#### Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование Российской Федерации

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

#### Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны

Сборник методических указаний МУК 4.1.3136—13; 4.1.3139—13

Выпуск 55

Издание официальное

#### Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

#### Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны

Сборник методических указаний

МУК 4.1.3136-13; 4.1.3139-13

Выпуск 55

ББК 51.24 И37

ИЗ7 Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний. Вып. 55. —М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2014.—30 с.

#### ISBN 978-5-7508-1288-2

- 1. Разработаны ФГБУ «Научно-исследовательский институт медицины труда» РАМН (Л. Г. Макеева, Н. С. Горячев, Е. М. Малинина, Е. Н. Грицун); ГБОУ ВПО РНИМУ им. Н. И. Пирогова Минздрава России (Н. Г. Иванов); ОАО «ВНЦ БАВ» (М. М. Голубева, Л. И. Крылова).
- 2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 29 октября 2013 г. № 3).
- 3. Утверждены врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главного государственного санитарного врача Российской Федерации А. Ю. Поповой 20 ноября 2013 г.
  - 4. Введены впервые.

ББК 51.24

- © Роспотребнадзор, 2014
- © Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2014

## Содержание

Введение .	<i> </i>
1-[(2,3,4-тр дигидрохлој	массовой концентрации иметоксифенил)метил]-пиперазина рида (триметазидина дигидрохлорид) бочей зоны методом спектрофотометрии5
[2S-[1-[R*(I бутил]амин-карбоново (периндопр	массовой концентрации  R*)],2α,3αβ,7αβ]]-1-[2-[[1-(этоксикарбонил)- o]-1оксопропил}октагидро-1Н-индол-2- й кислоты соли с L-аргинином (1:1) ила аргинин) в воздухе рабочей зоны ектрофотометрии
иложение 1.	Приведение объема воздуха к стандартным условиям
пиложение 2.	Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям
пиложение 3.	Указатель основных синонимов названий веществ
иложение 4.	Вещества, определяемые по ранее утвержденным «Методическим указаниям по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны»
	Измерение 1-[(2,3,4-тр дигидрохлој в воздухе ра Измерение [2S-[1-[R*(I бутил]амин-карбоново (периндопр методом спориложение 1.

#### Введение

Сборник методических указаний «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (выпуск 55) разработан с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) и является обязательным при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник методические указания по контролю вредных веществ в воздухе рабочей зоны разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.016—79 «Воздух рабочей зоны. Требования к методикам измерения концентраций вредных веществ» с изм. 1, ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» с изм. 1, ГОСТ Р 8.563—09 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики (методы) измерений», ГОСТ Р ИСО 5725—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

Методики выполнены с использованием современных методов исследования, метрологически аттестованы и дают возможность контролировать концентрации химических веществ на уровне и ниже их ПДК и ОБУВ в воздухе рабочей зоны, установленных в гигиенических нормативах ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и ГН 2.2.5.2308—07 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и дополнениях к ним.

Методические указания по измерению массовых концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны предназначены для лабораторий центров гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, санитарных лабораторий промышленных предприятий при осуществлении контроля за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны, а также научно-исследовательских институтов и других заинтересованных министерств и ведомств.

#### **УТВЕРЖЛАЮ**

врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главного государственного санитарного врача Российской Федерации,

А. Ю. Попова

20 ноября 2013 г.

Дата введения: с момента утверждения

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение массовой концентрации [2S-[1-[R\*(R\*)],2α,3αβ,7αβ]]-1-[2-[[1--(этоксикарбонил)бутил]амино]-1--оксопропил]октагидро-1Н-индол-2-карбоновой кислоты соли с L-аргинином (1:1) (периндоприла аргинин) в воздухе рабочей зоны методом спектрофотометрии

#### Методические указания МУК 4.1.3139—13

## Свидетельство о государственной метрологической аттестации МВИ № 01.00225/205-71-11

Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода спектрофотометрии для измерения массовой концентрации периндоприла аргинина в воздухе рабочей зоны в диапазоне массовых концентраций 0,01—0,1 мг/м³.

