ПАУ с фильтров

Фильтр с пробой атмосферного воздуха предварительно замачивают в 25—50 см<sup>3</sup> гексана (объем растворителя определяется размером фильтра) в течение 12 ч, после чего колбу с фильтром помещают в генератор ультразвуковых колебаний, заполненный водой таким образом, чтобы уровень воды был не ниже уровня растворителя, покрывающего фильтр, и проводят экстрак-

Таблица 7

Распределение некоторых ПАУ между газовой и аэрозольной фазами (%) и ориентировочное значение поправочного коэффициента  $K_{\text{газ}}$

ПАУ	При 5 °С			При 19 °С		
	Газ	Аэрозоль	$K_{\text{газ}}$	Газ	Аэрозоль	$K_{\text{газ}}$
Пирен	88	12	8,3	93	7	14,3
Хризен	8	92	1,1	32	68	1,5
3, 4-Бензфлуорантен	1	99	1,0	2	98	1,0
3, 4-Бензпирен, 1, 2-Бензпирен	—	100	1,0	1	99	1,0
11, 12-Бензперилен	—	100	1,0	—	100	1,0

цию 3-мя порциями н-гексана по 15 мин. Экстракты объединяют и упаривают естественным путем или на ротационном испарителе до объема 1—2 см<sup>3</sup>.

#### 7.8. Хроматографирование в тонком слое

При экстракции ПАУ с фильтров в раствор кроме ПАУ переходит большое число других органических соединений (гетероциклических, кислородсодержащих соединений, олефинов, парафинов), смолы и механические примеси, поэтому перед вводом пробы в адсорбционную колонку необходимо проводить ее очистку и предварительное фракционирование путем хроматографирования в незакрепленном слое оксида алюминия. С этой целью оксид алюминия наносят на стеклянную пластину (90×12 мм), раскатывая стеклянной палочкой с резиновыми ободками на концах так, чтобы толщина слоя составляла 1 мм. Слой оксида алюминия разделяют в продольном направлении на две неравные части, шириной 75 и 15 мм (узкая часть справа). В узкой части наносят точку или короткую полосу свидетеля — эталонного раствора 3,4-бензпирена ( $\rho = 10^{-6}$  г/см<sup>3</sup>), а в левой части наносят 0,5—1 см<sup>3</sup> исследуемого экстракта (черт. 5).

После высыхания пятен на линии старта проводят проявление хроматографической пластинки в системе петролейный эфир — диэтиловый эфир (40:1). При УФ-облучении на хроматографической пластинке обнаруживаются три зоны с различным цветом флуоресценции (отсчет от линии старта):

1-я зона — светло-зеленый;

2-я зона — фиолетовый;

3-я зона — голубой.

При отсутствии свечения пробы пластинка делится на три зоны условно:

1-я зона — от старта до уровня зоны свидетеля;

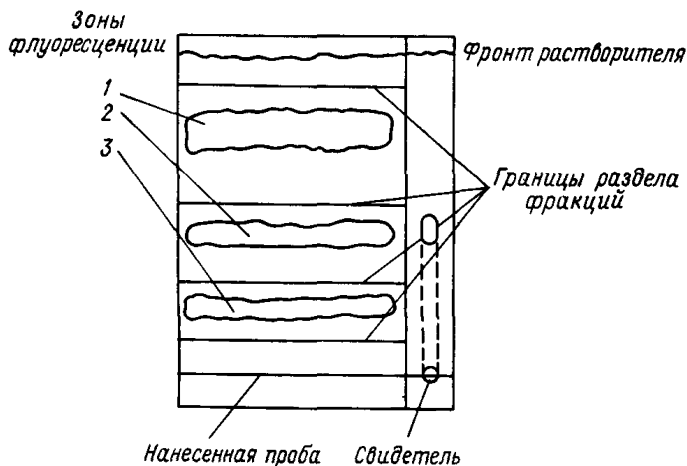
2-я зона — зона на уровне свидетеля;

3-я зона — от уровня зоны свидетеля до конца пластинки.

С помощью шпателя оксид алюминия с выявленных зон переносят на воронку с бумажным фильтром «синяя лента» и смывают н-гексаном, активированным диметилсульфоксидом (ДМСО). Для активации н-гексан и ДМСО смешивают в отношении 50:2, несколько раз встряхивают, затем н-гексан сливают.

Для элюирования ПАУ используют 50 см<sup>3</sup> активированного гексана (5 раз по 10 см<sup>3</sup>). Элюаты с каждой из зон упаривают естественным путем или на ротационном испарителе до «мокрых солей». После упаривания добавляют н-гексан (0,5—2 см<sup>3</sup>) и раствор переносят в пробирки с притертыми пробками.

**Пластинка для препаративного хроматографического  
разделения ПАУ**



Черт. 5

### 8. Выполнение измерений

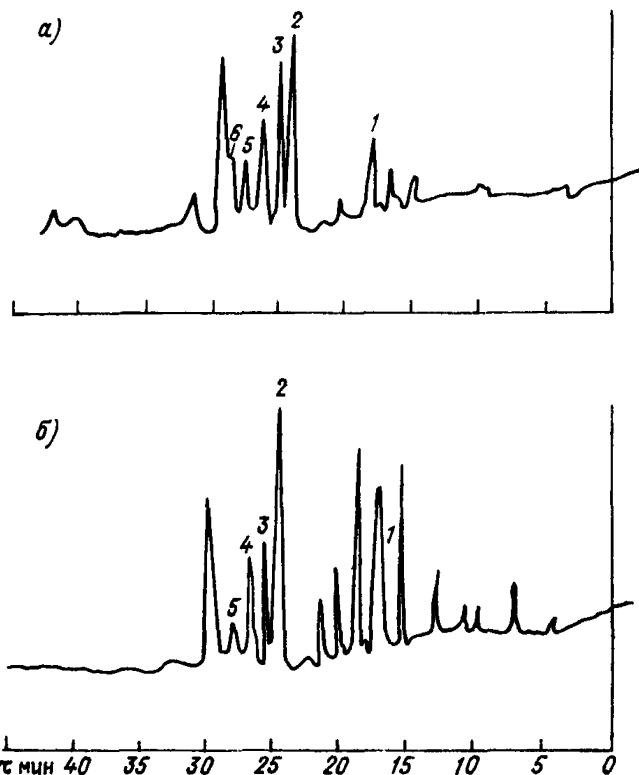
Три фракции пробы согласно табл. 8 анализируют на содержание индивидуальных ПАУ. Часть ( $110 \text{ мм}^3$ ) анализируемой фракции отбирают при помощи микрошприца, вводят в инжектор с дозатором (петлей на  $100 \text{ мм}^3$ ) и записывают хроматограмму с использованием ультрафиолетового детектора при расходе элюента  $1 \text{ см}^3/\text{мин}$  и значении оптической плотности  $0,02$  на всю шкалу. В качестве подвижной фазы используют осушенный гексан. Если чувствительность ультрафиолетового детектора недостаточна для количественного определения ПАУ в пробе, то проводят повторный анализ пробы с исполь-

Таблица 8

**Распределение ПАУ по фракциям при тонкослойном  
хроматографировании**

Номер фракции	ПАУ
I	1, 2—5, 6-Дибензантрацен Коронен
II	1, 2-Бензпирен 3, 4-Бензпирен Перилен 3, 4-Бензфлуорантен
III	11, 12-Бензперилен Пирены Хризен

## Хроматограмма экстракта с аэрозольного фильтра



Условия хроматографирования: колонка Файнпак-сил 5 мкм, элюент-гексан, температура 20° С, скорость потока 1,5 см<sup>3</sup>/мин, инжекция 50 мкл; условия детектирования: ультрафиолетовый детектор (а)  $\lambda = 293$  нм; б)  $\lambda = 254$  нм; чувствительность 0,01 единицы оптической плотности на всю шкалу; 1 — пирены; 2 — хризен; 3 — 3,4-бензпирен; 4 — 11,12-бензперилен; 5 — коронен; 6 — коронен.

зованием флуоресцентного детектора. Пример хроматограммы приведен на черт. 6.

Идентификацию хроматографических пиков проводят методом добавок. Для этого в микрошприце смешивают исследуемую пробу и раствор индивидуального ПАУ, применяемый для градуировки, и повторно записывают хроматограмму. Сопоставляя полученные хроматограммы, находят пик, относящийся к определяемому ПАУ. Объем и концентрацию раствора индивидуального ПАУ выбирают таким образом, чтобы было заметно увеличение пика на повторной хроматограмме, но при этом не маскировались близлежащие пики.



**Примечание.** Стадию препаративного хроматографирования в тонком слое можно не выполнять, если оснастить жидкостной хроматограф предколонкой размером  $44 \times 3,1$  мм, заполненной сухим способом 0,2 г силикагеля силасорб 300 или силасорб 600 (производства Чехо-Словакии). Предколонка включается в систему хроматографа между инжектором и входом в аналитическую колонку. После 200 анализов сорбент в колонке следует заменить.

### 9. Вычисление результата измерений

По значению высоты или площади пика с помощью градуировочной характеристики на хроматограмме определяют  $\rho_i$  (г/см<sup>3</sup>)  $i$ -го ПАУ в исследуемом объеме раствора.

Масса  $i$ -го ПАУ в пробе

$$m_{i \text{ пр}} = \rho_i v_{i \text{ пр}},$$

где  $v_{i \text{ пр}}$  — объем гексанового раствора перед анализом, см<sup>3</sup>.

Масса  $i$ -го ПАУ на фильтре

$$m_{i \text{ ф}} = \frac{m_{i \text{ пр}} K v_{\text{экс}}}{v_{\text{тсх}}},$$

где  $v_{\text{экс}}$  — общий объем сконцентрированного экстракта перед тонкослойным хроматографированием, см<sup>3</sup>;

$v_{\text{тсх}}$  — объем экстракта, отобранный для тонкослойного хроматографирования, см<sup>3</sup>;

$K$  — эмпирический коэффициент, учитывающий потери ПАУ, представляющий собой произведение коэффициента проскока частиц за фильтр ( $K_{\text{проск}}$ ) и коэффициента потерь с газовой фазой ( $K_{\text{газ}}$ ).

Значения коэффициента  $K$  для различных ПАУ при  $K_{\text{проск}} = 1,1$  представлены в табл. 9.

Таблица 9  
Коэффициент  $K$  для учета потерь ПАУ ( $K_{\text{проск}} = 1,1$ )

Соединение	$K_{\text{газ}}$	$K$
Пирен	10	11
Хризен	1,4	1,5
Перилен	1,4	1,5
1, 2 и 3, 4-Бензпирен	1,0	1,1
3, 4-Бензфлуорантен	1,0	1,1
1, 2—5, 6-Дибензантрацен	1,0	1,1
11, 12-Бензперилен	1,0	1,1

Концентрация  $i$ -го ПАУ в воздухе ( $\rho_{i \text{ в}}$  нг/м<sup>3</sup>) рассчитывается по формуле:

$$\rho_{i \text{ в}} = \frac{m_{i \text{ ф}} \cdot 10^9}{V_0},$$

где  $V_0$  — приведенный к нормальным условиям объем воздуха, пропущенного через фильтр (см. ч. I, п. 5.1.16, формулу (1)), м<sup>3</sup>.

**Примечание.** В связи с тем что большая часть пирена находится в газовой фазе, причем размер этой части сильно зависит от температуры, результаты измерения концентрации пирена в атмосфере при отборе проб на аэрозольный фильтр могут рассматриваться как сугубо ориентировочные. По той же причине результаты измерения концентрации хризена следует рассматривать как полуколичественные.

### 5.3.8. Определение сажи [1]

Методика предназначена для полуколичественного определения массовой концентрации сажи в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,025—1 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 20 дм<sup>3</sup>. Используется для измерения разовых концентраций.

#### 1. Метод измерения

Метод основан на улавливании сажи из воздуха мембранными фильтрами и определении ее массовой концентрации путем сопоставления степени почернения фильтра со шкалой, приготовленной из суспензии чистой сажи.

#### 2. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

2.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы.

##### 2.2. Средства измерений

Весы аналитические ВЛР-200

по ГОСТ 2404—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Электроаспиратор ЭА-1; погрешность

±10%; Госреестр № 5997—77

по ТУ 25-11-1414—78

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74Е

2-1000-2 — 1 шт.

2-100-2 — 1 шт.

Пипетки

4-2-1 — 1 шт.

6-2-5 — 1 шт.

Воронка В-25-38ХС — 1 шт.

по ГОСТ 25336—82

Чашка кварцевая (или стеклянная)

ЧВП-2-250 — 1 шт.

по ГОСТ 25336—82

##### 2.3. Вспомогательные устройства

Мембранные фильтры «Сынпор 5»

производства Чехо-Словакии (диаметр пор 0,85 мкм)

Патрон сажевый из комплекта «Пост-1»

или «Пост-2»

Водоструйный насос

по ГОСТ 25336—82

Сушильный шкаф

Часовое стекло

##### 2.4. Реактивы

Бензин любой марки

Сапонин

Синтетическое моющее средство  
(жидкое) «Прогресс»

### 3. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

Все работы с сапонином следует проводить под тягой.

### 4. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

### 5. Подготовка к выполнению измерений

5.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: приготовление суспензий, изготовление шкалы, подготовка фильтров, отбор проб воздуха.

