

جلد پنجم

راهنمای شناسایی و ارزشیابی

عوامل زیان آور سسمایی در محظکار



الآلات، سسیم، احتساب، تجزیه، مکانیزم

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، دادگستری و آموزش پرکاری
مرکز سلامت محظکار



دانشگاه علوم پزشکی تهران
پژوهشگاه و نظریه زیست

صَلَّى اللّٰهُ عَلٰيْهِ وَسَلَّمَ



جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت، درمان و تغذیه
مرکز سلامت محیط و کار



دانشگاه علوم پزشکی تهران
پژوهشکده محیط زیست

راهنمای شناسایی و ارزشیابی

عوامل زیان آور سیسمانی در محیط کار

الزامات، دستورالعمل ها و رہنمودهای تخصصی مرکز سلامت محیط و کار

مرکز سلامت محیط و کار

پژوهشکده محیط زیست

پیاپی ۱۳۹۱

- عنوان گایدلاين: شناسایی و ارزشیابی عوامل زیان آور شیمیایی در محیط کار
- کد الزامات: ۱-۰۹۰۸-۲۰۵۰۲
- تعداد صفحات: ۳۱۸

مرکز سلامت محیط و کار:

تهران - خیابان حافظ - تقاطع جمهوری اسلامی - وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی - مرکز سلامت محیط و کار
تلفن: ۰۲۱-۶۶۷۰۷۶۳۶ ، دورنگار: ۰۲۱-۶۶۷۰۷۴۱۷

<http://markazsalamat.behdasht.gov.ir>

پژوهشکده محیط زیست دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران:

تهران - خیابان کارگر شمالی - نرسیده به بلوار کشاورز- پلاک ۱۵۴۷ - طبقه هشتم
تلفن: ۰۲۱-۸۸۹۷۸۳۹۹ ، دورنگار: ۰۲۱-۸۸۹۷۸۳۹۸

<http://ier.tums.ac.ir>

کمیته فنی تدوین راهنمای

نام و نام خانوادگی	مرتبه علمی/سمت	محل خدمت
دکتر عبدالرحمن بهرامی	استاد/ رئیس کمیته	دانشگاه علوم پزشکی همدان
دکتر فریده گل بابایی	استاد	دانشگاه علوم پزشکی تهران
دکتر نوشین راستکاری	استادیار	پژوهشکده محیط زیست
مهندس فاضله کتایون مدیری	کارشناس / دبیر کمیته	مرکز سلامت محیط و کار
مهندس فاطمه صادقی	کارشناس / عضو کمیته	مرکز سلامت محیط و کار
مهندس فائزه ایزدپناه	کارشناس / عضو کمیته	پژوهشکده محیط زیست

از سر کار خاتم دکتر فریده گل بابایی که در تهیه این پیش نویس زحمات زیادی را متحمل شده اند
ضمیمانه سپاسگزاری می گردد.

فهرست

جلد اول

١	- مقدمه
١	- اهداف
٢	٣- اصطلاحات و تعاريف
٦	الف- بخارات آلى
٦	الف - ١ - الكل ها
٦	اتانول
١٠	اتيل الكل
١٥	اتيلن گلیکول مونو متیل اتر
١٩	الكل چوب
٢٤	آلیل الكل
٢٩	آنول
٣٣	ایزو بوتیل الكل
٣٨	ایزو بوتیل کریینول
٤٣	ایزوآمیل الكل
٤٨	ایزوپروپیل الكل
٥٢	ایزوپروپیل کریینول
٥٦	ایزوپنتیل الكل
٦١	٢- پروپانول
٦٥	٢- پروپنول
٦٩	جوهر چوب
٧٤	سیکلوهگزانول
٧٨	فورفوریل الكل
٨٢	٢- فوریل کریینول

٨٦	- فوریل متنال
٩٠	کرینول
٩٥	متنال
١٠٠	- متوكسی اتانال
١٠٤	- متیل ١ - پروپانال
١٠٨	متیل الكل
١١٣	متیل سلوسلو
١١٧	متیل سیکلو هگزانال
١٢١	- متیل - ١ - بوتانال
١٢٦	نفت چوب
١٣١	وبنیل کرینول
١٣٥	هگزالین
١٣٩	هگزاہیدروکرزول
١٤٣	هگزاہیدرومتبیل فنول
١٤٧	هیدرالین
١٥١	هیدرو کسی سیکلو هگزان
١٥٥	- (هیدرو کسی متیل) فوران
١٥٩	الف - ٢ - آلدھیدها
١٥٩	اتانال
١٦٥	اتیل آلدھید
١٧١	استالدھید
١٧٦	استیک آلدھید
١٨٢	استیل آلدھید
١٨٨	n- والدھید
١٩٤	آمیل آلدھید

۲۰۰	بوتيل فرمال
۲۰۶	پروپالدهيد
۲۱۲	پروپانال
۲۱۷	پروپيل آلدھيد
۲۲۳	پروپيليك آلدھيد
۲۲۸	پروپيونالدھيد
۲۳۴	پنتانال
۲۳۹	فرمالدھيد
۲۴۴	فرمالين
۲۴۹	۲-فوران کربوکسالدھيد
۲۵۴	۲-فورآلدھيد
۲۵۹	فوردورال
۲۶۴	متانال
۲۶۹	متيل استالدھيد
۲۷۵	متيل انكسايد
۲۸۱	والرال
۲۸۶	والرالدھيد
۲۹۲	والريك آلدھيد
۲۹۸	الف - ۳- آمين ها
۲۹۸	n-اتيل اقانامين
۳۰۳	ارتوك-تولويدين
۳۰۸	آمينوبنز
۳۱۳	۲-آمينوتولئن
۳۱۸	آنيلين
۳۲۳	بنزآمين

۳۲۸	n-n دی اقامین
۳۳۳	دی اتیل آمین
۳۳۸	دی آمید
۳۴۲	دی آمین
۳۴۶	دی متیل آمین
۳۵۱	دی متیل آمینو بنزن
۳۵۶	۲،۴-دی متیل آنیلین
۳۶۱	۲،۴-زاپلیدین
۳۶۶	فنیل آمین
۳۷۱	n-متیل متانامین
۳۷۶	هیدرازین

جلد دوم

۳۸۱	الف-۴-اترها
۳۸۱	آلیل گلیسیدیل اتر
۳۸۶	پروپیلن گلیکول مونومتیل اتر استات
۳۹۰	پروپیلن گلیکول مونومتیل اتر
۳۹۴	دی اتیلن اتر
۳۹۸	۱،۴-دی اتیلن دی اکسید
۴۰۲	دی اکسان
۴۰۷	دی پروپیلن گلیکول مونومتیل اتر
۴۱۱	۲-متوکسی-۱-متیل اتانول
۴۱۵	۱-متوکسی-۲-پروپانول
۴۱۹	۱-متوکسی-۲-پروپیل استات
۴۲۳	الف-۵- استرها
۴۲۳	اتنیل استات

۴۲۷	۲-اتوکسی اتيل استات
۴۳۱	اتيل آكريلات
۴۳۵	اتيل اثانوآت
۴۳۹	۱-استوكسی اتيلن
۴۴۳	استييك اسيد اتنيل استر
۴۴۷	استييك اسيد اتيلن گليكول مونو اتيل اتر
۴۵۱	استييك اسيد ايزوبوتيل استر
۴۵۵	استييك اسيد وينيل استر
۴۵۹	استييك اسيد-۱-پتانول استر
۴۶۳	استييك اسيد-۴-متيل-۲-پتانول استر
۴۶۷	ايزوبوتيل استات
۴۷۱	آميل استات-n
۴۷۵	۲-پروپنويك اسيد اتيل استر
۴۷۹	۱،۳-دي متيل بوتيل استات
۴۸۳	سلوسُلو استات
۴۸۷	متيل ايزو آمبل استات
۴۹۱	وينيل اثانوآت
۴۹۵	وينيل استات
۴۹۹	-هگزيل استات-sec
۵۰۳	الف - ۶ - هييدرو كربن ها
۵۰۳	الف-۶- هييدرو كربن های آروماتيك
۵۰۳	اتيل بنزن
۵۰۷	ارتو-كرزول
۵۱۱	استايرون
۵۱۵	اورتو-زايلن

۵۱۹	ایزوپروپیل بنزن
۵۲۳	بنزن
۵۲۷	بنزن (قرائت مستقیم)
۵۳۱	بنزول
۵۳۵	پارا-زايلن
۵۳۹	تترا-هیدروبنتن
۵۴۳	تولوئن
۵۴۷	دکان-n
۵۵۱	دی متیل بنزن
۵۵۵	سیکلوهگزاناترین
۵۵۹	سیکلوهگزان
۵۶۳	فنول
۵۶۷	کربولیک اسید
۵۷۱	کومن
۵۷۵	متا-زايلن
۵۷۹	متیل بنزن
۵۸۳	۲-متیل فنول
۵۸۷	وینیل بنزن
۵۹۱	هگزاناهیدروبنتن
۵۹۵	هیدروکسی بنزن
۵۹۹	الف - ۶ - ۲ - هیدروکربن های هالوژنه
۵۹۹	اتيلن دی کلرايد
۶۰۳	اورتو-دی کلروبنزن
۶۰۷	برموفرم
۶۱۱	بنزن کلرومتبیل

٦١٥	بنزيل كلرايد
٦١٩	پارا-دی كلرو بنزن
٦٢٣	تترا كلرايد كربن
٦٢٧	تترا كلرومتان
٦٣١	تری برمومتان
٦٣٥	تری كلرومتان
٦٣٩	١،٤-دی كلرواكان
٦٤٣	٤-دی كلروبزن
٦٤٧	١،٢-دی كلروبزن
٦٥١	دی كلرومتان
٦٥٦	فينيل كلرايد
٦٦٠	كلرواتيلن
٦٦٥	كلروبزن
٦٦٩	-كليروتولوئن
٦٧٣	كليروفرم
٦٧٧	متيلن دی كلرايد
٦٨٢	متيلن كلرايد
٦٨٦	وينيل كلرايد

جلد سوم

٦٩٢	الف - ٢ - كتون ها
٦٩٢	اتيل آميل كتون
٦٩٦	اتيل بوتيل كتون
٧٠٠	استون
٧٠٤	ايزوپروپيل استون
٧٠٨	-پروپانون

٧١٢	سيكلوهگزانون
٧١٦	سيكلوهگزيل كتون
٧٢٠	كامفور
٧٢٤	متيل ان-بوتيل كتون
٧٢٨	متيل ايزوبوتيل كتون
٧٣٢	٤-متيل-٢-پتانون
٧٣٦	٣-متيل-٣-هپتانون
٧٤٠	٣-هپتانون
٧٤٤	٢-هگزانون
٧٤٨	هگزون
٧٥٢	الف - ٨ - سيانايدها
٧٥٢	استو نيترييل
٧٥٦	آكريلونيترييل
٧٦١	٢-پروپن نيترييل
٧٦٦	سيانومتان
٧٧١	متيل سيانايد
٧٧٥	وبنيل سيانايد
٧٨٠	الف - ٩ - مرکاپتان ها
٧٨٠	اتان اتيول
٧٨٥	اتيل سولفيديرات
٧٩٠	اتيل مرکاپتان
٧٩٥	متان اتيول
٨٠٠	متيل سولفيديرات
٨٠٥	متيل مرکاپتان
٨١٠	مرکاپتوatan

٨١٥	مر کاپتومنان
٨٢٠	الف - ١٠ - ترکیبات نیتروآروماتیک
٨٢٠	ار تومتیل نیتروبنزن
٨٢٤	ار تو-نیتروتولوئن
٨٢٨	٤-کلرو نیتروبنزن
٨٣٢	١-کلرو-٤-نیتروبنزن
٨٣٦	٢-متیل نیتروبنزن
٨٤٠	نیتروبنزن
٨٤٤	نیتروبنزول
٨٤٨	٢-نیتروتولوئن
٨٥٢	٤-نیتروکلروبنزن
٨٥٦	الف - ١١ - نیترووزامین ها
٨٥٦	دی متیل نیترووزامین
٨٦٠	n-متیل-n-نیترووزومتانامین
٨٦٤	n-نیتروزوپیرولیدین
٨٦٨	١-نیتروزوپینولیدین
٨٧٢	n-نیتروزوودی متیل آمین
٨٧٦	٤-نیتروزوومورفولین
٨٨٠	n-نیتروزوومورفولین
٨٨٤	الف - ١٢ - نفتا ها
٨٨٨	الکل معدنی
٨٩٢	بنزین
٨٩٦	قطران ذغال سنگ
٩٠٠	نفت چراغ
	نفت خام

۹۰۴	نفت سفید
۹۰۸	الف - ۱۳ - سایر بخارات آلی
۹۰۸	اسیدفرمیک
۹۱۳	آزابنزن
۹۱۷	آزین
۹۲۱	پیریدین
۹۲۵	تتراهیدروفوران
۹۲۹	دی اتیلن اکساید
۹۳۳	دی تیوکربنیک اندیرد
۹۳۹	کربن دی سولفید
۹۴۴	متانوئیک اسید
۹۴۹	هیدروژن کربوکسیلیک اسید

جلد چهارم

۹۵۵	ب - آئرسول های آلی
۹۵۵	ب - ۱ - هیدروکربن های آروماتیک چند هسته ای
۹۵۵	اسنفتن
۹۶۲	اورتو-بی فنیلن متان
۹۶۹	ایدریل
۹۷۶	آنتراسین
۹۸۳	بنز[a]آنتراسین
۹۹۰	بنز[e] اسفناکانتریلن
۹۹۷	۲، ۱-بنزآنتراسین
۱۰۰۴	بنزو[ghi] پیریلن
۱۰۱۱	بنزو[e] پیرن
۱۰۱۸	بنزو[a] پیرن

1025	بنزو[b]فلورانتين
1032	بنزو[jk]فلوئورين
1039	بنزو[a]فنانترين
1046	بنزوبيرن ٦،٧
1053	بنزوبيرن ٥،٤
1060	بنزوبيرن ٣،٤
1067	بنزوبيرلين ١،١٢
1074	بنزوبيرن ١،٢
1081	بنزوفلورانتين ٣،٤
1088	بنزو[def]فنانترين
1095	بنزوفنانترين ٢،١
1102	بنزو[b]فنانترين
1109	پيرين
1116	ترافين
1123	فلوئورانتين
1130	فلوئورين
1137	فن آنترين
1144	كريسين
1151	نفتالين
1158	نفتن
1165	ب- ٢ - ايزوسيانات ها
1165	تولوئن-٢،٤-دي ايزوسيانات
1170	دي فنيل مтан-٤،٤-دي ايزوسيانات
1175	متيلن ييس فنيل ايزوسيانات
1180	٤-متيلن دى فييل ايزوسيانات

هگزامتیل دی ایزووسیانات

۱۱۸۵	ب - ۳ - گلیکول ها
۱۱۹۰	۱،۲- اتان دی اُل
۱۱۹۰	اتیلن گلیکول
۱۱۹۴	۱،۲- پروپان دی اُل
۱۱۹۸	پروپیلن گلیکول
۱۲۰۲	تری اتیلن گلیکول
۱۲۰۶	ب - ۴ - حشره کش ها
۱۲۱۰	۱۲-۴-۲- اتیل هگزیل استر
۱۲۱۷	آرتازین
۱۲۲۴	آلاکلور
۱۲۳۱	سیانازین
۱۲۳۸	سیمازین
۱۲۴۵	متولاکلور
۱۲۵۲	ب - ۵ - آفت کش ها
۱۲۵۲	ب - ۵ - ۱ - آفت کش های ارگانوفنیتروژنه
۱۲۵۲	اکسامیل
۱۲۵۹	آلدیکرب
۱۲۶۶	بنومیل
۱۲۷۳	پروپوکسور
۱۲۸۰	پروفام
۱۲۸۷	تیوبن کرب
۱۲۹۴	دیورون
۱۳۰۱	فورماتنات
۱۳۰۸	کاپتان

۱۳۱۵	کارباریل
۱۳۲۲	کاربندازیم
۱۳۲۹	کربوفوران
۱۳۳۶	کلرپروفام
۱۳۴۳	متومیل
۱۳۵۰	متیوکرب

جلد پنجم

۱۳۵۸	ب - ۵ - ۲ - آفت کش های ارگانوفسفره
۱۳۵۸	اتوپروپ
۱۳۶۵	اتیل پاراتیون
۱۳۷۲	اتیون
۱۳۷۹	اسپکتراسید
۱۳۸۶	آزودرین
۱۳۹۳	آزینفووز متیل
۱۴۰۰	بیدرین
۱۴۰۷	پاراتیون
۱۴۱۴	پروفوس
۱۴۲۱	تیمت
۱۴۲۸	دورسبان
۱۴۳۵	دی سیستون
۱۴۴۲	دیازینون
۱۴۴۹	دیسولفوتون
۱۴۵۶	دیفونات
۱۴۶۳	دیکروتوفوز
۱۴۷۰	سیتیون

۱۴۷۷	فُرات
۱۴۸۴	فسدرین
۱۴۹۱	فnamیفوس
۱۴۹۸	فونوفوس
۱۵۰۵	کلرپیرفوز
۱۵۱۲	گوتیون
۱۵۱۹	مالاتیون
۱۵۲۶	مانیتور
۱۵۳۳	متامیدوفوس
۱۵۴۰	متیل پاراتیون
۱۵۴۷	مونوکروتوفوس
۱۵۵۴	موینفوس
۱۵۶۱	نماکور
۱۵۶۸	ب - ۶ - سایر آئروسول های آلی
۱۵۶۸	آزلایک اسید
۱۵۷۲	بنزیدین
۱۵۷۶	پارا-دی آمینودی فنیل
۱۵۸۰	دوده استیلنی
۱۵۸۳	دوده چراغ
۱۵۸۶	دوده کوره
۱۵۸۹	دوده
۱۵۹۲	۳-دی کلربنزیدین
۱۵۹۶	کربن آمورف
۱۵۹۹	لپار گیلیک اسید
۱۶۰۳	۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید

۱۶۰۷	ج - گازهای معدنی
۱۶۰۷	آرسنیک تری هیدرید
۱۶۱۲	آرسین
۱۶۱۷	آمونیاک
۱۶۲۲	برمین
۱۶۲۷	کربن دی اکسید
۱۶۳۰	دی اکسید گوگرد
۱۶۳۵	دی اکسید نیتروژن
۱۶۳۹	کربنیک اسید
۱۶۴۲	کربنیک اکسید
۱۶۴۴	کلرین
۱۶۴۹	کربن مونوکسید
۱۶۵۱	مونوکسید نیتروژن
۱۶۵۵	نیتریک اکساید
۱۶۵۹	هیدروژن آرسنید
۱۶۶۴	هیدروژن سولفید
۱۶۶۹	هیدروسولفوریک اسید
۱۶۷۴	د - آئروسلول های معدنی
۱۶۷۴	د - اسیدهای معدنی
۱۶۷۴	ارتوفسفریک اسید
۱۶۷۸	جوهر گوگرد
۱۶۸۲	سولفوریک اسید
۱۶۸۶	فسفریک اسید
۱۶۹۰	متافسفریک اسید
۱۶۹۴	نیتریک اسید

۱۶۹۸	هیدرو برمیک اسید
۱۷۰۲	هیدروژن برماید
۱۷۰۶	هیدروژن فلوراید
۱۷۱۰	هیدروژن کلراید
۱۷۱۴	هیدروفلوریک اسید
۱۷۱۸	هیدرو کلریک اسید

جلد ششم

۱۷۲۳	۵ - ۲ - عناصر
۱۷۲۳	آرسنیک
۱۷۲۷	استرانسیم
۱۷۳۱	آلومینیوم
۱۷۳۵	آنتمیوآن
۱۷۳۹	باریم
۱۷۴۳	بریلیوم
۱۷۴۷	تالیم
۱۷۵۰	تلوریوم
۱۷۵۳	تیتانیوم
۱۷۵۶	روی
۱۷۵۹	سرب
۱۷۶۳	سلنیوم
۱۷۶۷	فسفر
۱۷۷۱	قلع
۱۷۷۴	کادمیوم
۱۷۷۸	کبالت
۱۷۸۲	کروم ۶ ظرفیتی

۱۷۸۸	کروم
۱۷۹۲	لانتانیوم
۱۷۹۶	لیتیم
۱۸۰۰	مس
۱۸۰۴	منگنز
۱۸۰۸	منیزم
۱۸۱۲	مولیبدن
۱۸۱۶	نقره
۱۸۲۰	وانادیم
۱۸۲۳	۵ - ۳ - سایر آئروسول هایمعدنی
۱۸۲۳	اکسید کلسیم
۱۸۲۷	الیاف سرامیک نسوز
۱۸۳۴	آزبست
۱۸۴۱	آکتینولیت
۱۸۴۸	آموزیت
۱۸۵۵	آنتوفیلیت
۱۸۶۲	آهک خام
۱۸۶۶	آهک هیدراته
۱۸۷۰	بی کربنات کلسیم
۱۸۷۴	پروسیک اسید
۱۸۷۹	ترمولیت
۱۸۸۶	سرپنتین
۱۸۹۳	سنگ آهک
۱۸۹۷	سنگ مرمر
۱۹۰۱	سود سوزآور

١٩٠٦	سیلیس کریستالی
١٩١٢	شیشه الیافی
١٩١٩	فورمونیتر بل
١٩٢٤	کروزیدولیت
١٩٣١	کریزوتاپل
١٩٣٨	هیدروژن سیاناید
١٩٤٣	هیدروسیانیک اسید
١٩٤٨	هیدروکسید سدیم
١٩٥٣	هیدروکسید کلسیم
١٩٥٧	۵ - نمونه کلی هوا
١٩٥٧	گرد و غبار قابل استنشاق
١٩٥٩	گرد و غبار کلی
١٩٦١	۴ - پیوست ها
١٩٦١	پیوست اف - الزامی
١٩٨١	پیوست ب - الزامی
١٩٩٧	پیوست پ - الزامی
٢٠٠٩	پیوست ت - الزامی
٢٠١٠	پیوست ث - الزامی
٢٠١١	پیوست ج - الزامی
٢٠١٥	پیوست ج - اطلاعاتی
٢٠١٧	مراجع

پیشگفتار

یکی از برنامه های مرکز سلامت محیط و کار وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی تدوین و انتشار رهنمودهای مربوط به حوزه ها و زمینه های مختلف بهداشت محیط و حرفه ای و سایر موضوعات مرتبط است که با بهره گیری از توان علمی و تجربی همکاران متعددی از سراسر کشور، انجام شده است. در این راستا سعی شده است ضمن بهره گیری از آخرین دستاوردهای علمی، از تجربه کارشناسان و متخصصین حوزه ستادی مرکز سلامت محیط و کار نیز استفاده شود و در مواردی که در کشور قوانین، مقررات و دستورالعمل های مدونی وجود دارد در تدوین و انتشار این رهنمودها مورد استناد قرار گیرد. تمام تلاش کمیته های فنی مستول تدوین رهنمودها این بوده است که محصولی فاخر و شایسته ارائه نمایند تا بتواند توسط همکاران در سراسر کشور و کاربران سایر سازمان ها و دستگاههای اجرایی و بعض‌آ عموم مردم قابل استفاده باشد ولی به هر حال ممکن است دارای نواقص و کاستی هایی باشد که بدینوسیله از همه متخصصین، کارشناسان و صاحبنظران ارجمند دعوت می شود با ارائه نظرات و پیشنهادات خود ما را در ارتقاء سطح علمی و نزدیکتر کردن هر چه بیشتر محتوای این رهنمودها به نیازهای روز جامعه یاری نمایند تا در ویراست های بعدی این رهنمودها بکار گرفته شود.

با توجه به دسترسی بیشتر کاربران این رهنمودها به اینترنت، تمام رهنمودهای تدوین شده بر روی تارگاه های وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی (وبدأ)، معاونت بهداشتی، پژوهشکده محیط زیست دانشگاه علوم پزشکی تهران و مرکز سلامت محیط و کار قرار خواهد گرفت و تنها نسخ بسیار محدودی از آنها به چاپ خواهد رسید تا علاوه بر صرفه جویی، طیف گسترده ای از کاربران به آن دسترسی مداوم داشته باشند.

اکنون که با یاری خداوند متعال در آستانه سی و چهارمین سال پیروزی انقلاب شکوهمند اسلامی این رهنمودها آماده انتشار می گردد، لازم است از زحمات کلیه دست اnder کاران تدوین و انتشار این رهنمودها صمیمانه تشکر و قدردانی نمایم و پیش‌آپیش از کسانی که با ارائه پیشنهادات اصلاحی خود ما را در بهبود کیفیت این رهنمودها یاری خواهند نمود، صمیمانه سپاسگزاری نمایم.

دکتر کاظم ندادی

رئیس مرکز سلامت محیط و کار

ب-۵-۲-آفت کش های ارگانوفسفره

Ethoprop	اِتوپروپ
13194-48-4 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_8H_{19}O_2PS_2$
TE4025000 : RTECS	وزن مولکولی: ۲۴۲/۳۳
	فرمول ساختاری: $(C_3H_7S)_2P(=O)OC_2H_5$
اسامی دیگر: پروفوس ؛ Phosphorodithioic acid, O-ethyl S,S-dipropyl ester	ویژگی ها: روغن؛ فشار بخار $3/5 \times 10^{-4}$ mmHg در $26^{\circ}C$ ؛ دانسیته مایع
	ویژگی ها: روغن؛ فشار بخار $3/5 \times 10^{-4}$ mmHg در $26^{\circ}C$ ؛ دانسیته مایع
	حد مجاز: -
	احتیاطات ویژه:
	اِتوپروپ بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.
	مواد و محلولهای لازم:
۱۲۹۴- اِتوپروپ و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۲۹۵- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۲۹۶- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۲۹۷- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۲۹۸- محلول استوک کالیبراسیون اِتوپروپ، 10 mg/mL ؛ محلول های استاندارد اِتوپروپ را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی $(V/V) 10/90$ تهیه کنید.	

اِتوپروپ در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۲۹۹- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی

بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا

۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رفیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS-1 را با استفاده از تولوئن در

یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رفیق کنید

۱۳۰۰- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۷۳۰- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2 XAD با مش بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۷۳۱- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلورواتیلنی متخلخل

۱۷۳۲- دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

- ۱۷۳۳- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
- ۱۷۳۴- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC
- ۱۷۳۵- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
- ۱۷۳۶- حمام اولتراسونیک
- ۱۷۳۷- انبرک

نمونه برداری:

- ۹۵۳- پمپ های نمونه بردار فردی را کالبیره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالبیراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۹۵۴- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.
- ۹۵۵- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هواي ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.
- ۹۵۶- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۶۱۹- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگدارنده پلی تترا فلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
- ۶۲۰- 2 mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.
- ۶۲۱- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۵۶۸- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای اتوپرور در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجذب تغليظ شده ، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم اتوپرور)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک اتوپرور به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم اتوپرور).

۵۶۹- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحا، این عمل باید به محض

رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۵۷۰- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:

ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL

بر متر مکعب تعیین کنید.

محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوژن/استون $(10/90)$)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1) = 10/W$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 بحسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
 $(SS-2) = (SS-1) \times 0.1$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-2 می باشد.

سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱

ارائه شده ، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم اتوپرور بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۰۱- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): اتوپرور
- جداساز: $2 \text{ mL} / 10/90 \text{ (V/V)}$
- دمای تزریق: 240°C
- دمای آشکارساز: $180-215^{\circ}\text{C}$
- دمای ستون: $100-275^{\circ}\text{C}$
- زمان ماند: $15/17 \text{ دقیقه}$
- گاز حامل: هلیوم
- ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۰۲- مساحت پیک اتوپرور و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات‌ها مختلف می‌توانند به همراه اتوپروپ واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۰۴- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) اتوپروپ موجود در بخش جلویی (W_b) و عقبی (W_f) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می‌رود.

۴۰۵- محاسبه غلظت (C) اتوپروپ در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

Ethyl Parathion	اتیل پاراتیون
56-38-2 :CAS	فرمول شیمیایی: C ₁₀ H ₁₄ NO ₅ PS
TF4550000 : RTECS	وزن مولکولی: ۲۹۱/۲۶
	فرمول ساختاری: (C ₂ H ₅ O) ₂ P(=S)O(C ₆ H ₄)NO ₂
	اسامی دیگر: پاراتیون ؛
	Phosphorothioic acid, O,O-diethyl O-(4-nitrophenyl) ester
۳/۷۸×۱۰ ^{-۵} mmHg	ویژگی ها: نقطه جوش ۳۷۵ °C؛ نقطه ذوب ۶ °C؛ فشار بخار
OSHA: 0.1 mg/m ³	(۰/۰۰۵ Pa در ۲۰ °C) در ۲۰ °C؛ دانسیته مایع ۱/۲۶ g/mL در ۲۰ °C
NIOSH: 0.05 mg/m ³	حدمجاز:
ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)	
احتیاطات ویژه:	
اتیل پاراتیون بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۰۱ - اتیل پاراتیون و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۳۰۲ - تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۳۰۳ - استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۳۰۴ - محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر	

- تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.
- ۱۳۰۵- محلول استوک کالیبراسیون اتیل پاراتیون، 10 mg/mL ؛ محلول های استاندارد اتیل پاراتیون را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) $10/90$ تهیه کنید. اتیل پاراتیون در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.
- ۱۳۰۶- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:
- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی $10/90$ تولوئن/استون رفیق کنید.
 - محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رفیق کنید
- ۱۳۰۷- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

- ۱۷۳۸- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول 5 cm ، قطر خارجی 13 mm و قطر داخلی 11 mm ؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول 25 میلی متر و قطر خارجی 6 میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی 270 میلی گرم جاذب-2 XAD با مش $60/20$ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی 140 میلی گرم جاذب-2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2). نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.
- ۱۷۳۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی 1 L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلورواتیلنی متخلخل

۱۷۴۰- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری

۱۷۴۱- نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۷۴۲- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۷۴۳- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به GC دستگاه

۱۷۴۴- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۷۴۵- حمام اولتراسونیک

۱۷۴۶- انبر ک

نمونه بردازی:

۹۵۷- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۹۵۸- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.

۹۵۹- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱-۱ L/min و ۰/۲ L/min برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۹۶۰- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۶۲۳- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترافلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۶۲۴- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۶۲۵- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام

اولتراسونیک، قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۱-۶۲۶ ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۵۷۱- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای اتیل پاراتیون در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن/ استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم اتیل پاراتیون)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک اتیل پاراتیون به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم اتیل پاراتیون).

۵۷۲- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از سنت های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با

۳۰- میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه

دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید

(مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۵۷۳- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش

کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:

- ACGIH TLV، OSHA PEL NIOSH REL

متر مکعب تعیین کنید.

- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را

استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی

لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر

محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با

غلظت محلول اسپایک SS-1 بحسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.

(SS-2) $= (SS-1) \times 0/1$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (2)

می باشد.

- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر

مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱

محاسبه کرد.

- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول

spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجزا دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم اتیل پاراتیون بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۰۳- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلal و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): اتیل پاراتیون

جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰

دمای تزریق: ۲۴۰ °C

دمای آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C

دمای ستون: ۱۰۰-۲۷۵ °C

زمان ماند: ۲۸/۹۸ دقیقه

گاز حامل: هلیوم

ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده

نکته: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلal واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۰۴- مساحت پیک اتیل پاراتیون و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه اتیل پاراتیون واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۰۶- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان و اجذب) اتیل پاراتیون موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f / 10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست گرده و نمونه از دست می رود.

۴۰۷- محاسبه غلظت (C) اتیل پاراتیون در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

Ethion	ایتیون
563-12-2 :CAS TE4550000 : RTECS	فرمول شیمیایی: $C_9H_{22}O_4P_2S_4$ وزن مولکولی: ۲۸۴/۴۶
Phosphorodithioic acid, S,S'-methylene, O,O,O',O'- tetraethyl ester O,O,O',O'-Tetraethyl, S,S'-methylenediphosphorodithioate ویژگی ها: نقطه ذوب $0/0002\text{ Pa}$ در $1/5 \times 10^{-9}\text{ mmHg}$ ؛ فشار بخار 13° C تا 12° C ؛	فرمول ساختاری: $[(C_2H_5O)_2P(=S)S]_2CH_2$
OSHA: 0.4 mg/m ³	حدمجاز: NIOSH: 0.4 mg/m ³ ACGIH: 0.4 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
ایتیون بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۰۸- ایتیون و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی ۱۳۰۹- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش ۱۳۱۰- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر ۱۳۱۱- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید. نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید. ۱۳۱۲- محلول استوک کالیبراسیون ایتیون، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد ایتیون را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. ایتیون در حداقل	

۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۳۱۳- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر

از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱-SS را با استفاده از تولوئن در یک

بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۳۱۴- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد

نیاز آشکارساز باشد).

وسائل و تجهیزات لازم:

۱۷۴۶- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول cm ۵، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱mm؛

با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود.

بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2-XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط

یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترا فلورواتیلن در محل نگه

داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که

حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2-XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم

پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این

لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب

عمل نمی کنند.

۱۷۴۷- پمپ نمونه برداری فردی با دبی L/min ۱-۲، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

ترجیحا لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترا فلورواتیلنی متخلف

۱۷۴۸- دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵

نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۷۴۹- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با دربوش بیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نمو گیر

خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۷۵۰- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به

دستگاه GC

۱۷۵۱- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۷۵۲- حمام اولتراسونیک

۱۷۵۳- انبر ک

نمونه برداشی:

۹۶۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۹۶۲- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.

۹۶۳- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ L/min - ۰/۲ برای عبور حجم هوا ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۹۶۴- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۶۲۷- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترا فلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۶۲۸- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۶۲۹- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۶۳۰- ۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری

GC انتقال دهدید. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.**کالیبراسیون و کنترل کیفی:**

- ۵۷۴- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای ایون در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغییظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول به spike محلول واجذب تغییظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم ایون)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک ایون به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم ایون).

- ۵۷۵- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1 spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید
(مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۵۷۶- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:

- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.

- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،
$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،
$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $W=SS-1 \times 10 / 10/W = (SS-1) \text{ میلی لیتر}$ که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) که در آن $W=SS-2 \times 10 / 10/W = (SS-2)$ برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.

- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.

- لوله ها برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)

- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم اتیون بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

- ۶۰۵- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): اتیون
 - جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
 - دمای تزریق: ۲۴۰ °C
 - دمای آشکارساز: ۲۱۵-۲۸۰ °C
 - دمای ستون: ۲۷۵ °C - ۱۰۰
 - زمان ماند: ۳۷/۸۸ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده
- نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۰۶- مساحت پیک اتیون و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرهای ارگانوفسفات ها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه اتیون واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

- ۴۰۸- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) اتیون موجود در بخش جلویی (W_b) و عقبی (W_f) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی تر کیب شده است، اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

-۴۰۹- محاسبه غلظت (C) ایون در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{mg/m}^3$$

Spectracide	اسپکتراسید
333-41-5 :CAS TF3325000 : RTECS	فرمول شیمیایی: $C_{12}H_{21}N_2O_3PS$ وزن مولکولی: ۳۰۴/۳۴
(C ₂ H ₅ O) ₂ P(=S)O(C ₄ HN ₂)(CH ₃)CH(CH ₃) ₂	فرمول ساختاری: اسامی دیگر: دیازینون ؛
Phosphorothioic acid, O,O-diethyl O-[6-methyl-2-(1-methylethyl)-4-pyrimidinyl] ester (۰/۰۱۹ Pa) ۱/۴ × ۱۰ ^{-۴} mmHg	ویژگی ها: مایع؛ نقطه جوش بالاتر از ۱۲۰ °C ؛ فشار بخار در ۲۰ °C ۲۰ ؛ دانسیته مایع ۱/۱۱۸ g/mL در ۰ °C
OSHA: 0.1 mg/m ³	حد مجاز: NIOSH: 0.1 mg/m ³ ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
اسپکتراسید بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۱۵- اسپکتراسید و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۳۱۶- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۳۱۷- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۳۱۸- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۳۱۹- محلول استوک کالیبراسیون اسپکتراسید، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد اسپکتراسید را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید.	

اسپکتروسید در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۳۲۰- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۳۲۱- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۷۵۴- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱mm؛

با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود.

بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب-2 XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط

یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلوروواتیلن در محل نگه

داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که

حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب-2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم

پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این

لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفون کسیدها) خیلی خوب

عمل نمی کنند.

۱۷۵۵- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلوروواتیلنی متخلخل

۱۷۵۶- دستگاه گاز کرومato گراف، با آشکارساز شعله ای- سوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵

نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

۱۷۵۷- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE، ویال شیشه ای نمو گیر

خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
۱۷۵۸- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به

دستگاه GC

۱۷۵۹- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۷۶۰- حمام اولتراسونیک

۱۷۶۱- انبر ک

نمونه برداری:

۹۶۵- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۹۶۶- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلیلی در کار ایجاد نگردد.

۹۶۷- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۹۶۸- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۶۳۱- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترا فلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۶۳۲- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۶۳۳- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۶۳۴- ۱ تا $1/5$ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲

میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برجسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۵۷۷- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای اسپکترواسید در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغییض کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجذب تغییض شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه‌های اصلی و شاهد و نمونه‌های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم اسپکترواسید)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک اسپکترواسید به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم اسپکترواسید).

- ۵۷۸- نمونه‌های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست‌های نمونه‌ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ‌که لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با

- ۳۰** میکرولیتر از محلول SS-1 spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه

- دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

- نمونه‌ها صورت پذیرد و همراه با نمونه‌های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را عنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید
(مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد :
- ACGIH TLV، OSHA PEL NIOSH REL - متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن /استون ۱۰/۹۰)
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
 که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک ۱ SS-1 برابر با غلظت محلول اسپایک ۲ SS-2 که در آن $10/(SS-2)$ برابر با غلظت محلول اسپایک ۲ می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.
- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)

- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم اسپکترواسید بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

- ۶۰۷- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): اسپکترواسید
 - جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
 - دمای تزریق: ۲۴۰ °C
 - دمای آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C
 - دمای ستون: ۱۰۰-۲۷۵ °C
 - زمان ماند: ۲۳/۳۷ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده
- نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۰۸- مساحت پیک اسپکترواسید و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه اسپکترواسید واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

- ۴۱۰- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) اسپکترواسید موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی تر کیب شده است. اگر $W_b > W_f / 10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می‌رود.

-۴۱۱- محاسبه غلظت (C) اسپکتراسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

Azodrin	آزودرین
919-44-8 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_7H_{14}NO_5P$
TC4981100 : RTECS	وزن مولکولی: ۲۲۳/۱۷
$(CH_3O)_2P(=O)OC(CH_3)=CHC(=O)NHCH_3$	فرمول ساختاری:
	اسامی دیگر: مونوکروتونوفوس؛
Phosphoric acid, dimethyl [1-methyl-3-(methylamino)-3-oxo-1-propenyl] ester	
Phosphoric acid, dimethyl ester, ester with (E)-3-hydroxy-N-methylcrotonamide	
ویژگی ها: نقطه ذوب $54-55^{\circ}C$ ؛ فشار بخار $7 \times 10^{-9} mmHg$ در $20^{\circ}C$ (۰/۰۰۰۹ Pa)	
NIOSH: 0.25 mg/m ³	حد مجاز: OSHA: 0.25 mg/m ³
	ACGIH: 0.25 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
آزودرین بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۲۲- آزودرین و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۳۲۳- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۳۲۴- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۳۲۵- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۳۲۶- محلول استوک کالیبراسیون آزودرین، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد آزودرین	

را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کرد. آزادرین در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رفیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱-SS با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رفیق کنید

- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2-XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلوروواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2-XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلوروواتیلنی متخالخل

- دستگاه گاز کروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

- ۱۷۶۵- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
- ۱۷۶۶- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به GC دستگاه
- ۱۷۶۷- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
- ۱۷۶۸- حمام اولتراسونیک
- ۱۷۶۹- انبرک

نموفه برداری:

- ۹۶۹- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۹۷۰- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.
- ۹۷۱- نمونه برداری را در یک بدی مشخص بین ۱ L/min - ۰/۲ برای عبور حجم هوا ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.
- ۹۷۲- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۶۳۵- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترافلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
- ۶۳۶- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.
- ۶۳۷- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۱-۶۳۸ ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۵۸۰- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای آزو درین در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱) SS-1 یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسيط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم آزو درین)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک آزو درین به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم آزو درین).

۵۸۱- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسيط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

- نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار spike را بعنوان شاهد آماده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۵۸۲- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:

- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL را بر حسب میلی گرم بر متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۱۰/۹۰)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=10/W$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 برابر با $10/(W \times 4)$ میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.

سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

در پوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم آزودرین بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ٪۹ می باشد

اندازه گیری:

۶۰.۹- دستگاه گاز کروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.

آنالیت(ماده مورد تجزیه): آزودرین

- جداساز: 2 mL تولوئن / استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
- دمای تزریق: 24°C
- دمای آشکارساز: $180\text{--}215^{\circ}\text{C}$
- دمای ستون: $100\text{--}275^{\circ}\text{C}$
- زمان ماند: ۱۸/۲۷ دقیقه
- گاز حامل: هلیوم
- ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضربی ترقی مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۱۰- مساحت پیک آزودرین و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه آزودرین واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۱۲- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) آزودرین موجود در بخش جلویی (W_b) و عقبی (B_f) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f / 10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

۴۱۳- محاسبه غلظت (C) آزادهاین در حجم هوا نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

Azinphos methyl	آزینفوز متیل
86-50-0 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_{10}H_{12}N_3O_3PS_2$
TE1925000 : RTECS	وزن مولکولی: ۳۱۷/۳۲
(CH ₃ O) ₂ P(=S)SCH ₂ (C ₇ H ₄ N ₃ O)	فرمول ساختاری:
Phosphorodithioic acid, O,O-dimethyl S-[(4-oxo-1,2,3-benzotriazin-3(4H)-yl)methyl] ester	اسامی دیگر: گوتیون؛
ویژگی ها: نقطه جوش بالاتر از ۲۰۰ °C؛ نقطه ذوب ۳۷-۷۴ °C؛ فشار بخار ۲۰ °C در ۰/۰۰۰ ۱۸ Pa (۰/۳۵ × ۱۰ ^{-۶} mmHg در ۱/۴۴ g/mL)	
OSHA: 0.2 mg/m ³	حد مجاز: NIOSH: 0.2 mg/m ³
	ACGIH: 0.2 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
آزینفوز متیل بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۲۹- آزینفوز متیل و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۳۳۰- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۳۳۱- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۳۳۲- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۳۳۳- محلول استوک کالیبراسیون آزینفوز متیل، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد آزینفوز متیل را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید.	

- آزینفوز متیل در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.
- ۱۳۳۴- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:
- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.
 - محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱-SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید
- ۱۳۳۵- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

- ۱۷۷۰- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود.
- بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب-2 XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلوروواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب-2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).
- نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.
- ۱۷۷۱- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلوروواتیلنی متخلخل
- ۱۷۷۲- دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون
- ۱۷۷۳- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با دربوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نمو گیر

خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

- سرنگ های ۵، ۱۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به

دستگاه GC

- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری ۱۷۷۵

- حمام اولتراسونیک ۱۷۷۶

- انبرک ۱۷۷۷

نمونه برداری:

- ۹۷۳- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

- ۹۷۴- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلیلی در کار ایجاد نگردد.

- ۹۷۵- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ L/min - ۰/۲ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

- ۹۷۶- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۹۳۹- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقة نگذارنده پلی تترافلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

- ۹۴۰- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگزارید.

- ۹۴۱- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناسب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

- ۹۴۲- ۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲

میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۵۸۳- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای آزینفووز مตیل در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجذب تغليظ شده ، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم آزینفووز متیل)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک آزینفووز متیل به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم آزینفووز متیل).

- ۵۸۴- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید
(مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۵۸۵- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:

- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL
- متر مکعب تعیین کنید.

- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک ۱ SS-1 بحسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
 $(SS-2) = (SS-1) \times 0.1$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک ۲ (SS-2) می باشد.

- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید (مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)

- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم آزینفوز متیل بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۱- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت (ماده مورد تجزیه): آزینفوز متیل

جدازاز: ۲ mL تولوئن / استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰

دماهی تزریق: ۲۴۰ °C

دماهی آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C

دماهی ستون: ۱۰۰-۲۷۵ °C

زمان ماند: ۴۴/۱۶ دقیقه

گاز حامل: هلیوم

ستون: موئین، سیلیکا ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۱۲- مساحت پیک آزینفوز متیل و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گروها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه آزینفوز متیل واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۱۴- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) آزینفوز متیل موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که

ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.
۴۱۵- محاسبه غلظت (C) آزینفوز متیل در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{mg/m}^3$$

Bidrin	بیدرین
141-66-2 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_8H_{16}NO_5P$
TC3850000 : RTECS	وزن مولکولی: ۲۳۷/۱۹
$(CH_3O)_2P(=O)OC(CH_3)=CHC(=O)N(CH_3)_2$	فرمول ساختاری: اسامی دیگر: دیکروتوفورز؛
Phosphoric acid, 3-(dimethylamino)-1-methyl-3-oxo-1-propenyl dimethyl ester	
Phosphoric acid, dimethyl ester, ester with cis-3-hydroxy-N,N-dimethylcrotonamide	
ویژگی ها: مایع؛ نقطه جوش $400^{\circ}C$ ؛ دانسیته مایع 1.216 g/mL در $20^{\circ}C$	
OSHA: 0.25 mg/m^3	حد مجاز: NIOSH: 0.25 mg/m^3
	ACGIH: 0.25 mg/m^3 (skin)
احتیاطات ویژه:	
بیدرین بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۳۶ - بیدرین و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۳۳۷ - تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۳۳۸ - استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۳۳۹ - محلول واجذب، 50 میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه 500 میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، 1 میلی لیتر محلول 5 میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به 500 میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۳۴۰ - محلول استوک کالبیراسیون بیدرین، 10 mg/mL ؛ محلول های استاندارد بیدرین را در	

ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. بیدرین در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۳۴۱- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن با نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS-1 را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۳۴۲- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۷۷۸- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب-2 XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب-2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبرگلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطی تر (آمیدها، فسفرآمیدها و سولفوکسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۷۷۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلورواتیلنی متخلخل

۱۷۸۰- دستگاه گاز کروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری

۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

- ۱۷۸۱ - ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
- ۱۷۸۲ - سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC
- ۱۷۸۳ - بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
- ۱۷۸۴ - حمام اولتراسونیک
- ۱۷۸۵ - انبر ک

نمونه بردازی:

- ۹۷۷ - پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۹۷۸ - نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.
- ۹۷۹ - نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱-۰/۲ L/min برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.
- ۹۸۰ - درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۶۴۳ - درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترافلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
- ۶۴۴ - ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.
- ۶۴۵ - ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار

دھید.

۱-۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دھید. سپس سربوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۵۸۶- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای بیدرین در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجذب تغليظ شده ، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱- ۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم بیدرین)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک بیدرین به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم بیدرین).

