Охтинское научно-производственное объединение ,,Пластполимер"

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по осуществлению государственного санитарного надзора за производством и применением полимерных материалов класса полиолефинов, предназначенных для контакта с пищевыми продуктами

Ленинград 1989

Охтинское научно-производственное объединение "Иластполимер"

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по осуществлению государственного санитарного надзора за производством и применением полимерных материалов класса полиолефинов, предназначенных для контакта с пищевыми продуктами

Ленинград 1989 Методические указания преднязначены для специалистов научно-исследовательских гигиенических и технологических институтов, санитарио-эпидемиологических станций и гигиенических кафедр медвузов, для расотников центральных заводских лабораторий.

Разработаны

Отделом гигиены питания Главного санитарно-эпидемиологического управления Министерства эдравоохранения СССР /Л.В. Селиванова, Т.Д. Барабанова/, Московским ордена Трудового Красного Знамени научно-исследовательским институтом гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана /Д.Д. Браун, Л.А. Мошлакова/ Всесоюзным научно-исследовательским институтом гигиены и токсикологии пестицидов, полимерных и пластических масс /В.В. Станкевич/, ОНПО "Пластполимер" /Б.Ю. Калинии, Н.С. Малсимова/, Московским технологическим институтом мясной и молочной промышленности /Н.А. Тарасова/.

Утверждены

Заместителем Главного государственного санитарного врача СССР А.И. Зайченко \$ 4149-86 от 29.09.86

С) 0НПО "Пластполимер", 1989

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по осуществлению государственного занитарного надаора аа производством и применением полимерных материалов класса полиолефинов предназначенных для контакта с пищевыми продуктами

BBELIEHVE

Синтетические полимерные материалы класса полиолефинов (полиэтилен разной плотности; полипропилен различных технологических схем получения; полибутен; полиметилпентен; сополимеры этилена с пропиленом, пропилена с этиленом, этилена с бутиленом;
модифицированине марки этих полимеров) находят все более широкое
использование в пишевой промышленности и других отраслях агропромышленного комплексе. Они предназначены для изготовления жесткой
тары (всевовможных емкостей, тары, посуды), пленочных упаковочных изделий (пекетов, полужесткой тары тубного типе), деталей
продовольственных машин и холодильников, фильтрующих материалов,
прокладок и укупорочных средств, в составе комбинированных упаковочных материалов.

Полиолефины относятся к высокомолекулярным углеводородым алифытического ряды, получаемых полимериавцией соответствующих олефинов (этилена, пропилена, бутилена и т.д.), которые и являются структурными авеньями их цепных макромолекул линейного строения. В действующих технологических схемых промышленного масштаба можно вы елить два основных метода полимериаеции олефинов:

1. При высокои давлении и температура с использованием в качестве инициаторов кислогода или органических пероксидов (полизтилен высокого давления нивкой плотности).

- 2. При небольшом давлении и температуре с применением металлорганических катализаторов:
- в) в суспенвии или в растворе (полиэтиданы нивкого и среднего давления; сополимеры этилена с псопиленом или бутиленом, пропилена с этиленом; полибутилен, полиметилпентен).
- б) в гезовой фезе (полиэтилен высокой плотности гезофез-

В качестве полимериавционной среды и для удаления из полиолефинов металлорганических каталиваторов эспользурт растворители успирты— изопропиловый, пропиловый, бутиловый, изобутиловый, метиловый; бенвин; гептан и др.). В свою очередь остатки растворителей удаляют сушкой полимеров. Наиболее распространенными составными элементами каталиваторов являются: алюминий, титан, хром, ванадий, магний, кремний.

С целью предохранения от деструкции и старения полиолефины перерабатываются с добавкой стабилизаторов (антиоксидантов) и стабилизирующих систем синергичного действия. Стабилизаторы и другие добавки (наполнители, модифицирующие агенты, красители, питменты и др.) для полиолефинов, предназначенных к использованио в пищевой промышленности, выбираются из числа разрешенных Минадравом СССР.

Моследователи полиолефинов отечественного производстве установили, что гигиенические показатели изделий и вытяжек (появление запаха, привкуса) находятся в прямой зависимости от содержения в полимере низкомолекулярных фракций и остации в модельные среды низкомолекулярных фракций, растворителей и ок исляемых органических веществ. Марки полиолефинов, получившие положительных количеств химических веществ, характеризующихся малей токсичностьр.

При решении вопросе о возможности использования полиолефинов в пищевой промышленности лимитирующим показателем является специфический аппах, который появляется у инделий (прежде всего, жестких емкостных закрытого типа) с повышением температуры окружношем среды. Появление запаха у полиолефиновых изделий является отражением сложных процессов, обусловленных, с одной стороны, выделением комплекса летучих веществ в результате деструкции материама (полимера, ниакомолекулярных фракций, ингредиентов рецептуры при его высокотемпературной переработке (грануляции,получении изделий), а с тругой — миграцией остатков технологических веществ (растворителей и др.)*.
Поэтому для получения изделий с удовлетворительными органолептическими показателями, прежде всего, необходим контроль за соблодением температурных режимов на всех стадиях переработки **.
Оптимальные параметры переработки отражены в нормативно-технической документации (НТД) на конкретные виды полиолефинов. Там приведены следующие помазатели: индекс текучести расплава, от-

дением температурных режимов нь всех стадиях первработки **

Оптимальные параметры переработки отражены в нормативно-технической документации (НТД) на конкретные виды полиолефинов. Там приведены следующие пожазатели: индекс текучести распивав, отражающий величину средней молекулятий массы полимера, содержание в полимере атактической фракции и остатков растворителей (характеризующие наличие суммы низкомолекулярных соединений, включая низкомолекулярные фракции, растворители и другие технологические вещества), зольность (свидетельствующие о присутствии в полимере остатков катализаторов- соединении металлов) и содержанна добавок.

^{*} Применительно к изученным полиолефинам катализаторы и добавки (стабилизаторы, антиоксиденты и др.) не имерт (до определенной величины содержания в материале) ведущего гигиенического значения, поскольку в этих случаях из полиолефиновых изделий в модельные среды не мигрирурт. В свою очередь допустимые величины содержания в полиолефинах добавок и катализаторов находят отражение в соответствующих раврешениях Министерства адравоохранения СССР. То же свмое относится к индексу текучести расплава и содержанию в полимере атактической фракции. Исходные монолеры-олефины— малотоксичные соединения, но имеот специфический запах. Поэтому даже небольшое содержание их в полимере может (наряду с другими факторами) влиять на органолептические показатели материала (изделии)

жж Переработка при температурах, превышающих рекомендуемые, принодит к реакому ухудшению органолептических показателей иаделий (и вытяжек и с провож вется образованием и миграцией продуктов термоскиелительно деструкции (в том числе формальдегида).

1. ГИГИЕНИЧЕСКИЕ ТРЕБОБАНИЯ К ПОЛИОЛЕФИНАМ, ИСПОЛЬЗУЕМЫМ В ПИЩЕВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ

- 1.1. Изделия из полиолефинов (или их образцы в виде соответствующих моделей) в стандартных условиях лабораторных ис пытаний не должны иметь запаха выше 1 балла. Поверхность изде лий должна быть ровной, гладкой и однотонной. Покрытия на осно- полиолефинов должны быть равномерными по толщине, без наплывов и повреждений поверхности.
- 1.2. При контакте с модельными средами изделия не должны сообщеть им вепеха или привкуса выше 1 балле изменять цвет и проврачность, характер поверхности и форму изделий. Покрытия на основе полиолефинов не должны отторгаться от подложки, а комбинировенные материалы -- расслаиваться.
- 1.3. При сенитерно-химическом исследовании изделий миграция веществ не должна провышеть установленных величин (ДКМ).
- 1.4. Не изделиях, преднезначенных для контакте с пищевным продуктеми, должны быть определенным образом обозначены (с учетом принципов современной индексации) следующие сведения:
- 1) для пленки, пленочных изделий, емкостных изделий одноревового использования — указание "пищевся", "пищевой";
- 2) для жестких емкостных изделии многом ратного, длительного использования: в) предприятие-изготовитель, б) марка полиолефина и номер пертии, в) дата изготовления - месяц, год. На меделиях, имерших ограничения в использовании, должна быть соответствурщая недпись.
 - 1.5. Конструкция изделий многократного использования должна облегчать вовможность мойки и чистки и не должна способствовать их загрявнению. Переходы стенок изделий должны быть плавными, без острых углов, в ребре жесткости (повышающие прочность тонкостенных изделий) должны иметь конусность и закругления на углах. Цвет поверхности изделии, контактирующих с пищевыми продуктами

ж - Делее-иаделия

должен быть светлого тона, допускающего возможность контроля чистоты мойки.

- 1.6. Все новые полиолефини^ж, намечаемые для использования в пищевой промышленности, требурт полной гигиенической оценки. Вопрос о возможности использования по назначение полиолефинов. не имериих значительные отличия от изученных в гигиеническом отношении (по технологии получения марок, рецептур и др.) решается на основании всестороннего аналива информации по соответствующим разрешениям Минадрава СССР и разультатов санитарнохимических (экспертных) исследований. В случаях, когда изменились только обозначения марок (их индексиция), без изменения рецептуры, соответствующие дополнения в разрашения вносятся Министерством адравоохранения СССР на основании документального подтверждения идентичности первиненованных марок ранее разрешенным. Изменения в конструкции изделий из полиолефинов (если это не повлекло изменении в условиях эксплуатации в частности не привело к ужесточению температурно-времениых и других условий применения) дополнительному согласованию не подлежат.
- 1.7. В рецептуру полиолефинов, преднавначенных для испольвования в пищевой произшленности, не должна входить вещества, опасные в токсикологической отношении (по общетокойческому, опещифическому и другим видем биологического действия). При нанесении покрытий на основе полиолефинов в качестве подложки могут применяться только разрешенные материалы. Клеи и адгезивы, используемые для создания комбинированных материалов с применением полиолефинов, должны выбираться из числя разрешенных.

^{*}Под термином "новые полиолефины" подразумевается материал, полученный с использованием принципиально новых технологических схем и решений (новых мономеров или их сочетаний; новых катализаторов или систем растворителей;новых методов модифиципования или переработки;новых добавок или композиций и т.п.,), которые привали к изменениям химической или физической структуры пластика и соответственно, полалений у него новых своиств, что в итоге потребовало разработки новой или внесения существенных изменений в существующую нормативно-техническую документацию.

- 1.8. Полиолефины и композиции на их основе, преднавначенные для контакта с пищевыми продуктами, не должны содержать полициклические углеводороды канцерогечной активности (бенапирен и др.), соли тяжелых металлов и другие опасные для адоровья примеси. Поэтому исходное сырье для полиолефинов пищевого назначения должно соответствовать требованиям достигнутого уровня высшей степени очистки (99,99%).
- 1.9. В условиях токсикологических эквпериментов на животных, проведенных с учетом оценки действия всего комплекса мигрирующих веществ (водные и масляные вытяжки) не должно быть выявлено неблегоприятного действия на организм.
- 1.10. Для изготовления изделий длительного, многок ратного использования должны выбираться марки полиолефинов с необходимнии токсикологическими характеристиками, обеспечивающими стабильность гигиенических свойств, высокие показатели химической стойкости и механической прочности.
- 1.11. Выпуск полиолефинов для пищевой произшленности проводитея только при наличии необходимой нормативно-технической документации на конкретные марки материала и готовые изделия (ГОСТ, ТУ, технологических регламентов и др.), строгом соблюдении оптимальных (исключающих перегрев материала) температурно временных режимов переработки.

2.ПОРЯДОК ПРЕДСТАВЛЕНИЯ ОБРАЖДОВ И ПРОВЕДЕНИЯ ГИГИЕНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ

- 2 1. Исследования по гигиенической оценке полиолефинов для пищевой промышленности и других отраслей агропромышленного комплекса проводятся научно-исследовательскими институтами гигиенического профиля, республиканскими, краевыми и областными санитарно-эпидемиологическими станциями (имеющими токсикологические лаборатории), кафедрами гигиене медицинских институтов по поручению ГСЭУ Минадрава СССР или в порядке ваключения хозлистенного договора, договора о творческом солоужестве и др.
 - 2.2. Гигиеническая оценка полиолефино включает:

- органолептические исследования, завершаются заключением о целесообразности продолжения исследований или несоответствии изд лил гигиеническим требованиям;
- санитарно-химические исследования, за верша отся ваклочением о пригодности изделии для использования по назначению (если вещества - мигранты изучени в токсикологическом отношении) или необходи ости дальнейших исследовании в одно из двух направлений (опытная эксплуатация изделий; токсикологические эксперименты);
- исследования изделий в условиях опытнои эксплуатации (в установлением порядке), завершается представлением документа о результатах проведенных испытаний (в Главное санапидуправление Минадрава СССР) для определения возможности выдачи соответствующего разрешения;
- токсикологические исследования завершаются гигиеническими регламентами с возможности и условиях применения полиолефина в пишевой промышленности.
- 2.3. Для проведения необходимого объема исследований заинтересованные организации (разработчик, предприятие-изготовитель или организация, применяющая изделие) представляют образцы изделий и сопровождающую документацию.
- 2.4. Количество изделий определяется задачами (объемом) иссмедования. Минимальное количество образцов одной марки материана составит (при емкости в мл.): до 100-50шт., до 200-25шт., до 300-20 шт., до 400-15 шт., до 500-10 шт., до 1000- 5 шт.; для упаковочной пленки одной толщины — около 1 м²; для покрытия на пластинках — 30 шт., размером 4 х5 см. При необходимости органиа эция-разработчик по согласованию с учреждением, выполняющим исследование, представляет дополнительное количество издели

^{*} Образцы изделий и сопроводительная документация по указанию Главного занэпидуправления Минадрава СССР могут направлятьсл непосредственно в учреждение, которому поручено выполнение исследований.

