#### Министерство сельского хозяйства Российской Федерации

Государственная комиссия по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

### МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

### ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МИКРОКОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ В ПРОДУКТАХ ПИТАНИЯ, КОРМАХ И ВНЕШНЕЙ СРЕДЕ

Сборник № 21 Часть 1-ая

МОСКВА ЦЕНТР НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ, ПРОПАГАНДЫ И РЕКЛАМЫ 1994 г.

#### Министерство сельского хозяйства Российской Федерации

Государственная комиссия по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

# МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МИКРОКОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ В ПРОДУКТАХ ПИТАНИЯ, КОРМАХ И ВНЕШНЕЙ СРЕДЕ

Сборник № 21 Часть 1-ая

МОСКВА ЦЕНТР НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ, ПРОПАГАНДЫ И РЕКЛАМЫ 1994 г.

# Государственная комиссия по кимическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

Редакционная коллегия:

Новикова К.Ф.-начальник сектора ННХСЭР; Калинин В.А.-к.с.н., профессор, зав. кафедри ТСХА; Гиренко Д.Б.-к.х.н., зав. аналитической лаборатории УКР ВНИИГИНТОКС; Борисов Г.С.-зав. КТЛ РРСТАЗР; Устинова Т.Н.-ведущий специалист КТЛ РРСТАЗР.

Настоящие методические указания предназначены для санитарно-апидемиологических станций и научно-исследовательских учреждений Минздрава РФ, а также ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхоза РФ и лабораторий других ведомств, занимающихся определением остаточных количеств пестицидов, регуляторов роста растений и биопрепаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

Методические указания апробированы и рекомендованы в качестве официальных Группой экспертов при Госхимкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками.

Ответственный за выпуск - Ореков Д.А., заместитель председателя
Госкимкомиссии тел. 207-63-90

Сборник подготовлен к изданию Российской республиканской станцией защиты растений "Главхимзащиты" МСХ РФ

г.Раменское Московской обл., ул.Нефтегазосьемки 11/41 тел. (246) 3-09-52

#### **OTJIABJIEHME**

	хлорорганические пестициды стр.
1.	Методические указания по групповой идентицикации клорорганических
	пестицидов и их метаболитов в биоматериале, продуктах питания и
	объектах окружающей среды методом адсороционной высоковффективной
	жидкостной кроматографией.
	29 мжжя 1991г. № 6129-919
2.	Временные методические указания по определению модауна в эфирных
	маслах методом газожидкостной хроматографии.
	29 идоля 1991г, № 6109-9118
	Фосфорорганические пестициды
3.	Методические указания по определению бицикляда в растительном
	материале хроматографией в тонком слое.
	29 жоля 1991г, ж 6113-9126
4.	Временные методические указания по определению офтанола-Т (по изо-
	фенфосу) в воде, почве, зерне и семенах сахарной свеклы.
	29 жооля 1991г, № 6105-9131
5.	Временные методические указания по определению метаболитов ФОП, про
	изводных тио- и дитиофосфорных кислот в биоматериале методом тонко-
	слойной и газожидкостной кроматографии.
	29 жюля 1991г, № 60729136
6.	Методические указания по определению метаболитов фосфамида в биоло-
	гических средах методом тонкослойной хроматографией.
	29 жжыл 1991г. № 6133-9148
7.	Методические указания по определению этримфоса в зерновых культурах
	методом газожидкостной хроматографии.
	29 июля 1991г. № 6129-9157

8. Методические указания по газохроматографическому определению оста-

точных количеств этамона в столовой и сахарной свекле, зеленой массе

I	растений и почве.
	29 июля 1991г, й 6094-9162
9. N	методические указания по определению ефаля (этилфосфита влиминия и
đ	росформстой кислоты) в растительных культурах, продуктах их перера-
c	ботки, воде, почве методом газожидкостной кроматографии.
	29 июля 1991г, N 6132-9170
	Пиретроиды
10.H	Временные методические указания по определению изатрина в раститель
I	ном материале методом тонкослойной хроматографии.
	29 июля 1991г. N 6070-9185
11.I	Временные методические указания по определению пиретроидов (пермет-
1	рина, циперметрина, фенвалерата и декаметрина)в молоке и мясе методом
3	газожидкостной хроматографии.
	29 жиля 1991г. N 6093-9191
12.	Временные методические указания по определению суми-о в биологиче-
	ском материале методом газожидкостной хроматографии.
	29 жоля 1991г. N 6101-91103
	Гетероциклические соединения

