

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

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

**Методические указания  
МУК 4.1.1352—4.1.1370—03**

**Выпуск 41**

**Федеральная служба в сфере защиты прав потребителей  
и благополучия человека**

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

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

**Методические указания  
МУК 4.1.1352—4.1.1370—03**

**Выпуск 41**

**ББК 51.21**

**ИЗ7**

**ИЗ7 Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Методические указания.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2006.—176 с.—Вып. 41.**

**ISBN 5—7508—0614—6**

1. Методические указания подготовлены: Научно-исследовательским институтом медицины труда РАМН, в составе Л. Г. **Максеева** (руководитель), Г. В. **Муравьева**, Е. М. **Малинина**, Е. Н. **Грицун**, Г. Ф. **Громова**, при участии А. И. **Кучеренко** (Департамент госсанэпиднадзора Минздрава России).

2. Рекомендованы к утверждению на совместном заседании группы Главного эксперта Комиссии по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию по проблеме «Лабораторно-инструментальное дело и метрологическое обеспечение» и методбюро п/секции «Промышленно-санитарная химия» Проблемной комиссии «Научные основы гигиены труда и профпатологии».

3. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Министерстве здравоохранения Российской Федерации.

4. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения РФ Г. Г. **Онищенко** 16 мая 2003 г.

5. Введены впервые.

**ББК 51.21**

© Роспотребнадзор, 2006

© Федеральный центр гигиены и  
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2006

## **I. Введение**

Сборник методических указаний «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (Вып. 41) 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 19 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», ГОСТ Р 8.563—96 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений», МИ 2335—95 «Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа», МИ 2336—95 «Характеристики погрешности результатов количественного химического анализа. Алгоритмы оценивания».

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 2.2.5.686—98 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны», дополнения 2,3,4,6 к ним и дополнения 2,3,4 и 5 к ГН 2.2.5.687—98 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) вредных веществ в воздухе рабочей зоны».

Методические указания по измерению массовых концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны предназначены для центров госсанэпиднадзора, 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.

**УТВЕРЖДАЮ**

Главный государственный санитарный  
врач Российской Федерации,  
Первый заместитель Министра  
здравоохранения Российской Федерации  
Г. Г. Онищенко

16 мая 2003 г.

Дата введения: с момента утверждения

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение массовых концентраций 2-[(4-хлорфенил)-  
фенилацетил]-1,Н-инден-1,3(2H)-диона (хлорфасинона)  
методом высокоэффективной жидкостной хроматографии  
в воздухе рабочей зоны**

**Методические указания  
МУК 4.1.1370—03**

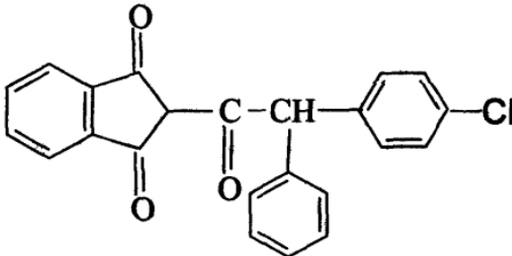
---

**1. Область применения**

Настоящие методические указания устанавливают количественный анализ воздуха рабочей зоны на содержание хлорфасинона методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в диапазоне концентраций 0,005—0,066 мг/м<sup>3</sup>.

**2. Характеристика вещества**

**2.1. Структурная формула**



**2.2. Эмпирическая формула C<sub>23</sub>H<sub>15</sub>ClO<sub>3</sub>**

2.3. Молекулярная масса 374,83.

2.4. Регистрационный номер CAS 3691-35-8.

2.5. Физико-химические свойства.

Хлорфасинон – кристаллический порошок белого цвета,  $T_{пл}$  142—144 °С, не растворим в воде, хорошо растворим в хлороформе, бензоле.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.6. Токсикологическая характеристика.

Хлорфасинон является антикоагулянтом (нарушает свертываемость крови, повышает проницаемость сосудов).

Класс опасности – первый.

Предельно допустимая концентрация (ПДК) хлорфасинона в воздухе рабочей зоны 0,01 мг/м<sup>3</sup>.

### **3. Погрешность измерений**

Методика обеспечивает выполнение измерений хлорфасинона с погрешностью, не превышающей  $\pm 9\%$  при доверительной вероятности 0,95.

### **4. Метод измерений**

Измерение массовой концентрации хлорфасинона выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с УФ-детектированием при длине волны 280 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на фильтр.

Нижний предел измерения содержания хлорфасинона в анализируемом объеме пробы – 0,006 мкг.

