

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАТОРЫ**

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСТАТОЧНЫХ  
КОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ  
В ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТАХ,  
СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННОМ СЫРЬЕ  
И ОБЪЕКТАХ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

**Сборник методических указаний**

**МУК 4.1.2162—4.1.2176—07**

**Издание официальное**

**ББК 51.21**  
**О37**

**О37      Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009 — 221с.**

1. Сборник подготовлен Федеральным научным центром гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана (академик РАМН, проф. В. Н. Ракитский, проф. Т. В. Юдина); при участии специалистов Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека. Разработчики методов указаны в каждом из них.

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

3. Утверждены Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации, академиком РАМН Г. Г. Онищенко.

4. Введены впервые.

**ББК 51.21**

Формат 60x88/16

Печ. л. 14

Тираж 100 экз.

Тиражировано отделом издательского обеспечения  
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора  
117105, Москва, Варшавское ш., 19а  
Отделение реализации, тел./факс 952-50-89

## Содержание

1. Определение остаточных количеств 2,4-Д в масле кукурузы методом капиллярной газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2162-07.....	4
2. Определение остаточных количеств галоксифопа-р-метила и галоксифопа-р в воде, галоксифопа-р в почве, зеленой массе растений, клубнях картофеля, корнеплодах сахарной, кормовой и столовой свеклы, семенах и масле льна, рапса, сои, подсолнечника методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2163-07.....	17
3. Определение остаточных количеств дифеноконазола в картофеле, моркови и томатах методом капиллярной газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2164-07.....	42
4. Определение остаточных количеств зета-циперметрина в семенах рапса, масле рапса (горчицы) методом капиллярной газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2165-07.....	56
5. Определение остаточных количеств ипредиона в огурцах и томатах методом высокоеффективной жидкостной хроматографии. МУК 4.1.2166-07.....	69
6. Определение остаточных количеств каптана и фолпета в воде, почве, каптана в яблоках, фолпета в клубнях картофеля и винограде методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2167-07.....	83
7. Определение остаточных количеств клопирадида в капусте, семенах и масле рапса методом капиллярной газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2168-07.....	99
8. Определение остаточных количеств метамитрона в ботве и корнеплодах столовой и кормовой свеклы методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2169-07.....	113
9. Определение остаточных количеств прометрина в семенах кориандра методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2170-07.....	125
10. Определение остаточных количеств римсульфурана в клубнях картофеля методом высокоеффективной жидкостной хроматографии. МУК 4.1.2171-07.....	138
11. Определение остаточных количеств тау-флувалината в зерне и соломе зерновых культур, в ягодах и соке винограда, зеленой массе пастбищных трав, семенах и масле рапса, сои методом капиллярной газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2172-07.....	147
12. Определение остаточных количеств тиаметоксамина в луке, ягодах и соке винограда методом высокоеффективной жидкостной хроматографии. МУК 4.1.2173-07.....	163
13. Определение остаточных количеств фамоксадона в плодах томатов, ягодах винограда, зеленой массе, семенах и масле подсолнечника методом высокоеффективной жидкостной хроматографии. МУК 4.1.2174-07.....	178
14. Определение остаточных количеств цимоксанила в томатах, винограде, зеленой массе, семенах и масле подсолнечника методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2175-07.....	198
15. Измерение концентраций 2,4 D этилгексилового эфира в атмосферном воздухе населенных мест методом газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2176-07.....	212

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный врач  
Российской Федерации,  
Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере защиты прав  
потребителей и благополучия человека

« 15 » февраля 2007 г.  
Дата введения: с 1 мая 2007 г.

Онищенко

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ ЦИМОКСАНИЛА В ТОМАТАХ, ВИНОГРАДЕ, ЗЕЛЕНОЙ МАССЕ, СЕМЕНАХ И МАСЛЕ ПОДСОЛНЕЧНИКА МЕТОДОМ ГАЗОЖИДКОСТНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