۵۸۷- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه

- دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار *unspike* را بعنوان شاهد آماده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید.
 - (مراحل ۱ - ۳ نمونه برداری).
- ۵۸۸- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرامی گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.
 - محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰))
 - برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 - برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=W/10$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
- که در آن $(SS-2)=0.1 \times (SS-1)$ برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
 - درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه

شده ، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم بیدرین بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر
- مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۱۳- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را با به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): بیدرین
- جداساز: $2 \text{ mL} / 10\% \text{ تولوئن / استون}$ با نسبت حجمی (V/V)
- دمای تزریق: 240°C
- دمای آشکارساز: $180-215^\circ\text{C}$
- دمای ستون: $100-275^\circ\text{C}$
- زمان ماند: ۱۸ دقیقه
- گاز حامل: هلیوم
- ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۱۴- مساحت پیک بیدرین و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه بیدرین واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۱۶- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) بیدرین موجود در بخش جلویی (W_b) و عقبی (W_f) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را

محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

-۴۱۷- محاسبه غلظت (C) بیدرین در حجم هوا نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{mg/m}^3$$

پاراتیون	Parathion
فرمول شیمیایی:	$C_{10}H_{14}NO_5PS$
وزن مولکولی:	۲۹۱/۲۶
فرمول ساختاری:	$(C_2H_5O)_2P(=S)O(C_6H_4)NO_2$
اسامی دیگر:	اکیل پاراتیون؛
ویژگی ها:	Phosphorothioic acid, O,O-diethyl O-(4-nitrophenyl) ester نقطه جوش $375^{\circ}C$ ؛ نقطه ذوب $6^{\circ}C$ ؛ فشار بخار $378 \times 10^{-5} mmHg$ در $20^{\circ}C$ ؛ ۰/۰۵ Pa در $20^{\circ}C$ ؛ دانسیته مایع $1/26 g/mL$ در $20^{\circ}C$
حدمجاز:	OSHA: 0.1 mg/m ³ NIOSH: 0.05 mg/m ³ ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	پاراتیون بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.
مواد و محلولهای لازم:	<p>- پاراتیون و تری فنیل فسفات (اختیاری)، با درجه خلوص آنالیتیکی ۱۳۴۳</p> <p>- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش ۱۳۴۴</p> <p>- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر ۱۳۴۵</p> <p>- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید. ۱۳۴۶</p> <p>نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.</p> <p>- محلول استوک کالیبراسیون پاراتیون، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد پاراتیون را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. پاراتیون در حداقل ۱۳۴۷</p>

۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب-2 XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترافلوروواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب-2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min - ۰/۲، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترافلوروواتیلنی متخلخل

- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-سنوی، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۷۸۹- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۷۹۰- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به GC

۱۷۹۱- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۷۹۲- حمام اولتراسونیک

۱۷۹۳- انبرک

نمونه برداری:

۹۸۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۹۸۲- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.

۹۸۳- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۹۸۴- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۶۴۷- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترا فلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۶۴۸- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیpet ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۶۴۹- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۱۵۰-۱ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۵۸۹- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای پاراتیون در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱-SS) یا (۲-SS) مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول به محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم پاراتیون)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک پاراتیون به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم پاراتیون).

۵۹۰- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرو لیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید

(مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۵۹۱- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد :

- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL - متر مکعب تعیین کنید.

- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.

$(SS-2) = (SS-1) \times 10/0$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.

- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم پاراتیون بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۱۵- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): پاراتیون
 - جداساز: $2 \text{ mL} / 10,90 \text{ (V/V)}$ تولوئن/استون با نسبت حجمی
 - دمای تزریق: 240°C
 - دمای آشکارساز: $180\text{--}215^{\circ}\text{C}$
 - دمای ستون: $275\text{--}100^{\circ}\text{C}$
 - زمان ماند: ۹۸/۲۸ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده
- نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید یا که ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۱۶- مساحت پیک پاراتیون و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه پاراتیون واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۱۸- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) پاراتیون موجود در بخش جلویی

(W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی تر کیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

۴۱۹- محاسبه غلظت (C) پاراتیون در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

پروفوس	Prophos
فرمول شیمیایی: $C_8H_{19}O_2PS_2$	13194-48-4 :CAS
وزن مولکولی: ۲۴۲/۳۳	TE4025000 : RTECS
فرمول ساختاری: $(C_3H_7S)_2P(=O)OC_2H_5$	اسامی دیگر: اتوپروپ ؛ Phosphorodithioic acid, O-ethyl S,S-dipropyl ester
ویژگی ها: روغن؛ فشار بخار $3/5 \times 10^{-4}$ mmHg در 26°C ؛ دانسیته مایع $1/0.94$ g/mL	روغن؛ فشار بخار $3/5 \times 10^{-4}$ mmHg ($0/0.47$ Pa) در 26°C ؛ دانسیته مایع $1/0.94$ g/mL
-	حدمجاز:
احتیاطات ویژه:	پروفوس بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.
مواد و محلولهای لازم:	<p>۱۳۵۰- پروفوس و تری فنیل فسفات (احتیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی</p> <p>۱۳۵۱- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش</p> <p>۱۳۵۲- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر</p> <p>۱۳۵۳- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.</p> <p>نکه: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.</p> <p>۱۳۵۴- محلول استوک کالیبراسیون پروفوس، 10 mg/mL؛ محلول های استاندارد پروفوس را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی $(V/V) 10/90$ تهیه کنید. پروفوس در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.</p>

۱۳۵۵- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر

از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول استوک SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱-SS را با استفاده از تولوئن در یک

بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۳۵۶- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد

نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۷۹۴- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۲ mm و قطر داخلی

۱۱mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر

ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب ۲-XAD با میزان ۶۰/۲۰

بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترافلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه

فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب ۲-XAD جدا شده است.

بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار

موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این

لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب

عمل نمی کنند.

۱۷۹۵- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترافلورواتیلنی متخلخل

۱۷۹۶- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-سوری، فیلتر برای باند عبوری

۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

۱۷۹۷- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با دربوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نمو گیر

خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC
- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
- حمام اولتراسونیک
- انبر ک

نموفه بردازی:

- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالibrاسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.
- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین 1 L/min - 10 L/min برای عبور حجم هوای 12 تا 240 لیتر انجام دهید.
- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی ترا فلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال 4 میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال 4 میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
- 2 mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ 5 میلی لیتری یا پیپت 2 میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.
- 30 دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع 15 میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت 1 ساعت در یک شیکر قرار دهید.
- 1 تا $1/5$ میلی لیتر از محتوی هر ویال 4 میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال

۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۵۹۲- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای پروفوس در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (1) SS-1 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجدب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجدب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجدب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغییظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول به spike محلول واجدب تغییظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجدب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم پروفوس)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک پروفوس به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم پروفوس).

۵۹۳- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید.
- (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- ۵۹۴- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد :
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰)
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
- برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=\frac{W}{10}$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
- $(SS-2)=\frac{W}{11}$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20 ، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.
- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.

<p>لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)</p> <p>توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)</p> <p>نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم پروفوس بازیافت شده ترسیم کنید.</p> <p>ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد</p>	<ul style="list-style-type: none"> - لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی) - توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری) - نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم پروفوس بازیافت شده ترسیم کنید. - ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد
	اندازه گیری:
<p>۶۱۷- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.</p> <p>آنالیت(ماده مورد تجزیه): پروفوس</p> <p>جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰</p> <p>دماهی تزریق: C: ۲۴۰ °</p> <p>دماهی آشکارساز: C: ۱۸۰-۲۱۵ °</p> <p>دماهی ستون: C: ۱۰۰-۲۷۵ °</p> <p>زمان ماند: ۱۷/۱۵ دقیقه</p> <p>گاز حامل: هلیوم</p> <p>ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده</p> <p>نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.</p> <p>۶۱۸- مساحت پیک پروفوس و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.</p>	<ul style="list-style-type: none"> - لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی) - توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری) - نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم پروفوس بازیافت شده ترسیم کنید. - ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد
<p>مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه پروفوس واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.</p> <p>محاسبات:</p> <p>۴۲۰- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) پروفوس موجود در بخش جلویی و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را</p>	<p>مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه پروفوس واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.</p> <p>محاسبات:</p> <p>۴۲۰- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) پروفوس موجود در بخش جلویی و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را</p>

محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

۴۲۱- محاسبه غلظت (C) پروفوس در حجم هوا نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

تیمت	Thimet
فرمول شیمیایی: $C_7H_{17}O_2PS_3$	298-02-2 :CAS
وزن مولکولی: ۲۶۰/۳۶	TD9450000 : RTECS
فرمول ساختاری: $(C_2H_5O)_2P(=S)SCH_2SC_2H_5$	اسامی دیگر: فرات؛
ویژگی ها: مایع؛ نقطه جوش $120 - 118^\circ C$ ؛ فشار بخار mmHg کمتر از 10^{-9} (۰/۱۱ Pa) در $20^\circ C$ ؛ دانسیته مایع $1/156 \text{ g/mL}$ در $20^\circ C$	Phosphorodithioic acid, O,O-diethyl S-[(ethylthio)methyl] ester
حد مجاز: NIOSH: 0.05 mg/m ³	OSHA: 0.05 mg/m ³
ACGIH: 0.05 mg/m ³ (skin)	احتیاطات ویژه:
تیمت بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	مواد و محلولهای لازم:
۱۳۵۷- تیمت و تری فنیل فسفات (اختیاری)، با درجه خلوص آنالیتیکی	۱۳۵۸- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش
۱۳۵۹- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	۱۳۶۰- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	۱۳۶۱- محلول استوک کالیبراسیون تیمت، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد تیمت را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. تیمت در حداقل

۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۳۶۲- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۳۶۳- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۰۲- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2-XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2-XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۸۰۳- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترا فلورواتیلنی متخلخل

۱۸۰۴- دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

۱۸۰۵- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۸۰۶- سرنگ های ۵، ۱۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC

۱۸۰۷- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۸۰۸- حمام اولتراسونیک

۱۸۰۹- انبر ک

نمونه برداری:

۹۸۹- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۹۹۰- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.

۹۹۱- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ L/min - ۰/۲ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۹۹۲- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۶۵۵- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی ترا فلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۶۵۶- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۶۵۷- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۱-۶۵۸ ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۵۹۵- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای تیمت در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱ را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول به محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم تیمت)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک تیمت به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم تیمت).

۵۹۶- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید

(مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۵۹۷- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد :

- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL - متر مکعب تعیین کنید.

- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.

$(SS-2) = (SS-1) \times 10$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.

- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشت و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم تیمت بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۱۹- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): تیمت

- جداساز: $2 \text{ mL} / 10:90 \text{ (V/V)}$

- دمای تزریق: 240°C

- دمای آشکارساز: 180°C - 215°C

- دمای ستون: 100°C - 275°C

- زمان ماند: $18:19 \text{ دقیقه}$

- گاز حامل: هلیوم

- ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده

نکته: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید یا ک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۲۰- مساحت پیک تیمت و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: اگر گانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه تیمت واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۲۲- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) تیمت موجود در بخش جلویی

و عقی (W_b) و عقی (W_f) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

-محاسبه غلظت (C) تیمیت در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

Dursban	دورسبان
921-88-2 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_9H_{11}Cl_3NO_3PS$
TF6300000 : RTECS	وزن مولکولی: ۳۵۰/۵۸
	فرمول ساختاری: $(C_2H_5O)_2P(=S)O(C_5HN)Cl_3$
	اسامی دیگر: کلرپروفس
Phosphorothioic acid, O,O-diethyl O-(3,5,6-trichloro-2-pyridinyl) ester	
ویژگی ها: نقطه ذوب $42-42^{\circ}C$; فشار بخار $1/87 \times 10^{-5} mmHg$ در $0/0025 Pa$	
OSHA: 0.2 mg/m ³	حد مجاز: NIOSH: 0.2 mg/m ³
	ACGIH: 0.2 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
دورسبان بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۶۴ - دورسبان و تری فنیل فسفات (اختیاری); با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۳۶۵ - تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۳۶۶ - استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۳۶۷ - محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۳۶۸ - محلول استوک کالیبراسیون دورسبان، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد دورسبان را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. دورسبان در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.	

۱۳۶۹- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول استوک SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱-SS را با استفاده از تولوئن در یک

بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۳۷۰- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۱۰- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2-XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترافلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2-XAD جدآ شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۸۱۱- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترافلورواتیلنی متخلخل

۱۸۱۲- دستگاه گاز کروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-سوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

۱۸۱۳- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر

۱۸۱۴	سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
۱۸۱۵	بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
۱۸۱۶	حمام اولتراسونیک
۱۸۱۷	انبرک
نمونه برداری:	
۹۹۳	پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
۹۹۴	نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.
۹۹۵	نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ L/min - ۰/۲ برای عبور حجم هوا ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.
۹۹۶	درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۶۵۹	درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی ترا فلورواتیلن را جدا کنید؛
۶۶۰	فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
۶۶۱	۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.
۶۶۲	۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال

۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برحسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

-۵۹۸- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای دورسبان در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم دورسبان)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک دورسبان به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم دورسبان).

-۵۹۹- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرامی گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۹۰/۱۰)
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
- برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=W/10$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
- $(SS-2)=0.1 \times (SS-1)$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20 ، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.
- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.

- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم دورسبان بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۲۱- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): دورسبان
 - جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
 - دمای تزریق: 240°C
 - دمای آشکارساز: $180\text{--}215^{\circ}\text{C}$
 - دمای ستون: $100\text{--}275^{\circ}\text{C}$
 - زمان ماند: ۲۹/۱۱ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده
- نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۲۲- مساحت پیک دورسبان و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه دورسبان واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۶۲۴- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) دورسبان موجود در بخش جلویی و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را

محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f / 10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

۴۲۵- محاسبه غلظت (C) دورسبان در حجم هوا نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

دی سیستون	دی سیستون
298-04-4 :CAS TD9275000 : RTECS	فرمول شیمیایی: $C_8H_{19}O_2PS_3$ وزن مولکولی: ۲۷۴/۳۹
	فرمول ساختاری: $(C_2H_5O)_2P(=S)S(CH_2)_2SC_2H_5$ اسامی دیگر: دیسولفوتون ؛
	Phosphorodithio1x acid, O,O-diethyl S-[2-(ethylthio)ethyl] ester ویژگی ها: مایع؛ فشار بخار $1/8 \times 10^{-5}$ mmHg در $20^\circ C$ ؛ دانسیته مایع $1/144$ g/mL در $20^\circ C$
OSHA: 0.1 mg/m ³	حد مجاز: NIOSH: 0.1 mg/m ³ ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
دی سیستون بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۷۱- دی سیستون و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۳۷۲- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۳۷۳- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۳۷۴- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۳۷۵- محلول استوک کالیبراسیون دی سیستون، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد دی سیستون را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. دی	

سیستون در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۳۷۶- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول SS-1 را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۳۷۷- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۱۸- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2-XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2-XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکه: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قضیی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۸۱۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلورواتیلنی متخلخل

۱۸۲۰- دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

۱۸۲۱- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر

خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۸۲۲- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به

دستگاه GC

۱۸۲۳- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۸۲۴- حمام اولتراسونیک

۱۸۲۵- انبرک

نمونه برداری:

۹۹۷- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک

نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۹۹۸- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که

خللی در کار ایجاد نگردد.

۹۹۹- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین 1 L/min - 10 L/min برای عبور حجم هوای

۱۲ تا 240 لیتر انجام دهید.

۱۰۰۰- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۶۶۳- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگدارنده پلی تترافلورواتیلن را جدا کنید؛

فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم

پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۶۶۴- 2 mL حلال واجدب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر

یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۶۶۵- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام

اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار

دهید.

۶۶۶- ۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۰۱- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای دی سیستون در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱-SS) یا (۲-SS) مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱ را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول به محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم دی سیستون)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک دی سیستون به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم دی سیستون).

۶۰۲- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول ۱-SS spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید
(مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۶۰۳- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد :

- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL - متر مکعب تعیین کنید.

- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۱۰/۹۰)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،
$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،
$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.

$(SS-2) = (SS-1) \times 10/0$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.

- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشت و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم دی سیستون بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۲۳- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تعزیز): دی سیستون

- جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰

- دمای تزریق: ۲۴۰ °C

- دمای آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C

- دمای ستون: ۱۰۰-۲۷۵ °C

- زمان ماند: ۲۳/۰۹ دقیقه

- گاز حامل: هلیوم

- ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید یا کم ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۲۴- مساحت پیک دی سیستون و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه دی سیستون واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۲۶- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) دی سیستون موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی تر کیب شده است. اگر $W_b > W_f / 10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

-۴۲۷- محاسبه غلظت (C) دی سیستون در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

Diazinon	دیازینون
333-41-5 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_{12}H_{21}N_2O_3PS$
TF3325000 : RTECS	وزن مولکولی: ۳۰۴/۳۴
(C ₂ H ₅ O) ₂ P(=S)O(C ₄ HN ₂)(CH ₃)CH(CH ₃) ₂	فرمول ساختاری:
اسامی دیگر: اسپکتراسید ؛	
Phosphorothioic acid, O,O-diethyl O-[6-methyl-2-(1-methylethyl)-4-pyrimidinyl] ester	
ویژگی ها: مایع؛ نقطه جوش بالاتر از ۱۲۰ °C؛ فشار بخار (۰/۰۱۹ Pa) $1/4 \times 10^{-4}$ mmHg در ۲۰ °C؛ دانسیته مایع ۱/۱۱۸ g/mL در ۲۰ °C	
OSHA: 0.1 mg/m ³	حد مجاز: NIOSH: 0.1 mg/m ³
	ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)
	احتیاطات ویژه:
	دیازینون بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.
	مواد و محلولهای لازم:
۱۳۷۸ - دیازینون و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۳۷۹ - تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۳۸۰ - استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۳۸۱ - محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتر ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکه: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۳۸۲ - محلول استوک کالیبراسیون دیازینون، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد دیازینون را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. دیازینون در حداقل	

۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول استوک SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رفیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رفیق کنید

- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب XAD-2 با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلورواتیلنی متخلخل

- دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

- ۱۸۲۹- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
- ۱۸۳۰- سرنگ های ۵، ۱۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC
- ۱۸۳۱- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
- ۱۸۳۲- حمام اولتراسونیک
- ۱۸۳۳- انبرک

نمونه بردازی:

- ۱۰۰۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۱۰۰۲- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خللی در کار ایجاد نگردد.
- ۱۰۰۳- نمونه بردازی را در یک دبی مشخص بین $1\text{ L}/\text{min}$ - $0.2\text{ L}/\text{min}$ برای عبور حجم هوای 12 تا 240 لیتر انجام دهید.
- ۱۰۰۴- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۶۶۷- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترا فلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
- ۶۶۸- 2 mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیست ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.
- ۶۶۹- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۶۷۰- ۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۰۴- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای دیازینون در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱) SS-1 یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغییض کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجذب تغییض شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم دیازینون)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک دیازینون به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم دیازینون).

۶۰۵- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1 spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

- نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- ۶۰۶- هنگامی که این روش را در مرور دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرایی گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL
 - متر مکعب تعیین کنید.
 - محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۱۰/۹۰)
 - برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 - برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=10/W$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 برابر با $SS-2=0.1 \times 10/W$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20 ، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
 - درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.

<p>- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.</p> <p>- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)</p> <p>- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)</p> <p>- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم دیازینون بازیافت شده ترسیم کنید.</p> <p>- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد</p>	<p>اندازه گیری:</p> <p>۶۲۵- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کید.</p> <p>- آنالیت(ماده مورد تجزیه): دیازینون</p> <p>- جداساز: $2 \text{ mL} / 10\% \text{ تولوئن} / \text{استون}$ با نسبت حجمی (V/V)</p> <p>- دمای تزریق: 240°C</p> <p>- دمای آشکارساز: $180-215^\circ\text{C}$</p> <p>- دمای ستون: $275-300^\circ\text{C}$</p> <p>- زمان ماند: $23/37$ دقیقه</p> <p>- گاز حامل: هلیوم</p> <p>- ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده</p> <p>نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.</p> <p>۶۲۶- مساحت پیک دیازینون و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.</p> <p>مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه دیازینون واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.</p> <p>محاسبات:</p> <p>۶۲۸- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) دیازینون موجود در بخش جلویی</p>

(W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکه: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

۴۲۹- محاسبه غلظت (C) دیازینون در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

Disulfoton	دیسولفوتون
298-04-4 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_8H_{19}O_2PS_3$
TD9275000 : RTECS	وزن مولکولی: ۲۷۴/۳۹
	فرمول ساختاری: $(C_2H_5O)_2P(=S)S(CH_2)_2SC_2H_5$
	اسامی دیگر: دی سیستون ؛
	Phosphorodithio1x acid, O,O-diethyl S-[2-(ethylthio)ethyl] ester
ویژگی ها:	ماعی؛ فشار بخار $1/8 \times 10^{-4}$ mmHg در $20^{\circ}C$ ؛ دانسیته مایع $20^{\circ}C$ در $1/144$ g/mL
OSHA: 0.1 mg/m ³	حدمجاز: NIOSH: 0.1 mg/m ³
	ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
دیسولفوتون بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۸۵- دیسولفوتون و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۳۸۶- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۳۸۷- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۳۸۸- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۳۸۹- محلول استوک کالیبراسیون دیسولفوتون، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد دیسولفوتون را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید.	

دیسولفوتون در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

-۱۳۹۰- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱-SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

-۱۳۹۱- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

-۱۸۳۴- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2-XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترافلوروواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2-XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبرگلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفرآمیدها و سولفوكسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

-۱۸۳۵- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، ۰/۲، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترافلوروواتیلنی متخلخل

-۱۸۳۶- دستگاه گاز کروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

۱۸۳۷- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۸۳۸- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC

۱۸۳۹- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۸۴۰- حمام اولتراسونیک

۱۸۴۱- انبرک

نمونه برداری:

۱۰۰۵- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۰۶- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خللی در کار ایجاد نگردد.

۱۰۰۷- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ L/min – ۰/۲ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۱۰۰۸- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۶۷۱- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگدارنده پلی تترافلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۶۷۲- ۲ mL حلال واجدب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۶۷۳- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۱-۶۷۴ ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۰۷- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای دیسولفوتون در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱-SS) یا (۲-SS) مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغییض کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول به spike محلول واجذب تغییض شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم دیسولفوتون)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک دیسولفوتون به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم دیسولفوتون).
- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

۶۰۸- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار spike را بعنوان شاهد آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰))
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
- برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک ۱ SS-1 بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
- $(SS-2) = (SS-1) \times 0.1$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.
- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.

- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم دیسولفوتون بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

- ۶۲۷- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.
- آنالیت(ماده مورد تعزیز): دیسولفوتون
 - جداساز: $2\text{ mL}\text{ تولئن}/\text{استون}$ با نسبت حجمی (V/V) $10/90$
 - دمای تزریق: 240°C
 - دمای آشکارساز: $180\text{--}215^{\circ}\text{C}$
 - دمای ستون: $100\text{--}275^{\circ}\text{C}$
 - زمان ماند: $23/09$ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده
- نکته: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۲۸- مساحت پیک دیسولفوتون و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرهای: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه دیسولفوتون واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

- ۴۳۰- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) دیسولفوتون موجود در بخش

جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f / 10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

۴۳۱- محاسبه غلظت (C) دیسولفوتون در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

Dyfonate	دیفونات
944-22-9 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_{10}H_{15}OPS_2$
TA5950000 : RTECS	وزن مولکولی: ۲۴۶/۳۲
	فرمول ساختاری: $C_2H_5OP(C_2H_5)(=S)S(C_6H_5)$
	اسامی دیگر: فونوفوس ؛
	Ethyl phosphonodithioic acid, O-ethyl S-phenyl ester Phosphonodithioic acid, ethyl-, O-ethyl S-phenyl ester
	ویژگی ها: مایع؛ دانسیته ۱/۱۶ g/mL در ۲۰ °C
OSHA: 0.1 mg/m ³	حد مجاز: NIOSH: 0.1 mg/m ³
	ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
دیفونات بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۹۲ - دیفونات و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۳۹۳ - تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۳۹۴ - استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۳۹۵ - محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۳۹۶ - محلول استوک کالیبراسیون دیفونات، ۱۰ mg/mL در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. دیفونات در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.	

۱۳۹۷- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون، محلول spike ممکن است حاوی بیشتر

از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول استوک SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا

۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول-۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک

بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۳۹۸- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد

نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۴۲- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر

داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی

۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب-2 XAD-

مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس

پلی تترا فلوروواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه

فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب-2 XAD-2 جدا شده است.

بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار

موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این

لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب

عمل نمی کنند.

۱۸۴۳- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترا فلوروواتیلنی متخلخل

۱۸۴۴- دستگاه گازکرومانتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری

۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۸۴۵- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر

خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری حمام اولتراسونیک انبر ک
--

نموفه بردازی:

- ۱۰۰۹- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۱۰۱۰- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.
- ۱۰۱۱- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین 1 L/min - 2 L/min برای عبور حجم هوای ۱۲ تا 240 لیتر انجام دهید.
- ۱۰۱۲- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۶۷۵- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترافلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
- ۶۷۶- 2 mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها بگذارید.
- ۶۷۷- 30 دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع 15 میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت 1 ساعت در یک شیکر قرار دهید.
- ۶۷۸- 1 تا $1/5$ میلی لیتر از محتوی هر ویال 4 میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال

۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۱۰- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای دیفونات در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجدب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجدب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجدب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليط کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجدب تغليط شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسيط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجدب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم دیفونات)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک دیفونات به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم دیفونات).

۶۱۱- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسيط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد :
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۹۰/۱۰)
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
 که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=10/W$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک ۱ SS-1 بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
- $(SS-2)=(SS-1) \times 10/0$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.
- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.

- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم دیفونات بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۲۹- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): دیفونات
- جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
- دمای تزریق: ۲۴۰ °C
- دمای آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C
- دمای ستون: ۱۰۰-۲۷۵ °C
- زمان ماند: ۲۲/۰۴ دقیقه
- گاز حامل: هلیوم
- ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۳۰- مساحت پیک دیفونات و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه دیفونات واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۳۲- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) دیفونات موجود در بخش جلویی (W_b) و عقبی (B_f) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را

محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

۴۳۳- محاسبه غلظت (C) دیفونات در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{mg/m}^3$$

Dicrotophos	دیکروتوفوز
141-66-2 :CAS TC3850000 : RTECS	فرمول شیمیابی: $C_8H_{16}NO_5P$ وزن مولکولی: ۲۳۷/۱۹
$(CH_3O)_2P(=O)OC(CH_3)=CHC(=O)N(CH_3)_2$	فرمول ساختاری: اسامی دیگر: بیدرین؛
Phosphoric acid, 3-(dimethylamino)-1-methyl-3-oxo-1-propenyl dimethyl ester Phosphoric acid, dimethyl ester, ester with cis-3-hydroxy-N,N-dimethylcrotonamide	ویژگی ها: مایع؛ نقطه جوش $400^{\circ}C$ ؛ دانسیته مایع 1.216 g/mL در $20^{\circ}C$
OSHA: 0.25 mg/m ³	حدمجاز:
NIOSH: 0.25 mg/m ³	ACGIH: 0.25 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
دیکروتوفوز بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۳۹۹- دیکروتوفوز و تری فنیل فسفات (احتیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۴۰۰- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۴۰۱- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۴۰۲- محلول واجذب، ۵ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۴۰۳- محلول استوک کالیبراسیون دیکروتوفوز، 10 mg/mL ؛ محلول های استاندارد	

دیکروتوفوز را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید.

دیکروتوفوز در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۴۰۴ - محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول SS-1 را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۴۰۵ - گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۵۰ - نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب-2 XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترافلوروواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب-2 XAD شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفون کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۸۵۱ - پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۰/۲ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترافلوروواتیلنی متخلخل

۱۸۵۲ - دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای نوری، فیلتر برای باند عبوری

۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۸۵۳- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۸۵۴- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC

۱۸۵۵- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۸۵۶- حمام اولتراسونیک

۱۸۵۷- انبرک

نمونه برداری:

۱۰۱۳- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۱۴- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خللی در کار ایجاد نگردد.

۱۰۱۵- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۱۰۱۶- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۶۷۹- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترافلورووتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۶۸۰- 2 mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۶۸۱- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر

قرار دهد.

۶۸۲- ۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۱۳- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای دیکروتوfovz در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱) SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجدب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجدب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجدب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغییظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول به محلول واجدب تغییظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجدب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه‌های اصلی و شاهد و نمونه‌های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم دیکروتوfovz)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک دیکروتوfovz به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم دیکروتوfovz).

۶۱۴- نمونه‌های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست‌های نمونه‌ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه

- دھید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محضور رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار spike را بعنوان شاهد آماده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید.
 - (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- ۶۱۵- هنگامی که این روش را در مرور دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:
- برای ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.
 - محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰))
 - برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 - برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک-1 SS-1 بحسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
- $0.1 \times (SS-1) = (SS-2)$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک-2 (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
 - در پوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه

شده ، استفاده کنید.

- در پوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم دیکروتوفوز بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

- ۶۳۱- دستگاه گاز کروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.
- آنالیت(ماده مورد تجزیه): دیکروتوفوز
 - جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
 - دمای تزریق: 240°C
 - دمای آشکارساز: $180\text{--}215^{\circ}\text{C}$
 - دمای ستون: $275\text{--}280^{\circ}\text{C}$
 - زمان ماند: ۱۸ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده
- نکه: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال و اجدب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۳۲- مساحت پیک دیکروتوفوز و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گره: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه دیکروتوفوز و اجدب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۳۴- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) دیکرتووفوز موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

۴۳۵- محاسبه غلظت (C) دیکرتووفوز در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

Cythion	سیتیون
121-75-5 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_{10}H_{19}O_6PS_2$
WM8400000 : RTECS	وزن مولکولی: ۳۳۰/۳۵
	فرمول ساختاری: $(CH_3O)_2P(=S)SCH[C(=O)OC_2H_5]CH_2C(=O)OC_2H_5$ اسمی دیگر: مالاتیون ؛ [(Dimethoxyphosphinothioyl)thio]butanedioic acid diethyl ester Succinic acid, mercapto-, diethyl ester, S-ester with O,O-dimethylphosphorodithioate
OSHA: 10 mg/m ³	حد مجاز: NIOSH: 10 mg/m ³ ACGIH: 10 mg/m ³ (skin)
	احتیاطات ویژه:
	سیتیون بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.
	مواد و محلولهای لازم:
۱۴۰۶	- سیتیون و تری فیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی
۱۴۰۷	- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش
۱۴۰۸	- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر
۱۴۰۹	- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.
	نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.

۱۴۱۰- محلول استوک کالیبراسیون سیتیون، 10 mg/mL ؛ محلول های استاندارد سیتیون را در

ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) $10/90$ تهیه کنید. سیتیون در حداقل 10 میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۴۱۱- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول استوک SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا 10 میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی $10/90$ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول SS-1 را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه 10 میلی لیتری رقیق کنید

۱۴۱۲- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۵۸- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول 5 cm ، قطر خارجی 13 mm و قطر داخلی 11 mm با خروجی که به یک لوله ای با طول 25 میلی متر و قطر خارجی 6 میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی 270 میلی گرم جاذب XAD-2 با مش $60/20$ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی 140 میلی گرم جاذب XAD-2 جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشد (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبرگلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفرآمیدها و سولفوكسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند. ممکن است سیتیون به طور کم یا نامنظم در مواجهه با فیلترهای فایبرگلاس بازیابی گردد.

۱۸۵۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی 1 L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

- ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترافلورواتیلنی متخلخل
- ۱۸۶۰- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-سوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون
- ۱۸۶۱- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
- ۱۸۶۲- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به GC دستگاه
- ۱۸۶۳- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
- ۱۸۶۴- حمام اولتراسونیک
- ۱۸۶۵- انبرک

نمونه بردازی:

- ۱۰۱۷- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۱۰۱۸- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.
- ۱۰۱۹- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.
- ۱۰۲۰- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۶۸۳- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترافلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کید.
- ۶۸۴- 2 mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۶۸۵- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۶۸۶- ۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سریوش آن را گذاند و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۱۶- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای سیتیون در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجدب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجدب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجدب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike محلول واجدب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجدب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم سیتیون)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک سیتیون به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم سیتیون).

۶۱۷- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
 - یک نمونه بردار unspike را عنوان شاهد آمده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- ۶۱۸- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.
 - محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۱۰/۹۰)
 - برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 - برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=W/10$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 بحسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
- $(SS-2)=(SS-1) \times 1/10$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.
- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم سیتیون بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

- ۶۳۳- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.
- آنالیت(ماده مورد تجزیه): سیتیون
- جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
- دمای تزریق: ۲۴۰ °C
- دمای آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C
- دمای ستون: ۲۷۵ °C - ۱۰۰
- زمان ماند: ۲۸/۵۳ دقیقه
- گاز حامل: هلیوم
- ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده
- نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۳۴- مساحت پیک سیتیون و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه سیتیون واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

-۴۳۶- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) سیتیون موجود در بخش جلویی (W_b) و عقبی (W_f) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

-۴۳۷- محاسبه غلظت (C) سیتیون در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

فرات	Phorate
فرمول شیمیایی:	C ₇ H ₁₇ O ₂ PS ₃
وزن مولکولی:	۲۶۰/۳۶
فرمول ساختاری:	(C ₂ H ₅ O) ₂ P(=S)SCH ₂ SC ₂ H ₅
اسامی دیگر: نیمت ؛	
ویژگی ها: مایع؛ نقطه جوش ۱۱۸ - ۱۲۰ °C؛ فشار بخار mmHg کمتر از ۱۰ ^{-۹} (۰/۱۱ Pa)	Phosphorodithioic acid, O,O-diethyl S-[(ethylthio)methyl] ester
در ۲۰ °C؛ دانسیته مایع ۱/۱۵۶ g/mL	
حدمجاز:	OSHA: 0.05 mg/m ³ NIOSH: 0.05 mg/m ³ ACGIH: 0.05 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
فرات بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آمده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۴۱۳- فرات و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیک	
۱۴۱۴- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۴۱۵- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۴۱۶- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۴۱۷- محلول استوک کالیبراسیون فرات، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد فرات را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. فرات در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.	

۱۴۱۸- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۴۱۹- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۶۶- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2-XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترافلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2-XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۸۶۷- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، ۰/۲، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترافلورواتیلنی متخلخل

۱۸۶۸- دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

۱۸۶۹- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نمو گیر

خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
۱۸۷۰- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به

دستگاه GC

۱۸۷۱- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۸۷۲- حمام اولتراسونیک

۱۸۷۳- انبر ک

نمونه برداری:

۱۰۲۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۲۲- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خالی در کار ایجاد نگردد.

۱۰۲۳- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۱۰۲۴- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۶۸۷- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی ترا فلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۶۸۸- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۶۸۹- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۶۹۰- ۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال

۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برحسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

-۶۱۹- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای فرات در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم فرات)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک فرات به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم فرات).

-۶۲۰- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1 spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار **unspike** را بعنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید
(مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۶۲۱- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:

- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL
مترا مکعب تعیین کنید.

- محلول **SS-1spike** را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن / استون ۱۰/۹۰)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر مترا مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،
$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر مترا مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،
$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک ۱ $= SS-1$ بحسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
 $10/(SS-1) = (SS-2)$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک ۲ $= (SS-2)$ می باشد.

- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.

- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم فرات بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۳۵- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): فرات

- جداساز: $2 \text{ mL} / 10\text{-}90 \text{ mL}$ استون با نسبت حجمی (V/V)

- دمای تزریق: 240°C

- دمای آشکارساز: $180\text{-}215^{\circ}\text{C}$

- دمای ستون: $100\text{-}275^{\circ}\text{C}$

- زمان ماند: ۱۸/۱۹ دقیقه

- گاز حامل: هلیوم

- ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۳۶- مساحت پیک فرات و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گروها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه فرات واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۶۳۸- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) فرات موجود در بخش جلویی (W_b) و عقبی (W_f) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را

محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f / 10$ ، به این معنی است که

ماده به بخش عقی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

-۴۳۹- محاسبه غلظت (C) فرات در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

فُسدرین	Phosdrin
فرمول شیمیایی: $C_7H_{13}O_6P$	298-01-1 :CAS
وزن مولکولی: ۲۲۴/۱۵	GQ5250100 : RTECS
فرمول ساختاری: $(CH_3O)_2P(=O)OC(CH_3)=CHC(=O)OCH_3$	اسامی دیگر: موینفوس ؛
3-[Dimethyoxyphosphinyl]oxy]-2-butenoic acid, methyl ester Crotonic acid, 3-hydroxy-, methyl ester dimethyl phosphate	ویژگی ها: نقطه جوش 325°C ؛ نقطه ذوب $20/6^{\circ}\text{C}$ ؛ فشار بخار $3 \times 10^{-3}\text{mmHg}$
حد مجاز: OSHA: 0.1 mg/m ³	حد مجاز: NIOSH: 0.1 mg/m ³
	ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
فُسدرین بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۴۲۰- فُسدرین و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۴۲۱- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۴۲۲- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۴۲۳- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۴۲۴- محلول استوک کالیبراسیون فُسدرین، ۱۰ mg/mL ؛ محلول های استاندارد فُسدرین را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. فُسدرین در حداقل	

۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۴۲۵- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا

۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۴۲۶- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۷۴- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول cm ۵، قطر خارجی mm ۱۳ و قطر داخلی mm ۱۱، با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2 XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبرگلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفرآمیدها و سولفوکسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۸۷۵- پمپ نمونه برداری فردی با دبی L/min ۱-۰/۲، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلورواتیلنی متخلخل

۱۸۷۶- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

- ۱۸۷۷- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
- ۱۸۷۸- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC
- ۱۸۷۹- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
- ۱۸۸۰- حمام اولتراسونیک
- ۱۸۸۱- انبر ک

نموفه برداری:

- ۱۰۲۵- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار رانیز به پمپ متصل کنید.
- ۱۰۲۶- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.
- ۱۰۲۷- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.
- ۱۰۲۸- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۶۹۱- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی ترافلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
- ۶۹۲- 2 mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیpet ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.
- ۶۹۳- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۲۲- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای فُسدرین در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱) SS-1 یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجدب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجدب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجدب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike محلول واجدب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجدب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم فُسدرین)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک فُسدرین به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم فُسدرین).

۶۲۳- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

- نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- ۶۲۴- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد :
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL را بر حسب میلی گرم بر متر مکعب تعیین کنید.
 - محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰))
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،
- $$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
- برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،
- $$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=10/W$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 برابر با وزن آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20 ، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
 - درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.

- در پوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مابع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم فُسدرین بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۳۷- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

آنالیت(ماده مورد تعزیز): فُسدرین

- جداساز: ۲ mL تولئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
- دمای تزریق: ۲۴۰ °C
- دمای آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C
- دمای ستون: ۱۰۰-۲۷۵ °C
- زمان ماند: ۱۰/۴۵ دقیقه
- گاز حامل: هلیوم
- ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۳۸- مساحت پیک فُسدرین و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه فُسدرین واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۴۰- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) فُسدرین موجود در بخش جلویی

(W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

۴۴۱- محاسبه غلظت (C) فُسدرین در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

فناپیفوس	Fenamiphos or Phenamiphos
فرمول شیمیایی: $C_{13}H_{22}NO_3PS$	22224-92-6 :CAS
وزن مولکولی: ۳۰۳/۳۶	TB3675000 : RTECS
فرمول ساختاری:	(CH ₃) ₂ CHNHP(=O)(O[C ₂ H ₅])O(C ₆ H ₃)(CH ₃)SCH ₃
اسامی دیگر: نیماکور؛	(1-Methylethyl)phosphoramidic acid, ethyl-3-methyl-4-(methylthio)phenyl ester
ویژگی ها: نقطه جوش ۳۲۹ °C؛ نقطه ذوب ۴۹ °C؛ فشار بخار 9×10^{-7} mmHg در ۲۰ °C (۰/۰۰۰۱۲ Pa)	Phosphoramidic acid, isopropyl-4-(methylthio)-m-tolyl ethyl ester
حدمجاز:	OSHA: 0.1 mg/m ³ NIOSH: 0.1 mg/m ³ ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	فناپیفوس بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.
مواد و محلولهای لازم:	<p>۱۴۲۷- فناپیفوس و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی</p> <p>۱۴۲۸- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش</p> <p>۱۴۲۹- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر</p> <p>۱۴۳۰- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.</p> <p>نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.</p> <p>۱۴۳۱- محلول استون کالیبراسیون فناپیفوس، ۱۰ mg/mL</p>

را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. فنامیفوس در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS-1 را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۸۲ - نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب-2 XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترافلوروواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب-2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایرگلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفرآمیدها و سولفوکسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۸۸۳ - پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترافلوروواتیلنی متخلخل

۱۸۸۴ - دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری

۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC

- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

- حمام اولتراسونیک

- انبر ک

نمونه برداری:

- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خالی در کار ایجاد نگردد.

- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ L/min - ۰/۲ L/min برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترا فلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

- ۶۹۶ ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

- ۶۹۷ ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناظب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر

قرار دهد.

۶۹۸- ۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۲۵- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای فنامیفوس در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱) SS-2 یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغییظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول به محلول واجذب تغییظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه‌های اصلی و شاهد و نمونه‌های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم فنامیفوس)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک فنامیفوس به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم فنامیفوس).

۶۲۶- نمونه‌های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست‌های نمونه‌ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه

- دھید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محضور رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار spike را بعنوان شاهد آماده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید.
 - (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- ۶۲۷- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL
 - متر مکعب تعیین کنید.
 - محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیست برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۱۰/۹۰)
 - برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 - برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
 - که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیست برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1) \text{ میلی لیتر}$ که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک-1 است. $SS-1 = (SS-2) \times 10/0.1$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک-2 می باشد.
 - سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
 - درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه

شده ، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم فنامیفوس بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۳۹- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): فنامیفوس
 - جداساز: $2 \text{ mL} / 10\% \text{ (V/V)}$
 - دمای تزریق: 240°C
 - دمای آشکارساز: $180-215^{\circ}\text{C}$
 - دمای ستون: $100-275^{\circ}\text{C}$
 - زمان ماند: $34/09$ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده
- نکه ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۴۰- مساحت پیک فنامیفوس و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرهای: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه فنامیفوس واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۶۴۲- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) فنامیفوس موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه

شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که

ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

-۴۴۳- محاسبه غلظت (C) فنامیفوس در حجم هوا نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

Fonofos	فونوفوس
944-22-9 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_{10}H_{15}OPS_2$
TA5950000 : RTECS	وزن مولکولی: ۲۴۶/۳۲
	فرمول ساختاری: $C_2H_5OP(C_2H_5)(=S)S(C_6H_5)$
	اسامی دیگر: دیفنات؛
	Ethyl phosphonodithioic acid, O-ethyl S-phenyl ester Phosphonodithioic acid, ethyl-, O-ethyl S-phenyl ester
	ویژگی ها: مایع؛ دانسیته ۱/۱۶ g/mL در ۲۰ °C
OSHA: 0.1 mg/m ³	حد مجاز:
NIOSH: 0.1 mg/m ³	ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
فونوفوس بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۴۳۴- فونوفوس و تری فنیل فسفات (اختیاری)، با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۴۳۵- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۴۳۶- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۴۳۷- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۴۳۸- محلول استوک کالیبراسیون فونوفوس، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد فونوفوس را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. فونوفوس در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.	

۱۴۳۹- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر

از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول استوک SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را نا

۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱-SS را با استفاده از تولوئن در یک

بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۴۴۰- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد

نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۹۰- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر

داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی

۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2-XAD با

مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی

ترافلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لاپه فوم

پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2-XAD جدا شده است.

بخش عقبی توسط یک لاپه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار

موجود می باشد (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبرگلاس می باشند. به هر حال این

لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفرآمیدها و سولفوکسیدها) خیلی خوب

عمل نمی کنند.

۱۸۹۱- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترافلورواتیلنی متخلخل

۱۸۹۲- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری

۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، ستون

۱۸۹۳- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با دریوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر

خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

- ۱۸۹۴- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به

دستگاه GC

- ۱۸۹۵- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

- ۱۸۹۶- حمام اولتراسونیک

- ۱۸۹۷- انبر ک

نموفه بردازی:

- ۱۰۳۳- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

- ۱۰۳۴- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.

- ۱۰۳۵- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

- ۱۰۳۶- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۶۹۹- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی ترا فلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

- ۷۰۰- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

- ۷۰۱- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

- ۷۰۲- ۱ تا $1/5$ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال

۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۶۲۸- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای فونوفوس در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجدب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجدب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجدب را تحت جریان آرام نیتروزن در یک بالن ژوژه تغليط کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجدب تغليط شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجدب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم فونوفوس)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک فونوفوس به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم فونوفوس).

- ۶۲۹- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰))
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
- برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=W/10$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 برابر با 1×10 (SS-2) که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.
- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.

- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید (مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم فونوفوس بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۴۱- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت (ماده مورد تجزیه): فونوفوس
 - جداساز: ۲ mL تولوئن / استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
 - دمای تزریق: ۲۴۰ °C
 - دمای آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C
 - دمای ستون: ۱۰۰-۲۷۵ °C
 - زمان ماند: ۲۲/۰۴ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده
- نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رفیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۴۲- مساحت پیک فونوفوس و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه فونوفوس واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۶۴۴- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) فونوفوس موجود در بخش جلویی (W_b) و عقبی (W_f) (لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه

شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_f > W_b / 10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

۴۴۵- محاسبه غلظت (C) فونوفوس در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

کلرپیرفوز	Chlorpyrifos	
فرمول شیمیایی: C ₉ H ₁₁ Cl ₃ NO ₃ PS	921-88-2 :CAS	
وزن مولکولی: ۳۵۰/۵۸	TF6300000 : RTECS	
فرمول ساختاری: (C ₂ H ₅ O) ₂ P(=S)O(C ₅ HN)Cl ₃		
اسامی دیگر: دورسبان ؛		
Phosphorothioic acid, O,O-diethyl O-(3,5,6-trichloro-2-pyridinyl) ester		
ویژگی ها: نقطه ذوب °C ۴۲-۴۲ در ۰/۰۰۲۵ Pa (۱/۸۷ × ۱۰ ^{-۵} mmHg)	۲۵ °C	
حد مجاز: OSHA: 0.2 mg/m ³	NIOSH: 0.2 mg/m ³	ACGIH: 0.2 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:		
کلرپیرفوز بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.		
مواد و محلولهای لازم:		
۱۴۴۱ - کلرپیرفوز و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی		
۱۴۴۲ - تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش		
۱۴۴۳ - استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر		
۱۴۴۴ - محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.		
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.		
۱۴۴۵ - محلول استون کالیبراسیون کلرپیرفوز، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد کلرپیرفوز را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. کلرپیرفوز در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.		

۱۴۴۶- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/ستون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱-SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۴۴۷- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۹۸- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب ۲-XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترافلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب ۲-XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۸۹۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترافلورواتیلنی متخلخل

۱۹۰۰- دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، ستون

۱۹۰۱- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نمو گیر

- خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
 ۱۹۰۲- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC
- ۱۹۰۳- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
 ۱۹۰۴- حمام اولتراسونیک
 ۱۹۰۵- انبرک

نمونه برداشی:

- ۱۰۳۷- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۱۰۳۸- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خللی در کار ایجاد نگردد.
- ۱۰۳۹- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ L/min - ۰/۲ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.
- ۱۰۴۰- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۷۰۳- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترا فلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
- ۷۰۴- ۲ mL حلal واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.
- ۷۰۵- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.
- ۷۰۶- ۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال

۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۶۳۱ روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای کلرپیرفوز در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱ را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغییظ کرده تا حجم مشخصی از محلول‌های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجذب تغییظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه‌های اصلی و شاهد و نمونه‌های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم کلرپیرفوز)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک کلرپیرفوز به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم کلرپیرفوز).

- ۶۳۲ نمونه‌های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست‌های نمونه‌ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1 spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه‌ها صورت پذیرد و همراه با نمونه‌های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL - متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن / استون ۱۰/۹۰)
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
 که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. ($SS-1 = 10/W$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک ۱ SS-1 برابر با ۱۰ (SS-2) که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک (2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.
- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.

- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم کلرپیرفوز بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۴۳- دستگاه گاز کروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): کلرپیرفوز
- جداساز: $2 \text{ mL} / 10\% \text{ تولوئن/استون}$ با نسبت حجمی (V/V)
- دمای تزریق: 240°C
- دمای آشکارساز: $180-215^{\circ}\text{C}$
- دمای ستون: 275°C
- زمان ماند: $29/11$ دقیقه
- گاز حامل: هلیوم
- ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۴۴- مساحت پیک کلرپیرفوز و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه کلرپیرفوز واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۴۶- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) کلرپیرفوز موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه

شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f / 10$ ، به این معنی است که

ماده به بخش عقی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

-۴۴۷- محاسبه غلظت (C) کلرپیرفوز در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

Guthion	گوتیون
86-50-0 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_{10}H_{12}N_3O_3PS_2$
TE1925000 : RTECS	وزن مولکولی: ۳۱۷/۳۲
	فرمول ساختاری: $(CH_3O)_2P(=S)SCH_2(C_7H_4N_3O)$
	اسامی دیگر: آزینفوز متیل؛
Phosphorodithioic acid, O,O -dimethyl S-[$(4$ -oxo- $1,2,3$ -benzotriazin- 3 ($4H$)-yl)methyl] ester	
$\times 10^{-9}$ mmHg : نقطه جوش بالاتر از 200°C ؛ نقطه ذوب $37-74^{\circ}\text{C}$ ؛ فشار بخار 10^{-9} mmHg	ویژگی ها: نقطه جوش بالاتر از 200°C ؛ نقطه ذوب $37-74^{\circ}\text{C}$ ؛ فشار بخار 10^{-9} mmHg
	20°C در $1/44$ g/mL (۰/۰۰۰۱۸ Pa) در $1/35$
OSHA: 0.2 mg/m ³	حد مجاز: NIOSH: 0.2 mg/m ³
	ACGIH: 0.2 mg/m ³ (skin)
	احتیاطات ویژه:
گوتیون بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۴۴۸- گوتیون و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۴۴۹- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۴۵۰- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۴۵۱- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۴۵۲- محلول استوک کالیبراسیون گوتیون، ۱۰ mg/mL (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. گوتیون در حداقل ۱۰ در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید.	

میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۴۵۳- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول استوک SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.
- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۴۵۴- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۹۰۶- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب XAD-2 با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب XAD-2 جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفوكسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۹۰۷- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلورواتیلنی متخلخل

۱۹۰۸- دستگاه گاز کروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

۱۹۰۹- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۹۱۰- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC

۱۹۱۱- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۹۱۲- حمام اولتراسونیک

۱۹۱۳- انبر ک

نمونه بردازی:

۱۰۴۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۴۲- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.

۱۰۴۳- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}2\text{ mL/min}$ برای عبور حجم هوا ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۱۰۴۴- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۷۰۷- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگدارنده پلی ترا فلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۷۰۸- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۷۰۹- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۷۱۰- ۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۳۴- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای گوتیون در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱) SS-1 یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول به spike محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم گوتیون)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک گوتیون به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم گوتیون).

۶۳۵- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

- نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- ۶۳۶- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرامی گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL
 - متر مکعب تعیین کنید.
 - محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۱۰/۹۰)
 - برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 - برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1) = 10/W$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
- $(SS-1) = (SS-2) \times 10/0$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
 - درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم گوتیون بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۴۵- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تعزیه): گوتیون

- جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰

- دمای تزریق: ۲۴۰ °C

- دمای آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C

- دمای ستون: ۲۷۵-۱۰۰ °C

- زمان ماند: ۴۴/۱۶ دقیقه

- گاز حامل: هلیوم

- ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۴۶- مساحت پیک گوتیون و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه گوتیون واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۶۴۸- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) گوتیون موجود در بخش جلویی

(W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

-۴۴۹- محاسبه غلظت (C) گوتیون در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

Malathion	مالاتیون
121-75-5 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_{10}H_{19}O_6PS_2$
WM8400000 : RTECS	وزن مولکولی: ۳۳۰/۳۵
	فرمول ساختاری: $(CH_3O)_2P(=S)SCH[C(=O)OC_2H_5]CH_2C(=O)OC_2H_5$ اسامی دیگر: سیتیون ؟
	[(Dimethoxyphosphinothioyl)thio]butanedioic acid diethyl ester Succinic acid, mercapto-, diethyl ester, S-ester with O,O-dimethylphosphorodithioate
	ویژگی ها: نقطه جوش ۱۵۶ °C؛ نقطه ذوب ۲/۹ °C؛ فشار بخار 4×10^{-5} mmHg در ۳۰ °C؛ دانسیته مایع ۱/۲۳ g/mL در ۰/۰۰۵ Pa
OSHA: 10 mg/m ³	حدمجاز: NIOSH: 10 mg/m ³
	ACGIH: 10 mg/m ³ (skin)
	احتیاطات ویژه:
	مالاتیون بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.
	مواد و محلولهای لازم:
	۱۴۵۵ - مالاتیون و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی
	۱۴۵۶ - تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش
	۱۴۵۷ - استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر
	۱۴۵۸ - محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.
	نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.

- ۱۴۵۹- محلول استوک کالیبراسیون مالاتیون، 10 mg/mL ؛ محلول های استاندارد مالاتیون را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) $10/90$ تهیه کنید. مالاتیون در حداقل 10 میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.
- ۱۴۶۰- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:
- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا 10 میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی $10/90$ تولوئن/استون رقیق کنید.
 - محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول SS-1 را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه 10 میلی لیتری رقیق کنید
- ۱۴۶۱- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

- ۱۹۱۴- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول 5 cm ، قطر خارجی 13 mm و قطر داخلی 11 mm با خروجی که به یک لوله ای با طول 25 میلی متر و قطر خارجی 6 میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی 270 میلی گرم جاذب ۲ XAD با مش $60/20$ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی 140 میلی گرم جاذب ۲ XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).
- نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلتر های فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفوكسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند. ممکن است مالاتیون به طور کم یا نامنظم در مواجهه با فیلتر های فایبر گلاس بازیابی گردد.
- ۱۹۱۵- پمپ نمونه برداری فردی با دبی 1 L/min - $0/2$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

- ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلوروواتیلنی متخلخل
- ۱۹۱۶- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون
- ۱۹۱۷- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
- ۱۹۱۸- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهییه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC
- ۱۹۱۹- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
- ۱۹۲۰- حمام اولتراسونیک
- ۱۹۲۱- انبر ک

نمونه برداری:

- ۱۰۴۵- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۱۰۴۶- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خللی در کار ایجاد نگردد.
- ۱۰۴۷- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱-۰/۲ L/min - ۰/۲ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.
- ۱۰۴۸- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۷۱۱- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی ترا فلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
- ۷۱۲- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۷۱۳- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۷۱۴- ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۳۷- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای مالاتیون در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱-SS) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم مالاتیون)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک مالاتیون به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم مالاتیون).

۶۳۸- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۹۰/۱۰))
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
- برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 برابر با $SS-1 = 10/W$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.
- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم مالاتيون بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

- ۶۴۷- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.
- آنالیت(ماده مورد تجزیه): مالاتيون
 - جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
 - دمای تزریق: C ۲۴۰ °
 - دمای آشکارساز: C ۱۸۰-۲۱۵ °
 - دمای ستون: C ۱۰۰-۲۷۵ °
 - زمان ماند: ۲۸/۵۳ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده
- نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۴۸- مساحت پیک مالاتيون و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.
- مداخله گرها:** اگر گانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه مالاتيون واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۵۰- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان و اجذب) مالاتیون موجود در بخش جلویی (W_b) و عقبی (W_f) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

۴۵۱- محاسبه غلظت (C) مالاتیون در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

مانیتور	Monitor
فرمول شیمیایی: <chem>C2H8NO2PS</chem>	10265-92-6 :CAS
وزن مولکولی: ۱۴۱/۱۲	TB4970000 : RTECS
فرمول ساختاری: <chem>CH3OP(=O)(NH2)SCH3</chem>	اسامی دیگر: متامیدوفوس؛ O,S-dimethyl ester
ویژگی ها: نقطه ذوب ۵۴ °C؛ فشار بخار 3×10^{-4} mmHg در ۳۰ °C؛ دانسیته مایع g/mL در ۲۰ °C ۱/۳۱	Phosphoramidothioic acid،
حدمجاز: -	ویژگی ها: نقطه ذوب ۵۴ °C؛ فشار بخار 3×10^{-4} mmHg در ۳۰ °C؛ دانسیته مایع g/mL در ۲۰ °C ۱/۳۱
احتیاطات ویژه:	مانیتور بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.
مواد و محلولهای لازم:	<p>- مانیتور و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی ۱۴۶۲</p> <p>- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش ۱۴۶۳</p> <p>- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر ۱۴۶۴</p> <p>- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید. ۱۴۶۵</p> <p>نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.</p> <p>- محلول استوک کالیبراسیون مانیتور، mg/mL ۱۰؛ محلول های استاندارد مانیتور را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. مانیتور در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد. ۱۴۶۶</p> <p>- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر</p>

از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول استوک SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.
 - محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS-1 را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید
- ۱۴۶۸- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۹۲۲- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب XAD-2 با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی ترا فلوروواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب XAD-2 جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفوكسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۹۲۳- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلوروواتیلنی متخلف.

۱۹۲۴- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، و ستون

۱۹۲۵- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نمو گیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۹۲۶- سرنگ های ۵، ۱۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC

۱۹۲۷- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۹۲۸- حمام اولتراسونیک

۱۹۲۹- انبر ک

نمونه برداری:

۱۰۴۹- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۵۰- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل اعطا ف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.

۱۰۵۱- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۱۰۵۲- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۷۱۵- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگدارنده پلی ترا فلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش 2 XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با 2 XAD باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۷۱۶- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۷۱۷- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۷۱۸- ۱ تا $1/5$ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را

برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۴۰- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای مانیتور در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱ را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجدب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجدب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجدب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجدب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجدب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم مانیتور)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک مانیتور به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم مانیتور).

۶۴۱- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1 spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد :
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۱۰/۹۰)
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=10/W$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 برابر با وزن آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) $= (SS-1) \times 10/0$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20 ، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.
- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)

- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم مانیتور بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۴۹- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

آنالیت (ماده مورد تجزیه): مانیتور

جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰

دمای تزریق: ۲۴۰ °C

دمای آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C

دمای ستون: ۱۰۰-۲۷۵ °C

زمان ماند: ۵/۱۲ دققه

گاز حامل: هلیوم

ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۵۰- مساحت پیک مانیتور و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرهای: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه مانیتور واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۶۴۵۲- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) مانیتور موجود در بخش جلویی و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

۴۵۳- محاسبه غلظت (C) مانیتور در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

Methamidophos	متامیدوفوس
10265-92-6 :CAS	فرمول شیمیایی: $C_2H_8NO_2PS$
TB4970000 : RTECS	وزن مولکولی: ۱۴۱/۱۲
	فرمول ساختاری: $CH_3OP(=O)(NH_2)SCH_3$
اسامی دیگر: مانیتور ؛ Phosphoramidothioic acid, O,S-dimethyl ester	ویژگی ها: نقطه ذوب $54^{\circ}C$ ؛ فشار بخار $3 \times 10^{-4} \text{ mmHg}$ در $30^{\circ}C$ ؛ دانسیته مایع 1.31 g/mL در $20^{\circ}C$
	حد مجاز: -
	احتیاطات ویژه:
متامیدوفوس بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
	مواد و محلولهای لازم:
۱۴۶۹- متامیدوفوس و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی	
۱۴۷۰- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش	
۱۴۷۱- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر	
۱۴۷۲- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید.	
نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
۱۴۷۳- محلول استوک کالیبراسیون متامیدوفوس، 10 mg/mL ؛ محلول های استاندارد متامیدوفوس را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی $(V/V) 10/90$ تهیه کنید.	
متامیدوفوس در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.	
۱۴۷۴- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر	

از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول استوک SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.
- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول SS-1 را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید
- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب-2 XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترافلوروواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب-2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).
- نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۰/۲ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترافلوروواتیلنی متخلخل
- دستگاه گاز کروماتو گراف، با آشکارساز شعله ای نوری، فیلتر برای باند عبوری ۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون
- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نمو گیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۹۳۴- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به

دستگاه GC

۱۹۳۵- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۹۳۶- حمام اولتراسونیک

۱۹۳۷- انبر ک

نمونه برداری:

۱۰۵۳- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۵۴- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خللی در کار ایجاد نگردد.

۱۰۵۵- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{ L}/\text{min}$ - $2\text{ L}/\text{min}$ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۱۰۵۶- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۷۱۹- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترافلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۷۲۰- 2 mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۷۲۱- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۷۲۲- ۱ تا $1/5$ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را

برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۶۴۳- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای متامیدوفوس در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول ۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجدب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجدب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجدب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجدب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجدب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم متامیدوفوس)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک متامیدوفوس به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم متامیدوفوس).

- ۶۴۴- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1 spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید
(مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۶۴۵- هنگامی که این روش را درمورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:

- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL - متر مکعب تعیین کنید.

- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون (۱۰/۹۰)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،
$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،
$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با

غلظت محلول اسپایک SS-1 برابر با $SS-2 \times 10/1$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.

- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20 ، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.

- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)

- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم متامیدوفوس بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

- ۶۵۱- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.
- آنالیت(ماده مورد تجزیه): متامیدوفوس
 - جداساز: 2 mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) $10/90$
 - دمای تزریق: 240°C
 - دمای آشکارساز: $180\text{--}215^{\circ}\text{C}$
 - دمای ستون: $100\text{--}275^{\circ}\text{C}$
 - زمان ماند: $5/12$ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده
- نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۵۲- مساحت پیک متامیدوفوس و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرهای ارگانوفسفات ها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه متامیدوفوس واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

- ۴۵۴- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) متامیدوفوس موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه

شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی تر کیب شده است. اگر $W_b/W_f > 10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

-۴۵۵- محاسبه غلظت (C) متامیدوفوس در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

Methyl parathion	متیل پاراتیون
298-00-0 :CAS TG0175000 : RTECS	فرمول شیمیایی: C ₈ H ₁₀ NO ₅ PS وزن مولکولی: ۲۶۳/۲ فرمول ساختاری: (CH ₃ O) ₂ P(=S)O(C ₆ H ₄)NO ₂ اسامی دیگر: پاراتیون متیل ؛ Wikipedia: Phosphorothioic acid, O,O-dimethyl O-(4-nitrophenyl) ester ویژگی ها: نقطه ذوب ۳۷-۳۸ °C؛ فشار بخار ۱/۵ × ۱۰ ^{-۹} mmHg (۰/۰۰۰۲ Pa) در ۲۰ °C ؛ دانسیتی مایع ۱/۴۴ g/mL در ۲۰ °C
OSHA: 0.2 mg/m ³	حد مجاز: NIOSH: 0.2 mg/m ³ ACGIH: 0.2 mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه:	
متیل پاراتیون بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۴۷۶- متیل پاراتیون و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی ۱۴۷۷- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش ۱۴۷۸- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر ۱۴۷۹- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید. نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید. ۱۴۸۰- محلول استوک کالیبراسیون متیل پاراتیون، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد متیل پاراتیون را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید.	

متیل پاراتیون در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر

از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول استوک SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک

بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد

نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول cm ۵، قطر خارجی mm ۱۳ و قطر

داخلی mm ۱۱؛ با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی

۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب-2 XAD با

مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس

پلی تترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه

فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب-2 XAD جدا شده است.

بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار

موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این

لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب

عمل نمی کنند.

- پمپ نمونه برداری فردی با دبی L/min ۱-۰/۲، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترا فلورواتیلنی متخلخل

- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری

۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۹۴۱- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نمو گیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۹۴۲- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC

۱۹۴۳- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۹۴۴- حمام اولتراسونیک

۱۹۴۵- انبر ک

نمونه برداری:

۱۰۵۷- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۵۸- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.

۱۰۵۹- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱-۰/۲ L/min برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۱۰۶۰- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقیقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۷۲۳- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی ترا فلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۷۲۴- ۲ mL حلال واجدب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۷۲۵- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۷۲۶-۱ تا ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۴۶- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای متیل پاراتیون در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱) SS-1 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول به محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم متیل پاراتیون)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک متیل پاراتیون به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم متیل پاراتیون).
- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1 spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

- نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید.
 - (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- ۶۴۸- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرامی گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL
 - متر مکعب تعیین کنید.
 - محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۱۰/۹۰)،
 - برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 - برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $(SS-1)=10/W$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 برابر با $10/W$ میلی لیتر می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20 ، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
- در پوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده ، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم متیل پاراتیون بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۵۳- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): متیل پاراتیون
 - جداساز: ۲ mL تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
 - دمای تزریق: ۲۴۰ °C
 - دمای آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C
 - دمای ستون: ۱۰۰-۲۷۵ °C
 - زمان ماند: ۲۵/۳۷ دقیقه
 - گاز حامل: هلیوم
 - ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده
- نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.
- ۶۵۴- مساحت پیک متیل پاراتیون و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه متیل پاراتیون واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۵۶- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) مตیل پاراتیون موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می‌رود.

۴۵۷- محاسبه غلظت (C) متیل پاراتیون در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

مونو-کروتوفوس	Monocrotophos
فرمول شیمیایی: C ₇ H ₁₄ NO ₅ P	919-44-8 :CAS
وزن مولکولی: ۲۲۳/۱۷	TC4981100 : RTECS
فرمول ساختاری: (CH ₃ O) ₂ P(=O)OC(CH ₃) ₃ =CHC(=O)NHCH ₃	اسامی دیگر: آزودرین ؛ Phosphoric acid, dimethyl [1-methyl-3-(methylamino)-3-oxo-1-propenyl] ester Phosphoric acid, dimethyl ester, ester with (E)-3-hydroxy-N-methylcrotonamide
ویژگی ها: ؛ نقطه ذوب ۵۴-۵۵ °C؛ فشار بخار ۷×۱۰ ^{-۶} mmHg در ۰/۰۰۰۹ Pa؛ ۲۰ °C	
حد مجاز: OSHA: 0.25 mg/m ³ NIOSH: 0.25 mg/m ³ ACGIH: 0.25 mg/m ³ (skin)	
احتیاطات ویژه:	مونو-کروتوفوس بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.
مواد و محلولهای لازم:	۱۴۸۳ - موно-کروتوفوس و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی ۱۴۸۴ - تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش ۱۴۸۵ - استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر ۱۴۸۶ - محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید. نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید. ۱۴۸۷ - محلول استوک کالیبراسیون مونو-کروتوفوس، ۱۰ mg/mL

مونوکروتوفوس را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید.

مونوکروتوفوس در حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

- ۱۴۸۸ - محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱-SS را با استفاده از تولوئن در یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

- ۱۴۸۹ - گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

- ۱۹۴۶ - نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۵ cm، قطر خارجی ۱۳ mm و قطر داخلی ۱۱ mm با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی ۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب-2 XAD با مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب-2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبرگلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفرآمیدها و سولفوكسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

- ۱۹۴۷ - پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترا فلورواتیلنی متخلخل

- ۱۹۴۸ - دستگاه گاز کروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری

۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۹۴۹- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۹۵۰- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC

۱۹۵۱- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۹۵۲- حمام اولتراسونیک

۱۹۵۳- انبرک

نمونه برداری:

۱۰۶۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۶۲- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.

۱۰۶۳- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ L/min - ۰/۲ ۰ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۱۰۶۴- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۷۲۷- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی تترافلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۷۲۸- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۷۲۹- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر

قرار دهد.

۶۴۹- ۱ تا $1/5$ میلی لیتر از محتوی هر ویال 4 میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال 2 میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۵۰- روزانه با حداقل 6 استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای مونوکروتوفوس در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱) SS-1 یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه 2 میلی لیتری با محلول واجدب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجدب حاوی استاندارد داخلی باشد، 2 میلی لیتر از محلول واجدب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول واجدب تغليظ شده، آن را تا 2 میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول $10/۹۰$ تولوئن/استون رقیق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجدب unspike آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل $1-3$ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم مونوکروتوفوس)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک مونوکروتوفوس به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم مونوکروتوفوس).

۶۵۱- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با 30 میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه

- دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محضور رسیدن نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار spike را بعنوان شاهد آماده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید.
 - (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- ۶۵- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد :
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL
 - متر مکعب تعیین کنید.
 - محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن / استون ۹۰/۱۰)
 - برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
 - برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
 - که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است.
$$10/W = (SS-1)$$
 میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک-1 SS-1 بحسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
 - که در آن $10/(SS-1) = (SS-2)$ برابر با غلظت محلول اسپایک-2 (SS-2) می باشد.
 - سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20 ، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
 - درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱

ارائه شده، استفاده کنید.

- درپوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهید که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم مونوکروتوفوس بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۵۵- دستگاه گازکر و ماتو گراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.

آنالیت(ماده مورد تجزیه): مونوکروتوفوس

جداساز: ۲ mL تولوئن / استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰

دماهی تزریق: ۲۴۰ °C

دماهی آشکارساز: ۱۸۰-۲۱۵ °C

دماهی ستون: ۱۰۰-۲۷۵ °C

زمان ماند: ۱۸/۲۷ دقیقه

گاز حامل: هلیوم

ستون: موئین، سیلیکای ذوب شده

نکه: ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۵۶- مساحت پیک مونوکروتوفوس و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرهای: از گانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه مونوکروتوفوس واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۵۸- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) مونوکروتوفوس موجود در بخش

جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

-محاسبه غلظت (C) مونوکروتوفوس در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

موینفوس	Mevinphos
فرمول شیمیایی: $C_7H_{13}O_6P$	298-01-1 :CAS
وزن مولکولی: ۲۲۴/۱۵	GQ5250100 : RTECS
فرمول ساختاری: $(CH_3O)_2P(=O)OC(CH_3)=CHC(=O)OCH_3$	(CH_3O) ₂ P(=O)OC(CH ₃)=CHC(=O)OCH ₃
اسامی دیگر: فُسلرین ؛ 3-[Dimethyoxyphosphinyl]oxy]-2-butenoic acid, methyl ester Crotonic acid, 3-hydroxy-, methyl ester dimethyl phosphate	
ویژگی ها: نقطه جوش ۳۲۵°C؛ نقطه ذوب ۲۰/۶°C؛ فشار بخار 3×10^{-3} mmHg در ۲۰°C؛ دانسیته مایع ۱/۲۵ g/mL در ۰°C/۰.۴ Pa	
حد مجاز: OSHA: 0.1 mg/m ³ NIOSH: 0.1 mg/m ³ ACGIH: 0.1 mg/m ³ (skin)	
احتیاطات ویژه:	
موینفوس بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
- ۱۴۹۰- موینفوس و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی - ۱۴۹۱- تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش - ۱۴۹۲- استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر - ۱۴۹۳- محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید. نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.	
- ۱۴۹۴- محلول استوک کالیبراسیون موینفوس، ۱۰ mg/mL؛ محلول های استاندارد موینفوس را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰ تهیه کنید. موینفوس در	

حداقل ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر

از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰

میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی ۱۰/۹۰ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول ۱ SS را با استفاده از تولوئن در یک

بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد

نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول cm ۵، قطر خارجی mm ۱۳ و قطر

داخلی mm ۱۱، با خروجی که به یک لوله ای با طول ۲۵ میلی متر و قطر خارجی

۶ میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی ۲۷۰ میلی گرم جاذب 2 XAD با

مش ۶۰/۲۰ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس

پلی ترا فلورواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه

فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی ۱۴۰ میلی گرم جاذب 2 XAD جدا شده است.

بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار

موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبرگلاس می باشند. به هر حال این

لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب

عمل نمی کنند.

- پمپ نمونه برداری فردی با دبی L/min ۱-۰/۲، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی ترا فلورواتیلنی متخلخل

- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری

۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۹۵۷- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE
۱۹۵۸- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به دستگاه GC
۱۹۵۹- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری
۱۹۶۰- حمام اولتراسونیک
۱۹۶۱- انبر ک

نمونه بردازی:

- ۱۰۶۵- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار رانیز به پمپ متصل کنید.
- ۱۰۶۶- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.
- ۱۰۶۷- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ L/min - ۰/۲ L/min برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.
- ۱۰۶۸- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۷۳۱- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگدارنده پلی تترافلورواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.
- ۷۳۲- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها بگذارید.
- ۷۳۳- ۳۰ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۱-۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهد. سپس سرپوش آن را گذاشته و آن را بر جسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۵۲- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای میونفوس در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (۱) SS-1 یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجدب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجدب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجدب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike محلول واجدب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجدب unspike آماده کنید.
 - محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
 - منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم میونفوس)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک میونفوس به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم میونفوس).
- ۶۵۳- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از سه های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن

- نمونه ها صورت پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.
- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید.
- (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).
- ۶۵۴- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد:
- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL
- متر مکعب تعیین کنید.
- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر تولوئن/استون ۱۰/۹۰)
- برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،

$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$
- برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،

$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$
- که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. $10/W = (SS-1) = (SS-2)$ میلی لیتر که در آن (SS-1) برابر با غلظت محلول اسپایک SS-1 بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.
- ۰/۱ $\times (SS-1) = (SS-2)$ که در آن (SS-2) برابر با غلظت محلول اسپایک (SS-2) می باشد.
- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20 ، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.
- در پوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.

- در پوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مابع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم میونفوس بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۵۷- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خودکار به دستگاه تزریق کنید.

آنالیت(ماده مورد تعزیز): میونفوس

- جداساز: ۲ mL تولئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰
- دمای تزریق: 240°C
- دمای آشکارساز: $180\text{--}215^{\circ}\text{C}$
- دمای ستون: $275\text{--}275^{\circ}\text{C}$
- زمان ماند: ۱۰/۴۵ دقیقه
- گاز حامل: هلیوم
- ستون: موئین، سیلیکائی ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۵۸- مساحت پیک میونفوس و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرهای: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه میونفوس واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۶۰- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) میونفوس موجود در بخش

جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

-۴۶۱- محاسبه غلظت (C) میغفوس در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

نماکور
فرمول شیمیایی: $C_{13}H_{22}NO_3PS$
وزن مولکولی: ۲۰۳/۳۶
فرمول ساختاری: $(CH_3)_2CHNHP(=O)(O[C_2H_5])O(C_6H_3)(CH_3)SCH_3$ اسامی دیگر: فنامیفوس ؛
(1-Methylethyl)phosphoramidic acid, ethyl-3-methyl-4-(methylthio)phenyl ester Phosphoramidic acid, isopropyl-4-(methylthio)-m-tolyl ethyl ester ویژگی ها: نقطه جوش $329^{\circ}C$ ؛ نقطه ذوب $49^{\circ}C$ ؛ فشار بخار $9 \times 10^{-7} mmHg$ در $20^{\circ}C$ (۰/۰۰۰۱۲ Pa)
حدمجاز: OSHA: ۰.۱ mg/m ³ NIOSH: ۰.۱ mg/m ³ ACGIH: ۰.۱ mg/m ³ (skin)
احتیاطات ویژه: نماکور بسیار سمی بوده و در هنگام کار با آن، باید احتیاطات ویژه ای به منظور اجتناب از تنفس یا تماس پوستی مانند استفاده از دستکش و لباس های مناسب صورت بگیرد. تولوئن آتش گیر و سمی می باشد. استون نیز آتش گیر است. باید همه نمونه ها را زیر هود آماده کنید.
مواد و محلولهای لازم: ۱۴۹۷ - نماکور و تری فنیل فسفات (اختیاری)؛ با درجه خلوص آنالیتیکی ۱۴۹۸ - تولوئن با درجه خلوص آنالیتیکی علف کش ۱۴۹۹ - استون با خلوص آزمایشگاهی ACS یا بالاتر ۱۵۰۰ - محلول واجذب، ۵۰ میلی لیتر استون را در یک بالن ژوژه ۵۰۰ میلی لیتری ریخته و آن را با تولوئن به حجم برسانید. نکته: برای تعیین استاندارد داخلی بهینه، ۱ میلی لیتر محلول ۵ میلی گرم بر میلی لیتر

تری فنیل فسفات در تولوئن را به ۵۰۰ میلی لیتر محلول واجذب اضافه کنید.

۱۵۰۱- محلول استوک کالیبراسیون نماکور، $L = 10 \text{ mg/mL}$ ؛ محلول های استاندارد نماکور را در ترکیب تولوئن/استون با نسبت حجمی $(V/V) = 10/90$ تهیه کنید. نماکور در حداقد ۱۰ میلی گرم بر میلی لیتر قابل حل می باشد.

۱۵۰۲- محلول spike مورد استفاده برای کالیبراسیون؛ محلول spike ممکن است حاوی بیشتر از یک آنالیت باشد. به عنوان نمونه:

- محلول SS-1spike: محلول استوک نشان داده شده در ستون F جدول ۱ را تا ۱۰ میلی لیتر با تولوئن یا نسبت حجمی $10/90$ تولوئن/استون رقیق کنید.

- محلول SS-2spike: یک میلی لیتر از محلول SS-1 را با استفاده از تولوئن در یک بالان ژوژه ۱۰ میلی لیتری رقیق کنید

۱۵۰۳- گازهای خالص شامل: هلیوم، هیدروژن، نیتروژن، هوای خشک و اکسیژن (اگر مورد نیاز آشکارساز باشد).

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۹۶۲- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول 5 cm ، قطر خارجی 13 mm و قطر داخلی 11 mm ، با خروجی که به یک لوله ای با طول 25 میلی متر و قطر خارجی 6 میلی متر ختم می شود. بخش وسیع تر لوله حاوی 270 میلی گرم جاذب-2 XAD-2 با مش $60/20$ بوده که توسط یک فیلتر با الیاف کوارتز و یک حلقه نگهدارنده از جنس پلی تترا فلوروواتیلن در محل نگه داشته می شود. بخش جلویی لوله با استفاده از یک لایه فوم پلی اورتان از بخش عقبی که حاوی 140 میلی گرم جاذب-2 XAD جدا شده است. بخش عقبی توسط یک لایه فوم پلی اورتان در محل نگه داشته شده است. لوله ها در بازار موجود می باشند (OVS-2).

نکته: بعضی از لوله های OVS-2 حاوی فیلترهای فایبر گلاس می باشند. به هر حال این لوله ها، برای آنالیت های قطبی تر (آمیدها، فسفر آمیدها و سولفو کسیدها) خیلی خوب عمل نمی کنند.

۱۹۶۳- پمپ نمونه برداری فردی با دبی 1 L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف ترجیحاً لوله سیلیکونی، پلی اتیلنی یا پلی تترا فلوروواتیلنی متخلخل

۱۹۶۴- دستگاه گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای-نوری، فیلتر برای باند عبوری

۵۲۵ نانومتر، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۹۶۵- ویال های شیشه ای، ۴ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE؛ ویال شیشه ای نموگیر خودکار، ۲ میلی لیتری با درپوش پیچ دار PTFE

۱۹۶۶- سرنگ های ۵، ۱۰، ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری برای تهیه محلول های استاندارد و تزریق به GC دستگاه

۱۹۶۷- بالن ژوژه ۲، ۱۰ و ۵۰۰ میلی لیتری

۱۹۶۸- حمام اولتراسونیک

۱۹۶۹- انبرک

نمونه برداری:

۱۰۶۹- پمپ های نمونه بردار فردی را کالبیره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۷۰- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید. نمونه بردار باید به صورت عمودی در منطقه تنفسی کارگران به گونه ای قرار گیرد که خلی در کار ایجاد نگردد.

۱۰۷۱- نمونه برداری را در یک بدی مشخص بین ۱-۱ L/min-۰/۲ برای عبور حجم هوای ۱۲ تا ۲۴۰ لیتر انجام دهید.

۱۰۷۲- درپوش پلاستیکی نمونه بردار را گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۷۳۵- درپوش را از قسمت بزرگ بردارید و حلقه نگذارنده پلی ترا فلوروواتیلن را جدا کنید؛ فیلتر و بخش XAD-2 جلویی را به یک ویال ۴ میلی لیتری منتقل کنید. لایه فوم پلی اورتان همراه با XAD-2 باقیمانده را در ویال ۴ میلی لیتری دیگر منتقل کنید.

۷۳۶- ۲ mL حلال واجذب را با استفاده از یک سرنگ ۵ میلی لیتری یا پیپت ۲ میلی لیتری به هر یک از ویال ها اضافه کنید. درپوش ویال ها را بگذارید.

۳۰- ۷۳۷ دقیقه صبر کنید، ویال ها را به طور تقریبی تا ارتفاع ۱۵ میلی متری در حمام اولتراسونیک قرار دهید. به طور متناوب، ویال ها را به مدت ۱ ساعت در یک شیکر قرار دهید.

۳۱- ۷۳۸ ۱/۵ میلی لیتر از محتوی هر ویال ۴ میلی لیتری خارج کرده و به یک ویال ۲ میلی لیتری GC انتقال دهید. سپس سریوش آن را گذاشته و آن را برچسب گذاری کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۵۵- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی آنالیز را برای نمایش در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد کالیبراسیون (SS-1) یا SS-2 مطابق با برنامه ارائه شده در جدول (۱۱) را در یک بالن ژوژه ۲ میلی لیتری با محلول واجذب به حجم برسانید.

نکته: اگر محلول واجذب حاوی استاندارد داخلی باشد، ۲ میلی لیتر از محلول واجذب را تحت جریان آرام نیتروژن در یک بالن ژوژه تغليظ کرده تا حجم مشخصی از محلول های spike را آماده کنید. بعد از اضافه کردن محلول spike به محلول واجذب تغليظ شده، آن را تا ۲ میلی لیتر توسط تولوئن یا محلول ۱۰/۹۰ تولوئن / استون رقيق کنید.

- یک شاهد کالیبراسیون از محلول واجذب unspike آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و نمونه های کنترل آزمایشگاهی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت در برابر میکرو گرم نمایشگاهی)، یا اگر استاندارد داخلی (IS) استفاده شود (نسبت مساحت پیک نمایشگاهی به مساحت پیک استاندارد داخلی در برابر میکرو گرم نمایشگاهی).

۶۵۶- نمونه های کنترل آزمایشگاهی (LCS) را توسط هر یک از ست های نمونه ها آماده کنید.

- درپوش قسمت بزرگ لوله نمونه بردار را بردارید. سطح فیلتر با الیاف کوارتزی را با ۳۰ میکرولیتر از محلول SS-1 spike آغشته کنید. درپوش آن را گذاشته و اجازه دهید برای مدت حداقل ۱ ساعت بماند. ترجیحاً، این عمل باید به محض رسیدن نمونه ها صورت

پذیرد و همراه با نمونه های اصلی تا هنگام آنالیز نگهداری شوند.

- یک نمونه بردار unspike را بعنوان شاهد آماده کنید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد و محلول های استاندارد آنالیز کنید
(مراحل ۱-۳ نمونه برداری).

۶۵۷- هنگامی که این روش را در مورد دیگر ترکیبات ارگانوفسفره به کار می برد، آزمایش کارایی جداسازی حداقل (DE) به صورت زیر اجرا می گردد :

- ACGIH TLV، OSHA PEL، NIOSH REL - مکعب تعیین کنید.

- محلول SS-1spike را آماده کنید. (به جدول ۱ مراجعه کرده و یا فرمول زیر را استفاده کنید که عبارتست از محاسبه وزن آنالیت برای اضافه کردن آن به ۱۰ میلی لیتر توکلوفن / استون (۱۰/۹۰)

برای REL بزرگتر از ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲ لیتر)،
$$W=REL \times 4 \text{ m}^3$$

برای REL کوچکتر مساوی ۱ میلی گرم بر متر مکعب (با فرض حجم کل ۱۲۰ لیتر)،
$$W=REL \times 40 \text{ m}^3$$

که در اینجا W برابر با وزن (mg) آنالیت برای حل کردن آن در ۱۰ میلی لیتر محلول جداسازی است. ($SS-1 = 10/W$) برابر با غلظت محلول اسپایک ۱-SS

بر حسب میلی گرم بر میلی لیتر می باشد.

(SS-1)=(SS-2) که در آن ($SS-2 = 10/W$) برابر با غلظت محلول اسپایک ۲-SS می باشد.

- سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید. غلظت در هر مرحله را می توان با استفاده از فرمول موجود در ENTRY20، بخش دوم جدول ۱ محاسبه کرد.

- درپوش پلاستیکی را از بخش بزرگ انتهایی برداشته و حجم مناسبی از محلول spike را در سطح فیلتر با الیاف کوارتزی مطابق با آنچه در بخش ۱ جدول ۱ ارائه شده، استفاده کنید.

- در پوش نمونه بردار را گذاشته و اجازه دهد که در طول شب باقی بماند.
- لوله ها را برای آنالیز آماده کنید(مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی)
- توسط استانداردهای مایع آنالیز کنید(مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم نِماکور بازیافت شده ترسیم کنید.
- ملاک جداسازی قابل قبول برای ۶ استاندارد بالاتر از ۷۵٪ با انحراف معیار کوچکتر مساوی ۹٪ می باشد

اندازه گیری:

۶۵۹- دستگاه گاز کروماتوگراف را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کرده و سپس بخشی از نمونه را یا به صورت دستی با استفاده از روش شستشو با حلال و یا با استفاده از نمونه بردار خود کار به دستگاه تزریق کنید.

آنالیت(ماده مورد تجزیه): نِماکور

جداساز: mL ۲ تولوئن/استون با نسبت حجمی (V/V) ۱۰/۹۰

دماهی تزریق: C ۲۴۰ °

دماهی آشکارساز: C ۱۸۰-۲۱۵ °

دماهی ستون: C ۱۰۰-۲۷۵ °

زمان ماند: ۳۴/۰۹ دقیقه

گاز حامل: هلیوم

ستون: موئین، سیلیکاژ ذوب شده

نکته ۱: اگر سطح پیک بالاتر از گستره منحنی استانداردهای کاربردی بود، با حلال واجذب رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

۶۶۰- مساحت پیک نِماکور و استاندارد داخلی را محاسبه کنید.

مداخله گرها: ارگانوفسفات ها مختلف می توانند به همراه نِماکور واجذب شده و ایجاد تداخل نمایند.

محاسبات:

۴۶۲- جرم بر حسب mg (تصحیح شده برای راندمان واجذب) نِماکور موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.

نکته: فیلتر با بخش جلویی ترکیب شده است. اگر $W_b/W_f > 10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می رود.

۴۶۳- محاسبه غلظت (C) نمکور در حجم هوا نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot 10^3}{V} , \text{mg/m}^3$$

ب-۶- سایر آنروسوی های آلی

Azelaic Acid	آزلایک اسید
123-99-9 :CAS	فرمول شیمیایی: HOOC(CH ₂) ₇ COOH
CM1980000 :RTECS	وزن مولکولی: ۱۸۸/۲۵
اسامی متراوف: nonanedionic acid، ۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید، پارگیلیک اسید	ویژگی ها: جامد، دانسیته ۱/۲۲۵ g/ml در ۰°C، نقطه ذوب ۵ °C، نقطه جوش < ۳۶۰ °C (تجزیه)
-	حد مجاز:
احتیاطات ویژه:	پیریدین ممکن است موجب آسیب به سیستم عصبی مرکزی و تحریک پوست و مجرای تنفسی می شود. کار با آن باید در زیر هود مخصوص فیوم انجام گیرد.
مواد و محلولهای لازم:	<p>۱- ان، ایس (تری متیل سیلیل) تری فلورورو-استامید (BSTFA) حاوی ۱٪ تری متیل کلروسیلان (TMCS) که می توان آن را از توزیع کننده محصولات کروماتوگرافی تهیه کرد.</p> <p>نکته: در دسیکاتور نگهداری شود.</p> <p>۲- پیریدین، گرید خلوص طیفی</p> <p>۳- اتانول، گرید خلوص طیفی</p> <p>۴- آزلایک اسید، با بالاترین خلوص موجود است.</p> <p>۵- هلیوم، تصفیه شده</p> <p>۶- هیدروژن، تصفیه شده</p> <p>۷- هوا، با درجه خلوص صفر</p>

وسایل و تجهیزات لازم:

- ۱- نمونه بردار: فیلتر غشایی PVC، با پورسایز $5 \mu\text{m}$ ، و قطر 37 میلی متر؛ در کاست نگهدارنده فیلتر نگهداری شود.
- ۲- پمپ نمونه بردار فردی، $1-3 \text{ L/min}$ ، با لوله رابط قابل انعطاف
- ۳- گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای - یونی، رسم کننده نمودار و ستون
- ۴- کوره خلا و هیتر
- ۵- بالانس کننده تجزیه، $0/01 \text{ mg}$
- ۶- حمام آب گرم، 70°C
- ۷- ویال های شیشه ای 20 میلی لیتری، با درپوش پیچ دار PTFE
- ۸- پیپت های 1 تا 5 میلی لیتری
- ۹- سرنگ های 10 میکرولیتری
- ۱۰- انبر ک، کارد ک کوچک، برگ های توزین

نمونه برداری:

- ۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۲- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1-3 \text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای 200 تا 1000 لیتر انجام دهید.
- ۳- درپوش پلاستیکی نمونه بردار گذاشته و با دقت آن را برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- ۱- فیلتر را توسط انبر ک از هولدر برداشته و به ویال شیشه ای منتقل کنید. فیلتر را به آرامی به انتهای ویال هل دهید.
- ۲- توسط پیپت 5 میلی لیتر اتانول را به داخل ویال انتقال داده و درپوش آن را بیندید.
- ۳- ویال را به مدت 20 دقیقه در حمام آب گرم با دمای 70°C قرار داده و هر 5 دقیقه یکبار آن را تکان دهید.

نکته: استفاده از حمام اولتراسونیک توصیه نمی شود، زیرا موجب انحلال فیلتر

PVC می شود.

- ۴- فیلتر را توسط انبر ک طوری بالا بیاورید که بالاتر از سطح اتانول در داخل ویال قرار گیرد.
فیلتر را ۱۰ بار و هر بار توسط ۱ میلی لیتر اتانول شستشو داده سپس آن را دور بیندازید.
- ۵- ویال را در کوره خلا یا هیتر با دمای ۴۵ تا ۵۰ درجه سانتیگراد قرار دهید و محتوی آن را تبخیر کنید تا خشک شود.
- ۶- استخراج کنید
- ۱ میلی لیتر پیریدین به ویال اضافه کرده تا قسمت باقیمانده را حل کنید.
- ۱ میلی لیتر ترکیب BSTFA به ویال اضافه کرده و آن را به مدت ۱ دقیقه تکان دهید.
نکته: از کار کردن در محیط مرطوب خودداری کنید، زیرا آب باعث تجزیه شدن معرف تری متیل سیلیل و مواد استخراج شده می شود.
- درپوش ویال را گذاشته و آن را به مدت ۲۰ دقیقه در حمام آب گرم با دمای ۷۰ °C قرار دهید. هر ۵ دقیقه یکبار ویال را تکان دهید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۱- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۰/۰۰۱ تا ۱۰ میلی گرم از آزلایک اسید را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقادیر مشخصی از آزلایک اسید را وزن کرده و به ویال‌های علامت گذاری شده که حاوی ۵ میلی لیتر اتانول می باشند، اضافه کنید.
- محتوی ویال‌ها تبخیر و سپس استخراج کنید (مراحل ۵ و ۶ آماده سازی)
- نمونه‌ها و شاهد را با هم آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت پیک در برابر میلی گرم آزلایک اسید)
- نکته: اگر آزلایک اسید ۱۰۰٪ خالص نبود، قبل از ترسیم منحنی کالیبراسیون جرم استانداردهای آزلایک اسید را اصلاح کنید.
- ۲- میزان بازیافت آزلایک اسید از فیلتر PVC را حداقل یکبار برای هر تعداد از فیلتر مورد استفاده محاسبه کنید.
- مقادیر مختلفی از آزلایک اسید را وزن کنید، طوری که گستره غاظت مورد نظر ما را

پوشش دهد. سپس آن را به فیلتر های PVC در ویال های شیشه ای اضافه کنید.

- همانند مراحل ۲ تا ۶ آماده سازی و ۱و۲ اندازه گیری عمل کنید.

اندازه گیری:

۱- دستگاه گازکروماتوگراف را بر اساس توصیه های سازنده و طبق شرایط زیر تنظیم کنید و

سپس ۱ میکرولیتر از نمونه را به آن تزریق کنید.

- آنالیت(ماده مورد تجزیه): بیس(تری متیل سیلیل) استر از آزلایک اسید

- جداساز: ۵ mL اتانول؛ ۲۰ دقیقه در دمای ۷۰ °C تبخیر شده تا خشک شود، سپس توسط

پیریدین استخراج شده و مجددا حل می شود

- استخراج: BSTFA/TMCS در پیریدین

- دمای تزریق: ۲۵۰ °C

- دمای آشکارساز: ۲۵۰ °C

- دمای ستون: ۹۰-۲۵۰ °C/min؛ ۶ °C یا ۲۰۰ °C هم دما

- حجم تزریق: ۱ μL

- گاز حامل: هلیوم، ۳۹mL/min

- ستون: ۶٪ متیل سیلیکون به همراه کروموزورب ۶۰ یا ۸۰ مش (WAW DMCS)، با قطر

- داخلی ۲ mm

- بعد از هر تزریق مساحت زیر پیک را تعیین کرده و میانگین آن را محاسبه کنید.

نکته: روزانه فلس های سفیدرنگی را که بر روی آشکارساز شعله ای - یونی جمع شده اند حذف کنید.

مداخله گرها:

روطوبت هم معرف تری متیل سیلیل و هم موادی را که با آن استخراج شده اند، تجزیه می کنند.

محاسبات:

۱- جرم آزلایک اسید جمع آوری شده بر روی فیلتر اصلی (W) و شاهد (B) را برحسب mg توسط منحنی کالیبراسیون محاسبه کنید.

۲- محاسبه غلظت (C) آزلایک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{W - B}{V} \times 10^3, \text{mg/m}^3$$

بنزیدین	benzidine
(C ₆ H ₄ NH ₂) ₂	فرمول شیمیایی:
۹۲-۸۷-۵ :CAS	۱۸۴/۲۳: وزن مولکولی:
DC9625000 : RTECS	اسامی مترادف: [۱-بی فنیل]-۴،۴-دی آمین؛ پارا-دی آمینودی فنیل ویژگی ها: جامد؛ نقطه ذوب ۱۲۷ °C؛ نقطه جوش ۴۰۰ °C
OSHA: carcinogen	NIOSH: carcinogen
	حد مجاز: ACGIH: carcinogen (skin)
احتیاطات ویژه:	
بنزیدین سرطانزای انسانی است و می تواند از طریق پوست جذب شود. احتیاطات لازم را بکار گیرید تا از آلوده شدن محیط و افراد جلوگیری شود.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۵۰۴- متابول؛ خلوص HPLC	
۱۵۰۵- تری اتیل آمین	
۱۵۰۶- آب مقطر دیونیزه	
۱۵۰۷- بنزیدین	
۱۵۰۸- حلال: ۱۷٪ حجمی تری اتیل آمین در متابول؛ ۱۷۰ میکرولیتر تری اتیل آمین را با متابول به حجم ۱۰۰ میلی لیتر برسانید.	
۱۵۰۹- محلول استوک کالیبراسیون، L/ μ g/۰/۵ ; ۵۰ میلی گرم بنزیدین را در ۱۰۰ میلی لیتر حل کنید.	
۱۵۱۰- محلول استوک بازیافت، L/ μ g/۰/۵ ; ۵۰ میلی گرم بنزیدین را در ۱۰۰ میلی لیتر متابول حل کنید.	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۱۹۷۰- نمونه بردار: فیلتر فایبر گلاس، ۱۳ میلی متری، نوع Gelman AE (یا انواع مشابه)، در فیلتر هولدر ۱۳ میلی متری Gelman swinney (یا انواع مشابه)	
۱۹۷۱- پمپ نمونه برداری فردی با دبی L/min ۰/۲ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف	

۱۹۷۲- دستگاه کروماتوگرافی مایع با عملکرد عالی (HPLC)، با آشکارساز UV، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۹۷۳- لوله آزمایش، ۱ میلی لیتری، با مهار کننده پلی اتیلنی

۱۹۷۴- سرنگ های ۱۰ و ۲۵ میکرولیتری، با درجه بندی ۰/۱ میکرو لیتری

۱۹۷۵- پیپت ۰/۵ و ۵ میلی لیتری، با درجه بندی ۰/۱ میلی لیتری

۱۹۷۶- بالن ژوژه ۱۰ و ۱۰۰ میلی لیتری

۱۹۷۷- دستگاه سانتریفیوژ

۱۹۷۸- تکاننده (Shaker) لوله آزمایش، از نوع Vortex

نمونه برداشت:

۱۰۷۳- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۷۴- نمونه برداری را در دبی بین ۰/۲ L/min برای عبور حجم هوای ۲۰ تا ۱۰۰ لیتر انجام دهید.

