

Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование  
Российской Федерации

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАТОРЫ

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

Сборник методических указаний

МУК 4.1.1941—4.1.1954—05

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.—140 с.**

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. 8.75

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

«УТВЕРЖДАЮ»  
Главный Государственный санитарный врач  
Российской Федерации,  
Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере защиты прав потребителей и  
благополучия человека

Г.Г. Онищенко  
2006 г.

МУК 4.1/047-05  
Дата введения: 18.04.05.

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ ДИФЛУБЕНЗУРОНА В  
ЯБЛОКАХ МЕТОДОМ ВЫСОКОЭФФЕКТИВНОЙ ЖИДКОСТНОЙ  
ХРОМАТОГРАФИИ.**

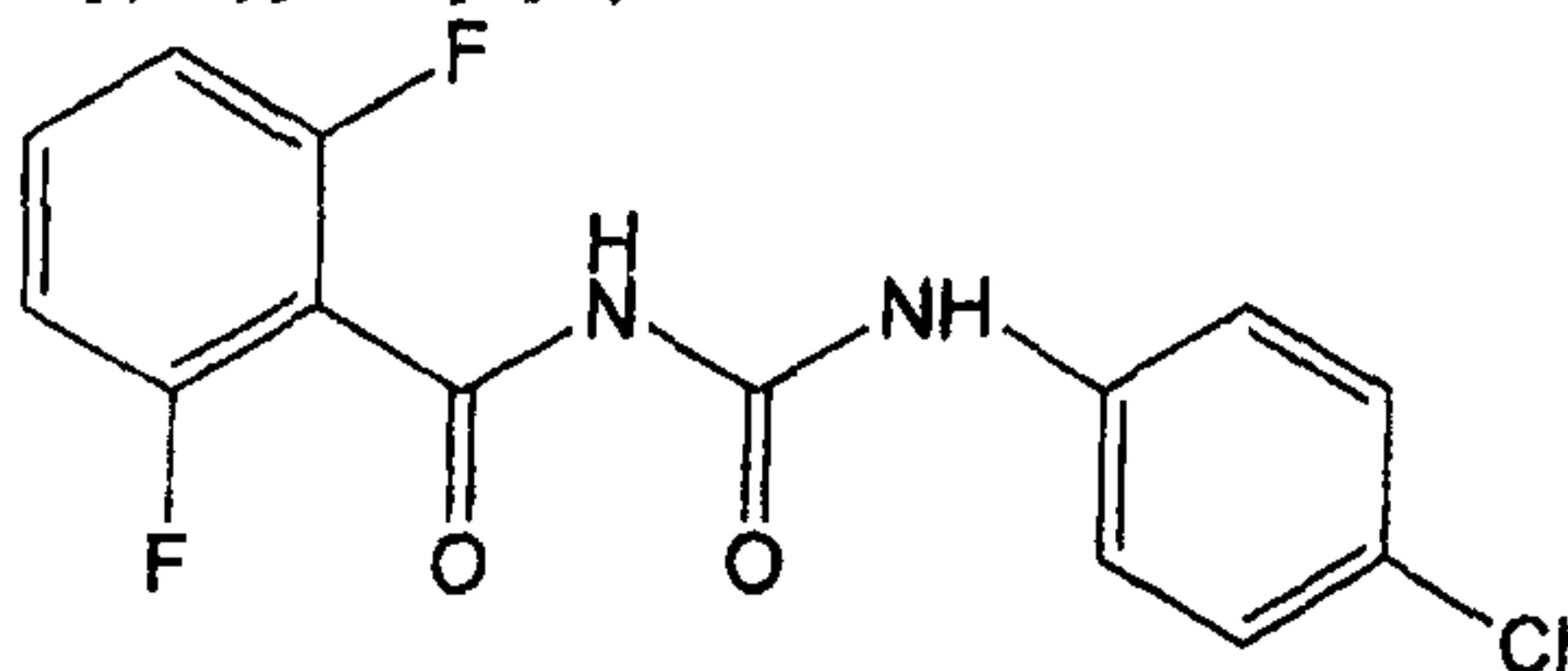
**1. Вводная часть**

Фирма производитель: ЗАО Фирма «Август».