Методические указания носят рекомендательный характер. Периндоприла аргинин

С<sub>19</sub>H<sub>32</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> · С<sub>6</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> Молекулярная масса 542,67 Регистрационный номер CAS: 612548-45-5

Периндоприла аргинин — белый или почти белый кристаллический порошок без запаха с температурой плавления 140 °С, гигроскопичен, легкорастворим в воде, растворим в спирте мегиловом, малорастворим в спирте этиловом 95 %-м, практически нерастворим в хлористом метилене.

Агрегатное состояние в воздухе — аэрозоль.

Периндоприла аргинин — антигипертензивный сердечно-сосудистый препарат из группы ингибиторов ангиотензинпревращающего фермента (АПФ), малотоксичен при введении внутрь, обладает умеренным раздражающим действием при аппликациях на кожные покровы кролика, при контакте со слизистыми оболочками глаза не оказывает местного раздражающего действия, способность к кумуляции не выявлена. Обнаружена высокая кожно-резорбтивная активность в опытах на кроликах.

Ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) периндоприла аргинина в воздухе рабочей зоны 0,02 мг/м³.

#### 3. Погрешность измерений

При соблюдении всех регламентных условий и проведении анализа в точном соответствии с прописью методика обеспечивает выполнение измерений массовой концентрации периндоприла ар-

Таблица 1 Метрологические параметры

Диапазон измерений массовой концентрации периндоприла аргинина, мг/м³	Показатель точности (границы относительной погрешности) $\pm \delta$ , % при $P = 0,95$	Показатель повторяемости (относительное средне-квадратическое отклонение повторяемости), $\sigma_{\nu}$ %	Показатель воспроизводимости (относительное средне- квадратическое отклонение воспроизводимости), %	Предел повторяемости, г, %, $P = 0.95$ , $n = 2$	Критическая разность для результатов анализа, полученных в двух лабораториях, $\mathrm{CD}_{0.95}$ , % $(n_1=n_2=2)$
От 0,010 до 0,020 вкл.	30	8	12	22	29
Св. 0,020 до 0,10 вкл. 25		6	9	17	22

гинина с метрологическими характеристиками, не превышающими значений, представленных в табл. 1 (при доверительной вероятности P=0.95).

#### 2. Метод измерений

Измерения массовой концентрации периндоприла аргинина выполняют методом спектрофотометрии.

Метод определения основан на способности растворов периндоприла аргинина в воде поглощать УФ-излучение.

Измерение проводят при длине волны 220 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на аналитические аэрозольные фильтры.

Нижний предел измерения содержания периндоприла аргинина в анализируемом объеме пробы — 60 мкг.

Нижний предел измерения массовой концентрации периндоприла аргинина в воздухе —  $0.01 \,\mathrm{mr/m^3}$  (при отборе 6 000 дм<sup>3</sup> воздуха).

Метод специфичен в условиях производства таблеток Престариум, содержащих периндоприла аргинин. Определению не мешают аэросил, магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая, натрия гидрокарбонат.

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

#### 3.1. Средства измерений

Спектрофотометр. Диапазон измерений (54 000—11 000) см $^{-1}$ , воспроизводимость волновых чисел ( $\pm$  1,5) %

Весы лабораторные 2-го класса точности, с наибольшим пределом взвешивания 200 г, диапазон взвешивания по шкале 1-100 мг, цена деления шкалы 1 мг, погрешность взвешивания по шкале  $\pm$  0,15 мг

**FOCT OIML** R 76-1-2011

Набор гирь

TOCT OIML R 111-1 TY 4215-000--11696625-2003

Аспирационное устройство трехканальное с диапазоном расхода  $80-400~{\rm дм}^{\rm J}/{\rm мин}$  и пределом допустимой погрешности  $\pm~5~\%$ 

Колбы мерные 2-100-2	ГОСТ 1770—74
Пипетки 1-1-2-1, 1-1-2-5, 1-1-2-10	ГОСТ 29227—91
Пробирки мерные с пришлифован- ными пробками	ГОСТ 177074
Секундомер	ГОСТ 5072—79

Примечание. Допускается использование средств измерений с аналогичными или лучшими характеристиками.

