МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по определению вредных веществ в воздухе

Выпуск XIX

MATHICTEPCTBO BIPABOOXPAHERING CCCP

METOДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ВРЕДНЫХ ВЕЩЕСТВ В ВОЗДУХЕ

Сборник методических указаний составлен методической секцией по промышленно-санитарной химии при проблемной комиссии "Научные основы гигиены труда и профессиональной патологии".

Настоящие методические указания распространяются на определение содержания вредных веществ в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле.

BHITYCK XIX

Редакционная коллегия: Кузьминых А.И., Македонская Р.Н., Овечкин В.Г.

Тепография Министеротва Здравоохранения СССР.

YTREPRHAD

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ПОЛЯРОГРАФИЧЕСКОМУ ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕЛТРАЦИИ ВОЛЬФРАМА В ВОЗЛУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНИ

M = 183.92

Вольфрам — самый тугоплавиий металл. Плотность 19,1, т.пл. \pm 3380°C, т.кап. 6000° C; при нагревании на воздухе выйе 400° C образует окись вольфрама ($W0_{\circ}$). В тонко размельченном виде вольфрам растворяется в пиплики растворах едиих щелочей; в кислотах нерастворим.

1. Характеристика метода

RUHUM.

Определение основано на восстановлении вольфрама на ртутнокапельном алектроде в переменнотоковом режиме на фоне, содержащем I и серную икслоту, 0,1 М хлорат калия и 0,01 М раствор миндальной икслоти. Потенциил восстановления пика вольфрама равен -0,6 в относительно насышенного каломельного электрода сравнения.

Отбор проб проводится с концентрированием на фильтр.
Предел измерения - 0,5 илг в анализируеном, объеме проби,
Предел измерения в воздухе - 0,4 кг/м³ (при отборе 15 л воздуха)
Диапазон измерлемых концентраций: от 0,4 до 7,0 мг/м³.
Границэ суммарной погрешности измерения не превышает ± 25%.
Определение вольфрама не межает присутствие 100-кратных количеств никеля, кобальта, железа, хрома, титона, молибдена и алк-

Предельно допустимая концентрация вольфрама 6 мг/м3.

2. Реактивы, растворы и материалы

Натрий вольфрановокислый 2-водный ГОСТ 18289-78, чда.

Основной раствор вольфрама с концентрацией I,0 мг/мл готовят растворением I,794 г натрия вольфрамовокислого в I л дистиллированной воды. Раствор устойчив более года.

Стандартный раствор с концентрацией вольфрама 10 мкг/мл готовят путем соответствующего разбавления основного раствора дистиллированной водой. Раствор применяют свежеприготовленным.

Калий пиросернокислый, ГОСТ 7172-76, чда.

Натрия гидроокись, ГОСТ 4328-77, хч.,5%-ный раствор.

Кислота серная, ГОСТ 4204-77, хч. I M раствор.

Калий элорат, ГОСТ 4235-65, ч, 0,5 M раствор.

Кислота миндальная, MPIV 6-09-387I-67, ч, 0,I М раствор (устойчив в течение недели при хранении в темном месте).

Универсальная индикаторная бумага.

Фильтры АФА-ХА-20.

3.Приборы и посуда

Полярограф ШП-1 с ртутным капельным электродом с записью полярограмм в переменнотоковом режиме.

Лспирационное устройство.

Фильтродержатели.

Колбы мерные, ГОСТ 1770-74., емкостью 100, 50 и 25 мл.

Пипетки, ГОСТ 20292-74, емкостью I,2, 5 и 10 мл.

Цилиндры мерные, ГОСТ 1770-74, емкостыю IO, I5 и 25 мл.

Воронки стеклянные, ГОСТ 8613-75, диаметром 56 мм.

Печь муфельная.

Ваня песчаная.

Ступка фарфоровая.

Тигли кварцевие.

Источник инертного газа.

4. Проведение измерения

Условия отбора проб воздуха

Воздух со скоростью 5 л/мин аспирируют через фильтр AФA-XA-2C укрепленный в фильтродержателе. Для определения I/2 ПДК достаточно отобрать 15 л воздуха.

Условия анализа

Фильтр с отобранной пробой переносят в кварцевый тигель, озоляют в муфельной печи при постепенном повышении температуры до 500° С. Зольный остаток смешивают с $\sim 0,2$ г тонко растертого пиросульфата калия, помещают в муфельную печь ($\sim 300^{\circ}$ С), повышая температуру до 600° С, и оставляют на 20 мин до полного сплавления смеси. Затем плав обрабатывают при нагревании 5%-ным раствором едкого натра, раствор количественно переносят в колбу и доводят объем до 23 мл.