۱۰۷۵- درپوش نمونه بردار را بیندید.

۱۰۷۶- نمونه را در دمای ۱۵ °C - نگهداری کرده و انتقال دهید.

آماده سازی:

۷۳۹- فیلتر فایبر گلاس را در یک لوله آزمایش قرار دهید.

۷۴۰- ۰/۵ میلی لیتر حلal به لوله آزمایش انتقال دهید. لوله آزمایش را پوشانده و آن را توسط تکاننده لوله آزمایش تکان دهید.

۷۴۱- به مدت ۱ ساعت نمونه ها را رها کرده و متناوبا آن را تکان دهید.

۷۴۲- هر نمونه را به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۶۵۸- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره ۰/۲ تا ۷ میکروگرم بنتزیدین را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- توسط یک سرنگ میکرولیتری مقدار مشخصی از محلول استوک کالیبراسیون را به بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری انتقال داده و با حلال به حجم برسانید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ اندازه گیری).
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت پیک در برابر میکروگرم بنتزیدین).

- ۶۵۹- میزان بازیافت (R) را حداقل سالی یکبار برای فیلتر ها تعیین کنید. ۴ فیلتر در هر پنج غلاظت انتخابی بعلاوه سه شاهد آماده کنید.

- فیلتر های نمونه را در لوله های آزمایش جداگانه قرار دهید
 - بخشی از محلول استوک بازیافت را مستقیماً به فیلتر تزریق کنید.
 - درپوش لوله های آزمایش را گذاشته و بگذارید به مدت ۱ شب بماند.
 - محلول را آماده کرده (مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی) و به همراه استاندارهای کاربردی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ اندازه گیری).
 - نموداری از میزان بازیافت در برابر μg بنتزیدین بازیافت شده ترسیم کنید.
- ۶۶۰- سه شاهد و سه آنالیت spike شده را برای اطمینان از اینکه منحنی کالیبراسیون و نمودار بازیافت تحت کنترل هستند، آنالیز کنید.

اندازه گیری:

- ۶۶۱- دستگاه HPLC را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کنید.
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): بنتزیدین
- جداسازی: ۰/۵ میلی لیتر، تری اتیل آمین در متانول (۱۷٪ حجمی)
- حجم تزریق: ۱۰ میکرولیتر
- آشکارساز: UV ۲۵۴ (نانومتر)
- فاز متحرک: متانول (۰/۶۰٪) / آب (۰/۴۰٪)
- ستون: $\mu\text{Bondapak C}_{18}$

نکته: در صورت وجود آنیلین از ستون Waters Radial Pak A (C₁₈) استفاده کنید.

۶۶۲- بخشی از نمونه را به HPLC تریق کنید.

۶۶۳- مساحت پیک را بدست آورید.

مداخله گرها: آنیلین در آنالیز بنزیدین ایجاد تداخل می کند، ولی می توان آن را حذف کرد.

محاسبات:

۴۶۴- جرم بر حسب μg بنزیدین موجود در فیلتر نمونه اصلی (W) و شاهد (B) را از منحنی کالیبراسیون بدست آورید.

۴۶۵- با استفاده از فرمول زیر غلظت بنزیدین (C) را در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر بدست آورید:

$$C = \frac{W - B}{V}, \text{ mg/m}^3$$

p-aminodiphenyl	پارا-دی آمینودی فنیل
92-87-5 :CAS	فرمول شیمیایی: $(C_6H_4NH_2)_2$
DC9625000 : RTECS	وزن مولکولی: ۱۸۴/۲۳
اسامی متراوف: [۱،۱-بی فنیل]-۴،۴-دی آمین؛ بنزیدین	ویژگی ها: جامد؛ نقطه ذوب $127^{\circ}C$ ؛ نقطه جوش $400^{\circ}C$
OSHA: carcinogen	حد مجاز:
	NIOSH: carcinogen
	ACGIH: carcinogen (skin)
احتیاطات ویژه:	
پارا-دی آمینودی فنیل سرطان‌زا انسانی است و می‌تواند از طریق پوست جذب شود.	
احتیاطات لازم را بکار گیرید تا از آلوده شدن محیط و افراد جلوگیری شود.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۵۱۱- متانول؛ خلوص HPLC	
۱۵۱۲- تری اتیل آمین	
۱۵۱۳- آب مقطر دیونیزه	
۱۵۱۴- پارا-دی آمینودی فنیل	
۱۵۱۵- حلال: ۱۷٪ حجمی تری اتیل آمین در متانول؛ ۱۷۰ میکرولیتر تری اتیل آمین را با متانول به حجم ۱۰۰ میلی لیتر برسانید.	
۱۵۱۶- محلول استوک کالیبراسیون، $\mu g/\mu L$ ؛ ۵۰ میلی گرم پارا-دی آمینودی فنیل را در ۱۰۰ میلی لیتر حلال حل کنید.	
۱۵۱۷- محلول استوک بازیافت، $\mu g/\mu L$ ؛ ۵۰ میلی گرم پارا-دی آمینودی فنیل را در ۱۰۰ میلی لیتر متانول حل کنید.	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۱۹۷۹- نمونه بردار: فیلتر فایبر گلاس، ۱۳ میلی متری، نوع AE (Gelman یا انواع مشابه)، در فیلتر هولدر ۱۳ میلی متری (Gelman swinney یا انواع مشابه)	

۱۹۸۰- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/2 \text{ L/min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

۱۹۸۱- دستگاه کروماتوگرافی مایع با عملکرد عالی (HPLC)، با آشکارساز UV، ثبت کننده نمودار، وستون

۱۹۸۲- لوله آزمایش، ۱ میلی لیتری، با مهار کننده پلی اتیلن

۱۹۸۳- سرنگ های ۱۰ و ۲۵ میکرولیتری، با درجه بندی $0/1$ میکرو لیتری

۱۹۸۴- پیپت $0/5$ و $0/5$ میلی لیتری، با درجه بندی $0/1$ میلی لیتری

۱۹۸۵- بالن ژوژه 10 و 100 میلی لیتری

۱۹۸۶- دستگاه سانتریفیوژ

۱۹۸۷- تکاننده (Shaker) (لوله آزمایش، از نوع Vortex

نمونه برداری:

۱۰۷۷- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۰۷۸- نمونه برداری را در دبی بین $0/2$ برای عبور حجم هوای 20 تا 100 لیتر انجام دهید.

۱۰۷۹- درپوش نمونه بردار را بیندید.

۱۰۸۰- نمونه را در دمای 15°C نگهداری کرده و انتقال دهید.

آماده سازی:

۷۴۳- فیلتر فایبر گلاس را در یک لوله آزمایش قرار دهید.

۷۴۴- $0/5$ میلی لیتر حلal به لوله آزمایش انتقال دهید. لوله آزمایش را پوشانده و آن را توسط تکاننده لوله آزمایش تکان دهید.

۷۴۵- به مدت ۱ ساعت نمونه ها را رها کرده و متابوا آن را تکان دهید.

۷۴۶- هر نمونه را به مدت 10 دقیقه سانتریفیوژ کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۶۱- روزانه با حداقل 6 استاندارد کاربردی که گستره $0/2$ تا 7 میکرو گرم پارا-دی آمینودی فیلر را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- توسط یک سرنگ میکرویتری مقدار مشخصی از محلول استوک کالیبراسیون را به بال نژاده ۱۰ میلی لیتری انتقال داده و با حلال به حجم برسانید.
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ اندازه گیری).
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت پیک در برابر میکرو گرم پارا-دی آمینودی فنیل).
- ۶۶۲- میزان بازیافت (R) را حداقل سالی یکبار برای فیلتر ها تعیین کنید. ۴ فیلتر در هر پنج غلظت انتخابی بعلاوه سه شاهد آماده کنید.
- فیلتر های نمونه را در لوله های آزمایش جداگانه قرار دهید
- بخشی از محلول استوک بازیافت را مستقیماً به فیلتر تزریق کنید.
- درپوش لوله های آزمایش را گذاشته و بگذارید به مدت ۱ شب بماند.
- محلول را آماده کرده (مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی) و به همراه استاندارهای کاربردی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ اندازه گیری).
- نموداری از میزان بازیافت در برابر μg پارا-دی آمینودی فنیل بازیافت شده ترسیم کنید.
- ۶۶۳- سه شاهد و سه آنالیت spike شده را برای اطمینان از اینکه منحنی کالیبراسیون و نمودار بازیافت تحت کنترل هستند، آنالیز کنید.

اندازه گیری:

- ۶۶۴- دستگاه HPLC را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کنید.
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): پارا-دی آمینودی فنیل
- جداسازی: ۰/۵ میلی لیتر، تری اتیل آمین در مثانول (۱۷٪ حجمی)
- حجم تزریق: ۱۰ میکرولیتر
- آشکارساز: UV (۲۵۴ نانومتر)
- فار متحرک: مثانول (۶۰٪)/آب (۴۰٪)
- ستون: $\mu\text{Bondapak C}_{18}$
- نکته: در صورت وجود آنلین از ستون (C₁₈) Waters Radial Pak A استفاده کنید.
- ۶۶۵- بخشی از نمونه را به HPLC تزریق کنید.
- ۶۶۶- مساحت پیک را بدست آورید.

مداخله گرها: آنلین در آنالیز پارا-دی آمینودی فنیل ایجاد تداخل می کند ، ولی می توان آن را حذف کرد.

محاسبات:

۴۶۶- جرم بر حسب μg پارا-دی آمینودی فنیل موجود در فیلتر نمونه اصلی (W) و شاهد (B) را از منحنی کالیبراسیون بدست آورید.

۴۶۷- با استفاده از فرمول زیر غلظت پارا-دی آمینودی فنیل (C) را در حجم هوا نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر بدست آورید:

$$C = \frac{W - B}{V}, \text{mg/m}^3$$

دوده استیلنی	acetylene black
فرمول شیمیایی: C	1333-86-4 :CA
وزن مولکولی: ۱۲۰۱	FF5800000 :RTEC
اسامی مترادف: دوده ؛ کربن آمورف؛ دوده کوره؛ دوده چراغ ویژگی ها: جامد؛ ممکن است حاوی هیدروکربن های چند هسته ای آروماتیک باشد	
حد مجاز:	OSHA: 3.5 mg/m ³ NIOSH: 3.5 mg/m ³ , 0.1 mg/m ³ (in presence of PAHs) ACGIH: 3.5 mg/m ³
احتیاطات ویژه: دوده استیلنی حاوی هیدروکربن های چند هسته ای آروماتیک (مواد قابل استخراج توسط سیکلوهگزان) بیش از ۰/۱٪ وزنی، مظنون به سرطانزایی است.	
وسایل و تجهیزات لازم:	<p>۱۵۱۸- نمونه بردار: فیلتر پلی وینیل کلراید (PVC) غشایی؛ با قطر ۳۷ میلی متر و پورسایز $5 \mu\text{m}$ به همراه هولدر فیلتر کاست و صفحه پشتیبان ۳۷ میلی لیتری از جنس فولاد ضدزنگ</p> <p>۱۵۱۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱-۲ L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف</p> <p>۱۵۲۰- خشی ساز (به عنوان مثال Po-210)، ۹ ماه پس از تولید تعویض شود</p> <p>۱۵۲۱- ترازو، قادر به توزین ۰/۰۰۱ میلی گرم</p> <p>۱۵۲۲- انبر ک؛ ترجیحا نایلونی</p> <p>۱۵۲۳- اتاق تعادل محیطی (به عنوان مثال $20 \pm ۰.۵^\circ\text{C}$ و $50 \pm ۵\%$ رطوبت نسبی)</p>
نمونه برداری:	<p>۱۰۸۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.</p> <p>۱۰۸۲- قبل از نمونه برداری فیلتر را به مدت ۱ ساعت در اتاق تعادل محیطی قرار دهید. سپس آن را توزین کرده و در فیلتر هولدر قرار داده و توسط لوله های رابط به پمپ نمونه بردار وصل کنید.</p>

۱۰۸۳- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1-2 \text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای ۳۰ تا ۵۷۰ لیتر انجام دهید. اجازه ندهید بار فیلتر بیش از 2 میلی گرم شود. 2 تا 4 بار نمونه برداری را تکرار کنید.

آماده سازی:

- ۷۴۷- برای کاهش آلودگی سطح خارجی کاست فیلتر را توسط دستمال کاغذی مرتبط تمیز کنید. سپس دستمال کاغذی را دور بیندازید.
- ۷۴۸- در پوش کاست فیلتر را برداشته و به مدت 2 ساعت آن را در اتاق تعادل قرار دهید.
- ۷۴۹- پوشش کاست را برداشته و برای جلوگیری از ریزش نمونه به آرامی فیلتر را بردارید. نکته: اگر فیلتر به بالای کاست چسبید، توسط لبه‌ی کارد به آرامی آن را جدا کنید. مراقب باشید آسیبی به فیلتر نرسد.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۱- قبل از توزین ترازو را صفر کنید. برای توزین اولیه و ثانویه فیلترها از یک ترازو استفاده کنید. ترازو را بر طبق استاندارد 1 ASTM Class S-1.1 یا استاندارد $Class S-1.1$ موسسه ملی استاندارد و تکنولوژی کالیبره کنید.
- ۲- نمونه‌های تکراری باید در معرض همان محیطی قرار گیرند که نمونه‌های اصلی قرار گرفته اند. نمونه‌های کنترل کیفی باید با همان تجهیزات، روش و افراد مورد استفاده در تهیه نمونه‌های اصلی آماده شوند. انحراف استاندارد نسبی بدست آمده از این نمونه‌ها را ثبت کنید.

اندازه گیری:

۶۶۷- فیلترهای نمونه و شاهد را توزین کنید. وزن ثانویه فیلترها (W_2) را بر حسب میلی گرم ثبت کنید. هر موردی را در مورد فیلتر ثبت کنید (مانند باراضافه، نشتی، رطوبت و پارگی فیلتر).

مداخله گرهای: از آنجایی که روش مورد استفاده گروایمتری است، وجود سایر ذرات در هوای نمونه برداری شده ممکن است تداخل مثبت ایجاد کند.

محاسبات:

۴۶۸- محاسبه غلظت (C) دوده استیلنی در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_2 - W_1) - (B_2 - B_1) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

mg : وزن اولیه فیلتر نمونه (قبل از نمونه برداری) بر حسب *WI*

mg : وزن ثانویه فیلتر نمونه (بعد از نمونه برداری) بر حسب *W2*

mg : وزن اولیه فیلتر شاهد (قبل از نمونه برداری) بر حسب *BI*

mg : وزن ثانویه فیلتر شاهد (بعد از نمونه برداری) بر حسب *B2*

V : حجم هوا نمونه برداری بر حسب لیتر

دوده چراغ	lamp black
فرمول شیمیایی: C	1333-86-4 : CAS
وزن مولکولی: ۱۲/۰۱	FF5800000 : RTECS
اسامی متراծ: دوده؛ کربن آمورف؛ دوده کوره؛ دوده استیلینی ویژگی ها: جامد؛ ممکن است حاوی هیدروکربن های چند هسته ای آروماتیک باشد	
حد مجاز:	OSHA: 3.5 mg/m ³
ACGIH: 3.5 mg/m ³	NIOSH: 3.5 mg/m ³ , 0.1 mg/m ³ (in presence of PAHs)
احتیاطات ویژه: دوده چراغ حاوی هیدروکربن های چند هسته ای آروماتیک (مواد قابل استخراج توسط سیکلوهگزان) بیش از ۰/۱٪ وزنی، مظنون به سرطانزایی است.	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۱۵۲۴- نمونه بردار: فیلتر پلی وینیل کلراید (PVC) (غشایی؛ با قطر ۳۷ میلی متر و پورسایز ۵ μm به همراه هولدر فیلتر کاست و صفحه پشتیبان ۳۷ میلی لیتری از جنس فولاد ضدزنگ	
۱۵۲۵- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ - ۲ L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف	
۱۵۲۶- خنثی ساز (به عنوان مثال Po-210)، ۹ ماه پس از تولید تعویض شود	
۱۵۲۷- ترازو، قادر به توزین ۰/۰۰۱ میلی گرم	
۱۵۲۸- انبرک؛ ترجیحا نایلونی	
۱۵۲۹- اتاق تعادل محیطی (به عنوان مثال $1^{\circ}\text{C} \pm 20$ و $50 \pm 5\%$ رطوبت نسبی)	
نمونه برداری:	
۱۰۸۴- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.	
۱۰۸۵- قبل از نمونه برداری فیلتر را به مدت ۱ ساعت در اتاق تعادل محیطی قرار دهید. سپس آن را توزین کرده و در فیلتر هولدر قرار داده و توسط لوله های رابط به پمپ نمونه بردار وصل کنید.	
۱۰۸۶- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ - ۲ L/min برای عبور حجم هوای	

۳۰ تا ۵۷۰ لیتر انجام دهد. اجازه ندهید بار فیلتر بیش از ۲ میلی گرم شود. ۲ تا ۴ بار نمونه برداری را تکرار کنید.

آماده سازی:

۷۵۰- برای کاهش آلودگی سطح خارجی کاست فیلتر را توسط دستمال کاغذی مرطوب تمیز کنید. سپس دستمال کاغذی را دور بیندازید.

۷۵۱- در پوش کاست فیلتر را برداشته و به مدت ۲ ساعت آن را در اتاق تعادل قرار دهید.

۷۵۲- پوشش کاست را برداشته و برای جلوگیری از ریزش نمونه به آرامی فیلتر را بردارید. نکته: اگر فیلتر به بالای کاست چسبید، توسط لبه‌ی کارد به آرامی آن را جدا کنید. مراقب باشید آسیبی به فیلتر نرسد.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۳- قبل از توزین ترازو را صفر کنید. برای توزین اولیه و ثانویه فیلترها از یک ترازو استفاده کنید. ترازو را برابر طبق استاندارد ۱ ASTM Class S-1.1 یا استاندارد Class S-1.1 موسسه ملی استاندارد و تکنولوژی کالیبره کنید.

۴- نمونه‌های تکراری باید در معرض همان محیطی قرار گیرند که نمونه‌های اصلی قرار گرفته اند. نمونه‌های کنترل کیفی باید با همان تجهیزات، روش و افراد مورد استفاده در تهیه نمونه‌های اصلی آماده شوند. انحراف استاندارد نسبی بدست آمده از این نمونه‌ها را ثبت کنید.

اندازه گیری:

۶۶۸- فیلترهای نمونه و شاهد را توزین کنید. وزن ثانویه فیلترها (W_2) را بر حسب میلی گرم ثبت کنید. هر موردی را در مورد فیلتر ثبت کنید (مانند باراضافه، نشتی، رطوبت و پارگی فیلتر).

مداخله گرها: از آنجایی که روش مورد استفاده گراویمتری است، وجود سایر ذرات در هوای نمونه برداری شده ممکن است تداخل مثبت ایجاد کند.

محاسبات:

۴۶۹- محاسبه غلظت (C) دوده چراغ در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_2 - W_1) - (B_2 - B_1) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

mg : وزن اولیه فیلتر نمونه (قبل از نمونه برداری) بر حسب $W1$

mg : وزن ثانویه فیلتر نمونه (بعد از نمونه برداری) بر حسب $W2$

mg : وزن اولیه فیلتر شاهد (قبل از نمونه برداری) بر حسب $B1$

mg : وزن ثانویه فیلتر شاهد (بعد از نمونه برداری) بر حسب $B2$

V : حجم هوای نمونه برداری بر حسب لیتر

furnace black	دوده کوره
1333-86-4 :CAS	فرمول شیمیایی: C
FF5800000 :RTECS	وزن مولکولی: ۱۲۰۱
اسامی مترادف: دوده ؛ کربن آمورف؛ دوده استیلنی؛ دوده چراغ ویژگی ها: جامد؛ ممکن است حاوی هیدروکربن های چند هسته ای آروماتیک باشد	
OSHA: 3.5 mg/m ³	حد مجاز:
NIOSH: 3.5 mg/m ³ , 0.1 mg/m ³ (in presence of PAHs)	
ACGIH: 3.5 mg/m ³	
احتیاطات ویژه: دوده کوره حاوی هیدروکربن های چند هسته ای آروماتیک (مواد قابل استخراج توسط سیکلوهگزان) بیش از ۰/۱٪ وزنی، مظنون به سرطانزایی است.	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۱۵۳۰ - نمونه بردار: فیلتر پلی وینیل کلراید (PVC) غشایی؛ با قطر ۳۷ میلی متر و پورسایز ۵ μm به همراه هولدر فیلتر کاست و صفحه پشتیبان ۳۷ میلی لیتری از جنس فولاد ضدزنگ	
۱۵۳۱ - پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ - ۲ L/min	
۱۵۳۲ - خشی ساز (به عنوان مثال Po-210)، ۹ ماه پس از تولید تعویض شود	
۱۵۳۳ - ترازو، قادر به توزین ۱۰۰۰ میلی گرم	
۱۵۳۴ - انبر ک؛ ترجیحا نایلونی	
۱۵۳۵ - اتاق تعادل محیطی (به عنوان مثال $1^{\circ}\text{C} \pm 20\%$ و $50\% \pm 5\%$ رطوبت نسبی)	
نمونه برداری:	
۱۰۸۷ - پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.	
۱۰۸۸ - قبل از نمونه برداری فیلتر را به مدت ۱ ساعت در اتاق تعادل محیطی قرار دهید. سپس آن را توزین کرده و در فیلتر هولدر قرار داده و توسط لوله های رابط به پمپ نمونه بردار وصل کنید.	
۱۰۸۹ - نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ - ۲ L/min برای عبور حجم هوای	

۳۰- تا ۵۷۰ لیتر انجام دهد. اجازه ندهید بار فیلتر بیش از ۲ میلی گرم شود. ۲ تا ۴ بار نمونه برداری را تکرار کنید.

آماده سازی:

۷۵۳- برای کاهش آلودگی سطح خارجی کاست فیلتر را توسط دستمال کاغذی مروطوب تمیز کنید. سپس دستمال کاغذی را دور بیندازید.

۷۵۴- در پوش کاست فیلتر را برداشته و به مدت ۲ ساعت آن را در اتاق تعادل قرار دهد.

۷۵۵- پوشش کاست را برداشته و برای جلوگیری از ریزش نمونه به آرامی فیلتر را بردارید. نکته: اگر فیلتر به بالای کاست چسبید، توسط لبه‌ی کارد به آرامی آن را جدا کنید. مراقب باشید آسیبی به فیلتر نرسد.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۵- قبل از توزین ترازو را صفر کنید. برای توزین اولیه و ثانویه فیلترها از یک ترازو استفاده کنید. ترازو را برابر طبق استاندارد ۱ ASTM Class S-1.1 یا استاندارد Mوسسه ملی استاندارد و تکنولوژی کالیبره کنید.

۶- نمونه‌های تکراری باید در معرض همان محیطی قرار گیرند که نمونه‌های اصلی قرار گرفته اند. نمونه‌های کنترل کیفی باید با همان تجهیزات، روش و افراد مورد استفاده در تهیه نمونه‌های اصلی آماده شوند. انحراف استاندارد نسیی بدست آمده از این نمونه‌ها را ثبت کنید.

اندازه گیری:

۶۶۹- فیلترهای نمونه و شاهد را توزین کنید. وزن ثانویه فیلترها (W_2) را بر حسب میلی گرم ثبت کنید. هر موردی را در مورد فیلتر ثبت کنید (مانند باراضافه، نشتی، رطوبت و پارگی فیلتر).

مداخله گرهای آنجایی که روش مورد استفاده گروایمتری است، وجود سایر ذرات در هوای نمونه برداری شده ممکن است تداخل ثابت ایجاد کند.

محاسبات:

۴۷۰- محاسبه غلظت (C) دوده کوره در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_2 - W_1) - (B_2 - B_1) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

mg : وزن اولیه فیلتر نمونه (قبل از نمونه برداری) بر حسب $W1$

mg : وزن ثانویه فیلتر نمونه (بعد از نمونه برداری) بر حسب $W2$

mg : وزن اولیه فیلتر شاهد (قبل از نمونه برداری) بر حسب $B1$

mg : وزن ثانویه فیلتر شاهد (بعد از نمونه برداری) بر حسب $B2$

V : حجم هوای نمونه برداری بر حسب لیتر

دود	carbon black
فرمول شیمیایی: C	1333-86-4 :CAS
وزن مولکولی: ۱۲/۰۱	FF5800000 :RTECS
اسامی متراծ: دوده استیلنی؛ کربن آمورف؛ دوده کوره؛ دوده چراغ ویژگی ها: جامد؛ ممکن است حاوی هیدروکربن های چند هسته ای آروماتیک باشد	
حد مجاز:	OSHA: 3.5 mg/m ³
	NIOSH: 3.5 mg/m ³ , 0.1 mg/m ³ (in presence of PAHs)
	ACGIH: 3.5 mg/m ³
احتیاطات ویژه: دوده حاوی هیدروکربن های چند هسته ای آروماتیک (مواد قابل استخراج توسط سیکلوهگزان) بیش از ۰/۱٪ وزنی، مظنون به سرطانزایی است.	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۱۵۳۶- نمونه بردار: فیلتر پلی وینیل کلراید (PVC) غشایی؛ با قطر ۳۷ میلی متر و پورسایز ۵ μm به همراه هولدر فیلتر کاست و صفحه پشتیبان ۳۷ میلی لیتری از جنس فولاد ضدزنگ	
۱۵۳۷- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱ - ۲ L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف	
۱۵۳۸- خنثی ساز (به عنوان مثال Po-210)، ۹ ماه پس از تولید تعویض شود	
۱۵۳۹- ترازو، قادر به توزین ۰/۰۰۱ میلی گرم	
۱۵۴۰- انبر که؛ ترجیحاً نایلونی	
۱۵۴۱- اتاق تعادل محیطی (به عنوان مثال $1^{\circ}\text{C} \pm 20\%$ و $50\% \pm 5\%$ رطوبت نسبی)	
نمونه برداری:	
۱۰۹۰- پمپ های نمونه بردار فردی را کالایر کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.	
۱۰۹۱- قبل از نمونه برداری فیلتر را به مدت ۱ ساعت در اتاق تعادل محیطی قرار دهید. سپس آن را توزین کرده و در فیلتر هولدر قرار داده و توسط لوله های رابط به پمپ نمونه بردار وصل کنید.	
۱۰۹۲- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱ - ۲ L/min برای عبور حجم هوای	

۳۰ تا ۵۷۰ لیتر انجام دهد. اجازه ندهید بار فیلتر بیش از ۲ میلی گرم شود. ۲ تا ۴ بار نمونه برداری را تکرار کنید.

آماده سازی:

- ۷۵۶ برای کاهش آلدگی سطح خارجی کاست فیلتر را توسط دستمال کاغذی مرطوب تمیز کنید. سپس دستمال کاغذی را دور بیندازید.
 - ۷۵۷ درپوش کاست فیلتر را برداشته و به مدت ۲ ساعت آن را در اتاق تعادل قرار دهد.
 - ۷۵۸ پوشش کاست را برداشته و برای جلوگیری از رسوب نمونه به آرامی فیلتر را بردارید.
- نکته: اگر فیلتر به بالای کاست چسبید، توسط لبه‌ی کارد به آرامی آن را جدا کنید. مراقب باشید آسیبی به فیلتر نرسد.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۷ قبل از توزین ترازو را صفر کنید. برای توزین اولیه و ثانویه فیلترها از یک ترازو استفاده کنید.
- ۸ ترازو را برابر طبق استاندارد ۱ ASTM Class S-1.1 یا استاندارد Class S-1.1 موسسه ملی استاندارد و تکنولوژی کالیبره کنید.
- ۹ نمونه‌های تکراری باید در معرض همان محیطی قرار گیرند که نمونه‌های اصلی قرار گرفته اند. نمونه‌های کنترل کیفی باید با همان تجهیزات، روش و افراد مورد استفاده در تهیه نمونه‌های اصلی آماده شوند. انحراف استاندارد نسبی بدست آمده از این نمونه‌ها را ثبت کنید.

اندازه گیری:

- ۶۷۰ فیلترهای نمونه و شاهد را توزین کنید. وزن ثانویه فیلترها (W_2) را بر حسب میلی گرم ثبت کنید. هر موردی را در مورد فیلتر ثبت کنید (مانند باراضafe، نشتی، رطوبت و پارگی فیلتر).

مداخله گرهای: از آنجایی که روش مورد استفاده گروایمتری است، وجود سایر ذرات در هوای نمونه برداری شده ممکن است تداخل مثبت ایجاد کند.

محاسبات:

- ۴۷۱ محاسبه غلظت (C) دوده در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_2 - W_1) - (B_2 - B_1) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

$W1$: وزن اولیه فیلتر نمونه (قبل از نمونه برداری) بر حسب mg

$W2$: وزن ثانویه فیلتر نمونه (بعد از نمونه برداری) بر حسب mg

$B1$: وزن اولیه فیلتر شاهد (قبل از نمونه برداری) بر حسب mg

$B2$: وزن ثانویه فیلتر شاهد (بعد از نمونه برداری) بر حسب mg

V : حجم هوای نمونه برداری بر حسب لیتر

۳,۳-dichlorobenzidine	۳,۳-دی کلروبنزیدین
91-94-1 :CAS DD0525000 : RTECS	فرمول شیمیایی: $(C_6H_3ClNH_2)_2$ وزن مولکولی: ۲۵۵/۱۳
اسامی مترادف: ۳,۳-دی کلرو[۱،۱-بی فنیل]-۴،۴-دی آمین ویژگی ها: جامد؛ نقطه ذوب ۱۳۲°C	
OSHA: carcinogen	NIOSH: carcinogen
	حدمجاز: ACGIH: carcinogen (skin)
	احتیاطات ویژه: ۳,۳-دی کلروبنزیدین سرطانزاست. احتیاطات لازم را بکار گیرید تا از آلوده شدن محیط و افراد جلوگیری شود.
	مواد و محلولهای لازم: ۱۵۴۲ - متانول؛ خلوص HPLC ۱۵۴۳ - استونیتریل؛ خلوص HPLC ۱۵۴۴ - تری اتیل آمین ۱۵۴۵ - آب مقطر دیونیزه ۱۵۴۶ - ۳,۳-دی کلروبنزیدین ۱۵۴۷ - حلال: ۱٪ حجمی تری اتیل آمین در متانول؛ ۱۷۰ میکرولیتر تری اتیل آمین را با متانول به حجم ۱۰۰ میلی لیتر برسانید. ۱۵۴۸ - محلول استوک کالیبراسیون، $L/\mu g$ ؛ ۵۰ میلی گرم ۳,۳-دی کلروبنزیدین را در ۱۰۰ میلی لیتر حلال حل کنید. ۱۵۴۹ - محلول استوک بازیافت، $L/\mu g$ ؛ ۵۰ میلی گرم ۳,۳-دی کلروبنزیدین را در ۱۰۰ میلی لیتر متانول حل کنید.
	وسایل و تجهیزات لازم: ۱۹۸۸ - نمونه بردار: فیلتر فایبر گلاس، ۱۳ میلی متری، نوع AE (Gelman) یا انواع مشابه، در فیلتر هولدر ۱۳ میلی متری (Gelman swinney) یا انواع مشابه

- ۱۹۸۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/2 \text{ L/min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف
- ۱۹۹۰- دستگاه کروماتوگرافی مایع با عملکرد عالی (HPLC)، با آشکارساز UV، ثبت کننده نمودار، وستون
- ۱۹۹۱- لوله آزمایش، ۱ میلی لیتری، با مهار کننده پلی اتیلنی
- ۱۹۹۲- سرنگ های ۱۰ و ۲۵ میکرولیتری، با درجه بندی $0/1$ میکرو لیتری
- ۱۹۹۳- پیپت $0/5$ و 5 میلی لیتری، با درجه بندی $0/1$ میلی لیتری
- ۱۹۹۴- بالن ژوژه 10 و 100 میلی لیتری
- ۱۹۹۵- دستگاه سانتریفیوژ
- ۱۹۹۶- تکاننده (Shaker) لوله آزمایش، از نوع Vortex

نمونه برداری:

- ۱۰۹۳- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۱۰۹۴- نمونه برداری را در دبی بین $0/2 \text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای 20 تا 100 لیتر انجام دهید.
- ۱۰۹۵- درپوش نمونه بردار را بیندید.
- ۱۰۹۶- نمونه را در دمای اتاق نگهداری کرده و انتقال دهید.

آماده سازی:

- ۷۵۹- فیلتر فایبر گلاس را در یک لوله آزمایش قرار دهید.
- ۷۶۰- $0/5$ میلی لیتر حلal به لوله آزمایش انتقال دهید. لوله آزمایش را پوشانده و آن را توسط تکاننده لوله آزمایش تکان دهید.
- ۷۶۱- به مدت ۱ ساعت نمونه ها را رها کرده و متناببا آن را تکان دهید.
- ۷۶۲- هر نمونه را به مدت 10 دقیقه سانتریفیوژ کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۶۶۴- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره ۰/۰ تا ۷ میکروگرم ۳،۳-دی کلروبنزیدین را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- توسط یک سرنگ میکرولیتری مقدار مشخصی از محلول استوک کالیبراسیون را به بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری انتقال داده و با حلال به حجم برسانید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ اندازه گیری).

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت پیک در برابر میکروگرم ۳،۳-دی کلروبنزیدین).

- ۶۶۵- میزان بازیافت (R) را حداقل سالی یکبار برای فیلتر ها تعیین کنید. ۴ فیلتر در هر پنج غلاظت انتخابی بعلاوه سه شاهد آماده کنید.

- فیلتر های نمونه را در لوله های آزمایش جداگانه قرار دهید

- بخشی از محلول استوک بازیافت را مستقیماً به فیلتر تزریق کنید.

- درپوش لوله های آزمایش را گذاشته و بگذارید به مدت ۱ شب بماند.

- محلول را آماده کرده (مراحل ۱ تا ۴ آماده سازی) و به همراه استاندارهای کاربردی آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ اندازه گیری).

- نموداری از میزان بازیافت در برابر μg ۳،۳-دی کلروبنزیدین بازیافت شده ترسیم کنید.

- ۶۶۶- سه شاهد و سه آنالیت Spike شده را برای اطمینان از اینکه منحنی کالیبراسیون و نمودار بازیافت تحت کنترل هستند، آنالیز کنید.

اندازه گیری:

- ۶۷۱- دستگاه HPLC را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کنید.

- آنالیت (ماده مورد تجزیه): ۳،۳-دی کلروبنزیدین

- جداسازی: ۰/۵ میلی لیتر، تری اتیل آمین در متانول (۱۷٪ حجمی)

- حجم تزریق: ۱۵ میکرولیتر

- آشکارساز: UV (۲۵۴ نانومتر)

- فاز متحرک: استونیتریل (۰/۷۰٪ / آب (۰/۳۰٪)

- ستون: $\mu\text{Bondapak C}_{18}$

۶۷۲- بخشی از نمونه را به HPLC تزریق کنید.

۶۷۳- مساحت پیک را بدست آورید.

مدخله گرهای متابولیک بیس (۲-کلروآیلین) در آنالیز ۳،۳-دی کلروبنزیدین

تداخل ایجاد می کند.

محاسبات:

۴۷۲- جرم بر حسب μg ۳،۳-دی کلروبنزیدین موجود در فیلتر نمونه اصلی (W) و شاهد (B) را از منحنی کالیبراسیون بدست آورید.

۴۷۳- با استفاده از فرمول زیر غلظت ۳،۳-دی کلروبنزیدین (C) را در حجم هوا نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر بدست آورید:

$$C = \frac{W - B}{V}, \text{ mg/m}^3$$

کربن آمورف	amorphous carbon
فرمول شیمیایی:	1333-86-4 :CA _n
وزن مولکولی:	FF5800000 :RTEC
اسامی متراffد: دوده ؛ دوده استیلني ؛ دوده کوره؛ دوده چراغ	ویژگی ها: جامد؛ ممکن است حاوی هیدروکربن های چند هسته ای آروماتیک باشد
حدمجاز:	OSHA: 3.5 mg/m ³
ACGIH: 3.5 mg/m ³	NIOSH: 3.5 mg/m ³ , 0.1 mg/m ³ (in presence of PAHs)
احتیاطات ویژه:	کربن آمورف حاوی هیدروکربن های چند هسته ای آروماتیک (مواد قابل استخراج توسط سیکلوهگران) بیش از ۰/۱٪ وزنی، مظنون به سرطانزایی است.
وسایل و تجهیزات لازم:	<p>۱۵۵۰- نمونه بردار: فیلتر پلی وینیل کلراید (PVC) غشایی؛ با قطر ۳۷ میلی متر و پورسایز ۵ μm به همراه هولدر فیلتر کاست و صفحه پشتیبان ۳۷ میلی لیتری از جنس فولاد ضدزنگ</p> <p>۱۵۵۱- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱-۲ L/min</p> <p>۱۵۵۲- خشی ساز (به عنوان مثال Po-210)، ۹ ماه پس از تولید تعویض شود</p> <p>۱۵۵۳- ترازو، قادر به توزین ۰/۰۰۱ میلی گرم</p> <p>۱۵۵۴- انبرک؛ ترجیحا نایلونی</p> <p>۱۵۵۵- اتاق تعادل محیطی (به عنوان مثال $20 \pm 5\%$ رطوبت نسبی)</p>
نمونه برداری:	<p>۱۰۹۷- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.</p> <p>۱۰۹۸- قبل از نمونه برداری فیلتر را به مدت ۱ ساعت در اتاق تعادل محیطی قرار دهید. سپس آن را توزین کرده و در فیلتر هولدر قرار داده و توسط لوله های رابط به پمپ نمونه بردار وصل کنید.</p> <p>۱۰۹۹- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱-۲ L/min برای عبور حجم هوای</p>

۳۰ تا ۵۷۰ لیتر انجام دهد. اجازه ندهید بار فیلتر بیش از ۲ میلی گرم شود. ۲ تا ۴ بار نمونه برداری را تکرار کنید.

آماده سازی:

۷۶۳- برای کاهش آلودگی سطح خارجی کاست فیلتر را توسط دستمال کاغذی مروطوب تمیز کنید. سپس دستمال کاغذی را دور بیندازید.

۷۶۴- درپوش کاست فیلتر را برداشته و به مدت ۲ ساعت آن را در اتاق تعادل قرار دهید.

۷۶۵- پوشش کاست را برداشته و برای جلوگیری از ریزش نمونه به آرامی فیلتر را بردارید. نکه: اگر فیلتر به بالای کاست چسبید، توسط لبه‌ی کارد به آرامی آن را جدا کنید. مراقب باشید آسیبی به فیلتر نرسد.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۹- قبل از توزین ترازو را صفر کنید. برای توزین اولیه و ثانویه فیلترها از یک ترازو استفاده کنید. ترازو را برابر طبق استاندارد ۱ ASTM Class S-1.1 یا استاندارد Class S-1.1 موسسه ملی استاندارد و تکنولوژی کالیبره کنید.

۱۰- نمونه‌های تکراری باید در معرض همان محیطی قرار گیرند که نمونه‌های اصلی قرار گرفته اند. نمونه‌های کنترل کیفی باید با همان تجهیزات، روش و افراد مورد استفاده در تهیه نمونه‌های اصلی آماده شوند. انحراف استاندارد نسبی بدست آمده از این نمونه‌ها را ثبت کنید.

اندازه گیری:

۶۷۴- فیلترهای نمونه و شاهد را توزین کنید. وزن ثانویه فیلترها (W_2) را بر حسب میلی گرم ثبت کنید. هر موردی را در مورد فیلتر ثبت کنید (مانند باراضافه، نشتی، رطوبت و پارگی فیلتر).

مداخله گرهای: از آنجایی که روش مورد استفاده گروایمتری است، وجود سایر ذرات در هوای نمونه برداری شده ممکن است تداخل ثابت ایجاد کند.

محاسبات:

۴۷۴- محاسبه غلظت (C) کربن آمورف در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_2 - W_1) - (B_2 - B_1) \cdot 10^3}{V}, \text{ mg/m}^3$$

mg : وزن اولیه فیلتر نمونه (قبل از نمونه برداری) بر حسب WI

mg : وزن ثانویه فیلتر نمونه (بعد از نمونه برداری) بر حسب $W2$

mg : وزن اولیه فیلتر شاهد (قبل از نمونه برداری) بر حسب BI

mg : وزن ثانویه فیلتر شاهد (بعد از نمونه برداری) بر حسب $B2$

V : حجم هوای نمونه برداری بر حسب لیتر

لپارگیلیک اسید
فرمول شیمیایی: HOOC(CH ₂) ₇ COOH
وزن مولکولی: ۱۸۸/۲۵
اسامی مترادف: nonanedionic acid، آزلایک اسید
ویژگی ها: جامد، دانسته ۱/۲۲۵ g/ml در ۰°C، نقطه ذوب ۵°C، نقطه جوش < ۳۶۰°C (تجزیه)
حدمجاز: -
احتیاطات ویژه:
پیریدین ممکن است موجب آسیب به سیستم عصبی مرکزی و تحریک پوست و مجرای تنفسی می شود. کار با آن باید در زیر هود مخصوص فیوم انجام گیرد.
مواد و محلولهای لازم:
-۸- ان، اسیس (تری متیل سیلیل) تری فلوئورو-استامید (BSTFA) حاوی ۱٪ تری متیل کلروسیلان (TMCS) که می توان آن را از توزیع کننده محصولات کروماتوگرافی تهیه کرد.
نکته: در دیسکاتور نگهداری شود.
-۹- پیریدین، گرید خلوص طیفی
-۱۰- اتانول، گرید خلوص طیفی
-۱۱- لپارگیلیک اسید، با بالاترین خلوص موجود است.
-۱۲- هلیوم، تصفیه شده
-۱۳- هیدروژن، تصفیه شده
-۱۴- هو، با درجه خلوص صفر
وسایل و تجهیزات لازم:
-۱۱- نمونه بردار: فیلتر غشایی PVC، با پورساizer ۵ μm، و قطر ۳۷ میلی متر؛ در کاست

نگهدارنده فیلتر نگهداری شود.

-۱۲- پمپ نمونه بردار فردی، $1\text{-}3 \text{ L/min}$ ، با لوله رابط قابل انعطاف

-۱۳- گازکروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای - یونی، رسم کننده نمودار و ستون

-۱۴- کوره خلا و هیتر

-۱۵- بالانس کننده تجزیه، 0.01 mg

-۱۶- حمام آب گرم، 70°C

-۱۷- ویال های شیشه ای 20 میلی لیتری ، با درپوش پیچ دار PTFE

-۱۸- پیpet های ۱ تا 5 میلی لیتری

-۱۹- سرنگ های 10 میکرولیتری

-۲۰- انبرک، کاردک کوچک، برگه های توزین

نمونه برداری:

-۴- پمپ های نمونه بردار فردی را کالاییره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالاییراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

-۵- نمونه برداری را در یک بدی مشخص بین $1\text{-}3 \text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای 200 تا 1000 لیتر انجام دهید.

-۶- درپوش پلاستیکی نمونه بردار گذاشته و با دقت آن را برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

-۷- فیلتر را توسط انبرک از هولدر برداشته و به ویال شیشه ای منتقل کنید. فیلتر را به آرامی به انتهای ویال هل دهید.

-۸- توسط پیpet 5 میلی لیتر اتانول را به داخل ویال انتقال داده و درپوش آن را بیندید.

-۹- ویال را به مدت 20 دقیقه در حمام آب گرم با دمای 70°C قرار داده و هر 5 دقیقه یکبار آن را تکان دهید.

نکته: استفاده از حمام اولتراسونیک توصیه نمی شود، زیرا موجب اتحلال فیلتر PVC می شود.

-۱۰- فیلتر را توسط انبرک طوری بالا بیاورید که بالاتر از سطح اتانول در داخل ویال قرار گیرد.

فیلتر را ۱۰ بار و هر بار توسط ۱ میلی لیتر اتانول شستشو داده سپس آن را دور پیندازید.

۱۱- ویال را در کوره خلا یا هیتر با دمای ۴۵ تا ۵۰ درجه سانتیگراد قرار دهید و محتوی آن را تبخیر کنید تا خشک شود.

۱۲- استخراج کنید

- ۱ میلی لیتر پیریدین به ویال اضافه کرده تا قسمت باقیمانده را حل کنید.

- ۱ میلی لیتر ترکیب BSTFA به ویال اضافه کرده و آن را به مدت ۱ دقیقه تکان دهید.

نکته: از کار کردن در محیط مرطوب خودداری کنید، زیرا آب باعث تجزیه شدن معرف تری متیل سیلیل و مواد استخراج شده می شود.

- درپوش ویال را گذاشته و آن را به مدت ۲۰ دقیقه در حمام آب گرم با دمای ۷۰ °C قرار دهید. هر ۵ دقیقه یکبار ویال را تکان دهید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۳- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۰/۰۰۱ تا ۱۰ میلی گرم از لپارگیلیک اسید را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقادیر مشخصی از لپارگیلیک اسید را وزن کرده و به ویال‌های علامت گذاری شده که حاوی ۵ میلی لیتر اتانول می باشند، اضافه کنید.

- محتوی ویال‌ها تبخیر و سپس استخراج کنید (مراحل ۵ و ۶ آماده سازی)

- نمونه‌ها و شاهد را با هم آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت پیک در برابر میلی گرم لپارگیلیک اسید) نکته: اگر لپارگیلیک اسید ۱۰۰٪ خالص نبود، قبل از ترسیم منحنی کالیبراسیون جرم استانداردهای لپارگیلیک اسید را اصلاح کنید.

۴- میزان بازیافت لپارگیلیک اسید از فیلتر PVC را حداقل یکبار برای هر تعداد از فیلتر مورد استفاده محاسبه کنید.

- مقادیر مختلفی از لپارگیلیک اسید را وزن کنید، طوری که گستره غاظت مورد نظر ما را پوشش دهد. سپس آن را به فیلتر‌های PVC در ویال‌های شیشه‌ای اضافه کنید.

- همانند مراحل ۲ تا ۶ آماده سازی و ۱ و ۲ اندازه گیری عمل کنید.

اندازه گیری:

- دستگاه گاز کروماتوگراف را بر اساس توصیه های سازنده و طبق شرایط زیر تنظیم کنید و سپس ۱ میکرولیتر از نمونه را به آن تزریق کنید.
 - آنالیت (ماده مورد تجزیه): بیس (تری متیل سیلیل) استر از لپار گیلیک اسید
 - جداساز: ۵ mL اتانول؛ ۲۰ °C دقیقه در دمای ۷۰ °C تبخیر شده تا خشک شود، سپس توسط پیریدین استخراج شده و مجددا حل می شود
 - استخراج: BSTFA/TMCS در پیریدین
 - دمای تزریق: ۲۵۰ °C
 - دمای آشکارساز: ۲۵۰ °C
 - دمای ستون: ۶ °C/min یا ۲۰۰ °C یا ۴۹۰-۲۵۰ °C هم دما
 - حجم تزریق: ۱ μL
 - گاز حامل: هلیوم، ۳۹mL/min
 - ستون: ۶٪ متیل سیلیکون به همراه کروموزورب ۶۰ یا ۸۰ مش (WAW DMCS)، با قطر ۲ mm داخلی
 - بعد از هر تزریق مساحت زیر پیک را تعیین کرده و میانگین آن را محاسبه کنید.
- نکته: روزانه فلس های سفیدرنگی را که بر روی آشکارساز شعله ای - یونی جمع شده اند حذف کنید.

