UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

FACULTAD DE SALUD PUBLICA MAESTRIA EN SALUD PUBLICA



COSTO BENEFICIO DEL USO DEL HEMATOFLUOROMETRO EN ETAPA SUBCLINICA DEL SATURNISMO

TESIS

PARA OBTENER EL TITULO DE MAESTRIA EN SALUD PUBLICA CON ESPECIALIDAD DE SALUD EN EL TRABAJO

PRESENTAN

LIC. ENF. NATIVIDAD MOLINA ALANEZ DRA. MARIA TERESA VELASCO ESPINOSA

MONTERREY, N. L.

MAYO DE 1983









UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON
FACULTAD DE SALUD PUBLICA
MAESTRIA EN SALUD PUBLICA



COSTO BENEFICIO DEL USO DEL HEMATOFLUOROMETRO
EN ETAPA SUBCLINICA DEL SATURNISMO

TESIS

PARA OBTENER EL TITULO DE MAESTRIA EN

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEÓN
SALUD EN EL TRABAJO

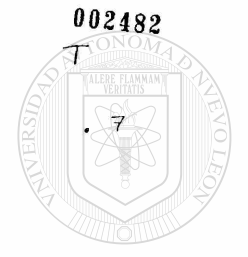
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS PRESENTAN

DRA. MARIA TERESA VELASCO ESPINOSA

MONTERREY, N.L.

MAYO DE 1983.





UANL

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



ESTA TESIS FUE REALIZADA CON LA AUTORIZACION DE LA -COMISION DE TESIS, APROBADA POR LA MISMA Y ACEPTADA COMO -REQUISITO PARA LA OBTENCION DEL GRADO DE:

MAESTRIA EN SALUD PUBLICA CON ESPECIALIDAD DE SALUD EN EL TRABAJO



COMISION DE TESIS

ING. HORACIO GONZALEZ SANTOS

DISECRETARIO: GENERA

DR. JUAQUIN ESPINOSA BERMUDEZ

VOCAL:

C.D. LILIANA TIJERINA

EL PRESENTE TRABAJO ESTA DEDICADO A TODAS

LAS PERSONAS QUE CON SU ESFUERZO DIARIO
Y CONSTANTE HACEN QUE NUESTRO NIVEL DE VI

DA SEA MEJOR CADA VEZ.

PARA ELLOS, DESEAMOS APORTAR UN PEQUENO GRANO DE ARENA EN LA CONSERVACION DE UNO
DE LOS DONES MAS IMPORTANTES Y PRECIADOS
QUE TIENE EL SER HUMANO: L A S A L U D.

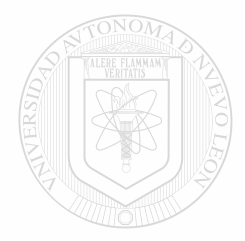
UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN BIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

A MI MADRE,
HERMANOS Y SOBRINOS.

A JOSE ANGEL

ADRIANA VERONICA Y

JOSEANGEL



UANL

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE FUNDACION: LEÓN

GRAN MARISCAL DE AYACUCHO

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

POR EL RESPALDO MORAL Y ECONOMICO QUE ME BRINDARON.

AGRADECIMIENTO

Nuestra más sincera gratitud a todas las personas e - Instituciones que colaboraron de forma directa o indirecta en la elaboración de este trabajo:

Ing. Raúl J. Molina

Dr. Mario Salomón

Q.B.P. Irma Terán

Q.B.P. Juana Zerbn

Q.B.P. Yolanda Molina

Q.B.P. Norma Arrieta

Q.B.P. Miguel Angel Záñiga

Al Departamento de Farmacología y Toxicología de la Facultad de Medicina de la U.A.N.L.

A la Unidad de Investigaciones Biomédicas del Noreste del I.M.S.S.

A todo el personal que laboran en la Sección de Oxidos de la empresa estudiada.

CONTENIDO

			PAG.
	SITC	INTRODUCCION	1
MIVERSIDA	I. ALE	ANTECEDENTES	4
	11.	HIPOTESIS Y OBJETIVO	20
	111.	MATERIAL Y METODOS	22
	IV.	RESULTADOS	54
	V.	ANALTSIS Y CONCLUSIONES	76
	VI.	RECOMENDACIONES ON ON A DE NITEVO I EC	81
O1	V11.	BIBLIOGRAFIA	83
	VIII.	RECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS	90

INTRODUCCION

Es sumamente importante prevenir la intoxicación por plomo en poblaciones expuestas ocupacionalmente; al encontrarse un trabajador enfermo, es un productor que por su inutilidad para laborar habrá de sufrir frustraciones que pueden afectar muy seriamente su ámbito familiar. Verá -- disminuido su ingreso y un cambio notable en la estructura de su economía.

Las consecuencias que incumben a la empresa, son bastante graves, desde la disminución en la productividad por el incremento de horas hombre perdidas hasta la inhabili-dad de un trabajador calificado, con un adiestramiento previo y una experiencia de trayectoria; aunado a esto los -consecutivos aumentos en los costos que implica la selección de otra persona para sustituir al que ha perdido completamente su aptitud para el trabajo, más gastos administrativos que conlleva la ausencia del obrero, adicionándose los costos por incapacidad temporal o permanente.

En lo que se refiere al sector salud, se ve afectado por el aumento de la demanda de servicios y disminuye la -cantidad de otros bienes y servicios por otros factores, --por cuanto deriva la desviación de recursos dedicados a la

1

adquisición de servicios médicos, medicamentos, hospitalización, exámenes de laboratorio, acciones de rehabilita-ción, además de costo administrativo y mano de obra que -esto requiere.

Basándose en que día a día se incrementa el costo de la vida, es importante establecer la revisión de gastos, - sin perder de vista que en el sector salud esta reducción debe ser muy bien planeada para no malograr los resultados, por lo que es esencial contar con pruebas de laboratorio - adecuadas y sencillas que permitan el diagnóstico de las - alteraciones incipientes y evitar así los casos de intoxicación.

En este trabajo se busca comparar los métodos de de-tección de plomo en sangre por espectroscopía de absorción
atómica con la determinación de protoporfirina zinc con -ayuda del hematofluorómetro.

Existen normas para la prevención de riesgos labora-les, (Constitución Mexicana, Código Sanitario, Ley Fede-ral del Trabajo y la Ley del Seguro Social) respaldos lega
les que desafortunadamente no se cumplen en su totalidad por un gran número de industrias, Los factores que se hallan implicados probablemente son:

- 1.- La falta de difusión de los métodos diagnósticos en la detección oportuna.
- 2.- El costo excesivo de estos métodos.
- 3. Molestias a los que se ven sometidos los investigados.
- 4.- Pérdida de tiempo que repercute en la productividad.

Todo lo anteriormente expuesto nos guió a investigar la utilización del hematofluorómetro como elemento cuantificador en etapas subclínicas del saturnismo y los beneficios que de ello derivan.

UANL

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

1. ANTECEDENTES

El plomo es un metal al que no se le ha encontrado -ninguna función biológica; en cambio, sus efectos tóxicos
se reconocen desde hace más de 2,000 años. A pesar de esto, sigue siendo ampliamente usado en la tecnología moderna por lo que continúa siendo causa de intoxicación (10).

El amplio uso de este metal puede atribuirse a sus -múltiples propiedades tales como: durabilidad, maleabilidad, resistencia a la corrosión, facilidad para formar - aleaciones con otros metales, como estaño, antimonio, etc.,
y estabilizador en aleaciones; así mismo puede emplearse como protector contra radiaciones, aislamiento de sonido,
terminado en cerámica, en vidrio y pinturas (75,23,30).

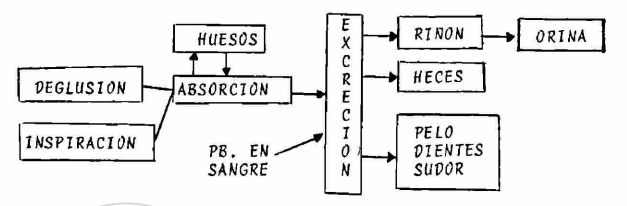
Con la aparición de los motores de combustión interna a fines del siglo XIX, una nueva magnitud se introduce en el problema de intoxicación por este elemento, en los áltimos 50 años, el uso del tetraetilo de plomo como antidetonante en la gasolina, generaliza el riesgo de contamina-ción a practicamente toda la humanidad, por la dispersión del metal a través de la expulsión de los gases de combustión de éstos motores (29).

Dentro de la toxicología, el plomo ha alcanzado importancia debido a que el número de envenenamientos que produce es superior al de cualquier otro metal y en un gran número de ocupaciones significa un grado variable de exposición al plomo (15); siendo algunos de los más importantes: el óxido de plomo (litargirio), el óxido rojo (minio) y el óxido café (15,18,19).

El plomo ingresa al organismo por el aparato digestivo o respiratorio, básicamente. Es transportado a los tejidos, principalmente a los huesos, donde se deposita, removiendose frecuentemente asegún se ha demostrado por estudios con radioisótopos.

Se excreta por el riñón, pero también por la bilis y de ahí con las heces, así como una pequeña cantidad a través del sudor, del pelo y de las uñas. La excresión mayor es precisamente a través del riñón, en tanto que el plomo que aparece en la materia fecal, en su mayor parte, se elimina sin ser absorbido por el organismo (9,34). En la -- Fig. 1, se muestra el metabolismo del plomo.

FIGURA No. 1 METABOLISMO DEL PLOMO



La industria, puede hacer llegar a la población que no labora en ella sus residuos de plomo a través del agua
y aire; por sus productos (pinturas, juguetes, baterías, etc.) y sus deshechos (polvos, humos, etc.) contaminando los alimentos.

A este respecto se ha comprobado que los niños de los trabajadores de estas empresas exhiben niveles de plomo - significativamente mayores en su organismo, en virtud de que sus padres lo llevan al hogar en su cuerpo o en sus ropas (26).

De lo anterior se puede deducir que la utilidad del plomo es importante para la economía y calidad de nuestra
vida, existiendo en nuestro país grandes grupos de pobla-ción obrera expuesta a la contaminación por plomo, por una
parte debido al amplio uso industrial de este metal y por

otra, a que México es el primer productor de plomo refinado en Latino América y ocupa el cuarto lugar en la producción mundial [22].

Sobresale el hecho de que han sido explotados minerales de plomo en 22 Estados de la República Mexicana, además de aquellos en que solo se han encontrado algunos indicios de su existencia sin haberse explotado comercialmen-te. Sin embargo, el total nacional está basado en la producción obtenida en unos cuantos estados, destacan los de
Chihuahua y Zacatecas, que desde su principio han consti-tuído más del 70% (en ocasiones más del 80%) de la producción nacional (22).

La refinación de este metal, en nuestro pals, se lleva a cabo practicamente en forma exclusiva en la ciudad de Monterrey (30); una vez obtenido el metal puro, este es -- utilizado para producir diversos compuestos, siendo muy importantes por la cantidad elaborada el minio y el litargirio (53.133 tons. métricas), mono y tetraóxido de plomo -- respectivamente (22), los que se utilizan en los procesos industriales de la fabricación de acumuladores (14.239 - tons. métricas), en la producción de tetraetilo de plomo - [8.147 tons. métricas], en cables (6.409 tons. métricas), en cerámica, cristalería, colorantes y algunos tipos de --

soldaduras, habiéndose llegado a reunir un total de 150 -ocupaciones de plomo y otros tantos quedan a la sombra sin
ser registrados en Salubridad, condicionando a la intoxica
ción plúmbica por desconocímiento a los riesgos por el metal (22). (Anexo 1)

En las estadísticas del Instituto Mexicano del Seguro Social, el plúmbismo ocupa el cuarto lugar dentro de las - enfermedades de riesgo profesional (21).

El saturnismo como padecimiento ocupacional ha sido reconocido desde hace muchos años principalmente entre los
trabajadores que se hallan expuestos al riesgo, considerán
dose victimas de la contaminación ambiental la población en general y en forma particular los niños, ocasionando -por su magnitud y trascendencia un problema de salud pública y de salud ocupacional.

1. SEMIOLOGIA:

La intoxicación aguda con plomo es bastante rara y se observa después de la ingestión accidental o con fines sui cidas de compuestos de plomo solubles en ácidos. La ac-ción local produce en la boca efectos astringente, sed y -sabor metálico. Después sigue náuseas, dolor abdominal --intenso, pero diferente al que se produce con la intoxica-

ción crónica, sí se absorben rápidamente grandes cantida-des de plomo puede aparecer síndrome de shock (17).

La intoxicación subaguda o crónica de plomo es la que generalmente encontramos en los trabajadores expuestos al riesgo.

Se podría dividir en tres tipos (17):

1.1 SINDROHE ABDOMINAL:

Suele comenzar con sintomas imprecisos como anorexia, debilidad muscular, malestar y cefalea. El extreñimiento también es un signo precoz, especialmente en los adultos. Hay sabor metálico persistente desde el inicio de la in-toxicación, posteriormente aparecen náuseas y vómitos. -- Puede acompañarse de hipertensión.

