

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

Сборник методических указаний
МУК 4.1.1575—4.1.1614—03

Выпуск 38

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

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

Выпуск 38

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

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

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

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

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

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

ББК 51.21

МУК 4.1.1578-03

УТВЕРЖДАЮ

Первый заместитель Министра
здравоохранения Российской Федерации
Главный государственный санитарный врач
Российской Федерации

Г.Г.ОНИЩЕНКО

29 июня

2003 г.

МУК 4.1.1578-03

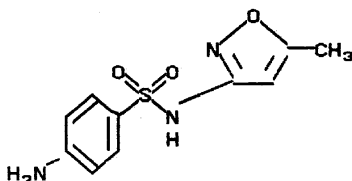
Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ, ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

Спектр
по фотометрическому измерению концентраций

4 - Амино-N- (5- метил-3- изоксазолил)бензолсульфон-амида
(сульфаметоксазола) в воздухе рабочей зоны

 $C_{10}H_{11}N_3O_3S$

М.м. = 253,3

4- Амино- N- (5- метил-3- изоксазолил)бензолсульфон - амид -
(Сульфаметоксазол). Белый или почти белый кристаллический порошок
без запаха с температурой плавления 169 - 172^oC. Практически нерас-
творим в хлороформе, растворим в 95 % этаноле, легко растворим в
растворе едкого натра.

В воздухе находится в виде аэрозоля.

Обладает общетоксическим действием.

ПДК в воздухе 0,1 мг/м³. 2 - класс опасности.

МУК 4.1.

Характеристика метода

Метод основан на взаимодействии сульфаметоксазола с резорцином в щелочной среде и последующем фотометрическом измерении окрашенного продукта реакции при длине волны 520 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на фильтр.

Нижний предел измерения содержания вещества в анализируемом объеме пробы - 5 мкг.

Нижний предел измерения ^{концентрации} вещества в воздухе - 0,05 мг/м³ (при отборе 170 л воздуха).

Диапазон измеряемых концентраций в воздухе от 0,05 до 0,6 мг/м³.

Суммарная погрешность не превышает ± 24 %.

Определение избирательно на стадиях сушки, просеивания, хранения и фасовки вещества.

Определению не мешают пары этилового и изопропилового спирта, крахмал, тальк, Стеарат Ca, Стеарат Mg.

Время проведения измерения 1 час 50 минут.

Приборы, аппаратура, посуда

Фотоэлектроколориметр марки ФЭК-60 (возможно использование аналогичного прибора такого же класса точности).

Весы лабораторные ВЛА-200, 2^{го} кл., ГОСТ 24104-88Е.

Аспирационное устройство, модель 822, ТУ 64-1-862-72.

Фильтродержатели ТУ 95.72.05-77.

Колбы мерные, вместимостью 25, 50, 100 мл., ГОСТ 1770-74 Е.

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

Колориметрические пробирки с пришлифованными пробками, вместимостью 10 мл., ГОСТ 25336-82Е

Стаканы химические, вместимостью 25 мл., ГОСТ 23982-90.

М/К 4. I.

Воронки химические диаметром 30 мм, ГОСТ 25336-82 Е.

Дистиллятор ТУ 61-1-721-79.

Реактивы, растворы, материалы

Сульфаметоксазол Британская фармакопея, 1998 г. *ТУ 541-0428-89*

Спирт этиловый, ГОСТ 5963-67, 95 % .

Вода дистиллированная, ГОСТ 6709 - 72.

Кислота соляная , х.ч., ГОСТ 3118 - 77, 1 % раствор.

Натрий азотистокислый, х.ч., ГОСТ 4197-74, 1 % раствор.

Мочевина, ч.д.а., ГОСТ 6691-67, 40 % раствор.

Резорцин, ч.д.а., ГОСТ 9945-82, 1 % раствор.

Стандартный раствор N I с концентрацией сульфаметоксазола 500 мкг/мл готовят растворением 0,0500 г вещества в 95 % этиловом спирте в мерной колбе вместимостью 100 мл. Раствор устойчив в течение двух недель при хранении в холодильнике.

Стандартный раствор N 2 с *концентрацией* вещества 20 мкг/мл готовят соответствующим разбавлением стандартного раствора N I 95 % этиловым спиртом. Раствор применяют свежеприготовленным.

Фильтры АФА - ВП - 10, ТУ 95 - 743 - 80

Отбор проб воздуха

Воздух с объемным расходом 20 л/мин аспирируют через фильтр АФА-ВП-10. Для измерения 1/2 ПДК следует отобрать 170 л. воздуха. Срок хранения проб - 3 суток.