#### 5.2. Приготовление растворов

1) Раствор для смачивания фильтров. 0,3 см<sup>3</sup> моющего средства растворяют в 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

2) Исходная суспензия сажи ( $\rho=100$  мг/дм<sup>3</sup>) для приготовления шкалы. Сажу получают сжиганием бензина в маленькой фарфоровой чашке. Для сбора сажи используют стеклянную воронку, укрепленную над чашкой раструбом вниз. 0,1200 г сажи помещают на большое часовое стекло, смачивают раствором, содержащим 0,020 г сапонины (осторожно, яд!) в 0,1—0,2 см<sup>3</sup> воды, и тщательно растирают фарфоровым пестиком. Затем эту смесь переносят в мерную колбу вместимостью 1 дм<sup>3</sup>, доводят водой до метки и энергично взбалтывают. В результате этих операций должна получиться равномерная, хорошо стабилизированная суспензия. На поверхности жидкости не должно оставаться плавающих конгломератов сажи. Из суспензии отбирают три пробы по 100 см<sup>3</sup> в кварцевые или стеклянные чашки. Жидкость выпаривают в сушильном шкафу при температуре 120° С и при этой же температуре доводят до постоянной массы. За истинную концентрацию сажи в стандартной суспензии принимают среднее значение из трех взвешиваний. Она должна быть близкой к 0,1 мг/см<sup>3</sup>.

3) Рабочая суспензия сажи ( $\rho=5$  мкг/см<sup>3</sup>). Рассчитанный объем (около 5 см<sup>3</sup>) исходной суспензии сажи для приготовления шкалы разбавляют в мерной колбе вместимостью 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой.

Пример. Средняя масса остатка после высушивания составляет 0,0127 г. Так как в пробе объемом 100 см<sup>3</sup> содержалось 0,002 г сапонины, концентрация сажи в стандартной суспензии будет равна (0,0127—0,002) : 100 = 0,000107 г/см<sup>3</sup> = 107 мкг/см<sup>3</sup>. Объем стандартной суспензии, необходимой для приготовления 100 см<sup>3</sup> суспензии с концентрацией сажи 5 мкг/см<sup>3</sup>, равен 5 · 100 : 107 = 4,67 см<sup>3</sup>.

#### 5.3. Изготовление шкалы

Фильтры разрезают на восемь частей, стараясь не касаться рабочей поверхности пальцами. Подготовленные фильтры зажимают в патроне для отбора проб на сажу, который присоединяют к водоструйному насосу. Заливают в патрон 0,2—0,3 см<sup>3</sup> раствора для смачивания и промывают 3—5 см<sup>3</sup> воды. Затем взбалтывают суспензию сажи, наливают в патрон 1 см<sup>3</sup> воды и сразу же добавляют определенное количество суспензии согласно табл. 10.

После прохождения всей жидкости через фильтр стенки патрона отмывают 1—2 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и отсасывают досуха. Скорость прохождения жидкости через фильтр должна составлять 0,2—0,3 см<sup>3</sup>/мин. Образующиеся на фильтрах пятна должны иметь четкую границу и равномерную

Таблица 10

**Растворы для изготовления шкалы при определении концентрации сажи**

Номер раствора для приготовления шкалы	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Объем рабочей суспензии сажи ( $\rho=5$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	0,1	0,2	0,4	0,6	0,8	1,2	1,6	2,0	3,0	4,0
Масса сажи, мкг . . . . .	0,5	1	2	3	4	6	8	10	15	20

окраску. Степень почернения фильтров должна плавно увеличиваться соответственно количеству нанесенной сажи.

Полученную серию пятен различной интенсивности окраски наклеивают клейстером из рисового крахмала или пшеничной муки на ленту из белой чертежной бумаги, под каждым пятном указывают массу сажи и помещают между двумя полосками из тонкого бесцветного стекла. Полоски по краям склеивают клеем БФ-2 и окантовывают липкой лентой.

**5.4. Подготовка фильтров**

Чистые фильтры, предназначенные для отбора проб, и те, которые используются в качестве нулевых, разрезают в лаборатории на кусочки примерно  $8 \times 8$  м, нумеруют и вкладывают в пакет из кальки, имеющий тот же номер.

**5.5. Отбор проб**

Для определения разовой концентрации сажи исследуемый воздух аспирируют с расходом  $1 \text{ дм}^3/\text{мин}$  в течение 20 мин через мембранный фильтр, помещенный в патрон. После отбора фильтр с пробой вынимают из патрона и помещают в пакет из кальки.

**6. Выполнение измерений**

В лаборатории фильтр извлекают пинцетом из пакета, на котором указан номер пробы. Массу сажи на фильтре определяют, сопоставляя интенсивность окраски пятна на фильтре со шкалой. Промежуточные градации оцениваются приблизительно.

**7. Вычисление результата измерений**

См. ч. I, п. 5.1.16, формулу (5).

**5.3.9. Определение фенола (ГХ-метод) [8]**

Методика предназначена для определения концентрации фенола в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне  $0,001—0,01 \text{ мг}/\text{м}^3$  при объеме пробы  $1 \text{ дм}^3$ .

Используется для измерения разовых концентраций.

**1. Нормы точности измерений**

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации фенола в атмосферном воздухе в диапазоне  $0,001—0,01 \text{ мг}/\text{м}^3$  суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 17,3\%$ .

## 2. Метод измерения

Метод заключается в концентрировании фенола из воздуха на твердый сорбент, последующей термодесорбции и анализе на хроматографе с пламенно-ионизационным детектором.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Хроматограф серии «Цвет-102» с пламенно-ионизационным детектором

Весы аналитические ВЛА-200

по ГОСТ 24104—80Е

Меры массы

по ГОСТ 7328—82Е

Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с

по ГОСТ 5072—79Е

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—200° С; цена деления 1° С

по ГОСТ 215—73Е

Барометр-анероид М-67

по ТУ 2504-1797—75

Микрошприц МШ-10

по ГОСТ 8043—74

Шприц вместимостью 100 см<sup>3</sup>

по ТУ 6421-1279—75

Лупа измерительная

по ГОСТ 8309—75

Колбы мерные

по ГОСТ 1770—74

2-50-2 — 1 шт.

2-50-2 — 1 шт.

2-52-2 — 6 шт.

Пипетки

по ГОСТ 20292—74Е

2-2-5 — 2 шт.

2-2-1 — 1 шт.

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Стеклоаналитическая хроматографическая колонка длиной 2 м, внутренним диаметром 3 мм

Плитка электрическая с закрытой спиралью

Установка для перегонки фенола (колба Вюрца, приемники)

Сорбционные трубки из молибденового стекла длиной 8 см, внутренним диаметром 3 мм

Пенициллиновые флаконы с пробками — 6 шт.

#### 3.4. Материалы

Стекловата

Азот сжатый

по ГОСТ 9293—74

Воздух сжатый

по ГОСТ 11882—73

Водород сжатый

по ГОСТ 3022—80

#### 3.5. Реактивы

Фенол, ч.

по ГОСТ 6417—72

Полиметилфенилсилоксановая жидкость (ПМФС) на хроматоне N-AW (15% по массе)

Силохром, фракция 0,15—0,5 мм

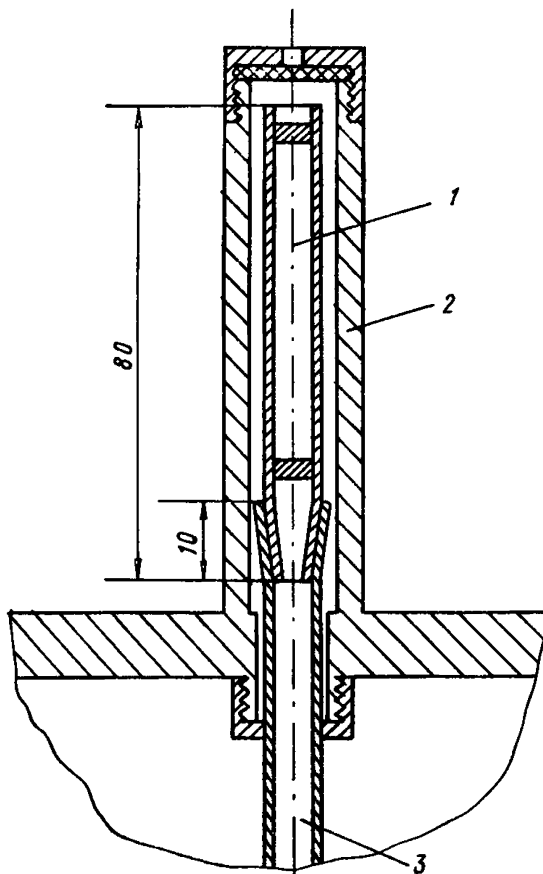
Вода дистиллированная

по ГОСТ 6709—72

## 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

## Устройство для ввода пробы в хроматограф



1 — сорбционная трубка; 2 — испаритель;  
3 — разделительная колонка.

Черт. 7

Все работы по перегонке фенола и приготовлению стандартных растворов следует проводить под тягой.

*5. Требования к квалификации оператора*

См. ч. I, п. 5.1.4.

*6. Условия выполнения измерений*

См. ч. I, п. 5.1.14.

*7. Подготовка к выполнению измерений*

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка хроматографической колонки и сорбционных трубок, при-

готовление градуировочных растворов, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

7.2. Подготовка хроматографической колонки и сорбционных трубок. Хроматографическую колонку, верхняя часть которой видоизменена в соответствии с черт. 7, заполняют насадкой и тренируют в токе газа-носителя в течение 36 ч при температуре 150° С. В качестве насадки используют 15%-ный ПМФС на хроматоне N-AW.

Сорбционные трубки заполняют 0,1 г силохрома, сорбент фиксируют с двух сторон стекловатой. Заполненные сорбционные трубки помещают в верхнюю часть хроматографической колонки в испарителе и тренируют при температуре 190° С до получения на хроматограмме стабильной нулевой линии.

#### 7.3. Приготовление растворов

1) Исходный раствор для градуировки ( $\rho=1$  мг/см<sup>3</sup>). 250 мг перегнанного фенола помещают в мерную колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

2) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho=100$  мкг/см<sup>3</sup>). 5 см<sup>3</sup> исходного раствора (см. перечисление 1) переносят в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

**Примечание.** Используют свежеперегранный фенол. Поскольку пары фенола легко кристаллизуются на холодном стекле, при перегонке необходимо следить, чтобы отросток колбы Вюрца не закупоривался кристаллами. В противном случае возможен взрыв от скопления паров в перегонной колбе. Температура кипения фенола 181,4° С. Первую треть отогнанного фенола отбрасывают, среднюю фракцию собирают в пробирку с притертой пробкой.

#### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика на хроматограмме от массы фенола в растворе, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из шести растворов, готовят из свежеприготовленного рабочего раствора фенола (см. п. 7.2, перечисление 2).

Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вносят рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 11, доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают.

Таблица 11

#### Растворы для установления градуировочной характеристики при определении фенола

Номер раствора . . . . .	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора ( $\rho=$ $=100$ мкг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup> . . . . .	0,25	0,50	1,0	1,5	2,0	2,5
Масса фенола в 1 мм <sup>3</sup> раство- ра, мкг . . . . .	0,001	0,002	0,004	0,006	0,008	0,010

Для установления градуировочной характеристики берут шесть чистых, сухих пенициллиновых флаконов (по числу растворов), каждый из них ополаскивают соответствующим раствором несколько раз, затем наполняют раствором до самой пробки. Пробки на заполненных флаконах фиксируют клейкой лентой. Для анализа растворы берут из флаконов микрошприцем, прокалывая пробку. Каждый раз шприц предварительно промывают соответствующим раствором 3—4 раза, затем набирают 1 мм<sup>3</sup> этого раствора и вводят в ис-

паритель хроматографа. Во время градуировки в испарителе должна находиться незаполненная сорбционная трубка, служащая продолжением колонки. Раствор хроматографируют 3—5 раз до получения не менее трех примерно одинаковых пиков для каждой концентрации.

#### Условия хроматографического анализа

Температура термостата колонки	120° С
Температура испарителя	180° С
Расход газа-носителя (азота)	40 см <sup>3</sup> /мин
Расход водорода	40 см <sup>3</sup> /мин
Расход воздуха	400 см <sup>3</sup> /мин
Скорость протяжки диаграммной ленты	0,5 см/мин
Шкала измерителя тока	20 · 10 <sup>-12</sup> А
Время удерживания фенола	5 мин 36 с

По хроматограмме рассчитывают площади пиков для градуировочных растворов и по средним результатам из пяти серий строят градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (см<sup>2</sup>) от массы фенола (мкг).

#### 7.5. Отбор проб

Для определения разовой концентрации фенола исследуемый воздух аспируют с помощью шприца объемом 100 см<sup>3</sup> через сорбционную трубку, заполненную силихромом. Общее количество исследуемого воздуха 1 дм<sup>3</sup>, скорость отбора 0,1—0,2 дм<sup>3</sup>/мин. Срок хранения пробы не более 24 ч. Сорбционные трубки следует закрывать заглушками с двух сторон.

#### 8. Выполнение измерений

После выхода прибора на режим отвинчивают крышку испарителя и быстро опускают в испаритель сорбционную трубку, плотно соединяя ее с разделительной колонкой. На полученной хроматограмме рассчитывают площадь пика фенола, по градуировочной характеристике определяют его содержание в пробе.

#### 9. Вычисление результата измерений

См. ч. I, п. 5.1.16, формулу (5).

**Примечание.** Экспериментально установлено, что эффективность сорбции и десорбции фенола на силихроме составляет 94%. Это дает возможность строить градуировочную характеристику с использованием растворов фенола вместо трудоемкой операции градуировки прибора паровоздушной смесью с использованием сорбционных трубок. Ошибка, возникающая из-за потерь вещества при отборе пробы в сорбционные трубки, входит в суммарную погрешность метода.