1.2 SINDROME NEUROMUSCULAR: DE BIBLIOTECAS

Va no es frecuente encontrarlo, por ser una manifesta ción del envenenamiento avanzado. Es antecedido por debilidad muscular y fatiga, siendo los músculos activos los más afectados, generalmente los extensores del antebrazo, muñeca y dedos; los músculos extrínsecos del ojo, ocurrien do a menudo en el lado dominante.

La mano péndula y en menor grado el pie péndulo son - signos patognomónicos de la intoxicación renal de los uratos y puede precipitar un ataque de gota (17).

Cantorow y Trumper (1944) han presentado un resumen - detallado de la parálisis saturnina.

1.3 SINDROME DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL O ENCEFALOPATIA SATURNINA.

Es la manifestación más grave de la intoxicación plúmbica. Los primeros indicios pueden ser la torpeza en los movimientos, vértigos, ataxia, caída, cefalea, insomnio, inquietud, irritabilidad; conforme evoluciona la encefalopatía, puede ocurrir excitación y confusión, seguido por --delirio y convulsiones.

El Indice de mortalidad es aproximadamente el 25% y - el 40\$ de los que sobreviven tienen secuelas neurológicas, retardo mental, anormalidades del EEG, convulsiones, parálisis cerebral, atrofia óptica o distonía muscular defor-mante, siendo los niños los más susceptibles de presentar-los (17).

2. TOXICIDAD:

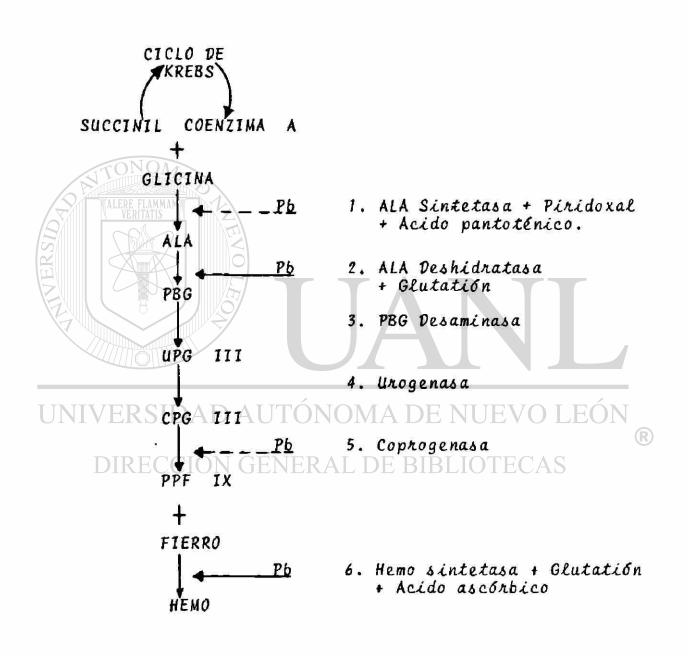
La toxicidad del plomo se explica, por su afinidad -- para unirse en forma covalente a los grupos sulfidrilos de

las proteínas, haciendo esto que su funcionamiento y morfo logía se alteren.

Si la acción se efectúa en una enzima, el resultado - puede ser inhibición de la actividad enzimática, de esta - forma actúa en la ruta biosintética del grupo prostético - hemo, que muestra una gran sensibilidad a los efectos tóxicos del plomo. La figura 2 nos muestra la vía metabólica de síntesis del grupo hemo. Las líneas completas indican los lugares en los que se ha demostrado una inhibición debida al metal, mientras que las líneas segmentadas indican los lugares en los que probablemente haya inhibición debido al metal (34).

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

FIGURA No. 2 RUTA BIOSINTETICA DEL GRUPO HEMO Y EFECTOS DEL PLOMO.



SIGNIFICADO:

---- = Inhibición definitiva

Consideramos de importancia aclarar algunos conceptos por lo que recurrimos a los autores E.J. Ariens, P.A. - -- Lehmann y A. Simonis, pero con la advertencia que de ninguna manera son categóricos.

FARMACO:

Es toda substancia con actividad biológica pronunciada entre Estos están los medicamentos, drogas, plaguici--das, vitaminas, hormonas, etc.

XENOBIOTICOS:

Es toda substancia ajena ul ser viviente; están incluidos aquí los agentes venenosos, dañinos o inactivos, pero excluidos las vitaminas y las hormonas que normalmente son substancias endógenas.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

TOXON DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Es un farmaco o un xenobiótico con efectos nocivos, - tanto dañinos como indeseables.

VENENO:

Es un toxón potente y peligroso. Así un toxón produce un envena intoxicación mientras que un veneno produce un envenenamiento (intoxicación que pone en peligro la vida) (3).

Resumiendo el plomo es un toxón xenobiótico, siendo la dosis la que normará el problema de intoxicación o nó.

Consideramos que el nivel tóxico tiene gran importancia; al conocerlo es posible precisar cual es la exposi-ción a tóxicos permisible antes de que se presenten los -sintomas característicos de la intoxicación.

Esto es importante para la detección temprana de la - exposición a venenos y por lo tanto para la prevención del saturnismo [3].

Para la detección de los efectos precoces del plomo - en la exposición ocupacional individual se han utilizado - varias pruebas que se pueden dividir en dos grupos:

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEÓI

- a) METODOS DIRECTOS: Basados en la medición del metal en tejidos corporales.
- b) METODOS INDIRECTOS: Basados principalmente en el daño celular producido por plomo como -consecuencia de alteraciones metab<u>ó</u>
 licas en la biosíntesis del grupo hemo (32).

Para la cuantificación del metal, existen gran cantidad de métodos de los que se pueden mencionar principalmen te: los métodos colorimétricos clásicos con ditizona (16, 23,30,36) y los de espectrofotometría de absorción atómi-ca (30,37), con el inconveniente de ser laboriosos los primeros y costosos los segundos; los de espectrografía y polarografía que son utilizados con fines de investigación, teniendo actualmente poca difusión (36,41).

El cuadro No. 1 nos presenta una evaluación de los m<u>é</u> todos más usados de laboratorio para la detección de hue--llas de plomo en los tejidos humanos y sus principales características (32).

Las características de los diferentes métodos nos permitió elegir el que por sus peculiaridades de certeza, cos to y técnica fuese el más aplicable a grandes grupos, en la detección del grado de absorción de plomo en sangre con la determinación de protoporfirina zinc, por medio del hematofluorómetro y este fue comparado con la determinación de plomo en sangre por espectroscopía de absorción atómica, método que estuvo más a nuestro alcance por ser muy usual en la localidad.

En relación con métodos como ALA-U ó Pb-0, se tenía - el inconveniente de recolectar la muestra en envases especiales y cantidad correspondiente a 24 horas, con el ries-

CUADRO No. 1

EVALUACION DE METODOS DE LABORATORIO PARA DETERMINAR HUELLAS
DE PLOMO EN TEJIDOS HUMANOS.

METODOS DIRECTOS.			
METODOS	MUESTRA	INDICACIONES	CONTRA- INDICACIONES
Métodos de la dit <u>i</u> zona.	Sangre 5 ml.	Procedimiento pr <u>e</u> ciso.	muy largo y tedioso.
Extracción con pir rolidín ditiocarba mato de amonio.	Sangre 5 ml.	Método rápido con precisión acepta- bles.	Difícil con seguir los reactivos.
Sistema de botes de muestreo.	0.2 a 0.5 ml. de una dilu- ción 1:10 de sangre en so lución sali- na normal.	Relativamente fá- cil y rápido	Su exactitud y precisión; son muy acep tables.
Precipitación con ácido tricloro a cético.	Sangre 5 ml.	No es precisu	La separación de proteínas puede arras-trar algo de plomo.
Método de las co- pas Delves	Sangre 10 ul.	Rápido muy sensible con buena precisión.	Extremas pre- cauciones de limpieza muy especiales.
DIRECCIO	N GENERAL	DE BIBLIOTE	Ascures.
Horno de grafito	1 a 100 ul. de sangre.	Excelente sensi- bilidad, buena exactitud, prec <u>i</u> sion y rapidez	Complejo dispo sitivo lo ha cen caro.
Disco de papel filtro.	Absorción de sangre en un disco de pa- pel filtro de 6 mm. de diá- metro.	No ha tenido a ceptación.	Baja precisión
Espectroscopía de absorción atómica.	Sangre 5-8 ml.	Método más usual, precisión acept <u>a</u> ble.	Material y e quipo costoso.

go de contaminación que alteran los resultados, motivos -- por los que fueron deshechados (32).

La concentración de Pb-S se ha considerado por mucho tiempo como indicador de primera elección para evaluar la intoxicación o absorbancia aumentada de plamo (37,40).

Idealmente, es deseable conocer la cantidad de plomo absorbido previamente de todas las fuentes, esta podría -- ser una verdadera medida de exposición, tal medida no es - posible efectuarla aún en condiciones de experimentación - altamente controladas. Se utiliza la concentración de - - Pb-S, basándose en que la sangre llega a todos los tejidos, reflejándose por ello como indicador de la dosis corporal; por ello utilizaremos el metodo de espectroscopía de absorción atómica.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

De los métodos indirectos hemos elegido una prueba, - la protoporfirina zinc (PPZ-In), que se basa en la acción que ejerce el plomo sobre la biosíntesis del grupo hemo -- (Fig. 2), reflejando el daño celular directo a diferencia del plomo en sangre (Pb-S), que es considerado como indica dor de absorción (4). Utilizamos para PPF-In el hematoflu rómetro, teniendo en cuenta que en anemia por deficiencia de hierro puede llevar a lecturas alteradas en los valores de PPF-In.

En la actualidad no hay ninguna prueba que por sí sola permita establecer con certeza el grado de intoxicación plímbica.

Por lo que nos proponemos la utilización de una prueba sencilla, barata y rápida que nos permita decidir a - quienes habrá que hacer otros exámenes más laboriosos y ca ros, evitando de esa forma exámenes de laboratorio innecesarios.

3. PREVENCION.

Por ser una enfermedad prevenible es deber esencial - de todos los que tienen responsabilidad ejecutiva de mando, tal como lo es el médico del trabajo al actuar como un promotor de la salud, sumándose a las acciones de algunos empresarios a quienes debe inquietar una inversión segura, - al tener un enfoque positivo del progreso industrial, que al mismo tiempo evite que la población trabajadora llegue a los extremos de la intoxicación por plomo y el costo social que lleva consigo [1]. Tradicionalmente el costo social se define como la suma de los costos directos más los indirectos, originados por los accidentes y las enfermedades del trabajo, cuya proporción se encuentra en relación 1:5 [5.6].

La prevención de la enfermedad, puede efectuarse en cualquiera de los 3 niveles de la triada epidemiológica, teniendo siempre presente que las acciones de salud deben
de ser encaminadas primero al agente etiológico o fuente,
en segundo lugar detectar y/o modificar el medio ambiente,
y por áltimo al que se buscará incomodar lo menos posible,
de donde tenemos:

11 .- AGENTE ETIQLOGICO.

Se encausará hacia el mejoramiento de técnica en suprocesamiento.

2). - MEDIO AMBIENTE.

Este factor incluye la detección oportuna de las concentraciones ambientales permisibles (TLVs) y su manteni-miento. RSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS 3).- HUESPED.

Las acciones estarán dirigidas a la educación del trabajador sobre normas higiénicas (hábitos y costumbres), -- protección específica (uso de equipo), detección oportuna mediante el control médico periódico, coadyuvada con los - resultados de laboratorio; medio único para la detección - en fase subclínica de la intoxicación plúmbica para limi-tar el daño, evitándose llegar a la etapa clínica y como - consecuencia a la rehabilitación.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

11. HIPOTESIS.

Mediante el uso del hematofluorómetro, método de de-tección del saturnismo en fase subclínica, aumentan los be
neficios al reducir costos, comparado con otros métodos -tradicionales.

OPERACIONALIZACION DE VARIABLES.

- A. VARIABLE INDEPENDIENTE.
 - A.1 MEDIANTE EL USO DEL HEMATOFLUOROMETRO- Se investigó:
 - 1- Costo del aparato, 2- Certeza de resultados, 3- Cantidad de biológico necesario, 4- Lectura de resultados, 5- Manuabilidad, 6- Técnica necesaria, 1- Material necesario.
- A.2 CUANTITATIVAMENTE- Se determinó mediante la manipul<u>a</u>
 ción, ejecución y lectura de resultados en el apara-
- B. VARIABLE DEPENDIENTE. Se comparó entre:
 - 1- Tiempo de ejecución, 2- Costos (materiales y equi- pos).
- C. CORRELACION ENTRE:

Plomo en sangre (Pb-S) por espectroscopía de absorción atómica y protoporfirina zinc (PPF-In) con el hemato--fluorómetro.

III. MATERIAL Y METODOS.

En el presente estudio se utilizó el método observa-cional analítico, longitudinal, epidemiológico y prospect<u>i</u>
vo teniendo como base la hipótesis planteada.

