

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение остаточных количеств
азоксистробина и его основного
метаболита Z-азоксистробина в зерне и
масле кукурузы методом
высокоэффективной жидкостной
хроматографии**

Методические указания
МУК 4.1.3274—15

Издание официальное

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение остаточных количеств
азоксистробина и его основного метаболита
Z-азоксистробина в зерне и масле кукурузы
методом высокоэффективной жидкостной
хроматографии**

**Методические указания
МУК 4.1.3274—15**

ББК 51.23
О62

О62 **Определение** остаточных количеств азоксистробина и его основного метаболита Z-азоксистробина в зерне и масле кукурузы методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: Методические указания.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2016.—20 с.

ISBN 978—5—7508—1442—8

1. Разработаны сотрудниками ФБУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана» Роспотребнадзора (В. Н. Ракитский, Т. В. Юдина, Н. Е. Федорова, В. Н. Волкова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 22 мая 2015 г. № 1).

3. Утверждены руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 24 июня 2015 г.

4. Введены впервые.

ББК 51.23

Ответственный за выпуск Н. В. Митрохина

Редактор Л. С. Кучурова
Компьютерная верстка Е. В. Ломановой

Подписано в печать 18.02.16

Формат 60x84/16

Тираж 125 экз.

Печ. л. 1,25
Заказ 10

Федеральная служба по надзору
в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
127994, Москва, Вадковский пер., д. 18, стр. 5, 7

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован
отделением издательского обеспечения отдела научно-методического обеспечения
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора
117105, Москва, Варшавское ш., 19а

Реализация печатных изданий, тел./факс: 8 (495) 952-50-89

© Роспотребнадзор, 2016

© Федеральный центр гигиены и
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2016

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере защиты прав
потребителей и благополучия человека,
Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации

А. Ю. Попова

24 июня 2015 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение остаточных количеств азоксистробина и
его основного метаболита Z-азоксистробина в зерне и
масле кукурузы методом высокоэффективной
жидкостной хроматографии**

**Методические указания
МУК 4.1.3274—15**

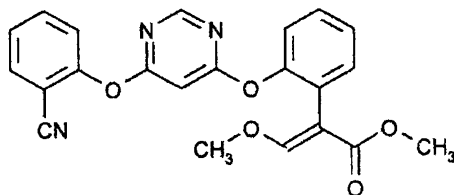
Свидетельство об аттестации МВИ № РОСС RU.0001.310430/0205.31.07.14.

Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения массовой концентрации азоксистробина и его основного метаболита Z-азоксистробина в зерне и масле кукурузы в диапазоне 0,01—0,1 мг/кг.

Методические указания носят рекомендательный характер.

Азоксистробин

(E)-2-{2-[6-(2-циано-фенокси)пиримидин-4-илокси]фенил}-3-метоксиакрилат (IUPAC)



Эмпирическая формула: C₂₂H₁₇N₃O₅.

Молекулярная масса: 403,4.

Бесцветное кристаллическое вещество без запаха. Температура плавления: 166 °С. Давление паров при 25 °С: $1,1 \times 10^{-7}$ мПа. Растворимость в органических растворителях (в г/дм³ при 20 °С): ацетон – 86; ацетонитрил – 340; метанол – 20; толуол – 55; н-октанол – 20; гексан – 0,057. Растворимость в воде: 6,2 (рН 2); 6,7 (рН 7,0); 5,9 (рН 9,2) мг/дм³ (25 °С). Коэффициент распределения н-октанол/вода: $K_{ow} \log P = 2,64$ (25 °С). Гидролитически стабилен при комнатной температуре в диапазоне рН 3—10. Фотолиз азоксистробина протекает с образованием Z-изомера.

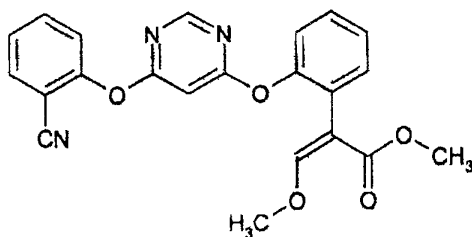
Краткая токсикологическая характеристика. Острая пероральная токсичность (LD₅₀) для крыс > 5 000 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD₅₀) для крыс > 2 000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LK₅₀) для крыс > 0,698—0,962 мг/м³.