- 13. Временные методические указания по определению остаточных количеств азовита в зерне злаковых, зеленой массе растений, сахарной свекле, яблоках, почве и воде газожидкостной и тонкослойной хроматографией.

  29 имля 1991г. N 5371-91......110.....
- 14. Методические указания по определению байфидана в зерновых и лекарственных культурах, воде и почве методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии.
  - 29 жоля 1991г. N 6131-91......123....
- 15. Методические указания по определению бутизана С в воде и почве ме-

# тодом газожидкостной кроматографии. 29 июля 1991г. N 6139-91......131.... 16. Временные методические указания по хроматографическому определению ивина и его метаболита, 2,6-лутидина в воде, овощах (картофель,огурцы. томаты). 29 июля 1991г, N 6079-91......136..... 17. Временные методические указания по кроматографическому определению ивина в биологическом материале. 29 июля 1991г. N 6078-91......143..... 18. Временные методические указания по определению остаточных количеств ивина и его комплексов в воде методом тонкослойной хроматографии. 29 июля 1991г. N 6077-91......149..... 19. Временные методические указания по определению кентавра в воде методом хроматографии в тонком слое. 29 июля 1991г, N 6100-91......155.... 20. Временные методические указания по определению лентаграна в афирных маслах методом тонкослойной хроматографии. 29 июля 1991г. N 6111-91......162..... 21. Временные методические указания по определению рейсера в эфирных маслах лаванды и мяты методом газожидкостной хроматографии 29 илоля 1991 г. N 6074-91......168..... 22. Методические указания по определению топаза в сельскохозяйственных культурах газожидкостной и тонкослойной хроматографией. 8 MOHS 1989r, N 5009-89.....174.... 23. Временные методические указания по определению харелли в воде методом хроматографии в тонком слое. 29 июля 1991г, N 6102-91.....182... 24. Временние методические указания по определению экспромта в воде методом хроматографии в тонком слое.

29 июля 1991г, N 6107-91.....191...

25. Методические указания по определению влинса в почве, зерне зерновых культур методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии.

29 MODUS 1991r, N 6273-91.....199...

#### Нитрофенолы и их производене

26. Методические указания по определению акрекса и диносеба в крови и моче тонкослойной хроматографией.

4 октября 1988г. N 4707-88.....210...

27. Методические указания по определению трефлана в зеленой массе и зерне зерновых культур методом газожидкостной хроматографии.

29 июля 1991г. N 6125-91......215..

#### Производные мочевины и карбаминовой кислоты

28. Временные методические указания по определению остаточных количеств димилина в яблоках тонкослойной хроматографией.

29 июля 1991г. N 6075-91......222...

29. Временные методические указания по определению остаточных количеств картолина-2 в зерне ячменя, пшеницы и других злаков, гречихи, бобах сои, сухих кормовых травах, почве и воде тонкослойной хроматографией.

29 июля 1991г. N 6097-91......228.

30. Методические указания по определению картолина-2 в биосубстратах методом тонкослойной хроматографией.

29 июля 1991г. N 6115-91.....240.

#### Алканкарбоновые кислоты и их производные

31. Методические указания по ускоренному определению 2,4-Д и ТХА в биоматериале (органы и ткани мелких наземных и почвенных животных) методом газожидкостной хроматографии.

29 июля 1991г. N 6128-91......247...