مداخله گرها:

روطیت هم معرف تری متیل سیلیل و هم موادی را که با آن استخراج شده اند، تجزیه می کند.

محاسبات:

- جرم لپار گیلیک اسید جمع آوری شده بر روی فیلتر اصلی (W) و شاهد (B) را برحسب توسط منحنی کالیبراسیون محاسبه کنید.
- محاسبه غلظت (C) لپار گیلیک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{W - B}{V} \times 10^3, mg/m^3$$

"1,7-heptanedicarboxylic acid"	
123-99-9 :CAS	فرمول شیمیایی: HOOC(CH ₂) ₇ COOH
CM1980000 :RTECS	وزن مولکولی: ۱۸۷/۲۵
اسامی مترادف: nonanedionic acid ، آزلایک اسید ، لپارگیلیک اسید ویژگی ها: جامد، دانسیته ۱/۲۲۵ g/ml در ۰°C ، نقطه ذوب ۵ °C ، نقطه جوش < ۳۶۰ °C (تجزیه)	
حدمجاز: -	
احتیاطات ویژه: پیریدین ممکن است موجب آسیب به سیستم عصبی مرکزی و تحریک پوست و مجاری تنفسی می شود. کار با آن باید در زیر هود مخصوص فیوم انجام گیرد.	
مواد و محلولهای لازم: <ul style="list-style-type: none"> - ان، اُسیس (تری متیل سیلیل) تری فلورورو-استامید (BSTFA) حاوی ۱٪ تری متیل کلروسیلان (TMCS) که می توان آن را از توزیع کننده محصولات کروماتوگرافی تهیه کرد. - نکته: در دسیکاتور نگهداری شود. - پیریدین، گرید خلوص طیفی - اتانول، گرید خلوص طیفی - "1,7-هپتان دی کربوکسیلیک اسید"، با بالاترین خلوص موجود است. - هلیوم، تصفیه شده - هیدروژن، تصفیه شده - هوا، با درجه خلوص صفر 	
وسایل و تجهیزات لازم: <ul style="list-style-type: none"> - نمونه بردار: فیلتر غشایی PVC، با پورساizer ۵ μm، و قطر ۳۷ میلی متر؛ در کاست نگهدارنده فیلتر نگهداری شود. - پمپ نمونه بردار فردی، ۱-۳ L/min، با لوله رابط قابل انعطاف 	

- ۲۳- گاز کروماتوگراف، با آشکارساز شعله ای - یونی، رسم کننده نمودار و ستون
- ۲۴- کوره خلا و هیتر
- ۲۵- بالاس کننده تجزیه، mg / ۰.۰۱
- ۲۶- حمام آب گرم، °C ۷۰
- ۲۷- ویال های شیشه ای ۲۰ میلی لیتری، با درپوش پیچ دار PTFE
- ۲۸- پیpet های ۱ تا ۵ میلی لیتری
- ۲۹- سرنگ های ۱۰ میکرولیتری
- ۳۰- انبر ک، کاردک کوچک، برگه های توزین

نمونه برداری:

- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۱-۳ L/min برای عبور حجم هوای ۲۰۰ تا ۱۰۰۰ لیتر انجام دهید.
- درپوش پلاستیکی نمونه بردار گذاشته و با دقت آن را برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

- فیلتر را توسط انبر ک از هولدر برداشته و به ویال شیشه ای منتقل کنید. فیلتر را به آرامی به انتهای ویال هل دهید.
- توسط پیpet ۵ میلی لیتر اتانول را به داخل ویال انتقال داده و درپوش آن را بیندید.
- ویال را به مدت ۲۰ دقیقه در حمام آب گرم با دمای ۷۰ °C قرار داده و هر ۵ دقیقه یکبار آن را تکان دهید.

نکته: استفاده از حمام اولتراسونیک توصیه نمی شود، زیرا موجب انحلال فیلتر PVC می شود.

- فیلتر را توسط انبر ک طوری بالا بیاورید که بالاتر از سطح اتانول در داخل ویال قرار گیرد. فیلتر را ۱۰ بار و هر بار توسط ۱ میلی لیتر اتانول شستشو داده سپس آن را دور بیندازید.
- ویال را در کوره خلا یا هیتر با دمای ۴۵ تا ۵۰ درجه سانتیگراد قرار دهید و محتوی آن را

تبخیر کنید تا خشک شود.

۱۸- استخراج کنید

- ۱ میلی لیتر پریدین به ویال اضافه کرده تا قسمت باقیمانده را حل کنید.

- ۱ میلی لیتر ترکیب BSTFA به ویال اضافه کرده و آن را به مدت ۱ دقیقه تکان دهید.

نکته: از کار کردن در محیط مرطوب خودداری کنید، زیرا آب باعث تجزیه شدن معرف تری متیل سیلیل و مواد استخراج شده می شود.

- در پوش ویال را گذاشته و آن را به مدت ۲۰ دقیقه در حمام آب گرم با دمای ۷۰°C قرار دهید. هر ۵ دقیقه یکبار ویال را تکان دهید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۵- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۰/۰۰۱ تا ۱۰ میلی گرم از "۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید" را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقادیر مشخصی از "۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید" را وزن کرده و به ویال‌های علامت گذاری شده که حاوی ۵ میلی لیتر اتانول می‌باشند، اضافه کنید.

- محتوی ویال‌ها تبخیر و سپس استخراج کنید (مراحل ۵ و ۶ آماده سازی)

- نمونه‌ها و شاهد را با هم آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (مساحت پیک در برابر میلی گرم "۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید")

نکته: اگر "۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید" ۱۰۰٪ خالص نبود، قبل از ترسیم منحنی کالیبراسیون جرم استانداردهای "۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید" را اصلاح کنید.

۶- میزان بازیافت "۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید" از فیلتر PVC را حداقل یکبار برای هر تعداد از فیلتر مورد استفاده محاسبه کنید.

- مقادیر مختلفی از "۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید" را وزن کنید، طوری که گستره غلظت مورد نظر ما را پوشش دهد. سپس آن را به فیلتر‌های PVC در ویال‌های شیشه‌ای اضافه کنید.

- همانند مراحل ۲ تا ۶ آماده سازی و ۱ و ۲ اندازه گیری عمل کنید.

اندازه گیری:

- ۵- دستگاه گاز کروماتوگراف را بر اساس توصیه های سازنده و طبق شرایط زیر تنظیم کنید و سپس ۱ میکرولیتر از نمونه را به آن تزریق کنید.
- آنالیت(ماده مورد تجزیه): بیس(تری متیل سیلیل)استر از "۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید"
- جداساز: ۵ mL اتانول؛ ۲۰ دقیقه در دمای 70°C تبخیر شده تا خشک شود، سپس توسط پیریدین استخراج شده و مجددا حل می شود
- استخراج: BSTFA/TMCS در پیریدین
- دمای تزریق: 250°C
- دمای آشکارساز: 250°C
- دمای ستون: 200°C یا $250^{\circ}\text{C}/\text{min}$ یا 200°C هم دما
- حجم تزریق: $1\mu\text{L}$
- گاز حامل: هلیوم، $39\text{mL}/\text{min}$
- ستون:٪/۶ متیل سیلیکون به همراه کروموزورب ۶۰ یا ۸۰ مش (WAW DMCS)، با قطر داخلی 2 mm
- بعد از هر تزریق مساحت زیر پیک را تعیین کرده و میانگین آن را محاسبه کنید.
- نکته: روزانه فلس های سفیدرنگی را که بر روی آشکارساز شعله ای - یونی جمع شده اند حذف کنید.

مداخله گرها:

روطوبت هم معرف تری متیل سیلیل و هم موادی را که با آن استخراج شده اند، تجزیه می کند.

محاسبات:

- ۵- جرم "۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید" جمع آوری شده بر روی فیلتر اصلی (W) و شاهد (B) را بر حسب mg توسط منحنی کالیبراسیون محاسبه کنید.
- ۶- محاسبه غلاظت (C) "۱،۷-هپتان دی کربوکسیلیسک اسید" در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{W - B}{V} \times 10^3, \text{mg/m}^3$$

ج- گازهای معدنی

arsenic trihydride	آرسنیک تری هیدرید
7784-42-1 :CAS	فرمول شیمیایی: AsH_3
CG6475000 : RTECS	وزن مولکولی: ۷۷/۹۵
	اسامی مترادف: هیدروژن آرسنید؛ آرسین ویژگی ها: گاز؛ نقطه جوش $62/5^{\circ}\text{C}$ -؛ نقطه ذوب $116/3^{\circ}\text{C}$ -؛ دانسیته $3/484 \text{ g/mL}$ در 20°C
OSHA: 0.05 ppm	حدمجاز:
NIOSH: 0.002 mg/m ³ /15 min C; carcinogen	
	ACGIH: 0.05 ppm; carcinogen
	احتیاطات و پیش:
	آرسنیک تری هیدرید سرطانزای انسانی است. با کلیه اسیدهای غلیظ در زیرهود کار کنید. آرسنیک تری هیدرید از راه جذب تنفسی بینهایت سمی است، در زیرهود دارای تهویه مناسب با آن کار کنید.
	مواد و محلولهای لازم:
	۱۵۵۶ - آب مقطر دیونیزه
	۱۵۵۷ - اسید نیتریک غلیظ
۱۵۵۸ - اسید نیتریک ۰/۰۱ مولار؛ ۰/۴ میلی لیتر اسید نیتریک غلیظ را با ۱ لیتر آب مقطر رقیق کنید.	
۱۵۵۹ - اسید نیتریک ۰/۱ مولار؛ ۴ میلی لیتر اسید نیتریک غلیظ را با ۱ لیتر آب مقطر رقیق کنید	
۱۵۶۰ - محلول استوک آرسنیک، $1000 \mu\text{g/mL}$ آرسنیک ۳ ظرفیتی؛ $1/322$ گرم As_2O_3 خشک شده را در ۱۰۰ میلی لیتر اسید نیتریک ۰/۱ مولار حل کرده و با اسید نیتریک ۰/۱ مولار حجم ۱ لیتر برسانید.	
۱۵۶۱ - محلول استوک کالیراسیون، $1 \mu\text{g/mL}$ آرسنیک ۳ ظرفیتی؛ ۰/۱ میلی لیتر محلول استوک آرسنیک ($1000 \mu\text{g/mL}$ آرسنیک) را با اسید نیتریک ۰/۰۱ مولار حجم ۱۰۰	

میلی لیتر برسانید. محلول ها را روزانه آماده کنید.

۱۵۶۲- محلول نیترات نیکل، $\mu\text{g/mL}$ ۱۰۰۰ نیکل؛ $3/112$ گرم $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2$ خشک شده را در ۱۰۰ میلی لیتر اسید نیتریک $1/1$ مولار حل کرده و با اسید نیتریک $1/1$ مولار حجم ۱ لیتر برسانید.

۱۵۶۳- آرگون؛ فشرده

۱۵۶۴- آرسنیک تری هیدرید $99\%/\%$ ؛ یا ترکیب آن در نیتروژن

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۹۹۷- نمونه بردار: لوله شیشه ای، با طول ۷ cm، قطر خارجی ۶ mm و قطر داخلی ۴ mm؛ که دارای درپوش پلاستیکی می باشد. حاوی دو بخش ذغال فعال از جنس پوسته نار گیل (قسمت جلویی: ۱۰۰ mg، قسمت عقبی: ۵۰ mg) که توسط یک لایه ۲ میلی متری فوم اورتان از هم جدا شده. یک لایه پشم شیشه مقدم بر بخش جلویی لوله و یک لایه ۳ میلی متری فوم اورتان نیز بعد از بخش عقبی محتوى لوله قرار گرفته است. فشار هواي عبوری از لوله در دبی $1\text{L}/\text{min}$ ۳/۴ kPa نباید از $1\text{L}/\text{min}$ بیشتر شود. لوله ها در بازار موجود می باشند.

نکته: در صورت وجود ذرات آرسنیک، از یک فیلتر غشایی استرسلولزی در جلوی نمونه بردار استفاده کنید.

۱۹۹۸- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/2\text{ L}/\text{min}$ - $0/1\text{ L}/\text{min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

۱۹۹۹- دستگاه اسپکتروفوتومتر جذب اتمی، با کوره گرافیتی، لوله های غیر پیرولیتیک، تصحیح کننده زمینه، تخلیه الکتریکی بدون الکترود یا لامپ هالوکاتد برای آرسنیک

۲۰۰۰- بالن زوژه ۱۰۰ میلی لیتری و ۱ لیتری

۲۰۰۱- میکروپیpet ۵ تا ۵۰۰ میکرولیتری

۲۰۰۲- لوله سانتریفیوژ $10\text{--}15$ میلی لیتری

۲۰۰۳- حمام التراسونیک

۲۰۰۴- دستگاه سانتریفیوژ

۲۰۰۵- سرنگ مخصوص گاز، ۱/۰ میلی لیتری با درجه بندی ۱ میکرولیتری نکته: قبل از استفاده از تجهیزات شیشه ای آنها را با اسید نیتریک غلیظ و سپس با آب مقطر بشوئید.

نمونه برداری:

۱۱۰۰- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۱۰۱- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
نکته: در صورت وجود ذرات آرسنیک، از یک فیلتر غشایی استرسلولوزی در جلوی نمونه بردار استفاده کنید.

۱۱۰۲- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0.01 - 0.02 \text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای 10 لیتر انجام دهید.

۱۱۰۳- درپوش پلاستیکی (نه لاستیکی) نمونه بردار گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۷۶۶- محتوی بخش جلویی و عقبی لوله را در لوله های سانتریفیوژ جداگانه ای قرار دهید. لایه پشم شیشه و فوم را دور بیندازید.

۷۶۷- 1 mL اسید نیتریک 0.01 مولار را به هر کدام از لوله ها اضافه کرده و درپوش آن را بیندید.
۷۶۸- لوله ها را به مدت 30 دقیقه در حمام التراسونیک تکان دهید.

۷۶۹- لوله ها را در دستگاه سانتریفیوژ قرار دهید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۶۷- روزانه با حداقل 6 استاندارد کاربردی که گستره ای $0.004 - 0.03 \text{ میکرو گرم آرسنیک تری هیدرید}$ را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استوک کالیبراسیون و اسید نیتریک 0.01 مولار را برای تهیه محلول 1 لیتری به لوله سانتریفیوژ که حاوی $100 \text{ میلی گرم ذغال فعال (شاهد)}$ است بیفزایید.

- استانداردها را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ نمونه برداری).
- یک استاندارد کاربردی را برای هر ۵ نمونه به جهت چک کردن انحراف دستگاهی آنالیز کنید.
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (میزان جذب در برابر میکرو گرم آرسنیک).
- ۶۶۸- راندمان جداسازی (DE) را حداقل یک بار برای هر بچ از ذغال فعال مورد استفاده در نمونه برداری در گستره $2 \mu\text{g}/\text{sample}$ - $0.004 \mu\text{g}/\text{sample}$ آرسنیک، تعیین کنید. سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید.
- بخش عقبی لوله نمونه بردار نمونه شاهد را خارج کرده و دور بیندازید.
- توسط یک سرنگ میکرولیتری مقدار مشخصی از گاز آرسنیک تری هیدرید خالص را مستقیماً به محتوی بخش جلویی لوله تزریق کنید.
- درپوش لوله را بسته و آن را به مدت یک شب رها کنید.
- محلول های فوق را واجذب کرده (مراحل ۱-۴ آماده سازی) و به همراه استانداردهای کاربردی مورد آنالیز قرار دهید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری).
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم آرسنیک بازیافت شده ترسیم کنید.
- ۶۶۹- سه شاهد spike شده را برای اطمینان از اینکه منحنی کالیبراسیون است، آنالیز کنید.

اندازه گیری:

- دستگاه اسپکتروفوتومتر جذب اتمی و کوره را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کنید.
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): آرسنیک
- جداساز: 1 mL اسید نیتریک 0.01 Molar
- طول موج: 193.7 nm
- حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$
- شرایط کوره گرافیتی: 40 ثانیه در دمای 110°C خشک شود؛ 15 ثانیه در دمای 120°C نیمسوز شود؛ 7 ثانیه در دمای 2540°C اتمایزه شود
- ۶۷۵- قبل از شروع آنالیز 50 mL میکرولیتر محلول نیترات نیکل را تزریق کنید. سپس 50 mL میکرولیتر از

نمونه را به دستگاه تزریق کرده، و مساحت پیک را محاسبه کنید.

نکته ۱: اگر میزان جذب نمونه بالاتر از گستره خطی منحنی استانداردهای کاربردی بود، با اسید نیتریک ۰/۰۱ مولار رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

نکته ۲: تکرار پذیری پیک جذب را برای استانداردهای کاربردی بررسی کنید. اگر نتایج نامعقول مشاهده شد، پارامترهای دستگاهی را بهینه کرده و لوله گرافیتی را جایگزین کنید.

مداخله گروهها: سایر ترکیبات آرسنیک (گاز یا ذرات) می‌توانند ایجاد تداخل مثبت کنند. استفاده از یک فیلتر غشایی استرسلولزی در جلوی نمونه بردار می‌تواند ذرات را حذف کند.

محاسبات:

۴۷۵- جرم بر حسب μg آرسنیک تری هیدرید موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را از طریق ضرب کردن جرم آرسنیک موجود در این بخش‌ها در $1/10^4$ (وزن مولکولی آرسنیک تری هیدرید تقسیم بر وزن مولکولی آرسنیک) محاسبه کنید.

نکته: اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می‌رود.

۴۷۶- محاسبه غلظت (C) آرسنیک تری هیدرید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b)}{V}, \text{ mg/m}^3$$

Arsine	آرسین
7784-42-1 :CAS CG6475000 : RTECS	فرمول شیمیایی: AsH_3 وزن مولکولی: ۷۷/۹۵ اسامی متراծ: هیدروژن آرسنید؛ آرسینیک تری هیدرید ویژگی ها: گاز؛ نقطه جوش 0°C ؛ نقطه ذوب $116/3^{\circ}\text{C}$ ؛ دانسیته $3/484 \text{ g/mL}$ در 20°C
OSHA: 0.05 ppm NIOSH: 0.002 mg/m ³ /15 min C; carcinogen ACGIH: 0.05 ppm; carcinogen	حد مجاز:
احتیاطات ویژه: آرسین سرطانزایی انسانی است. با کلیه اسیدهای غلیظ در زیرهود کار کنید. آرسین از راه جذب تنفسی بینهایت سمی است، در زیرهود دارای تهویه مناسب با آن کار کنید.	
مواد و محلولهای لازم: ۱۵۶۵ - آب مقطر دیونیزه ۱۵۶۶ - اسید نیتریک غلیظ ۱۵۶۷ - اسید نیتریک ۰/۰۱ مولار؛ ۰/۴ میلی لیتر اسید نیتریک غلیظ را با ۱ لیتر آب مقطر رقیق کنید. ۱۵۶۸ - اسید نیتریک ۰/۱ مولار؛ ۴ میلی لیتر اسید نیتریک غلیظ را با ۱ لیتر آب مقطر رقیق کنید ۱۵۶۹ - محلول استوک آرسنیک، $1000 \mu\text{g/mL}$ آرسینیک ۳ ظرفیتی؛ ۰/۱ گرم As_2O_3 خشک شده را در ۱۰۰ میلی لیتر اسید نیتریک ۰/۱ مولار حل کرده و با اسید نیتریک ۰/۱ مولار حجم ۱ لیتر برسانید. ۱۵۷۰ - محلول استوک کالیبراسیون، $1 \mu\text{g/mL}$ آرسینیک ۳ ظرفیتی؛ ۰/۱ میلی لیتر محلول استوک آرسنیک $1000 \mu\text{g/mL}$ را با اسید نیتریک ۰/۰۱ مولار حجم ۱۰۰ میلی لیتر برسانید. محلول ها را روزانه آماده کنید. ۱۵۷۱ - محلول نیترات نیکل، $1000 \mu\text{g/mL}$ نیکل؛ ۳/۱۱۲ گرم $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2$ خشک شده را در	

۱۰۰ میلی لیتر اسید نیتریک ۱/۰ مولار حل کرده و با اسید نیتریک ۰/۱ مولار حجم ۱ لیتر برسانید.

۱۵۷۲ - آرگون؛ فشرده

۱۵۷۳ - آرسین ٪۹۹؛ یا ترکیب آن در نیتروژن

وسایل و تجهیزات لازم:

۲۰۰۶ - نمونه بردار: لوله شیشه‌ای، با طول ۷ cm، قطر خارجی ۶ mm و قطر داخلی ۴ mm؛ که دارای درپوش پلاستیکی می‌باشد. حاوی دو بخش ذغال فعال از جنس پوسته نارگیل (قسمت جلویی: ۱۰۰ mg، قسمت عقبی: ۵۰ mg) که توسط یک لایه ۲ میلی متری فوم اورتان از هم جدا شده. یک لایه پشم شیشه مقدم بر بخش جلویی لوله و یک لایه ۳ میلی متری فوم اورتان نیز بعد از بخش عقبی محتوى لوله قرار گرفته است. فشار هوای عبوری از لوله در دبی ۱ L/min باید از $\frac{3}{4}$ kPa بیشتر شود. لوله‌ها در بازار موجود می‌باشند.

نکته: در صورت وجود ذرات آرسنیک، از یک فیلتر غشایی استرسلولوزی در جلوی نمونه بردار استفاده کنید.

۲۰۰۷ - پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۰/۱ - ۰/۲ L/min، به همراه لوله‌های رابط قابل انعطاف

۲۰۰۸ - دستگاه اسپکتروفوتومتر جذب اتمی، با کوره گرافیتی، لوله‌های غیر پیروولیتیک، تصحیح کننده زمینه، تخلیه الکتریکی بدون الکترود یا لامپ هالوکاتد برای آرسنیک

۲۰۰۹ - بالن ژوژه ۱۰۰ میلی لیتری و ۱ لیتری

۲۰۱۰ - میکروپیpet ۵ تا ۵۰۰ میکرولیتری

۲۰۱۱ - لوله سانتریفیوز ۱۰ یا ۱۵ میلی لیتری

۲۰۱۲ - حمام التراسونیک

۲۰۱۳ - دستگاه سانتریفیوز

۲۰۱۴ - سرنگ مخصوص گاز، ۰/۱ میلی لیتری با درجه بندی ۱ میکرولیتری

نکته: قبل از استفاده از تجهیزات شیشه‌ای آنها را با اسید نیتریک غلیظ و سپس با آب مقطر بشوئید.

نمونه برداری:

۱۱۰۴- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۱۰۵- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

نکته: در صورت وجود ذرات آرسنیک، از یک فیلتر غشایی استرسلولزی در جلوی نمونه بردار استفاده کنید.

۱۱۰۶- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0.01\text{--}0.02\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای 10 L تا 100 L انجام دهید.

۱۱۰۷- درپوش پلاستیکی (نه لاستیکی) نمونه بردار گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۷۷۰- محتوی بخش جلویی و عقبی لوله را در لوله های سانتریفیوژ جداگانه ای قرار دهید. لایه پشم شیشه و فوم را دور بیندازید.

۷۷۱- 1 mL اسید نیتریک 0.01 Molar را به هر کدام از لوله ها اضافه کرده و درپوش آن را بیندید.

۷۷۲- لوله ها را به مدت 30 دقیقه در حمام التراسونیک تکان دهید.

۷۷۳- لوله ها را در دستگاه سانتریفیوژ قرار دهید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۷۰- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی $0.004\text{--}0.03\text{ Molar}$ میکرو گرم آرسین را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استوک کالیبراسیون و اسید نیتریک 0.01 Molar را برای تهیه محلول 1 Litr به لوله سانتریفیوژ که حاوی $100\text{ میلی گرم} \text{ذغال فعال (شاهد)}$ است بیفزایید.

- استانداردها را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ نمونه برداری).

یک استاندارد کاربردی را به ازای هر ۵ نمونه به جهت چک کردن انحراف دستگاهی آنالیز کنید.

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (میزان جذب در برابر میکرو گرم آرسنیک).
- ۶۷۱- راندمان جداسازی (DE) را حداقل یک بار برای هر بچ از ذغال فعال مورد استفاده در نمونه برداری در گستره $\mu\text{g}/\text{sample}$ ۲-۰/۰۰۴ آرسنیک، تعیین کنید. سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید.
- بخش عقبی لوله نمونه بردار نمونه شاهد را خارج کرده و دور بیندازید.
- توسط یک سرنگ میکرولیتری مقدار مشخصی از گاز آرسین خالص را مستقیماً به محتوی بخش جلویی لوله تزریق کنید.
- دریوش لوله را بسته و آن را به مدت یک شب رها کنید.
- محلول های فوق را واجذب کرده (مراحل ۱-۴ آماده سازی) و به همراه استانداردهای کاربردی مورد آنالیز قرار دهید (مراحل ۱۱-۲۰ اندازه گیری).
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم آرسنیک بازیافت شده ترسیم کنید.
- ۶۷۲- سه شاهد spike شده را برای اطمینان از اینکه منحنی کالیبراسیون است، آنالیز کنید.

اندازه گیری:

- دستگاه اسپکتروفوتومتر جذب اتمی و کوره را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کنید.
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): آرسنیک
- جداساز: 1 mL اسید نیتریک ۰/۰۱ مولار
- طول موج: ۱۹۳/۷ نانومتر
- حجم تزریق: $50\text{ }\mu\text{L}$
- شرایط کوره گرافیتی: ۴۰ ثانیه در دمای 110°C خشک شود؛ ۱۵ ثانیه در دمای 120°C نیمسوز شود؛ ۷ ثانیه در دمای 2540°C اتمایزه شود
- ۶۷۶- قبل از شروع آنالیز $50\text{ }\mu\text{L}$ میکرولیتر محلول نیترات نیکل را تزریق کنید. سپس $50\text{ }\mu\text{L}$ میکرولیتر از نمونه را به دستگاه تزریق کرده، و مساحت پیک را محاسبه کنید.
- نکته ۱: اگر میزان جذب نمونه بالاتر از گستره خطی منحنی استانداردهای کاربردی بود، با اسید نیتریک ۰/۰۱ مولار رقیق کرده و مجدد آنالیز کنید و یک ضربی ترقیق مناسب در

محاسبات وارد کنید.

نکته ۲: تکرار پذیری پیک جذب را برای استانداردهای کاربردی برسی کنید. اگر نتایج نا معقولی مشاهده شد، پارامترهای دستگاهی را بهینه کرده و لوله گرافیتی را جایگزین کنید.

مدخله گرهای سایر ترکیبات آرسنیک (گاز یا ذرات) می‌توانند ایجاد تداخل مثبت کنند. استفاده از یک فیلتر غشایی استرسلولزی در جلوی نمونه بردار می‌تواند ذرات را حذف کند.

محاسبات:

۴۷۷- جرم بر حسب μg آرسین موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را از طریق ضرب کردن جرم آرسنیک موجود در این بخش‌ها در $1/10^4$ (وزن مولکولی آرسین تقسیم بر وزن مولکولی آرسنیک) محاسبه کنید.

نکته: اگر $W_f > W_b/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می‌رود.

۴۷۸- محاسبه غلظت (C) آرسین در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b)}{V}, \text{ mg/m}^3$$

ammonia	آمونیاک
7664-41-7 :CAS	فرمول شیمیایی: NH_3
BO0875000 :RTECS	وزن مولکولی: ۱۷/۰۳
	اسامی مترادف:-
ویژگی ها: گاز؛ نقطه جوش 0°C - $33/4^{\circ}\text{C}$ ؛ نقطه ذوب 0°C - $77/7^{\circ}\text{C}$ ؛ فشار بخار $8/76\text{ atm}$ در 888 kPa در $21/1^{\circ}\text{C}$ ؛ چگالی بخار $0/6$ (هوای=۱)؛ گستره انفجار 16 تا 25 درصد حجمی در هوای	
NIOSH: 25 ppm; 35 ppm STEL, Group III Pesticide	حدمجاز:
ACGIH: 25 ppm; 35 ppm STEL	OSHA: 50 ppm
احتیاطات ویژه:	اسید های غلیظ بر روی پوست اثر خورندگی دارند. از دستکش حفاظتی مناسب استفاده کرده و در زیر هود با آنها کار کنید.
مواد و محلولهای لازم:	۳۱- آب مقطر دیونیزه، تصفیه شده ۳۲- اسید سولفوریک (H_2SO_4) $0/01$ نرمال؛ $0/28$ میلی لیتر اسید سولفوریک غلیظ را در بالن ژوژه ۱ لیتری در 500 میلی لیتر آب مقطر دیونیزه حل کنید و با آب مقطر به حجم برسانید. ۳۳- هیدروکلریک اسید (HCl) 1 نرمال؛ $82/5$ میلی لیتر هیدروکلریک اسید غلیظ را در بالن ژوژه ۱ لیتری در 500 میلی لیتر آب مقطر دیونیزه حل کنید و با آب مقطر به حجم برسانید. ۳۴- $2,3$ -دی آمینوپروپیونیک اسید مونوهیدروکلراید (DAP-HCl) ۳۵- ال-هیستیدین مونوهیدروکلراید مونو هیدرات (L-Histidine-HCl) ۳۶- حال (حال قوی): هیدروکلریک اسید (HCl) 48 میلی مولار/ $2,3$ -دی آمینوپروپیونیک اسید مونوهیدروکلراید 4 میلی مولار/ال-هیستیدین مونوهیدروکلراید مونو هیدرات 4 میلی مولار؛ $0/56$ -دی آمینوپروپیونیک اسید مونوهیدروکلراید، $0/84$ -گرم ال-

هیستیدین مونوهیدروکلراید مونوهیدرات را به یک بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری انتقال داده، سپس ۴۸ میلی لیتر هیدروکلریک اسید (HCl) ۱ نرمال را به آن افزوده و با آب مقطر دیونیزه به حجم برسانید. محلول ها را ماهیانه آماده کنید.

-۳۷- حلal جایگزین (حلال ضعیف): هیدروکلریک اسید (HCl) ۱۲ میلی مولار /۲،۳-دی آمینوپروپیونیک اسید مونوهیدروکلراید /۲۵ میلی مولار /۱-هیستیدین مونوهیدروکلراید مونوهیدرات ۰/۲۵ میلی مولار ؛ ۲۵۲ میلی لیتر حلal قوی و ۳۶ میلی لیتر هیدروکلریک اسید (HCl) ۱ نرمال را با ۴ لیتر آب مقطر دیونیزه رقیق کنید. محلول را برای هر بار استفاده آماده کنید.

-۳۸- تترا متیل آمونیوم هیدروکساید (TMAOH) (٪.۲۵) (کمپانی Aldrich Chemical Milwaukee, WI

-۳۹- محلول مهار کننده: ۵۷/۴ میلی لیتر تترا متیل آمونیوم هیدروکساید را با ۴ لیتر آب مقطر دیونیزه رقیق کنید.

-۴۰- محلول استوک کالیبراسیون، ۱۰۰۰ میکرو گرم بر میلی لیتر (به صورت آئیون NH_4^+): ۲/۱۴۰۹ گرم کلرید آمونیوم را در با آب مقطر دیونیزه به حجم ۱ لیتر برسانید.

وسائل و تجهیزات لازم:

-۴۱- نمونه بردار:

a- پیش فیلتر: فیلتر غشاپی استرسلولزی، ۳۷ میلی متری با پورسايز ۰/۸ میکرون، به همراه پد پشتیبان از جنس پلاستیک متخلخل یا فولاد ضد زنگ ، در نگهدارنده فیلتر کاست دو قسمتی

b- سیلیکاژل آغشته شده به اسید سولفوریک؛ لوله شیشه ای، با طول cm ۰/۶ و قطر داخلی mm ۶ آغشته شده به اسید سولفوریک (قسمت جلویی: ۲۰۰ mg، قسمت عقبی: ۱۰۰ mg) که توسط یک لایه پشم شیشه از هم جدا شده و در جای خود نگه داشته شده است. دارای درپوش پلاستیکی بوده و در بازار موجود می باشدند.

-۴۲- پمپ نمونه برداری فردی با دبی L/min ۰/۵ - ۰/۱ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

-۴۳- یون کروماتو گراف، آشکارساز هدایتی ، محافظ و ستون کاتیون، مهار کننده میکرو غشاپی

کاتیون

- ۳۴- سرنگ ۱۰ میلی لیتری پلی اتیلن
- ۳۵- لوله سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی، با درپوش پیچ دار
- ۳۶- بالن ژوژه ۱۰ و ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری و ۱ لیتری
- ۳۷- فیلتر سرنگ: فیلتر غشایی ۱۳ میلی متری با پورسایز ۰/۸ میکرون
- ۳۸- میکرو پیپت مصرفی
- ۳۹- ترازو (با حساسیت ۰/۰۱ میلی گرم)

نمونه برداری:

- ۱۷- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۱۸- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین ۰/۱ - ۰/۵ L/min برای عبور حجم هوای ۰/۱ تا ۰/۶ لیتر انجام دهید.
- ۱۹- درپوش پلاستیکی (نه لاستیکی) نمونه بردار را گذاشته و برای انتقال آماده کنید.

آماده سازی:

- ۱۳- درپوش نمونه بردار را برداشته و محتوی بخش جلویی و عقبی نمونه بردار را در لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری جداگانه ای قرار دهید.
- ۱۴- ۱۰ میلی لیتر آب مقطر دیونیزه را به هر کدام از لوله های سانتریفیوژ افزوده، درپوش آن را بیندید و به شدت تکان دهید. به مدت ۴۵ دقیقه نمونه ها را رها کنید، البته گهگاهی آن را تکان دهید. (در طی ۴۵ دقیقه عمل واجذب کامل می شود).
- ۱۵- برای تزریق مستقیم نمونه یا انتقال آن به ویال اتوسپلیر، نمونه را به سرنگ پلاستیکی انتقال دهید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۱۰- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۱ تا ۱۱۰ میکرو گرم آمونیاک را در هر میلی لیتر نمونه پوشش دهد (تفصیلاً $12 \mu\text{g}/\text{mL}$ - $11 \mu\text{g}/\text{mL}$ یون NH_4^+) کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استوک کالیبراسیون آمونیاک را در بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری با اسید سولفوریک (H_2SO_4) ۰/۰۱ نرمال به حجم برسانید.
- استانداردهای کاربردی را فقط قبل از استفاده آماده کنید.
- استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ اندازه گیری)
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (ارتفاع پیک در برابر میکروگرم آمونیاک).

اندازه گیری:

- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
 - آنالیت (ماده مورد تجزیه): یون آمونیوم
 - حلal: هیدروکلریک اسید (HCl) ۴۸ میلی مولار / ۲۰-۳-دی آمینوپروپیونیک اسید مونوهیدروکلراید ۴ میلی مولار / ای-هیستیدین مونوهیدروکلراید مونو هیدرات ۴ میلی مولار
 - حلal جایگزین: هیدروکلریک اسید (HCl) ۱۲ میلی مولار / ۲۰-۳-دی آمینوپروپیونیک اسید مونوهیدروکلراید ۰/۲۵ میلی مولار / ای-هیستیدین مونوهیدروکلراید مونو هیدرات ۰/۲۵ میلی مولار
- جداسازی: ۱ mL آب مقطر دیونیزه
- حجم تزریق: ۵۰ μ L
- ستون ها: HPIC-CS3 cation separator; HPIC-CG3 cation guard;
- CMMS-1 cation micromembrane suppressor
- نکته: مقدار بالای Ag^+ و $Ag(S_2O_3)_2$ عملکرد ستون را مختل می کند.
- ۱۱ میکرولیتر از نمونه را به طور دستی یا توسط اتوسمپلر تزریق کنید. در تزریق دستی برای اطمینان از شسته شدن کامل لوب نمونه ۳-۲ mL نمونه را تزریق کنید.
- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج خطی منحنی استاندارد بیشتر شد، نمونه را با اسید سولفوریک (H_2SO_4) ۰/۰۱ نرمال رقیق کرده، مجددا آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرها: اثانول آمین ها (مونواثانول آمین، ایزو پروپانول آمین و پروپانول آمین) زمان ماند مشابه با آمونیاک داشته و ایجاد تداخل می کنند. با استفاده از حلال جایگزین (ضعیف) می توان این پیکرها را جدا کرد.

محاسبات:

- ۷ جرم بر حسب میکروگرم آمونیاک موجود در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد را توسط منحنی کالیبراسیون محاسبه کنید.
- ۸ محاسبه غلظت (C) آمونیاک در حجم واقعی هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b)}{V}, \text{ mg/m}^3$$

bromine	برمین
7726-95-6 :CAS	فرمول شیمیایی: Br_2
EF9100000 :RTECS	وزن مولکولی: ۱۵۹/۸۲
	اسامی مترادف:-
ویژگی ها: مایع ؛ دانسیته 119 g/mL در 20°C ؛ نقطه جوش $58/78^\circ\text{C}$ ؛ فشار بخار 175 mmHg در 20°C ($23/3 \text{ kPa}$)	
NIOSH: 0.1 ppm; 0.3 ppm STEL	حدمجاز:
ACGIH: 0.1 ppm; 0.3 ppm STEL	
	OSHA: 0.1 ppm
احتیاطات ویژه:	
اسید سولفوریک بر روی پوست، چشم و غشای مخاطی اثر خورنده‌گی بالایی دارد. از پوشش حفاظتی مناسب استفاده کرده و در زیر هود با آن کار کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۴۱- سدیم تیوسولفات؛ خلوص آزمایشگاهی	
۴۲- آب مقطر دیونیزه	
۴۳- محلول جداسازی $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$: ۶ میلی مولار؛ $0/474$ گرم $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ را در ۵۰۰ میلی لیتر آب مقطر دیونیزه حل کنید.	
۴۴- حلal: $0/25$ NaHCO_3 ; ۰ میلی مولار / $4 \text{ Na}_2\text{CO}_3$ ۴ میلی مولار / پاراسیانوفنول $0/78$ میلی مولار؛ $0/041$ گرم NaHCO_3 ، $0/848$ گرم Na_2CO_3 و $0/186$ گرم پاراسیانوفنول را در ۲ لیتر آب مقطر دیونیزه فیلتر شده حل کنید.	
۴۵- محلول مهار کننده: اسید سولفوریک $0/025$ نرمال؛ $2/8$ میلی لیتر اسید سولفوریک غلیظ را با ۴ لیتر آب مقطر دیونیزه رقیق کنید.	
۴۶- محلول استوک کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر میلی لیتر (به صورت آنیون): $0/149$ گرم برمید پتاسیم را در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر حل کنید.	

وسایل و تجهیزات لازم:

- نمونه بردار: فیلتر غشایی نقره ای، ۲۵ میلی متری با پورسایز ۰/۴۵ میکرون (Costar/Nuclepore، Poretics) یا انواع مشابه) به همراه پد پشتیبان پلاستیکی متخلخل (Costar/Nuclepore).

پیش فیلتر از جنس PTFE، با پد پشتیبان PTFE و پورسایز ۰/۵ میکرون (Gelman Zefluor، SKC) یا انواع مشابه) یا از جنس پلی استر با پورسایز ۰/۴ میکرون (Costar/Nuclepore) به همراه پد پشتیبان پلاستیکی متخلخل.

کاست پلی پروپیلنی دارای روکش کربنی (مات)، ۲۵ میلی متری، با پوشش الحاقی ۰/۵ میلی متری (Gelman Costar/Nuclepore) (شکل ۱).

a- در قسمت خروجی کاست پد پشتیبان پلاستیکی متخلخل و فیلتر را قرار داده و پوشش الحاقی را با دقت قرار دهید.

b- در قسمت ورودی (بالای) پوشش الحاقی پد پشتیبان پلاستیکی متخلخل و پیش فیلتر را قرار داده و قسمت ورودی کاست را با دقت قرار دهید.

c- کاست را با باند یا نوار پوشانید.

- ۴۱- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۰/۳ L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف

- ۴۲- یون کروماتوگراف، آشکارساز هدایتی ، مهارکننده میکروغشایی آنیون AMMS، دستگاه ثبت نمودار و ستون

- ۴۳- بطری ۳۰ میلی لیتری، با دهانه پیچ دار، پلی اتیلنی، با رنگ مات یا کهربایی - ۴۴- میکرو پیپت مصرفی

- ۴۵- پیپت ۲۰ میلی لیتری

- ۴۶- بالن ژوژه ۱۰ و ۱۰۰ میلی لیتری

- ۴۷- انبر ک

نمونه برداری:

- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار رانیز به پمپ متصل کنید.

- ۲۱- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
- ۲۲- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین 1 L/min - 0.3 L/min برای عبور حجم هوای ۸ تا ۳۶۰ لیتر انجام دهید.
- ۲۳- درپوش نمونه بردار را گذاشته و برای انتقال آماده کنید.

آماده سازی:

- نکته: هالیدهای نقره نسبت به نور حساس هستند. هنگام انتقال و آماده سازی، نمونه ها را از نور دور نگه دارید.
- ۱۶- در محیط کم نور یا در زیر نور قمز، کاست را باز کرده و فیلتر را به بطري کهربایی رنگ انتقال دهید. ۳ میلی لیتر $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ ۶ میلی مولار را افزوده و درپوش بطري را بیندید.
- نکته: می توانید پیش فیلتر را دور اندخته، یا اینکه آن را برای آنالیز هالیدهای ذره ای بکار گیرید.
- ۱۷- به مدت ۱۰ دقیقه نمونه ها را رها کنید، البته گهگاهی آن را بچرخانید.
- نکته: زمانی که نمونه ها واجذب می شوند، دیگر حساسیت چندانی به نور ندارند.
- ۱۸- درپوش بطري را باز کرده و ۷ میلی لیتر آب مقطر به آن بیفزایید و حجم محلول را به ۱۰ میلی لیتر برسانید.
- ۱۹- برای تزریق مستقیم نمونه یا انتقال آن به ویال اتوسمپلر، نمونه را به سرنگ پلاستیکی انتقال دهید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۱۱- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی $0/2$ تا 15 میکروگرم برماید را در هر میلی لیتر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استوک کالیبراسیون را در بالن ژوژه ۱۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم برسانید.
- استانداردهای کاربردی را به طور هفتگی آماده کنید.
- استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳-۱ اندازه گیری)

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (ارتفاع پیک در برابر میکروگرم یون برماید در هر نمونه).
- ۱۲- سه شاهد و سه آنالیت spike شده را برای اطمینان از اینکه منحنی کالیبراسیون تحت کنترل است، آنالیز کنید.

اندازه‌گیری:

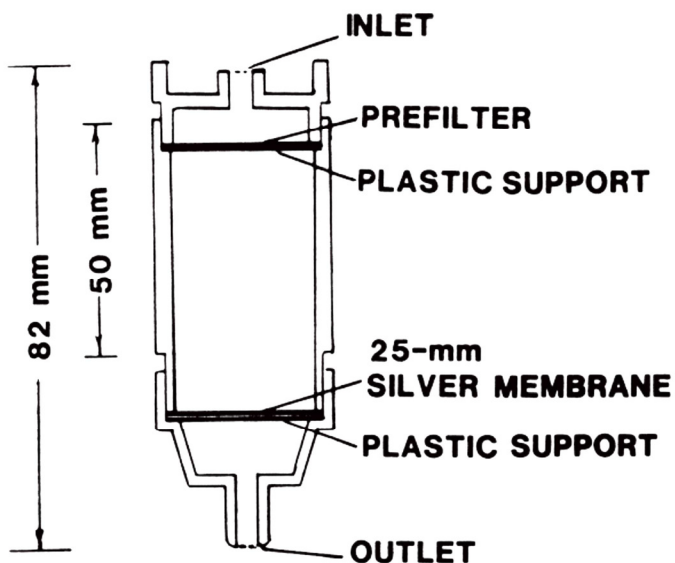
- ۱۳- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): یون برماید
 - حلal: $\text{NaHCO}_3 \cdot 25\text{ میلی مولار} / \text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 4\text{ میلی مولار} / \text{پاراسیانوفنول} \cdot 78\text{ میلی مولار}$ (۲ mL/min)
 - جداسازی: ۳ میلی لیتر $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 6\text{ میلی مولار}$
 - حجم تزریق: $50\text{ }\mu\text{L}$
 - ستون ها: Dionex HPIC-AG4A guard, HPIC-AS4A separator, MFC-1 precolumn, AMMS anion suppressor نکته: مقدار بالای Ag^+ و $\text{Ag}(\text{S}_2\text{O}_3)_2$ عملکرد ستون را مختل می کند.
 - ۱۴- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را به طور دستی یا توسط اتوسیمپلر تزریق کنید. در تزریق دستی برای اطمینان از شسته شدن کامل لوب نمونه $2 - 3\text{ mL}$ نمونه را تزریق کنید.
 - ۱۵- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.
- نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج خطی منحنی استاندارد بیشتر شد، نمونه را با آب مقطر رقیق کرده، مجدد آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرهای سولفید هیدروژن: ایجاد تداخل منفی می کند. برمیک اسید تداخل مشبت ایجاد می کند.

محاسبات:

- ۹- جرم بر حسب میکروگرم یون برماید موجود در نمونه اصلی (W) و نمونه شاهد (B) را توسط منحنی کالیبراسیون محاسبه کنید.
- ۱۰- محاسبه غلظت (C) بر مبنی در حجم واقعی هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:
- $$C = \frac{W - B}{V}, \text{ mg/m}^3$$

شکل ۱ - نمونه بردار فیلتر نقره ای



carbon dioxide	کربن دی اکسید
124-38-9 :CAS FF6400000 : RTECS	فرمول شیمیایی: CO_2 وزن مولکولی: ۴۴/۰۱
OSHA: 5000 ppm, 30000 ppm STEL NIOSH: 5000 ppm, 30000 ppm STEL ACGIH: 5000 ppm, 30000 ppm STEL	اسامی مترادف: کربنیک اسید، یخ خشک ویژگی ها: گاز؛ نقطه جوش ${}^{\circ}\text{C}$ - ۷۸/۵
	حدمجاز:
	احتیاطات ویژه: انتقال گازهای فشرده باید تحت مقررات 49 CFR 171-177 صورت گیرد.
	مواد و محلولهای لازم: ۱۵۷۴ - کربن دی اکسید ۹۹٪ یا خلوص بالاتر ۱۵۷۵ - نیتروژن، خالص ۱۵۷۶ - هلیوم، خالص ۱۵۷۷ - هوا؛ فشرده و تصفیه شده
	وسایل و تجهیزات لازم: ۲۰۱۵ - دستگاه گازکروماتوگراف پرتابل؛ با آشکارساز هدایت گرمایی؛ ستون؛ لوب نمونه گیری از گاز ۵ میلی لیتری؛ ستون؛ ثبت کننده نمودار ۲۰۱۶ - پمپ نمونه بردار فردی با دبی $0/02\text{ L/min}$ یا سایر دبی های مناسب جهت پر کردن کیسه نمونه، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف نکته: پمپی که توسط ترکیبات نفتی روغن کاری شده است نباید مورد استفاده قرار گیرد. ۲۰۱۷ - کیسه نمونه پنج لیه ای؛ ۲۰ لیتری یا سایر اندازه های مناسب، به همراه دریچه فلزی ۲۰۱۸ - سرنگ های مخصوص گاز (با دریچه یکطرفة)؛ ۱۰ میلی لیتری و سایر اندازه های مناسب برای تهیه استانداردها و تزریق های گازکروماتوگرافی (در صورتی که دستگاه GC مجهز به

لوب نمونه گیر نباشد).

-۲۰۱۹- روتامتر کالیبره برای آماده سازی استانداردها

-۲۰۲۰- چسب نواری و مازیک برای برچسب گذاری کیسه ها

نمونه برداری:

-۱۱۰۸- براساس دستورالعمل سازنده دستگاه گاز کروماتوگراف پرتابل و ثبت کننده نمودار را روشن کرده و اجازه دهید تا گرم شود.

-۱۱۰۹- یکی از روش های نمونه برداری زیر را انتخاب کنید:

الف- نمونه برداری آنی؛ توسط پمپ نمونه بردار نمونه هوا را از لوب نمونه گیر دستگاه GC عبور دهید، یا اینکه توسط سرنگ مخصوص گاز بخشی از هوای نمونه را به دستگاه GC تزریق کنید.

