министвество здравоохранения ссср

ГЛАВНОЕ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОЕ УПРАВЛЕНИЕ КОМИТЕТ ПО КАНЦЕРОГЕННЫМ ВЕЩЕСТВАМ И МЕРАМ ПРОФИЛАКТИКИ

МЕТОЛИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по отбору проб из об"ектов внешней среды и подготовка их для последующего определения канцерогенных полициклических ароматических углеводородов

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СССР ГЛАВНОЕ САНИТАРНО-ЭНИДЕМИОЛОГИЧЕСКОВ УПРАВЛЕНИЕ КОМИТЕТ ПО КАНЦЕГОГЕННЫМ ВЕЩЕСТВАМ И МЕРАМ ПРОЖИЛАКТИКИ

УТВЕРЖДАЮ: Заместитель Главного Государственного санитарного врача СССР

В.Ковшико

" I2 " мая I97" r. ж<u> I424 - 76</u>

МЕТОЛИЧЕСКИВ УКАЗАНИЯ

по отбору проб из объектов внешней среды и подготовке их для последующего определения канцерогенных полициклических ароматических углеводородов

Авторы - составители:

Л.М.Шабад, А.П.Идъницкий, Г.А.Смирнов, Ю.Л.Коган (Онкологический Научний Центр АМН СССР)

А.Я.Ципенюк, И.Л.Донина, О.Н.Сичкарь (Киевский научно-исследовательский институт общей и коммунальной гигиены им.А.Н.Марзеева)

Н.Н.Скворцова, К.П.Ершова (Институт общей и коммунальной гигмены им. А.Н.Сысина АМН СССР)

I. Методика отбора проб из объектов внешней среды

Целью настоящего раздела является рассмотрение наиболее рациональных приемов отбора в окружающей человека среде проб, предназначенных для количественного определения канцерогенных углеводородов, и последующей их обработки.

В зависимости от объекта исследования (вода, воздух, почва) находится набор и порядок использования методов, применение которых необходимо для получения достоверных результатов. Рассмотрение этих методов целесообразно начать с отбора и обработки проб воздуха — наиболее изученного вопроса, в значительной степени освещенного в специальной литературе. Сднако предварительно необходимо остановиться на особенностях подготовки посуды и растворителей, используемых в эксперименте.

А. Подготовка посуды и растворителей

Первым и основным требованием при подготовке проб к количественному определению в них канцерогенных углеводородов является применение подвергнутой специальной обработке посуды и хорошо очищенных растворителей. Это требование обусловлено чрезвычайно высокой чувствительностью методов количественного определения канцерогенных углеводородов. Достаточно использовать неудовлетворительно обработанную посуду, чтобы поставить под сомнение правильность полученных результатов.

Подготовка посуды складывается из 2-х этапов: І.Тщательное мытье посуды с каким-либо моющим составом. 2. Многочасовое за-мачивание в свежеприготовленной хромовой смеся с последующим отмыванием в проточной водопроводной воде и ополаскиванием дистиллированной. После сушки в супильном шкару отверствя в

посуде обязательно следует закрывать притертой пробкой или чистой ватой. Храниться посуда может только в таком виде — в плотно закрытом шкару или ином хранилище, где исключается ее загрязнение.

Ввиду важности вопроса, следует еще раз подчеркнуть: на любом этапе исследований, имеющих целью изучение канцерогенных ПАУ в окружающей человека среде, может быть использована только чистая посуда, прошедшая указанную обработку.

Решающее значение имеет очистка используемых растворителей. Для экстрагирования чаще всего применяются бензол, серный эфир. нормальный гексан. Следует использовать только химически чистые растворители, перегнанные на водяной или воздушной бане при соответствующей температуре, причем первые и последние порции растворителей в количестве 20% от исходного объема отбрасываются. Степень очистки растворителя можно определить следующим образом: 250 - 500 мл очищенного растворителя упаривают на водяной бане до объема 5-10 мл, который подвергают затем спектрально-жоминисцентному анализу. Однако, даже в перегнанных растворителях могут быть обнаружены следы ПАУ. Поэтому необходимо проводить холостые опыти. т.е. отбирать и упаривать иля контрольного определения БП такие объемы растворителя, которые идут на экстракцию исследуемого образца. В случае обнаружения в растворителе ЫІ, его количество необходимо учитывать при расчете содержания БП в пробе.

Следует подчеркнуть, что при работе с органическими растворителями необходимо соблюдать правила техники безопасности, так как все они (особенно серный и петролейный эфиры в бензол) взрыво- и пожароопасны, а бензол кроме этого, весьма токсичен.

Метод очистки органических растворителей

При изучении содержания канцерогенных ПАУ в пробах загрязнений внешней среды с малым содержанием этих веществ (вода, водоемы, пищевые продукты и др.) особое значение имеет вопрос о чистоте применяемых органических растворителей.

Для более глубокой очистки органических растворителей рекомендуется применять активированные угли различных марок: БАУ, КАД йодный, АГ-3, АР-3, АГН, СКТ и др. После однократной дистилляции в растворители добавляется активированный уголь одной из названных марок из расчета IO-20 г/л.

Адсороция проводится в статических условиях. Период адсороции, определяемый экспериментально, составляет от 2 до 5 суток. Затем растворитель отфильтровывается или декантируется и определяются ПАУ. Результаты определения углеводородов в растворителях до и после очистки представлены в таблице 6.

Как видно из таблицы, все испытанные марки угля пригодны для очистки растворителей. Содержание БП, БПЛ и др. ПАУ снижается до величин, находящихся ниже пределов чувствительности методов низкотемпературного спектрального анализа.

Таким образом, применение активированных углей гарантирует понижение концентрации БП в растворителях до $1.10^{-1.3}$ – $1.10^{-1.4}$ г/л. Поэтому использование даже больших количеств очищенных растворителей не создает опасности внесения БП и др. ПАУ в экстракти из исследуемых проб.

Простота использования, эффективность, а также возможность повторного употребления растворителей позволяют рекомендовать описанный метод очистки растворителей от ПАУ для широкого применения в лабораторной практике.

Таолица 6

Содержание оенз(а)пирена в органических растворителях

после адсороционной очистки

地區	Наименование, марка и расфасовка растворителя	Количест- во ис- пользуе- мого рас- творителя в л	Марка угля	Содержание срена в растиг/лж) до очистки	
Ι.	Бензол после анализа проб	1,0	ATH	2.10-8	1.10-13
2.	_# <u>_</u>	1,0	КАД Иодина	_"_	1.10-13
3.		1,0	AT-3	-"-	1.10-13
4.	_n_	1,0	БАУ	_"_	1.10-13
5.	_"_	1,0	CKT	_"_	1.10-13
6.	*	I,0	AP-3	-"-	1.10-13
7.	Бензол для криоскопии, расфасовка по 20 л	20,0	AP-3	1.10-9	I.10 ⁻¹³
8.	Бензол ч.д.а., расфасовка по 0,5л, перегнанный	1,0	AP-3	1.10-9	1.10-13
9.	Петролейный эфир после анализа проб	3,0	AP-3	I.10 ⁻⁸	1.10-13
10.4-гексан после анализа проб		10,0	AP-3	5.10 ⁻⁸	1.10-13
II.	Циклогексан перегнанный	1,0	AP-3	1.10-8	1.10-13

ж) Другие ПАУ после очистки растворителей активированным углем не обнаружены.