обеспечиваршее выполнение полноты объема исследований.

- 2.5. Объем изделий не должен превышать 1 л. В случае, если изделия превышают указанный объем (крупногабаритные виды и др.),
 ваинтересованная организация по согласованию с учреждением исполнителем гигиенических исследований представляет их модели.
- 2.6. Изделия (или их нодели) должны быть изготовлены (качественно без дефектов) по технологии, которыя будет использована при выпуске индентичной продукции в промышленном (сегиином масштабе) ж Срок представления изделия не более 10 суток после их изготовления.
 - 2.7. Сопроводительная документация^{жж} должна включать:
 - 2.7.1. Наименование полиолефина, указание фазовой марки (с перечислением всех инградиентов ее рецептура), использованной для изготовления представленных образцов При необходимости представляется полная информация о рецептуре изучаемой марки материалов (в установленной порядке).
- 2.7.2. Нормативно-техническую документацию (ГОСТ, ТУ и др.) но базовую марку полиолефина и отдельные ингредменты рецептуры.
 - 2.7.3. Негмативно-техническую документацию на представлению изделия, обоснование необходи ости разработки изделий рекомендованного восортимента для пищевой промышленности и других отраслей вгропромышленного комплекса (с указанием физико-механических и химических свойств материала, в также ожидаемой экономической эффективности применения по назначению), методы внализа новых ингредиентов рецептуры.

ж Санитарно-химическая оценка, как правило, основнаватся на результатах изучения готовых изделий. Вместе с тем предусмотрено также определение гигиенических показателей исходных материалов, гранул, дисков, брусков и др. (ом. ГОСТ 22648-77 "Пластмасен. Метолы определения гигиенических показателей"). Данные этих исследований, осуществляемых преимущественно в целях производственного контроля, представляют интерес при выяснении причин несоотретствия выпускаемой продукции гигиеническим требования (прежде всего при неудовлеть ворительных органолептических показателях готовых изделии).

жж Сведения, отражнощие особенности отечественной технологии, рецелтуры марок полиолефинов и др. представляются в установленном порядке.

- 2.7.4. Краткое описание особенностей технологии получения полиолефина данной марки и ее переработки в издел ия (с указанием исходных продуктов, использованных для синтева полимера, а также температурных ражинов переработки по соответствующим пунктам технологического регламента; ножера партии, дати изготовления и др.).
- 2.7.5. Указание областей предполагаемого использования изделий в отраслях пищевой промышленности и агропромышленного комплекса, особенностей их эксплуатации (виды и ассортимент пищевых продуктов; температура затаривания; длительность и условия хранения и др.).
- 2.7.6. Инструкцию по мойке изделий в процессе их эксплуатации (или описание режиме мойки изделия).
- 2.7.7. Предполагаемый срок службы (длительность эксплуатации) изделий.
- 2./.8. Результаты испытаний, проведенных ранее производственными учреждениями и лабораториями (по настоящим Методическим указаниям).
- 2.7.9. Наименование организации (предприятия,объединения), ответственной за выпуск материала и изделия.
- 2.8. Для проведения исследований в порядке осуществления текущего санитарного надаора отбор образцов изделий проводится санитарно-эпидемиологической отанциеи, на территории обслуживания которой расположено предприятие-изготовитель или переработик полиолефинов (с составлением общепринятого акта внемки образцов). При этом количество образцов, предусмотренное п.п.2.3 может быть уменьшено. Предприятие, выпускарщее контролируемую продукцию обязано представить следующие материалы:
- 2,8.1. Наимснование полиолефина; указание базовой марки, перечисление всех ингредиентов рецептуры марки полиолефина, использованной для изготовления контролируемых образцов изделий.
- 2.8.2. Нормативно-техническую документацию (ГОСТ,ТУ и др.) на базовую марку полиолефина и отдельные ингредиенты рецептуры.
- 2.8.3. Нормативно-техническую документацию на образцы изделий взятые для контроля.
- 2.8.4. Краткое описание особенностей технологии получения полиолефина данной марки и ее переработки в изделия (с указанием

температурных режимов по вонем в соответствии с требовениями по песпортным и другим характеристикам марки; необходимости маркировки изделии по требованиям п.1.4; даты изготовления изделия.

- 2.8.5. Разрешение Главного свиэпидуправления Министерства адравоохранения СССР на возможность использования продукции (изделий випускаемого ассортимента) по навначению.
- 2.8.6. Данные производственного контроля качества выпускаемой продукции (контролируемого ассортимента) на соответствие гигианическим требованиям.
- 2.9. На основании внализа результатов проведенних исследований решается вопрос о возможности и условиях практического использования изученных полиолефинов в конкретных отраслях пищевой примышленности. В итоге разрабатываются соответствующие гитиенические регламенты (при гигиенической оценке новых полиолефинов) или составляется гигиеническое заключение, при санитарномимической оценке отдельных марок и изделий/.
 - З.ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНЫЙ САНИТАРНЫЙ НАДЗОР ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЙ ПО ГИГИЕНИЧЕСКОЙ ОЦЕНКЕ И РЕГЛАМЕНТАЦИИ ПРИМЕНЕНИЯ В ОТРАСЛЯХ ПИЩЕВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ НОВЫХ ПОЛИОЛЕФИНОВ

Предупредительный санитарный надвор осущетвляется Главным санитарно-эпидемиологическим управлением Министерством эдраво-охранения СССР и (по его указанию, поручению) научно-исследовательскими институтами гигиенического профиля (см. также п. 2.1).

Предупредительный санитырный надаор предусинтривает проведение полного объема исследований по гигиенической оценко новых полиолефинов (оанитерно-химических и токсикологических) с разрабсткой научно-обоснованных гигиенических регламе тое примснения инфелий в пищевой промышленности и других отраслях агропромышленного комплеков.

3.1.Санитарно-химический исследования *

Методическая схема санитарно-химических исследований новых полиолефинов вклочеет:

- в) определение органолептических показателей изделии и вытяжек, полученных образоткой изделий различными модельными средами;
 - б) определение в водной вытяжке окиоляемых веществ:
- в) определение в модельных средах, бывших в контакте с ивделиями, бромирующихся соединений;
- г) определение переходы из полиолефинов (аы исключением интеривлов на основе полиотилена ниакого давления высокой плотности, получанного газофазным методом) в модельные среды остатков растворителей;
- д) определение в вытяжках продуктов деструкции полимера [формальдегида и д];
- е) определение содержения в полимерном метериале (изделиях) остатков растворителей и низкомолекулярных фракций;
- ж) определение в вытяжких добывок (стыбилизаторов, антиоксидантов, наполнителей и др.).

Следует иметь в виду также санитарно-химическую оценку изделий бытших в эксплуатации, изучение миграции в различные модельные сроки катализаторов, солей тяжелых металлов, полициклических
вроматических углеводородов — в первую очерадь бана пирена и других
химических веществ (в зависимости от особенностей технологии и рецептуры новых пластикся).

3.1.1.Харыктеристика исследуемого изделия

Указывается ни маделия, его форма, объем и намечаемая область использования. Затем после осмотра изделия дается описание его органолептических показатолей по схеме: цвет, особенности поверхности (ровная, гладкая дероховатая и т.д.), наличие запаха (в баллах, см.Приложение 8.2).

- 3.1.2. Подготовка изделия к исследованиям Подготовка изделия к исследованиям проводится, исходя из условий ожидаемого использования:
 - Объем санитарно-химических исследований, осуществляемых в порядке экспертизы устанавливается, исхода из особенностей технологии получения материала, его рецептуры и переработки в изделия.

- 1) Изделия могт теплои (40-45 $^{\rm O}$ С) водопроводной водой при помощи марли, тщательно ополаскивают дистиплированной водой; автем изделию двот высохнуть.
- 2) Изделия исследуют сраву после изготовления, это относится к изделиям, которые будут использоваться (заполняться пищевым продуктом) непосредственно после их формирования например, при упаковке пищевых продуктов на современных высокопроизводительных автоматических линиях и др.
- З.1.3. Исследование изделий, преднавначенных для контакта с пищевыми продуктами, имеющими влажность свыше 15%. Изделия подвергают обработке определенными модельными средами, имитирурошими свойства пищевых продуктов. Для получения вытяжек в изделия наливают модельные среды, исходя из ожидаемых условий эксплуатации изделий / одновременно в стеклянной таре в идентичных условиях готовится и выдерживается контрольный модельный раствор в соответствии с требованиями "Инструкции по санитарно-химическому исследованию изделий, изготовленных из полимерных и других синтетических материалов, преднавначенных для контакта с пищевыми продуктами" #880-71

Исследование изделий, предназначенных для контакта с сухими пищевыми продуктами (с влажностью до 15%) При этих исследованиях используется способность определенных пищевых продуктой (хлеб, печень, мука, масло и др. сорбировать летучие вещества; кроме того проводится определение летучих веществ, выделяемых образцом в воздушную среду, в том числе летучих веществ, обусловливающих авпах изделий полиолафинов (см.ниже, 3.1.5, пункт "В"). В изделие (или эксикатор с образцом — при изучении отдельных деталей) помещают тот или иной пищевой продукт и закрывают крышкой. Одно временно в качества контрольного испытания пищевой продукт помещают в стеклянную банку (или эксикатор без образца) и закрывают крышкой. Испытания проводят с учетом условий эксплуатации издели на практике согласно Инструкции № 880-71.

3.1.4. Органолептические исслаювания изделия и пытяжек

Ивделие после обработки модельным раствором осматривают и описывают его органолептические показатели в сравнении с исходными (до обработки) по схеме: цвет, особенности поверхности, наличие запаха

(в баллах). Органолептическое исследование вытяжек включает описание цвета, помутнения, интенсивности запаха и привкуса / см. Приложения 8.2: 8.3;8.4).

Органолептический анализ проводится по методике и требованиям Инструкции 880-71 (см. 6.1).

- э.т.5. димический анализ вытяжек При химической анализе вытяжек сочетают интегральные методы, позволяющие определить суммарное количество ингрирующих веществ (включая и ответственные
 ва появление запаха у изделии), и специфические, с помощью которых мигрировавшие вещества идентифицируются. Для новых полиолефинов химический анализ вытяжек включает исследования по лимитирующим показателям в ссответствии с требованиями Приложения
 8.4 с использованием методов, утвержденных Министерством адравоохранения СССР.
- А.Определение органических растворителей исходя из особенностей технологии получения полиолефина или комбинированного материала на основе полиолефинов (необходимость определения конкретного вида растворителя устанавливается по табл. приложения 8.5; анализ проводится по методам Приложения 8.6).
- Б.Определение продукта цеструкции (формальдегида) в вытяж-ках (по методам Приложения 8.7).
- В. Определение летучих веществ обусповливающих авпах полимерных изделий /по методам Приложения 8.8).
- Г.Определение окислясмости бихроматным методом (по "Инструкции..." 880-71, см. 6.1). При необходимости получения сравнительных данных определение содержания в вытяжках окисляемых веществ проводят и другими методами: перманганатным, модатным и др., см. 7.1;7.2;7.3;7.6;7.8;7.10; 7.11).
- 3.1.5.1. В случие, если рецептуры новых марок полиолефинов включает другие гигиенически значимые ингредиенты, необходимо изучение возможности и особенностей миграции и этих веществ.
- 3.1.5.2. В санитарно-химических исследованиях необходимо стремиться изучить новможно большее число (групп) промышленных марок новых полиолефинов. Поскольку марки полиолефинов реаличатотся в основном показателями инмекса текучести расплава (отражво-

жарки, имерцие наиболее характерные (интервальные) величины этого показателя. Это повеолит сделать отбор марок с удовлетворительными санитарно- химическими свойствами, провести сравнительный аналив полученных двиных для последующей групповой оценки. В токси-кологическом эксперименте следует изучать только наиболее типичные марки, обобщающие свойства других марок группы.

