

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.1734—4.1.1754—03**

Выпуск 46

ББК 51.21

ИЗ7

ИЗ7 **Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны: Сборник методических указаний.**—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2008.—167 с.

1. Подготовлены Научно-исследовательским институтом медицины труда РАМН (Л. Г. Макеева, Г. В. Муравьева, Е. М. Малинина, Е. Н. Грицун, Г. Ф. Громова); Российским государственным медицинским университетом (Е. Б. Гугля, А. В. Лиманцев), при участии Департамента госсанэпиднадзора Минздрава России (А. И. Кучеренко).

2. Разработаны сотрудниками Российского государственного медицинского университета Е. Б. Гуглей, А. В. Лиманцевым.

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

4. Рекомендованы к утверждению Комиссией по Государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Министерстве здравоохранения Российской Федерации.

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

6. Введены впервые.

ББК 51.21

© Роспотребнадзор, 2008

© Федеральный центр гигиены и
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2008

Содержание

Введение.....	5
Измерение массовых концентраций 3-[(4-амино-2-метил-5-пиридил)метил]-4-метил-5-(4,5,6-тригидрокси-3,5-диокса-4,6-дифосфагекс-1-ил) тиазолия хлорида P,P'-диоксида (кокарбоксилазы) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1734—03	6
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций гепарина натриевой соли в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1735—03	13
Измерение массовых концентраций 3-[(диметиламино)карбонил)окси]-N,N,N-триметилбензаммония метилсульфата (прозерина) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1736—03	21
Измерение массовых концентраций 2-[(диметиламино)метил]-пиридинил карбамата дигидрохлорида ⁺⁺ (аминостигмина) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1737—03	29
Измерение массовых концентраций 8-(3-(диметиламино)пропокси)-3,7-дигидро-1,3,7-триметил-1Н-пурин-2,6-диона (проксифеина) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1738—03	37
Измерение массовых концентраций N,N-диметил-N-(2-феноксиптил)-N-декан-1-ол)аммония бромид (лорасепта) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1739—03	45
Измерение массовых концентраций 1,1-диметилэтилгипохлорита ⁺ (трет-бутилгипохлорита) в воздухе рабочей зоны методом газовой хроматографии: МУК 4.1.1740—03	52
Измерение массовых концентраций дихлорбис(трифенилфосфин)палладия (II) (по палладию) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1741—03.....	59
Измерение массовых концентраций диэтилкарбоната (диэтилового эфира угольной кислоты) в воздухе рабочей зоны методом газовой хроматографии: МУК 4.1.1742—03	67
Спектрофотометрическое измерение массовых концентраций мацеробациллина ГЗх-СХ в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1743—03	74
Измерение массовых концентраций 3-метилбензолсульфоновой кислоты (<i>m</i> -толуолсульфокислоты) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1744—03	83
Измерение массовых концентраций 2-(6-метоксинафтил)пропионовой кислоты (напроксена) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1745—03	90
Измерение массовых концентраций 1-метоксипропан-2-ол-ацетата (1-метокси-2-пропилацетата) в воздухе рабочей зоны методом газовой хроматографии: МУК 4.1.1746—03	97

МУК 4.1.1734—4.1.1754—03

Измерение массовых концентраций 4,4'- <i>(2-пиридилметил)-</i> <i>бис(гидроксибензол)-</i> диацетата (<i>бисакодила</i>) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1747—03	104
Измерение массовых концентраций <i>стрихнин-10-она</i> нитрата (<i>стрихнина</i> <i>нитрата</i>) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1748—03	111
Измерение массовых концентраций <i>1,2,3,6-тетрагидро-2,6-</i> <i>диоксипиримидин-4-карбоната</i> калия (<i>оротата</i> калия) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1749—03	119
Измерение массовых концентраций (<i>трипропилен</i>) <i>гидроксибензола</i> (<i>трипропиленфенола</i>) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1750—03	127
Измерение массовых концентраций <i>трифенилфосфина</i> в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1751—03	135
Измерение массовых концентраций <i>1-[(4-фторфенил)метил]-N-[1-[2-(4-</i> <i>метоксифенил)этил] пиперидин-4-ил]-1H-бензимидазол-2-амин</i> (<i>астемизола</i>) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1752—03	142
Фотометрические измерения массовых концентраций <i>целловиридина</i> в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1753—03	150
Измерение массовых концентраций <i>2-(этилтио)бензимидазола</i> <i>гидробромида моногидрата (бемитила)</i> в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1754—03	159
<i>Приложение 1. Приведение объема воздуха к стандартным условиям</i>	166
<i>Приложение 2. Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным</i> <i>условиям</i>	166
<i>Приложение 3. Указатель основных синонимов технических, торговых</i> <i>и фирменных названий веществ</i>	168

УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

29 июня 2003 г.

Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Введение

Сборник методических указаний «Измерение концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны» (выпуск 46) разработан с целью обеспечения контроля соответствия фактических концентраций вредных веществ их предельно допустимым концентрациям (ПДК) и ориентировочным безопасным уровням воздействия (ОБУВ) и являются обязательными при осуществлении санитарного контроля.

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

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

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

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

Г. Г. Онищенко
29 июня 2003 г.
Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение массовых концентраций 3-метилбензолсульфоновой кислоты (*n*-толуолсульфонокислоты) в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

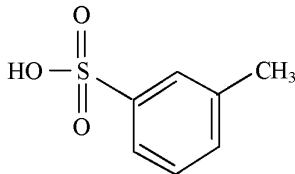
Методические указания
МУК 4.1.1744—03

1. Область применения

Настоящие методические указания устанавливают количественный хроматографический анализ воздуха рабочей зоны на содержание *n*-толуолсульфонокислоты в диапазоне массовых концентраций от 0,5 до 10,0 мг/м³.

2. Характеристика вещества

2.1. Структурная формула



2.2. Эмпирическая формула C₇H₈O₃S.

2.3. Молекулярная масса 172,20.

2.4. Регистрационный номер CAS 105-15-4.

2.5. Физико-химические свойства.

n-Толуолсульфокислота – кристаллическое вещество белого цвета, гигроскопично, плотность 1,2 г/см³, $T_{пл}$ 104 °С, $T_{кпл}$ 140 °С (при 20 мм рт. ст.). Растворима в воде (67 г/100 см³), растворима в этиловом спирте, диэтиловом эфире, растворима в ацетонитриле и элюенте.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

2.6. Токсикологическая характеристика.

n-Толуолсульфокислота обладает общетоксическим и раздражающим действием.

Ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) в воздухе рабочей зоны – 1,0 мг/м³.

3. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений массовых концентраций *n*-толуолсульфокислоты с погрешностью не более $\pm 19\%$ в диапазоне массовых концентраций от 0,5 до 1,0 мг/м³ и с погрешностью не более 17 % в диапазоне массовых концентраций от 1 до 10 мг/м³ при доверительной вероятности 0,95.

4. Метод измерений

Измерения массовых концентраций *n*-толуолсульфокислоты основаны на использовании высокоэффективной жидкостной хроматографии с применением спектрофотометрического детектора.

Отбор проб проводится с концентрированием на фильтр.

Нижний предел измерения содержания *n*-толуолсульфокислоты в хроматографируемом объеме раствора 0,020 мкг.

Нижний предел измерения концентрации *n*-толуолсульфокислоты в воздухе 0,5 мг/м³ (при отборе 200 дм³ воздуха).

Определению не мешают ментол, изобутилен, *изо*-валериановая кислота, трифенилфосфин, метилизованериат.

5. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы, реактивы

5.1. Средства измерений, вспомогательные устройства, материалы

Хроматограф жидкостный микроколоночный «Миличром» со спектрофотометрическим

детектором при длине волны 220 нм

Хроматографическая колонка стальная

КАХ-44-3, 50 × 2 мм, заполненная сорбентом

Сепарон С18, фракция 5 мкм

Весы аналитические ВЛА-200	ГОСТ 24104—88Е
Пробоотборное устройство ПУ-2Э	ГОСТ Р 51945—02
Фильтродержатель	ТУ 95.72.05—77
Набор для фильтрации растворов, производство НПФ «Биохром»	
Пинцет медицинский	ГОСТ 21241—89
Колбы мерные, вместимостью 25, 50 и 500 см ³	ГОСТ 1770—74Е
Цилиндр мерный, вместимостью 500 см ³	ГОСТ 1770—74Е
Пипетки, вместимостью от 1 до 10 см ³	ГОСТ 29227—91
Пробирки с шлифованными пробками, вместимостью 10 см ³	ГОСТ 25336—82Е
Бюксы ^{50/30}	ГОСТ 25336—82Е
Фильтры АФА-ВП-10	ТУ 95-743—80

5.2. Реактивы

<i>n</i> -Толуолсульфокислота, содержание основного вещества не менее 98,5 %	ТУ 9121-034-26486178—98
Ацетонитрил для жидкостной хроматографии	ТУ-6-09-14-2167—84
Калий дигидрофосфат, хч	ГОСТ 4198—75
Кислота ортофосфорная, хч	ГОСТ 6552—58
Вода дистиллированная	ГОСТ 6709—72

Допускается применение иных средств измерения, вспомогательных устройств, реактивов и материалов, обеспечивающих показатели точности, установленные для данных методических указаний.