Область применения препарата. Азоксистробин – фунгицид из группы стробилуринов системного и контактного действия с длительным защитным эффектом, высокоэффективен против возбудителей и мучнистой настоящей росы.

Z-Азоксистробин

R-230310 – Z-геометрический изомер азоксистробина – основной метаболит в процессе фотолиза азоксистробина.

(Z)-2-{2-[6-(2-циано-фенокси)пиримидин-4-илокси]фенил}-3-метоксиакрилат (IUPAC)



Эмпирическая формула: C₂₂H₁₇N₃O₅.

Молекулярная масса 403,4.

Кристаллическое вещество желтого цвета, физико-химические свойства близки к свойствам азоксистробина.

1. Метрологические характеристики

При соблюдении всех регламентированных условий проведения анализа в точном соответствии с данной методикой погрешность (и её составляющие) результатов измерений при доверительной вероятности $P = 0,95$ не превышает значений, приведенных в табл. 1 для соответствующих диапазонов концентраций.

Таблица 1

Метрологические параметры

Определяемое вещество	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Показатель точности (границы относительной погрешности, $P = 0,95$), $\pm \delta$, %	Показатель повторяемости (среднеквадратичное отклонение повторяемости), σ_r , %	Показатель воспроизводимости (среднеквадратичное отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Предел повторяемости (значение допустимого расхождения между двумя результатами параллельных определений), r , %	Предел воспроизводимости (значение допустимого расхождения между результатами измерений, полученных в разных лабораториях), R , % ($P = 0,95$)
<i>Зерно кукурузы</i>						
Азоксистробин	0,01—0,1	50	7,1	9,9	20	28
Z-азоксистробин	0,01—0,1	50	7,2	10,1	20	28
<i>Масло кукурузы</i>						
Азоксистробин	0,01—0,1	50	5,8	8,1	16	23
Z-азоксистробин	0,01—0,1	50	6,9	9,7	19	27

Полнота извлечения веществ, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для всего диапазона измерений ($n = 20$) приведены в табл. 2.

**Полнота извлечения веществ, стандартное отклонение,
доверительный интервал среднего результата**

Определяемое вещество	Метрологические параметры, $P = 0,95$, $n = 20$				
	предел обнаружения, мг/кг	диапазон определяемых концентраций, мг/дм ³ , мг/кг	средняя полнота извлечения, %	стандартное отклонение, %	доверительный интервал среднего результата, %
<i>Зерно кукурузы</i>					
Азоксистробин	0,01	0,01—0,1	86,14	6,11	± 3,26
Z-азоксистробин	0,01	0,01—0,1	85,60	5,83	± 3,11
<i>Масло кукурузы</i>					
Азоксистробин	0,01	0,01—0,1	89,17	5,32	± 2,83
Z-азоксистробин	0,01	0,01—0,1	88,77	6,48	± 3,45

2. Метод измерений

Методика основана на определении веществ с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) с ультрафиолетовым детектором. Контроль азоксистробина в образцах осуществляется по содержанию действующего вещества и его основного метаболита Z-азоксистробина после экстракции из анализируемых проб кукурузы смесью ацетонитрил—вода, масла – ацетонитрилом, последовательной очистки экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей, затем на колонке с силикагелем.

Количественное определение проводится методом абсолютной калибровки.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. Средства измерений

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором с переменной длиной волны
Весы лабораторные аналитические, наибольший предел взвешивания 110 г, предел допустимой погрешности ± 0,2 мг

ГОСТ Р 53228—08

Весы лабораторные общего назначения, с наибольшим пределом взвешивания до 500 г и пределом допустимой погрешности $\pm 0,038$ г, класс точности высокий (II)	ГОСТ Р 53228—08
Колбы мерные вместимостью 2-50-2, 2-100-2, 2-250-2, 2-500-2, 2-1000-2	ГОСТ 1770—74
Меры массы	ГОСТ 7328—01
Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимостью 1,0; 2,0; 5,0; 10 см ³	ГОСТ 29227—91
Пробирки градуированные с шлифованной пробкой вместимостью 10 см ³	ГОСТ 1770—74
Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 25, 50, 100, 250, 500 и 1 000 см ³	ГОСТ 1770—74

