#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ, ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

#### Определение концентрации химических веществ в воде централизованных систем питьевого водоснабжения

Сборник методических указаний МУК 4.1.737—99—4.1.754—99

Выпуск 2

Издание официальное

Минздрав России Москва•1999

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### Определение концентраций химических веществ в воде централизованных систем питьевого водоснабжения

Сборник методических указаний МУК 4.1.737—99—4.1.754—99

Выпуск 2

ББК 51.21 О60

Обо Определение концентраций химических веществ в воде централизованных систем питьевого водоснабжения: Сборник методических указаний.—Вып. 2.—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 1999.—175 с.

ISBN 5-7508-0185-3

- 1. Подготовлены авторским коллективом специалистов в составе: А. Г. Малышева (руководитель), Н. П. Зиновьева, Ю. Б. Суворова, И. Н. Топорова, Т. И. Голова (НИЙ экологии человска и гигиены окружающей среды им. А. Н. Сысина РАМН).
- 2. Утверждены и введены в действие Первым заместителем министра здравоохранения Российской Федерации Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онищенко 10 апреля 1999 г.

3. Введены впервые.

ББК 51.21

Редактор Максакова Е. И. Технические редакторы Смирнов В. В., Климова Г. И. Верстка, корректура Юшкова Т. Г.

Полписано в печать 29.10.99

Формат 60х88/16

Тираж 3000 экз.

Печ. л. 11,0 Заказ 6591

ЛР № 021232 от 23.06.97 г.

Министерство здравоохранения Российской Федерации 101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати Издательским отделом Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава России 125167, Москва, проезд Аэропорта, 11. Отделение реализации, тел. 198-61-01

Отпечатано с оригинал-макета в филиале Государственного ордена Октябрьской Революции, ордена Трудового Красного Знамени Московского предприятия "Первая Образцовая типография" Министерства Российской Федерации по делам печати, телерадиовещания и средств массовых коммуникаций 113114, Москва, Шлюзовая наб., 10

Тел.: 235-20-30

© Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 1999

## Содержание

Предисловие	4
Область применения	
Хромато-масс-спектрометрическое определение фенолов в воде	
Хромато-масс-спектрометрическое определение фталатов и органических кислот в воде	
Хромато-масс-спектрометрическое определение бензола, толуола, хлорбензола, этилбензола, о-ксилола, стирола в воде	33
Газохроматографическое определение диметилсульфида, сероуглерода, тиофена и диметилдисульфида в воде	46
Хромато-масс-спектрометрическое определение фенантрена, антрацена, флуорантена, пирена, хризена и бензо(а)пирена в воде	55
Инверсионное вольтамперометрическое измерение концентрации ионов цинка, кадмия, свинца и меди в воде	67
Газохроматографическое определение дивинилбензола в воде	78
Газохроматографическое определение диметилвинилкарбинола в воде	86
Газохроматографическое определение диметилового эфира терефталевой кислоты в воде	94
Газохроматографическое определение диэтилбензола в воде	
Фотометрическое определение йода в воде	111
Газохроматографическое определение 2-метил-5-винилпири- дина в воде	
Газохроматографическое определение метилдиэтаноламина в воде	125
ВЭЖХ определение нитробензола в воде	133
Газохроматографическое определение стирола воде	141
Газохроматографическое определение фенола в воде	149
Ионохроматографическое определение формальдегида в воде	158
ВЭЖХ определение хлорпропамида в воде	167
Список дитератиры	176

# Предисловие

По данным международных регистров в мире зарегистрировано около 16 млн. химических соединений, а общее число потенциально загрязняющих окружающую среду веществ определяется в пределах 40—60 тыс. Известно, что в сточных водах различных производств идентифицировано до 12 тыс. химических ингредиентов, в поверхностных и питьевых водах разных стран доказано присутствие до тысячи соединений. В Российской Федерации в соответствии с гигиеническими требованиями к качеству воды централизованных систем питьевого водоснабжения установлены гигиенические нормативы содержания около 800 веществ, в поверхностных водах – около 1500. Однако не для всех нормируемых в воде веществ существуют методы аналитического контроля.