32. Методические указания по определению 2,4-Д в воде методом обра-
щенно-фазовой высокоэффективной жидкостной хроматографии.
29 жиоля 1991г. N 6127-91253
Прочие пестициды
33. Временные методические указания по определению набу в эфирных ма-
слах методом тонкослойной хроматографии.
29 июля 1991г, N 6110-91260
34. Временные методические указания по определению остаточных коли-
честв нафталевого ангидрида в зерне кукурузы, льна и воде тонко-
слойной кроматографией.
29 июля 1991 г. N 6096-91265
Методические указания по измерению концентраций пестицидов
и полупродуктов их получения в воздухе рабочей зоны
1. Методические указания по газохроматрографическому измерению концент-
раций бутизана в воздухе рабочей зоны.
29 июля 1991г, N 6138-91272
2. Методические указания по хроматографическому измерению концентраций
виджила в воздуже рабочей зоны.
26 февраля 1991г, N 5325-91276
3. Методические указания по хроматографическому измерению концентраций
глина в воздуже рабочей зоны.
29 июля 1991г. N 6134-91281
4. Временные методические указания по хроматографическому измерению кон-
центраций грамекса в воздухе рабочей зоны.
29 июля 1991г. N 6082-91285
5. Временные методические указания по хроматографическому измерению кон-
центраций гранстара в воздуже рабочей зоны.
29 июля 1991г, N 6090-91289

6.	методические указания по измерению концентрации оксиме дикамом в воз-
	духе рабочей зоны тонкослойной хроматографией.
	29 жоля 1991г, N 6117-91295
7.	Временные методические указания по кроматографическому измерению кон-
	центраций диквата и эдила в воздухе рабочей зоны.
	29 июля 1991г. N 6154-91300
8.	методические указания по измерению концентрации ${^{\rm C}}_7-{^{\rm C}}_9$ - эфиров 2,4-ДМ;
	2,4-Д и 2,4,5 - TII- кислот в воздухе рабочей зоны методом
	тонкослойной хроматографии.
	29 июля 1991г, N 6119-91308
9.	Временные методические указания по измерению концентраций дуала в
	воздухе рабочей зоны методом фотометрии, тонкослойной и газожидкост-
	ной хроматографии. 29 июля 1991 г. N 6086-91314
10	Временные методические указания по хроматографическому измерению
10	
	концентраций кентавра в воздухе рабочей зоны
	29 жжия 1991 г, № 6085-91323
11.	Временные методические указания по хроматографическому измерению
	концентраций лондакса в воздухе рабочей зоны.
	29 июля 1991г. N 6104-91329
12	Методические указания по хроматографическому измерению концентраций
	4-нитро-о-ксилола и 3-нитро-о-ксилола в воздухе рабочей зоны.
	29 жжля 1991г, N 6116-91334
13	методические указания по газохроматографическому измерению
	концентраций омайта в воздухе рабочей зоны.
	29 июля 1991г, N 6269-91339
14	Временные методические указания по газохроматографическому изме-
	рению концентраций офтанола-Т (по изофенфосу) в воздухе рабочей
	30HM 29 mm mg 1904m N 609701 244
	29 man 1004 m & 600704 244

15. Методические указания по хроматографическому измерению концентраций
4-родан-2-нитроанилина в воздухе рабочей зоны.
29 июля 1991г, N 6118-91349
16. Временные методические указания по измерению коонцентраций тиадиа-
зола в воздухе рабочей зоны методом тонкослойной хроматографии
29 июля 1991г, N 6084-91354
17. Временные методические указания по хроматографическому измерению
концентраций тотрила в воздухе рабочей зоны.
29 июля 1991г. N 6089-91358
18. Временные методические указания по измерению концентраций
фоликура в воздухе рабочей зоны методом тонкослойной хроматографии
29 ихоля 1991г, N 6112-91362
19. Временные методические указания по газохроматографическому
измерению концентраций физилада в воздуже рабочей зоны.
29 ихыя 1991г, N 6088-91369
20. Временные методические указания по хроматографическому
измерению концентраций карэлли в воздухе рабочей зоны.
29 ижля 1991г, № 6071-91373
21.Временные методические указания по измерению концентраций
экспромта в воздухе методом газожидкостной хроматографии
29 июля 1991г, № 6081-91378
22.Временные методические указания по хроматографическому измерению
концентраций эллипса в воздухе рабочей зоны.
29 июля 1991г, № 6083-91383
23. Методические указания по измерению концентраций эфаля в воздухе
рабочей зоны фотометрическим и газохроматографическим методом.
29 июля 1991г, № 6120-91387

хлорорганические пестициды

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ СССР
6093-91
29 жедя 1991 г.