Нижний предел измерения концентрации хлорфасинона в воздухе 0,005 мг/м<sup>3</sup> (при отборе 60 дм<sup>3</sup> воздуха).

Измерению не мешает сопутствующее вещество – этилфенацин.

### **5. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы, растворы**

При выполнении измерений применяют следующие средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы, растворы.

#### **5.1. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы**

Хроматограф жидкостной фирмы Хьюлетт-Паккард, модель HP-1050 с градиентной системой элюирования,

автосэмплером и УФ-детектором типа  
«диодная матрица»  
Колонка из нержавеющей стали  
длиной 150 мм и внутренним диаметром  
4 мм, заполненная Spherisorb ODS-2  
(размер частиц 5 мкм)

Аспирационное устройство  
модель 822

ГОСТ 2.6.01—86

Фильтродержатель

ТУ 95-72-05—77

Фильтры обеззоленные «синяя лента»

ТУ 6-09-1676—77

Весы аналитические лабораторные  
ВЛА-200

ГОСТ 24104—88Е

Колбы мерные, вместимостью 25 см<sup>3</sup>

ГОСТ 1770—74Е

Стаканы химические,  
вместимостью 25 см<sup>3</sup>

ГОСТ 25336—82Е

Пипетки, вместимостью 1, 2,5 и 10 см<sup>3</sup>

ГОСТ 29227—91

Пробирки колориметрические,  
вместимостью 10 см<sup>3</sup>

ГОСТ 25336—82Е

Ротационный испаритель ИР-1М  
с набором колб

ТУ 25-11-917—76

### 5.2. Реактивы, растворы

Хлорфасинон – продукт фирмы «Лифа»,  
Италия, с содержанием основного вещества  
не менее 98 %, сертификационный № 13509920

Хлороформ, ч

ТУ 6-09-4263—76

Спирт метиловый, хч

ГОСТ 6995—67

Ацетонитрил, хч для жидкостной  
хроматографии

ТУ 6-09-14-2167—84

Ортофосфорная кислота,  
85 %-ный раствор и 0,2 %-ный раствор

ГОСТ 10678—76

Вода бидистиллированная

ГОСТ 7602—72

Допускается использование других средств измерения, вспомо-  
гательного оборудования, материалов и реактивов с техническими и  
метрологическими характеристиками и квалификацией не хуже ут-  
вержденных в разделе.

## **6. Требования безопасности**

6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работы с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.005—88.

6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ должны соблюдаться требования противопожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—76.

6.3. При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019—79 и инструкцией по эксплуатации прибора.

## **7. Требования к квалификации оператора**

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица с высшим и среднеспециальным образованием, прошедшие обучение работе на жидкостном хроматографе.

## **8. Условия измерений**

8.1. Приготовление растворов и подготовку проб к анализу проводят при температуре воздуха  $(20 \pm 5)$  °С, атмосферном давлении 84,0—106,6 кПа и относительной влажности воздуха не более 80 %.

8.2. Выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

## **9. Подготовка к выполнению измерений**

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: приготовление растворов, подготовка жидкостного хроматографа, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

### **9.1. Приготовление растворов**

9.1.1. Основной стандартный раствор хлорфасинона в хлороформе с концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup> готовят растворением 25 мг хлорфасинона в мерной колбе вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Раствор устойчив в течение недели при хранении в холодильнике.

9.1.2. Стандартный раствор № 1 с концентрацией 40 мкг/см<sup>3</sup> готовят разведением 1 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора хлороформом в мерной колбе вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Раствор устойчив в течение недели при хранении в холодильнике.

9.1.3. Градуировочные растворы с концентрацией хлорфасинона от 0,6 до 8,0 мкг/см<sup>3</sup> готовят соответствующим разбавлением стандартного раствора №1 хлороформом. Растворы устойчивы в течение недели при хранении в холодильнике.

9.1.4. Состав элюента:

*A* – ацетонитрил: метанол: ортофосфорная кислота (85 %) = 1 : 1 : 0,01.

*B* – ортофосфорная кислота (0,2 %, по объему).

Ортофосфорную кислоту 0,2 %-ную (по объему) готовят следующим образом: к 99,8 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды приливают 0,2 см<sup>3</sup> ортофосфорной кислоты.

*A* : *B* = 80 : 20 (по объему)

### 9.2. Подготовка прибора

Подготовку жидкостного хроматографа проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

### 9.3. Установление градуировочной характеристики

Количественный анализ проводят методом абсолютной градуировки. Для этого вводят в хроматограф по 10 мм<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора.