1. DISENO DE LA MUESTRA.

La investigación se llevó a cabo en una planta productora de óxidos de plomo en el Estado de N.L.; cuenta con - 106 trabajadores distribuidos en 3 turnos rotativos, esto constituyó nuestro universo de trabajo.

El grupo de estudio de 39 trabajadores elegidos en -forma aleatoria simple, todos ellos expuestos a diversos foxidos de plomo principalmente minio y litargirio corres-ponde al 33% de la población trabajadora de la planta.

El tamaño de muestra se obtuvo mediante la siguiente formula:

$$n = (2)^{2} (S)^{2}$$

$$E^{2}$$

- I = Al nível de confianza
- S = A la desviación estándar
- E = Error máximo que un investigador está dispuesto a aceptar como discrepancia entre \bar{X} .

Donde:

$$\bar{X} = 40$$

I = 3.06 o sea el 99.73 de confianza

S = 2.09

E = 1

Sustituyendo:

$$n = \frac{(9) (4.39)}{1} = 39 \text{ trabajadores}$$

Conocido el número de personas requeridas para la - - muestra, se eligió en forma aleatoria en base a una tabla; con los números obtenidos se constató a que trabajador co-rrespondía en las planillas del Departamento de Personal.

Los criterios de inclusión fueron: NEV

- a) Trabajar en la sección de óxidos
- b) Tener más de un año trabajando en la empresa
- c) Colaboración voluntaria en la investigación

El cálculo de nuestra muestra requería de 39 personas, que si bien se obtuvo este número, se trabajó con 37 por - haberse alterado las muestras biológicas recolectadas (se coagularon) de dos trabajadores. Se hace necesario esta aclaración ya que nuestro muestreo requiere de resultados válidos.

El promedio de 40, corresponde al límite inferior de Pb-S, que recomienda la Asociación Médica Americana como - índices biológicos de plomo inorgánicos en sangre (Cuadro 3), estos valores son los utilizados en México.

Para el monitoreo personal se tomaron 14 personas; 12 del área de producción y 2 de personal administrativo (oficinas), esto se hizo con objeto de aumentar las observa-cuones y poder inferior a la totalidad de la planta.

La elección de las áreas se obtuvo después de 3 recorridos por la planta siguiendo al flujo de producción que nos permitió observar las características de las mismas, que identificamos como se muestra en el Cuadro No. 2.

Las tarjetas del departamento de personal nos dieron los siguientes datos del grupo muestreado:

- 1) Sección en que laboran (Cuadro No. 2)
- 2) Antiguedad en la planta (Cuadro No. 6)
- 3) Edad de los trabajadores (Cuadro No. 5)

2. TOMA DE MUESTRAS.

Las muestras de sangre se recolectaron en el transcur so de la mañana (7 a 8 A.M.), fueron tomadas de la circul<u>a</u>

CUADRO No. 2

AREAS DE TRABAJO Y NUMERO DE TRABAJADORES PARA MONITOREO PERSONAL DE LA EMPRESA EN ESTUDIO

N.L.

1 9 8 3

AREAS DE TRABAJO	SUB-AREAS	No. TRABAJADORES
1. Producción	Fundición	2
	Oxidadores	
	Peletizados	2
	Hornos mecánicos	2
	Molinos atomiza-	
NIVERSIDAD A	Udones OMA DE 1	IUEVO LEÓN
2. Laboratorio	ENERAL DE BIBL	OTECAS ¹
3. Empaques		1
4. Almacén		1
5. Mantenimiento		1
6. Oficinas		2
TOTAL	14	

Fuente: Departamento de Personal.

CUADRO No. 3 INDICES BIOLOGICO DE PLOMO INORGANICO ESTABLECIDOS EN DIFERENTES PAÍSES, EN LOS AÑOS

1967 - 1971

ANO	PAIS	ACEPTABLE	EXCESIVA	PELIGROSA
1967 [1]	Suecia	< 50	50 - 70	> 70
1968 (1)	Amsterdam		70	
1968 [1]	Gran Bretaña	< 40	80 - 120	>120
1971 [2]	Estados Uni-	40 - 60	60 - 100	>100
TALERE FLA	dos.			
VERITA	(Asociación			
	Médica Ame-			
	ricanal			

FUENTE: [1] Biological Indices of absorption, biological NIVERSID thershold limit values [7]. EVO LEÓN

Hygiene, University of Goteborg, and AB -tudor, Nol. Sweden (38).

*Nota: Unidades en ug/100

ción periférica. El sitio de punción se limpió frotando - la zona con algodón embebido en alcohol, empleándose jeringas hipodérmicas desechables estériles y tubos heparinizados.

La cantidad de sangre obtenida fue de 6 ml. mismo que se utilizó para efectuar Pb-S y PPF-In.

- 2.1 Para el procesamiento de Pb-S se utilizó el método de espectroscopía de absorción atómica, con la técnica -No. B-C-11 R del manual de Perkin Elmer, Modelo -
- 2.2 Para la determinación de PPF-In se midió directamente en una gota de sangre completa con ayuda del aparato hematofluorómetro Buchler, Hematofluor Ip modelo 4 - 4000.
- 2.3 Para la toma de muestras (biológicas) los trabajadores, tenían que trasladarse desde el área de trabajo al con sultorio médico de la planta; éste incluye: tiempo de espera, tiempo de toma de la muestra y retorno a su -- área de trabajo.

Durante el procesamiento de la sangre se cronometra-ron tiempos de ejecución de las técnicas hasta la ob-tención de resultados, obteniéndose promedios.

2.4 Para la obtención de los precios de mercado por los -análisis de Pb-S y PPF-In, se realizó una encuesta a los laboratorios de toxicología obteniêndose los pre-cios que muestran el cuadro No. 3.

El monitoreo personal se realizó utilizando bombas -- personales de marca Bendix PUMP Kit modelo BDX 44, calibra-das previamente a volumen promedio 1.5 l/min.

Por contarse con 5 bombas, el monitoreo se realizó en tres días alternos.

En este monitoreo, las bombas y los filtros fueron -previamente identificados, verificando su buen funciona- miento, en forma objetiva cada 2 horas, a la culminación de la jornada laboral se retiraron las bombas para control,
calibración y corroborar las posibles alteraciones signifi
cativas durante su uso. Se recargaron las baterías de las
bombas por medio de energía eléctrica en 12 horas, cali- brándose a los litros indicados para ser utilizados nuevamente.

A continuación se presentan los métodos bioquímicos - usados y las características de cada uno de ellos en el -- orden realizado:

Determinación de plomo en sangre Determinación de protoporfirina Monitoreo personal

- 3. DETERMINACION DE PLOMO EN SANGRE POR ESPECTROSCOPIA DE ABSORCION ATOMICA.
 - 3.1 Fundamento. La mayor parte (90%) del Pb-S se en- cuentra dentro de los eritrocitos, al producirse la
 hemólisis con pirrolidín ditiocarbamato de amonio [PDA], y en esta forma se extrae por medio del solvente, metil isobutil cetona, este extracto se analiza en un espectrofotómetro de absorción atómica.

Una lámpara de cátodo hueco con filamento de plomo, produce luz de longitud de onda característica, esta luz pasa a través de la flama donde se inyecta a presión la muestra y los átomos de plomo la absorben debido al principio básico de física cuántica.

La diferencia de la intensidad de la luz que atra-vieza la flama antes y después de la introducción de la muestra es proporcional a la concentración de
plomo en ella (19,43).

3.2 <u>Material y equipo</u>
Substancias:

3.2.1 Tritón X-100 (Eter mono P-(1,1,3,3,- tetrametil butil). Fenílico del plietileno glicol. Merck.

3.2.2 PDA

- 3.2.3 Metil isubutil cetona, para análisis por extracción (Merck) solución patrón de plomo titrisol (Merck).
- 3.2.4 Nitrato de plomo
- 3.2.5 Acido nítrico

3.3 Reactivos

- 3.3.1 Solución patrón de plomo de 1000 µg/ml
- 3.3.2 Solución estándar de plomo de 10 µg/ml
- 3.3.3 PDA al 28 (P/V)
- 3.3.4 Metil isobutil cetona saturada con agua
- D3.3.5 Acido nitrico al 18 E BIBLIOTECAS

3.4 Preparación de los reactivos

- 3.4.1 Solución patrón de plomo de 1000 µg/ml (am-polleta titrisol preparada de acuerdo a ins-trucciones) ó
- 3.4.2 Solución patrón de plomo de 1000 $\mu g/ml$ preparada a partir de:

Nitrato de plomo 1.589 g

Acido nítrico al 1% (V/V) a60-rar 1000 ml

3.4.3 Mezclar

Solución estándar de plomo de 10 49/ml 1 ml Solución patrón de plomo de 1000 49/ml 100 ml Aqua bidestilada aforar a

Acido nítrico al 18 (V/V)

10 ml Acido nitrico

100 ml Agua bidestilada aforar a

3.4.4 Mezclar

Metil isobutil cetona saturada con agua

Metil isobutil cetona

500 ml

Agua bidestilada

500 ml

3.4.5 Agitar

PDA al 28 (P/V)

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LE

100 ml (R)

Agua bidestilada aforar a

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

3.5 Material y aparatos

- 3.5.1 Tubos de ensayo de 16 x 150 mm con tapón de rosca
- 3.5.2 Pipetas volumétricas de 5, 2 y 1 mililitro
- 3.5.3 Pipetas graduadas de 10 mililitros
- 3.5.4 Jeringas
- 3.5.5 Centrífuga
- 3.5.6 Balanza analítica
- 3.5.7 Espectrofotómetro de absorción atómica

3.6 Metodo

3.6.1 Material biológico:
6 a 8 mililitros de sangre

3.7 Técnica

- 3.7.1 Toma y preparación de la muestra
- 3.1.2 Pesar un tubo heparinizado de 16 x 150 mm con tapon de rosca y poner de 5 8 mililitros de sangre. Pesar nuevamente el tubo y por diferencia establecer el peso de la muestra. Añadir 1 ml. de tritón X 100 y agitar inmediatamente para hemolizar la sangre, agregar 1 ml de PDA y 5 ml de Metil Isobutil Cetona.
- 3.7.3 Agitar fuertemente el tubo con la muestra y cen-UNIVER trifugar a 3000 rpm durante 10 minutos para sep<u>a</u> rar el extracto de la sangre.

3.8 Análisis

3.8.1 Analizar la fase orgânica (metil isobutil ceto-na) de los problemas y el stándar de 5 microgramos totaltes, (ver curva de calibración) extraído en forma similar. Utilizar un blanco de me-til isobutil cetona para poner el cero del espec
trofotómetro de absorción atómica, ajustado a -las siguientes condiciones:

Longitud de onda

283.3 nm

Abertura de paso de luz

0.7 nm

Fuente de energía

Lámpara de cátodo hueco

para plomo.

Tipo de flama

Aire - acetilo oxidante

(azul)

3.8.2 <u>Curva de Calibración</u>

Se colocan 5 g de sangre (con la misma concentr<u>a</u> ción normal de plomo) en doce tubos divididos en cuatro series de tres tubos cada una y se procede como sigue:

Tubos con 5 g. Solución estándar Concentración de sangre de 10 µg/ml µg/100 g.

UNIVERSIDADIA UTONOMA DE NUEVO LEON DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS 3 (3) 0.30 60 4 (3) 0.50 100

3.8.3 Calculos.

problema x 100

Pb-S (ug/100 g) =

Absorbancia del estándar x peso de la muestra.

 $\delta = \underset{g. \text{ de muestra}}{\text{ muestra}} \times 100$

3.8.4 Valores normales.

Personas no expuestas: menor de 40 μ g/100 g de sangre.

3.9 Medidas de seguridad y control

Todo el material usado debe ser lavado de la siguiente forma:

- 3.9.1 Lavar el material con agua y detergente
- 3.9.2 Enjuagar con agua corriente
- 3.9.3 Sumergir el material en ácido nítrico al 10% caliente.
- 3.9.4 Enjuagar con agua corriente
- 3.9.5 Enjuagar con acido nítrico 1:1
- 3.9.6 Enjuagar con agua corriente
- 3.9.7 Enjuagar con agua bidestilada abundante.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

4. DETERMINACION DE PROTOPORFIRINA

4.1 Fundamento. -

Cuando las protoporfirinas se excitan con la luz -ultravioleta de longitud de onda de 424 nm emiten fluorescencia de longitud de onda de 594 nm, la can
tidad de fluorescencia es proporcional a la concentración de protoporfrinas. Para medir la PPF-In -en una gota de sangre se usa un hematofluorómetro;

este es un aparato portátil, de fácil manejo con el que se puede hacer un promedio de 20 - pruebas por hora (8).

4.2 Material y Aparatos

Lanceta desechable de punta larga (5 mm)

Cubreobjetos del No. 1 de 25 mm x 25 mm.

Varilla de vidrío de 10 cm de longitud x 4 mm de -
diámetro.

Hematofluorometro (hematofluor Zp modelo 4-4000).