### 5.3.10. Определение этилакрилата (ГХ-метод) [3]

Методика предназначена для определения массовой концентрации этилакрилата в атмосферном воздухе населенных пунктов в диапазоне 0,0007—0,03 мг/м<sup>3</sup> при объеме пробы 6 дм<sup>3</sup>. Определению не мешают бутилакрилат, акрилонитрил, оксиды углерода, диоксид серы, оксиды азота. Используются для измерения разовых концентраций.



### 1. Норма точности измерений

По результатам метрологического исследования, при определении концентрации этилакрилата в атмосферном воздухе в диапазоне 0,0007—0,03 мг/м<sup>3</sup> суммарная погрешность при доверительной вероятности 0,95 не превышает  $\pm 16\%$ .

### 2. Метод измерения

Метод заключается в концентрировании этилакрилата из воздуха на твердый сорбент и последующем определении на хроматографе с пламенно-ионизационным детектором.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. При выполнении измерений должны быть применены следующие средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы.

#### 3.2. Средства измерений

Хроматограф серии «Цвет-102» с пламенно-ионизационным детектором	
Весы аналитические ВЛА-200	по ГОСТ 24104—80Е
Меры массы	по ГОСТ 7328—82Е
Секундомер; класс 3; цена деления секундной шкалы 0,2 с	по ГОСТ 5072—79Е
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2; пределы 0—55° С; цена деления 1° С	по ГОСТ 215—73Е
Барометр-анероид М-67	по ТУ 2504-1797—75
Электроаспиратор модели 822; погрешность $\pm 7\%$	по ТУ 64-1-862—82
Микрошприц МШ-10М	по ГОСТ 8043—74
Лупа измерительная	по ГОСТ 8309—75
Колбы мерные	по ГОСТ 1774—74
2-50-2 — 2 шт.	
2-25-2 — 7 шт.	
Пипетки	по ГОСТ 1770—74Е
2-2-1 — 3 шт.	
2-2-5 — 2 шт.	

#### 3.3. Вспомогательные устройства

Стальная хроматографическая колонка длиной 3 м, внутренним диаметром 3 мм  
Сорбционные трубки из нержавеющей стали длиной 13,5 см, внутренним диаметром 0,5 см

Вакуумный компрессор марки ВН-461М

#### 3.4. Материалы

Трубка резиновая вакуумная

Стекловата

Тефлоновые заглушки

Азот сжатый

Воздух сжатый

Водород сжатый

по ГОСТ 9293—74

по ГОСТ 11882—73

по ГОСТ 3022—80

#### 3.5. Реактивы

Этилакрилат, х. ч.

Спирт этиловый, ректификат

Полисорб-1 зернением 0,25—0,5 мм

по ТУ 6-03-09-192—74

по ГОСТ 5963—67

#### 4. Требования безопасности

См. ч. I, п. 5.1.3.

Все работы с этилакрилатом следует проводить под тягой, в резиновых перчатках.

#### 5. Требования к квалификации оператора

См. ч. I, п. 5.1.4.

#### 6. Условия выполнения измерений

См. ч. I, п. 5.1.14.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

7.1. Перед выполнением измерений должны быть проведены следующие работы: подготовка хроматографической колонки и сорбционных трубок, приготовление градуировочных растворов, установление градуировочной характеристики, отбор пробы воздуха.

7.2. Подготовка хроматографической колонки и сорбционных трубок

Хроматографическую колонку заполняют насадкой с помощью вакуумного насоса и тренируют в токе газа-носителя в течение 16 ч при температуре 190° С, не подсоединяя к детектору. По истечении этого времени колонку подсоединяют к детектору и записывают нулевую линию в рабочем режиме прибора.

Сорбционные трубки заполняют полисорбом-1 при легком постукивании, вставляют в испаритель прибора и кондиционируют в токе газа-носителя при температуре 170° С в течение 8 ч. Перед проведением отбора проб необходимо проверить чистоту сорбционных трубок (записывают нулевую линию).

7.3. Приготовление растворов

1) Исходный раствор для градуировки ( $\rho=10$  мг/см<sup>3</sup>). 250 мг этилакрилата вносят в колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки этиловым спиртом и тщательно перемешивают.

2) Рабочий раствор для градуировки ( $\rho=1$  мг/см<sup>3</sup>). 5 см<sup>3</sup> исходного раствора, приготовленного по перечислению 1, помещают в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, доводят объем до метки этиловым спиртом и тщательно перемешивают.

7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика на хроматограмме от массы этилакрилата в пробе, устанавливают по пяти сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из пяти растворов, готовят из свежеприготовленного раствора этилакрилата (см. п. 7.3, перечисление 2).

Растворы для установления градуировочной характеристики готовят в мерных колбах вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Для этого в каждую колбу вносят рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 12, доводят объем до метки этиловым спиртом и тщательно перемешивают.

Для установления градуировочной характеристики 1 мм<sup>3</sup> каждого раствора вводят в испаритель хроматографа с сорбционной трубкой и анализируют, как описано в п. 8. По хроматограмме рассчитывают площади пиков для градуировочных растворов и по средним результатам из пяти серий строят градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (см<sup>2</sup>) от количества этилакрилата (мкг).

Таблица 12

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации этилакрилата**

Номер раствора для градуировки . . . . .	1	2	3	4	5
Объем рабочего раствора ( $\rho=1$ мг/см <sup>3</sup> ), см <sup>3</sup>	0,1	0,2	0,25	1,0	5,0
Масса этилакрилата в 1 мм <sup>3</sup> раствора, мкг	0,004	0,008	0,01	0,04	0,2

**Условия хроматографического анализа**

Температура термостата колонок	170° С
Температура испарителя	200° С
Расход газа-носителя (азота)	40 см <sup>3</sup> /мин
Расход воздуха	400 см <sup>3</sup> /мин
Расход водорода	40 см <sup>3</sup> /мин
Скорость протяжки диаграммной ленты	60 мм/час
Шкала измерителя тока	20 · 10 <sup>-12</sup> А

Время удерживания этилакрилата составляет 4 мин.

**7.5. Отбор проб**

Для определения разовой концентрации этилакрилата исследуемый воздух аспирируют с расходом 0,2 дм<sup>3</sup>/мин в течение 25—30 мин через сорбционную трубку, заполненную полисорббом-1. Срок хранения пробы не более 24 ч.

**8. Выполнение измерений**

После выхода прибора на режим отвинчивают крышку испарителя и быстро вставляют сорбционную трубку в испаритель через специальное устройство под названием «пятка», которая находится постоянно в испарителе термостата и изготовлена из нижней части газонаправляющей трубки испарителя. Сорбционная трубка вставляется в испаритель так, чтобы ее конусообразный конец плотно вошел в конус «пятки». После этого испаритель быстро закрывают и одновременно включают секундомер (см. черт. 2 методики 5.3.5). Током газа-носителя исследуемое вещество переносится в хроматографическую колонку на разделение. На полученной хроматограмме рассчитывают площадь пика этилакрилата и по градуировочной характеристике определяют его содержание в пробе.

**9. Вычисление результата измерений**

См. ч. I, п. 5.1.16, формулу (5).

**Примечание.** Экспериментально установлено, что эффективность сорбции и десорбции этилакрилата на полисорбе-1 не ниже 95%, поэтому градуировочную характеристику можно строить с использованием спиртовых растворов этилакрилата, минуя трудоемкую операцию по созданию паровоздушных смесей. Ошибка за счет потерь вещества при отборе пробы в сорбционные трубки входит в суммарную погрешность метода.

## ПРИЛОЖЕНИЕ 5.4

Обязательное

**Форма**  
рабочего журнала результатов наблюдения за загрязнением атмосферы  
ПНЗ № \_\_\_\_\_

Дата	Срок	$t$ , °С	$P$ , мм рт. ст.	$K$	Вещество				...	Вещество									
					$D-D_0$	$m$ , мкг	$V_0$ , дм <sup>3</sup>	$\rho$ , мг/м <sup>3</sup>		$D-D_0$	$m$ , мкг	$V_0$ , дм <sup>3</sup>	$\rho$ , мг/м <sup>3</sup>						

**Форма**  
журнала фотометрических измерений

Дата	Номер ПНЗ	Срок	Вещество	$D_0$	$D$

Примечание.  $D$  и  $D_0$  — оптическая плотность анализируемой и нулевой проб (для всех методик, кроме фотометрических, записывается значение аналитического сигнала;  $m$  — масса определяемого вещества в пробе;  $V_0$  — объем пробы воздуха, приведенный к нормальным условиям;  $\rho$  — массовая концентрация вещества в воздухе;  $K$  — коэффициент приведения объема пробы воздуха к нормальным условиям.

## ПРИЛОЖЕНИЕ 5.5

Справочное

**ОРИЕНТИРОВОЧНЫЕ ЗАТРАТЫ ВРЕМЕНИ НА ПРОВЕДЕНИЕ  
10 АНАЛИЗОВ**

При оценке затрат времени (см. таблицу) учитывались работы по подготовке к отбору, мытью химической посуды, приготовлению растворов, установлению градуировочной характеристики, анализу десяти рабочих и трех нулевых проб, расчету концентрации в пробах воздуха, составлению таблиц ТЗА-1 и перфорации данных. При необходимости оценить затраты времени без составления ТЗА-1 и перфорации данных их уменьшают на 0,26 чел/ч. При количестве анализов от 6 до 20 данные третьей графы таблицы умножают на число анализов и делят на 10.

В связи с тем что при проведении больших серий однотипных анализов производительность труда повышается (при выполнении единичных — снижается) в первую очередь за счет уменьшения (увеличения) доли вспомогательных и подготовительных операций, в случае одновременного проведения более 20 (менее 6) анализов при расчете затрат времени затраты на 10 анализов умножают на коэффициент 0,9 (1,1).

Определяемое вещество	Подраздел, в котором изложена методика	Затраты на проведение 10 анализов, чел/ч
1	2	3
Диоксид азота	5.2.1.4	2,33
Диоксид серы	5.2.1.3	2,33
ФАП-метод	5.2.7.1	2,6
ТХМ-метод	5.2.7.2	2,6
Аммиак	5.2.1.1	2,5
Формальдегид	5.2.1.2	2,5
Фенол	5.3.3.6	2,6
	5.3.3.4	3,1
	5.3.3.5	2,2
Сероводород	5.2.7.3	2,69
	5.2.7.4	2,69
Фтористый водород	5.2.3.1	2,64
	5.2.3.2	2,64
Серовуглерод	5.2.7.5	2,5
Метилмеркаптан	5.3.4	2,9
Сульфаты	5.2.7.7	2,9
Хлор	5.2.3.4	2,5
Хлористый водород	5.2.3.6	2,7
Цианид водорода	5.2.8.1	2,0
Хром	5.2.5.10	3,2
Сажа	5.3.9 (приложение к ч. I)	0,75
Пыль (взвешенные частицы)	5.2.6	1,29

Для ориентировочной оценки затрат времени на проведение фотометрических анализов веществ, не учтенных в таблице, можно использовать данные для методики, близкой по трудоемкости, т. е. имеющей примерно такое же количество равноценных операций.

Заводы-изготовители средств измерения (СИ)

СИ	Марка	Завод-изготовитель	Адрес
Фотоколориметры	КФК-2	Загорский оптико-механический ЗОМЗ	141300, Московская обл, г. Загорск, ПО ЗОМЗ
Фотоколориметры и анализаторы автоматизированные	КФК-3 КФА-2	То же	То же
Иономеры	И-135 ЭВ-74	Завод измерительных приборов	246634, г. Гомель, ул. Интернациональная, 49
pH-метры	pH-101	То же	То же
Газовый счетчик барабанный	РГ-7000	Кооператив «Гелиос»	193130, Ленинград, 8-я Советская, 20
Электроаспираторы ЭА-1, ЭА-2, ЭА-2С, ЭА-2СМ, ЭА-3	ЭА-1, ЭА-2, ЭА-3, ЭА-2С, ЭА-2СМ «Компонент»	ПО «Закарпатприбор» МЗКЛ	295400, Мукачево, ул. Пионерская, 78
Комплектные лаборатории «Пост-1», «Пост-2»	«Пост-1» «Пост-2»	То же	То же
Хроматографы газовые	Серия «Цвет 500 и 500 М»	Дзержинское ОКБА НПО «Химавтоматика»	606000, г. Дзержинск, Горьковской обл.
Газоанализаторы	645 ХЛ-03 667 ФФ-03 652 ХЛ-03	Киевский завод аналитических приборов	252057, Киев, ул. полк. Шутова, 16
Газоанализаторы	623 КПИ-03	ПО «Севкавэлектрприбор»	360051, Нальчик, ул. Циолковского, 7
Газоанализаторы	Палладий-3	ПО «Аналитприбор»	214020, Смоленск, ул. Бабушкина, 3

## ПРИЛОЖЕНИЕ 7.1

**ПРАВИЛА ПРИМЕНЕНИЯ ПРОГРАММЫ «ВНЕШНИЙ  
ПЕРИОДИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ ТОЧНОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ  
ИЗМЕРЕНИЙ СОДЕРЖАНИЯ ЗАГРЯЗНЯЮЩИХ ВОЗДУХ  
ВЕЩЕСТВ» [5]**

Для обработки на ЭВМ результаты анализа переносятся из таблицы формы 7.7 (см. ч. I, п. 7.3.4) на стандартные бланки. Запись на бланках должна быть аккуратной, так как с них выполняется перфорация. Стандартные бланки после заполнения вместе с таблицей направляются в Центр обработки.