В современных условиях, когда количество опасных химических веществ постоянно возрастает, и каждый исследуемый водный объект может содержать специфические, ранее не определявшиеся вещества, особую актуальность приобретает задача контроля качества воды неизвестного состава, когда можно ожидать присутствия любых соелинений.

Для совершенствования аналитического контроля качества воды следует исходить из следующего алгоритма:

- проведение обзорного анализа, включающего идентификацию и количественное определение возможно более полного спектра загрязняющих веществ в водах практически неизвестного состава;
- выбор ведущих показателей на основе выявленного компонентного состава по степени их гигиенической значимости с учетом комплекса критериев: уровни концентраций, групповая принадлежность, специфичность для сточных вод местных источников загрязнения, способность веществ к трансформации, возможность образования более токсичных продуктов трансформации;
- текущий контроль с использованием целевых анализов по выбранным ведущим показателям.

Схема проведения обзорного анализа воды неизвестного состава выглядит следующим образом. Методика исследования предусматривает изучение интегральных показателей, анализ неорганических веществ и анализ органических соединений. Интегральные показатели степени загрязненности воды включают определение рН, перманганатного индекса, биохимического потребления кислорода.

Для оценки степени загрязнения воды целесообразно определение ненормируемого показателя - общего, органического и неорганического углерода. Из комплекса неорганических веществ гигиеничезначимость имеют катионы металлов, ряд элементов (например, берилий, мышьяк, бор и др.) и анионный состав. Аналитическое исследование органических загрязняющих веществ в воде разделяют на анализ летучих и труднолетучих соединений. Выявление и анализ летучих соединений основан на их извлечении из воды газовой экстракцией инертным газом, улавливании сорбентом, термодесорбции, хроматографическом разделении на капиллярной колонке, идентификации по масс-спектрам. Такой подход позволяет определять низкомолекулярные галогенуглеводороды, ароматические соединения, кетоны, эфиры, альдегиды, спирты, нитрилы, нитросоединения, серусодержащие углеводороды. Рекомендуемая для обзорного анализа и контроля летучих органических соединений в воде хромато-масс-спектрометрическая методика приведена в сборнике "Методические указания по определению концентраций химических веществ в воде централизованного хозяйственно-питьевого водоснабжения. МУК 4.1.646-4.1.660-96" (Вып. 1).

Решение идентификационной задачи и количественного определения труднолетучих органических соединений в воде требуют проведения следующих этапов работы: жидкостно-экстракционное или твердофазно-экстракционное выделение органических веществ; получение концентрата органических веществ упариванием элюата или экстракта; реэкстракция соединений из концентрата; хроматографическое разделение смеси веществ на капиллярной колонке; идентификацию по масс-спектрам; количественную оценку. Такой алгоритм аналитического исследования воды применяют для идентификации высокомолекулярных галогенсодержащих эфиров, насыщенных углеводородов и олефинов, аминов и амидов, бензидинов и ненасыщенных карбоновых кислот и их эфиров, анилинов, нитроароматических соединений, фталатов, фенолов, масел. Применение хромато-масс-спектрометрии обеспечивает возможность идентификации в воде органических углеводородов С1-С40, их кислород-, азот-, серу- и галогенсодержащих производных ниже уровня большинства гигиенических нормативов с определением более 100 веществ в одной пробе.

В настоящем сборнике приведены хромато-масс-спектрометрические методики, рекомендуемые для обзорного анализа и контроля труднолетучих органических соединений в воде. В сборник вошли

также методики инверсионного вольтамперометрического измерения концентраций металлов, хроматографического, в том числе газохроматографические, высокоэффективные жидкостнохроматографические, ионохроматографические и фотометрические методики контроля ряда органических соединений (всего 19 методических указаний).

