

**Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей  
и благополучия человека**

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Измерение концентраций вредных веществ  
в воздухе рабочей зоны**

**Сборник методических указаний  
МУК 4.1.1711—4.1.1733—03**

**Выпуск 45**

ББК 51.21

ИЗ7

**ИЗ7 Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2008.—199 с.**

1. Подготовлены творческим коллективом специалистов Научно-исследовательского института медицины труда РАМН в составе: Л. Г. Макеева — руководитель, Г. В. Муравьева, Е. М. Малинина, Е. Н. Грицун, Г. Ф. Громова, при участии А. И. Кучеренко (Департамент Госсанэпиднадзора Минздрава России).

2. Рекомендованы к утверждению на совместном заседании группы Главного эксперта Комиссии по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию по проблеме «Лабораторно-инструментальное дело и метрологическое обеспечение» и методбюро п/секции «Промышленно-санитарная химия» Проблемной комиссии «Научные основы медицины труда».

3. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации 29 июня 2003 г.

4. Введены впервые.

**ББК 51.21**

© Роспотребнадзор, 2008

© Федеральный центр гигиены и  
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2008

## Содержание

Введение.....	5
Измерение массовых концентраций аммоний перрената в воздухе рабочей зоны методом атомно-абсорбционной спектродотометрии: МУК 4.1.1711—03 .....	6
Спектродотометрическое измерение массовых концентраций 1-бензил-1-фенилгидразина гидрохлорида в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1712—03 .....	13
Спектродотометрическое измерение массовых концентраций бензол-1,2-дикарбонового альдегида (ортофталевый альдегид) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1713—03.....	21
Спектродотометрическое измерение массовых концентраций N, N' – бис (диацетил) этан – 1,2-диамина (тетраацетилэтилендиамина) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1714—03.....	29
Спектродотометрическое измерение массовых концентраций бис (1 метилэтил) нафталинсульфоновой кислоты натривой соли (супражила WP) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1715—03 .....	37
Спектродотометрическое измерение массовых концентраций 1-гексадецил-пиридиний хлорида моногидрата (цетилпиридиний хлорид моногидрат) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1716—03 .....	45
Фотометрическое измерение массовых концентраций гексафторида селена в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1717—03 .....	53
Газохроматографическое измерение массовых концентраций 1,1,1,2,3,3,3-гептафторпропана (хладона-227 <sub>ea</sub> ) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1718—03 .....	64
Спектродотометрическое измерение массовых концентраций 4-гидроксиметил-4-метил-1-фенилпиразолидона (димезона S) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1719—03 .....	72
Спектродотометрическое измерение массовых концентраций N,N-диметил-N-[3-[1-оксотетрадецил)амино]-пропил] бензолметанамминий хлорида гидрата (мирамистина) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1720—03 .....	80
Спектродотометрическое измерение массовых концентраций N-(1,1-диметилэтил)-2-бензотиазолсульфенамида (сульфенамида T) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1721—03 .....	88
Спектродотометрическое измерение массовых концентраций 2,5-диоксо-3-(2-пропенил)-1-имидозолидиметил (1 RS)- цис, транс-2,2-диметил- 3-(2-метилпропенил) циклопропан карбоксилата (имипротрина) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1722—03 .....	97

Измерение массовых концентраций 2-имидазолидинона (этиленмочевина) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1723—03.....	105
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций калия фторида аддукта с гидропероксидом (1 : 1) (пероксигидрата-фторида калия) (ПФК) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1724—03 .....	113
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций метилен-бис (полиметилнафтила сульфоната) натрия (супражил <sup>MNS</sup> / <sub>90</sub> ) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1725—03 .....	121
Газохроматографическое измерение массовых концентраций 3-метиленциклобутанкарбонитрила (циклобутанкарбонитрила) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1726—03 .....	129
Измерение массовых концентраций S-метил-N-(метилкарбомил)-окситиацетимидата (метомила) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1727—03 .....	138
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 2-(4-метокси-6-метил-1,3,5-триазин-2-ил-карбамоилсульфамойл) бензойной кислоты (метсульфурон-метила) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1728—03 .....	146
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций 2-[4-метокси-6-метил-1,3,5-триазин-2-ил (метил) карбамоилсульфамойл] бензойной кислоты (трибенуронметила) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1729—03 .....	154
Газохроматографическое измерение массовых концентраций 3-оксо-2-(трифторметил) додекафтороктановой кислоты (перфтор-2-метил-3-оксаоктановой кислоты) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1730—03 .....	162
Измерение массовых концентраций 1-(4-хлорбензоил)-5-метокси-2-метил-1H-индол-3-этановой кислоты (индометацин) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ): МУК 4.1.1731—03.....	170
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций этандионовой кислоты дигидрата (щавелевой кислоты дигидрата) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1732—03 .....	178
Газохроматографическое измерение массовых концентраций этил-трет-бутилового эфира (ЭТБЭ) в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1733—03 .....	187
<i>Приложение 1. Приведение объема воздуха к стандартным условиям.....</i>	<i>197</i>
<i>Приложение 2. Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям.....</i>	<i>198</i>
<i>Приложение 3. Указатель основных синонимов технических, торговых и фирменных названий веществ .....</i>	<i>199</i>