ВРЕМЕННЫЕ МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ПИРЕТРОИДОВ (ПЕРМЕТРИНА, ПИПЕРМЕТРИНА,
ФЕНВАЛЕРАТА И ДЕКАМЕТРИНА) В МОЛОКЕ И МЯСЕ ЖИВОТНЫХ
МЕТОДОМ ГАЗОЖИДКОСТНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

(дополнение #2473-81 от 22 октября 1981 г)

- 1. Краткая характеристика пестицидов
- 1.1.Перметрин (анометрин Н, амбуш, стомозан, мухотоксин, персан, корсар, пермасект) -3- феноксибензил (1RS ) цис, транс-3-(2,2 дихлорвинил) -2,2- диметилциклопропанкарбоксилат

Эмпирическая формула  $C_{2,1}H_{2,0}CL_{2,0}$ М.м. 391,28.

В чистом виде, в зависимости от соотношения изомеров – вязкая жидкость, воскообразная масса или кристаллы со слабым запахом и температурой 
плавления  $34-39^{\circ}$ С. Температура кипения  $200^{\circ}$ С при 0,01 мм рт.ст. (1,3 Па) 
и  $220^{\circ}$ С при 0,05 мм рт.ст., давление паров – 3,7-4,5 х  $10^{-7}$ мм, 
летучесть – 0,007 мг/м $^{3}$ , показатель преломления – ПД $_{25}$  – 1,5627, 
плотность – 1,190-1,272 г/см $^{3}$  при  $20^{\circ}$ С. Растворимость в воде –

Разработчики: С.М.Тихомиров, С.Д.Павлов, ВНИИВЭА, г.Тимень

-1-10 мг/л, гексате и этилентичколе - до 30 г/л. Хорошо растворим в матаколе, этаноле, циклогексане, ацетоне, клороформе, диатиловом афире. Быстрее гидролизуется в щелочной и сильнокислой среде.

 $JJ_{50}$  в зависимости от препаративной форми-450-4000 мг/кг. ОБУВ в воздуке рабочей зони – 3 мг/м $^3$ , в атмосферном воздуке – 0,002 мг/м $^3$ , в воде водоемов – 0,05 мг/л. Нормативы МДУ в продуктах питания находятся ваходятся в стадии утверждения.

1.2. Шинерметрин (цинометрин, фендона, цимбуш, альфаметрин, эктомин, ренигейд, беррикейд, фастак ) — 3-фенокси—(R,S)-2-цинобензил—(1R,S)-цис, транс-3-(2,2-диклорвинил)-2,2-диметилциклопропанкарбоксилат

Эмпирическая формула С<sub>22</sub>H<sub>19</sub>O<sub>3</sub>NCl<sub>2</sub> М.м.416.30

Чистое вещество, в зависимости от соотношения изомеров — вязкая жидкость воскообразная масса или кристаллы. Температура плавления 1R цисS+ 1S цис R изомеров — 80,5°C. Давление паров 1,29 х10<sup>-6</sup>— 1,3 х 10<sup>-9</sup>ми рт.ст. при 20°C. Плотность 1,12 г/см<sup>3</sup>при 20°C. Растворимость в воде — 0,5 — 1, гексане — 142, ксилоле — 315 мг/л. Корошо растворим в низкомолекулярных кетонах, спиртах, клорсодержащих углеводах. Гидролизуется в щелочной среде.

 $MI_{50}$ в зависимости от препаративной формы 79-5000 мг/кг. ОБУВ в воздуже рабочей зоны - 0,3 мг/м $^3$ , в атмосферном воздуже - 0,0005 мг/м $^3$ , в воде водоемов -0,03 мг/л.