Примечание. Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

3.2. Реактивы

Азоксибробин, аналитический стандарт с содержанием основного компонента 98,2 %	
Z-азоксибробин, аналитический стандарт с содержанием основного компонента 99,4 %	
Ацетонитрил для хроматографии, хч	ТУ 6-09-4326—76
Вода для лабораторного анализа (деионизованная, бидистиллированная)	ГОСТ Р 52501—05
n-Гексан (гексан), для хроматографии	ТУ 6-09-06-657—84
Калий углекислый (карбонат калия, поташ), хч, прокаленный	ГОСТ 4221—76
Кальций хлористый (хлорид кальция), хч, насыщенный водный раствор	ГОСТ 450—77
Кислота ортофосфорная, хч, 85 %	ГОСТ 6552—80
Кислота серная, концентрированная, хч	ГОСТ 4204—77
Кислота уксусная ледяная, хч	ГОСТ 61—75
Натрий серно-кислый (сульфат натрия) безводный, хч	ГОСТ 4166—76
Натрий углекислый (карбонат натрия), хч	ГОСТ 83—79
Натрий хлористый (хлорид натрия), хч, насыщенный водный раствор	ГОСТ 4233—77
Силикагель, для колоночной хроматографии (размер частиц 63—200 мкм), нейтральный, активный	

МУК 4.1.3274—15

Фосфор (V) оксид (фосфорный ангидрид, пентоксид фосфора), хч	ТУ 6-09-4173—85
Циклогексан, чда	ТУ 2631-069-44493179—99
Этиловый эфир уксусной кислоты (этилацетат), хч	ГОСТ 22300—76

Примечание. Допускается использование реактивов с более высокой квалификацией.

3.3. Вспомогательные средства измерений, устройства и материалы

Аппарат для встряхивания, орбита до 10 мм	ТУ 64-1-2851—78
Баня ультразвуковая с рабочей частотой 35 кГц	
Барометр-анероид с диапазоном измерения атмосферного давления 5—790 мм рт. ст.	ТУ 2504-1799—75
Воронка Бюхнера	ГОСТ 9147—80
Воронка делительная вместимостью 250 см ³	ГОСТ 9737—93
Воронки стеклянные конусные диаметром 36—40 мм и 56—60 мм	ГОСТ 25336—82
Гигрометр с диапазоном измерений относительной влажности от 30 до 90 %	ТУ 25-11-1645—84
Груша резиновая	ТУ9398-05-0576-9082—03
Колба Бунзена	ГОСТ 25336—82
Колбы конические (плоскодонные) с пришлифованной пробкой вместимостью 100, 250—300 см ³	ГОСТ 23932—90
Колбы круглодонные на шлифе (для упаривания) вместимостью 50, 150 и 250 см ³	ГОСТ 9737-93
Колонка стеклянная для препаративной хроматографии длиной 25 см, внутренним диаметром 10—12 мм	
Мембраны микропористые капроновые, размер пор 0,45 мкм	ТУ 9471-002-10471723—03
Насос водоструйный вакуумный	ГОСТ 25336—82
Ректификационная колонна с числом теоретических тарелок не менее 30	
Ротационный вакуумный испаритель с мембранным насосом, обеспечивающим вакуум до 10 мбар	
Стаканы химические, вместимостью 100 и 400 см ³	ГОСТ 25336—82

Стекловата

Стекланные палочки

Термометр с диапазоном измерений от 0 до 55 °С и ценой деления 0,1 °С

ГОСТ 28498—90

Установка для перегонки растворителей

Фильтры бумажные средней плотности

ТУ 2642-001-05015242—07

Холодильник водяной обратный

ГОСТ 9737—93

Хроматографическая колонка стальная длиной

250 мм, внутренним диаметром 4,6 мм,

заполненная обращенно-фазным сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами С8, зернением 5 мкм

Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа вместимостью 50—100 мм³

Примечание. Допускается использование вспомогательных средств измерений, устройств и материалов с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

4. Требования безопасности

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007—76, требования по электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ Р 12.1.019—09, а также требования, изложенные в технической документации на жидкостный хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—83. Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и ГН 2.2.5.2308—07. Организация обучения работников безопасности труда — по ГОСТ 12.0.004—90.

