KOSHA GUIDE A - 89 - 2018

> 프탈릭언하이드라이드에 대한 작업환경측정·분석 기술지침

> > 2018. 11.

한국산업안전보건공단

안전보건기술지침의 개요

○ 작성자 : 한국산업안전보건공단 산업안전보건연구원 장승희

○ 개정자 : 한국산업안전보건공단 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)
- 관련규격 및 자료
- National Institute for Occupational Safety and Health, NIOSH Manual of Analytical methods (NMAM®), 5th ed, www.cdc.gov/niosh/nmam
- Occupational Safety and Health Administration (U.S.A), Sampling and Analytical method, <u>www.osha.gov/dts/sltc/methods/index.html</u>
- American Conference of Governmental Industrial Hygienists(ACGIH):

 Documentation of the Threshold Limit Values and Biological Exposure Indices,
 7th Ed, 2018.
- 관련법규·규칙·고시 등
- 산업안전보건법 시행규칙 제93조 (작업환경측정 대상 작업장 등)
- 고용노동부 고시 제2017-27호 (작업환경측정 및 지정측정기관 평가 등에 관한 고시)
- 고용노동부 고시 제2018-62호 (화학물질 및 물리적인자의 노출기준)
- 기술지침의 적용 및 문의
- 이 기술지침에 대한 의견 또는 문의는 한국산업안전보건공단 홈페이지(www. kosha.or.kr)의 안전보건기술지침 소관분야별 문의처 안내를 참고하시기 바랍니다.
- 동 지침 내에서 인용된 관련규격 및 자료, 법규 등에 관하여 최근 개정본이 있을 경우에는 해당 개정본의 내용을 참고하시기 바랍니다.
- 공표일자 : 2018년 11월 27일
- 제 정 자 : 한국산업안전보건공단 이사장

프탈릭언하이드라이드에 대한 작업환경측정·분석 기술지침

1. 목적

이 지침은 산업안전보건법 시행규칙 제93조(작업환경측정 대상 작업장 등)의 규정에 의거 작업환경측정 대상인자 중 프탈릭언하이드라이드에 대한 측정 및 분석을 수행할 때 정 확도 및 정밀도를 유지하기 위하여 필요한 제반 사항에 대하여 규정함을 목적으로 한다.

2. 적용범위

이 지침의 적용대상은 산업안전보건법 시행규칙에서 정한 작업환경측정대상 유해인자 중 프탈릭언하이드라이드의 측정, 분석 및 이와 관련된 사항에 한한다.

3. 용어의 정의

- (1) 이 지침에서 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 보관상태에서 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"이란 채취한 금속 등의 분석 값을 보정하는데 필요한 것으로, 시료채취

A - 89 - 2018

매체와 동일한 재질의 여과지에 첨가된 양과 분석량의 비로 표현된 것을 말한다.

(2) 그 밖에 이 지침에서 사용하는 용어의 정의는 이 기준에서 특별히 규정하는 경우를 제외하고는 산업안전보건법, 같은 법 시행령, 시행규칙, 산업안전보건기준에 관한 규칙 및 작업환경측정 및 지정측정기관 평가 등에 관한 고시(고용노동부고시제 2017-27호)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. 분자량은 소수점 이하 제 2단위까지 하고 제 3단위에서 반올림한다.
- (3) 이 시험법에 규정한 방법이 분석 화학적으로 반드시 최고의 정밀도와 정확도를 갖는다고는 할 수 없으며, 이 시험방법 이외의 방법이라도 동등이상의 정확도와 정밀도가 있다고 인정될 때에는 그 방법을 사용할 수 있다.
- (4) 이 시험방법에 표시한 사항 중 탈착율, 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 수치의 맺음법은 따로 규정이 없는 한 한국산업의 규격 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 내에서 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 KS A ISO 80000-1(양 및 단위-제1부: 일반사항)에 따른다.

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

(9) 온도

- (가) 온도의 표시는 셀시우스(Celsius) 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 규정 이 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 노출 기준과 비교 시는 작업환경 측정 시의 온도와 압력을 실측하여 정상상태의 농도로 환산하여야 한다.

