#### ИНФОРМАЦИОННО-ИЗДАТЕЛЬСКИЙ ЦЕНТР ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОРА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

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

Выпуск І

# Аннотация

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

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

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

Сборник подготовили:

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

Ответственные редакторы: Антонов Н.М.

Мартынова Н.М. Подольский В.М.

### введение

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

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

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

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

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

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

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

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

- 1.1. Предел измерения содержания химических веществ на исследуемых объектах, в частности на коже, выраженный в мг/см², устанавливают по величине предельно допустимого уровня (ПДУ). При отсутствии утвержденного ПДУ предел измерения устанавливают по уровню, достигнутому в условиях лабораторного эксперимента.
- 1.2. Избирательность методики устанавливается по отношению к веществам, значительно отличающимся по характеру токсического действия на человека и по величине ПДУ. Допустимо применение методик суммарного измерения содержания химических веществ, принадлежащих к одному в тому же классу соединений и имеющих близкий предел измерения.
- 1.3. Метрологические характеристики, в частности правильность методик, разработанных в условиях лабораторного эксперимента, оценивается доверительным интервалом (Е) по формуле:

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

где  $\overline{C}$  — средняя арифметическая величина из п определений;

t d- коэффициент Стьюдента (при Р - 0,95);

S — квадратичное отклонение отдельного результата:

п — количество определений.

Кроме доверительного интервала рассчитывается относительное стандартное отклонение  $S_r$ , не превышающее  $0,33^{\circ}$ 

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

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

- 2.1. При разработке методик измерения содержания химических веществ на кожных покровах следует пользоваться Методическими рекомендациями MP \*\*.
- 2.2. Эти же MP могут быть использованы и при разработке методик измерения содержания веществ на спецодежде.
- В качестве испытуемых образцов используют новую ткань, из которой шьют верхнюю одежду и белье для работающих на обследуемом предприятии.

Испытуемую ткань (сукно, сатин, молескин, бельевую бязь) предварительно обрабатывают выбранным растворителем (возможно при повышенной температуре), промывают водой и высушивают. Для этой цели используют образцы размером от 50 до 100 см².

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

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

- 2.4. Образцы экспонированной ткани обрабатывают соответствующим растворителем в течение 15—20 мин. В ряде случаев обработку (экстракцию) выполняют с помощью магнитной мешалки и при нагревании. В зависимости от химической устойчивости веществ или продуктов их превращения образцы ткани могут быть обработаны в десорбере и выделившиеся вещества извлечены током чистого воздуха или водяным паром (рис. 1,2),
- 2.5. Градуировочные графики при использовании газожидкостной хроматографии или эмиссионноспектрального анализа в большинстве случаев могут быть построены без учета влияния примесей, выделяющихся кожей или содержащихся в новых чистых образцах ткани.

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

<sup>\*</sup> Допускается расчет погрешности определения в % по формуле  $W = \frac{S}{\sqrt{n}} \cdot 100$  (при n = 4-6; P = 0.95). Погрешность должна быть не более 33%.

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

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

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

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

Соли металлов наносили на образец в виде солянокислых, цианид натрия — в виде щелочных растворов. Погрешность определения, вычисленная согласно п.1.3, не превышает 20%.

Таблица 1 Правильность определения веществ (n — 4—6, P — 0,95)

<b>Соедине</b> ние				Нанесено на образец		Найцено			
Соединенис	Метод	Образец	С, мкг	мг/см²	Sr	C, mkr	±t·S √n		
3-Нитроанилин	фотометрический	кожа	5,0	0,12	0,05	4,0	0,07		
		кожа	53,0	1,25	0,04	51,6	3,36		
Гексахлорбензол	ГЖХ	кожа	170,0	0,34	0,19	130,0	30,40		
	<b>_</b> "	кожа	653,0	1,31	0,04	583,0	26,92		
Сульфат никеля	атомно-эмиссионный	кожа	0,63	0,013	0,18	0,58	0,14		
		кожа	31,4	0,628	0,14	28,10	4,84		
3-Нитроанилин	фотометрический	ткань	8,2	0,09	0,23	8,0	1,90		
		TKAHL	54,0	0,60	0,06	56,0	5,40		
Анилин		ткань	3,0	0,08	0,11	2,1	0,60		
		TKAHL	20,0	0, <b>50</b>	0,10	19,0	1,80		
Цианид натрия		ткань	0,9	0,01	0,09	0,9	0,10		
	****	ткань	23,0	0,23	0,05	23,6	2,10		

