

**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 ипрадиона 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 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 римсульфурина 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 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

«15 февраля 2007 г.

Дата введения: с 1 мая 2007 г.

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

### ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ РИМСУЛЬФУРОНА В КЛУБНЯХ КАРТОФЕЛЯ МЕТОДОМ ВЫСОКОЭФФЕКТИВНОЙ ЖИДКОСТНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

Методические указания  
**МУК 4.1.2174 -07**

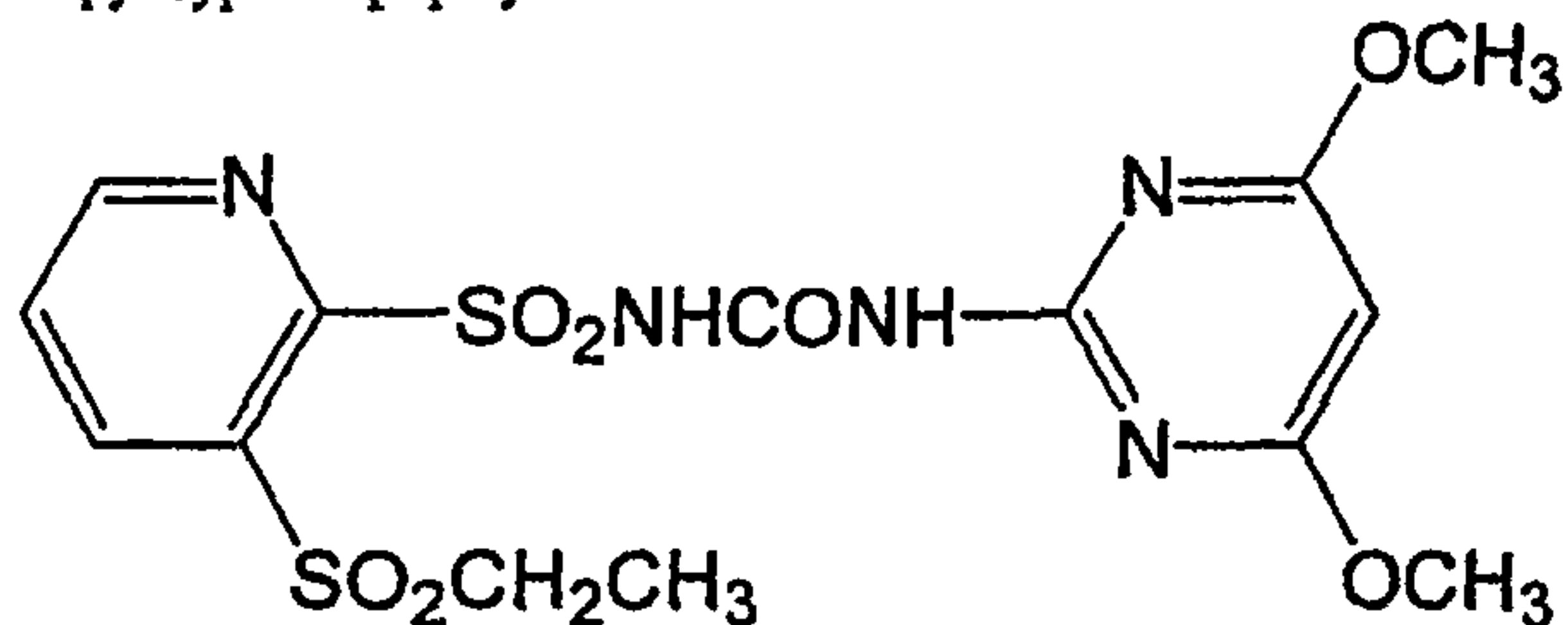
#### 1. Вводная часть

Торговое наименование: Римус

Фирма регистрант: ООО НПП «Агрусхим».

Действующее вещество: римсульфурон.