5. Требования к квалификации оператора

К выполнению измерений допускают специалиста, прошедшего обучение, освоившего методику, владеющего техникой, имеющего опыт работы на жидкостном хроматографе и подтвердившего соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п. 13.

6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха (20 ± 5) °С и относительной влажности не более 80 %;
- выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

7. Подготовка к выполнению измерений

Измерениям предшествуют следующие операции: очистка органических растворителей (при необходимости), приготовление растворов, градуировочных растворов, растворов внесения, подвижной фазы для ВЭЖХ, кондиционирование хроматографической колонки, установление градуировочных характеристик, приготовление смесей растворителей для очистки экстрактов на колонке с силикагелем, подготовка колонки с силикагелем, проверка хроматографического поведения азокси-стробина и его метаболита на ней.

7.1. Очистка органических растворителей

7.1.1. Ацетонитрил

Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора (на 1 дм³ ацетонитрила 20 г пентоксида фосфора) не менее 1 часа, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия (на 1 дм³ ацетонитрила 10 г карбоната калия).

7.1.2. *n*-Гексан

Растворитель последовательно промывают порциями концентрированной серной кислоты до тех пор, пока она не перестанет окрашиваться в желтый цвет, затем водой до нейтральной реакции промывных вод, перегоняют над прокаленным карбонатом калия.

7.1.3. Этилацетат

7.1.3.1. *Приготовление раствора натрия углекислого с массовой долей 5 %.*

Навеску $(25 \pm 0,1)$ г натрия углекислого помещают в мерную колбу вместимостью 500 см³, растворяют в бидистиллированной воде, доводят водой до метки, перемешивают.

7.1.3.2. Очистка растворителя. Растворитель промывают последовательно 5 %-м водным раствором натрия углекислого, насыщенным раствором хлористого кальция, сушат над прокаленным карбонатом калия и перегоняют или подвергают ректификационной перегонке на колонне с числом теоретических тарелок не менее 30. Хранят в темноте (в емкости из темного стекла) не более месяца.

7.2. Приготовление смеси этилацетат–циклогексан, объемное соотношение 1 : 1

В мерную колбу вместимостью 1 000 см³ помещают 500 см³ этилацетата и 500 см³ циклогексана, перемешивают. Смесь хранят в темном месте (в емкости из темного стекла) не более месяца.

7.3. Приготовление смеси растворителей для экстракции

В мерную колбу вместимостью 1 000 см³ помещают 900 см³ ацетонитрила, 100 см³ деионизованной воды, перемешивают. Смесь хранят в темном месте (в емкости из темного стекла) не более 14 дней.

7.4. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ

В мерную колбу вместимостью 1 000 см³ помещают 450 см³ ацетонитрила, добавляют 550 см³ воды, перемешивают, фильтруют через мембранный фильтр, дегазируют.

Подвижную фазу хранят в темном месте (в емкости из темного стекла) не более 14 дней.

7.5. Кондиционирование хроматографической колонки для ВЭЖХ

Промывают колонку подвижной фазой (приготовленной по п. 7.4.) при скорости подачи растворителя 1,0 см³/мин до установления стабильной базовой линии.

7.6. Приготовление градуировочных растворов и растворов внесения

7.6.1. Исходные растворы азоксистрибина и Z-азоксистрибина для градуировки (концентрация 200 мкг/см³). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 0,0100 г азоксистрибина или Z-азоксистрибина, добавляют 50—70 см³ ацетонитрила, перемешивают, доводят ацетонитрилом до метки, вновь перемешивают. Растворы хранятся в холодильнике (4—6 °С) в течение 6 месяцев.

Растворы № 1—5 готовят объемным методом путем последовательного разбавления исходных растворов для градуировки.

