#### министерство здравоохранения ссср

## ГЛАВНОЕ САНИТАРНО-ЭЛИДЕМИОЛОГИЧЕСКОВ УПРАВЛЕНИВ КОМИТЕТ ПО КАНЦЕРОГЕННЫМ ВЕЩЕСТВАМ И МЕРАМ ПРОФИЛАКТИКИ

#### METOJUЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по определению канцерогенного уткеводорода бенв(а)пирена в некоторых продуктах питания и упаковочных материалах

MOCKBA - 1976r.

#### министерство здравоохранения ссср

# ГЛАВНОВ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОВ УПРАВЛЕНИЕ КОМИТЕТ ПО КАНЦЕРОГЕННЫМ ВЕЩЕСТВАМ И МЕРАМ ПРОФИЛАКТИКИ

YTBEPKIAD:

Заместитель Главного Государственного санитарного врача СССР

В.Ковшило

" 12 " Mag 1976r.

¥ 1425-76

#### **МЕТОЛИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ**

по определению канцерогенного угиеводорода бенз(а)пирена в некоторых пропултах питания и упаковочных материалах

#### Авторы - составители:

- В. В. Гвильнис (МосводоканалНИМпроект).
- А.Я.Хесина (Онкологический Научный Центр АМН СССР).
- Т.Я.Гаевая (Институт охраны труда ВЦСПС),
- П.П.Дикун, Л.Д. Костенко(НИИ онкологии им. Н.Н.Петрова мэ СССР)

Полимерные материалы представляют собой сложную комповицию, состоящую из високо и низкомолекулярной частей. Изза невозможности непосредственного анализа столь сложного объекта представляется ислесообразным отделение низкомолекулярной части от высокомолекулярной, учитывая, что примеси и побочные продукты полимеризации находятся в низкомолекулярной части. Отделение низкомолекулярной фракции полимера от высокомолекулярной можно производить различными способами, в зависимости от физических и химических свойств полимера. При этом необходимо руководствоваться требованиями соблюдения сохранности анализируемого вещества, т.к. перевод БП в связанное состояние или его деградация могут привести к искажению результатов исследования. Необходимо также учитивать, что с сокращением количества операций при извлечении низкомолекулярной фракции уменьщается потеря анализируемого вещества и увеличивается точность определения.

При анализе полимерных материалов можно рекомендовать следующую очередность операций: отделение (извлечение) низкомолекулярной части от высокомолекулярной, концентрирование низкомолекулярной части и фракционирование ее с целью получения спектрально чистой фракции БП, пригодной для анализа.

Ввиду большого разнообразия полимерных материалов, трудно предложить какую-либо универсальную методику извлечения из них ЕП. Однако, существуют общие принципы отделения низкомолекулярной части, в которой вовможно присутствие ЕП, от высокомолекулярной.

Ниже рассматривается йесколько конкретинх способов извлечения БП из полимера, а также даются примеры того, как в зависимости от состава анализируемого полимера используются те или иные способы фракционирования низкомолекулярной части, выделенной из объекта исследования, чтобы сделать возможным спектральный анализ.

При анализе полимеров на БП необходимо руководствоваться этими основными положениями, разрабатывая модификации предложенных методов всякий раз, когда исследуются новые материалы.

#### Извлечение низкомолекулярной части полимера

Выделение (извлечение) низкомолекулярной части полимера можно производить тремя способами: а) экстракция растворителем, б) переосаждение полимера в горячем растворителе, в) растворение полимера, его дальнейшее осаждение и отделение от маточного раствора.

#### а. Экстрация

Экстрании подвергают трудно и совсем нерастворимые полимеры. Экстрегирование обично проводят в аппарате Сокслета. В качестве растворителя часто применяют бензол. Продолжительность экстрации определяется временем полного исчезновения люминесценции в погоне бензола или другого применяемого растворителя. Экстрект концентрируют и подвергают спектральному анализу. Если спектральный анализ затруднен или невозможен, то производят фракционирование концентрата (см. ниже).

Остановинся подробно на способах, позволяющих полнее отделить нивкомолекулярную часть полимера от високомолекулярной.

#### б. Первосаждение полимера в кипящем растворителе

Этот способ успешно был применен при анализе целого ря-

да полиолефинов - полиэтилен высокого и средного давления, полипропилен, зарубежные марки полиэтиленов.

Ранев С Ститет (1960), при исследовании низкомолекулярных парафинов использовал метод селективных растворителей, основанный на способности нитрометана избирательно извлекать ПАУ из раствора циклогексана. Используя это свойство нитрометана, можно извлечь из раствора циклогексана также БП.

Више указывалось, ято для извлечения БП из полиолейннов необхолимо вначале отпелить высокомолекулярную часть от низкомолекулярной. Эта операция осуществляется переосожнением полимера в кипящем циклогексане. Навеска полимера весом в I-3 г(гранулы или измельченная пленка) помещается в кругислонную колбу с обратным холодильником, содержащую 300 мл очищенного циклогексана. При переосаждении полиэтилена високого давления с температурой плавления IO5-IIOOC через некоторое время весь полимер растворяется. В случае полиэтилена среднего давления, имеющего температуру плавления 1300 С, растворение его в низкокипящем растворителе циклогексане (температура кипения 80.5°C) необходимо производить в запанниях ампулах. нагревая их в термошкафу немного више температуры плавления полимера. Это же относится и к полипропилену (Т пл. =165°С). После того, как расплав полимера полностью переходит в раствор, его медленно охлаждают до комнатной температуры, Полимер выпалает в осалок в виде хлопьев, которые отделяют от маточного раствора на воронке Бюхнера. Осадок промывают небольшими порциями циклогексана 5-6 раз. Промывные растворы соединяют с маточным и упариваются с целью концентрирования виделенной низкомолекулярной фракции под вакуумом при +50°C до 10 мл. Полученный таким образом концентрат переводят в делительную воронку и экстрагируют нитрометаном (трижды по 10 мл). Нитрометановые экстракты упариваются пол вакуумом вналогично шиклогексановому, а оставшееся на дне колон ведество переводят

в нормальный октан для последующего качественного и количественного спектрального анализа. Таким образом получают первую вытяжку ароматики и полимера.

Переосаждением полимера в растворителе невозможно добиться полного извлечения БП, так как образующийся хлопьевидный осадок затрудняет извлечение из него низкомолекулярных примесей.Для более полного извлечения БП производят второе, третье и четвертое переосаждение этого осадка в циклогексане с повторением вышеописанных операций.

Сумма четирех витяжек дает полное количество БП в полиолефине. Для бистрого проведения анализа можно провести одно переосаждение, имея в виду, что оно позволяет извлечь от 40% (для полиэтилена среднего давления) до 70% /для полиэтилена высокого давления/ БП.

#### в. Осаждение полимера из раствора

Полиолефина /ненаполненные/ представляют собой наиболее однородные по химическому составу полимеры. Условия синтеза диктуют требования високой чистоты исходных мономеров. Более сложными являются нефтеполимерные и инден-кумароновые смолы, получаемые из кубовых остатков переработки и ректификации нефти, утля и сланцев. Поэтому целесообразно рассмотреть примеры анализа этих полимеров.

Общим остается требование максимельного отделения (извлечения) низкомолекульрной части из полимера. Чем богаче химический состав исследуемого объекта, чем шире ассоримент веществ, в него входящих, тем более высокие требования предъявляются в фракционированию низкомолекулярной части. Ниже будет рассмотрена комбинации метода селективных растворителей с тонкослойной хроматографией на примере анализа следующих смол: инден-кумароновой, "Корс", получаемой в результате полимеризации кубовых остатков ректификации стирола, и "СШ1" -

- нефтенолимерная смола, получаемая полимеризацией из вторичних продуктов пиролиза нефти.