6. Требования безопасности

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

6.2. При проведении анализов горючих и вредных веществ соблюдают меры противопожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—76

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

7. Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений и обработке результатов допускаются лица с высшим или средним специальным образованием, имеющие навыки работы на жидкостном хроматографе.

8. Условия измерений

8.1. Приготовление растворов и подготовку проб к анализу проводят в нормальных условиях при температуре воздуха (20 ± 5) °С, атмо-

сферном давлении 84—106 кПа и относительной влажности воздуха не более 80 %.

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

9. Подготовка к выполнению измерения

9.1. Приготовление растворов

9.1.1. *Стандартный раствор № 1 п-толуолсульфокислоты* в растворе элюента концентрацией 1 мг/см^3 готовится растворением 25 мг вещества в мерной колбе вместимостью 25 см^3 .

9.1.2. *Стандартный раствор № 2 п-толуолсульфокислоты* в растворе элюента концентрацией 200 мкг/см^3 готовится разбавлением 10 см^3 стандартного раствора № 1 элюентом в колбе вместимостью 50 см^3 . Растворы устойчивы в течение месяца при хранении в холодильнике.

9.1.3. *Раствор дигидрофосфата калия концентрацией 0,02 М* готовят растворением $1,36 \text{ г}$ указанной соли в дистиллированной воде в мерной колбе вместимостью 500 см^3 . Раствор можно хранить в течение месяца в холодильнике.

9.1.4. *Раствор элюента* готовят смешением с помощью мерного цилиндра 125 см^3 $0,02 \text{ М}$ раствора дигидрофосфата калия и 375 см^3 ацетонитрила в колбе вместимостью 500 см^3 . Раствор доводят до pH 4 ортофосфорной кислотой. Раствор можно хранить в течение месяца в холодильнике. Непосредственно перед измерением раствор элюента фильтруют с помощью набора для фильтрации растворов.

9.2. Подготовка прибора

Общую подготовку прибора осуществляют согласно инструкции по эксплуатации.

9.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость величины хроматографического сигнала от массы анализируемого вещества в хроматографируемом объеме раствора, устанавливают по методу абсолютной градуировки с использованием серии градуировочных растворов, которые готовят путем разбавления стандартного раствора № 2 в колбах на 20 см^3 согласно табл. 1. Растворы можно хранить в течение месяца в холодильнике.

Растворы помещают в пробоотборное устройство хроматографа. Условия хроматографирования градуировочных смесей и анализируемых проб:

состав элюента: ацетонитрил– $0,02 \text{ М}$ дигидрофосфат калия, 1 : 3, pH 4;

скорость потока элюента 100 мм³/мин;
 объем вводимой пробы 2 мм³;
 длина волны спектрофотометрического детектора 220 нм;
 время удерживания *n*-толуолсульфокислоты 3 мин 20 с.

На полученной хроматограмме измеряют площади пиков с помощью интегратора хроматографа (в условных единицах) при анализе 6 растворов разных концентраций и холостой пробы, проводя не менее 5 параллельных определений для каждого раствора, и строят градуировочную кривую зависимости площади пика (в условных единицах) от количества компонента в пробе (мкг).

Проверку градуировочной характеристики проводят при изменении условий анализа, но не реже 1 раза в неделю.

Таблица 1

Растворы для установления градуировочной характеристики при определении *n*-толуолсульфокислоты

№ стандарта	Стандартный раствор № 2 <i>n</i> -толуолсульфокислоты, см ³	Раствор элюента, см ³	Концентрация вещества, мкг/см ³	Содержание вещества в хроматографируемом объеме пробы, мкг
1	0	20,0	0	0
2	1,0	19,0	10	0,02
3	2,0	18,0	20	0,04
4	5,0	15,0	50	0,10
5	10,0	10,0	100	0,20
6	15,0	5,0	150	0,30
7	20,0	0	200	0,40

9.4. Отбор пробы воздуха

Воздух с объемным расходом 20 дм³/мин аспирируют через фильтр АФА-ВП. Для измерения ½ ОБУВ *n*-толуолсульфокислоты достаточно отобрать 200 дм³ воздуха. Пробы можно хранить в течение месяца.

