

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

О60 **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 (НИИ экологии человека 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.

Подписано в печать 29.10.99

Формат 60x88/16

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	7
Хромато-масс-спектрометрическое определение фенолов в воде	9
Хромато-масс-спектрометрическое определение фталатов и органических кислот в воде.....	21
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	103
Фотометрическое определение йода в воде	111
Газохроматографическое определение 2-метил-5-винилпиридина в воде	117
Газохроматографическое определение метилдиэтиламина в воде.....	125
ВЭЖХ определение нитробензола в воде	133
Газохроматографическое определение стирола в воде	141
Газохроматографическое определение фенола в воде.....	149
Ионохроматографическое определение формальдегида в воде	158
ВЭЖХ определение хлорпропамида в воде.....	167
Список литературы	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 соединений.

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 гигиеническую значимость имеют катионы металлов, ряд элементов (например, бериллий, 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; рекстракция 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 C₁-C₄₀, 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. Мальшева

УТВЕРЖДАЮ

Первый заместитель Министра здраво-
охранения 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 17.0.0.02—79 “Охрана природы. Метрологическое обеспечение контроля загрязненности атмосферы, поверхностных вод и почвы. Основные положения”.

Методики выполнены с использованием современных физико-химических 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

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 здраво-
охранения Российской Федерации –
Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации

Г. Г. Онищенко

10 апреля 1999 г.

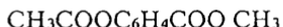
МУК 4.1.745—99

Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Газохроматографическое определение
диметилового эфира терефталевой кислоты
в воде**

Настоящие методические указания устанавливают количественный хроматографический анализ воды централизованных систем питьевого водоснабжения для определения в ней содержания диметилового эфира терефталевой кислоты в диапазоне концентраций 0,15—3 мг/дм³.



Мол. масса 194,19

Диметиловый эфир терефталевой кислоты (диметиловый эфир 1,4 бензолдикарбоновой кислоты, диметилтерефталат) – бесцветные кристаллы, температура плавления 141—142 °С, возгоняется при температуре 300 °С. Плотность – 1,63 г/см³. Хорошо растворяется в горячей воде, растворим в спирте, эфире, бензоле, ацетоне.

Вызывает функциональные и органические изменения в нервной системе. Обладает умеренно выраженным кумулятивным и слабым раздражающим действиями. Предельно допустимая концентрация в воде централизованного хозяйственно-питьевого водоснабжения – 1,5 мг/дм³. Класс опасности – IV.

Издание официальное

Настоящие методические указания не могут быть полностью или частично воспроизведены, тиражированы и распространены без разрешения Департамента госсанэпиднадзора Минздрава России.

1. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений с погрешностью, не превышающей $\pm 25\%$ ($\delta_{отн.}$), при доверительной вероятности 0,95.

2. Метод измерений

Измерения концентраций диметилового эфира терефталевой кислоты выполняют методом газовой хроматографии с пламенно-ионизационным детектированием (возможно применение детекторов ДПР и ДЭЗ). Концентрирование из воды проводят экстракцией хлороформом с применением высаливания хлоридом натрия.

Нижний предел измерения в объеме пробы — 12 мкг.

Определению не мешают п-ксилол, ацетальдегид, дифенил, дифенилоксид, муравьиная, уксусная, бензойная, п-толуиловая, терефталевая и изофталевая кислоты, а также метиловые эфиры этих кислот при содержании их в воде до 10 ПДК.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы

3.1. Средства измерений

Хроматограф газовый с пламенно-ионизационным детектором	
Барометр-анероид М-67	ТУ 2504—1797075
Весы аналитические ВЛА-200	ГОСТ 24104—80Е
Линейка измерительная	ГОСТ 17435—72
Лупа измерительная	ГОСТ 8309—75
Меры массы	ГОСТ 7328—82Е
Микрошприц МШ-10 М	ТУ 2.833.106
Посуда стеклянная лабораторная	ГОСТы 1770—74 Е, 20292—80Е
Секундомер	ГОСТ 5072—79
Термометр лабораторный шкальный, ТЛ-2, пределы 0—55 °С, цена деления —1 °С	

3.2. Вспомогательные устройства

Колонка хроматографическая металлическая или стеклянная, длиной 2,4 м и внутренним диаметром 3 мм