Как и в предыдущем примере, нервым этапом анализа является наисолее полное выделение низкомолекулярной фракции.

Извлечение ароматики из смол производят несколькими операциями. Все перечисленные смолы хорошо растлоряются в бензоле. Осаждение полимера из раствора бензола дучше всего призводить нормальным гексаном. Навеску смоли(5-10г) растворяют в 300мл оензола. Затем при непрерывном помешивании через делительную воронку добавляют осадитель — нормальный гексан. После начала хлопьеобразования (раствор начинает мутнеть) необходимо резко уменьшить подачу осадителя, чтобы предотвратить образование сгустков полимера. Добавление осадителя прекращают после того, как очередное добавление уже не вызывает хлопьеобразования. Затем добавляют еще 20-30 мл н-гексана и осадок с маточным раствором оставляют на 3-4 часа.

Осажденный полимер представляет собой однородную массу, легко отделяемую от маточного раствора. Маточный раствор после осаждения и-гексаном остается прозрачным, чего не происходит при применении других осадителей.

Маточный раствор после отделения его от полимера упаривают на водяной бане под вакуумом до появления маслянистого остатка, который переводят в 10 мл циклогексана. Полициклическую ароматику извлекают равным объемом нитрометана (трехкратное экстрагировачие). Затем нитрометан отгоняют под вакуумом на водяной бане и остаток переводят в небольшое количество бензола для последующего фракционирования.

Сложность и разнообразие химического состава изучаемого объекта предполагает высокие требования к фракционированию извлеченного концентрата ароматики.

Наиболее перспективным и широко распространенным спосооом фракционирования сложных смесей как с аналитической, так и с препаративной точки зрения, является тогкослойная хроматография(TCX). Фракционирование с помощью тонкослойной хроматографии в данном случае целесообразно проводить на пластинках с закрепленным слоем в С-камере или в микрокамере насыщения. Закрепленный слой состоит из смеси окиси алюминия и гипса, замещанных в 10% растворе метанола в воде. Окись алюминия целесообразно применять с размером зерен 0, I-0,09 мм. Активирование слоя сорбента производят в течение часа при температуре +110°С. В качестве элюента применяют дифференцирующую смесь н-гексан: бензол=10:1.

хроматографирование производят со свидетелем — БП.Проявление хроматограмм осуществляют ультрафиолетовым светом. Фракцию, остановившуюся против свидетеля, снимают с пластины на фильтр Шотта № 4 и элонруют оензолом для дальнейшего количественного анализа.

Полноту извлечения ЕП из смол проверяют следующим образом. Бензольный раствор смолы делят на две равные части. В одну из них вводят известное количество ЕП, соответствующее, примерно, его содержанию в смоле. Затем проводят все операции по извлечению ЕП и если анализ показывает полное извлечение вещестьа - продолжают дальнейшие исследования.

### II. NCCZELOBAHNE MHTPALINI EEH3/a/IMPEHA N3 ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРИАЛОВ

Большое разноосразие полимерных материалов и изделий на их основе, применяющихся в быту, затрудняет создание единой методики определения ЫІ, мигрирующего в среду из полимера.

Приведем два примера, руководствуясь которыми можно провести аналогичные исследования других объектов. В случае использования польмера в чищевои промышленности выбирается такая модельная среда, которая по спосооности растворять, извлекать из полимера БП была он олизка к пищевому продукту, находящемуся в контакте с изучаемым материалом в реальных условиях. В случае же использования изделий из пластмасс в строительстве в различных предметах обихода и т.п. необходимо исследовать возможность миграции канцерогена в воздушную среду и на поверхность изделия.

#### а. Миграция в жидкие среды

Приступая к изучению возможности миграции БП из полимерного изделия в пищевой продукт, необходимо прежде всего установить в этом продукте компонент, обладающий наибольшей способностью элюпровать из полимера ниэкомолекулярную фракцию и, в частности, БП. Устанавливаются сроки контакта полимера со средой, имитирующей этот продукт, состношение полимера (по площади или объему) и среды, и условия термостатирования. Время контакта выбирсется, исходя из сроков службы полимера и условий хранения продукта.

Важным моментом является выбор метода извлечения ЫП из модельной среды. Этому должно предшествовать изучение полноты извлечения канцерогена из среды. С этой целью в модельную среду вводится определенное количество БП, соответствующее примерно тому количеству, которое содержится в полимере, и производится его извлечение. В зависимости от сложности объекта (среды) возможны различные методы извлечения — экстрация, использование селективных растворителей, тонкослойная хроматография, вариация того и другого и т.п. (см. выше). Если метод извлечения выбран удачно /извлежается 95-100% вещества/, производится основное исследование.

Так, например, в настоящее время на одит широкое применение в производстве сыров комоинированный пленочный материал полиэтилен — целлофан(IIII—I и ПЦ-2). Эти пленки применяются при созревании и парционировании сыров.

Исходя из условий эксплуатации, выбирают условия термостатирования осъекта исследования. В то время как плавление сира происходит при 70-90°С, расфасовку его в пленочные оболочки проводят в горячем состоянии при температуре 50-70°С. Твердые сири с содержанием жира в сухом веществе от 45 до 60% соэревают при 20-25°С в течение 25-25°С в течение 25-30 дней. При этом происходит частичное выделение жира на поверхность сыра под пленку и длительный контакт с ней. Эти условия и определяют схему эксперимента, суть которого заключается в выяснении возможности перехода БП в молочный жир. Жир является великолепным растворителем БП в данном продукте.

Из подиэтилена соответствующей марки изготавливают пакеты, имеющие поверхность контакта  $50 \text{cm}^2$ , в которые помещается 25 граммов жира.

Для ускорения процесса миграции IM в жир выбираются жесткие условия опита: термостатирование накетов с жиром при температуре +50°C в течение 4-х недель. В первую неделю эксперимента анализ жира, извлеченного из пакета, а также самого пакета производят ежедневно. В дальнейшем жир и полизтилен анализируют раз в неделю.

Полиэтилен анализируют методом, описанным в разделе 16. Для анализа жира так же применяется метод селективных растворителей. Предварительно его проверяют на искусственной смеси. Для этого 25 г молочного жира смешивают с 19 мл циклогексана и I мл раствора БП в нормальном октане, имеющего концентрацию I.10-9 г/мл. Экстрацию БП производят тремя порциями нитрометана по 20 мл.

Полученные данные сводят в таблицу, из которой видна динамика миграция вещества из полиэтилена в жир при данной температуре.

Таким образом устанавливают возможность миграции ІП в одну из пищевых сред. При анализе других жидких сред суть эксперимента остается прежней, меняются лишь условия, при которых происходит миграция.

#### б. Миграция в воздушную среду

При исследовании строительных полимерных материалов в модельных условиях следует создавать реальное соотношение поверхности исследуемого материала и объема помещения. Например, в случае материалов, используемых в качестве покрытия пола, это соотношение, т.е. "насыщенность" рассчитывается путем деления единицы площади испытуемого материала на высоту помещения в метрах, так как над каждым квадратным метром площади пола имеется пространство, равное 2,5 м³ (при высоте 2,5 м). В реальном случае насыщенность равна I:2,5=0,4м²/м³. Учитывая то обстоятельство, что содержание БП в этих материалах (см. выше) находится на уровне субмикроколичеств, принимаем насыщенность в описываемом эксперименте в 10 раз большую, т.е. 4,0 м²/м³.

