ГОСУДАРСТВЕННОЕ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОЕ НОРМИРОВАНИЕ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

БОРНИК_____ МЕТОДИЧЕСКИХ ДОКУМЕНТОВ, НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ОБЕСПЕЧЕНИЯ ПРИМЕНЕНИЯ ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА ОТ 12.06.08 №88-ФЗ

«Технический регламент на молоко и молочную продукцию»

Часть 9

MOCKBA ZOOP

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека

Сборник

методических документов, необходимых для обеспечения применения Федерального закона от 12 июня 2008 г. № 88-ФЗ «Технический регламент на молоко и молочную продукцию»

Часть 9

ББК 51.23 С23

С23 Сборник методических документов, необходимых для обеспечения применения Федерального закона от 12 июня 2008 г. № 88-ФЗ «Технический регламент на молоко и молочную продукцию»:.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009.—72 с.

ISBN 5--7508--0771--1

В сборник включены методические документы, содержащие правила и методы исследований (испытаний) и измерений, а также правила отбора образцов для проведения исследований (испытаний) и измерений, в соответствии с постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации Г. Г. Онищенко от 08.12.2008 № 67.

ББК 51.23

Технический редактор Г. И. Климова

Подписано в печать 14.05.09

Формат 60х88/16

Тираж 200 экз.

Печ. л. 4,5 Заказ 36

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека 127994, Москва, Вадковский пер., д. 18/20

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован отделом издательского обеспечения Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора 117105, Москва, Варшавское ш., 19а Отделение реализации, тел./факс 952-50-89

ISBN 5-7508-0771-1

- © Роспотребнадзор, 2009
- © Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009

Содержание

Энзиматическое агар-диффузное определение фосфорорганических инсектицидов в продуктах животного происхождения	1
Определение полихлорпинена и полихлоркамфена в воздухе,	····· -
воде, почве, картофеле и свекле, мясе, молоке, тканях внутренних	
органов животных, крови, моче тонкослойной хроматографией	8
Определение севина в молоке и молочных продуктах	
газожидкостной хроматографией	17
Определение фосфамида в молоке и тканях животных	
газожидкостной хроматографией	20
Определение фталофоса в молоке и мясе тонкослойной хроматографией	22
Методические указания по определению метилнитрофоса	
в мясе, яйцах, молоке методом газожидкостной хроматографии	25
Методические указания по определению абата (дифоса) в мясе	
и молоке методом хроматографии в тонком слое	27
Методические указания по определению кельтана в молоке	20
газохроматографическим методом	30
Методические указания по определению фоксима (валексона) в молоке и тканях животных методом газожидкостной хроматографии	32
Газоадсорбционный метод определения хлорофоса	22
в молоке, органах и тканях животных и яйцах кур	34
Определение фозалона в молоке и тканях животных, траве, свекле,	
картофеле и комбикорме с помощью тонкослойной хроматографии	37
Определение пропоксура и фенеткарба в молоке и мясе методом	
тонкослойной хроматографии	41
Газохроматографический метод определения валексона в молоке,	4.5
органах и тканях животных	45
Хроматографические методы определения остаточных количеств 2,4- дихлорфеноксиуксусной кислоты (2,4-Д) в воде, почве, фураже,	
дихлорфеноксиуксусной кислоты (2,4-д) в воде, почве, фураже, продуктах питания растительного и животного происхождения	48
Методические указания по определению оксамата в молоке и тканях	, 0
животных методом газожидкостной хроматографии	59
Методические указания по определению содержания общей ртути в	
мясе, мясопродуктах, яйцах, рыбе, молочных продуктах, шоколаде, почве	
колориметрическим способом или при помощи тонкослойной	
хроматографии	62

Определение фталофоса в молоке и мясе тонкослойной хроматографией

Фталофос (имидан) — 0,0-диметил-(N-фтальимидометил) дитиофосфат. Химически чистый препарат — белое кристаллическое вещество с температурой плавления 72—72,7 °С. В 1 л воды при 25 °С растворяется около 25 мг препарата. Он корошо растворим в ацетоне, метилэтилкетоне, циклогексаноне и других органических растворителях. Исключение составляют алифатические углеводороды, в которых препарат труднорастворим. Фталофос выпускается в виде 20 %-ного эмульгирующегося концентрата, 50 %-ного смачивающегося порошка и 10 %-ного гранулированного препарата.

