

**Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование  
Российской Федерации**

---

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение остаточных количеств  
пестицидов в пищевых продуктах,  
сельскохозяйственном сырье и  
объектах окружающей среды**

**Сборник методических указаний  
МУК 4.1.1234—4.1.1235—03**

**Издание официальное**

**Минздрав России  
Москва • 2004**

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

## **Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды**

**Сборник методических указаний  
МУК 4.1.1234—4.1.1235—03**

**ББК 51.23+51.21**

**О60**

**О60      Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2004.—24 с.**

**ISBN 5—7508—0521—2**

1. Сборник подготовлен: Федеральным научным центром гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана (чл.-корр. РАМН, проф. В. Н. Ракитский, проф. Т. В. Юдина); Московской сельскохозяйственной академией им. К. А. Тимирязева (проф. В. А. Калинин, к. хим. н. А. В. Довгилевич); при участии Департамента госсанэпиднадзора Минздрава России (А. П. Веселов). Разработчики методик указаны в конце каждой из них.

2. Методические указания рекомендованы к утверждению Комиссией по госсанэпиднормированию при Минздраве России.

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

4. Введены впервые.

**ББК 51.23+51.21**

Редакторы Глазкова М. Ф., Акопова Н. Е.  
Технический редактор Ломанова Е. В.

Подписано в печать 12.05.04

**Формат 60x88/16**

Тираж 3000 экз.

**Печ. л. 1,5  
Заказ 44**

Министерство здравоохранения Российской Федерации  
101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован Издательским отделом  
Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава России  
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11.  
Отделение реализации, тел. 198-61-01

**© Минздрав России, 2004**

**© Федеральный центр госсанэпиднадзора  
Минздрава России, 2004**

**Содержание**

Определение остаточных количеств Фенамидона и его метаболитов (RPA 405862 и RPA 408056) в воде, почве, картофеле, томатах, луке и огурцах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1234—03 .....	4
Измерение концентраций Фенамидона в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1235—03 .....	18

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный  
врач Российской Федерации,  
Первый заместитель Министра  
здравоохранения Российской Федерации

Г. Г. Онищенко

16 марта 2003 г.

Дата введения – 1 июля 2003 г.

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### Определение остаточных количеств Фенамидона и его метаболитов (RPA 405862 и RPA 408056) в воде, почве, картофеле, томатах, луке и огурцах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

#### Методические указания МУК 4.1.1234—03

#### 1. Вводная часть

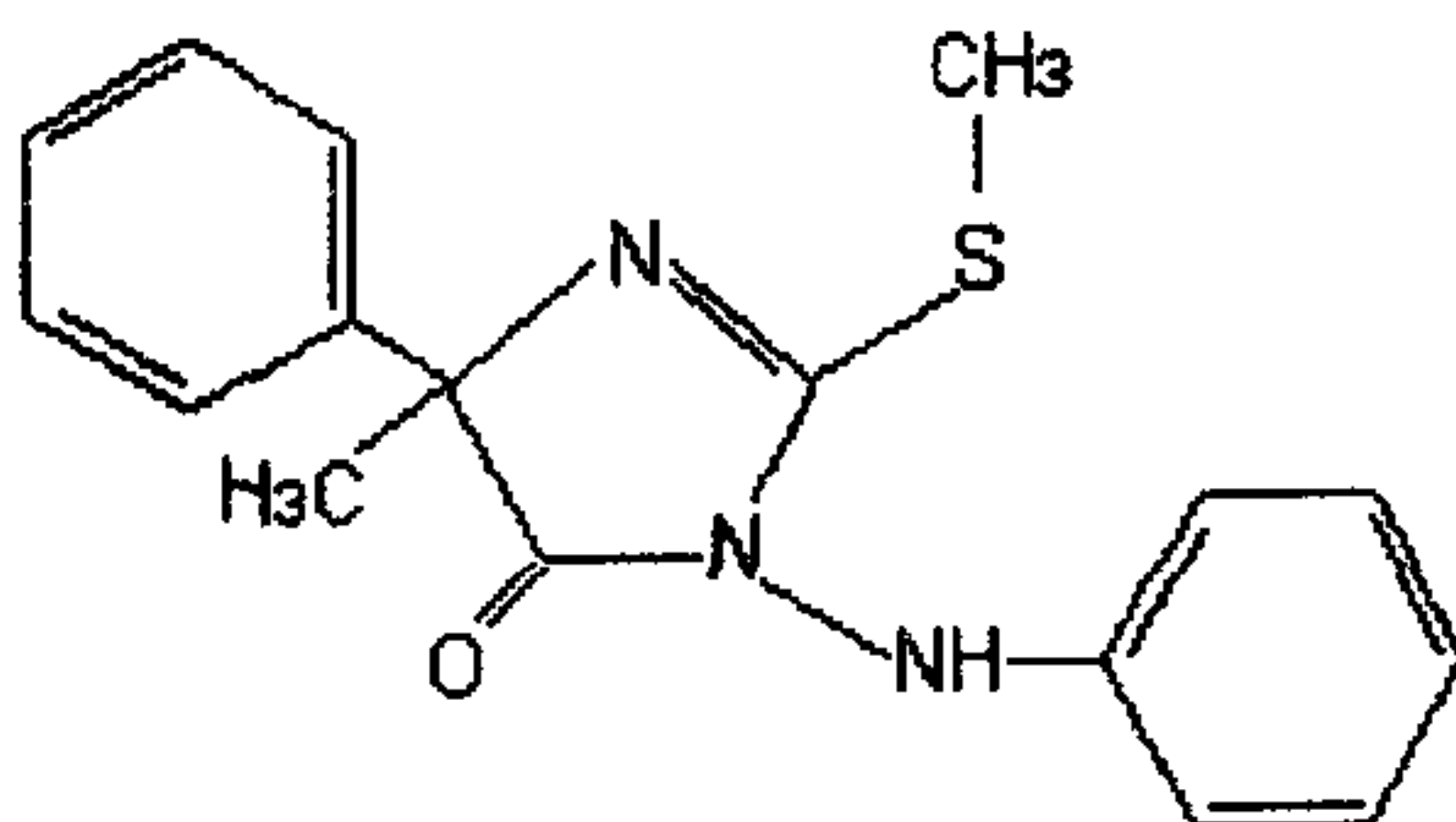
Фирма-производитель: Байер КропСайенс (Германия).

