ГОСКОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМИ, БОЛЕЗНЯМИ РАСТЕНИЙ И СОРНЯКАМИ ПРИ МИНСЕЛЬХОЗЕ СССР

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

Часть XV-я

ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБИ С ВРЕДИТЕЛЯМИ, БОЛЕЗНЯМИ РАСТЕНИЙ И СОРНИКАМИ ПРИ МСХ СССР

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

Данные методики апробированы и рекомендованы в качестве официальных Группой экспертов при Госкомиссеи по химическим средствем борвбы с вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР

Москва - I984 r

Настоящие методические указания предназначены для санитарно-эпидемпологических станций и научно-исследовательских учреждений Минздрава СССР, а также петеринарных, агро-жимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхоза СССР и лабораторий других министерств и ведомств, занимающихся анализом остаточных количеств пестицидов и биопрепаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

Срок действия временных методических указаний устанавливается до утверждения гигиенических регламентов.

Методические указания апробировани и рекомендовани в качестве официальных Группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьби с вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР (председатель Группи экспертов д.б.н. М.л.Клисенко).

Методические указании согласованы и одобрены стделом перспективного планирования санэпидслужбы ИЗПиТМ им. Марииновского Е.И. и Лабораторным советом при Главном санитарноэпидемнологическом управлении Минздрава СССР.

РЕДАКЦИОННАЯ КОЛЛЕГИЯ

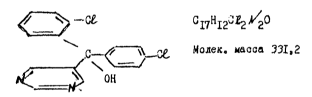
Л.Г.Александрова, Д.Б. Гиренко, С.В. Аспатко (рекретарь), М.А.Клисенко (председатель), Г.И.Короткова, В.Е.Кривенчук, М.В.Письменная (зам. председателя), Г.А. Хохолькова.

Заместитель Главного Государственного санитарного врача СССР

Временные методические указания по определение рубигана в яблоках и огурцах газохроматографическим методом

І. Краткая характеристика препарата

- 1.1. Pyouran
- 1.2. (2-хлорфения)(4-хлорфения)(пиримидия-5)карбиноя
- I.3.



- т. 4. фенаримол
- I.5. В чистом виде белое кристаллическое вещество, т.пл. II7-II9 $^{\circ}$ C Растворимость в воде при 25 $^{\circ}$ C I3,7 мг/л; в IOO мл других растворителей растворяется (г/IOO мл) в ацетоне 25, в бензоле I2,5, в хлороформе 50, в циклоге сане более 50. В нейтральной ореде препарат устойчив, с кислотами дает растворимые в воде соли.

Выпускается в виде 6% -ного с.п. и 12% -ного к.э.

АД₅₀ для крыс 390-400 мг/кг. Меры предосторожности-как со среднетоксичными пестицидами.

Малотоксичен для пчел и других насекомых.

Предложен в качестве системного фунгицида для борыбы с мучнистой росой и серой гнилыю на виноградной лозе, яблоне, черной смородине. землянике. огуршах.

В герметичной таре препарат хранится длительное вреия.

2. Матодика определения рубигана

- 2.1. Основные положения.
- 2.2. Принцип метода.

Метод основан на извлечении рубигана из анализируемых проб ацетоном, очистке экстракта с помощью содержащего хлористый айоний и фосфорную кислоту осаждающего реактива и перераспределении между двумя несмешивающимися растворителями с последующим определением газо-жидкостной хроматографией с электронозахватным детектором (ЭЗД).

2.1.2. Метрологическая характеристика метода.

Минимально детектируемое количество I нг Нижний предел определения 0,004 мг/кг (чувствительность метода)

Р размах варьирования (%) 82,9 - 97,7

о среднее значение определения (%) 90, I

J' стандартное отклонение (%) 4,96

Доверительный интервал среднего

при р=0,95 и п=7 (%) 90,1 + 4,6

2.1.3. Избирательность метода.

Зистемные фунгициды беномил, ридомил, БМК и курцат определению не мещают.

2.2. Реактивы и растворы.

