ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМИ, БОЛЕЗЕЯМИ РАСТЕНИЙ И СОРНЯКАМИ ПРИ МСХ СССР

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МИКРОКОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ
В ПРСДУКТАХ ПИТАНИЯ, КОРМАХ И ВНЕШНЕЙ СРЕДЕ

Часть XI

Гооударственная комиссия по химическим средствам борьбы вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР

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

R-IX droaf

Данные методики апробированы и рекомендованы в качестве официальных группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствым борьбы о вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР

Настоящие методические указания предназначены для санитарно-впидемиологических станций и научно-исследовательских учреждений Минздрава СССР, а также ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхова СССР и лабораторий других Министерств и ведомств, ванимающихся анализом остаточных количеств пестицидов и биопрепаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

Методические указания апробированы и рекомендованы в качестве официальных группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР. (Председатель группы экспертов М.А.Клисенко).

Методические указания согласованы и одобрены отделом перспективного планирования санэпидслужбы ИМПиТМ им.Е.И.Марциновского и лабораторным советом при Главном санитарно-впидемиологическом управления Минадрава СССР. "Утверждав"
Заместитель Главного государственного санитарного врача СССР
А.И.Заиченко
"19"октября 1979г. ж 2092-79

Методические указания по определению котофора в семенах хлопчатника методом хроматографии в тонком слое

І. Характеристика анализируемого пестипида

Котофор, 2-этил-тио-4,6-бис-(изопрошиламино)-симм-тризвин, С 16068, санкан.

Молекуляриая масса 255,39.

Химически чистий препарат представляет собой белый поромок с температурой плавления 104-106°С. Трудно растворяется в воде (16 мг/л), хорошо — в органических растворителях — хлороформе, ацетоне, метаноле.

Технический препарат котофора представляет собой смачивающийся порожок, содержащий 80% действущего вещества.

Препарат жотофор малотоксичен для теплокровних (для крыс $\Pi_{5,2}$ 476 мг/кг, для и имей $\Pi_{5,0}$ 2800мг/кг), относится к группе велестр умеренно кумулирущих ($k_{\rm cont}$ 2.6).

ДОК котофора в хиотковом масле 4,5мг/кг, в жинке - 0,38мг/кг. ПВК котофора в вода сосмышлет I,Смг/л, а при поступлении в организм с волой 5,0 мг/л.

Иси и прочие симм-триальни котофор стоек во внеимей среде. В плаго и воде он сохраниет свою активность от 10 до 14 неседен в зависимости от внесенного количества.

Методика определения котофора в семенах хлопчатника методом тонкослойной хроматографки

2. І. Основные положения

2.1.1. Принцип метода

Методика основана на хроматографировании котофора в тонком слое пластинок "Слуфол" или тонком слое силикагели: КСК в системе н-гексан-ацетон или четыреххлористий углерод-диэтиловий эфир после экстракции метанолом и очистки экстракта I N соляной кислотой.

2. І. 2. Метрологическая характеристика методики

Дианазон определяемых концентраций 0,06мг/кг-I,0мг/кг. Предел обнаружения 3мкг в анализируемой пробе, что соответствует 0,06мг/кг. Среднее значение обределения стандартных количеств $\overline{C}=84\%$, число парадлельных определений n=5, дисперсия 28,6, стандартное отклонение $\overline{S}=5,348$, величина точного измерения (доверительный интервал) $\Delta_{cgs,q}=5$, относительное стандартное отклонение $S_{\kappa}=5,\%$ (по величине точного измерения). Среднее значение определения стандартных количеств и доверительный интервал среднего (84±5%) сриведения для 3-х концентраций, находящихся в определяемом дианазоне кондентраций (0,06мг/кг, 0,1мг/кг, 0,2мг/кг).

Определению остаточних количеств котофора в семених хлопчатиика близкие го строению и области применения пестициды (например, прометрин) не мешают.

