KOSHA GUIDE

E - H - 3 - 2025

무수 말레산에 대한 작업환경측정·분석 기술지원규정

2025. 3.

한국산업안전보건공단

기술지원규정은 산업안전보건기준에 관한 규칙 등 산업안전보건법령의 요구사항을 이행하는데 참고하거나 사업장 안전·보건 수준향상에 필요한 기술적 권고 규정임

기술지원규정의 개요

ㅇ 작성자 : 안전보건공단 산업안전보건연구원 장승희

○ 개정자 : 안전보건공단 산업안전보건연구원 직업환경연구실

○ 제·개정 경과

- 2013년 11월 산업위생분야 제정위원회 심의(제정)

- 2015년 4월 산업위생분야 제정위원회 심의(개정, 법규개정조항 반영)
- 2018년 10월 산업위생분야 제정위원회 심의(개정, 법규개정조항 반영)
- 2024년 11월 보건위생분야 전문위원회 심의(개정)
- 2025년 1월 표준제정위원회 본위원회 심의(개정)
- ㅇ 관련규격 및 자료
- National Institute for Occupational Safety and Health, NIOSH Manual of Analytical methods (NMAM), 4thed, www.cdc.gov/niosh/nmam
- Occupational Safety and Health Administration (U.S.A), Sampling and Analytical method, www.osha.gov/dts/sltc/methods/index.html
- American Conference of Governmental Industrial Hygienists(ACGIH):

 Documentation of the Threshold Limit Values and Biological Exposure Indices, 2024.
- 관련법규·규칙·고시 등
- 산업안전보건법 제125조 (작업환경측정)
- 산업안전보건법 시행규칙 제186조 (작업환경측정 대상작업장 등)
- 고용노동부 고시 제2020-44호 (작업환경측정 및 정도관리 등에 관한 고시)
- 고용노동부 고시 제2020-48호 (화학물질 및 물리적인자의 노출기준)
- ㅇ 기술지원규정의 적용 및 문의
- 이 기술지원규정에 대한 의견 또는 문의는 한국산업안전보건공단 홈페이지(www.kosha.or.kr)의 기술지원규정 소관 분야별 문의처 안내를 참고하시기 바랍니다.
- 동 규정 내에서 인용된 관련규격 및 자료, 법규 등에 관하여 최근 개정본이 있을 경우에는 해당 개정본의 내용을 참고하시기 바랍니다.

공표일자 : 2025년 3월 26일

제 정 자 : 한국산업안전보건공단 이사장

<u>목 차</u>

1.	목 적1
2.	적용범위1
3.	용어의 정의1
4.	일반사항2
5.	시료채취 및 분석 시 고려사항5
6.	무수 말레산 측정·분석방법

무수 말레산에 대한 작업환경측정·분석 기술지원규정

1. 목적

이 규정은 산업안전보건법 시행규칙 제186조(작업환경측정 대상 작업장 등)의 규정에 따른 작업환경측정 대상 유해인자 중 무수 말레산에 대한 측정 및 분석을 수행할 때 정확성 및 정밀성을 유지하기 위하여 필요한 제반 사항에 대하여 규정함을 목적으로 한다.

2. 적용범위

이 규정의 적용대상은 산업안전보건법 시행규칙에서 정한 작업환경측정 대상 유해인자 중 무수 말레산의 측정, 분석 및 이와 관련된 사항에 한한다.

3. 용어의 정의

- (1) 이 규정에서 사용하는 용어의 정의는 다음의 각 호와 같다.
 - (가) "밀폐"라 함은 취급 또는 보관상태에서 고형(固形)의 이물(異物)이 들어가지 않도록 한 상태를 말한다.
 - (나) "밀봉"이라 함은 취급 또는 보관 상태에서 기체 또는 미생물이 침입할 염려가 없는 상태를 말한다.
 - (다) 중량을 "정확하게 단다."라 함은 지시된 수치의 중량을 그 자릿수까지 단다는 것을 의미한다.
 - (라) "약"이란 그 무게 또는 부피에 대하여 ± 10% 이상의 차가 있어서는 안 된다.
 - (마) 시험조작 중 "즉시"라는 용어는 30초 이내에 표시된 조작을 하는 것을 말한다.
 - (바) "검출한계"라 함은 주어진 분석절차에 따라 합리적인 확실성을 가지고 검출할 수 있는 가장 적은 농도나 양을 의미한다.