Б. <u>Отбор и подготовка к анализу проб</u> атмосферного воздуха

Санитарный контроль за чистотой атмосферного воздуха в населенном пункте с многими источниками канцерогенных веществ или в районе расположения одного источника производят путем исследования проб воздуха у источников выбросов, а также путем изучения дальности распространения загрязнения.

До проведения отбора проб на канцерогенные углеводороды необходимо получить следующие данные:

I. Санитарно-гигиеническую характеристику источников загрязнения атмосферного воздуха этими веществами, для чего следует предварительно провести обследование объекта с целью выявления предполагаемых мест выброса канцерогенных веществ.

При этом необходимо детально изучить особенности технологии производства, места организованного и неорганизованного выброса промышленных загрязнений в атмосферу, оценить эффективность очистных сооружений, предназначенных для улавливания технологических выбросов, наметить точки для отбора образцов пыли, сажи, сырья и т.д. из технологической аппаратуры, вентиляционных систем, очистных сооружений и т.п.

2. Материали, характеризующие роль изучаемого источника или группы источников в загрязнении атмосферного воздуха. Для их получения необходимо ознакомиться с планировкой данного населенного пункта, генеральным планом его развития, взаиморасположением промышленных объектов и жилой территории, размещением жилы, кварталов, транспортных магистралей, местоположением зеленых насаждений, определить "розу ветров" для данного населенного пункта и др.

После предварительного ознакомления намечают пункты для отбора проб, которые должны намболее полно характеризовать как диффузное загрязнение воздуха от группы источников, так и зональное — от одного источника.

При изучении диффузного загрязнения атмосферного воздука населенного пункта канцерогенными углеводородами намечают стационарные пункты (не менее 4-6), где систематически и,желательно, одновременно отомрают пылевые пробы. Места для отбора проб атмосферного воздуха выбирают с таким расчетом, чтобы они позволили наиболее полно охарактеризовать состояние воздушной среды населенного пункта как в центре, так и на периферии его. При этом могут быть получены результаты, карактеризующие загрязнение атмосферного воздуха от разных источников (промышленные предприятия, автотранспорт, бытовые топки и др.).

При изучении загрязнения в районе какого-либо конкретного источника поступления канцерогенов в атмосферу, пункты для отбора проб атмосферного воздуха следует располагать как с подветренной, так и с наветренной стороны.

В зависимости от мощности выброса, высоты труб, рельефа местности и расположения жилых кварталов пункты отбора пробрасполагают на различных расстояниях от исследуемого источника (например: 100, 500, 1000, 2000 м и т.д.). Для более полной характеристики изучаемого источника пробы воздуха рекомендуется отбирать одновременно на всех расстояниях, в том числе и с наветренной стороны.

Во всех случаях в период отбора проб регистрируют метеорологические показатели(скорость и направление ветра, влажность, температура воздуха), состояние погоди(облачность, туман, дождь и т.д.), наличие почвенной пыли, направление дымового факела.

I. Отбор проб газов и ныли на промишленном предприятии*)

Отбор твердых образцов (сырья, продуктов переработки сырья, сами, пыли, соскобов пыли и др.) производят по отдельным звеньи гехнологического процесса, в ликах газоходов, в выхлопной трубе для организованных выбросов, из очистных сооружений, в

^{*)} Раздел подготовлен к т.н. Е.П.Ангиной

воздуховодах витяжной вентиляции. Сметы пыли отбирают в производственных помещениях вблизи основных технологических аппаратов, соскобы - с внутренней поверхности печей и др.

Отбор проб выполняют при помощи шпателя, кисточки или других приспосоолений. Количество отбираемого образна должно быть не менее 10-50 г. Пробу упаковывают в пакет из кальки, пергамента или в стеклянную посуду и доставляют в лабораторию для анализа на содержание смолистых и канцерогенных веществ. К каждой пробе должны быть приложенч следующие сведения: номер пробы, наименование предприятия и краткое технологи—ческое описание его, дата и место отбора пробы.

Отбор проб газовых выоросов производят непосредственно из технологического оборудования (газоходов), на соросе технологических и дымовых газов в атмосферу, в воздушной среде производственных цомощений, на территории отдельных установок в период наибольшего газовыделения и др. местах.

Пробы газовых выбросов отопрают с соолюдением правил отбора проб из газоходов. Для этого несольшую часть газа отбирают от основного потока посредством специальной заборной трубки и пропускают через тканевой фильтр, задерживающий взвешенные в газе частицы. Фильтр располагают вне газохода.

Схема установки для отбора прос газа таким осразом включает следующие элементы:

 заборную трубку; 2) патрон с фильтром в кассете;
 измеритель количества газа - реометр или ротаметр, расположенный после фильтра по ходу газа; 4) воздуходувку с электродвигателым или другие аспирационные присоры.

Заборная труска изготовляется из латуни или нержавеющей стали. Длина ее зависит от диаметра газопровода. Внутренний диаметр труски 5-7 мм. Один конец загнут под прямым углом, носик труски (загнутого конца) снаружи заточен до толщины стенек 0,2 мм. Газозасорная труска помещается внутри газопровода в точке, соответствующей средней скорости газа в данном

сечении газопровода, острием носика навстречу движению газового потока. Скорость в носике заборной трубки должна равняться скорости газа в газопроводе в точке отоора пробы. Размер отверствия носика должен иметь такое сечение, чтооы при равенстве скоростей в носике и измеряемой точке газопровода скорость в цилиндрической части заборной трубки была не менее 20 м/сек.

Всем этим условиям лучше всего удовлетворяет специальная засорная трубка системы НИИОГАЗ^{*}), обычно применяемая для измерения запыленности газа в промишленных газопроводах.

В случае отоора проб воздуха в производственных помещениях применяют метод отбора проб для атмосферного воздуха.

В качестве фильтров при отборе прос в газопроводах и в воздухе производственных помещений используются эффективные гидрофобные аэрозольные фильтры из ткани ФШ-15 и ФПА-15 (последний менее удобен из-за своей гидрофильности). Размеры фильтра: диаметр 70 мм. диаметр рабочей поверхности 48 мм. площадь рабочей поверхности 18 кв.см. осщая площадь 36,5 см². Аранение фильтра производится в пакетике из кальки.