## Введение

Методические указания «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (выпуск 45) разработаны с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) и являются обязательными при осуществлении санитарного контроля.

Включенные в данный сборник 23 методики контроля вредных веществ в воздухе рабочей зоны разработаны и подготовлены в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 ССБТ «Воздух рабочей зоны. Общие санитарно-гигиенические требования», ГОСТ Р 8.563—96 «Государственная система обеспечения единства измерений. Методики выполнения измерений», МИ 2335—95 «Внутренний контроль качества результатов количественного химического анализа», МИ 2336—95 «Характеристики погрешности результатов количественного химического анализа. Алгоритмы оценивания».

Методики выполнены с использованием современных методов исследования, метрологически аттестованы и дают возможность контролировать концентрации химических веществ на уровне и ниже их ПДК и ОБУВ в воздухе рабочей зоны, установленных ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны», ГН 2.2.5.1314—03 «Ориентировочные безопасные уровни воздействия (ОБУВ) вредных веществ в воздухе рабочей зоны» и дополнениями к ним.

Методические указания по измерению массовых концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны предназначены для центров госсанэпиднадзора, санитарных лабораторий промышленных предприятий при осуществлении контроля за содержанием вредных веществ в воздухе рабочей зоны, а также научно-исследовательских институтов и других заинтересованных министерств и ведомств.

УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

29 июня 2003 г.

Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Методические указания по измерению массовых  
концентраций S-метил-N-(метилкарбомил)  
окситиоацетимидата (метомила) в воздухе рабочей зоны  
методом высокоэффективной жидкостной  
хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.1727—03**

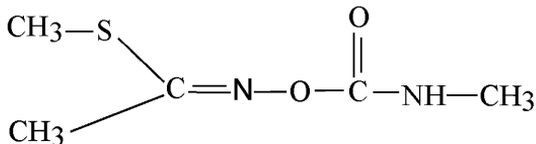
---

**1. Область применения**

Настоящие методические указания устанавливают количественный анализ воздуха рабочей зоны на содержание метомила методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в диапазоне массовых концентраций 0,25—2,50 мг/м<sup>3</sup>

**2. Характеристика вещества**

2.1. Структурная формула



2.2. Эмпирическая формула C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S.

2.3. Молекулярная масса 162,23.

2.4. Регистрационный номер CAS 16752-77-5.

2.5. Физико-химические свойства.

Метомил – белый кристаллический порошок, растворим в воде, этаноле, ацетоне, ацетонитриле,  $T_{пл.} = 77\text{ }^{\circ}\text{C}$ ,  $d = 1,29\text{ г/см}^3$ .

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.6. Токсикологическая характеристика.

Метомил обладает антихолинэстеразным действием.

Класс опасности – второй.

Предельно допустимая концентрация (ПДК) метомила в воздухе рабочей зоны  $0,5\text{ мг/м}^3$ .

### **3. Погрешность измерений**

Методика обеспечивает выполнение измерений метомила с погрешностью, не превышающей  $\pm 9\%$ , при доверительной вероятности 0,95.

### **4. Метод измерений**

Измерение массовой концентрации метомила выполняют методом высокоэффективной хроматографии с УФ-детектированием при длине волны 234 нм.

Отбор проб проводят с концентрированием на фильтр.

Нижний предел измерения метомила в анализируемом объеме пробы – 0,02 мкг.

Нижний предел измерения концентрации метомила в воздухе  $0,25\text{ мг/м}^3$  (при отборе  $20\text{ дм}^3$  воздуха).

Метод специфичен в условиях приготовления различных препаративных форм. Измерению не мешают сопутствующие вещества: сахар, феромон.