#### 3.2. Реактивы

Периндоприла аргинин с содержанием основного вещества не менее 98,5 % в пересчете на сухое вещество	НД ЛСР-005026/09- -250609
Вода дистиллированная	ГОСТ 6709—72

Примечание. Допускается использование реактивов с более высокой квалифи-

кацией.						
3.3. Вспомогательные устройства и материалы						
Аналитические аэрозольные фильтры гидрофильные на основе ацетилцеллюлозы (фильтры)	ТУ 95-1892—89					
Фильтродержатели	ТУ 95.72.05-77					
Фильтры бумажные обеззоленные средней плотности (фильтры бумажные)	ТУ 6-09-1678—77					
Бюксы стеклянные	ΓΟCT 25336-82					
Палочки стеклянные	ΓΟCT 25336-82					
Воронки химические	ГОСТ 25336-82					
Кюветы кварцевые с толщиной оптического слоя 10 мм						
Дистиллятор	ГОСТ Р 50444					
Шкаф сушильный	ТУ 61-1-721-79					

**Примечание.** Допускается применение оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

#### 4. Требования безопасности

- 4.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работы с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.007—76, ГОСТ 12.1.005—88 с изменением 1.
- 4.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ должны соблюдаться требования противопожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—91. Должны быть в наличии средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—90. Необходимо провести обучение работающих правилам безопасности труда согласно ГОСТ 12.0.004—90.
- 4.3. При выполнении измерений с использованием спектрофотометра соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019—2009 и инструкцией по эксплуатации прибора.
- 4.4. Помещение лаборатории должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентилящией. Содержание вредных веществ в воздухе рабочей зоны не должно превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и 2.2.5.2308—07.

#### 5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускается специалист, имеющий высшее образование, опыт работы в химической лаборатории, прошедший обучение и владеющий техникой спектрофотометрического анализа, освоивший метод анализа в процессе тренировки и уложившийся в нормативы оперативного контроля при проведении процедур контроля погрешности анализа.

#### 6. Условия измерений

6.1. Процессы приготовления растворов и подготовку проб к анализу проводят в следующих условиях:

- температура воздуха (20  $\pm$  5) °C; - атмосферное давление (84-106) кПа; - относительная влажность воздуха не более 80 %.

 выполнение измерений на спектрофотометре проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: подготовка посуды, приготовление растворов, подготовка спектро-

фотометра, установление градуировочной характеристики, контроль стабильности градуировочной характеристики, отбор проб воздуха.

#### 7.1. Подготовка посуды

Стеклянную посуду несколько раз промывают водопроводной водой, заливают хромовой смесью и выдерживают 1 час. После этого посуду извлекают из хромовой смеси, ополаскивают несколько раз водопроводной водой, затем дистиллированной водой и сушат в сушильном шкафу. Чистую посуду хранят в закрытом виде.

#### 7.2. Приготовление растворов

- 7.2.1. Основной стандартный раствор периндоприла аргинина с массовой концентрацией 1 200 мкг/см³ готовят растворением  $(0,12000\pm0,00015)$  г периндоприла аргинина в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью  $100\,\mathrm{cm}^3$ . Раствор устойчив в течение двух недель при хранении в холодильнике.
- 7.2.2. Рабочий стандартный раствор периндоприла аргинина №1 с массовой концентрацией 120 мкг/см³ готовят разбавлением 10 см³ основного стандартного раствора дистиллированной водой в мерной колбе вместимостью 100 см³. Раствор устойчив в течение недели при хранении в холодильнике.