Определение содержания вольфрама в анализируемом объеме пробы проводят методом добавок или по предварительно построенному градуировочному графику. Аликвотную часть пробы (0,2-2,0 мл) нейтрализуют по универсальной индикаторной бумажке раствором I М серной кислоты, добавляют 5 мл I М раствора серной кислоты, 2 мл 0,5 М раствора хората калия и I мл 0,1 М раствора миндальной кислоты. Объем доводят до IO мл дистиллированной водой. Подготовленный к полярографированию раствор заливают в электролизер, продувают инертным газом в течение 5-7 мин и полярографируют. Режим полярографирования: поляризующее напряжение от -0,4 де -1,0 в; скорость развертки 4 мв/с; амплитуда I2 мв; период капания 3-4 с; скорость диаграммной ленты 720 мм/час; диапазон тока (0,5; 40)хIOO, Высоту пика измеряют при потенциале восстановления вольфрама, равном -0,6

Для построения градуировочного графика готовят шкалу стандартов согласно таблице 3. Стандарты шкалы обрабатывают аналогично пробам.

Шкала станцартов

Номер стандарта	I	2	3	4	5	6	7
Ст.раствор вольф- рама с конц. 10 мкг/мл, мл	0	0,05	0,1	0,25	0,5	0,6	0,8
Вода дистиллированная, мл	2,0	1,95	1,90	1,75	1,5	1,4	1,2
Содержание вольфрама, мкг	0	0,5	1,0	2,5	5	6	8

При использовании метода добавои подготовленный и полярографированию раствор заливают в ин-йку (объемом $V_{\mathbf{x}}$), продувают инертным газом, записывают полярограмму (высота пика $H_{\mathbf{x}}$), затем в лчейку добавляют небольшой объем ($V_{\rm cr}$) стандартного раствора вольфрама с известной концентрацией (Сом) и после продувки инертным газом снова записывают полярограмму (суммарная высота пика Н.). Стандартный раствор добавляют в таком количестве, чтобы высота пика увеличилась в 1,5-2 раза при записи полярограмми на тои же диапазоне тока прибора. Концентрацию (С,) вольфрама в I ил полярографируемого раствора рассчитивают по формуле (1):

$$C_{\vec{X}} = \frac{H_{\vec{X}}^{\bullet} \cdot C_{CT} \cdot \mathcal{V}_{CT}}{(H_{E} - H_{X}) \cdot \mathcal{V}_{\vec{Y}} + H_{\varepsilon} \cdot \mathcal{V}_{CT}};$$

Колцентрации вольфрама в мг/м³ воздуха (X) вичисинот по

формуле (2):

$$X = \frac{C_{x} \cdot V_{1} \cdot V_{3}}{V_{00} \cdot V_{2}} :$$

С, - концентрация вольфрьма в анализируемом объеме пробы,

 ψ_1 . общий объем анализируемого раствора пробы,мл; ψ_2 - эликьстная часть пробы,взятая для подготовки поляр ι . графируемого раствора,мл;

 V_3 объем разлачра, подготовленный к полирографированию, мл. V_{20} объем поздуха, л. этобранный для анализа и приведенный к стандартным условиям по формуле (см. приложение 1).

Приложение І

Приведение объема воздуха к стандартным условиям проводят по следующей формуле:

$$V_{20} = \frac{V_{t}(273 + 20) \cdot P}{(273 + t^{2}) \cdot 101.33};$$

L'TE:

 V_{t-} объем воздуха, отобранный для анализа, л.

Р - барометрическое давление, кПа (101,33 кПа=760 мм рт.

 t° - температура воздуха в месте отбора пробы, ${}^{\circ}$ С

Для удобства расчета V_{20} следует пользоваться таблицей коеффициентов (приложение 2). Для приведения объема воздуха к стандартным условиям надо умножить V_4 на соответствующий коэффициент. и атмосферное давление ІСІ,33 кПа