Ацетон, ч.д.а., ГОСТ 2603-79

Хлороформ, ч.д.а., ГОСТ 3160-51

јиклогексан, ч.,

,свежеперегнанный

Аммоний хлористый, х.ч., ГОСТ 3773-72 Ортофосфорная кислота, х.ч., ГОСТ 6552-80 Натрий сернокислый безводный, х.ч., ГОСТ 4166-76

Осаждающий реактив. I2,5 г аммония хлористого растворяют в дистиллированной воде, прибавляют I2,5 мл концентрированной ортофосфорной кислоты и смесь разбавляют водой до 500 мл.

Тальк медицинский или суперцел

Гелий или азот особой чистоты

Стандартные растворы чистого рубигана в циклогековне с концентрацией I; 2; 3; 4; 5; 6 мкг/мл

3% 0V - 17 на хромосоро́ в W - AW - MCS' (80-100 мет) или на газ-хроме 0 (100-120 мет).

5% J' E-30 + I% XE-60 на хроматоне N-A W-D MC S' (0.16-0.20 мм)

2.3. Приборы и посуда.

Хроматограф газовый цвет-106 или аналогичный прибор с ЭЗЛ.

Гомогенизатор - размельчитель тканей Ротационный вакуумный испаритель UP-1M или другой прибор для отгонки растворителей под вакуумом. Аппарат для встряхивания

Колом конические со влифами на 250 мл, ГОСТ 10394-72 Колом мериме на 100 мл. ГОСТ 1770-74.

Веронки Бюхнера диаметром 70 мм, ГОСТ 9147-69.

Колон Бунзена на 250 мл. ТУ 25-II-I35-69.

Колбы круглодонные со шлифами на 250 мл, ГОСТ 10394-72

Стаканы химические термоустойчивые на 150 и 200 мл, ГОСТ 6236-72

Делительные воронки на 250 мл, ГОСТ 10054-75

фильтры бумажные (синяя дента), ТУ 6-09-1678-77 Секундомер, ГОСТ 16820-71.

Микрошприцы на IO мкл, тип МШ-IO ТУ 5Е2.833.024

2.4. Отбор и подготовка проб.

Пробу растительного образца измельчают на крупной терке из нержаверщей отали и отбирают среднюю пробу 50 г.

Отбор проб для анализа проводят в соответствии с утвержденными МЗ СССР "Методическими указыниями по отбору проб для определения остатков пестицидов" N 2051 – 79 рока 24.08.79 г

2.5. Проведение определения.

2.5.1. Экотрагирование русигана и очистка экстракта Анализируение навески помещают в конические колом емкостью 250 мл, приливают 100 мл ацетона и смеси гомогенизируют погруженным гомогенизатором на большой скорости 2 минуты. Полом закрывают пробками и механически встряхивают І час. Содержимое коло фильтруют на воронке Бюхнера с отсосом через плотный бумажный фильтр (синял лента); колом и осадки на фильтрах промывают ацетоном (2 х 20 мл). Фильтраты концентрируют на ротационном вакуум-испарителе при температуре не выше 40°С до объема примерно 30 мл.

Выпадающий при испарении осадок удаляют пропусканием концентрата через плотный бумажный фильтр на воронке Бихнера, отгонную колбу и фильтр обмывают примерно IO мл осаждающего реактива. Фильтраты пареносят в отакан емкостью 150-200 мл. приливают 30 мл осаждающего реактива, смесь перемещивают стеклянной палочкой и стакан выдерживают 15-20 минут в морозильной камере холодильника. В охлажденную смесь при переменивании засыпают 2 г талька или суперцела и содержимое стакана фильтруют через плотный бумажный фильтр на воронке Бюхнера с отсосом. Через фильтр пропускают 30 мл смеси (I:I) ацетон-осаждающий ресктив, фильтрат переносят в делительную воронку емкостью 250 мл и экстрагируют трижды 40-мл порциями клороформа с встряхиванием в течение 3 минут при каждой экстракции. Объединенный экстракт осущают фильтрованием через 10 г безводного сернокислого натрия, концентрируют досуха на роторном испарителе при температуре не выше 40°С, остаток растворяют в 5 мл циклогексана и раствор подвергают газо-жидкостной хроматографиии.

1.5.2. Условия определения газо-видкостной хроматографием.