Нормативы МДУ в продуктах патания находятся в стадым утверждения.

1.3.Фенвалерат (сумицидин, бельмарк, ОМ S- 200)-3-фенокси-(R,S)- циано-бензил-(R,S)-2-(4-хлорфенил)-3-метилбутират.

Эмпирическая формула  $C_{25}$   $H_{22}$   $O_3$  N C1 M.w.419,91

Кристаллы с температурой плавления 23<sup>°</sup>C.Давление паров — 2,3 х 10<sup>-7</sup>мм рт.ст.В воде не растворим.Растворим в гексане.Хорошо растворим в ацетоне, ксилоле и низкомолекулярных одноатомных спиртах. Гидролизуется в целочной среде.

 $\pi\pi_{50}$  при оральном введении для крыс 451 мг/кг. ОБУВ в воздухе рабочей зоны - 0,3 мг/м<sup>3</sup>, в атмосферном воздухе - 0,0003 мг/м<sup>3</sup>, в воде водоемов - 0,03 мг/л.

1.4.Декаметрин ( дельтаметрин, децис, к-отрин, бутокс)-3-фенокси-(S)- а-цианобензил-(1R,3R)-цис,-3-(2,2-дибромвинил)-2,2-диметилциклопропанкарбоксилат.

Эмпирическая формула  $C_{22} H_{19} O_3 Br_2$ М.м. 505.21

Белое кристаллическое вещество без запажа с температурой плавления  $98\text{--}101^{\circ}$ С.Давление паров 1,5 х  $10^{-8}$ мм рт.ст. при  $25^{\circ}$ С.В воде

не растворим, в етаноле - 16, ксилоле - 250, етилацетате - 350 и ацетоне - 500 г/л. Термически устойчив. Тидролизуется в щелочной среде.

 $MI_{50}$ -67 мг/кг. ОБУВ в воздухе рабочей зоны— 0.1 мг/м $^3$ , в атмосферном воздухе — 0.0001 мг/м $^3$ , в воде водоемов — 0.005 мг/л.

- 2. Методика определения пиретроидов методом газожидкостной проматографии в молоке и мясе
- 2.1.Основные положения
- 2.1.1. Принцип метода

Метод основан на извлечении пиретроидов из молока и мяса ацетоном или его 85%-вым раствором с последующей переэкстракцией в смесь гексана с диатиломи вфиром и концентрировании экстракта. Идентификация (по временам удерживания) и количественное определение (по сумме изомеров) осуществлиется на газовом кроматографе с детектором по захвату электронов. Специальную очистку экстрактов в системе гексан-ацетонитрил проводят при значительном содержании жира в пробах, а адсорбционно-кроматографическую на колонке с силикагелем при повышенном загрязнении проб фоновыми клор органическими соединениями и продуктами их трансформации.

#### 2.1.2. Метрологическая карактеристка метода

Минимально детектрируемое количество: перметрина-0,5; циперметрина-0,2;фенвалерата -0,5; декаметрина-0,5 нг.

Нижний предел определения в молоке и мясе:перметрина-0.01, щиперметрина -0.005; фенвалерата -0.01,декаметрина-0.01 мг/кг/л.

Доверительные интервалы среднего значения при p=0.95 и n=6; а) в молоке для пер-метрина  $-58^{+}9.8$ , циперметрина  $-8.1^{+}9.8$ ; фенвалерата  $-78^{+}10.5$  и декаметрина  $-74^{+}10.4\%$ ;

- б) в мясе для перметрина  $-53^{\pm}10.8$ ; циперметрина  $-76^{\pm}10.8$ ; фенвалерита  $-78^{\pm}11.0$  и декаметрина  $-72^{\pm}11.7\%$ .
  - 2.1.3. Избирательность метода

Фосфор - и клорорганические пестициды не мешают определению.

#### 2.2. Реактивы и растворы

Ацетон, ч. ГОСТ 2603-79.