نکته: برای افزایش دقت تزریق می توانید به موارد زیر عمل کنید:

- از یک لوب نمونه برداری از گاز استفاده کنید.

- برای هر نمونه سه باز عمل تزریق و قرائت را انجام دهید.

- از حجم نمونه بیشتری برای تزریق استفاده کنید تا با دقت بیشتری قابل قرائت باشد و با گستره کالیبراسیون انطباق داشته باشد.

ب- نمونه برداری یکپارچه برای تعیین میانگین وزنی - زمانی (TWA)

- هوای داخل یک کیسه هوای تمیز را از طریق اتصال لوله ورودی پمپ به کیسه تخلیه کنید.

نکته: برای کاهش اثرات وجود آلودگی قبلی در کیسه فقط کیسه هایی را که قبلا استفاده نشده است، بکار گیرید.

- کیسه نمونه را به لوله خروجی پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید (طول لوله باید کم باشد).

- نمونه هوا را به داخل کیسه هوا با دبی محاسبه شده برای پر کردن 80% از ظرفیت کیسه، پمپ کنید.

نکته: در طول نمونه برداری دبی پمپ باید کمتر از 5% توسان داشته باشد.

- ۲۴ ساعت بعد از اتمام نمونه برداری بخشی از نمونه را به دستگاه GC تزریق کنید.

- ۱۱۱۰- ارتفاع پیک کربن دی اکسید را در نمونه های تزریق شده بدست آورید.

آماده سازی:**کالیبراسیون و کنترل کیفی:**

-۶۷۳- قبل از اینکه در محیط کار نمونه برداری را انجام دهید اعمال زیررا در آزمایشگاه انجام دهید:

- با حداقل ۶ استاندارد کاربردی (۳ بار تکرار برای هر کدام) منحنی کالیبراسیون را آماده کنید. نموداری از ارتفاع پیک در برابر جرم کربن دی اکسید ترسیم کنید.
- انحراف دتکتور را در طول مدت مورد انتظار نمونه برداری به غیر از زمانی که در محیط استفاده می شود محاسبه کنید.
- قابلیت ستون گاز کروماتوگرافی در جداسازی پیک کربن دی اکسید از سایر ترکیبات شناخته شده یا ترکیباتی که انتظار می رود در نمونه هوا موجود باشد را تعیین کنید.

-۶۷۴- منحنی کالیبراسیون روزانه (ارتفاع پیک در برابر جرم کربن دی اکسید) را با استانداردهای کاربردی (۳ بار تکرار برای هر کدام) تعیین کنید. در صورت امکان نمونه ها و استانداردهای کاربردی را متناببا آنالیز کنید.

اندازه گیری:**مداخله گرهای:**

هر ترکیبی که زمان ماند آن مشابه یا نزدیک کربن دی اکسید باشد می تواند ایجاد تداخل کند.

محاسبات:

-۴۷۹- جرم بر حسب μg کربن دی اکسید در نمونه (W) را از طریق مقایسه ارتفاع پیک نمونه با منحنی کالیبراسیون محاسبه کنید. غلظت (C) کربن دی اکسید را بر حسب mg/m^3 در حجم نمونه تزریق شده (V) بر حسب میلی لیتر محاسبه کنید:

$$C = \frac{W}{V}, \text{ mg/m}^3$$

نکته: برخی از انواع پرتابل GC این محاسبه را به صورت الکترونیکی انجام می دهند.

دی اکسید گوگرد	sulfur dioxide
فرمول شیمیایی:	SO ₂
وزن مولکولی:	۶۴/۰۶
اسامی مترادف:	-
ویژگی ها:	گاز؛ چگالی بخار ۱/۲۶ (air=1)؛ نقطه جوش ۱۰ °C-؛ نقطه جوش ۷۲/۷ °C-؛ غیر قابل اشتعال
حد مجاز:	ACGIH: 2 ppm; STEL 5 ppm
OSHA:	5 ppm
احتیاطات ویژه:	-
مواد و محلولهای لازم:	-
۴۷- آب مقطر دیونیزه، تصفیه شده، با رسانایی الکتریکی کمتر از ۱۰ μS/cm	
۴۸- محلول ثبیت کننده؛ ۲۵ گرم Na ₂ CO ₃ را در آب مقطر حل کرده، ۲۰ میلی لیتر گلیسرول به آن بیفزاید و با آب مقطر به حجم ۱ لیتر برسانید.	
۴۹- حلal: ۱/۷۵ NaHCO ₃ ; ۰/۵۸۸ Na ₂ CO ₃ میلی مولار؛ ۰/۰۵۸۸ گرم NaHCO ₃ و ۰/۰۸۴۸ گرم Na ₂ CO ₃ را در ۴ لیتر آب مقطر دیونیزه فیلتر شده حل کنید.	
۵۰- محلول استوک کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر میلی لیتر (به صورت آئیون):	
a- سولفات: ۰/۰۱۵۷۵ گرم Na ₂ SO ₄ را در آب مقطر حل کنید. سپس ۲ میلی لیتر گلیسرول به آن افزوده و با آب مقطر به حجم ۱۰۰ میلی لیتر برسانید. محلول را روزانه آماده کنید.	
b- سولفات: ۰/۰۱۴۷۹ گرم Na ₂ SO ₄ را با آب مقطر به حجم ۱۰۰ میلی لیتر برسانید. چندین هفته پایدار خواهد بود.	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۴۸- نمونه بردار: ۲ هولدر فیلتر کاست ۳۵ میلی متری (که توسط لوله پلاستیکی به هم متصل شده اند) که شامل:	

- کاست جلویی: فیلتر غشایی استرسلولزی، با پورسایز $0.8 \mu\text{m}$ ، دارای یک پد پشتیبان
- کاست عقبی: فیلتر سلولزی Whatman 40 (یا انواع مشابه)، که توسط محلول مهار کننده اشباع شده و به مدت ۲۰ تا ۳۰ دقیقه در دمای 100°C خشک شده است. دارای پد پشتیبان پلاستیکی متخلخل .
- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $1/5 - 0.5 \text{ L/min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف
- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPIC-AS4A، محافظ
- مهار کننده میکروغشایی آنیون، آشکارساز هدایتی ، دستگاه ثبت نمودار و ستون
- ویال شیشه ای ، 20 میلی لیتری ، با در پوش پیچ دار
- سرنگ های پلی اتیلنی 10 میلی لیتری
- فیلتر های سرنگ: فیلتر غشایی 13 یا 25 میلی متری و پورسایز 0.45 میکرونی
- میکرو پیت مصرفی، $50 \text{ تا } 1000 \text{ میکرولیتری}$
- پیت، 10 میلی لیتری
- بطری پلی اتیلنی 250 میلی لیتری
- بالن ژوژه $50 \text{ و } 100 \text{ میلی لیتری}$

نمونه برداری:

- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
 - قبل از نمونه برداری درپوش های نمونه بردار را سریعاً برداشته و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
 - نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1/5 - 0.5 \text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای $40 \text{ تا } 200 \text{ لیتر}$ انجام دهید. اجازه ندهید ذرات کلی جمع شده روی فیلتر جلویی بیش از 2 میلی گرم شود.
 - نمونه بردار را پوشانده و برای انتقال آماده کنید.
- نکته: اگر تعیین مقدار اسید سولفوریک مدنظر است، تا 4 ساعت فیلتر جلویی (غشایی) را به یک ویال تمیز انتقال دهید تا از کاهش میزان بازیافت سولفات جلوگیری شود.

آماده سازی:

- ۲۰- هر کدام از ۲ فیلتر را در ویال های جداگانه ای قرار دهید. پد پشتیبان را دور بیندازید. ۱۰ میلی لیتر حلال به هر کدام از ویال ها اضافه کنید و ۳۰ دقیقه منتظر بمانید، البته گهگاهی ویال ها را شدیدا تکان دهید.
- نکته: SO_2 موجود در فیلتر عقبی به صورت سولفیت جمع آوری می شود، که در هوا به کندی (طی چند هفته) اکسیده شده و به سولفات تبدیل می گردد. بنابراین برای محاسبه غلظت SO_2 مقادیر سولفیت و سولفات موجود در بخش عقبی باید با هم جمع شوند.
- ۲۱- نمونه ها را به سرنگ مجهز به فیلتر غشایی انتقال دهید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۱۳- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۱۱ تا ۲۰۰ میکروگرم از SO_2 را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استوک کالیبراسیون سولفات را در بالان ژوژه ۵۰ میلی لیتری با حلال به حجم برسانید، تا استانداردهایی با گستره غلظت $20 \mu\text{g}/\text{mL}$ - $1 \mu\text{g}/\text{mL}$ سولفات (SO_4^{2-}) آماده کنید.
- استانداردهای سولفیت را نیز مانند استانداردهای سولفات آماده کنید.
- استانداردهای کاربردی را در ظروف پلی اتیلنی نگهداری کرده و درپوش آن را محکم ببندید.
- استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳-۱ اندازه گیری)
- منحنی کالیبراسیون را برای هر آنیون رسم کنید (ارتفاع پیک [mm] یا μS در برابر میکروگرم سولفیت یا سولفات).

اندازه گیری:

- ۱۶- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): یون های سولفیت یا سولفات
- حلal: 2 mL/min 2 میلی مولار / $1/75 \text{ NaHCO}_3$ میلی مولار، ($2 - ۳ \text{ mL/min}$)

<p>مدخله گرها: گاز تری اکسید گوگرد در محیط خشک می‌تواند در آنالیز دی اکسید گوگرد ایجاد تداخل ثابت کند.</p> <p>محاسبات:</p> <p>۱۱- جرم بر حسب میکروگرم "معادل سولفات" موجود در فیلتر جلویی (W_f) و فیلتر عقبی (W_b) نمونه اصلی و در فیلتر جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را محاسبه کنید.</p> <p>نکته: منظور از "معادل سولفات" مجموع پیک سولفات (μg) و $1/2$ برابر پیک سولفیت (μg) در گروماتوگرام است ($1/2 = \text{وزن مولکولی سولفات} / \text{تقسیم بروزن مولکولی سولفیت}$). یعنی:</p> $\mu g_{\text{sulfate equivalent}} = \mu g_{\text{sulfate}} + 1.2 \mu g_{\text{sulfite}}$ <p>۱۲- محاسبه غلظت دی اکسید گوگرد:</p> $C_{SO_2} = \frac{W_b - B_b}{V} \cdot 0.667$ <p>که در این رابطه:</p>

$$C_{SO2} = \text{غلظت دی اکسید گوگرد در هوای بر حسب } mg/m^3$$

$$W_b = \text{جرم "معادل سولفات" موجود در فیلتر عقبی نمونه اصلی بر حسب میکروگرم}$$

$$B_b = \text{جرم "معادل سولفات" موجود در فیلتر عقبی نمونه شاهد بر حسب میکروگرم}$$

$$V = \text{حجم هوای نمونه برداری شده بر حسب لیتر}$$

$$0.667 = \text{نسبت وزن مولکولی دی اکسید گوگرد به وزن مولکولی سولفات}$$

۱۳- محاسبه غلظت ذرات سولفات (شامل اسید سولفویک):

$$C_{SO4} = \frac{W_f - B_f}{V}$$

$$mg/m^3 = \text{غلظت ذرات سولفات در هوای بر حسب } C_{SO4}$$

$$W_f = \text{جرم "معادل سولفات" موجود در فیلتر جلویی نمونه اصلی بر حسب میکروگرم}$$

$$B_f = \text{جرم "معادل سولفات" موجود در فیلتر جلویی نمونه شاهد بر حسب میکروگرم}$$

$$V = \text{حجم هوای نمونه برداری شده بر حسب لیتر}$$

دی اکسید نیتروژن	nitrogen dioxide
فرمول شیمیایی:	NO ₂
وزن مولکولی:	۴۶/۰۱
اسامی مترادف:	پراکسید نیتروژن؛ تتراکسید نیتروژن
ویژگی ها:	گاز؛ چگالی بخار ۲/۸۳ (هوای=۱)؛ نقطه جوش ۱۵۱/۷ °C -؛ نقطه ذوب - ۱۱/۲ °C
حدمجاز:	NIOSH: 1 ppm C
ACGIH: 1 ppm STEL	
OSHA: 3 ppm TWA, 5 ppm STEL	1 ppm NO ₂ = 1.882 mg/m ³ @ NTP
احتیاطات ویژه:	اسیدهای غلیظ برای پوست و غشای مخاطی خورنده هستند. با این ترکیبات صرفا در زیر هود کار کنید.
مواد و محلولهای لازم:	۳۰۸- تری اتانول آمین (TEA)، خلوص آزمایشگاهی ۳۰۹- بوتانول، خلوص آزمایشگاهی ۳۱۰- اسید فسفریک (H ₃ PO ₄) غلیظ ، خلوص آزمایشگاهی ۳۱۱- N-(نفتل) اتیلن دی آمین دی هیدروکلراید (NEDA) ۳۱۲- نیتریت سدیم (NaNO ₂) ۳۱۳- محلول جاذب؛ ۱۵ گرم تری اتانول آمین را در ۵۰۰ میلی لیتر آب دیونیزه حل کرده سپس ۰/۵ میلی لیتر n-بوتانول به آن اضافه کرده و به حجم ۱ لیتر برسانید. ۳۱۴- محلول آب اکسیژنه (H ₂ O ₂) ۰/۰/۲٪ (V/V)؛ ۰/۰ میلی لیتر H ₂ O ₂ ۳٪ را در یک بالن ژوژه ۲۵۰ میلی لیتری با آب دیونیزه به حجم برسانید. ۳۱۵- محلول سولفانامید؛ ۱۰ گرم سولفانامید را در ۴۰۰ میلی لیتر آب دیونیزه حل کرده، سپس ۰/۵ میلی لیتر اسید فسفریک غلیظ به آن اضافه کنید و به حجم ۵۰۰ میلی لیتر برسانید. ۳۱۶- محلول NEDA ۰/۰/۵٪؛ ۰/۰ گرم N-(نفتل) اتیلن دی آمین دی هیدروکلراید (NEDA) را

در ۵۰۰ میلی لیتر آب دیونیزه حل کنید.

۳۱۷- محلول کالیبراسیون مادر، 100 g/mL NaNO_2 ؛ ۱۵ گرم NO_2 را در ۱ لیتر آب دیونیزه حل کنید.

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۶۸- نمونه بردار: نمونه گیر شیشه ای سه قسمتی با قطر خارجی ۷ mm به همراه درپوش پلاستیکی و نگهدارنده ی پشم شیشه ای که شامل لوله های A، B و C است.

لوله A: حاوی ۴۰۰ میلی گرم مولکروسیو با مش ۴۰ - ۳۰، پوشش داده شده با تری اتانول آمین (TEA)

لوله B: حاوی ۸۰۰ میلی گرم ماده اکسید کننده کرومات به منظور تبدیل NO_2 به NO

لوله C: مانند لوله A

سه لوله به صورت سری توسط یک لوله انعطاف پذیر به هم متصل شده اند به طوری که لوله C به پمپ وصل می گردد.

۱۶۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی 0.025 L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.

۱۷۰- دستگاه اسپکتروفوتومتر UV-VIS با طول موج ۵۴۰ نانومتر به همراه کوت ۱ سانتی متری از جنس سیلیکا

۱۷۱- بشر ۱۰۰ میلی لیتری

۱۷۲- بالن ژوژه ۵۰ میلی لیتری

۱۷۳- پیت ۱، ۵ و ۱۰ میلی لیتری و اندازه های مناسب دیگر

۱۷۴- کرونومتر

نمونه برداری:

۱۱۱۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۱۱۲- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

- ۱۱۱۳- نمونه برداری را در یک دبی مشخص در گستره $0/025\text{ L/min} \pm 5\%$ انجام دهید.
- ۱۱۱۴- درپوش نمونه بردار گذاشته و با دقت آن را برای انتقال بسته بندی کنید. به تعداد کافی نمونه شاهد تهیه کنید.

آماده سازی:

- ۶۴- جاذب لوله های A و C را به دو بالن ژوژه ۵۰ میلی لیتری (جداگانه) منتقل کنید و قطعات پشم شیشه و ماده اکسید کننده (لوله B) را دور بیندازید.
- ۶۵- محلول جاذب را به هر یک از نمونه ها اضافه کرده و به حجم برسانید.
- ۶۶- درپوش بالن ژوژه را گذاشته و به مدت ۳۰ ثانیه تکان دهید، سپس اجازه دهید جامدات موجود در آن ته نشین شود.
- ۶۷- ۱۰ میلی لیتر از نمونه استخراج شده را به یک بالن ۵۰ میلی لیتری منتقل کنید.
نکته: آماده کردن شاهد آزمایشگاهی را نیز در این مرحله انجام دهید.
- ۶۸- ۱ mL از محلول پراکسید هیدروژن (H_2O_2)، ۱۰ میلی لیتر از محلول سولفانامید و ۱/۴ میلی لیتر از محلول NEDA را به بالن ژوژه اضافه کرده و پس از افزودن هر کدام از موارد فوق، آنها را مخلوط کنید.
- ۶۹- برای شکل گیری کامل رنگ، ۱۰ دقیقه صبر کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۶۷- روزانه کالیبراسیون را با حداقل ۶ استاندارد کاربردی در گستره ۱ تا ۱۸ میکروگرم یون نیتریت به ازای هر ۱۰ نمونه انجام دهید.
- محلول های استاندارد را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مرحله ۳-۶ آماده سازی و ۱-۳ اندازه گیری).
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (میزان جذب در برابر میکروگرم NO_2 توضیح: برای رسم منحنی کالیبراسیون ۶ استاندارد کاربردی از محلول استاندارد مادر نیتریت با $100\text{ }\mu\text{g/mL}$ مورد نیاز است. مقادیر $10\text{ }\mu\text{L}$, $30\text{ }\mu\text{L}$, $60\text{ }\mu\text{L}$, $90\text{ }\mu\text{L}$ و $120\text{ }\mu\text{L}$ از استاندارد مادر را در شش بالن ژوژه 25 میلی لیتری ریخته و در یک بالن دیگر استاندارد را اضافه نمی کنیم (نمونه صفر). سپس 10 mL از محلول جاذب را در هر یک از بالن ها ریخته و مخلوط می کنیم و در مرحله بعد 1 mL پراکسید هیدروژن، 10 mL

محلول سولفانامید و $1/4 \text{ mL}$ محلول NEDA به بالن ها اضافه کرده و سپس آنها را مخلوط کنید و بعد از ۱۰ دقیقه (برای کامل شدن رنگ) با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر با طول موج 540 nm قرائت کرده و منحنی کالیبراسیون را رسم کنید.

اندازه گیری:

-۶۷۷- طول موج دستگاه اسپکتروفوتومتر را در طول موج 540 nm تنظیم کنید.

-۶۷۸- با محلول شاهد آزمایشگاهی صفر دستگاه را تنظیم کنید.

-۶۷۹- نمونه های آماده شده را به کوووت منتقل کرده و میزان جذب را قرائت کنید.

مداخله گرها:

هر ترکیبی که با معرف های آزمایشگاهی رنگ سنجی واکنش دهد می تواند ایجاد تداخل نماید.

محاسبات:

-۴۷- نمونه های اصلی شامل بخش های A و C آماده شده را در دستگاه گذاشته و با مقایسه میزان جذب آن با منحنی استاندارد جرم NO_2 در هر یک بر حسب میکرو گرم بدست می اید.

-۴۸- غلظت NO_2 را بر حسب mg/m^3 با توجه به حجم هوای نمونه برداری شده محاسبه کنید:

$$C_{\text{NO}_2} = \frac{(W_A - B_A)}{0.63V}, \text{ mg/m}^3$$

(mg/m^3) در هوا = C

$\text{A}(\mu\text{g})$ در لوله = W_A

B_A = مقدار NO_2 در لوله A نمونه شاهد (μg)

= فاکتور تبدیل (تعداد مول های یون نیتریت بوسیله ۱ مول دی اکسید نیتروژن تولید می گردد)

V = حجم هوای نمونه برداری شده بر حسب لیتر

carbonic acid	کربنیک اسید
124-38-9 :CAS	فرمول شیمیایی: CO_2
FF6400000 : RTECS	وزن مولکولی: ۴۴/۰۱
	اسامی مترادف: کربن دی اکسید، یخ خشک ویژگی ها: گاز؛ نقطه جوش $78/5^{\circ}\text{C}$
OSHA: 5000 ppm, 30000 ppm STEL	حدمجاز:
NIOSH: 5000 ppm, 30000 ppm STEL	
ACGIH: 5000 ppm, 30000 ppm STEL	
احتیاطات و پیشگیری:	
انتقال گازهای فشرده باید تحت مقررات 49 CFR 171-177 صورت گیرد.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۵۷۸ - کربنیک اسید ۹۹٪ یا خلوص بالاتر	
۱۵۷۹ - نیتروژن، خالص	
۱۵۸۰ - هلیوم، خالص	
۱۵۸۱ - هو؛ فشرده و تصفیه شده	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۲۰۲۱ - دستگاه گازکروماتوگراف پرتابل؛ با آشکارساز هدایت گرمایی؛ ستون؛ لوب نمونه گیری از گاز ۵ میلی لیتری؛ ستون؛ ثبت کننده نمودار	
۲۰۲۲ - پمپ نمونه بردار فردی با دبی $0.02-0.1 \text{ L/min}$ یا سایر دبی های مناسب جهت پر کردن کیسه نمونه، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف	
نکته: پمپی که توسط ترکیبات نفتی روغن کاری شده است نباید مورد استفاده قرار گیرد.	
۲۰۲۳ - کیسه نمونه پنج لایه ای؛ ۲۰ لیتری یا سایر اندازه های مناسب، به همراه دریچه فلزی (کیسه نمونه ۷۳۱ Saw Mill Rd., Ardsley, NY 10502 یا سایر انواع مشابه)	
۲۰۲۴ - سرنگ های مخصوص گاز (با دریچه یکطرفه)؛ ۱۰ میلی لیتری و سایر اندازه های مناسب برای تهیه استانداردها و تزریق های گازکروماتوگرافی (در صورتی که دستگاه GC مجهز به	

لوب نمونه گیر نباشد).

-۲۰۲۵ رو تامتر کالیبره برای آماده سازی استانداردها

-۲۰۲۶ چسب نواری و مازیک برای برچسب گذاری کیسه ها

نمونه برداری:

-۱۱۱۵- براساس دستورالعمل سازنده دستگاه گازکروماتوگراف پرتابل و ثبت کننده نمودار را روشن کرده و اجزاhe دهید تا گرم شود.

-۱۱۱۶- یکی از روش های نمونه برداری زیر را انتخاب کنید:
الف- نمونه برداری آنی؛ توسط پمپ نمونه بردار نمونه هوا را از لوب نمونه گیر دستگاه GC عبور دهید، یا اینکه توسط سرنگ مخصوص گاز بخشی از هواهای نمونه را به دستگاه GC تزریق کنید.

نکته: برای افزایش دقت تزریق می توانید به موارد زیر عمل کنید:

- از یک لوب نمونه برداری از گاز استفاده کنید.

- برای هر نمونه سه باز عمل تزریق و قرائت را انجام دهید.

- از حجم نمونه بیشتری برای تزریق استفاده کنید تا با دقت بیشتری قابل قرائت باشد و با گستره کالیبراسیون انطباق داشته باشد.

ب- نمونه برداری یکپارچه برای تعیین میانگین وزنی - زمانی (TWA)

- هوای داخل یک کیسه هوای تمیز را از طریق اتصال لوله ورودی پمپ به کیسه تخلیه کنید.

نکته: برای کاهش اثرات وجود آلودگی قبلی در کیسه فقط کیسه هایی را که قبلا استفاده نشده است، بکار گیرید.

- کیسه نمونه را به لوله خروجی پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید (طول لوله باید کم باشد).

- نمونه هوا را به داخل کیسه هوای با دبی محاسبه شده برای پر کردن ۸۰٪ از ظرفیت کیسه، پمپ کنید.

نکته: در طول نمونه برداری دبی پمپ باید کمتر از ۵٪ نوسان داشته باشد.

- ۲۴ ساعت بعد از اتمام نمونه برداری بخشی از نمونه را به دستگاه GC تزریق کنید.

-۱۱۱۷- ارتفاع پیک کربنیک اسید را در نمونه های تزریق شده بدست آورید.

آماده سازی:

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

-۶۷۵- قبل از اینکه در محیط کار نمونه برداری را انجام دهید اعمال زیر را در آزمایشگاه

انجام دهید:

- با حداقل ۶ استاندارد کاربردی (۳ بار تکرار برای هر کدام) منحنی کالیبراسیون را آماده کنید. نموداری از ارتفاع پیک در برابر جرم کربنیک اسید ترسیم کنید.
- انحراف دتکتور را در طول مدت مورد انتظار نمونه برداری به غیر از زمانی که در محیط استفاده می شود محاسبه کنید.
- قابلیت ستون گازکروماتوگرافی در جداسازی پیک کربنیک اسید از سایر ترکیبات شناخته شده یا ترکیباتی که انتظار می رود در نمونه هوا موجود باشند را تعیین کنید.

۶۷۶- منحنی کالیبراسیون روزانه (ارتفاع پیک در برابر جرم کربنیک اسید) را با استانداردهای کاربردی (۳ بار تکرار برای هر کدام) تعیین کنید. در صورت امکان نمونه ها و استانداردهای کاربردی را متناویا آنالیز کنید.

اندازه گیری:

مداخله گرها:

هر ترکیبی که زمان ماند آن مشابه یا نزدیک کربنیک اسید باشد می تواند ایجاد تداخل کند.

محاسبات:

۴۸۰- جرم بر حسب μg کربنیک اسید در نمونه (W) را از طریق مقایسه ارتفاع پیک نمونه با منحنی کالیبراسیون محاسبه کنید. غلظت (C) کربنیک اسید را بر حسب mg/m^3 در حجم نمونه تزریق شده (V) بر حسب میلی لیتر محاسبه کنید:

$$C = \frac{W}{V}, \text{ mg/m}^3$$

نکته: برخی از انواع پرتاپل GC این محاسبه را به صورت الکترونیکی انجام می دهند.

کربنیک اکسید	carbonic oxide
فرمول شیمیایی: CO	630-08-0 :CAS
وزن مولکولی: ۲۸	FG3500000 : RTECS
اسامی مترادف: کربن اکسید؛ مونوکسید کربن؛ گاز دودکش ویژگی ها: گاز؛ نقطه جوش $−192^{\circ}\text{C}$ ؛ نقطه ذوب $−207^{\circ}\text{C}$ ؛ فشار بخار 0.967 atm ؛ حد اشتعال (انفجار) در هوای $12/5\text{ }74/2$ درصد (air=1)	
حد مجاز: ACGIH: 25 ppm	OSHA: 50 ppm NIOSH: 35 ppm, 200 ppm C
احتیاطات ویژه: کربنیک اکسید شدیدا قابل اشتعال بوده و ریسک بالای حریق و انفجار دارد. همچنین در صورت مواجهه تنفسی سمی است.	مواد و محلولهای لازم: گاز کالیبراسیون کربنیک اکسید، ۵۰ – ۲۰ ppm به صورت سیلندر گاز فشرده به همراه تنظیم کننده فشار مناسب
وسایل و تجهیزات لازم: ۲۰۲۷ - پایشگر کربنیک اکسید: Envirocheck I single sensor CO Monitor؛ CO262 or STX70، یا سایر پایشگرهای الکتروشیمیایی کربنیک اکسید با عملکرد مشابه ۲۰۲۸ - پمپ نمونه بردار فردی با دبی 0.25 L/min ، دارای ورودی و خروجی، جهت پرسیدن کیسه نمونه و آنالیز آن به هنگامی که لازم است آنالیز در خارج از محل صورت گیرد. ۲۰۲۹ - کیسه هوا، آلومینیزه؛ ۲ لیتری یا سایر اندازه های مناسب ۲۰۳۰ - باتری جایگزین یا شارژر برای پایشگر	
نمونه برداشی: ۱۱۱۸ - پایشگر را در همان شرایط دمایی و رطوبت نسبی محل نمونه برداری، توسط هوای فاقد کربنیک اکسید در حالت صفر تنظیم کنید.	

نکته: حساسیت پایشگرها نسبت دما بیشتر از حساسیت آن به رطوبت نسبی است.

۱۱۱۹- جهت پایش فردی، پایشگر را نزدیک ناحیه تنفسی کارگر نگه دارد

۱۱۲۰- جهت پایش محیطی، پایشگر را در محیطی که دارای گرددش هوای مناسبی است و در ارتفاع ۷۰ تا ۷۰ اینچی سطح زمین قرار دهد.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۷۷- پایشگر را توسط ترکیب استاندارد کالیبراسیون کربنیک اکسید در هوا (در سیلندر گاز فشرده نگهداری می شود) در غلظت توصیه شده توسط سازنده پایشگر (معمولا ۵۰- ۲۰ ppm کربنیک اکسید) کالیبره کنید.

۶۷۸- کالیبراسیون را روزانه چک کرده و در صورتی که پایشگر در نمایش دادن غلظت یک گاز با غلظت معلوم بیش از ۵٪ خطا داشت، یا بر اساس توصیه سازنده دستگاه دوباره کالیبره کنید.

مداخله گرها:

تعدادی از آلاینده های گازی شکل (NO_2 , SO_2 و ...) می توانند در غلظت های بالاتر از ۵ ppm ایجاد تداخل کنند. اگر به وجود این ترکیبات مظنون هستید از پایشگر مجهر به سیستم تصفیه کننده مداخله گرها استفاده کنید.

محاسبات: غلظت کربن مونوکسید را بر حسب ppm مستقیما از نمایشگر دستگاه پایشگر کربنیک اکسید بخوانید.

کلرین	chlorine
فرمول شیمیایی: Cl_2	7782-50-5 :CAS
وزن مولکولی: ۷۰/۹۱	FO2100000 :RTECS
اسامی مترادف: -	ویژگی ها: گاز؛ دانسیته $3/214 \text{ g/mL}$ در ${}^{\circ}\text{C}$ ؛ نقطه جوش ${}^{\circ}\text{C} = 34/6$ ؛ فشار بخار $2/5$ (هوای $= 1$)
حد مجاز:	NIOSH: 0.5 ppm; 1 ppm STEL ACGIH: 0.5 ppm; 1 ppm STEL OSHA: 1 ppm C
احتیاطات ویژه:	اسید سولفوریک بر روی پوست، چشم و غشای مخاطی اثر خورنده‌گی بالایی دارد. از پوشش حفاظتی مناسب استفاده کرده و در زیر هود با آن کار کنید.
مواد و محلولهای لازم:	<p>- سدیم تیوسولفات؛ خلوص آزمایشگاهی</p> <p>- آب مقطر دیونیزه</p> <p>- محلول جداسازی: $6 \text{ میلی مولار} / 474 \text{ گرم } \text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ را در 500 میلی لیتر آب مقطر دیونیزه حل کنید.</p> <p>- حلال: $0.25 \text{ میلی مولار} / 4 \text{ میلی مولار} / \text{پاراسیانوفنول} 78 / 0.25 \text{ میلی مولار} / 41 \text{ گرم } \text{NaHCO}_3$، $0.848 \text{ گرم } \text{Na}_2\text{CO}_3$ و $0.186 \text{ گرم } \text{پاراسیانوفنول}$ را در 2 لیتر آب مقطر دیونیزه فیلتر شده حل کنید.</p> <p>- محلول مهار کننده: اسید سولفوریک $0.25 \text{ نرمال} / 2/8 \text{ میلی لیتر اسید سولفوریک غلیظ را با } 4 \text{ لیتر آب مقطر دیونیزه رقیق کنید.}$</p> <p>- محلول استوک کالیبراسیون، $1 \text{ میلی گرم بر میلی لیتر}$ (به صورت آنیون): $0.21 \text{ گرم کلرید پتاسیم را در } 100 \text{ میلی لیتر آب مقطر حل کنید.}$</p>

وسائل و تجهیزات لازم:

-۵۸ نمونه بردار: فیلتر غشایی نقره ای، ۲۵ میلی متری با پورسایز ۰/۴۵ میکرون Costar/Nuclepore، Poretics) یا انواع مشابه) به همراه پد پشتیبان پلاستیکی متخلخل (Costar/Nuclepore).

پیش فیلتر از جنس PTFE، با پد پشتیبان PTFE و پورسایز ۰/۵ میکرون (Gelman Zefluor، SKC یا انواع مشابه) یا از جنس پلی استر با پورسایز ۰/۴ میکرون (Costar/Nuclepore) به همراه پد پشتیبان پلاستیکی متخلخل.

کاست پلی پروپیلنی دارای روکش کربنی (مات)، ۲۵ میلی متری، با پوشش الحاقی ۵ میلی متری Costar/Nuclepore یا Gelman (شکل ۱).

-d در قسمت خروجی کاست پد پشتیبان پلاستیکی متخلخل و فیلتر را قرار داده و پوشش الحاقی را با دقت قرار دهید.

-e در قسمت ورودی (بالای) پوشش الحاقی پد پشتیبان پلاستیکی متخلخل و پیش فیلتر را قرار داده و قسمت ورودی کاست را با دقت قرار دهید.

-f کاست را با باند یا نوار پوشانید.

-۵۹ - پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۰/۳ L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف یون کروماتوگراف، آشکارساز هدایتی ، مهار کننده میکروغشایی آئیون AMMS، دستگاه

ثبت نمودار و ستون

-۶۱ - بطری ۳۰ میلی لیتری، با دهانه پیچ دار، پلی اتیلنی، با رنگ مات یا کهربایی

-۶۲ - میکرو پیپت مصرفی

-۶۳ - پیپت ۲۰ میلی لیتری

-۶۴ - بالن ژوژه ۱۰ و ۱۰۰ میلی لیتری

-۶۵ - انبر ک

نمونه برداری:

-۲۸ - پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار رانیز به پمپ متصل کنید.

- ۲۹- نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
- ۳۰- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1\text{--}0.3 \text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای ۲ تا ۹۰ لیتر انجام دهید.
- ۳۱- درپوش نمونه بردار را گذاشته و برای انتقال آماده کنید.

آماده سازی:

نکته: هالیدهای نقره نسبت به نور حساس هستند. هنگام انتقال و آماده سازی، نمونه ها را از نور دور نگه دارید.

-۲۲- در محیط کم نور یا در زیر نور قرمز، کاست را باز کرده و فیلتر را به بطري کهربايي رنگ انتقال دهيد. ۳ ميلی لیتر $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$ ۶ ميلی مولار را افزوده و درپوش بطري را بینديد.

نکته: می توانيد پيش فیلتر را دور اندخته، یا اينکه آن را برای آناليز هالیدهای ذره ای بكار گيريد.

-۲۳- به مدت ۱۰ دقيقه نمونه ها را رها کنید، البته گهگاهی آن را بچرخانيد.

نکته: زمانی که نمونه ها واجذب می شوند، دیگر حساسیت چندانی به نور ندارند.

-۲۴- درپوش بطري را باز کرده و ۷ ميلی لیتر آب مقطر به آن يافزایيد و حجم محلول را به ۱۰ ميلی لیتر برسانيد.

-۲۵- برای تزریق مستقیم نمونه یا انتقال آن به ویال اتوسمپلر، نمونه را به سرنگ پلاستیکی انتقال دهيد.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

-۱۴- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره $0.05\text{--}0.5$ میکرو گرم کلراید را در هر ميلی لیتر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استوک کالیبراسیون را در بالن ژوژه ۱۰ ميلی لیتری با آب مقطر به حجم برسانيد.

- استانداردهای کاربردی را به طور هفتگی آماده کنید.

- استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱-۳ اندازه گیری)

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (ارتفاع پیک در برابر میکروگرم یون کلراید در هر نمونه).
- ۱۵- سه شاهد و سه آنالیت spike شده را برای اطمینان از اینکه منحنی کالیبراسیون تحت کنترل است، آنالیز کنید.

اندازه گیری:

- ۱۹- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): یون کلراید
 - حلال: $\text{NaHCO}_3 / ۲۵\text{ میلی مولار} / \text{Na}_2\text{CO}_3 / ۴\text{ میلی مولار} / \text{پاراسیانوفنول} / ۰/۷۸\text{ میلی مولار}$ (۲ mL/min)
 - جداسازی: $۳\text{ میلی لیتر Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 / ۶\text{ میلی مولار}$
 - حجم تزریق: $۵۰\text{ }\mu\text{L}$
 - ستون ها: Dionex HPIC-AG4A guard, HPIC-AS4A separator, MFC-1 precolumn, AMMS anion suppressor
- نکته: مقادیر بالای Ag^+ و $\text{Ag}(\text{S}_2\text{O}_3)_2$ عملکرد ستون را مختل می کند.
- ۲۰- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را به طور دستی یا توسط اتوسیمپلر تزریق کنید. در تزریق دستی برای اطمینان از شسته شدن کامل لوب نمونه ۳ mL را تزریق کنید.
- ۲۱- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.
- نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج خطی منحنی استاندارد بیشتر شد، نمونه را با آب مقطر رقیق کرده، مجدد آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

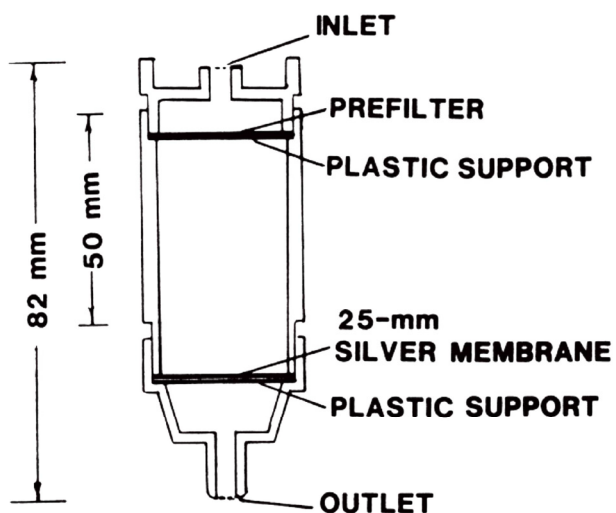
مداخله گرها: سولفید هیدروژن ایجاد تداخل منفی می کند. هیدروکلریدریک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند.

محاسبات:

- ۱۴- جرم بر حسب میکروگرم یون کلراید موجود در نمونه اصلی (W) و نمونه شاهد (B) را توسط منحنی کالیبراسیون محاسبه کنید.
- ۱۵- محاسبه غلظت (C) کلرین در حجم واقعی هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{W - B}{V}, \text{ mg/m}^3$$

شکل ۱- نمونه بردار فیلتر نقره ای



carbon monoxide	کربن مونوکسید
630-08-0 :CAS FG35000000 : RTECS	فرمول شیمیایی: CO وزن مولکولی: ۲۸
	اسامی مترادف: کربن اکسید؛ کربنیک اکسید؛ گاز دودکش ویژگی ها: گاز؛ نقطه جوش -192°C ؛ نقطه ذوب -207°C ؛ فشار بخار 0.967 atm ؛ حد اشتعال (انفجار) در هوای $12/5\text{ to }74/2$ درصد (air=1)
OSHA:50 ppm	حد مجاز: NIOSH: 35 ppm, 200 ppm C ACGIH: 25 ppm
	احتیاطات ویژه: کربن مونوکسید شدیدا قابل اشتعال بوده و ریسک بالای حریق و انفجار دارد. همچنین در صورت مواجهه تنفسی سمی است.
	مواد و محلولهای لازم: گاز کالیبراسیون مونوکسید کربن، ۵۰ - ۲۰ ppm؛ به صورت سیلندر گاز فشرده به همراه تنظیم کننده فشار مناسب
	وسایل و تجهیزات لازم: ۱- پایشگر مونوکسید کربن: Envirocheck I single sensor CO ۲- پمپ نمونه بردار فردی با دقیقیت 0.025 L/min ؛ دارای ورودی و خروجی، جهت پرسیدن نمونه و آنالیز آن به هنگامی که لازم است آنالیز در خارج از محل صورت گیرد. ۳- کیسه هوا، آلومینیزه؛ ۲ لیتری یا سایر اندازه های مناسب ۴- باطری جایگزین یا شارژر برای پایشگر
	نمونه برداری: ۱- پایشگر را در همان شرایط دمایی و رطوبت نسبی محل نمونه برداری، توسط هوای فاقد مونوکسید کربن در حالت صفر تنظیم کنید.

نکته: حساسیت پایشگرها نسبت دما بیشتر از حساسیت آن به رطوبت نسبی است.

-۱۱۲۲- جهت پایش فردی، پایشگر را نزدیک ناحیه تنفسی کارگر نگه دارد.

-۱۱۲۳- جهت پایش محیطی، پایشگر را در محیطی که دارای گردش هوای مناسبی است و در ارتفاع ۶۰ تا ۷۰ اینچی سطح زمین قرار دهید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

-۶۷۹- پایشگر را توسط ترکیب استاندارد کالیبراسیون مونوکسید کربن در هوا (در سیلندر گاز فشرده نگهداری می شود) در غلظت توصیه شده توسط سازنده پایشگر (معمولا ۵۰-۲۰ ppm مونوکسید کربن) کالیبره کنید.

-۶۸۰- کالیبراسیون را روزانه چک کرده و در صورتی که پایشگر در نمایش دادن غلظت یک گاز با غلظت معلوم بیش از ۵٪ خطأ داشت، یا بر اساس توصیه سازنده دستگاه دوباره کالیبره کنید.

مداخله گرها:

تعدادی از آلاینده های گازی شکل (مانند NO_2 ، SO_2 و ...) می توانند در غلظت های بالاتر از ۵ ppm ایجاد تداخل کنند. اگر به وجود این ترکیبات مظنون هستید از پایشگر مجهز به سیستم تصفیه کننده مداخله گرها استفاده کنید.

محاسبات: غلظت کربن مونوکسید را بر حسب ppm مستقیما از نمایشگر دستگاه پایشگر مونوکسید کربن بخوانید.

nitrogen monoxide	مونوکسید نیتروژن
10102-43-9 :CAS	فرمول شیمیایی: NO
QX0525000 :RTECS	وزن مولکولی: ۳۰/۰۱
	اسامی مترادف: نیتریک اکساید
	ویژگی ها: گاز؛ چگالی بخار ۱ (هوای=۱)؛ نقطه جوش ۷°C - ۱۵۱°C
NIOSH: 25 ppm ACGIH: 25 ppm OSHA: 25 ppm	حدمجاز: 1 ppm NO = 1.227 mg/m ³ @ NTP
	احتیاطات ویژه:
	اسیدهای غلیظ برای پوست و غشای مخاطی خورنده هستند. با این ترکیبات صرفا در زیر هود کار کنید.
	مواد و محلولهای لازم:
۳۱۸-تری اتانول آمین (TEA)، خلوص آزمایشگاهی	
۳۱۹-N-بوتانول، خلوص آزمایشگاهی	
۳۲۰-اسید فسفریک (H ₃ PO ₄) غلیظ ، خلوص آزمایشگاهی	
۳۲۱-(۱-نفتل) اتیلن دی آمین دی هیدروکلراید (NEDA)	
۳۲۲-نیتریت سدیم (NaNO ₂)	
۳۲۳- محلول جاذب؛ ۱۵ گرم تری اتانول آمین را در ۵۰۰ میلی لیتر آب دیونیزه حل کرده سپس ۰/۵ میلی لیتر n-بوتanol به آن اضافه کرده و به حجم ۱ لیتر برسانید.	
۳۲۴- محلول آب اکسیژنه (H ₂ O ₂) ۰/۲٪؛ ۰/۰۰۰ میلی لیتر H ₂ O ₂ را در یک بالن ژوژه ۲۵۰ میلی لیتری با آب دیونیزه به حجم برسانید.	
۳۲۵- محلول سولفانامید؛ ۱۰ گرم سولفانامید را در ۴۰۰ میلی لیتر آب دیونیزه حل کرده، سپس ۰/۵ میلی لیتر اسید فسفریک غلیظ به آن اضافه کنید و به حجم ۵۰۰ میلی لیتر برسانید.	
۳۲۶- محلول NEDA؛ ۰/۵ گرم n-(۱-نفتل) اتیلن دی آمین دی هیدروکلراید (NEDA) را در ۵۰۰ میلی لیتر آب دیونیزه حل کنید.	

۳۲۷- محلول کالیبراسیون مادر، NO_2 ۱۰۰ g/mL؛ ۱۵ گرم $NaNO_2$ را در ۱ لیتر آب دیونیزه حل کنید.

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۷۵- نمونه بردار: نمونه گیر شیشه‌ای سه قسمتی با قطر خارجی ۷ mm به همراه درپوش پلاستیکی و نگهدارنده‌ی پشم شیشه‌ای که شامل لوله‌های A، B و C است.

لوله A: حاوی ۴۰۰ میلی گرم مولکروسیو با مش ۴۰ - ۳۰، پوشش داده شده با تری اتانول آمین (TEA)

لوله B: حاوی ۸۰۰ میلی گرم ماده اکسید کرتنده کرومات به منظور تبدیل NO_2 به NO

لوله C: مانند لوله A

سه لوله به صورت سری توسط یک لوله انعطاف پذیر به هم متصل شده اند به طوری که لوله C به پمپ وصل می‌گردد.

۱۷۶- پمپ نمونه برداری فردی با دبی 0.025 L/min ، به همراه لوله‌های رابط قابل انعطاف.

۱۷۷- دستگاه اسپکتروفوتومتر UV-VIS با طول موج ۵۴۰ نانومتر به همراه کوت ۱ سانتی متری از جنس سیلیکا

۱۷۸- بشر ۱۰۰ میلی لیتری

۱۷۹- بالن ژوژه ۵۰ میلی لیتری

۱۸۰- پیپت ۱، ۵ و ۱۰ میلی لیتری و اندازه‌های مناسب دیگر

۱۸۱- کرونومنتر

نمونه برداری:

۱۱۲۴- پمپ‌های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار رانیز به پمپ متصل کنید.

۱۱۲۵- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله‌های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

۱۱۲۶- نمونه برداری را در یک دبی مشخص در گستره $0.025\text{ L/min} \pm 5\%$ انجام دهید.

۱۱۲۷- درپوش نمونه بردار گذاشته و با دقیقت آن را برای انتقال بسته بندی کنید. به تعداد کافی نمونه شاهد تهیه کنید.

آماده سازی:

- ۷۰- جاذب لوله های A و C را به دو بالن ژوژه ۵۰ میلی لیتری (جداگانه) منتقل کنید و قطعات پشم شیشه و ماده اکسید کننده (لوله B) را دور بیندازید.
- ۷۱- محلول جاذب را به هر یک از نمونه ها اضافه کرده و به حجم برسانید.
- ۷۲- درپوش بالن ژوژه را گذاشته و به مدت ۳۰ ثانیه تکان دهید، سپس اجازه دهید جامدات موجود در آن ته نشین شود.
- ۷۳- ۱۰ میلی لیتر از نمونه استخراج شده را به یک بالن ۵۰ میلی لیتری منتقل کنید.
نکته: آماده کردن شاهد آزمایشگاهی را نیز در این مرحله انجام دهید.
- ۷۴- ۱ mL از محلول پراکسید هیدروژن (H_2O_2)، ۱۰ میلی لیتر از محلول سولفانامید و $\frac{1}{4}$ میلی لیتر از محلول NEDA را به بالن ژوژه اضافه کرده و پس از افزودن هر کدام از موارد فوق، آنها را مخلوط کنید.
- ۷۵- برای شکل گیری کامل رنگ، ۱۰ دقیقه صبر کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۶۸- روزانه کالیبراسیون را با حداقل ۶ استاندارد کاربردی در گستره ۱۸ تا ۱۸ میکرو گرم یون نیتریت به ازای هر ۱۰ نمونه انجام دهید.
- محلول های استاندارد را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مرحله ۳-۶ آماده سازی و ۱-۳ اندازه گیری).
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (میزان جذب در برابر میکرو گرم NO_2)
توضیح: برای رسم منحنی کالیبراسیون ۶ استاندارد کاربردی از محلول استاندارد مادر نیتریت با $100 \mu g/mL$ مورد نیاز است. مقادیر $10 \mu L$, $60 \mu L$, $30 \mu L$, $10 \mu L$, $6 \mu L$ و $1 \mu L$ از استاندارد مادر را در شش بالن ژوژه ۲۵ میلی لیتری ریخته و در یک بالن دیگر استاندارد را اضافه نمی کنیم (نمونه صفر). سپس $10 mL$ از محلول جاذب را در هر یک از بالن ها ریخته و مخلوط می کنیم و در مرحله بعد $1 mL$ پراکسید هیدروژن، $10 mL$ محلول سولفانامید و $\frac{1}{4} mL$ محلول NEDA به بالن ها اضافه کرده و سپس

آنها را مخلوط کنید و بعد از ۱۰ دقیقه (برای کامل شدن رنگ) با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر با طول موج ۵۴۰ nm قرائت کرده و منحنی کالیبراسیون را رسم کنید.