Структурная формула:



1-(4,6-диметоксипиридин-2-ил)-3-(этилсульфонил-2-пиридилсульфонил)мочевина (ПУРАС).

Мол. масса: 431,4

Брутто формула: C<sub>14</sub>H<sub>17</sub>N<sub>3</sub>O<sub>7</sub>S<sub>2</sub>

Химически чистый римсульфурон представляет собой бесцветные кристаллы с температурой плавления 172–173°C, давлением паров 1.5x10<sup>-3</sup> мPa (25°C).

Коэффициент распределения в системе н-октанол-вода K<sub>ow</sub> IgP=0.288 (pH 5), -1.47 (pH 7).

Растворимость в воде: при 25°C <10 мг/л; 7.3 г/л (буферный раствор, pH7). Хорошо растворим в ацетонитриле, дихлорметане и хлороформе.

Гидролиз (25°C), DT<sub>50</sub>: 4.6 дня (pH 5), 7.2 дня (pH 7), 0.3 дня (pH 9).

Группа токсичности по ВОЗ - U; LD<sub>50</sub> для крыс >5000 мг/кг.

Область применения: послевсходовый системный гербицид, эффективный в борьбе со злаковыми однолетними и многолетними сорняками. Используется для защиты кукурузы, картофеля и томатов.

Гигиенические нормативы для римсульфурина в России:

МДУ для римсульфурина в картофеле – 0.01 мг/кг.

## 2. Методика определения римсульфурина в клубнях картофеля методом ВЭЖХ

### 2.1. Основные положения

#### 2.1.1. Область применения и принцип метода

Настоящий документ устанавливает методику определения остаточных количеств римсульфурина в клубнях картофеля в диапазоне концентраций 0.005 -0.05 мг/кг. Методика основана на определении римсульфурина методом ВЭЖХ с использованием УФ детектора после его извлечения из образцов органическим растворителем с последующей очисткой перераспределением между двумя несмешивающимися растворителями и на колонке с силикагелем.

#### 2.1.2. Метрологические характеристики

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

Объект анализа	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Показатель точности (граница относительной погрешности), $\pm\delta$ , %	Стандартное отклонение повторяемости, $s_r$ , %	Предел повторяемости, $t$ , %	Предел воспроизведимости, $R$ , %
клубни	0.005-0.01	100	14.0	39.2	19.7
клубни	0.01-0.1	50	6.4	17.9	12.8

Полнота извлечения вещества, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для полного диапазона концентраций ( $n=20$ ) приведены в таблице 2.

Таблица 2

Полнота извлечения римсульфурина, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для  $n = 20$ ,  $P = 0.95$

Анализируемый объект	Предел обнаружения, мг/кг	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Среднее значение определения %	Стандартное отклонение, $S$ , %	Доверительный интервал среднего результата, $\pm$ , %
Клубни	0.005	0.005-0.05	81.7	10.1	9.2

### **2.1.3. Избирательность метода**

Присутствие других пестицидов, близких по химическому строению и области применения, определению не мешает.

### **2.2. Реактивы и материалы**

Ацетон, осн., ТУ 6-09-3513-86.

Ацетонитрил для ВЭЖХ, "В-230НМ" или х.ч., ТУ 6-09-3534-87.

Бумажные фильтры "красная лента", ТУ 6.091678-86.

Вода бидистиллированная, деионизированная, ГОСТ 6709-79.

Дихлорметан, х.ч., ТУ 6-09-3716-80.

Калий углекислый, х.ч., ГОСТ 4221-76.

Калий фосфорнокислый 2-замещенный, 3-водный, чда, ГОСТ 2493-75; 0.1М водный раствор.

Калия перманганат, ГОСТ 20490-75.

Кальция хлорид, х.ч., ГОСТ 4161-77.

Кислота ортофосфорная, хч, ГОСТ 6552-80; 2М и 0.005М водные растворы.

Кислота серная, х.ч., ГОСТ 4204-77.

