

**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 ипродиона в огурцах и томатах методом высокоэффективной 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 клопирагида 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 высокоэффективной 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 высокоэффективной 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 высокоэффективной 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 Д 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

Г.Г. Онищенко  
« / » февраля 2007 г.  
Дата введения: 1 мая 2007 г.

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ, ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ ТАУ-ФЛУВАЛИНАТА В ЗЕРНЕ И СОЛОМЕ ЗЕРНОВЫХ КУЛЬТУР, В ЯГОДАХ И СОКЕ ВИ- НОГРАДА ЗЕЛЕНОЙ МАССЕ ПАСТБИЩНЫХ ТРАВ, СЕМЕНАХ И МАСЛЕ РАПСА, СОИ МЕТОДОМ КАПИЛЛЯРНОЙ ГАЗОЖИДКОСТ- НОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

#### Методические указания МУК 4.1.2/72-07

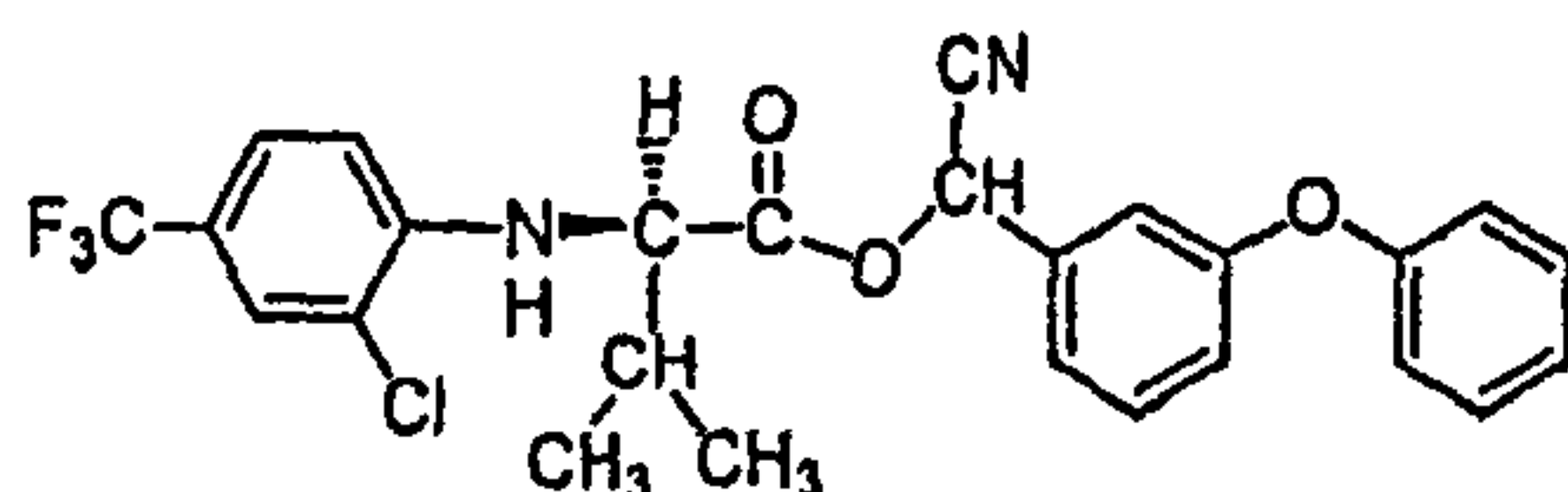
Настоящие методические указания устанавливают метод газожидкостной хроматографии для определения массовой концентрации Тау-флувалината в зерне зерновых культур в диапазоне 0,01 - 0,1 мг/кг; в соломе зерновых культур в диапазоне 0,04 - 0,4 мг/кг; в ягодах и соке винограда, масле рапса (сои) в диапазоне 0,1 - 1,0 мг/кг; в зеленой массе с искусственных злаковых пастбищ и семенах рапса (сои) в диапазоне 0,05 - 0,5 мг/кг.

Фирма производитель: Мактешим-Аган Индастриз Лтд (Израиль);

Торговое название: Маврик.

