Минсельхозпрод 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 № 23

МОСКВА ЦЕНТР НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ, ПРОПАГАНДЫ И РЕКЛАМЫ 1995 г.

Минсельхозпрод 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 № 23

МОСКВА ЦЕНТР НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ, ПРОПАГАНДЫ И РЕКЛАМЫ 1995 г.

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

C	000	210	1140	uuaa	YO	плегия:
r	C.L	ואם	JNO	ппан	VO.	DIEINA.

Калинин В.А.- к.с.н., профессор, зав.кафедры ТСХА; Пушкина Г.П.- к.б.н., Российский институт лекарстрочных культур: Борисов Г.С.-зав. КТЛ РРСТАЗР;

Настоящие методические указания предназначены для санитарно-эпидемиологических станций и научно-исследовательских учреждений Минэдрава РФ, а также ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхозпрода 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 - Орехов Д.А., заместитель председателя Госхимкомиссии тел. 207-63-90

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

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

ОГЛАВЛЕНИЕ:	стр.
1. Методические указания по определению диметенамида в воде.	_
зеленой массе, почве и зерне методом газожидкостной хроматог-	
рафии.	
N 6232-91 29 июля 1991 г	5
2. Методические указания по определению лиметенамида в воз-	
лухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии.	
N 6231-91 29 пюля 1991 г	9
3. Методические указания по определению оксадиксила в карто-	
феле, огурцах, томатах, сахарной свекле, винограде, почве и воде	
методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии.	
N 6270-91 29 июля 1991 г	13
4. Методические указания по определению примисульфурона в во) -
де, почве, растительном материале методами тонкослойной и газо	-
жидкостной хроматографии.	
N 6210-91 29 июля 1991 г	21
5. Методические указания по определению примисульфурона в	
воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии.	
N 6211-91 29 июля 1991 г	26
6. Методические указания по определению пропаквизафопа в	
воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и тонкослойной	
хроматографии.	
N 6250-91 29 июля 1991 г	30
7. Методические указания по определению пропаквизафопа в рас	
тельном материале, волокие и семенах хлопчатника, воде и почве	: :
методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии.	
N 6251-91 29 июля 1991 г	35
8. Методические указания по определению пропиконазола в возд	-
хе рабочей зоны методами газожидкостной и тонкослойной хрома	ator-
рафии.	
N 6246-91 29 июля 1991 г	42
9. Методические указания по определению триасульфурона в рас	TH-
тельном материале, соломе, воде и почве методами газожидкостн	ой
и тонкослойной хроматографии.	
N 6177-91 29 июля 1991 г	47
10. Методические указания по определению триасульфурона в	
воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и тонкослоиной	Í
хроматографии.	
N 6158-91 29 июля 1991 г	53
11. Методические указания по определению клодинафоп - пропа	
гила в растительном материале, зерне, почве и воде методами газ	ожи-
дкостной и тонкослойной хроматографии.	• •
N 6253-91 29 июля 1991 г	38

12. Методические уазания по определению хлодинафоп - пропар-	
гила в воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и тонко-	
слойной хроматографии.	
N 6252-91 29 июля 1991 г	64
13. Методические указания по определению хлортолурона в воз-	
духе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии.	
N 6184-91 29 июля 1991 г	69
14. Методические указания по определению хлорфлуазурона в	
растительных объектах, воде и почве методом жидкостной хроматографии.	
N 6150-91 29 июля 1991 г	73
15. Методические указания по определению фенаримола в воздухе	;
рабочей зоны методом тонкослойной хроматографии.	
N 6275-91 29 дюля 1991 г	78
16. Методические указания по определению фенциклонила и има-	
залила при совместном присутствии в воздухе рабочей зоны мето-	
дом газожидкостной хроматографии.	
N 6157-91 29 июля 1991 г	81
17. Методические указания по определению фенциклонила в зер-	
не, почве и воде методом газожидкостной хроматографии.	
N 6175-91 29 июля 1991 г	85
18. Методические указания по определению флувалината в меде	
и воске методом газожидкостной хроматографии.	
N 6223-91 29 июля 1991 г	89
19. Методические указания по определению флюгликофена в воде почве. растительном материале методом газожидкостной хромато-	
графии.	05
N 6247-91 29 июля 1991 г	95
20. Методические указания по определению флюгликофена в	
воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии.	100
.1 0213-71 -7 110.17 1771 1	
21. Предметный указатель.	104

"Утверждено" Министерством здравоохранения СССР "29" июля 1991 г.