Римсульфурон, аналитический стандарт с содержанием д.в. 99,9% (Sigma-Aldrich).

Натрий двууглекислый, ГОСТ 83-79.

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

Натрия гидроксид, хч., ГОСТ 4328-77.

н-Гексан, х.ч., ТУ 2631-003-05807999-98, свежеперегнанный.

Подвижная фаза для ВЭЖХ: смесь ацетонитрил – 0,005М ортофосфорная кислота (35:65, по объему).

Силикагель для колоночной хроматографии 60 (0.040–0.063 мм) (Merck, Германия).

Стекловата.

Фосфора пентоксид, ч., МРТУ 6-09-5759-69.

Элюент №1 для колоночной хроматографии: смесь гексан – этилацетат (40:60, по объему).

Элюент №2 для колоночной хроматографии: смесь гексан – этилацетат (10:90, по объему).

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

### **2.3. Приборы и посуда**

Жидкостный хроматограф "Альянс" фирмы "Waters" с УФ детектором (Waters 2487) с дегазатором и автоматическим пробоотборником или аналогичный.

Колонка Symmetry C-18 (250x4.6) мм, 5 мкм (Waters, USA).

Предколонка Waters Symmetry C-18.

Весы аналитические ВЛА-200, ГОСТ 24104-2001 или аналогичные.

Установка ультразвуковая «Серьга», ТУ 3.836.008.

Ротационный испаритель вакуумный ИР-1М, ТУ 25-11-917-74 или аналогичный.

Бидистиллятор.

pH-метр универсальный ЭВ-74, ГОСТ 22261-76.

Насос водоструйный, МРТУ 42 861-64.

Колбы плоскодонные на шлифах КШ500 29/32 ТС, ГОСТ 10384-72.

Колбы круглодонные на шлифах КШ50 29-32 ТС, ГОСТ 10384-72.

Воронки лабораторные В-75-110, ГОСТ 25 336-82.

Воронки делительные ВД-3-250, ГОСТ 8613-75.

Цилиндры мерные на 100, 250 и 1000 см<sup>3</sup>, ГОСТ 1774-74.

Колбы мерные на 25, 50, 100 и 1000 см<sup>3</sup>, ГОСТ 1770-74.

Пипетки на 1, 2, 5, 10 см<sup>3</sup>, ГОСТ 22292-74.

Колонки стеклянные (25×1) см.

## 2.4. Отбор и хранение проб

Отбор проб картофеля производят по ГОСТ 7194-81 «Картофель свежий. Правила приемки и методы определения качества». Пробы клубней картофеля до анализа хранят в холодильнике при 4°C не более 2 недель или в морозильной камере при -18°C не более 6 месяцев.

## 2.5. Подготовка к определению

### 2.5.1. Подготовка и очистка реактивов и растворителей

Перед началом работы рекомендуется проверить чистоту применяемых органических растворителей. В случае необходимости органические растворители очищают, сушат и перегоняют в соответствии с типовыми методиками. Гексан и хлористый метилен встряхивают с небольшими порциями концентрированной серной кислоты до прекращения окрашивания свежей порции кислоты, затем промывают водой, 2%-ным раствором гидроксида натрия и снова водой, после чего его сушат над гидроксидом натрия и перегоняют. Ацетон перегоняют над перманганатом калия и поташем (на 1 дм<sup>3</sup> ацетона 10 г KMnO<sub>4</sub> и 2 г K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>). Ацетонитрил сушат над пентоксидом фосфора и перегоняют; отогнанный растворитель повторно перегоняют над углекислым катием. Этилацетат промывают равным объемом 5%-ного раствора двууглекислого натрия, сушат над хлористым кальцием и перегоняют.

### 2.5.2. Кондиционирование колонки

Перед началом анализа колонку (Symmetry C-18) кондиционируют в потоке подвижной фазы (1 мл/мин) до стабилизации нулевой линии в течение 1-2 часов.