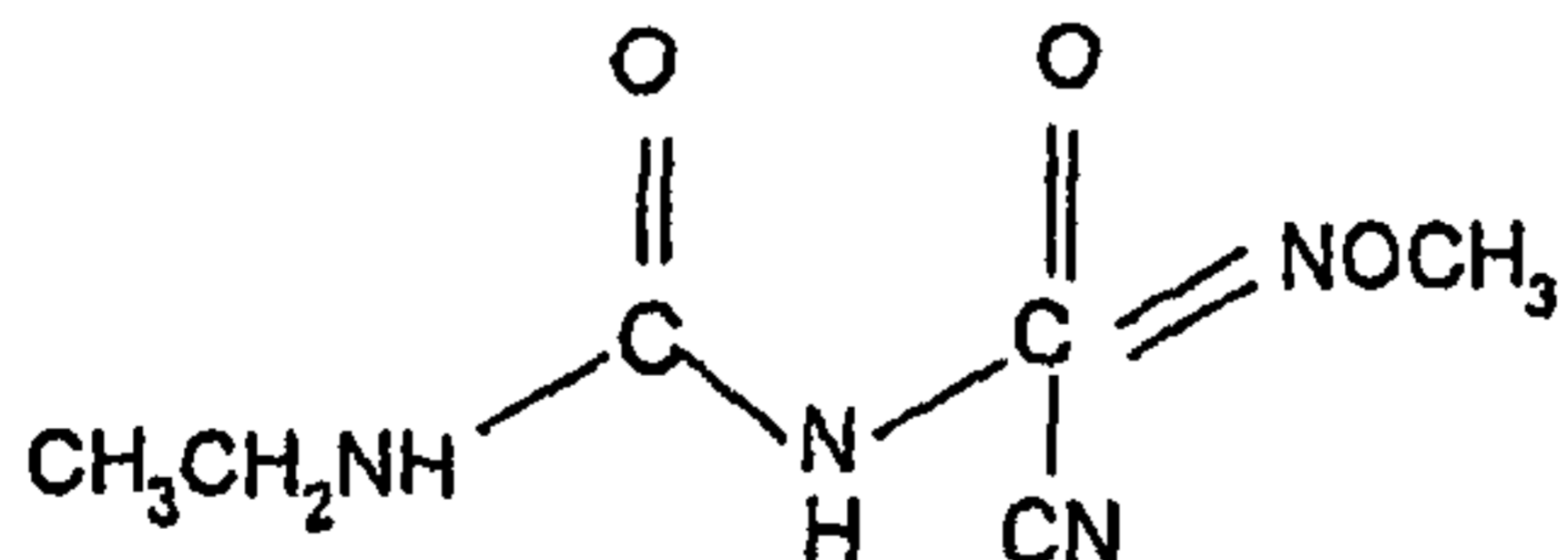
Методические указания  
МУК 4.1.215-07

Настоящие методические указания устанавливают метод газожидкостной хроматографии для определения в томатах, винограде, зеленой массе, семенах и масле подсолнечника массовой концентрации Цимоксанила в диапазоне 0,1 - 1,0 мг/кг.

Цимоксанил - действующее вещество препарата Танос, ВДГ 250+250 г/кг (Цимоксамил + Фамоксадон), фирма - производитель: Дюпон, США.

Название действующего вещества по ИЮПАК: 1-(2-циано-2-метоксииминоацетил)-3- этилмочевина.

Структурная формула:



Эмпирическая формула: C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>3</sub>;

Молекулярная масса: 198,2;

Агрегатное состояние: кристаллическое вещество;

Цвет, запах: бесцветное вещество, без запаха;

Температура плавления: 160-161° С;

Летучесть (давление паров): 0,15 мПа (при 20° С);

198

Растворимость в воде при 20° С (рН 5): 890 мг/кг; в органических растворителях при 20°С: гексане – 0,037; толуоле – 5,29; ацетонитриле – 57; этилацетате – 28; н-октаноле – 1,43; метаноле – 22,9; ацетоне – 62,4; хлороформе – 103; дихлорметане – 133,0 г/дм<sup>3</sup>.

Коэффициент распределения в системе октанол/вода при 25° С: K<sub>ow</sub> logP=0,59 (рН 5), 0,67 (рН 7).

Цимоксанил стабилен к гидролизу в интервале рН 2-5; в щелочной среде быстро гидролизуется (DT<sub>50</sub> – 148 дней при рН 5, 34 часа при рН 7, 31 минута при рН 9). В воде водоемов период полураспада составляет 1,8 дней.

В почве Цимоксанил быстро разрушается под действием микроорганизмов. В тепличных условиях период полураспада составляет около трех дней, в полевых условиях от 7 до 14 дней. Миграция по почвенному профилю слабая.

В растениях соединение быстро разрушается до нетоксичных метаболитов. Остатки Цимоксанила в клубнях картофеля не обнаружаются. В ягодах винограда, по данным фирмы Дюпон, остатки составляли ниже 0,2 мг/кг при обработке за несколько дней до уборки.

#### Краткая гигиеническая характеристика:

Цимоксанил относится к умеренно опасным веществам по острой оральной (ЛД<sub>50</sub> для крыс – 960 мг/кг), малоопасным по дермальной токсичности (ЛД<sub>50</sub> для крыс более 2000 мг/кг) и умеренно опасным по ингаляционной токсичности (ЛК<sub>50</sub>~5060 мг/м<sup>3</sup> при 4 часовой экспозиции). Не вызывает раздражения глаз и слабо раздражает кожу. Относится к III классу опасности для человека.