- (사) "정량한계"라 함은 주어진 신뢰수준에서 정량할 수 있는 분석대상물질의 가장 최소의 양으로, 단지 검출이 아니라 정밀도를 가지고 정량할 수 있는 가장 낮은 농도를 말한다. 일반적으로 검출한계의 3배 수준을 의미한다.
- (아) "회수율"이라 함은 채취한 분석대상물질의 분석 값을 보정하는데 필요한 것으로, 시료채취 매체와 동일한 재질의 흡착관에 첨가된 양과 분석량의 비로 표현된 것을 말하다.
- (2) 그 밖에 이 규정에서 사용하는 용어의 정의는 이 기준에서 특별히 규정하는 경우를 제외하고는 산업안전보건법, 같은 법 시행령, 시행규칙, 산업안전보건기준에 관한 규칙 및 작업환경측정 및 정도관리 등에 관한 고시(고용노동부 고시 제2020-44호) 에서 정하는 바에 따른다.

4. 일반사항

- (1) 이 시험법에 필요한 어원, 분자식 및 화학명 등은 특별한 언급이 없는 한 () 내에 기재한다.
- (2) 원자량은 국제순수 및 응용화학협회(IUPAC)에서 제정한 원자량 표에 따른다. 분자 량은 소수점 이하 제 2단위까지 하고 제 3단위에서 반올림한다.
- (3) 이 시험법에 규정한 방법이 분석화학적으로 반드시 최고의 정밀도와 정확도를 갖는 다고는 할 수 없으며 이 시험방법 이외의 방법이라도 동등 이상의 정확도와 정밀도가 있다고 인정될 때에는 그 방법을 사용할 수 있다.
- (4) 이 시험방법에 표시한 사항 중 회수율, 검출한계 등은 각조의 조건으로 시험하였을 때 얻을 수 있는 값을 참고하도록 표시한 것이므로 실제로는 그 값이 분석조건에 따라 달라질 수 있다.
- (5) 시료의 시험, 바탕시험 및 표준액에 대한 일련의 동일시험을 행할 때 사용하는 시약 또는 시액은 동일 롯트(LOT)로 조제된 것을 사용한다.
- (6) 이 시험법에 사용하는 유효숫자는 따로 규정이 없는 한 한국산업규격 KS Q 5002 (데이터의 통계적 해석방법)에 따른다.
- (7) 이 시험법에 규정하지 않는 사항에 대해서는 일반적인 화학적 상식에 따르되 이 시험법에 기재한 방법 중 세부조작은 시험의 본질에 영향을 미치지 않는 범위 내

에서 시험자가 적당히 변경 조절할 수 있다.

(8) 단위 및 기호 : 길이, 넓이, 부피, 농도, 압력 또는 무게를 나타내는 단위 및 기호는 아래 표에 따른다. 여기에 표시되어 있지 않은 단위는 한국산업규격 KS A ISO 80000-1(양 및 단위-제1부: 일반사항)에 따른다.

종류	단위	기호	종류	단위	기호
	미터	m		몰농도	M
	센티미터	cm	농도	노르말농도	N
길이	밀리미터	mm		밀리그램/리터	mg/l
	마이크로미터	<i>µ</i> m		마이크로그램/밀리리터	μ g/m ℓ
	나노미터	nm		퍼센트	%
	기압	atm		세제곱미터	m³
압력	수은주밀리미터	mmHg	부피	세제곱센티미터	Cm³
	수주밀리미터	mmH ₂ O		세제곱밀리미터	mm³
	제곱미터	m²	무게	킬로그램	kg
넓이	제곱센티미터 제곱센티미터	Cm²		그램	g
祖門				밀리그램	mg
	제곱밀리미터	mm²		마이크로그램	μg
	리터	l			
용량	밀리리터	$m\ell$			
	마이크로리터	$\mu\ell$			

(9) 온도

- (가) 온도의 표시는 셀시우스(Celcius) 법에 따라 아라비아숫자 오른쪽에 ℃를 붙인다. 절대온도는 K로 표시하고 절대온도 0 K는 -273℃로 한다.
- (나) 상온은 15~25℃, 실온은 1~35℃, 미온은 30~40℃로 한다. 냉소는 따로 규정이 없는 한 15℃ 이하의 곳을 뜻한다.