Название действующего вещества по ИСО: Тау-флувалинат.

Название по ИЮПАК: (RS)-  $\alpha$ -циано 3-феноксибензил-N- (2-хлор-  $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$ -трифторм-*p*-толил-D-валинат



Эмпирическая формула: C<sub>26</sub>H<sub>22</sub>ClF<sub>3</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

Молекулярная масса: 502,9.

Агрегатное состояние: вязкая жидкость;

Цвет, запах: желтоватого цвета;

Давление насыщенного пара 9,0x10<sup>-8</sup> мПа при 20°C.

Коэффициент распределения в системе октанол/вода при 25° С:  $K_{ow} \lg P = 4,26$ .

Растворим в органических растворителях, практически нерастворим в воде.

Устойчив на свету. Стабилен при хранении в течение 2-х лет при температуре 20-28°С.

Краткая токсикологическая характеристика: Тау-флувалинат относится к умеренно опасным веществам по острой пероральной (ЛД<sub>50</sub> (крысы) 261 мг/кг), к опасным веществам по ингаляционной [ЛК<sub>50</sub> (4 час) для крыс > 560 мг/м<sup>3</sup> воздуха] и к мало опасным веществам по кожной (ЛД<sub>50</sub> для кроликов > 2000 мг/кг) токсичности.

В России установлены следующие гигиенические нормативы:

ДСД - 0,005 мг/кг/сутки;

МДУ в зерне хлебных злаков - 0,01, в винограде - 0,2, в рапсе - 0,1 мг/кг, в сои (семена и масло) -нд.

Тау-флувалинат - инсектицид из группы синтетических пиретроидов контактного и кишечного действия с выраженным акарицидным действием. Он эффективно подавляет развитие вредителей из отрядов жесткокрылых, чешуекрылых, двукрылых и плодовых клещей.

Производится фирмой Мактешим Аган в виде водной эмульсии с содержанием действующего вещества 240 г/л.

Зарегистрирован в России под торговым названием Маврик, ВЭ, 240 г/л для борьбы с грызущими и сосущими насекомыми с нормой расхода 0,2 – 1,6 л на га в зависимости от культуры и вредителя в госевах пшеницы, ячменя, рапса, сои, льна, в посадках картофеля, винограда, на пастбищах и в городских зеленых насаждениях.

## 1. 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 Р = 0,95 не превышает значений, приведенных в Таблице 1 для соответствующих диапазонов концентраций.

Таблица 1.

Метрологические параметры для Тау-флувалината (сумма изомеров по двум характерным пикам)

Анализируемый объект	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Показатель точности (граница относительной погрешности), $\pm\delta$ , % $P=0,95$	Стандартное отклонение повторяемости, $\sigma_r$ , %	Предел повторяемости, $r$ , %	Предел воспроизводимости, $R$ , %
Зерно пшеницы	0,01 – 0,1	50	4	11	13
Солома пшеницы	0,04 – 0,08	50	4	11	13
	0,2-0,4	25	5	14	17
Семена рапса и сои	0,05-0,1	50	3	8	10
	0,25-0,5	25	3	8	10
Масло рапса и сои	0,1 – 1,0	25	4	11	13
Ягоды винограда	0,1 – 1,0	25	3	8	10
Сок винограда	0,1 – 1,0	25	3	8	10
Зеленая масса пастбищных трав	0,05-0,1	50	3	8	10
	0,25-0,5	25	3	8	10

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

Таблица 2.

Полнота извлечения вещества, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для Тау-флувалината (сумма изомеров по двум характерным пикам).

