

**Государственное санитарно-эпидемиологическое  
нормирование Российской Федерации**

---

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение массовой концентрации  
аверсектина С в продуктах питания  
растительного происхождения  
(овощи, фрукты, ягоды) и в органах и тканях  
животных, плазме и молоке методом  
флуоресцентной высокоэффективной  
жидкостной хроматографии**

**Сборник методических указаний  
МУК 4.1.1011—01—4.1.1012—01**

**Издание официальное**

**Минздрав России  
Москва • 2001**

## **4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение массовой концентрации  
аверсектина С в продуктах питания  
растительного происхождения  
(овощи, фрукты, ягоды) и в органах и тканях  
животных, плазме и молоке методом  
флуоресцентной высокоэффективной  
жидкостной хроматографии**

**Сборник методических указаний  
МУК 4.1.1011—01—4.1.1012—01**

**ББК 51.23**

**О60**

**О60 Определение массовой концентрации аверсектина С в продуктах питания растительного происхождения (овощи, фрукты, ягоды) и в органах и тканях животных, плазме и молоке методом флуоресцентной высокоэффективной жидкостной хроматографии: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2001.—23 с.**

**ISBN 5—7508—0273—6**

- 1. Разработаны ООО НБЦ «Фармбиомед» (В. Г. Тер-Симонян, С. В. Авчук).**
- 2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по госсанэпиднормированию при Минздраве России (протокол № 5 от 26.12.00).**
- 3. Утверждены Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации – Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации 22 января 2001 г.**
- 4. Введены впервые.**

**ББК 51.23**

**ISBN 5—7508—0273—6**

**© Минздрава России, 2001**

**© Федеральный центр госсанэпиднадзора  
Минздрава России, 2001**

**МУК 4.1.1011—01**

**УТВЕРЖДАЮ**

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

**Г. Г. Онищенко**

**22 января 2001 г.**

**Дата введения: с момента утверждения**

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение массовой концентрации  
аверсектина С в продуктах питания растительного  
происхождения (овощи, фрукты, ягоды)  
методом флуоресцентной высокоэффективной  
жидкостной хроматографии**

**Методические указания**

**МУК 4.1.1011—01**

---

**1. Назначение и область применения**

Настоящие методические указания методом хроматографии устанавливают количественный анализ продуктов питания растительного происхождения (овощи, фрукты, ягоды) на содержание аверсектина С с нижним пределом измерения 0,005 мг/кг и предназначены для проведения лабораторных исследований безопасности пищевой продукции учреждениями госсанэпидслужбы Российской Федерации, а также для предприятий и учреждений, осуществляющих контроль качества пищевых продуктов в соответствии с Санитарными правилами «Гигиенические требования к качеству и безопасности продовольственного сырья и пищевых продуктов. СанПиН 2.3.2.560—96» и аккредитованных в установленном порядке.

**2. Характеристика вещества**

**2.1. Структурная формула основных компонентов  
аверсектина С – авермектинов В<sub>1</sub> и В<sub>2</sub>**

<b>R<sub>26</sub></b>	<b>C<sub>22</sub> × C<sub>23</sub></b>
<b>B<sub>1</sub> C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> или CH<sub>3</sub></b>	<b>–CH=CH–</b>
<b>B<sub>2</sub> C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> или CH<sub>3</sub></b>	<b>–CH<sub>2</sub> – CHONH</b>

**2.2. Эмпирическая формула:**

для В <sub>1</sub>	С <sub>48</sub> H <sub>72</sub> O <sub>14</sub>
	или С <sub>47</sub> H <sub>70</sub> O <sub>14</sub>
для В <sub>2</sub>	С <sub>48</sub> H <sub>74</sub> O <sub>15</sub>
	или С <sub>47</sub> H <sub>72</sub> O <sub>15</sub>

**2.3. Молекулярная масса:**

для В <sub>1</sub>	872 или 858
для В <sub>2</sub>	890 или 876

**2.4. Регистрационный номер по CAS:**

В1а 65195–55–3	В2а 65195–57–5
В1в 65195–56–4	В2в 65195–58–6

**2.5. Физико-химические свойства**

*Аверсектин С* – противопаразитарный препарат, представляющий собой комплекс близких в химическом отношении веществ – авермектинов, образуемых культурой *Str. avermitilis*.