N 6177-91.

Методические указания по определению триасульфурона в растительном материале, соломе, воде и почве методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии.

1. Вводная часть.

Логран, /ЦГА 131036 /, 75% в.г.

ф. "Сиба", Швейцария.

Триасульфурон. 3-(6-метокси-4-метил-1,3.5,-триазин-2-ил)-1-2-(2-хло-рэтокси) фе нилсульфонил-мочевина (ИЮ ПАК).

Триасульфурон относится к группе сульфонилмочевин.

C14H16ClN5O5 M.m. 401.83

Белые кристалты с Тил 186° С. Растворимость в воде при 20° С 1.5 г/л. незначительная растворимость в большинстве органических растворителей.

Логран используется в качестве геро́ишила против однолетних двудольных сорняков, в том числе устои́чивых к 2.4–Д и 2М–4Х на посевах пшеницы и ичменя при норме расхода 6.5-13 г/га.

Триасульфурон умеренно токсичен для теплокровных. Оральная ЛД30 для крыс> 5000 мг/кг, дермальная ЛД50 > 2000 мг/кг. Вешество не токсично для рыб, дтиц, и дафний. Не раздражает слизистую глаз у кроликов, при попадании на кожу наблюдается слабое раздражение.

Разработчики: Кошарновская Т.А., Гиренко Д.Б., ВНИИГИНТОКС, ϵ . Киев.

- 2. Методика определения.
- 2.1. Основные положения.
- 2.1.1. Принцип метода.

Метод основан на извлечении триасульфурона из анализируемой пробы метанол-сульфатным буфером (рН 7) в состисшения 2:1. Очистка экстрактов осуществляется распределением между несмешивающимися фазами. Количественное определение остаточных количеств проводят хроматографическими методами (ГЖХ, ТСХ).

2.1.2. Определению не мешают наполнители технического препарата.

2.1.3. Метрологическая характеристика метода.

Объект	Диапазон определяем ых кон- центраций, мг/кг,(мг/л)	Предел об- наружения, мг/кг, мг/л	Среднее значение С,%	Доверитель ный интервал при P=0,95, п=5(%)	Стан- дартное от- клонение S (%)	Относитель- ное стан- дартное от- клонение Sr, (%)
Солома	0.04-0.5	0.04	62.8	62.8±1.9	4.4	7.07
Почва	0.02-0.5	0.02	78.2	78.2=1.85	4.1	1 5.3
Зеленая масса	0,08-0,5	0,08	62,8	62.8=1,8	3,9	6.3
Вола	0.0007-1.0	0.0007	87.4	1 87.4±0.5	1,14	1.3

2.2. Реактивы и растворы.

Хлороформ, ч., ГОСТ 20015-74.

Метанол. х.ч.. ГОСТ 6995-77.

Фосфорная кислота, х.ч., ГОСТ 6552-80.

Фосфатный буфер (рН 7), ГОСТ 8.135-74.

Бикарбонат натрия, х.ч., (чла), ГОСТ 2156-76.

Апетон. ч.. ГОСТ 2601-79.

Азот особой чистоты газообразный, ГОСТ 9293-74.

Хроматоя N-AW-DMCS (0,16-0,20 мм) с 5% SE-30.

Елхий кали, ч..ГОСТ 9285-78.

Гидразингидрат, чла.

Натрат серебра, ч., ГОСТ 1277-75.

Боомфеноловый синий. ч., ТУ 6-09-3719-83.

Лимонная кислота, осч., ТУ 6-09-584-75, 2% раствор.

2.3. Приборы и посуда.

Газовый хроматограф, снабженный термоионным детектором (Цвет. газохром или др.).

Ротационный испаритель ИР-1М, ТУ 25-11-917-77.

Колбы конические на шлифе емкостью 250-500 мл, ГОСТ 10394-74.

Колбы грушевидные для отгонки растворителей. ГОСТ 23932-79.

Посуда мерная, ГОСТ 1770-74.

Делительные воронки, ГОСТ 23336-82.

Аппарат для встряхивания, ТУ 64-21-1081-73.

Воронки химические, ГОСТ 8613-75.

Индикаторная бумага универсальная, ТУ 6-09-1181-71.

Воляная баня.

Микрошприц МШ-10, ТУ 2-833-106.