4.3 METODO

4.3.1 Material biológico.-

lava con detergente y agua o se límpia frotán dola con algodón y alcohol. Se punciona con una lanceta desechable de punta larga (5 mm) se deja salir la sangre y se pone una gota en el centro de un cubreobjetos del No. 1 de - - 25 mm x 25 mm. Con agitador de vidrio se extiende la sangre en la superficie del cubreobjetos, lo suficiente para cubrir la abertura del portaplacas del hematofluorómetro. El cubreobjetos se coloca en el nicho o depresión de la placa para la muestra.

La piel de la oreja o de la yema del dedo se

- 4.3.2 Con el agitador se continúa revolviendo la sangre 5 segundos, por lo menos para oxigenarla.
- 4.3.3 La sangre con anticoagulante (heparina o EDTA) -puede almacenarse en el refrigerador durante una
 semana. Antes del exámen se mezcla suavemente -hasta que la muestra este homogénea, después se destapa el tubo con la muestra para que se oxigene y se agita suavemente en un agitador durante
 10 6 15 minutos, lapso suficiente para que la -muestra alcance la temperatura del laboratorio, condición recomendada para obtener un resultado correcto. Después se pone una gota en el cubreob
 jetos, se extiende y se revuelve con el agitador
 como antes se mencionó.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

4.4 TECNICA CCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Se calibra el aparato con las láminas que acompañan el aparato para poner: el cero, el valor alto (150-250) y el valor bajo (30-70) según las instrucciones del <u>6a</u> bricante.

4.4.1 Poner el cubreobjetos en la depresión a propósito, que tiene el portaplacas, empujar suavemente el portaplacas, hasta el primer tope que corresponde a la placa negra; cuando la lectura que se obtiene con esta placa es menor que 30 se considera que el hematofluorómetro funciona correctamente, después se empuja nuevamente el portaplacas hasta el segundo tope que corresponde a un estándar interno del aparato (hecho de rodamina B), cuando la lectura que se obtiene de este estándar cae entre 70-140 unidades se considera -- que el hematofluorómetro funciona correctamente.

Nuevamente se empuja el portaplacas hasta el tercer tope en el que está la muestra, la lectura - que se obtiene es la concentración de PPF-In o - PPF eritrocitaria según la selección que se haya hecho en los controles del aparato (Ip o EP). - Cuando una muestra empiece a secarse se deshecha.

4.4.2 El portaplaças y sus componentes se limpian con una tela, que no suelte pelusa, humedecida con - alcohol isopropílico.

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEV

4.4.3 El cubreobjetos con la muestra debe estar perfectamente límpio sin polvo ni pelusa y manejarse - tomándolo por los bordes y nunca tocar con los - dedos las superficies.

Las burbujas en la muestra causan lecturas incorrectas, su presencia se infiere cuando se obtie
ne una lectura demasiado desviada del resto de las lecturas de la misma muestra, desviación que
se corrige cuando la sangre se revuelve con el agitador.

4.4.4 Cuando el hematocrito es más bajo ó alto de lo normal, se hace la corrección multiplicando la lectura encontrada por el producto de dividir el
hematocrito obtenido entre 35 (en niños) ó 42 -(en adultos).

tos valores normales en niños hasta 59 microgramos en 100 ml de sangre según datos del Centro -

ER para el Control de las Enfermedades de los Estados Unidos de Norteamérica (40).

4.4.5 Medidas de seguridad y control.

las generales para efectuar los procedimientos - de química clínica.

5. MONITOREO PERSONAL

5.1 FUNDAMENTO.-

Se basa en determinar la exposición real del trabajador al plomo ambiental durante la jornada de trabajo. Esto se logra mediante la utilización de un mecanis mo de recolección del aire que respira la persona - muestreada; fijándose el casete a la solapa del uni forme cerca de la zona respiratoria.

5.1.2 Al hacer pasar una corriente de aire a una -velocidad constante de 2 litros por minuto, el rango del tamaño de las partículas recogi
das es constante, Estas serán retenidas en un
filtro de celulosa cuyos poros tendrán un diá
metro de 0.45 µ.

5.1.3 La bomba de aspiración del muestreador será - accionada por pilas y se colgará del cinturón del usuario para evitar interferencia y molestias durante su labor (19).

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

5.2 EQUIPO PARA CALIBRAR LAS BOMBAS

Soporte 1

Bureta 1

Matraz Erlenmeyer 250 ml 1

Sistema conector 1

Bombas 5

5.2.1 Procedimiento .-

Las bombas deben cargarse con energía eléctr<u>i</u>

ca durante un tiempo mínimo de 12 horas, para proceder a la calibración posterior siguiendo el siguiente proceso:

- 5.2.2 La bomba se conecta en el sistema conector y de ahí al matraz, el que impide el paso de -líquidos a la bomba, éste se conecta a la bureta la misma que está sujeta al soporte; las
 paredes interiores de la bureta, deben ser hu
 reta la previamente, facilitando el desplazamiento de las películas jabonosas.
- 5.2.3 Se hace llegar un recipiente con agua jabonosa a la boca de la bureta lográndose formar una película jabonosa que por la presión del
 vacío ejercida por la bomba recorrera a lo -largo de la graduación de la bureta, siendo este recorrido cronometrado y por medio de la
 siguiente fórmula se calcula la conversión a
 litros por minuto.
 - $X = \frac{1000 \text{ cc } x \text{ (tiempo cronometrado)}}{250 \text{ cc} \text{ (volumen conocido)}}$
 - Unidades son volúmenes por minuto
 - En caso de que no se obtenga el volumen re-

querido de litros por minuto, se calibrara hasta obtener la cantidad que se desea al-canzar.

5.3 Analito:

Plomo y compuestos inorgánicos de

plomo.

Método No.:

S 341

Matriz:

Aire

Rango:

 $0.128-0.399 \text{ ma/m}^3$

OSHA Estandar:

 $Q.2 \text{ mg/m}^3$

Precisión (CV_T): 0.072

Dato validación: 10/24/75

Procedimiento:

Colección de filtro, digestión con

ácido nêtrico, absorción atómica.

Principio del método:

5.3.1 Un volumen conocido de aire es atraido a traves de un filtro de membrana de celulosa para colectar el analito.

> 5.3.2 A las muestras se les hace un cenizado húmedo usando ácido nítrico para destruir la matriz orgánica, y el plomo (incluyendo compuestos de plomo | es después solubilizado en ácido -nítrico (HNO3).

5.3.3 Las soluciones de muestras y estándares son - analizados por aspiración en la flama oxidante aire-acetileno de un espectrofotómetro de absorción atómica usando una lámpara de cátodo hueco para plomo.

5.4 Rango y sensibilidad.-

5.4.1 Este método fué válido sobre el rango de - -0.128-0.399 mg/m³ usando una muestra de 80 -lere flamma (litros) en una temperatura y presión atmosfé
rica de 22°C y 761 mm de Hg.

Bajo las condiciones del tamaño de la muestra (180 litros), el rango de trabajo del método está estimado para ser de 0.028-1.0 mg/m³.

5.4.2 La sensibilidad del método usando un volumen de solución final de 10 ml es de 2.3 microgramos de plomo los cuales bajo la condición del tamaño de la muestra, corresponden a 0.013 -- mg/m³. El método puede ser ampliado a valo-res más grandes (altos) por dilución de la -- muestra.

VERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO

Mediciones de concentraciones atmosféricas -- más altas pueden ser hechos usando volúmen de

solución final, por períodos mayores de muestreo, o por expansión de escala para incremen to de respuesta instrumental.

5.5 Interferencia.-

- 5.5.1 Interferencias no catiónicas; sin embargo, -fosfato, carbonato, yoduro, fluoruro y acetato, suprime la absorbancia significativamente
 en concentraciones diez veces mayores que el
 plomo. La adición del EDTA a la solución de
 tal forma que las soluciones de muestra son 0.1 µ con respecto al EDTA determina superar
 esta interferancia.
- 5.5.2 A 217 nm. especies no atómicas en la flama ab
 UN ERSI sorben fuertemente. Cuando la muestra tiene
 una alta concentración de sólidos disueltos esto es necesario para corregir para absorción no atómica por el uso de lámpara de hi-drógeno contínua.
 - 5.6 Precisión y efectividad.
 - 5.6.1 El coeficiente de variación (CVT) para el total analítico y método de muestreo en el rango de 0.128-0.399 mg/m³ es 0.072.

Este valor corresponde a 0.014 mg/m³ de des--viación estándar en el nivel estándar del --- OSHA.

Información estadística y detalles para la -validez y procedimientos esperimentales de -prueba pueden ser encontrados en la referen-cia (13).

5.6.2 Una colección eficaz de 1.00 fue determinada para colección media de preferencia no fue introducida en el paso de colección de la muestra.

También no había aparente preferencia en el VER I método de muestreo analítico por el cual un método analítico de corrección y recuperación
no fue hecho. Por lo tanto el coeficiente de
variación (CVT) es una medida satisfactoria de ambos métodos, de exactitud y precisión -del muestreo y método analítico.

- 5.7 Ventajas y desventajas del método.
 - 5.7.1 El artefacto de muestreo proyectado es pequeño, portátil y no incluye líquidos. Las mues

tras colectadas sobre filtros son analizados por medio de un método instrumental rápido.

5.8 Aparato .-

- 5.8.1 Equipo de muestreo. La unidad de muestreo para la colección de muestras personales de aire para la determinación del contenido del metal tiene los siguientes componentes.
- 5.8.2 La unidad del filtro, consistente del filtro medio (sección 6.2) y un casete con porta filtro tro apropiado de 37 mm de 3 piezas.
- 5.8.3 Bomba personal de muestreo. Una bomba cali-brada de muestreo personal cuyo flujo puede ser de 5% en la velocidad del flujo recomenda
 da. La bomba podrá ser calibrada con un portafiltro representativo y filtro en la línea.
 - 5.8.4 Filtro mixto. La membrana del filtro es una mezcla de Eter celulosa: 37 mm de diâmetro, 0.8 micrômetros de tamaño de poro.
 - 5.9 Espectrofotómetro de absorción atómica. El instrumento deberá estar equipado con una cabeza de quem<u>a</u> dor de aire-acetileno.

- 5.9.1 Lampara de catodo hueco de plomo.
- 5,9.2. Oxidante: Aire comprimido.
- 5.9.3 Combustible: Acetileno.
- 5.9.4 Las válvulas que reducen la presión manométr<u>l</u>
 ca a 2 medidas 2 grados de la válvula para -reducir la presión y las correcciones de la manguera apropiada son necesarias para cada tanque de gas comprimido usado.
- 6. Equipo de vidrio, borosilicato.
 - 6.1 Matraces beakers de 100 ml cubiertos con vidrios de reloj.
 - 6.2 Pipetas graduadas de capacidad: 1,3,5,7 y 10 ml.
 - 6.3 Matraces de aforación de 100 ml y 10 ml.
- 1. Frascos de nalgene.
- 7.1 Cinco frascos de nalgene de capacidad de 100 ml para guardar los estándares de plomo diluidos.
 - 7.2 Un frasco de nalgene de 1000 ml para guardar la solución stock de plomo de 100 ppm.
 - 7.3 Estufa de platos calientes con control de ajuste -- termostáticamente capaces de alcanzar 400°C.

8. Reactivos

Todos los reactivos usados deberán ser grado ACS o me-jor.

- 8.1 Agua destilada o deionizada.
- 8.2 Acido nítrico diluido (10 ml de ácido nítrico dilu<u>r</u>
 do a 100 ml con agua destilada o deionizada usado para estándares diluidos de plomo.
- 8.4 Plomo Metálico (granulado) grado reactivo.
- 8.5 Nitrato de plomo, grado reactivo.

9. Procedimiento

- 9.1 Limpieza de equipo.
 - 9.1.1 Antes de usarse, todo el material de vidrio deberá inicialmente ser remojado en una solu-ción de detergente suave para remover cual--quier residuo químico o de grasa.
- 9.1.2 Después de la limpieza inicial el material de vidrio deberá ser limpiado con ácido nítrico concentrado, caliente y enjuagarle a conciencia con chorro de agua destilada en ese orden y entonces secarlo.
 - 9.1.3 Para material de vidrio el cual ha sido sujeto al procedimiento entero de limpieza, un -enjuagado con ácido nítrico será apropiado.
 - 9.2 Calibración de bombas personales de muestreo. Cada bomba personal de muestreo deberá ser calibrado con un casete filtro representativo en la línea. Este

deberá minimizar errores asociados con la incerti-dumbre en el volumen de muestra colectada.

- 9.3 Recolección y envío de muestras.
 - 9.3.1 Ensamblar el filtro en el casete de tres piezas del porta filtro y cierrelo fuertemente para asegurar que el anillo del centro selle
 la orilla del filtro.