Анализируемый объект	Метрологические параметры, Р = 0,95, n = 20				
	Предел обнаружения, мг/кг	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Среднее значение определения, %	Стандартное отклонение, S, %	Доверительный интервал среднего результата, ±, %
Зерно пшеницы	0,01	0,01 – 0,1	89,8	3,7	± 1,5
Солома пшеницы	0,04	0,04 – 0,4	77,9	4,9	± 1,8
Семена рапса и сои	0,05	0,05 – 0,5	89,9	3,8	± 1,6
Масло рапса	0,1	0,1 – 1,0	89,2	3,5	± 1,5
Ягоды винограда	0,1	0,1 – 1,0	81,7	2,7	± 1,0
Сок винограда	0,1	0,1 – 1,0	84,8	2,8	± 1,1
Зеленая масса пастищных трав	0,05	0,05 – 0,5	90,7	3,2	± 1,4

## 2. МЕТОД ИЗМЕРЕНИЯ.

Метод основан на извлечении Тау-флувалината из зерна и соломы пшеницы 70% водным раствором ацетона, переэкстракции в гексан, очистке полученного экстракта от мешающих анализу веществ на колонке с Флоризилом и окончательном определении Тау-флувалината методом ГЖХ с использованием детектора по захвату электронов.

Из ягод и сока винограда Тау-флувалинат извлекают ацетонитрилом и далее проводят очистку проб по общей схеме.

Идентификация проводится по времени удерживания двух характерных пиков. Количественное определение – методом абсолютных калибровок по двум характерным пикам.

В предлагаемых условиях анализа метод специфичен. Избирательность обеспечивается путем подбора капиллярной колонки и условий программирования температуры.

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

### 3.1. Средства измерений.

Весы аналитические ВЛА-200, ГОСТ 34104-80Е или аналогичные.

Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания до 500 г и пределом допустимой погрешности  $\pm 0,038$  г, ГОСТ 19491-74.

Колбы мерные на 25, 50, 100 см<sup>3</sup>, ГОСТ 1770-74.

Мерные цилиндры на 10, 25 и 50 см<sup>3</sup>, ГОСТ 1770-74.

Микрошприц на 10 мкл, ТУ 2.833.106.

Пипетки мерные на 1,0; 2,0; 5,0 см<sup>3</sup>, ГОСТ 20292-74.

Хроматограф газовый HP6890 с электронозахватным детектором (ECD).

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

### **3.2. Реактивы.**

Аналитический стандарт Тау-флувалината с содержанием 91,6% д.в. (фирма Мактешим Аган);

Азот особой чистоты, ГОСТ 9293-74.

Ацетон х.ч., ТУ 6-09-3513-86.

Ацетонитрил, ТУ 6-09-3534-87.

Вода дистиллированная, ГОСТ 7602-72.

Гексан, ч., ТУ 6-09-3375-78.

Гелий, очищенный марки "А", ТУ 51-940-80.

Калий марганцовокислый, ч.д.а., ГОСТ 20490-75.

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

Натрия хлорид, х.ч., ГОСТ 4233-77.

Флоризил для колоночной хроматографии с размером частиц 60 – 100 меш, фирма "Мерк".

Этиловый эфир уксусной кислоты, ч.д.а., ГОСТ 22300-76.

Стандартный раствор Тау-флувалината в ацетоне ~ 1 мг/мл (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.

Ванна ультразвуковая "Серьга", ТУ 3.836.008.

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

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

Вакуумный ротационный испаритель МР-1М, ТУ 25-11-917-74.

Испаритель ротационный Rota vapor R110 Buchi или ИР-1М, ТУ 25-11-917-74 с водяной банией;

Колбы конические плоскодонные на 100 и 250 см<sup>3</sup>, КПШ-100, КПШ-250, ГОСТ 10394-72.

Концентраторы грушевидные (конические) 250 см<sup>3</sup>, ГОСТ 10394-72

Колонка хроматографическая капиллярная кварцевая НР-1, 100% метилсиликон, длина 30 м, внутренний диаметр 0,25 мм, толщина пленки 0,25 мкм, фирмы Хьюлетт Паккард.

Колонки хроматографические, стеклянные или пластиковые, длина 150 - 250 мм, диаметр 15 мм.

Насос водоструйный, ГОСТ 10696-75.

Мельница лабораторная электрическая, ТУ 46-22-236-84, или аналогичная.

Стаканы стеклянные на 100 см<sup>3</sup>, ГОСТ 6236-72.

Фильтры бумажные "Красная лента", ТУ 6-09-1678-86.