3.2. Токсикологические эксперименты на животных

- 3.2.1. Изучение различных сторон биологического действия вытяжек путем постановки длительных опытов на животных является заключительным этапом исследований по гигиенической оценке полиолефинов.
- 3.2.2. Токои кологические исследования проводятся при гигиенической оценке новых полиолефинов (см.п.S.i). Кроме того, токсикологические исследования необходимы:
- 1/ Если материал имеет сложную рецептуру, но отсутствуют достаточно чувствительные методы химического определения отдельных гигиенических значимых ингредиентов или соответствующие величины ДКМ.
- 2) В олучаях, когда нельзя исключить возможность образования неизвестных (не идентифицированных) продуктов деструкции полиолефинов в процессе переработки и эксплуатации изделий.
- 3.2.3. Длительность токсикологических спытов (вытравки животных вытяжками) в соответствии с требованиями общей методической схемы постановки подобных исследований обычно составляет 12 мес.
- (6.5;7.;7.5;7.6;7.12;7.16). Вместе с тем, в каждом конкретном случае продолжительность экспериментов устанавливается диференцированно (применительно к видам, маркам и рецептурам новых полиолефинов; степени изученности в токсикологическом отношении веществ-мигрантов и др./и может не превышать 7-8 мес. (но составлять не менее 6 мес.).
 - 3.2.4. Основным вилом экспериментальных животных являются

беспородные белые клысн в отдельных случаях, например, в опытах по изучанию специфических видов биологического действия применяотся белые мыши, проводятся исследования с использованием культуры клеток и др.).

- 3.2.5. Для экппериментов отбирартся молодне, растущие животные с исходным весом (массой) 100-120 грамм (крысы) и 18-20 грамм (мыши). Подбор животных в группы проводится по истечении срока карантина (обычно до 20 сут) в соответствии с общими в токсикологии требованиями (7.12;7.13;7.15): идентичности возраста, веса, пола и сопоставимости фоновых показателей (в опытных и контрольных группах). Целесообравно использовать животных одного пола (в большинстве случаев предпочтительно свицов).
- 3.2.6. Количество животных, необходиное для получения срав нимых (достоверных) результатов устанавливается соответствующими расчетами, исходя из вадеч исследования, длительности опытов, числа выбранных тестов, требурщих забоя животных (например, маучение проницаемости гистогенетических барьеров, витальное окрашивание, исследование гонадотоксического эффекта и других патоморфологических похазателей). При этом руководствуются требованием статислики о минимальном числе наблюдений, поаволяющих получить репрезентативные данные с вероятностью различий 95% (не менее 5), при определении биохимических и физиологических показателей обычно не менее 8 и 10;при изучении массы тела все животные.
- 3.2.7. Число животных в исходный период эксперимента должно превышать расчетное, так как животные с крайними ("выскакивающими") показателями нарушают однородность групп и удаляются из опыта.
- 3.2.8. Для максимального приближения экспериментов к реальным условиям эксплуатации изделий из новых полиолефинов широкого назначения в качестве изучаемого фактора использурт водные и жировые (обычно масляные) вытяжки, которые включарт в питание с учетом физиологической структуры рациона для лабораторных животных (крыс,мышей). В отдельных случаях применяют и другие вытяжки (например, молочные и др.), изучают модельные среды (в том числе воду), сорбироваещие летучие вещества из полиолефиновых изделий (см. выше, 3.1.3).
 - 3.2.9. Особенности приготовления вытяжек (по температуре обра-

ботки изделий и настаивания, сроке экспозиции) определяются ревультатами санитарно-химических исследований (исходя из максимальной интенсивности миграции). Для получения водных вытяжек использурт водопроводную вожу.

- 3.2.10. Кратность обреботки изделия зависит от условий ожидаемого использования на практике:
- а) изделия одноразового применения обрабатывают однократно и каждый раз новые, не бывшие в употреблении;
- б) изделия иногомратного, ллительного применения обрабатывают или в течение определенного отрезка времени или на протяжении всего сроке токсикологического эксперимента (в зависимости от результатов санитарно-химич еских исследований). В последнем случае рекомендуется проводить периодическое (не реже 1 раза в месяц) санитарно-химическое исследование вытяжек (для получения водной вытяжки используют дистиллированную воду).
- 3.2.11. Животные содержется в обычных условиях вивырия. Водные вытяжки животные получают из стеклянных поилок специальной конструкции (исключающей потери летучих компонентов вытяжки, обеспечивающей свободное потребление жидкости, повысляющей вести учет выпивыемой жидкости и устраняющей загрязнение корма и питья). Поилки необходимо систематически мыть. Вытяжки (и соответственно воды в контрольной группе) заливают в поилки ежедневно (остатки жидкости при этом сливают и удаляют). Масляные вытяжки добывляют в корм (в процессе эксперимента, по мере роста животных объём масла может быть довирован перссчетом на единицу массы тель). Контрольные животные получают воду и масло идентично обработки, хранившиеся в стеклянной таре.
- 3.2.12. Принудительное введение животным вытяжек должно быть исключено, поскольку не физиологично, связано с необходимостью ежедневного травмирования животных, а в количественном отношении объем жидкости мли масла (и, следовательно, изучаемой суммы веществ вытяжки) в несколько раз меньше, чем при свободном потреблении (7.5;7.8;7. 2;7.15). Кроме того, пр использовании поилок имеется возножность дополнительного увеличения потребления жидкости применением сухих комбинированных кормоз (брикетов).

- 3.2.13. В условиях хронического токсикологического аксперимента необходимо применение некоторых общепринятых интегральных тестов (наблодение за общим состоянием, внешним видом и шеротным покровом животных; реакцием на внешние реадражители; поедением постью корма; потреблением жидкости и др.), изучать функциональное состояние наиболее показательных органов и систем (печени, желудка, центральной нервной и сердечно-сосудистой оистемы, иммунологической реактивности, системы крови и др.). Эксперимент веканчивается патоморфологическим исследованием внутренних организмов.
- 3,2.14. Выбор методов токсикологического исследования соновывается на сведениях о характере избирательного действия мигрирующих из полиолефинов веществ. Можно рекомендовать использование методов из числа впробированных, особенно функциональные нагрувки и их сочетания с выбранными показателями (см.Приложение 8.10).
- 3.2.15. В условиях сокращенного срока (ом.3.2.3) эксперимент становится более насыщенным ва счет широкого применения методов выявления начальных одвигов в ранимих системах и структурах: биохимических физиологических и патоморфологических покавателей из числа наиболее чувствительных (7.23; Приложение 8.10); включая использование функциональных нагрузок уже на ранних атапах эксперимента (практически с первого месяца).
 - 3.2.16. Частога обследования животных і раз в 1-1,5 месяца.
- 3.2.17. При решении вопроса о безвредности новых полиолефинов особое значение имерт данные о специфическом действии (канцерогенном, гонадотоксическом, мутагенном и др.). Необходимость проведения этих исследований может вытекать из результатов внелиза технологии получения пластика (степень очистки исходного сырья от полициклических ароматических углеводородов; особенности синтеза полимера, химическая структура технологических веществ, добанок, красителей и др.).
- 3.2.18.Судя по опыту гигиенических исследований (7.8;7.10; 7.12), оценка гонадотоксического действия и мутагенного эффекта может быть проведена не самостоятельно, а непосредственно в процессе хронического общетоксического эксперимента:по оценке функционального состояния сперматогенного эпителия и цитогенетическому вноливу клеток костного мозга, а также репродуктивности культуры клеток (см. Приложение 8.10).

- 3.2.19. Оценка канцерогенности предусматривает проведение самостоятельного эксперимента. В соответствии с требованиями экс периментальной онкологии (7.6.7.12) набладения за появлением и рызвитием опухолей проводится на протяжении двительности жизни животных (иншей);нечелу воздействия канцерогеном предшествует фон затравки животных вытяжками (4 месяца), при изучении модифицирующего действия вытяжек на канцерогенез кгитериями оценки являртся: время появления папилом; количественный рост пыпилом и их площадь; сроки малигнизации, длительность жизни животных от нечеле зетревки вытяжкеми и появления пепилом, а те ственного перерождения тканей; сроки выживания животных с налигнизированными папиломями; время гибали 50% животных и другие показатели. Наряду с этим в хроническом общетоксикологическом эксперименте (на крисах) в соответствии с указанными требованиями обязателет члет случее в возникновения опухолей и обод локализации (с последующим патоморфологическим изучением).
- 3.2.20. Определяя объем исследований важно тщательно провналивировать целесообразность использования того или иного из рекомендуемых показателей примерной схемы (Приложение 8.9), ограничив
 набор методов адекватным минимумом, достаточным для решения поставленных задач. Момок, отбор и оценка информативности конкретных
 методов должны носить творческий характар. Поэтому, разумеется,
 не исключена возможность использования других методов и методических приемов современной токсикологии (см.6.5;7.1;7.12;7.13;7.15;
 7.16).
- 3.2.21. После вавершения эксперимента (или его этапов) проводится системативация и статистическая обработка цифрового материала (7.20;7.21), обобщение и аналиа полученных данных с учетом пределов физиологических колобаний показателей лабораторым животных, степени и характера выявленных одвигов (изменении).
 - 3.3.Обобщение результатов исследований, обоснование гигиенического заключения и регламентов использования полиолетинов по назначению
- 3.3.1. Обобщение полученных результатов проводится на основании внализи всего комплекса полученных двиных в сопоставлении с имеющими-

ся литературными свецениями. По итогам составляется отчет о научно-исследовательской (или научно-практической) работе (см.6.9)

- 3.3.2. Исследования завершаются разработкой гигиенических регламентов, в которых определяется возможность и условия испольрования изделий из полиолефинов по назначению, даются предложения по совершенствованию технологии или стандартизации полиолефинов отечественных марок (технологии синтева и переработки; исходного сырья и промежуточных продуктов, готовых изделий: методов внализа и контроля?, издание соответствующей НТД (ГОСТ,ТУ,технологическое описание и др.).
- 3.3.3. Гигиснические регламенты направляются в Главное сонитарно-эпидемиологическое Управление Министерства эдравоохранения СССР для рассмотрения и утверждения в установленном порядке (см. 3.8).
- 3.5.4. Существенным направлением стандартивации готовых ивделий из полиолефинов является нормирование показателей технологии
 и материала, имерших определенное гигиеническое вначение (некоторые параметры синтеза полимера, стабилизация; ограничение индекса
 текучести расплава; содержание в полимере низкомолекулярных фракций, остатков растворителей и других примесей; применение при переработке оптимальных температурных режимов и минимальных сроков
 выдержки полимера при повышенных температурах; использование
 вноскочистого сырья, приемов дегазации и др.), внедрение которых
 позволяет добиться получения изделий, безупрачных в гигиеническом
 отношении.
- 3.3.5. Регламентация гитиенически значимых показателей материала, технологии производства полиолефинов и готовых изделий должна основываться на оперативном использовании информации, содержащейся в "Перечнях материалов, разрешенных Главным санэпидуправленией Министерства адравоохранения СССР для применения в пищевой промышленности и продовольственной машиностроении", инструктивно-методических материалах и нормативно-технической документации, издаваемых или согласованных Главным санапидуправлением Министерства адравоохранения СССР (см. 6.1-6.7; Приложения 8.1;8.4;8.11).

3.3.6. Производство новых марок полиолефинов и изделий из них, получивших положительную гигиеническую оценку о возможности использования в пищевой проиншленности, разрешается только при обеспечении постоянного производственного контроля на соответствие качества выпускаемой продукции гигиеническим требованиям.

4. ТЕКУШИЙ САНИТАРНЫЙ НАЛЗОР

Текущий санитарный надвор за выпуском и применением полиолефинов разрешенных марок осуществляется санитарно-эпидемиологическими станциями.

Текущий санитарный надвор включает:

- 4.1. Учет предприятий, выпускающих полиолефины пищевого наз-
- 4.2. Контроль ав соответствием выпускаемых марок и их рецептуры имеющимся разрешением министерства Здравоохранения СССР (см. Приложение 6.1).
- 4.3. Аналив нормативно технической документации (ГОСТ, ТУ, MPTУ, технологических регламентов и др.):
 - в) по требованиям к чистоте исходного сырья;
- б) по особенностям технологии получения и переработки полиолефинов:
- в) по основным технологическим характеристикам базовых марок полиолефинов и отдельных ингредиентов рецептуры;
- г) по гигиеническим требованиям к готовым изделиям выпуские \sim мого ассортимента.
- 4.4. Контроль ав работой производственных лабораторий и внализ данных производственного контроля, за качеством выпускаемой продукции на соответствие техническим требованиям. Методическое руководство за работой ведомственной лаборатории.
- 4.5. Контроль соблюдения требований Нормативно-технической документации в технологической процессе получения и переработки полиолефинов. Особое внимание уделяется эффективности сушки полимеры (удаление из полимер-порошка гранул остатков растворителей) и соблюдению температурных режимон по стадиям переработки материала (грануляции, изготовлению изделий).