Н-Гексан, х.ч., ТУ 6-09-3375-78.

Ацетонитрил. ч. ТУ 6-09-3534-87.

Дивтиловый эфир, к.ч.,ГОСТ 6265-79.

Натрий сернокислый безводный, ГОСТ 4166-76.

Бутиловый вфир уксусной кислоты, ч., ГОСТ 22300-76.

Азот особой чистоты, ГОСТ 9293-74.

Насадка 3%0V -17 на инертоне-супер (0,125-0,160 мм) (ЧССР).

Силикагель, 0,1-0,4 мм (ЧССР).

Этиловый спирт, ректификат, ГОСТ 5962-67.

Раствор ацетона, 85% водный.

Смесь гексана с дивтиловым вфиром в объемном соотношении 1:1.

Стандартный раствор пиретроидов в гексане с содержанием 1 нг в 1 мкл (срок хранения 1 год при герметичной упаковке).

#### 2.3. Приборы и посуда

Аппарат для встряхивания АВУ-1, ТУ 64-11081-83.

Фарфоровые выпарительные чашки ,ГОСТ 9147-80, на 25 и 100 мл.

Воронки делительные, ГОСТ 25336-82 на 100м 250 мл.

Колон мерные, ГОСТ 1770-74, на 100 мл.

Воронки химические, ГОСТ 25336-82,ТУ 25-П-917-76.

Ротационный вакуумный испаритель ИР-1М, ТУ 25-11-917-76.

Газовый хроматограф с детектором по захвату влектронов - тип

Цвет, Газохром и др.

Колбы конические, ГОСТ 25336-82, на 300 мл.

Микрошприц МШ-10М, ТУ- 2.833.106.

Воронка фильтрующая ЕФ-1-20-ПОР-100 ГОСТ 25336-82.

Пипетки на 1 мл. ГОСТ 20292-74.

Мясорубка козяйственная.

Холодильник бытовой.

Центрифуга типа ЦЛР-1.

- 2.4.Подготовка к определению
- 2.4.1. Подготовка газохроматографической колонки

Стеклянную колонку дляной 500 мм с внутренним дламетром 3 мм заполняют одним из принитых способов готовой набивкой инертонсупер с 3% 0V-17. Колонку кондиционируют при 260°С, продувая газ-носитель со скоростью 60 мл/мин в течение 8 часов.

#### 2.4.2.Отбор и подготовка проб

Отбор проб производят в соответствии с "Унифицированными правилами отбора проб для определения микроколичеств пестицидов в сельскохозяйственной продукции, продуктах питания и объектах окружающей среды" (% 2051-79 утверждены Минздравом СССР 21.08.79 г).

- 2.5. Проведение определения
- 2.5.1.Экстракция

Молоко. В колбу с притертой пробкой объемом не менее 300 мл заливают 50 м молока анализируемой пробы и 150 мл ацетона. Содержимое интенсивно перемешивают, встряхивая колбу не менее 5 минут, и помещают в колодильник при температуре 0+3°С на 6-24 часа. Затем нерастворенные компоненты молока отделяют от ацетонового раствора центрифугированием или фильтрованием. Осадок размельчают с помощью размельчителя тканей или шпателем в 25 мл 85%-ного ацетона и переносят в колбу, использованную для первоначальной экстракции. В эту же колбу приливают еще 75 мл 85%-ного ацетона, которым предварительно обмывают оборудование, примененное для размельчения осадка. Колбу с содержимым встряхивают в течение 10 минут и помещают в колодильник на 2 часа. Ацетоновый раствор отделяют от нерастворенных компонентов фильтрованием или центрифугированием. Ацетоновые экстракты объединяют, добавляют 10 мл бутилового