В России установлены следующие гигиенические нормативы:

ДСД - 0,02 мг/кг массы человека.

ОДК в почве - 0,04 мг/кг.

ПДК в воде - 0,03 (органолептический) мг/дм<sup>3</sup>.

МДУ в картофеле и огурцах – 0,05; ВМДУ в винограде – 0,1 мг/кг.

#### Область применения:

Цимоксанил – контактный фунгицид с местным системным эффектом, обладающий защитным и лечащим действием. Высокоактивен против грибов, вызывающих фитофтороз и переноноспороз, не действует на возбудителей настоящей мучнистой росы. Длительность защитного действия составляет 4-6 дней, поэтому рекомендуется его использование в смеси с другими фунгицидами системного и защитного контактного действия.

Зарегистрирован в России фирмой Дюпон под названием Танос (DPX – КР 481), ВДГ, 50% (25% Фамоксадона + 25% Цимоксанила) на картофеле с нормой расхода 0,6 кг/га, трехкратная обработка за сезон. Проходит регистрационные испытания на томатах, винограде и подсолнечнике.

## I. МЕТРОЛОГИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА МЕТОДА.

При соблюдении всех регламентированных условий проведения анализа в точном соответствии с данной методикой погрешность (и ее составляющие) результатов измерений при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не превышает значений, приведенных в Таблице 1 для соответствующих диапазонов концентраций.

Таблица 1.

### Метрологические параметры

Анализируе- мый объект	Диапазон оп- ределяемых концентраций мг/кг	Показатель точности (гра- нича относи- тельной по- грешности) $\pm\delta$ , $P=0,95$	Стандартное отклонение повторяемо- сти, $\sigma_r$ , %	Предел повто- ряемо- сти, г, %	Предел воспроиз- водимости, R, %
Виноград	0,1-1,0	25	6,24	17	21
	0,01-0,1	50	4,79	13	16
Томаты	0,1-1,0	25	5,55	16	19
	0,01-0,1	50	5,47	15	18
Семена под- солнечника	0,10-1,0	25	4,58	13	15
Масло подсол- нечника	0,10-1,0	25	3,81	11	13
Зеленая масса подсолнечника	0,10-1,0	25	3,44	10	11

Полнота извлечения вещества, стандартное отклонение, доверительные интервалы среднего результата для полного диапазона концентраций ( $n = 20$ ) приведены в Таблице 2.

242

Таблица 2.

Полнота извлечения вещества, стандартное отклонение,  
доверительный интервал среднего результата.

Анализируе- мый объект	Метрологические параметры, Р = 0,95, n = 20				
	Предел обнару- жения, мг/кг	Диапазон опре- деляемых кон- центраций, мг/кг	Среднее значение определения, %	Стандартное отклонение, S, %	Довери- тельный интервал среднего результата, ±, %
1	2	3	4	5	6
Виноград	0,05	0,01 – 0,1	83,3	5,8	2,26
Томаты	0,05	0,01 – 0,1	85,3	5,4	2,17
Семена подсолнечника	0,10	0,1 – 1,0	85,8	4,6	1,84
Масло подсол- нечника	0,1	0,1 – 1,0	85,5	3,8	1,52
Зеленая масса подсолнечника	0,1	0,1 – 1,0	86,8	3,4	1,40

## 2. МЕТОД ИЗМЕРЕНИЙ

Метод основан на извлечении Цимоксанила из томатов, винограда, зеленої маси и семян подсолнечника подкисленным ацетонитрилом, перезкстракции в хлористый метилен, очистке полученного экстракта от мешающих анализу веществ на колонке с Флоризилом, патронах Диапак С16 и окончательном определении Цимоксанила методом ГЖХ с использованием термоионного детектора.

Масло подсолнечника разводят гексаном, проводят перезкстракцию в ацетонитрил и далее проводят очистку проб по общей схеме.

В предлагаемых условиях анализа метод специфичен и может применяться для определения остатков Цимоксанила в присутствии других пестицидов. Избирательность метода достигается за счет подбора колонки и условий программирования.

### **3. СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, РЕАКТИВЫ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА, И МАТЕРИАЛЫ.**

#### **3.1. Средства измерений.**

Весы аналитические ВЛА-200, ГОСТ 34104-80Е

Весы лабораторные технические ВЛТК-500 ГОСТ 7328;

Колбы мерные вместимостью 10, 50 и 100 см<sup>3</sup>, ГОСТ 1770-74;

Микрошприц Гамильтон, вместимостью 10 мкм<sup>3</sup>;

Пипетки мерные вместимостью 1, 2, 5 и 10 см<sup>3</sup>, ГОСТ 20292-74.