La membrana de celulosa del filtro es detenida en su lugar por un cojincillo de celulosa

- 9.3.2 Remueva el enchufe del casete y conectar en el tubo de las muestras personales, sujetar el casete a la solapa del trabajador; los enchufes del casete se vuelven a su lugar des-pues del muestreo.
- 9.3.3 El aire que se está muestreando no debe pasar a través de ninguna manguera antes de entrar al filtro del casete.
 - 9.3.4 Una muestra del tamaño de 180 litros es recomendado. Haga la muestra a un volumen de 1.5
 litros por minuto. El volumen debe ser conocido con exactitud de muestra; como es posi-ble.
 - 9.3.5 Abra la bomba y empiece la recolección de - muestra; como es posible que llegue a adherir

se al filtro por una carga fuerte, partículas o la presencia de aceite u otro líquido en el aire; la bomba que rota debe ser observada -- frecuentemente y el muestreo debe ser termina do en cualquier evidencia de un problema.

- 9.3.6 Terminar el muestreo al tiempo predeterminado y anotar el volumen de la muestra, el tiempo de recolección, la temperatura ambiente y la presión. Si no es posible hacer la lectura -
- 9.3.7 Anote cuidadosamente la identidad de la muestra y toda la información relevante al mues-treo.
- 9.3.8 Por cada grupo de 10 muestras presentese un filtro del mismo tipo de filtros que fue usado para la recolección de muestras, el cual es sujeto exactamente al mismo tratamiento -excepto que no pasó aire a través de éste, -márquese éste como un blanco.
 - 9.3.9 Los casetes en los cuales las muestras son recolectadas deberán ser enviadas en una caja apropiada, diseñada para prevenir daños en el transporte.

- 9.4 Análisis de muestras.
 - 9.4.1 Transfiera cada muestra a un frasco beaker de 100 ml.
 - 9.4.2 Cenización húmeda. Trate la muestra en cada frasco con 2-3 ml de ácido nítrico concentrado para destruir la matriz orgánica del fil-tro. Cubra cada frasco beaker con un vidrio de reloj y caliente sobre un plato caliente lestufa) a 140°C hasta que la mayoría del ácido se haya evaporado. Repita este paso de --

Cubra cada beaker con un vidrio de reloj y caliente a temperatura más elevada hasta que -aparezca una ceniza blanca.

Usando agua destilada, enjuague el material - VERSIDAD AUTO DE LA COMPANIO DEL COMPANIO DE LA COMPANIO DE LA COMPANIO DEL COMPANIO DE LA COMPANIO DEL COMPANIO DEL COMPANIO DE LA COMPANIO DE LA COMPANIO DE LA COMPANIO DEL COMPANIO DEL COMPANIO DE LA COMPANIO DE LA COMPANIO DEL COMPANIO D

- 9.4.3 Plomo y sus compuestos son solubles en ácido nítrico y no se necesita precaución especial para solubilizar el blanco.
- 9.4.4 Evapore cada beaker y disuelva los residuos en 1 ml de ácido nítrico concentrado.
- 9.4.5 Transfiera cuantitativamente las soluciones claras a matraces de aforación de 10
- 9.4.6 Enjuague cada beaker al menos 3 veces ml de agua destilada o deionizada y cu

tivamente transfiera cada enjuague a la solución en el frasco volumétrico. Diluya todas las muestras a 10 ml con agua destilada o - deionizada.

9.4.7 Aspirar las soluciones dentro de una flama -oxidante de aire acetileno y registre la ab-sorbancia a 217 nm. La absorbancia es propor
cional a la concentración de la muestra y pue
de ser terminada de la apropiada curva de calibración. Cuando muy bajas concentraciones
son encontradas en la muestra, la expansión de la escala puede ser usada para incrementar
la respuesta del instrumento, la muestra puede ser secada rediluida a un volumen más pe-queño como 5 ó 10 ml. antes de su aspiración.

En tal caso no use más solución ácida en la sección 9.4.4, que es necesario para efectuar
una transferencia cuantitativa.

NOTA: Siga las recomendaciones de fábrica -del instrumento para parámetro específicos de operación de AA.

9.4.8 Filtros apropiados usados como blanco deberán ser analizados de acuerdo con el procedimiento total.

10. Calibración y estándares.

100 ml.

- 10.1 Prepare un stock de 100 ppm de plomo en solución por dílución de 1 g de plomo metálico en 100 ml de ácido nítrico concentrado y díluya a 1 lítro con agua destilada o deionizada.
- 1Q.2 Del stock de 100 μg/ml de solución estándar de -plomo prepare al menos 5 estándares de testigo pa
 ra control, cubrir el rango de 10 a 100 μg/10 ml.

 Haga todas las soluciones estándar en ácido nítri

 co diluido y guarde en los frascos de nalgene de
- 10.3 Aspirar cada muestra del estándar y registro de las absorbancias.
- 10.4 Prepare una curva de concentración por plano so-bre un papel gráfico de la absorbancia contra la
 concentración de cada estándar en microgramos por
 10 ml. Este es aconsejable para correr estánda-res antes y después de series de análisis de mues
 tras para asegurar que las condiciones no han cam
 biado.

11. Calculos.

11.1 Lea el paso en µg, correspondiente a la absorvancia total de la curva estándar. No son necesa-rias correcciones de volumen porque la curva es-tándar está basada en µg/10 ml.

11.2 Correcciones para el blanco deberán ser hechos para cada muestra.

g = ug muestra - ug blanco

Donde:

ng muestra = ng encontrados en la muestra del - filtro.

ug del blanco = ug encontrados en el filtro -
blanco.

11.3 La concentración del analito en la muestra del a<u>i</u>
re puede ser expresados en mg/m³ (ug/litros mg/m³).

mg/m³ = ug (sección 10.2)

Volumen de aire muestreado (litros)

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

CUADRO No. 4

PRECIOS DE MERCADO DE Pb-S EN LA CIUDAD DE MONTERREY, N. L.

1 9 8 3

соѕто
\$ 1.265.00 2.300.00 1.170.00*

FUENTE: ENCUESTA

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIREC* IncluyEFALA-WAYLHT.E BIBLIOTECAS

NOTA: En estos precios se agregó el impuesto.

Corresponde a un precio promedio de -- \$ 1.578.33

Se identifica los laboratorios de esta forma por implicaciones éticas.

PRECIOS DE MERCADO DE APARATOS.

Para obtener los precios en el mercado los aparatos - de espectroscopía de absorción atómica y el hematofluorome tro se recurrió a las casas representantes de las marcas - que existen en la localidad.

Hematofluorometro:

\$ 5,700.00 (Dólares)

tspectroscopía de * absorción atómica.

\$ 38,970.00 hasta

\$ 56,000.00 (Dólares).

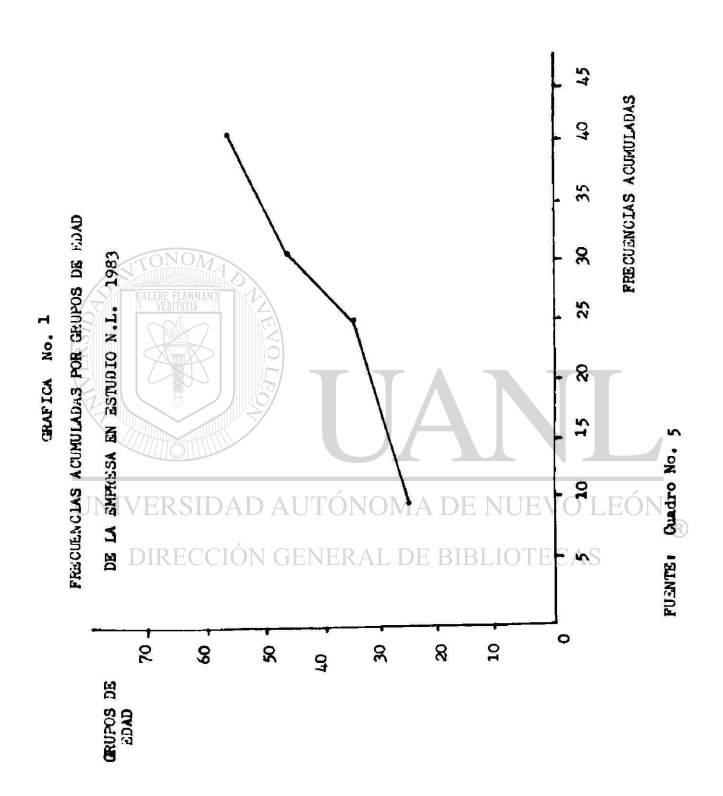
* Utilizado para otras determinaciones.

NOTA: Precios hasta Diciembre de 1982, no incluido el -

impuesto.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



CUADRO No. 6

ANTIGUEDAD DE LOS TRABAJADORES DEL GRUPO MUESTREAL DE LA EMPRESA N.L. 1983

ANTIGUEDAD	NUMERO DE	TIEMPO	PORCENTAJF
EN AÑOS.	TRABAJADORES	PROMEDIO	
0 ERE PLAMMA 6 7 - 1/3 1 4 - 20 21 - 27 28 - 34	16	3	41
	5	10	13
	0	17	0
	16	24	41
	2	31	5
UNIVERSIDAI) AUT ³⁹ NOM	IA BE NU	EV OS EÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

FUENTE: Departamento de personal.

CUADRO No. 7

VALORES Y PROMEDIOS DE Pb-S EN 119/100 DEL GRUPO ESTUDIADO

N.L. 1983

1	INTERVALOS .		INDIVIDUOS	PROMEDIO	
	DE CLASE mg/100		(n)	(X)	
	ERE FLAMMAM VERITATIS	0	2	0	
		30.6	5	28.1	
	30.7	35.7	-1 A	33.2	
	35.8	40.8	,3	38.3	
	40.9	45.9	9	43,4	1
	(8) 50	. 51	8	48.5	
NIVE	ERS ₂ DA	D ₅ AUTO	NOM ₆ A DI	ENUELSO LEO	N
DI	RE 58 CIÓ	N ⁶ GENEI	AL BEBII	BLIO 60 EAS	
	TOTALES	}	n = 39	306.5	

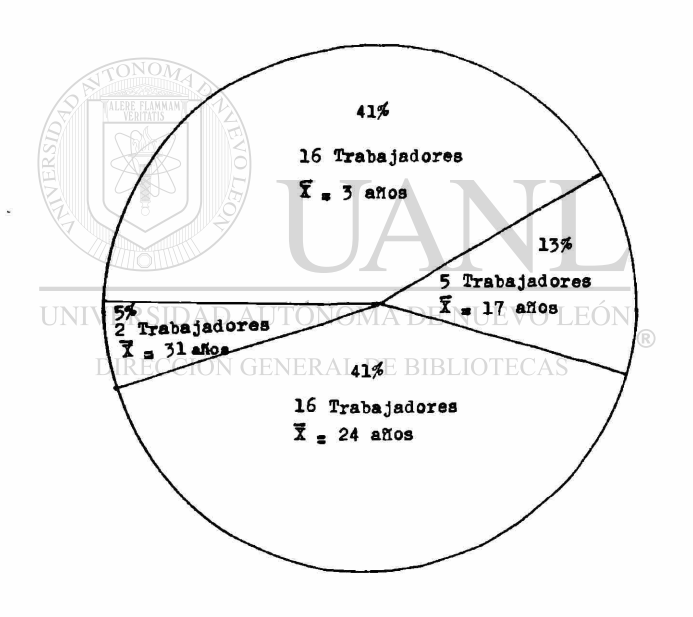
S = 10.72

 $\bar{X} = 43.78$

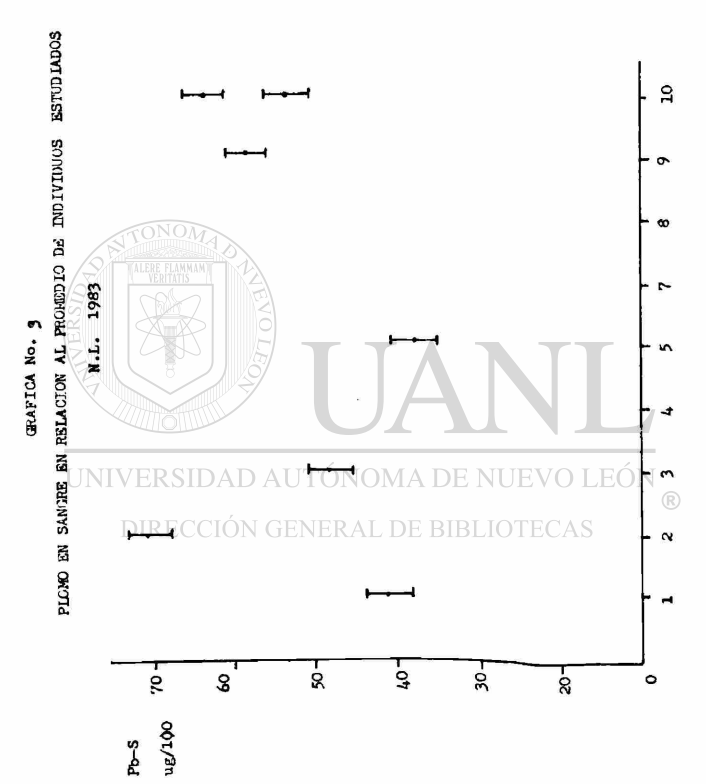
FUENTE: Valores de Pb-S obtenidos por espectroscopía de absorción - atómica.

