

**ИНФОРМАЦИОННО-ИЗДАТЕЛЬСКИЙ ЦЕНТР  
ГОСКОМСАНЭПИДНАДЗОРА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

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

**Выпуск I**

**МП «Рарог»  
Москва 1992**

## **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 предельно 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.

## В В Е Д Е Н И Е

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 организмы 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 подлежат 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.

## 1. 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  $\text{мг}/\text{см}^2$ , 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 и 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 ( $\varepsilon$ ) по формуле:

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

где  $\bar{C}$  — средняя арифметическая величина из  $n$  определений;

$t_d$  — коэффициент Стьюдента (при  $P = 0,95$ );

$S$  — квадратичное отклонение отдельного результата;

$n$  — количество определений.

Кроме доверительного интервала рассчитывается относительное стандартное отклонение  $S_r$ , не превышающее 0,33<sup>\*</sup>.

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

## 2. 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 МР<sup>\*\*</sup>.

2.2. Эти же МР 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  $\text{см}^2$ .

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 × 5 или 10 × 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 эмиссионно-спектрального 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

\* 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%.

\*\* 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, присущих на промышленных предприятиях, анализируемое вещество смыывается или экстрагируется. Твердые вещества (м-нитроанилин, дихлоранилин, цианурхлорид) распылялись на исследуемый образец из марлевого мешочка. Исходное содержание устанавливалось по средней кавеске при напылении на часовое стекло. Гексахлорбензол и дихлорпиридины наносились на образец в виде спиртовых растворов, растворитель испарился, а остаток смылся 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 ( $n = 4-6$ ,  $P = 0,95$ )

Соединение	Метод	Образец	Нанесено на образец		Найдено		
			C, мкг	мг/см <sup>2</sup>	S <sub>r</sub>	C, мкг	$\pm t \cdot S_{\sqrt{n}}$
3-Нитроанилин	фотометрический	кожа	5,0	0,12	0,05	4,0	0,07
		кожа	50,0	1,25	0,04	51,6	3,36
Гексахлорбензол	ГЖХ	кожа	170,0	0,34	0,19	130,0	30,40
	—“—	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
		ткань	54,0	0,60	0,06	56,0	5,40
Анилин	—“—	ткань	3,0	0,08	0,11	2,1	0,60
—“—	—“—	ткань	20,0	0,50	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 см<sup>2</sup>) или со всей кисти (площадь 360 см<sup>2</sup>), открытых и закрытых участков тела размером 1 дм<sup>2</sup>, с 1 дм<sup>2</sup> резиновых шлем-масок, сапог, перчаток и полимерных 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 отбирают путем отсоса через двухканальный патрон (диаметр штабека 8—9 см, в том числе с насадкой) со скоростью 20—25 л/мин. При этом в значительной степени устраивается влияние различного вида примесей, выделяемых кожей, окрашенной и бесцветной тканью, резиной и другими материалами, см. рис. 3.

3.4. Для отбора проб твердых и жидких веществ с верхней спецодежды и белья на рабочий костюм нашивают друг на друга образцы верхней и бельевой ткани размером 10 × 10 см. В том случае, если костюм был загрязнен, пакет образцов увеличивают до трех, последним подшивают образец 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 × 3 или 5 × 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 шлем-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 большинстве 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 стенке 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. Полученные 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  $M \pm m$  (п.1.2).

В табл.2 представлены результаты анализа загрязнения спецодежды и белья аппарачика в производстве полизоцианатов.

Таблица 2

Загрязнение спецодежды аппарачика ароматическими аминами ( $\text{мг}/\text{см}^2$ ) (0 — не обнаружено)

Операция, рабочее место	n	Расположение нашивок	Верхняя одежда			Белье		
			$M \pm m$		$M \pm m$			
Вскрытие фильтра	4	Брюки	5,83	±	1,29	0,22	±	0,07
—“—	4	Рукава	0,27	±	0,12	0,04	±	0
—“—	3	Полы	0,30	±	0,05	0,03	±	0
—“—	3	Спина	0,21	±	0,13	0,03	±	0
Отбор проб	4	Брюки	0,33	±	0,15	0,09	±	0,06
—“—	3	Рукава	0,14	±	0,08	0,04	±	0,02

УТВЕРЖДАЮ  
Заместитель Главного государственного  
санитарного врача СССР  
В.И. Чубуров  
" 28 " сентября 1989 г.  
N 5123-89