#### 7.3. Подготовка спектрофотометра

Подготовку спектрофотометра проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

#### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость оптической плотности раствора от массы периндоприла аргинина, устанавливают по шести сериям измерений по шести концентрациям вещества в каждой серии согласно табл. 2.

Градуировочные растворы устойчивы в течение суток.

На фильтры, помещенные в бюксы, пипеткой вместимостью 1 см³ наносят основной стандартный раствор периндоприла аргинина и рабочий стандартный раствор периндоприла аргинина № 1 в соответствии с табл. 2. Фильтры подсушивают при комнатной температуре, затем, используя пипетку вместимостью 5,0 см³, приливают дистиллированной воды по 5 см³ и оставляют на 10 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтры тщательно отжимают, растворы сливают в пробирки вместимостью 10 см³. Фильтры повторно обрабатывают 5 см³ дистиллированной воды, оставляют на 10 мин, периодически

Таблица 2 Растворы для установления градуировочной характеристики при определении периндоприла аргинина

Номер градуиро- вочного раствора	Объем основного стандартного раствора периндоприла артинина с массовой концентра-	Объем рабочего стандартного раствора периндо- прила аргинина с массовой концентра- цией 120 мкг/см²,	Содержание периндо- прила аргинина в анализируемом объеме раствора, мкт
1	0,0	0,0	0,0
2	0,0	0,5	60,0
3	0,1	0,0	120,0
4	0,2	0,0	240,0
5	0,3	0,0	360,0
6	0,4	0,0	480,0
7	0,5	0,0	600,0

помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества, затем тщательно отжимают и удаляют. Растворы объединяют и доводят объем дистиллированной водой до 10 см<sup>3</sup>.

Оптическую плотность получаемых градуировочных растворов измеряют в кювете с толщиной поглощающего слоя 20 мм при длине волны 220 нм по отношению к раствору сравнения, не содержащему определяемого вещества (табл. 2, раствор № 1).

Строят градуировочную характеристику: на ось ординат наносят средние значения оптических плотностей градуировочных растворов, на ось абсцисс — соответствующие им содержания периндоприла аргинина в мкг.

#### 7.5. Контроль стабильности градуировочной характеристики

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят не реже 1 раза в квартал, а также при смене реактивов и изменении условий анализа (после ремонта и поверки прибора). Один раз в год градуировочную характеристику устанавливают заново.

Для контроля стабильности готовят три градуировочных раствора по п. 7.4. (в начале, в середине и в конце диапазона измерений) и анализируют в точном соответствии с прописью методики.

Градуировочную характеристику считают стабильной, если для каждого контрольного образца выполняется условие (1):

$$\frac{\left|D_{u_{3M}} - D_{xp}\right|}{D_{xn}} \cdot 100 \le K_{xp}$$
, где (1)

 $D_{_{\!\mathit{IJM}}}, D_{_{\!\mathcal{D}}}$  — значение оптической плотности периндоприла аргинина в образце для контроля измеренное и найденное по градуировочной характеристике соответственно;

 $K_{\varphi}$  — норматив контроля,  $K_{\varphi} = 0.5 \cdot \delta$ , где  $\pm \delta$  — границы относительной погрешности, % (табл. 1).

Если условие стабильности не выполняется только для одного образца, то выполняют повторное измерение этого образца с целью исключения результата, содержащего грубую ошибку.

Если градуировочная характеристика не стабильна, выясняют причины нестабильности и повторяют контроль стабильности с использованием других образцов для установления градуировочной характеристики, предусмотренных методикой. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики ее устанавливают заново.

#### 7.6. Отбор проб воздуха

Отбор проб проводят с учетом требований ГОСТ 12.1.005—88 с изменением 1 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны» и Руководства Р 2.2.2006—05 (прилож. 9) «Общие методические требования к организации и проведению контроля содержания вредных веществ в воздухе рабочей зоны», раздел 2 — контроль соответствия максимальным ПДК.

Одновременно отбирают две параллельные пробы.