GRAFICA No. 2

ANTIGUEDAD DE LOS TRABAJADORES DEL GRUPO MUESTRAL DE LA EMPRESA N.L. 1983



FUFNTE: Cuadro No. 6



FUENTE: Cuadro No.7

CUADRO No. 8

VALORES Y PROMEDIOS DE PPF-Zn EN ug/100

DEL GRUPO ESTUDIADO

N.L. 1983

	INTERVALO DE CLASE 119/100	INDIVIDUOS (n)	PROMEDIO (X)	
NT.	NOM • Q	2	-	
ALE	RE FLAN 2 In - 8 1	18	51	
	82 -142	10	112	
MERSIDA	143 -203	4	173	
E	204 - 264	3	234	
	265 -325	0	295	
	326 -386	1	356	
UNIVE	R3810-447 AU	TÓNOMA DE	Nutrvo	LEÓN
DI	RITOTALESN GEN	VERAL3DE BIE	BLI638ECAS	R

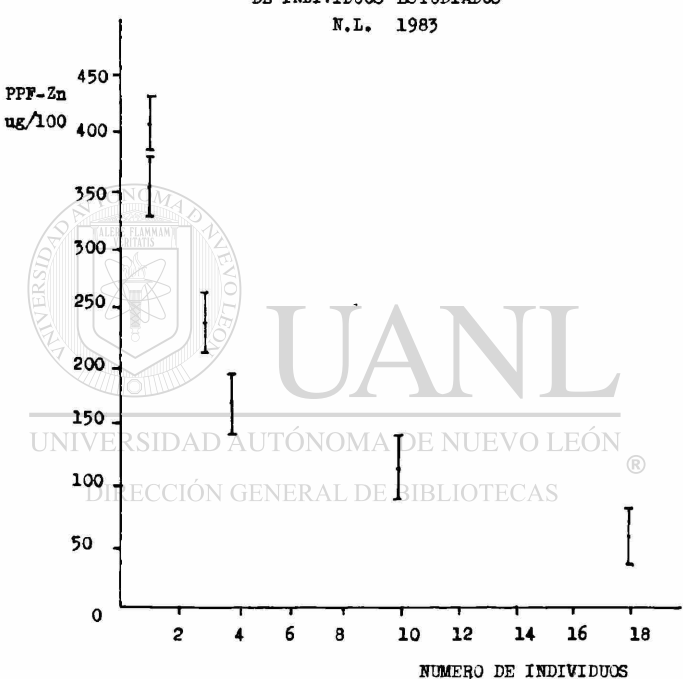
X = 234

S = 122

FUENTE: Valores de PPF-In obtenidos por el hematofluorometro.

GRAFICA No. 4

PPF-Zn EN RELACION AL PROMEDIO
DE INDIVIDUOS ESTUDIADOS

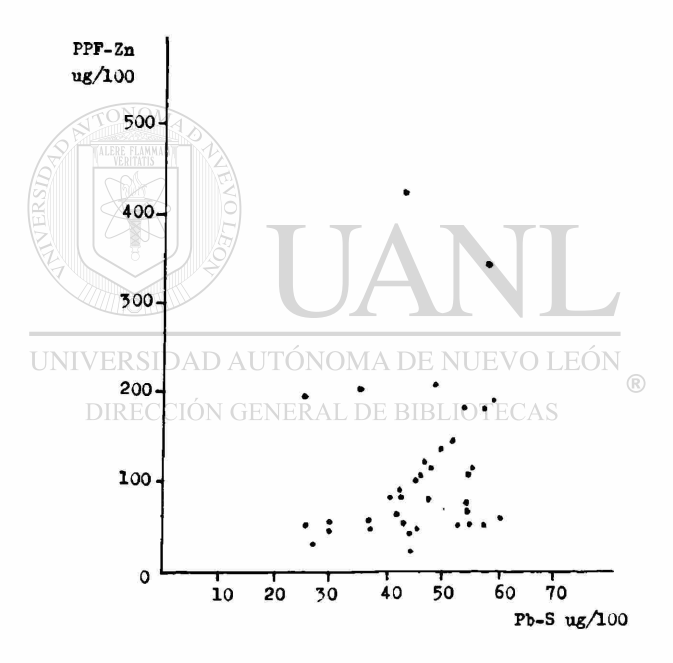


FUENTE: Cuadro No. 8

NOTA: Cada nunto representa el valor promedio 1 la desviación estándar de los valores PPF-Zn.

GRAFICA No.5

CORRFLACION FNTRE Pb-S Y PPF-Zn DE EL GRUPJ EN ESTUDIO. N.L. 1983



FUFNTE: Cuadros No.7 y 8

CUADRO No. 9

PROMEDIOS Y DESVIACIONES ESTANDAR DE Pb-S

y PPF-Zn DEL GRUPO ESTUDIADO

N.L. 1983

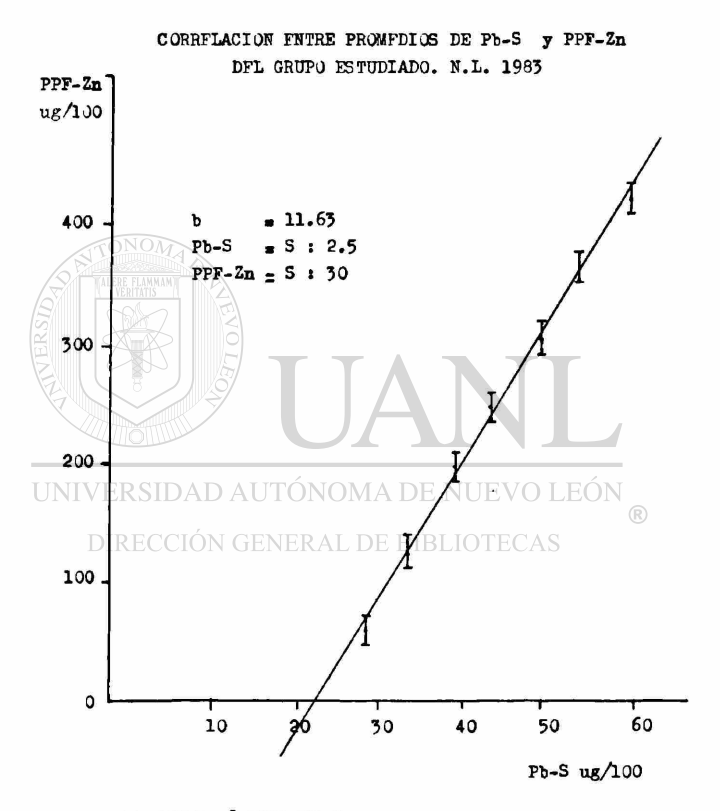
	P6-S	PROMEDIO X	DESVIACION ESTANDAR (S)	PPF-Zn	PROMEDIO (X)	DESV ACION ESTANDAR (S)
1	25.6-30.6	28.1	2.5	21 - 81	51	30
	30.7-35.7	33.2	2.5	82 -142	112	30
SID	35.8-40.8	38.2	2.5	143 -203	173	30
VEK	40.9-45.9	43.4	2.5	204 -264	234	30
1	46-51	48.5	2.5	265 -325	295	30
	52-57	54.5	2.5	326 - 386	356	30
	58-63	60.5	2.5 ITÓNOM	387 -447	417 JEVO I	30 FÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

FUENTE: Cuadros No. 7 y 8

(R)

GRAFICA No. 6



FUENTE: Cuadro No. 9

TIEMPOS OBTENIDOS EN TOMAS Y PROCESAMIENTO DE MUESTRAS.

Con los valores obtenidos, se hizo inferencia a el -universo de trabajo, constituído por 106 trabajadores y re
feridos a un año teniendo como intérvalo de tiempo entre la toma de muestras 6 semanas.

El tiempo cronometrado con los trabajadores que com-prende:

- 1.- Desplazamiento desde su área de trabajo hasta el con-sultorio para la toma de muestra.
- 2.- Fila de espera.
- 3.- Tiempo de extracción de sangre
- 4.- Retorno a su área de trabajo.

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE

Nos reportó un tiempo promedio de 10 minutos.

Estos 10 minutos multiplicado por los 39 trabajadores que es el total del grupo de estudio, nos dió un total de 390 minutos.

De donde tenemos:

10 min. x 39 trabajadores 390 minutos.

390 min. x 8 tomas anuales 3120 min. (52 horas).

141.33 hrs. para 106 trabajadores de la sección de óxidos en un año.

En resamen:

141.33 horas hombre utilizados para la toma de - muestras anual son requeridas.

En el procesamiento de la muestra para detectar Pb-S se tuvo un promedio de 10 por hora.

De donde:

10 muestras----- hora

39 muestras ----- 3 horas. 90 minutos

4 horas 30 minutos

39 muestras se procesan en 4 horas 30 minutos 106 muestras requieren 11 horas 68 minutos (12 -

DIRECCIÓNS GEMENDAL DE BIBLIOTECAS

12 hrs. 8 min. x 8 tomas anuales.

102.40 horas en procesamiento de muestras de 106 trabajadores de la sección de óxidos.

Para la determinación de PPF-In, se utilizó el resi-duo de la sangre utilizada para la determinación de Pb-S,
por lo que no se requirió de trempo adicional para la toma
de muestra.

Experimentalmente, se cronometro el tiempo obtenien-dose un promedio que comprende: limpieza del sitio de pun
ción (oreja ó pulpejo del dedo), punción y depósito de la
gota en cubre-objetos.

Tiempo promedio: 1 minuto

De donde:

- 39 tomas ----- 39 minutos
- 39 min. x 8 tomas anuales 5 horas, 20 minutos
- 106 tomas requieren 106 min. 1 hr. 46 minutos
 - 1 hr. 46 min. x & tomas anuales 8 hrs. 368 mi

14 hrs. 13 mi-

nutos.

nutos

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

Para la toma de muestra de 106 trabajadores para de-terminar PPF-In en un año.

El promedio de lecturas fue de 20 muestras por hora - de dende:

20 muestras ----- 60 minutos

39 muestras ------117 minutos

1 hr. 51 minutos.

106 muestras ----- 5 hrs. 20 minutos
5.20 x 8 tomas anuales 42 hrs. anuales para deter
minación de PPF-In.

CUADRO No. 10

TIEMPOS OBTENIDOS EN TOMA Y PROCESAMIENTO DE MUESTRAS Y SECCION DE OXIDOS DE EMPRESA EN ESTUDIO

N.L. 1983

NT	ONOMA	TIEMPO EN HORAS			
	ACTIVIDADES	Pb-S		PPF-Zn	
RSII		n	N	n	N
WWERSIDA WALLEY TO A	TOMA DE MUESTRAS	52	141.13	5.20	14.39
	PROCESAMIENTO	36	102.40	16	42
UNIVI	SUB-TOTALES	ONON 88	143.53	21.20	56.13 R
Di	TOTALES	ERAL DE BIBL 231.53		77.33	

FUENTE: Cronometraje directo de actividades

N = Universo de trabajo 106 trabajadores

n = Grupo muestreal de 39 trabajadores Inferidos a un año.

CUADRO No. 11

VALORES PARA ELABORAR CURVA DE CALIBRACION PARA LECTURAS DE CONCENTRACIONES AMBIENTALES DE PB EN LA EMPRESA N.L. 1983

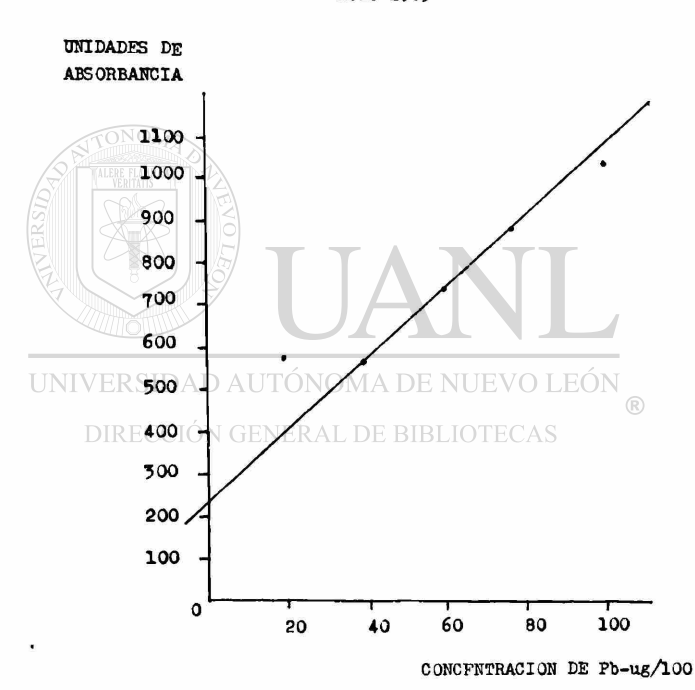
	SOLUCIONES ESTANDAR Mg/100	ABSORBANCIAS CORRESPONDIENTES	
TERSID (ALERE FLAMMAM VERITATIS 2 0	568	
	40	560	
	60	734	7
UNIV	ERSIBAD AU	TÓNOMA ⁹ 15E NUEVO LEÓN NERAL DÉ ⁰ 85IBLIOTECAS	(

FUENTE: LECTURA DIRECTA DE VALORES POR ESPECTROSCOPIA DE ABSORCION - ATOMICA.

