

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
по определению микроколичеств
пестицидов в продуктах питания,
кормах и внешней среде

Сборник № 25

Москва
1997 г.

Министерство сельского хозяйства
и продовольствия
Российской Федерации

Государственная комиссия
по химическим средствам борьбы
с вредителями, болезнями растений и сорняками

Т О Д И Ч Е С К И Е У К А З А Н И Я

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

Сборник № 25

Москва
Центр научно-технической информации,
пропаганды и рекламы
1997г.

**Государственная комиссия по химическим средствам борьбы с
вредителями, болезнями растений и сорняками**

Редакционная коллегия:

**Калинин В.А. -к.с.н., профессор, зав.кафедры ТСХА; Пушкина Г.П. - к.б.н.,
Российский институт лекарственных культур; Борисов Г.С.- зав. КТЛ РРСТАЗР;
Федорова Н.Е.- к.х.н., МНИИГ им.Эрисмана.**

**Настоящие методические указания предназначены для санитарно-эпидемиологи-
ческих станций и научно-исследовательских учреждений Минздрава РФ, а также
ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий
Минсельхозпрода РФ и лабораторий других ведомств, занимающихся определением
остаточных количеств пестицидов в продуктах питания, кормах и объектах окружа-
ющей среды.**

**Методические указания апробированы и рекомендованы в качестве официальных
Группой экспертов при Госхимкомиссии по химическим средствам борьбы с вреди-
телями, болезнями растений и сорняками.**

**Ответственный за выпуск - Орехов Д.А., председатель Госхимкомиссии
тел. 207-63-90**

**Сборник подготовлен к изданию Российской республиканской станцией защиты
растений Департамента химизации и защиты растений Минсельхозпрода РФ.**

г.Раменское Московской обл., ул.Нефтегазосъемки 11/41 тел.(246) 3-09-52

СОДЕРЖАНИЕ:

1. Временные методические указания по определению остаточных количеств 2-метил-4-диметиламинометил- бензимидазол- 5 - ол- дигидрохлорида в воде, почве, зерне и зеленой массе кукурузы методом тонкослойной хроматографии. 29.07.91 г. № 6264-91стр.5
2. Методические указания по измерению концентраций 2-амино-4,6 диметил-1,3-пиримидина в воде методом жидкостной хроматографии. 29.07.91 г. № 6152-91 9
3. Временные методические указания по определению 2-амино-4-диметиламино-6-хлор - 1,3,5-триазина в воде хроматографическими методами. 29.07.91 г. № 6161-91 16
4. Временные методические указания по определению 2-амино-4-диметиламино-6- хлор- 1,3,5-триазина в воздухе хроматографическими методами. 29.07.91 г. № 6159-91 21
5. Временные методические указания по определению остаточных количеств диметилового эфира аминокислоты в воде, почве, яблоках, виноградном соке, эфирных маслах, рисе, картофеле методом газовой хроматографии. 29.07.91 г. № 6230-91 27
6. Методические указания по измерению концентрации диниконазола в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии. 29.07.91 г. № 6156-91 33
7. Методические указания по определению остаточных количеств N-окси-2,6 - лутидина в воде, почве, зеленой массе люцерны методом тонкослойной хроматографии. 29.07.91 г. № 6179-91 36
8. Временные методические указания по измерению концентраций N-окси-2,6-лутидина в воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии. 29.07.91 г. № 6178-91 40
9. Методические указания по измерению концентраций 2-метоксикарбонил-N-(4,6 - диметил-1,3-пиримидин-2-ил)-аминокарбонил-бензолсульфамида и его калиевой соли в воздухе рабочей зоны методом жидкостной хроматографии. 29.07.91 г. № 6171-91 45
10. Временные методические указания по измерению концентраций карбамоил- метил- пиразола в воздухе рабочей зоны методом тонкослойной хроматографии. 29.07.91 г. № 6236-91 51
11. Методические указания по измерению концентраций павстима в воздухе рабочей зоны колориметрическим методом. 29.07.91 г. № 6277-91 54
12. Методические указания по измерению концентрации тебутиурона в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии. 29.07.91 г. № 6199-91 57
13. Временные методические указания по измерению концентраций тефлубензурана в воздухе рабочей зоны хроматографическими методами. 29.07.91 г. № 6234-91 61