7.6.2. Растворы № 1 азоксистеробина и Z-азоксистеробина для градуировки и внесения (концентрация 10 мкг/см³). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 10 см³ исходного раствора азоксистеробина или Z-азоксистеробина с концентрацией 100 мкг/см³ (п. 7.6.1), разбавляют ацетонитрилом до метки, перемешивают. Растворы хранятся в холодильнике в течение 6 месяцев.

Растворы с концентрацией 10 мкг/см³ используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения веществ методом «внесено-найдено», а также контроле качества результатов измерений методом добавок.

7.6.3. Рабочие растворы № 2—6 смеси азоксистеробина и Z-азоксистеробина для градуировки (концентрация каждого вещества по 0,1—1,0 мкг/см³). В 5 мерных колб вместимостью 100 см³ помещают по 1,0; 2,0; 3,0; 5,0 и 10,0 см³ градуировочных растворов с концентрацией азоксистеробина или Z-азоксистеробина 10 мкг/см³ (п. 7.6.2), доводят до метки подвижной фазой для ВЭЖХ, приготовленной по п. 7.4, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2—6 с концентрацией азоксистеробина и Z-азоксистеробина по 0,1; 0,2; 0,3; 0,5 и 1,0 мкг/см³ соответственно.

Растворы хранятся в холодильнике в течение 3 месяцев.

7.7. Установление градуировочных характеристик

Градуировочные характеристики, выражающие зависимость площади пика (мкВ · с) от концентрации азоксистеробина или Z-азоксистеробина в растворе (мкг/см³), устанавливают методом абсолютной калибровки по 5 растворам для градуировки. В инжектор хроматографа вводят по 20 мм³ каждого градуировочного раствора № 2—6 и анализируют в условиях хроматографирования по п. 9.4. Осуществляют не менее 3 параллельных измерений.

7.8. Приготовление смесей гексан—этилацетат для очистки экстрактов на колонке с силикагелем

7.8.1. Смесь гексан—этилацетат (объемное соотношение 8 : 2). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 80 см³ гексана и 20 см³ этилацетата, перемешивают.

7.8.2. Смесь гексан—этилацетат (объемное соотношение 7 : 3). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 70 см³ гексана и 30 см³ этилацетата, перемешивают.

7.8.3. Смесь гексан–этилацетат (объемное соотношение 4 : 6). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 40 см³ гексана и 60 см³ этилацетата, перемешивают.

7.9. Подготовка колонки с силикагелем для очистки экстрактов

Нижнюю часть стеклянной колонки длиной 25 см, внутренним диаметром 10—12 мм уплотняют тампоном из стекловаты, выливают в колонку (при открытом кране) суспензию 5 г силикагеля в 30 см³ гексана. Дают растворителю стечь до верхнего края сорбента, на который помещают слой безводного сульфата натрия высотой 1 см. Колонку последовательно промывают смесью гексан–этилацетат в объемном соотношении 7 : 3, затем 8 : 2 порциями по 30 см³, скорость прохождения растворителя 1—2 капли в секунду. Колонка готова к работе.

*7.10. Проверка хроматографического поведения азоксистробина и Z-азоксистробина на колонке с силикагелем**

В круглодонную колбу вместимостью 10 см³ помещают по 0,5 см³ растворов № 1 азоксистробина и Z-азоксистробина с концентрацией 10 мкг/см³, упаривают досуха на ротационном испарителе при температуре водяной бани не выше 35 °С. Остаток растворяют 1 см³ этилацетата, вносят 4 см³ гексана, помещают на ультразвуковую баню на 30 с. Раствор наносят на колонку, подготовленную по п. 7.9. Колбу обмывают дважды смесью гексан–этилацетат (8 : 2, по объему) порциями по 3 см³, которые также наносят на колонку. Скорость прохождения растворителя через колонку – 1—2 капли в секунду. Промывают колонку 25 см³ смеси гексан–этилацетат в объемном соотношении 8 : 2, затем 50 см³ смеси гексан–этилацетат (7 : 3), элюат отбрасывают.

Затем колонку промывают 60 см³ смеси гексан–этилацетат (4 : 6, по объему) со скоростью 1—2 капли в секунду. Фракционно (по 10 см³) отбирают элюат, упаривают, остатки растворяют в 2 см³ подвижной фазы для ВЭЖХ, анализируют на содержание азоксистробина и Z-азоксистробина по п. 9.4.