(10) 농도

(가) 액체 단위부피중의 성분질량 또는 기체 단위부피중의 성분질량을 표시할 때에는 중량/부피(w/v)%의 기호를 사용한다. 액체 단위부피중의 성분용량, 기체 단위부피중의 성분용량을 표시할 때에는 부피/부피(v/v)%의 기호를 사용한다. 백만분의 용량비를 표시할 때는 ppm(part per million)의 기호를 사용한다.

(나) 공기 중의 농도를 mg/m³으로 표시했을 때의 m³은 정상상태(NTP, Normal Temperature and Pressure : 25℃, 1기압)의 기체용적을 뜻한다. 따라서 노출기 준과 비교 시는 작업환경 측정 시의 온도와 압력을 실측하여 정상상태의 농도로 환산하여야 한다.

(11) 시약. 표준물질

- (가) 분석에 사용되는 시약은 따로 규정이 없는 한 화학용 시약에 규정된 일급 이상의 것을 사용하여야 한다. 분석에 사용하는 시약은 제조회사에서 표시하는 농도 함량을 따른다.
- (나) 광도법, 전기화학적분석법, 크로마토그래피법, 고성능액체크로마토그래피법에 쓰이는 시약은 특히 순도에 주의해야 하고, 분석에 영향을 미치는 불순물을 함유할 염려가 있을 때는 미리 검정하여야 한다.
- (다) 분석에 사용하는 지시약은 특이한 것을 제외하고는 한국산업규격 KS M 0015 (화학 분석용 지시약 조제방법)에 규정된 지시약을 사용한다.
- (라) 시험에 사용하는 표준품은 원칙적으로 특급시약을 사용하며, 표준용액을 조제하기 위한 표준용 시약은 따로 규정이 없는 한 적절히 보관되어 오염 및 변질이 안 된 상태로 보존된 것을 사용한다.
- (12) 측정·분석 방법에 사용하는 증류수는 따로 규정이 없는 한 정제증류수 또는 이온 교환수지로 정제한 탈염수(脫鹽水)를 말한다.

(13) 기구

- (가) 계량기구 중 측정값을 분석결과의 계산에 사용할 목적으로 사용되는 것은 모두 보정하는 것을 원칙으로 한다.
- (나) 분석 용 저울은 적어도 10^{-5} g(0.01 mg)까지 달수 있어야 하며, 화학분석 용 저울은 적어도 10^{-4} g(0.1 mg)까지 달 수 있어야 하며, 국가검정을 필한 제품 또는 이에 준하는 검정을 필한 제품이어야 한다.
- (다) 이 시험법에서 사용하는 모든 유리 기구는 한국산업규격 KS L 2302(이화학용 유리기구의 모양 및 치수)에 적합한 것 또는 이와 동등 이상의 규격에 적합한 것으로 국가에서 지정한 기관에서 검정을 필한 것을 사용하여야 한다.

(라) 여과용 기구 및 기기는 특별한 언급이 없이 "여과한다."라고 하는 것은 한국산업 규격 KS M 7602(거름종이(화학 분석용)) 거름종이 5종 또는 이와 동등한 여과지를 사용하여 여과함을 말한다.

5. 시료채취 및 분석 시 고려사항

(1) 시료채취 기구 및 측정방법의 선택

시료채취의 목적과 시료채취시간, 방해인자, 예상되는 오염농도 및 실험실에서 보유하고 있는 분석장비의 능력 등을 종합적으로 고려하여 최적의 시료채취기구 및 분석방법을 선택한다.