### **5. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы**

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

#### ***5.1. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы***

Хроматограф жидкостный типа «Стайер» с детектором по поглощению в ультрафиолете с переменной длиной волн, с градиентной системой элюирования, автосэмплером Колонка из нержавеющей стали, длиной 25 см и внутренним диаметром 4 мм, заполненная Силасорбом С18 (размер частиц 7 мкм)

Аспирационное устройство, модель 822	ГОСТ 2.6.01—86
Фильтродержатель	ТУ 95-72-05—77
Фильтры обеззоленные «синяя лента»	ТУ 6-09-1676—77
Колбы мерные, вместимостью 25 см <sup>3</sup>	ГОСТ 1770—74Е
Весы аналитические ВЛР-200	ГОСТ 24104—88Е
Стаканы химические, вместимостью 25 см <sup>3</sup>	ГОСТ 25336—82Е
Пипетки, вместимостью 1, 2, 5 и 10 см <sup>3</sup>	ГОСТ 29227—91
Притертыми колориметрические с притертыми пробками, вместимостью 5 и 10 см <sup>3</sup>	ГОСТ 25336—82Е
Стеклянные палочки	ГОСТ 25336—82Е

### 5.2. Реактивы

Метомил с содержанием основного вещества не менее 92 %, СОП АК 2975000	
Ацетонитрил, хч, для жидкостной хроматографии	ТУ 6-09—14-2167—84
Вода бидистиллированная	ГОСТ 7602—72
Элюент – вода : ацетонитрил = 85 : 15	

Допускается применение иных средств измерений, вспомогательных устройств, реактивов и материалов с техническими и метрологическими характеристиками и квалификацией не хуже приведенных в разделе.

## 6. Требования безопасности

6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работы с токсичными, едкими и легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1.005—88.

6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ должны соблюдаться требования противопожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—91.

6.3. При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019—79 и инструкцией по эксплуатации прибора.

## 7. Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются лица с высшим или среднеспециальным образованием, прошедшие обучение работе на жидкостном хроматографе.

## 8. Условия измерений

8.1. Приготовление растворов и подготовку проб к анализу проводят при температуре воздуха  $(20 \pm 5)$  °С, атмосферном давлении 84,0—106,0 кПа и относительной влажности воздуха не более 80 %.

8.2. Выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

## 9. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят следующие работы: приготовление растворов, подготовку жидкостного хроматографа, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

### 9.1. Приготовление растворов

9.1.1. *Основной стандартный раствор метомила* с концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup> готовят растворением 27 мг метомила (с учетом процента содержания основного вещества) в мерной колбе вместимостью 25 см<sup>3</sup> в элюенте. Раствор устойчив в течение недели при хранении в холодильнике.

9.1.2. *Стандартный раствор № 1* с концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup> готовят разведением 2,5 см<sup>3</sup> основного стандартного раствора элюентом в мерной колбе вместимостью 25 см<sup>3</sup>. Раствор устойчив в течение недели при хранении в холодильнике.

9.1.3. *Градуировочные растворы* с концентрацией метомила от 1 до 10 мкг/см<sup>3</sup> готовят соответствующим разбавлением стандартного раствора № 1 элюентом. Растворы устойчивы в течение недели при хранении в холодильнике.

### 9.2. Подготовка прибора

Подготовку жидкостного хроматографа проводят в соответствии с руководством по его эксплуатации.

### 9.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (приборные единицы) от массы метомила в градуировочном

объеме раствора, устанавливают по методу абсолютной калибровки с использованием серии градуировочных растворов, которые готовят разбавлением стандартного раствора № 1 элюентом согласно табл. 1.

Таблица 1

**Растворы для установления градуировочной характеристики при определении метомила**

Номер стандарта	Стандартный раствор метомила № 1, см <sup>3</sup>	Элюент, см <sup>3</sup>	Концентрация метомила в градуировочном растворе, мкг/см <sup>3</sup>	Содержание метомила в хроматографируемом объеме, мкг
1	0	25,00	0	0
2	0,25	24,75	1,0	0,02
3	0,50	24,50	2,0	0,04
4	0,75	24,25	4,0	0,08
5	1,25	23,75	5,0	0,10
6	1,75	23,25	7,5	0,15
7	2,50	22,50	10,0	0,20

Условия хроматографирования градуировочных смесей и анализируемых проб:

состав элюента – ацетонитрил : вода	85 : 15;
температура термостата колонки	20 °С;
скорость подачи элюента	0,8 см/мин;
длина волны УФ-детектора	234 нм;
объем вводимой пробы	20 мм <sup>3</sup> ;
время удерживания метомила	7 мин 36 с.