اندازه گیری:

- ۶۸۰- طول موج دستگاه اسپکتروفوتومتر را در طول موج ۵۴۰ nm تنظیم کنید.
- ۶۸۱- با محلول شاهد آزمایشگاهی صفر دستگاه را تنظیم کنید.
- ۶۸۲- نمونه های آماده شده را به کووت منتقل کرده و میزان جذب را قرائت کنید.

مداخله گرهای:

هر ترکیبی که با معرف های آزمایشگاهی رنگ سنجی واکنش دهد می تواند ایجاد تداخل نماید.

محاسبات:

- ۴۹- نمونه های اصلی شامل بخش های A و C آماده شده را در دستگاه گذاشته و با مقایسه میزان جذب آن با منحنی استاندارد جرم NO₂ در هر یک بر حسب میکرو گرم بدست می اید.
- ۵۰- غلظت NO را بر حسب mg/m³ با توجه به حجم هوای نمونه برداری شده محاسبه کنید:

$$C_{NO} = \frac{(W_C - B_C) \times 0.652}{0.63V}, \text{mg/m}^3$$

(mg/m³) در هوا = C

C(μg) در لوله = W_C

(μg) = مقدار NO₂ در لوله C نمونه شاهد = B_C

= فاکتور تبدیل ۰/۶۳

= فاکتور تبدیل نسبت وزن مولکولی NO₂ NO ۰/۶۵۲

V = حجم هوای نمونه برداری شده بر حسب لیتر

nitric oxide	نیتریک اکساید
10102-43-9 :CAS	فرمول شیمیایی: NO
QX0525000 :RTECS	وزن مولکولی: ۳۰/۰۱
	اسامی متادف: مونوکسید نیتروژن
	ویژگی ها: گاز؛ چگالی بخار ۱ (هو=۱)؛ نقطه جوش ۱۵۱/۷ °C
NIOSH: 25 ppm ACGIH: 25 ppm OSHA: 25 ppm	حدمجاز: 1 ppm NO = 1.227 mg/m ³ @ NTP
	احتیاطات ویژه:
	اسیدهای غلیظ برای پوست و غشای مخاطی خورنده هستند. با این ترکیبات صرفا در زیر هود کار کنید.
	مواد و محلولهای لازم:
	- تری اتانول آمین (TEA)، خلوص آزمایشگاهی ۳۲۸
	- بوتانول، خلوص آزمایشگاهی ۳۲۹
	- اسید فسفویک (H ₃ PO ₄) غلیظ ، خلوص آزمایشگاهی ۳۳۰
	- (۱-نفتل) اتیلن دی آمین دی هیدروکلراید (NEDA) ۳۳۱
	- نیتریت سدیم (NaNO ₂) ۳۳۲
	- محلول جاذب؛ ۱۵ گرم تری اتانول آمین را در ۵۰۰ میلی لیتر آب دیونیزه حل کرده سپس ۰/۵ میلی لیتر ۱l-بوتانول به آن اضافه کرده و به حجم ۱ لیتر برسانید. ۳۳۳
	- محلول آب اکسیژنه (H ₂ O ₂) (V/V) ٪ ۰/۰۲؛ ۰/۰۲ میلی لیتر H ₂ O ₂ را در یک بالن ژوژه ۲۵۰ میلی لیتری با آب دیونیزه به حجم برسانید. ۳۳۴
	- محلول سولفانامید؛ ۱۰ گرم سولفانامید را در ۴۰۰ میلی لیتر آب دیونیزه حل کرده، سپس ۰/۵ میلی لیتر اسید فسفویک غلیظ به آن اضافه کنید و به حجم ۵۰۰ میلی لیتر برسانید. ۳۳۵
	- محلول NEDA ٪ ۰/۰۵؛ n-گرم (۱-نفتل) اتیلن دی آمین دی هیدروکلراید (NEDA) را در ۵۰۰ میلی لیتر آب دیونیزه حل کنید. ۳۳۶
	- محلول کالیبراسیون مادر، L NaNO ₂ ۱۵ گرم NO ₂ ۱۰۰ g/mL را در ۱ لیتر آب ۳۳۷

دیویزه حل کنید.

وسایل و تجهیزات لازم:

۱۸۲- نمونه بردار: نمونه گیر شیشه ای سه قسمتی با قطر خارجی ۷ mm به همراه درپوش پلاستیکی و نگهدارنده‌ی پشم شیشه ای که شامل لوله‌های A، B و C است.

لوله A: حاوی ۴۰۰ میلی گرم مولکروسیو با مش ۴۰-۳۰، پوشش داده شده با تری اتانول آمین (TEA)

لوله B: حاوی ۸۰۰ میلی گرم ماده اکسید کننده کرومات به منظور تبدیل NO_2 به NO
لوله C: مانند لوله A

سه لوله به صورت سری توسط یک لوله انعطاف پذیر به هم متصل شده اند به طوری که لوله C به پمپ وصل می‌گردد.

۱۸۳- پمپ نمونه برداری فردی با دبی 0.025 L/min - 0.02 L/min ، به همراه لوله‌های رابط قابل انعطاف.

۱۸۴- دستگاه اسپکتروفوتومتر UV-VIS با طول موج ۵۴۰ نانومتر به همراه کوت ۱ سانتی متری از جنس سیلیکا

۱۸۵- بشر ۱۰۰ میلی لیتری

۱۸۶- بالن ژوژه ۵۰ میلی لیتری

۱۸۷- پیپت ۱، ۵ و ۱۰ میلی لیتری و اندازه‌های مناسب دیگر

۱۸۸- کرونومتر

نمونه برداری:

۱۱۲۸- پمپ‌های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۱۲۹- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله‌های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

۱۱۳۰- نمونه برداری را در یک دبی مشخص در گستره $5\% \pm 0.025 \text{ L/min}$ انجام دهید.

۱۱۳۱- درپوش نمونه بردار گذاشته و با دقت آن را برای انتقال بسته بندی کنید. به تعداد کافی

نمونه شاهد تهیه کنید.

آماده سازی:

- ۷۶- جاذب لوله های A و C را به دو بالن ژوژه ۵۰ میلی لیتری (جداگانه) منتقل کنید و قطعات پشم شیشه و ماده اکسید کننده (لوله B) را دور بیندازید.
- ۷۷- محلول جاذب را به هر یک از نمونه ها اضافه کرده و به حجم برسانید.
- ۷۸- درپوش بالن ژوژه را گذاشته و به مدت ۳۰ ثانیه تکان دهید، سپس اجازه دهید جامدات موجود در آن ته نشین شود.
- ۷۹- ۱۰ میلی لیتر از نمونه استخراج شده را به یک بالن ۵۰ میلی لیتری منتقل کنید.
نکته: آماده کردن شاهد آزمایشگاهی رانیز در این مرحله انجام دهید.
- ۸۰- ۱ mL از محلول پراکسید هیدروژن (H_2O_2) ، ۱۰ میلی لیتر از محلول سولفانامید و $\frac{1}{4}$ میلی لیتر از محلول NEDA را به بالن ژوژه اضافه کرده و پس از افزودن هر کدام از موارد فوق، آنها را مخلوط کنید.
- ۸۱- برای شکل گیری کامل رنگ، ۱۰ دقیقه صبر کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۶۹- روزانه کالیبراسیون را با حداقل ۶ استاندارد کاربردی در گستره‌ی ۱ تا ۱۸ میکروگرم یون نیتریت به ازای هر ۱۰ نمونه انجام دهید.
- محلول های استاندارد را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مرحله ۳-۶ آماده سازی و ۱-۳ اندازه گیری).
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (میزان جذب در برابر میکروگرم (NO_2) توضیح: برای رسم منحنی کالیبراسیون ۶ استاندارد کاربردی از محلول استاندارد مادر نیتریت با $100 \mu\text{g/mL}$ مورد نیاز است. مقادیر $10 \mu\text{L}$ ، $30 \mu\text{L}$ ، $60 \mu\text{L}$ ، $90 \mu\text{L}$ و $120 \mu\text{L}$ از استاندارد مادر را در شش بالن ژوژه ۲۵ میلی لیتری ریخته و در یک بالن دیگر استاندارد را اضافه نمی کنیم (نمونه صفر). سپس 10 mL از محلول جاذب را در هر یک از بالن ها ریخته و مخلوط می کنیم و در مرحله بعد 1 mL پراکسید هیدروژن، 10 mL محلول سولفانامید و $\frac{1}{4} \text{ mL}$ محلول NEDA به بالن ها اضافه کرده و سپس آنها را مخلوط کنید و بعد از ۱۰ دقیقه (برای کامل شدن رنگ) با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر

با طول موج ۵۴۰ nm قرائت کرده و منحنی کالیبراسیون را رسم کنید.

اندازه گیری:

۶۸۳- طول موج دستگاه اسپکتروفوتومتر را در طول موج ۵۴۰ nm تنظیم کنید.

۶۸۴- با محلول شاهد آزمایشگاهی صفر دستگاه را تنظیم کنید.

۶۸۵- نمونه های آماده شده را به کووت منتقل کرده و میزان جذب را قرائت کنید.

مداخله گرها:

هر ترکیبی که با معرف های آزمایشگاهی رنگ سنجی واکنش دهد می تواند ایجاد تداخل نماید.

محاسبات:

۵۱- نمونه های اصلی شامل بخش های A و C آماده شده را در دستگاه گذاشته و با مقایسه میزان جذب آن با منحنی استاندارد جرم NO_2 در هر یک بر حسب میکرو گرم بدست می اید.

۵۲- غلظت NO را بر حسب mg/m^3 با توجه به حجم هوای نمونه برداری شده محاسبه کنید:

$$C_{NO} = \frac{(W_C - B_C) \times 0.652}{0.63V}, \text{mg}/\text{m}^3$$

(mg/m^3) در هوا = C

C(μg) در لوله = W_C

μg در لوله C نمونه شاهد = B_C

= فاکتور تبدیل ۰/۶۳

۰/۶۵۲ = فاکتور تبدیل نسبت وزن مولکولی NO₂ به NO

V = حجم هوای نمونه برداری شده بر حسب لیتر

hydrogen arsenide	هیدروژن آرسنید
7784-42-1 :CAS	فرمول شیمیایی: AsH ₃
CG6475000 : RTECS	وزن مولکولی: ۷۷/۹۵
	اسامی مترادف: آرسین؛ آرسنیک تری هیدرید
۳/۴۸۴ g/mL	ویژگی ها: گاز؛ نقطه جوش ۰°-۶۲/۵ °؛ نقطه ذوب ۰°-۱۱۶/۳ ° در ۲۰ °C
OSHA: 0.05 ppm	حد مجاز:
NIOSH: 0.002 mg/m ³ /15 min C; carcinogen	
	ACGIH: 0.05 ppm; carcinogen
	احتیاطات و پیشگیری:
هیدروژن آرسنید سرطانزایی انسانی است. با کلیه اسیدهای غلیظ در زیرهود کار کنید.	
هیدروژن آرسنید از راه جذب تنفسی بینهایت سمی است، در زیرهود دارای تهویه مناسب با آن کار کنید.	
	مواد و محلولهای لازم:
۱۵۸۲ - آب مقطر دیونیزه	
۱۵۸۳ - اسید نیتریک غلیظ	
۱۵۸۴ - اسید نیتریک ۰/۰۱ مولار؛ ۰/۴ میلی لیتر اسید نیتریک غلیظ را با ۱ لیتر آب مقطر رقیق کنید.	
۱۵۸۵ - اسید نیتریک ۱/۰ مولار؛ ۴ میلی لیتر اسید نیتریک غلیظ را با ۱ لیتر آب مقطر رقیق کنید	
۱۵۸۶ - محلول استوک آرسنیک، As ₂ O ₃ ۱۳۲۲ گرم ظرفیتی؛ ۰/۱ میلی لیتر	
خشک شده را در ۱۰۰ میلی لیتر اسید نیتریک ۰/۱ مولار حل کرده و با اسید نیتریک ۰/۱ مولار حجم ۱ لیتر برسانید.	
۱۵۸۷ - محلول استوک کالیبراسیون، ۱ µg/mL آرسنیک ۳ ظرفیتی؛ ۰/۱ میلی لیتر محلول استوک آرسنیک (L ۱۰۰ µg/mL آرسنیک) را با اسید نیتریک ۰/۰۱ مولار حجم ۱۰۰ میلی لیتر برسانید. محلول ها را روزانه آماده کنید.	

۱۵۸۸- محلول نیترات نیکل، $1000 \mu\text{g/mL}$ نیکل؛ $3/112$ گرم $\text{Ni}(\text{NO}_3)_2$ خشک شده را در ۱۰۰ میلی لیتر اسید نیتریک ۱/۰ مولار حل کرده و با اسید نیتریک ۱/۰ مولار حجم ۱ لیتر برسانید.

۱۵۸۹- آرگون؛ فشرده

۱۵۹۰- هیدروژن آرسنید ۹۹٪؛ یا ترکیب آن در نیتروژن

وسائل و تجهیزات لازم:

۲۰۳۵- نمونه بردار: لوله شیشه‌ای، با طول ۷ cm، قطر خارجی ۶ mm و قطر داخلی ۴ mm که دارای درپوش پلاستیکی می‌باشد. حاوی دو بخش ذغال فعال از جنس پوسته نارگیل (قسمت جلویی: ۱۰۰ mg، قسمت عقبی: ۵۰ mg) که توسط یک لایه ۲ میلی متری فوم اورتان از هم جدا شده. یک لایه پشم شیشه مقدم بر بخش جلویی لوله و یک لایه ۳ میلی متری فوم اورتان نیز بعد از بخش عقبی محتوى لوله قرار گرفته است. فشار هوای عبوری از لوله در دبی $1/4 \text{kPa}$ باید از 1L/min بیشتر شود. لوله‌ها در بازار موجود می‌باشند.

نکته: در صورت وجود ذرات آرسنیک، از یک فیلتر غشایی استرسلولزی در جلوی نمونه بردار استفاده کنید.

۲۰۳۶- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/2 \text{ L/min}$ - $0/01$ ، به همراه لوله‌های رابط قابل انعطاف

۲۰۳۷- دستگاه اسپکتروفوتومتر جذب اتمی، با کوره گرافیتی، لوله‌های غیر پیرولیتیک، تصحیح کننده زمینه، تخلیه الکتریکی بدون الکترود یا لامپ هالوکاتد برای آرسنیک

۲۰۳۸- بالن ژوژه ۱۰۰ میلی لیتری و ۱ لیتری

۲۰۳۹- میکروپیست ۵ تا 500 میکرولیتری

۲۰۴۰- لوله سانتریفیوژ ۱۰ یا ۱۵ میلی لیتری

۲۰۴۱- حمام التراسونیک

۲۰۴۲- دستگاه سانتریفیوژ

۲۰۴۳- سرنگ مخصوص گاز، ۱/۰ میلی لیتری با درجه بندی ۱ میکرولیتری

نکته: قبل از استفاده از تجهیزات شیشه ای آنها را با اسید نیتریک غلیظ و سپس با آب مقتصر بشوئید.

نمونه برداری:

۱۱۳۲- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۱۱۳۳- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

نکته: در صورت وجود ذرات آرسنیک، از یک فیلتر غشایی استرسلولوزی در جلوی نمونه بردار استفاده کنید.

۱۱۳۴- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0.2\text{--}0.4\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای $0.1\text{--}1.0\text{ لیتر}$ انجام دهید.

۱۱۳۵- درپوش پلاستیکی (نه لاستیکی) نمونه بردار گذاشته و آن را با دقت برای انتقال بسته بندی کنید.

آماده سازی:

۷۷۴- محتوی بخش جلویی و عقبی لوله را در لوله های سانتریفیوژ جداگانه ای قرار دهید. لایه پشم شیشه و فوم را دور بیندازید.

۷۷۵- 1 mL اسید نیتریک 0.1 مولار را به هر کدام از لوله ها اضافه کرده و درپوش آن را بیندید.

۷۷۶- لوله ها را به مدت 30 دقیقه در حمام التراسونیک تکان دهید.

۷۷۷- لوله ها را در دستگاه سانتریفیوژ قرار دهید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

۶۸۱- روزانه با حداقل 6 استاندارد کاربردی که گستره $0.004\text{--}0.003$ میکرو گرم هیدروژن آرسنید را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استوک کالیبراسیون و اسید نیتریک 0.1 مولار را برای تهیه محلول 1 لیتری به لوله سانتریفیوژ که حاوی 100 میلی گرم ذغال فعال (شاهد) است بیفزایید.
- استانداردها را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ نمونه برداری).

یک استاندارد کاربردی را برای هر ۵ نمونه به جهت چک کردن انحراف دستگاهی آنالیز کنید.

- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (میزان جذب در برابر میکرو گرم آرسنیک).
- ۶۸۲- راندمان جداسازی (DE) را حداقل یک بار برای هر بچ از ذغال فعال مورد استفاده در نمونه برداری در گستره $2 \mu\text{g}/\text{sample} - 0.004 \mu\text{g}/\text{sample}$ آرسنیک، تعیین کنید. سه لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید.
- بخش عقبی لوله نمونه بردار نمونه شاهد را خارج کرده و دور بیندازید.
- توسط یک سرنگ میکرولیتری مقدار مشخصی از گاز هیدروژن آرسنید خالص را مستقیماً به محتوی بخش جلویی لوله تزریق کنید.
- درپوش لوله را بسته و آن را به مدت یک شب رها کنید.
- محلول های فوق را واجذب کرده (مراحل ۱-۴ آماده سازی) و به همراه استانداردهای کاربردی مورد آنالیز قرار دهید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری).
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم آرسنیک بازیافت شده ترسیم کنید.
- ۶۸۳- سه شاهد spike شده را برای اطمینان از اینکه منحنی کالیبراسیون است، آنالیز کنید.

اندازه گیری:

- دستگاه اسپکتروفوتومتر جذب اتمی و کوره را بر اساس توصیه سازنده و تحت شرایط زیر تنظیم کنید.
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): آرسنیک
- جداساز: $1 \text{ mL} / 0.1 \text{ مولار}$
- طول موج: 193.7 نانومتر
- حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$
- شرایط کوره گرافیتی: 40°C ثانیه در دمای 110°C خشک شود؛ 15°C ثانیه در دمای 120°C نیمسوز شود؛ 7°C ثانیه در دمای 2540°C اتمایزه شود
- ۶۸۶- قبل از شروع آنالیز $50 \text{ میکرولیتر$ محلول نیترات نیکل را تزریق کنید. سپس $50 \text{ میکرولیتر$ از نمونه را به دستگاه تزریق کرده، و مساحت پیک را محاسبه کنید.

نکته ۱: اگر میزان جذب نمونه بالاتر از گستره خطی منحنی استانداردهای کاربردی بود، با اسید نیتریک ۰/۰۱ مولار رقیق کرده و مجددا آنالیز کنید و یک ضریب ترقیق مناسب در محاسبات وارد کنید.

نکته ۲: تکرار پذیری پیک جذب را برای استانداردهای کاربردی بررسی کنید. اگر نتایج نا معقولی مشاهده شد، پارامترهای دستگاهی را بهینه کرده و لوله گرافیتی را جایگزین کنید.

مداخله گروهها: سایر ترکیبات آرسنیک (گاز یا ذرات) می‌توانند ایجاد تداخل مثبت کنند. استفاده از یک فیلتر غشایی استرسلولزی در جلوی نمونه بردار می‌تواند ذرات را حذف کند.

محاسبات:

-۴۸۱- جرم بر حسب μg هیدروژن آرسنید موجود در بخش جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی، و بخش جلویی (B_f) و عقبی (B_b) نمونه شاهد را از طریق ضرب کردن جرم آرسنیک موجود در این بخش‌ها در $1/0.4$ (وزن مولکولی هیدروژن آرسنید تقسیم بر وزن مولکولی آرسنیک) محاسبه کنید.

نکته: اگر $W_b > W_f/10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشست کرده و نمونه از دست می‌رود.

-۴۸۲- محاسبه غلظت (C) هیدروژن آرسنید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b)}{V}, \text{ mg/m}^3$$

hydrogen sulfide	هیدروژن سولفید
7783-06-4 :CAS	فرمول شیمیایی: H ₂ S
MX1225000 :RTECS	وزن مولکولی: ۳۴/۰۸
اسامی مترادف: هیدروژن سولفوره شده؛ هیدروسولفوریک اسید؛ گاز کبدی؛ stink damp ویژگی ها: گاز؛ دانسیته (مایع) ۱/۵۴ g/mL در صفر درجه؛ نقطه جوش ۶۰ °C؛ فشار بخار ۱/۱۹ (air=1)؛ گستره انفجار ۴/۳٪ تا ۴۶٪ حجمی در هوا	
NIOSH:20 ppm C ACGIH: 10ppm/10 min C OSHA:10ppm, 15 ppm STEL	حدمجاز:
احتیاطات ویژه:	
هیدروژن پیروکسید یک اکسید کننده قوی بوده که موجب سوختگی پوست و غشای مخاطی است. اسید سولفوریک و هیدروکسید سدیم اثر خورندگی زیادی بر همه بافت های بدن دارد. با این ترکیبات در زیر هود کار کرده و از لباس و عینک حفاظتی مناسب استفاده کنید.	
مواد و محلولهای لازم:	
۵۷- محلول هیدروکسید آمونیوم، ۲۵٪	
۵۸- پیروکسید هیدروژن، ۳۰٪	
۵۹- هیدروکسید سدیم، ۵۰٪ (وزنی / حجمی)	
۶۰- محلول استخراج، NH ₄ OH ۰/۲ مولار	
۶۱- حال: هیدروکسید سدیم ۴۰ میلی مolar؛ ۱۶ mL ۴/۱۶ mL هیدروکسید سدیم ۵۰٪ را با آب مقطر دیونیزه به حجم ۲ لیتر برسانید.	
۶۲- محلول مهار کننده: اسید سولفوریک ۰/۲۵ mL نرمال؛ ۱/۴ mL اسید سولفوریک غلیظ را با آب مقطر دیونیزه به حجم ۲ لیتر برسانید.	
۶۳- محلول اولیه کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر میلی لیتر (به صورت آنیون): ۰/۱۸۱۴٪	

سولفات پاتاسیم (K_2SO_4) را در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.

۶۴- هیدروژن سولفید (H_2S)؛ ترکیب گاز کالیبراسیون

وسایل و تجهیزات لازم:

- ۶۶- نمونه بردار: لوله شیشه ای با طول ۱۰ cm ، قطر خارجی ۸ mm و قطر داخلی ۶ mm ، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می باشد؛ حاوی دو بخش ۴۰/۲۰ مشمی ذغال فعال (۴۰۰ میلی گرم بخش جلویی و ۲۰۰ میلی گرم بخش عقبی) که توسط یک لایه ۶ میلی متری فوم اورتان از هم جدا شده اند. یک لایه پشم شیشه مقدم برش بخش جلویی لوله و یک لایه ۶ میلی متری فوم اورتان نیز بعد از بخش عقبی محتوى لوله قرار گرفته است. فشار هوای عبوری از لوله در دبی ۱L/min باید از $\frac{3}{4}$ kPa بیشتر شود. لوله ها در بازار موجود می باشند. پیش فیلتر پلی تترا فلورو اتیلن Zefluor ۲۵ میلی متری با پورسايز ۰/۴۵ میکرومتر، به همراه پد پشتیبان از جنس پلاستیک خلل و فرج دار، در کاست ۲۵ میلی متری

۶۷- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۱/۵ L/min - ۰/۱ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.

۶۸- یون کرومانتو گراف، آشکارساز هدایت گرمایی ، دستگاه ثبت نمودار و ستون

۶۹- ویال اتوسمپلر، ۴ میلی لیتری، با در پوش بیچ دار PTFE

۷۰- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش

۷۱- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری

۷۲- فیلتر های سرنگ ۱۳، ۱۳ میلی متری و پورسايز ۰/۸ میکرونی

۷۳- میکرو پیپت مصرفی

۷۴- پیپت، ۲، ۳ و ۵ میلی لیتری

۷۵- بالن ژوژه ۱۰ و ۲۵ میلی لیتری

۷۶- میکسر گردابی

نمونه برداری:

۳۲- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیفر کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک

نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

- ۳۳- قبل از نمونه برداری پیش فیلتر را توسط لوله رابط کوتاه وصل کرده و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
- ۳۴- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1/5\text{ L/min}$ تا $40\text{ لیتر/انجام دهید.}$
- ۳۵- درپوش پلاستیکی لوله جاذب و درپوش کاست پیش فیلتر را گذاشته و برای انتقال آماده کنید.

آماده سازی:

- ۲۶- محتوی بخش عقبی و جلویی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه پشم شیشه و فوم اورتان را دور بیندازید.
- ۲۷- ۲ میلی لیتر از $\text{NH}_4\text{OH} / 2\text{ مولار} \text{ و } 5\text{ میلی لیتر H}_2\text{O}_2$ را به هر کدام از لوله های سانتریفیوژ اضافه کنید و درپوش آن را شل بیندید.
- ۲۸- حداقل ۱۰ دقیقه منتظر بمانید تا واکنش انجام شود، سپس درپوش آن را محکم بسته و به مدت ۳۰ دقیقه تکان دهید.
- ۲۹- محلول را با آب مقطر تا حجم ۱۰ لیتر رقیق کنید، سپس درپوش آن را بسته به شدت تکان دهید.
- ۳۰- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- ۳۱- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی $0/1$ تا $20\text{ میکروگرم از آئیون سولفات را در هر میلی لیتر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.$
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی 10 یا $25\text{ میلی لیتری با آب مقطر به حجم میلی لیتر برسانید.}$
- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری)
- منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (ارتفاع پیک در برابر میکروگرم SO_4^{2-} در هر نمونه).
- راندمان جداسازی (DE) را حداقل یک بار برای هر تعداد از لوله ذغال فعال مورد استفاده در نمونه برداری در گستره کالیبراسیون، تعیین کنید. چهار لوله نمونه بردار برای هر پنج

غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید.

- غلظت هایی از H_2S را توسط مخلوط گاز کالیبراسیون آماده کنید.
 - نمونه ها را در دبی 1 L/min به مدت 30 دقیقه جمع آوری کنید.
 - درپوش لول ها را بسته و آن را به مدت یک شب رها کنید.
 - محلول های فوق را واجذب کرده (مراحل ۱-۴ آماده سازی) و به همراه استانداردهای کاربردی مورد آنالیز قرار دهید (مراحل ۱و ۲ اندازه گیری).
 - نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم سولفات بازیافت شده ترسیم کنید.
- ۱۸- سه شاهد و سه آنالیت spike شده را برای اطمینان از اینکه منحنی کالیبراسیون و نمودار راندمان واجذب تحت کنترل هستند، آنالیز کنید.

اندازه گیری:

- ۲۲- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): SO_4^{2-} (یون سولفات)
- حلال: هیدروکسید سدیم 40 میلی مولار
- جداسازی: $2\text{ میلی لیتر از } 0.2\text{ مولار علاوه } 5\text{ میلی لیتر } H_2O_2 \%$
- حجم تزریق: $50\text{ }\mu\text{L}$
- ستون ها: Ion-Pac AS4A separator
- ۲۳- $50\text{ میکرولیتر از نمونه را به صورت دستی یا با استفاده از اتوسمپلر تزریق کنید.$
- ۲۴- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی استاندارد بیشتر شد، نمونه را با آب رقیق کرده، مجدد آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مدخله گرهای:

دی اکسید گوگرد تداخل مثبت ایجاد می کند.

محاسبات:

- ۱۶- جرم بر حسب میکرو گرم (تصحیح شده برای راندمان واجذب) آنیون (SO_4^{2-}) را در قسمت جلویی (W_b) و عقبی (W_f) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله

شاهد محاسبه کنید.

نکته: اگر $W_f/W_b > 10$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از دست می رود.

۱۷- محاسبه غلظت (C) هیدروژن سولفید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V} , \text{mg/m}^3$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون سولفات به هیدروژن سولفید) = 0.3548 (نسبت وزن مولکولی H_2S به SO_4^{2-})

hydrosulfuric acid	هیدروسولفوریک اسید
7783-06-4 :CAS	فرمول شیمیابی: H ₂ S
MX1225000 : RTECS	وزن مولکولی: ۳۴/۰۸
اسامی مترادف: هیدروژن سولفوره شده؛ هیدروژن سولفید؛ گاز کبدی؛ stink damp ویژگی ها: گاز؛ دانسیته (مایع) ۱/۵۴ g/mL در صفر درجه؛ نقطه جوش ۰ °C؛ فشار بخار ۱/۱۹ (air=1)؛ گستره انفجار ۴/۳٪ تا ۴۶٪ حجمی در هوا	
حدمجاز: NIOSH:20 ppm C ACGIH: 10ppm/10 min C OSHA:10ppm, 15 ppm STEL	احتیاطات ویژه:
هیدروژن پیرو کسید یک اکسید کننده قوی بوده که موجب سوختگی پوست و غشای مخاطی است. اسید سولفوریک و هیدرو کسید سدیم اثر خورندگی زیادی بر همه بافت های بدن دارد. با این ترکیبات در زیر هود کار کرده و از لباس و عینک حفاظتی مناسب استفاده کنید.	مواد و محلولهای لازم:
۶۵- محلول هیدرو کسید آمونیوم، ۲۵٪ ۶۶- پیرو کسید هیدروژن، ۳۰٪ ۶۷- هیدرو کسید سدیم، ۵۰٪ (وزنی/حجمی) ۶۸- محلول استخراج، ۰/۲ Molar NH ₄ OH ۶۹- حلal: هیدرو کسید سدیم ۴۰ میلی مولار، ۱/۱۶ mL ۴/۱۶ هیدرو کسید سدیم ۵۰٪ را با آب مقطر دیونیزه به حجم ۲ لیتر برسانید. ۷۰- محلول مهار کننده: اسید سولفوریک ۰/۰۲۵ نرمال، ۱/۴ mL اسید سولفوریک غلیظ را با آب مقطر دیونیزه به حجم ۲ لیتر برسانید. ۷۱- محلول اولیه ی کالیبر اسیون، ۱ میلی گرم بر میلی لیتر (به صورت آئیون): ۰/۱۸۱۴ گرم سولفات پتاسیم (K ₂ SO ₄) را در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید. ۷۲- هیدرو سولفوریک اسید (H ₂ S)؛ ترکیب گاز کالیبر اسیون	

وسایل و تجهیزات لازم:

۷۷- نمونه بردار: لوله شیشه ای با طول ۱۰ cm ، قطر خارجی ۸ mm و قطر داخلی ۶ mm که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می باشد؛ حاوی دو بخش ۴۰/۲۰ مشی ذغال فعال (۴۰۰ میلی گرم بخش جلویی و ۲۰۰ میلی گرم بخش عقبی) که توسط یک لایه ۶ میلی متری فوم اورتان از هم جدا شده اند. یک لایه پشم شیشه مقدم بر بخش جلویی لوله و یک لایه ۶ میلی متری فوم اورتان نیز بعد از بخش عقبی محتوى لوله قرار گرفته است. فشار هوای عبوری از لوله در دبی ۱L/min باید از $\frac{3}{4}$ kPa بیشتر شود.

لوله ها در بازار موجود می باشند. پیش فیلتر پلی تترا فلورو اتیلن Zefluor ۲۵ میلی متری با پورسایز ۴۵٪ میکرومتر، به همراه پد پشتیبان از جنس پلاستیک خلل و فرج دار، در کاست ۲۵ میلی متری

۷۸- پمپ نمونه برداری فردی با دبی ۰/۱ - ۱/۵ L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.

۷۹- یون کروماتو گراف، آشکارساز هدایت گرمایی ، دستگاه ثبت نمودار و ستون

۸۰- ویال اتوسمپلر، ۴ میلی لیتری، با در پوش پیچ دار PTFE

۸۱- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش

۸۲- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری

۸۳- فیلتر های سرنگ، ۱۳ میلی متری و پورسایز ۰/۸ میکرونی

۸۴- میکرو پیپت مصرفی

۸۵- پیپت، ۲، ۳ و ۵ میلی لیتری

۸۶- بالن ژوژه ۱۰ و ۲۵ میلی لیتری

۸۷- میکسر گردابی

نمونه برداری:

۳۶- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالibrاسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۳۷- قبل از نمونه برداری پیش فیلتر را توسط لوله رابط کوتاه وصل کرده و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

-۳۸- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $1/5\text{ L/min}$ - $1/1\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای $15\text{ تا }40\text{ لیتر}$ انجام دهید.

-۳۹- درپوش پلاستیکی لوله جاذب و درپوش کاست پیش فیلتر را گذاشته و برای انتقال آماده کنید.

آماده سازی:

-۴۰- محتوی بخش عقبی و جلویی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه پشم شیشه و فوم اورتان را دور بیندازید.

-۴۱- 2 میلی لیتر از NH_4OH $0/2\text{ مولار}$ و $5\text{ میلی لیتر H}_2\text{O}_2$ را به هر کدام از لوله های سانتریفیوژ اضافه کنید و درپوش آن را شل بیندید.

-۴۲- حداقل 10 دقیقه منتظر بمانید تا آکنش انجام شود، سپس درپوش آن را محکم بسته و به مدت 30 دقیقه تکان دهید.

-۴۳- محلول را با آب مقطر تا حجم 10 لیتر ریقیک کنید، سپس درپوش آن را بسته به شدت تکان دهید.

-۴۴- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی 10 میلی لیتری تخلیه کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

-۴۵- روزانه با حداقل $6\text{ استاندارد کاربردی}$ که گستره $0/1\text{ تا }20\text{ میکرو گرم از آنیون سولفات را در هر میلی لیتر نمونه پوشش دهد$ کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه $10\text{ یا }25\text{ میلی لیتری}$ با آب مقطر به حجم میلی لیتر برسانید.

- محلول فوق را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید (مراحل $1\text{ و }2$ اندازه گیری) منحنی کالیبراسیون را رسم کنید (ارتفاع پیک در برابر میکرو گرم SO_4^{2-} در هر نمونه).

-۴۶- راندمان جداسازی (DE) را حداقل یک بار برای هر تعداد از لوله ذغال فعل مورد استفاده در نمونه برداری در گستره کالیبراسیون، تعیین کنید. چهار لوله نمونه بردار برای هر پنج غلظت انتخابی و سه شاهد آماده کنید.

- غلظت هایی از H_2S را توسط مخلوط گاز کالیبراسیون آماده کنید.

- نمونه ها را در دبی L/min ۱ به مدت ۳۰ دقیقه جمع آوری کنید.
- درپوش لول ها را بسته و آن را به مدت یک شب رها کنید.
- محلول های فوق را واجذب کرده (مراحل ۱-۴ آماده سازی) و به همراه استانداردهای کاربردی مورد آنالیز قرار دهید (مراحل ۱ و ۲ اندازه گیری).
- نموداری از راندمان جذب در برابر میکرو گرم سولفات بازیافت شده ترسیم کنید.
- سه شاهد و سه آنالیت spike شده را برای اطمینان از اینکه منحنی کالیبراسیون و نمودار راندمان واجذب تحت کنترل هستند، آنالیز کنید.

اندازه گیری:

- ۲۵ یون کروماتو گراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): SO_4^{2-} (یون سولفات)
- حلال: هیدروکسید سدیم ۴۰ میلی مولار
- جداسازی: ۲ میلی لیتر از NH_4OH ۰٪ مولار بعلاوه ۵ میلی لیتر H_2O_2 ٪۳۰
- حجم تزریق: $50 \mu L$
- ستون ها: Ion-Pac AS4A separator
- ۲۶ ۵۰ میکرولیتر از نمونه را به صورت دستی یا با استفاده از اتوسمپلر تزریق کنید.
- ۲۷ ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی استاندارد بیشتر شد، نمونه را با آب رقیق کرده، مجدد آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرهای:

دی اکسید گوگرد تداخل مثبت ایجاد می کند.

محاسبات:

- ۱۸ جرم بر حسب میکرو گرم (تصحیح شده برای راندمان واجذب) آنیون (SO_4^{2-}) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.

نکته: اگر $W_b/10 > W_f$ ، به این معنی است که ماده به بخش عقبی نشت کرده و نمونه از

دست می روید.

۱۹- محاسبه غلظت (C) هیدروسولفوریک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون سولفات به هیدروسولفوریک اسید) = ۰/۳۵۴۸ (نسبت وزن مولکولی SO_4^{2-} به وزن مولکولی H_2S)

۵- آئرسول های معدنی

۵- اسیدهای معدنی

ortho-phosphoric acid	ارتوفسفریک اسید
7664-38-2 :CAS	فرمول شیمیایی: H_3PO_4
TB6300000 :RTECS	وزن مولکولی: ۹۷/۹۹
	اسامی متادف: فسفریک اسید، متارتسفسفریک اسید
	ویژگی ها: مایع؛ نقطه ذوب $21^{\circ}C$ ؛ نقطه جوش $260^{\circ}C$ ؛ فشار بخار 0.0038 kPa در $20^{\circ}C$ (0.03 mmHg)
NIOSH: $1\text{mg}/\text{m}^3$, $3\text{mg}/\text{m}^3$ STEL; ACGIH: $1\text{mg}/\text{m}^3$, $3\text{mg}/\text{m}^3$ STEL;	حد مجاز:
	OSHA: $1\text{mg}/\text{m}^3$, $3\text{mg}/\text{m}^3$ STEL
	احتیاطات ویژه:
	ارتوفسفریک اسید بر روی پوست، چشم و غشاهای مخاطی اثر خورنده‌گی بسیار دارد.
	مواد و محلولهای لازم:
	-۷۳- معرف بی کربنات سدیم ($NaHCO_3$)
	-۷۴- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3)
	-۷۵- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشایی $0.45 \mu\text{m}$ میکرونی تصفیه شده است
	-۷۶- حلal: محلول بافر کربنات و بی کربنات ($NaHCO_3$) 1.7 mM $NaHCO_3$ یا $1.7 \text{ mM} Na_2CO_3$: $1.8 \text{ mM} Na_2CO_3$ 0.5712 g گرم از $NaHCO_3$ و 0.7631 g گرم از Na_2CO_3 را در ۴ لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.
	-۷۷- محلول های اولیه ای کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر لیتر (به صورت آنیون): $1/1433 \text{ g}$ نمک دی فسفات پتابسیم (KH_2PO_4) را در 100 mL آب مقطر تصفیه شده حل کنید.
	وسایل و تجهیزات لازم:
	-۸۸- نمونه بردار: لوله شیشه ای با طول 11 cm و قطر خارجی 7 mm ، حاوی 400 mL گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و 200 mL گرم از آن در قسمت عقبی

(لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می باشد. بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می کند. این لوله ها در بازار موجود هستند (Supelco ORBO 53 یا مدل های مشابه) یا می توان آنها را آماده کرد.

- ۸۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/5\text{ L/min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.
- ۹۰- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشایی HPLC AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی، و دستگاه ثبت نمودار

۹۱- حمام آب گرم

- ۹۲- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش
- ۹۳- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری
- ۹۴- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشایی ۱۳ میلی متری و پورسايز $0/8\text{ میکرونی}$
- ۹۵- میکرو پیپت مصرفی
- ۹۶- بالن ژوژه $50\text{ و }100\text{ میلی لیتری}$
- ۹۷- زمان سنج آزمایشگاهی
- ۹۸- بطری های پلی اتیلنی ۱۰۰ میلی لیتری
- ۹۹- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

- ۴۰- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۴۱- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعا بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
- ۴۲- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0/2\text{ - }0/5\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای $3\text{ تا }100\text{ لیتر}$ انجام دهید.

آماده سازی:

- ۳۶- بر روی لوله نمونه بردار در جلویی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.

- ۳۷- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله‌ی سانتریفیوژ مدرج ۱۵ میلی لیتری منتقل کنید.
- ۳۸- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۳۹- ۶ تا ۸ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله‌های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
- ۴۰- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رقیق کنید.
- ۴۱- درپوش لوله‌های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.
- ۴۲- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه می‌کنیم.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۰/۰۰۱ تا ۰/۳ میلی گرم از آئیون (PO_4^{3-}) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری‌های پلی اتیلنی نگهداری کرده و درپوش آن را محکم بیندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه‌های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آئیون (PO_4^{3-}) یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [ارتفاع پیک (بر حسب mm یا μS) در برابر غلظت (بر حسب میکرو گرم در هر نمونه)].

اندازه گیری:

- ۴۸- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): PO_4^{3-}
 - جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 mM$) یا کربنات سدیم ($1/8 mM$)
 - حجم تزریق: $50 \mu L$

- ستون ها: جداگذار آنیونی و محافظ HPLC-AG4A.
- ۲۹- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه، ۲۳ میلی لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.
- نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.
- ۳۰- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.
- نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجدد آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرهای:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند.

محاسبات:

- ۲۰- جرم (بر حسب میکروگرم) آنیون (PO_4^{3-}) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.
- ۲۱- محاسبه غلظت (C) ارتوفسفریک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{mg/m}^3$$

در این رابطه:

$F = 1/032$ (فاکتور تبدیل یون به اسید)

جوهر گوگرد	oil of vitriol
فرمول شیمیایی: H_2SO_4	7664-93-9 :CAS
وزن مولکولی: ۹۸/۰۸	W55600000 :RTECS
اسامی متراffد: سولفوریک اسید	
ویژگی ها: مایع؛ نقطه ذوب 3°C ؛ نقطه جوش 290°C ؛ فشار بخار $> 0/001 \text{ kPa}$ در 20°C ($> 0/001 \text{ mmHg}$)	
حدمجاز: NIOSH: $1\text{mg}/\text{m}^3$; ACGIH: $1\text{mg}/\text{m}^3$, $3\text{mg}/\text{m}^3$ STEL; OSHA: $1\text{mg}/\text{m}^3$	
احتیاطات ویژه:	
جوهر گوگرد بر روی پوست، چشم و غشاهای مخاطی اثر خورندگی بسیار دارد.	
مواد و محلولهای لازم:	
-۷۸- معرف بی کربنات سدیم (NaHCO_3)	
-۷۹- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3)	
-۸۰- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشایی $0/45$ میکرونی تصفیه شده است	
-۸۱- حلال: محلول بافر کربنات و بی کربنات NaHCO_3 mM ۱.۷ یا $Na_2\text{CO}_3$ $0/5712$: گرم از $1.8 mM$ NaHCO_3 و $0/7631$ گرم از Na_2CO_3 در ۴ لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	
-۸۲- محلول اولیه ای کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر لیتر (به صورت آنیون): $0/1814$ گرم سولفات پتاسیم (K_2SO_4) را در 100 میلی لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	
وسایل و تجهیزات لازم:	
-۱۰۰- نمونه بردار: لوله شیشه ای با طول 11 cm و قطر خارجی 7 mm ، حاوی 400 میلی گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و 200 میلی گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می باشد. بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می کند. این لوله ها در بازار	

- موجود هستند (Supelco ORBO 53) یا مدل های مشابه) یا می توان آنها را آماده کرد.
- ۱۰۱- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0.5\text{--}0.2\text{ L/min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.
- ۱۰۲- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشایی HPLC AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی ، و دستگاه ثبت نمودار
- ۱۰۳- حمام آب گرم
- ۱۰۴- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش
- ۱۰۵- سرنگ های پلی اتیلن ۱۰ میلی لیتری
- ۱۰۶- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشایی ۱۳ میلی متری و پورسایز $0.8\text{--}0.0\text{ میکرونی}$
- ۱۰۷- میکرو پیپ مصرفی
- ۱۰۸- بالن ژوژه $50\text{--}100\text{ میلی لیتری}$
- ۱۰۹- زمان سنج آزمایشگاهی
- ۱۱۰- بطری های پلی اتیلن 100 میلی لیتری
- ۱۱۱- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

- ۴۳- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۴۴- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعا بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
- ۴۵- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0.5\text{--}0.2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای $3\text{--}100\text{ لیتر}$ انجام دهید.

آماده سازی:

- ۴۳- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.
- ۴۴- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله ای سانتریفیوژ مدرج 15 میلی لیتری منتقل کنید.

- ۴۵- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۴۶- ۸ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
- ۴۷- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رقیق کنید.
- ۴۸- درپوش لوله های سانتریفیوژ را بگذارد و آن را به شدت تکان دهید.
- ۴۹- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه می کنیم.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۰/۰۰۱ تا ۰/۳ میلی گرم از آنیون (SO_4^{2-}) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری های پلی اتیلنی نگهداری کرده و درپوش آن را محکم بیندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آنیون (SO_4^{2-}) یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [ارتفاع پیک (بر حسب S_{mm} یا μ) در برابر غلظت (بر حسب میکرو گرم در هر نمونه)].

اندازه گیری:

- ۳۱- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): SO_4^{2-}
 - جدآکتنده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 m\text{M}$) یا کربنات سدیم ($1/8 m\text{M}$)
 - حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$
 - ستون ها: جدآکتنده آنیونی و محافظ HPLC-AG4A
 - ۳۲- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه،

میلی لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.

نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.

۳۳- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجددا آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرهای:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند.

محاسبات:

۲۲- جرم (بر حسب میکروگرم) آنیون (SO_4^{2-}) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.

۲۳- محاسبه غلظت (C) جوهر گوگرد در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون به اسید) = $1/0.21$

sulfuric acid	سولفوریک اسید
7664-93-9 :CAS	فرمول شیمیایی: H_2SO_4
W55600000 :RTECS	وزن مولکولی: ۹۸/۰۸
	اسامی متراffد: جوهر گوگرد
	ویژگی ها: مایع؛ نقطه ذوب $0^{\circ}C$ ؛ نقطه جوش $290^{\circ}C$ ؛ فشار بخار $>0.001\text{ kPa}$ در $20^{\circ}C$ ($>0.001\text{ mmHg}$)
NIOSH:1mg/m ³ ; ACGIH:1mg/m ³ , 3mg/m ³ STEL; OSHA: 1mg/m ³	حدمجاز:
	احیاطات ویژه:
	سولفوریک اسید بر روی پوست، چشم و غشاها مخاطی اثر خورندگی بسیار دارد.
	مواد و محلولهای لازم:
	-۸۳- معرف بی کربنات سدیم ($NaHCO_3$)
	-۸۴- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3)
	-۸۵- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشایی $0.45\text{ }\mu\text{m}$ میکرونی تصفیه شده است
	-۸۶- حلال: محلول بافر کربنات وبی کربنات ($NaHCO_3$) 1.7 mM و Na_2CO_3 1.8 mM از $NaHCO_3$ 0.5712 g و Na_2CO_3 0.7631 g را در ۴ لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.
	-۸۷- محلول اولیه کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر لیتر (به صورت آنیون): 0.1814 g سولفات پتاسیم (K_2SO_4) را در 100 mL آب مقطر تصفیه شده حل کنید.
	وسایل و تجهیزات لازم:
	-۱۱۲- نمونه بردار: لوله شیشه ای با طول 11 cm و قطر خارجی 7 mm ، حاوی 400 mL میلی گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و 200 mL میلی گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می باشد. بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می کند. این لوله ها در بازار

- موجود هستند (Supelco ORBO 53) یا مدل های مشابه) یا می توان آنها را آماده کرد.
- ۱۱۳- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/5\text{ L/min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.
- ۱۱۴- یون کروماتوگراف، جداساز آئیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشایی-HPLC-AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی، و دستگاه ثبت نمودار
- ۱۱۵- حمام آب گرم
- ۱۱۶- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای دربوش
- ۱۱۷- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری
- ۱۱۸- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشایی ۱۳ میلی متری و پورسایز $0/8$ میکرونی
- ۱۱۹- میکرو پیپ مصرفی
- ۱۲۰- بالن ژوژه ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری
- ۱۲۱- زمان سنج آزمایشگاهی
- ۱۲۲- بطری های پلی اتیلنی ۱۰۰ میلی لیتری
- ۱۲۳- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

- ۴۶- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۴۷- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
- ۴۸- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0/5\text{ L/min}$ - $0/2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای 3 تا 100 لیتر انجام دهید.