Изучение материала или смолы проводят в эксикаторе объемом I,7 л, т.е. I,7. $10^{-3}$ м<sup>3</sup>. Следовательно, в эксикатор необходимо загрузить 6,8. $10^{-3}$ м<sup>2</sup> материала плиток или лино-леума, или 5,44 г смолы (исходя из рецептуры изделия).

Отбор проб воздуха из эксикатора производят аспиратором или водоструйным насосом через три последовательно соещиненных *U*-образных поглотителя с пористой пластинкой и I. Наиболее подходящим растворителем ПАУ является бензол, которым и заполняют каждый поглотитель (по ІО мл). Окружатеций воздух в эксикатор поступает через хлоржальциевую трубку.

Определяющими условиями при анализе воздушной среды в эксикаторе являются: время насыщения, кратность воздухосьмена и скорость отбора насыщенного воздуха.

Подготовка к исследованию начинается с того. что образец смолы тщательно измельчают, перемешивают и помещают в герметический сосуд, из которого и производится отбор состветствующих навесок, которые помещают затем в эксикатор. Каждый анализ необходимо проводить два-три раза, а затем брать средний результат.

При определении оптимального времени насыщения образщы помещают в эксикатор на I,2 и 6 часов, I,3 и 5 суток, при комнатной температуре. По истечении заданного времени из эксикатора отбирают 10-кратный объем воздуха(17 литров), со скоростью 0,2 л/мин.

Результаты анализа показывают, что насыщение эксикатора парами БП наобходается через 6 часов после помещения в него смоль. Анализ смолы после 3-х суток насыщения несколько затруднен ввиду того, что выделяющиеся из смолы летучие люминесцирующие вещества мещают проведению количественного определения БП. Через пять суток анализ становится невозможным без фракционирования сензольного экстракта, так как область спектра, характерная для БП, оказывается совершенно закрытой фоном люминесцирующих примесей. Таким образом, оптимальное время насыщения смолы является 6 часов.

При определении оптимальной кратности воздухообмена /I.3,5 и 10 объемов воздуха/ образцы выдерживают в экси-каторе одни сутки, после чего отбирают соответствующий объем воздуха. Оптимальным объемом воздуха для анализа является объем, равный 4-5 объемам эксикатора или 6,8 - 8,5лит-рам.

Для определения оптимальной скорости отбора воздуха образцы в эксикаторе выдерживают в течение суток при комнатной температуре, а затем отбирают пятикратный объем воздуха со скоростями 0,2; 0,4 и 0,5 л/мин. Данные эксперимента свидетельствуют о том, что оптимальной скоростью прососа порции воздуха можно принять 0,5 л/мин.

Таким образом, оптимальными параметрами отбора воздуха из эксикатора при насыщении его парами инден-кумаронових и нефтеполимерных смол и материалами на их основе являются

Изучалось содержание БП в нефтеполимерных и инден-кумаронових смолах, а также материалах, выполненных на их основе.

#### следующие:

Термостатирование при комнатной температуре - 6 часов

Кратность воздухооомена

- 4-5объемов эксикатора

Скорость отбора

- 0.5 л/мин

При проведении описанного исследования необходимо обратить особое внимание на проведение холостого опита и подготовку растворителей.

Методика определения бенз(а) пирена в парафиновых композициях и их составных компонентах

В связи с все более широким применением в пищевой промышленности высокоочищенных парафинов и композиций на их основе возникла необходимость в разработке метода определения в них БП.

#### I. Осшая часть

- Метод основан на измерении относительной интенсивности флуоресценции н-октанового раствора, замороженного при температуре 196°С.
  - 2. Минимально определяемое количество  $EII 5\lambda IO^{-II}r$ .
- 3. Предельно допустимая концентрация БП в пищевых парафинах по ГОСТ 135-77-71 практическое отсутствие, что означает в соответствии с методом испытания возможное содержание БП в парафине не выше  $0.5~\rm Mkr/kr(5\lambda 10^{-7}~r/kr~uли~5\lambda 10^{-11}r/r)$ .

Содержание ЕП во всех компонентах парафиновых композиций для пищевол промышленности не должно превышать это значение  $(5xI0^{-7}r/kr)$ .

- II. Реактивы и аппаратура.
- 4. Применяемые реактивы и растворы.

Н-октан. МРТУ-6-09-4534-67. Н-гексан, МРТУ-6-09-2937-66, перегнанный. Бензол, ГОСТ 5955-66, перегнанный. Циклогексан, МРТУ 6-09-3112-66, перегнанный. Нитрометан, ТУ ГХКОРУ 129-59.

Окись алюминия II степени активности для хроматографии МРТУ 6-09-5296-68.

Бенз(а) пирен. Стандартные растворы концентрацией IXIO<sup>-IO</sup>г/мл или IXIO<sup>-9</sup>г/мл готовят растворением I мг Ы в IOO мл н-октана с последующим разбавлением н-октаном.

ьенз(а) пирен. Стандартный раствор концентрацией  $IXI0^{-5}$ г/мл в интрометане готовят растворением I мг EII в IOO мл нитрометана.

5. Применяемые посуда и приборы.

Колом мерные, емкостыю IOO мл с притертным пробками, ГОСТ 1770-59.

Воронки делительные, ГОСТ 10054-59, кмкостью 100 мл. Цилиндры мерные, ГОСТ 1770-59, емкостью 100 мл. Колов круглодонные, кмкостью 100 мл.

Пластины стеклянные, 90XI20 мм, для хроматографии.

Окись адоминия насыпают на поверхность стеклянной пластины и разраенивают, раскатывая стеклянной палочкой с резиновыми ободками на концах, так, чтобы толщина слоя была 1-1,5мм. Отмечают линию старта на расстоянии 15 мм от нижнего слоя пластины. По длине пластины отделяют с правой стороны полосу вирином 20 мм для нанесения свидетеля.

Воронки стекляние с пористой пластинкой № 2.

Воронки Бюхнера, ГОСТ 1770-59 емкостью 1,2,5 и 10 мл.

Колбы плескодонные емкостью 100 мл с притертыми пробками. Пленочнии испаритель.

Пребирки из сесцветного стекла с внутренним диаметром 15мм и высотои 150 мм.

хроматогрыфическая камера.

Спектрометр ДУС-12 или спектрограф ИСП-51 с фотоэлектрической

приставкой ФЭП-I.
Ртутно-кварцевая лампа ПРК-4.
Ртутно-кварцевая лампа СВДШ-500.
Светофильтры кобальто-никелевые УФС-2 или УФС-6
Конденсоры стеклянные или кварцевые.
Сосуды Дьюара посеребренные, емкостью до I л.
Сосуды Дьюара емкостью до I л стеклянные.
Сосуды Дьюара металлические емкостью I5 л.
Колба круглодонная емкостью 0,5 л со шлифом # 29.
Обратным холодильник со шлифом # 29.
Баня водяная.

III. Описание определения.

Для каждого продукта необходимо проводить 2 параллельных анализа.

- 6. Определение БП в парафине по ГОСТ 13677-71.
- 7. Определение БП в церезине и парафиновых композициях.

Пять граммов исследуемого материала растворнот в 50 мл шиклогсксана при нагревании на водяной бане. Затем переносят раствор в делительную воронку с 50 мл. нитрометана и энергично встряхивают в течение 5 минут. После разделения слоев нижний, нитрометановыи, сливают в колоу, а циклогексан обрабатывают подобным же образом еще 3 порциями нитрометана. Объединенные нитрометановые экстракты концентрируют под вакуумом на пленочном испарителе до объема 2,5 мл. 0,5 мл концентрированного нитрометанового экстракта наносят на стартовую линию широкой части пластины. На стартовую линию узкой пластины наносят О.І мл стандартного раствора БП в нитрометане. После испарения нитрометана, пластину помещают в хроматографическую камеру. Развитие хроматограммы проводят смесью гексана и сензола, взятых в соотношении 4:1. После того, как растворитель достигнет верхнего края пластини, ее вынимают и просматривают в Уф свете ламин HPK-4, со светофильтром УФС-6, отмечая зону ГЛІ в пробе на уровне флуоресценции ЫІ-свидетеля. Ширина БП-зоны в пробе, снятой на уровне свидетеля, должна быть не менее 20 мм. Переносят сорбент с зоной БП в пробе в воронку с пористым фильтром и элюпруют БП бензолом 50 мл. Бензольный элюат концентрируют до объема 5 мл и проводят количественное определение UII.