*Аверсектин С* – порошок белого или желтовато-белого цвета, легко растворим в хлорированных углеводородах, ацетоне, бензоле, растворим в низших спиртах, практически не растворим в воде, петролейном эфире.

Т<sub>пл.</sub> – 150 °С с разложением.

Основными компонентами авермектинового комплекса являются авермектины В<sub>1</sub> и В<sub>2</sub>.

Агрегатное состояние в воздухе – аэрозоль.

**2.6. Токсикологическая характеристика**

Аверсектин С обладает нервно-паралитическим действием. Класс опасности – первый. Предельно допустимая доза аверсектина С в продуктах питания растительного происхождения 0,005 мг/кг.

**3. Погрешность измерения**

Метод обладает специфичностью. Суммарная погрешность измерений не превышает 10 % при доверительной вероятности – 95.

**4. Метод измерений**

Измерения массовой концентрации аверсектина С основаны на использовании высокоэффективной жидкостной хроматографии с применением флуоресцентного детектора на колонке с обращенной фазой после экстракции его органическими растворителями из растительной пробы. Очистку экстракта ведут на концентрирующих

патронах Диапак С-8 и Диапак-амино с получением флуоресцирующих производных путем обработки трифторуксусным ангидридом в растворе ацетонитрила в присутствии 1-метил-имидазола. Детектирование ведут по интенсивности флуоресценции при длинах волн возбуждения и эмиссии 365 и 470 нм соответственно.

Чувствительность метода составляет 0,71 нг в пробе, нанесенной на колонку.

## 5. Средства измерения, вспомогательные устройства, материалы, реактивы, растворы

Весы аналитические 2 класса точности	ГОСТ 24104—88
Весы микроаналитические, точность взвешивания до 4 десятичного знака, Cahn (США) или аналогичные	
Центрифуга, центрифужные полиэтиленовые пробирки, вместимостью 50 и 15 мл	
Ультразвуковой диспергатор УЗДН-1М или аналогичный	
Миксер или гомогенизатор	
Холодильник	
Хроматограф, модель Du Pont 8800 (США) или аналогичный	
Флуоресцентный детектор фирмы Kratos-Sthoeffel модель FS-950 (Великобритания) или аналогичный	
Персональный компьютер или интегратор с самописцем фирмы LKB BD-41 (Швеция) или аналогичный	
Колонка аналитическая Диапак-130-С 16Т 250 × 4, с размером частиц 6 мкм (фирма БиоХимМак, Россия) или аналогичная	
Патроны Диапак С-8 и С-16, Диапак-амино (фирма «БиоХимМак», Россия) или аналогичные	
Аппарат для упаривания – Vortex Evaporater и др.	
Роторный испаритель	
Сушильный шкаф	
Автоматические пипетки	ТУ 64—1—3329—81
Колбы мерные, вместимостью 100 мл	ГОСТ 1770—74
Цилиндры градуированные, вместимостью 100 мл	ГОСТ 1770—74

## **МУК 4.1.1011—01**

Делительные воронки, емкостью 2 л	ГОСТ 25336—82
Пробирки стеклянные	ГОСТ 25336—82
Круглодонная колба, емкостью 1 л, для роторного испарителя	
Колбы плоскодонные, вместимостью 5 л, 2 л	ГОСТ 1770—74
Спирт этиловый	ГОСТ 5964—84
Спирт метиловый	ГОСТ 6995—67
Ацетонитрил, хроматографически чистый	ТУ ИРЕА 22—66
1-метилимидазол импортный, фирма МЕРК	
Трифторуксусный ангидрид, импортный, фирма МЕРК	
Авермектин В <sub>1</sub> (абамектин) – стандартный образец. РСО 9340—202—00494189	
с активностью 938 мкг/мг, содержащий 88,9 % авермектина В <sub>1а</sub> и 5,3 %	
авермектина В <sub>1в</sub> , поставляемых ВГНКИ контроля, стандартизации и сертификации ветеринарных препаратов	

### **6. Требования безопасности**

6.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работы с токсичными, едкими и легко-воспламеняющимися веществами по ГОСТу 12.1.005—88.

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

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

### **7. Требования к квалификации оператора**

К выполнению измерений и обработке результатов допускают лиц с высшим и средним специальным образованием, имеющих навыки работы на жидкостном хроматографе.