0					Д	авление	Р, кПа				
C	97,33	97,86	98,40	98,93	99,46	100	100,53	101,06	101,33	101,86	102,40
-30	1.1582	1.1646	1.1709	I.1772	1.1836	1.1899	1.1963	1.2026	1.2058	1.2122	I.2185
-26	I.I393	1.1456	1.1519	1.1581	1.1644	I.I705	1.1768	1.1831	I.1862	1.1925	1.1986
-22	I.1212	1.1274	I.I 3 36	1.1396	I.1458	1.1519	1.1581	I.I643	I.I673	I.I735	1.1795
-18	1.1036	1.1097	1.1158	I.12T8	1.1278	1.1338	1.1399	I.I460	1.1490	I.I55I	1.1611
-14	I.0866	1.0926	I.0986	1.1045	1.1105	1.1164	I.I224	I.I284	1.1313	1.1373	1.1432
-IO	I.070I	1.0760	1.0819	I.0877	I.0936	1.0994	I.I053	1.1112	1.1141	1.1200	I.1258
- 6	I.0540	1.0599	I.0657	I.0714	I.0772	1.0829	I.0887	I.0945	I.0974	I.1032	1.1089
-2	I.0385	I.0442	I.0499	1.0556	1.0613	1.0669	I.0726	I.0784	1.0812	I.0869	1.0925
0	I.0309	I.0366	I.0423	1.0477	1.0535	1.0591	1.0648	I.0705	I.0733	I.0789	I.0846
+2	I.0234	1.0291	I.0347	I.0402	I.0459	1.0514	I.057I	I.0627	I.0655	I.07I2	I.0767
+6	I.0087	I.0I43	I.0198	I.0253	I.0309	·1.0363	1.0419	I.0475	I.0502	I.0557	1.0612
+10	0.9944	0.9999	I.0054	80I0.I	1.0162	1.0216	1.0272	I.0326	I.0353	I.0407	I.0462
+14	0.9806	0.9860	0.9914	0.9967	1.0027	1.0074	1.0128	1.0183	1.0209	I.0263	1.0316
+18	0.9671	0.9725	0.9778	0.9830	0.9884	0.9936	0.9989	I.0043	I.0069	1.0122	1.0175
+20	0.9605	0.9658	0.9711	0.9763	0.9816	0.9868	0. 992 I	0.9974	1.0000	1.0053	1.0105
+22	0.9539	0.9592	0.964 5	0.9696	0.9749	0.9800	0.9853	0,9906	0.9932	0 .99 85	I.0036
+24	0.9475	0.9527	0.9579	0.9631	0.9683	0.9735	0.9787	0.9839	0.9865	0.9917	0.9968
+26	0.9412	0.9464	0.9516	0.9566	0.9618	0.9669	0.9721	0.9773	0.9799	0.9851	0.9902
+28	0.9349	0.9401	0.9453	0.9503	0.9555	0,9605	0.9657	0.9708	0.9734	0.9785	0.9836
+30	0.9288	0.9339	0.9391	0.9440	0.9492	0.9542	0.9594	0.9645	0.9670	0.9723	0.9772
+34	0.9167	0.9218	0.9268	0.9318	0.9368	0.9418	0.9468	0.9519	0.9544	0.9595	0.9644
+38	0.9049	0.9099	0.9149	0.9198	0.9248	0.9297	0.9347	0.9397	0.9421	0.9471	0.9520

Приложение 3

Вещества, определяемые по ранее утвержденным и опубликованным Методическим Указаниям

# nn	Наименование вещества	Опубликованные МУ
ī.	Полиоксиамид	ТУ на метод определения пыл в воздухе промышленных пред- приятий. Выпуск IV, 1965 г., стр. 165.
2.	Полибензоксазол	. · ·
3.	Сополимер стирола и метия- метакрилата (Инкар-27)	. * .
4.	Сополимер бутилакрилата, стирола, метилметакрилата, аллилметакрилата (Инкар-27а)	- * -
5.	Сополимер винижжлорида, виния- ацетата и винижового спирта (A-I	_ " _ 50M)
6.	Полионсациалом (ПОД-2)	. *
7.	Сополимер винияхлорида и метия- акрилата МА-20	- * -
8.	Летучие вещества, выделяющиеся пр вужканизации шинной резины (по сумме аминов)	и ТУ на метод определения фения-, в -нафтиламина. Выпуск УП, 1971 г. стр.60.