A - 89 - 2018

(11) 시약, 표준물질

- (가) 분석에 사용되는 시약은 따로 규정이 없는 한 화학용 시약에 규정된 일급 이상의 것을 사용하여야 한다. 분석에 사용하는 시약은 제조회사에서 표시하는 농도함 량을 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 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 초순수는 따로 규정이 없는 한 정제증류수 또는 이온교환수지로 정제한 탈염수(脫鹽水)를 말한다.

(13) 기구

- (가) 계량기구중 측정값을 분석결과의 계산에 사용할 목적으로 사용되는 것은 모두 보정하는 것을 원칙으로 한다.
- (나) 중량분석 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 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 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 보

A - 89 - 2018

유하고 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 파악한다.

- (나) 채취시료 노출기준의 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)이었다. 희석식은 만들기가 수월한 반면 표준원액이 잘못되면 계통오차를 줄 수었고 배치식은 여러 검량선 작성용 용액 중 몇 개가 잘못되더라도 이를 보정할 수가 있으나 만들기가 어려운 단점이 있다.

(라) 표준용액의 제조

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

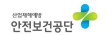
- (마) 검량선의 작성시 주의점
 - ① 표준원액으로 사용될 원액의 순도, 제조일자, 유효기간 등을 잘 파악해야 한다.
 - ② 표준용액, 회수율 등에 사용되는 시약은 같은 롯트(Lot)번호를 가진 것을 사용하여야 한다.
 - ③ 검량선은 시료 분석조건과 주입방법에 따라 작성하고 검량선이 적정하다고 판정하면 시료를 분석한다. 검량선은 분석할 시료의 농도를 포함해야 하며, 검량선에 사용된 표준용액의 농도보다 높은 시료의 경우는 희석하여 재분석 하거나시료농도를 포함할 수 있는 표준용액을 추가로 제조하여 검량선을 다시 작성한다. 검량선의 적정성은 제시된 분석기기의 매뉴얼을 참조하거나 상관계수가 0.99이상의 것을 사용하도록 한다.

(3) 회수율 검정을 위한 시료제조 및 회수율 계산방법

회수율은 여과지를 이용하여 채취한 물질의 분석값을 보정하는데 필요한 것으로 채취에 사용하지 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 번씩은 행해야 한다.

A - 89 - 2018

- (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 240 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 마이크로시린 지를 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.



프탈릭언하이드라이드 (Phthalic anhydride)

분자식: C₈H₄O₃ 구조식: C₆H₄(CO)₂O 분자량: 148 **CAS No.**: 85-44-9

녹는점: 120-121.5℃ 끓는점: 295℃ 비중: 1.332 용해도: Soluble in chloroform, methanol, acetonitrile, dimethyl sulfoxide

- 폴리염화비닐, 폴리비닐아세테이트, 공중합체수지, 셀룰로스 플라스틱, 알 키드 수지 및 비 건조 오일 또는 천연수지에 가소제로 사용됨.

특징, 발생원 및 용도:

- 구조 건물 부분, 수영장, 자동차 부품 및 가방에 사용되는 불포화 폴리에 스테르수지 제조.

- 염료의 합성, 살충제, 방충제, 화학시약, 우레탄 폴리머, 향수, 제초제의 생산을 위한 화학물질 및 화학물질 중간체에 사용.

노출기준	고용노동부 (ppm)	1	OSHA (ppm)	2
工艺기正	ACGIH (mg/m³)	0.002, 0.005(STEL)	NIOSH (ppm)	1

1,3-isobenzofurandione; 1,2-benzene-dicarboxylic anhydride; PAN; phthalandione; 동의어: 1,3-phthalandione; phthalanhydride; phthalic acid anhydride; 1,2-benzenedicarboxylic acid anhydride

분석원리 및 적용성: 작업환경 중의 분석대상물질을 3, 4-디메톡시벤질아민으로 코팅된 2장의 유리 섬유여과지에 포집 한 후 아세토니트릴/디메틸설폭사이드(90:10(v/v))로 추출 한 후 고성능액체크로마토그래피(HPLC) 자외선검출기로 분석

