FOCY MAP OTBEHN AS KOMMOCAS NO RUMN VEORAM OPENCTBAN SOPLEM O BPEN TENSON , BONESHSMM PACTERN N N COPISHAMA NEW MCX GCOP

WE TO AN OUTEDEACHER MARPOHOLUYECTH HECHMINDOR B RPONYKTAX INTARNA, KOPMAX W BHECHEM CPEAR

Taure, F

и о о в ра, 1971 г.

ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОМИССМЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМИ, БОЛЕЗНЯМИ РАСТЕНИЙ И СОРНЯКАМИ ПРИ МСХ СССР

Утверждено

Ваместителем Главнрго санитарного врача Союза ССР

> Д.Н.Лоранским 1971 г.

М Е Т О Д Ы ОПРЕДЕЛЕНИЯ МИКРОКОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ В ПРОДУКТАХ ПИТАНИЯ, КОРМАХ И ВНЕШНЕЙ СРЕЛЕ

Часть У.

Данные методики апробированы и рекомендованы в качестве официальных группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болевнями растечий и сорняками при МСХ СССР

Москва 1971 г.

ОПРЕДЕДЕНИЕ ФОСФАМИДА, АНТИО И КАРБОФОСА В ВОЗДУХЕ МЕТОДОМ ГАЗО-ЖИДКОСТНОЙ ХРОМА-ТОГРАФИИ

Принцип метода 1)

Метод основан на извлечении препарата из исследуемой пробы органическим растворителем (диметилформамидэм), режестракции ядохимикатов в бензол и последующем определении на газовом хроматографе с детектором по захвату электронов.

Количественное определение производится путем сравнения хроматограммы исследуемой пробы и стандартного раствора. Чувствительность метода составляет 0,005 мг/м 8 .

Реактивы и растворы

Дия экстракции и очистки

Бензол. х.ч.

Диметилформамид, насыщенный гексаном Натрий сернокислый, безводный, чда, свежепрокаленным Натрий сернокислый, водный раствор, 2% Стандартный раствор ФОС в гексане, 5 мкг/мл Вода дистиллированная

Дин кроматографирования

Хромосорб W, 80-100 меш., промытый НСІ, уд. вес I,19 Силиконовое масло или властомер (Е-80, Е-801, ДС-200 и т.п.)

Кпороформ, ч, очищен конц. серной кислотой, промыт волой, осущен клористым кальцием

Разработан М.А. Клисенко и Д.Б. Гиренко. ВНИИ гигиени и токсикологии пестицидов, полимерных и пластических масс. г. Киев

Asor газообразный, содержание кислорода не более 0,008%.

Примечание: Все растворители перед употреблением должни быть перетнаны.

Приборы и посуда

Хроматограф с детектором по захвату электронов Колонки стальные или стеклянные, диаметр 8 мм Шприц на 10 мкл Стекловата Сушильный шкаф Поглотительный прибор Делительные воронки, емк. 500 мл Цилиндри мерние, 100 мл Воронки конические Колбы для отгонки растворителей, емк. 100 мл Баня водяная Вата гигроскопическая, обезжиренная.

Описание определения

Исследуемый воздух из ватравочной камеры протигивают через поглотительный прибор с пористой пластынкой, содержащий 30 мл диметилформамида. Предварительными опытами было установлено, что при использовании диметилформамида не наблюдается проскока и не происходит испарение растворителя при большой скорости отбора пробы. Пробы отбирани без какого-либо охнаждении. Жидность из послотителя количественно переносит в делительную воронку, содержащую 400 мл 2% раствора сернокислого натрия и 50 мл бензола. При этом препарат переколит из водного слоя в органический, так как

при прибавлении значительного количества раствора сернокислого натрия диметилформамид тернет овои растворяющие свойства. Для этой цели можно применять и дистиплированную воду, однако при этом несколько ниже процент перехода препарата из одного раствора в другой. Делительную воронку встрихивают невой порцией бензола. Объединяют бензольные фракции промывают 100 мл дистиплированной воды для удаления
следов диметилформамида и сущат над безводным сернокислым
натрием. Раствор упаривали в круглодонной колбе (25-50 мл)
до объема — 0,1-0,2 мл. Остаток количесть нно переносили
в мерную пробирку (диаметр 14 мм, высота 105 мм с притертой пробкой. Аликвотную часть (5 мкл вводили в хроматограф
микрошприцом на 10мкл).