Торговое наименование: Герольд, ВСК

Действующее вещество: дифлубензурон.

Структурная формула:



1-(4-хлорфенил)-3-(2,6-дифторбензоил)мочевина (IUPAC).

N-{{(4-хлорфенил)амино}карбонил}-2,6-дифторбензамид (С.А.).

Брутто формула: C<sub>14</sub>H<sub>9</sub>ClF<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>.

Мол. масса: 310,7.

Бесцветное кристаллическое вещество (технический – кристаллы от белых до желтых).

Температура плавления: 228°C (техн.: 210–230°C).

Давление паров при 25°C: 1.2×10<sup>-4</sup> мПа.

Коэффициент распределения н-октанол/вода: K<sub>ow</sub> log P = 3,89.

Растворимость (г/л) при 20°C: н-гексан – 0.063, толуол – 0.29, дихлорметан – 1.8, метанол – 1.1, вода – 0.08 мг/л (при pH 7 и 25°C).

Вещество стабильно в кислых средах (20°C, pH 5–7, DT<sub>50</sub> > 150 дней), разлагается в щелочных растворах (при pH 9 DT<sub>50</sub> 42 дня).

Краткая токсикологическая характеристика: Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для мышей и крыс – более 4640 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для кроликов – более 2000 мг/кг, для крыс – более 10000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LC<sub>50</sub>) для крыс – более 2,88 мг/л. Токсичен для пчел. СК<sub>50</sub> для рыб 130 – 150 мг/л при экспозиции 96

часов.

Мутагенный и онкогенный эффекты при использовании препарата не наблюдались.

Гигиенические нормативы для дифлубензурина в России:

ОДК в почве – 0,2 мг/кг; ПДК в воде водоемов – 0,01 мг/л; ОБУВ в воздухе рабочей зоны – 3,0 мг/м<sup>3</sup>; МДУ для яблок – 0,1 мг/кг.

Область применения препарата: Несистемный регулятор роста насекомых с контактным и кишечным действием. Используется для уничтожения широкого диапазона насекомых-вредителей, питающихся листьями лесных и плодовых деревьев, а также плодами. Эффективен против яблонной плодожорки, листоверток и др.

## 2. Методика определения дифлубензурина в яблоках методом ВЭЖХ

### 2.1. Основные положения

#### 2.1.1. Принцип метода

Методика основана на определении дифлубензурина методом ВЭЖХ с использованием УФ детектора после его извлечения из образцов органическим растворителем и очистке путем перераспределения между двумя жидкими фазами, а также на колонке с силикагелем.

#### 2.1.2. Метрологическая характеристика метода

Метрологическая характеристика метода представлена в таблицах 1 и 2.

Таблица 1

#### Метрологическая характеристика метода

Объект анализа	Предел обнаружения, мг/кг	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Среднее значение определения, % (для каждого объекта n=24)	Относительное стандартное отклонение S, %	Доверительный интервал среднего, n=24, P=0.95
Яблоки	0,01	0,01 – 0,1	89,7	6,24	5,47

Таблица 2

#### Полнота определения дифлубензурина в яблоках (N=5 для каждой концентрации)

Среда	Внесено, мг/кг	Найдено, мг/кг	Стандартное отклонение, S $\pm$	Полнота определения, %
1	2	3	4	5
Яблоки	0,01	0,00887	$7,21 \cdot 10^{-4}$	88,7
	0,02	0,01788	$1,15 \cdot 10^{-3}$	89,4
	0,05	0,04475	$2,55 \cdot 10^{-3}$	89,5
	0,1	0,0912	$6,91 \cdot 10^{-3}$	91,2
<i>Среднее</i>				89,7

### **2.1.3. Избирательность метода.**

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

### **2.2. Реактивы и материалы.**

Ацетон, ч.д.а., ГОСТ 2603-79.