	시료채취 개요		분석 개요
•	시료채취매체: 3, 4-디메톡시벤질아민이	•	분석기기: 고성능액체크로마토그래프(HPLC)
	코팅된 유리섬유여과지 2장		자외선검출기(Ultra Violet)
•	유량: 1 L/min 이하	•	분석대상물질 : 3, 4-디메톡시벤질아민으로
-	공기량 -최대: 75 L		유도체화 된 프탈릭언하이드라이드
	-최소:	•	전처리: 4 mL
•	운반: 냉장보관 및 운반		아세토니트릴/디메틸설폭사이드(90:10(v/v))
•	시료의 안정성: 냉동보관에서 30일 간 안정함	•	컬럼: 25 cm × 4.6 mm ID Partisil 10-ODS,
•	공시료: 시료 세트 당 2-10개의 현장 공시료		μ -Bondapack C_{18} or equivalent; ambient
			temperature, 400 - 600 psi
		•	파장: 자외선검출기 200 nm
		•	주입량 및 유속: 5 μl, 2 mL/min
		•	이동상: 물/아세토니트릴/인산=73:27:0.1(v/v/v)
		•	검량선: -
		•	검출한계: 0.008 ppm(0.048 mg/m³)



방해작용 및 조치	정확도 및 정밀도
• 이소시아네이트, 산 염화물, 무수물 등이 3, 4-디메톡시벤질아민과 반응하여 시료채취기의 포집용량을 떨어뜨릴 수 있음.	■ 연구범위(range studied): - ■ 편향(bias): - ■ 총정밀도(overall precision): - ■ 정확도(accuracy): -

시약	기구
 ■ 프탈릭언하이드라이드: 시약등급 ■ 3, 4-디메톡시벤질아민(3, 4-dimethoxybenzylamine, Veratryamine): 시약등급 ■ 이소옥탄: 시약등급 ■ 라시토니트릴: HPLC 등급 ■ 디메틸설폭사이드: HPLC 등급 ■ 인산(Phosphoric acid): 시약등급 ■ 증류수 	 채취기: 3, 4-디메톡시벤질아민 10 mg이 코팅된 유리섬유여과지 2장이 장착된 4단 카세트 - 3, 4-디메톡시벤질아민을 메탄올에 녹여서(25 mg/mL) 0.4 mL를 각각의 유리섬유여과지에 가한후 후드 또는 진공하에서 건조시킨다. 코팅된 여과지는 냉장고에서 밀폐용기에 보관하여야 하고 제조후 1달 이내에 사용하여야 한다. 4단 카세트조립은 하단에 여과지 1장을 올려놓고 중간단을 조립한 후 다시 여과지를 1장 올리고 중간단 및상단을 조립한다. 개인시료채취펌프: 1 L/min의 펌프 High Performance Liquid Chromatograph, 검출기: UV (200 nm) 컬럼: 25 cm × 4.6 mm ID Partisil 10-ODS, μ-Bondapack C₁8 or equivalent; ambient temperature, 400 - 600 psi 마이크로 실린지 용량플라스크: 10 mL, 25 mL, 1 L 실린지 핀셋

I. 시료채취

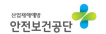
- 1. 각 시료채취 펌프를 보정한다(시료채취시와 동일한 연결 상태에서).
- 2. 4단 카세트에서 최상단을 제거(open face)한 후, 유연성 튜브를 이용하여 펌프와 연결한다.
- 3. 시료채취기가 작업자의 호흡영역에 위치하도록 하고, 카세트는 아래를 향하도록 한다.
- 4. 1 L/분 이하의 유량으로 약 75 L정도 시료를 채취한다.
- 5. 시료채취가 끝나면 시료채취기를 분리하고, 카세트의 양 끝을 마개로 막는다.

■ 특별 안전보건 예방조치: 모든 전처리 등의 실험은 흄후드에서 이루어져야 한다.

6. 현장시료와 공시료를 냉장운반한다.

II. 시료 전처리

- 7. 2장의 유리섬유 여과지를 접어서 각각 바이알에 넣는다.
- 8. 각 바이알에 추출용액(아세토니트릴:디메틸설폭사이드=90:10) 4 mL를 넣는다.



9. 바이알의 뚜껑을 닫고 1 시간동안 기계적으로 흔들어준다.