2.2. Реактивы и материалы

Метиловий спирт, х.ч. ГОСТ 6995-67
Ацетон, ч.д.а. ГОСТ 2603-71
к-Гексан, х.ч. ТУ6-09-3375-73
Хлороформ, ч.д.а. ГОСТ 3160-51
Этилсвий афир, наркозний
Углерод четиреххлористий, х.ч. ГОСТ 20288-74
Натрий сернокислый безводний, х.ч. ГОСТ 4166-66
Силикагель КСК, ГОСТ 3956-76, ТУ6-09-2523-72
Кальций сернокислый, ч.д.а. ГОСТ 3210-65
Еромфеноловий синий водорастворимый, индикатор, ч.д.а.
ТУ6-00-3719-74

Серебро азотножислое, х.ч. ГОСТ 1277-75 Лимонная кислота, х.ч. ГОСТ 3652-69 Соляная кислота, х.ч. ГОСТ ЗІІ8-67 Нати едкий, х.ч. ГОСТ 4328-66 Фильтры бумажние II.Осм. ТУ6-09-1678-72 Пластинки для хроматографии "Силуфол" (ЧССР) Вата обезжиренная (гигроскопическая) Вода пистиллированная Раствор бромфенодового синего в ацетоне-0,4% Водный раствор азотнокислого серебра-2% Волний раствор лимонной киолоты--- % Водный раствор солиной кислоты-І н Вошный раствор енкого натра-Ін Стандартный раствор котофора к.ч. в клороформе - ІООмкг/мл

2.3. Приборы, аппаратура, пссуда

Аппарат для встряхивания жигкости в лабораторной посуде TY 64-I-I08I-73

Шкаф витяжной химический

Пысьф сущильный электрический общелабораторного назначения TY 16-531-299-71

Испаритель ротационный ИР-IM, ТУ 25-II-917-74

Баня водяная ТУ 46-22-608-75

Комера иля оприскивания

Камера для хроматографирования ГОСТ 10565-75

Нульверизатор стеклянный

Воронка делительная на 250мл ГОСТ 8613-75

Ворония простые конусообразные с коротким стеблем 165

roct 8613-75, TV 25-II-I061-75

Колон лаоораторные конические на 250мл ГОСТ 10394-72 Колон лабораторные круглодонные короткогорлые на 100мл TOCT 10394-72

Колом мерные с коническим шлифом на 100мл ГОСТ 1770-74 Капилиты стекциине

Пипетки с делениями на 10мл ГОСТ 20292-74

Микропинстки на О. (ми с ценой деления О. ООІми

Сыто лабораторное с диаметром отверстий 2 мм

Пластинки стеклинине для нанесения тонкого слоя сорбента 90 x . T20mm

Колбы мерные с жырыческим пирифом на 1000ми ГОСТ 1770-74

2:4. Подготовка к определеных

2.4.I. Приготовление стандартного и других растворов

Приготовление стандартного раствора. 10 мг котофора х.ч. растворяют в 100мл хлороформа. В Іми такого раствора оодержится 100мп котофора, Хранят в холодильнике в плотно закрытой склинке. Срок
хранения 3 месяца. Химически чистый котофор можно получить из технического препарата. Способ очнотки технического препарата, собержащего 80% действующего вещества, заключается в двукратной перекристаллизации из хлороформа. Полнота очнотки контролируется потемпературе плавления 104-106°С.

Приготовление Ін раствора соляной кислоти. 83ми 36% соляной кислоти (d = I, I789г/см³) доводят в мерной колое до Іл дистилированной водой. Раствор можно приготовить из фиксанала. Хранить в прохладном месте в плотно закрытой склянке. Срок хранения 3 мебяла.

Приготовление Ін раствора едкого натра. 40г едкого натра растве ворнят в дистиллированной воде и доводят до Іл. Рекомендуется использовать овежеприготовленные раствори едкого натра.

Приготовление 0,4%—ного раствора бромфенолового синего в ацетоне. 0,4 г бромфенолового синего растворяют в 125,9мл ацетона. Хракят в колодильнике в плотно закрытой скланке. Срок хранения 2 недели.

Приготовление 2%-ного водного раствора азотножислого серебра. 2г азотножислого серебре растворяют в 98 мл дистилированной воды. Храдят в холодильнике в плотно закрытой склание. Срок хранения I непеля.