Перед использованием фильтры выдерживают в условиях комнатной температуры и при 30-80% относительной влажности в течение 40-60 мин. Сатем фильтр пинцетом переносят на аналитические весы, взвешивают с точностью до 0,1-0,2 мг. Взвешенный фильтр помещают в корпус кассеты, сверху накладывают кольцопрокладку и затягивают гайкой. Собранные кассеты заворачивают в кальку и доставляют на место отбора проб, где вставляют в патрон и производят отбор пробы.

Скорость протягивания газа через фильтр составляет 30-60 ж/мин. Продолжительность отсора зависит от степени запыленности

В.н.Ужов - "Санитарная охрана отмосферного воздуха", Медгиз, 1955, стр. 124-125.

воздуха. Навеска пыли на фильтре не должна превышать 25-30 мг. В лаборатории после отбора пробы фильтри снова выдерживают в исходных условиях температуры и влажности, взвешивают на тех же весах. Если отбор пробы происходит при условии повышенной влажности (около 100%), рекомендуется перед взвешиванием поместить фильтр в эксикатор с осущителем не менее чем на 2 часа или в термостат с температурой $40-50^{\circ}$ C на 20-30 минут, а затем в течение 40-60 минут выдержать в условиях компатной температуры и влажности.

Результат анализа пыли на фильтре выражается в мг смолы и пыли на м 3 и в мкг БП на IOO м 3 воздуха и в % БП в смоле
и пыли.

Для определения канцерогенных углеводородов в технологических газах отбор проб можно проводить также в жидкостной поглотитель *).

Для этой цели применяют систему, состоящую из нескольких склянок Дрекселя. Первую склянку заполняют ватой для задерживания влаги и осаждения сажи из газов, а последующие три перегнанным бензолом или ацетоном, причем последняя склянка является обычно контрольной.

В случае необходимости в систему можно вводить склянки с хлористым кальцием для улавливания избытка влаги. При отборе горячих газов их необходимо предварительно охлаждать до температуры 30-40°С. Для этого газы от установки следует пропускать через металлический холодильник с водяным охлаждением и металлическую колоу, погруженную в лед. Во избежание возможных потерь канцерогенных углеводородов, необходимо использовать для анализа вату из первого сосуда Дрекселя (подвергают экстрации) и бензольные смывы из этой аппаратуры. Скорость протягивания газов через систему должна быть не боее I-2л/мин, в оощий объем отооранных газов не менее I м³.

ж) Следующее ниже описание заимствовано из "Методических указании по санитарной эхране внешней среды от загрязнения канцерогенными углеводородами в районе расположения предприятии нертеперериоатывающей промышленности", Киев, 1969г.

2. <u>Отбор и подготовка к анализу проб атмосферного</u> воздуха

Отбор проб с целью изучения уровня загрязнения атмосферного воздуха БП и другими канцерогенными углеводородами может проводиться с применением аспирационного и седиментационных методов отбора проб.

Аспирационный метод дает возможность охарактеризовать загрязнение атмосферного воздуха канцерогенными углеводородами, существующее непосредственно в момент отбора проб.

Седиментационные методы позволяют оценить загрязнение, происходящее за весь период наблюдения (неделя, месяц, квартал, полугодие и т.д.).

Наиболее ценные результаты могут быть получены при комплексном чепользовании обоих методов.

а) Аспирационный метод отбора проб

Для аспирационного отбора проб воздуха рекомендуется установка, предложенная С.Н.Киминой и В.М.Поляковым(1961) *).

Сущность метода заключается в аспирации больших количеств атмосферного воздуха через специальные тканевые фильтры, на которые отбирается достаточное количество пыли (порядка I-4r) для количественного определения в ней III.

Для этой цели применяют аспирационную установку, состоящую из электродвигателя (мощность 0,4 квт при 2800 об/мин., напряжение 220-380в), вентилятора, ротаметра (со шкалой на 250-300 м³/час с ценой деления 25м³), выоросной труон (для выброса отфильтрованного вездуха), всаемвающего патрона. Пос ледмий представляет воронкообразное металлическое устройство, внутри которого укреплена на ребрах сетка, служащая поддерживеющей основой для фильтра, на который отбирается пыль.Сверху фильтр прикрепляется к патрону металлическим кольцом.

ж) С.Н.Кимина, В.М.Поляков, ж. "Гигиена и Санитария", 1961, 8, 49.

В качестве фильтров используют ткани марок ФПП-15 и ФПА-15. Воздух просасивают со скоростью 100-250 м³/час.Продолжительность отбора пробы варьируют в зависимости от степени загрязнения атмосферного воздуха от получаса до часа(в районах сильного загрязнения) и до нескольких часов в относительно "чистых" районах.

Вблизи источников выброса (промышленная площадка или непосредственно у источников выброса) отбор проб производят в течение 5-20 мин.

Скорость фильтрации воздуха по мере загрязнения фильтра снижается, поэтому следует не реже I раза в час снимать показания ротаметра.

Одновременно с этим регистрируют направление дымового факела и производят замеры метеорологических факторов (Каждые 3 часа).

В качестве аспирационных установок могут быть использованы любые устройства, которые позволят отоирать на фильтр пыль со скоростью не менее 500 л/мин в течение 5-6 часов.

После отбора пробы фильтр, свернутыи загрязненной поверхностью внутрь, укладывают в пакет из кальки с соответствующими обозначениями (дата и место отбора пробы объем профильтрованного воздуха, продолжительность отбора пробы) и доставляют в лабораторию для последующего анализа или направляют серии таких проб в специализированные лаборатории. В последнем случае прилагают краткие сведения об источнике выброса, о пункте отбора проб(промышленная площадка, жилой район, расс.ояние от источника выброса и т.д.).

Для анализа воздуха рабочих помещений и промышленных площадок в ряде случаев может быть использована установка для отбора проб воздуха с жидкостными поглотителями, которая состоит из 3-х последовательно соединенных У-образных поглотителей с пористой стеклянной пластинкой » I. Каждый

поглотитель заполняют 10-20 мл перегнанного бензола. Учитывая, что при барботировании происходит некоторое испарение бензола, поглотители следует помещать в холодную воду (еще лучие добавлять в нее кусочки льда). Скорость просасывания воздуха через поглотители может быть до 0,5-1,0 л/мин. Объем пропускаемого воздуха зависит от уровня загрязненности и тем больше, чем менее загрязнен воздух ЕП.

Следует подчеркнуть, что высокая чувствительность спектрально-люминисцентных методов определения канцерогенных углеводородов (до 10^{-8} – 10^{-10} г/мл) в настоящее время позволяет значительно сократить объем анализируемого воздуха, ограничиваясь в ряде случаев 20-50 литрами *).