### **8. Условия измерений**

8.1. Приготовление растворов и подготовку проб к анализу проводят при температуре воздуха  $(20 \pm 10)$  °С, атмосферном давлении 84–106 кПа и влажности воздуха не более 80 %.

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

## 9. Подготовка к выполнению измерения

### 9.1. Приготовление растворов

9.1.1. Стандартный раствор авермектина В<sub>1</sub> (абамектина) с концентрацией 200 мкг/мл – раствор № 1 – готовят путем растворения точной навески стандартного образца в метиловом спирте. Раствор хранится в течение 2 мес. в холодильнике. Рабочий стандартный раствор с концентрацией 2 мкг/мл – раствор № 2 – готовят путем разведения раствора № 1 метиловым спиртом. Раствор хранят 2 недели в холодильнике.

9.1.2. Раствор элюента готовят путем смешивания метилового спирта с водой в соотношении 98 : 2.

### 9.2. Подготовка прибора

Общую подготовку прибора осуществляют согласно инструкции по эксплуатации.

### 9.3. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, включающую взаимосвязь величины хроматографического сигнала от массы анализируемого вещества в хроматографируемом объеме пробы, устанавливают по методу абсолютной калибровки с использованием серии градуировочных растворов, которые готовят согласно табл. 1 в пробирках с притертыми пробками.

Таблица 1

#### Растворы для установления градуировочной характеристики

Номер стандарта	Стандартный раствор № 2, мкл	Этиловый спирт, мкл	Содержание авермектина В <sub>1</sub> , нг/мл	Количество в-ва, наносимого на колонку, нг
0	0	1000	–	–
1	10	990	20	0,71
2	20	980	40	1,43
3	30	970	60	2,14
4	40	960	80	2,86
5	50	950	100	3,57

*Проведение дериватизации*

Из приготовленных растворов отбирают по 0,5 мл, переносят в чистые стеклянные пробирки и упаривают досуха на Vortex'е при температуре 40—50 °С.

В пробирки с сухим остатком вносят по 0,5 мл ацетонитрила. Пробирки энергично встряхивают и обрабатывают ультразвуком в течение 30 с. Процедуру повторяют дважды, чтобы полностью перевести в раствор авермектины, адсорбированные на стенках пробирки. Пробирки помещают в холодильник на 10—15 мин.

**Примечание:** необходимо следить чтобы в образцы перед проведением дериватизации не попала влага.

В пробирки с подготовленным ацетонитрильным раствором после растворения вносят с помощью градуированной микропипетки или микрошприца 0,05 мл 1-метилимидазола. Пробирки закрывают, тщательно перемешивают содержимое в течение 5—10 с, обрабатывают ультразвуком, центрифугируют и помещают в холодильник при 0 °С на 10—15 мин.

Готовят реакционную смесь из трифторуксусного ангидрида и ацетонитрила в соотношении 1 : 2 и помещают ее в холодильник при 0 °С на 10—15 мин.

**Примечание:** пользуются только свежеприготовленной реакционной смесью.

После охлаждения в пробирки с образцами вносят по 0,15 мл охлажденной смеси трифторуксусного ангидрида с ацетонитрилом. Пробирки закрывают, перемешивают содержимое и выдерживают в холодильнике в течение 1 ч.

На аналитическую колонку наносят по 50 мкл подготовленных дериватизированных стандартных образцов, содержащих 0,71; 1,43; 2,14; 2,86; 3,57 ng авермектина В<sub>1</sub>.

Подвижная фаза – метиловый спирт – вода 98 : 2.

Скорость потока – 0,8 см<sup>3</sup>/мин. Давление – 120—160 атм.

Детектирование ведут по интенсивности флуоресцентности при длинах волн возбуждения и эмиссии 365 и 470 нм соответственно.

Калибровочную кривую строят по сумме площадей двух компонентов стандарта. Полную градуировку проводят не реже одного раза в месяц. Для ежедневной градуировки используют только два раствора с концентрацией авермектина В<sub>1</sub> 20 и 60 нг/мл.

#### **9.4. Отбор проб**

*Овощи, фрукты, ягоды.* Отбор проб для анализа ведут в соответствии с «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, продуктов питания и объектов окружающей среды для определения количества пестицидов», № 2051 от 21.09.79 (Москва).