Фракции, содержащие азоксистробин и Z-азоксистробин, объединяют и вновь анализируют.

* Проверку хроматографического поведения веществ следует проводить обязательно, поскольку профиль вымывания может изменяться при использовании новой партии сорбентов и растворителей.

8. Отбор и хранение проб

Отбор проб производится в соответствии с правилами, определенными: ГОСТ 10852—86 «Семена масличные. Правила приемки и методы отбора проб»; ГОСТ 13634—90 «Кукуруза. Требования при заготовках и поставках»; ГОСТ Р 52062—03 «Масла растительные. Правила приемки и методы отбора проб»; ГОСТ Р 8808—2000 «Масло кукурузное. Технические условия»; «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, продуктов питания и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов (№ 2051—79 от 21.08.79).

Зерно кукурузы подсушивают в темноте до постоянного веса и хранят в тканевых мешочках в сухом, защищенном от света месте при комнатной температуре не более 6 месяцев. Пробы масла (помещенные в стеклянные флаконы) хранят в холодильнике в течение 3 месяцев. Для длительного хранения измельченные пробы зерна (аналитические образцы массой 20 г) замораживают и хранят при температуре $-18\text{ }^{\circ}\text{C}$.

Перед анализом пробы зерна измельчают с помощью гомогенизатора.

9. Выполнение определения

9.1. Экстракция

9.1.1. Зерно кукурузы

Образец измельченных проб массой 20 г помещают в плоскодонную колбу вместимостью $250\text{--}300\text{ см}^3$, добавляют 50 см^3 смеси ацетонитрил–вода в объемном соотношении 9 : 1, интенсивно встряхивают (или гомогенизируют) в течение 1 мин, затем помещают на аппарат для встряхивания на 30 минут.

Пробам дают отстояться, затем надосадочную жидкость фильтруют на воронке Бюхнера с помощью разряжения, создаваемого водоструйным насосом, через двойной бумажный фильтр средней плотности. Экстракцию повторяют дважды, растворы фильтруют на воронке Бюхнера. Остаток на фильтре промывают 10 см^3 ацетонитрила.

Объединенный отфильтрованный экстракт переносят в колбу для упаривания на 250 см^3 и упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше $35\text{ }^{\circ}\text{C}$ до водного остатка (объем $20\text{--}30\text{ см}^3$). Очищают перераспределением в системе несмешивающихся растворителей по п. 9.2, затем на колонке с силикагелем по п. 9.3.

9.1.2. Масло кукурузы

В коническую колбу вместимостью 100 см³ помещают 20 г масла и растворяют в 50 см³ гексана. Полученный раствор переносят в делительную воронку вместимостью 250 см³, добавляют 50 см³ ацетонитрила, насыщенного гексаном, и встряхивают смесь в течение 2 мин. После полного разделения слоев нижний (ацетонитрильный) слой собирают в плоскодонную колбу объемом 250 см³. Экстракцию повторяют дважды, используя по 30 см³ ацетонитрила. Объединенный ацетонитрильный экстракт переносят в новую делительную воронку вместимостью 250 см³, добавляют 20 см³ гексана, насыщенного ацетонитрилом, и интенсивно встряхивают в течение 2 мин. После полного разделения слоев нижний ацетонитрильный слой собирают в плоскодонную колбу вместимостью 250 см³, а верхний (гексан) отбрасывают. Ацетонитрильную фракцию возвращают в делительную воронку и повторяют процедуру еще раз, используя 30 см³ гексана. Ацетонитрильный экстракт переносят в колбу для упаривания на 250 см³, упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35 °С досуха и очищают на колонке с силикагелем по п. 9.3.

9.2. Очистка экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей

Водный остаток в колбе, полученный по п. 9.1.1, переносят в делительную воронку вместимостью 250 см³, колбу дополнительно обмывают 20 см³ деионизованной воды, которую также переносят в воронку, вносят 20 см³ насыщенного раствора хлористого натрия, перемешивают.

