

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

**БК 51.21  
037**

**037** **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.

**БК 51.21**

Формат 60x88/16

Печ. л. 14

Тираж 100 экз.

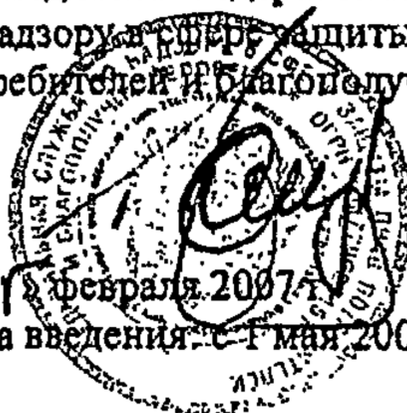
Тиражировано отделом издательского обеспечения  
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора  
117105, Москва, Варшавское ш., 19а  
Отделение реализации, тел./факс 952-50-89

## 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 дифенокназола 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 клопиралида 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 тиаметоксама 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 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



**Г.Г. Онищенко**

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

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ, ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ МЕТАМИТРОНА В БОТВЕ И КОРНЕПЛОДАХ СТОЛОВОЙ И КОРМОВОЙ СВЕКЛЫ МЕТОДОМ ГАЗОЖИДКОСТНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

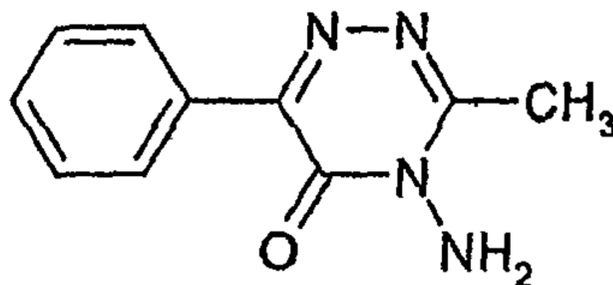
Методические указания  
МУК 4.1.2/19-07

Настоящие методические указания устанавливают метод газожидкостной хроматографии для определения в ботве и корнеплодах столовой и кормовой свеклы массовой концентрации Метамитрона в диапазоне 0,03 - 0,5 мг/кг.

Метамитрон - действующее вещество препарата Голтикс; СП, 700 г/кг, фирма - производитель: Мактешим Аган (Израиль);

Название действующего вещества по ИЮПАК: 4-амино-3-метил-6-фенил-1,2,4-триазин-5-он.

Структурная формула:



Эмпирическая формула:  $C_{10}H_{10}N_4O_2$ ;

молекулярная масса: 202,2;

агрегатное состояние: кристаллическое вещество;

цвет, запах: бесцветный, без запаха;

температура плавления: 166,6 °С;

летучесть (давление паров):  $8,6 \times 10^{-4}$  мПа (при 20°C) и  $2 \times 10^{-4}$  мПа (при 25°C).

растворимость в воде при 20 °С: 1,7 г/см<sup>3</sup>; растворимость в органических растворителях: дихлорметане – 30-50; циклогексане – 10-50; изопропанолу – 5,7; толуолу – 2,8; гексану – <0,1; метанолу – 23; этанолу – 1,1; хлороформе – 29 г/ см<sup>3</sup> при 20°C.

Метамитрон стабилен в кислой среде, быстро гидролизуеться сильными щелочами (рН>10); DT<sub>50</sub> (при 22°C) – 410 дней (рН 4), 740 часов (рН 7), 230 часов (рН 9).

коэффициент распределения в системе октанол/вода при 25 °С: K<sub>ow</sub> logP=0,83.

Очень быстро разлагается в воде водоемов и почве.

#### ***Краткая гигиеническая характеристика:***

Метамитрон относится к малоопасным веществам по острой оральной (LD<sub>50</sub> для крыс – 2000 и мышей – 1450 мг/кг) и дермальной токсичности (LD<sub>50</sub> для крыс >4000 мг/кг), но к опасным по ингаляционной токсичности (LC<sub>50</sub> для крыс 330 мг/м<sup>3</sup>).

Не раздражает кожу и слизистую оболочку глаз.

В России установлены следующие гигиенические нормативы:

ДСД - 0,025 мг/кг/сут.

МДУ в сахарной и столовой свекле – 0,03 мг/кг.