Последовательность расположения методических указаний представлена следующим образом: сначала приведены многокомпонентные методы контроля (всего 6), далее — по алфавиту однокомпонентные методы контроля конкретных веществ (всего 13).

д. б. н. А. Г. Малышева

#### **УТВЕРЖДАЮ**

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

Г. Г. Онищенко

10 апреля 1999 г.

МУК 4.1.737—99—4.1.754—99

Дата введения: с момента утверждения

#### Область применения

Методические указания по определению концентраций химических веществ в воде предназначены для использования органами государственного санитарно-эпидемиологического надзора при осуществлении государственного контроля за соблюдением требований к качеству воды централизованного хозяйственно-питьевого водоснабжения, водохозяйственными организациями, производственными лабораториями предприятий, контролирующими состояние водных объектов, а также научно-исследовательскими институтами, работающими в области гигиены водных объектов.

Включенные в сборник методические указания разработаны в соответствии с требованиями ГОСТа Р 8.563—96 "Методики выполнения измерений", ГОСТа 17.0.02—79 "Охрана природы. Метрологическое обеспечение контроля загрязненности атмосферы, поверхностных вод и почвы. Основные положения".

Методики выполнены с использованием современных физикохимических методов исследования, метрологически аттестованы и дают возможность контролировать содержание химических веществ на уровне и меньше их предельно допустимых концентраций в воде, установленных в СанПиНе 2.1.4.559—96 "Питьевая вода. Гигиенические требования к качеству воды централизованных систем питьевого водоснабжения. Контроль качества", а для веществ, не включенных в перечень этого документа, – в СанПиНе 4630—88 "Санитарные правила и нормы охраны поверхностных вод от загрязнения".

Издание официальное

#### MYK 4.1.737—99—4.1.754—99

Методические указания одобрены и приняты на бюро секции по физико-химическим методам исследования объектов окружающей среды Проблемной комиссии "Научные основы экологии человека и гигиены окружающей среды" и бюро Комиссии по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Министерства здравоохранения Российской Федерации.

#### **УТВЕРЖДАЮ**

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

Г. Г. Онищенко

10 апреля 1999 г. МУК 4.1.746—99

Дата введения: с момента утверждения

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

# Газохроматографическое определение диэтилбензола в воде

Настоящие методические указания устанавливают методику количественного газохроматографического анализа воды централизованных систем питьевого водоснабжения для определения в ней содержания диэтилбензола в диапазоне концентраций 0,02—0,2 мг/дм<sup>3</sup>.

 $C_6H_4(C_2H_5)_2$ 

Мол. масса 134,22

Диэтилбензол – жидкость с характерным запахом, представляет собой смесь о-, м-, и п-изомеров; температура кипения 181-183 °C, температура плавления – (-20)—(-35) °C, плотность при 20 °C – 0,860 г/см<sup>3</sup>. Растворим в этиловом спирте, эфире. В воде ограничено растворим.

Диэтилбензол обладает раздражающим действием. ПДК в воде централизованных систем питьевого водоснабжения – 0,04 мг/дм<sup>3</sup>. Относится к IV классу опасности.

#### 1. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений с погрешностью, не превышающей  $\pm$  21 % ( $\delta$ <sub>отм.</sub>), при доверительной вероятности 0,95.

Издание официальное

#### 2. Метод измерений

Измерение концентрации диэтилбензола выполняют методом газожидкостной хроматографии с пламенно-ионизационным детектированием. Концентрирование диэтилбензола из воды осуществляют на твердый сорбент с последующей экстракцией органическим растворителем.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы – 0.0025 мкг.

Определению не мешают этанол, ацетон, бензол, толуол, ксилолы, стирол, этилстирол, этилбензол.