- 4.0. Оргонолептические исследования издел ий и вытяжек.
- 4.6.1. Органолептические исследования изделия (до обработки модельными растворами)- указывается вид изделия, его форма, объём и область применения. На основании осмотра игделия дается описание его органолептических показ ателей по схеме: цвет, особенности поверхности (ровная, гладкая, ше роховатая и т.д.), наличие азпаха (в баллах, см.Приложение 8.2).
- 4.0.2. Подготовка изделия к исследованиям Подготовка изделия к исследованиям проводится исходя из условий ожидаемого использования:
- 1) Изделие моют теплой (40-45°C) водопроводной водой при помощи марли, тщательно ополаскивают дистиплированной водой, затем изделию дарт высохнуть;
- 2) Изделия исследуют сразу после изготовления. Это относится к изделиям, которые будут использоваться (заполняться пищевым продуктом) непосредственно после их формования, например, упаковка пищевых продуктов на современных высокопроизводительных автоматических линиях и др.
 - 4.6.3. Для получения вытяжек в изделия неливарт модельные среды (растворы), исходя из ожидаемых условий эксплуатации изделий (в идентичных условиях, в стеклянной таре, готовится и выдерживается контрольный модельный раствор) в соответствии с требованиями "Инструкции..." 880-71 (см.6.1)
- 4.6.4. Органолептические исследования изделий и вытяжек. Изделия после обработки модельным раствором осматриварт и описыварт его органолептические показатели в сравнении с исходными (до обработки) по схеме: цвет, особенности поверхности, наличие запаха (в баллах). Органолептическое исследование вытяжек включает описание цвета, осадка, интенсивности вапаха и привкуса (см. Приложение 8.2;8.3;8.4).

Органолептический анализ проводится по методике и требованиям: "Инструкции... #880-71 (см.6.1), ГОСТ 22648-77 "Пластивесь. Методы определения гигиенических показателей" (см.6.3).

4.7. Обязательная информация администрации предприятия о результатах исследования.

5. ПРОИЗВОДСТВЕННЫЙ КОНТРОЛЬ

Производственный контроль осуществляется лабораториями предприятии, выпускающих изделия, предназначенные для контакта с продуктами питания. Производственный контроль включает:

- 5.1.Органолептические исследования изделия и вытяжек (по п.4.6).
- 5.2. Определение в изделиях остаточных растворителей, исходя из особенностей технологии получения полиолефина (необходимость проведения внализв на определение растворителей, установление видов внализируемых растворителей проводится по методам Приложения 8.6).
- 5.3. Определение в вытяжкех формыльдегиды (по методу Приложения 8.7).
- 5.4.Определение содержания ниакомолекулярных фрыкций (по методу Приложения 8.10),
- 5.5. Определение общего количества органических веществ в водной вытяжке по их окисляемости (Инструкция №880-71)
- 5.6. Контроль идентичности выпускаемой продукции (базовых марок полиолефинов, их рецептуры покавателей материала и изделий; всоортимента изделий, их маркировки) разрешениям Минаррава СССР согласно "Перечно материалов, разрешенных Главным санапидуправлением Министерства адравоохранения СССР для применения в пищевой промышленности и продовольственном машиностроении". Приложения 8.1;8.4;8.11.
- 5.7. Контроль параметров технологического процесса, обеспачивающих получение изделий с удовлетворительными гигиєническими покавателями.
 - 5.8. Критерии оценки.

Для обоснования гигиенического заключения о возможности использования контролируемой марки (маделия) из полиолефинов по назначению внализируют все имеющиеся данные (материалы со-проводительной документации, результаты органолептических и химических исследовании). Если интенсивность запаха изделия не превышает 1 балла, модельные растворы не приобретают запаха и привкуса интенсивностью более 1 балла, а миграция лимитирующих в гигиеническом отношении ингредиентов рецептуры не правыша-

ет установленных величин -ДКМ (см.Приложение 8.4) изделие признается удовлетворительным и пригодним для применения по назначению.

- 6. ИНСТРУКТИВНО-МЕТОДИЧЕСКИЕ МАТЕРИАЛЫ И НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ПРИ САНИТАРНО-ХИМИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЯХ ПОЛИОЛЕФИНОВ И ПОСТАНОВИЕ ТОКСИКОЛОГИЧЕСКИХ ЭКСПЕРИМЕНТОВ НА ЖИВОТНЫХ
- 6.1. "Инструкция по свнитерно-химическому исследованию материалов, изготовленных из полимерных и других синтетических материалов, преднавначенных для контакта с пищевыми продуктами" # 880-71 (М.,1972).
- 6.2. "Методические указания по гигиенической оценке лакированной консервной тары № 2622-82 (дополнение и инструкции Минэдрава СССР №880-71 "По санитарно-химическому исследованию изделий, изготовленных из полимерных и других синтетических материалов, предназначенных для контакта с пищевыми продуктами) Киев, 1982.
- 6.3. ГОСТ 22648-77. "Пластиассы.Методы определемия гигиенических показателей".
- 6.4. "Методические рекомендации по определению формальдегида в водных вытяжках и модельных средах", № 1849-78 (Киев, 1978).
- 6.5. "Инструкция по токсикологической оценке полимерных материалов, применяемых в пищевой промышленности. Исходные и вопомогательные продукты синтева. Мигрирующие вещества", 2395-81 (м., 1984).
- 6.6. Пормативно-техническая документация на исследуемые полиолефины (ГОСТ. ТУ, технологические регламенты и др.).

^{*} Определение низкомолекулярных фракции и окисляемости проводится при неустойчивых органоватических показателях изделий (и вытяжек) однотипного ассертимента, появления запаха у изделия.

- 6.7. "Перечень метериалов, резрешенных Главным санапидуправлением Минадрава СССР для применения в пищевой промышленности и продовольственном мешиностроении " (издаваемые ежегодно).
- 6.8. "Методические указания по представлению материалов в секцию полимеров, применяемых в пищевой промышленности, Междуведомственного Комитета по изучению и гигиенической регламентации полимерных материалов и изделий из них, изготовленных для применения в строительстве, пищевой промышленности, водоснебжении для одежды, обуви и предметов быта". М 1856-78 (Киев, 1978 /.
- 6.9. ГОСТ 7.32-81 "Отчет о неучно-исследовательской работе. Общие трабования и правила оформления".

7. СПИСОК РЕКОМЕНДУЕМОЙ ЛИТЕРАТУРЫ

- 7.1. Ковшило В.Е., Станкевич В.В., Генель С.В., Гноевия В.Л., Пинчук Л.М., "Токоикология и гигиена применения полимерных материалов в пищевой промышленности", М., "Медицина", 1980.
- 7.2. Гноевыя В.Л., Крыловы М.И. "К вопросу о гигиеничеокой оценке изделий из полимерных материалов, предназначенных для применения в пищевой промышленности и быту" // "Гигиена и санитария", 1965, 167, с. 76-79.
- 7.3. крылова М.И."К вопросу о санитерно-химическом исследовании изделий из новых пластическовых материалов, предназначенных для использования в пищевой промышленности и быту". // "Гигиена и санитерия", 1965, № 6, с.68-70.
- 7.4. Петровский К.С., Бреун Д.Д."Итоги сенитерно-химических исследований при гигиенической оценке полимерных материалов группы полиодефинов, преднавначенных для использования в ищевой промышленности" № Гигиена и сенитария", 1973.
 - 9,0.36-41.
- 7.5. Петровский К.С., Браун Д.Д. "Итоги изучения полимерньх материалов группы полиолефинов в токсикологическом эксперименте" // "Гигиена и санитария", 1973, № 12, с. 51-55.
- 7.6. Браун Д.Д." Гитиеническая оценка полимерных материалов класса полиодефинов для пищевой промышленности". В кн.: "Методические подходы при изучении фактического питания и гитиенической оценки пестицидов, полимеров и других материалов", М., 1982, Медицина. С. 37-44.
- 7.7. Мошлакова Л.А., Браун Д.Д. Испольвование, газовой хроматографии при гигиенической оценке полиолефинов для пищевой промашленности! (/ "Гигиена и санитария", 1982, М. 4, с.68-71.
- 7.8.Станкевич П.И. "Спревочник по гигиене применения полимеров", Киев, "одоровья", 1974,

- 7.9. "Санитарно-химический аналиа пластмасс". Гуричева о.Г., Петрова Л.И., Сухарева Л.В., Максимова Н.С., Бойкова Э.К., Круглова Н.В. Л... Химия. 1977.
- 7.10. "Токсикология и санитаривя химия полиолефинов". Калинин Б.D., Сухарева Л.В.,Обзорная информация. Серия "Полимеривационные пластмассн". М., НИИТЭХИМ, 1981, 23 с.
- 7.11. Щицкова А.П." Актуальные научные и практические задачи, стоящие перед гигиенической общественностью"// "Гигиена и санитария", 1979, # 10, с,3-7.
- 7.12. Шицкове А.П.: "Гигиенические эспекты охраны окружающей среды в овязи с интенсивными резвитием основных отраслей народного ховяйстве", М., 1980, 216с; "Методы исследования в гигиене", М., 1983, 94 с.; "Физико-химические методы в гигиенических исследованиях", М., 1983, 70с.; "Методы определения вредных веществ в воде водовнов", М., 1981, 376с.; "Актуальные вопросы токсикологии в гигиенических исследованиях", М., 1978, 113 с; "Установление ориентировочных пороговых уровней веществ неэлектролитов при разных путях поступления в организм" (Методические рекомендации) М., 1968, 23с.; "Морфологические методы в гигиене и токсикологии", М., 1983, 148с.; "Методики санитарно-токсикологического эксперименте", М., 1988, 101 с. МЗ СССР.
- 7.13. Шицкова А.П., Еливарова О.Н. и др. "Методы гигленической и токсикологической оценки биологического действия пестицидов", М., "Медициве", 1977, 199с.
- 7.14. Шицкова А.П. и др. "О совместной рыботе Московского НИИ гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана с практическими органами эдравоохранения"/ "Гигиена и санитария", 1983, №4, с.27-30.
- 7.15. Елизарова О.Н. "Определение пороговну доз промышленных ядов при пероральном введении", М., "Медицина", 1971, 278 с.
- 7.16. Шефтель В.О. "Полимерные материалы. Токсикологические свойствы": Справочник Л., "Химия", 1982, с.12, 17-20,21-23,26-30,41.

- 7.17. Иванова Т.В., Тарасова Н.А., Гуль В.Е. "Миграция низкомолекулярных фракций ПЭВД при его переработке в изделия" //"Пласт массы", 1982, № 6. с.32-34.
- 7.18. Тарасова Н.А., Феофанов В.Д., Гуль В.Е. "Содержание бенаина в ПЭСД" //"Гитиена и санитария", 1971, № 11, с.114-116.
- 7.19. Тарасова Н.А., Федотова О,Б., Огарков В.А., Гуль В.Е. "Определение остаточного содержания растворителей в клеевых комбинированных материалах", "Пластические массы", 1981, № 1, с. 36-37.
- 7.20, Ноткин Е.Л."Статистика в гигиенических исследованиях", М., "Медицина", 1965, 272 с.
- 7.21. Бирокова О.Н. "К вопросу о вычислении среднего квадратического отклонения по размаху (эмплитуде)"/"Гигиена и санитария", 1962, № 7, с.43-45.
- 7.22. "Методические указания по определению перехода органических растворителей из полимерных материалов в контактирурщие с ними воздух, модельные растворы, сухие и жидкие пищевые продукты", М., 1972, МЗ СССР, № 942-72.
- 7.23. Браун Д.Д."Итоги и нерспективы токсикологических исследований при гигиенической оценке новых полимеров класса полиолефинов для пищевой промышленности и отраслей агропромышленного комплекса". "Гигиена и санитария", 1987, №2, с.44-47; "Гигиеническая регламентация использования полимерных материалов класса полиолефинов в пищевой промышленности и других отраслях агропромышленного комплекса"/ "Гигиена и санитария", 1987, № 3. с.46-49.

в. приложения

Приложение 8.1

Показатели материала (полимера, сополимера) по сопроводительной документации для гигиенических исследований

МАТ ЕРИА Л	Покваетели			
	Индеко текучести респлеве, г/10 мин	Содержание атактической Фракции,%	Мыссовая доля волы, %	
	не болеє ^ж	не более ж	не болес ^ж	
1	2	3	4	
Поливтилен высокого				
давления	_			
(roct 16337-70)	5,6	-	-	
16337-77	9,6	-	-	
Полиэтилен ниэкого				
давления 16338-85				
(FOCT 16338-70	0,9	-	0,03	
16338-77)	7,5 **	-		
Полиэтилен среднего дав- ления				
(TY38-10-248-75 38-10-258-81)	1,0	-	0,05	
Полиэтилен высокой плотно	CTM			
ичневфо вы				
(Ty6-05-1870-79;	По группа	М		
6-05-1870-84)	พชองห์ "Э(70-75)" 3,0	-	0,07	
	"ЭЛ (76, 77, 8 5,0(20,0)**	2)" -	0,07	
	"ו (77-79)"			
	15,0(40.0)**	:/		
¥n	,,	•	0,07	

	2	3	4
Пропилен ГОСТ 26996-86			
(TY 3-05-1105-73;	2,0	2,0	0,07
6-05-1105-7P;	0,7 ^{**}		
6-05-1105-83)	2,8 ^{**}		
Полипропилен ГОСТ 26996-86 (ТУ 6-05-1756-78;	3,0	1,5	0,04
d-05-175d-8d)			
Сополимер этилена с бутиленом (ТУ 6-05-837-76;	1,5	-	0,04
6-05-857-83)	-,-		-,
Блоксополимер пропилена с			
(Ty6-05-1756-78; 6-05-1756-83)	4,0	1,0	0,04
Пенополиэтилен (ТУ 6-05-1655-75; о-05-1656-85) и пленка"Пеноплен" (ТУ6-05-51-15-76; 6-05-51-15-84) на основе полиэтилена высокого давления по			
TUCT 16337-77	2,0	-	~
Полибутен ТУ6-05-108-77; 6-05-108-85	2,0	-	0,03
Темплен (Поли-4-мети лпен- тен	5,0		0,03
(TY6-05-041-589-79);	10(16)	••	0,03

1	٤	ŝ	4	
6-05- 041-4 09-73; 6-05- 041-5 89-85)	10 (30)	-		

Примечение: Условные обозначения:

- * Покаватели нашли отражение в "Перачне материалов, разрешенных Главным санапидуправлением минодраво СССР для применения в пищевой промишленности и продовольственном мащиностроении" и НТД на полиолефины.
- жж Первоначально принятые величины показателя изменены в связи с персенотром методики его определения.