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

Бикарбонат натрия, х.ч., ГОСТ 4201-79.

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

Вода бидистиллированная, деионизированная, ГОСТ 6709-79.

Дифлубензурон, аналитический стандарт с содержанием д.в. 99,9%.

Дихлорметан, х.ч., ТУ 2631-019-44493179-98.

Диэтиловый эфир, ч., ОСТ 84-2006-88.

Железо (II) сернокислое, х.ч., ГОСТ 4148-78.

Калий углекислый, х.ч., ГОСТ 4221-76.

Калия перманганат, ГОСТ 20490-75.

Кальция хлорид, х.ч., ГОСТ 4161-77.

Кислота ортофосфорная, имп. (Ferak, Германия) или х.ч., ГОСТ 6552-80.

Кислота серная, х.ч., ГОСТ 4204-77.

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

Натрий хлористый, ч.д.а., ГОСТ 4233-77.

Натрия гидроксид, хч., ГОСТ 4328-77.

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

Подвижная фаза для ВЭЖХ: смесь ацетонитрил – вода (56:44, по объему).

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

Стекловата.

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

Элюент №1 для колоночной хроматографии: смесь гексан – диэтиловый эфир (80:20, по объему).

Элюент №2 для колоночной хроматографии: смесь гексан – диэтиловый эфир (55:45, по объему).

### **2.3. Приборы и посуда.**

Жидкостный хроматограф "Альянс" фирмы «Waters» с УФ детектором (Waters 2487), снабженный дегазатором, автоматическим пробоотборником и терmostатом колонки или аналогичный.

Колонка Symmetry – C18 (250x4.6) мм, зернение 5 мкм (Waters, USA) или аналогичная.

Предколонка Waters Symmetry C-18.

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

Установка ультразвуковая «Серьга», ТУ 3.836.008.

Гомогенизатор, МРТУ 42-1505-63.

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

Бидистиллятор.

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 25336-82.

Воронки делительные ВД-3-500, 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 проб.**

Отбор проб производится в соответствии с «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, пищевых продуктов и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов», утвержденными заместителем Главного государственного санитарного врача СССР 21.08.79 г., № 2051-79. Пробы яблок хранятся до анализа в морозильной камере при температуре -18°C, перед проведением анализа пробы гомогенизируют в гомогенизаторе.

#### **2.5. Подготовка к определению.**

##### **2.5.1. Подготовка и очистка реактивов и растворителей.**

Органические растворители перед началом работы 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.

Диэтиловый эфир (1 л) предварительно встряхивают с 20 мл свежеприготовленного раствора железного купороса (30 г сульфата железа в 55 мл воды с добавлением 1,5 г концентрированной серной кислоты). Затем диэтиловый эфир последовательно промывают 0,5 % раствором перманганата калия, 5 % раствором гидроксида натрия и водой, после чего сушат над хлористым кальцием и перегоняют.

Ацетон перегоняют над перманганатом калия и поташом (на 1 л ацетона 10 г KMnO<sub>4</sub> и 2 г K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>).

Ацетонитрил (х.ч.) сушат над пентоксидом фосфора и перегоняют; отогнанный растворитель повторно перегоняют над углекислым калием.

##### **2.5.2. Кондиционирование колонки.**

Перед началом анализа колонку Symmetry-C18 кондиционируют в потоке подвижной фазы (1 мл/мин) до стабилизации нулевой линии в течение 1–2 часов.