В делительную воронку вносят 50 см³ смеси циклогексан–этилацетат (1 : 1, по объему), интенсивно встряхивают в течение 2 мин, после полного разделения фаз верхний органический слой переносят в колбу для упаривания, фильтруя через слой (толщиной около 1,5 см) безводного сульфата натрия, помещенный на бумажном фильтре в конусной воронке. Процедуру экстракции водной фазы повторяют дважды новыми порциями по 30 см³ смеси циклогексан–этилацетат (1 : 1, по объему), после завершения экстракции сульфат натрия промывают 15 см³ используемой смеси циклогексан–этилацетат. Объединенный отфильтрованный через слой безводного сульфата натрия экстракт упаривают досуха (не более 35 °С) и дополнительно очищают на колонке с силикагелем по п. 9.3.

9.3. Очистка экстракта на колонке с силикагелем

Остаток, полученный по пп. 9.1.2 или 9.2, находящийся в круглодонной колбе, растворяют в 1 см³ этилацетата, вносят 4 см³ гексана, помещают на ультразвуковую баню на 30 с. Раствор наносят на колонку, подготовленную по п. 7.9. Колбу обмывают дважды смесью гексан–этилацетат (8 : 2, по объему) порциями по 3 см³, которые также наносят на колонку. Скорость прохождения растворителя через колонку – 1—2 капли в секунду. Промывают колонку последовательно 25 см³ смеси гексан–этилацетат в объемном соотношении 8 : 2, затем 50 см³ смеси гексан–этилацетат (7 : 3, по объему), элюат отбрасывают.

Азоксистробин и его метаболит Z-азоксистробин элюируют с колонки 60 см³ смеси гексан–этилацетат в объемном соотношении 4 : 6 со скоростью 1—2 капли в секунду, собирая элюат в круглодонную колбу вместимостью 100 см³, раствор упаривают досуха при температуре не выше 35 °С, остаток растворяют в 2 см³ подвижной фазы, приготовленной по п. 7.4, и анализируют на содержание азоксистробина и Z-азоксистробина по п. 9.4.

Примечание. Объем элюента может быть изменен в соответствии с результатами проверки хроматографического поведения вещества на колонке по п. 7.10.

9.4. Условия хроматографирования

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах.

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором.

Рабочие длины волн: 255 и 276 нм*.

Хроматографическая колонка стальная длиной 250 мм, внутренним диаметром 4,6 мм, заполненная обращенно-фазным сорбентом с привитыми монофункциональными полярными группами C8, зернением 5 мкм.

Температура колонки: комнатная.

Скорость потока элюента: 1,0 см³/мин.

Объем вводимой пробы: 20 мм³.

Подвижная фаза № 1: ацетонитрил–вода (45 : 55, по объему).

Линейный диапазон детектирования 2—20 нг.

* Для достоверности идентификации азоксистробина и его метаболита их детектирование возможно при длине волны 276 нм, поскольку в данной области интенсивность поглощения веществ \approx в 2,1 (Z-азоксистробин) и в 2,9 (азоксистробин) раза ниже, чем при 255 нм. Соблюдение соотношения площадей пиков при этих волнах подтверждает наличие остаточных количеств действующего вещества и его метаболита в пробе.

Образцы, дающие пики большие, чем градуировочный раствор с концентрацией 1,0 мкг/см³, разбавляют подвижной фазой, приготовленной по п. 7.4.1 (не более, чем в 50 раз).

10. Обработка результатов анализа

Содержание азоксистробина в пробах зерна и масла кукурузы с учетом его основного метаболита Z-азоксистробина в эквиваленте действующего вещества (X , мг/кг) рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{(A + B) \cdot V}{m}, \text{ где}$$

A, B – концентрации азоксистробина и Z-азоксистробина соответственно, найденные по градуировочным графикам в соответствии с величинами площадей хроматографических пиков, мкг/см³;

V – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см³;

m – масса анализируемого образца, г.

11. Проверка приемлемости результатов параллельных определений

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости:

$$\frac{2 \cdot |X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq r, \text{ где} \quad (1)$$

X_1, X_2 – результаты параллельных определений, мг/кг;

r – значение предела повторяемости (табл. 1), при этом $r = 2,8\sigma$.

При невыполнении условия (1) выясняют причины превышения предела повторяемости, устраняют их и вновь выполняют анализ.