После отбора соответствующей порции воздуха бензольные растворы объединяют и направляют на исследование в лаборатории, имеющие аппаратуру для люминисцентного анализа.

Как указывалось выше, для отбора проб с целью определения концентрации БП в атмосферном воздухе необходимы специальные установки, оборудованные в ряде случаев довольно мощными воздуходувками. Такие установки нашей промышленностью не выпускаются, но могут быть смонтированы силами промышленных предприятий по заказу санэпидстанций. В случае отсутствия возможности отбора проб аспирационным методом, могут быть рекомендованы седиментационные методы отбора проб атмосферных загрязнений, которые позволяют получить относительные показатели загрязнения атмосферного воздуха.

б) Седиментационные методы отбора проб

Метод отбора снеговых проб*). Сущность метода заключается в отборе проб снега с определенной площади, весовом определении общей запыленности снегового покрова и определении в пыли канцерогенных веществ. При организации отбора проо снега неосходимо располагать следующими данными:

^{*) &}quot;Временные методические указания по определению 3,4 бензпирена в атмосрерном воздухе населенных мест", М., 1957.

ж) Модификация методики разработана В.Р.Гвильдисом, подробнее см. раздел У, 3.

- I. Сведениями о "розе ветров" за период образования устойчивого снегового покрова.
 - 2. Датой начала образования снегового покрова.
- 3. Временем существования снегового покрова (количество дней от начала образования снегового покрова до дня отбора пробы).

Отбор проб снега рекомендуется производить в направлении господствующих ветров (подветренно) и в контрольных точках; на различных расстояниях по 8 основным румбам (например: промплощадка, 100, 500, 1000, 2000 метров и т.д.).

Пробы снега отбираются на участках, где сохранился нетронутым снеговой покров. Отбор снега производится при помощи бура или инструмента, заменяющего его. Для получения усредненного образца следует отбирать снеговые пробы в 5-ти точках "конвертом" (на участке площедью І м² отбирают пробы снега по углам квадрата и в его центре).

Отобранный снег удаляют выталкивателем или при помощи деревянной лопатки в стеклянные банки, после чего бур снова вставляют в то же отверстие и проталкивают до почвы, затем лопаткой отгребают от бура окружающей снег, бур осторожно наклоняют в сторону и под него подводят и прижимают к отверстию чистую деревянную лопатку (во избежание потерь снега, так как вторая порция снега обычно бывает меньше первой и не так уплотнена). Захваченые при выемке нижнего слоя землю и листья удаляют и вторую порцию (иногда третью или четвертую в зависимости от толщины снегового покрова) переносят в стеклянную банку. За этикетке отмечают дату, место отбора пробы и число выемок, взятых в данной точке.

При отсутствии достаточно емкой посуды снег всех внемок из одной точки может не поместиться в одной банке и тогда его складывают в несколько банок, а при последующей лабораторкой обработке все порции снега соединяют вместе и обрабатывают как одну пробу.

В случае отсутствия достаточного количества стеклинной посуды можно использовать для отбора снеговых проб большие полиэтилсновые мешки, куда помещают снег всех выемок из одной точки. В лабораторных условиях, во избежании таяния снега, его сразу же перекладывают в эмалированную посуду для последующей обработки.

Лабораторная обработка снегових проб заключается в фильтровании растаявшего снега и последующем анализе плотного остатка.

Растаявший снег фильтруют через заранее доведенный до постоянного веса фильтр. После фильтрования воронку с фильтром накрывают фильтровальной бумагом и оставляют на воздуже для подсушивания. Воздушно-сухой фильтр снимают с воренки, тщательно свертивают, чтобы осадек не высыпался, переносят в бокс (в котором ранее доводили до постоянного веса фильтр) и помещают в сушильный шкар, где выдерживают бюкс (с открытой крышкой) в течение 2 часов при 95-105°C. Затем вынимают бюкс сы, закрывают крышкой, помещают в эксикатор на 20 мин и взвешивают на аналитических весах.

После взвешивания бюкс с фильтрами ставят повторно в сушильный шкаф на I час для контрольного подсушивания. В случае больших усадок продолжительность первой сушки увеличивают до 3 часов, контрольной - до I,5 часов.

Вес бижса с фильтром после второго взвешивания не должен отличаться от результата первого взвешивания больше, чем на ± 0.2 мг. Таким же образом производят доведение до постоянного веса фильтра без осадка.

Высущенный и взвещенный осадок упаковывают в пакет из кальки, указывают вес осадка, место отбора пробы, источник выброса и др. и направляют для дальнейшего анадиза в специализированные даборатории. В случае возможности проведения анадиза на местах, осадок подвергают обработке для выделения смолистых веществ. БП, задержанных снеговым покровом и выражают в граммах и микрограммах (для канцерогенных веществ) на I м² поверхности за сутки по формуле:

$$\frac{A \times 10000}{E \times B}$$
 г/м² за сутки, где

- A вес осадка пыли в г, смолистых веществ в г, канцерогенных веществ в мкг,
- Б площедь взятых "буров" в см2,
- В число дней от начала образования снегового покрова до дня отбора пробы.

Отбор проб воздушного загрязнения методом собирания оседающей пыли сосудами (пыле - осадочный метод). Сущность метода та же, что и снегового. Для отбора проб применяются стеклянные банки с диаметром отверстия 15—18 см, высотой 25—28 см. Во избежание выдувания осадков банки ставятся при экспозиции внутрь Ниферовой защиты, представляющей собой усеченный конус из жести, обращенный узкой частыю вниз. Сосуды с Ниферовой защитой устанавливаются на уровне 2—2,5 м от поверхности земли, на врытых столбах.

Для лучшего удержания попадающей в сосуд пыли в него наливают дистиллированную воду на уровень не менее I см. По мере высыхания воды ее надо подливать.

Длительность отбора пробы этим методом определяют количеством пыли, необходимой для анализа. Поэтому для получения необходимого количества пыли экспонируемые банки в каждой точке меняют кажде 7-10 дней и полученные в одной точке осадки пыли суммируют для последующей обработки. Банки транспортируют в закрытом виде. Обработку проб, отобранных банками, производят таким же образом, как и обработку снеговых проб. Но так как при отборе проб банками каждую пробу составляют осадки, полученные в результате нескольких смен банок, то осадки, смываемые после каждой смены, фильтруют через один и тот же фильтр и дальнейшей обработке подвергается уже суммированный осадок пыли.

Расчет содержания пыли, смолистых веществ, канцерогенных веществ в отобранной пыли производится так же, как и при снеговом методе отбора проб.