Торговое название: Сектин (Секур).

Действующее вещество: фенамидон (RPA 407213).

(S)-5-метил-2-метилтио-5-фенил-3-фениламино-3,5-дигидроимида-  
зол-4-он (ИЮПАК).

Структурная формула:



Эмпирическая формула: C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>N<sub>3</sub>OS

М. м.: 311

Белый хлопьевидный порошок без запаха.

Температура плавления 137 °C.

Давление паров при 25 °C: 3,4 × 10<sup>-7</sup> Па.

Коэффициент распределения н-октанол/вода: K<sub>ow</sub> log P = 2,8.

Растворимость (г/л) при 20 °С: ацетон – 250, дихлорметан – 330, ацетонитрил – 86, толуол – 40, метанол – 43, вода – 0,008.

Стабильность к гидролизу: DT<sub>50</sub> = более 1 месяца при pH 5—7 и 22 дня при pH 9.

*Краткая токсикологическая характеристика.* Острая пероральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс – более 5 000 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс – более 2 000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LC<sub>50</sub>) для крыс – более 2,1 мг/дм<sup>3</sup> воздуха. Фенамидон не оказывает раздражающего действия на слизистые оболочки глаз и кожи кроликов. LC<sub>50</sub> для рыб – 0,74 мг/л (96 ч).

Препарат малотоксичен для пчел, птиц, зеленых водорослей, дафний, дождевых червей и почвенных микроорганизмов.

*Гигиенические нормативы:*

ПДК (с учетом метаболита) в воде водоемов – 0,003 мг/дм<sup>3</sup>;

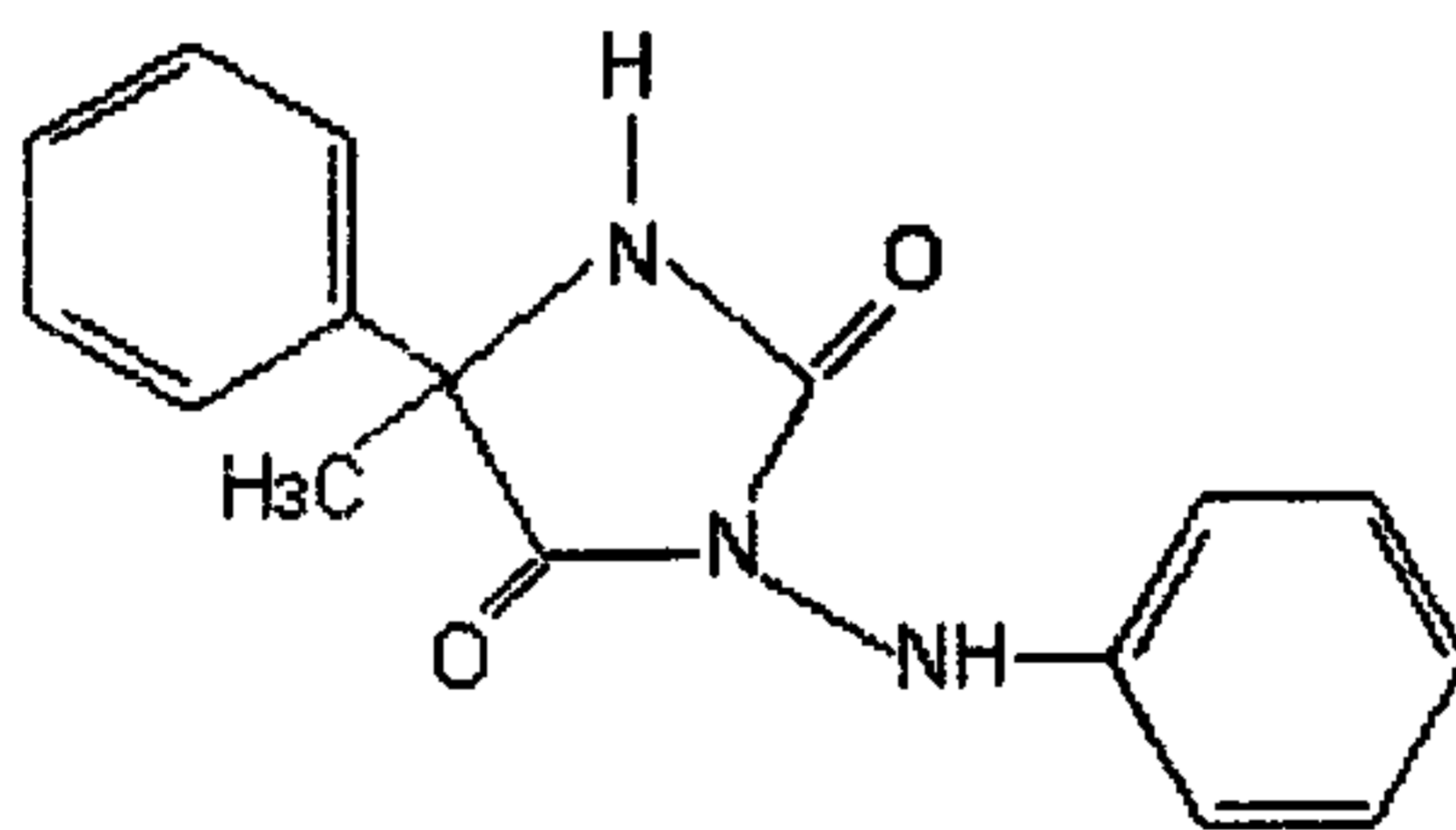
ОДК (с учетом метаболита) в почве – 0,09 мг/кг;