Бланк представляет собой лист с 20 строками, каждая из которых состоит из 80 позиций, отделенных друг от друга вертикальными черточками. Нумерация позиций в строке ведется слева направо. Строка заполняется, начиная со 2-й но не более чем по 72-ю позицию. В одну позицию записывается один символ (цифра, буква, знак). Запись на каждой строке всегда заканчивается символом , (запятая).

На первой строке бланка записывается число контрольных растворов, для каждого из которых количество измерений не меньше трех. Число таких контрольных растворов должно быть тоже не менее трех. При этом на 2-й и 3-й позициях записывается  $N=$  , а на 4-й позиции — число растворов.

На второй строке записывается число измерений  $M$ , выполненных по каждому раствору: в позициях 2—3 записывается  $M=$  , а далее с 4-й позиции через запятую числа, соответствующие количеству произведенных измерений по каждому контрольному раствору.

Последующие строки бланка заполняются результатами измерений из таблицы формы 7.7. Для каждого контрольного раствора результаты измерений выписываются построчно. Порядок записи и количество записанных в бланк результатов измерений каждого контрольного раствора должно соответствовать порядку записи и числам, указанным во второй строке бланка.

В первой строке, использованной для записи результатов измерений, на 2-й и 3-й позициях записывается:  $Y=$ , а начиная с 4-й позиции — числа. Числа при записи на бланк разделяются запятой. Каждое число обязательно записывается с десятичной точкой, которая ставится после целой части числа даже в том случае, если дробная часть отсутствует. Если целая часть числа равна нулю, нуль можно не писать (опустить), тогда запись числа начинается с десятичной точки, после которой записывается дробная часть числа. Ноль можно опускать и на конце дробной части числа. Если в строке таблицы с цифрой 3 есть одинаковые числа, запись можно сократить, записав сначала коэффициент, равный количеству одинаковых чисел, затем символ \* (звездочка), а далее один раз значение самого числа, т. е. данные измерений по одному раствору можно записывать в последовательности, удобной для перфорации. При записи на бланк цифру 0 следует перечеркивать кривой чертой ( $\emptyset$ ). Недопустимо разделять запись одного числа на две строки. Для удобства проверки перфорации данных и исправления ошибок рекомендуется использовать не все 72 позиции бланка.

В табл. 1 и 2 в качестве примера приведены результаты определения количества  $NO_2$  в контрольных пробах и форма их представления на бланке для обработки на ЭВМ.

Результаты измерений четвертого контрольного раствора (054) в бланк не занесены, так как проанализировано меньше трех проб.

Описание результатов расчетов на ЭВМ, проводимых при внешнем контроле с использованием программы [5], осуществляется в соответствии с табл. 3.

Таблица 1

## Результаты анализа, мкг в пробе

Номер раствора	Номер анализа				
	1	2	3	4	5
051	0,12	0,04	0,07	0,10	—
052	0,14	0,15	0,14	0,14	0,14
053	0,44	0,42	0,42	0,36	0,39
054	0,73	—	—	—	0,74
055	0,92	0,89	0,91	0,92	0,92

Таблица 2

ОТДЕЛ		ШИФР		ПРОГРАММИСТ		ЛИСТ		
ТЕЛЕФОН								
5	6	9	10	15	20	25	30	80
N = 4 ,								
M = 4 , 5 , 5 , 5 ,								
Y = . 1 0 , . 1 2 , . 0 4 , . 0 7 ,								
4 * . 1 4 , . 1 5 , . 4 4 , 2 * . 4 2 , . 3 6 , . 3 9 ,								
3 * . 9 2 , . 8 9 , . 9 1								



Таблица 3

## Соответствие обозначений текста раздела 7 и выходных документов программы [5]

Обозначение в выходных машинных документах [5]	Содержание	Обозначение в тексте раздела 7
Массив X	Заданные концентрации контрольных растворов	$c_i$
Число $k$ растворов (N)	Число контрольных растворов	$m$
Массив Y	Результаты измерений контрольных растворов	$x_{ii}$
Массив Y средн.	Средние значения результатов измерений $i$ -х контрольных растворов	$\bar{x}_i$
SI**2	Оценки дисперсий измерений $i$ -х контрольных растворов	$S_i^2$
	Суммарная дисперсия измерений отдельных контрольных растворов	$S_1^2$
B, A	Оценки параметров уравнения линейной регрессии	$b, a$
SB2Ш, SA2Ш	Оценки дисперсии параметров $a$ и $b$	$S_b^2, S_a^2$
S22Ш	Оценка разброса результатов измерений относительно линии регрессии	$S_2^2$
ТВШ, ТАШ	Расчетные значения $t$ для параметров $b$ и $a$	$t'_b, t'_a$
T (табл.)	Табличное значение $t(f)$ — критерия Стьюдента (табл. 7.6)	$t_{\text{табл}}(f)$
Сумма $N I - 1$	Число степеней свободы	$f = N - 1$
Число Бартлетта	Статистика Бартлетта	$B$

**СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ****ЧАСТЬ I****Раздел 1**

1. Безуглая Э. Ю. Мониторинг состояния загрязнения атмосферы в городах. Л.: Гидрометеоздат, 1986. 200 с.
2. Безуглая Э. Ю. Метеорологический потенциал и климатические особенности загрязнения воздуха городов. Л.: Гидрометеоздат, 1980. 184 с.
3. Берлянд М. Е. Современные проблемы атмосферной диффузии и загрязнения атмосферы. Л.: Гидрометеоздат, 1975. 448 с.
4. Берлянд М. Е. Прогноз и регулирование загрязнения атмосферы. Л.: Гидрометеоздат. 1985. 272 с.
5. Временная методика нормирования промышленных выбросов в атмосферу. Л., ГГО. 1981. 58 с.
6. Климатические характеристики условий распространения примесей в атмосфере. Справочное пособие. Л.: Гидрометеоздат, 1983. 328 с.
7. Методика расчета концентраций в атмосферном воздухе вредных веществ, содержащихся в выбросах предприятий. ОНД—86. Л.: Гидрометеоздат, 1987. 93 с.

**Раздел 2**

1. Безуглая Э. Ю., Завадская Е. К., Зражевский И. М., Нестерова М. Ю. К оценке метеорологических условий загрязнения атмосферы // Тр. ГГО. 1984. Вып. 479. С. 87—98.
2. ГОСТ 17.2.3.01—86. Охрана природы. Атмосфера. Правила контроля качества воздуха населенных пунктов. М.: Изд-во стандартов, 1987. 5 с.
3. Климатические характеристики условий распространения примесей в атмосфере. Справочное пособие. Л.: Гидрометеоздат, 1983. 328 с.
4. Наставление гидрометеорологическим станциям и постам. Вып. 1. РД 52.04.107—86. Л.: Гидрометеоздат, 1987. 181 с.
5. Указания по расчету рассеивания в атмосфере вредных веществ, содержащихся в выбросах предприятий. СН 369—74. М.: Стройиздат, 1975. 47 с.

**Раздел 3**

1. Безуглая Э. Ю. Мониторинг состояния загрязнения атмосферы в городах. Л.: Гидрометеоздат, 1986. С. 176—183.
2. Буренин Н. С., Горошко Б. Б., Кириллова В. И. Вертикальное распределение двуокси азота, сернистого газа и окиси углерода в жизнедеятельном слое атмосферы // Тр. ГГО. 1983. Вып. 467. С. 60—69.
3. Горошко Б. Б., Зайцев А. С., Назаренко В. Я. Вопросы методики и результаты исследования загрязнения атмосферы с помощью вертолетов // Тр. ГГО. 1968. Вып. 234. С. 85—94.
4. ГОСТ 15.150—69. Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнение для различных климатических районов. Категория, условия эксплуатации, хранение и транспортирование в части воздействия климатических факторов внешней среды. М.: Изд-во стандартов, 1983. 50 с.
5. Методика расчета концентраций в атмосферном воздухе вредных веществ, содержащихся в выбросах предприятий. ОНД—86. Госкомгидромет. Л.: Гидрометеоздат, 1987. 93 с.
6. Янковский И. А. Опыт и практика работы службы наблюдения за загрязнением атмосферы // Тр. ГГО. 1979. Вып. 417. С. 117—120.

#### Раздел 4

1. Александров Н. Н. и др. Стационарный пост для комплексных наблюдений за загрязнением атмосферы // Тр. ГГО. 1975. Вып. 325. С. 109—115.
2. Александров Н. Н., Коновалов М. И., Немец С. М. Методы и средства контроля пыли в атмосфере и в промышленных выбросах // Тр. ГГО. 1987. Вып. 492. С. 95—110.
3. Временные методические указания по химическому анализу атмосферного воздуха с отбором проб на твердые пленочные сорбенты. Л.: Гидрометеоиздат, 1982. 35 с.
4. Охрана природы. Атмосфера. Гравиметрический метод определения взвешенных частиц пыли. ГОСТ 17.2.4.05—83 (СТ СЭВ 3846—82). М.: Изд-во стандартов, 1984. 2 с.
5. Охрана природы. Атмосфера. Общие требования к методам определения загрязняющих веществ. ГОСТ 17.2.4.02—81 (СТ СЭВ 2598—80). М.: Изд-во стандартов, 1981. 3 с.
6. Охрана природы. Атмосфера. Правила контроля качества воздуха населенных пунктов. ГОСТ 17.2.3.01—86. М.: Изд-во стандартов, 1987. 5 с.
7. Охрана природы. Атмосфера. Приборы для отбора проб воздуха населенных пунктов. Общие технические требования. ГОСТ 17.2.6.01—86. М.: Изд-во стандартов, 1986. 5 с.
8. Янковский И. А. и др. Передвижная лаборатория анализа загрязнения атмосферы // Тр. ГГО. Вып. 352. 1975. С. 225—239.

#### Раздел 5

1. Абрамова Ю. В. К вопросу колориметрического определения жирных кислот группы  $C_4$ — $C_9$  в воздухе // Гигиена и санитария, 1969. № 11. С. 63—65.
2. Алексеева Л. С. Спектрофотометрическое определение селена в атмосферном воздухе // Гигиена и санитария. 1970. № 2. С. 59—60.
3. Алексеева Л. С. и др. Фотометрическое определение теллура в атмосферном воздухе // Заводская лаборатория. 1971. № 38, С. 1290—1300.
4. Барихин С. Я. Сероуглерод // Методы определения загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (Приложение № 2 к списку ПДК № 3086—84 от 27.08.84) М. Минздрав СССР, 1986. С. 52—54.
5. Буренко Т. С., Якимова В. П., Маркова О. М. Перспективы применения ионометрии в анализе воздушной среды // Тез. докл. II Всесоюз. конф. по электрохимическим методам анализа. Томск, 1985. С. 64—65.
6. Виноградова Т. С., Вольберг Н. Ш., Морозова М. М. Исследование метода измерения массовой концентрации паров ртути в атмосферном воздухе // Измерительная техника. 1985. № 5. С. 48—49.
7. Вольберг Н. Ш., Гершкович Е. И., Якимова В. Н. Способ количественного определения меркаптанов. А. с. № 659941 (СССР) // Бюл. изобр. 1979, № 16.
8. Вольберг Н. Ш., Егорова Е. Д. Использование твердых сорбентов при определении аммиака в воздухе // Тр. ГГО. 1985. Вып. 495. С. 98—101.
9. Вольберг Н. Ш., Кузьмина Т. А. Определение фтористого водорода в атмосфере с отбором проб на твердый сорбент // Труды ГГО. 1973. Вып. 293. С. 78—82.
10. Вольберг Н. Ш., Кузьмина Т. А., Столяров К. П. Определение цианистого водорода в атмосферном воздухе с отбором проб на твердый сорбент // ЖАХ. 1983. Т. 38. Вып. 5. С. 797—801.
11. Вольберг Н. Ш., Павленко А. А. Исследование фотометрического метода определения сероуглерода с использованием тетраметилди-

пропилентриамин//Труды ГГО. 1985. Вып. 495. С. 102—107.

12. Вольберг Н. Ш., Павленко А. А. Сравнительная характеристика методов определения сероводорода в атмосфере с помощью абсолютного дозатора//Труды ГГО. 1975. Вып. 352. С. 179—184.

13. Вольберг Н. Ш., Тульчинская З. Г. Определение двуокиси серы в атмосфере парарозанилформальдегидным методом с отбором проб сорбционными трубками//Труды ГГО. 1975. Вып. 352. С. 163—168.

14. Временные методические указания по определению содержания примесей в атмосфере/Под ред. М. Е. Берлянда, Н. Ш. Вольберга. Л.: Гидрометеониздат, 1971. 79 с.

15. Временные методические указания по химическому анализу атмосферного воздуха с отбором проб на твердые пленочные сорбенты. Л.: Гидрометеониздат, 1982. 35 с.

16. Гижларян М. С., Аветисян Д. П., Арустамова М. С. Газохроматографический метод определения хлорорганических веществ производства наирита ПДК в воздухе при их совместном присутствии//Гигиена и санитария. 1976. № 1. С. 64—66.

17. Гирина В. В., Полежаев Н. Г. Определение двуокиси азота//Гигиена и санитария, 1949. № 4. С. 26—29.

18. Гольдберт Е. Х. О фотометрическом определении мышьяковистого ангидрида в воздухе//Материалы Юбилейной конференции по общей и коммунальной гигиене. М., СЭС, 1967. С. 50—52.