в) Подготовка проб к количественному анализу на канцерогенные углеводороды

Подготовка к анализу проб начинается с выделения БП и других ПАУ из собранных загрязнений атмосферного воздуха. С этой целью производят экстракцию образцов загрязнений, перегнанными органическими растворителями. Экстракцию фильтров производят в аппаратах Сокслета. При этом в случае экстрагирования загрязнений, собранных на фильтр из ткани ФПА-15, следует пользоваться бензолом, а на фильтр из ткани ФПП-15 — петролейным эфиром. Навески образцов в аппарате Сокслета подвергают предварительному замачиванию в течение 12-18 часов с последующей 8-часовой горячей экстракцией. Полученные бензольные (эфирные) экстракты переносят в колбу и отгоняют растворитель на водяной бане до конечного объема экстракта 10-20 мл. Полученный таким образом экстракт подвергают хроматографическому фракционированию.

В. Стбор проб и подготовка и анализу сточных вод, воды и объектов водной среды

I. Отбор и подготовка к анализу проб сточных вод

Результаты анализа сточной жидкости во многом зависят от правильности отбора проб. Предварительно следует изучить технологию производства и отбирать средние или среднепропорциональные пробы в течение суток или смены. Среднюю пробу составляют из равных количеств жидкости, взятых через одинаковые промежутки времени за сутки или зь смену. При нерегулярном вы пуске в канализацию сточной воды от отдельных производственных установок составляют среднепропорциональные пробы, то есть отбирают порции, пропорциональные объемам спускаемой сточной жидкости. При оценке технической эффективности очистных сооружений в отношении задержания ПАУ отбирают пробы до и после очистных сооружений с учетом времени пребывания на них стоков.

Объем сточной воды, необходимый для анадиза, зависит от количества органических веществ в пробе. Для однократного анализа сточных вод обычно достаточно навески 100 мг смолистых веществ, извлеченных из воды органическим растворителем.

Если анализ проводят не в день отбора пробы, неооходимо консервировать ее, добавляя 30 мл органического растворителя на I литр воды.

При анализе сточних вод на ПАУ для экстракции удобно использовать серный эфир, так как он менее токсичен, чем бензол, быстрее отделяется от водной фазы, имеет более низкую температуру кипения и легче испаряется, кроме того, заводские лазоратории проводят определение эфиро-растворимых веществ в сточных водах, что при соблюдении всех правил применения

чистых реактивов и посуды, позволяет избежать специального отбора проб для определения ПАУ. Это дает возможность значительно расширить масштабы проводимых исследований.

Экстрагирование пробы сточных вол осуществляют следуюшим образом: 500-1000 мл исследуемой волы отливают в химический стакан, насыщают хлористым натрием марок АЧ или ЧЛА и переносят в большую делительную воронку. Стакан ополаскивают 30 мл серного эфира и выливают его в ту же воронку. Пробу волы с эфиром сильно встряхивают в течение 2-х минут, изредка открывая воронку, чтобы выпустить из нее пары эфира и дают отстояться до разделения слоев. Воду сливают в стакан, а эфир в маленькую делительную воронку. Затем воду вновь переливают в большую делительную воронку, добавляют 20 мл эфира и встряхивают в течение 2-х минут. После разделения слоев волу сливают в стакан, а эфир присоединяют к І-й порции в маленькой делительной воронке. Извлечение повторяют до тех пор. пока порция эфира в делительной воронке над сточной водой не перестанет флуоресцировать при свете лампы ПРК-4 со светобильтром УФС-3. После упаления последней порции эфира большую делительную воронку промывают 10 мл эфира и присоединяют его к общей порции. Собранные эфирные вытяжки трижны промывают листијлированной волой, насишеннои эфиром (10 мл эфира на 100 мл воды), порциями по 20-25 мл, путем плавперевертирания воронки (не встряхивая). Эфир тщательно отделяют от воды и переносят в сухую колбочку, добавляют сульфат натрия и оставляют стоять не менее 5 часов.

Если одного литра воды для получения достаточного количества органических веществ мало, в ту же колбу собирают эфириме извлечения из других порций воды. По окончании экстракции бутыль обмывают эфиром и присоединяют его ко всей эфириой вытяжке.

Бесь эфирный раствор фильтруют в предварительно взвешен ную сухую колбочку через маленький фильтр и отгоняют растворитель на водяной бане при температуре 40-50°. Если количество эфира велико, то его отгоняют сначала из колбы Вюрца до небольшого объема, а затем переносят в быкс или колбочку для определения нефтепродуктов,

для предупреждения потерь канцерогенных ПАУ при выпаривании, его следует прокращать, когда на стенках колбочки есть еще капли эфира. После отгонки эфира его остатки удаляют путем продувки воздухом с помощью резиновой груши. На грушу надевают стеклянную трубку-пипетку, которую держат навесу, не касаясь стенок колбочки, и деляют 4-5 легких скатия баллона; после этого колбочку ставят в эксикатор на 30 минут и взвешивают.

Для введения поправки на реактивы холостой опыт проводят с использованием тех же количеств эфира и хлористого катрия, какие вводятся в пробу.

Вместо серного эфира для экстракции можно применять бензол. В этом случае добавление хлористого натрия не обязательно, но экстрагирование будет более продолжительным, так как бензол медленее отслаивается от воды.

В случае анализа воды с небольшим содержанием органических веществ, экстракцию можно проводить из больших количеств воды непосредственно в бутылях, используя шоттель—аппарат, с последующим отделением от воды эфира или бензола в делитель ных воронках.

Если в лаборатории нет возможности провести хроматографическое разделение, выделенные из воды смолистые вещества в сиссах направляются в специализированные лаборатории для проведения анализа.

Отбор и подготовка к анализу проб воды и водных организмов

Отбор проб представляет собой первый и очень ответственный этап в исследовании уровня загрязнения водоемов канцерогенными ПАУ.

Наиболее существенными моментами на этом этапе исследования являются: выбор места отбора проб, определение их количества и объема.

Выбор места для отбора проб полностью зависит от цели исследования. При этом необходимо учитывать санитарную ситуацию, сложившуюся на водоеме, наличие и расположение источников канцерогенных углеводородов, интенсивность судоходства и
тому подобное. Только в этом случае можно будет затем правильно интерпретировать полученные результаты.

Обязательным условием является отоор нескольких (не менее 3-5) проб в различных частях водоема, так как только таким образом можно обнаружить возможные колебания содержания канцерогенных углеводородов в воде водоема.

При изучении влияния сороса вод на водоем, отоор проб следует проводить в первом пункте водопользования населения, расположенном ниже сороса сточных вод, а также (в зависичести от цели исследования) в других местах водоема. Контрольнии створ намечается выше места сороса сточных вод на расстоянии 200 и более метров в зависимости от характера водоема.