14. Временные методические указания по измерению концентраций тиолона в воздухе рабочей зоны методами тонкослойной хроматографии и спектрофотометрии. 29.07.91 г. № 6168-91 65
15. Методические указания по измерению концентраций N-(4-метокси-6-метил-1,3,5-триазин-2-ил)-N'-(2,5-диметилфенил) сульфонилмочевина в воздухе рабочей зоны методом тонкослойной хроматографии. 29.07.91 г. № 6240-91 70
16. Временные методические указания по измерению концентраций флуфеноксулона в воздухе рабочей зоны хроматографическими методами. 29.07.91 г. № 6235-91 73
17. Методические указания по измерению концентраций смеси фосфитов (промежуточные продукты синтеза препарата эфаль-М) в воздухе рабочей зоны фотометрическим методом. 29.07.91 г. № 6266-91 77
18. Методические указания по измерению концентраций хлорсульфулона и его калиевой соли в воде методом газожидкостной хроматографии. 29.07.91 г. № 6167-91 80
19. Методические указания по измерению концентраций хлорсульфулона и его калиевой соли в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии. 29.07.91 г. № 6170-91 87
20. Методические указания по измерению концентраций экостима в воздухе рабочей зоны фотометрическим методом. 29.07.91 г. № 6276-91 94
21. Методические указания по определению остаточных количеств эталфлуралина в семенах хлопчатника и хлопковом масле методом газожидкостной хроматографии. 29.07.91 г. № 6244-91 97
Алфавитный указатель. 106

Утверждено
Министерством здравоохранения СССР
"29" июля 1991 г.
№ 6170-91

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕНТРАЦИЙ ХЛОРСУЛЬFUРОНА И ЕГО КАЛИЕВОЙ СОЛИ В ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ МЕТОДОМ ГАЗОЖИДКОСТНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ.

1. Краткая характеристика препарата.

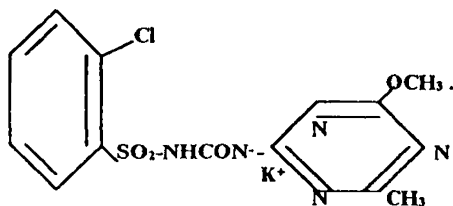
Торговое наименование: препарат-1, хардин, ленок.

Производитель: Россия.

Действующее вещество: калиевая соль хлорсульфурина.

Калиевая соль N-[(4-метил-6-метокси-1,3,5-триазинил-2)аминокарбонил]-2-хлорбензол-сульфонамида.

Структурная формула:



Эмпирическая формула: C₁₂H₁₁N₅O₄SClK.

Молекулярная масса: 395,50.

Калиевая соль хлорсульфурина представляет собой тонкодисперсный порошок светлосерого цвета.

Растворимость при 295,5°K (22,5°С) в 100 гр. растворителя:

1. Вода	- 14
2. Ацетон	- 0,28
3. Этиловый спирт	- 1,65
4. Бензол	- 1,28

Упругость паров калиевой соли хлорсульфурина при 298°K (25°) < 1 x 10⁻⁶ мм.рт.ст.

При pH 2-3 калиевая соль хлорсульфурина переходит в хлорсульфурон, в результате чего растворимость в воде уменьшается, а в органических растворителях резко возрастает.

В воздухе рабочей зоны может находиться в виде аэрозоля.

ЛД₅₀ для крыс - 9220,5 мг/кг.

ПДК калиевой соли хлорсульфурина в воздухе рабочей зоны 5 мг/м³.

Область применения препарата хардин 12,5% в.р. - селективный гербицид для до- и послевсходовой обработки посевов злаковых.

Разработчики: Лузянин В.П., Рубцова Е.С., Школина Л.А. (НИИХСЗР, г. Москва), Шкодич П.Е., Изория Л.Е., Селин Н.К., (ВНИИГТП, г. Волгоград).

2. Методика определения калиевой соли хлорсульфурана .

2.1. Основные положения.

2.1.1. Принцип метода.