Центрифуга MPW-350e с набором полипропиленовых банок емкостью 200 см<sup>3</sup>.

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 проведению пробоподготовки допускают оператора с квалификацией «лаборант», имеющего опыт работы в химической лаборатории.

#### **6. УСЛОВИЯ ИЗМЕРЕНИЙ.**

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

752

-процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха  $(20\pm5)^{\circ}\text{C}$  и относительной влажности не более 80%.

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

## 7. ПОДГОТОВКА К ОПРЕДЕЛЕНИЮ.

### 7.1. Подготовка колонки, заполненной Флоризилом для очистки экстракта.

На дно пластиковой хроматографической колонки (высота 15 см, диаметр 1,5 см) помещают пробочку из стекловаты и заполняют колонку Флоризилом на высоту 10 см. На слой Флоризила насыпают слой безводного сернокислого натрия толщиной 1,0 см. Колонку промывают 10 см<sup>3</sup> смеси гексана с этилацетатом в соотношении 10:1 и высушивают при комнатной температуре. Перед нанесением пробы колонку промывают 10 см<sup>3</sup> гексана. Колонка готова к работе.

### 7.2. Проверка хроматографического поведения Тау-флувалината на колонках с Флоризилом.

При отработке методики или поступлении новой партии Флоризила проводят изучение поведения Тау-флувалината на колонке. В концентратор вносят 1 см<sup>3</sup> стандартного раствора Тау-флувалината в ацетоне с концентрацией 1,0 мкг/ см<sup>3</sup> и выпаривают его досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 25-30<sup>0</sup>C, добавляют 5 см<sup>3</sup> гексана, растворяют содержимое концентратора и наносят на колонку. Затем наносят на колонку 20 см<sup>3</sup> гексана и 10 см<sup>3</sup> смеси гексана: этилацетат в соотношении 10:1, элюаты отбрасывают. Тау-флувалинат элюируют с колонки последовательно 3-мя порциями объёмом 5 см<sup>3</sup> каждая смеси гексана с этилацетатом в соотношении 10:1. Каждую порцию собирают отдельно в концентраторы и выпаривают досуха при температуре не выше 25-30<sup>0</sup>C.

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

Рассчитывают содержание вещества в элюате, определяют полноту смывания с колонки и необходимый объём элюата.

### 7.5. Приготовление рабочих растворов

#### 7.5.1. Приготовление 70% водного раствора ацетона.

700 см<sup>3</sup> ацетона вносят в мерную колбу на 1 дм<sup>3</sup>, доводят дистиллированной водой до метки и перемешивают.

### *7.5.2. Приготовление 0,1% раствора калия марганцовокислого.*

1 г калия марганцовокислого вносят в мерную колбу на 1 дм<sup>3</sup>, добавляют 600-700 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, перемешивают до полного растворения кристаллов и доводят водой до метки.

### *7.5.2. Приготовление стандартных растворов.*

100 мг Тау-флувалината (аналитического стандарта) вносят в мерную колбу вместимостью 100 мл, растворяют навеску в ацетоне и доводят объем до метки ацетоном (стандартный раствор № 1, концентрация 1 мг/ см<sup>3</sup>). Раствор хранится в холодильнике около 120 суток.

Методом последовательного разбавления исходного раствора №1 ацетоном готовят рабочие растворы Тау-флувалината с концентрацией: 1,0; 0,5; 0,2 и 0,1 мкг/ см<sup>3</sup>, которые могут храниться в холодильнике не более 30 суток.

### *7.6. Построение градуировочного графика*

Для построения градуировочного графика в инжектор хроматографа вводят 1 мм<sup>3</sup> рабочего раствора Тау-флувалината с концентрацией 0,1; 0,2; 0,5; 1,0 мкг/ см<sup>3</sup>. Проводят не менее 5 параллельных измерений и находят среднее значение площади хроматографического пика для каждой концентрации.

По полученным данным строят градуировочный график зависимости площади хроматографического пика в Hz от концентрации Тау-флувалината в растворе в мкг/ см<sup>3</sup>.