Ⅲ. 시료분석

【검량선 작성 및 정도관리】

10. 유도체 10-20 mg을 덜어서 10 mL 용량플라스크에 넣고 추출용액을 넣어서 표준원액으로 사용한다.

<유도체 제조방법>

- a. 3,4-디메톡시벤질아민 1.67 g을 10 mL 클로로포름에 넣은 후, 프탈릭언하이드라이드 1.48 g을 넣어준다.
 - b. 위의 혼합물을 10분간 교반한 후, 후드에서 클로로포름을 증발시키고, 잔류물을 다시 최소량의 클로로포름에 녹인다.
- d. 가열판에서 가열하는 동안 이소옥탄을 천천히 첨가하여 불투명하게 바뀌는 순간까지 넣는다. 클로로포름 몇방울 첨가하여 용액이 맑게 되도록 한다.
 - e. 가열판을 제거하고, 상온까지 식힌 후, 냉동고에서 하룻밤 보관하고, 형성된 결정을 수집한다. 이때, 녹는점은 120-121.5℃ 이어야 하며, 수율은 정량적이어야 한다.
- 11. 표준원액을 추출용액으로 희석하여 검량선 작성용 표준용액을 만든다.
 - ※ 유도체의 농도를 프탈릭언하이드라이드의 농도로 환산하기 위한 계수: 0.4697 (프탈릭언하이드라이드의 분자량/유도체 분자량=148.12/315.33=0.4697)
- 12. 시료 및 공시료를 함께 분석한다.
- 13. 회수율을 구한다.

각 시료군 배치당 최소한 한번 씩은 행하여야 한다. 3개 농도 수준에서 각각 3개씩과 공시료 3 개를 준비한다.

- a. 회수율 분석용 여과지를 준비한다.
- b. 분석물질의 원액 또는 희석액을 마이크로실린지 또는 피펫을 이용하여 여과지에 떨어뜨린다.
- c. 여과지를 하룻밤 정도 상온에서 둔다.
- d. 시료와 동일한 방법으로 전처리하여 검량선 표준용액과 같이 분석한다.
- e. 다음 식에 의해 회수율을 구한다.

회수율(R) = 검출량 / 첨가량

【분석과정】

- 14. 고성능액체크로마토그래피 제조회사가 권고하는 대로 기기를 작동시키고 조건을 설정한다.
 - ※ 분석기기, 컬럼 등에 따라 적정한 분석조건을 설정하며, 아래의 조건은 참고사항임.

주입량 : 5 μL

이동상: 물/아세토니트릴/인산=73:27:0.1(v/v/v)

유 량: 2 mL/min 검출기: UV, 200 nm

15. 피크의 면적을 측정한다.

Ⅳ. 계산

16. 다음 식에 의하여 해당물질의 농도를 구한다.

$$C = \frac{(W_f + W_b - B)}{V \times R}$$

 $\cdot C$: 분석물질의 농도 (mg/m^3) $\cdot W_f$: 앞여과지에서 분석물질의 양(ug) $\cdot \stackrel{'}{W_b}$: 뒤여과지에서 분석물질의 양(ug) \cdot B : 공시료에서 분석물질의 양(mg) \cdot V : 채취공기량(L)

· R : 회수율

V. 비고

이 방법은 OSHA Method 90에 기초하여 작성하였다.

■ 건강영향 및 예방조치 : 시약류의 피부 접촉이나 흡입을 피해야 하며, 실험실에서는 실험복 및 보 호장비의 착용이 필요하다.

VI. 참고문헌

- 1. 고용노동부 고시 제2018-62호, 화학물질 및 물리적인자의 노출기준, 2018.
- 2. 고용노동부 고시 제2017-27호, 작업환경측정 및 지정측정기관 평가 등에 관한 고시, 2017.
- 3. American Conference of Governmental Industrial Hygienists (ACGIH): Documentation of the Threshold Limit Values and Biological Exposure Indices, 7th Edition, 2018.
- 4. National Institute for Occupational Safety and Health(NIOSH): NIOSH pocket guide to chemical hazards and other databases.
- 5. Occupational Safety and Health Administration(OSHA): Index of Sampling & Analytical Methods, Method 90.