Принцип метода. Метод основан на извлечении препарата из пробы ацетоном и последующем хроматографировании в тонком слое окиси алюминия. Подвижным растворителем служит смесь гексана с метанолом (19:7). Проявляют фталофос раствором азотно-кислого серебра, которое при взаимодействии с продуктами гидролиза препарата щелочью дает темно-серые пятна на белом фоне.

Количественное определение фталофоса проводят путем сравнения интенсивности окраски и размеров пятен проб со стандартной шкалой. Чувствительность метода 1 мкг в пробе, что составляет 0,1 мг/кг мяса и 0,1 мг/л молока.

Реактивы и растворы

Ацетон х. ч

Хлороформ х. ч

Уксусная кислота ледяная

20 %-ный водный раствор едкого натра

Метиловый спирт

1 %-ный водный раствор азотно-кислого серебра

Окись алюминия для хроматографии

Гипс медицинский

Фталофос х. ч.

^{*} К. Ф. Заболотный, В. К. Метелица, А. А. Непоклонов (ВНИИВС).

Приборы и посуда

Хроматографическая камера (стеклянный цилиндрический сосуд с притертой крышкой)

Гомогенизатор для измельчения тканей

Центрифуга (8 тыс. об/мин)

Делительные воронки на 150 мл

Бюксы стеклянные на 50-100 мл

Пульверизаторы

Пипетки разные

Фильтры бумажные обеззоленные

Пластинки фотографические 13 × 18 см

Стеклянный или металлический валик с ограничительными кольцами для нанесения слоя окиси алюминия с гипсом.

Приготовление пластинок

В качестве сорбента используют смесь, состоящую из 98 массовых частей окиси алюминия и 7 массовых частей медицинского гипса. На матовую поверхность стеклянной пластинки насыпают сорбент и разравнивают его валиком с ограничительными кольцами по всей поверхности ровным слоем толщиной 0,2 мм. Для закрепления слоя пластинку выдерживают 30—40 с над водяным паром, затем орошают из пульверизатора 5 %-ным водным раствором уксусной кислоты до полного насыщения сорбента, что отчетливо видно по образованию глянца. Пластинки сушат в горизонтальном положении при комнатной температуре 18 ч, после чего они готовы к употреблению.

Ход анализа. Пробу мяса массой 10 г заливают 2—3 мл ацетона, гомогенизируют 1—2 мин при 1 000 об/мин. Гомогенат заливают 20 мл ацетона, оставляют на 1 ч при комнатной температуре, после чего экстракт центрифугируют 15 мин при 8 000 об/мин. Водно-ацетоновый слой фильтруют через бумажный фильтр в делительную воронку, добавляют 20 мл хлороформа и перемешивают вращением и легким покачиванием воронки. После расслоения нижний ацетоно-хлороформный слой отделяют и фильтруют через бумажный фильтр в круглодонную колбу вместимостью 30 мл. Экстракт выпаривают досуха на водяной бане или ротационном испарителе.

При определении препарата в молоке к 10 мл пробы добавляют 20 мл ацетона. Дальнейший ход анализа молока такой же, как для мяса. После выпаривания хлороформа сухой остаток растворяют в 0,5 мл ацетона и наносят на пластинку. Пластинку помещают в хроматографичестона и наносят на пластинку.

кую камеру с системой гексан-метанол (19:1). Растворители наливают в камеру за 2 ч до хроматографирования.

После того как фронт растворителя поднимается на высоту 10 см, пластинку вынимают из камеры и подсушивают 10—15 мин на воздухе, чтобы испарились растворители. Затем пластинку опрыскивают 20 %-ным раствором едкого натра до насыщения, а через 10 мин – 1 %-ным раствором азотнокислого серебра. Фталофос проявляется в виде темносерых пятен на белом фоне с $R_{\rm f} = 0.62$.

Количественное определение фталофоса проводят путем сравнения интенсивности окраски и размеров пятен проб и стандартных растворов, которые хроматографируют одновременно.

Стандартную шкалу готовят следующим образом. Растворы фталофоса в ацетоне (1, 2, 5, 10 и 20 мкг препарата в 0,1 мл) наносят на хроматографическую пластинку, разгоняют и проявляют. Размеры пятен измеряют и сравнивают визуально. При расчете количества фталофоса учитывают, что из молока и мяса экстрагируется в среднем 50 % препарата.

Расчет. Содержание препарата вычисляют по формуле:

$$X = \frac{2 \cdot C}{P}$$
, где

X – количество препарата в продукте, мг/кг;

С - количество препарата, найденное в пробе, мкг;

Р - масса пробы, г;

2 - коэффициент экстракции.