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

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

#### 3.1. Средства измерений

Хроматограф с пламенно-ионизационным

reposition page of intersection months additional bis	
детектором	
Барометр-анероид М-67	ТУ 2504—1797—75
Весы аналитические лабораторные ВЛА-200	ГОСТ 24104—80E
Линейка масштабная	ΓΟCT 1743572
Лупа измерительная	ΓΟCT 8309—75
Меры массы Г-2—210	ГОСТ 7328—82E
Микрошприц типа МШ-10	ΓΟCT 8043—74
Посуда стеклянная лабораторная:	
<ul> <li>колбы 2—100—2, 2—250—2, 2—500—2</li> </ul>	ΓΟCT 177074E
<ul> <li>пипетки 4—2—5, 2—2—10</li> </ul>	ΓΟCT 20292—74E
• пробирки, вместимостью 10 мл	ΓΟCT 1770—74
Секундомер 2 кл. с погрешностью ± 0,1	ΓΟCT 5072—79
Термометр лабораторный шкальный	ΓΟCT 215—73E

#### 3.2. Вспомогательные устройства

дроматографическая колонка из стекла,	
длиной 3 м и внутренним диаметром 3 мм	
Вакуумный компрессор марки ВН-461М	ТУ 26—06—459—69
Дистиллятор	ТУ 61—1—721—79

ГОСТ 5962-67

Колонка концентрационная из стекла, длиной 90 мм и внутренним диаметром 5 мм Редуктор водородный Редуктор кислородный Шкаф сушильный, тип 2B-151 Эксикатор	TY 26—05—463—76 TY 26—05—235—70 TY 61—1—2411—72
3.3. Материалы	
Азот сжатый Воздух сжатый Водород сжатый Стекловата или стекловолокно	ΓΟCT 9293—74 ΓΟCT 11882—73 ΓΟCT 3022—89 ΓΟCT 10176—74
3.4. Реактивы	
Апиезон L 15 % на хроматоне N-AW-DMCS фракция 0,16—0,20 мм, готовая насадка для колонки (производство "Chemapol", Чехия) Ацетон, ч. д. а. Вода дистиллированная Диэтилбензол, ч.	FOCT 2603—79 FOCT 4517—87 TY 6—09—15—251—78

#### 4. Требования безопасности

Полисорб-1, фракция 0,25—0,55 мм, сорбент

для концентрационной колонки

Спирт этиловый, ректификат

- 4.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТу 12.1.005—88.
- 4.2. При выполнении измерений с использованием газового хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТом 12.1.019—79 и инструкцией по эксплуатации прибора.
- 4.3. При отборе проб разогретым шприцем надевают на руки хлопчатобумажные перчатки.

#### 5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускают лиц, имеющих квалификацию не ниже инженера-химика, с опытом работы на газовом хроматографе.

#### 6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- 6.1. Процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят в нормальных условиях согласно ГОСТу 15150—9 при температуре воздуха  $20 \pm 10$  °C, атмосферном давлении 630—800 мм рт. ст. и влажности воздуха не более 80 %.
- 6.2. Выполнение измерений на газовом хроматографе производят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: приготовление растворов, подготовка хроматографической колонки, подготовка концентрационной колонки, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

#### 7.1. Приготовление растворов

Исходный раствор диэтилбензола для градуировки ( $c = 100 \text{ мг/дм}^3$ ), 50 мг диэтилбензола вносят в мерную колбу, вместимостью  $500 \text{ см}^3$ , доводят до метки этиловым спиртом и тщательно перемешивают. Срок хранения – 7 дней.

Рабочий раствор для градуировки (c = 2 мг/дм³). 2 см³ исходного раствора помещают в мерную колбу, вместимостью 100 см³, доводят объем до метки дистиллированной водой и тщательно перемешивают. Срок хранения – 3 дня.