GRAFICA No.7

CURVA DE CALIBRACION PARA CONCENTRACIONES AMBIENTALES DE Pb

N.L. 1983



FUFNTE: Cuadro No. 11

IREC	RS)NO RE FLAMI	
LECTURA DE ABSORBANCIA	LECTURA DE ABSORBANCIA	MID	
	X PE BLANCOS TONE	DIFERENCIA	VALORES OBTENIDOS
835	667 U	536	37
176	réc NE	477	30.5
1005	66 2)N	706	55.5
288	66 2	683	54
394	66 2 MA	9.5	6.52
1016	667 A J	717	P.V.
407	DE SIE	108	7.45
574	66 2	275	18.9
392	66Z	93	6.41
830	662 EV	537	36.5
1881	662 VC	682	53.9
166	662) I	269	44
663	662 E	364	18
324	299	2.5	1.79

*Se obtuvienon por cálculo matemático, por encontrarse los valores deba-jo de la curva.

FUENTE: lectura directa de absorbancias por espectroscopia de absorción atómica.

CUADRO No. 13

RELACION ENTRE CONCENTRACIONES AMBIENTALES

Y VOLUMEN MUESTREADO DEL GRUPO EN ESTUDIO

N.L. 1983

CONCENTRACIONES (1) AMBIENTALES DE PB EN mg/m ³	VOLUMEN MUESTREADO (2) EN 8 HRS. (LITROS).	RELACION ³ mg/m ³
31	897.55	.04
ALERE FLAMANA VERI 30.5	909	.03
55.5	699.75	.07
52	685.35	.071
6.52	912.15	.001
58	909.9	.063
1.54	689.2	.01
18.9	648	.029
NIVER \$ 15 AD AUT	ÓNOMA DE NUEVO	LE.053
DIPESSO CENT	PD A 674.1	.08
44	675	.07
18	678.15	.03
1.76	679.05	.002
TOTALES		0.564

^{*} Se obtuvo según la fórmula mg/m³ = mg de muestras Vol. muestreado

 $\bar{X} = .40 \ S = .026$

FUENTES: (1) Cuadro No. 11

(2) Lectura directa de monitoreo personal

NOTA: No se tomó el factor de corrección K correspondiente a la temperatura, altitud y volumen en -N.L. por no considerarlos significantes. K 0.036

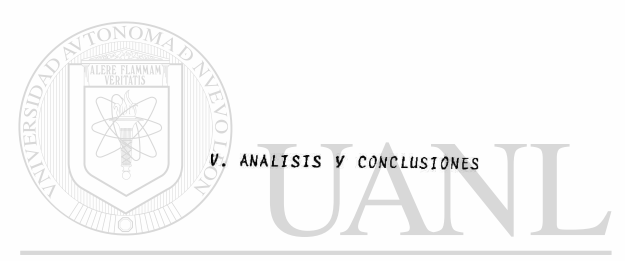
CUADRO No. 14

SUB-AREAS DE TRABAJO Y CONCENTRACIONES DE Pb-AMBIENTALES EN mg/m^3 EN UNA SEMANA DE 40 HORAS N.L. 1983

	P6 AMBIENTAL	SUB-AREA DE
	mg/m ³ *	TRABAJO
FONOIA	.20	Fundición
	.15	Oxidadores
ALERE FLAMMAM VERITATIS	35	Empaques
	35	Almacén
	03	Horno
VERITATIS	31	Horno
	. 05	Oficina in berior
	.145	Mantenimiento
	,045	Laboratorio
NIVERSIDA	AD AUTÓNOM	Fundición Molino Atomizador
DIRECCI	ÓN GENERAL I	Bolicinas Superiores Empaque
	. 01	Control de producción
TOTAL	2.854	$\bar{X} = .23$ $S = .13$

FUENTE: Cuadro No. 20

* Los valores se obtuvieron al multiplicar por 5 el valor inicial de la concentra-ción de 8 hrs. para obtener, el promedio de concentración durante 40 hr. semanales.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

V. ANALISIS Y CONCLUSIONES

En base a los resultados estadísticos de la empresa - en estudio el cuadro No. 5 nos señala el mayor porcentaje de la muestra de trabajadores en edad media de 30 a 39 - - años, corresponden al 35.9%, con la probabilidad de que en este grupo de edad si son victimas del plumbismo traería - como consecuencia un desequilibrio en la estabilidad eco-nómica y social de una familia; así mismo es probable en - estas edades que los hijos sean aún niños, corriendo el -- riesgo del contacto con la ropa o zapatos de trabajo de -- los padres, que por descuido pudiera llevar al hogar.

El grupo comprendido por personas jóvenes entre 20 y 29 años de edad corresponde a un 25.64%; la trascendencia de la enfermedad en esta etapa más productiva del individuo, suprime en forma temporal o total de su trabajo con la suma de las consecuencias que lleva el mal.

Con relación al grupo de edad extrema de 50 a 59 años que en la muestra correspondió al 25.64%; la intoxicación plúmbica significaría prescindir de la experiencia y pericia acumulada durante el transcurso de muchos años de labor.

La población podríamos considerarla estable por los resultados del grupo muestreal (cuadro No. 6). Un prome-dio de 24 años de antiguedad en la empresa corresponden al
41 % significando que la compañía a logrado motivarlos,
por medio de los adiestramientos permanentes y adecuados (educación), logrando que el plomo como agente causal del
saturnismo se le tenga respeto, norma saludable ocupacio-nalmente.

En cuanto a los valores de plomo en sangre obtenidos en el grupo muestreal, se observa los resultados promedio son elevados pero considerados aún dentro de los índices - biológicos permisibles según los resultados del Cuadro No.

las personas con valores promedio de 60.5 μg/100 de -plomo, rebasan en 0.5 el indice aceptado; esto se explicaría, por el minio y el litargirio con que laboran son las
presentaciones más tóxicas del metal.

Las dos personas que se encuentran con concentracio-nes excesivas; coinciden con los resultados de PPF-In como
se demuestra en el cuadro No. 8 cuyos promedios por este método se encuentran comprendidos entre 356 y 417 mg/100.

La gráfica de puntos No. 5, constituyó el primer paso de búsqueda de correlación entre los dos métodos utiliza--dos, y nos confirma el cuadro No. 9, marcándose con doble línea los valores a partir de los cuales se encuentran concentraciones aunque aceptables, pero son considerad s in-dicativos para permanecer alertas de que no rebase; esos -límites por considerarse como resultados de etapa sub-clínica. Este cuadro nos muestra la validez de l s resulta-dos de ambos métodos, mismos que se grafican en el No. 6; -encontrándose incluídos en la curva el promedio y la des-viación estándar.

Los tiempos cronometrados del universo y del grupo -muestreal en estudio nos reportaron diferencias muy significativas como se describen en la Pág. 67, visualizándose
más claramente en el cuadro No. 10. La inferencia que se
hizo al período anual se basa en que la empresa en estudio
efectúa exámenes periódicos de detección de plomo en san-gre cada 6 semanas a toda su población obrera.

El cuadro No. 11 muestra la relación que existe entre las concentraciones estándar y las unidades de absorbancia correspondientes a plomo ambientales.

La discrepancia que existe entre la solución estándar de 20 y su lectura se puede atribuir a errores de tipo téc

nico, que no son significativos y se consideran dentro del margen de error aceptado como demuestra la gráfica No. 7.

El punto correspondiente a la concentración estándar de 100 µg de plomo, se encuentra fuera de la línea pero es aceptable por caer su desviación estándar dentro de la cur va

Observando los valores obtenidos mediante la curva de calibración, encontramos tres cifras marcadas con asteriscos, estos fueron obtenidos por cálculos matemáticos, debido a que su lectura no era posible, al encontrarse por debajo de la curva de calibración (Cuadro No. 12).

Estos valores se realcionaron con los volumenes muestreados obteniêndose valores que fluctúan entre 0.002 y -- 0.07 mg/m³, promedio de 0.40 y desviación estándar de - - 4.026. En ellos se decidió no tomar en cuenta los factorres físicos, denominado como el factor de corrección K, -- que comprende: temperatura, altitud y volumen muestreado, ésto fue en base en que la magnitud que presentaba el esta do meteorológico en N.L., los días muestreados, no son de cxtensión tal como para que produzcan desviaciones importantes (34), y también en los TLVs. poseen factores de seguridad incorporados.

Los valores de plomo ambientales se infieren a 40 hrs., (semana) como exige la obtención de TLVs; y se identifican las sub-áreas de producción a las que pertenecen dichos valores, se utilizaron únicamente como referencia en esta in vestigación.

Del presente trabajo podríamos decir que la hipótesis al ser compuesta se comprobó por etapas.

La determinación de PPF-In por medio del hematofluobó metro como prueba de rastreo primario, dá resultados válidos comparado con los de Pb-S por espectroscopía de absorción atómica, se trabajó con un 95% de confianza (índice r = 0.99). En cuanto al tiempo de toma y procesamiento de muestras de sangre se tiene como prueba de significancia estadística la reducción en un 33.39% del tiempo utilizado (cuadro No. 10). El precio del hematofluorómetro es 11.9% más barato que el precio promedio del aparato de espectros copía de absorción atómica (página No. 55).

La laboriosidad entre las técnicas es manificesta en - las páginas 30-38.

Por todo ello se puede concluir que la hipótesis se - comprobó y el objetivo se logró.



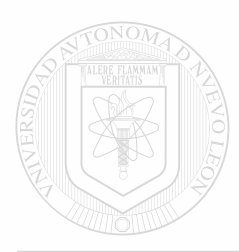
VI RECOMENDACIONES

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

VI. RECOMENDACIONES

- 1.- Siendo válidos los resultados obtenidos en el hematofluorómetro se recomienda como prueba primaria de rastreo, no solo a trabajadores ocupacionalmente expuestos, sino también a sus familiares en especial a los niños; y podrían extenderse a muestrear personas que vivan en -- zonas aledaños a las fábricas transformadoras de plomo.
- 2,- A pesar de que la determinación de Pb-S es una -- buena prueba diagnóstica de la presencia de este metal en el organismo, no debería efectuarse con la frecuencia me-- nor a 3 meses, a menos que se obtuvieran valores superio-- res a 60 ug/100 (28).
- 3. Debido a las condiciones económicas actuales, podrían agruparse mediante un sistema de cooperativa, de pequenos y medianos empresarios de la industria del plomo, para adquirir y utilizar en forma equitativa el hematoflurómetro.
 - 4.- Las instituciones que cuentan con este aparato, podrían prestar el servicio a empresas que laboran con el
 metal, lográndose mediante convenio que brinden beneficio
 a ambas partes.



VII BIBLIOGRAFIA

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

5.- En la empresa en estudio se sugiere que a perso-nas con valores promedios (\bar{X}) igual a 234 $\mu g/100$ \pm 30 de -PPF-In se les efectúen examenes complementarios.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN © DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

VII. BIBLIOGRAFIA

- Analytical Methods for flame Spectrophotometry, Varian associates. 1972.
- Annual Review. U.S. Lead Industry. Lead Industries
 Association, Inc., 1976.
- 3. Ariens, E.J.; Lehmann, P.A. y Simonis, A.M.: Introducción a la toxicología general. Ed. Diana, México, 1978.
 - 4. Baloh, R.W.: Laboratory diagnosis if increased - lead absorption. Arch. Eviron. Health 28: 198, -- 1974.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

- 5. Barona de la O., M.N. Costo social de los riesgos de trabajo. La prensa médica mexicana. p. 22-25, 1976.
 - 6. Blake, R.P.: Seguridad Industrial. 6a. reimpresión Ed. Díana, México, 1979.
 - Blejer, H.P.: Inorganic lead: Biological indices
 of absorption biological thershold limit values. -

En: Health effects of occupation al lead and arsenic exposure. A. Symposium U.S. Department of - Health, Education and Welfare. Hew Publ. No. - - - (NIOSH) 76 134, Chicago, III. p. 165, 1976.

- 8. Blumberg, W.E.; Eisinger, J.A Lamola, A.A. and -Zuckerman, D.M.: The hematofluorometer. Symposium
 on porphyrin measurement. Laboratory and clinical

 aspects. Chin. Chem 23: 270, 1977.
- 9. Bryce Smith, D.: Lead, bhavier and criminality.

 Econogist 4: 367,1974.
- 10. Chadzynki, L.: Finding the source of lead. Detroit

 Health Department. Detroit, Mich. 1981.
- 11. Chisolm, J.J.: Disturbances in the biosynthesis of heme in lead intoxication. Pediatr 64: 174,1964.

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

- 12. Chisolm, J.J.; Barret, M.B.; and Harrison, H.V. Indicators of internal dose of lead in relation -toderangement in heme synthesis, johns. Hopkins -Med. J., 137 (1): 6-12, 1975.
- 13. David, G.; Taylor, Ph. D.: NIOSH. Manual of Analytical Methods. Second edition. vol. 3 public - - -

health service center for Disease Control. Natio-nal Institute for Ocupational Safety and Health. Cincinnati, Ohio, 1977.