МДУ (с учетом метаболита) в томатах – 0,5 мг/кг; картофеле – 0,03 мг/кг.

Основной метаболит фенамидона в воде и растениях: RPA 405862.

5-метил-5-фенил-3-фениламиноимидазолидин-2,4-дион (ИЮПАК).

Структурная формула:



Эмпирическая формула: C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>

М. м.: 281

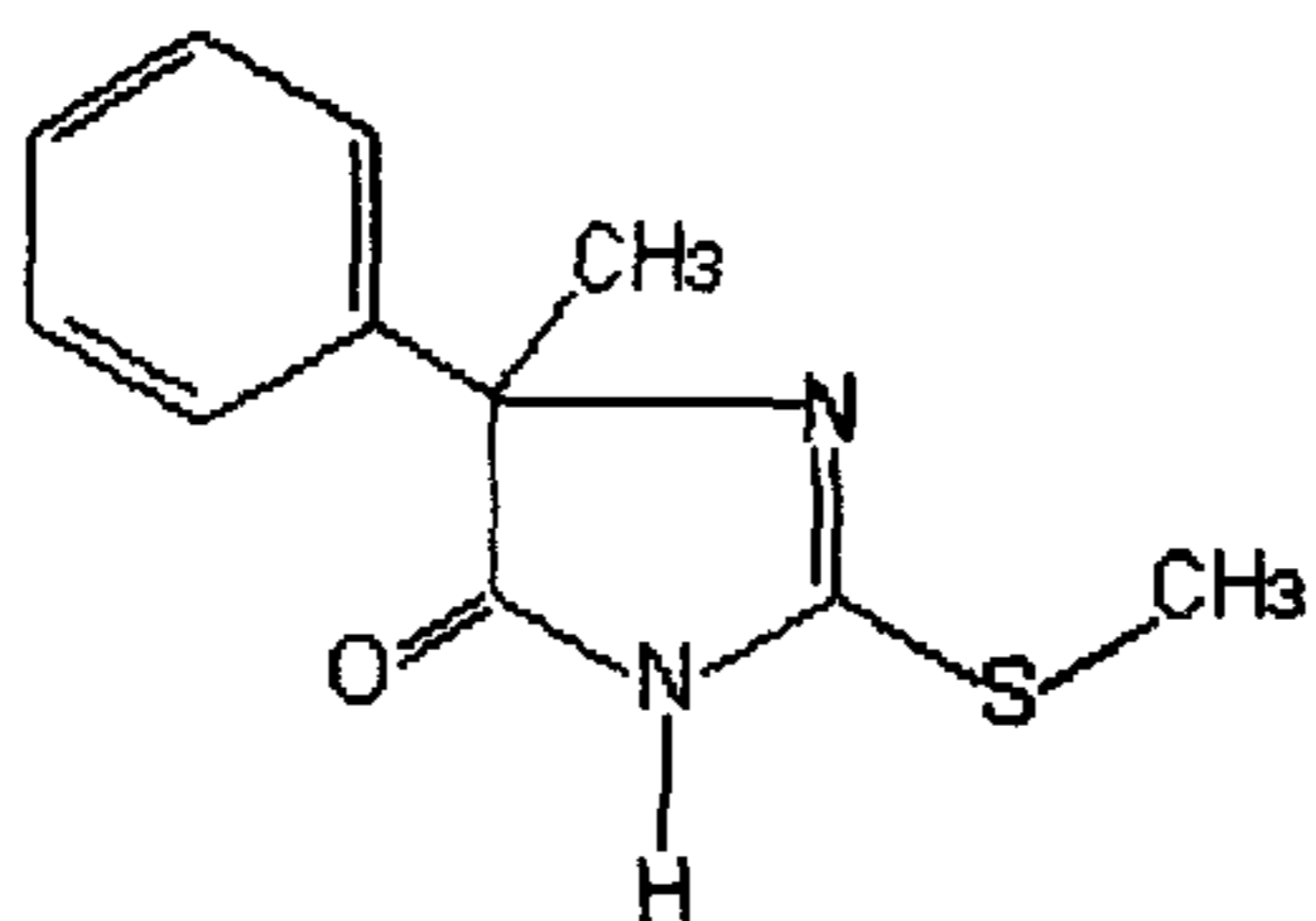
Белый порошок без запаха.

Другие физико-химические и токсикологические характеристики метаболита RPA 405862 отсутствуют.

Основной метаболит фенамидона в почве: RPA 408056.

5-метил-2-метилтио-5-фенил-3,5-дигидроимидазол-4-он (ИЮПАК).

Структурная формула:



Эмпирическая формула: C<sub>11</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>OS  
Белый порошок без запаха.