Подготовка к измерению

Градуировочные растворы (устойчивы в течение часа) готовят согласно таблице:

Таблица

Шкала градуировочных растворов

N стандарта	Стандартный раствор N 2	95% этанол	Содержание сульфаметоксазола в градуировочном растворе
	мл.	мл.	мкг.
1	0,00	3,00	0,0
2	0,25	2,75	5,0
3	0,50	2,50	10,0
4	1,00	2,00	20,0
5	1,50	1,50	30,0
6	2,00	1,00	40,0
7	3,00	0,00	60,0

В подготовленные градуировочные растворы вносят по 0,5 мл 1 %- ного раствора соляной кислоты, 0,2 мл 1 %-ного раствора азотистокислого натрия и оставляют при комнатной температуре на 5 мин. Избыток азотистой кислоты удаляют прибавлением 1,0 мл 40 %- ного раствора мочевины. По окончании реакции азотистокислого натрия с мочевиной (через 2-3 минуты, после тщательного перемешивания) прибавляют 0,1 мл 1 %-ного раствора резорцина и 1 мл 20 %- ного раствора едкого натра. После прибавления каждого реактива растворы тщательно перемешивают до исчезновения пузырьков.

Через 30 минут измеряют оптическую плотность полученных растворов при длине волны 520 нм. Измерения проводят в кюветах с толщиной поглощающего слоя 10 мм по отношению к контрольной пробе, не содержащей определяемого вещества (раствор N 1 по таблице).

Строят градуировочный график: на ось ординат наносят значения оптических плотностей градуировочных растворов, на ось абсциссо-соответствующие им величины содержания вещества в градуировочном растворе (мкг.)

Проверка градуировочного графика проводится 1 раз в 3 месяца или в случае использования новой партии реактивов.

Проведение измерения

Фильтр с отобранной пробой переносят в химический стакан приливают 5 мл 95 %-ного этанола и оставляют на 15 минут, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтр тщательно отжимают и удаляют. Степень десорбции вещества с фильтра 97%.

3 мл полученного раствора переносят в колориметрическую пробирку, добавляют 0,5 мл 1 %-ного раствора соляной кислоты, 0,2 мл 1 %-ного раствора азотистокислого натрия и оставляют при комнатной температуре на 5 минут. Избыток азотистой кислоты удаляют прибавлением 1,0 мл 40 %-ного раствора мочевины. По окончании реакции азотистокислого натрия с мочевиной (через 2-3 минуты, после тщательного перемешивания) прибавляют 0,1 мл 1 %-ного раствора резорцина и 1 мл 20 %-ного раствора едкого натра. После прибавления каждого реактива растворы тщательно перемешивают до исчезновения пузырьков.

Через 30 минут измеряют оптическую плотность полученных растворов пробы аналогично градуировочным растворам по сравнению с контролем, который готовят одновременно и аналогично пробе, используя чистый фильтр.

Количественное определение содержания сульфаметоксазола проводят по предварительно построенному градуировочному графику.

Расчет концентрации

Концентрацию сульфаметоксазола (C , мг/м³) в воздухе вычисляют по формуле:

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

- a - содержание сульфаметоксазола в анализируемом объеме раствора пробы, найденное по градуировочному графику, мкг.;
- v - общий объем раствора пробы, мл.;
- b - объем пробы, взятый для анализа, мл.;
- V - объем воздуха, отобранного для анализа и приведенного к стандартным условиям, л. (см. Приложение I).

МЭК 4.1.

Приложение I

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

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

V_z - объём воздуха, отобранный для анализа, л;