- (2) 검량선 작성을 위한 표준용액제조
- (가) 대상물질의 특성파악

분석하고자 하는 물질의 표준용액을 만들 원액(시약)의 순도와 특성(분자량, 비중, 노출기준)을 파악하다.

- (나) 채취시료의 예상농도의 0.1~2배 수준에서 각 분석대상물질의 양을 결정한다.
- (다) 표준용액 제조방법의 결정

일반적으로 표준용액 제조시 표준원액(stock solution)을 단계적으로 희석시키는 방법(희석식)과 표준원액에서 일정량씩 줄여 가면서 만드는 방법(배치식)이 있다. 희석식은 만들기가 수월한 반면 표준원액이 잘못되면 계통오차를 줄 수 있고 배 치식은 여러 검량선 작성용 용액 중 몇 개가 잘못되더라도 이를 보정 할 수가 있 으나 만들기가 어려운 단점이 있다.

(라) 표준용액의 제조

충분한 수의 표준용액을 준비한다. 일반적으로 분석하고자 하는 농도를 포함한 최소한 5개 수준의 표준용액을 제조한다.

- (마) 검량선의 작성 시 주의점
 - ① 표준원액으로 사용될 원액의 순도, 제조일자, 유효기간 등을 잘 파악해야 한다.

- ② 표준용액, 회수율 검정 등에 사용되는 시약은 같은 롯트(Lot)번호를 가진 것을 사용하여야 한다.
- ③ 검량선은 시료 분석조건과 주입방법에 따라 작성하고 검량선이 적정하다고 판정하면 시료를 분석한다. 검량선은 분석할 시료의 농도를 포함해야 하며 외삽법은 피한다. 검량선의 적정성은 제시된 분석기기의 매뉴얼을 참조하거나 상관계수가 0.99이상의 것을 사용하도록 한다.
- (3) 내부표준물질의 사용방법 및 보정방법
 - (가) 내부표준물질의 선정 시 다음의 특성을 가지는 물질로 선정한다.
 - ① 머무름 시간이 분석대상물질과 너무 멀리 떨어져 있지 않아야 한다.
 - ② 피크가 용매나 분석대상물질의 피크와 중첩되지 않아야 한다.
 - ③ 내부표준물질의 양이 분석대상 물질의 양보다 너무 많거나 적지 않아야 한다.
 - ④ 사용하는 분석기기의 검출기에서 반응이 양호해야 한다.
 - (나) 내부표준물질은 표준용액 등으로 사용하기 전에 추출용액에 일정량을 넣는다.
 - (다) 보정방법
 - ① 검량선 작성 시 각 표준용액을 분석한 크로마토그램 면적을 내부표준물질의 크로 마토그램 면적으로 나눈 면적비로 회귀식을 구한다.
 - ② 분석시료의 크로마토그램 면적을 내부표준물질의 크로마토그램 면적으로 나누어 면적비를 구한다.
 - ③ ②에서 구한 면적비를 ①에서 구한 회귀식에 대입하여 농도를 구한다.
- (4) 회수율 검정을 위한 시료제조 및 회수율 계산방법

화수율은 여과지를 이용하여 채취한 물질의 분석값을 보정하는데 필요한 것으로 채취에 사용되지 않은 동일한 여과지에 첨가된 양과 분석량의 비로 표현된 값을 말한다. 이 실험을 통하여 여과지의 오염, 시약의 오염, 여과지에 대한 시료채취 효율 등을 알 수 있다. 시료 배치 당 최소한 한 번씩을 행해야 한다.

- Е Н 3 2025
- (가) 회수율 실험을 위한 첨가량을 결정한다. 작업장의 농도를 포함하도록 예상되는 농도 (mg/m³)와 공기채취량(ℓ)에 따라 첨가량을 계산한다. 만일 작업장의 예상 농도를 모를 경우 첨가량은 노출기준과 공기채취량 10 L를 기준으로 계산한다. 계산된 첨가량 3개 농도 수준(0.5~2배)의 양을 반복적으로 3개(3수준 × 3반복 = 9개) 주입할 여과지와 공시료 3개를 준비한다.
- (나) 분석대상물질의 원액 또는 희석액 일정량을 마이크로피펫 또는 마이크로시린지를 이용하여 여과지에 주입한다.
- (다) 여과지를 밀봉하고 하루 동안 상온에 놓아둔다.
- (라) 여과지를 바이알에 넣고 추출용액으로 추출한다.
- (마) 시료를 분석하여 검출량을 구한다.
- (바) 다음 식에 의해 회수율을 구한다.