Приоор для получения диазометана:

- -колба крутлодонная трехгорлая, емкостью 500 мл на шлифах (реакционный сосуд);
 - -холодильник Либиха на шлифах;
 - -детительная воронка на шлифе (капельница);
 - -П-образный переходник на шлифах;
 - -капилляр.

Камера хроматографическая, ГОСТ 23932-79.

Пульверизатор стеклянный, ГОСТ 10391-79.

Пластинки "Силуфол" (Хемапол, ЧССР).

2.4. Отбор, хранение и подготовка проб.

Отбор проб производится в соответствии с "Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, пищевых продуктов и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицилов", утвержденными Заместителем Главного Государственного санитарного врача СССР 21.08.1979 г за N 2051-79.

Хранят пробы в морозильной камере (-14-20° C).

- 2.5. Подготовка к определению.
- 2.5.1. Приготовление стандартного раствора.

Стандартный раствор лограна, содержащий 100 мкг/мл вещества, готовят растворением 10 мг препарата в мерной колбе с притертой пробкой в 100 мл хлороформа. Хранят в холодильнике не более 6 месяцев.

2.5.2. Приготовление проявляющего реактива.

Проявляющий реактив: Раствор А: 50 мл бромфенолового синего растворяют в 10 мл ацетона. Раствор 5: 0,5 г нитрата серебра растворяют в 20 мл дистиллированной воды и прибавляют 60 мл ацетона. Растворы А и Б сливают в мерную колбу на 100 мл и доводит ацетоном до метки. После обработки бромфеноловым синим, пластинку обесцвечивают 2% раствором лимонной кислоты. 2.5.3. Подвижная фаза хлороформ: ацетон 9:1.

2.5.4. Получение диадометана.

В реакционную колбу на 500 мл помещают о гедкого кали. 3 мл гидразингидрат, 3 мл метанола. Через смесь продувают азот с раскодом 100 мл/мин. Из капельницы подают клороформ со скоростью 1 кап. за 1-2 с. Колбу присоединяют к обратному колодильнику, конец которого свабжен газоотводной трубкой, которая погружена в слой исследуемого ацетонового раствора, находящегося на дне приемника. Приемник оклаждают смесью льда и соли.

Веледствии токсичности и раздражающего действия диазометана прибор должен быть установлен в вытяжном шкафу. При работе использовать индивидуальные средства защиты: экран, перчатки, очки.

После окончания насышения исследуемого ацетонового раствора (не менее 4 мин), прекращают подачу в реакционную колбу клороформ, отключают азот, остатки в реакционной колбе заливают водой и тшательно промывают колбу и все части прибора водой.

- 2.6. Описание определения.
- 2.6.1. Экстракция и очистка экстрактов.
- 2.6.1.1. Солома. 50 г соломы помещают в коническую колбу емкостью 250 мл (500 мл), приливают 200 мл смеси метанол-фосфатный буфер (рН 7) в соотношении 2:1, встряхивают на аппарате для встряхивания в течение 1 часа. Отделяют раствор. Колбу и фильтр дважды промывают 50 мл фосфатным буфером (рН 7). Объединяют экстракты и экстрагируют препарат клороформом трижды по 75 мл. Водную фазу отбрасывают, а клороформные экстракты объединяют.

<u>Примечание:</u> Логран медленно гидролизуется в кислом растворе. Поэтому следует провести операцию реэкстракции из водной фазы в органическую без перерыва.

- 2.6.1.2. Растительный материал. 25 г растительного материала помещают в коническую колбу емкостью 250 мл. Далее определение проводят согласно пункту 2.6.1.1.
- 2.6.1.3. <u>Почва</u>, 100 г почвы помешают в коническую колбу емкостью 500 мл. Далее определение проводят согласно пункту 2.6.1.1.
- 2.6.1.4. <u>Вода.</u> Не менее 3 л средней пробы воды экстрагируют хлороформом. Хлороформный экстракт переносят в делительную воронку и логран экстрагируют тремя порциями по 100 мл водного раствора бикарбоната натрия (5%). Органическую фазу отбрасывают, водные экстракты объединяют и переносят обратно в делительную воронку, подкисляют фосфорной кислотой до рН 3-4. Препарат экстрагируют тремя порциями по 75 мл хлороформа. Хлороформные экстракты объединяют и упаривают на ротационном испарителе при температуре зодяной бани не более 45° С.
 - 2.6.2. Получение производных.