- 8. Спределение бенз(а) пирена в полиэтиленовой пленке.
- 5 г полиэгиленовой стружки заливают 500 мл циклогенсана и кипятят в колбе с обратным холодильником в течение двух часов на водяной бане. Такую обрасотку проводят дважди. Остивший циклогексановый экстракт отфильтровывают на воронке Ерхнера и концентрируют до 20 мл. Затем концентированный цинлогенсановий экстракт переносят в делительную воронку с 20 мл нитрометано и встряхивают в течение 5 минут. Сливают нижний нитрометаловий слой в колбу, а циклогексан обрасатывают такими же объемами нитрометана еще 3 раза. Объединенный нитрометановый экстракт концентрируют до объема 2,5 мл на пленочном испарителе и 0.5 мл из него хроматографируют. как указано више. Бензольний элрат зоны Ы пробы, сконцентрированный до 5 мл. подвергают качественному и количественному анализу на содержание БП.

Количественное определение БП проводят методом добавок с предварительной установкой прибора по фону. Концентрацию ЫТ в исследуемом продукте ( $C_{x}$ , мкг/кг) вычисляют по форме:  $Cx = \frac{x \cdot y_{1} \cdot y \cdot 10^{3}}{y_{n} \cdot m}$ 

$$Cx = \frac{\lambda \cdot \lambda^{1} \cdot \lambda \cdot LO_{3}}{\lambda^{0} \cdot w}$$

где: x - концентрация ЫП в анализируемом растворе(мкг/мл)

 $Y_{\tau}$  - объем бензольного электа(мл)

У - объем сколцентрированного нитрометанового экстракта(мл)

 $y_0$  – объем нитрометанового экстракта, взятий для хроматографии (мл)

m - навеска образца, взятая для анализа(кг).

Предел чувствительности определения ЕП в продукте или чувствительности определения ЫЛ во фракции 0.5XIO-10г/мл

составляет, исходя из расчета:  $0.5 \cdot 10^{-10} \cdot 2.5 \cdot 5.10^8 = 0.25$ мкг/жг.

При найденной по графику концентрации БП в исследуемой фракции  $X_0$ , меньшем  $IXIO^{-IO}r/mn$ , содержание БП в образце не превышает 0,5 мкг/кг, что можно считать его практическим отсутствием.

Определение бенз(а)пирена в мясных и рыбных продуктах

Описываемый ниже метод предназначен для контроля за содержанием БП в копченой рыбе и в мясных изделиях, подвергавшихся воздействию древесного коптильного дыма или продуктов сгорания других видов топлива. Метод может быть применен для анализа всех пород рыбы горячего и холодного копчения, шпрот, балыков, колбас твердокопченых, полукопченых и вареных, сосисок, сарделек и т.д. Этим методом можно производить анализы свехей рыбы и сырого мяса, а также тканей животных.

Метод состоит из четирех последовательных операций: омыление (щелочной гидролиз), экстрация неомыляемой части, хроматография на окиси алюминия и флуоресцентно-спектральный анализ.

При исследовании рыбных изделий необходимо производить контрольные анализи исходного сирья, т.е. свежей, соленой, мороженой рыбы, используемой для копчения. Это связано с тем, что в свежей рыбе, не имевшей контакта с димом, иногда присутствует некоторое количество БП. Анализы исходного сирья одновременно являются контролем на чистоту растворителей и реактивов.

При выбранном размере пробы продукта (100 г) чувствительность метода количественного определения БП составляет не менее 0.1 мкг/кг.

Точность метода может варьировать в некоторых пределах в зависимости от ряда факторов, в первую очередь от концентрации в исследуемом продукте bil. При содержании bil около 0.1 мкг/кг и выше средняя погрешность не превышает ± 10% (при снижекии концентрации точность несколько уменьшается). Однако следует помнить, что крайние отклонения при такой точности могут достигать ± 30%. В связи с этим, если исследование имеет целью строгое количественное сопоставление, неооходимо производить, по крайней мере, по 3 параллельных анализа каждой пробы.

#### Аппаратура и оборудование

- І. Спектральная установка с фотоэлектрической регистрашией спектров флуоресценции при температуре жидкого азота:
  спектрометр ДФС-12 или спектрограф ИСП-51 с фотоэлектрической приставкой ФЭП-1, источник ультрафиолетового света,
  ультрафиолетовые фильтры УФС-2 или УФС-6, кварцевая и стеклянная конденсорные линзы, дьюаровские сосуды оольшой емкости
  для перевозки и хранения жидкого азота, а также небольшие дьюаровские сосуды для манипуляции с жидким азотом во время работы,
  прозрачный крарцевый дьюаровский сосуд, стационарно установленный в установке.
- 2. Установки для омыления щелочного гидролиза)продукта, экстрации неомыленной фракции, отгонки растворителя из экстракта(а также перегонки растворителей): колом круглодонные на І л с обратным холодильником на шлифе, колом на шлифах круглодонные и плоскодонные емкостью 750,500,250 мл.холодильники люоиха на шлифах, делительные воронки на 2 л, водяные бани на 100°С и на 45-50°С.
- 3. Установки для колоночной и тонкослойной хроматографии: хроматографические колонки стеклянные диаметром 60-80 мм и высотою 200-250 мм, колон Бунзена на 0,75 I,0 л. игастинки

стеклянние I20 X 200 мм, устройство для нанесения на пластинку незакрепленного слоя окиси алюминия, пинетки для нанесения пробы на пластинку, кювета для развития хроматограммы, приспособления для разделения зон и сбора с них адсорбента, хроматографические колонки стеклянные диаметра I5 и высоты I20—I80 мм.

- 4. Установка для выделения из окиси алюминия фракции с размерами частиц 0,05-0,08 мм.
  - 5. Фонарь, дающий ультрафиолетовый свет.
- Вытяжные шкафы для размещения и работы установок, перечисленных в пунктах 2 и 3.
- 7. Посуда химическая разная, колом плоскодонные на **ІООмя** 750 мл, I л, 3 л, стаканы химические 50,100 м 500мл, стаканы фарфоровые 100 мл, мерная посуда, пробирки.

#### Материалы, реактивы и растворителы

- 1. Окись алюминия для хроматографим.
- 2. Безводный сернокислый натрий Х.Ч.
- 3. Калиевая щелочь х.ч.
- 4. Соляная кислота х.ч.
- 5. Спирт этиловый ректификат.
- 6. Диэтиловий (серный) эфир х.ч. или медицинский.
- 7. Бензол х.ч.
- 8. Н-октан х.ч.
- 9. H-remcan x.q.
- 10. Бенз(а) пирен и бенз(9/4) перилен ж.ч.
- II. Жидкий азот.
- 12. Дистиллированная вода.