Хроматограф газовый «Кристалл 2000м» с термоионным детектором (ТИД) с пределом детектирования по азоту в азобензоле  $5 \times 10^{-13}$  г/см<sup>3</sup> и приспособлениями для капиллярной колонки.

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

#### **3.2. Реактивы**

Аналитический стандарт Цимоксанила с содержанием 99,7% д.в. (фирма Дюпон);

Азот особой чистоты, ГОСТ 9293-74.

Ацетон, ч.д.а., ГОСТ 2603-79.

Ацетонитрил, х.ч., ТУ 6-09-06-1092-83;

Вода дистиллированная, ГОСТ 7602-72;

н-Гексан, ч., ТУ 6-09-3375-78;

Гелий, очищенный марки “А”, ТУ-51-940-80.

Натрий сернокислый, безводный, х.ч. ГОСТ 4166-76.

Натрия хлорид, х.ч., ГОСТ 4233-77.

Этилацетат, х.ч., ГОСТ 22300-76.

Флоризил для колоночной хроматографии с размером частиц 60 - 80 меш, фирма «Мерк».

Хлористый метилен, х.ч., ГОСТ 19433-88.

Стандартный раствор Цимоксанила в ацетоне- 1 мг/ см<sup>3</sup> (хранить в холодильнике, срок годности 120 суток).

Допускается использование реактивов иных производителей с аналогичной или более высокой квалификацией.

#### **3.3. Вспомогательные устройства, материалы**

Аппарат для встряхивания проб АВУ-1, ТУ 64-1-1081-73;

Банки с крышками для экстракции на 250 см<sup>3</sup>, полипропилен, кат.№3120-0250, NALGENE.

Воронки химические для фильтрования, стеклянные, ГОСТ 8613-75;

Воронки делительные на 250 см<sup>3</sup>, ГОСТ 10054-75;

Цилиндры мерные НР;

*202*

Испаритель ротационный Rota vapor R110 Buchi с водяной баней В-480;

Концентраторы грушевидные на 100 и 250 см<sup>3</sup>, НШ 29 КГУ – 100 (250) ГОСТ 10394-72.

Колонка хроматографическая, капиллярная кварцевая HP-5 длина 15 м, внутренний диаметр 0,32 мм, толщина пленки 0,25 мкм, фирма J&W Scientific.

Насос вакуумный диафрагменный FT.19 фирмы KNF Neu Laboport.

Фильтры бумажные "красная лента", ТУ 6-09-2678-77.

Допускается применение хроматографических колонок и другого оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

#### **4. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ**

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007, требования электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019, а также требования, изложенные в технической документации на газовый хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009. Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать норм, установленных ГН 2.2.5.1313-03 «Предельно-допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны». Организация обучения работников безопасности труда - по ГОСТ 12.0.004.

#### **5. ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ОПЕРАТОРОВ**

К выполнению измерений допускают специалистов, имеющих квалификацию не ниже лаборанта-исследователя, с опытом работы на газовом хроматографе.

К подготовке проб допускают оператора с квалификацией «лаборант», имеющего опыт работы в химической лаборатории.

#### **6. УСЛОВИЯ ИЗМЕРЕНИЙ**

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха  $(20 \pm 5)^{\circ}\text{C}$  и относительной влажности не более 80%;

выполнение измерений на газовом хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

## **7. ПОДГОТОВКА К ВЫПОЛНЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ.**

### **7.1. Подготовка колонок и патронов для очистки экстрактов.**

#### **7.1.1. Подготовка колонки, заполненной Флоризилом, для очистки проб томатов, винограда, зеленой массы, семян и масла подсолнечника.**

На дно пластиковой хроматографической колонки (высота 10 см, диаметр 1,5 см) помещают пробку из стекловаты и заполняют колонку Флоризилом на высоту 5 см.. На слой Флоризила насыпают слой безводного сернокислого натрия толщиной 1,0 см. За день до очистки экстракта колонку промывают последовательно 20 см<sup>3</sup> этилацетата и 10 см<sup>3</sup> гексана. Смывы отбрасывают. После промывки колонка готова к работе.

#### **7.1.2. Проверка хроматографического поведения Цимоксанила на колонках с Флоризилом.**

При отработке методики или поступлении новой партии Флоризила проводят изучение поведения Цимоксанила на колонке. В концентратор помешают 1 см<sup>3</sup> стандартного раствора Цимоксанила в ацетоне с концентрацией 10 мкг/ см<sup>3</sup> и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе. Далее растворяют стандарт в 1 см<sup>3</sup> этилацетата, добавляют 4 см<sup>3</sup> гексана, перемешивают содержимое концентратора и наносят на колонку.