Хроматограф фет-IO6 или другой модели с ЗЗД Скорость протяжки ленты самописца О,I см/мин Рабочая мкала электрометра 20 • IO^{-I2}

Стеклянная колонка длиной 250 ом и внутренним диаметром 4 мм, заполняется примерно 15 мл газ-хрома Q(100-220 меш) с 3% 0 V--17. Температур испарителя, колонки, 33Д соответственно 280, 255 и 280°C. Скорость гелия (или азота) 60 мл/мин. Время удер живания рубигана I мин 20 с ., другие фунгициды выходят раньше.

В хроматограф вводят 2 ики рабочего раствора. Линейность детектирования сохраняется в пределах I-IO нг. 2.6. Обработка результатов анализа.

Количественное определение проводят методом соотношения со стандартом по высоте пиков. Содержание рубигана в анализируемой пробе вычисляют по формуле

$$C = \frac{H_{\text{np}} \cdot C_{\text{or}} \cdot y}{H_{\text{or}} \cdot y_{\text{n}} \cdot P} \quad \text{Mr/kr, rge;}$$

 H_{nn} — высота пика анализируемой пробы, мм

Нот - высота пика стандарта, ми

Сот - содержание рубигана в стандарте, нг

У а - объем вводимой в хроматограф аликвоты (2 мкл)

У - общий объем рабочего раствора (5 мл)

Р - навеска анализируемой пробы (50 г)

- 2.7. Альтернативная колонка для газо-жидкостной хроматографии.

 Колонка отеклянная длиной 2 в с внутренним диаметром 3 мм,

 заполняется примерно 12 мл хроматона N-AW-D MCS

 (0,16 0,20 мм) с 5% J E-30 + 1% XE-60. Температура испарителя, колонки и детектора соответственно 280, 255 и 280°C.

 Время удерживания рубигана 2 мин 45 с ; время удерживания беномила 34 с , ридомила 29 с при скорости газа-носителя 50 мл/мин.
- 3. Требования безопасности.
 Общепринятые установленные требования техники безопасности при работе с ЛВЖ, вредными химическими веществами, электроприборами, осоудами под давлением и вакуумам.

Ф. <u>Авторы</u> — Жемчужин С.Г., Нонова Н.Н., Карлова Л.В. Всесованый научно-исследовательский институт фитопатологии МСХ СССР, пос.Голицино, Московская область.

Соцержание

ГАЛОИДОРГАНИЧЕСКИЕ ПЕСТИЦИДЫ

	C T	p
Ï,	Временние методические указания по газохроматографи-	
	ческому определению альфа-3 в почве, воде и раститель-	
	ном материале	I
2.	Временние методические указания по определению даконила	
	в растительной продукции, почве и воде тонкослойной и газо-	
	жидкостной хроматографией	8
3.	Временние методические указания по определению дактала	
	в эфирных маслах методом газожидкостной хроматографии	14
4.,	Методические указания по определению остаточных количеств	
	даланона в воде, почве, моркови, винограде и в хиопкових се-	
	менах тонкослойной хроматографией	19
5.	Методические указания по определению ДД иДД в почве ме-	
Ţ()Į	дом газожидкостной хроматографии	27
6.	Временные методические указания по фотоэлектроколориметри-	
	ческому определению глифтора в органах и тканях животних	35
7.	Методические указания по определению пентадина методом	
	газожидкостной хроматографии в семенах и	
	зеленой массе люпина типина.	43
8.	Временные методические указания по определению сумицидина	
	в корчекдубнеплодах, молоке, растениях, почве методом газо-	
	жидкостной хроматографии.	52
9_*	Временные методические указания по определению тиодана и	
	продуктов его превращения в мясе, органах и тканях живот-	
	ных хроматографическими методами	58
ro.	Методические указания по определению тиодана в раститель-	
FILE	х маслах методом газожидкостной хроматографии	65
II.	Временные методические указания по определению остаточных	
ROJ	инчеств тотрила в луке зеленом, репчатом методом тонкослой-	
Hoi	й хроматографии	69

ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИЕ ПЕСТИЦИЛЫ

I. Методические указания по определению фосфорорганических пестипижов (дифос,ДДВФ,хостаквик,цианокс,циодрин) в почве хроматоэнзимним методом 74