- 14. Documentation of NIOSH Validation Tests, contracc No. CDC-99-74-45.
- 15. Francone, M.P.: Toxicología. Ed. Panamericana 156-ON166, 1963.
- 16. Garza de León, A.: Utilidad de la determinación de protoporfirina IX cn personas expuestas a plomo.

 Tesis recepcional para optar el titulo de Q.B.P. U.A.N.L. Monterrey, 1982.
- 17. Goodman, S.G.: Bases farmacológicas de la terapéutica. 5a. edic. Ed. Interamericana. p. 184-787, --
 - 18. Grandjean, P.: Ocupational lead exposure in Denmark Screening with the hematofluorometer. Brit. J. - Ind. Med. 36: 52,1979.
 - 19. Hammond, P.B.: Lead Poisoning. An old Problem -with a new dimmension, An essays in toxicology, -blood F.R. Ed. New York Academic Press, N.Y.

- 20. Hessel, D.W.: A simple and rapid quantitative de-termination of lead in blood. At. absorp. News--lett. 7:55, 1968.
- 21. Instituto Mexicano del Seguro Social, Jefatura de Medicina del Trabajo, departamento de prevención de daños de trabajo. Servicios de Análisis e información estadística, 1978.
- 22. Instituto Mexicano de Zinc, plomo y productos, S.-C. Boletín informativo. Ed. en español. p. 12-13.

 México. 1982.
- 23. Jahuey, A. Ma. C.: Determinación de protoporfirina IX en conejos como índice de intoxicación por plomo. Tesis recepcional para obtener el título de Q.B.P. U.A.N.L. Monterrey, N.L. 1982.
 - 24. Joselow, M.M.; Flores, J.: Comparison of zinc protoporphyrin, M.M. in Whole blood, health. Lab. Sci. 14 (2): 126-128, 1976.
 - 25. Joselow, M.M.; Flores, J.: Filter paper disc --- method for the determination of zinc protoporphy-- rin in blood health. Lab. Sci. 14.129, 1977.

- 26. King, B.G.: Ocupational health and child lead poisoning. Mutual interests and special problems. - Amer. J. Pub. Hlth 62: 1056,1972.
- 27. Lamola, A.A.: Joselow, M.: Yamane, T.: Zınc protoporphyrin (ZPP): A simple sensitive, fluorometric
 acreening test for lead poisoning. Chin. Chem. 21:
 93, 1975.
- 28. Molina, B.G.: Cols.: Plomo sus complicaciones so-ciales y efectos sobre la salud. Gaceta médica de
 México 115 (2): 57-64, 1979.
- 29. Molina, B.G.; Cols.: Plomo sus complicaciones so-ciales y efectos sobre la salud. Gaceta médica de
- UNIVERMEXICO 115A(2): 57-64-1979. DE NUEVO
 - 30. Molina, B.G.; Cols.; Contaminación ambiental por plomo en áreas industriales. Gaceta Méxica de Mé-- xico 113: 213-237, 1977.
 - 31. Molina, G.; Zúñiga, M.A.; Gonzalez, J.D. and Navarrete, C.C.: Blood protoporphyrin 1X as a biological indicator of increased absorption of leal - -toxcicol. Lett 7: 195, 1981.

- 32. Mora-Figueroa, J.R.: Evaluación de métodos de lab<u>o</u> ratorio para determinar huellas de plomo en teji--dos humanos. Gaceta médica de México. 113 (4) --224-226, 1977.
- 33. Noticias de seguridad: Concentraciones ambienta-les permisibles (TLVs), aprobadas para 1976 por la Amédican Conference of Governmental Industrial Hi-gienists (ACGIH), 1977.
- 34. Orodonez, B.R.: Epidemiología. Gaceta médica de -México 113: 215-220, 1977.
- 35. Piomelli, S.: Davidow, B.; Guinee, V.F; Young, P.

 V. and Gay, G.: The FEP (Free Erythrocyte porphr-ins) Test: A Screening micromethod for lead poisoing. Pediatrics 51:254,1973.
 - 36. Sandell, E.B.: Colorimetric determination of traces of metals. En: Chemical analysis. vol. 111. -- 3a. Edic. (B.L. Clarke, P.J. Elving and I.M. Kol-thoff eds) Intersciencs Publ. New York. p. 555, -- 1959.
 - 31. Selander, S. and Cramér, K.: Determination of lead in blood by atomic absorption spectrophotometry. 1bid. 25.209-213, 1968.

- 38. Selander, S. and Cramér, K.: Interrelation-ship -- between lead in blood, lead in urine, and ALA in urine during lead work. Br. J. Ind. Med. 27: 28, 1970.
- 39. Shao, S.P.: Estadística para economistas y administradores de empresas. 13 Edic. Ed. Herrero Hnos.,
 México, 1980.
- 40. U.S. Department of Health. Education and Welfore:

 Criterio for a recomemmendad standard ocupacional exposure to inorganic lead. Public Health Service.

 [NIOSH] V; 10, 1972.
- 41. Volsin, M.T.: Kubasik, N.P. and Sine, H.E.: Use -UNIVER of the carbon rod atomizer for analysis of lead in
 blood: Three methods compared. Chin. Chem. 21: -1968-1975.
 - 42. Waldron, H.A.: Stofen, D.: Subclinical poisoning Academic Press, London, pp. 224, 1974.
 - 43. Zinterhofer, L.J.M.: Jatlow, P.I. and Fappiano, A.:
 Atomic Absorption determination of lead in blood and orine in the presence of EDTA J. Lab. Clin. Med. 78: 664, 1971.



VIII. ANEXOS

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

ANEXO No. 1

PRINCIPALES OCUPACIONES EN LAS CUALES EXISTE PELIGRO DE ABSORCION ANORMAL DE PLOMO Y SUS COMPUESTOS.

- 1. Aceite de linaza, trabajadores de.
- 2. Acido nítrico, trabajadores de.
- 3. Acido sulfúrico, trabajadores en.
- 4. Acumuladores, trabajadores en.
- 5. Agricultores.
- 6. Ajustes de tubos, fabricadores de.
- 7. Alfarería, amasadores.
- 8. Alfarería, calcamonías.
- 9. Alfareros.
- UNION Ambar, trabajadores en MADENUEVO LEÓN
 - 11. Articulos refractarios, trabajadores en.
 - 12. Azulejos y mosaicos, trabajadores en.
 - 13. Barnices, elaboradores de.
 - 14. Barnices, horneadores.
 - 15. Barnizadores.
 - 16. Bordadores.
 - 17. Bronce, trabajadores en.
 - 18. Cable. elaboradores y estribadores.
 - 19. Cable, empalmadores.
 - 20. Cajistas de imprenta.

R

- 21. Caldereros.
- 22. Calentadores infantiles, trabajadores en.
- 23. Cañones de fusil o escopeta, trabajadores en.
- 24. Capuchones metálicos para botellas, trabajadores en.
- 25. Cargadores en refinación de zinc.
- 26. Cartuchos, trabajadores en.
- 27. Caucho, trabajadores en.
- 28. Caucho amortiguadores, trabajadores en.
- 19. Caucho, mezcladores.
- 30. Caucho, vulcanizadores.
- 31. Cepillos y brochas, trabajadores en.
- 32. Cerillos, elaboradores.
- 33. Clavos, tachuelas, trabajadores en.
- 34. Cobre, refinadores.
- 35. Constructores de tejados.
- UN 36. Contadores (oxi.acetileno y otros gases). LEON
 - 37. Cuchillería, trabajadores en BLIOTECAS
 - 38. Curtidores.
 - 39. Charol, trabajadores en.
 - 40. Chatarra, refinadores.
 - 41. Decoradores.
 - 42. Dentistas
 - 43. Desmenuzadores.
 - 44. Diamante, pulidores de.
 - 45. Electrogalvanistas.

- 46. Electrotipistas.
- 47. Encuadernadores.
- 48. Engrasadores en esmaltado de porcelana.
- 49. Enlatadores de conservas.
- 50. Esmaltadores.
- 51. Esmaltes, fabricantes de.
- 52. Esmeriles, trabajadores de.
- 53. Espejos, plateadores de.
- 54. Estampadores de indiana.
- 55. Estañadores.
- 56. Estaño de hojas, trabajadores en.
- 57. Estereotipistas (clisés)
- 58. Estuco, aplicadores.
- 59. Estuco, pulidores.
- 60. Flores artificiales, trabajadores en.
- UN61. Fotografía, retocadores. MADENUEVO LEON
 - 62. Fumigadores de Arboles.
 - 63. Fumigadores de tipos.
 - 64. Galvanizadores.
 - 65. Garajes, trabajadores en.
 - 66. Gasolina, limpiadores de tanques.
 - 67. Gasolina, mezcladores.
 - 68. Grabadores de acero.
 - 69. Herreros.
 - 10. Impresores de papel
 - 11. Insecticidas, trabajadores en.

- 72. Instrumentos musicales, trabajadores en.
- 13. Japán, aplicadores de.
- 14. Japán, elaboradores de.
- 75.- Jardineros.
- 16. Joyeros.
- 11. Juguetes, trabajadores en.
- 18. Lacas, aplicadores.
- 19. Lacas, aplicadores.
- 80. Ladrillos, cocedores de.
- 81. Ladrillos, moldeadores de.
- 82. Laminadores de metales.
- 83. Lamparas incandescentes, trabajadores en.
- 84. Latón, fundidores de.
- 85. Latón, pulidores de.
- 86. Lijadores (pinturas y barnizado de automóviles).
- UN 87. Limadores. AUTONOMA I
 - 88. Linoleum, trabajadores de.
 - 89. Linotipistas.
 - 90. Litógrafos (grabadores de piedra).
 - 91. Litotranspasadores.
 - 92. Metal antifricción, trabajadores en.
 - 93. Moldeadores de pisos.
 - 94. Molineros de caucho.
 - 95. Molineros de metales.
 - 96. Molinos de concentrados de plomo y zinc.

- 97. Monotipistas.
- 98. Montadores de tipos.
- 99. Muebles metálicos, esmaltadores.
- 100. Municiones, trabajadores en
- 101. Nitroglicerina, trabajadores en.
- 102. Oro, refinadores.
- 103. Perlas de imitación, trabajadores en.
- 104. Persianas metálicas, trabajadores en
- 105. Petroleo, refinadores.
- 106. Picadores de limas
- 107. Pilas secas, trabajadores en.
- 108. Pintores.
- 109. Pintura blanca para zapatos.
- 110. Pinturas, elaboradores.
- 111. Pinturas, removedores.
- UNITE Pinturas, trabajadores en ADE NUEVO LEON
 - 113. Plásticos de piroxilina. E BIBLIOTECAS
 - 114. Plomeros.
 - 115. Plomo blanco, trabajadores en.
 - 116. Plomo, fundidores de.
 - 117. Plomo, laminadores de.
 - 118. Plomo, mineros en.
 - 119. Plomo, refinadores.
 - 120. Plomo rojo, trabajadores en.
 - 121. Plomo tetra etilo, trabajadores en

- 122. Plomo, tuberías de trabajadores en.
- 123. Pulidores.
- 124. Quemadores, esmaltadores de.
- 125. Quemadores, soldadores de.
- 126. Refinadores de metales.
- 127. Remachadores.
- 128. Rotuladores.
- 129. Soldadores.
- 130. Soldadura, elaboradores.
- 131. Soldadura eléctrica, trabajadores en.
- 132. Tabaco, rellenadores.
- 133. Templadores de metales.
- 134. Tenería, trabajadores en.
- 135. Teñidores en general.
- 136. Teñidores de madera.
- UN137 E Tintes Atrabajadores en lA DE NUEVO LEÓN
 - 138. Tintoreros de madera.
 - DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECA 139. Vidrío, acabado, trabajadores en.
 - 140. Vidrio, acidificadores.
 - 141. Vidrio, artículos, trabajadores en.
 - 142. Vidrio, cortadores.
 - 143. Vidrio, cucharones de, trabajadores en.
 - 144. Vidrio, mezcladores.
 - 145. Vidrio, pulidores.
 - 146. Vitrificadores.

147. Zinc, fundidoras.

148. Zinc, Laminadores.

149. Zinc, mineros.

150. Zinc, refinadores.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ©
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

ANEXO 2

ABREVIATURAS USADAS

Pb- S

= Plomo en sangre

PPF-In

= Protoporfirina Zinc en sangre

PPF-IX

Protoporfirina IX

Hto

= Hematocrito

= Pirrolidin ditiocarbomato de amonio

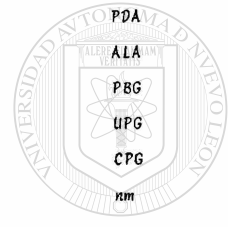
= Acido delta-aminolevulínico

= Porfobilingeno

= Uroporfiringeno

= Coproporfirinogeno

= Nanómetro



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