Приложение 8.2 Характеристика интенсивности вапаха и привкуса

Интенсивность	запаха и привкуса	Появление запаха и привкусв
в бэлиях	опись тельно	
0	никакого	Отсутстви е ощут имого анп иха и прив куса
1	очень слабый (едва улови ный)	Запах, привкус, обычно не зам ечае - мые, но обнаруживаемые опытным дегустатором
2	сп эд ни	Запах, привкус, обнаруживаемые, вамечаемые неопытным дегустатором, если обратить на них его внимание /указать на них/
ن	ои метны й	Запах, привкую легко обнаруживаемые (вамечаемые) и могущию вызвать не- одобрительные ощущения (неодобри- тельный отаыв)
4	Отчотливый	Запах, привкус, обращающие на себя енимание и вызывающие отрицательные ощущения /отрицательный отаыв/
5	очень сильн ы й /резкий/	Запах, привкуо настолько сильный, что вызывает неприятные ощущения.

К АРТА
органолептического анализа образцов
изделий и вытяжек

Фамилия, И.О. Дата проведения анализа
№ анализаОбщее число и № образцов
мм образцов, неимеющих запаха
ММ вытяжек, не отличающихся от контрольной модельной среды
/раствора/
по запаху по привку су
 Характер запаха (ароматический, парафиновый, растворителей горелый, посторонний, неопределенный и т.д.)
Образца (ов) Вытяжки (ек)
2.Характер привкуса вытяжки (ек): нефтепродуктов, посторон- ний, неопределенный и т.д.

3.Интенсивность	органолепти ческих	показателей	(B	баллах):
-----------------	--------------------	-------------	----	----------

Образцы изделий			Вытяжки			
HoNe	Запах	1616	Запах	Привкус		
I		I				
2		2				
3		3				
4		4				
5		5				

Показатели изделий

- 1. Органолентические показатели:
- І.І. Запах изделий - не более I балла
- I.2. Запах, привку с вытяжек не более I балла
- 2. ДКМ:
- 2. І. Величины ДКМ растворителей, мг/л (мг/дм3)
- пропиловый, изопропиловый

спирты

- бутиловый, изобутиловый

спирты

0,5

0.1

- метиловый спирт

0.25

- бензин, гептан, гексан

ацетон

0,1

- 2.2. Величина ДКЫ продуктов деструкции. мг/л /кг/дм3 /
- формальдегид

0.1

- 2.3. Содержание низкомолекулярных фракций сухой остаток гексанового экстракта до 2,0 г на IOO г полимера (изделия)
- полиэтилен низкой плотности 2,0 масс. % (г/100 г)
- 2.4. Окисляемость, мг кислорода на литр (от 3 до 5,0)
- зависимости от вида полиолефина и изделий):
- полиэтилен высокой плотности газофазный, полиметилпентен, блоксополимер пропилена с этиленом
- 3,0 - жесткие емкостные изделия
- 3,0 - пленка, пленочные изделия

Продолжение приложения 8.4

- Полиэтилен высокого давления, полиэтилен среднего давления, полибутен

4.0 - жесткие емкостные изделия

3.0 - пленка, пленочные изделия

- Полипропилен, пенополиэтилен сополимер этилена с бутиленом

5.0 - жесткие емкостные изделия

- пленка, пленочные изделия 4,0

Примечание: І. Результаты органолептического анализа изделий подкрепляются данными санитарнохимического исследования вытяжек

> 2. Четыреххлористый углерод, метиленхлорид не должны обнаруживаться (при определении газохроматографическими методами анализа)

При наличии в рецептуре ингредиентов практически не токсичных, но способных и окислению (глицерин, вазелиновое масло, лигнин и др.) данный показатель может превышать приведенные величины.

Приложение 8.5

Характеристика органических растворителей, используемых при
производстве полимерных материалов

образец Исследуемый	Тип растворителя	Назначение растворителя	дим и пдк, мг/л	Температура кипения, оС	Плотность г/см3
	2	3	4	5	6
1. Емкостные изделия					
и пленки:					
полиэтилен низкого давления	спирт спировый	отмывочный агент	0,1	82,2	0,789
	ј б ензин	полимеризацион- ная среда	0,1	40_II0	0,69-0,73
	_				
полиэтилен среднего давления	бенаин или гексан	~"	0,1	40-110	0,69-0,73
•		_h_	0,1	68,7	0,660

I	2	3	4	5	6
Полипропилен -	наопропиловый	отмывочный			
}	CHAPT	are nt	0,1	88,4	0,789
	гептан	полимеривацион- ная среда	0,1	98,4	0,684
Полибутен-I по и -4-метилпен-	изопропиловий				
теч-І	стибъ	отмывочный агент	0,1	82,2	0,789
Сополимер этилена и прогилена	бен з ин	полимеризацион- ная среда	0,1	40-II0	0,69-
Сополимер этилена и бутилена					

I	2] 3	4	5	6
Елоксополимер этилена и пропилена	гептан	среда полимеризационн а я	0,1	98,4	0,684
/Гурьевский жим. завод	бутиловый спирт	отмывочный агент	0 ,5	II <u>4</u> _II8	0,810
2. Комбинированные полиме	рные материалы: *				
Комбинированный клеевой материал на основе бу-маги-фольги-полиэтилена	ацетон	растворитель клея используемого для склеивания слоев материала	, I,0 39,3 по за- паху I2,0 по вку су	56,5	0,79
			ımπ [₽]		
			0,1	77,0	0,9
Стерилизуемый комбиниро- ванных метериал СП-2	эти зацетат	- " -	IO,O no sanaxy		
	I,2 дихлорэтан	_"-	5,0 по внусу		
			2,0 no sanaxy	83,7	1,25

I	2	3	4	5	6
Комбинированный клеской материал на основе целлофана-фольги — полизтилена	метилен хлорид или метилен	_**_	0°3 ийн ээиэх 2°0 ио	40, 0 76,8	I,88
Комбинированный клеевой материал на основе фольги-полипропилена "Ламистер"	эти лацет ат	~ ^H ~	0,1 ЦДК 10,0 по запах 5,0 по привиу		0,9

жиже перечислены растворители, которые могут обнацуживаться в материале помимо приведенных в п. I.

Приложение 8.6

Методы определения органических растворителей в вытяжках

Изопропиловый спирт – бесцветная жидкость, плотность 0,789 г/см3, $T_{\rm KWH} = 82,2^{\circ}$ С, ДКМ – 0,1 мг/л.

Метод основан на извлечении растворителя из исследуемого раствора при его нагревании в герметично вакрытом сосуде, отборе пробы паровоздушной смеси над раствором и хроматографировании ее на газовом хроматографе с плазменно-ионизационным детектором.

Предел обнаружения составляет 0,002 мкг в I см3 пробы, вводимой в хроматограф или 0,01 мг/л. Ошибка метода 10 %

І.І. Аппаратура и реактивы

- I.Газовый хроматограф, оснащенный плазменно-ионизационным детектором;
- 2. Компрессор для подачи воздуха (или воздух сжатый в баллоне):
- 3. Генератор водорода СГС-2 (или водород сжатый марки A, ГОСТ 3022-61);
 - 4. Азот газообразный особой чистоты, ГОСТ 9292-74;
- 5. Термошкаф, оснащенный терморегулятором, точность регулировки $\pm 2^{\mathbf{p}}\mathbf{C};$
 - 6. Колонка из нержавеющей стали или стекла;
 - 7. Силиконовая резина для прокладок толщиной не менее 2 мм;
 - В. Секундомер:
 - 9. Металлическая линейка с ценой делений 0, I мм;
 - 10. Микрометрическая лупа;
- II. Шприц медицинский типа "Рекорд" емкостью I и 10 мл, 'IУ 64-I-528-74;

- I2. Микрошприц типа MII-I и MII-IO на I и IO мкл;
- Отеклянные сосуды емкостью 50 мл с чавинчивающейся пластмассовой крышкой и отверстием в крышке;
 - Твердый носитель хромосорб W (или хроматон N AW);
 - Іь. Неподвижная жидкость фаза апиезон L 15 %
 - 16. Спирт изопропиловый чистый, ГОСТ 9805-76.

І.2. Условия анализа

Длина колонки – 3 м, диаметр колонки – 3 – 4 мм Температура колонки – 100° C, испарителя – 150° C, детектора 150° C

Скорость потока газа - носителя - азота - 55 мл/мин. Скорость потока водорода - 30 мл /мин Скорость потока воздуха - 300 мл/мин Скорость бумажной ленты - 90 нм/час Объём анализируемой пробы - I мл (см3) Время удерживания изопропанола I60 с.

Время удерживания колеблетоя при небольших изменениях параметров газохроматографического анализа. В связи с этим идентификация анализируемого вещества должна проводиться путем сравнения времени его удерживания с временем удерживания стандартного раствора изопроцилового спирта, используемого при калибровке.

Ввод пробы производится через самсуплотняющуюся мембраку испарителя хроматографа. Предварительно проводят калибровку прибора по анализируемому растворителю. Всю серию анализов проводят с одним и тем же шприцем. Перед анализом шприц продувают инертным газом или прогревают в термошкафу для очистки. Силиконовую резину проверяют на отсутствие пиков, мешающих определению анализируемого растворителя. Для получения воспроизводимых результатов необходимо точно соблюдать условия анализа.

Содержание изопропанола в вытяжке определяют по калибровочному графику

І.З. Ход анализа

10 мл исследуемого раствора помещают в стеклянный сосуд

емкостью 50 мл, плотно закрывают навинчивающейся пластмассовой крышкой с отверстием, снабженной прокладкой из силиконовой резины, помещают в термошкаф и выдерживают при температуре 100° С, в течение 30 мин. Через 30 мин. вынимают сосуд из термошкафа, оборачивают теплоизоляционным материалом (полотенцем). Прокладывают иглой шприца прокладку, промывают шприц анализируемой смесью (5 - 7 раз набирают в шприц паровоздушную смесь, выпуская ее каждый раз обратно в емкость). отбигают пробу (I см⁸) и хроматографируют.

І.4. Проведение калибровки

Подготавливают пять сосудов емкостью 50 мл (объём сосудов должен быть точно измерен), закрывают навинчивающимися пластмассовыми крышками, снабженными прокладками из силиконовой резины. Через отверстие в крышке с помощью шприца вводят в сосуды по 10 мл водного раствора изопропилового спирта расчетной концентрации. Минимальная концентрация должна соответствовать пределу обнаружения изопропанола (0,01 мг/л). После этого производят нагрев, отбор пробы и хроматографирование в условиях, описанных в разделе 2.3. Величина отбираемой пробы должна быть одинаковой при всех заданных концентрациях изопропанола и составлять 1 мл (см³).

По данным хроматографирогания строят график зависимости плошади или высоты пика от количества вещества в газовой пробе.

Площадь пика определяют как произведение высоты пика на ширину, измеренную на середине высоты. Количаество растворителя, выделяющегося ка исследуемого материала в модельную среду, вычисляют по формуле:

$$c_{I} = \frac{c_{2} \cdot v_{2}}{v_{1} \cdot v_{3}},$$

где

 $C_{T^{-}}$ количество растворителя в вытяжке, мг/л;

Са количество растворителя в газовой пробе, найденное по калибровочному графику, мкг;

- V₁ сбъем газовой пробы, вводимой в хроматограф, мл;
- V₂ объем воздушного пространства под образцом в сосуде, мл;
- Уз объем исследуемого раствора, мл.

2. Определение бензина в вытяжках

Бенвин-смесь предельных, циклических и ароматических углеводородов, бесцветная жидкость, кипящая в интервале температур от 40 до 110° C, плотность 0,69 - 0,73 г/см3, ДКМ 0,1 мг/л.