Промывают колонку 10 см<sup>3</sup> смеси гексан: этилацетат – 4:1, смыв отбрасывают. Наносят на колонку 10 см<sup>3</sup> смеси гексан: этилацетат – 1:1, смыв отбрасывают. Пропускают через колонку 20 см<sup>3</sup> смеси гексан: этилацетат – 1:4, отбирая последовательно по 5 см<sup>3</sup> элюента. Каждую фракцию собирают отдельно в концентраторы и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40°C досуха.

Сухой остаток в концентраторах растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетона и вводят в хроматограф 1 мм<sup>3</sup>. По результатам обнаружения Цимоксанила в каждой фракции определяют объем смеси гексан: этилацетат-1:4, необходимый для полного вымывания Цимоксанила.

#### **7.1.3. Подготовка патронов Диапак С16 для очистки проб винограда, зеленой массы, семян и масла подсолнечника.**

Патрон устанавливают на алонж с отводом для вакуума, сверху в патрон вставляют шприц с разъемом типа Люер объемом не менее 10 см<sup>3</sup>, который используют как емкость для элюента. Патрон промывают последовательно 10 см<sup>3</sup> ацетонитрила и 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды. Промывку проводят под вакуумом непосредственно перед очисткой экстрактов образцов со скоростью не более 2 см<sup>3</sup>/мин, не допуская высыхания поверхности патрона.

#### **7.1.4. Проверка хроматографического поведения Цимоксанила на патронах Диапак С16.**

В концентратор помешают 1 см<sup>3</sup> стандартного раствора Цимоксанила в ацетоне с концентрацией 10 мкг/см<sup>3</sup> и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе. Далее растворяют стандарт в 1 см<sup>3</sup> ацетонитрила, добавляют в концентратор 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, перемешивают содержимое и наносят на патрон. Смыв отбрасывают. Пропускают че-

рез патрон  $20\text{ см}^3$  смеси ацетонитрил : вода – 1:4, отбирая последовательно по  $5\text{ см}^3$  элюента. Каждую фракцию собирают отдельно в концентраторы и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше  $40^\circ\text{C}$  досуха.

Сухой остаток в концентраторах растворяют в  $1\text{ см}^3$  ацетона и вводят в хроматограф  $1\text{ мм}^3$ . По результатам обнаружения Цимоксамила в каждой фракции определяют объем смеси ацетонитрил : вода - 1:4, необходимый для полного вымывания Цимоксамила.

## 7.2. Приготовление рабочих растворов

### 7.2.1. Приготовление 2% раствора сульфата натрия.

2 г сульфата натрия вносят в мерную колбу на  $1\text{ дм}^3$ , добавляют  $600\text{-}700\text{ см}^3$  бидистиллированной воды, перемешивают до полного растворения соли и доводят водой до метки.

### 7.2.2. Приготовление подкисленного ацетонитрила.

В емкость, содержащую  $1\text{ дм}^3$  ацетонитрила, добавляют  $10\text{ см}^3$  1н хлороводородной кислоты и перемешивают содержимое.

## 7.3. Приготовление стандартных растворов

50 мг Цимоксамила (аналитического стандарта) вносят в мерную колбу вместимостью  $50\text{ см}^3$ , растворяют навеску в ацетоне и доводят объем до метки ацетоном (стандартный раствор №1, концентрация  $1\text{ мг}/\text{см}^3$ ). Раствор хранится в холодильнике около 120 суток.

Методом последовательного разбавления исходного раствора №1 ацетоном готовят рабочие растворы Цимоксамила с концентрацией  $1,0; 2,5; 5,0; 10,0\text{ мкг}/\text{см}^3$ , которые могут храниться в холодильнике не более 30 суток.

## 7.4. Построение градуировочного графика

Градуировочную характеристику, выражющую зависимость площади (высоты) пика от концентрации Цимоксамила в растворе ( $\text{мкг}/\text{см}^3$ ), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4-м растворам для градуировки с концентрацией  $1,0; 2,5; 5,0; 10,0\text{ мкг}/\text{см}^3$ . В испаритель хроматографа вводят по  $1\text{ мм}^3$  каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 9.2. Осуществляют не менее 3-х параллельных измерений. По полученным данным строят градуировочный график зависимости площади хроматографического пика в мВ от концентрации Цимоксамила в растворе в  $\text{мкг}/\text{см}^3$  (рисунок 1).