### 2.5.3. Приготовление растворов

Для приготовления 2М раствора ортофосфорной кислоты 200 г 98% (или 225 г 87%) кристаллической H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> помещают в мерную колбу объемом 1 дм<sup>3</sup>, растворяют в 600 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и доводят объем до метки дистиллированной водой.

Для приготовления 0.005М раствора ортофосфорной кислоты 2.5 см<sup>3</sup> 2М раствора H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> вносят в мерную колбу на 1 дм<sup>3</sup> и доводят до метки деионизированной бидистиллированной водой.

Для приготовления 1М раствора K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 228 г кристаллического калия фосфорнокислого двузамещенного трехводного помещают в мерную колбу на 1 дм<sup>3</sup>, растворяют при перемешивании в 600 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и доводят объем раствора до метки.

Для получения 50%-го водного ацетона в колбе емкостью 1 дм<sup>3</sup> смешивают 500 см<sup>3</sup> ацетона с 500 см<sup>3</sup> дистиллированной воды.

Для приготовления подвижной фазы в колбе емкостью 1 дм<sup>3</sup> смешивают 350 см<sup>3</sup> ацетонитрила с 650 см<sup>3</sup> 0.005М раствора ортофосфорной кислоты.

Для приготовления элюента №1 в колбе на 1000 см<sup>3</sup> смешивают 400 см<sup>3</sup> н-гексана и 600 см<sup>3</sup> этилацетата.

Для приготовления элюента №2 в колбе на 1000 см<sup>3</sup> смешивают 100 см<sup>3</sup> н-гексана и 900 см<sup>3</sup> этилацетата.

Приготовление стандартного и градуировочных растворов:

Берут точную навеску римсульфурина (100 мг), переносят в мерную колбу на 100 см<sup>3</sup>, растворяют навеску в ацетонитриле и доводят до метки. (Стандартный раствор с концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup>). Градуировочные растворы с концентрациями 0.1, 0.2, 0.5, 1.0 и 2.0 мкг/см<sup>3</sup> готовят методом последовательного разбавления по объему, используя раствор подвижной фазы смесь ацетонитрил – 0.005М ортофосфорная кислота (35:65, по объему). Стандартный раствор можно хранить в холодильнике при температуре 0–4°C в течение 1 месяца, градуировочные растворы – в течение суток.

При изучении полноты открывания римсульфурина в клубнях картофеля используют ацетонитрильные растворы вещества. Раствор внесения с концентрациями 0.1 и 1.0 мкг/см<sup>3</sup> готовят из стандартного раствора с концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup> методом последовательного разбавления по объему ацетонитрилом.

#### 2.5.4. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика (площадь пика – концентрация римсульфурина в растворе) в хроматограф вводят по 50 мм<sup>3</sup> градуировочных растворов (не менее 3-х параллельных измерений для каждой концентрации, не менее 4-х точек по диапазону измеряемых концентраций), измеряют площади пиков и строят график зависимости среднего значения площади пика от концентрации римсульфурина в градуировочном растворе (мкг/см<sup>3</sup>).

#### 2.5.5. Подготовка колонки с силикагелем для очистки экстракта

В нижнюю часть стеклянной колонки длиной 25 см и внутренним диаметром 1 см помещают тампон из стекловаты, закрывают кран и вносят суспензию 5 г силикагеля в 30 см<sup>3</sup> смеси гексан – этилацетат (40:60, по объему). Дают растворителю стечь до верхнего края сорбента. Колонку последовательно промывают 25 см<sup>3</sup> элюента №2 и 25 см<sup>3</sup> элюента №1 со скоростью 1–2 капли в секунду, после чего она готова к работе.