19. ГОСТ 17.2.4.02—81. Охрана природы. Атмосфера. Общие требования к методам определения загрязняющих веществ. М.: Изд-во стандартов, 1981. 3 с.

20. ГОСТ 17.2.4.03—81 (СТ СЭВ 2599—80). Индофенольный метод определения аммиака. М.: Изд-во стандартов, 1981. 9 с.

21. ГОСТ 17.2.4.05—83 (СТ СЭВ 3846—82). Атмосфера. Гравиметрический метод определения взвешенных частиц пыли. М.: Изд-во стандартов, 1983. 2 с.

22. ГОСТ 8.504—84. Государственная система обеспечения единства измерений. Требования к построению, содержанию и изложению документации, регламентирующей методики выполнения измерений содержания компонентов проб вещества и материалов. М.: Изд-во стандартов, 1984. 7 с.

23. Гражданова Т. Н., Бреннер Э. С., Вольберг Н. Ш. Способ отбора проб фенолов из воздуха. А. с. № 789707 (СССР)//Бюл. изобр., 1980. № 17.

24. Другов Ю. С., Березкин В. Г. Газохроматографический анализ загрязненного воздуха. М.: Химия, 1981. С. 217—238.

25. Ждамиров Г. Г., Лапина Н. Ф., Тулупов П. Е. Определение хлоропрена в воздухе методом парофазного газохроматографического анализа//Гигиена и санитария. 1984. № 12. С. 33—35.

26. Ждамиров Г. Г., Лапина Н. Ф., Тулупов П. Е., Сныков В. П. Устройство для приготовления равновесных парогазовых смесей. А. с. № 1278700 (СССР)//Бюл. изобр. 1986. № 47.

27. Зайцева З. В. О применении ионометрии при контроле воздуха. Тез. докл. I Всесоюз. конф. по анализу неорганических газов. Л., 1983. 73 с.

28. Ионометрическое измерение концентрации борной кислоты и борного ангидрида//Методические указания по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны. М., 1986. Вып. 21. С. 40—46.

29. Ипатова С. А., Деянова Е. В. Метод хроматографического определения акролеина в присутствии алифатических альдегидов//Гигиена и санитария. 1973. № 10. С. 65—67.

30. Исидоров В. А., Кузнецова Л. М., Маевский Г. А., Вольберг Н. Ш. Газохроматографическое определение аминов с отбором проб на пленочные сорбенты//Л.: Труды ГГО. Вып. 521. С. 51—54.

31. Исидоров В. А., Маевский Г. А., Иоффе Б. В. Способ определения низших алкиламинов. А. с. № 1051422 (СССР)//Бюл. изобр. 1983. № 40.
32. Крылова Н. А. Формальдегид//Методы определения загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (приложение № 1 к списку ПДК № 3086—84 от 27.08.84). М. Минздрав СССР, 1985. С. 97.
33. Крылова Н. А. Определение цинка в воздухе//Гигиена и санитария. 1969. № 10. С. 65—67.
34. Кузьмина Т. А., Вольберг Н. Ш. Определение фтористого водорода в атмосфере//Труды ГГО. 1971. Вып. 254. С. 172—178.
35. Кузьмичева М. Н. К вопросу определения ванадия в воздухе//Гигиена и санитария. 1966. № 2. С. 53—54.
36. Логинов М. Е. Колориметрический метод определения малых количеств хрома в воздухе//Бюллетень Ленинградского института гигиены труда и техники безопасности. Л., 1931. № 7—8. С. 42—44.
37. Львов Б. В. Атомно-абсорбционный анализ. М.: Физматгиз. 1966. 250 с.
38. Методические указания по организации контроля за содержанием канцерогенных полициклических ароматических углеводородов в атмосферном воздухе населенных мест. М., Минздрав СССР, 1987. 17 с.
39. Методические указания по качественному и количественному определению канцерогенных полициклических ароматических углеводородов в продуктах сложного состава. М., Минздрав СССР, 1976.
40. Можаяев Е. П. и др. Полевой метод определения анионоактивных ПАВ в воде//Гигиена и санитария. 1969. № 10. С. 75—77.
41. Определение формальдегида в воздухе производственных помещений//Информационный листок № 1456—78. 1978. 3 с.
42. Павленко А. А., Вольберг Н. Ш. Использование твердых сорбентов при определении окислов азота//Труды ГГО. 1979. Вып. 417. С. 105—112.
43. Павленко А. А. Усовершенствование способа отбора проб  $H_2S$  на твердый сорбент//Труды ГГО. 1979. Вып. 436. С. 136—139.
44. Павленко А. А., Вольберг Н. Ш., Котов В. И. Определение сероуглерода в атмосферном воздухе с отбором проб на твердый пленочный сорбент//Труды ГГО. 1984. Вып. 479. С. 115—123.
45. РД 52.04.29—84. Методика выполнения измерений. Определение цианистого водорода в атмосферном воздухе с отбором на пленочный сорбент. Л., 1984. 8 с.
46. РД 52.04.53—85. Методические указания по определению содержания пиридина в атмосферном воздухе с отбором проб на пленочный сорбент. Л., 1986. 7 с.
47. РД 52.04.54—85. Методические указания по определению концентрации сероуглерода в атмосферном воздухе с отбором проб на пленочный сорбент. Л., 1986. 8 с.
48. РД 52.04.55—85. Методические указания по определению содержания фторида водорода в атмосферном воздухе с отбором проб на пленочный хемосорбент. Л., 1986. 10 с.
49. РД 52.04.56—85. Методические указания по определению концентрации двуокиси серы в атмосферном воздухе с отбором проб на пленочный сорбент. Л., 1986. 18 с.
50. РД 52.04.57—85. Методические указания по определению содержания диоксида азота в атмосферном воздухе с отбором проб на пленочный сорбент. Л., 1986. 8 с.
51. Селина И. А. Определение вторичного пропилового спирта в воздухе//Гигиена и санитария. 1962. № 12. С. 47—49.
52. Соловьева Т. В., Хрусталева В. А. Руководство по методам определения вредных веществ в атмосферном воздухе. М.: Медицина, 1974. 300 с.

53. Титов В. С., Струкова Т. П. Способ подготовки проб к анализу. А. с. № 1170317 (СССР)//Бюл. изобр. 1985. № 28.
54. Титов В. С., Струкова Т. П. Разработка унифицированных методов контроля загрязнения атмосферы органическими веществами для централизованных лабораторий Госкомгидромета//Докл. II Всесоюз. конф. «Методы и средства контроля загрязнения атмосферы и промышленных выбросов и их применение» Л.: Гидрометеоиздат, 1988. С. 233—239.
55. Титов В. С., Струкова Т. П. Способ определения состава смеси летучих веществ. А. с. № 1269015 (СССР)//Бюл. изобр. 1986. № 41.
56. Хесина А. Я. и др. Возможность количественного определения ПАУ в загрязнении окружающей человека среды на основе квазилинейчатых спектров люминесценции и возбуждения//Ж. прикл. спектр. 1983. Т. 38, № 6. С. 928—934.
57. Хрусталева В. А. Определение аэрозолей двуокиси марганца в воздухе производственных помещений//Гигиена и санитария. 1951. № 10. С. 53—55.
58. Якимова В. П. Пленочная сорбционная трубка для высокоскоростного отбора проб воздуха//Инф. листок ЛМТЦ НТИТ. 1977. № 11.
59. Якимова В. П., Титова О. Н., Швецова В. А. Об определении вторичных алифатических аминов в воздухе по реакции образования дитиокарбаматов//Гигиена труда. 1985. № 10. С. 55—56.
60. Якимова В. П., Бродская Л. Н. Ионметрический метод определения хлористого водорода в воздухе//Инф. листок ЛМТЦНТИ и ТТ № 999—86. 3 с.
61. Якубович А. Л., Зайцев Е. И., Пжилаговский С. Н. Ядерно-физические методы анализа минерального сырья. АМА-02ф (инструкция по эксплуатации). М.: Атомиздат, 1973.
62. Damokos T., Naays J. Analytical application of linear-response reagent compositions. II. The determination of sulf content and ion exchanger capacity //Nung. Sci. Instrum. 1978. № 44. p. 19—24.
63. Dasgupta P. K., De Cesare K., Ullrey J. C. Determination of Atmospheric Sulfur Dioxide without Tetrachloromercurate (II) and the Mechanism of the Schiff Reaction//Anal. Chem. 1980. v. 52. № 12.

## Раздел 7

1. Браунли К. А. Статистическая теория и методология в науке и технике. М.: Наука, 1977. 408 с.
2. Временные методические указания по проведению периодического контроля точности результатов измерения содержания загрязняющих воздух веществ. Л.: ГГО, 1981, 19 с.
3. ГОСТ 17.24.02—81 (СТ СЭВ 2598—80). Охрана природы. Атмосфера. Общие требования к методам определения загрязняющих веществ. М.: Изд-во стандартов. 1982. 6 с.
4. ГОСТ 11.002—73 (СТ СЭВ 545—77). Прикладная статистика. Правила оценки аномальности результатов наблюдений. М.: Изд-во стандартов. 1982.
5. Полищук А. И., Стрельчег С. В. Внешний периодический контроль точности результатов измерений содержания загрязняющих воздух веществ. Программное средство. ОФАП Госкомгидромета. 1984. № Ж 051050895.
6. Полищук А. И., Стрельчег С. В., Шайкова Е. А. О методике проведения внешнего контроля точности измерений содержания загрязняющих воздух веществ//Тр. ГГО. 1987. Вып. 511. С. 132—137.
7. Результаты и характеристики погрешности измерений. Формы представления. Способы использования при испытаниях образцов продукции и контроле их параметров. МИ 1317—86. ГСИ. М.: Изд-во стандартов. 1986.

8. Система контроля точности результатов измерений показателей загрязненности контролируемой среды. РД.52.24.66—86. Л.: Гидрометеиздат. 1986. 31 с.

### *Раздел 8*

1. Автоматизированная система обработки информации о загрязнении атмосферы (АСОИЗА) — первая очередь. Л., ГГО, 1986. ОФАП Госкомгидромета. № ИО51051036.

2. Автоматизированная система обработки информации на локальном уровне (ЛБАД). Программные документы. Кемерово, ЦНТИ, 1985.

3. Временные указания по определению фоновых концентраций вредных веществ в атмосферном воздухе. М.: Гидрометеиздат, 1981. 36 с.

4. Инструкция по машинной обработке данных наблюдений сети контроля загрязнения атмосферы (временная). Л., ГГО, 1987. Ч. 1, 2.

5. Рекомендации по оценке достоверности данных наблюдений за загрязнением атмосферы. Л., ГГО, 1984.

6. Программа ввода с магнитных лент или перфокарт, раскодировки и контроля информации о загрязнении атмосферы в рамках АСОИЗА. Л., ГГО, 1987. ОФАП Госкомгидромета. № ИО51051036.

7. Программа статистической обработки информации о загрязнении атмосферы за год на посту наблюдений и в целом по городу. Л., ГГО, 1987. ОФАП Госкомгидромета. № ИО51051036.

8. Система управления данными АИСОРИ. Общее описание. ВНИИГМИ — МЦД, 1981. ОФАП Госкомгидромета. № ИО50020489.

9. Технический проект системы режимно-справочных банков данных Госкомгидромета. Т. 1, 2. ВНИИГМИ—МЦД, 1981. ОФАП Госкомгидромета. № Я050020489.

### *Раздел 9*

1. Безуглая Э. Ю. Мониторинг состояния загрязнения атмосферы в городах. Л.: Гидрометеиздат, 1986.

2. Безуглая Э. Ю. Метеорологический потенциал и климатические особенности загрязнения воздуха городов. Л.: Гидрометеиздат, 1980. С. 84—95.

3. Берлянд М. Е. и др. О методах определения фонового загрязнения атмосферы в городах//Тр. ГГО. 1984. Вып. 479. С. 17—30.

4. Берлянд М. Е. Современные проблемы атмосферной диффузии и загрязнения атмосферы. Л.: Гидрометеиздат, 1975.

5. Временная методика нормирования промышленных выбросов в атмосферу. Расчет и порядок разработки нормативов предельно допустимых выбросов. Л., ГГО, 1981.

6. Временные указания по определению фоновых концентраций вредных веществ в атмосферном воздухе для нормирования выбросов и установления предельно допустимых выбросов. М.: Гидрометеиздат, 1981. 36 с.

7. ГОСТ II.002—73 (СТ СЭВ 545—77). Прикладная статистика. Правила оценки аномальности результатов наблюдений. М.: Изд-во стандартов, 1982. 36 с.

8. Гутер Р. С., Овчинский Б. В. Элементы численного анализа и математической обработки результатов опыта. М.: Наука, 1970. С. 343—367.

9. Зражевский И. М., Шишкин А. М. Основные принципы классификации источников выбросов вредных веществ в атмосферу//Тр. ГГО. 1984. Вып. 479. С. 98—104.

10. Климатические характеристики условий распространения примесей в атмосфере. Справочное пособие/Под ред. Э. Ю. Безуглой, М. Е. Берлянда. Л.: Гидрометеиздат, 1983. 328 с.

11. Методика расчета концентраций в атмосферном воздухе вредных веществ, содержащихся в выбросах предприятий. ОНД—86. Л.: Гидрометеиздат, 1987. 93 с.

12. Рекомендации по оценке достоверности данных наблюдений за загрязнением атмосферы. Л., ГГО, 1984. 15 с.