М. м.: 220

Другие физико-химические и токсикологические характеристики метаболита RPA 408056 отсутствуют.

*Область применения препарата.* Фенамидон – специфический системный фунгицид широкого спектра действия, обладает защитными и искореняющими свойствами. Высокоэффективен против возбудителей фитофтороза картофеля и томатов, ложной мучнистой росы подсолнечника, огурцов и лука, мильдью винограда. Обычно применяется в смеси с препаратами контактного действия. В настоящее время в России и странах СНГ проходит регистрационные испытания смесевой препарат Сектин, ВДГ (100 г фенамидона + 500 г манкоцеба в 1 кг препарата) при норме расхода фунгицида 1,25 кг/га и 4-кратной обработке за сезон. Механизм действия фенамидона связан с подавлением транспорта электронов и образования АТФ в митохондриях патогенов.

Фенамидон весьма лабильное соединение и достаточно быстро метаболизируется в растениях и объектах окружающей среды. В воде и растениях фенамидон разрушается с образованием 5-метил-5-фенил-3-фениламиноимидазолидин-2,4-диона (RPA 405862), а в почве он метаболизируется до 5-метил-2-метилтио-5-фенил-3,5-дигидроимидазол-4-она (RPA 408056).

## 2. Методика определения остаточных количеств Фенамидона и его метаболитов (RPA 405862 и RPA 408056) в воде, почве, картофеле, томатах, луке и огурцах методом высокоеффективной жидкостной хроматографии

### 2.1. Основные положения

#### 2.1.1. Принцип методики

Методика основана на определении фенамидона и его метаболитов (RPA 405862 и RPA 408056) с помощью обращенно-фазовой высокоеф-

фективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) с ультрафиолетовым детектором после извлечения фунгицида и RPA 405862 из воды соответственно гексаном и хлористым метиленом, фенамидона и метаболитов из почвы и растительного материала водным ацетоном, очистки экстрактов перераспределением в системе несмешивающихся растворителей, а также на колонке с оксидом алюминия и концентрирующем патроне Диапак-диол.

Количественное определение проводится методом абсолютной калибровки.

### 2.1.2. Избирательность метода

В предлагаемых условиях метод специчен в присутствии пестицидов, применяемых в интенсивной технологии выращивания картофеля, томатов, огурцов и лука.

### 2.1.3. Метрологическая характеристика метода

Таблица

#### Метрологические параметры метода

Анализируемый объект	Метрологические параметры, $P = 0,95$ , $n = 20$					
	предел обнаружения, мг/дм <sup>3</sup> мг/кг	диапазон определяемых концентраций, мг/дм <sup>3</sup> мг/кг	среднее значение определения, %	стандартное отклонение, S, %	относительное отклонение, %	доверительный интервал среднего, %
1	2	3	4	5	6	7
Фенамидон						
Вода	0,0005	0,0005—0,005	86,8	4,3	1,9	± 4,0
Почва	0,01	0,01—0,1	83,9	5,7	2,5	± 5,3
Картофель	0,02	0,02—0,2	88,7	4,1	1,8	± 3,8
Томаты	0,02	0,02—0,2	90,2	4,3	1,9	± 4,1
Лук	0,02	0,02—0,2	90,6	2,7	1,2	± 2,8
Огурцы	0,02	0,02—0,2	86,5	5,6	2,5	± 5,3
Метаболит RPA 405862						
Вода	0,0005	0,0005—0,005	85,8	5,4	2,4	± 5,0
Картофель	0,02	0,02—0,2	89,2	4,5	2,0	± 4,2
Томаты	0,02	0,02—0,2	89,1	5,9	2,7	± 5,5
Лук	0,02	0,02—0,2	85,6	2,9	1,3	± 2,9
Огурцы	0,02	0,02—0,2	91,1	4,0	1,8	± 4,1
Метаболит RPA 408056						
Почва	0,02	0,02—0,2	78,9	5,5	2,4	± 5,1

**2.2. Реактивы, растворы и материалы**

Фенамидон с содержанием д.в. 99,5 % (Авестис  
КропСайенс, Германия)

Метаболит фенамидона (RPA 405862) с  
содержанием д.в. 99,3 % (Авестис КропСайенс,  
Германия)

Метаболит фенамидона (RPA 408056) с  
содержанием д.в. 99,6 % (Авестис КропСайенс,  
Германия)

Ацетон, чда

ГОСТ 2603—79

Ацетонитрил

ТУ 6-09-3534—82

Вода дистиллированная или деионизованная  
н-Гексан, хч

ГОСТ 7602—72

Калия перманганат

ТУ 6-09-3375—78

Калий углекислый, хч

ГОСТ 20490—75

Метилен хлористый

ГОСТ 4221—76

Натрия сульфат безводный, хч

ГОСТ 12794—80

Натрия гидроксид, хч

ГОСТ 4166—76

Фосфора пентоксид, ч

ГОСТ 4328—77

Подвижная фаза № 1 для ВЭЖХ: смесь  
ацетонитрил–вода (63 : 37, по объему)

МРТУ 6-09-5759—69

Подвижная фаза № 2 для ВЭЖХ: смесь  
ацетонитрил–вода (55 : 45, по объему)

Подвижная фаза № 3 для ВЭЖХ: смесь  
ацетонитрил–вода (30 : 70 , по объему)

Алюминия оксид для хроматографии, II степени

МРТУ 6-09-5296—68

активности по Брокману

Стекловата

Фильтры бумажные «синяя лента» ТУ 6-09-1678—77

**2.3. Приборы, аппаратура, посуда**

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым  
детектором фирмы Altex (США)  
или аналогичный