##### **2.5.3. Приготовление растворов.**

Для приготовления 0.02M раствора ортофосфорной кислоты 2 г 98% (или 2.25 г 87%) кристаллической H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> помещают в мерную колбу объемом 1 л, растворяют в 600 мл дистиллированной воды и доводят объем до метки дистиллированной водой. Для приготовления 0.1M раствора NaHCO<sub>3</sub> 9.3 г кристаллического бикарбоната натрия помещают в мерную колбу на 1 л, растворяют при перемешивании в 600 мл дистиллированной воды и доводят объем раствора до метки. Для получения 60%-го водного ацетона в колбе емкостью 1 л смешивают 600 мл ацетона с 400 мл дистиллированной воды, используя мерные цилиндры. Для приготовления подвижной фазы смешивают 560 мл ацетонитрила с 440 мл бидистиллированной воды в колбе на 1000 мл, смесь фильтруют, при необходимости дегазируют. Для приготовления элюента №1 в колбе на 1000 мл смешивают 800 мл н-гексана и 200 мл диэтилового эфира. Для приготовления элюента №2 в колбе на 1000 мл смешивают 550 мл н-гексана и 450 мл диэтилового эфира.

#### **2.5.4. Приготовление стандартного и градуировочных растворов:**

Берут точную навеску дифлубензурина (50 мг), переносят в мерную колбу на 50 мл, растворяют навеску в ацетонитриле и доводят до метки (Стандартный раствор с концентрацией 1.0 мг/мл). Градуировочные растворы с концентрациями 0.1, 0.2, 0.5, 1.0 и 2.0 мкг/мл готовят методом последовательного разбавления по объему, используя раствор подвижной фазы (смесь ацетонитрил – бидистиллированная вода (56:44, по объему). Стандартный раствор можно хранить в холодильнике при температуре 0–4°C в течение 1 месяца, градуировочные растворы – в течение суток.

#### **2.5.5. Построение градуировочного графика.**

Для построения градуировочного графика (площадь пика – концентрация дифлубензурина в растворе) в хроматограф вводят по 20 мкл 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 дифлубензурина в градуированном растворе (мкг/мл).

#### **2.5.6. 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 20 мл смеси гексан – дизтиловый эфир (80:20, по объему). Дают растворителю стечь до верхнего края сорбента. Колонку последовательно промывают 50 мл смеси гексан – дизтиловый эфир (55:45, по объему) и 30 мл смеси гексан – дизтиловый эфир (80:20, по объему) со скоростью 1–2 капли в секунду, после чего она готова к работе.

#### **2.5.7. Проверка хроматографического поведения дифлубензурина на колонке с силикагелем.**

В круглодонную колбу емкостью 10 мл отбирают 0,1 мл стандартного раствора дифлубензурина с концентрацией 10 мкг/мл. Отдывают растворитель током теплого воздуха, остаток растворяют в 5 мл элюента №1 и наносят на колонку. Колбу обмывают еще 5 мл элюента №1 и также наносят на колонку. Промывают колонку 60 мл элюента №1, затем 60 мл элюента №2 со скоростью 1-2 капли в секунду. Отбирают фракции по 10 мл каждая, упаривают, остаток растворяют в 2 мл подвижной фазы для ВЭЖХ (п. 2.5.3.) и анализируют на содержание дифлубензурина по п. 2.6.3.

Фракции, содержащие дифлубензурон, объединяют, упаривают досуха, остаток растворяют в 2 мл подвижной фазы для ВЭЖХ и вновь анализируют по п. 2.6.3. Рассчитывают содержание дифлубензурина в элюате, определяя полноту вымывания вещества из колонки и необходимый для очистки экстракта объем элюента.

**Примечание:** профиль вымывания дифлубензурина может меняться при использовании новой партии сорбента и растворителей

#### **2.5.8. Подготовка приборов и средств измерения.**

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

### **2.6. Проведение определения.**

#### **2.6.1. Определение дифлубензурина в яблоках.**

Навеску, массой 20г гомогенизированных в гомогенизаторе яблок помещают в коническую колбу емкостью 100 мл и экстрагируют дифлубензурон 40 мл 60%-ного водного ацетона на ультразвуковой установке в течение 15 мин. Суспензию фильтруют через бумажный фильтр "красная лента". Экстракцию повторяют дважды порциями по 30 мл. Объединенный экстракт концентрируют на роторном испарителе при температуре 40°C до объема ~50 мл.