#### 7.2. Подготовка хроматографической колонки

Хроматографическую колонку перед заполнением насадкой промывают горячей водой, дистиллированной водой, ацетоном, спиртом, высушивают в токе инертного газа (азота) и заполняют насадкой с помощью вакуумного насоса. Концы колонки фиксируют стекловатой слоем 1 см. Заполненную колонку помещают в термостат прибора и, не подключая к детектору, кондиционируют в токе азота с расходом 35 см³/мин, постепенно повышая температуру термостата колонок от 100 до 200 °С, в течение 8 ч. После охлаждения колонку подключают к детектору, выводят прибор на рабочий режим и записывают нулевую линию. При отсутствии дрейфа нулевой линии колонка готова к работе.

#### 7.3. Подготовка концентрационной колонки

Концентрационную колонку после промывания и высушивания заполняют сорбентом (полисорб-1). Полисорб-1 предварительно промывают 15—20 см³ ацетона 2—3 раза и высушивают в сушильном шкафу при температуре 60 °С до полного удаления растворителя. Концентрационную колонку заполняют подготовленным сорбентом, фиксируют с двух сторон стекловатой и заглушками. Хранят колонки до проведения анализа в эксикаторе с крышкой. Срок хранения — 10 дней.

#### 7.4. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику устанавливают методом абсолютной градуировки по 5 сериям градуировочных растворов диэтилбензола, каждая из которых состоит из 6 растворов. В мерные колбы, вместимостью 250 см<sup>3</sup>, вносят рабочий раствор для градуировки в соответствии с табл. 1 и доводят объем до метки дистиллированной водой. Растворы тщательно перемешивают. Готовят в день проведения измерений.

Таблица 1 Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации диэтилбензола

Номер раствора	1	2	3	4	5	6
Объем рабочего раствора (С = 2 мг/дм³), см³	2,5	5,0	10,0	13,0	19,5	26,0
Концентрация диэтил- бензола, мг/дм <sup>3</sup>	0,02	0,04	0,08	0,1	0,15	0,20

250 см<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора пропускают через концентрационную колонку со скоростью 10 см<sup>3</sup>/мин с помощью вакуумного насоса. Диэтилбензол с сорбента элюируют 2 см<sup>3</sup> ацетона (маленькими порциями) в пробирку с притертой пробкой. 1 мм<sup>3</sup> элюата отбирают микрошприцем и вводят в испаритель хроматографа. Анализ проводят в следующих условиях:

температура термостата колонок	130 °C;
температура испарителя	200 °C;
расход газа-носителя (азота)	30 см <sup>3</sup> /мин;
расход водорода	30 см <sup>3</sup> /мин;
расход воздуха	300 см <sup>3</sup> /мин;

чувствительность шкалы электрометра скорость движения диаграммной ленты время удерживания ацетона 2 мин; время удерживания изомеров диэтилбензола 60 мм/ч;  $60 \text{ м$ 

На полученной хроматограмме рассчитывают суммы высот пиков изомеров диэтилбензола и по средним результатам из 5 серий строят градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты пиков (мм) от концентрации (мг/дм³) диэтилбензола.

#### 7.5. Отбор проб

Пробы воды объемом 2 дм<sup>3</sup> отбирают в соответствии с ГОСТом 24481—80. Пробы не фильтруют. Хранят не более суток в темном прохладном месте.

#### 8. Выполнение измерений

250 см<sup>3</sup> анализируемой воды пропускают с помощью вакуумного насоса через концентрационную колонку со скоростью 10 см<sup>3</sup>/мин. Диэтилбензол элюируют с сорбента 2 см<sup>3</sup> ацетона. 1 мм<sup>3</sup> элюата анализируют согласно п. 7.4. На хроматограмме измеряют высоту 2 пиков и суммируют их.

Перед обработкой любых результатов необходимо проанализировать "холостую пробу" дистиллированной воды по п. 8, чтобы убедиться в отсутствии помех и загрязнений.

#### 9. Обработка (вычисление) результатов измерений

Концентрацию диэтилбензола (С) в воде (мг/дм<sup>3</sup>) определяют по градуировочной характеристике.