## **8. ОТБОР И ХРАНЕНИЕ ПРОБ**

Отбор проб производится в соответствии с «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, пищевых продуктов и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов», №2051-79 от 21.08.79 г., а также в соответствии с ГОСТ 1725-85 «Томаты свежие. ТУ», ГОСТ 25896-83 «Виноград свежий. ТУ», ГОСТ 22391-89 «Подсолнечник. Требования при заготовках и поставках», ГОСТ 1129-93 «Масло подсолнечника. ТУ», ГОСТ 10852-86 «Семена масличные. Правило приемки и методы отбора проб».

Цуккини томаты, виноград и чечевицой массы подсолнечника хранят в холодильнике в полиэтиленовых пакетах при температуре 0-4 °C в течение 4 суток. Для длительного хранения пробы замораживают и хранят в морозильной камере при температуре -18 °C.

Пробы семян подсолнечника подсушивают до стандартной влажности и хранят в бумажных или тканевых мешочках в сухом, хорошо проветриваемом шкафу, недоступном для грызунов не более 6 месяцев. Влажные семена замораживают и хранят в морозильной камере при -18 °C до 1 года.

Пробы масла подсолнечника хранят в плотно закрытой стеклянной или полиэтиленовой таре в холодильнике при температуре 0-4 °C в течение 10 суток.

## 9. ВЫПОЛНЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕНИЯ

### 9.1. Экстракция Цимоксанила из анализируемой пробы

#### 9.1.1. Томаты, виноград, зеленая масса и семена подсолнечника.

Навеску 20 г (для зеленой массы и семян подсолнечника - 10 г) помещают в полипропиленовые банки объемом 250 см<sup>3</sup>, заливают 50 см<sup>3</sup> подкисленного ацетонитрила и встряхивают в течение 30 мин. По окончании встряхивания экстракт фильтруют в делительную воронку емкостью 250 см<sup>3</sup> через стеклянную воронку с бумажным фильтром. Экстракцию повторяют еще 2 раза, используя каждый раз по 50 см<sup>3</sup> ацетонитрила и, встряхивая смесь в течение 15 мин. Экстракты отфильтровывают в ту же делительную воронку.

Добавляют в делительную воронку 30 см<sup>3</sup> гексана и встряхивают содержимое в течение 1-2 минут. После разделения фаз нижнюю ацетонитрильную фазу сливают в стаканчик, гексан отбрасывают. Переносят экстракт из стаканчика в делительную воронку и промывают его еще раз 30 см<sup>3</sup> гексана. Ацетонитрильную фазу помещают в концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют в концентратор 20 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и выпаривают до водного остатка при температуре не выше 40 °C.

Водный остаток из концентратора переносят в делительную воронку емкостью 250 см<sup>3</sup>. Концентратор обмывают двумя порциями по 40 см<sup>3</sup> 2% раствора сульфата натрия, сывы сливают в делительную воронку. Добавляют в делительную воронку 50 см<sup>3</sup> хлористого метилена и встряхивают содержимое воронки в течение 1-2 минут. После расслоения фаз нижний слой хлористого метилена сливают через воронку с безводным сульфатом натрия в концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup>. Повторяют перезэкстракцию еще два раза, используя каждый раз по 30 см<sup>3</sup> хлористого метилена. Хлористый метилен выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 40 °C.

### 9.1.1.1. Очистка экстракта на колонке в Флюориметре.

Сухой остаток в концентраторе разводят в 1 см<sup>3</sup> этионафтила, добавляют 4 см<sup>3</sup> гексана, тщательно обмывают концентратор и перенесут содержимое концентратора в колонку с Флюориметром, подготовленную, как указано в разделе 7.1.1. Промывают колонку 10 см<sup>3</sup> гексана: этилацетат – 4:1, смыв отбрасывают. Помытая колонка 10 см<sup>3</sup> смеси гексана: ацетат – 1:1, смыв отбрасывают. Пропускают через колонку 20 см<sup>3</sup> смеси гексана: ацетата – 1:4, собирая элюат в концентратор емкостью 100 см<sup>3</sup>. Содержимое концентратора собирают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40°C до уха.

Сухой остаток в концентраторе растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетона и вводят в хроматограф 1 мм<sup>3</sup>.

Пробы винограда, зеленой массы, семян и масла подсолнечника помещают в колонки на патронах Диапак C16.

### 9.1.1.2. Очистка экстракта на патроне Диапак C16.

Сухой остаток в концентраторе разводят в 1 см<sup>3</sup> ацетонитрила, добавляют 10 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, перемешивают содержимое, обмывая стенки концентратора, и наносят на патрон.

Пропускают 15 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила: вода – 1:4, смыв собирают в концентратор и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40°C до суха.

