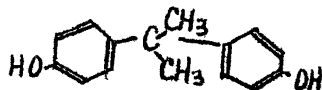


МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ

К ОПРЕДЕЛЕНИЮ ДИФЕНИЛОПРОПАНА, А ТАКЖЕ НЕКОТОРЫХ
ФЕНОЛОВ В ЕГО ПРИСУТСТВИИ, ПРИ САНИТАРНО-ХИМИЧЕСКИХ
ИССЛЕДОВАНИЯХ ИЗДЕЛИЙ ИЗ ПОЛИМЕРНЫХ МАТЕРИАЛОВ,
ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ КОНТАКТА С ПИЩЕВЫМИ ПРОДУКТАМИ I.

ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕПАРАТОВ

I. Дифенилолпропан (4,4 - диоксидифенилдиметилметан, бис-
фенол "А", дикан - $(C_6H_4OH)_2C(CH_3)_2$ имеет следующую струк-
турную формулу :



Чистый дифенилолпропан представляет собой кристалли-
ческий порошок белого цвета, температура плавления $156-157^{\circ}C$
(технический продукт - $150 - 152^{\circ}C$), растворим в метиловом
этиловом, изопропиловом и бутиловом спиртах, в уксусной
кислоте.

I.

Утверждено Заместителем Главного Государственного
санитарного врача СССР. А.И. Звигченко.

2 июня 1976 г. № 1436 - 76

, ацетоне, диэтиловом эфире, хуже растворим в бензоле и хлороформе. Растворимость в воде при 20°C равна 0,04 %.

Следует иметь в виду, что при хранении наблюдается изменение дифенилпропана. Цвет препарата становится серовато-розовым, при хроматографическом определении его по методу, изложенному ниже, на хроматографической пластинке образуется два пятна. Изменившийся препарат должен быть перекристаллизован из семидесяти процентной уксусной кислоты.

ПЕРЕКРИСТАЛЛИЗАЦИЯ ДИФЕНИЛПРОПАНА

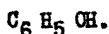
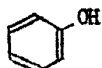
Дифенилпропан растворяют 1 : 1 в 70 %-й уксусной кислоте, нагретой до 65°C, данную температуру поддерживают при нагревании в водяной бане. Далее раствор охлаждают в течение часа в водяной бане, имеющей температуру около 10 - 12°. Выпавший кристаллический осадок отделяют фильтрованием через стеклянный фильтр № 3, промывают небольшим количеством холодной дистиллированной воды, снова растворяют осадок в 70 %-й уксусной кислоте и проводят пересаживание как указано выше.

Полученный осадок отделяют фильтрованием через стеклянный фильтр № 3, промывают холодной дистиллированной водой до нейтральной реакции промывных вод, высушивают в сушильном шкафу при температуре 70°C в течение суток и определяют точку плавления.

2. К р е з о л ы - $\text{CH}_3 \text{C}_6 \text{H}_4 \text{OH}$ существуют в трех изомерных формах - орто-, мета- и пара - крезолы.

Изомеры :	мол.вес :	Т-пл. :	Т-кип :	<u>Растворимость</u>	
				в воде :	в органич. растворителе
М-крезол	1,034	11,3	202,3	3,35	разн.
О-крезол	108,14	1,047	30,0	191,5	2,45
П-крезол	1,034	36,0	202,5	1,34	разн.

3. Ф е н о л (оксибензол, карболовая кислота)



Чистый фенол имеет вид длинных бесцветных кристаллов или белой кристаллической массы. Температура плавления фенола $41,5 - 43^\circ\text{C}$, температура кипения $-181,3^\circ$. Фенол смешивается с водой, спиртом, эфиром во всех отношениях, растворим в глицерине, бензоле, хлороформе, в эфирных и жирных маслах и в уксусной кислоте.

Следует иметь в виду, что при хранении под действием света и воздуха фенол окисляется и окрашивается в красный цвет, что объясняется примесью фенокинона ($\text{O} = \text{C}_6\text{H}_4 - \text{CC}_6\text{H}_5\text{OH}$), имеющего красную окраску.

Фенол для приготовления стандартного раствора перегоняют как указано ниже.

Прегонка фенола. 5 - 7 г фенола помещают в колбу Вюрца емкостью 50 мл, снабженную термометром и прямым воздушным холодильником, конец которого опущен в приемник. Колбу, обернутую асбестовым полотном, осторожно нагревают на асбестовой сетке и собирают в приемник фракцию фенола, кипящую при

18Г°, предварительно отбросив первые 8 - 10 капель оттона. Свежеотогнанный фенол следует сохранять в плотно закупоренной посуде, в защищенном от света месте.