Метод основан на извлечении растворителя из исследуемого раствора при его нагревании в герметично закрытом сосуде, отборе пробы паровоздушной смеси над раствором и хроматографировании ев на газовом хроматографе с плазменно-ионизационным детектором.

Предел обнаружения составляет 0,01 мг/л. Ошибка метода 10%.

- 2.1. Аппаратура и реактивы
- I.Газовый хроматограф, оснащенный плазменно-ионизационным детектором;
- 2. Компрессор для подачи воздуха (или воздух, сжатый в баллоне);
- 3.Генератор водорода СГС-2 (или водород, сжатый марки 4, ГОСТ 3022-61);
 - 4. Азот газообразный особой чистоты, ГОСТ 9292-74;
- 5. Термошкаф, оснащенный терморегулятором, точность регулировки $\pm 2^{\circ} C;$
 - 6. Колонка из нержавеющей стали или стекла;
- 7. Силиконовая резина для прокладок толщиной не менее 2 мм;

- 8. Секундомер, ГОСТ 5672-72;
- 9. Металлическая линейка с ценой деления 0, 1 мм;
- 10. Микрометрическая дупа;
- II. Шприц медицинский типа "Рекорд" емкостью I и 10 мл;
- 12. Микрошприц типа MII-I и MII-IO на I и IO мкл:
- 13. Стеклянные сосуды емкостью 50 мл с навинчивающейся пластмассовой крышкой с отверстием,
 - 14. Твердый носитель хромосорб W (или хроматрон N AW);
 - 15. Непоцвижная жилкая фаза
 - в) 15 % апиевона L или полиэтиленгликоля 1500;
 - б) 20% сквалана + 3 % полиэтиленгликоля 300 или 30% полиэтиленгликоля 300 + 2 % апиезона L ;
 - 16. Бензин марки "Экстра".

2.2. Условия анализа

Длина колонки-3 м, диаметр колонки - 4 мм Температура колонки - 100° С, испарителя - 150° С детектора - 150° С

Скорость потока водорода - 30 мл/мин Скорость потока газа-носителя - азота - 50 мл/мин Скорость потока воздуха - 300 мл/мин Скорость бумажной ленты - 10 мм/мин Объём удерживания компонентов бензина - от 147 до 564 с.

Бензин характеризуется 90 пиками различной интенсивности. Бремя удерживания колоблется при небольших изменениях параметров газохроматографического анализа. В связи с этим идентификация анализируемого вещества должна проводиться только путем сравнения времени его удерживания с временем удерживания стандартного раствора бензина, используемого при калибровке.

Ввод пробы производится через самоуплотняющуюся мембрану испарителя хроматографа. Преднарительно проводят калибровку прибора по анализируемому растворителю. Всю серию анализов проводят одним и тем же шприцем. Перед анализом шприц продувают инертным газом или прогревают в термошкафу для очистки. Силиконовую резину проверяют на отсутствие пиков, мешающих определению анализируемого растворителя. Для получения воспрсизводимых результатов необходимо точно соблюдать условия анализа.

Содержание бензина в вытяжке определяют по калибровочному графику.

2.3. Ход анализа

10 мл исследуемого раствора помещают в стеклянный сосуд емксстью 50 мл, плотно закрывают навинчивающейся пластмассовой крышкой с отверстием, снабженной прокладкой из силиконовой резины, помещают в термошкаф и выдерживают при температуре 100° С в течение 30 мин. Через 30 мин. сосуд вынимают из термошкафа, оборачивают теплоизоляционным материалом (полотением), прокалывают иглой шприца прокладку, промывают шприц анализитуемой смесью (5 - 7 раз набирают в шприц пароводущную смесь, выпуская ее каждый раз обратно в емкость), отбирают пробу (1 см^3) и хроматографицуют.

2.4. Проведение калибровки

Подготевливают 5 сссудов емкостью 50 мл (объём сосудов должен быть точно измерен), закрывают навинчивающимися пласт-массовыми крышками, снабженными прокладкой из силиконовой резины. Через отверстие в крышке с помощью шприца вводят в сосуды по 10 мл водного раствора бензина ресчетной концентрации. Минимальная концентрация должна соответствовать пределу обнаружения бензина - 0,01 мг/л.

После этого производят напрев, отбор пробы и хроматографирование в условиях, описанных в разделе 3.3. Величина отбираемой пробы должна быть одинаковой при всех заданных концентрациях бензина и составлять I мл (I см³). По данным хроматографирования строят график, по оси ординат которого откледьвают сумых площади всех пиков, соответствующих компонентам бензина, разделяемых при данных условиях анализа, а по оси абсцисс - количество вещества в газообразной пробе Площадь пика определяют как произведение высоты пика на ширину, измеренную на середине высоты.

Количество растворителя, выделяющегося из исследуемого материала в модельную среду, вычисляют по формуле:

$$C_{I} = \frac{C_{2} \cdot V_{2}}{V_{1} \cdot V_{2}},$$

где c_1 — количество растворителя в вытяжке, мг/л;

 ${\tt C_2}$ - количество растворителя в газовой пробе, найденное по калибровочному графину, мкг;

 V_{1} - объём газовой пробы, вводимой в хрометограф, мл;

V₂ - объем воздушного пространства над образцом в сосуде. мл;

 V_{3} -объем исследуемого раствора, мл.

3. Определение бутилового спирта и гептана

в вытяжках

Бутиловый спирт - бесцветная жидкость с $T^{O}_{\text{кип}}$ =II4-II6 O С, ДКМ - 0.5 мг/л

Гептан— бесцветная жидкость с $T^{O}_{KM\Pi} = 98,4^{O}C$ ДКМ=0, I мг/л,

метод основан на извлечении растворителя из исследуемого раствора при его нагревании в герметично закрытом сосуде, отборе пробы паровоздушной смеси над раствором и хроматогра фировании ее на газовом хроматографе с плазменно-ионизационным петектором.

Предел обнаружения составляет 0,03 мкг в газовой пробе, вволимой в хроматограф. Ошибка метода 9 %.

З.І. Аппаратура и реактивы

- I.Газовый хроматограф, оснащенный плазменно-ионизационным детектором;
- 2. Компрессор для подачи воздужа (или воздуж сжатый в баллоне):
- 3. Генератор водорода СГС 2 (или водород сжатый марки A, ГОСТ 3022-61);
 - 4. Азот газообразный особой чистоты, ГОСТ 9292-74;
- 5. Термошкаф, оснащенный терморегулятором, точность регулировки $+2^{\circ}$ С,
 - 6. Колонка из нержавеющей стали или стекла;
- 7. Силиконовая резина для прокладок толщиной не менее 2 мм;
 - 8. Секундомер;
 - 9. Металлическая линейка с ценой деления 0, 1 мм;

- Микрометрическая лупа;
- II. Шприц медицинский типа "Рекорд" емкостыю I 10 мл;
- 12. Микрошприц типа МШ-I и МШ-IO на I и IO мкл;
- Стеклянные сосуды емкостью 50мл с навинчивающейся пластмассовой крышкой и отверстием в крышке;
 - 14. Твердый носитель хроматон N A W.
 - Неподвижная жидкая фаза силикон ДС-550 (15%);
 - 16. Спирт н-бутиловый, ч. ГОСТ 5208-76;
 - 17. н-Гептан чистый. ГОСТ 4166-76:
- 18. Отеклянный сосуд емкостью 1000 мл с навинчивающейся крышкой.

3.2. Условия анализа

Длина колонки -3 м, диаметр колонки -3 мм Температура колонки -137° С, испарителя -150° С, детектора -130° С.

Скорость потока газа — носителя азота — 30 мл/мин Скорость потока водорода — 40 мл/мин Скорость потока воздуха — 30 мл/мин Скорость бумажной ленты — 60 мм/час

Продолжительность анализа — 5 минут, время удерживания бутилового спирта — 3 мин 45с, гептана — 2 мин 30 с. Объём анализируемой пробы — 5 мл.

Ввод пробы через самоуплотняющийся мембрану. Предваритель но проводят калибровку прибора. Всю серию анализов делают с одним и тем же шприцем. Для получения воспроизводимости результатов необходимо точно соблюдать условия испытания.

3.3. Ход анализа

10 мл исследуемого раствора помещают в сосуд емкостью

50 мл, закрывают плотно навинчивающейся крышкой с отверстием, снабженной прокладкой из силиконовой резины, помещают в термошкаф и выдерживают при температуре 100°C в течение 20 минут. Не вынимая сосуд из термошкафа, прокалывают иглой прокладку, 2-3 раза набирают в шприц паровоздушную смесь, выпуская ее каждый раз обратно в восуд, отбирают пробу 5 мл и хромато-графируют. Продолжительность операции отбора пробы и ввода ее в колонну - 15-20 с.

Содержание н-бутанола и н-гептана в пробе определяют по калибровочному графику.

3.4. Построение калибровочного графика

В герметично закрытую емкость объёмом IOOO мл помещают 0,5 г сульфата натрия, закрывают навинчивающейся пластмассовой крышкой с отверстием, снабженной прокладкой из силиконовой резины. Через отверстие в крышке с помощью шприца вводят по 10 мл стандартных растворов гептана и н-бутанола расчетной концентрации для получения в емкости. паровоздушной смеси с содержанием примерно 0,005 мкг/мл каждого из ингредивитов.

Нагрев, отбор и хроматографирование стандартных проб проводят аналогично определению исследуемых проб, описанному в разделе 4.3. Величина отбираемой газовой пробы должны быть одинаковой при всех заданных концентрациях бутанола и гептана. По данным хроматографирования строят график зависимости площади пика от количества вещества в газовой пробе. Площадь пика определяют как произведение высоты пика на ширину, измеренную на середине высоты. Колич ество растворителя, выделяющегося материала в модельную среду, вычисляют по формуле:

$$c_{\tau} = \frac{c_2 \cdot \nu_2}{\nu_1 \cdot \nu_3},$$

 $C_{\rm I}$ - количество растворителя в вытяжке, мг/л;

С2 - ксличество растворителя в газовом пробе, найденное по калибровочному графику, мкг;

- γ_{1} объем газовой пробы, вводимой в хроматограф, мл;
- v_2 объем воздушного пространства над образцом в сосуде, мл;
- V2 объём исследуемого раствора, мл

4. Определение органических растворителей в вытяжках из комбинированных полимерных материалов

Метод основан на извлечении растворителя из исследуемого раствора при его нагревании и герметично закрытом сосуде, отборе пробы паровоздушной смеси над раствором и хромаграфировании ее на газовом хроматографе сплазменно-ионизационным детектором.

При указанных условиях газохроматографирования можно определять следующие органические растворители:

ацетон, этилацетат, метиленхлорид, четыреххлористый углерод, дихворотан, гексан, гептан, бензин, этиловый спирт, бутиловый и изопропиловый спирты.

Физико-химические показатели растворителей приведены в таблице. Предел обнаружения не менее 0,01 мг/л. Ошибка метода 10%.

4.1. Аппаратура и реактивы

- $I.\Gamma_{830B}$ ый хроматограф, оснащенный плазменно-ионизационным детектором.
- 2. Компрессор для подачи воздуха (или воздух сжатый в баллоне);

- 3.Генератор водорода СГС 2 (или водород сжатый марки A, гост 3022-61);
 - 4. Азот газообразный особой чистоты, ГОСТ 5292-74;
- 5. Термошкаф, оснащенный терморегулятором, точность регулировки $\pm R^0 C$;
 - 6. Колонка из нержавеющей стали или стекла;
- 7. Силиконовая резина для прокладов толщиной не менее 2 мм;
 - 8. Секундомер:
 - 9. Металлическая линейка с ценой деления 0.1 мм;
 - 10. Микрометрическая дупа;
 - II. Шприц медицинский тига "Рекорд" емкостью I и 10 мл;
 - 12. Микрошприц типа МШ-І и МШ-ІО на І и ІО мкл;
- 13. Стеклянные сосуды емкостью 50 мл с навинчивающейся пластмассовой крышкой и отверстием в крышке;
 - 14. Твердый носитель хромосорб W (или хроматон N-AW);
- 15. Неподвижная жидкая фаза 15% апиезона L или полиотиленгликоля 1500;
 - Ацетон ГОСТ 2603-63 чда;
 - 17. Этилацетат ТУ 22П-6-68 хромат, чистий;
 - 18. Метиленхлорид ТУ 6П-13-70 хромет чистый;
 - 19. Четыреххлористый углерод ТУ П-8-68 хромат.чистый;
 - 20. 1,2 Дихлорэтан ГОСТ 5840-51 чда;
 - 21. Гексан ТУ 6-09-3375-78 ч;
- 22. Гептан ГОСТ 5395-70 ч, MPTУ 6-09-6519-70 чда для хромат;
 - 23. Спирт н-бутиловый ГОСТ 5203-76;
 - 24. Спирт изопрогиловый ГОСТ 9805-76 ч;

25. Спирт этиловый; 26. Бензин марки "Экстра".

4.2. Условия анализа

Длина колонки - 3 м, диаметр колонки - 4 мм Температура колонки - 100 оС, испарителя - 150 оС детектора - 150 оС.