Для экстракции малых количеств БП из небольших количеств воды можно рекомендовать метод, позволяющий извлекать из воды БП, находящийся в концентрации до 5-I0xI0^{-I0} г/л(0,0005 - 0,001 мкг/л). Он вполне пригоден для использования в широких исследованиях, так как концентрациями БП ниже указанных можно пренебречь в силу их незначительности. Рекомендуемый метод прост и не требует сложных приспособлений и больших затрат времени.

Отоирают пробу воды, как правило, на глубине примерно 30 см от зеркала водоема объемом I литр.

В отдельных случаях (в соответствии с задачей исследования) пробы могут отбираться и с других горизонтов воды. Например, в случае изучения содержания БП в месте забора воды для централизованного водоснабжения следует отбирать пробы на глубине I метра, то есть на глубине, соотвествующей расположению водозаборного устройства.

Отооранную пробу помещают в делительную воронку объемом I,5 литра. Экстракцию проводят бензолом или серным эфиром, прошедшими предварительную очистку. Для экстрагирования пробы берут IOO мл растворителя, который делят на три примерно равные части (по 30-35 мл). Экстрагирование пробы производят каждой порцией растворителя в течение 3-х минут. После разделения жидкостей экстракт сливают в чистый сосуд и экстрагирование пробы повторяют аналогичным образом еще дважды. Собранные экстракты упаривают на водяной бане до объема 5-IO мл, после чего производят количественное определение ЕП спектральнолюминисцентным методом. На обработку одной пробы воды затрачивают не более 30 минут.

В тэх случаях, когда в пробе необходимо определить несколько канцерогенных углеводородов, объем отбираемой воды должен быть значительно увеличен.

В случае необходимости отбора проб воды большего объема(до 5-10л) экстракцию целесообразно проводить в бутилях
соответствующей емкости на шюттель-аппарате. Расход растворителя определяют из расчета 100 мм на 1 литр проби.
Производят дрооную экстракцию: весь растворитель делят на
2 равные части и с каждой порцией растворителя проводят
экстракцию длительностью 20-30 минут. Оба экстракта сливают вместе и упаривают на водяной бане дс ооъема 5-10 мм.
В полученных таким образом экстрактах производят количест-

венное определение БП.

Если невозможно провести экстракцию воды на месте, пробу консервируют добавлением соответствующего растворителя (с последующим интенсивным перемешиванием) из расчета 30 мл на I литр воды.

Выделенные из воды путем экстракции органические вещества в пробирках с притертыми пробками направляют в специальные лаборатории для проведения спектрального анализа.

Вода — не единственный объект исследования при изучении загрязнения водоемов канцерогенними ПАУ. Важные результаты могут быть получены при изучении различных водных
организмов: планктона, водорослей, высших водных растений,
рыб, донного песка, донных отложений и т.п. Анализ проб воды дает возможность судить об уровне загрязнения водоемов
ЕП в настоящий конкретный момент; изучение планктона^{*}),
водных растений позволяет сделать вывод о степени загрязнения водоема за сезон (весна-лето-осень), а донные отложения дают материал для оценки загрязнения водоема за
еще более длительный срок, например, за несколько лет.
Таким образом, для полной оценки загрязнения водоема канцерогенными углеводородами должно быть произведено комплексное изучение различных объектов водной среды.

Исследования последних лет показали, что уровень БП в высших водных растениях находится в прямой корреляционной связи с количеством этого канцерогена в донном песке (отложениях). ***

ізучение содержания БП в планктонных микроорганизмах не может быть рекомендовано в обычных исследованиях ввиду крайней трудоемкости отбора проб.

^{**)} Между уровнем КП в воде и содержанием его в других остектах водной среды корреляционной связи не обнаружено.

В связи с этим представилось возможным по результатам определения БІІ в донном песке (отложениях) определять примерный уровень его в высших водяных растениях. С этой целью при изучении БІІ в водоемах сельской местности(с небольшим уровнем загрязнения ПАУ) рекомендуется пользоваться слещующим уравнением регрессии: Ух=0,34х+ 1,0 9, где У — сощержание БІІ в водных растениях, х — содержание БІІ в донном песке (в мкг/кг сухого вещества). Для водоемов с более высокой степенью загрязнения (содержание БІІ в песке > 1,0 мкг/кг, например, в умеренно загрязненых водоемах промышленных областей) целесообразно использовать другое уравнение: Ух = 0,22х+0,76 (обозначения те же). При пользовании приведенными уравнениями следует помнить, что они позволяют определять лишь примерный уровень БІІ в водных растениях.

Образцы водорослей, водных растений, донного песка и донных отложений, так же как и пробы воды, следует отбирать в нескольких пунктах водоема с учетом местных санитарных условий: наличия источников канцерогенных ПАУ и т.д. Стбор проб воды, водорослей, водных растений, донного песка и донных отложений целесообразно производить в одних и тех же местах. В тех случаях, когда в силу экспедиционных условий нельзя произвести сушку водных организмов на месте можно произвести консервирование их 10%—ным раствором формалина, который предварительно также должен быть проверен на отсутствие БП.

Вес пробы донного песка и донных отложений должен составлять в воздушно-сухом состоянии 50-100 г, вес пробы водорослей и водных растений 30-50 г.

Сушить пробы следует при комнатной температуре в затемненном месте. Пробы донного песка и донных отложений

следует располагать тонким слоем на листах чистой бумаги. Для предствращения возможного попадания в пробу БП из воздуха помещения ее обязательно следует прикрыть сверху чистой бумагой.

Водоросли и водние растения перед сушкой необходимо тщательно промыть в проточной водопроводной воде с тем, чтобы удалить с их поверхности возможные загрязнения.

После высушивания образцов до воздушно-сухого состояния их подвергают экстракции. Для экстракции берут навески донного песка и донных отложений весом IO-20r. а пля водорослей и высших водных растений весом 20-50 г. Навеску песка или донных отложений помещают в мещочек, сделанный из очищенной фильтровальной бумаги, размеры которого зависят от размеров аппарата Сокслета, используемого для экстракции, а также объема пробы, фильтровальную бумагу, применяемую для изготовления мешочков, очищают следующим образом: в меркий цилиндр емкостью I литр наливают 80-100мл перегнанного серного эфира: свернутую (не туго) в рудон бумагу помещают в цилиндр, который прикрывают сверху стеклом. Через сутки 5-10 см верхней части бумаги, куда переместились загрязняющие ее вещества, срезают, остальную, очищенную фильтровальную бумагу используют для приготовления мешочков. Экстракцию производят очищенным по указанном выше методике бензолом в анпаратах Сокслета. Навески образцов в аппаратах Сокслета подвергают предварительному замачиванию бензолом в течение 12-18 часов. Затем осуществлярт 8-часовую горячую экстракцию. Полученные бензольные экстракти переносят в колбу вюрца и отгоняют растворитель на водяной бане до конечного объема экстракта 10-20 мл. Сконцентрированные таким образом экстракты годвертают хроматографическому фракционированию.