Воздух аспирируют через три канала в течение 15 мин через фильтры, помещенные в фильтродержатели, снабженные металлической сеткой. Для определения массовой концентрации периндоприла аргинина на уровне <sup>1</sup>/<sub>2</sub> ОБУВ отбирают не менее 6 000 дм<sup>3</sup> воздуха.

Фильтры с отобранными пробами помещаются в бюксы с пришлифованными крышками. Пробы можно хранить в течение трех дней в холодильнике.

#### 8. Выполнение измерения

Фильтры с отобранными пробами переносят в бюкс, приливают 5 см³ дистиллированной воды и оставляют на 10 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтры тщательно отжимают, раствор сливают в другой бюкс. Фильтры повторно обрабатывают 5 см³ дистиллированной воды и оставляют на 10 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества, снова тщательно отжимают и удаляют. Оба раствора последовательно фильтруют на химической воронке через фильтр бумажный в мерную пробирку с пришлифованной пробкой вместимостью 10 см³, доводят до метки дистиллированной водой и далее анализ проводят аналогично градуировочным растворам.

Оптическую плотность анализируемого раствора измеряют в кювете с толщиной поглощающего слоя 20 мм при длине волны 220 нм по отношению к раствору сравнения, используя чистый фильтр. Раствор сравнения необходимо предварительно профильтровать через фильтр бумажный.

Количественное определение содержания периндоприла аргинина проводят по предварительно построенной градуировочной характеристике.

**Примечание.** Фильтрование растворов анализируемых проб проводится для удаления нерастворимых в воде вспомогательных веществ, входящих в состав таблеток, содержащих периндоприла аргинин.

#### 9. Вычисление результатов измерений

Массовую концентрацию периндоприла аргинина в воздухе рабочей зоны С, мг/м³, вычисляют по формуле (2):

$$C = \frac{a}{V_{20}}, \text{ где}$$
 (2)

- а содержание периндоприла аргинина в анализируемом объеме раствора пробы, найденное по градуировочной характеристике, мкг;
- $V_{20}$  объем воздуха, отобранный для анализа (дм³), приведенный к стандартным условиям (прилож. 1).

За результат измерений принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, если выполняется условие приемлемости (3):

$$\frac{2 \cdot |C_1 - C_2| \cdot 100}{(C_1 + C_2)} \le r , \text{ где}$$
 (3)

 $C_{_{1}}, C_{_{2}}$  — результаты параллельных определений массовой концентрации периндоприла аргинина в воздухе, мг/м³;

г - значение предела повторяемости, % (табл. 1).

Если условие не выполняется, выясняют причины превышения предела повторяемости, устраняют их и повторяют выполнение измерений в соответствии с требованиями MBИ.

#### 10. Оформление результатов измерения

Результат количественного химического анализа представляют в виде:

$$\overline{C} \pm 0.01 \cdot \delta \cdot \overline{C}$$
, при  $P = 0.95$ , где

 $\overline{C}$  — среднее арифметическое значение результатов п определений, признанных приемлемыми, мг/м³:

±δ — границы относительной погрешности измерений, % (табл. 1).

Если полученный результат измерений ниже нижней (выше верхней) границы диапазона измерений, то производят следующую запись в журнале: «массовая концентрация периндоприла аргинина менее  $0,01~\text{мг/м}^3$  (более  $0,1~\text{мг/м}^3$ )».

#### 11. Контроль результатов измерений

11.1. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости.

Проверку приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости проводят:

- а) при возникновении спорных ситуаций между двумя лабораториями;
- б) при проверке совместимости результатов измерений, полученных при сличительных испытаниях (при проведении аккредитации лабораторий и инспекционного контроля).

Для проведения проверки приемлемости результатов измерений в условиях воспроизводимости каждая лаборатория использует пробы, оставленные на хранение.