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКОМУ ИЗМЕРЕНИЮ СОДЕРЖАНИЯ  
2-ХЛОРПРОПАНОВОЙ ( $\alpha$ -МОНОХЛОРПРОПИОНОВОЙ),  
2,2-ДИХЛОРПРОПАНОВОЙ ( $\alpha$ ,  $\alpha$ -ДИХЛОРПРОПИОНОВОЙ) КИСЛОТ  
и 2,2-ДИХЛОРПРОПАНОИЛАТА НАТРИЯ  
(Na-СОЛЬ  $\alpha$ ,  $\alpha$ -ДИХЛОРПРОПИОНОВОЙ КИСЛОТЫ) НА КОЖЕ**

Таблица 13

## Свойства веществ

Наименование вещества	Структурная формула	М.м.	Агрегатное состояние	Т.пл., °C	Т.кип., °C	Плотность	Растворимость
2,2-дихлорпропаноилат натрия /Na-соль, $\alpha$ -дихлорпропионовой кислоты, далапон/	CH <sub>3</sub> —CCl <sub>2</sub> — 	164,98	Порошок	174—176	—	—	В воде, спирте, эфире, хлороформе
2-хлорпропановая кислота / $\alpha$ -монохлорпропионовая кислота, $\alpha$ -МХП/	CH <sub>3</sub> —CHCl— 	108,5	Жидкость	—	186,0	1,39	—
2,2-дихлорпропановая кислота / $\alpha$ , $\alpha$ -дихлорпропионовая кислота, $\alpha$ -ДХП/	CH <sub>3</sub> —CCl <sub>2</sub> — 	142,98	Жидкость	—	193—196	1,389	—

Все перечисленные вещества обладают раздражающим действием на кожу.

#### 1. Характеристика методики

Методика основана на газохроматографическом определении кислот и далапона, превращенных в их этиловые эфиры на приборе с пламенно-ионизационным детектором.

В качестве смывающей жидкости используют этиловый спирт.

Погрешность определения не превышает  $\pm 20\%$ .

Определению не мешают хлор, хлористый водород, фенол, пятиокись фосфора.

ПДУ кислот на коже не установлены.

Диапазон определяемого содержания ДХП — 0,001—0,012 мг/см<sup>2</sup>  $\alpha$  — МХП — 0,0006—0,010 мг/см<sup>2</sup> далапона — 0,0012—0,01 мг/см<sup>2</sup>,

#### 2. Реактивы и растворы

Na-соль  $\alpha$ , $\alpha$ -дихлорпропионовой кислоты (далапон), 85% порошок.

$\alpha$ -монохлорпропионовая кислота, Т. кип. 186 °C, перегнанная.

$\alpha$ , $\alpha$ -дихлорпропионовая кислота, Т. кип. 193—198 °C, перегнанная.

Гексан, ТУ 6-09-3375-78.

Вода дистиллированная, МРТУ 6-09-6888-63.

Хлороформ медицинский для наркоза.

Этиловый спирт, ГОСТ 18300—72.

Серная кислота, ГОСТ 4207—77, х.ч., концентрированная.

Жидкая фаза ХЕ-60.

Хроматон N-AW-DMCS, зер. 0,2—0,25 мм.

Азот газообразный в баллонах с редуктором, ГОСТ 9293—74.

Водород газообразный в баллонах с редуктором, ГОСТ 3022—80.

Воздух от компрессора СО 7А.

Основные растворы готовят растворением 20 мг каждого из компонентов в 100 мл дистиллированной воды.

Срок хранения 15 дней в холодильнике. Рабочие растворы готовят соответствующим разбавлением основных растворов.

Вата гигроскопическая.

### 3. Приборы и посуда

Хроматограф "Цвет"-106 с пламенно-ионизационным детектором.

Хроматографическая колонка стеклянная размером (300 x 0,4) см.

Пробирки с пришлифованными пробками емкостью 10 мл.

Пробирки градуированные с притертными пробками на 2 мл.

Пипетки, ГОСТ 20 292—74, на 1, 5, 10 мл.

Секундомер, ГОСТ 5072—72.

Баня водяная, ТУ 64-4-2850—76.

Логарифмическая линейка.

Микрошириц МШ-10.

Фарфоровая чашка диаметром 120 мм.

Лупа измерительная, ГОСТ 8309-85.