#### 2.5.6. Проверка хроматографического поведения римсульфуриона на колонке с силикагелем

В круглодонную колбу емкостью 10 см<sup>3</sup> отбирают 2 см<sup>3</sup> стандартного раствора римсульфуриона с концентрацией 1.0 мкг/см<sup>3</sup>. Отдывают растворитель током теплого воздуха (температура не выше 40°C), остаток растворяют в 5 см<sup>3</sup> элюента №1 и наносят на колонку. Колбу обмывают еще 5 см<sup>3</sup> элюента №1 и также вносят на колонку. Промывают колонку 50 см<sup>3</sup> элюента №1, затем 100 см<sup>3</sup> элюента №2 со скоростью 1–2 капли в секунду. Отбирают фракции по 10 см<sup>3</sup> каждая, выпаривают, остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> подвижной фазы для ВЭЖХ (п. 2.5.3.) и анализируют на содержание римсульфуриона (п. 2.6.3.).

Фракции, содержащие римсульфурон, объединяют, выпаривают досуха, остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> подвижной фазы для ВЭЖХ и вновь анализируют (п. 2.6.3.). Рассчитывают содержание римсульфуриона в элюате, определяя полноту вымывания вещества из колонки и необходимый для этого объем элюента.

Примечание: параметры удерживания римсульфуриона и сопутствующих экстрактивных веществ могут меняться при использовании новой партии сорбента и растворителей.

#### 2.5.7. Подготовка приборов и средств измерения

Установка и подготовка всех приборов и средств измерения проводится в соответствии с требованиями технической документации.

## 2.6. Проведение определения

### 2.6.1. Определение римсульфурина в клубнях картофеля

Навеску нарезанных клубней картофеля массой 40 г помещают в коническую колбу ёмкостью 250 см<sup>3</sup> и экстрагируют римсульфурон 50 см<sup>3</sup> смеси ацетон–вода (50:50, по объёму) на ультразвуковой установке в течение 15 мин. Суспензию фильтруют через бумажный фильтр "красная лента". Экстракцию проводят еще 2 раза с 50 см<sup>3</sup> водно-ацетоновой смеси. Ацетон удаляют на роторном испарителе при температуре не выше 40°C, объём водного раствора доводят до 100 см<sup>3</sup> дистиллированной водой, помещают в делительную воронку объёмом 250 см<sup>3</sup> и промывают трижды гексаном порциями по 30 см<sup>3</sup>, встряхивая смесь каждый раз в течение 2–3 минут и отбрасывая после расслоения верхний органический слой. К водному экстракту добавляют 10 см<sup>3</sup> 1M раствора K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> и промывают дважды хлористым метиленом порциями по 30 см<sup>3</sup>, встряхивая делительную воронку в течение 2–3 минут. Нижний органический слой отбрасывают.\*

Водную фазу подкисляют 2M ортофосфорной кислотой до pH 5 и римсульфурон экстрагируют этилацетатом трижды по 50 см<sup>3</sup>, встряхивая воронку каждый раз по 2–3 мин.\* Верхний водный слой отбрасывают. Объединенную органическую фазу фильтруют через слой безводного сульфата натрия (2 г), осушитель промывают 10–15 см<sup>3</sup> этилацетата. Полученный раствор выпаривают досуха на роторном испарителе при температуре не выше 40°C. Дальнейшую очистку экстракта проводят по пункту 2.6.2.

\* В случае образования сравнительно стойких эмульсий для сокращения времени расслоения можно добавить в делительную воронку: на стадии промывки экстрактов гексаном и хлористым метиленом – небольшое количество (до 10 см<sup>3</sup>) этилового спирта, а на стадии переэкстракции – насыщенный раствор хлорида натрия (15–20 см<sup>3</sup>).

### 2.6.2. Очистка на колонке с силикагелем

Сухой остаток в колбе, полученный при упаривании очищенных по п.п. 2.6.1 экстрактов клубней картофеля, количественно переносят двумя порциями по 5 см<sup>3</sup> смеси гексан – этилацетат (40:60, по объему) в кондиционированную хроматографическую колонку (п.2.5.5.). Промывают колонку 50 см<sup>3</sup> элюента №1, которые отбрасывают. Римсульфурон элюируют 70 см<sup>3</sup> элюента №2, собирая элюат в грушевидную колбу ёмкостью 100 см<sup>3</sup>. Раствор выпаривают досуха на вакуумном ротационном испарителе при температуре не выше 40°C. Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> подвижной фазы для ВЭЖХ и 50 мм<sup>3</sup> раствора вводят в жидкостный хроматограф.