Самописец регистрирующий фирмы Kipp  
a.Zonen BD 41 или аналогичный

Колонка хроматографическая, длиной 15 см и  
внутренним диаметром 4 мм, заполненная  
Kromasil 100A-C18, зернением 5 мкм (АО Био-  
ХимМак; Москва, Воробьевы горы, МГУ)

Шприц для ввода образцов в жидкостный хроматограф, емкостью 100 мкл	
Аппарат для встряхивания АВУ	ТУ 64-11081—83
Весы аналитические типа ВЛР-200	ГОСТ 19401—74
Водоструйный насос	ГОСТ 10696—75
Гомогенизатор	МРТУ 42-1505—63
Прибор для перегонки при атмосферном давлении	
Ротационный испаритель, тип ИР-1М	ТУ 25-11-917—76
Сито с диаметром отверстий 1 мм	
Сушильный шкаф	
Воронка Бюхнера	ГОСТ 0147—73
Воронки для фильтрования стеклянные	ГОСТ 8613—75
Воронки делительные, вместимостью 100 и 500 мл	ГОСТ 25336—82
Колба Бунзена	ГОСТ 5614—75
Колбы конические с притертыми пробками, вместимостью 250 и 500 мл	ГОСТ 25336—82
Колбы мерные, вместимостью 50, 100 и 1 000 мл	ГОСТ 1770—74
Колбы грушевидные, вместимостью 50, 100 мл	ГОСТ 25336—82
Цилиндры мерные, вместимостью 50, 100, 250 и 1 000 мл	ГОСТ 1770—74
Пробирки градуированные с притертыми пробками, вместимостью 5 и 10 мл	ГОСТ 10515—75
Пипетки мерные, вместимостью 1, 2 и 5 мл	ГОСТ 20292—74Е
Хроматографическая колонка стеклянная 25 × 1,8 см	

#### ***2.4. Отбор проб***

Отбор проб производится в соответствии с «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, продуктов питания и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов» (№ 2051—79 от 21.08.79).

Отобранные пробы почвы, клубней картофеля, плодов томата и огурца и лука хранят в стеклянной или полиэтиленовой таре в холодильнике не более суток. Для длительного хранения пробы почвы доводят до воздушно-сухого состояния и хранят в холодильнике при температуре не выше 4 °C в течение 3 месяцев; растительные образцы хранят до анализа в морозильной камере при температуре –18 °C. Пробы воды хранят при температуре не выше 4 °C в течение 2 дней, при температуре –18 °C в течение месяца.

Перед анализом сухую почву просеивают через сито с отверстиями диаметром 1 мм, а растительный материал измельчают.

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

### ***2.5.1. Подготовка и очистка реагентов 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 тех пор, пока свежая порция кислоты не перестанет окрашиваться. Затем растворители последовательно промывают водой, 2 %-ным раствором гидроксида натрия и снова водой, после чего сушат над гидроксидом натрия и перегоняют.

Ацетон перегоняют над перманганатом калия и поташом (на 1 л ацетона 10 г  $\text{KMnO}_4$  и 2 г  $\text{K}_2\text{CO}_3$ ).

Ацетонитрил сушат над пентоксидом фосфора и перегоняют; отгонненный растворитель повторно перегоняют над углекислым калием.

Оксид алюминия V степени активности по Брокману получают добавлением 12 % воды к навеске оксида алюминия II степени активности.

### ***2.5.2. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ***

При подготовке подвижной фазы № 1 для анализа фенамидона отмеряют 630 мл ацетонитрила, переносят в мерную колбу емкостью 1 000 мл, добавляют 370 мл бидистиллированной воды, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

При подготовке подвижной фазы № 2 для анализа метаболита RPA 405862 отмеряют 550 мл ацетонитрила, переносят в мерную колбу емкостью 1 000 мл, добавляют 450 мл бидистиллированной воды, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

При подготовке подвижной фазы № 3 для анализа метаболита RPA 408056 отмеряют 300 мл ацетонитрила, переносят в мерную колбу емкостью 1 000 мл, добавляют 700 мл бидистиллированной воды, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

### ***2.5.3. Кондиционирование колонки***

Промыть колонку для ВЭЖХ смесью ацетонитрил–вода (63 : 37, по объему для фенамидона; 55 : 45, по объему для RPA 405862; 30 : 70, по объему для RPA 408056) в течение 30 мин при скорости подачи растворителя 1 мл/мин. Включить детектор и подождать стабилизации базовой линии (5—15 мин).

### ***2.5.4. Приготовление стандартных растворов***

Основной стандартный раствор фенамидона с содержанием 100 мкг/мл готовят растворением 0,010 г вещества, содержащего 99,5 % д.в., в ацетонитриле в мерной колбе на 100 мл. Раствор хранят в холодильнике не более месяца.

Рабочие стандартные растворы с концентрациями 0,04; 0,08; 0,2 и 0,4 мкг/мл готовят из основного стандартного раствора фенамидона соответствующим последовательным разведением подвижной фазой № 1 для ВЭЖХ (п. 2.5.2). Рабочие растворы хранят в холодильнике при температуре не выше 4 °С не более 7 дней.

Основной стандартный раствор метаболита RPA 405862 с содержанием 100 мкг/мл готовят растворением 0,010 г вещества, содержащего 99,3 % д.в., в ацетонитриле в мерной колбе на 100 мл. Раствор хранят в холодильнике не более месяца.