12. Оформление результатов

Результат анализа представляют в виде:

$$(\bar{X} \pm \Delta) \text{ мг/кг при вероятности } P = 0,95, \text{ где}$$

\bar{X} – среднее арифметическое результатов определений, признанных приемлемыми, мг/кг;

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/кг:

$$\Delta = \frac{\delta \cdot X}{100}, \text{ где}$$

δ – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.

Если содержание компонента менее нижней границы диапазона определяемых концентраций, результат анализа представляют в виде:

*«содержание азоксистробина и Z-азоксистробина в пробах зерна и масла кукурузы – менее 0,01 мг/кг»**.

* – 0,01 мг/кг – предел обнаружения в пробах азоксистробина и Z-азоксистробина в пробах зерна и масла кукурузы.

13. Контроль качества результатов измерений

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-1-6—02 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

13.1. Контроль стабильности градуировочной характеристики.

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят в начале и по окончании каждой серии анализов.

При контроле стабильности градуировочной характеристики проводят измерения не менее трех образцов концентраций для градуировки, содержание азоксистробина и Z-азоксистробина в которых должно охватывать весь диапазон концентраций от 0,1 до 1,0 мг/см³.

Градуировочная характеристика считается стабильной, если для каждого градуировочного раствора, используемого для контроля, сохраняется соотношение:

$$A = \frac{|X - C| \cdot 100}{C} \leq B, \text{ где} \quad (2)$$

X – концентрация азоксистробина и Z-азоксистробина в пробе при контрольном измерении, мг/см³;

C – известная концентрация градуировочного раствора азоксистробина и Z-азоксистробина, взятая для контроля стабильности градуировочной характеристики, мг/см³;

B – норматив контроля погрешности градуировочной характеристики, % (равен 10 % при $P = 0,95$).

Если величина расхождения (A) превышает 10 %, делают вывод о невозможности применения градуировочной характеристики для дальнейших измерений. В этом случае выясняют и устраняют причины нестабильности градуировочной характеристики и повторяют контроль ее

стабильности с использованием других градуировочных растворов азоксистеробина и Z-азоксистеробина, предусмотренных МВИ. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики устанавливают ее заново согласно п. 7.7.

Стабильность результатов измерений контролируют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов.

13.2. Плановый внутрилабораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится методом добавок.

Величина добавки C_d должна удовлетворять условию:

$$C_d \geq \Delta_{n,\bar{X}} + \Delta_{n,\bar{X}'}, \text{ где}$$

$\pm \Delta_{n,\bar{X}}$ ($\pm \Delta_{n,\bar{X}'}$) – характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце (расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой соответственно), мг/дм³, мг/кг.

Допустимо характеристику погрешности результатов анализа при внедрении методики в лаборатории устанавливать на основе выражения с последующим уточнением по мере накопления информации:

$$\Delta_n = \pm 0,84 \Delta, \text{ где}$$

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/кг:

$$\Delta = \frac{\delta \cdot X}{100}, \text{ где}$$

δ – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.

Контроль проводят путем сравнения результата контрольной процедуры K_x с нормативом контроля K .

Результат контроля процедуры K_x рассчитывают по формуле:

$$K_x = \bar{X}' - \bar{X} - C_d, \text{ где}$$

\bar{X}' , \bar{X} , C_d – среднее арифметическое результатов параллельных определений (признанных приемлемыми по п. 11) содержания компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки соответственно, мг/кг.

Норматив контроля K рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{n,\bar{X}'}^2 + \Delta_{n,\bar{X}}^2}$$

Проводят сопоставление результата контрольной процедуры (K_k) с нормативом контроля (K).

Если результат контрольной процедуры удовлетворяет условию

$$|K_k| \leq K, \quad (3)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (3) процедуру контроля повторяют. При повторном невыполнении условия (3) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

13.3. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости.

Расхождение между результатами измерений, выполненных в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), не должно превышать предела воспроизводимости (R):

$$\frac{2 \cdot |X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq R, \text{ где} \quad (4)$$

X_1, X_2 – результаты измерений, выполненных в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), мг/кг;

R – предел воспроизводимости (в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.