Подготовка хроматографической колонки

Нанесение жидкой фазы. 2 г силиконового масла растворителя в небольшом количестве органического растворителя, чаще всего хлороформе, и приливают в фарфоровую чашку, в которой находится ІВ г носителя, залитого полностью тем же растворителем. Тщательно перемешивают всю массу и выпаривают раствор на водяной бане. Досуха упаривают остаток растворителя на воздухе, сухой остаток подсушивают 4-5 часов в сушильном шкафу при температуре 80°. Приготовленный носитель хранят в склянке с притертой пробкой.

<u>Раполнение колонки.</u> Один конец колонки закрывают стеклянной ватой, а в другой черев воронку засыпают носитель.
Ваполняют колонку постукиванием, закрывают второй конец
тампоном из стеклянной ваты и через переходники соединяют
до длины 180-200 см. Колонку загружают в камеру нагрева,
отключают детектор и продувают 2-8 дня при температуре 220
2500. Перед началом анализа подсоединяют детектор, прове-

<u>Хроматографирование</u>. Устанавливают температуру колонки и детектора 180°, камеры испарения 200°, Скорость авота

120 ил/мин. Напряжение и чувствительность устававливают таким образом, чтобы сина тока в ячейке детектора составляла 1.6 · 10 - 10 10 а.

Вводят определенное количество (0, I-0, ОТ мкг) стандартного раствора препарата в генсане. Ваписывают время его удержания, т.о. время от момента ввода раствора до появления вершины пика. Время удерживания проверяется каждый день перед началом анализов. Установив время удерживания (несколько раз вводят один и тот же раствор) вводят дозу конечного экстракта пробы 2-8 . Для количественного расчета ядохимиката вспед за пробой вводят такое количество стандартного раствора, площадь пика которого соответствует примерно площади пика ядохимиката анализируемой пробы.

Расчет ведут по формуле:

гле а - количество ФОС в стандартном растворе, введенное B XPOMATOTPAĎ, B MKF;

го в хроматограф, в мм²; J₂ — площадь пика пробы, в мм²;

V. - объем экстраита, введенный в хроматограф, в мл;

V. - общий объем экстракта после упаривания, в ми;

 V_3 - объем анализируемой пробы воздуха, м 3 ;

Х - количество препарата, в мг/м8.

СОЛЕРЖАНИЕ

	Cap.
Методические указания по разработке газо-хрома- тографических методов анализа остаточных коли- честв пестицидов составлено Пивоваровым Г.А.	I
ХЛОРОРГАНИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ Определение хлорорганических ядохимикатов (алдрина, генсахлорана, гептахлора, ДДТ, ДДД, ДДЭ и др.) в воде, овощах, фруктах и биологических средех методом газовой хроматографии— авторы: Гиренко Д.Б., Клисенко М.А.	11
Определение ДДТ, ДДЭ,ДДД, линдана и ТХМ-3 в молоке и молочных продуктах методом газовой хроматографии авторы: Молочников В.В., Мочалов В.И., Моргунова А.П.	18
Колориметрический метод определения ДДТ в молоке и молочных продуктах авторы: Молочников В.В., Мочалов В.И.	23
Определение остаточных количеств гексахлорбутадиена в вине, соке и воде методом газо-кидкостной кромато- графии с использованием детектора по захвату электоронов авторы: Пивоваров Г.А., Гар К.А., Алексевва Е.М., Тимо- феева О.Н., Ивариман Г.А.	27
Спектрофотометрическое определение гексахлорбутадиена (ГХБД) в воздухе авторы: Гулько А.Г., Арановская Л.У.	33
Определение в растительных маслах ДДТ, Гамма-ГХЦГ и др. хлорорганических пестицидов авторы: Клисенко М.А., Юркова З.Ф.,	36
Определение ДДТ,ГХЦГ, альдрина и генсахлорбензола в хлопковых вротах, обогащенных и необогащенных липидами авторы: Белова А.Б., Новикова Л.В.	38
Определение ДДТ.ГПХ и / -ГХЦГ в почве, сахарной свекле и картофеле методом тонкослойной хроматографии	47