Приемлемость результатов измерений, полученных в двух лабораториях, оценивают сравнением разности этих результатов с критической разностью  $\mathrm{CD}_{0.95}$  по формуле (4):

$$\frac{2 \cdot |C_{\varphi_1} - C_{\varphi_2}| \cdot 100}{(C_{\varphi_1} + C_{\varphi_2})} \le CD_{0,95}, \text{ rme}$$
 (4)

 $C_{_{\mathcal{G}^1}}, C_{_{\mathcal{G}^2}}$  — средние значения массовой концентрации периндоприла аргинина, полученные в первой и второй лабораториях, мг/м³;

 $CD_{0.95}$  — значение критической разности, % (табл. 1).

Если критическая разность не превышена, то приемлемы оба результата измерений, проводимых двумя лабораториями, и в качестве окончательного результата используют их среднеарифметическое значение. Если критическая разность превышена, то выполняют процедуры, изложенные в ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 (5.3.3).

При разногласиях руководствуются ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 (5.3.4).

# 11.2. Контроль качества результатов измерений при реализации методики в лаборатории.

Контроль качества результатов измерений в лаборатории при реализации методики осуществляют по ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002, используя контроль стабильности среднеквадратического (стандартного) отклонения повторяемости по п. 6.2.2 ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002 и показателя правильности по п. 6.2.4 ГОСТ Р ИСО 5725-6—2002.

Рекомендуется устанавливать контролируемый период так, чтобы количество результатоь контрольных измерений было от 20 до 30.

При неудовлетворительных результатах контроля, например, при превышении предела действия или регулярном превышении предела предупреждения, выясняют причины этих отклонений, в том числе проводят смену реактивов, проверяют работу оператора.

Приложение 1

#### Приведение объема воздуха к стандартным условиям

Приведение объема воздуха к стандартным условиям при температуре 293 °К (20 °С) и атмосферном давлении 101,3 кПа (760 мм рт. ст.):

$$V_{20} = \frac{V_t \cdot 293 \cdot P}{(273+t) \cdot 101,33}$$
, где

 $V_{c}$  — объем воздуха, отобранный для анализа, дм³; P — барометрическое давление, кПа

 $(101,33 \text{ k}\Pi a = 760 \text{ mm pt. ct.});$ 

t — температура воздуха в месте отбора пробы. °С.

Для удобства расчета  $V_{\infty}$  следует пользоваться таблицей коэффициентов (прилож. 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить V на соответствующий коэффициент.

Приложение 2 Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

Давление Р, кПа/мм рт. ст.										
ι°C	97,33/ 730	97,86/ 734	98,4/ 738	98,93/ 742	99,46/ 746	100/ 750	100,53/ 754	101,06/ 758	101,33/ 760	101,86/ 764
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	1,1899	1,1963	1,2026	1,2058	1,2122
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1862	1,1925
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1673	1,1735
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1460	1,1490	1,1551
14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1313	1,1373
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0986	1,0994	1,1053	1,1112	1,1141	1,1200
6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0974	1,1032
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0812	1,0869
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	1,0789
+2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0655	1,0712
+6	1,0087	1,0143	1,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557
+10	0,9944	0,9999	0,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0353	1,0407
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0209	1,0263
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9830	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0069	1,0122
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9783	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	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785
+30	0,9288	0,9339	0,9391	0,9440	0,9432	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723
+34	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9519	0,9544	0,9595
+38	0,9049	0,9099	0,9149	0,9199	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471

#### МУК 4.1.3136-13; 4.1.3139-13

#### Приложение 3

## Указатель основных синонимов названий веществ

		стр.
1.	Периндоприла аргинин	16
2.	Триметазидина дигидрохлорид	. 5

# Вещества, определяемые по ранее утвержденным «Методическим указаниям по измерению концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны»