### 4. Проведение измерения.

#### Условия проведения смыва с кожи

Смыв с загрязненной кожи производят дистиллированной водой и собирают в фарфоровую чашку. Общий объем отобранный пробы с 1 дм<sup>2</sup> достигает 10 мл. Пробы сохраняются вместе с тампоном в течение двух недель.

#### Условия анализа

Вату отжимают, промывают 1 мл дистиллированной воды и вновь отжимают.

Для определения хлорированных кислот и далапона проводят этирификацию пробы. В пробирку с притертой пробкой берут 1 мл смыва, приливают 1 мл этанола, затем осторожно по стенке добавляют 1 мл серной кислоты, закрывают пробку, перемешивают, оставляют на 25 мин. Экстракцию образовавшегося эфира проводят гексаном. В пробирку приливают 5 мл гексана, встряхивают 3 раза по 1 мин, после разделения слоев верхний слой сливают в выпарительную чашку. Таким образом проводят 3 экстракции гексаном. Все экстракты объединяют. Выпаривание проводят при комнатной температуре струей сжатого воздуха. Пипеткой переводят экстракт в пробирку со шлифом вместимостью 2 мл, упирая объем экстракта до 1 мл, 1 мкл полученного раствора вводят в испаритель хроматографа.

Хроматографическую насадку готовят следующим образом: жидкую фазу ХЕ-60 в количестве 10% от веса носителя растворяют в хлороформе, этим раствором заливают твердый носитель хроматон N-AW-DMCS, смесь нагревают на водяной бане до полного испарения растворителя. Затем с помощью вакуумного насоса заполняют хроматографическую колонку и кондиционируют в токе газа-носителя, постепенно повышая температуру от 50 до 150°, без подключения к детектору в течение 20 ч.

Прибор для работы готовят согласно инструкции.

Условия хроматографирования градуировочных смесей и анализируемых проб:

Температура колонки 80°C.

Температура испарителя 200°C.

Скорость потока газа-носителя 40 мл/мин.

Скорость потока водорода 40 мл/мин.

Скорость движения диаграммной ленты 240 мм/ч.

Шкала электрометра по току 20 x 10<sup>-12</sup>А.

Объем вводимой пробы 1 мкл.

Время удерживания: этилового эфира  $\alpha$ -МХП 7 мин 55 с.

этилового эфира  $\alpha$ -ДХП 10 мин 02 с.

Количественное определение далапона,  $\alpha$ -МХП,  $\alpha$ ,  $\alpha$ -ДХП кислот проводят методом абсолютной градуировки по площадям пиков.

Для построения градуировочных характеристик названных веществ их водные растворы известного содержания: 6, 10, 20, 40, 100 мкг/мл  $\alpha$ -МХП; 10, 20, 40, 80, 120 мкг/мл  $\alpha$ ,  $\alpha$ -ДХП; 12, 20, 40, 80, 100 мкг/мл далапона подвергают этирификации (как описано выше) и 1 мкл экстракта вводят в пятикратной повторности в испаритель хроматографа.

Градуировочные характеристики снимаются в координатах: площадь пика от количества вещества во вводимой пробе.

Содержание вещества С (мг/см<sup>2</sup>) вычисляют по формуле:

$$C = \frac{Q}{S},$$

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

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

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

№ п/п	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 гвакола и о-анизидинина	Горьковский НИИ ГТиПЗ
5.	Хроматографическое измерение содержания гексаметилендина- мина	Грузинский НИИ ГТиПЗ
6.	Газохроматографическое измерение содержания гекса- хлорбензола	Горьковский НИИ ГТиПЗ
7.	Хроматографическое измерение содержания гентилового и ами- лового спирта	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана
8.	Фотометрическое измерение содержания диминоголуола (то- луилендиамина), динозиантолуола (толуилендиизоцианата) и динизоцианодифенилметана (дифенилметандиизоцианата)	Горьковский НИИ ГТиПЗ
9.	Газохроматографическое измерение содержания дибутилфтали- та	НИИ ГТиПЗ АМН СССР, г. Москва
10.	Газохроматографическое измерение содержания диметил- формамида	НИИ ГТиПЗ АМН СССР, г. Москва
11.	Газохроматографическое измерение содержания диметилэтана- мида (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 хлористого	Горьковский НИИ ГТиПЗ
15.	Измерение содержания лития хлористого методом атомно-аб- сорбционной спектрофотометрии	Горьковский НИИ ГТиПЗ
16.	Газохроматографическое измерение содержания метанола	
17.	Фотометрическое измерение содержания метанола и формальдегида	Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана
18.	Хроматографическое измерение содержания метилтестостерона и метандростенолона	Донецкий НИИ ГТиПЗ
19.	Газохроматографическое измерение содержания $\alpha$ -моно- хлорпропионовой, 2,2-дихлорпропановой ( $\alpha$ , $\alpha$ -дих- лорпропионовой) кислот и 2,2-дихлорпропаноилата натрия (На- соль $\alpha$ , $\alpha$ -дихлорпропионовой кислоты)	НИИ лексредств
20.	Хроматографическое измерение содержания рицида II	Горьковский НИИ ГТиПЗ
21.	Фотометрическое измерение содержания ртути	Львовский медицинский институт
22.	Фотометрическое измерение содержания свинца	Горьковский НИИ ГТиПЗ Новосибирский НИИ гиги- ен