Рабочие стандартные растворы с концентрациями 0,04; 0,08; 0,2 и 0,4 мкг/мл готовят из основного стандартного раствора метаболита RPA 405862 соответствующим последовательным разведением подвижной фазой № 2 для ВЭЖХ (п. 2.5.2). Рабочие растворы хранят в холодильнике при температуре не выше 4 °С не более 7 дней.

Основной стандартный раствор метаболита RPA 408056 с содержанием 100 мкг/мл готовят растворением 0,010 г вещества, содержащего 99,6 % д.в., в ацетонитриле в мерной колбе на 100 мл. Раствор хранят в холодильнике не более месяца.

Рабочие стандартные растворы с концентрациями 0,04; 0,08; 0,2 и 0,4 мкг/мл готовят из основного стандартного раствора метаболита RPA 408056 соответствующим последовательным разведением подвижной фазой № 3 для ВЭЖХ (п. 2.5.2). Рабочие растворы хранят в холодильнике при температуре не выше 4 °С не более 7 дней.

#### *2.5.5. Построение калибровочного графика*

Для построения калибровочного графика в инжектор хроматографа вводят по 50 мкл рабочего стандартного раствора фенамидона или метаболитов с концентрациями 0,04; 0,08; 0,2 и 0,4 мкг/мл. Осуществляют не менее 5 параллельных измерений и находят среднее значение высоты хроматографического пика для каждой концентрации. Струят калибровочный график зависимости высоты хроматографического пика в мм от концентрации вещества в растворе в мкг/мл.

#### *2.5.6. Подготовка колонки с оксидом алюминия и концентрирующего патрона Диапак-диол для очистки экстракта*

В нижнюю часть стеклянной колонки длиной 25 см и внутренним диаметром 1,8 см вставляют тампон из стекловаты, закрывают кран и приливают около 10 мл гексана. Затем в колонку вносят суспензию 10 г оксида алюминия V степени активности по Брокману в 20 мл гексана. Дают растворителю стечь до верхнего края сорбента и помещают на него слой безводного сульфата натрия высотой 1 см. Колонку промы-

вают 20 мл гексана со скоростью 1—2 капли в секунду, после чего она готова к работе.

Концентрирующий патрон Диапак-диол промывают сначала с помощью медицинского шприца 10 мл хлористого метилена, а затем 5 мл смеси гексан—хлористый метилен (9 : 1) при анализе фенамидона или 5 мл смеси гексан—хлористый метилен (6 : 4) при анализе RPA 405862 со скоростью 5 мл/мин.

#### *2.5.7. Проверка хроматографического поведения фенамидона на колонке с оксидом алюминия*

В круглодонную колбу емкостью 10 мл отбирают 0,1 мл стандартного раствора фенамидона с концентрацией 10 мкг/мл. Отдувают растворитель током теплого воздуха, остаток растворяют в 3 мл гексана и раствор наносят на хроматографическую колонку (п. 2.5.6). Промывают колонку 50 мл гексана и затем 60 мл смеси гексан—хлористый метилен (9 : 1, по объему) со скоростью 1—2 капли в секунду. Отбирают фракции по 10 мл каждая, упаривают, остаток растворяют в 1 мл подвижной фазы № 1 для ВЭЖХ (п. 2.5.2) и анализируют на содержание фенамидона по п. 2.7.1.

Фракции, содержащие фенамидон, объединяют, упаривают досуха, остаток растворяют в 2,5 мл подвижной фазы № 1 для ВЭЖХ и вновь анализируют по п. 2.7.1. Рассчитывают содержание фенамидона в элюате, определяют полноту вымывания вещества из колонки и необходимый для очистки экстракта объем элюента.

Аналогичным образом проводится проверка хроматографического поведения метаболитов RPA 405862 и RPA 408056 на колонке с оксидом алюминия.

**Примечание.** Профиль вымывания фенамидона и метаболитов может меняться при использовании новой партии сорбента и растворителей.

### *2.6. Описание определения*

#### *2.6.1. Экстракция фенамидона и его метаболитов*

**2.6.1.1. Вода.** 200 мл предварительно отфильтрованной воды помещают в делительную воронку емкостью 500 мл и трижды экстрагируют гексаном порциями по 30 мл при энергичном встряхивании в течение 1 мин. Объединенную органическую фазу пропускают через слой безводного сульфата натрия и упаривают досуха на роторном испарителе при температуре 30 °С. Сухой остаток растворяют в 2,5 мл подвижной фазы № 1 для ВЭЖХ (п. 2.5.2) и анализируют на содержание фенамидона по п. 2.7.1.

Водную фазу, оставшуюся после экстракции гексаном, трижды экстрагируют хлористым метиленом ( $30 + 20 + 20$  мл) при встряхивании. Объединенную органическую фазу пропускают через слой безводного сульфата натрия и упаривают на роторном испарителе досуха при температуре  $30^{\circ}\text{C}$ . Сухой остаток растворяют в 2,5 мл подвижной фазы № 2 для ВЭЖХ (п. 2.5.2) и анализируют на содержание метаболита RPA 405862 по п. 2.7.2.

**2.6.1.2. Почва.** Навеску (50 г) воздушно-сухой почвы помещают в коническую колбу на 500 мл, приливают 40 мл бидистиллированной воды и спустя 20 мин 160 мл ацетона и суспензию перемешивают в течение 30 мин на аппарате для встряхивания. Суспензию фильтруют под вакуумом на воронке Бюхнера через бумажный фильтр. Почву повторно экстрагируют 200 мл 80 %-ного водного ацетона в течение 30 мин и суспензию фильтруют. Из объединенного экстракта отбирают аликвоту раствора (около 35 мл), эквивалентную 5 г почвы. Дальнейшую очистку экстракта проводят по п. 2.6.2.