Скорость потока газа — носителя азота — 50 мл/мин; Скорость потока воздуха — 30 мл/мин; Скорость потока водорода — 30 мил/мин; Скорость бумажной ленты — 10 мл/мин; Объём анализируемой пробы — 1 мл,

Времена удерживания анализируемых растворителей при испольновании в качестве неподвижной фазы апиезона L :

ацетона - 145 с
этилацетата - 208 с
метиленхлорида - 170 с
четыреххлористого углерода - 392 с,
дихлорэтана - 290 с
гексана - 245 с
гентана - 433 с
бутилового спирта - 794 с
изопропилового спирта - 160 с
этилового спирта - 157 с
бензина - от 147 до 582 с

Бензин характеризуется 9 пиками различной интенсивности.

Времена удерживания могут меняться при небольших изменениях параметров газохроматографического анализа. В связи с этим идентификация анализируемого вещества должна производиться только путем сравнения времени удерживания его с временем удерживания стандартного раствори эпределяемого растворителя, используемого при калибровке.

Ввод пробы производится через самоуплотняющуюся мембрану

испарителя хроматографа. Предварительно проводят калибровку прибора по анализируемому растворителю. Всю серию анализов проводят с одним и тем же шприцем. Перед анализом шприц продудают инертным газом или прогревают в термошкаф для очистки. Силиконовую резину проверяют на отсутствие пинов, мешающих определению анализируемого растворителя Для получения воспроизводимых результатов необходимо точно соблюдать условия анализа.

Содержание растворителей в вытяжке определяют по калибровочному графику.

4.3. Ход анализа

10 мл исследуемого раствора помещают в стеклянный сосудемкостью 50 мл, плотно закрывают навинчивающейся пластмассо—вой крышкой с отверстием, снабженной прокладкой из силиконовой резины, помещают в термошкаф и выдерживают при температуре 100°С в течение 30 ммн. Через 3С кмн сосудвынимают из термошкафа, оборачивают теплоизоляционным материалем (полотенцем), прокалывают иглой шприца прокладку, промывают шприц анализируемой смесью (5 - 7 раз выбирают в шприц пароводушную смесь, выпуская ее каждый раз обратно в емкость), отбирают пробу (I см⁸) и хроматографируют.

4.4. Проведение калибровки

Подготавливают пять сосудов емкостью 50 мл (объём сосудов должен быть точно измерен), закрывают навинчивающимися пластмассовыми крышкеми, снабженными прокладками из силиконовой резины. Через отверстие в крышке с помощью шприца вводят в сосуды по 10 мл водного раствора растворителя расчетной концентрации. Минимальная концентрация должна соответствовать пределу сбнаружения анализируемого растворителя. После этого производят нагрев, отбор пробы и хроматографирование в условиях, описанных в разделе 5.3 Величина отбираемой пробы должна быть одинаковой при всех заданных концентрациях растворителя и составлять I мл см³.

По данным хроматографирования строят график зависимости площади или высоты пика от количества вещества в газовой пробе. Площадь пика определяют как произведение высоты пика на шитину, измеренную на середине высоты.

Количество растворителя, выделяющегося из исследуемого материала в модельную среду, вычисляют по формуле:

$$c^{I} = \frac{\lambda^{I} \cdot \lambda^{3}}{c^{5} \cdot \lambda^{5}}$$

гле

 \mathtt{C}_{I} - количество растворителя в вытяжке, мг/л

 C_2 - количество растворителя в газовой пробе, найденное по калибровочному графику, мкг;

 $V_{\rm T}$ - объем газовой пробы, вводимой в хроматограф, мл;

 γ_2 - объем вовдушного пространства над обравцом в сосуде мл;

V₃ - объём исследуемого раствора, мл.

Определение продукта термоокислительной деструкции формальдегида в вытяжках

Формальдегид – бесцветный газ, $T_{KU\Pi} = 2I^{O}C$, хорошо растворим в воде, этиловом спирте, эфире и других растворителях ДКМ – 0, I мг/л.

Метод основан на извлечении формальдегида из исследуемого раствора при его нагревании в герметично закрытом сосуде, отборе пробы паровоздушной смеси над раствором и хроматографировании ее на газовом хроматографе с плазменно-ионизационным детектором.

Предел обнаружения составляет 0, I мг/л. Отибка метода - + 13~%.

1. Аппаратура и реактивы

- Газовый хроматограф, оснащенный плазменно-ионизационным детектором;
 - 2. Колонка из нержавеющей стали или стекла;
- 3. Компрессор медицинский для подачи воздуха (или воздух сжатый в баллоне);
- 4.Генератор водорода СГС-2 (или водород сжатый марки A, ГОСТ 3022-61);
 - Азот газообразный ГОСТ 9293-74;
 - 6. Термошкаф с термометром и терморегулятором;
 - 7. Секундомер;
 - 8. Металлическая линейка с ценой деления 0,1 мм;
 - Э. Микрометрическая лупа;
- Стеклянные сосуды емкостью 50 мл с навинчивающейся крышкой и отверстием в крышке;
 - II. Шприц медицинский типа "Рекорд" емкостью 5 мл;

- 12. Силиконовая резина для прокладок толщиной не менее 2мм;
- 13. Твердый носитель полисорб -I, фракция 0,25 0,50 м Ту 6209-3602-74;
 - 14. Формалин, 40%-ный раствор;
 - 15. Натрий сернокислый, безводный, ГОСГ 4166-76;
 - 16. Йод кристаллический ГОСТ 4159-79;
 - 17. Гипосульфит натрия. ГОСТ 10575-76;
 - 18. Крахмал, ГОСТ 10163-76.

2. Подготовка к анализу

- в) Заполнение колонки сорбентом механическое. Прибор для анализа готовят согласно инструкции, предусмотренной его эксплуатацией.
- б) Приготовление стандартного раствора формальдегида см. "Инструкцию по санитарно-химическому исследованию наделий, изготовленных из полимерных и других синтетических материалов, предназначенных для контакта с пищевыми продуктами; 880-71, 1972, с.93.
 - в) Йод, О,І %-ный раствор
 - г) Гипосульфит натрия, 0,1% ный раствор.
 - 3. Условия анализа

Длина колонки - 2 м, диаметр колонки - 3 мм
Температура колонки - 110°С, испаритела - 200°С
Скорость потока газа - носителя азота - 55 мл/мин
Скорость потока водорода - 50 мл/мин
Скорость потока воздуха - 250 мл/мин
Скорость бумажной ленты - 180 мм/час
Продолжительность анализа 10 мин. Время удерживания
формальдегида - 7 мин.

Ввод пробы через самоуплотняющуюся мембрану испарителя.

Предварительно проводят калибровку прибора, аналогично описанной в разделе 4 (минимальное содержание формальдегида составляет 0,05 мкг). Всю серию анализов проводят с одним и тем же шприцем, Для получения воспроизводимости результатов необходимо точно соблюдать условия испытания. Определение формальдегида в исследуемом растворе проводят в условиях аналогичных описанным в разделе 3.

Определение летучих веществ, обусловливающих запах полимерных изделий (остаточное содержание растворителей в полимерном изделии)

Принцип, положенный в основу приведенных методик, может быть использован для идентификации веществ, обусловливающих запах полимерных изделий. Метод основан на концентрировании летучих веществ в паровоздушной фазе над образцом полимерного изделия, помещенных в герметично закрытую емкость, отборе пробы паровоздушной смеси и хроматографированный ее на газовом хроматографе с плазменно-иопизационным детектором. Для ускорения установления равновесия между содержанием летучих вешеств в паро-воздушной фазе и в образие, а также увеличении чувствительности метода сосуд с образцом полимерного изделия прогревается при определенных условиях.

Предел обнаружения органических растворителей, перечисленных в таблице, составляет 0,001 мг/кг полимерного изделия. Ошибка метода 3 - 5 %.

1. Аппаратура и реактивы

- 1.Газовый хроматограф, оснащенный плазменно-ионизационным детектором.
- 2. Компрессор для подачи воздуха (или воздух сжатый в баллоне)
- 3. Генератор водорода СГС -2 (или водород сжатый марии л, 17 СТ 3027-80);
 - 4. Азот гезообразный особой чистоты. ГОСТ 9292-74;
- 5. Термошкяф, оснащенный терморегулятором с точностью регулировки $\pm 2^{\circ} \text{C}$.

- с.Оликоновая разина для прокладок, толщиной не менеа
 ми;
 - 7. Секундомер
 - 8. Металлическая линейка с ценой деления 0, І мм;
 - 9. Микрометрическая лупа;
 - 10. Шприц медицинский типа "Рекорд" емкостью I и 10 мл:
 - II. Микрошприц типа МШ I и МШ-IO на I и IO мл;
- 12.Стеклянные сосуды емкостью 50 мл с навинчивающейся пластмассовой крышкой и отверстием в крышке;
 - Твердые носитель хромосорб W (для хроматон N-AW);
 - 14. Неподвижная жидкая фаза апиезон Д 15 %

2.Условия анализа

Для колонки – 3 м , диаметр колонки – 4 мм Температура колонки – 100° С, испарителя – 150° С детектора – 150° С.

> Скорость потока газа — косителя авото — 50 мл/мин Скорость потока водорода — 30 мл/мин Скорость потока воздуха — 300 мл/мин. Объём анализируемой пробы — I мл

Идентификация веществ, зафиксированных на хроматограмме, должна проводиться только путем сравнения времени их удержи — вания с временными удерживаниями легколетучих веществ, способных выделяться из знализируемого полимерного изделия, исходя из эго рецептурного состава и технологии изготовления. Ввод проб производится через самсуплотняющуюся мембрану испарителя хроматографа. Всю серир анализов пров ят с сдним и тем же шприцем. Перед анализом шприц продувают инертным газом или прогревают в термошкефу для очистки. Осликсновую резину проверяют на отсутствие лаков, мешающих определению знализируемого вещества, Для получения воспроизводимых результегов необходимо точно соблюдать условия знализа.

Содержание летучих веществ в полимерном изделии или в воздушном пространстве над образцом определяют по калибровоч ному графику.

3. Ход анализа

Взвешивают I г полимерного изделия (с точностью до 0,002г). Образец разрезают на небольшие ку сочки и помещают в сосуд емкостью 50 мл. Сосуд плотно закрывают навинчивающейся пластмассовой крышкой с отверстием, снабженной прокладкой из силиконовой резины, помещают в термошкаф и выдерживают при температуре 120°С в течение 60 мин. Через 60 минут сосуд вынимают из термошкафа, оборачивают теплоизоляционным материалом, прокалывают иглой шприца прокладку, промывают шприц анализируемой смесью (5 - 7 раз набирают в шприц-паро-воздушную смесь, выпуская ее каждый раз обратно в емкость), отбирают пробу (I см³) и хроматографируют.

4. Проведение калибровка

Подготавливают пять сосудов емкостью 50 мл (объём сосудов должен быть точно измерен), закрывают навинчиваю— шимися пластмассовыми крышками, снабженными прокладками из силиконовой резины. Через отверстие в крышке с помощью микрошприца вводят в сосуды определенные количества анализитуемо- по вещества (растворителя) (от 0,1 до 1,0 мкл). При необходимости определения более низких концентраций калибровку рекоментуется проводить в сосудах объемом 500 мл, введя в них от 2,0 до 10,0 мкл растворителей. После этого производят нагрев, отбор пробы в хроматографицуют в условиях, описанных в Приложении 8.6.

Величина отбираемой пробы должна быть одинаковой при всех заданных концентрациях анализируемого вещества, и составлять I мл (см³). По данным хроматографирования строят график, по оси ординат которого откладывают высоту или площадь пика, соответствующего анализируемого вещества, а по оси абсилсс — концентрацию вещества в газовой пробе. Площадь пика определяют как произведение высоты пика на ширину, измеренную на середине высоты Концентрация летучих веществ, выделившихся из полимерного материала, рассчитывают по формуле:

$$c_{\mathbf{I}} = \frac{c_{2} \cdot v_{2}}{v_{\mathbf{I}} \cdot M}$$

где

 $\mathbf{c_{I}}$ - концентрация летучих веществ, мкг/г (кг/мг) поли-мерного изделия;

С₂ - концентрация летучих веществ в газовой пробе, найденная по калибровочному графику, мкг

V₂ - объем газовой пробы, мл;

 γ_{χ} - объем воздушного пространства над образцом в сосу-

М - масса анализируемого образца, г.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ООДЕРЖАНИЯ НИЗНОМОЛЕНУЛЯРНЫХ ВЕЩЕСТВ ПОЛИОЛЕФИНОВ, ЭКСТРАГИРУЕМЫХ НОРМАЛЬНЫМ ГЕКСАНОМ

Экстрагиту емые вещества представляют собой в случае экстрации нестабилизированного и неокрашенного полиэтилена низкомолекулярные фракции со среднечисленной молекулярной массой 300 - 600, в случае экстракции полипрогилена, полибутена, поли-4-метилпентена и других видов полиолефинов - смесь слигомеров полимера со стабилизаторами, смазочными веществами и другими добавками, способными экстрагироваться н-гексаном.