Градуировочный график строят в координатах: количество введенного хлорфасинона (мкг) – площадь пика (приборные единицы). Градуировку выполняют по 5 точкам, проводя 5 параллельных определений для каждой концентрации согласно табл. 1.

Таблица 1

Растворы для установления градуировочной характеристики при определении хлорфасинона

Стандартный раствор хлорфасинона № 1, см <sup>3</sup>	Хлороформ, см <sup>3</sup>	Концентрация хлорфасинона в градуировочном растворе, мкг/см <sup>3</sup>	Содержание хлорфасинона в хроматографируемом объеме, мкг
0,15	9,85	0,6	0,006
0,3	9,7	1,2	0,012
0,5	9,5	2,0	0,02
1,0	9,0	4,0	0,04
2,0	8,0	8,0	0,08

Условия проведения анализа градуировочных растворов и анализируемых проб:

Температура термостата колонки	20 °С
Скорость подачи элюента	1 см <sup>3</sup> /мин
Длина волны УФ-детектора	280 нм
Объем вводимой пробы	10 мм <sup>3</sup>
Время удерживания хлорфасинона	4 мин 27 с

Проверку градуировочного графика проводят не реже 1 раза в три месяца и при изменении условий анализа.

#### 9.4. Отбор проб воздуха

Воздух с объемным расходом 10 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через фильтр «синяя лента», помещенный в фильтродержатель. Для измерения 1/2 ПДК хлорфасинона необходимо отобрать 60 дм<sup>3</sup> воздуха. Отобранные пробы могут храниться в течение месяца в пробирках с притертыми пробками.

### 10. Выполнение измерения

Фильтр с отобранной пробой помещают в химический стакан вместимостью 25 см<sup>3</sup> и дважды экстрагируют хлороформом по 5 см<sup>3</sup>. Экстракты объединяют и переносят в остродонную колбу и упаривают на ротационном испарителе досуха при температуре не выше 40 °С. Степень десорбции хлорфасинона с фильтра 98 %. Сухой остаток растворяют в 0,5 см<sup>3</sup> хлороформа. Хроматографический анализ проб выполняют в тех же условиях, что и хроматографирование градуировочных растворов.

Количественное содержание хлорфасинона в хроматографируемом объеме (мкг) определяют по предварительно построенному градуировочному графику.

### 11. Вычисление результатов измерения

Концентрацию хлорфасинона в воздухе ( $C$ , мг/м<sup>3</sup>) вычисляют по формуле:

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

$a$  – содержание хлорфасинона в хроматографируемом объеме, найденное по градуировочному графику, мкг;

$b$  – общий объем раствора пробы, мм<sup>3</sup>;

$b$  – объем раствора пробы, взятой для анализа, мм<sup>3</sup>;

$V$  – объем воздуха, отобранного для анализа ( $\text{дм}^3$ ) и приведенного к стандартным условиям (прилож. 1).

## 12. Оформление результатов анализа

Результат количественного анализа представляют в виде:

$C \pm \Delta \text{ мг/м}^3$ ,  $P = 0,95$ . Значение  $\Delta = 0,00066 + 0,088C \text{ мг/м}^3$ , где

$\Delta$  – характеристика погрешности.

$C$  – значение массовой концентрации анализируемого компонента в пробе.

## 13. Контроль погрешности методики КХА

Значения характеристики погрешности, норматива оперативного контроля погрешности и норматива оперативного контроля воспроизводимости приведены в табл. 2.

Таблица 2

Диапазон определяемых концентраций хлорфасинона, $\text{мг/м}^3$	Наименование метрологической характеристики		
	характеристика погрешности $\Delta$ , $\text{мг/м}^3$ , $p = 0,95$	норматив оперативного контроля погрешности, $K$ , $\text{мг/м}^3$ ( $p = 0,90$ , $m = 3$ )	норматив оперативного контроля воспроизводимости, $D$ , $\text{мг/м}^3$ ( $p = 0,95$ , $m = 2$ )
0,005—0,066	0,00066 + 0,088 C	0,00026 + 0,12 C	0,0025 + 0,35 C

Метрологические характеристики приведены в виде зависимости от значения массовой концентрации анализируемого компонента в пробе ( $C$ ).

### 13.1. Оперативный контроль погрешности

Оперативный контроль погрешности выполняют в одной серии с КХА рабочих проб.

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике.

После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы ( $C_1$ ).