회수율 = 분석량 / 첨가량

(사) 회수율은 최소한 0.75 이상이 되어야 하나 0.90 이상이면 좋다. 회수율에 대한 평가는 분석자가 해야 한다. 즉 12개의 회수율 실험결과를 근거로 판단해야 할 사항은 회수율간의 일정성이다. 만일 회수율간의 차이가 크고 변이가 심하여 일정성이 없으면 정확한 보정이 될 수가 없다. 따라서 그 원인을 찾아 교정하고 다시 실험을 실시해야한다.

무수 말레산

(Maleic Anhydride)

분자식: C₄H₂O₃ 구조식: (CHCO)₂O 분자량: 98.06 **CAS No.**: 108-31-6

녹는점: 52.8℃ 끓는점: 202℃ 비 중: 1.43 용 해 도: Soluble in water

- 무수 말레산은 디일스-알더(Diels-Alder) 합성 및 공중합 반응을 통해 알키드형수지, 염료의 중간체, 의약품, 농약, 말레인산 히드라지드, 말라티온 등의 제조에

특징, 발생원 및 용도: 사용된다.

- 비금속 광물 제조, 타일 및 모자이크 작업, 인쇄 잉크 및 페인트 관련 작업 시 무수 말레산에 노출 될 수 있다.

 노출기준
 고용노동부 (mg/m³)
 0.4
 OSHA (mg/m³)
 1

 ACGIH (mg/m³)
 0.01
 NIOSH (mg/m³)
 1

동의어:

2,5-furandione, cis-butenedioic anhydride; dihydro-2,5-dioxofuran; maleic acid anhydride; toxilic anhydride

분석원리 및 적용성: 작업환경 중의 분석대상물질을 3,4-dimethoxybensylamine(veratrylamine)이 코팅된 유리섬유필터로 포집 한 후 아세토니트릴/디메틸설폭사이드(9:1)로 탈착한 후 고성능액체크로마토그래피(HPLC) 자외선검출기로 분석

	시료채취 개요		분석 개요
•	시료채취매체: 베라트릴아민(veratrylamine)이	•	분석기기: 고성능액체크로마토그래프, 자외선검출기
	코팅된 유리섬유여과지 2장	•	분석대상물질: 베라트릴아민으로 유도체화 된
	(그림 1)		무수 말레산
-	유량: 0.5 ℓ/min	•	전처리: 아세토니트릴/디메틸설폭사이드,
-	공기량: 60 ℓ		90:10(v/v) 용액 4 ml, 교반기 1시간
-	운반: 냉장상태에서 보관 및 운반하고 가능한	•	컬럼: C8 (4.6 mm × 25 cm, 10 μm)
	빠른 시일 내 분석	•	파장: 자외선검출기 254 nm
-	시료의 안정성: 0℃에서 15일	•	주입량 및 유속: 15 $\mu \ell$, 1.2 m ℓ /min
•	공시료: 시료 세트 당 2-10개의 현장 공시료	•	이동상: 아세토니트릴/증류수/인산(v/v/v)
			30:70:0.1
		•	범위: 0.01 - 0.8 mg/시료
		•	검출한계: 1.99 μg/sample

방해작용 및 조치	정확도 및 정밀도
■ 공기 중 베라트릴아민과 반응할 수 있는 이소시아네이트, 산염화물 및 기타 무수물이 다량 존재할 경우 샘플링 용량을 감소시킬 수 있음.	■ 연구범위(range studied): - ■ 편향(bias): - ■ 충정밀도(overall precision): ± 17.4% ■ 정확도(accuracy): -