#### ***Область применения:***

Метамитрон – избирательный системный гербицид, ингибирует фотосинтез. В растения проникает через корни, но может проступать и через листья. Препарат на основе Метамитрона фирмы Мактешим Аган - Голтикс; СП, 700 г/кг - применяется для борьбы с однолетними двудольными сорняками при возделывании сахарной, столовой и кормовой свеклы при нормах расхода 1,5-2 кг/га путем опрыскивания почвы до посева (с заделкой), до всходов или в фазу 1-2-х настоящих листьев культуры.

Рекомендовано совместное использование с другими гербицидами, применяемыми в посевах свеклы, в том числе с метолахлором и фенмедифамом.

## **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  $P = 0,95$  не превышает значений, приведенных в Таблицах 1 и 1а для соответствующих диапазонов концентраций.

Таблица 1.

## Метрологические параметры

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, $R$ , %
Ботва столовой и кормовой свеклы	0,05 – 0,1	50	5	14	17
	0,25-0,5	25	4	11	13
Корнеплоды столовой и кормовой свеклы	0,03-0,1	50	5	14	17
	0,15-0,3	25	6	17	20

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

Таблица 2.

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

Анализируемый объект	Метрологические параметры, $P = 0,95$ , $n = 20$				
	Предел обнаружения, мг/кг	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Среднее значение определения, %	Стандартное отклонение, $S$ , %	Доверительный интервал среднего результата, $\pm$ , %
Ботва столовой и кормовой свеклы	0,05	0,05 – 0,5	81,7	4,5	$\pm 1,7$
Корнеплоды столовой и кормовой свеклы	0,03	0,03 – 0,3	80,5	4,7	$\pm 1,8$

## 2. МЕТОД ИЗМЕРЕНИЙ

Метод основан на извлечении Метамитрона из ботвы и корнеплодов столовой и кормовой свеклы ацетонитрилом, переэкстракции в хлористый метилен, очистке полученного экстракта от мешающих анализу веществ на колонке, заполненной Флоризилом, и окончательным определением Метамитрона методом ГЖХ с использованием термоионного детектора.

В предлагаемых условиях анализа метод специфичен. Специфичность обеспечивается использованием избирательного термоионного детектора и капиллярной колонки с программированием температуры.

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

#### **3.1. Средства измерений**

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

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;

Микрошприцы вместимостью 10 мм<sup>3</sup>, Гамильтон;

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

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

#### **3.2. Реактивы**

Аналитический стандарт Метамитрона с содержанием 99,5% д.в., ГСО 7659-99;

Азот особой чистоты, ГОСТ 9293-74.

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

Ацетон, ч.д.а., ГОСТ 2603-79;

Вода дистиллированная, ГОСТ 7602-72;

н-Гексан, ч., ТУ 6-09-3375-78;

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

Метилен хлористый, ч., ГОСТ 19433-88.

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

Натрия хлорид, х.ч., ГОСТ 4233-77

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

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

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

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

Аппарат для встряхивания проб АБУ-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;  
Вакуумный ротационный испаритель МР-1М, ТУ 25-11-917-74.  
Испаритель ротационный Rota vapor R110 Buchi с водяной баней В 461;  
Колбы грушевидные (концентраторы), ГОСТ 10394-74;  
Концентраторы грушевидные (конические) 250 см<sup>3</sup>, ГОСТ 10394-72  
Колонка хроматографическая, капиллярная кварцевая DB-1701 (14% цианопропилфенилмилкона + 86% метилсиликона), длина 15 м, внутренний диаметр 0,32 мм, толщина пленки 0,25 мкм, фирма J&W Scientific.  
Насос водоструйный, ГОСТ 10696-75.  
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 проведению пробоподготовки 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 колонки, заполненной Флоризилом, для очистки экстрактов ботвы и корнеплодов столовой и кормовой свеклы.

На дно пластиковой хроматографической колонки (высота 15 см, диаметр 1,5 см) помещают пробку из стекловаты и заполняют колонку Флоризилом на высоту 5 см. На слой Флоризила насыпают слой безводного сернистого натрия толщиной 1,0 см. За день до очистки экстракта колонку промывают последовательно 20 см<sup>3</sup> ацетона и 10 см<sup>3</sup> гексана, смывы отбрасывают. После промывки колонка готова к работе.