Отбор и подготовка к анализу проб почвы и растительности

В последнее время среди гигиенистов и онкологов значительно возрос интерес к проблеме загрязнения кенцерогенными углеводородами почвы. Это делает необходымым рассмотрение наиболее рациональных приемов отбора и обработки почвы и произрастающей на ней растительности.

Выбор места отбора проб зависит от целей проводимого исследования. Для отбора проб почвы желательно пользоваться одними и теми же инструментами, лучше всего — специальным буром. При отборе проб почвы чаще всего применяют метод"конверта", т.е. отбор проб производят из углов и центра квадрата размером 5х5 м. Полученные пять проб собирают вместе на чистом листе бумаги, клеенки и т.п. и тщательно перемешивают, после чего в отдельный пакет отбирают полученный усредненный образец в количестве 100—200 г(сухого веса). Пакет с пробой маркируют, указывая время и место отбора, горизонт и т.д.

Метод "конверта" является наиболее употребительным. В ряде случаев применяют и другие способы. В частности, при изучении загрязнения ПАУ сельскохозяйственных полей в результате применения удобрений, пестицидов и т.п.: отбор проб можно производить по диагонали; отступив на 10% длины и ширины поля в 8-10 точках (в зависимости от его размеров). В дальнейшем производят усреднение проб описанным образом, однако можно использовать и каждую отдельную пробу — это дает представление о характере загрязнения (насколько оно равномерно). Практически же важно знать уровень суммарного (общего) загрязения. Это облегчает сравнение результатов,

полученных при анализе проб с различных полей, а также отобранных в разное время. При анализе же отдельных образцов такое сравнение проводить трудно, а часто и невозможно.

Описанными способами можно отбирать пробы с любой глубины, постичь которой позволяют применяемые инструменты: стандартным почвенным буром можно отбирать пробы с глубины до I,6 м. Вибор горизонтов, из которых производят отбор проб и их количество зависят от цели исследования. Обычно при изучении загрязнения почвы ПАУ пробы отбирают с горизонтов 0-10. 10-20 и 20-30 см(считая от поверхности), причем следует помнить, что поверхностные слои (0-10 и особенно 0-5 см) в большей степени, чем глубокие, отражают аэрогенное загрязнение почвы ПАУ. Пробы можно отбирать и по другим горизонтам, например, 0-30 см или по горизонтам залегания слоев почвы, например, Ат. А2 и т.д. Выбор горизонтов зависит от конкретных целей исследования. Следует лишь внимательно слешить за тем. чтоом при отборе проб почва не попадала с верхних горизонтов в нижние, так как обычно концентрации ПАУ в почве находятся в обратной зависимости от глубины.

При отборе проб растительности, в общем, руководствувтся теми же принципами, что и при отборе проб почвы, т.е.
как правило, стремятся к максимальному усреднению образна.
Поэтому схема отбора проб растений совпадает с таковой для
почвы("конверт" и т.д.). Отбираемые образым растений могут
включать в себя как один выд, так и несколько, что также
зависит от целей исследования. Например, при изучении фона"
загрязнения данной местности канцерогенными ПАУ, можно
отбирать пробы суммарно, при изучении же накопления ПАУ в
различных видах растении, их следует отбирать раздельно.
Обычно для анализа отбирают надземную часть растения стебель,

листья и т.п.), но иногда отбирают и корни. В ряде случаев производят анализ только подземной части растения например, при изучении загрязнения ПАУ некоторых овощей — моркови, картофеля и т.п. При отбере проб дикорастущих видов необходимо некоторую часть пробы отберать целиком(стебель, листья, цветы, семена, плоды, корни и т.д.) для последующего отределения вида, причем эту часть пробы следует высущить между двумя листами фильтровальной бумаги (подробнее см. в специальных руководствах). Пробы помещают в отдельные пакеты и маркируют.

Отобранные образцы почвы и растений высушивают до воздушно-сухого состояния. Высушенные образцы почвы отделяют от посторонних примесей (камни, стекла, корни растений и т.д., измельчают и просеивают через сито с величиной отверстий 1 мм. Высущенные образцы растений измельчают, что спососствует более полной экстракции. Подготовленные таким образом образцы почвы и растений маркируют, укланывают в коробки (мешочки и т.п.) и подвергают экстрагированию как это описано в разделе "Отбор и подготовка к анализу на канцерогенные углеводороды проб воды и водных организмов". Проон растении, содержащих большое количество волы (особенно такие, как картофель, морковь и т.п.), высушивают в сущильном шкагу при температуре 40-50°С в измельченном состоянии. так как при высушивании в обычных условиях они могут подвергаться гнилостному разложению. Экстракты, полученные из растении, подвергают кроматографическому фракционированию. Ароматографические фракции подвергают дальнейшему исслегованию с целью количественного определения канцерогенных углеводородов.

П. Методы хроматографического фракционирования*)

хроматографическое фракционирование экстрактов из объектов внешней среды на колонке, бумаге и в тонком слое

Для выделения и идентификации канцерогенных полициклических ароматических углеводородов (ПАУ) из промышленных продуктов и загрязнений внешней среды предлагается пользоваться методами адсорбционной хроматографии на колонке и в тонком слое, а также распределительной хроматографии на бумаге.

<u>Хроматографическое фгакционирование на колонке</u>. При анализе проб, заведомо содержащих небольшое количество БИ, колоночная хроматография используется лишь для отделения полициклических углеводородов от посторонних примесей.

В тех случаях, когда в исследуемых материалах можно предположить значительное количество ЫІ, проон подвертантся хроматографии на колонке с окисью алюминия с разделением на фракции. Аля хроматографического анализа применяются стеклянне трубки с внутренним диаметром II-I5 мм, высотой I30-350 мм. Адсорбентом служит окись алюминия. Окись алюминия (4-I5r), предварительно смоченная петролейным эфиром, загружается в колонку. Удаление воздуха и теплоты смачивания производится путем пропускания петролейного эфира еще в количестве 20-30 мл.

ж) См. также главу У.

Для анализа следует взять навеску смолистих веществ 0,2-0,3 г, растворить ее в цетролейном эфире и добавить несколько капель бензола. Общий объем раствора не должен превышать 2,0-2,5 мл. После заполнения колонки на нее осторожно выливается приготовленный раствор смолистых веществ. При этом необходимо следить, чтобы на адсорбенте еще находился растворитель, это помогает сохранить поверхность колонки.