**2.6.1.3. Клубни картофеля, плоды томата и огурца, лук.** К навеске (25 г) измельченного растительного материала приливают 100 мл смеси ацетон–вода (80 : 20, по объему) и гомогенизируют 5 мин при 10 000 об./мин. Суспензию фильтруют под вакуумом на воронке Бюхнера через бумажный фильтр в колбу на 250 мл. Остаток на фильтре промывают 50 мл смеси ацетон–вода (80 : 20, по объему). Из объединенного экстракта отбирают аликвоту раствора (около 30 мл), эквивалентную соответственно 5 г ткани. Дальнейшую очистку экстракта проводят по п. 2.6.2.

## 2.6.2. Очистка экстракта

Аликвоту почвенного (из п. 2.6.1.2) или растительного (из п. 2.6.1.3) экстракта упаривают до водной фазы на роторном испарителе при температуре  $40^{\circ}\text{C}$ . Водный остаток переносят в делительную воронку емкостью 100 мл, приливают 20 мл бидистиллированной воды и 30 мл гексана и воронку встряхивают в течение 1 мин. После разделения слоев отделяют гексановую фракцию, а водную фазу экстрагируют гексаном еще дважды ( $20 + 20$  мл). Объединенный гексановый экстракт, содержащий фенамидон, пропускают через стеклянный фильтр, заполненный безводным сульфатом натрия, и затем упаривают досуха на роторном испарителе при температуре  $30^{\circ}\text{C}$ . Дальнейшую очистку экстракта проводят по п. 2.6.3.

Водную фазу, оставшуюся после экстракции гексаном, трижды экстрагируют хлористым метиленом ( $30 + 20 + 20$  мл) при встряхивании. Объединенный дихлорметановый экстракт, содержащий метаболи-

ты фенамидона, сушат над безводным сульфатом натрия и упаривают на роторном испарителе досуха при температуре 30 °С. Дальнейшую очистку экстракта проводят по п. 2.6.3.

### *2.6.3. Очистка на колонке с оксидом алюминия*

Остаток в колбе, полученный при упаривании очищенных по п. 2.6.2 гексановых экстрактов растительного материала или почвы, содержащих фенамидон, количественно переносят тремя 1-мл порциями гексана в кондиционированную хроматографическую колонку (п. 2.5.6). Промывают колонку 50 мл гексана, которые отбрасывают. Фенамидон элюируют 50 мл смеси гексан–хлористый метилен (9 : 1, по объему), отбрасывая первые 15 мл элюата и собирая последующие 35 мл. Раствор упаривают досуха на роторном испарителе при температуре 30 °С. Сухие остатки экстрактов клубней картофеля и плодов томата растворяют в 2,5 мл, а экстракта почвы – в 1,25 мл подвижной фазы № 1 для ВЭЖХ (п. 2.5.2) и анализируют на содержание фенамидона по п. 2.7.1. Сухие остатки экстрактов плодов огурца и лука дополнительно очищают на концентрирующем патроне Диапак-диол по п. 2.6.4.

Остаток в колбе, полученный при упаривании очищенных по п. 2.6.2 дихлорметановых экстрактов растительного материала, содержащих метаболит RPA 405862, количественно переносят тремя 1-мл порциями смеси гексан–хлористый метилен (6 : 4, по объему) в кондиционированную хроматографическую колонку (п. 2.5.6). Промывают колонку 50 мл смеси гексан–хлористый метилен (6 : 4, по объему), которые отбрасывают. Метаболит элюируют 30 мл смеси гексан–хлористый метилен (1 : 1, по объему). Раствор упаривают досуха на роторном испарителе при температуре 30 °С. Сухие остатки экстрактов клубней картофеля и плодов томата растворяют в 2,5 мл подвижной фазы № 2 для ВЭЖХ (п. 2.5.2) и анализируют на содержание метаболита RPA 405862 по п. 2.7.2. Сухие остатки экстрактов плодов огурца и лука дополнительно очищают на концентрирующем патроне Диапак-диол по п. 2.6.4.

Остаток в колбе, полученный при упаривании очищенного по п. 2.6.2 дихлорметанового экстракта почвы, содержащего метаболит RPA 408056, количественно переносят тремя 1-мл порциями смеси гексан–хлористый метилен (7 : 3, по объему) в кондиционированную хроматографическую колонку (п. 2.5.6). Колонку промывают 50 мл смеси гексан–хлористый метилен (6 : 4, по объему), которые отбрасывают. Метаболит элюируют 30 мл смеси гексан–хлористый метилен (1 : 1, по объему), отбрасывая первые 5 мл элюата и собирая последующие 25 мл. Раствор упаривают досуха на роторном испарителе при температуре

30 °С. Сухой остаток растворяют в 2,5 мл подвижной фазы № 3 для ВЭЖХ (п. 2.5.2) и анализируют на содержание метаболита RPA 408056 по п. 2.7.3.

#### *2.6.4. Очистка на концентрирующем патроне Диапак-диол*

Сухой остаток экстракта плодов огурца или лука (из п. 2.6.3), содержащий фенамидон, количественно переносят двумя 1-мл порциями смеси гексан–хлористый метилен (9 : 1, по объему) в подготовленный концентрирующий патрон Диапак-диол (п. 2.5.6). Патрон промывают 10 мл смеси гексан–хлористый метилен (1 : 1, по объему) со скоростью 5 мл/мин, которые отбрасывают. Фенамидон элюируют 12 мл смеси гексан–хлористый метилен (1 : 9, по объему). Элюат упаривают досуха на роторном испарителе при температуре 30 °С. Сухой остаток растворяют в 2,5 мл подвижной фазы № 1 для ВЭЖХ (п. 2.5.2) и анализируют на содержание фенамидона по п. 2.7.1.