Определение основано на улавливании аэрозоля вещества на фильтр, извлечении вещества с фильтра ацетоном и газожидкостной хроматографии с применением селективного детектора по захвату электронов (ДЭЗ). Отбор проб и их концентрирование проводился с применением фильтрующего материала-стекловата или обеззоленный бумажный фильтр "синяя лента".

2.1.2. Избирательность метода.

Метод обеспечивает полную селективность. Определению не мешают полупродукты получения препарата.

2.1.3. Метрологическая характеристика метода.

Нижний предел измерения в хроматографируемом объеме 1,5 нг.

Нижний предел измерения в воздухе 0,5 мг/м³. (при отборе 15 литров).

Диапазон измеряемых концентраций калиевой соли хлорсульфурана (КСХС) в воздухе от 0,5 до 10 мг/м³.

Суммарная погрешность не превышает 18,0%.

Время выполнения определения (включая отбор образца) КСХС в одной пробе при одновременной подготовке двух параллельных образцов 30 минут.

2.2. Реактивы, растворы и материалы.

Ацетон, ос.ч., ТУ 6-09-3513-82.

Хлороформ, х.ч., ТУ 6-09-4263-76.

Твердый носитель - сферохром-1, зернением 0,15-0,30 мм.

Жидкая фаза - жидкость кремнеорганическая ПФМС-4, ГОСТ 15866-70.

Азот, ос.ч., ГОСТ 9293-73, из баллона с редуктором.

Этанол, абсолютированный, ГОСТ 17299-78:

Дистиллированная вода, ГОСТ 6709-72.

Кислота ортофосфорная, ч., ГОСТ 6552-68.

Калиевая соль хлорсульфурана (КСХС) с содержанием основного вещества не менее 98%.

Стекловата тонковолокнистая.

Фильтры обеззоленные "синяя лента", ТУ 6-09-1678-77.

2.3. Приборы, аппаратура, посуда.

Газовый хроматограф типа "Цвет-100", ТУ 1.550.127, снабженный детектором по захвату электронов, порог чувствительности детектора по линдану - $2,5 \times 10^{-10}$ мг/с.

Колонка стеклянная длиной 100 см, с внутренним диаметром 3 мм.

Аспираторное устройство, модель 822 ТУ 61-1-862-72, с объемным расходом воздуха от 1 до 20 дм³/мин.

Цилиндр 4-50, ГОСТ 1770-74.

Мерные колбы, ГОСТ 1770-74, вместимостью 100 мл и 50 мл.

Пипетки, ГОСТ 20292-74, вместимостью 10,5,2 мл с делениями.

Делительные воронки, вместимостью 100 мл, ГОСТ 25336-82.

Микрошприц МШ-10М, ТУ 2-833-106.

Колбы грушевидные вместимостью 50 мл, ГОСТ 9737-70.

Колба 2-25-2, ГОСТ 1770-74.

Колба 2-50-2, ГОСТ 1770-74.

Воронка В-36-50 ХС, ГОСТ 25336-82.
Чашка фарфоровая вместимостью 250 мл, ГОСТ 9147-73.
Пробирка П-2-10-14/23 ХС, ГОСТ 1770-74.
Пробирка П-2-15-14/23 ХС, ГОСТ 1770-74.
Холодильник Х111-1-200-14/23 ХС, ГОСТ 25336-82.
Воронка ВК-50 ЗС ГОСТ 25336-82.
Линейка измерительная, цена деления 1 мм, ГОСТ 4272-75.
Баня водяная, ТУ 64-1-2850-76.
Регулятор температуры УКТ-4 У-2, ТУ 25-111378-77.
Термометр контактный типа ТПК, ГОСТ 9871-61.
Термометр, ГОСТ 215-73, ТЛ-2, цена деления 1° С.
Секундомер механический СОП-пр. 2а3-000, ГОСТ 5072-79.
Барометр ВК-75, ТУ 35-04-223-75, цена деления 0,1 кПа.
Весы аналитические, лабораторные, общего назначения, тип ВЛА-200М, ТУ 25-06-1049-72.
Весы лабораторные, технические ВЛКТ-500М, 4-ый класс, ГОСТ 24104-80.
Набор разновесов Г-2-210, ГОСТ 7328-82.
Насос водоструйный, ГОСТ 25336-82.
Шкаф сушильный, электрический 2В-151, ТУ 64-1-1411-76.
Аппарат универсальный для встряхивания АВУ-6с, ТУ 64-1-2451-72.
Алонж для фильтров ИРА-20он, ТУ 690-00-000.
Бюксы СН-60/14 или СН-85/15, ГОСТ 7148-70.