### 7.2. Проверка хроматографического поведения Метамитрона на колонках с Флоризилом.

При отработке методики или поступлении новой партии Флоризила проводят изучение поведения Метамитрона на колонке. В концентратор вносят 2 см<sup>3</sup> стандартного раствора Метамитрона с концентрацией 3 мкг/см<sup>3</sup>, добавляют 8 мл гексана, перемешивают содержимое концентратора и наносят на колонку. Промывают колонку 15 см<sup>3</sup> гексана, смыв отбрасывают. Наносят на колонку 5 см<sup>3</sup> смеси гексан:ацетон – 3:2, смыв отбрасывают. Пропускают через колонку 20 см<sup>3</sup> смеси гексан:ацетон – 2:3, 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<sup>0</sup>С досуха.

Сухой остаток в концентраторах растворяют в 2 см<sup>3</sup> ацетона и вводят в хроматограф 1 мм<sup>3</sup>. По результатам обнаружения Метамитрона в каждой фракции определяют объем смеси гексан:ацетон-2:3, необходимый для полного вымывания Метамитрона.

**ПРИМЕЧАНИЕ:** Проверку хроматографического поведения Метамитрона следует проводить обязательно при постановке методики и /или получении новой партии Флоризила, поскольку профиль вымывания может изменяться при использовании новой партии сорбентов и растворителей.

### **7.3. Приготовление рабочих растворов**

#### **7.3.1. Приготовление 2% раствора хлористого натрия.**

20 г хлористого натрия вносят в мерную колбу на 1 дм<sup>3</sup>, добавляют 600-700 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды, перемешивают до полного растворения соли и доводят водой до метки.

#### **7.4. Приготовление градуировочных растворов**

50 мг Метамитрона (аналитического стандарта) взвешивают в мерной колбе вместимостью 50 см<sup>3</sup>, 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 Метамитрона с концентрацией 0,3; 0,6; 1,5; 3,0 мкг/см<sup>3</sup>, которые могут храниться в холодильнике не более 30 сут.

#### **7.5. Установление градуировочной характеристики**

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади (высоты) пика от концентрации Метамитрона в растворе (мкг/см<sup>3</sup>), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4-м растворам для градуировки с концентрацией 0,3; 0,6; 1,5; 3,0 мкг/см<sup>3</sup>.

В испаритель хроматографа вводят по 1 мм<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 9.2. Осуществляют не менее 3-х параллельных измерений.

## **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 26766-85, 1722-85 «Свекла столовая свежая. ТУ» и ГОСТ 28736-90 «Корнеплоды кормовые».

Пробы ботвы и корнеплодов столовой и кормовой свеклы хранят в холодильнике в полиэтиленовых пакетах при температуре 0-4 °С в течение суток. Для длительного хранения пробы замораживают и хранятся в морозильной камере при температуре -18°С.

## **9. ВЫПОЛНЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕНИЯ**

### **9.1. Ботва и корнеплоды столовой и кормовой свеклы.**

#### **9.1.1. Экстракция гербицида из анализируемой пробы**

Навеску измельченной ботвы и корнеплодов столовой и кормовой свеклы массой 20 г помещают в полипропиленовые банки объемом 250 см<sup>3</sup>, заливают 70 см<sup>3</sup> (для ботвы) или 50 см<sup>3</sup> (для корнеплодов) ацетонитрила и встряхивают в течение 30 мин. Экстракт отфильтровывают через воронку с бумажным фильтром в концентратор емкостью 250 см<sup>3</sup>. Экстракцию

повторяют еще 2 раза, используя каждый раз по 50 см<sup>3</sup> ацетонитрила и встряхивая смесь в течение 15 мин.

Экстракты отфильтровывают и объединяют в концентрате. Растворитель выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40°С до водного остатка. (Выпаривание проводить осторожно, так как возможно вспенивание ацетонитрила).

Добавляют в концентрат 5 см<sup>3</sup> ацетонитрила, обмывают стенки концентрата, приливают 50 см<sup>3</sup> 2% раствора хлористого натрия, перемешивают содержимое, и переносят в делительную воронку емкостью 250 см<sup>3</sup>. Приливают в делительную воронку 50 см<sup>3</sup> хлористого метилена и встряхивают воронку в течение 1-2 минут. После разделения слоев нижний слой хлористого метилена сливают в концентрат емкостью 250 см<sup>3</sup> через безводный сульфат натрия. Экстракцию повторяют еще 2 раза, используя каждый раз по 50 см<sup>3</sup> хлористого метилена. Экстракты объединяют в концентрате и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40°С досуха.