#### Методика анализа

#### Размер, способ отбора и предварительный обработки проб.

В пробу берут 100 г исследуемого продукта. Такой размер

пробы обеспечивает получение достаточно точных количественных результатов при концентрации БП в пробе 0.1 мкг/кг и выше. Материал в пробу желательно брать так, чтобы он в наисольшей степени усреднял свойства исследуемого продукта, т.е. при анализе колбы берут кусочки из нескольких рысонниз крупной рыбы вырезают кусочки из нескольких рысонниз различных частей тела и т.д. Взятый в пробу продукт тщательно измельчают с помощью мясорубки или ножом. Колбасные изделия в оболочке животного происхождения измельчают вместе с оболочкой. Продукцию в осолочке из синтетических материалов перед измельчением освобождают от оболочки.

Омиление. Измельченную пробу помещают в круглодонную колбу со плифом емкостью 0,5 л, заливают 100 мл перегнанного этилового спирта ректификата и добавляют туда же свежеприготовленный раствор 20 г КОН в 20 мл дистиллированной воды. Содержимое колбы тщательно перемешивают, а затем в той же колбе с обратным колодильником нагревают на водяной бане до кипения и кипятят в течение 2 часов.

Экстракция. Остивший гидролизат разводят дистиллированной водои в соотношении 3 ооъема води на 1 объем гидролизата.
При анализе рыбы в гидролизате иногда остаются нерастворившимися крупные кости, которые оседают на дно сосуда. В таком
случае гидролизат осторожно сливают, кости промывают водой,
присоединяя ее к гидролизату, а кости отбрасивают. Разведенныл гидролизат экстрагируют диэтиловым (серным) эфиром. Для
этого в делительную вогонку емкостью 2 л вливают 250 мл эфира и в него выливают гидролизат, полученную смесь осторожно,
но тщательно встряхивают несколько раз. После разделения водной и эфирной фаз сливают сперва нижнюю водную часть, а затем
верхнюю эфирную. Так как часть эфира растворяется в гидролизате, ооъем собранной первой эфирной фракции оказывается меньшим, чем объем первоначального залитого эфира.Экстракцию эфи-

ром повторяют еще 3-4 раза<sup>ж)</sup>, добавляя каждый раз по 250мл свежего эфира. При повторных экстранциях объем эфирной фракции бывает равен объему добавленного эфира. Проэкстрагированный гипролизат выбрасивают, а вфирные экстракты объединяют и промывают в делительной воронке (при осторожном, но тщательном встряхивании) 100 мл 5% раствора НССи затем 3-4 раза дистидлированной водой (по 100 мл) до нейтральной реакшии (по универсальной индикаторной бумаге). Промытый эфирный экстракт внеущивают безводным жа-Su, через фильтровальную бумагу заливают в перегонную колоу и растворитель отгоняют на воляной одне, температура которой не должна превышать 50-60°C. Остаток, полученный после отгонки растворителя, переносят, смывая несколько раз неоольшими порциями свежего эфира, в стаканчик емкостью 100 мл и упаривают на воляной бане до полного устранения эфира(присутствие остатков эфира может неблагоприятно отразиться на прохождении следующего этала анализа).

Очистка неомыляемой фракции на окиси алюминия. Приготовляют колонку из хроматографической окиси алюминия размером
висота 9-10 см, диаметр 7-8 см, путем осаждения адсорбента
из бензола, каких-либо принципиальных ограничений в отношении
размеров частиц адсорбента не имеется. Практически удобно,
однако, применять для этой цели адсорбент с размерами частиц
выше 0,08 мм, т.е.тот, который остается после выделения фракции с размерами частиц 0,08 - 0,05 мм, необходимой для тонкослойной хроматографии. Неомыляемую фракцию, полученную после
отгонки эфира, растворяют в 20-30 мл бензола и постепенно
наносят на колонку. Колонку промывают I,0 л бензола. Из собранного элюата бензол отгоняют, остаток из отгонной голом
переносят в стаканчик (споласкивание колон можно производить
эфиром) и упаривают посуха.

ж) Последний экстракт практически не должен флуоресцировать при освещении в темноте ультрафиолетовым светом.

Тонкослойная хроматография. Тонкослойная хроматография производится на незакрепленном слое окиси алиминия с размерами частиц 0.05-0.08 мм. Окись алюминия наносят на стеклянные пластинки размером I20 x 200 мм. Толщина слоя адсорбента I-I.5мм. Пробу растворяют в эфире (4-5 мл) и с помощью глазной пинетки наносят кашлями на стартовую линию (полосу) шластинки\*). Старговая линия отстоит на 20-25 мм от нижнего края пластинки. Стаканчик с пробой несколько раз промывают свежими порциями эфира(которые затем также наносят на старт пластинки) до тех пор, пока смыв перестанет флуоресцировать. Развитие хроматограммы производится н-гексаном или петролейным эфиром. При этом летучий петролейный эфир(температура кипения до 60°C) не удобен в работе, так как он требует высокой герметичности кюветы, в которой производится развитие хроматограммы. При недостаточной герметичности не устанавливается насыщение объема кюветы парами растворителя и поэтому его фронт не поднимается по верха пластинки. В случае применения н-гексана или летролейного эфира с температурой кипения 70-IOOOC тонкослойтая хроматография вполне удовлетворительно производится в обычных металлических эмалированных фотографических крветах размером 250 х 300 мм. накрытых стеклом.

После достижения фронтом растворителя верхней части пластинки ее вынимеют из кювети и освещают ультрафиолетовым светом. Если развитие хрометограммы еще недостаточно (флуоресцирующие полосы еще недалеко отошли от старта), то пластинку оставляют под тягой до испарения растворителя (15-20 минут) и затем снова повторяют хроматографию. Развитие хроматограммы можно считать законченным после того, когда флуоресцирующие полосы распространяться по крайней мере на 3/4 длины пластинки. После этого пластинку делят иглой под ультрафиолетом или тонкой проволокой на флуоресцирующие полосы. Адсороент с каждой из выделенных зон тщательно сооирают в небольшие стеклянные колонки и элюируют эфиром в колоочки емкостью 50 мл.

ж) Для получения четкого разделения полос на хроматограмме стартовую линию сдедует делать очень узкой. Если при нанесении пробы стартовая линия получается в виде широкой расплывчатой полосы то ее можно сузить, подогнав расплывшуюся смесь к верхнему краю полосы с помощью серного эфира.

Качественный спектральный анализ. В колбочки с эфирным элюатом адсороента флуоресцирующих зон досавляют по I-I.5 мл н-октана и эфир выпаривают. (Выпаривание эфира без н-октана связано с опасностью частичной потери БП). Остаток из колбочек переносят в пробирки, споласкивая колбочки свежими порциями н-октана таким ооразом, чтобы смыв в пробирке не превышал 5-6 мл\*). Пробирки поступают на спектральную установку (рис. I): спектрограф ИСП-51 с фотоэлектрической приставкой ФЭП-I или спектрометр ДСФ-I2. Записывают область 4000-4100A<sup>0</sup>. в которой расположены 2, характерных пика квазилинейчатого спектра флуоресценции ЫП: сильный пик 4030.5 A<sup>O</sup> и слабый  $4085.2 \text{ A}^{0}$ (рис.2). При настройке прибора нулевое положение 40TO-40T5 AO Устанавливается на участке ем сперва ширини щелей на входе присора и перед фотоумножителем, иногда также усилением, а затем установкой пробирки в оптимальном положении наиоольшего отклонения пера самописца (не виходящего за пределы шкалы) в области пика 4030.5 А<sup>0</sup>. Наличие на записи карактерной структуры из двух ников спектров БП является доказательством присутствия этого соединения в соответствующем фракции (рис. 3).