Градуировочный график строят в координатах: количество введенного метомила (мкг) – площадь пика (приборные единицы).

Градуировку выполняют по 6 точкам, проводя 5 параллельных определений для каждой концентрации согласно табл. 1.

Проверку градуировочного графика проводят не реже 1 раза в три месяца и при изменении условий анализа.

#### **9.4. Отбор пробы воздуха**

Воздух с объемным расходом 5 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют через фильтр «синяя лента», помещенный в фильтродержатель. Для измерения <sup>1</sup>/<sub>2</sub> ПДК метомила необходимо отобрать 20 дм<sup>3</sup> воздуха. Отобранные пробы могут храниться в течение месяца в пробирках с притертыми пробками.

## 10. Выполнение измерения

Фильтр с отобранной пробой помещают в химический стакан вместимостью 25 см<sup>3</sup> и заливают 5 см<sup>3</sup> элюента, оставляют на 10 мин, периодически помешивая стеклянной палочкой для лучшего растворения вещества. Затем фильтр отжимают и удаляют. Степень десорбции метомила с фильтра 98 %. Полученный раствор количественно переносят в пробирку вместимостью 5 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки элюентом. Хроматографический анализ выполняют в тех же условиях, что и хроматографирование градуировочных растворов.

Количественное содержание метомила в хроматографируемом объеме (мкг) определяют по предварительно построенному градуировочному графику.

## 11. Вычисление результатов измерения

Массовую концентрацию метомила в воздухе ( $C$ , мг/м<sup>3</sup>) вычисляют по формуле:

$$C = \frac{a \cdot v}{b \cdot V}, \text{ где}$$

$a$  – содержание метомила в хроматографируемом объеме, найденное по градуировочному графику, мкг;

$v$  – общий объем раствора пробы, мм<sup>3</sup>;

$b$  – объем раствора пробы, взятый для анализа, мм<sup>3</sup>;

$V$  – объем воздуха, отобранного для анализа (дм<sup>3</sup>) и приведенного к стандартным условиям (прилож. 1).

## 12. Оформление результатов анализа

Результат количественного анализа представляют в виде  $(C \pm \Delta)$  мг/м<sup>3</sup>,  $P = 0,95$ . Значение  $\Delta = 0,016 + 0,088C$ , мг/м<sup>3</sup>, где  $\Delta$  – характеристика погрешности

## 13. Контроль погрешности методики КХА

Значения характеристики погрешности, норматива оперативного контроля погрешности и норматива оперативного контроля воспроизводимости представлены в табл. 2.

Таблица 2

Диапазон определяемых концентраций метоила, мг/м <sup>3</sup>	Наименование метрологической характеристики		
	Характеристика погрешности, $\Delta$ , мг/м <sup>3</sup> ( $P = 0,95$ )	Норматив оперативного контроля погрешности, $K$ , мг/м <sup>3</sup> ( $P = 0,90$ , $m = 3$ )	Норматив оперативного контроля воспроизводимости, $D$ , мг/м <sup>3</sup> ( $P = 0,95$ , $m = 2$ )
0,25—2,50	0,016 + 0,088С	0,023 + 0,12С	0,064 + 0,24С

Метрологические характеристики приведены в виде зависимости от значения массовой концентрации анализируемого компонента в пробе – С.

### 13.1. Оперативный контроль погрешности

Оперативный контроль погрешности выполняют в одной серии с КХА рабочих проб.

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны. Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике.

После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики и получают результат анализа исходной рабочей пробы –  $C_1$ .

Вторую часть разбавляют соответствующим растворителем в два раза и снова делят на две равные части, первую из которых анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, –  $C_2$ . Во вторую часть делают добавку анализируемого компонента ( $X$ ) до массовой концентрации исходной рабочей пробы ( $C_1$ ) (общая концентрация не должна превышать верхнюю границу диапазона измерения) и анализируют в точном соответствии с прописью методики, получая результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой –  $C_3$ . Результаты анализа исходной рабочей пробы –  $C_1$ , разбавленной в два раза, –  $C_2$  и рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой –  $C_3$  получают по возможности в одинаковых условиях, т. е. их получает один аналитик с использованием одного набора мерной посуды, одной партии реактивов и т. д.