## **8. ОТБОР ПРОБ И ХРАНЕНИЕ.**

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), а также в соответствии с ГОСТ 25896-83 «Виноград свежий столовый. ТУ», ГОСТ 25892-83Е «Сок виноградный. ТУ», ГОСТ 8988-77 «Масло рапсовое. ТУ», ГОСТ 10852-86 «Семена масличные. Правила приемки и методы отбора проб», ГОСТ 7825-96 «Масло соевое. ТУ», РСТ РСФСР 384-83 «Солома зерновых, крупяных, з/бобовых культур и трав. ТУ», ГОСТ 27978-88 «Корма зеленые. ТУ», ГОСТ 13586.3-83 «Зерно. Правило приемки и методы отбора проб».

Пробы ягод винограда хранят в холодильнике в полиэтиленовых пакетах при температуре 0-4 °C в течение суток. Для длительного хранения пробы замораживают и хранят в морозильной камере при температуре -18°C.

Пробы сока винограда хранят в плотно закрытой стеклянной или полиэтиленовой таре в холодильнике при температуре 0- 4°C.

Пробы зерна и соломы пшеницы подсушивают до стандартной влажности и хранят в бумажных или тканевых мешочках в сухом, хорошо проветриваемом шкафу, недоступном для грызунов.

## 9. ПРОВЕДЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕНИЯ.

### 9.1. Зерно пшеницы.

Навеску измельченного зерна 20 г помещают в центрифужную банку объемом 250 см<sup>3</sup>, добавляют 50 см<sup>3</sup> 70% водного раствора ацетона и встряхивают смесь на встряхивателе в течение 30 минут. По окончании встряхивания пробу центрифугируют 5 минут при 4000 об/мин. Фильтруют экстракт в концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup> через воронку с бумажным фильтром. Повторяют экстракцию еще дважды, используя по 30 см<sup>3</sup> 70% водного раствора ацетона, встряхивая смесь каждый раз по 30 минут. Объединенные экстракты выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре водяной бани не выше 35°C до водного остатка. (Выпаривание проводить осторожно, так как возможно всепенивание ацетона!).

К водному остатку в концентраторе добавляют 10 см<sup>3</sup> 0,1% раствора калия марганцовокислого, ополаскивают стенки концентратора и переносят водную фазу в делительную воронку. В концентратор добавляют 5 см<sup>3</sup> ацетона, ополаскивают стенки концентратора и переносят в ту же делительную воронку. Ополаскивают стенки концентратора 70 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и переносят воду в ту же делительную воронку.

Добавляют в ту же воронку 15 см<sup>3</sup> насыщенного раствора хлорида натрия и 30 см<sup>3</sup> гексана, интенсивно встряхивают смесь в течение 1-2 мин. После разделения слоев нижний водный слой сливают в тот же концентратор, а верхний гексановый собирают в чистый концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup>, пропуская через слой безводного сульфата натрия. Водную фракцию возвращают в делительную воронку. Экстракцию повторяют еще дважды, используя для этого каждый раз 30 см<sup>3</sup> гексана. Гексановые экстракты объединяют в концентраторе и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35°C досуха.

#### 9.1.1. Очистка экстракта на колонке с "Флоризилом".

Сухой остаток в концентраторе растворяют в 5 см<sup>3</sup> гексана, обмывая стенки концентратора, и наносят на заранее подготовленную, как указано в разделе 7.1, колонку с Флоризилом.. Колонку промывают 20 см<sup>3</sup> гексана, смыв отбрасывают. Наносят на колонку 10 мл смеси гексан:этилацетат - 10:1, смыв отбрасывают. Пропускают через колонку 10 см<sup>3</sup> смеси гексан:этилацетат - 10:1, элюат собирают в концентратор емкостью 100 см<sup>3</sup>. Содержимое концентратора выпаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 25-30°C.

Сухой остаток в концентраторе растворяют в 2 см<sup>3</sup> ацетона и 1 мм<sup>3</sup> вводят в хроматограф.