- |  |   |
|--|---|
| 23. Поляграфическое измерение содержания свинца  | НИИ ГТиПЗ АМН СССР                      |
| 24. Атомно-абсорбционное измерение свинца  | Рижский Медицинский институт            |
| 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, фенилпропионата, изокапроната, 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-дихлорпириазона (дихлорпириазона) и 1-фенил-6-амино-5-хлорпириазона-6(феназона)    | Горьковский НИИ ГТиПЗ                   |
| 32. 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                   |
| 35. 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 диметиламиноциклогексана  | Горьковский НИИ ГТиПЗ                   |
| 39. Газохроматографическое измерение содержания бензола, толуола, ксиолола   | Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана |
| 40. Газохроматографическое измерение содержания ксиолола   | Московский НИИ гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана |

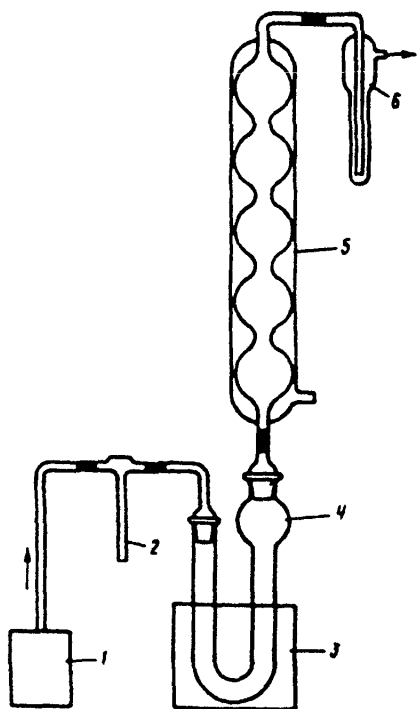


Рис. 1. Установка для извлечения ртути:

- 1 — микрокомпрессор;
- 2 — реометр;
- 3 — песчаная баня;
- 4 — десорбер;
- 5 — холодильник;
- 6 — поглотительный прибор