_		_	
	시약		기구
-	■ 무수 말레산-베라트릴아민 유도체(Maleic	•	시료채취매체: 베라트릴아민으로 코팅된 유리
	anhydride-veratrylamine derivative, MAVA)		섬유여과지가 2단으로 장착된 37㎜ 3단 카세트
	■ 디메틸설폭사이드(Dimethyl sulfoxide, DMSO)		홀더
	■ 아세토니트릴(Acetonitrile)	•	여과지 코팅: 4 mg/ml 농도의 베라트릴아민이
	• 인산(Phosphoric acid)		용해된 디클로로메탄 용액 0.5 ㎡를 유리섬유
	■ 증류수		여과지에 도포한 후 후드 안에서 건조시킨다.
	※ 모든 시약은 가능한 높은 순도(95%이상) 사용		제조된 여과지는 밀폐된 용기에 담아 냉장
	※ MAVA 합성(Ⅱ. 표준용액 제조 참고)		보관하며, 한달 이내에 사용한다.
	- 베라트릴아민(Veratrylamine)	•	개인시료채취펌프: 유량 0.5 ℓ/min 조절가능
	- 무수 말레산(Maleic anhydrice)	•	고성능액체크로마토그래프, 자외선검출기
	- 톨루엔(Toluene)	•	컬럼 : 4.6 mm × 25 cm, 10-µ particle size-C8
	- 이소옥탄(Isooctane)		또는 동등 컬럼
	- 클로로포름(Chloroform)	•	마이크로 실린지
		•	용량플라스크
		•	피펫
		•	4 ml 바이알, 테플론 마개 뚜껑
		•	전자 교반기
-	■ 특별 안전보건 예방조치: 모든 전처리 등의 실험·	은 .	흄후드에서 이루어져야 한다.

I. 시료채취

- 1. 각 개인 시료채취펌프를 하나의 대표적인 시료채취매체로 보정한다.
- 2. 베라트릴아민으로 코팅된 2장의 유리섬유여과지는 아래 그림 1과 같이 3단 카세트의 중간 링 앞·뒤에 장착한다.

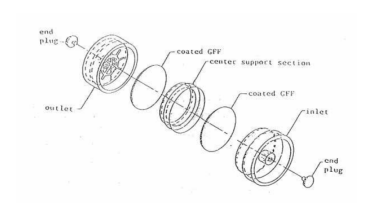


그림 1. 무수 말레산 포집을 위한 시료채취매체

- 3. 카세트의 양쪽 마개를 열고 유연성 튜브를 사용하여 시료채취 펌프에 연결한다.
- 4. 0.5 ℓ/min의 유량으로 약 60 ℓ 정도의 시료를 채취한다.
- 5. 시료채취가 끝나면 플라스틱 마개로 막아 밀봉한 후 운반한다.
- 6. 채취된 시료는 가능한 빨리 분석해야 하며, 분석이 연기될 경우 냉장보관(0℃) 한다.

II. 표준용액 제조

- 7. 무수 말레산-베라트릴아민 유도체(MAVA) 합성
 - a. 톨루엔에서 무수 말레산을 재결정화 한다.
 - b. 1.67 g(0.01 mole)의 베라트릴아민이 용해된 10 ml 클로로포름에 0.98 g(0.01 mole)의 무수 말레산을 첨가한다.
 - c. 10분간 혼합물을 저어준 뒤 후드 내에서 클로로포름을 증발시킨다.
 - d. 남은 잔여물을 최소량의 클로로포름에 녹인다.
 - e. 핫플레이트 위에서 가열하면서, 용액이 약간 뿌옇게 될 때까지 이소옥탄을 천천히 첨가한다.
 - f. 클로로포름을 한방울 첨가하여 용액을 투명하게 만든 후 핫플레이트에서 꺼낸다.
 - g. 상온에서 용액을 식힌 후 냉동고에 하룻밤 동안 넣어 결정체를 만든다.
 - h. 합성된 유도체(MAVA) 결정체를 회수한다.
 - ※ 녹는점 146.0∼146.5℃, 결정체는 이론적으로 얻을 수 있는 최대량에 가까워야 한다.
- 8. 표준원액 제조를 위해 10~20 mg의 MAVA를 10 ml 용량플라스크에 넣고 추출용매로 부피를 맞춘다.
- 9. MAVA의 무게에 0.3697의 계수를 적용하여 무수 말레산의 양으로 변환한다.