При определении триасульфурона методом ГЖХ проводят метилирование. К сухому остатку приливают 1 мл ацетона и пропускают через этот раствор диадометан в течение 4 мин. После прекращения пропуска диадометана, исследуемому раствору дают постоять 30 мин. Затем выпаривают растворитель досуха. Растворяют по 4 мкл пробы. Одновременно с пробой готовят и стандартные растворы лограна с концентрацией 10 мкл/мл. 5 мкл/мл. 2 мкл/мл.

2.6.3. Условия хроматографирования.

2.6.3.1, FXX.

Хроматограф с термононным детектором (марки "Цвет 500" и др.). Колонка стеклянная, длина 1 м, d=3 мм.

Носитель - хроматон N-AW-DMCS (0.16 - 0.20 мм).

Неподвижная фаза - 5% SE-30.

Температура: яспарителя - 265° С.

Расходы: азота - 34 мл/мин. водорода - 12 мл/мин. воздуха - 150 ± 80 мл/мин.

Вводимый объем - 4 мкл.

Рабочая шкала электрометра: 64.10^{-10} A.

Скорость протяжки ленты самописца 240 мм/час.

Время удерживания при данных условиях: 4 мин 25 с.

Манимально детектируемое количество: 8 нг.

2.6.3.2. TCX.

Пробу количественно наносят на хроматографическую пластинку "Силуфол". Рядом наносят стандартный раствор с различным содержанием лограна (2, 5, 7 и 10 мкг). После этого пластинку помещают в камеру для хроматографирования. Хроматограмму развивают в смеси хлороформ-ацетон (9:1). После развития хроматограммы пластинку вынимают из камеры, помещают ее под тягу и дают возможность испариться растворителям, после чего обрабатывают пластинку из пульверизатора вначале раствором бромфенолового синего, затем раствором лимонной кислоты. Препарат проявляется на пластинках в виде синих пятен на желтом фоне с $R_f = 0.53 \pm 0.03$.

2.6.4. Обработка результатов анализа.

2.6.4.1. FXX.

Содержание триасульфурона в пробе рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{C_{cm}.V_1.H_2.V_3}{V_2.H_1.M}$$
,rge

Х - количество препарата в пробе, мг/кг. мг/л;

Сст - содержание вещества в стандарте, мкг/мл:

V₁ - объем стандарта, аведенного в колонку газового хроматографа, мл:

V2 - объем анализируемой пробы, аведенной в колонку газового хроматографа, мкл;

V3 - общий объем анализируемой пробы, мл:

Н: - высота пика стандарта, мм;

На - высота пика анализируемой пробы, мм:

М - масса пробы, взятой для анализа, г.

2.6.4.2. TCX.

Количественное определение проводят путем сравнения слошади и интенсивности окраски пятен рабочей пробы и серии стандартов.

Содержание триасульфурона в анализируемой пробе К мг/ кг.

$$X = \frac{A}{P}$$
, rae

- A количество препарата, найденное на хроматограмме при сравнении со стандартом, мкг;
 - Р навеска пробы, г.
 - 3. Требования техники безопасности.

Необходимо соблюдать общепринятые правила безопасности при работе с органическими растворителями и токсичными веществами.

Предметный указатель.

- 1. Ажил- пропаквизафоп.
- 2. Берет-специаль- фенциклонил + имазалил.
- 3. Берет-фенциклонил.
- 4. Дикуран- хлортолурон.
- 5... Тогран- триасульфурон.
- 6. Маврик флювалинат.
- 7. Рубиган фенаримол.
- 8.Сандофан- оксаликсил.
- 9. Сатис-триасульфурон + флюгликофен.
- 10.Телл-примисульфурон.
- 11.Тилт-пропихоназол.
- 12. Топик хлодинафоп + пропаргил.
- 13. Фронтьер- диметенамид.
- 14.Эйм- хлорфлуазурон.

Указатель химических названий по ИЮПАК.

1. Лиметенамид-	стр. 3, 7
2.Оксаликсил-	11
3.Примисульфурон-	19, 24
4.Пропаквизофон-	28, 33
5.Попиконазол-	40
6.Триасульфурон-	45, 51
7. Хлодинафоп-пропаргил-	56, 62
8.Хлортолурон-	67
9. Хлорфлуазурон-	71
10.Фенаримол-	76
11. Фенпиклонил + имазали	л- 79
12.Флюгликофен-	93, 98
13.Флювалинат-	87

ПСимечание

На странице 104 в указателе химических названий по ИЮПАК надо учесть, что номера страниц сдвигаются на 2 алесед.

Заказ 838. Типография, Ветошный пер., 2. Тираж 1000.