13. Сегал Б. И., Семендяев К. А. Пятизначные математические таблицы. М.: Гос. изд-во физ.-мат. литературы, 1962.

14. Справочник по климату СССР. Ч. 3, 5. Вып. 1—34. — Л.: Гидрометеиздат, 1966—1970.

## ЧАСТЬ II

### Раздел 2

1. ГОСТ 17.15.05—85. Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков.

2. Лурье Ю. Ю. Справочник по аналитической химии. М.: Химия, 1971. 453 с.

3. Методические указания по определению химического состава осадков. Л., 1980.

4. Наставление гидрометеорологическим станциям и постам. Ч. 1. Вып. 3. Л.: Гидрометеиздат, 1985. 299 с.

5. Meszasos E., Whelpdale D. M. Manual for BAPMoN Station operators//WMO/TD N 66, October 1985.

### Раздел 3

Co-operative programme for monitoring and evaluation of the long range transmission of air pollutants in Europe.

Manual for sampling and Metical analysis.

EMEP/CHEM, — 3/77, Replaces EMP 1/76.

Norwegian Institute for air research P. O. Box 130, N — 2001 Lillestrom, Norway.

### Раздел 4

1. ГОСТ 17.15.05—85. Охрана природы. Гидросфера. Общие требования к отбору проб поверхностных и морских вод, льда и атмосферных осадков. М.: Изд-во стандартов, 1985.

2. Методические указания по определению химического состава осадков. Л.: ГГО, 1980. 52 с.

3. Мицуике А. Методы концентрирования микроэлементов в неорганическом анализе. М.: Химия, 1986. С. 52—55, 102—110.

4. Немец С. М., Чарыков А. К., Першина Н. А., Лободина М. Т. Фотометрическое определение содержания нитрат-иона в атмосферных осадках// Вестник ЛГУ. Химия. 1986. № 2. С. 57—61.

5. Немец С. М., Зуева В. Л., Туркин Ю. И. Флотационное концентрирование и атомно-абсорбционное определение кадмия и свинца при анализе атмосферных осадков//Аналит. химия. 1983. Т. 38. № 10. С. 1782—1786.



6. Руководство по химическому анализу поверхностных вод суши. Л.: Гидрометеоздат, 1977. С. 247—257.
7. Эрден-Груз Т. Явления переноса в водных растворах. М.: Мир, 1976. С. 313—314.

### Раздел 5

1. Василенко В. Н., Назаров И. М., Фридман Ш. Д. Мониторинг загрязнения снежного покрова. Л.: Гидрометеоздат, 1985. 180 с.
2. Наставление гидрометеорологическим станциям и постам. Вып. 1. РД 52.04.107—86. Л.: Гидрометеоздат, 1987. 183 с.

### ЧАСТЬ III

1. Актинометр М-3. Методы и средства поверки. Л.: ГГО, 1979.
2. Берлянд М. Е. Современные проблемы атмосферной диффузии и загрязнения атмосферы. Л.: Гидрометеоздат, 1975. 448 с.
3. Броунштейн А. М., Фабер Е. В., Шашков А. А. Газоаналитическая установка для осуществления мониторинга  $\text{CO}_2$  в атмосферном воздухе//Тр. ГГО. 1984. Вып. 472. С. 11—16.
4. Броунштейн А. М., Фабер Е. В., Шашков А. А. Исследование характеристик газоаналитической установки УГАН- $\text{CO}_2$ //Тр. ГГО. 1985. Вып. 496. С. 55—65.
5. Будыко М. И. Эволюция биосферы. Л.: Гидрометеоздат, 1984. С. 488.
6. Вольберг Н. Ш., Тульчинская З. Г. Применение парарозанилинформальдегидного метода для определения фоновых концентраций сернистого газа//Тр. ГГО. 1979. Вып. 418. С. 87—92.
7. Вольберг Н. Ш. Павленко А. А. Определение концентраций диоксида азота на фоновом уровне//Тр. ГГО. 1987. Вып. 511. С. 142—148.
8. Вольберг Н. Ш. Шарикова. О. П. Определение малых концентраций серной кислоты и сульфатов в атмосфере кулонометрическим методом//Метеорологические аспекты загрязнения атмосферы. Л.: Гидрометеоздат. 1988. С. 156—160.
9. Генихович Е. Л., Русина Е. Н. Сопоставление и оценка погрешностей методик обработки актинометрических наблюдений с широкополосными фильтрами//Тр. ГГО. 1979. Вып. 418. С. 64—77.
10. Гордюк В. П. Исследование принципов построения приборов для измерения напряженности электрического поля в приземном слое атмосферы//Тр. ГГО, 1981. Вып. 442. С. 96—102.
11. Гушин Г. П., Виноградова Н. Н. Суммарный озон в атмосфере. Л.: Гидрометеоздат, 1983. 238 с.
12. Израэль Ю. А. Основные принципы мониторинга окружающей природной среды и климата//Комплексный глобальный мониторинг загрязнения окружающей природной среды. Тр. Междунар. симпоз. Л., 1980. С. 5—14.
13. Израэль Ю. А. Экология и контроль состояния природной среды. Л.: Гидрометеоздат, 1979. 375 с.
14. Имянитов И. М. Приборы и методы для изучения электричества атмосферы. М.: ГИТТЛ, 1957. 483 с.
15. Колоколов В. П., Шварц Я. М. Методы наблюдений элементов атмосферного электричества. Обзор. Обнинск., ВНИИГМИ—МЦД, 1976. 64 с.
16. Методические указания по производству и обработке наблюдений за общим содержанием атмосферного озона. Л.: Гидрометеоздат, 1981. 45 с.
17. Методические указания по регистрации составляющих радиационного баланса. Л.: Гидрометеоздат, 1986. С. 135.
18. Методы определения приоритетных загрязняющих веществ на фоновом

уровне для объектов окружающей среды. М.: Гидрометеиздат, 1982. С. 102—115.

19. Прибор для измерения электрической проводимости воздуха у поверхности земли/И. М. Имянитов, С. И. Зачек, Б. К. Иньков, К. А. Семенов//Тр. ГГО. 1960. Вып. 110. С. 53—66.

20. Русина Е. Н. Определение характеристик аэрозольной мутности атмосферы по данным спектральных актинометрических наблюдений//Метеорология и гидрология, 1977. № 5. С. 49—55.

21. Селезнева Е. С. и др. О критериях выбора и рекомендациях по местоположению станций мониторинга фоновое загрязнения атмосферы//Тр. ГГО. 1979. Вып. 418. С. 3—19.

22. Таммет Х. Ф. К теории измерения атмосферного электрического поля//Ученые записки Тартуского госуниверситета, 1970. Вып. 240. С. 140—156.

23. Тихонов А. Н. О решении некорректно поставленных задач и методе регуляризации//ДАН СССР. 1963. Т. 151. № 3. С. 501—504.

24. Унифицированные методы мониторинга фоновое загрязнения природной среды. М.: Гидрометеиздат, 1986. 180 с.

25. Шварц Я. М. Характеристики атмосферного электричества//Аппаратура для исследований приземного слоя атмосферы/Л. П. Афиногенов и др. Л.: Гидрометеиздат, 1977, С. 141—156.

26. Шварц Я. М., Огуряева Л. В. Основы построения сети наблюдений за электрическими свойствами атмосферы//Тр. ГГО. 1982. Вып. 463. С. 118—128.

27. Dobson G. M. V. Observer's handbook for the ozone spectrometer//Апп. I. G. J. 1957. V. 5. P. 46—89.

28. International operations handbook for measurement of background atmospheric pollution //WMO. 1978. № 491.

### Приложение 5.3

1. Временные методические указания по определению содержания примесей в атмосфере. Л.: Гидрометеиздат, 1971. С. 45—48.

2. Другов Ю. С., Беликов А. Б., Дьякова Г. А., Тульчинский В. М. Методы анализа загрязнений воздуха. М.: Химия, 1984. 384 с.

3. Зиновьева Н. П., Тепикина Л. А. Этилакрилат//Предельно допустимые концентрации (ПДК) загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (Дополнение № 2 к списку ПДК № 3086—84 от 27.08.84). М.: Минздрав СССР, 1987. С. 51—53.

4. Казнина Н. И., Зиновьева Н. П. Акрилонитрил//Методы определения загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (Приложение № 2 к списку ПДК № 2616—86 от 27.08.82). М.: Минздрав СССР, 1983. С. 4—7.

5. Комракова Е. А. Метилакрилат и метилметакрилат//Методы определения загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (Приложение № 2 к списку ПДК № 3086—84 от 27.08.84). М.: Минздрав СССР, 1986. С. 39—43.

6. Новикова И. С., Кедик Л. М. Окись углерода//Методы определения загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (Приложение № 1 к списку ПДК № 3086—84 от 27.08.84). М.: Минздрав СССР, 1985. С. 67—71.

7. Пинигина И. А., Яцукович Ю. В. Ацетон//Предельно допустимые концентрации (ПДК) загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (Дополнение № 4 к списку № 1892—78 от 01.08.78). М.: Минздрав СССР, 1984. С. 68—71

8. Пинигина И. А., Яцукович Ю. Б. Фенол//Методы определения загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (Приложение № 1 к списку ПДК № 3086—84 от 27.08.84). М.: Минздрав СССР, 1985. С. 91—96.

9. Предельно допустимые концентрации загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (Дополнение № 2 к списку ПДК № 3086—84 от 27.08.84). М.: Минздрав СССР, 1987. С. 10—13.

10. Тульчинский В. М., Дликман И. Ф. Некоторые особенности отбора, подготовки и анализа проб атмосферного аэрозоля на содержание следовых количеств полициклических ароматических углеводородов//Тез. докл. V Всесоюз. конф. по аналитической химии органических соединений. М., Наука, 1984. с. 150.

11. Уланова Т. С. Анилин и его соединения//Предельно допустимые концентрации (ПДК) загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест (Дополнение № 1 к списку ПДК № 3086—84 от 27.08.84) М.: Минздрав СССР, 1985. С. 8.

**УКАЗАТЕЛЬ ЗАГРЯЗНЯЮЩИХ ВЕЩЕСТВ**

Азота диоксид 100, 104, 532, 543  
Азота оксид 106, 108, 109  
Акрилонитрил 629  
Акролеин 250  
Аммиак 92, 96  
Аммиак и ион аммония, сумма 460  
Аммония ион 442, 458, 486  
Анилин 239  
Ацетон 633  
3,4-Бензпирен 311, 578  
Бензол 293  
Бром 176  
Ванадий 135  
Взвешенные частицы 181, 588  
Водорода  
    фторид 114, 119, 121  
    хлорид 125, 129, 489  
    цианид 222, 226  
Гексанол 636  
Гидрокарбонат-ион 492  
Детергенты анионактивные 247  
Диметиламин 228, 234  
Диэтиламин 228  
Железо 138, 176, 503  
Изопропанол 254  
Иттрий 176  
Кадмий 503, 556, 559  
Калий 449  
Кальций 176, 501  
Кислотность осадков 473, 476  
Кислоты  
    азотная 462  
    борная 110  
    карбоновые  
    серная 216, 219, 547, 550  
Кобальт 503  
Ксилолы 293  
Магний 501  
Марганец 142, 176, 503  
Медь 176, 503  
Метанол 280, 283  
Метилакрилат 639  
Метиламин 228  
Метиланилин 239  
Метилмеркаптан 287  
Метилметакрилат 639  
Мышьяк 145, 176  
Натрий 499  
Никель 176, 503  
Нитрат-ион 448, 462, 481  
Октанол 636  
Пиридин 243

Ртуть 148, 156, 562, 567  
Сажа 657  
Свинец 159, 176, 503, 556, 559  
Селен 162, 176  
Сероводород 202, 206  
Сероуглерод 209, 213  
Серы диоксид 183, 196, 463, 529, 536  
Стронций 176  
Сульфаты 216, 451, 456, 478, 547, 550  
Теллур 166  
Тетрахлорэтилен 297, 303  
Титан 176  
Толуол 293  
Триметиламин 228  
Трихлорэтилен 297, 303  
Триэтиламин 228  
Углеводороды полициклические ароматические 647  
Углерода оксид 644  
Фенол 261, 265, 659  
Формальдегид 267, 271  
Фосфат-ион 494  
Фосфора (V) соединения 132  
Хлор 121  
Хлорид-ион 489  
Хлорепрен 307  
Хлорорганические пестициды 570  
Хлороформ 297, 303  
Хром (VI) 169  
Хром 176  
Циклогексан 273  
Циклогексанол 273  
Циклогексанон 273  
Цинк 172, 176, 501  
Цирконий 176  
Четыреххлористый углерод 297, 303  
Этилакрилат 663  
Этилбензол 293