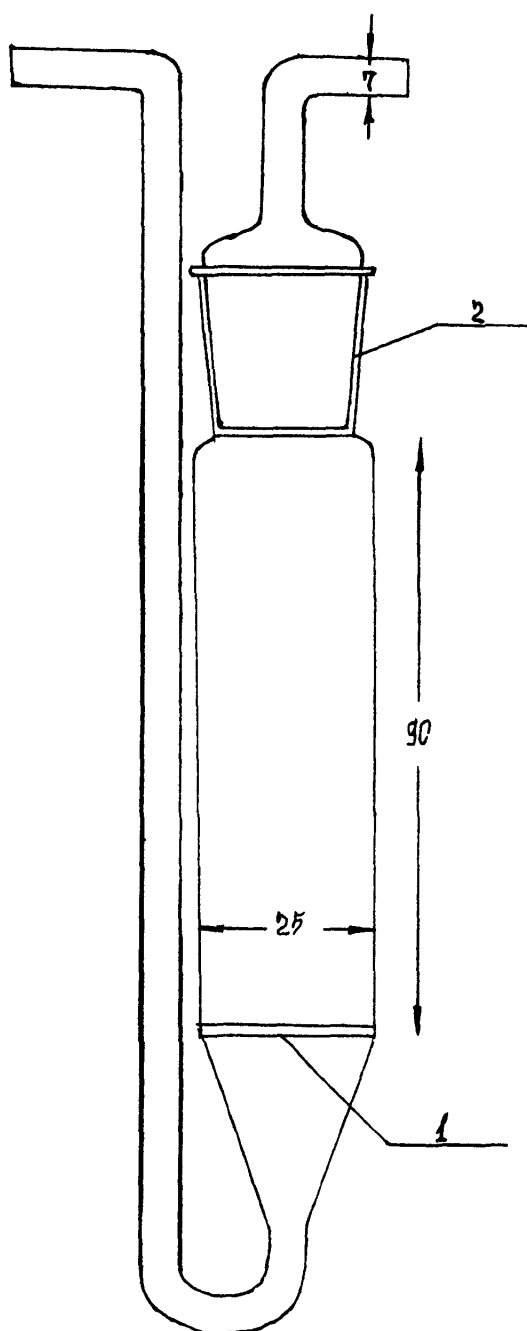


Рис. 2. Десорбер для извлечения NaCN:

- 1 — стеклянная перфорированная или пористая пластинка;
- 2 — пришлифованная головка

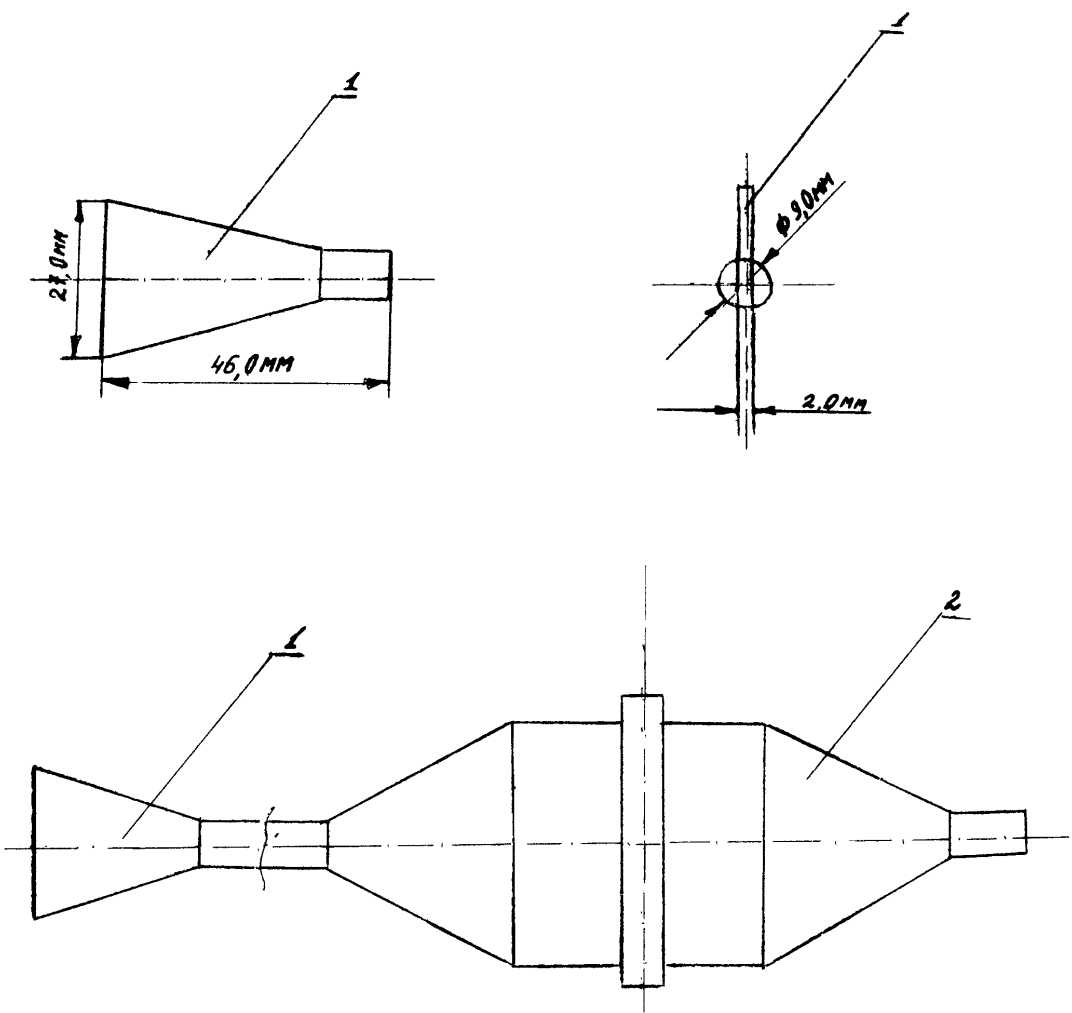


Рис. 3. Система отсоса веществ пылевидных:  
 1 — насадка;  
 2 — фильтродержатель с насадкой