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

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

# 3. Проведение исследований на промышленных предприятиях

- 3.1. Смыв с загрязненной кожи и других объектов осуществляют главным образом во время технологических процессов и операций при наибольшем контакте работающих с вредными веществами (размол и просеивание, розлив, расфасовка и затаривание веществ и т.д.). Особое внимание уделяют отбору проб при выполнении ручных операций и работе с летучими жидкими веществами. В последнем случае только своевременный отбор проб (во время операции или сразу после ее окончания) обеспечивает результаты количественного определения загрязнений (п.2.3).
- 3.2. Отбор проб с кожи, резиновых СИЗ и пневмокостюмов осуществляют главным образом способом смыва с помощью ватного тампона, обильно смоченного выбранным растворителем\*. Пробы отбирают в основном с тыльной стороны кисти или ладони (площадь 50 см²) или со всей кисти (площадь 360 см²), открытых и закрытых участков тела размером 1 дм², с 1 дм² резиновых шлем-масок, сапог, перчаток и полнимерных материалов, в том числе с обратной стороны резиновых СИЗ и пневмокостюмов.

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

- 3.3. Пылевидные вещества, загрязняющие кожу, спецодежду и другие объекты, более рационально отбирать путем отсоса через двухконусный патрон (дваметр патрубка 8—9 см, в том числе с насадкой) со скоростью 20—25 л/мин. При этом в значительной степени устраимется влияние различного вида примесей, выделяемых кожей, окращенной и бесцветной тканью, резиной и другими материалами, см. рис. 3.
- 3.4. Для отбора проб твердых и жидких веществ с верхней спецодежды и бельи на рабочий костюм нашивают друг на друга образцы верхней и бельевой ткани размером 10 х 10 см. В том случае, если костюм был загрязнен, пакет образцов увеличивают до трех, последним подшивают образци из бельевой ткани, защищающей верхние образцы от вторичного загрязнения. Образцы нашивают на рукава, брюки, полы и т.д., общим числом, указанным в п.3.5. В зависимости от планирования гигиенического исследования образцы в положенное время снимают или вырезают из них лоскуты размером 3 х 3 или 5 х 5 см и направляют в закрытой посуде на анализ. При изучении эффективности стирки (обезвреживания) верхней спецодежды и белья оставшуюся часть нашитых образцов после стирки направляют на анализ.
- 3.5. Во избежание потерь летучих веществ образцы ткани тут же после отбора проб погружают в выбранный экстрагент. Пробы выдерживают, в том числе при нагревании, в течение 15—20 мин. Образцы, подвергнувшиеся длительному воздействию малолетучих веществ, выдерживают в растворителе большей частью при нагревании в течение нескольких часов.
- 3.6. Приблизительное число отбираемых проб у одного работающего для получения достоверных результатов:
  - с кожи, главным образом с кистей, в пределах 4—6, после душа и с закрытых участков тела 3—4;
  - с верхней спецодежды и защитных костюмов 12—14, после обезвреживания (стирки) 4—5;
  - с белья 4—5, после стирки 3;
  - с резиновых пілем-масок или сапог и перчаток 4—5, после обезвреживания 3.
- 3.7. Способы обработки и анализа проб, отобранных с кожных покровов, подробно описаны в методических рекомендациях. Такими же способами анализируют пробы, полученные смывом с резиновых и пленочных СИЗ. Следует отметить, что при газожидкостном хроматографировании растворов в большенстве случаев не требуется центрифугирование и фильтрование смывов с кожи и экстрактов со спецодежды вследствие незначительности влияния примесей, выделяемых незагрязненными кожей или тканью, в отбираемой на анализ пробе (1—2 мкл).
- 3.8. Пылевидные пробы, отобранные на анализ путем отсоса на фильтрующий материал, экстрагируют указанным способом (п.2.5.). Часть пылевидного вещества, задержавшуюся на внутренней степке патрона, снимают ватным, смоченным растворителем, тампоном или смывают экстрагентом. Объединенный экстракт анализируют.
- 3.9. При необходимости установления количества вещества, проникшего в толщу резиновых или других полимерных материалов, на шлем-маску или другие СИЗ наклеивают соответствующие образцы, которые снимают в заданное время. Образцы сначала погружают в растворитель, промывают и измельчают. Полученную массу экстрагируют при длительном нагревании, экстракт анализируют. Получаемые данные не всегда отражают результаты количественного определения вследствие незначительной скорости диффузии вещества из пленки. Если нагревание оказывает влияние на устойчивость анализируемого соединения, образец экстрагируют длительное время при обычной температуре.
- 3.10. Полученные результаты группируют в зависимости от однозначности технологического процесса и производственных операций, выполняемых работающими, и оценивают по формуле M ± m (п.1.2).
- В табл.2 представлены результаты анализа загрязнения спецодежды и белья аппаратчика в производстве полиизопианатов.