## СОДЕРЖАНИЕ

Основные положения . . . . .	5
ЧАСТЬ I. Загрязнение атмосферы в городах и других населенных пунктах . . . . .	7
1. Общие сведения . . . . .	—
2. Организация наблюдений за уровнем загрязнения атмосферы . . . . .	10
2.1. Общие требования . . . . .	—
2.2. Размещение и количество постов наблюдений . . . . .	11
2.3. Программа и сроки наблюдений . . . . .	12
2.4. Определение перечня веществ, подлежащих контролю . . . . .	13
2.5. Высота и продолжительность отбора проб . . . . .	20
2.6. Организация метеорологических наблюдений . . . . .	—
2.7. Организация анализа проб . . . . .	—
2.8. Составление технического дела поста . . . . .	23
3. Обследование состояния загрязнения атмосферы . . . . .	—
3.1. Цель и виды обследования . . . . .	—
3.2. Информация, необходимая для организации обследования . . . . .	24
3.3. Эпизодическое обследование . . . . .	25
3.4. Комплексное обследование . . . . .	26
3.4.1. Подготовительные мероприятия . . . . .	—
3.4.2. Составление программы обследования . . . . .	—
3.4.3. Проведение подфакельных наблюдений . . . . .	28
3.4.4. Измерение уровня загрязнения воздуха, обусловленного выбросами автотранспорта . . . . .	29
3.4.5. Изучение уровня загрязнения воздуха в промышленном районе . . . . .	30
3.4.6. Косвенные методы исследования уровня загрязнения атмосферы . . . . .	31
3.4.7. Наблюдения за содержанием в атмосфере коррозионно-активных примесей . . . . .	32
3.4.8. Анализ и обобщение результатов обследования состояния загрязнения атмосферы . . . . .	33
4. Отбор проб воздуха для определения концентрации примесей в атмосфере и метеорологические наблюдения . . . . .	34
4.1. Режим отбора проб . . . . .	—
4.2. Оборудование для отбора проб и наблюдений за метеорологическими элементами . . . . .	35
4.2.1. Средства измерения . . . . .	—
4.2.2. Комплектная лаборатория «Пост-1» . . . . .	42
4.2.3. Комплектная лаборатория «Пост-2» . . . . .	46
4.2.4. Лаборатория передвижная «Атмосфера-П» . . . . .	52
4.2.5. Павильон для стационарных постов . . . . .	54
4.3. Требования по технике безопасности при проведении работ в «Пост-1», «Пост-2», при маршрутных и подфакельных наблюдениях . . . . .	56
4.4. Отбор проб воздуха . . . . .	57
4.4.1. Условия отбора проб . . . . .	—

4.4.2. Условия хранения проб . . . . .	60
4.4.3. Отбор разовых проб воздуха и метеорологические наблюдения на стационарных постах . . . . .	—
4.4.4. Отбор проб воздуха и метеорологические наблюдения на маршрутных и подфакельных постах . . . . .	66
4.4.5. Отбор суточных проб воздуха на стационарных постах . . . . .	67
4.5. Техническое обслуживание приборов и оборудования лабораторий «Пост-1», «Пост-2» и «Атмосфера-11» . . . . .	68
<b>5. Лабораторный анализ атмосферного воздуха для определения уровня загрязнения . . . . .</b>	<b>73</b>
5.1. Общие вопросы . . . . .	—
5.1.1. Методы и средства измерения . . . . .	74
5.1.2. Требования к помещению и оборудованию лаборатории . . . . .	77
5.1.3. Требования безопасности . . . . .	—
5.1.4. Требования к квалификации оператора . . . . .	78
5.1.5. Очистка химической посуды . . . . .	—
5.1.6. Проверка мерной посуды . . . . .	79
5.1.7. Фильтрация растворов и очистка реактивов . . . . .	80
5.1.8. Проверка правильности измерения оптической плотности окрашенных растворов при фотометрическом анализе . . . . .	83
5.1.9. Приготовление растворов для установления градуировочной характеристики . . . . .	84
5.1.10. Установление градуировочной характеристики . . . . .	—
5.1.11. Подготовка поглотительных приборов барботажного типа . . . . .	86
5.1.12. Подготовка сорбционных трубок с пленочным сорбентом . . . . .	—
5.1.13. Подготовка аэрозольных фильтров . . . . .	89
5.1.14. Условия выполнения измерений . . . . .	—
5.1.15. Нормы точности измерений . . . . .	—
5.1.16. Вычисления результата измерений . . . . .	—
5.2. Методики определения концентрации неорганических веществ . . . . .	92
5.2.1. Азотсодержащие соединения . . . . .	—
5.2.1.1. Аммиак: отбор проб в барботеры . . . . .	—
5.2.1.2. Аммиак: отбор проб на пленочный сорбент . . . . .	96
5.2.1.3. Диоксид азота: отбор проб на пленочный сорбент . . . . .	100
5.2.1.4. Диоксид азота: отбор проб в барботеры . . . . .	104
5.2.1.5. Оксид азота: отбор проб на пленочный сорбент . . . . .	106
5.2.1.6. Оксид азота: отбор проб в барботеры . . . . .	108
5.2.1.7. Оксид и диоксид азота из одной пробы воздуха: отбор проб на пленочный сорбент . . . . .	109
5.2.1.8. Оксид и диоксид азота из одной пробы воздуха: отбор проб в барботеры . . . . .	—
5.2.2. Борная кислота (потенциометрический метод) . . . . .	111
5.2.3. Галогенсодержащие соединения . . . . .	114
5.2.3.1. Фторид водорода: отбор проб на пленочный сорбент . . . . .	—
5.2.3.2. Фторид водорода: отбор проб в барботеры . . . . .	119
5.2.3.3. Фторид водорода и твердые фториды из одной пробы воздуха . . . . .	121
5.2.3.4. Хлор: отбор проб в барботеры . . . . .	—
5.2.3.5. Хлорид водорода: отбор проб на пленочный сорбент (потенциометрический метод) . . . . .	125
5.2.3.6. Хлорид водорода: отбор проб на пленочный сорбент . . . . .	129

5.2.4.	Соединения фосфора (V) (фосфорный ангидрид и фосфорная кислота)	132
5.2.5.	Металлы	135
5.2.5.1.	Ванадий	—
5.2.5.2.	Железо, кадмий, кобальт, магний, марганец, медь, никель, свинец, хром, цинк (атомно-абсорбционный метод)	138
5.2.5.3.	Марганец	142
5.2.5.4.	Неорганические соединения мышьяка	145
5.2.5.5.	Ртуть: отбор проб на пленочный сорбент (атомно-абсорбционный метод)	148
5.2.5.6.	Ртуть: отбор проб в барботеры (атомно-абсорбционный метод)	156
5.2.5.7.	Свинец и его соединения	159
5.2.5.8.	Селен	162
5.2.5.9.	Теллур	166
5.2.5.10.	Хром (VI)	169
5.2.5.11.	Цинк	172
5.2.5.12.	15 химических элементов (рентгенофлуоресцентный метод с полупроводниковым детектором)	176
5.2.6.	Пыль (взвешенные частицы)	181
5.2.7.	Серосодержащие соединения	183
5.2.7.1.	Диоксид серы: отбор проб в барботеры (формальдегидно-парарозанилиновый (ФАП) метод)	—
5.2.7.2.	Диоксид серы: отбор проб на пленочный сорбент	196
5.2.7.3.	Сероводород: отбор проб на пленочный сорбент	202
5.2.7.4.	Сероводород: отбор проб в барботеры	206
5.2.7.5.	Сероуглерод: отбор проб на пленочный сорбент	209
5.2.7.6.	Сероуглерод (ГХ-метод)	213
5.2.7.7.	Серная кислота и сульфаты (турбидиметрический метод)	216
5.2.7.8.	Аэрозоль серной кислоты (потенциометрический метод)	219
5.2.8.	Цианиды	222
5.2.8.1.	Цианид водорода: отбор проб на пленочный сорбент	—
5.2.8.2.	Цианид водорода: отбор проб в барботеры	226
5.3.	Методики определения концентраций органических веществ	228
5.3.1.	Азотсодержащие соединения	—
5.3.1.1.	Амины алифатические: метиламин, диметиламин, триметиламин, диэтиламин, триэтиламин (ГХ-метод)	—
5.3.1.2.	Амины алифатические: диметиламин	234
5.3.1.3.	Амины ароматические: анилин и N-метиланилин (ГХ-метод)	239
5.3.1.4.	Пиридин	243
5.3.2.	Анионоактивные детергенты	247
5.3.3.	Кислородсодержащие соединения	250
5.3.3.1.	Акролеин	—
5.3.3.2.	Изопропанол	254
5.3.3.3.	Одноосновные карбоновые кислоты C <sub>1</sub> —C <sub>9</sub>	257
5.3.3.4.	Фенол: отбор проб на пленочный сорбент (метод с 4-аминоантипирином)	261
5.3.3.5.	Фенол: отбор проб в барботеры (метод с паранитроанилином)	265



5.3.3.6.	Формальдегид (метод с фенилгидразином)	267
5.3.3.7.	Формальдегид (метод с ацетилацетоном)	271
5.3.3.8.	Циклогексан, циклогексанол, циклогексанон (ГХ-метод)	273
5.3.3.9.	Метанол: отбор проб в барботеры	280
5.3.3.10.	Метанол: отбор проб на молекулярные сита (ГХ-метод)	283
5.3.4.	Метилмеркаптан	287
5.3.5.	Углеводороды и их производные	293
5.3.5.1.	Ароматические углеводороды: безол, толуол, этилбензол и ксилолы (ГХ-метод)	—
5.3.5.2.	Хлорированные углеводороды: четыреххлористый углерод, хлороформ, трихлорэтилен и тетрахлорэтилен (ГХ-метод с экстракцией)	297
5.3.5.3.	Хлорированные углеводороды: хлороформ, четыреххлористый углерод, трихлорэтилен и тетрахлорэтилен (ГХ-метод с термодесорбцией)	303
5.3.5.4.	Хлоропрен (ГХ-метод)	307
5.3.5.5.	3,4-бензпирен (метод квазилинейчатых спектров люминесценции с использованием добавок)	311
<b>6.</b>	<b>Анализ атмосферного воздуха с помощью газоанализаторов</b>	<b>319</b>
6.1.	Характеристика газоанализаторов	—
6.2.	Метод определения концентрации диоксида серы	320
6.3.	Метод определения концентрации оксидов азота	321
6.4.	Метод определения концентрации углеводородов	—
6.5.	Методы определения концентрации оксида углерода	322
6.5.1.	Оптико-акустический метод (газоанализатор ГМК-3)	—
6.5.2.	Электрохимический метод (газоанализаторы «Палладий-2М» и «Палладий-3»)	323
6.6.	Вспомогательные устройства, необходимые для проведения измерений	324
6.7.	Требования по технике безопасности	326
6.8.	Требования, предъявляемые к инженерно-техническому персоналу	—
6.9.	Условия измерений	327
6.10.	Установка и подготовка газоанализаторов к работе	—
6.10.1.	Общие требования	—
6.10.2.	Определение влияющих параметров перед установкой газоанализатора	—
6.10.3.	Подготовка газовой схемы	329
6.10.4.	Подготовка газоанализатора «Палладий-2М»	—
6.11.	Выполнение измерений	330
6.12.	Техническое обслуживание газоанализаторов	331
6.13.	Оценка погрешности результатов измерений	333
6.14.	Метрологическое обслуживание	337
6.15.	Порядок заказа, приемки, ввода в эксплуатацию, ремонта и списания газоанализаторов	—
<b>7.</b>	<b>Контроль точности результатов измерений содержания загрязняющих веществ</b>	<b>341</b>
7.1.	Общие положения	—
7.2.	Внутренний контроль	—
7.2.1.	Оперативный контроль грубой погрешности	342
7.2.2.	Статистический контроль точности измерений	343

7.3. Внешний контроль . . . . .	346
7.3.1. Средства контроля . . . . .	—
7.3.2. Рассылка контрольных растворов . . . . .	347
7.3.3. Требования к квалификации оператора . . . . .	—
7.3.4. Анализ контрольных растворов и оформление результатов . . . . .	348
7.3.5. Обработка результатов измерения . . . . .	—
<b>8. Автоматизированная обработка результатов наблюдений за состоянием загрязнения атмосферы . . . . .</b>	<b>351</b>
8.1. Порядок сбора, обработки и распространения данных . . . . .	—
8.2. Запись результатов разовых наблюдений на стационарных и маршрутных постах . . . . .	356
8.3. Составление таблиц с данными наблюдений за концентрациями загрязняющих веществ и метеорологическими величинами . . . . .	—
8.3.1. Общие положения . . . . .	—
8.3.2. Кодирование результатов наблюдений . . . . .	360
8.3.3. Составление ТЗА-1 . . . . .	—
8.3.4. Составление ТЗА-2 . . . . .	366
8.3.5. Составление ТЗА-3 . . . . .	367
8.3.6. Составление ТЗА-4 . . . . .	—
8.4. Подготовка данных на техническом носителе . . . . .	369
8.4.1. Порядок занесения результатов наблюдений на технический носитель . . . . .	—
8.4.2. Техника перфорации . . . . .	370
8.4.3. Контроль занесения данных на перфоленту . . . . .	371
8.4.4. Оформление перфолент . . . . .	—
8.4.5. Техника занесения данных на перфокарту и магнитную ленту . . . . .	372
8.5. Подготовка справочной и опорной информации для машинного контроля и обработки . . . . .	—
8.5.1. Подготовка справочной информации . . . . .	—
8.5.2. Подготовка опорной информации для машинного контроля . . . . .	—
8.6. Выходные формы машинных документов автоматизированной системы обработки информации о загрязнении атмосферы (АСОИЗА) . . . . .	376
<b>9. Обобщение данных наблюдений за состоянием загрязнения воздуха городов и промышленных центров . . . . .</b>	<b>383</b>
9.1. Цель обобщения информации о загрязнении атмосферы городов . . . . .	—
9.2. Требования к форме представления информации . . . . .	384
9.3. Характеристики состояния загрязнения атмосферы населенных мест . . . . .	385
9.4. Контроль и статистический анализ временных рядов для оценки достоверности данных наблюдений . . . . .	398
9.4.1. Установление однородности ряда и критериев контроля качества данных наблюдений . . . . .	—
9.4.2. Критический контроль разовых и средних значений концентрации примесей . . . . .	400
9.4.3. Выявление погрешностей наблюдений . . . . .	401
9.5. Обобщение данных о загрязнении атмосферы за год . . . . .	403
9.6. Специальная обработка данных наблюдений под факелом промышленного предприятия . . . . .	412
9.7. Обобщение данных о загрязнении атмосферы за период менее года (месяц, квартал, полугодие) . . . . .	414