вредных веществ в воздухе расочен зоны»					
Название вещества	Ссылка на опубликованные методические указания				
Авертин N (смесь восьми авермектинов A1a, A2a, B1a, B2a, A1в, A2в, B1в, B2в)	МУК «Измерение массовых концентраций аверсектина С (смесь изомеров) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии». М.,2003, МУК 4.1.1326—03. утв. 16.05.03 г.				
Бис(трифенилсилил)хро- мат (VI) (силилхромат) (в пересчёте на Ст <sup>6+</sup> )	«Методические указания по измерению концентраций железа, марганца, хрома, никеля, магния в воздухе рабочей зоны методом атомно-абсорбционного спектрального анализа», выпуск 20, М., 1984 г., с. 193, МУ № 3132—84. Пробоподготовка проводится минерализацией силилхромата смесью концентрированных соляной и азотной кислот (3:1) и далее в полном соответствии с условиями анализа. Для определения 0,015 мг/м³ и 0,005 мг/м³ силилхромата следует отобрать 80 и 244 дм³ воздуха соответственно.				
3-[3-(1,1'-Бифе- нил)-4-ил-1,2,3,4-тетрагид- ро-1-нафталенил]-4-гид- рокси-H-1-бензопи- ран-2-он (дифенакум)	МУ по измерению массовых концентраций 3-{3-(1,1'-Би-фенил)-4-ил-1,2,3,4-тетрагидро-1-нафталенил}-4-гидрокси-Н-1-бензопиран-2-он (дифенакум) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ). Выпуск 49. М., 2009, стр. 53. МУК 4.1.2246—07. Для измерения 0,5 ПДК дифенакума необходимо отобрать 40 дм воздуха.				
[S- [1-a(R*), 3-a, 7-β, 8-β(2S*, 4S*), 8a-β]]-1,2,3,7,8,8a-гекса-гидро-3,7-диме-тил-8-[2-(тетрагид-ро-4-гидрокси6-оксо-2Н-пиран-2ил)этил]-1-нафталенил 2-метилбутаноат (ловастатин)	«Методические указания по измерению массовых концентраций $[1S-[1-\alpha, 3-\alpha, 7-\beta, 8-\beta (2S^*,4S^*), 8\alpha-\beta]]-1,2,3,7,8,8\alpha$ -гексагидро-3,7-диметил-8- $[2-(тетра-гидро-4-гидрокси-6-оксо-2H-пиран-2-ил)этил]-1-нафталенил 2,2-диметилбутаноата (симвастатин) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии». Вып. 42, М., 2006. С. 43. МУК 4.1.1620—03.$				
Германий тетрафторид (контроль по фтору)	МУК «Измерение массовой концентрации гидрофторида (фтористого водорода) в воздухе рабочей зоны фотометрическим методом». Вып. 40. М., 2006. С. 12, МУК 4.1.1342—03.				
4-пиридинкарбоновой кис- лоты гидразида комплекса с железом ( <sup>2+</sup> ) сульфат дигид- рат (феназид)					
Этил-N-бутил-N-аце- тил-3-аминопропионат (ре- пеллент 1R 3535)	Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 1-гексодецилпиридиний клорида моногидрата (цегилпиридиний клорид моногидрат) в воздухе рабочей зоны. МУК 4.1.1716—03, утв. 29.06.03. Вып. 45. В качестве стандарта для построения градуировочной характеристики используется репеллент 1R 3535. Для измерения $\frac{1}{2}$ ПДК репеллента 1R 3535 необходимо отобрать 4 дм воздуха. Метод специфичен в условиях приготовления инсектицидных препаратов на основе репеллента 1R 3535.				

### Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны

Сборенк методических указаний МУК 4.1.3136—13; 4.1.3139—13

Выпуск 55

Редактор Н.В. Кожока
Технический редактор А. А. Григорьев
Подписано в печать 28.04.14

Формат 60×88/16

Тираж 200 экз.

Печ. л. 2,0 Заказ 33

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека 127994, Москва, Вадковский пер., д. 18, стр. 5, 7

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован отделом издательского обеспечения Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора 117105, Москва, Варшавское ш., 19а

Отделение реализации, тел./факс 8 (495) 952-50-89