МУК 4.1.745—99

Бюкс СВ-23/12	ГОСТ 25336—82
Воронка делительная, вместимостью 100 см ³	ГОСТ 8613—75
Вакуумный компрессор марки ВН-461 М	ТУ 26—06—459—69
Дистиллятор	ТУ 61—1—721—79
Пробоотборник	ГОСТ 6859—72Е
Редуктор водородный	ТУ 26—05—463—76
Редуктор кислородный	ТУ 26—05—235—70
Чашка фарфоровая № 3	ГОСТ 9147—80
Холодильник бытовой	

3.3. Материалы

Аргон (азот) сжатый	ГОСТ 10157—79
Водород сжатый	ГОСТ 3022—77
Воздух сжатый	ГОСТ 17433—80
Универсальная индикаторная бумага “Лахема” (Чехия) или аналогичная	

3.4. Реактивы

Апиезон L, неподвижная жидкая фаза, производство США	
Ацетон, х. ч.	ГОСТ 2603—79
Бентон-3,4, неподвижная жидкая фаза, производство США	
Вода водоема, не содержащая диметилтерефталата	
Диметилтерефталат	
Дипропиладипинат (внутренний стандарт), 4	МРТУ 6—09—1939—64
Кислота хлороводородная, ос. ч.	ГОСТ 14261—77
Натрия хлорид, (или натрия сульфат), х. ч.	ГОСТ 4233—77
Хлороформ, х. ч.	ГОСТ 20015—74
Хроматон NAW, носитель для газовой хроматографии, фр. 0,16—0,20 мм, производство Чехия	
Этанол ректифицированный	ГОСТ 18300—72

4. Требования безопасности

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.

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—89 при температуре воздуха 20 ± 10 °С, 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, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

7.1. Приготовление растворов

Исходный раствор диметилтерефталата для градуировки ($c = 1 \text{ мг/см}^3$). 50 мг диметилтерефталата вносят в мерную колбу, объемом 50 см³, доводят объем до метки этиловым спиртом и перемешивают. Срок хранения раствора – 6 мес.

Рабочий раствор диметилтерефталата для градуировки ($c = 0,01 \text{ мг/см}^3$). 1 см³ исходного раствора вносят в мерную колбу, вместимостью 100 см³, доводят до метки этиловым спиртом и перемешивают. Срок хранения раствора – 6 мес.

Исходный раствор дипропиладипината для градуировки ($c = 0,5 \text{ мг/см}^3$). 25 мг дипропиладипината вносят в мерную колбу, вместимостью 50 см³, доводят до метки этиловым спиртом и перемешивают. Срок хранения раствора – 6 мес.

7.2. Подготовка хроматографической колонки

Хроматографическую колонку заполняют насадкой, состоящей из 10 %-ного Бентона-34 и 4 %-ного Апиезона L, нанесенных на хроматон NAW. Для приготовления насадки в фарфоровую чашку помещают 1,5 г Бентона-34 и 0,6 г Апиезона L, растворяют в 50 см³ хлороформа и добавляют 15 г хроматона NAW. Фарфоровую чашку с насадкой помещают на водяную баню и, перемешивая, доводят насадку до сыпучего состояния.

Хроматографическую колонку промывают горячей водой, дистиллированной водой, ацетоном, высушивают в токе газа-носителя и заполняют насадкой с помощью вакуумного насоса. Заполненную колонку помещают в термостат прибора и, не подключая к детектору, кондиционируют в течение 8 ч постепенно повышая температуру до 175 °С. После охлаждения колонку подключают к детектору, выводят прибор на рабочий режим и записывают нулевую линию. При стабильной нулевой линии колонка готова к работе.

7.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выраженную градуировочным коэффициентом, устанавливают на 5 сериях градуировочных растворов диметилтерефталата. Каждую серию, состоящую из 5-ти растворов, готовят в мерных колбах, вместимостью 100 см³. Для этого в каждую колбу вносят рабочий раствор диметилтерефталата для градуировки в соответствии с табл. 1, доводят объем водой водоема до метки и перемешивают.