І.Принцип метода

Метод заключается в экстрагировании низкомолжулярных веществ полиолефинов н-гексаном при 60° С в течени 3,0 ч и последующем выпаривании экстрагента до получения сухого остатка. Расшифровка химического состава экстраги— руемых веществ осуществляется при помощи метода ИК-спектроскопии. Полоса поглощения при 1720 см⁻¹ соответствует альдегидным группам, а 1740 см⁻¹ эфирным группировкам мигрирующих веществ. Расчет интенсивности поглощения позволяет оценить степень окисления экстрагируемых фракций полиэтилена. В случае миграции стабилизатора возможно наложение полос поглощения кислорсдеодержащих групп полиолефинов и функциональных групп стабилизаторов.

2. Приборы, посуда, реактивы

- I.ИК спектрометр двухлучевой, работающий в области длин волн 700 $2000~{\rm cm}^{-1}$;
- 2. Аналитические весы, обеспечивающие точность взвешивания до 0,0002 \mathbf{r} ;
 - 3. Круглодонная колба со шлифом на 500 мл;

- 4. Обратный холодильник, ГОСТ 9499-70,
- 5. Термошкаф на 200° С с терморегулятором +0,5°C,
- 6.Водяная баня,
- 7. Фарфоровая выпарительная чашка на 250 мл.,
- 8. Термометр контрольный на 200°C,
- 9. Мерный цилиндр объемом 250 мл,
- 10. Огеклянный стакан на 50 мл.
- II. Эксикатор объемом I л.
- 12. Н-гексан ч., ТУ 6-09-3375-78.

3. Определение количества экстрагируемых НМФ

Навеску полимерной пленки или изделия (5-15 г в зависимости от толимны) разрезают на небольшие кусочки размером 2 ж 2 см2 и помещают в круглодонную колбу со шлифом и обратным холодиль-ником. В случае испытания тары или других изделий размеры отдельных кусочков должны позволять перенести их через горло колбы. В колбу заливают 200 мл н-гексана, при этом соотношение площали поверхности пленск и объёма экстрагента должно составилть IO : I сы2/сы3. Выбор указанного соотношения для пленочных материалов обусловлен необходимостью получения определенной величины сухого остатка (не менее 0.01r). После окончания экстракции горячий экстракт переносят в фарфоровую выпарительную чашку и упаривают на водиной бане до объема 10-20 мл. Полученный концентрированный экстракт количественно переносят в предварительно доведенный до постоянного веса стеклянный стаканчик. Дальнейшее выпаривание проводят в термошкафу при температуре 105 + 0,5 °С до испарения последней капли жидкости Оклаждение проводят в эксикаторе, заполненном обезвоженным хлористым налынем. После выдержки в эксикаторе в течение Іч

стаканчик с сухим остатком взвешивают на аналитических весах с точностью до 0,0002 г. Затем повторяют термостатирование при 105+0,5 °C в течение 30 мин до получения результатов взвешивания, не отличающегося от предыдущего на 2-4 единицы в четвертом знаке после запятой.

Величину сухого остатка рассчитывают по формуле:

$$0 = \frac{P_2 \cdot P_I}{P_3}$$
 100 %,

где

0 - величина сухого остатка, масс. %;

Р1 - масса стаканчика без остатка, г;

Р2 - масса стаканчика с остатком, г;

Ра - масса пленки (навеска), г

Величину сухого остатка рассчитывают как среднее из трех параллельных определений, ошибка определения составляет +10~%.

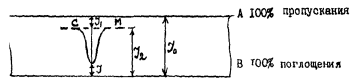
4. Идентификация экстрагируемых веществ

Иля снятия ИК-спектров анализируемого вещества в данном случае используется способ нанесения образца между двумя кристаллами из КВр . которые закрепляются в стандартном приспособлении для фиксации образцов при установке их в спектрометр. Приготовление образца для снятия спектра осуществияется следующим образом: на одну из двух разъемных частей приспособления накладывают картонный диск с прорезыю посередине, затем стекло из КВг (поверхность стекла должна быть чистой и не содержать царагин) . Небольшое количество сухого остатка, представляющего собой воскообразное вещество. извлекают скальпелем из стаканчика и наносят на стекло по осевой линии прибора. Сверху накладывают прокладку из фольги (толщина 0,01 - 0,02 мм), задающей толшину слоя образца, затем второе стекло КВг , которое прижимают сверху второй частью держателя образцов и зажимают по диагонали двумя винтами: последнее обеспечивает равномерное распределение слоя по толщине. Приспособление ставят в прибор. Условия спектрометрирования при снятии ИК спектра следующие:

- а) диафрагма прибора полностью открыта,
- б) щелевая программа 4 мм/100 см-1.
- в) масштаб записи I : I2.
- r) скорость регистрации спектра 150 см⁻¹/мин,
- д) корректирующая бленда 5 или 15. Диалазон частот 700 – 2000 см $^{-1}$ (призма NaCl).

4.1. Расчет степени окисления НМФ полиэтилена

Количественный внализ ИК-спектров проводится методом базисных линий, что позволяет исключить ошибки, связанные с расседнием и отражением образца. Степень окисления НМФ жарактеризуют концентрацией кислородсодержащих групп, измеряя интенсивность полос поглощения при 1720 и 1740 см⁻¹. Интенсивность поглощения определяют по спектрограмме следующим образом:



Линия A на спектрограмме соответствует 100%-ному пропусканию;

линия $B \sim 100\%$ — ному поглощению; линия $CM \sim 6$ азисная линия.

 \mathcal{J}_{-} интенсивность излучения, прошедшего через образец, \mathcal{J}_{-} - интенсивность излучения, падающего на образец, \mathcal{J}_{-} - интенсивность рассеянного, отраженного и т.д.света.

Оптическая плотность, обусловленная непосредственным поглощением вещества, равна

Концентрацию кислородсодержащих группы выражают в отно

сительных единицах:

$$C = \frac{A_{1740}}{8}$$

 A_{1740} — оптическая плотность полосы поглощения при 1740 см $^{-1}$;

C -концентрация эфирныя групп, см $^{-1}$;

8 - толщина образца, см.

ТОКСИКОЛОГИЧЕСКИЙ ЭКСПЕРИМЕНТ

/методы исследования для использования в динамике эксперимента и в процессе поэтапного забоя животных/

nn	Методы исследования	Наисэлее увствительные показатели влияния вытяжек
I	2	3

- I Масса тела
- Морфологический состав крови гемоглобин, еритроциты, лейкоциты, лейкоцитарная формула/
- 3 Аканвность ферментов
 - 3.1. Крови
 - **тр**ансам назы

медьсодержашей оксидазы

холинэстеразы

3.2, β HyTpehHux opraHoB (romoreHatoB) $^{1/}$

трансами назы

цитохромоксидавы холинэстеравы

4 Содержание (в крови, внутренних органах)

Нуклеиновых кислот

Оульфгидрильных группы

Гистамна

Общего белка

Злектромитный порог сывороточных

белков (проба Вельчмана)

5. ЦЕНТРАЛЬНАЯ НЕРВНАЯ СИСТЕМА

Способность животных к суммации подпороговых импульсов (С П И)

Порог нервно-мышечной возбудимости на электрораздражение

6. ИММУНОЛОГИЧЕСКАЯ РЕАКТИВНОСТЬ

Активность лизоцима Состояние лифоидной ткани Активность фагоцитоза лейкоцитов Иммунологическое состояние (по методу Уанье)

7. СЕРДЕЧНО - СОСУДИСТАЯ СИСТЕМА

по биохимическим показателям атерогенного действия (холестерин, фосфолициды, липиды, липопротеиды, триглицериды, мукополисахариды, сыворотки крови, коллаген по оксипролину, муконолисахариды по гексуроновой кислоте, гексозамину и гексозам в аорте)

8. ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ НАГРУЗКИ

- 8.1. Длительность наркотического сна после введения животным барбиту ратов /гексенала, тиопентала/
- 8.2. Сорбционные свойства тканей (витальное окрашивание) внутренних органов (печени, семенников, надпочечников, гипофива, почек и др.)
- 8.3. Проницаемость гисто-гематических барьеров методом радиоиндикации /на фоне нагрузки длительным плаванием/

- 8.4. Голодание в условиях получения животным вытяжек (различные варианты:
- 3,5,7 суточное и длительное с изучением динамики массы тела и др.),
- 8.5. Ввадение алкоголя (с определением активности ферментов и лизоцима. С П П и других показателей)
- 8.6. Бромсульфаленновая проба
- 8.7. Работоспособность (статическая мышечная нагрузка, плавание и др.)
- 9. MEMEPAHHIE BHYTPHICIETOUHHE CTPYRTYPH

по биохимическим показателям (пистидазе, АТКазам, Д.И. Казам, RNKasam и др./

10. мицроэлементный состав внутренних органов²/ / печени, семенников, почек и др./

ІІ.ПАТОНОРФОЛОГИЧЕСКИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

(с морфометрией и оценкой внутренних структур клеток печени, семенников, желудка, сосудов, изучением показателей белкового и нуклеиновых обменов, неспецифической иммунологической реактивности по анализу клеточности селезенки, тимуса и др.)

12. ОТДАЛЕННЫЕ ПОСЛЕДСТВИЯ 2)

Гонадоток сический эффект по функциональному состоянию сперматогенного эпителия (сперматогонии, сперматоциты, сперматиды, сперматовойды, клетки Сертоли, клетки Леплига и др./

Канцерогенность по индукции опухолей безусловным канцерогеном на фоне затравки животных вытяжками /бенз/в/пиреном и др./

Мутагенная активность по репродуктивности культуры клеток методом Пака и Маркуса (в модификации Л.Р. Ананьевой), цитогенетическому анализу клеток костного мозга мышей.

13. МАССОВЫЕ /ВЕСОВЫЕ / КОЭФИЦИЕНТЫ

ВНУТРЕННИХ ОРГАНОВ /печени, семенников, сердца, почек, надпочечников, гипофива и др./

I) печени, семенников и др. (через 3, 6 и т.д. мес.)

²⁾ проведение исследований при наличии дополнительных оснований: особенности рецептуры, миграция компонентов, данные литературы и др.

ОГЛАВЛЕНИЕ

введен	Œ	2	
I.	ГИГИЕНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ К ПОЛИОЛЕФИНАМ, ИСПОЛЬЗУЕМЫМ В ПИЩЕВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ		5
2.	ПОРЯДОК ПРЕДСТАВЛЕНИЯ ОБРАЗЦОВ И ПРОВЕ — ДЕНИЯ ГИГИЕНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ, ОБЪЕМ СОПРОВОДИТЕЛЬНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ		7
3	ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНЫЙ САНИТАРНЫЙ НАДЗОР. ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЙ ПО ГИГИЕНИЧЕСКОЙ ОДЕНКЕ И РЕГЛАМЕНТАЦИИ ПРИМЕНЕНИЯ В ОТ- РАСЛЯХ ПИЩЕВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ НОВЫХ ПОЛИОЛЕФИНОВ		11
	HOWOURANTOD		
	3.1. Санитарно-химические исследования		12
	3.2. Токсикологические эксперименты на животных		15
	3.3. Обобщение результатов исследований, обоснование гигиенического заключения и регламентов использования полиолефинов		
	по назначению менользования полиолеринов		19
4	ТЕЮЩИЙ САНИТАРНЫЙ НАДЗОР		21
5	ПРОИЗВОДСТВЕННЫЙ КОНТРОЛЬ		23
6.ИНСТ	РУКТИВНО-МЕТОДИЧЕСКИЕ МАТЕРИАЛЫ И НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ПРИ САНИТАРНО-ХИМИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЯХ ПОЛИОЛЕФИНОВ И ПОСТАНОВКЕ ТОКСИКОЛОГИЧЕСКИХ ЭКСПЕРИМЕНТОВ НА ЖИВОТНЫХ		24

7.	СПИСОК РЕКОМЕНДУЕМОЙ ЛИТЕРАТУРЫ	26
8.	NEWNICKEHUA	27
8.1	Показатели материала (полимера, сополимера) по сопроводительной документации для гиги- енических исследований	2 9
8.2	Характеристика интенсивности запаха и привку са	32
8.3	Карта органолептического анализа образцов изделий и вытяжек	33
8.4	Показатели изделий (органолептические ДКМ)	34
8.5	Характеристика органических растворителей используемых при производстве полимерных материалов	36
8.6	Методы определения органических растворителей в вытяжках	40
8.7	Определение продукта термоокислительной деструкции-формальдегида-в вытяжках	55
8.8	Определение летучих вешеств, обусловливаю- ших запах полимерных изделий (остаточное содержание растворителей в полимерном изделии)	58
9.9	Определение содержания нивкомолекуляр ных вешеств, экстраги емых гексаном	64 .
8.10	Токсикологический эксперимент (методы исследования для испольвования в дина-мике эксперимента и в процессе поэтапного	
	забоя животных)	67
		75