афира уксусной кислоты и испаряют ацетон из екстракта на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 400с. Отгонку после испарения ацетона сразу же прекращают, не допуская испарения воды и бутилового эфира уксусной кислоты. Остаток экстракта переносят в делительную воронку, приливают 30 мл смеси дивтилового эфира с гексаном (1:1) и экстрагируют пиретроиды, встряживая воронку в течение 5 минут. Слоям дают разделиться.При медленном разделении слоев добавляют при легком встряхивании 5-10 мл атилового спирта. Нижний слой сливают в другую делительную воронку и повторяют экстракцию 30 мл смеси дивтилового эфира с гексаном (1:1). Гексанэфирную фракцию объединяют, сушат безводным сульфатом натрия, переносят в выпарительную чашку и испаряют досука под тягой в вытяжном шкафу. Экстракт периодически подливают так, чтобы его количество за все время испарения не превышало одной трети общего объема чашки. Допускается подогрев экстракта до 30°C, чем удается предотвратить конденсацию воды на стенках чашек и ускорить испарение растворителей.

Мясо. Пробы предварительно пропускают через мясорубку или размельчают ножницами. Отбирают навеску 25 г и гомогенизируют в 25 мл 85%-ного водного раствора ацетона. К гомогенату приливают еще 50 мл раствора ацетона, встряхивают или перемешивают в течение 10 минут и номещают в холодильник при температуре 0+3°C на 6-24 часа. Дальнейший ход анализа такой же, как и при определении пиретроидов в молоке. Сухой остаток экстрактов из молока или мяса растворяют в 1 мл бутилового эфира уксусной кислоты. В испаритель вводят 2-6 мкл этого раствора.

Если полученные акстракты оказались недостаточно чистыми, что получается при значительном содержании жира или фоновых хлорорганических пестицидов в пробе и количественное определение пиретроидов

затруднено, проводят очистку с ацетонитрилом и (или) на колонке с силикателем. Для этого конечные экстракты переносят в выпарительные чашки и испаряют досуха.

#### 2.5.2.Очистка акстракта

Очистка с ацетонитрилом. К сукому остатку для его набухания приливапот 1 мл ацетона и через 2-3 минуты 5 мл гексана. Покачивая чашку, тщательно обмывают се поверхность и сливают раствор в делительную воронку.
Чашку еще раз обмывают 5 мл гексана и сливают раствор в ту же воронку.
Приливают 10 мл ацетонитрила и интенсивно встряхивают 2 минуты.
Слоям дают разделиться. Нижний ( ацетонитрильный ) слой сливают в
другую воронку. А из гексанового раствора екстракцию повторяют еще
дважды, каждый раз применяя по 5 мл ацетонитрила. К объединенному
ацетонитрильному раствору приливают 40 мл дистиллированной воды
и 30 мл смеси диатилового афира с гексаном (1:1). Встряхивают воронку в
течение 2 минут. Слоям дают разделиться. Нижний слой сливают в другую
воронку, приливают 30 мл той смеси и экстракцию повторяют. Гексанафирный
вкстракт объединяют, сущат безводным сульфатом натрия, переносят в
выпарительную чашку и испаряют растворителем досуха.

Очистка на колонке с силикагелем. Очистку экстракта проводят на специальном устройстве (см.рис.). Для его подготовки пробирку отсоединяют. В воронку засыпают 4,0-4,5 см<sup>3</sup> силикагеля, приливают 5 мл гексана, тщательно перемешивают содержимое стеклянной глазной палочкой и ,включая вакуум, отсасывают гексан из воронки в колбу. Силикагель дополнительно промывают 10 мл смеси диатилового эфира с гексаном (1:1) порциями по 5 мл и в заключении - 5 мл гексана. После этого колонка готова к работе.