Таблица 1

Растворы для установления градуировочной характеристики при определении концентрации диметилтерефталата

Номер раствора	1	2	3	4	5
Объем рабочего раствора (C = 0,01 мг/см ³), см ³	1	2	5	10	20
Концентрация диметилтерефталата, мг/дм ³	0,1	0,2	0,5	1,0	2,0
Масса диметилтерефталата в 50 см ³ , мг	0,005	0,01	0,025	0,05	0,10

В делительную воронку, вместимостью 100 см³, помещают 50 см³ градуировочного раствора, вносят 10 г натрия хлорида, подкисляют хлороводородной кислотой до pH 3, добавляют внутренний стандарт – 0,1 см³ раствора дипропиладипината в этиловом

спирте (0,05 мг) и экстрагент – 2 см³ хлороформа. Экстрагируют в течение 2 мин, и через 15 мин нижний хлороформный слой помещают в бюкс. Экстракт упаривают в токе воздуха в вытяжном шкафу до объема 0,2—0,3 см³ и хроматографируют 1—2 мм³ экстракта в следующем режиме:

температура испарителя	280 °С;
температура детектора и колонок	165 °С;
расход газа-носителя (аргона)	40 см ³ /мин;
расход водорода	30 см ³ /мин;
расход воздуха	300 см ³ /мин;
скорость диаграммной ленты	60 мм/ч;
относительное время удерживания диметилтерефталата	2,05.

На полученной хроматограмме рассчитывают площади пиков диметилтерефталата и внутреннего стандарта и по средним значениям из 5 серий вычисляют градуировочный коэффициент по формуле:

$$K = \frac{S_{cm} \cdot m}{S \cdot m_{cm}}, \text{ где}$$

m , m_{cm} – массы диметилтерефталата и внутреннего стандарта в 50 см³ градуировочного раствора, мг;

S , S_{cm} – площади пиков диметилтерефталата и дипропиладипината, мм².

7.4. Отбор проб

Для анализа отбирают 200 см³ воды по ГОСТу 24481—80. Срок хранения пробы – 1 сутки в холодильнике.

8. Выполнение измерений

В делительную воронку помещают 50 см³ анализируемой воды, затем проводят подготовку и анализ пробы аналогично п. 7.3. На полученной хроматограмме рассчитывают площади диметилтерефталата и внутреннего стандарта по результатам 5 измерений.

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 диметилтерефталата (C) в воде (мг/дм³) определяют по формуле:

$$C = \frac{S \cdot K \cdot M_{cm}}{S_{cn} \cdot V} \cdot 1000, \text{ где}$$

K – градуировочный коэффициент;

S – площадь пика диметилтерефталата, мм²;

S_{cm} – площадь пика внутреннего стандарта, мм²;

m_{cm} – масса внутреннего стандарта, добавленного ко всей пробе, мг;

V – объем анализируемой пробы, см³.

Вычисляют среднее значение концентрации диметилтерефталата:

$$\bar{C} = 0,5 \left(\sum_{i=1}^2 C_i \right)$$

Рассчитывают относительную разницу результатов 2 параллельных измерений 1 пробы:

$$C_1 - C_2 \leq 0,01 \cdot d \cdot \bar{C}, \text{ где}$$

d – оперативный контроль сходимости, равный 35,2 %.

10. Оформление результатов измерения

Средние значения результатов измерения концентрации веществ в 2 параллельных пробах воды записывают в протокол по форме:

Протокол № _____

количественного химического анализа диметилового эфира
терефталевой кислоты

1. Дата проведения анализа _____
2. Место отбора пробы _____
3. Название лаборатории _____
4. Юридический адрес лаборатории _____

Результаты химического анализа

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

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 делают 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 — $C_{исх.}$ и рабочей пробы и с добавкой — C^1 . Результаты анализа исходной рабочей пробы — $C_{исх.}$ и с добавкой — C^1 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:

$$|C^1 - C_{исх.} - C| < Kg, \text{ где}$$

C — добавка вещества, мкг/дм³;

Kg — норматив оперативного контроля погрешности, мг/дм³.

При внешнем контроле ($P = 0,95$) принимают:

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

ΔC^I и $\Delta C_{исх.}$ — характеристика погрешности для исходной пробы и пробы с добавкой, мг/дм³:

$$\Delta C_{исх.} = 0,01 \cdot \delta_{отн.} \cdot C_{исх.} \text{ и}$$

$$\Delta C^I = 0,01 \cdot \delta_{отн.} \cdot C^I$$

При внутрилабораторном контроле ($P = 0,90$) 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 Л. И. Гостевой и Л. Н. Волченковой (НИПИМ, г. Тула).

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.—111 с.
2. Санитарные правила и нормы охраны поверхностных вод от загрязнения: СанПиН 4630—88—М.: МЗ СССР, 1988.—60 с.
3. Методические указания по определению концентраций химических веществ в воде централизованного хозяйственно-питьевого водоснабжения: Сборник методических указаний.—М.: МЗ России, 1997.—112 с.