Дифлубензурон переэкстрагируют трижды хлористым метиленом, порциями по 30 мл, встряхивая делительную воронку в течение 2-3 мин. Верхний водный слой отбрасывают.\* Объединенный экстракт промывают в делительной воронке дважды 0,1 М раствором бикарбоната натрия порциями по 30 мл и один раз 50 мл 0.02M раствора ортофосфорной кислоты, встряхивая воронку в течение 2-3 минут (при всех промывках верхний водный слой отбрасывают). Органическую фазу фильтруют через слой безводного сульфата натрия (2 г), осушитель промывают 10-15 мл хлористого метилена. Полученный раствор выпаривают досуха на роторном испарителе при температуре не выше 40°C. Дальнейшую очистку экстракта проводят по пункту 2.6.2.

#### 2.6.2. Очистка на колонке с силикагелем

Остаток в колбе, полученный при упаривании очищенных по п.2.6.1. экстрактов яблок, количественно переносят тремя порциями (по 3 мл) смеси гексан – диэтиловый эфир (80:20, по объему) в кондиционированную хроматографическую колонку (п. 2.5.6.). Промывают колонку 60 мл элюента №1, который отбрасывают. Дифлубензурон элюируют 60 мл элюента №2, собирая элюат в грушевидную колбу емкостью 100 мл. Раствор выпаривают досуха на роторном испарителе при температуре не выше 40°C. Сухой остаток растворяют в 2 мл подвижной фазы для ВЭЖХ и 20 мкл раствора вводят в жидкостный хроматограф.

#### 2.6.3. Условия хроматографирования

Жидкостный хроматограф "Альянс" фирмы «Waters» с УФ детектором (Waters 2487), снабженный дегазатором, автоматическим пробоотборником и терmostатом колонки или другой с аналогичными характеристиками.

Колонка Symmetry – C18 (250×4.6) мм, зернище 5 мкм (Waters, USA) или аналогичная.

Температура колонки 30±1°C.

Предколонка Waters Symmetry C-18 для защиты аналитической колонки.

Подвижная фаза: ацетонитрил – вода в соотношении 56:44 (по объему).

Скорость потока элюента: 1 мл/мин.

Рабочая длина волны 260 нм.

Объем вводимой пробы 20 мкл.

Время удерживания дифлубензурина 11.6 ± 0.2 мин.

Линейный диапазон детектирования 0.1 – 2.00 мкг/мл.

#### 2.6.4. Обработка результатов анализа

Количественное определение проводят методом абсолютной калибровки, содержание дифлубензурина в образце яблок ( $X$ , мг/кг) вычисляют по формуле:

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

где  $S_1$  – площадь пика дифлубензурина в стандартном растворе,  $\text{мм}^2$ ;  
 $S_2$  – площадь пика дифлубензурина в анализируемой пробе,  $\text{мм}^2$ ;

V – объём пробы, подготовленной для хроматографического анализа, мл;

P – навеска анализируемого образца, г;

C – концентрация стандартного раствора дифлубензурина, мкг/мл.

Содержание остаточных количеств дифлубензурина в анализируемом образце вычисляют как среднее из 3-х параллельных определений.

Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор дифлубензурина 2 мкг/мл разбавляют.

### **3. Контроль погрешности измерений.**

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости результатов измерения осуществляется в соответствии с рекомендациями МИ 2335-95. ГСИ. Внутренний контроля качества результатов количественного химического анализа.

### **4. Требования техники безопасности.**

При проведении работы необходимо соблюдать требования инструкции «Основные правила безопасной работы в химической лаборатории», общепринятые правила безопасности при работе с органическими растворителями, токсичными веществами, а также инструкции по эксплуатации жидкостного хроматографа и электрооборудования до 400 В.

### **5. Разработчики.**

Цибульская И.А., Юзихин О.С. (ВИЗР, Санкт-Петербург).