### 9.2. Солома пшеницы.

Навеску измельченной соломы 5 г помещают в полипропиленовую банку объемом 250 см<sup>3</sup>, добавляют 100 см<sup>3</sup> 70% водного раствора ацетона и экстрагируют Тау-флувалинат 10 на ультразвуковой ванне, затем 45 минут встряхивают на встряхивателе. По окончании встряхивания пробу центрифигируют 5 минут при 4000 об./мин. Фильтруют экстракт в концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup> через воронку с бумажным фильтром. Повторяют экстракцию еще дважды, используя по 50 см<sup>3</sup> 70% водного раствора ацетона, встряхивая смесь каждый раз по 30 минут. Объединенные экстракты выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре водяной бани не выше 35°C до водного остатка. (Выпаривание проводить осторожно, так как возможно вспенивание ацетона!).

Далее проводят перез extrацию Тау-флувалината в гексан, как указано в разделе 9.1., и очистку экстракта на колонке с Флоризилом (см. раздел 9.1.1.).

Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> ацетона и вводят в хроматограф 1 мм<sup>3</sup> пробы.

### 9.3. Ягоды винограда.

Навеску измельченных ягод 10 г помещают в полипропиленовую банку объемом 250 см<sup>3</sup>, добавляют 50 см<sup>3</sup> ацетонитрила и встряхивают смесь на встряхивателе в течение 30 минут. По окончании встряхивания экстракт фильтруют в плоскодонную коническую колбу емкостью 250 см<sup>3</sup> с 5 г хлористого натрия через воронку с бумажным фильтром. Повторяют экстракцию еще дважды, используя по 30 см<sup>3</sup> ацетонитрила, встряхивая смесь каждый раз по 30 минут. Объединенные экстракты перемешивают и переносят в делительную воронку. После разделения слоев нижний водный слой с остатками не растворившегося хлорида натрия отбрасывают, а верхний ацетонитрильный собирают в чистый концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup>, пропуская через слой безводного сульфата натрия, и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35°C досуха.

Сухой остаток в концентраторе разводят в 5 см<sup>3</sup> ацетонитрила, ополаскивают стенки концентратора, добавляют 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и переносят водную фазу в делительную воронку.

Добавляют в воронку 5 г хлористого натрия и 30 см<sup>3</sup> гексана, интенсивно встряхивают смесь в течение 1-2 мин. После разделения слоев нижний водный слой сливают в тот же концентратор, а верхний гексановый собирают в чистый концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup>, пропуская через слой безводного сульфата натрия. Водную фракцию возвращают в делительную воронку. Экстракцию повторяют еще дважды, используя для этого каждый раз 30

$\text{см}^3$  гексана. Гексановые экстракты объединяют в концентраторе и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше  $35^\circ\text{C}$  досуха.

Далее проводят очистку пробы на колонке с Флоризилом, как указано в разделе 9.1.1..

Сухой остаток разводят в  $10 \text{ см}^3$  гексана и вводят в хроматограф  $1 \text{ мм}^3$  пробы.

#### 9.4. Сок винограда.

Навеску сока 10 г помещают в центрифужную банку объемом  $250 \text{ см}^3$ , добавляют  $100 \text{ см}^3$  дистиллированной воды и  $30 \text{ см}^3$  гексана, встряхивают смесь на встряхивателе в течение 60 минут. По окончании встряхивания пробу центрифигируют 5 минут при 4000 об./мин. Экстракт аккуратно переносят в делительную воронку. После разделения слоев нижний водный слой возвращают в центрифужную банку, а верхний гексановый собирают в чистый концентратор емкостью  $250 \text{ см}^3$ , пропуская через слой безводного сульфата. Повторяют экстракцию еще дважды, используя по  $30 \text{ см}^3$  гексана, встряхивая смесь каждый раз по 30 минут. Объединённые гексановые экстракты выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре водяной бани не выше  $35^\circ\text{C}$  досуха.

Далее проводят очистку пробы на колонке с Флоризилом, как указано в разделе 9.1.1..