Таблица 2 Загрязнение спецодежды аппаратчика ароматическими аминами (мг/см²) (0 — не обнаружено)

Операция, рабочее место	Расположение		Верхняя одежда			Белье				
	n	нашивок	M±m			M±m				
Вскрытие фильтра	4	Брюки	5,83	±	1,29	0,22	±	0,07		
_*_	4	Pyrana	0,27	±	0,12	0,04	±	0		
- <b>*-</b> -	3	Полы	0,30	±	0,05	0,03	±	0		
	3	Стина	0,21	±	0,13	0,03	±	0		
этбор проб	4	Брюки	0,33	±	0,15	0,09	±	0,06		
	3	Pykana	0.14	±	0.08	0.04	±	0.02		

	<b>УТВЕРЖДАЮ</b>
Заместитель Главно	
СВИИТ	ариого врача СССР
	В.И.Чибураст
" 28 " сентибри	1989 r
N 5114-89	

# МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКОМУ ИЗМЕРЕНИЮ СОДЕРЖАНИЯ ДИМЕТИЛФОРМАМИДА НА КОЖЕ

М.м. 73.09

Диметилформамид (диметиламид муравьиной кислоты) — бесцветная жидкость, плотность 0,96 г/см<sup>3</sup> при 25 °C, Т. пл. — 61 °C, Т. кип. 153 °C, упругость пара 3,7 мм рт.ст., растворим в воде, органических растворителях.

#### 1. Характеристика методики

Определение основано на использовании газожидкостной хроматографии на приборе с пламенноионизационным детектором.

В качестве смывающей жидкости используется вода.

Диапазон измеряемого содержания 0,008—0,16 мг/см2

Определению не мешают этилацетат, бутилацетат, окись пропилена, этиленгликоль, 1,2-пропиленгликоль.

Граница суммарной погрешности не превышает ± 25%.

ПДУ на коже не установлен.

#### 2. Реактивы и растворы

Диметилформамид, ГОСТ 20289-74, х.ч.

Основной стандартный раствор диметилформамида в воде готовят в мерной колбе на 25 мл взвешиванием 2—3 капель. Раствор устойчив в течение 25 дней.

Соответствующим разведением готовят стандартные растворы с содержанием диметилформамида 0,01; 0,02; 0,5; 0,1 и 0,2 мг/мл. Растворы устойчивы в течение 3 недель.

Вата гигроскопическая.

Хроматон AW (фракция 0,20—0,30 мм)с 10% карбовакса 20 М. Газообразные азот, водород, воздух в баллонах с редукторами.