Вторую часть разбавляют соответствующим растворителем в два раза и снова делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза ( $C_2$ ). Во вторую часть делают добавку анализируемого компонента ( $X$ ) до массовой концентрации исходной рабочей пробы ( $C_1$ ) (общая концентрация не должна выходить за верхнюю границу диапазона измерения) и анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой ( $C_3$ ). Результаты анализа исходной рабочей пробы ( $C_1$ ), рабочей пробы, разбавленной в два раза ( $C_2$ ) и рабочей пробы, разбавленной в два раза с добавкой ( $C_3$ ) получают по возможности в одинаковых условиях, т. е. их получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т. д.

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия:

$$\left| C_3 - C_2 - X \right| + \left| 2C_2 - C_1 \right| \leq K, \text{ где}$$

$C_1$  – результат анализа рабочей пробы;

$C_2$  – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза;

$C_3$  – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой анализируемого компонента;

$X$  – величина добавки анализируемого компонента;

$K$  – норматив оперативного контроля погрешности.

$$K = 0,00026 + 0,12C \text{ мг/м}^3$$

### *13.2. Оперативный контроль воспроизводимости*

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике. После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные части и анализируют в точном соответствии с прописью методики, максимально варьируя условия проведения анализа, т.е. получают два результата анализа в разных лабораториях или в одной, используя при этом разные наборы мерной посуды, разные партии реактивов. Два результата анализа не должны отличаться друг от друга на величину допускаемых расхождений между результатами анализа:

$$|C_1 - C_2| \leq D, \text{ где}$$

$C_1$  – результат анализа рабочей пробы;

$C_2$  – результат анализа этой же пробы, полученный в другой лаборатории или в этой же, но другим аналитиком с использованием другого набора мерной посуды и других партий реактивов;

$D$  – допустимые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы.

$$D=0,0025+0,35C \text{ мг/м}^3$$

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

#### **14. Нормы затрат времени на анализ**

Для проведения серии анализов из 6 проб требуется 1 ч 30 мин.

Методические указания разработаны: НИИ медицины труда РАМН (Е. Н. Грицун, А. В. Кудряшов).

**Приведение объема воздуха к стандартным условиям**

Приведение объема воздуха к стандартным условиям (Т 20 °С и давление 101,33 кПа) проводят по формуле:

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

$V_t$  – объем воздуха, отобранного для анализа, дм<sup>3</sup>;

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

$t$  – температура воздуха в месте отбора пробы, °С.

Для удобства расчета  $V_{20}$  следует пользоваться таблицей коэффициентов (прилож. 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить  $V_t$  на соответствующий коэффициент.

## Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

° С	Давление P, кПа/мм рт. ст.									
	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	1,0936	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

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

	стр.
1. азаметиофос	54
2. 1-амидогуанидиний гидрокарбонат	37
3. боран-диметилсульфидный комплекс	129
4. бродифакум	15
5. бромадиалон	6
6. клотримазол	155
7. септабик	45
8. тексанол-эфирный спирт	137
9. триметилпропан диаллиловый эфир	121
10. углекислый кальций	78
11. хлорфасинон	163
12. циангуанидин	62
13. эсбиотрин	95
14. эток	104

**Вещества, определяемые по ранее утвержденным методическим  
указаниям по измерению концентраций вредных веществ  
в воздухе рабочей зоны**

Название вещества	Опубликованные методические указания
1	2
Желатин	МУ № 1719—77 «Методические указания на гравиметрическое определение пыли в воздухе рабочей зоны и в системах вентиляционных установок». – Вып. 1—5. – М., 1981. – 235 с.
Крахмал	»                   »                   »                   »
Сахарная пудра (сахароза)	»                   »                   »                   »

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

**Методические указания  
МУК 4.1.1352—4.1.1370—03**

**Выпуск 41**

**Редакторы Аванесова Л. И., Кожока Н. В.,  
Кучурова Л. С., Максакова Е. И.  
Технический редактор Климова Г. И.**

**Подписано в печать 30.12.05**

**Формат 60x88/16**

**Тираж 500 экз.**

**Печ. л. 11,0  
Заказ 6471**

**Федеральная служба по надзору  
в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека  
127994, Москва, Вадковский пер., д. 18/20**

**Оригинал-макет подготовлен к печати издательским отделом  
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора  
117105, г. Москва, Варшавское ш., 19а.**

**Отделение реализации печатной продукции, тел. 952-50-89**

**Отпечатано в филиале Государственного ордена  
Октябрьской революции, ордена Трудового Красного Знамени  
Московского предприятия «Первая Образцовая типография»  
Федерального агентства по печати и массовых коммуникаций  
115114, г. Москва, Шлюзовая наб., 10. Тел. 235-20-30**