Сухой остаток разводят в  $10 \text{ см}^3$  гексана и вводят в хроматограф  $1 \text{ мм}^3$  пробы.

#### 9.5. Зеленая масса с искусственных злаковых пастбищ.

Навеску измельченной зеленой массы 10 г помещают в полипропиленовую банку объемом  $250 \text{ см}^3$ , добавляют  $75 \text{ см}^3$  ацетонитрила и встряхивают смесь на встряхивателе в течение 60 минут. По окончании встряхивания экстракт фильтруют в концентратор емкостью  $250 \text{ см}^3$  через воронку с бумажным фильтром. Повторяют экстракцию еще дважды, используя по  $50 \text{ см}^3$  ацетонитрила, встряхивая смесь каждый раз по 30 минут. Объединённые экстракты выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре водяной бани не выше  $35^\circ\text{C}$  досуха.

Сухой остаток в концентраторе разводят в  $5 \text{ см}^3$  ацетонитрила, ополаскивают стенки концентратора, добавляют  $100 \text{ см}^3$  дистиллированной воды и переносят водную фазу в делительную воронку.

Добавляют в воронку 5 г хлористого натрия и  $30 \text{ см}^3$  гексана, интенсивно встряхивают смесь в течение 1-2 мин. После разделения слоёв нижний водный слой сливают в тот же концентратор, а верхний гексановый собирают в чистый концентратор емкостью  $250 \text{ см}^3$ , пропуская через слой безводного сульфата натрия. Водную фракцию возвращают в делительную воронку. Экстракцию повторяют ещё дважды, используя для этого каждый раз  $30 \text{ см}^3$  гексана. Гексановые экстракты объединяют в концентраторе и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше  $35^\circ\text{C}$  досуха.

Далее проводят очистку пробы на колонке с Флоризилом, как указано в разделе 9.1.1.. Сухой остаток разводят в 5 см<sup>3</sup> гексана и вводят в хроматограф 1 мм<sup>3</sup> пробы.

#### 9.6. Семена рапса и сои.

Навеску измельченных семян рапса или сои 10 г помещают в полипропиленовую банку объемом 250 см<sup>3</sup>, добавляют 50 см<sup>3</sup> ацетонитрила и встряхивают смесь на встряхивателе в течение 60 минут. По окончании встряхивания экстракт фильтруют в концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup> через воронку с бумажным фильтром. Повторяют экстракцию еще дважды, используя по 30 см<sup>3</sup> ацетонитрила, встряхивая смесь каждый раз по 30 минут. Объединенные экстракты выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре водяной бани не выше 35°C до капель масла.

Остаток в концентраторе разводят в 5 см<sup>3</sup> ацетонитрила, ополаскивают стенки концентратора, добавляют 100 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и переносят водную фазу в делительную воронку.

Добавляют в воронку 5 г хлористого натрия и 30 см<sup>3</sup> гексана, интенсивно встряхивают смесь в течение 1-2 мин. После разделения слоев нижний водный слой сливают в тот же концентратор, а верхний гексановый собирают в чистый концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup>, пропуская через слой безводного сульфата натрия. Водную фракцию возвращают в делительную воронку. Экстракцию повторяют еще дважды, используя для этого каждый раз 30 см<sup>3</sup> гексана. Гексановые экстракты объединяют в концентраторе и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35°C досуха.

Далее проводят очистку пробы на колонке с Флоризилом, как указано в разделе 9.1.1..

Сухой остаток разводят в 5 мл гексана и вводят в хроматограф 1 мм<sup>3</sup> пробы.

#### 9.7. Масло рапса и сои.

Навеску масла 5 г растворяют в 50 см<sup>3</sup> гексана и переносят в делительную воронку. Добавляют в делительную воронку 50 мл ацетонитрила и встряхивают смесь в течение 2 минут. После полного разделения слоев нижний (ацетонитрильный) слой собирают в концентратор 250 см<sup>3</sup>. Повторяют экстракцию еще дважды, используя по 30 см<sup>3</sup> ацетонитрила, встряхивая смесь каждый раз по 2 минут. Объединенные экстракты выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре водяной бани не выше 35°C до капель масла.