После того как в адсорбент внитывается весь раствор, через колонку последовательно пропускают десорбирующие жид-кости. Для этих целей можно применить петролейный эфир и бензол. Пригодны и другие растворители: н-гексан, циклогексан, изооктан. Одним из существенных требований, предъявляемых к растворителям, является легкость отделения их от десорбирующих веществ. фракции (в количестве 8-10) собирают, ориентируясь по цвету люминисценции, объемом по 10-15 мл каждая.

хроматографическое фракционирование проводится под контролем источника ультрафиолетового издучения (дампа ПРК-2, ПРК-4) с фильтром У-С-3 или У-С-2 при комнатной температуре оез применения давления. Следует отметить, что продолжительность облучения пробы должна быть минимальной в связи с тем, что ультрафиолетовое излучение приводит к разрушению ПАУ. Фракционирование прекращают, когда из колонки начинает вытекать чистый нефлуоресцирующий растворитель. Собранные фракции следует выпаривать на водяной бане не досуха, а оставлян на стенках пробирок мелкие капельки исходного растворителя. Сценивая метод адсорощионной хроматографии, укажем на его недостатки:

а/ метод не позволяет полностью отделить полициклические углеводороды от примесей; б/ не удается достигнуть разделения на отдельные углеводороды:

в/ всегда имеются промежуточные зоны, состоящие из смеси двух или трех зон;

г/ часто наблюдается размывание зон, препятствующее разделению веществ.

Вследствие этого хроматографическое фракционирование на колонке следует рассматривать лишь как предварительный этап разделения.

Распределительная хроматография на бумаге. Для дальнейшего разделения фракций, полученных при колоночной хроматографии из проб, относительно богатых канцерогенными углеводородами /источники выбросов, сточные воды/, можно рекомендовать метод распределительной хроматографии на бумаге.

Следует отметить, что обычная хроматографическая бумага непригодна для анализа сложных смесей полициклических углеводородов, относящихся к водонерастворимым веществам. Как показали исследования ряда авторов хроматографическую бумагу необходимо обрабатывать растворами гидрофобных веществ: нафталином, парафиновым маслом, диметилформамидом или эметилировать ее.

Авторы настоящей методики использовали бумату марки "FN-I бистрая", которую нарезали в виде полос размером 6х 50 см, пропитывали IO%-ным раствором вазелинового масла в петролейном эфире, а затем высушивали в токе воздуха. Наиболее приемлемым оказался метод нисходящей хроматографии.

Фракции, полученные после колоночной хроматографии, разводят в 0,3-1,0 мл н-гексана или циклогексана, 0,03-0,05мл этого раствора с помощью микропипетки наносят на обработанную бумагу в одну точку на линии старта (6 см от края поло-

сы). Для бумажной хроматографии используют стеклянные сосуды диаметром 20-25 см и высотой 60-70 см.

Еумагу с нанесенным на нее раствором закрепляют в лодочке, заполненной следующей смесью: вазелиновое масло —
3 мл. петролейный эфир — 25 мл и метанол — 35 мл. Соотношения растворителей можно менять в зависимости от внешнего вида хроматограммы. Хроматография проводится в темноте
при комнатной температуре в течение I8-20 час. Затем хроматограмму высушивают на воздухе и просматривают в ультрафиолетовом свете. Фракции на бумажной хроматограмме при
правильно подобранных разведениях разделяются на 5-6 пятен,
с четкими границами и характерным цветом флуоресценции,
каждое из которых представляет собой обычно индивидуальное
соединение. При перегрузке бумаги разделение углеводородов ухупшается.

Последовательность распределения веществ зависит от их молекулярного веса, с уменьшением которого увеличи-вается расстояние пятен от стартовой точки.

Пятна маркируются в ультрафиолетовом свете, бумага мелко нарезается и экстрагируется в течение суток н-гексаном.

Бумажные хроматограммы следует сразу обрабатывать, так как н. 2-3 сутки пятна начинают мигрировать на свободную поверхность и наползать друг на друга (чувствительность метода бумажной хроматографии составляет для $\mathrm{EII}\ 1.10^{-8}\mathrm{r}$, и для $\mathrm{EIII}\ -\ 2.10^{-8}\mathrm{r}$. Разница результатов определения параллельных проб составляет 4-10% (исключая ошибки предыдущего этапа обработки проб.).

<u>хроматограния в тонком слое.</u> Распределительная хроматограния на оумаге непригодна для изучения проб с относительно малым содержанием канцерогенных углеводородов. Более чувствительным для этой цели методом является метод тонкаслойной хроматографии. в некоторых случаях удобно пользоваться хроматографией в тонком слое, исключая этап колоночной хроматографии. Показанием для использования хроматографии в тонком слое при первичном фракционировании является небольшое количество материала в пробе — до 0,1 г.При этом необходимо следить, чтобы наносились только прозрачные растворы, а не суспензии кристаллов, последние растворяются очень медленно и ухудшают качество разделения. Пробы, содержащие ароматические углеводороды, можно разделить, используя хроматографию с незакрепленным слоем окиси алюминия.

На пластинку размером IIOxI90 мм наносится предварительно просеянная окись алюминия слоем толщиной I-2 мм.Как показал опыт, прокаливать окись алюминия и затем увлажнять ее не обязательно. Фракционирование можно вести в кристаллизаторах или эмалированных фотографических кюветах.

Пробу или фракции после колоночной хроматографии растворяют в 0,2-I,0 мл циклогексана и наносят на подготовлению пластинку на стартовую линию (3 см от края пластин, в 4-8 точек по 0,03-0,05 мл в каждую). В качестве растворителей в тонкослойной хроматографии можно применять петролейный эфир и н-гексан. Пластину с нанесенной на нее пробой ставят под небольшим углом наклона, примерно 30°, в камеру, в которую наливают растворитель так, чтобы уровень его касался нижнего края пластины. Вещества продвигаются вверх пластине вместе с фронтом растворителя. Таким образом, достигается разделение.

Время хроматографии в тонком слое невелико (30-40 мин.). Чувствительность метода для БП 1.10^{-9} , для БПЛ -5.10^{-9} г.

Пластины просматривают при ультрафиолетовом освещении, маркируя полученные пятна. Индивидуальные соединения имеют характерный цвет флуоресценции и располагают на большом расстоянии друг от друга.

Расфракционированные вещества удобно снимать с адсорбента с помощью водоструйного насоса на фильтр Шота. Экстрагирование веществ с окиси алюминия проводится бензолем, после

х) вместо циклогексана может быть использован серный эфир

чего бензол выпарывают на водяной бане и остаток растворяют в н-октане.

Все фракции, полученные различными методами, подвергают низкотемпературному спэктральному анализу.

Ротаприит Центрального научно-исследорательского института санитарного просвещения. Тирах-1000 экз., объем - 2,5 п.л. л-77603 от 10.06.76 г. Зак.ж 297 Цена 15 ком.