ASOTCOLEPHANNE HECTHUME

І. Временине методические указания по определению бутилкав	-			
такса в почве, воде и растительном материале методом газожиц-				
костней хроматографии	8 <i>3</i>			
2. Времениие методические указания по определению остаточ-				
ных количеств дифенамида в почве, растениях и эфирных мас-				
лак Толовидкостной хроматографией	90			
3. Временние методические указания по определению дефоли-				
анта дроппа методом хроматографии в тонком слое в волокнах,				
листьях, семенах хлопчатника и в почве	96			
4. Временные методические указания по определению остаточ-				
них количеств картоцида (фитона) в картофеле, огурцах, тома-				
тах луке, свенле и воде методом тонкослойной кроматографии.	102			
5. Пременные методические указания по определению КН-77				
в веде методом тонкослойной хроматографии	107			
6. Времение методические указания по определению липу-				
рона и лирониона в луке веленом, репчатом методом тонко-				
олойной хроматографии	11.3			
7. Временине методические указания по спределению мети-				
рама в растительных образцах (яблоках, огурцах, томатах)				
газохроматографическим методом	IZI.			
8. Временные методические указания по определению мита-				
ка в растительном материале, почве, воде, органах, ткамях				
и модеке животных методами тонкослойной и газохидкостной				
хромалоглафии	150			
Э. Временные методические указания по определению нимро-				
да в почие, воде, отурцах методом тонкослойной хроматографии	136			

10. Временние методические указания по определению родани-	
да натрия в семенах подсолнечника и воде методом тонкослой-	
ной хроматографии.	144
II. Временные методические указания по определению руби-	
гана в яблоках и огурцах хроматографическим методом	149
12. Временные методическе указания по определению оста-	
точных количеств сангора в воде, почве и в растительных	
объектах методом газожидностной хроматографии	159
13. Временные методические указания по определению	
стомпа в воде, почве и растительных соъектах методами	
газожидкостной, тонкослойной хроматографии и УФ-спектро-	
фотометрии	167
14. Временные методические указания по определению	
сумилекса в воде, почве, семенах подсолнечника и биосредах	
методом тонкослойной хроматографии	183
15. Временние методические указания по определению	
остаточних количеств суфикса в почве хроматографическими	
методами	193
16. Временные методические указания по определению ТИ-78-	
в клубнях картофеля и воде	199
17. Методические указания по определению остаточных коли-	
честв тачигарена в почве тонкослойной хроматографией	205
18. Временние методические указания по определению томи-	į.O18
лона в воде, почве и растительном материале методами тон-	
кослойной и газожидкостной хроматографии	SII
19. Времениие методические указания по определению ФДН	
/ N.N -циметил-N-(3-клорфенил)-гуанидина / в почве	
методом тонкослойной хроматографии	818
20. Методические указания по определению фенилмочевин-	Z LO
ных гербицицов (фенурон, которан, монурон, диурс , арезин,	
линурон, паторан, малоран) в почве, растительном материале	
и овощах методом газохидкостной хроматографии	225
21. Методические указания по определению фенилмочевин-	
ных гермицидов (фенугона, которана, монурона, диурона, дику-	
рана, дозанекса, тенорана, фалорана, арезина, линурона, патора-	
на, малорана) в воде, почве, растительной массе, овощах ме-	
тодом тонкослойной жроматография	254
22. Методические указания по хроматографическому опреде-	
лению фенмедифама (бетанала) в воде, почве, сахарной свекле	
и баологических средах	24/

оловоорганические пестицин

I. Временные методические указания по определению перопала	
и ифестоть и почве модотом тонкослоний и хвитильн в	257
2. Временные методические указания по определению дейст-	
вующего вещества препарата пликтран и его метаболитов	
(окись дициклогексилолова, циклогексилоловянная кислота)	
в воде, почве и растительном материале хроматографическим	
методом и неорганического олова в тех же средах спектрофо-	
тометрическим методом	263

PASHOE.

I. Методические указания. Общие требования к методикам измерения концентраций вредных веществ в воздухе рабочей зоны

273