آماده سازی:

- ۵۰- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.
- ۵۱- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله ای سانتریفیوژ مدرج 15 میلی لیتری منتقل کنید.

- ۵۲- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۵۳- ۶ تا ۸ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
- ۵۴- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رقیق کنید.
- ۵۵- درپوش لوله های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.
- ۵۶- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه می کنیم.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۰/۰۰۱ تا ۰/۳ میلی گرم از آنیون (SO_4^{2-}) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری های پلی اتیلن نگهداری کرده و درپوش آن را محکم بیندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آنیون (SO_4^{2-}) یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [ارتفاع پیک (بر حسب mm یا μm) در برابر غلظت (بر حسب میکروگرم در هر نمونه)].

اندازه گیری:

- ۳۴- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): SO_4^{2-}
 - جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 \text{ mM}$) یا کربنات سدیم ($1/8 \text{ mM}$)
 - حجم تزریق: $50 \mu L$
 - ستون ها: جداکننده آنیونی و محافظ HPLC-AG4A.
- ۳۵- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه،

میلی لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.

نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در بین کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.

۳۶- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجدد آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گروهها:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند.

محاسبات:

۲۴- جرم (بر حسب میکرو گرم) آئیون (SO_4^{2-}) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.

۲۵- محاسبه غلظت (C) سولفوریک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b).F}{V}, \text{mg/m}^3$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون به اسید) = ۱/۰۲۱

فسفریک اسید	phosphoric acid
فرمول شیمیایی: H_3PO_4	7664-38-2 :CAS
وزن مولکولی: ۹۷/۹۹	TB6300000 :RTECS
اسامی متداول: ارتوفسفریک اسید، متافسفریک اسید ویژگی ها: مایع؛ نقطه ذوب 21°C ؛ نقطه جوش 260°C ؛ فشار بخار $0/0038 \text{ kPa}$ در 20°C ($0/03 \text{ mmHg}$)	
حد مجاز:	NIOSH: $1\text{mg}/\text{m}^3$, $3\text{mg}/\text{m}^3$ STEL; ACGIH: $1\text{mg}/\text{m}^3$, $3\text{mg}/\text{m}^3$ STEL OSHA: $1\text{mg}/\text{m}^3$, $3\text{mg}/\text{m}^3$ STEL
احتیاطات ویژه:	فسفریک اسید بر روی پوست، چشم و غشاها مخاطی اثر خورنده‌گی بسیار دارد.
مواد و محلولهای لازم:	-۸۸- معرف بی کربنات سدیم (NaHCO_3) -۸۹- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3) -۹۰- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشایی $0/45 \mu\text{m}$ میکرونی تصفیه شده است -۹۱- حلal: محلول بافر کربنات و بسی کربنات (NaHCO_3) 1.7 mM NaHCO_3 و 0.7631 g Na_2CO_3 را در 1.8 mM Na_2CO_3 ۴ لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید. -۹۲- محلول های اولیه ای کالیرسیون، ۱ میلی گرم بر لیتر (به صورت آنیون): $0/1433 \text{ g}$ نمک دی فسفات پتاسیم (KH_2PO_4) را در 100 mL آب مقطر تصفیه شده حل کنید.
وسایل و تجهیزات لازم:	-۱۲۴- نمونه بردار: لوله شیشه ای با طول 11 cm و قطر خارجی 7 mm ، حاوی 400 mL گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و 200 mL گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می باشد. بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت

نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می کند. این لوله ها در بازار موجود هستند Supelco ORBO 53) یا مدل های مشابه) یا می توان آنها را آماده کرد.

۱۲۵- پمپ نمونه برداری فردی با دبی 0.5 L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.

۱۲۶- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشایی- HPLC AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی ، و دستگاه ثبت نمودار

۱۲۷- حمام آب گرم

۱۲۸- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش

۱۲۹- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری

۱۳۰- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشایی ۱۳ میلی متری و پورسايز $0.8\text{ }\mu\text{m}$ میکرونی

۱۳۱- میکرو پیپت مصرفی

۱۳۲- بالن ژوژه ۵۰ و $100\text{ }\mu\text{l}$ میلی لیتری

۱۳۳- زمان سنج آزمایشگاهی

۱۳۴- بطری های پلی اتیلنی $100\text{ }\mu\text{l}$ میلی لیتری

۱۳۵- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

۴۹- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۵۰- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعا بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

۵۱- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0.2\text{ - }0.5\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای $3\text{ تا }100\text{ لیتر}$ انجام دهید.

آماده سازی:

۵۷- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.

۵۸- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به

- همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله‌ی سانتریفیوژ مدرج ۱۵ میلی لیتری منتقل کنید.
- ۵۹- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه‌ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۶۰- ۶ تا ۸ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله‌های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
- ۶۱- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رقیق کنید.
- ۶۲- درپوش لوله‌های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.
- ۶۳- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه می‌کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۰/۰۰۱ تا ۰/۳ میلی گرم از آنیون (PO_4^{3-}) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطّر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری‌های پلی اتیلن نگهداری کرده و درپوش آن را محکم بیندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه‌های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آنیون (PO_4^{3-}) یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [ارتفاع پیک (بر حسب mm یا μS) در برابر غلظت (بر حسب میکروگرم در هر نمونه)].

اندازه گیری:

- ۳۷- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): PO_4^{3-}
 - جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 mM$) یا کربنات سدیم ($1/8 mM$)
 - حجم تزریق: $50 \mu L$
 - ستون‌ها: جداکننده آنیونی و محافظ HPLC-AG4A

۳۸- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه، ۲-۳ میلی لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.

نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.

۳۹- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجددا آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرها:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند.

محاسبات:

۴۰- جرم (بر حسب میکروگرم) آنیون (PO_4^{3-}) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.

۴۱- محاسبه غلظت (C) فسفریک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون به اسید) = ۱/۰۳۲

meta-phosphoric acid	متافسفریک اسید
7664-38-2 :CAS TB6300000 :RTECS	فرمول شیمیایی: H_3PO_4 وزن مولکولی: ۹۷/۹۹
اسامی مترادف: فسفریک اسید، ارتوفسفریک اسید ویژگی ها: مایع؛ نقطه ذوب 21°C ؛ نقطه جوش 260°C ؛ فشار بخار 0.0038 kPa در 20°C (0.03 mmHg)	
NIOSH: $1\text{mg}/\text{m}^3$, $3\text{mg}/\text{m}^3$ STEL; ACGIH: $1\text{mg}/\text{m}^3$, $3\text{mg}/\text{m}^3$ STEL; OSHA: $1\text{mg}/\text{m}^3$, $3\text{mg}/\text{m}^3$ STE	حد مجاز:
متافسفریک اسید بر روی پوست، چشم و غشاهای مخاطی اثر خورنده‌گی بسیار دارد.	احتیاطات ویژه:
مواد و محلولهای لازم:	<p>-۹۳- معرف بی کربنات سدیم (NaHCO_3)</p> <p>-۹۴- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3)</p> <p>-۹۵- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشایی $45\text{ }\mu\text{m}$ میکرونی تصفیه شده است</p> <p>-۹۶- حلal: محلول بافر کربنات و بی کربنات (NaHCO_3) 1.7 mM و Na_2CO_3 1.8 mM را در 4 لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.</p> <p>-۹۷- محلول های اولیه‌ی کالیبراسیون، 1 میلی گرم بر لیتر (به صورت آئیون): $1433 \text{ }\mu\text{m}$ گرم نمک دی فسفات پتاسیم (KH_2PO_4) را در 100 میلی لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.</p>
وسایل و تجهیزات لازم:	<p>-۱۳۶- نمونه بردار: لوله شیشه‌ای با طول 11 cm و قطر خارجی 7 mm، حاوی 400 میلی گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و 200 میلی گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می‌باشد. بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت</p>

نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می کند. این لوله ها در بازار موجود هستند Supelco ORBO 53) یا مدل های مشابه) یا می توان آنها را آماده کرد.

۱۳۷- پمپ نمونه برداری فردی با دبی 0.5 L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.

۱۳۸- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشایی- HPLC- AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی ، و دستگاه ثبت نمودار

۱۳۹- حمام آب گرم

۱۴۰- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش

۱۴۱- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری

۱۴۲- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشاوی ۱۳ میلی متری و پورسایز 0.8 \mu m میکرونی

۱۴۳- میکرو پیپت مصرفی

۱۴۴- بالن ژوژه ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری

۱۴۵- زمان سنج آزمایشگاهی

۱۴۶- بطری های پلی اتیلنی ۱۰۰ میلی لیتری

۱۴۷- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

۵۲- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۵۳- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعا بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

۵۴- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین 0.5 L/min - 0.2 L/min برای عبور حجم هوا ۳ تا ۱۰۰ لیتر انجام دهید.

آماده سازی:

۶۴- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.

۶۵- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به

- همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله‌ی سانتریفیوژ مدرج ۱۵ میلی لیتری منتقل کنید.
- ۶۶- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۶۷- ۸ تا ۱۰ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله‌های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
- ۶۸- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رقیق کنید.
- ۶۹- درپوش لوله‌های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.
- ۷۰- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه می‌کنید.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۰/۰۰۱ تا ۰/۳ میلی گرم از آنیون (PO_4^{3-}) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن زوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری‌های پلی اتیلنی نگهداری کرده و درپوش آن را محکم بیندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه‌های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آنیون (PO_4^{3-}) یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [ارتفاع پیک (بر حسب mm یا μm) در برابر غلظت (بر حسب میکرو گرم در هر نمونه)].

اندازه گیری:

- ۴۰- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): PO_4^{3-}
 - جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 \text{ mM}$) یا کربنات سدیم ($1/8 \text{ mM}$)
 - حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$
 - ستون‌ها: جداکننده آنیونی و محافظ HPLC-AG4A

۴۰- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه، ۲-۳ میلی لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.

نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دربچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.

۴۱- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجددا آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرها:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند.

محاسبات:

۲۸- جرم (بر حسب میکروگرم) آنیون (PO_4^{3-}) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.

۲۹- محاسبه غلظت (C) متاسفریک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون به اسید) = ۱/۰۳۲

nitric acid	نیتریک اسید
7697-37-2 :CAS	فرمول شیمیایی: HNO_3
QU5775000 :RTECS	وزن مولکولی: ۶۳/۰۱
اسامی مترادف: aqua fortis	ویژگی ها: مایع؛ نقطه جوش 42°C -؛ فشار بخار $1/5 \text{ kPa}$ در 20°C
NIOSH:2ppm , 4ppm STEL;	حدمجاز:
OSHA:2ppm	ACGIH: 2ppm, 4ppm STEL;
احتیاطات ویژه:	
نیتریک اسید بر روی پوست، چشم و غشاهای مخاطی اثر خورنده‌گی بسیار دارد.	
مواد و محلولهای لازم:	
۹۸- معرف بی کربنات سدیم (NaHCO_3)	
۹۹- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3)	
۱۰۰- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشاپی $45/0$ میکرونی تصفیه شده است	
۱۰۱- حلال: محلول بافر کربنات و بی کربنات (NaHCO_3) 1.7 mM و Na_2CO_3 1.7 mM را در 4 L آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	
۱۰۲- محلول اولیه‌ی کالیبراسیون، 1 mL گرم بر لیتر (به صورت آنیون): $0/1371$ گرم نیترات سدیم (NaNO_3) را در 100 mL آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۱۴۸- نمونه بردار: لوله شیشه‌ای با طول 11 cm و قطر خارجی 7 mm ، حاوی 400 mL میلی گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و 200 mL میلی گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می‌باشد. بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می‌کند. این لوله‌ها در بازار موجود هستند Supelco ORBO 53)	

۱۴۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/5\text{ L/min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.

۱۵۰- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشایی- AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی ، و دستگاه ثبت نمودار

۱۵۱- حمام آب گرم

۱۵۲- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش

۱۵۳- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری

۱۵۴- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشایی ۱۳ میلی متری و پورسایز $0/8\text{ میکرونی}$

۱۵۵- میکرو پیت مصرفی

۱۵۶- بالن زوژه 50 و 100 میلی لیتری

۱۵۷- زمان سنج آزمایشگاهی

۱۵۸- بطری های پلی اتیلنی ۱۰۰ میلی لیتری

۱۵۹- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

۵۵- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۵۶- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

۵۷- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0/5\text{ L/min}$ - $0/2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای 3 تا 100 لیتر انجام دهید.

آماده سازی:

۷۱- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.

۷۲- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله ای سانتریفیوژ مدرج 15 میلی لیتری منتقل کنید.

نکته: اگر ذرات نمک اسید HNO_3 در هوای نمونه برداری شده موجود باشند در لایه فیلتر

- فایبر گلاس جمع آوری می شوند. برای تخمین غلظت این نمک فیلتر فایبر گلاس را جداگانه مورد آنالیز قرار دهید.
- ۷۳- محتوی بخش عقیقی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۷۴- ۶ تا ۸ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
- ۷۵- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رفیق کنید.
- ۷۶- درپوش لوله های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.
- ۷۷- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه می کنیم.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی $0/001\text{--}0/001$ میلی گرم از آنیون NO_3^- (را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری های پلی اتیلنی نگهداری کرده و درپوش آن را محکم بیندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آنیون NO_3^- یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [ارتفاع پیک (بر حسب $\mu\text{S mm}$ یا mM) در برابر غلظت (بر حسب میکرو گرم در هر نمونه)].

اندازه گیری:

- ۴۳- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): NO_3^-
 - جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 \text{ mM}$) یا کربنات سدیم ($1/8 \text{ mM}$)
 - حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$

- ستون ها: جداگذار آنیونی و محافظ HPLC-AG4A.

۴۴- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه، ۲-۳ میلی لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.

نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.

۴۵- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجددا آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرها:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند.

محاسبات:

۳۰- جرم (بر حسب میکروگرم) آنیون (NO_3^-) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.

۳۱- محاسبه غلظت (C) نیتریک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) (بر حسب لیتر):

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون به اسید) = ۱/۰۱۶

hydrobromic acid	هیدرو برمیک اسید
10035-10-6 :CAS MV3850000 :RTECS	فرمول شیمیایی: HBr(۴) وزن مولکولی: ۸۰/۹۲
	اسامی متراووف: هیدروژن برماید ویژگی ها: گاز؛ نقطه ذوب $88/5^{\circ}\text{C}$ -؛ نقطه جوش $66/8^{\circ}\text{C}$ -؛ فشار بخار $>1.1 \text{ kPa}$ در 20°C ($>760 \text{ mmHg}$)
NIOSH:3ppm C; ACGIH: 3ppm C; OSHA :3ppm C	حدمجاز:
	احتیاطات ویژه: هیدرو برمیک اسید بر روی پوست، چشم و غشاها مخاطی اثر خورنده‌گی بسیار دارد.
	مواد و محلولهای لازم: ۱۰۳- معرف بی کربنات سدیم (NaHCO_3) ۱۰۴- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3) ۱۰۵- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشایی ۰/۴۵ میکرونی تصفیه شده است ۱۰۶- حلal: محلول بافر کربنات وبی کربنات (NaHCO_3) mM ۱.۷ یا Na_2CO_3 mM ۱.۸؛ 0.5712 g از NaHCO_3 و 0.7631 g از Na_2CO_3 را در ۴ لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید. ۱۰۷- محلول اولیه‌ی کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر لیتر (به صورت آنیون): 0.1288 g نمک سدیم برماید (NaBr) را در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.
	وسایل و تجهیزات لازم: ۱۶۰- نمونه بردار: لوله شیشه‌ای با طول ۱۱ cm و قطر خارجی ۷ mm، حاوی ۴۰۰ میلی گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و ۲۰۰ میلی گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می‌باشد. بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می‌کند. این لوله‌ها در بازار موجود هستند

- ۱۶۹- Supelco ORBO 53) یا مدل های مشابه) یا می توان آنها را آماده کرد.
- ۱۷۰- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/5 - ۰/۲$ L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.
- ۱۷۱- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشایی HPLC-AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی ، و دستگاه ثبت نمودار
- ۱۷۲- حمام آب گرم
- ۱۷۳- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای دربوش
- ۱۷۴- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری
- ۱۷۵- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشایی ۱۳ میلی متری و پورسایز $0/8$ میکرونی
- ۱۷۶- میکرو پیپت مصرفی
- ۱۷۷- بالن ژوژه ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری
- ۱۷۸- زمان سنج آزمایشگاهی
- ۱۷۹- بطری های پلی اتیلنی ۱۰۰ میلی لیتری
- ۱۸۰- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

- ۱۸۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبر کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۱۸۲- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
- ۱۸۳- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0/5 - ۰/۲$ L/min برای عبور حجم هوای ۳ تا ۱۰۰ لیتر انجام دهید.

آماده سازی:

- ۱۸۴- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.
- ۱۸۵- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله ی سانتریفیوژ مدرج 15 میلی لیتری منتقل کنید.

- ۸۰- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۸۱- ۶ تا ۸ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
- ۸۲- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رقیق کنید.
- ۸۳- در پوش لوله های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.
- ۸۴- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه می کنیم.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی $0/001$ تا $0/003$ میلی گرم از آنیون (Br^-) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری های پلی اتیلنی نگهداری کرده و در پوش آن را محکم ببندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آنیون (Br^-) یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [ارتفاع پیک (بر حسب mm یا μS) در برابر غلظت (بر حسب میکرو گرم در هر نمونه)].

اندازه گیری:

- ۴۶- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): Br^-
 - جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 \text{mM}$) یا کربنات سدیم ($1/8 \text{mM}$)
 - حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$
 - ستون ها: جداکننده آنیونی و محافظ HPLC-AG4A
 - ۴۷- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه، ۲-۳ میلی

لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.

نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.

۴۸- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حال رقیق کرده، مجدداً آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرهای:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند. یون های برمین در اندازه گیری برماید تداخل ایجاد می کند. سیلیکاژل Br_2 ٪ از برم آزاد (Br_2) موجود در هوا را جذب می کند.

محاسبات:

۳۲- جرم (بر حسب میکروگرم) آنیون (Br^-) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.

۳۳- محاسبه غلظت (C) هیدرو برمیک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب

لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون به اسید) $= ۱/۰۱۲$

hydrogen bromide	هیدروژن برماید
10035-10-6 :CAS	فرمول شیمیایی:(HBr)
MV3850000 :RTECS	وزن مولکولی: ۸۰/۹۲
اسامی متراالف: هیدرو برمیک اسید	ویژگی ها: گاز؛ نقطه ذوب $88/5^{\circ}\text{C}$ -؛ نقطه جوش $66/8^{\circ}\text{C}$ -؛ فشار بخار $>101\text{ kPa}$ در 20°C ($>760\text{ mmHg}$)
حدمجاز: NIOSH:3ppm C; ACGIH: 3ppm C; OSHA :3ppm C	-
احتیاطات ویژه:	هیدروژن برماید بر روی پوست، چشم و غشاها مخاطی اثر خورنده‌گی بسیار دارد.
مواد و محلوهای لازم:	-
۱۰۸- معرف بی کربنات سدیم (NaHCO ₃)	-
۱۰۹- معرف کربنات سدیم (Na ₂ CO ₃)	-
۱۱۰- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشایی ۰/۴۵ میکرونی تصفیه شده است	-
۱۱۱- حلal: محلول بافر کربنات و بی کربنات (NaHCO ₃) ۱.۷ mM	-
۱۱۲- محلول اولیه کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر لیتر (به صورت آئیون): ۰/۱۲۸۸	-
سدیم برماید (NaBr) را در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	-
وسایل و تجهیزات لازم:	-
۱۷۲- نمونه بردار: لوله شیشه ای با طول ۱۱ cm و قطر خارجی ۷ mm، حاوی ۴۰۰ میلی گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و ۲۰۰ میلی گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می باشد. بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می کند. این لوله ها در بازار موجود هستند	-

- ۱۷۳- پمپ نمونه برداری فردی با $0/5\text{ L/min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.
- ۱۷۴- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشایی- AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی ، و دستگاه ثبت نمودار
- ۱۷۵- حمام آب گرم
- ۱۷۶- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش
- ۱۷۷- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری
- ۱۷۸- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشایی ۱۳ میلی متری و پورسایز $0/8$ میکرونی
- ۱۷۹- میکرو پیپت مصرفی
- ۱۸۰- بالن ژوژه ۵۰ و ۱۰۰ میلی لیتری
- ۱۸۱- زمان سنج آزمایشگاهی
- ۱۸۲- بطری های پلی اتیلنی ۱۰۰ میلی لیتری
- ۱۸۳- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

- ۶۱- پمپ های نمونه بردار فردی را کالایر به کنید. ضمن اینکه در هنگام کالایراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.
- ۶۲- قبل از نمونه برداری دو طرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
- ۶۳- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0/5 - 0/2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای 3 تا 100 لیتر انجام دهید.

آماده سازی:

- ۸۵- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.
- ۸۶- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله ای سانتریفیوژ مدرج ۱۵ میلی لیتری منتقل کنید.

- ۸۷- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۸۸- ۶ تا ۸ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
- ۸۹- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رقیق کنید.
- ۹۰- در پوش لوله های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.
- ۹۱- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تحیله می کنیم.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی $0/001$ تا $0/3$ میلی گرم از آنیون (Br^-) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری های پلی اتیلنی نگهداری کرده و در پوش آن را محکم بیندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آنیون (Br^-) یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [ارتفاع پیک (بر حسب mm یا μS) در برابر غلظت (بر حسب میکرو گرم در هر نمونه)].

اندازه گیری:

- ۴۹- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): Br^-
 - جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 \text{mM}$) یا کربنات سدیم ($1/8 \text{mM}$)
 - حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$
 - ستون ها: جداکننده آنیونی و محافظ HPLC-AG4A
 - ۵۰- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه، ۳-۲

میلی لیتر نمونه را از سرنگک تزریق کنید.

نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.

۵۱- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجددا آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرهای:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند. یون های برمین در اندازه گیری برماید تداخل ایجاد می کند. سیلیکاژل ۳۰٪ از برم آزاد (Br_2) موجود در هوا را جذب می کند.

محاسبات:

۳۴- جرم (بر حسب میکروگرم) آنیون (Br^-) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.

۳۵- محاسبه غلظت (C) هیدروژن برماید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون به اسید) = $1/10\ 12$

hydrogen fluoride	هیدروژن فلوراید
7664-39-3 :CAS	فرمول شیمیایی: HF
MV7875000 :RTECS	وزن مولکولی: ۲۰/۰۱
اسامی متراوف: هیدرو فلوریک اسید	ویژگی ها: گاز؛ نقطه ذوب $83/1^{\circ}\text{C}$ -؛ نقطه جوش $19/5^{\circ}\text{C}$ ؛ فشار بخار $>101 \text{ kPa}$ در 20°C ($>760 \text{ mmHg}$)
NIOSH:3ppm, 6ppm STEL;	حدمجاز: ACGIH: 3ppm C;
	OSHA:3ppm, 6ppm STEL
احتیاطات ویژه:	
هیدروژن فلوراید (HF) بر روی پوست، چشم و غشاهای مخاطی اثر خورندگی بسیار دارد. HF به شیشه آسیب می رساند و برای نگهداری و استفاده از آن تجهیزات آزمایشگاهی پلاستیکی توصیه می شود.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۱۳- معرف بی کربنات سدیم (NaHCO_3)	
۱۱۴- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3)	
۱۱۵- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشایی $45/0\%$ میکرونی تصفیه شده است	
۱۱۶- حلال: محلول بافر کربنات و بی کربنات (NaHCO_3) 1.7 mM NaHCO_3 یا $1.8 \text{ mM} \text{ Na}_2\text{CO}_3$ 0.5712 g گرم از NaHCO_3 و 0.7631 g گرم از Na_2CO_3 در ۴ لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	
۱۱۷- محلول اولیه ی کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر لیتر (به صورت آنیون): 0.221 g نمک سدیم فلوراید (NaF) را در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۱۸۴- نمونه بردار: لوله شیشه ای با طول 11 cm و قطر خارجی 7 mm ، حاوی 400 میلی گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و 200 میلی گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می باشد.	

بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می کند. این لوله ها در بازار موجود هستند (Supelco ORBO 53) یا مدل های مشابه) یا می توان آنها را آماده کرد.

۱۸۵- پمپ نمونه برداری فردی با دبی 0.5 L/min ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.

۱۸۶- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشاپی- AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی، و دستگاه ثبت نمودار

۱۸۷- حمام آب گرم

۱۸۸- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش

۱۸۹- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری

۱۹۰- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشاپی ۱۳ میلی متری و پورسایز $0.8\text{ }\mu\text{m}$

۱۹۱- میکرو پیپت مصروفی

۱۹۲- بالن ژوژه ۵۰ و $100\text{ }\mu\text{l}$ میلی لیتری

۱۹۳- زمان سنج آزمایشگاهی

۱۹۴- بطری های پلی اتیلنی $100\text{ }\mu\text{l}$ میلی لیتری

۱۹۵- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

۶۴- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۶۵- قبل از نمونه برداری دو طرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

۶۶- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0.3\text{ - }0.5\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای 3 تا $100\text{ }\text{ml}$ انجام دهید.

آماده سازی:

۹۲- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.

- ۹۳- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله‌ی سانتریفیوژ مدرج ۱۵ میلی‌لیتری منتقل کنید.
- نکته: اگر ذرات نمک اسید HF در هوای نمونه برداری شده موجود باشد در لایه فیلتر فایبر گلاس جمع آوری می‌شود. برای تخمین غلظت این نمک فیلتر فایبر گلاس را جداگانه مورد آنالیز قرار دهید.
- ۹۴- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۹۵- ۸ تا ۸ میلی‌لیتر از حلال را به هر کدام از لوله‌های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
- نکته: حلالی که در این مرحله برای جداسازی بکار می‌رود باید مشابه حلال مورد استفاده در کروماتوگراف برای جلوگیری از تداخل پیک‌های کربنات یا بی‌کربنات با یون‌های f^- باشد.
- ۹۶- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی‌لیتر ریق کنید.
- ۹۷- درپوش لوله‌های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.
- ۹۸- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی‌لیتری تخلیه می‌کنیم.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی $0/001$ تا $0/003$ میلی‌گرم از آئیون (f^-) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی‌لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی‌لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری‌های پلی اتیلنی نگهداری کرده و درپوش آن را محکم بیندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه‌های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آئیون یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [ارتفاع پیک (بر حسب μS mm یا μS) در برابر

غلظت (بر حسب میکروگرم در هر نمونه):

اندازه گیری:

۵۲- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
آنالیت (ماده مورد تجزیه): یون F^-

جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 \text{ mM}$) یا کربنات سدیم ($1/8 \text{ mM}$)

حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$

ستون ها: جداکننده آنیونی و محافظ HPLC-AG4A

۵۳- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه، ۲ میلی لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.

نکه: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.

۵۴- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.

نکه: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجددا آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرها:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کنداستات، فرمات و پروپیونات همانند F^- شسته شوند. اگر این آنیون ها موجود باشند از یک حلال ضعیف نیز (به عنوان مثال $5 \text{ mM Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$) برای تفکیک بهتر استفاده کنید.

محاسبات:

۳۶- جرم (بر حسب میکروگرم) آنیون (f^-) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.

۳۷- محاسبه غلظت (C) هیدروژن فلوراید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3$$

در این رابطه:

(فاکتور تبدیل یون به اسید) $F = 1/053$

hydrogen chloride	هیدروژن کلراید
7647-01-0 :CAS	فرمول شیمیایی: HCl
MV4025000 :RTECS	وزن مولکولی: ۳۶/۴۶
	اسامی متراوف: هیدرو کلریک اسید
	ویژگی ها: گاز؛ نقطه جوش $114/8^{\circ}\text{C}$ - ظرف بخار $1/194\text{ kPa}$ در 20°C
NIOSH: 5 ppm C; ACGIH: 5 ppm C; OSHA: 5 ppm C	حدمجاز:
احتیاطات ویژه:	
هیدروژن کلراید بر روی پوست، چشم و غشاهای مخاطی اثر خورنده‌گی بسیار دارد.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۱۸- معرف بی کربنات سدیم (NaHCO_3)	
۱۱۹- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3)	
۱۲۰- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشاپی ۰/۴۵ میکرونی تصفیه شده است	
۱۲۱- حلال: محلول بافر کربنات وبی کربنات (NaHCO_3) ۱.۷ mM یا 1.8 mM NaHCO_3 و 0.7631 g کرم از Na_2CO_3 (۱.۸ mM Na_2CO_3) را در ۴ لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	
۱۲۲- محلول های اوایله‌ی کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر لیتر (به صورت آئیون): ۰/۲۱۰۳ گرم نمک پتاسیم کلراید (KCl) را در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۱۹۶- نمونه بردار: لوله شیشه‌ای با طول ۱۱ cm و قطر خارجی ۷ mm، حاوی ۴۰۰ میلی گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و ۲۰۰ میلی گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می‌باشد. بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می‌کند. این لوله‌ها در بازار موجود هستند (Supelco ORBO 53) یا مدل‌های مشابه) یا می‌توان آنها را آماده کرد.	

- ۱۹۷- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/5\text{ L/min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.
- ۱۹۸- یون کروماتوگراف، جداساز آئیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشایی- AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی ، و دستگاه ثبت نمودار
- ۱۹۹- حمام آب گرم
- ۲۰۰- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش
- ۲۰۱- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری
- ۲۰۲- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشایی ۱۳ میلی متری و پورسایز $0/8\text{ میکرونی}$
- ۲۰۳- میکرو پیپ مصرفی
- ۲۰۴- بالن ژوژه ۵۰ و 100 میلی لیتری
- ۲۰۵- زمان سنج آزمایشگاهی
- ۲۰۶- بطری های پلی اتیلنی 100 میلی لیتری
- ۲۰۷- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

- ۶۷- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار رانیز به پمپ متصل کنید.
- ۶۸- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعا بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.
- ۶۹- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0/5\text{ L/min}$ - $0/2\text{ برای عبور حجم هوای ۳ تا ۱۰۰ لیتر انجام دهید.}$

آماده سازی:

- ۷۹- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.
- ۱۰۰- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله ای سانتریفیوژ مدرج ۱۵ میلی لیتری منتقل کنید.
- نکته: اگر ذرات نمک اسید HCl در هوای نمونه برداری شده موجود باشد در لایه

- فیلتر فایبر گلاس جمع آوری می شود. برای تخمین غلظت این نمک فیلتر فایبر گلاس را جداگانه مورد آنالیز قرار دهید.
- ۱۰۱- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۱۰۲- ۶ تا ۸ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
- نکته: حلالی که در این مرحله برای جداسازی بکار می رود باید مشابه حلال مورد استفاده در کروماتوگراف برای جلوگیری از تداخل پیک های کربنات یا بسی کربنات با یون های Cl^- باشد.
- ۱۰۳- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رقیق کنید.
- ۱۰۴- درپوش لوله های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.
- ۱۰۵- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه می کنیم.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی ۰/۰۰۱ تا ۰/۰۳ میلی گرم از آنیون (Cl^-) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری های پلی اتیلنی نگهداری کرده و درپوش آن را محکم بیندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آنیون (Cl^-) یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [[ارتفاع پیک (بر حسب mm یا μS) در برابر غلظت (بر حسب میکرو گرم در هر نمونه)].

اندازه گیری:

- ۵۵- یون کرومatoگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آنالیت (ماده مورد تجزیه): یون Cl^-

- جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 \text{ mM}$) یا کربنات سدیم ($1/8 \text{ mM}$)
- حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$
- ستون ها: جداکننده آنیونی و محافظ HPLC-AG4A.
- ۵۶- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه، ۲-۳ میلی لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.
- نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.
- ۵۷- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.
- نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجددا آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرهای:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند. یون های کلرین یا هپتوکلرین در اندازه گیری کلرايد تداخل ایجاد می کند. سیلیکاژل 30% از کلرآزاد (Cl_2) موجود در هوا را جذب می کند. استات، فرمات و پروپیونات همانند Cl^- شسته می شوند. اگر این آنیون ها موجود باشند از یک حلال ضعیف نیز (به عنوان مثال $5 \text{ mM Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$) برای تفکیک بهتر استفاده کنید.

محاسبات:

- ۳۸- جرم (بر حسب میکروگرم) آنیون (Cl^-) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.
- ۳۹- محاسبه غلظت (C) هیدروژن کلرايد در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3$$

در این رابطه:

 F (فاکتور تبدیل یون به اسید) = $1/0.28$

hydrofluoric acid	هیدروفلوئوریک اسید
7664-39-3 :CAS	فرمول شیمیایی: HF
MV7875000 :RTECS	وزن مولکولی: ۲۰/۰۱
اسامی مترادف: هیدروژن فلوراید	ویژگی ها: گاز؛ نقطه ذوب ۸۳/۱ °C -؛ نقطه جوش ۱۹/۵ °C؛ فشار بخار >۱۰۱ kPa در ۲۰ °C (> ۷۶۰ mmHg)
NIOSH:3ppm, 6ppm STEL;	حدمجاز: ACGIH: 3ppm C;
	OSHA:3ppm, 6ppm STEL
احتیاطات ویژه:	
هیدروفلوئوریک اسید (HF) بر روی پوست، چشم و غشاهای مخاطی اثر خورنده‌گی بسیار دارد. HF به شیشه آسیب می‌رساند و برای نگهداری و استفاده از آن تجهیزات آزمایشگاهی پلاستیکی توصیه می‌شود.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۲۳- معرف بی کربنات سدیم (NaHCO_3)	
۱۲۴- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3)	
۱۲۵- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشایی ۰/۴۵ میکرونی تصفیه شده است	
۱۲۶- حلال: محلول بافر کربنات وبی کربنات (NaHCO_3) mM ۱.۷ یا Na_2CO_3 ۰/۷۶۳۱ و NaHCO_3 ۱.۸ mM Na_2CO_3 ۰/۵۷۱۲ گرم از آن را در ۴ لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	
۱۲۷- محلول اولیه‌ی کالیبراسیون، ۱ میلی گرم بر لیتر (به صورت آئیون): ۰/۲۲۱ گرم نمک سدیم فلوراید (NaF) را در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید.	
وسائل و تجهیزات لازم:	
۲۰۸- نمونه بردار: لوله شیشه‌ای با طول ۱۱ cm و قطر خارجی ۷ mm، حاوی ۴۰۰ میلی گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و ۲۰۰ میلی گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می‌باشد.	

بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می کند. این لوله ها در بازار موجود هستند (Supelco ORBO 53) یا مدل های مشابه) یا می توان آنها را آماده کرد.

- ۲۰۹- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/5 - 0/2$ L/min، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.

- ۲۱۰- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشایی- HPLC- AG4A، آشکارساز هدایت گرمایی، و دستگاه ثبت نمودار

- ۲۱۱- حمام آب گرم

- ۲۱۲- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش

- ۲۱۳- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری

- ۲۱۴- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشایی ۱۳ میلی متری و پورسایز $0/8$ میکرونی

- ۲۱۵- میکرو پیپت مصرفی

- ۲۱۶- بالن ژوژه 50 و 100 میلی لیتری

- ۲۱۷- زمان سنج آزمایشگاهی

- ۲۱۸- بطری های پلی اتیلنی 100 میلی لیتری

- ۲۱۹- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

- ۷۰- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

- ۷۱- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

- ۷۲- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0/3 - 0/2$ L/min برای عبور حجم هوای 3 تا 100 لیتر انجام دهید.

آماده سازی:

- ۱۰۶- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.

- ۱۰۷- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به همراه محتوی بخش جلویی لوله به لوله‌ی سانتریفیوژ مدرج ۱۵ میلی لیتری منتقل کنید.
نکته: اگر ذرات نمک اسید HF در هوای نمونه برداری شده موجود باشد در لایه فیلتر فایبر گلاس جمع آوری می‌شود. برای تخمین غلظت این نمک فیلتر فایبر گلاس را جداگانه مورد آنالیز قرار دهید.
- ۱۰۸- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.
- ۱۰۹- ۶ تا ۸ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله‌های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.
نکته: حلالی که در این مرحله برای جداسازی بکار می‌رود باید مشابه حلال مورد استفاده در کروماتوگراف برای جلوگیری از تداخل پیک‌های کربنات یا بی کربنات با یون‌های f^- باشد.
- ۱۱۰- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رقیق کنید.
- ۱۱۱- درپوش لوله‌های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.
- ۱۱۲- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه می‌کنیم.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

- روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی $0/001$ تا $0/003$ میلی گرم از آنیون (f^-) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.
- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.
 - استانداردهای کاربردی را در بطری‌های پلی اتیلنی نگهداری کرده و درپوش آن را محکم ببندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.
 - استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه‌های اصلی و شاهد آنالیز کنید.
 - برای آنیون یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [ارتفاع یک (بر حسب mm یا μS) در برابر

غلظت (بر حسب میکروگرم در هر نمونه) [۱]:

اندازه گیری:

- ۵۸- یون کروماتوگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:
- آتالیت (ماده مورد تجزیه): یون F^-
 - جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 \text{ mM}$) یا کربنات سدیم ($1/8 \text{ mM}$)
 - حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$
 - ستون ها: جداکننده آنیونی و محافظ HPLC-AG4A
 - ۳-۲- ۵۹- ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه، میلی لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.
 - نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.
 - ۶- ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.
- نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجددا آتالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقيق مناسب را به کار گیرید.

مداخله گرهای:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کنداستات، فرمات و پروپیونات همانند F^- شسته می شوند. اگر این آنیون ها موجود باشند از یک حلال ضعیف نیز (به عنوان مثال $5 \text{ mM Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$) برای تفکیک بهتر استفاده کنید.

محاسبات:

- ۴۰- جرم (بر حسب میکروگرم) آنیون (f^-) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.

- ۴۱- محاسبه غلظت (C) هیدروفلوریک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3 \quad \text{لیتر:}$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون به اسید) = $1/053$

hydrochloric acid	هیدروکلریک اسید
7647-01-0 :CAS	فرمول شیمیایی: HCL
MV4025000 :RTECS	وزن مولکولی: ۳۶/۴۶
اسامی متراالف: هیدروژن کلراید	
ویژگی ها: گاز؛ نقطه جوش $114/8^{\circ}\text{C}$ -؛ فشار بخار $1/194\text{ kPa}$ در 20°C	
NIOSH:5ppm C; ACGIH: 5ppm C; OSHA: 5ppm C	حدمجاز:
احتیاطات ویژه:	
هیدروکلریک اسید بر روی پوست، چشم و غشاها مخاطی اثر خورنده‌گی بسیار دارد.	
مواد و محلولهای لازم:	
۱۲۸- معرف بی کربنات سدیم (NaHCO_3)	
۱۲۹- معرف کربنات سدیم (Na_2CO_3)	
۱۳۰- آب مقطر دیونیزه شده، که توسط فیلتر غشایی $0/45$ میکرونی تصفیه شده است	
۱۳۱- حلال: محلول بافر کربنات وبی کربنات (NaHCO_3) 1.7 mM و Na_2CO_3 $0/5712\text{ mM}$ از $1.8\text{ mM Na}_2\text{CO}_3$ گرم از $0/7631$ و $0/2103$ گرم از 1.8 mM NaHCO_3 را در $4\text{ لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید}.$	
۱۳۲- محلول های اولیه‌ی کالیبراسیون، $1\text{ میلی گرم بر لیتر}$ (به صورت آنیون): $0/2103$ گرم نمک پتاسیم کلراید (KCl) را در $100\text{ میلی لیتر آب مقطر تصفیه شده حل کنید}.$	
وسایل و تجهیزات لازم:	
۲۲۰- نمونه بردار: لوله شیشه‌ای با طول 11 cm و قطر خارجی 7 mm ، حاوی $400\text{ میلی گرم سیلیکاژل شسته شده در قسمت جلویی و }200\text{ میلی گرم از آن در قسمت عقبی (لایه پشتیبان)، که دو انتهای آن توسط حرارت بسته شده و دارای درپوش پلاستیکی می باشد. بخش جلویی توسط یک لایه فیلتر فایبر گلاس نگه داشته شده. لایه اورتان نیز ضمن ثابت نگه داشتن بخش عقبی، دو قسمت را از هم جدا می کند. این لوله ها در بازار موجود هستند (Supelco ORBO 53) یا مدل های مشابه) یا می توان آنها را آماده کرد.$	

۲۲۱- پمپ نمونه برداری فردی با دبی $0/5\text{ L/min}$ ، به همراه لوله های رابط قابل انعطاف.

۲۲۲- یون کروماتوگراف، جداساز آنیونی HPLC-AG4A و محافظ میکروغشاپی-AG4A ، آشکارساز هدایت گرمایی ، و دستگاه ثبت نمودار

۲۲۳- حمام آب گرم

۲۲۴- لوله های سانتریفیوژ ۱۵ میلی لیتری، مدرج، پلاستیکی و دارای درپوش

۲۲۵- سرنگ های پلی اتیلنی ۱۰ میلی لیتری

۲۲۶- فیلتر ها، به همراه فیلتر غشاپی ۱۳ میلی متری و پورسایز $0/8\text{ میکرونی}$

۲۲۷- میکرو پیپ مصرفی

۲۲۸- بالن ژوژه $50\text{ و }100\text{ میلی لیتری}$

۲۲۹- زمان سنج آزمایشگاهی

۲۳۰- بطری های پلی اتیلنی 100 میلی لیتری

۲۳۱- شیشه های نمونه (ویال)

نمونه برداری:

۷۳- پمپ های نمونه بردار فردی را کالیبره کنید. ضمن اینکه در هنگام کالیبراسیون یک نمونه بردار را نیز به پمپ متصل کنید.

۷۴- قبل از نمونه برداری دوطرف نمونه بردار را سریعاً بشکنید و نمونه بردار را توسط لوله های رابط قابل انعطاف به پمپ نمونه بردار فردی متصل کنید.

۷۵- نمونه برداری را در یک دبی مشخص بین $0/5\text{ - }0/2\text{ L/min}$ برای عبور حجم هوای $3\text{ تا }100\text{ لیتر}$ انجام دهید.

آماده سازی:

۱۱۳- بر روی لوله نمونه بردار در جلوی قسمت جلویی آن علامت بگذارید.

۱۱۴- لوله نمونه بردار را از قسمتی که علامت گذاری کرده اید بشکنید. لایه فیلتر فایبر گلاس را به همراه محتوى بخش جلویی لوله به لوله ای سانتریفیوژ مدرج 15 میلی لیتری منتقل کنید.

نکته: اگر ذرات نمک اسید HCL در هوای نمونه برداری شده موجود باشد در لایه فیلتر

فایبر گلاس جمع آوری می شود. برای تخمین غلظت این نمک فیلتر فایبر گلاس را جداگانه مورد آنالیز قرار دهید.

۱۱۵- محتوی بخش عقبی لوله نمونه بردار را در لوله سانتریفیوژ جداگانه ای قرار داده و لایه اورتان را دور بیندازید.

۱۱۶- ۶ تا ۸ میلی لیتر از حلال را به هر کدام از لوله های سانتریفیوژ اضافه کنید و آنها را به مدت ۱۰ دقیقه در حمام آب گرم قرار دهید.

نکته: حالی که در این مرحله برای جداسازی بکار می رود باید مشابه حلال مورد استفاده در کروماتوگراف برای جلوگیری از تداخل پیک های کربنات یا بسی کربنات با یون های Cl^- باشد.

۱۱۷- منتظر بمانید تا محلول سرد شود، سپس آن را توسط حلال تا حجم ۱۰ میلی لیتر رقیق کنید.

۱۱۸- درپوش لوله های سانتریفیوژ را بگذارید و آن را به شدت تکان دهید.

۱۱۹- نمونه را به داخل سرنگ پلاستیکی ۱۰ میلی لیتری تخلیه می کنیم.

کالیبراسیون و کنترل کیفی:

روزانه با حداقل ۶ استاندارد کاربردی که گستره‌ی $0/001\text{--}0/001$ میلی گرم از آئیون (Cl^-) را در هر نمونه پوشش دهد کالیبره کنید.

- مقدار مشخصی از محلول استاندارد را در بالن ژوژه‌ی ۵۰ میلی لیتری با آب مقطر به حجم ۵۰ میلی لیتر برسانید.

- استانداردهای کاربردی را در بطری های پلی اتیلن نگهداری کرده و درپوش آن را محکم بندید. هر هفته استانداردهای کاربردی تازه آماده کنید.

- استانداردهای کاربردی را به همراه نمونه های اصلی و شاهد آنالیز کنید.

- برای آئیون (Cl^-) یک منحنی کالیبراسیون رسم کنید [[ارتفاع پیک (بر حسب mm یا μS) در برابر غلظت (بر حسب میکرو گرم در هر نمونه)].

اندازه گیری:

۶۱- یون کرومatoگراف را در شرایط زیر بر اساس دستورالعمل سازنده قرار دهید:

- آنالیت (ماده مورد تجزیه): یون CL^-

- جداکننده گاز از مایع و حلال: ۱۰ میلی لیتر بی کربنات سدیم ($1/7 \text{ mM}$) یا کربنات سدیم ($1/8 \text{ mM}$)
 - حجم تزریق: $50 \mu\text{L}$
 - ستون ها: جداکننده آنیونی و محافظ HPLC-AG4A
 - ۵۰ میکرولیتر از نمونه را تزریق کنید. برای اطمینان از شستشوی کامل لوب نمونه، ۳-۲ میلی لیتر نمونه را از سرنگ تزریق کنید.
 - نکته: برای جلوگیری از مسدود شدن دریچه های سیستم و ستون ها، تمامی نمونه ها، حلال و آبی که در یون کروماتوگراف جریان دارد باید تصفیه شوند.
 - ۶۳ ارتفاع پیک را اندازه بگیرید.
- نکته: اگر ارتفاع پیک مربوط به نمونه از رنج ارتفاع منحنی کالیبراسیون بیشتر شد، نمونه را با حلال رقیق کرده، مجددا آنالیز کنید و در محاسبات ضریب ترقیق مناسب را به کار گیرید.

مدخله گرهای:

ذرات نمک اسید تداخل مثبت ایجاد می کند. یون های کلرین یا هیپوکلرین در اندازه گیری کلرايد تداخل ایجاد می کند. سیلیکاژل 30% از کلرآزاد (Cl_2) موجود در هوا را جذب می کند. استات، فرمات و پروپیونات همانند Cl^- شسته می شوند. اگر این آئیون ها موجود باشند از یک حلال ضعیف نیز (به عنوان مثال $5 \text{ mM Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$) برای تفکیک بهتر استفاده کنید.

محاسبات:

- ۴۲ جرم (بر حسب میکرو گرم) آئیون (Cl^-) را در قسمت جلویی (W_f) و عقبی (W_b) لوله نمونه اصلی و در قسمت جلویی (B_f) و عقبی (B_b) لوله شاهد محاسبه کنید.
- ۴۳ محاسبه غلظت (C) هیدروکلریک اسید در حجم هوای نمونه برداری شده (V) بر حسب لیتر:

$$C = \frac{(W_f + W_b - B_f - B_b) \cdot F}{V}, \text{ mg/m}^3$$

در این رابطه:

F (فاکتور تبدیل یون به اسید) $= 1/0.28$

مراجع

1. www.cds.gov/niosh/docs/2003-154/method-ihtml
Niosh manual of analytical methods
2. www.worksafebc.com
Guide lines part 5-contorolling exposure
3. www.translationdirectory.com
Common and trade names of chemical



Tehran University of Medical Sciences
Institute for Environmental Research



Islamic Republic of Iran
Ministry of Health and Medical Education
Environmental and Occupational Health Center

A Guide to Recognition and Evaluation of Chemical Agents in the Work Environment



2050202- 0908- 1

Autumn 2012