2.4. Отбор пробы.

Готовят стеклянную трубку длиной 50-100 мм с внутренним диаметром 6 мм. С одной стороны в трубку на расстоянии 5-7 мм от края помещают предварительно промытую в ацетоне и высушенную стекловату массой 70-100 мг. Стекловату слегка уплотняют так, чтобы она размещалась в трубке на длине 15-20 мм. При 2-ом варианте, т.е. при использовании бумажного фильтра "синяя лента", в соответствии с размером алонжа для фильтра, плотно прижимают его накладной гайкой для обеспечения герметичности между фильтром и воронкой алонжа.

Подготовленную трубку или алонж с фильтром присоединяют к аспиратору и пропускают анализируемый воздух с объемным расходом 3 л/мин в течение 5 мин, что обеспечивает измерение 1/2 ПДК (ОБУВ). Трубка с закрытыми концами может храниться в холодильнике до 2-х месяцев. Это же относится к хранению фильтра в бюксе.

2.5. Подготовка к определению.

2.5.1. Приготовление стандартных и градуировочных растворов.

Стандартные растворы калиевой соли хлорсульфурона:

0,10 мг/мл - раствор №1.

0,01 мг/мл - раствор №2.

10-20 мг КСХС взвешивают в мерной колбе вместимостью 25 мл на аналитических весах, записывая результат до четвертого знака. Приливают 1 мл дистиллированной воды, после растворения навески добавляют ацетон до метки, тщательно перемешивая содержимое колбы и рассчитывают концентрацию вспомогательного раствора с учетом чистоты стандартного вещества.

Из вспомогательного раствора разбавлением готовят стандартные растворы КСХС в ацетоне с концентрациями 0,1 мг/мл (№1) и 0,01 мг/мл (№2).

Способ приготовления градуировочных растворов из стандартных растворов №1 и №2 представлен в Таблице 1.

Стандартные растворы стабильны при хранении в холодильнике в течение месяца при условиях, исключающих испарение раствора.

Градуировочные растворы с содержанием калиевой соли хлорсульфурона от 0,00075 мг/мл до 0,015 мг/мл готовят соответствующим разбавлением стандартного раствора №1 и №2 ацетоном.

Таблица 1.

Номер градуиров. раствора	Стандартный раствор №1 (0,1 мг/мл) мл	Стандартный раствор №2 (0,01 мг/мл) мл	Растворит. ацетон	Концентрация градуиров. раствора, мг/мл
3	-	3,75	46,25	0,00075
4	-	10,00	40,00	0,00200
5	2,50	-	47,50	0,00500
6	5,00	-	45,00	0,01000
7	7,50	-	42,50	0,01500

2.5.2. Подготовка колонки.

Для приготовления насадки для колонки на технических весах взвешивают 20 гр сорбента сферохром-1 в бюксе и помещают в сушильный шкаф для просушивания при температуре 150°C на 5 часов. После охлаждения с закрытой крышкой до 20-30°C сорбент помещают в фарфоровую чашку вместимостью 250 мл со спиртовым раствором (60-70 мл) ортофосфорной кислоты с массой 2% от веса сорбента.

Для испарения спирта чашку с содержимым нагревают на водяной бане при температуре 70-80°C, осторожно помешивая. Спирт упаривают почти досуха. Затем таким же способом наносят кремнеорганическую жидкость ПФМС-4 с массой 4% от веса носителя. Для растворения ПФМС-4 используют хлороформ, который упаривают при температуре 50-89°C досуха.