Сухой остаток экстракта плодов огурца или лука (из п. 2.6.3), содержащий метаболит RPA 405862, количественно переносят двумя 1-мл порциями смеси гексан–хлористый метилен (6 : 4, по объему) в подготовленный концентрирующий патрон Диапак-диол (п. 2.5.6). Патрон промывают 10 мл смеси гексан–хлористый метилен (4 : 6, по объему) со скоростью 5 мл/мин, которые отбрасывают. Метаболит RPA 405862 элюируют 8 мл смеси гексан–хлористый метилен (3 : 7, по объему) со скоростью 5 мл/мин. Элюат упаривают досуха на роторном испарителе при температуре 30 °С. Сухой остаток растворяют в 2,5 мл подвижной фазы № 2 для ВЭЖХ (п. 2.5.2) и анализируют на содержание метаболита по п. 2.7.2.

### **2.7. Условия хроматографирования**

#### *2.7.1. Фенамидон*

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором Altex (США) или аналогичный.

Колонка стальная, длиной 15 см, внутренним диаметром 4 мм, содержащая Kromasil 100A - C18, зернением 5 мкм.

Температура колонки: комнатная.

Подвижная фаза: ацетонитрил–вода (63 : 37, по объему).

Скорость потока элюента: 0,6 мл/мин.

Рабочая длина волны: 240 нм.

Чувствительность: 0,02 ед. абсорбции на шкалу.

Объем вводимой пробы: 50 мкл.

Скорость протяжки ленты самописца: 15 см/ч.

Время удерживания фенамидона: около 6 мин.

Линейный диапазон детектирования: 2—20 нг.

Альтернативная неподвижная фаза: Диасорб 130-C16 Т.

Подвижная фаза: ацетонитрил—вода (70 : 30, по объему).

Скорость потока элюента: 0,7 мл/мин.

Время удерживания фенамидона: 4 мин.

#### 2.7.2. Метаболит RPA 405862

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором Altex (США). Колонка стальная, длиной 15 см, внутренним диаметром 4 мм, содержащая Kromasil 100A-C18, зернением 5 мкм.

Температура колонки: комнатная.

Подвижная фаза: ацетонитрил—вода (55 : 45, по объему).

Скорость потока элюента: 0,6 мл/мин.

Рабочая длина волны: 235 нм.

Чувствительность: 0,02 ед. абсорбции на шкалу.

Объем вводимой пробы: 50 мкл.

Время выхода метаболита: около 4 мин.

Линейный диапазон детектирования: 2—20 нг.

#### 2.7.3. Метаболит RPA 408056

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором Altex (США).

Колонка стальная, длиной 15 см, внутренним диаметром 4 мм, содержащая Kromasil 100A-C18, зернением 5 мкм.

Температура колонки: комнатная.

Подвижная фаза: ацетонитрил—вода (30 : 70, по объему).

Скорость потока элюента: 0,6 мл/мин.

Рабочая длина волны: 240 нм.

Чувствительность: 0,02 ед. абсорбции на шкалу.

Объем вводимой пробы: 50 мкл.

Время выхода метаболита: около 5,2 мин.

Линейный диапазон детектирования: 2—20 нг.

Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор с концентрацией 0,4 мкг/мл, разбавляют соответствующей подвижной фазой для ВЭЖХ.

### 2.8. Обработка результатов анализа

Содержание фенамидона рассчитывают методом абсолютной калибровки по формуле:

$$X = \frac{H_1 \cdot A \cdot V}{H_0 \cdot m}, \text{ где}$$

$X$  — содержание фенамидона в пробе, мг/кг или мг/дм<sup>3</sup>;

$H_1$  – высота пика образца, мм;  
 $H_0$  – высота пика стандарта, мм;  
 $A$  – концентрация стандартного раствора, мкг/мл;  
 $V$  – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, мл;  
 $m$  – масса или объем анализируемой части образца, г или мл (для воды – 200 мл; для почвы и растительного материала – 5 г).

Содержание метаболитов фенамидона рассчитывают методом абсолютной калибровки по формуле:

$$X = \frac{H_1 \cdot A \cdot V}{H_0 \cdot m}, \text{ где}$$

$X$  – содержание метаболита фенамидона в пробе, мг/кг или мг/дм<sup>3</sup>;

$H_1$  – высота пика образца, мм;

$H_0$  – высота пика стандарта, мм;

$A$  – концентрация стандартного раствора метаболита, мкг/мл;

$V$  – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, мл;

$m$  – масса или объем анализируемой части образца, г или мл.

При расчете содержания метаболитов RPA 405862 и RPA 408056 в эквивалентах фенамидона полученное значение  $X$  умножают соответственно на 1,11 и 1,41.

### 3. Требования техники безопасности

Необходимо соблюдать общепринятые правила безопасности при работе с органическими растворителями, токсичными веществами, электронагревательными приборами и сжатыми газами.

### 4. Контроль погрешности измерений

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

### 5. Разработчики

Дубовая Л. В.; Макеев А. М., к. биол. н.; Микитюк О. Д., к. биол. н.; Назарова Т. А., к. биол. н.

ВНИИ фитопатологии, 143050, Московская обл., п/о Большие Вяземы, тел. 592-92-20.