Принцип метода

Метод основан на экстракции препаратов органическим растворителем из модельных растворов, используемых при исследовании изделий из синтетических материалов, с последующим хроматографированием на пластинках, покрытых тонким слоем силикагеля.

Чувствительность определения дифенилолпропана и красителя при обнаружении в виде азокрасителей - 0,01 мг/л, чувствительность определения фенола, п-третбутилфенола и дифенилолпропана при обнаружении парами воды: 0,001; 0,003, и 0,003 мг/л - соответственно.

Реактивы и растворы

1. Ацетон (CH_3/CO), ГОСТ 2503-63
2. Бензол C_6H_6 , ч.д.а., ГОСТ 5955-68
3. Этилацетат /этиловый эфир уксусной кислоты/ $\text{C}_4\text{H}_8\text{O}_2$, х.ч., ГОСТ 5 : 1070-71
4. Йод металлический, ч.д.а., ГОСТ 4159-64
5. Натрий серноокислый безводный ч.д.а. ГОСТ 4166-66.
6. Натрий азотистокислый NaNO_2 , х.ч., ГОСТ 4236-67
7. Гипс медицинский
8. Соляная кислота HCl , х.ч., ГОСТ 4204

9. Хлороформ CHCl_3 , ч.д.а., ГОСТ 3160-51
10. Свинец уксуснокислый $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{COO})_2$, х.ч., ГОСТ 4236-67
11. п- Нитроанилин $\text{C}_6\text{H}_5\text{N}_2\text{O}_2$, ч.д.а., ТУ 6-09-258-70
12. Фенол $\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$, ч.д.а., ГОСТ 6417-58
13. Крезол $\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{OH}$, ч., МРТУ 6-09-2796-66
14. Дифенилолпропан $(\text{CH}_3)_2\text{C}(\text{C}_6\text{H}_4\text{OH})_2$, ч. МРТУ 6-09-7-62

15. Силикагель марки КСК, ГОСТ 3956-54 (очищенный от примесей методом М.А. Клисенко и М.В. Письменной) :
М.А. Клисенко, М.В. Письменная "Методы определения микроколичеств пестицидов в продуктах питания, почве и воде". М., 1968.

16. Проявляющий реактив - смесь двух растворов :

а) 0,1 г п- нитроанилина растворяют в 0,5 мл 25 % соляной кислоты и доводят до 100 мл дистиллированной водой.

б) 5 % водный раствор нитрита натрия.

Перед проявлением оба раствора смешивают в соотношении 10 : 1.

17. Стандартный раствор дифенилолпропана в 0,1 N растворе едкого натра.

Основной стандартный раствор дифенилолпропана с содержанием 100 мкг/мл готовят растворением 0,01 г дифенилолпропана (если нужно, перекристаллизованного) в мерной колбе емкостью 100 мл в 0,1 N растворе едкого натрия.

Рабочий стандартный раствор с содержанием 10 мкг дифенилолпропана в мл. готовят разбавлением основного раствора

10 раз 0,1 н раствором едкого натрия.

18. Стандартный раствор дифенилпропана в хлороформе, концентрация 100 мкг/мл.

19. Стандартный раствор фенола в 0,1 н растворе едкого натра. Основной стандартный раствор фенола. В мерную колбу емкостью 50 мл наливают 10–15 мл 0,1 н раствора едкого натрия, взвешивают на аналитических весах затем вносят кристаллик свежеперегонного фенола, взвешивают вторично и доводят объем до метки 0,1 н раствором едкого натрия. Вычисляют содержание фенола в мл раствора. Рабочий стандартный раствор с содержанием 10 мкг фенола в 1 мл готовят соответствующим разбавлением основного раствора 0,1 н раствором едкого натрия.

Стандартный раствор основной и рабочий п-требутил-фенола и крезол готовят так же, как стандартные растворы фенола.

20. Стандартный раствор фенола в хлороформе, концентрация 100 мкг/мл.

Приборы посуда

1. Прибор для отгонки растворителя
2. Весы аналитические
3. Камера для хроматографирования
4. Пульверизатор стеклянный
5. Баня водяная

6. Сито капроновое 100 меш.
7. Микропипетки на 0,1 мл с делениями на 0,001 мл, ГОСТ 1770-54
8. Воронки делительные емкостью 250 мл
9. Колбы мерные емкостью 50, 100 мл.
10. Колбы круглодонные на 500 мл.
11. Воронки химические
12. Хроматографические пластинки "СИЛУФОЛ" и "СИЛУФОЛ" UV-254.