# 3. Приборы и посуда

Хроматограф с пламенно-ионизационным детектором. Колонка металлическая длиной 2 м и диаметром 3 мм. Пипетки, ГОСТ 20292—74, вместимостью 1, 2, 5 мл. Колба мерная, ГОСТ 1770—74, вместимостью 25 мл. Микрошприц на 10 мкл.

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

Смыв с кожных покровов проводится способом обмыва, заключающимся в том, что ватным тампоном (0,3 г), смоченным в воде, проводят смыв с участка кожи (50 см²). Объем полученных смывов доводят до 40 мл водой, фильтруют для удаления механических загрязнений, а затем 1 мкл отфильтрованного раствора хроматографируют. Одновременно проводят смыв с кожи у рабочих, не контактирующих с диметилформамидом.

#### Условия анализа

Колонку заполняют инертоном AW с 10% карбовакса 20 М под вакуумом, кондиционируют при 180° в течение 24 ч в токе азота. Общую подготовку прибора проводат согласно инструкции.

Длина колонки 2 м. Пнаметр колонки Носитель-инертон AW (фракция 0,20—0,30 мм) с 10% карбовакса 20М. 120 °C. Температура колонки 200 °C. Температура испарителя 30 мл/мин. Скорость потока азота 30 мл/мин. Скорость потока водорода 300 мл/мин. Скорость потока воздуха 200 мм/ч. Скорость днаграммной ленты Объем вводимой пробы -1 MKJ.

Время удерживания диметилформамида 3 мни 29 с.

Количественное определение проводят методом абсолютной калибровки по площади пиков. Для построения градунровочного графика в испаритель хроматографа последовательно вводят по 1 мкл стандартного раствора диметилформамида с концентрациями 0,01; 0,02; 0,05; 0,1 и 0,2 мг/мл.

Затем строят график зависимости площади пиков от концентрации вещества из пяти параллельных определений. Площадь пика вычисляют путем умножения высоты пика на его ширину, измеренную на половине высоты. Условия анализа и калибровки должны быть идентичными.

Содержание диметилформамида в мг/см² смыва (С) вычисляют по формуле:

$$c-\frac{Q}{S}$$

где Q — количество диметилформамида, найденное во всей пробе, мг;

S — площадь исследуемой части тела, см<sup>2</sup>.

#### Приложение

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

NN n/n	Методические указания	Учреждения, представившие Методические указания
1	2	3
1.	Фотометрическое измерение содержания акрилонитрила	Саратовский Мед. институт
2.	Газохроматографическое измерение содержания бензина	НИИ ГТиПЗ АМН СССР Уфимский НИИ ГТиПЗ
3.	Фотометрическое измерение содержания бензола	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана
4.	Газохроматографическое измерение содержания гваякола и о-анизидина	Горьковский НИИ ГТиПЗ
<b>5.</b>	<b>Хроматографическое</b> измерение содержания гексаметиленднамина	Грузинский НИИ ГТиПЗ
6.	Газохроматографическое измерение содержания гекса-хлорбензола	Горьковский НИИ ГТиПЗ
7.	<b>Хроматографическое</b> измерение содержания гептилового и амилового спирта	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана
8.	Фотометрическое измерение содержания диаминотолуола (толуилендиамина), диизоциантолуола (толуилендиизоцианата) и диизоцианодифенилметана (дифенилметандиизоцианата)	Горьковский НИИ ГТиПЗ
9.	Газохроматографмческое измерение содержания дибутилфталата	НИИ ГТиПЗ АМН СССР, г. Москва
10.	Газохроматографическое измерение содержания диметил- формамида	НИИ ГТиПЗ АМН СССР, г. Москва
11.	Газохроматографическое измерение содержания диметилэтанамида (диметилацетамида)	Горьковский НИИ ГТиПЗ
12.	Газохроматографическое измерение содержания N,N-диэтил-м-толуамида	НИИ ГТиПЗ АМН СССР
13.	Хроматографическое измерение содержания ксилидина	
14.	Спектрофотометрическое измерение содержания лития клористого	Горьковский НИИ ГТиПЗ
15.	Измерение содержания лития клористого методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии	Горьковский НИИ ГТиПЗ
16.	Газохроматографическое измерение содержания метанола	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана
17.	<b>Фотометрическое измерение содержания метанола и</b> формальдегида	Донецкий НИИ ГТиПЗ
18.	<b>Хроматографическое</b> измерение содержания метилтестостерона и метандростенолона	НИИ лексредств
19.	Газохроматографическое измерение содержания $\alpha$ -моно-клорпропноновой, 2,2-диклорпропановой ( $\alpha$ , $\alpha$ -диклорпропноновой) кислот и 2,2-диклорпропаноилата натрия (Nасоль $\alpha$ , $\alpha$ -диклорпропноновой кислоты)	Горьковский НИИ ГТиПЗ
20.	Хроматографическое измерение содержания рицида II	Львовский мединститут
21.	Фотометрическое измерение содержания ртути	Горьковский НИИ ГТиПЗ
22.	Фотометрическое измерение содержания свинца	Новосибирский НИИ гигие- ны