Сухой остаток экстракта смывают с выпарительной чашки 15 мл гексана порциями по 5 мл. Каждую порцию смыва (5 мл) сливают в воронку

устройства и перемешивают с силикагелем в течение 3 минут. Не прекращая перемешивания, включают вакуум и медленно по каплям отсасывают гексан в колбу. Так поступают с каждой порцией смыва. Сликагель промывают 20 мл гексана порциями по 5 мл. Но в этом случае гексан полностью из колонки не удаляют. Как только мениск гексана достигнет верхнего уровня силикагеля, вакуум отключают, добавляют следующую порцию растворителя, слегка помешивая стеклянной палочкой, выравнивают слой силикагеля, а затем включают вакуум. Так поступают и с последней порцией растворителя. Затем с помощью резиновой муфты закрепляют пробирку вводя в нее стебель воронки. Пиретроиды влюируют 12 мл смеси дивтилового эфира с гексаном (1:1), постоянно подливая смесь и полностью отсасывают элюат в пробирку. Элюат переносят в выпарительную чашку и испаряют почти досуха. Остаток растворяют в 1 мл бутилового эфира уксусной кислоты. В испаритель хроматографа вводят 2-6 мкл этого раствора.

#### 2.5.3. Условия хроматографирования

а/ Хроматограф "Цвет-106" с детектором по захвату влектронов.

Стеклянная колонка размером 500 х 2 мм с насадкой Инертон-супер

(0,125-0,160 мм) с 3% 0V-17. Температурные режимы: термостат колонки

- 250, испарителя - 280 и детектра - 270°С. Скорость газа-носителя

(азота) - 28 мл/мин, на продувку детектора -120 мг/мин. Шкала влектро
—10

метра - 1.10

а. Скорость протяжки ленты -200 мм/час. Линейный

диапазон детектирования - 0,2-10 нг: Абсолютное время удерживания:

перметрина - 2,52 мин, циперметрина -3,20 мин, фенвалерата - 4,66 мин,

декаметрина - 6,33 мин.

о/Хроматограф "Цвет-550" с детектором постоянной скорости рекомбинации. Стеклянная колонка размером 500 х 3 мм с насадкой инертон-супер (0,125-0,160 мм) с 3% 0V-17. Температурные режимы: термостат колонки - 260, испарителя -270, детектора -280°С. Скорость газа-носителя

(азота) - 60 ми/мин. Шкала электрометра - 8.10<sup>-9</sup> Скорость протяжки ленты самописца -200 мм/час. Диапазон определяемых концентраций 0,2-10 нг. Абсолютное время удерживания: перметрина - 2,14, циперметрина 3,05, фаньалерата - 4,42 и декаметрина - 6,88 мин.

В качестве альтернативной может быть использована стеклянная колонка равмером  $500 \times 3$  мм с насадкой хроматон N-AW-HDMC (0,125-0,160 мм) с 5% SE-30.

2:6.0бработка результатов анализа

Количественное определение проводят методом сравнения со стандартом по площади пика анализируемого соединения в пробе и известного количества стандарта. Площадь пика находят одним из общепринятых методов. Содержание пиретроидов в анализируемом материале (С) в мг/кг (л) находят по формуле:

Sp - площадь пика анализируемой пробы, мм<sup>2</sup>;

Scт- площадь пика стандарта, мм<sup>2</sup>;

Сст- содержание пиретроидов в стандарте, нг;

У - объем раствора, из которого отбирают аликвоту для инъекции,мл;

Va - объем аликвоты, которую вводят в хроматограф, мкл;

Р - навеска или объем анализируемого образца, г, или мл;

К - процент определения.

## 3. Требования безопасности

Соблюдаются требования безопасности, рекомендуемые при работе с легковоспламеняющимися растворителями, взрывоопасными и высокотоксичными веществами.

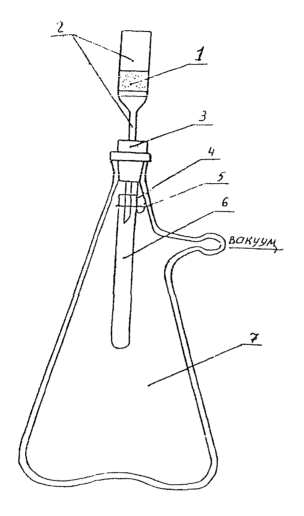


Рис. Устройство для очистки экстракта методом жидкостной хроматографии

- 1.Силыкагель
- 2.Фильтрующая воронка
- 3.Пробка
- 4. Резиновая муфта
- 5. Металлический крюк 6. Пробирка
- 7. Колба с тубусом