Вычисляют среднее значение концентрации диэтилбензола в воде:

$$\overline{C} = 0.5 \left( \sum_{i=1}^{2} Ci \right)$$

Рассчитывают относительную разницу результатов двух параллельных измерений 1 пробы:

$$C_1 - C_2 \le 0.01 \cdot d \cdot \overline{C}$$
, где

d – оперативный контроль сходимости, равный 29,6 %.

#### 10. Оформление результатов измерения

Средние значения результатов измерения концентрации веществ в 2 параллельных пробах воды оформляют протоколом по форме:

рормс.
Протокол №
количественного химического анализа диэтилбензола в воде
. Место проведения анализа
. Место отбора пробы
. Название лаборатории
. Юридический адрес лаборатории
Результаты химического анализа

Шифр или	Определяемый	Концентрация,	Погрешность измерения,
№ пробы	компонент	мг/дм <sup>3</sup>	%

Руководитель лаборатории: Исполнитель:

#### 11. Контроль погрешности измерений

- 11.1. Контроль сходимости. Выполняют по п. 9. При превышении норматива оперативного контроля сходимости эксперимент повторяют. При повторном превышении норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля и устраняют их.
- 11.2. Оперативный контроль погрешности. Проводится при смене реактивов, после ремонта прибора. Образцами для контроля являются реальные пробы питьевой воды, к которым делаются добавки измеряемых веществ в виде раствора. Отбирают 2 пробы воды и к 1 из них делают добавку таким образом, чтобы содержание определяемых веществ увеличилось по сравнению с исходным на 50—150 %, так, чтобы концентрация в пробе не выходила за верхний диапазон. Каждую пробу анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы  $-C_{ucx}$  и рабочей пробы и с добавкой -C' голучают по возможности рабочей пробы  $-C_{ucx}$  и с добавкой -C' получают по возможности

в одинаковых условиях, т. е. их получает 1 аналитик с использованием 1 набора мерной посуды, 1 партии реактивов и т. д.

Результаты контроля признаются удовлетворительными, если выполняется условие:

$$/C' - C_{\mu\nu} - C/ < Kg$$
, где

C – добавка вещества, мкг/дм<sup>3</sup>;

Кд - норматив оперативного контроля погрешности, мг/дм3.

При внешнем контроле (P = 0.95) принимают:

$$Kg = \sqrt{\Delta^2 C^1 + \Delta^2 C_{ucx}}$$
, где

 $\Delta C'$  и  $\Delta C_{uc}$  – характеристика погрешности для исходной пробы и пробы с добавкой, мг/дм<sup>3</sup>:

$$\Delta C_{ucx} = 0.01 \cdot \delta_{omn} \cdot C_{ucx}$$
 и

$$\Delta C^{\mathsf{I}} = 0.01 \cdot \delta_{omu} \cdot C^{\mathsf{I}}$$

При внутрилабораторном контроле (P = 0.90) принимают:

$$Kg = 0.84 \cdot Kg$$

 $\Delta C'$  и  $\Delta C_{\nu ex.}$  – характеристика погрешности для исходной пробы и пробы с добавкой, мг/дм<sup>3</sup>:

При внутрилабораторном контроле (Р • 0,90) принимают:

$$K'g = 0.84 \cdot Kg$$

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

Методические указания разработаны Н. П. Зиновьевой, А. В. Карташовой (НИИ экологии человека и гигиены окружающей среды им. А. Н. Сысина РАМН, г. Москва).

#### Список литературы

- 1. Питьевая вода. Гигиенические требования к качеству воды централизованных систем питьевого водоснабжения. Контроль качества: СанПиН 2.1.4.559—96.—М.: ГКСЭН России, 1996.—111с.
- 2. Санитарные правила и нормы охраны поверхностных вод от загрязнения: СанПиН 4630—88—М.: МЗ СССР, 1988.—60с.
- 3. Методические указания по определению концентраций химических веществ в воде централизованного хозяйственнопитьевого водоснабжения: Сборник методических указаний.—М.: МЗ России,1997.—112с.