Приготовление проявляющего реактива ЖІ. Сметикают равние объеми 0,4%—ного раствора бромфенолового синего в ацетоне и 2%—ного водного раствора азотнокислого серебра. Рекоменцуется свежеприготовленная смесь.

Приготовление 4%-ного водного раствора лимонной кислоти (проявляющий реактив %2). 4г лимонной кислоти растворяют в 96 мл дистийлированной води. Хранить в холодильнике в плотво закрытой скличке. Срок хранонил I месяц.

2.4.2. Приго товление хрома тографических пластинок

Тщательно промытую содой, хромовой смесью, дистиллированной водой и высущенную стеклянную пластинку ЭОХІЗОмм протирают этило- ным спиртом или диэтиловым эфиром и покривают сороционной массой, приготовляемой из 35г силикагеля КСК, 2г кальция сернокислого и ЭО ыл дистиллированной воды. Силикагель предварительно очищают от примеси. Для чего заливают на 18-20 часов разбавленной соляной кислотой (I:I), кислоту сливают, промивают силикагель годой и кишитат 2-3 часа с разбавленной азотной кислотой (I:I), промивают водопроводной водой, ватем дистиллированной водой до нейтральной реакции промивных вод, сущат в сущильном шкайу 4-6 часов при температуре 130°С. Силикагель дросят и просеивают через сито 100меш. Хранят в склянке с притертой проской.

10 г сорощионной массы равномерно распределяют по всей поверхности пластинки путем ее покачивания. Сущат пластинки при комнатной температуре 18-20 часов. Хранят в висикаторе.

2.4.3. Условия хроматографирования и способ исличественного определения

Пробу и станцартные растворы наносят на кроматографическую пластинку так. чтобы размер плуна не превыши 10-12мм. Центр пятна должен находиться на расстоянии 15мм от нижнего края пластинки. Нанесение пробы на пластипку производится с помощью пинеток с оттянутым концом или капилляров. Стандартные растворнымосятся микропилеткой. Пластинки с нанесенными пробами помещаются в хроматографическую камеру, представлимную собой стеклянный сосуд с притертой стеклинной крышкой, либо в эксикатор. Камера оодержит смесь растворителей н-тексана и ацетона (10:3), либо четыреххлористиго углерода и диэтилового эфира (4:1). Перед хроматографированием камера насыщается парами системи поприжных растворителей в течение 30 минут. После подъемя фронта растворителей на висоту 10 см проматографирование прекращается. В витяжном пкайу удаляются пары растворителей. Затем обрабативают хроматографическую пластинку в камере под витекним вкафом о помошки пульверизатора продвлениям рвактивом #1. Пнастинку подсушивают на воздухе и обрабатывают проинтиний реактивом #2.

Котофор обнаруживается на пластинках в виде синих нятен соследующим величинами R L:

Система	ny e dia ny manana ana ana ana ana ana ana ana ana
подвижных растворителей	Силикагель Силуфол
Tercan + aueron (10:3)	0,52 ± 0,01 0,50 ± 0,01
Четыреххлористый углерод + диэтиловый эфир (4:1)	0,21 ± 0,01 0,29 ± 0,01
Anothioda of (4,1)	J. C. T. J. C. T. J. J. T. J. J. T. J.

Количество котофора в пробе определяют сравнением размеров и интенсивности окраски пятен пестицида на хроматограммах пробы и стандартного раствора.

2.4. 4.0 тоор пробы

Отбор проби производится в соответствии с "Правилами отбора пробидля внализа пестицидов", рекомендуемных специалистами СЭВ. Отобранные проби семян хлопчатника должни содержаться в сухом месте, в укупоренной, защищенной от света (стемлянной или полиэтиленовой) таре.

В приссое подготовки к анализу семена хлопчатника необходимо освободить от волокон вазы, очистиь от кожуры и измельчить.