10. Выполнение измерения

Фильтр с отобранной пробой помещают с помощью пинцета в бюкс и приливают пипеткой 10 см³ раствора элюента. Бюкс помещают в ультразвуковую ванну на 5 мин. Степень экстракции с фильтра 95 %. Хроматографирование раствора пробы проводят в тех же условиях, что и хроматографирование градуировочных растворов. Количественное определение содержания анализируемого вещества в растворе проводят по предварительно построенной градуировочной характеристике.

11. Расчет концентрации

Массовую концентрацию *n*-толуолсульфокислоты (*C*, мг/м³) в воздухе вычисляют по формуле:

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

a – содержание вещества в анализируемом объеме пробы, найденное по градуировочной характеристике, мкг;

b – объем пробы, взятой для хроматографирования, см³;

v – общий объем раствора пробы, см³;

V – объем воздуха, отобранного для анализа и приведенного к стандартным условиям, дм³ (см. прилож. 1).

12. Оформление результата анализа

Результат количественного анализа представляют в виде (*C* ± Δ) мг/м³, *P* = 0,95, где Δ – характеристика погрешности, Δ = 0,15*C* + 0,02.

13. Контроль погрешности методики

13.1. Метрологическая аттестация методики

Значения характеристики погрешности, норматива оперативного контроля погрешности и норматива оперативного контроля воспроизводимости приведены в табл. 2 в виде зависимости от значения массовой концентрации анализируемого компонента в пробе *C*.

Таблица 2

Результаты метрологической аттестации методики КХА
п-толуолсульфокислоты

Диапазон определяемых концентраций <i>n</i> -толуолсульфокислоты, мг/м ³	Наименование метрологической характеристики		
	характеристика погрешности (Δ), мг/м ³ ; <i>P</i> = 0,95	норматив оперативного контроля точности (<i>K</i>), мг/м ³ ; <i>P</i> = 0,90, <i>m</i> = 2	норматив оперативного контроля воспроизводимости (<i>D</i>), мг/м ³ ; <i>P</i> = 0,95, <i>m</i> = 2
От 0,5 до 10,0	0,15 <i>C</i> + 0,02	0,16 <i>C</i> + 0,03	0,05 <i>C</i> + 0,07

13.2. Оперативный контроль воспроизводимости

Оперативный контроль воспроизводимости выполняют в одной серии с анализом рабочих проб. Проводят отбор двух воздушных проб с использованием двух пробоотборников одновременно. Анализируют в соответствии с прописью методики разными аналитиками, максимально варьируя условия проведения анализа: партии реактивов, набора мерной посуды

и т. д., и получают два результата C_1 и C_2 анализов. Решение об удовлетворительной воспроизводимости принимают при выполнении условия:

$$|C_1 - C_2| \leq D, \text{ где}$$

D – норматив оперативного контроля воспроизводимости. При превышении расхождения между двумя результатами анализа норматива оперативного контроля воспроизводимости эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

Внутренний оперативный контроль воспроизводимости проводят не реже, чем 1 раз в месяц.

13.3. Оперативный контроль точности

Оперативный контроль точности выполняют в одной серии с анализом рабочих проб. Проводят отбор двух воздушных проб с использованием двух пробоотборников одновременно, затем к одной пробе добавляют анализируемый компонент δC , нанося на фильтр дозу раствора, содержащего анализируемый компонент. Величина добавки должна соответствовать 50—150 % от содержания компонента в пробе. Величина C_2 не должна выходить за верхнюю границу диапазона измерения. Результаты анализа C_1 без добавки и C_2 с добавкой получают по возможности в одинаковых условиях: одним аналитиком, с одной партией реактивов, одним набором посуды и т. д. Величина C_2 не должна выходить за верхнюю границу диапазона измерения.

Погрешность процедуры отбора проб контролируют путем проверки используемых пробоотборников. Расчет норматива оперативного контроля погрешности K проводят по характеристике погрешности методики за вычетом характеристики погрешности пробоотборника. Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия:

$$|C_2 - C_1 - \delta C| \leq K, \text{ где}$$

K – норматив оперативного контроля точности.

Внутренний оперативный контроль точности проводят не реже, чем один раз в месяц.

14. Нормы затрат времени на анализ

Для проведения серии анализов из 6 проб при последовательном отборе проб воздуха требуется 3 ч.

Методические указания разработаны Российским государственным медицинским университетом (Гугля Е. Б.).