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия:

$$\left| C_3 - C_2 - X \right| + \left| 2C_2 - C_1 \right| \leq K, \text{ где}$$

$C_1$  – результат анализа рабочей пробы;

$C_2$  – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза;  
 $C_3$  – результат анализа рабочей пробы, разбавленной в два раза, с добавкой анализируемого компонента;

$X$  – величина добавки анализируемого компонента;

$K$  – норматив оперативного контроля погрешности.

$$K = 0,023 + 0,12C$$

### 13.2. Оперативный контроль воспроизводимости

Образцами для контроля являются реальные пробы воздуха рабочей зоны.

Объем отобранной для контроля пробы должен соответствовать удвоенному объему, необходимому для проведения анализа по методике.

После отбора пробы экстракт с фильтра делят на две равные части и анализируют в точном соответствии с прописью методики, максимально варьируя условия проведения анализа, т. е. получают два результата анализа в разных лабораториях или в одной, используя при этом разные наборы мерной посуды, разные партии реактивов. Два результата анализа не должны отличаться друг от друга на величину допускаемых расхождений между результатами анализа:

$$\left| C_1 - C_2 \right| \leq D, \text{ где}$$

$C_1$  – результат анализа рабочей пробы;

$C_2$  – результат анализа этой же пробы, полученный в другой лаборатории или в этой же, но другим аналитиком с использованием другого набора мерной посуды и других партий реактивов;

$D$  – допустимые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы.

$$D = 0,064 + 0,24C$$

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

## 14. Нормы затрат времени на анализ

Для проведения серии анализов из 6 проб требуется 1 ч 30 мин.

Методические указания разработаны НИИ медицины труда РАМН (Е. Н. Грицун), НИИ дезинфектологии МЗ РФ (О. И. Березовская).

## Приложение 1

**Приведение объема воздуха к стандартным условиям**

Приведение объема воздуха к стандартным условиям (температура 20 °С и давление 101,33 кПа) проводят по формуле:

$$V_{20} = \frac{V_t \cdot (273 + 20) \cdot P}{(273 + t) \cdot 101,33}, \text{ где}$$

$V_t$  – объем воздуха, отобранного для анализа,  $\text{дм}^3$ ;

$P$  – барометрическое давление, кПа ( $101,33 \text{ кПа} = 760 \text{ мм рт. ст.}$ );

$t$  – температура воздуха в месте отбора пробы, °С.

Для удобства расчета  $V_{20}$  следует пользоваться таблицей коэффициентов (прилож. 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить  $V_t$  на соответствующий коэффициент.

## Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

t° С	Давление P, кПа/мм рт. ст.									
	97,33/730	97,86/734	98,4/738	98,93/742	99,46/746	100/750	100,53/754	101,06/758	101,33/760	101,86/764
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	1,1899	1,1963	1,2026	1,2058	1,2122
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1862	1,1925
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1673	1,1735
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1460	1,1490	1,1551
-14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1313	1,1373
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0986	1,0994	1,1053	1,1112	1,1141	1,1200
-6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0974	1,1032
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0812	1,0869
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	1,0789
+ 2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0655	1,0712
+ 6	1,0087	1,0143	1,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557
+10	0,9944	0,9999	0,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0353	1,0407
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0209	1,0263
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9830	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0069	1,0122
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9783	0,9816	0,9868	0,9921	0,9974	1,0000	1,0053
+22	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0,9749	0,9800	0,9853	0,9906	0,9932	0,9985
+24	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	0,9917
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785
+30	0,9288	0,9339	0,9391	0,9440	0,9432	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723
+34	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9519	0,9544	0,9595
+38	0,9049	0,9099	0,9149	0,9199	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471

## Приложение 3

Указатель основных синонимов, технических,  
торговых и фирменных названий веществ

	стр.
1. Димезон S	74
2. Индометацин	170
3. Имипротрин	97
4. Метомил	138
5. Метсульфурон-метил	146
6. Мирамистин	80
7. Ортофталевый альдегид	21
8. Пероксигидрат фторида калия	113
9. Перфтор-2-метил-3-окса-октановая кислота	162
10. Сульфенамид Т	88
11. Супражил <sup>MNS</sup> /90	121
12. Супражил WP	37
13. Тетраацетилэтилендиамин	29
14. Трибенуронметил	154
15. Хладон 227-еа	64
16. Цетилпиридиний хлорид моногидрат	45
17. Циклобутанкарбонитрил	129
18. Щавелевая кислота дигидрат	178
19. Этиленмочевина	105