2.5. Проведение определения

50 г измельченных свиян хлопчать ка помещают в коническую колоу на 250мл, заливают метиловым спиртом до пократия пробы и оставляют на ночь. Препарат трижды экстракты объединяют и сливают их через слой безводного сернокислого натрия. Упаривают метаноловый экстракт на водиной бане до небольшого объема (0,1 - 0,2мл). Остатку металового спирта дают испариться полностью при комнатной температуре. К сухому остатку прибавляют 5мл Ін раствора соляной кислоты, тийтельно очищая отенки колон стеклинной палочкой. Смири сливают в делительную воронку чероз слой ваты. Колоу еще трижды ополаскивают ди раствором соляной кислоты по 5мл и сливают в туже делительную воронку. Водный раствор котофора в ценизированной форме дважды промывают в делительной воронке хлороформом и органические вытажки отбрасцевают. Затем в делительную воронку прилизакт ди раствор одкого натра до нейтральной реакции (по лиджаторной бу-

маге). После этого в воронку прибавляют равный объем хлороформа, предварительно, насыщенного водой и встрахивают I-2 минуты. Хлороформини вкстракт оливают через воронку с безводным сернокислым натрием в колбу для отгонки растворителя. Экстракцию хлороформом повторяют трижды, сливая хлороформ в ту же колбу. Хлороформ отгонняют на водяной бане, либо на приборе для отгонки растворителя до небольшого объема (0, I - 0, 2мл). Этот объем наносят на хроматографическую пластинку, после чего еще трижды ополаскивают колбу хлороформом (небольшими объемами), смыви также наносят на пластинку в центр пятна.

Затем пластинка (силккагелевая или "Сидуфол") помещается в хроматографическую камеру. Далее определение проволят в услодиях вэложенных в подразделе 2.4.3.

2. 6. Обработка результатов

Содержание остатков котофора в анализируемой пробе вычисляют как среднее из двух параллельных определений.

Допустимое расхождение результатов парадлельных определений не должно превышать 2.6x S

Расчет содержания остаточных количеств котофора проводят по формуле:

где: Х - содержание которора в анализируемой просе, мг/кг;

 А - количество котофора, найденное путем сравнения с стандартными количествами, мкт;

Р - масса проби, г.

3. Требования безопасности

При определении остаточных количеств котофора необходимо соблодать требования техники безопасновти при работе с ядовитыми, взриво- и огнеопасными веществами.

4. Методика разработана М.С.Петросий. Л.А.Гунятин, С.Г.Геноричи (Арм.Гидиял ВНИИГИПТОКС Ереван)

содержанив

		Orp.
	Хлорсодержащие пестициды	
I.	Методические указания по определению неорона в меде	
	иетодом газовой хроматографии	I
2.	Методические указания по определению нитрохлора и	
	префорана в эфирных наслах и эфиронасличном сырье	
	иетодом гезожидкостной хрометографии	8
3.	Методические указания по определению 96-2 в воде и	
	почьо газожидкостной хроматографией	14
4.	Методические указания по определению клорорганичес-	
	ких пестицидов в воде, продуктах питания, кормах и	
	табачных изделиях хрометографией в тонком слое	22
5.	Методические указания по определению полихлориро-	
	химовинатородих иметотурира в присутствии хлорорганических	
	пестицидов в птицепродуктах методом гезовой грома-	
	тографии	45
	Фосфорсодержащие пестициды	
I.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личеств волексона в растительном материале, ночье и	
	воде тонкослойной и газожидкостной хрометографией .	52
2.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личеств гетерофоса в овощных культурах, почве и	
	воздуке методани тонкослойной и газомидкостной кро-	
	катографии	6 I
3.	Истодические указания по опредолению остаточных ко-	
	личеств дуробене в растительном материале, почне и	
	воде тонкослойной и гозомидкостной хроматографией .	67
4.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личестр квофоса-3 в рисе, почне и воде газожидкост-	
	ной и тонкослойной хроматографией	7 5
5.	Нетодические указания по определению метилнитророса	
	и фенитрооксоне в зерне и продуктах переработки	
	верна хромато-визимным и гавохроматографическим ме-	
		0.6