Хроматографическую колонку заполняют насадкой с присоединением к слабому вакууму. Достаточная плотность и равномерность набивки обеспечивается непрерывным постукиванием по колонке. Колонку кондиционируют при скорости азота 50 мл/мин в режиме программирования температуры от 50 до 270°C со скоростью нагрева 2°C/мин, а затем в изотермическом режиме при 270 °C в течение 6-8 часов без присоединения колонки к детектору. Общую подготовку прибора проводят согласно инструкции.

2.5.3. Построение градуировочного графика.

После установки подготовленной колонки в хроматограф следует убедиться, что падение напряжения, измеренное согласно технического описания ДПР, составляет 30-40 в. Затем приступают к градуировке прибора. Для этого вводят в хроматограф по 2 мкл каждого градуировочного раствора не менее 3-х раз, измеряют высоту пика линейкой и строят градуировочный график зависимости высоты пика от массовой концентрации КСХС в градуировочном растворе.

При данной градуировке необходимо провести измерение коэффициента извлечения КСХС с фильтра или со стекловолокна трубки. Для этого на фильтр (стекловолокно) необходимо нанести по одному мл градуировочных растворов и провести аспирацию воздуха через фильтр (стекловолокно) с объемной скоростью 3 л/мин в течение 5 мин. После экстракции соли проводят 3-х кратное хроматографирование. Коэффициент извлечения определяют по соотношению нанесенной на фильтр (стекловолокно) КСХС и определенного количества.

При использовании градуировочного графика, построенного на основании полученных данных после этой процедуры, вводить коэффициент извлечения в расчетную формулу не требуется.

2.6. Описание определения.

1-ый вариант:

В пробирку вместимостью 10 мл пипеткой вместимостью 1 мл приливают 0,5 мл водно-спиртовой смеси (1:10), затем туда же стеклянной палочкой выталкивают стеклолату из пробоотборной трубки, закрывают пробирку пробкой и выдерживают в течение 15 мин. После этого приливают 9,5 мл ацетона пипеткой вместимостью 10 мл, встряхивают

содержимое пипетки в течение 30 сек, затем анализируют ацетоновый экстракт, вводя в хроматограф по 2 мкл раствора трехкратно, соблюдая условия хроматографирования.

2-ой вариант:

Бумажный фильтр пинцетом вынимают из алонжа, помещают в бюкс, приливают на фильтр пипеткой вместимостью 2 мл 0,5 мл водно-спиртовой смеси (1:10) и закрывают бюкс крышкой на 15 мин. После этого в бюкс приливают 10,8 мл ацетона, закрывают бюкс крышкой и помещают его в аппарат для встряхивания на 30 мин. Затем экстракт переливают в пробирку вместимостью 15 мл, бюкс с фильтром дважды ополаскивают ацетоном по 3 мл, ацетон объединяют с экстрактом и упаривают ацетон на водяной бане при 50-60°C под струей воздуха до 10 мл. Полученный раствор анализируют трижды на хроматографе.

Условия хроматографирования.

Длина колонки, см.....	100
Внутренний диаметр колонки, мм.....	3
Насадка колонки.....	сферохром-1, зернением 0,15-0,30 мм
Жидкая фаза.....	ПФМС-4 в количестве 4%(мас) + 2% ортофос- форной кислоты.
Температура, °С	
колонки.....	200
испарителя.....	300
детектора.....	250
Скорость потока газа-носителя, мл/мин	
через колонку.....	60
через детектор.....	150
Скорость диаграммной ленты, мм/час.....	60
Шкала электрометра, ма.....	10 x 10
Объем вводимой пробы, мкл.....	2
Абсолютное время удерживания, сек.....	220
Линейный диапазон определения, нг.....	1,50-30,00

2.7. Обработка результатов анализа.

Перед проведением измерений ежедневно по градуировочному раствору с массовой концентрацией 2 x 10 мкг/г проводят коррекцию градуировочного коэффициента, который рассчитывают по формуле:

$$K = \frac{Q}{h}$$

где:

Q - масса КСХС, введенная в хроматограф, нг;

h - высота пика, мм.