(무수 말레산 분자량)/(MAVA 분자량) = 98.06/265.27 = 0.3697

10. 10 mg의 MAVA를 10 ml에 용해하면 0.3697 mg/ml의 무수 말레산이 제조된다.

Ⅲ. 시료 전처리

- 11. 여과지 앞·뒤 장을 각각 다른 바이알에 넣는다.
- 12. 필터는 구겨지지 않도록 서로 마주보게 한번 접는 것을 권고한다.
- 13. 각 바이알에 4 ml의 추출용매(아세토니트릴/디메틸설폭사이드, 90:10(v/v))를 넣고 즉시 마개를 막아 밀봉한다.
- 14. 교반기에서 1시간 동안 흔들어준다.

Ⅳ. 시료분석

【검량선 작성 및 정도관리】

- 15. 시료농도가 포함될 수 있는 적절한 범위에서 최소한 5개의 표준물질로 검량선을 작성한다.
- 16. 현장시료 및 공시료를 함께 분석한다.
- 17. 다음 과정을 통해 회수율을 구한다.

<회수율 시험>

- a. 마이크로피펫 혹은 실린지를 사용하여 알고 있는 농도의 분석물질의 원액 또는 희석액을 베라트릴아민이 코팅된 유리섬유여과지에 첨가(spike)한다.
 - ※ 예상 시료량이 포함되도록 3개의 농도 수준에서 각각 3개씩과 공시료 3개를 준비한다.
- b. 여과지를 밀봉하여 하룻밤 상온에 방치한 후 'Ⅲ. 시료 전처리' 과정에 따라 전처리 후 현장시료와 동일하게 분석한다.
- c. 다음 식에 의해 회수율을 구한다.

회수율(Recovery) = 분석량 / 첨가량

【분석과정】

18. 고성능액체크로마토그래피 제조회사가 권고하는 대로 기기를 작동시키고 조건을 설정한다.

※ 분석기기, 컬럼 등에 따라 적정한 분석조건을 설정하며, 아래의 조건은 참고사항임.

컬럼	C8, 4.6 mm \times 25 cm, 10 μ m particle size
주입량	15 μℓ
유속	1.2 mℓ/min
파장	자외선검출기(UV detector): 254 nm
이동상	아세토니트릴(acetomitrile)/증류수(water)/인산(phosphoric acide), 30:70:0.1 (v/v/v)

19. 피크의 면적을 측정한다.

V. 계산

20. 다음 식에 의하여 해당물질의 농도를 구한다.

$$C = \frac{W - B}{V \times RE}$$

C : 분석물질의 최종 농도(mg/m³)

W : 시료의 농도(μg)B : 공시료의 농도(μg)V : 공기채취량(ℓ)

RE : 회수율

Ⅵ. 비고

• 이 방법은 OSHA Method 86에 기초하여 작성하였다.

• 다른 방법으로는 NIOSH NMAM 3512가 있다.

■ 건강영향 및 예방조치 : 시약류의 피부 접촉이나 흡입을 피해야 하며, 실험실에서는 반드시 보호 장비를 착용하여야 한다.

VII. 참고문헌

1. 고용노동부 고시 제2020-44호, 작업환경측정 및 정도관리 등에 관한 고시, 2020.

2. 고용노동부 고시 제2020-48호, 화학물질 및 물리적인자의 노출기준, 2020.

- 3. American Conference of Governmental Industrial Hygienists(ACGIH): Documentation of the Threshold Limit Values and Biological Exposure Indices, 2024.
- 4. National Institute for Occupational Safety and Health(NIOSH): NIOSH Manual of Analytical Methods, Method 3512.
- 5. National Institute for Occupational Safety and Health (NIOSH): NIOSH pocket guide to chemical hazards and other databases.
- 6. Occupational Safety and Health Administration(OSHA): Index of Sampling & Analytical Methods, Method 86.

안전보건기술규정 제·개정 이력