## СОДЕРЖАНИЕ

<b>Введение . . . . .</b>	<b>3</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания акрило-</b>	
<b>нитрила на коже . . . . .</b>	<b>7</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания</b>	
<b>бензина на коже . . . . .</b>	<b>9</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания бензола</b>	
<b>на коже . . . . .</b>	<b>11</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания</b>	
<b>гвайяка и о-анизидина на коже . . . . .</b>	<b>13</b>
<b>Методические указания по хроматографическому измерению содержания текса-</b>	
<b>метилендиамина на коже методом тонкослойной хроматографии . . . . .</b>	<b>15</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания</b>	
<b>тексахлорбензола на коже . . . . .</b>	<b>17</b>
<b>Методические указания по хроматографическому измерению содержания гепти-</b>	
<b>лового и амилового спирта на коже . . . . .</b>	<b>19</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания диамино-</b>	
<b>толуола (толуилидендиамина), динзоциантолуола (толуилидендизоцианата) и дин-</b>	
<b>зоцианодифенилметана (дифенилметандизоцианата) на коже и спецодежде . . . . .</b>	<b>21</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ди-</b>	
<b>бутилфталата на коже . . . . .</b>	<b>24</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ди-</b>	
<b>метилформамида на коже . . . . .</b>	<b>26</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ди-</b>	
<b>метилэтанамида (диметилацетамида) на коже . . . . .</b>	<b>28</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ди-</b>	
<b>этил-толуамида на коже . . . . .</b>	<b>30</b>
<b>Методические указания по хроматографическому измерению содержания ксили-</b>	
<b>дина на коже . . . . .</b>	<b>32</b>
<b>Методические указания по спектрографическому измерению содержания хлори-</b>	
<b>стого лития на коже . . . . .</b>	<b>34</b>
<b>Методические указания по измерению содержания лития и его соединений на ко-</b>	
<b>же методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии . . . . .</b>	<b>36</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ме-</b>	
<b>танола на коже . . . . .</b>	<b>38</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания метанола</b>	
<b>и формальдегида на коже . . . . .</b>	<b>40</b>
<b>Методические указания по хроматографическому измерению содержания метил-</b>	
<b>тестостерона и метандростенолона на коже . . . . .</b>	<b>43</b>
<b>Методические указания по газохроматографическому измерению содержания</b>	
<b>2-хлорпропановой (<math>\alpha</math>-монохлорпропионовой), 2,2-дихлорпропановой (<math>\alpha</math>, <math>\alpha</math>-дих-</b>	
<b>лорпропионовой) кислот и 2,2-дихлорпропанолата натрия (Na-соль <math>\alpha</math>, <math>\alpha</math>-дих-</b>	
<b>лорпропионовой кислоты) на коже . . . . .</b>	<b>45</b>
<b>Методические указания по хроматографическому измерению содержания рицида II</b>	
<b>на коже . . . . .</b>	<b>48</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания ртути на</b>	
<b>коже и спецодежде . . . . .</b>	<b>50</b>
<b>Методические указания по фотометрическому измерению содержания свинца на</b>	
<b>коже . . . . .</b>	<b>52</b>
<b>Методические указания по поляграфическому измерению содержания свинца</b>	
<b>на коже . . . . .</b>	<b>54</b>

Методические указания по измерению содержания свинца на коже методом атомно-абсорбционной спектрофотометрии . . . . .	56
Методические указания по фотометрическому измерению содержания смазочных масел на коже . . . . .	58
Методические указания по спектрографическому измерению содержания сульфатов меди и никеля, хлоридов олова и палладия на коже . . . . .	60
Методические указания по фотометрическому измерению содержания танина на коже и спецодежде . . . . .	63
Методические указания по хроматографическому измерению содержания тестостерона и эфиров и тестостерона-пропионата, фенилпропионата, изокапроната, каприната и энантата на коже . . . . .	65
Методические указания по фотометрическому измерению содержания о- и п-толуидинов, 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 (дихлорпиридазона) 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 хлорбензола, 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 содержаний 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, ксиола на коже . . . . .	91
Методические указания по газохроматографическому измерению содержания ксиола на коже . . . . .	94
Приложение . . . . .	96