Сухой остаток в концентраторе растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетона и вводят в хроматограф 1 мм<sup>3</sup>.

### 9.1.2. Масло подсолнечника.

Навеску масла 10 г помещают в стеклянный стаканчик емкостью 100 см<sup>3</sup> и разводят в 40 см<sup>3</sup> гексана. Содержимое стаканчика перемешивают и переносят в делительную воронку емкостью 250 см<sup>3</sup>. Добавляют в воронку 50 см<sup>3</sup> подкисленного ацетонитрила и встряхивают 2 минуты. После разделения фаз нижний ацетонитрильный слой сливают в коническую колбу, а верхний слой оставляют в делительной воронке, приливают туда 50 см<sup>3</sup> ацетонитрила и встряхивают 2 минуты. Ацетонитрильный экстракт сливают в ту же колбу. Экстракцию повторяют еще раз тем же объемом новой порции ацетонитрила.

Объединенный ацетонитрильный экстракт переносят в чистую сухую делительную воронку, добавляют туда 30 см<sup>3</sup> гексана и промывают ацетонитрил, встряхивая воронку 1-2 минуты. После разделения фаз нижний ацетонитрильный слой сливают в стаканчик, а гексан отбрасывают. Ацетонитрильный экстракт возвращают в делительную воронку и промывают еще раз 30 см<sup>3</sup> гексана. После разделения фаз ацетонитрил сливают в концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют туда 20 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и выпаривают содержимое концентратора до водного остатка при температуре не выше 40°C.

294

Далее проводят переэкстракцию Цимоксанила в хлористый метилен и очистку пробы на колонках с Флоризилом и патронах Диапак C16, как указано в разделах 9.1.1, 9.1.1.1. и 9.1.1.2.

## 9.2. Условия хроматографирования.

Хроматограф "Кристалл 2000м" с термоионным детектором с пределом детектирования по азоту в азобензоле не выше  $5 \times 10^{-13}$  или другой с аналогичными характеристиками.

Капиллярная кварцевая колонка HP-5 (95% метил-силикон + 5 % фенил-пропил-силикон), длина 15 м, внутренний диаметр 0,32 мм, толщина пленки 0,25 мкм.

Температура терmostата колонки программируемая: начальная температура - 100° С, нагрев колонки по 10° С в минуту до 160° С; затем нагрев колонки по 25° С в минуту до 200° С, выдержка 5 мин.

Продувка детектора и испарителя после анализа азотом – по 65 см<sup>3</sup>/мин в течение 3 минут. Нагрев колонки до 280°С.

Температура испарителя – 200° С, детектора – 380° С.

Регулятор расхода гелия – РРГ-11; режим – Нормальный.

Газ 1 – гелий, линейная скорость – 30 см/сек, давление на входе – 35,27 кПа.

Газ 2 – гелий (продувка испарителя), расход – 0,5 см<sup>3</sup>/мин; сброс 1:10.

Газ 3 – азот (поддув в детектор), расход во время анализа – 40 см<sup>3</sup>/мин.

Расход водорода – 16 см<sup>3</sup>/мин; воздуха – 200 см<sup>3</sup>/мин.

Абсолютное время удерживания Цимоксанила - 6 мин 07 сек. - 6 мин 12 сек.

Объем вводимой пробы – 1 мм<sup>3</sup>

Минимально детектируемое количество Цимоксанила в анализируемом объеме – 1,0 нг

Линейность детектирования сохраняется в пределах 1,0 – 10,0 нг.

Каждую анализируемую пробу вводят в хроматограф 3 раза и вычисляют среднюю площадь пика.

Образцы, дающие пики больше, чем стандартный раствор с концентрацией Цимоксанила 10,0 мкг/см<sup>3</sup> соответственно, разбавляют.

Количественное определение Цимоксанила проводят по методу абсолютной калибровки посредством сравнения с хроматограммами стандартных растворов Цимоксанила с концентрацией 1,0 – 10,0 мкг/см<sup>3</sup>.

В качестве альтернативного варианта возможно использование газового хроматографа HP6890 Series GC System, NPD (азотно-фосфорный детектор) с капиллярной кварцевой колонкой HP-1 Methyl Siloxane. Длина колонки 30 м, внутренний диаметр – 0,25 мм, толщина пленки 0,25 мкм.

208

Температура детектора - 320° С, температура испарителя - 200° С. Температура термостата колонки программируемая: начальная температура - 100° С (выдержка 1 минута) нагрев колонки по 10 градусов в минуту до 250° С.