9.8. Определение фоновых концентраций примесей в городах . . . . .	415
9.8.1. Период наблюдений, используемый для расчета фоновой концентрации . . . . .	—
9.8.2. Требования к данным наблюдений, используемый для расчета фоновой концентрации . . . . .	—
9.8.3. Расчет фоновой концентрации . . . . .	416
9.8.4. Выдача данных о фоновых концентрациях примесей по запросам . . . . .	421
9.9. Обобщение информации о загрязнении атмосферы за многолетний период . . . . .	—
<b>ЧАСТЬ II. Региональное загрязнение атмосферы . . . . .</b>	<b>426</b>
<b>1. Общие сведения . . . . .</b>	<b>—</b>
<b>2. Наблюдения за химическим составом осадков . . . . .</b>	<b>427</b>
2.1. Отбор проб . . . . .	—
2.2. Оборудование для отбора проб . . . . .	428
2.3. Порядок отбора и хранения проб . . . . .	429
2.4. Определение рН и электропроводности на метеостанции . . . . .	431
2.5. Определение эффективности отбора проб . . . . .	—
2.6. Метеорологические наблюдения . . . . .	432
2.7. Составление таблиц ТНХО-1 и ТНХО-2 . . . . .	—
<b>3. Изучение трансграничного переноса загрязняющих веществ . . . . .</b>	<b>437</b>
3.1. Организация и программа наблюдений . . . . .	—
3.2. Оборудование для отбора проб воздуха и атмосферных осадков . . . . .	438
3.3. Требования по технике безопасности . . . . .	441
3.4. Условия выполнения отбора и отбор проб воздуха и атмосферных осадков . . . . .	—
3.5. Методики определения концентрации примесей в атмосферном воздухе и атмосферных осадках . . . . .	442
3.5.1. Ион аммония в осадках . . . . .	—
3.5.2. Нитрат-ион в осадках . . . . .	447
3.5.3. Сульфат-ион в осадках . . . . .	451
3.5.4. Сульфат-ион в аэрозоле . . . . .	456
3.5.5. Ион аммония в аэрозоле . . . . .	457
3.5.6. Нитрат-ион в аэрозоле . . . . .	459
3.5.7. Сумма аммиака и солей аммония в воздухе . . . . .	460
3.5.8. Сумма азотной кислоты и нитратов в воздухе . . . . .	462
3.5.9. Диоксид серы в воздухе: отбор проб на импрегнированный фильтр . . . . .	463
3.6. Запись результатов наблюдений на станциях . . . . .	465
<b>4. Определение концентрации примесей в атмосферных осадках и снежном покрове . . . . .</b>	<b>—</b>
4.1. Подготовка к проведению анализа . . . . .	—
4.2. Последовательность проведения химического анализа . . . . .	467
4.3. Вычисление результата анализа . . . . .	—
4.4. Составление таблиц и оценка результата анализа . . . . .	468
4.5. Методики химического анализа . . . . .	470
4.5.1. Определение удельной электропроводности . . . . .	—
4.5.2. Определение рН . . . . .	473
4.5.3. Определение общей кислотности . . . . .	476

4.5.4.	Определение сульфат-иона . . . . .	478
4.5.5.	Определение нитрат-иона . . . . .	481
4.5.6.	Определение иона аммония . . . . .	486
4.5.7.	Определение хлорид-иона . . . . .	489
4.5.8.	Определение гидрокарбонат-иона . . . . .	492
4.5.9.	Определение фосфат-иона . . . . .	494
4.5.10.	Определение натрия и калия . . . . .	499
4.5.11.	Определение кальция, магния и цинка . . . . .	501
4.5.12.	Определение свинца, кадмия, марганца, никеля, меди, кобальта и железа . . . . .	503
<b>5.</b>	<b>Наблюдения за загрязнением снежного покрова . . . . .</b>	<b>508</b>
5.1.	Наблюдения за загрязнением снежного покрова на основе снего- мерной съемки . . . . .	—
5.1.1.	Организация и программа наблюдений . . . . .	—
5.1.2.	Организация наблюдений и отбор проб на снегомерных маршрутах . . . . .	—
5.1.3.	Предварительная обработка проб на метеостанциях (постах) при выполнении программы первого вида . . . . .	509
5.1.4.	Предварительная обработка проб на метеостанциях при вы- полнении программы второго вида . . . . .	511
5.1.5.	Составление сопроводительного документа . . . . .	513
5.2.	Работы, выполняемые в химических лабораториях УГМ . . . . .	—
5.2.1.	Подготовка чистых фильтров . . . . .	—
5.2.2.	Подготовка фильтров с осадком к анализу . . . . .	514
5.2.3.	Подготовка жидкой фазы пробы к анализу . . . . .	—
5.2.4.	Анализ проб . . . . .	515
5.2.5.	Подготовка фильтров к анализу для определения содер- жания металлов и ПАУ . . . . .	—
5.2.6.	Внутренний и внешний контроль точности работы . . . . .	517
5.3.	Обработка и представление результатов измерений . . . . .	—
5.3.1.	Исходные данные . . . . .	—
5.3.2.	Расчетные формулы . . . . .	519
5.3.3.	Составление таблиц . . . . .	520
<b>ЧАСТЬ III. Фоновое загрязнение атмосферы . . . . .</b>		<b>521</b>
1.	<b>Общие сведения . . . . .</b>	<b>—</b>
2.	<b>Организация наблюдений на станциях фонового мониторинга . . . . .</b>	<b>522</b>
2.1.	Требования к размещению станций . . . . .	—
2.2.	Программы наблюдений на станциях . . . . .	524
3.	<b>Отбор проб атмосферного воздуха и осадков, подготовка к анализу и хранение . . . . .</b>	<b>525</b>
3.1.	Отбор проб воздуха для определения химического состава атмо- сферных аэрозолей . . . . .	—
3.1.1.	Общие положения . . . . .	—
3.1.2.	Оборудование и материалы . . . . .	527
3.1.3.	Отбор и хранение проб . . . . .	—
3.2.	Отбор проб воздуха для определения концентрации ртути . . . . .	528
3.2.1.	Общие положения . . . . .	—
3.2.2.	Оборудование и материалы . . . . .	—

3.3. Отбор проб воздуха для определения концентрации диоксида серы	529
3.3.1. Общие положения	—
3.3.2. Оборудование и материалы	—
3.3.3. Отбор и хранение проб	530
3.4. Отбор проб воздуха для определения концентрации диоксида азота	532
3.4.1. Общие положения	—
3.4.2. Оборудование и материалы	—
3.4.3. Отбор и хранение проб	—
3.5. Отбор проб атмосферных осадков	—
3.5.1. Общие положения	—
3.5.2. Оборудование, реактивы и материалы	533
3.5.3. Отбор, консервация и хранение проб	—
3.6. Отбор проб снежного покрова	534
3.7. Отбор проб воздуха для определения объемной концентрации диоксида углерода	—
<b>4. Методики определения массовой концентрации загрязняющих веществ на фоновом уровне</b>	<b>535</b>
4.1. Диоксид серы	536
4.2. Диоксид азота	543
4.3. Аэрозоль серной кислоты и растворимых сульфатов (турбидиметрический метод)	547
4.4. Аэрозоль серной кислоты и растворимых сульфатов (кулонометрический метод)	550
4.5. Свинец и кадмий в атмосферном воздухе и осадках (метод атомно-абсорбционной спектrophотометрии с пламенной атомизацией)	556
4.6. Свинец и кадмий в атмосферном воздухе и осадках (метод атомно-абсорбционной спектrophотометрии с беспламенной атомизацией)	559
4.7. Ртуть в атмосферном воздухе: отбор проб на серебряный сорбент	562
4.8. Ртуть в атмосферных осадках	567
4.9. Хлорорганические пестициды	570
4.10. Определение 3,4-бензпирена (метод квазилинейчатых спектров флуоресценции на основе единого стандарта)	578
4.11. Взвешенные частицы (пыль)	588
<b>5. Определение аэрозольной мутности атмосферы по данным спектральных актинометрических наблюдений</b>	<b>590</b>
5.1. Метод и средства измерения	—
5.2. Нормы точности измерений	—
5.3. Выполнение измерений по актинометру М-3 с фильтрами	591
5.4. Расчет показателей аэрозольной мутности	596
<b>6. Наблюдения за фоновым состоянием атмосферы на специализированной сети станций</b>	<b>598</b>
6.1. Определение общего содержания озона (ОСО)	—
6.1.1. Цель и задачи фонового мониторинга ОСО	—
6.1.2. Организация наблюдений	—
6.1.3. Нормы точности измерений	—
6.1.4. Метод и средства измерений	—
6.1.5. Выполнение измерений	—
6.1.6. Обработка результатов	599

6.2. Определение фоновой концентрации CO <sub>2</sub> в атмосфере . . . . .	599
6.2.2. Организация и проведение наблюдений . . . . .	—
6.2.3. Нормы точности измерений . . . . .	—
6.2.4. Метод и средства измерения . . . . .	—
6.2.5. Выполнение измерений . . . . .	—
6.2.6. Обработка результатов . . . . .	600
6.3. Определение характеристик электрического состояния атмосферы . . . . .	—
6.3.1. Цели и задачи, фоновый мониторинг атмосферного электричества . . . . .	—
6.3.2. Организация наблюдений . . . . .	—
6.3.3. Нормы точности измерений . . . . .	—
6.3.4. Методы и средства измерений . . . . .	—
6.3.5. Выполнение измерений . . . . .	601
6.3.6. Обработка результатов измерений . . . . .	—
<b>Приложения к ч. I . . . . .</b>	<b>602</b>
Приложение 1.1. Предельно допустимые концентрации (ПДК) загрязняющих веществ в атмосферном воздухе населенных мест . . . . .	—
Приложение 4.1. Технические характеристики фильтров для отбора проб аэрозолей . . . . .	618
Приложение 4.2. Первичная подготовка газоанализатора ГМК-3 к работе . . . . .	619
Приложение 4.3. Последовательность действий наблюдателя при проверке исправности комплектных лабораторий «Пост-1» и «Пост-2» . . . . .	620
Приложение 4.4. Последовательность действий наблюдателя в комплектной лаборатории «Пост-1» . . . . .	621
Приложение 4.5. Последовательность действий наблюдателя в комплектной лаборатории «Пост-2» . . . . .	622
Приложение 5.1. Примерный перечень приборов и оборудования лаборатории наблюдений за загрязнением атмосферы и лаборатории анализа осадков . . . . .	623
Приложение 5.2. Литература, рекомендуемая для библиотеки лаборатории . . . . .	626
Приложение 5.3. Методики анализа атмосферного воздуха, рекомендованные к применению при ограниченном числе сопутствующих примесей . . . . .	—
5.3.1. Определение анилина . . . . .	—
5.3.2. Определение акрилонитрила (ГХ-метод) . . . . .	629
5.3.3. Определение ацетона (ГХ-метод) . . . . .	633
5.3.4. Определение гексанола и октанола . . . . .	636
5.3.5. Определение метилакрилата и метилметакрилата (ГХ-метод) . . . . .	639
5.3.6. Определение оксида углерода (ГХ-метод) . . . . .	644
5.3.7. Определение полициклических ароматических углеводородов (метод ВЭЖХ) . . . . .	647
5.3.8. Определение сажи . . . . .	657
5.3.9. Определение фенола (ГХ-метод) . . . . .	659
5.3.10. Определение этилакрилата (ГХ-метод) . . . . .	663
Приложение 5.4. Форма рабочего журнала результатов наблюдения за загрязнением атмосферы. Форма журнала фотометрических измерений . . . . .	667
Приложение 5.5. Ориентировочные затраты времени на проведение 10 анализов . . . . .	—
Приложение 6.1. Заводы-изготовители средств измерения (СИ) . . . . .	669
Приложение 7.1. Правила применения программы «Внешний периодический контроль точности результатов измерений содержания загрязняющих воздух веществ» [5] . . . . .	670
<b>Список литературы . . . . .</b>	<b>673</b>
<b>Указатель загрязняющих веществ . . . . .</b>	<b>683</b>

Производственно-техническое издание

**РУКОВОДСТВО ПО КОНТРОЛЮ ЗАГРЯЗНЕНИЯ АТМОСФЕРЫ**

Редактор Л. И. Верес. Художественный редактор Б. А. Бураков. Художник И. А. Мазур. Технический редактор Н. В. Морозова. Корректор Е. А. Жарова.

Н/К

Сдано в набор 09.08.90. Подписано в печать 06.03.91. Формат 60 × 88<sup>1</sup>/<sub>16</sub>.

Бумага книжная. Гарнитура литературная. Печать офсетная Печ. л. 43,5. Кр.-отт. 43,5. Уч.-изд.л. 57,06.

Тираж 30000 экз. Индекс МОЛ-87. Заказ 628. Цена 10 руб.

Гидрометеоиздат, 199226, Ленинград, ул. Беринга, 38.

Типография им. И. Е. Котлякова издательства «Финансы и статистика»  
Государственного комитета СССР по печати. 195273, Ленинград, ул. Руставели, 13.