Далее проводят очистку пробы на колонке с Флоризилом, как указано в разделе 9.1.1..

Сухой остаток разводят в 5 см<sup>3</sup> гексана и вводят в хроматограф 1 мм<sup>3</sup> пробы.

#### 9.8. Условия хроматографирования.

Хроматограф газовый HP6890 Series GC System, ECD, с детектором электронного захвата, ЭЗД, в модификации с электронным управлением пневматической системы (ЭУПС).

Температура детектора - 300°C, поток обдува анода (азот) – 6,0 см<sup>3</sup>/мин, поток поддува - 59,0 см<sup>3</sup>/мин.

Температура испарителя - 270°C, режим Split, тип газа гелий, давление 18,52 psi, деление потока 30:1, split поток 30,2 см<sup>3</sup>/мин.

Программированный нагрев колонки с 180°C (выдержка 2 мин) по 10 град/мин до 270°C (выдержка 13 мин), режим постоянного потока, поток колонки 1,0 см<sup>3</sup>/мин, средняя скорость 30 см/сек.

Абсолютное время удерживания Тау-флувалината 1 – 18,376 мин ± 2%;

Тау-флувалината 2 – 18,527 мин ± 2%.

Минимально детектируемое количество Тау-флувалината в анализируемом объеме – 0,1 нг

Линейность детектирования сохраняется в пределах - 1,0-0,1 нг.

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

Образцы, дающие пики больше, чем стандартный раствор с концентрацией Тау-флувалината 1,0 мкг/ см<sup>3</sup> соответственно разбавляют.

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

## 10. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА.

Для обработки результатов хроматографического анализа используется программное обеспечение химического анализа HP GC ChemStation Rev. A.06.03RUS.

Альтернативная обработка результатов.

Содержание Тау-флувалината (сумма изомеров) в пробах рассчитывают по следующей формуле:

$$X = \frac{S_{pr} \cdot A \cdot V}{S_{st} \cdot m}$$

где X - содержание Тау-флувалината в пробе, мг/кг;

S<sub>ст</sub> – сумма высот (площадей) двух характерных пиков стандарта, мВ;

S<sub>пр</sub> - сумма высот (площадей) двух характерных пиков 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;

### 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  $X_1, X_2$  - результаты параллельных определений, мг/кг;

$r$  - значение предела повторяемости (таблица 1), при этом  $r = 2.8 \sigma_r$ .

При невыполнении условия (1) выясняют причины превышения предела

повторяемости, устраняют их и вновь выполняют анализ.

### 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 ниже нижней границы диапазона определяемых концентраций, результат анализа представляют в виде:

«содержание вещества в пробе менее 0,01 мг/кг»\*

\* - 0,01 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:

$$C_d = \Delta_{\pm, \bar{x}} + \Delta_{\pm, \bar{x}'},$$

где,  $\pm \Delta_{\pm, \bar{x}}$  ( $\pm \Delta_{\pm, \bar{x}'}$ ) – 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:

$$\Delta_s = \pm 0.84 \Delta,$$

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

$$\Delta = \delta * X / 100,$$

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

Результат контроля процедуры  $K_x$  рассчитывают по формуле:

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

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  $K$  рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{\pm, \bar{x}}^2 + \Delta_{\pm, \bar{x}'}^2}$$

Проводят сопоставление результата контроля процедуры ( $K_x$ ) с нормативом контроля ( $K$ ).

Если результат контроля процедуры удовлетворяет условию:

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

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 производимости ( $R$ )

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

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., профессор, канд. с-х. наук, Калинина Т.С., ст.н.сотр., канд. с-х. наук,  
Рыбакова О.И., науч. сотр., Третьякова О.А., инженер.

Московская сельскохозяйственная академия имени К.А. Тимирязева.

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

127550, Москва, Тимирязевская ул., д. 53/1. Телефон: (095) 976-37-68, факс: (095) 976-43-26.

Калинин  
Рыбакова  
Третьякова