Приложение 4

Перечень учреждений, представивших методические указания в данный сборник

•	
Методические указания	Учреждение, представившее методическое указание
Фотометрическое определение адипиновой и себациновой кислот	Институт гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана
Фотометрическое определение бутил- нитрита	Университет дружбы наро- дов им.П.Лумумбн
Газохроматографическое определение винилглицидилового эфира этиленгликоля (винилокса)	Ангарский НИИ гигиены труда и профзаболеваний
амафаков винекоропо воизвифарторимоП	ВЦНИИОТ ВЦСПС, г. Москва
Газохроматографическое определение диэтилентриамина, этилендиамина, триэти- лентетрамина	Уфимский НИИ гигиены труда и профзаболеваний
Полярографическое определение дизжиз-	ЦИУВ,кафедра промгигиены г.Москва
Фотометрическое определение ди(2-этил- гексил)фенилфосфата и дифенил(2-этил- гексил)фосфата	Институт гигиены им. Ф.Ф.Эрисмана
фотометрическое определение 3,4-диметоко фенилацетонитрила (гомонитрила)	и- Институт гигиены труда и профаволеваний АМН СССР. г.Москва
Фотометрическое определение 3,4-димет- оксибензияжлорида	- " -
Фотометрическое определение 2,3-дибром- 2-бутен-I,4-диола	Одесский медицинский институт
Фотометрическое определение I,2-димет- оксибензола (вератрола)	Институт гигиены труда и профавболеваний АМН СССР, г. Чосква
Газохроматографическое определение дибутилсебацината	Белорусский санитарно- гигиенический институт
Газохроматографическое определение дибутилфталата, диоктилфталата, дибутия- себацината и диоктиладипината	Институт гигиены труда и профааболеваний АМН СССР, г.Москаа
Газохроматографическое определение изопропилхлорекса	ГОСНИИ ХЛОРПРОЕКТ, г. Киев
Газохроматографическое определение жетоэфира	Уфимский НЛМ гигиены труда и профзаболеваний

Ţ Газохроматографическое определение

Институт гигиены труда и профавоолеваний АМН СССР, г. Москва

2

Хроматографическое определение которана

Ташкентский медицинский NHCTHTYT

Фотометрическое определение канифоли

компонентов бензометанольной смеси (метанол изобутанол углеводороды)

> Ангарский НИИ гигиены трупа и профасолеваний

Газохроматографическое определение летучих жирных кислот

ВНИИЛИГ. г. Москва

Спектрофотометрическое определение масляного аэрозоля

BUHMMOT BUCHC, r. Mockba

Полярографическое определение марганца и железа

Полярографическое определение меди

Институт гигиены труда и профааболеваний АМН СССР, г.Москва Университет дружбы народов

Газохроматографическое определение метанола из бензометанольной смеси

> MM. II. JIYMYMOU BUHMMOT BUCHC, r.Mockba

Фотометрическое определение метурина

Полярографическое определение молибдена

Газохроматографическое определение метилового, этилового, изопропилового, н-пропилового, н-бутилового, втор-бутидового и изобутилового спиртов

Газохроматограйическое определение 3-нитро-4-хлорбензотрифторида

Институт гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР, г.Москва

Газохроматографическое определение норборнене и норбарнадиена

Газохроматографическое определение окиси углерода

Полярографическое определение свинца, олова меди и калыня при совместном присутствии

Спектрофотометрическое определение стиромаля

Газохрсматографическое определение тетраэтилсвинца

Казанское пуско-наладочное управление инженерно-производственного трёста "Оргнефтехимзаводы"

Институт гигиены труда и профаболеваний АМН СССР, г.Москва

Ангарский НИИ гигиены труда и профаволеваний

I	2
Полярографическое определение титана	ВЦНИИОТ ВЦСПС, г.Москва
Фотометрическое определение тиодифе- ниламина	донеции NNH йимреноД йинавелодаефодп и
Фотометрическое определение третичных жирных аминов и аминоспиртов (триэтил- амина, диметилэтаноламина, диэтилетанол- амина, триэтаноламина)	
Фотометрическое определение трифтор- метилфенилмочевины	Университет дружбы народ им.П.Лумумбы
Хроматографическое определение феңурона	an 14 an
Фотометрическое определение фенилметил мочевины	u _
Фотометрическое определение хлористого натрил	Донецкий НИИ гигиены тру и профзаболеваний
жем желеверо об пределение хлор	ВНИИ ГИНТОКС, г.Киев
Полярографическое определение крома (УІ и Ш)	ВЦНИИОТ ВЦСПС, г.Москва
Фотометрическое определение цианистого водорода	Ленинградский НИИ гигиен труда и профзаболеваний
Газохроматографическое определение этплена, пропилена и ацетальдегида	Институт гигиены труда и профзаболеваний АМН СССР г. Москва