Приведение объема воздуха к стандартным условиям

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

$$V_{20} = \frac{V_1 \cdot (273 + 20) \cdot P}{(273 + t) \cdot 101,33}, \text{ где}$$

V_1 – объем воздуха, отобранного для анализа, дм³;

P – барометрическое давление, кПа (101,33 кПа = 760 мм рт. ст.);

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

Для удобства расчета V_{20} следует пользоваться таблицей коэффициентов (прилож. 2). Для приведения воздуха к стандартным условиям надо умножить V_1 на соответствующий коэффициент.

Коэффициенты для приведения объема воздуха к стандартным условиям

t°С	Давление P, кПа/мм рт. ст.									
	97,33/730	97,86/734	98,4/738	98,93/742	99,46/746	100/750	100,53/754	101,06/758	101,33/760	101,86/764
-30	1,1582	1,1646	1,1709	1,1772	1,1836	1,1899	1,1963	1,2026	1,2058	1,2122
-26	1,1393	1,1456	1,1519	1,1581	1,1644	1,1705	1,1768	1,1831	1,1862	1,1925
-22	1,1212	1,1274	1,1336	1,1396	1,1458	1,1519	1,1581	1,1643	1,1673	1,1735
-18	1,1036	1,1097	1,1158	1,1218	1,1278	1,1338	1,1399	1,1460	1,1490	1,1551
-14	1,0866	1,0926	1,0986	1,1045	1,1105	1,1164	1,1224	1,1284	1,1313	1,1373
-10	1,0701	1,0760	1,0819	1,0877	1,0936	1,0994	1,1053	1,1112	1,1141	1,1200
-6	1,0540	1,0599	1,0657	1,0714	1,0772	1,0829	1,0887	1,0945	1,0974	1,1032
-2	1,0385	1,0442	1,0499	1,0556	1,0613	1,0669	1,0726	1,0784	1,0812	1,0869
0	1,0309	1,0366	1,0423	1,0477	1,0535	1,0591	1,0648	1,0705	1,0733	1,0789
+2	1,0234	1,0291	1,0347	1,0402	1,0459	1,0514	1,0571	1,0627	1,0655	1,0712
+6	1,0087	1,0143	1,0198	1,0253	1,0309	1,0363	1,0419	1,0475	1,0502	1,0557
+10	0,9944	0,9999	0,0054	1,0108	1,0162	1,0216	1,0272	1,0326	1,0353	1,0407
+14	0,9806	0,9860	0,9914	0,9967	1,0027	1,0074	1,0128	1,0183	1,0209	1,0263
+18	0,9671	0,9725	0,9778	0,9830	0,9884	0,9936	0,9989	1,0043	1,0069	1,0122
+20	0,9605	0,9658	0,9711	0,9783	0,9816	0,9868	0,9921	0,9974	1,0000	1,0053
+22	0,9539	0,9592	0,9645	0,9696	0,9749	0,9800	0,9853	0,9906	0,9932	0,9985
+24	0,9475	0,9527	0,9579	0,9631	0,9683	0,9735	0,9787	0,9839	0,9865	0,9917
+26	0,9412	0,9464	0,9516	0,9566	0,9618	0,9669	0,9721	0,9773	0,9799	0,9851
+28	0,9349	0,9401	0,9453	0,9503	0,9555	0,9605	0,9657	0,9708	0,9734	0,9785
+30	0,9288	0,9339	0,9391	0,9440	0,9432	0,9542	0,9594	0,9645	0,9670	0,9723
+34	0,9167	0,9218	0,9268	0,9318	0,9368	0,9418	0,9468	0,9519	0,9544	0,9595
+38	0,9049	0,9099	0,9149	0,9199	0,9248	0,9297	0,9347	0,9397	0,9421	0,9471

**Указатель основных синонимов технических,
торговых и фирменных названий веществ**

№ п/п	Синоним	Стр.
1	Аминостигмин	29
2	Астемизол	142
3	Бемитил	158
4	Бисакодил	104
5	Диэтиловый эфир угольной кислоты	67
6	Кокарбоксилаза	6
7	Лорасепт	45
8	1-Метокси-2-пропилацетат	97
9	Напроксен	90
10	Оротат калия	119
11	<i>пара</i> -Толуолсульфокислота	60
12	Прозерин	21
13	Проксифеин	37
14	Стрихнина нитрат	111
15	<i>трет</i> -Бутилгипохлорит	52
16	Трипропиленфенол	127
17	Трифенилфосфин	59