При идентификации ЫП необходимо иметь в виду, что в исследуемых пробах иногда могут присутствовать другие полициклические углеводороды, в частности, бенз(к) флуорантен. Это соединение при хроматографии трудно отделяется от ПП и часто оказывается в одной с ним фракции. Между тем в области 4030,54° спектр флуоресценции бенз(к) флуорантена очень похож на спектр ЫП. Ьенз(к)флуорантен имеет сильный пик 4034,54°, по общему виду очень похожий на пик 4030,54° спектра ЫП. В случае присутствия в пробе осоих этих веществ, вследствие наложения друг на друга их спектров флуоресценции, на записи наблюдается

<sup>\*)</sup> Объем фракций 5-6 мл оказался оптимальным. Уменьшение объема, а следовательно, и размера замороженного раствора может привести к тому, что сфокусированный пучок возбуждающего света не весь будет попадать на исследуемый раствор. Это приведет к уменьшению чувствительности установки. Вольший объем фракций связан с излишним расходом н-октана и с уменьшением концентрации ЫІ в растворе, что также приведет к уменьшению чувствительности анализа.

сдвоенный пик (рис. 4). Опасность представляют случам, когда  $\mathrm{EH}$  совсем отсутствует (или имеется в небольшом количестве), а бенз(к) флуорантена много. Тогда одиночный пик бенз(к) флуорантена (4034,5  $\mathrm{A}^{\mathrm{O}}$ ) может быть ошибочно принят за пик 4030,5  $\mathrm{A}^{\mathrm{O}}$  сиектра  $\mathrm{EH}$ . Чтобы избежать подобной ошибки, неооходимо, во-первых, фиксировать положение (длину волны) интенсивного пика в области 4030—4034  $\mathrm{A}^{\mathrm{O}}$ , во вторых, записывать область 4085  $\mathrm{A}^{\mathrm{O}}$ , где в спектре  $\mathrm{EH}$  имеется пик. а в спектре оенз(к) флуорантена он отсутствует.

После записи спектров фракций отбирают те, в которых присутствует БП и передают их для проведения количественного анализа. При этом, если одна и та же проба имеет несколько бензпиреновых фракций, то перед количественным анализом их объелиняют.

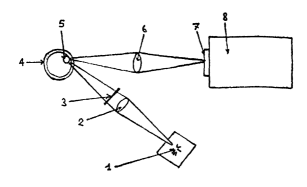
При всех записях спектров необходимо записывать на ленте. Рис I. Схема спектральной установки: I — источник возбухдающего света, 2 — кварцевая конденсорная линза, 3 — стеклянный фильтр, выцеляющий ультрафиолетовый свет, 4 — кварцевый прозрачный дыюаровский сосуд, 5 — пробирка с замороженной исследуемой пробой, 6 — стеклянная конденсорная линза, 7 — щель спектрального прибора, 8 — спектральный прибор.

- Рис. 2 Участок квазилинейчатого спектра оенз(а)пирена в н-октане.
- Рис. 3. Участом квазилинейчатого спектра бенэпиреновой фракции из копченой рыбы в н-октане.
- Рис. 4. Участок квазилинейчатого спектра бензпиреновой фракции в н-октане, содержащей бенз(к)флуорантен (Бф) и (БПЛ).
- Рис. 5. Графическое построение на записи спектра бензпиреновой фракции с дооавкой ЫШ.

Рис. 6. График зависимости 
$$\frac{Son}{Son}$$
 от  $\frac{L}{Z}$ .

самописца данные о ширине щелей \*) и усилении, при которых произведена запись. Эти данные могут быть полезными при коли-

ж) Ширину входной и выходной щелей устанавливают призлизительно одинаковыми.



### РИС. 1. Схема спектральной установки

- 1.-Источник возбуждающего света,
- 2. Кварцевая конденсорная линва,
- 3.- CTEKNAHHDIN CONNETP, BEILEARIOMINI YALTE CRET,
- 4. Кварцевый прозрачный дынаровский сосуд,
- 5.- Пробирка с замороженной исследуемой провой.
- Б.-Стокаянная конденсорная линза,
- 7. Щель спектрального привора,
- 8 .- INCKTPANDHUM NPUGOP.

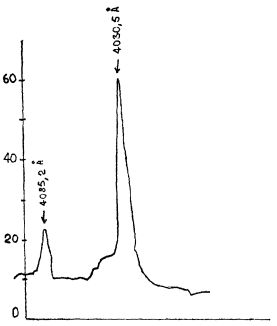


Рис. 2. Участок квазилинейчатого спектра - венз (а) пирена в H - актане

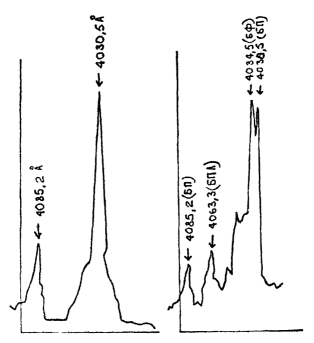


Рис. Э. Участок квази линейчатого спектра бенз (а) пиреновой фракции из копченой рыбы в Н-октане.

Рис. 4. Участок квазилинейчатого спектра венэпиренсвой фракции в H-октане, содержащей-бенз(K)флуорантен (БФ) и БПЛ.

#### чественном анализе.

Количественный спектральный анализ. В настоящее время описано несколько спососов количественного определения Ы с помощью квазилинейчатых спектров флуоресценции. Все они основываются на принципе внутреннего стандарта или на принципе добавок(как правило в комоинации с принципом внутреннего стандарта). Мы здесь даем описание метода, использующего принцип внутреннего стандарта.

В принятом методе в качестве внутреннего стандарта применяется LПЛ. Количественное определение производится в н-октане при температуре жидкого азота на той же спектральной установке, что и при качественном анализе. Аналитическими в спектре EII служат линии 4030,5 $A^{O}$  и 4085,2 $A^{O}$ , а в спектре EIII - 4063,3  $A^{O}$ .

Порядок проведения количественного определения применяется следущий.

Производится запись спектра объединенной бензпиреновом фракции на участке 4000-4100A<sup>Q</sup>с обязательной регистрацией ширини щелей установки и усиления. (В случае, если
весь Ы сосредоточен в одной фракции, может бить использована последняя ее запись, полученная при качественном анализе). При некотором опите по виду записи и по данным о ширине щелей в усилении можно ориентировочно оценить количество
БП во фракции. \*
) I

Соотношение между концентрацией БП во фракции и шириной входной и виходной щелей спектральной установки зависит от ряда факторов: чувствительности фотоумножителя, источника возбуждающего ультрафиолетового света, характеристики светофильтра или монохроматора, светосилы оптики, применяемой в возоуждающем пучке и ее истировки и т.д. в разных спектральных установках эти характеристики могут сильно различаться. Поэтому указанные соотношения могут бить установлены только на основании опита работы на каждой конкретной установке.

<sup>\*)&</sup>lt;sub>T</sub>

Если концентрация БП выше, чем 0,2-0,3 мкг/мл, то необходимо произвести разбавление раствора. У Для этого измеряют объем фракции, берут от нее определенную часть (в зависимости от того, во сколько раз необходимо произвести разведение)и доводят ее н-октаном до объема приблизительно 5 мл. Производят запись соответствующего участка спектра этой разбавленной части фракции. Если окажется, что сделанное разведение недостаточно, то операцию повторяют.

Таким образом, первым этапом голичественного анализа является получение первичной записи спектра фракции или такой части фракции, в которой ориентировочно определенная концентрация БП не превышает 0,2-0,3 мкг/мл. Далее в эту фракцию (или часть фракции) добавляют определенное количество ЕП, растворенного в н-октане. \*\*) Раствор БП добавляют из такого расчета, чтобы количество его приблизительно в 10 раз превышало количество БП, присутствующего во фракции. Сатем снова делают запись того же участка спектра.