		Crp.
6.	методические указания по определению остаточных ко- личеств рицида "П" в рисе и воде гезожидкостной	
7	Хрома тографией	93
·	Методические указания по определению метилнитрофоса, фенитросксона и п-нитрокрезола в зерне и продуктах перегаботки зерна методом хроматографии в тонком	
	ONOB	103
8.	Энзимно-хроматографический метод определения фос-	
	форорганических пестицидов в растительных продуктах	
	и биосубстратах	109
	Азотсоде ржещие пестириды	
	 Производные мочевины, гуенидине, дитио- карбаминовой кислоты, анилиды карбоновых 	
	киолот, нитропроизводные, дитиокарбаматы	
т		
1.	Методические указания по определению дуала в расти- тельном материале, почве и воде хроматографией в	
	TOHKOM CHOC	118
2.	Методические указания по определению остаточных ко-	110
	личеств геромцида малорана в почвах с различным со-	
	держанием гумуса методом ТСХ	I24
3.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личеств НЕ-166 в огурцах хроматографией в тонком	
	слов и фотометрическим методом	129
4.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личеств тендекса в воде и почве	I36
٥.	методические указания по опр делению ФДН (//, //, -ди- метил-//-(3-хлорфении)-гузнидина) в огурцах и воде	
	иетодом тонкослойной хроматографии	139
6.	Методические указания по определению дитана М-45 в	139
•	продуктах интания растительного происхождения и во-	
	де	I49
	П. Гетероциклические соедичения	
2	Методические указания по определанию базаграна в	
•	воде, почве, зерне и растительном маториале	152
		* 72

		Crp
8.	Методические указания по определению фунгицида бай-	
	летона методом ТСХ в почве, корнях, зеленых листыях,	
	плодах томатов и огурцов	159
9.	Методические указания по газожидкостно-хроматогра-	
	фическому определению бентазона в почве и растениях	I66
10.	Методические указания по определению диквата в се-	
	менах подсолнечника и масле из самян подсолнечника	
	опектрофотометрическим методом	174
II.	Методические указания по определению метазина в во-	
	де, почве, овощах и биологическом материале методом	
	хроматографии в тонком одое сорбента	181
12.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личеств сими-тривзиновых гербицидов (симезина, ет-	
	разина, пропазина, прометрина, семерона, мезорани-	
	ла, метазина, метопротрина) в почве газожидкостной	
	хроматографией	188
13.	Методические укъзания по определению котофора в се-	
	менех жлопчатника методом хрометографии в тонком	
	слое	198
I4.	Методические указания по определению ронстара (ок-	
	пониот и поновал инеколем в сентри образовой и понкосторию	
	хроматографии	205
I5.	Методические указания по определению тачигарена в	-05
	вода мотодом тонкослойной хроматографии	209
16.	Метод"ческие указания по определению тербацила в	205
	эфирных маслах и эфиромасличном сырые методом газо-	
	жидкостной хроматографии	214
17.	Методические указания по определению трифорина в	414
	поде	220
18.	Методические указания по определению остаточных ко-	220
	личеств текто(тиабендазола) в картофеле и свекле	
	тониролойной хроматографлей	200
19.	мотодичаские указания по определению остаточных ко-	227
	личеств фенавоня в почве, воде, свекле и раститель-	
	них объектах газохидкостной хроматографией	22.
		234

Прочив пестициды

	V	
Ι.	Методические указания по определению остаточных	
	количеств хлората магция полярографическим истолом	243
2.	Методические указалия по определснию нортрона в	
	ьоде, черночемной почве и сахарной свекле	248
3.	Методические указания по определению содержания	
- •	общей ртути в масе, яйцах, рыбе, молочных про-	
	Ayktax, nous?	2:55
	Altray Hors, erforesterments and enteresterments	درے
	Бактериальные пестициды	
I.	Методические указания по определению микробиологи-	
	ческих инсектицидов не прямым иммунофлюорезнентным	
	методом	268
2.	Методические указания по определению витамицина А	
	в воздухе методом тонкослойной хроматографии	276
3.	Методические указания по определению полиэдров ви-	
	руса ядерного полиэдроза капустной совки на расти-	
	тельных объектах иммунофлюоресцентным методом	280
	_	
	Дополнения	
I.	Хроматографическое определение микроколичеств	
	гропанида, линурона, монолинурона и их метаболи-	
	тов в воде, почве и растительном материале	289
2	Методические указания по определению актеллика	
۷.	постительной пролукции. Почве и золе	296
	DRICTNIESGEBON HUORVENNA, HUYSH W 3078	モンロ