23.	Полярографическое измерение содержания свинца	НИИ ГТиПЗ АМН СССР							
24.	Атомно-абсорбционное измерение свинца	Рижский Медицинский инс- титут							
25.	Фотометрическое измерение содержания смазочных масел	Донецкий НИИ ГТиПЗ							
26.	Спектрографическое измерение содержания сульфатов меди и никеля, хлоридов олова и палладия	Горьковский НИИ ГТиПЗ							
27.	Фотометрическое измерение содержания танина	Грузинский НИИ ГТиПЗ							
28.	Хроматографическое измерение содержания тестостерона и эфиров тестостерона-пропионата, фенилиропионата, изо-капроната, каприната и энантата	НИИ лексредств							
29.	Фотометрическое измерение содержания о- и п-толуидинов; о- и п-нитроанилинов, 3,4-дихлоранилина, анилина, о-анизидина и п-фенилендиамина	Горьковский НИИ ГТиПЗ							
30.	Фотометрическое измерение содержания толуола	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана							
31.	Газохроматографическое измерение содержания 1-фенил-4,5- дихлорпиридазона (дихлорпиридазона) и 1-фенил-6-амино-5- хлопиридазона-6(феназона)	Горьковский ННИ ГТиПЗ							
<b>32.</b>	Газохроматографическое измерение содержания фенола	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана							
33.	Хроматографическое измерение содержания фосфамида	Киевский НИИ ГТиПЗ							
34.	Хроматографическое измерение содержания хлорбензола, трихлорбензола, тетрахлорбензола	Горьковский НИИ ГТиПЗ							
<b>35</b> .	Фотометрическое измерение содержания цианамида натрия	Горьковский НИИ ГТиПЗ							
36.	Газохроматографическое измерение содержания циклогексанона и метилизобутилкетона	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана							
37.	Газохроматографическое измерение содержания циклогексанона и циклогексанола	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана							
38.	Фотометрическое измерение содержания диметиламиноцикло- гексана	Горьковский НИИ ГТиПЗ							
39.	Газохроматографическое измерение содержания бензола, толуола, ксилола	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана							
40.	Газохроматографическое измерение содержания ксилола	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана							

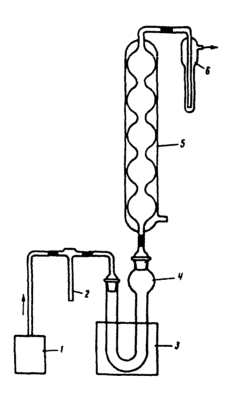
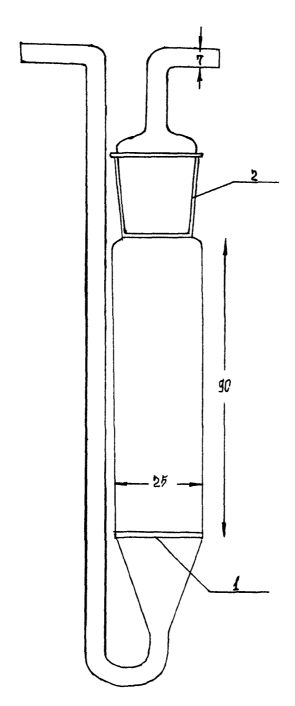