Концентрация (С) в миллиграммах на куб.метр вычисляют по формуле:

$$C = \frac{K \times h \times b \times 10}{a \times V_{ст}}$$

где:

K - градуировочный коэффициент;

h - высота пика КСХС, измеренная при анализе пробы воздуха, мм;

b - объем экстракта в мл;

a - объем экстракта, введенного в испаритель, мкл;

$V_{ст}$ - объем воздуха, отобранного для анализа, приведенный к стандартным условиям по ГОСТ 12.1.005-76, при температуре 20°C и атмосферном давлении 101 кПа (760 мм.рт.ст.) в литрах и вычисляемый по формуле:

$$V_{ст} = \frac{V_t \times 293 \times P}{(273 + t) \times 101,3}$$

где:

V_t - объем воздуха, взятый для анализа при температуре t в месте отбора пробы, л;

P - атмосферное давление, кПа;

t - температура воздуха в месте отбора пробы, °C.

3. Требования безопасности.

При проведении анализов необходимо выполнять правила техники безопасности при работе со стеклом, электрооборудованием, ЛВЖ, кислотами, а также соблюдать правила производственной санитарии и личной гигиены при работе в химической лаборатории.

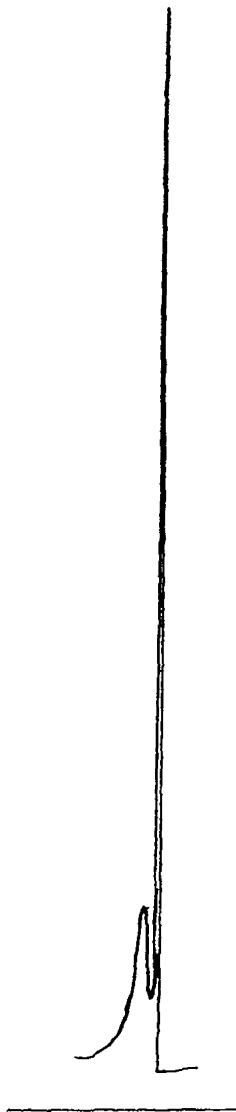


Рис.1
Хроматограмма анализа ацетонового раствора
калиевой соли хлорсульфуона

Алфавитный указатель

	стр.
1. 2-Амино-4,6-диметил-1,3-пиримидин	- 9
2. 2-Амино-4-диметиламино-6-хлор-1,3,5-триазин	- 16,21
3. 2-Метил-4-диметиламинометил-бензимидазол-5-ол-дигидрохлорид	- 5
4. 2-Метоксикарбонил-N-(4,6-диметил-1,3-пиримидин-2ил)-аминокарбонил-бензолсульфамид	- 45
5. 2-Метоксикарбонил-N-(4,6-диметил-1,3-пиримидин-2ил)-аминокарбонил-бензолсульфамид калиевая соль	- 45
6. 5-окси-1,3-бензоксатиолон -2	- 65
7. N - (4-метокси-6-метил-1,3,5-триазин-2ил)-N' -(2,5-диметилфенил)сульфонилмочевина	- 70
8. N-оксид-2,6-лугидина и янтарной кислоты комплекс	- 36,40
9. Амбиол	- 5
10. Аминопиримидин	- 9
11. Аминофумаровой кислоты диметиловый эфир	- 27
12. Анкор-5	- 45
13. Анкор-85	- 45
14. Грамекс, метаболит и полупродукт синтеза	- 16,21
15. Дигидроаспарагиновой кислоты диметиловый эфир	- 27
16. Диниконазол	- 33
17. 1-Карбамоил-3(5)-метилпиразол	- 51
18. Каскад	- 73
19. Ленок	- 80,87
20. Люцис	- 36,40
21. ММП	- 51
22. Номолт	- 61
23. Павстим	- 54
24. Препарат-1	- 80,87
25. Соналан	- 97
26. Спайк	- 57
27. Суми-8	- 33
28. Тебутиурон	- 57
29. Тетфлубензурон	- 61
30. Тиолон	- 65
31. Утнур	- 70
32. Флуфеноксурон	- 73
33. Фосфитов смесь	- 77
34. Фумар	- 27
35. Хардин	- 80,87
36. Хлорсульфурина калиевая соль	- 80,87
37. Экостим	- 94
38. Эталфлуралин	- 97
39. Эфаль-М, промежуточные продукты синтеза	- 77