Газовый режим Split, газ-носитель – гелий; давление 23,78 psi, деление потока - 30:1, split поток - 59,7 см<sup>3</sup>/мин. Поток через колонку 2,0 см<sup>3</sup>/мин, средняя скорость - 44 см/сек. Расход водорода - 3,0 см<sup>3</sup>/мин, воздуха - 60 см<sup>3</sup>/мин, смещение 50 pA.

## 10. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

Для определения содержания Цимоксанила в пробах методом ГЖХ используют следующую формулу:

$$X = \frac{S_{\text{пр}} \cdot A \cdot V}{100 \cdot S_{\text{ст}} \cdot m} \times P$$

где X - содержание Цимоксанила в пробе, мг/кг;  
S<sub>ст</sub> - площадь пика стандарта, мВ;  
S<sub>пр</sub> - площадь пика образца, мВ;  
A - концентрация стандартного раствора, мкг/см<sup>3</sup>;  
V - объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>;  
m - масса анализируемого образца, г;  
P - содержание Цимоксанила в аналитическом стандарте, %.

## 11. ПРОВЕРКА ПРИЕМЛЕМОСТИ РЕЗУЛЬТАТОВ ПАРАЛЛЕЛЬНЫХ ОПРЕДЕЛЕНИЙ

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости (1):

$$\frac{2 \cdot |X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq r \quad (1)$$

где X<sub>1</sub>, X<sub>2</sub> - результаты параллельных определений, мг/кг;  
r - значение предела повторяемости (таблица 1), при этом r = 2,8 σ<sub>r</sub>.

При невыполнении условия (1) выясняют причины превышения предел повторяемости, устраняют их и вновь выполняют анализ.

209

## 12. ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

Результат анализа представляют в виде:

$(\bar{X} \pm \Delta)$  мг/кг при вероятности  $P = 0.95$ ,

где  $\bar{X}$  - среднее арифметическое результатов определений, признанных приемлемыми, мг/кг;

$\Delta$  - граница абсолютной погрешности, мг/кг;

$\Delta = \delta * \bar{X} / 100$ ,

$\delta$  - граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, таблица 1), %.

В случае если содержание компонента меньше нижней границы диапазона определяемых концентраций, результат анализа представляют в виде:

«содержание вещества в пробе менее 0,05 мг/кг»\*

\* - 0,05 мг/кг - предел обнаружения.

## 13. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-1-6-2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

13.1. Стабильность результатов измерений контролируют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов.

13.2. Плановый внутрилабораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится методом добавок.

Величина добавки  $C_d$  должна удовлетворять условию:

$$C_d = \Delta_{\bar{X}, \bar{X}} + \Delta_{\bar{X}, \bar{X}'},$$

где,  $\pm \Delta_{\bar{X}, \bar{X}} (\pm \Delta_{\bar{X}, \bar{X}'})$  - характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце (расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой соответственно) мг/кг, при этом:

$$\Delta_{\bar{X}} = \pm 0,84 \Delta,$$

где  $\Delta$  - граница абсолютной погрешности, мг/кг;

$$\Delta = \delta * \bar{X} / 100,$$

$\delta$  - граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, таблица 1), %.

Результат контроля процедуры  $K_k$  рассчитывают по формуле:

$$K_k = \bar{X}' - \bar{X} - C_d,$$

где  $\bar{X}'$ ,  $\bar{X}$ ,  $C_d$  среднее арифметическое результатов параллельных определений (признанных приемлемыми по п. 11), содержания компонента в образце с добавкой, испытуемом образце и концентрация добавки, соответственно, мг/кг;

Норматив контроля К рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{\bar{X}, \bar{X}'}^2 + \Delta_{C_d, \bar{X}'}^2}$$

Проводят сопоставление результата контроля процедуры ( $K_k$ ) с нормативом контроля (К).

Если результат контроля процедуры удовлетворяет условию:

$$|K_k| \leq K, \quad (2)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (2) процедуру контроля повторяют. При повторном невыполнении условия (2) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

13.3. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости:

Расхождение между результатами измерений, выполненных в двух разных лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости (R)

$$\frac{2|X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq R \quad (3)$$

где  $X_1, X_2$  – результаты измерений в двух разных лабораториях, мг/кг;

R – предел воспроизводимости (в соответствии с диапазоном концентраций, таблица 1), %.

#### 14. РАЗРАБОТЧИКИ

Калинин В.А., Калинина Т.С., Рыбакова О.И., Довгилевич Е.В. Российский государственный аграрный университет - МСХА имени К.А. Тимирязева.

Учебно-научный консультационный центр «Агрозэкология пестицидов и агрохимикатов».

Адрес: 127550, Москва, Тимирязевская ул., д. 53/1.

Телефон: (495) 976-37-68, факс: (495) 976-43-26.

*Калинин  
Рыбакова  
дт*