### 2.6.3. Условия хроматографирования

Жидкостный хроматограф "Альянс" фирмы Waters с УФ детектором (Waters 2487) или другой с аналогичными характеристиками. Рабочая длина волны 231 нм.

Предколонка Waters Symmetry C-18 для защиты аналитической колонки. Колонка Symmetry C-18 (250 x 4.6) мм, 5 мкм (Waters, USA). Подвижная фаза: ацетонитрил – 0.005M раствор ортофосфорной кислоты в соотношении 35:65. Скорость потока 1 см<sup>3</sup>/мин. Дозируемый объем 50 мм<sup>3</sup>. Линейный диапазон детектирования 0,1 - 2,0 мкг/см<sup>3</sup>.

Время удерживания римсульфурина 11.0±0.2 мин.

## 3. Обработка результатов анализа

Количественное определение проводят методом абсолютной калибровки, содержание римсульфурина в образце клубней картофеля (X, мг/кг) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{S_2 \cdot C \cdot V}{S_1 \cdot P},$$

где  $S_1$  - площадь пика римсульфурина в стандартном растворе, мм;  
 $S_2$  - площадь пика римсульфурина в анализируемой пробе, мм;  
 $V$  - объём пробы, подготовленной для хроматографического анализа, см<sup>3</sup>;  
 $P$  - навеска анализируемого образца, г;  
 $C$  - концентрация стандартного раствора римсульфурина, мкг/см<sup>3</sup>.

Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор римсульфурина 2 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют неподвижной фазой для ВЭЖХ.

#### 4. 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 ( $r = 2.8\sigma_r$ ).

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

#### 5. Оформление результатов

Результат анализа представляют в виде:

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

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), %.

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

"содержание вещества в пробе «менее нижней границы определения» (например: менее 0.005 мг/кг\*, где \*-0.005 мг/кг – предел обнаружения).

#### 6. 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».

6.1. Стабильность результатов измерений контролируют перед проведением измерений, анализируя один из градиуровочных растворов.

6.2. Плановый внутрилабораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа

проводится с применением метода добавок.

Величина добавки  $C_d$  должна удовлетворять условию:

$$C_d = \Delta_{n,x} + \Delta_{l,x},$$

где  $\pm \Delta_{n,x}$  ( $\pm \Delta_{l,x}$ ) – 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:

$$\Delta_n = \pm 0.84 \Delta,$$

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

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

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

Результат контроля процедуры  $K_k$  рассчитывают по формуле:

$$K_k = X' - X - C_d,$$

где  $X'$ ,  $X$ ,  $C_d$  – среднее арифметическое результатов параллельных определений (признанных приемлемыми по п.4) содержания компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки, соответственно, мг/кг.

Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{n,x}^2 + \Delta_{l,x}^2}$$

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

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 к их устранению.

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

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

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

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

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

## 7. Требования техники безопасности.

При проведении работы необходимо соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими, легковоспламеняющимися веществами (ГОСТ 12.1005-88). При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа и работе с электроустановками соблюдать правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019-79 и инструкциями по эксплуатации приборов.

Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91.

### 8. Требования к квалификации оператора

Измерения в соответствии с настоящей методикой может выполнять специалист-химик, имеющий опыт работы методом жидкостной хроматографии, ознакомленный с руководством по эксплуатации жидкостного хроматографа, освоивший данную методику и подтвердивший экспериментально соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п.б.

### 9. Разработчики

Цибульская И.А., Долженко В.И., Юзихин О.С. (ВНИИ защиты растений).