Рис. 1. Установка для извлечения ртути:

- микрокомпрессор;
   реометр;
   песчаная баня;
   десорбер;
   холодильник;
   поглотительный прибор



- Рис. 2. Десорбер для язвлечения NaCN:

  1 стеклянная перфорированная или пористая пластинка;

  2 пришлифованная головка

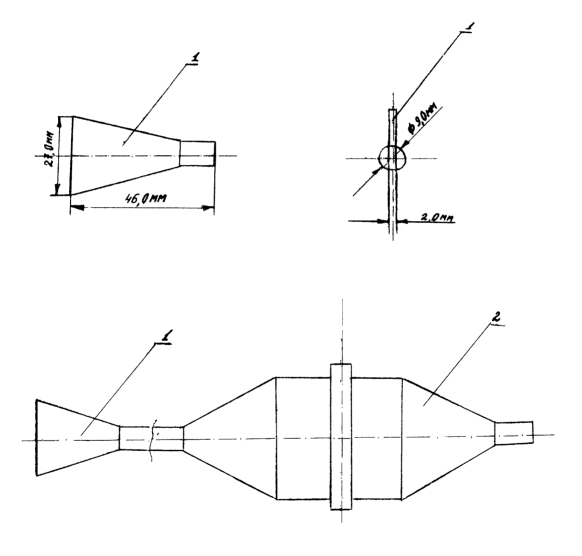


Рис. 3. Система отсоса веществ пылевидных:
1 — насадка;
2 — фильтродержатель с насадкой

# СОДЕРЖАНИЕ

Введение
Методические указания по фотометрическому измерению содержания акрило- нитрила на коже
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания бензина на коже
Методические указания по фотометрическому измерению содержания бензола на коже
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания гваякола и о-анизидина на коже
Методические указания по хроматографическому измерению содержания гекса- метилендиамина на коже методом тонкослойной хроматографии
<b>Методические</b> указания по газохроматографическому измерению содержания гексахлорбензола на коже
Методические указания по хроматографическому измерению содержания гепти- лового и амилового спирта на коже
Методические указания по фотометрическому измерению содержания диамино- толуола (толуилендиамина), диизоциантолуола (толуилендиизоцианата) и дии- зоцианодифенилметана (дифенилметандиизоцианата) на коже и спецодежде
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ди- бутилфталата на коже
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания диметилформамида на коже
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания диметилэтанамида (диметилацетамида) на коже
<b>Методические</b> указания по газохроматографическому измерению содержания ди- этил-толуамида на коже
Методические указания по хроматографическому измерению содержания ксилидина на коже
Методические указания по спектрографическому измерению содержания хлористого лития на коже
Методические указания по измерению содержания лития и его соединений на коже методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания метанола на коже
Методические указания по фотометрическому измерению содержания метанола и формальдегида на коже
Методические указания по хроматографическому измерению содержания метил- тестостерона и метандростенолона на коже
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания 2-хлорпропановой ( $\alpha$ , $\alpha$ -дих-лорпропионовой), 2,2-дихлорпропановой ( $\alpha$ , $\alpha$ -дих-лорпропионовой) кислот и 2,2-дихлорпропаноилата натрия (Na-соль $\alpha$ , $\alpha$ -дих-лорпропионовой кислоты) на коже
Методические указания по хроматографическому измерению содержания рицида II на коже
Методические указания по фотометрическому измерению содержания ртути на коже и спецодежде
Методические указания по фотометрическому измерению содержания свинца на коже
Методичекие указания по полярографическому измерению содержания свинца на коже

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