Если полученная запись окажется удовлетворительной, то приступают к ее графической обработке и вычислению количества INI. Для этого делают графическое построение, показанное

<sup>\*)2</sup> 

Разбавление необходимо в связи с тем, что при более высоких концентрациях распределение интенсивности в квазилинеичатом спектре ЫП становится зависимым от концентрации. Следовательно, интенсивность аналитических линий спектра перестает быть пропорциональной концентрации определяемого вещества. Распределение интенсивности в спектре ЫПЛ не меняется до концентрации 100 мкг/кг.

<sup>\*)</sup> 

для этого используется заранее приготовленний эталонный раствор ЫШ в н-октане( концентрация I мкг/мл).

на рис.5. Соединяют прямой вершини пиков БП 4030,5 ${\rm A}^{\rm O}$  и 4085,2  ${\rm A}^{\rm O}$  проводят линию основания пика БП 4063,3  ${\rm A}^{\rm O}$ .Далее через вершину пика БП проводят вертикальную прямую так, что- он она пересекала как линию основания этого пика, так и прямую, соединяющую вершини пиков БП. По этой вертикальной прямой измеряют расстояния от линии основания до прямой, соединяющей вершины пиков БП (  ${\cal L}$  ) и от линии основания до вершины пика БПЛ (  ${\cal E}$  ). Величина  ${\cal L}$  характеризует интенсивность линий спектра флуоресценции БП, а величина  ${\cal E}$  – интенсивность флуоресценции БПЛ. Отношение  ${\cal L}$ , следовательно, выражает соотношение интенсивностей флуоресценции определяемого вещества и внутреннего стандарта. Изменение этого отношения пропорционально изменению отношений концентраций этих соединений.

Количество EII во фракции определяют по следующей формуле:

где Sбп — количество БП во фракции или в той ее части, для которой получена запись спектра и произведено графическое построение. (в мкг)

величины A может зависеть от спектральной характеристики источника возбуждающего света, а при определенных условиях и от его интенсивности. Поэтому эта величина должна определяться экспериментально для каждой конкретной спектральной установки (см. приложение 2).

найденное количество БП во фракции (Sоп) пересчитывают на концентрацию его в продукте К:

Этой формулой учитывается разведение фракции. Величина п — исходный объем фракции до разведения, т — объем, взятый из исходного сырья для разведения(если разведение производи ли несколько раз, то в формулу, соответственно, в числитель и знаменатель, входят исходный и взятый для разведения объе мы для каждого случая разведения), а— вес продукта, взятого в пробу в граммах.

Пример. При анализе 100 г кильки горячего копчения первоначальная объединенная бензпиреновая фракция имела объем 18 мл(  $n_{\rm T}$ ). Из нее взяли 2 мл ( $m_{\rm H}$ ), разбавили эту часть фракции приолизительно в три раза и произвели запись спектра. Из записи спектра выяснилось, что разведение недостаточно. измерили точно объем разбавленной части фракции  $\mathbf{n}_{2}$  - он окавался равным 6,4 мл. Из этого объема взяли 1,5 мл $(m_r)$  и разбавили его приблизительно в 4 раза. Произвели еще запись спектра и установили, что разведение все еще недостаточно. Измерили ооъем этой части фракции  $\mathbf{n}_{\mathbf{q}}$ . Он оказался равним  $5,8\,$  мл. Взяли из него  $2,5\,$  мл  $(m_3)$  и разбавили приблизительно в 2 раза. Произвели запись спектра. Разведение на этот раз оказалось удовлетворительным. Добавили в последний объем раствора 0.5 мкг БШ. Произвели запись спектра и установили. что добавленного количества ЫШ мало, т.е.его пик мало выделяется на фоне спектра EII. Досавили еще 0.5 мкг БILI и снова произвели запись. На этот раз запись оказалась удовлетворительной. После графической се обрасотки нашли отражение  $\frac{L}{Th}$  = 0.8. Произвели вычисление количества БН в данной части фракции (в нашей установке A = 0.081):

$$S_{BR} = A \frac{L}{c} \cdot S_{BRA} = 0.081 \times 0.8 \times 1 = 0.065 \text{MRC}$$

Вычислили концентрацию БП в продукте:

$$K = S_{60} \frac{n. n_2 \cdot n_3}{m_1 \cdot m_2} \cdot \frac{1000}{m_2} \cdot 0.065 \frac{(9 \cdot 6.4 \cdot 5.8) \cdot 1000}{(2 \cdot 1.5 \cdot 2.5) \cdot 100} \cdot 29 \frac{MKT}{KT}$$

Рассмотренный пример представляет собой исключительный случай трежкратного разведения фракции и двужкратного добавления ЕШ. В подавляющем большинстве случаев удается обходиться одним разведением (или даже без разведения) и однократным добавлением БШ. В таких случаях сильно уменьшлется трудоемкость процесса количественного определения и вычисления.

Следует учитывать, что на характер записи спектра могут влиять различние случайные причины, в частности, колебания напряжения в электросети. Поэтому окончательную запись спектра для количественного определения необходимо делать дважды. Значение отношения  $\frac{L}{\ell}$  в формуле следует брать среднее из двух величин, найденных по двум параллельным записям спектров.

Приложение » I

Описание спектральной установки.

Основой спектральной установки может служить спектрометр ДФС-I2 или спектрограф ИСП-51 с фотоэлектрической приставкой ФЭП-I. Однако в выпускаемые промышленностью комплекты этих приборов не входит оборудование, необходимое для флуоресцентноспектрального анализа, особенно для анализа по квязилинейчатым спектрам флуоресценции.

Кроме собственно спектрального прибора, в установку входят следующие узлы.

- I. Источник возбуждающего света с комплектом электропитания.
- В качестве вполне удовлетворительного источника света может служить ртутно-кварцевая лампа ПРК-2 с электрооборудованием для питания, входящим в комплект спектрографа ИСП-51. Ртутно-кварцевые лампы сверхвысокого давления типа СВД менее пригодны для этой цели. Дело в том, что эти лампы имеют корот-

кий, но очень яркий светящийся шнур. Сфокусированный на замороженной пробе, он может создать условия насыщения стетом
при которых интенсивность флуоресценции перестает быть пропорциональной интенсивности возбуждающего света. Все это
приводит к тому, что коэфрициент А, используемий при количественных определениях, приобретает зависимость от интенсивности возбуждающего света. В таких условиях необходимо
строго следить, чтоби интенсивность возбуждающего света
оставалась постоянной. При использовании лами типа ПРК, благодаря их конструктивным особенностям, условия насыщения
обычно не достигаются. Поэтому с этими лампами можно работать с меньшими предосторожностями, в частности, в отношении
постоянства интенсивности возбуждающего света.

Ртутно-кварцевую лампу помещают в кожух, назначение которого - предотвращение проникновения ультрафиолетового света в расочее помещение. В то же время наличие кожуха не должно приводить к перегреванию лампы.

Для выделения из оощего излучения ртутно-кварцевой лампы ультрафиолетовой части применяются фильтры или монохроматоры. В описываемой здесь методике вполне достаточно стеклянных ультрафиолетових фильтров УФС-2(толщина стекла 3-4 мм).

Возбуждающее излучение фокусируется на замороженную пробу с помощью кварцевого конденсора желательно большей светосилы, доступной в данной установке.

Ртутно-кварцевые лампы дают довольно сильное тепловое излучение, которое приводит иногда к растрескиванию стеклянных фильтров, особенно сделанных из нетермостойкого стекла(фильтры УФС-2 — термостойкие, УФС-3 нетермостойкие). Поэтому фильтры следует ставить после кварцевого конденсора. Кроме того, желательно иметь водяные, охлаждающие пучок света, фильтры с кварцевыми стенками.