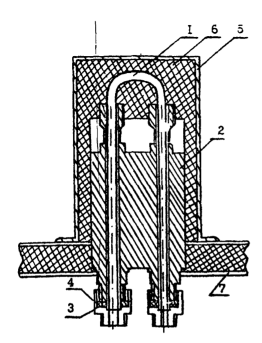


Рис.І. Общий вид установки реактора
в испаритель.
І - реактор, 2 - испаритель, 3 - букса,
4 - штуцер, 5 - кожух испарителя,
6 - шлаковата, 7 - крышка блока анализатора.

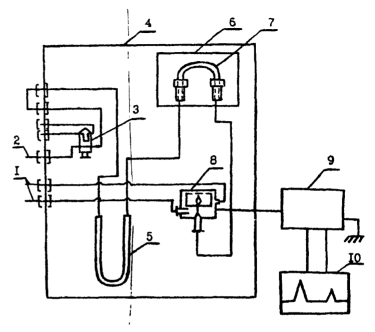


Рис.2. Схема подключения реактора.

I — подача воздуха, 2 — подача водорода,

3 — кран-дозатор, 4 — блок анализатора,

5 — хроматографическая колонка, 6 — кожух

с теплоизоляционным материалом, 7 — реактор,

8 — детектор, 9 — усилитель, 10 — потенциометр.

СОДЕРЖАНИЕ

	crp.
Фотометрическое определение адипиновой и себациновой кислот	3
Фотометрическое определение бутилнитрита	7
Газохроматографическое определение винилглицидилового вфира этиденгликоля (винилокса)	10
Полярографическое определение вольфрама	13
Газохроматографическое определение диэтилентриамина, этилендиамина, триэтилентетрамина	17
Полярографическое определение диатилтеллурида	21
Фотометрическое определение ди(2-этилгексил)фенилфосфата и дифенил(2-этилгексил)фосфата	25
Фотометрическое определение 3,4-диметоксифенилацетонит-рила (гомонитрила)	30
Фотометрическое определение 3,4-диметоксибензилхлорида	34
Фотометрическое определение 2,3-дибром-2-бутен-I,4-диола	37
Фотометрическое определение I,2-диметоксибензола (вератрола)	40
Газохроматографическое определение дибутилсебацината	43
Газохроматографическое определение дибутилфталата, диоктилфталата, дибутилсебацината и диоктиладипината	47
Газохроматографическое определение изопропилхлорекса	52
Газохроматографическое определение кетоэфира	55
Газохроматографическое определение компонентов бензо- метанольной смеси (метанол, изобутанол, углеводороды)	60
Хроматографическое определение которана	65
Фотометрическое определение канифоли	69
Газохроматографическое определение летучих жирных	
кислот	72
Спектрофотометрическое определение масляного аэрозоля	76

	стр.
Полирографическое определение марганца и железа	80
Полярографическое определение меди	86
Газохроматографическое определение метанола из бензо-	
метанохьной смеси	90
Фотометрическое определение метурина	93
Полярографическое определение молибдена	97
Газохроматографическое определение метилового, этилового,	
изопропилового, н-прпилового, н-бутилового, втор-бутило-	
вого и изобутилового спиртов	102
Газохроматографическое определение 3-нитро-4-хлорбенао-	
трифторида	106
Газохроматографическое определение норборнена и нор-	
борнадиена	109
Газохроматографическое определение окиси утлерода	113
Полярографическое определение свинца, олова, меди и	
кадмия при совместном присутствии	117
Спектрофотометрическое определение стиромаля	122
Газохроматографическое определение тетраэтилсвинца	125
Полярографическое определение титана	129
Фотометрическое определение тиодифениламина	I34
Фотометрическое определение третичных жирных выянов к	
аминоспиртов (триотиламина, диметилотаноламина, диотил-	
этаноламина, триэтаноламина)	137
Фотометрическое определение трифторметилфенилмочевины	142
Хроматографическое определение фенурона	I4 5
Фотометрическое определение фенилметилмочевины	150
Фотометрическое определение хлористого натрия	153
Хроматографическое определение хлорэндикового ангидрида.	156
Полярографическое определение хрома (УІ и Ш)	161
Ротометрическое определение цианистого водорода	167
азохроматографическое определение этилена, пропилена	
C ATTEMPT TO THE CONTRACT OF T	171