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

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

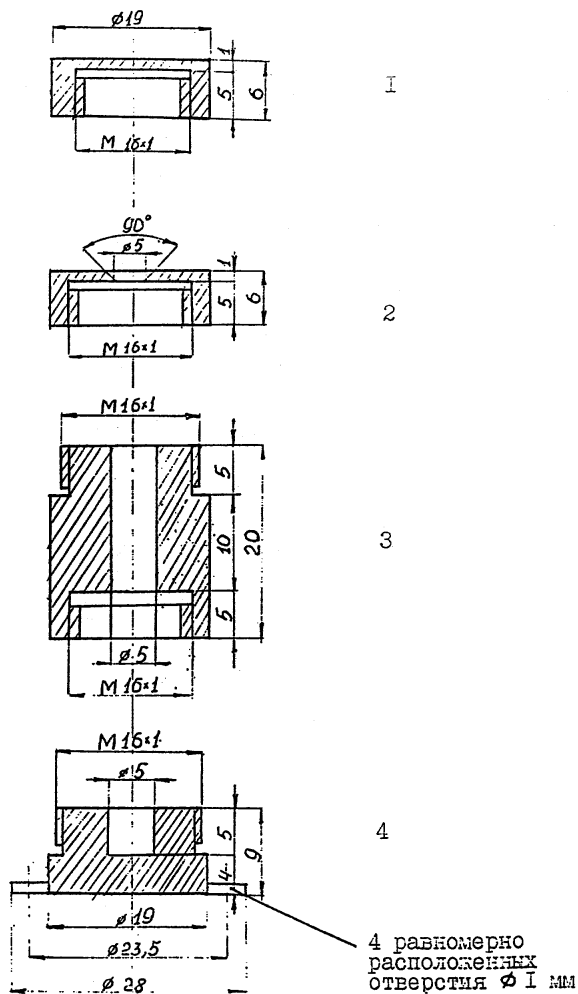
Для удобства расчёта V_{20} следует пользоваться таблицей коэффициентов (приложение 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить V_z на соответствующий коэффициент.

Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

°C	Давление P, кПа/мм рт.ст.										
	97,33/ 730	97,66/ 734	98,04/ 738	98,42/ 742	98,80/ 746	100/ 750	100,33/ 754	101,06/ 758	101,33/ 760	101,66/ 764	
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	1,1899	1,1963	1,2026	1,2088	1,2152	
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1892	1,1955	
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1703	1,1765	
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1460	1,1520	1,1581	
-14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1343	1,1403	
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0936	1,0994	1,1053	1,1112	1,1171	1,1230	
-6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0999	1,1057	
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0782	1,0838	1,0894	
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0761	1,0818	
+2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0683	1,0739	
+6	1,0067	1,0123	1,0179	1,0233	1,0289	1,0343	1,0399	1,0455	1,0510	1,0566	
+10	0,9944	0,9999	0,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0381	1,0436	
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0021	1,0074	1,0128	1,0181	1,0235	1,0288	
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9830	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0096	1,0149	
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9763	0,9816	0,9868	0,9921	0,9974	1,0000	1,0053	
+22	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0,9749	0,9800	0,9853	0,9906	0,9932	0,9985	
+24	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	0,9917	
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9568	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851	
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785	
+30	0,9288	0,9339	0,9391	0,9440	0,9492	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723	
+34	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9518	0,9544	0,9595	
+36	0,9049	0,9099	0,9149	0,9199	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471	