Отобранные для анализа овощи и фрукты моют, высушивают и готовят усредненную пробу в количестве 300—500 г.

Усредненную пробу гомогенизируют, переносят в новый полиэтиленовый пакет, быстро замораживают и хранят в морозильнике (до начала анализов), но не более 1—2 дней. До начала анализов не допускается размораживание проб.

**Примечание:** при отсутствии возможности быстрого замораживания можно провести их фиксацию небольшим количеством этилового спирта

#### **9.5. Подготовка проб к определению**

##### **9.5.1. Экстракция и очистка экстрактов**

*Овощи, фрукты, ягоды.* Взвешивают точно 5,0 г гомогенизированной массы. Навеску помещают в центрифужный стакан, емкостью 50 мл.

К навеске, находящейся в центрифужном стакане, добавляют пипеткой 10 мл метилового спирта. Суспензию тщательно перемешивают стеклянной палочкой в течение 30 с, после чего центрифугируют при 6000 об/мин в течение 15 мин.

Экстракт (супернатант) осторожно переносят в градуированный цилиндр с притертой пробкой, вместимостью 100 мл.

В центрифужный стакан с твердым остатком вносят еще 10 мл метилового спирта. Смесь тщательно перемешивают и центрифугируют.

Второй экстракт объединяют с первым в цилиндре. К объединенным экстрактам добавляют деионизированную (или дистиллированную) воду, до 100 мл. Цилиндр закрывают притертой пробкой и перемешивают не встряхивая.

**Примечание:** важно, чтобы содержание воды в смеси было не менее 70 %.

Готовят к работе патрон Диапак С-8, для чего к патрону, снабженному адаптером, присоединяют резервуар, вместимостью не менее 150 мл. Патрон с резервуаром присоединяют к вакуумной системе и промывают патрон последовательно 5 мл метилового спирта и 5 мл дистиллированной или деионизированной воды.

Водно-метанольный раствор переносят в резервуар, соединенный с патроном, подключают вакуум и пропускают раствор со скоростью

## **МУК 4.1.1011—01**

10 мл/мин. Раствор после патрона отбрасывают. Патрон осушают и отключают вместе с резервуаром от вакуумной установки.

Готовят к работе патрон Диапак-амино, для чего патрон промывают 5 мл метилового спирта.

Патрон Диапак С-8 вместе с резервуаром укрепляют над патроном Диапак-амино, подключают к вакуумной системе.

Цилиндр, в котором находился водно-метанольный раствор, обмывают 10 мл метилового спирта, и количественно переносят метиловый спирт в резервуар. Подключают вакуум и пропускают спирт через оба патрона.

Элюат собирают в центрифужную пробирку, вместимостью 15 мл и упаривают в вакууме на Vortex'е при температуре 40—50 °C досуха.

*Примечание: вместо резервуара и вакуумной системы для подачи раствора на патроны можно использовать шприцы, вместимостью 20 мл.*

### **9.5.2. Проведение дериватизации проб**

В пробирки с сухими остатками вносят по 0,5 мл ацетонитрила и растворяют остатки с помощью ультразвука. Дериватизацию исследуемых проб проводят так, как описано для стандартных образцов.

*Примечание: дериватизацию авермектинов исследуемого образца (образцов) проводят одновременно с дериватизацией рабочих стандартов. Допускается хранение дериватизационных проб в холодильнике в течение одних суток.*

## **10. Выполнение измерений**

Анализ ВЭЖХ включает не более 10 испытуемых образцов. Перед началом и в конце работы проводят анализ стандартного образца, чтобы убедиться в стабильности работы системы.

Объем наносимой на колонку пробы для всех растительных объектов составляет 50 мкл. Режим хроматографирования такой же, как это описано для стандартного образца.

## **11. Расчет концентраций**

На хроматограммах исследуемых образцов измеряют площадь пиков производных по времени удерживания соответствующих стандарту В<sub>1</sub>.

По калибровочному графику находят содержание авермектина В<sub>1</sub> в объеме инжектированной пробы испытуемого образца.