#### *9.1.2. Очистка экстракта на набивной колонке, заполненной Флоризилом.*

Сухой остаток в концентрате разводят в 2 см<sup>3</sup> ацетона, добавляют 8 см<sup>3</sup> гексана, перемешивают содержимое, обмывая стенки концентрата, и наносят на колонку с Флоризилом. Промывают колонку 15 см<sup>3</sup> гексана, смыв отбрасывают. Наносят на колонку 5 см<sup>3</sup> смеси гексан:ацетон – 3:2, смыв отбрасывают. Пропускают через колонку 15 см<sup>3</sup> смеси гексан : ацетон – 2:3, собирая элюент в концентрат, и выпаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40°С досуха.

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

#### *9.2. Условия хроматографирования*

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

Капиллярная кварцевая колонка DB-1701 (14% цианопропилфенил – 86% метилсиликон), длина 15 м, внутренний диаметр 0,32 мм, толщина пленки 0,25 мкм.

Температура термостата колонки программированная: начальная температура - 180°С, выдержка - 4 мин; нагрев колонки по 25°С/мин., до 270°С; выдержка 5 мин.

Продувка детектора после анализа азотом - 65 см<sup>3</sup>/мин в течение 3 минут с нагревом колонки до 280°С.

Температура испарителя – 280 °С, детектора – 370°С.

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

*100*

Газ 1 – гелий, линейная скорость – 23 см/сек, давление на входе – 32,84 кПа.

Газ 2 – гелий (продувка испарителя), расход – 1,0 см<sup>3</sup>/мин; сброс 1:60.

Газ 3 – азот (поддув в детектор), расход во время анализа – 45 см<sup>3</sup>/мин.

Расход водорода – 16 см<sup>3</sup>/мин, воздуха – 180 см<sup>3</sup>/мин.

Абсолютное время удерживания Метамитрона - 8 мин 49 сек.

Минимально детектируемое количество Метамитрона в анализируемом объеме – 0,3 нг

Линейность детектирования сохраняется в пределах 0,3 – 5,0 нг.

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

Образцы, дающие пики больше, чем стандартный раствор с концентрацией Метамитрона 5,0 мкг/ см<sup>3</sup> соответственно, разбавляют.

Количественное определение Метамитрона проводят по методу абсолютной калибровки посредством сравнения с хроматограммами стандартных растворов Метамитрона с концентрацией 0,03 – 5,0 мкг/ см<sup>3</sup>.

## 10. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ АНАЛИЗА

Для определения содержания Метамитрона 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 Метамитрона 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/мл;

V - объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>;

m - масса анализируемого образца, г;

P - содержание Метамитрона 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):

*121*

$$\frac{2 \cdot |X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)}$$

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

$$\leq r \quad (1)$$

$r$  - 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;

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

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

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

*«содержание вещества в пробе менее 0,03 мг/кг»\**

*\* - 0,03 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  $C_0$  должна удовлетворять условию:

$$C_0 = \Delta_{s, \bar{x}} + \Delta_{s, \bar{x}'},$$

*add*

где,  $\pm \Delta_{\text{м.х}}$  ( $\pm \Delta_{\text{м.х}}$ ) – 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:

$$\Delta_{\text{м.х}} = \pm 0,84 \Delta$$

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  $K_{\text{к}}$  рассчитывают по формуле:

$$K_{\text{к}} = \bar{X}' - \bar{X} - C_{\text{д}},$$

где  $\bar{X}'$ ,  $\bar{X}$ ,  $C_{\text{д}}$  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:

$$K = \sqrt{\Delta_{\text{м.х}}^2 + \Delta_{\text{м.х}}^2}$$

Проводят сопоставление результата контроля процедуры ( $K_{\text{к}}$ ) с нормативом контроля ( $K$ ).

Если результат контроля процедуры удовлетворяет условию:

$$|K_{\text{к}}| \leq K, \quad (2)$$

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 ( $R$ )

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

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

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

#### 14. РАЗРАБОТЧИКИ.

Калинин В.А., Калинина Т.С.

Российский государственный аграрный университет- МСХА имени К.А. Тимирязева.  
Учебно-научный консультационный центр «Агроэкология пестицидов и агрохимикатов».  
127550, Москва, Тимирязевская ул., д. 53/1. Телефон: (495) 976-37-68, факс: (495) 976- 43-26.