Конориметрический экспресс-метод определения ДДТ в норие- и илубиеплодах автор: Стемиковская Л.А.	49
Определение полихнорпинена в воде, почве, картофене свекие, ее ботве, мясе в присутствии ДДТ и другах илорорганических пестицидов и полихнорнамфена в почве автори: Клисенко М.А., Верблидова Н.И., Косматий Е.С., Грицеенко Н.И.	58
Определение остатков ГПХ в растеннях методом товко- слойной хроматографии авторы: Косматый Е.С., Полонская Ф.И., Тверская Б.М.	68
Определение кольтана в огурцах методом тонкослойной хроматографии авторы: Фомичева Л.Г., Ефимова Л.И.	66
Определение эфирсульфоната в винограде, соне, воде вине методом ТСХ двторы: Голубев Т.И., Владимирова Л.Г., Колобродова Ю.М.	71
Фосфорорганические соединения	
Определение акрекса и каратава в растительных продуктах в воде авторы: Клисенко М.А., Выигидина А.М.	74
Определение бутифоса в продуктах промышленной переоа- ботии хлонка-сырца незоленах хлончатими методом тонко- слойной хроматографии авторы: Талипов Ш.Т., Дилинбаева Р.Х., Халимова У.Х., Нейника Р.И., Белобородова Н.Ф.	80
Псипрографический метод определения метипитрофоса и растительной пробе и почве автори: Патравку Ф.И., Сорокская Л.Б.	86
Буманно-кронатографический качественный и полоринетрический испечественный методы определения метидинтрофоса в расчи- тепьной пробе и почве авхор: Патрамеу Ф.Н.	90

Определение трихлориетафоса-3 в молске и молочных продуктах с помощью тонкоспойной кроматографии авторы: Молочников В.В., Серебренникова: В.А., Мо-чалов В.И.	96
Определение фосфамида, антио и карбофоса в воздухе методом газо-жидкостной хроматографии авторы: Клисенко М.А., Гиренко Д.Б.	103
Определение сайфоса в воде, продуктах питания рестительного происхождения, почве :: бислогическом материале авторы: Клисенко м.А., Писъменная м.В.	107
Определение сайфоса в воздухе методом кроматографии в тонком слое авторы: Клисенко м.А., Письменная м.В.	I14
Определение остаточных количесть фталофоса и фола- пона в растительном материале, почве и воде авторы: Новикова К.Ф., Мельцер Ф.Р.	150
Качественный и поличественный методы спределения фезалона в яблеках, ябленевых люстьях, почее и воде автор: Вылегжанина Г.Ф.	ISO
Определение фталофоса в молоке и мясе методом тонкоспойной крамстографии авторы: Заболотный К.Ф., Метелица В.К., Непоидонов А.А.	133
Количественное колориметричесное определение клорофоса в молоке автор: Стемиковский Л.А.	137
Определение амидофоса в молоке и мясе авторы: Непоклонов A.A., Метелица В.К.	143
Определение байтекса в молоке и мясе авторы: Роля А.П., Непоклонов А.А.	150

Энзиметический агар-диффузный метод определения фосфорорганических инсектицидов в продуктах инистиого происхождения авторы: Непоклонов А.А., Метелица В.К.	156
Провзводене карбанатов	
Колориметрический метод определения купрацина—I, купрацина—II, манеба, марцина, ТМТД в воздухе, продуктах питания растительного происхождения и биологических оредах авторы: Клисенко М.А., Векитейн Л.Ш.,	T62
Энопрессное определение тетреметилтнурамдисульфида (ТМТД) в зерие и зериопродуктех автор: Николаев А.В.	164
Определение остаточных количеств дикрезила в бисло- гических средах методом тонкослойной хроматографии автор: Сивохин II.A.	167
Прочие соединения	
Определение 2-метокси-3,6-диклорбензойной кислоты методом газо-жидкостной хроматография авторы: Рыжков А.А., Гейд О.П., Бабин Е.П., Свириденко А.С., Чекавскан Л.А.	172
Определение 2-метокси-3,6-диклорбензойной кислоты методом газо-жидкостной крометография авторы: Рыжков А.А., Гейд Ю.П., Бебин Е.П., Свири-	172 179
Определение 2-метокси-3,6-диклорбензойной кислоты методом газо-жидкостной кроматография авторы: Рыков А.А., Гейд Ю.П., Бабин Е.П., Свири-деико А.С., Чекавская Л.А. Количественное определение дикамбы (дианата, банвена-Д) в растениях и в почве методом кроматографии в точком слое	

начественное и количественное определение изплана и	193
фталана в вине, виноградном соке, листьях и ягодах	
винограда, в почве и воде	
авторы: Вайнтрауб Ф.П., Дронь Л.П.	
Определение мельпрекса в воздухе	199
авторы: Сорокина Л.В., Клисенго М.А.	
Определение прометрина в почве, воде и растительном	203
натериале методом хроматографии в тонком слое	
автор: Дроздова О.А.	
Определение феназона в свекле, почве и воде	207
авторы: Эгерт В.Э., Лиелгалве А.А.	
Определение клората магния в препарате-лефолианте,	213
жиопновом масле, шроте, жикке, семенах, ядрах семян	
м волокне клопчатнике	
авторы: Талинов W.T., "жиянбаева Р.Х., Халимова У.Х.,	
Белобородова Н.Ф.	