Содержание аверсектина С в исследуемом образце ведут по формуле:

$$C_{av} = \frac{C_{B_1} \cdot V_2 \cdot K_1}{P \cdot V_1 \cdot K_2}, \text{ где}$$

$C_{av}$  – концентрация аверсектина С в образце, нг/г;

$C_{B_1}$  – содержание авермектина В<sub>1</sub> в объеме пробы, нанесенной на колонку; определяется по калибровочному графику;

$V_1$  – объем пробы, нанесенной на колонку, мкл (50 мкл);

$V_2$  – объем пробы, подготовленной для ВЭЖХ, мкл (700 мкл);

$P$  – навеска растительного образца, г;

$K_1$ \* – коэффициент, учитывающий все компоненты аверсектина С (2,5);

$K_2$ \*\* – коэффициент, учитывающий степень извлечения аверсектина С.

## 12. Оформление результатов анализа

Результат количественного анализа представляют в виде  $C \pm \Delta \text{ мг}/\text{м}^3$ ,  $P = 0,95$ , где  $\Delta$  – характеристика погрешности,  $\text{мг}/\text{м}^3$ ,  $\Delta = 0,15C + 0,0000034 \text{ мг}/\text{м}^3$ .

## 13. Контроль погрешности методики

Значения полученных метрологических характеристик погрешности, норматива оперативного контроля точности и норматива оперативного контроля воспроизводимости приведены в табл. 2 в виде зависимости от значения массовой концентрации анализируемого компонента в пробе С, которую определяют как среднеарифметическое результатов параллельных определений.

\* Коэффициент  $K_1$  выведен на основании данных о содержании авермектина В<sub>1</sub> в авермектиновом комплексе – аверсектине С. Содержание его составляет  $(40 \pm 5)\%$ .

\*\* Коэффициент  $K_2$ , учитывающий степень извлечения авермектинового комплекса из растительных объектов, получен при постановке модельных опытов с внесением в растительные объекты известных количеств аверсектина С.

Таблица 2

## Результаты метрологической аттестации методики КХА

Диапазон определяемых концентраций аверсектина С, мг/кг	Наименование метрологической характеристики	
	Характеристика погрешности, мг/кг; Р = 0,95	Норматив оперативного контроля воспроизводимости D, мг/кг; Р = 0,95, m = 2
Картофель 0,005 до 0,015	0,14С + 0,00023	0,19С + 0,00022
Капуста 0,005 до 0,015	0,13С + 0,00013	0,15С + 0,00024
Огурцы 0,005 до 0,015	0,046С + 0,00056	0,011С + 0,000915
Томаты 0,005 до 0,015	0,14С + 0,00016	0,19С + 0,00024
Яблоки 0,005 до 0,015	0,04С + 0,00056	0,004С + 0,00095
Черная смородина 0,005 до 0,015	0,03С + 0,00073	0,06С + 0,0000009
Перец 0,005 до 0,015	0,12С + 0,00031	0,14С + 0,000067
Баклажаны 0,005 до 0,015	0,10С + 0,000030	0,10С + 0,000051

*Оперативный контроль воспроизводимости*

Отбирают реальные навески из одной пробы испытуемого объекта. Анализируют в соответствии с прописью методики, максимально варьируя условия проведения анализа: партии реактивов, набора мерной посуды и т.д., и получают два результата С<sub>1</sub> и С<sub>2</sub> анализов. Результаты анализа не должны отличаться друг от друга на величину большую, чем норматив оперативного контроля воспроизводимости D:

$$|C_1 - C_2| < D$$

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

**14. Нормы затраты времени на анализ**

Для проведения анализов из 3-х образцов требуется 6 ч.

**Определение массовой концентрации аверсектина С в продуктах питания  
растительного происхождения (овощи, фрукты, ягоды)  
и в органах и тканях животных, плазме и молоке методом  
флуоресцентной высокоэффективной жидкостной хроматографии**

**Сборник методических указаний  
МУК 4.1.1011—01—4.1.1012—01**

Редактор Барабанова Т. Л.  
Верстка Юшкова Т. Г.  
Технический редактор Климова Г. И.

Подписано в печать 28.04.01

Формат 60x88/16

Печ. л. 1,5  
Заказ 14

Тираж 500 экз.

ЛР № 021232 от 23.06.97

Министерство здравоохранения Российской Федерации  
101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован  
Издательским отделом  
Федерального центрагоссанэпиднадзора Минздрава России  
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11.  
Отделение реализации, тел. 198-61-01