Рисунок 1

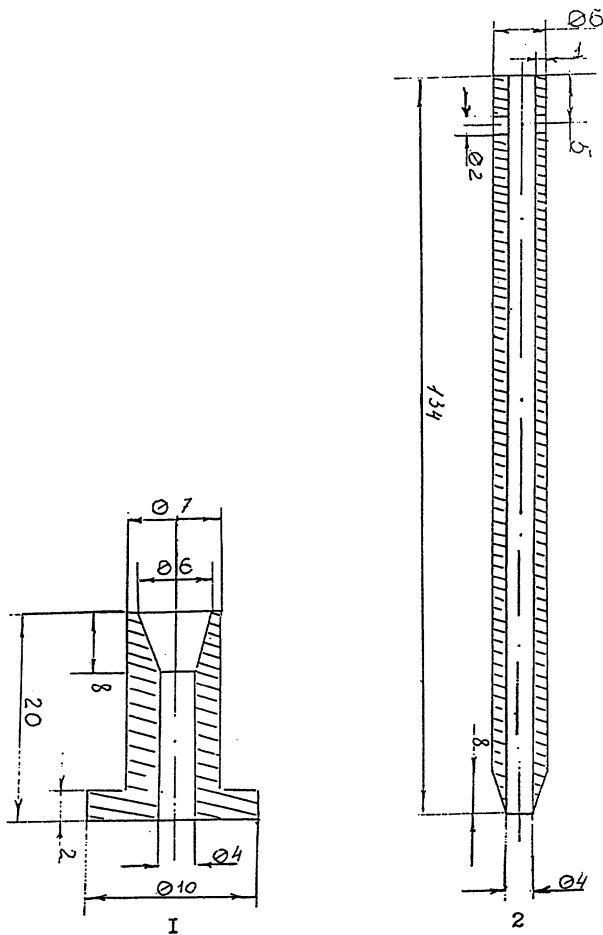
Пассивный дозиметр Р-1



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

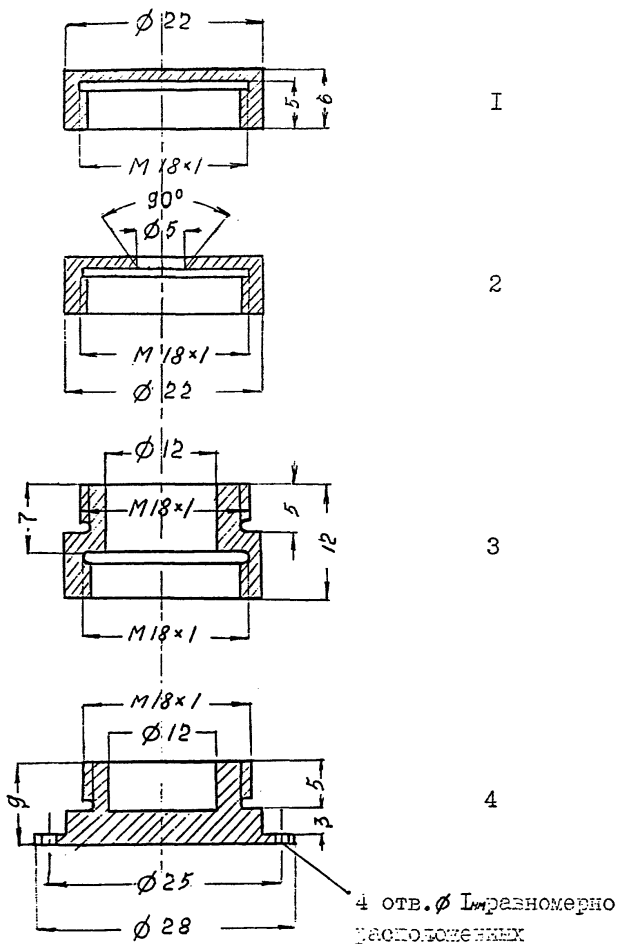
Рисунок 2

Устройство для концентрирования и ввода проб



1-плата, 2-концентрационная трубка

Пассивный дозиметр Р-4



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

Материал для изготовления дозиметра - дюраль или нержавеющая сталь.

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

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

МУК 4.1.

Приложение 7.

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

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

МУК 4.1.

Наименование вещества	Методические указания
6. Опаспрей жёлтый	№ 2902-83. МУ по газохроматографическому измерению метилового спирта в воздухе рабочей зоны. Вып.19, М.1984, стр.102, МУ № 2902-83.
7. Пыль периклазохромитовых и хромитопериклазовых огнеупорных изделий	МУ на гравиметрическое определение пыли в воздухе рабочей зоны и в системах вентиляционных установок. Вып.1-5, М.1981, стр.235, МУ № 1719-77.
8. Хладон СМ-1	МУ по газохроматографическому измерению концентраций 1,1,1,2-тетрафторэтана в воздухе рабочей зоны. Вып.35, МУК 4.1.860-99 утв. 30.12.99 г.
9. Биовит-160	МУ по фотометрическому измерению концентраций хлортетрациклина в воздухе рабочей зоны. Вып. II переработ., М.1992, стр.149. № 5866-91.
10. М0624М смесь (смесь четвертичных аммониевых соединений)	МУ по фотометрическому измерению концентраций диалкилдиметиламмоний хлорида (C ₁₇ -C ₂₀) и алкилбензилдиметиламмоний хлорида (C ₁₀ -C ₁₆)-дон-2, диалкилламинопропионитрила (C ₇ -C ₉)-ибхангаз, алкилтриметиламмоний хлорида (C ₁₀ -C ₁₆), дон-52 в воздухе рабочей зоны. Вып.25, М., 1989, стр.49, МУ № 4905-88.

Приложение 9.

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

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

Δ - характеристика результатов ВХА (суммарная погрешность).

Δ_c - характеристика систематической составляющей погрешности.

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

Расчёт норматива оперативного контроля погрешности (точности) МВИ КХА.

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

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

Приложение 10.

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

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

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

Норматив ВОК воспроизводимости рассчитывают по формуле:

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

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

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

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

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

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

СО Д Е Р Ж А Н И Е

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

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

МУК 4.1.1575-
4.1.1614-03

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

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

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

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