2. Узел. в котором производится возбуждение флуоресцен-

Это наиболее ответственный узел всей установки. В принимпе здесь ставится простая задача. Необходимо охладить пробу до температуры жидкого азота (- 196°C) и, сохраняя эту температуру, возбудить фиуоресценцию и направить ее полжным образом в спектральный прибор. Для этой цели пробирку с пробой погружают в дьювровский кварцевый сосуд с прозрачними стенками (внутренний диаметр около 60 мм, наружный - около 80 мм, высота около I40 мм) с жидким азотом и удерживают там в течение всего периода записи спектра. В случае применения описанного выше возбуждающего ультрафиолетового света цля возбуждения используются практически только групна ртутных лини $\dot{a}$  3650  $A^{0}$ . Свет этой длины волны не очень сильно ослабляется тонким слоем стекла. Поэтому запись спектров можно производить в стеклянных пробирках, хотя применение кварцевых пробирок может дать некоторый выигрыш в чувствительности анализа. На том же основании в крайнем случае работу можно производить не в кварцевом, а в стеклянном прозрачном дыраре. хотя это будет связано с уменьшением чувствительности анализа. Следует отметить, что применение кварцевых дыраров желательно также из-за их большой устойчивости при резких изменениях температуры.

Конденсорная линза, фокусирующая свет флуоресценции на щель спектрального прибора, может онть стеклянном. Единственное требование к ней - обеспечение максимальной светосилы установки.

Основное требование, которое предъявляется к этому уздуэто обеспечить возможно установки просирки всегда в одно и то же положение, причем в такое, в котором возоуждается наиболее интенсивная флуоресценция и она наидущим образом направляется в спектраліным аппарат. Обычно место для пробирки выбирают так, чтобы центр флуоресцирующего пятна на замороженном образце находился на оптической оси спектрального приоора ж достигалось наибольшее использование его светосилы. Так как исследуемый раствор замерзает в виде мелких кристаллов, сильно рассеивающих падающий на семороженный раствор возбуждающий свет, то возбуждающее излучение должно падать на прооирку со стороны, обращенной к спектральному прибору. Возбуждающий пучок, таким образом, направлен под острым углом к оптической оси спектрального прибора. Это создает определенные трудности в фиксации строго определенного места установки пробирки.

Приложение 2

#### Определение коэффициента А

Постоянная величина A, входящая в формулу для количественного определения, представляет собой коэффициент, посредством которого связываются переменные величины боц (количество ВП), бопл (количество добавленного ЫП) и — (соотношение интенсивностей флуоресценции ВП и ЬПЛ). Смысл коэффициента А и способ его нахождения становятся ясными, если в указанной формуле предположить боп = бопл. Тогда А = (следовательно, коэффициент А представляет сосой соотношение интепливностей ЬПЛ и ЫП при одинаковых количествах их в растворе. Для каждой данной установки численное значение коэффициента А остается постоянным. Поэтому его величину определяют после настройки установки и пользуются найденным значением все время, пока в установке не произойдут существенные изменения, которые могут отразиться она ее настройке (например, смена ртутно-кварцевой лампы, изменение положения конценсора и г.п.),

Способ нахождения численного значения величины A мы продемонстрируем на примере определения его для нашей установки. Была приготовлена серия из 9 пробирок с раствором в насктане смеси чистых БП и БПЛ. Объем раствора в каждой пробируе был 5 мл. количество БП во всех пробирках было одинаковым — по 0.04 мкг. Количество БПЛ было, соответственно, 0.3; 0.4; 0.48; 0,60; 0,72; 0,80; I.2; I.6; и 2,0 мкг. Далее произвели запись соответствующих участков спектров всех растворов так, как это делается обычно по описываемой здесь методике, сделали графическую обрасотку записей и нашли для каждого случая отношение  $\frac{L}{c}$ . Затем на миллиметровой бумаге построили график, на котором откладывали для каждого раствора по горизонтальной оси найденное из записи спектра отношение  $\frac{L}{c}$ , а по вертикальной - отношение количества  $\frac{L}{c}$   $\frac{$ 

При этом исходили из следующих соображений.

Формулу для определения количества Ell можно записать в следующем виде:

 $\frac{S'on}{S'onn} = A \frac{\ell}{L}$ 

Такая формула представляет ссоой уравнение прямой, в котором переменными величинами являются отношения  $\frac{S \text{ on }}{S \text{ onn}}$  и  $\frac{L}{\ell}$ , а величина  $\ell$  представляет сооб постоянный коэффициент, жарактеризукций угол наклона прямой. Следовательно, экспериментальные точки на построенном графике должны укладываться на прямой.

Из полученного графика легко наити численное значение коэффициента A, если полученные экспериментальные точки действительно соответствуют указанной формуле, т.е. лежат на прямой, проходящей через начало координат. Тогда из формули ми видим, что при  $\frac{L}{C} = I$   $A = \frac{S \text{ GII}}{S \text{ GII}}$ . Следовательно, для нахождения численного значения коэффициента A достаточно взять на полученной прямой отсчет при значении  $\frac{L}{C} = I$ . Полученной величиной можно пользоваться в процессе последующей работи.

На практике дело обстоит иногда несколько сложнее. Из рис. 6 видно, что в нашем случае экспериментальные точки действительно достаточно хорошо укладываются на прямую линию, однако, она не проходит через начоло координат. Следовательно, налденное по описанному выше способу значение коэффициента А будет справедливым только в сравнительно небольшой области соотношений количеств БП и БПЛ, в котором отношение

сильно отличается от I. В нашей установке это осласть значении от 0,5 до 2,0, что соответствует области отношений количества ЫШ к количеству БП приблизительно от 6 до 20.

Однако для тех случаев, когда построенная прямая не проходит через начало координат, в более широкои области изменений отношении (следовательно, и соотношения концентраций) правильные результаты могут быть получены при графическом учете значения коэффициента А. Учитывая это, мы считаем целесообразным рекомендовать пользоваться графическим способом во всей повседневной работе.

Практическая расота по этому способу сводится к следующему.

После настройки установки строят прямую по типу приведенной на рис. 6 представляющую собой соотношение величин  $\frac{S \text{ on}}{S \text{ onn}}$  и  $\frac{Z}{C}$ . Этим графиком пользуются при всей дальнейшей практической работе.

При проведении определения содержания БП (Sоп) в оензпиреновой фракции, выделенной из неизвестного продукта, для нее находят, по описанному выше способу, отношение  $\frac{L}{C}$ . На градике рис. 6 находят величину  $\frac{\delta\Pi}{\delta\Pi}$  для этого значения  $\frac{L}{C}$ . Далее по формуле:

$$S$$
 on =  $(\frac{S_{\text{on}}}{S_{\text{on}}})_2 \cdot S_{\text{on}}$ 

находят количество  $\frac{1}{1}$  в пробе (в мкг). В этой формуле  $\frac{S \, \text{бп}}{S \, \text{бпл}}$ 2, взятое из графика (рис. 6) значение отношения  $\frac{S \, \text{бп}}{S \, \text{бпл}}$  при нажденной для данной фракции величиче отношения  $\frac{L}{C}$ ,  $S \, \text{бпл}$ , — количество добавленного в пробу БП (в мкг).

Следует подчеркнуть, что пропорциональность между величинами  $\frac{S \in \Pi}{S \cap \Pi}$  и  $\frac{L}{L}$  сохраняется лишь в определенном интервале соотношения концентраций БП и БПЛ.

Ротапринт Центрального научно-исследовательского института санитарного просвещения,

Тираж - 2000 акз., объем - 2,75 п.л. д-77805 от 10,06.77г. Зак.№ 516

цена 17 коп.