Пластинки "СИЛУФОЛ" представляют собой упрочненную алюминиевую фольгу со слоем силикагеля, содержащего инертный неорганический люминесцентный индикатор. В качестве связующего вещества использован крахмал.

13. Приготовление пластинок с тонким слоем силикагеля: на химически чистые стеклянные пластинки размером 9 x 12 см наносят тщательно перемешанную сорбционную массу, состоящую из 34,5 г силикагеля, 1,75 г гипса и 90 мл дистиллированной воды.
14. Установка для нанесения раствора на пластинку (рис. 1) состоит из стеклянной трубки, нижний конец которой оттянут в капилляр, металлического микровинта, укрепленного на деревянной подставке, имеющей углубление. Стеклянную трубку с микрокапилляром длиной 12 см удобно изготовлять из пипетки на 2 мл, имеющей на ней деления, позволяющих следить за подъемом раствора при засыпании его через капилляр. Нижний конец пипетки оттягивают в микрокапилляр таким образом,

чтобы капающая из капилляра капля исследуемого раствора на хроматографической пластинке давала пятно диаметром около 5 мм.

Металлический микровинт длиной 100 мм имеет 100 витков. На верхнем конце витка имеется круглая головка диаметром 25 мм, толщиной 10 мм, ребристая по окружности, плотно соединяемая с винтом. На нижнем конце витка имеется подвижная круглая металлическая пластинка диаметром 35 мм. Микровинт укреплен на деревянной круглой подставке диаметром около 120 мм, толщиной около 25 мм с помощью металлической дужки и шайбочки. В середине деревянной подставки имеется круглая выемка (место для груши) диаметром около 40 мм.

Верхняя часть стеклянной трубки с капилляром при помощи резиновой трубки присоединяется к резиновой груше, помещенной между пластинкой микровинта и деревянной подставкой. Сдавливая ввинчиванием винта грушу, вытесняют из нее небольшое количество воздуха через микрокапилляр, после чего микрокапилляр погружают в исследуемый раствор. При обратном движении винта расширяют грушу и засасывают исследуемый раствор в капилляр.

15. Чашки фарфоровые диаметром 5,5 см. ГОСТ 9147-59

16. Лампа накаливания 300 - 500 вт.

17. Эксикатор.

18. Груша резиновая № 3.

19. Резиновая трубка диаметром около 0,4 мм.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФЕНОЛА ДИФЕНИЛОПРОПАНА И ДИФЕНИЛОПРОПАНА В ПРИСУТСТВИИ П-КРЕЗОЛА И ФЕНОЛА.

Ход определения

100 мл модельного раствора, используемого при исследовании изделий из синтетических материалов (проба № I), помещают в делительную воронку и экстрагируют трижды по 20 мл хлороформом или серым афиром. Экстракты объединяют, фильтруют через бумажный фильтр, сушат над слоем безводного сернокислого натрия и упаривают в приборе для отгонки растворителя до объема 0,2 - 0,3 мл. Затем упаренный экстракт количественно наносят с помощью шприца или микропипетки на слой сорбента на расстоянии не менее 1,5 см друг от друга и от краев пластинки.

Диаметр наносимого на слой сорбента пятна не должен превышать 0,5 см. Хроматографирование производят в герметической камере, заполненной системой растворителей: бензол - этилацетат 9:1. Фронт системы растворителей поднимают по слою сорбента на высоту 10 см. После этого пластинку высушивают на воздухе до отсутствия запаха растворителей и опрыскивают проявляющим реактивом. (I6).

При обработке проявляющим реактивом анализируемые вещества проявляются в виде желтых пятен с величиной R_f для крезол $0,50 \pm 0,05$, дифенилопропана $0,33 \pm 0,05$, фенола

Для количественной оценки пластинку дополнительно опрыскивают 15 % раствора щелочи. Пятна приобретают окраску от

светлорозового до лиловокрасного цвета.

Концентрацию анализируемых веществ устанавливают путем сравнения площади и интенсивности окрашивания пятен со стандартами используя для этих целей хлороформенные растворы.

Расчет количественного содержания производят по формуле

$$X = \frac{A}{B}, \text{ где}$$

X — определяемое содержание препарата в мкг ;

B — количество мл вытяжки, взятой для исследования ;

A — экспериментально найденное содержание препарата в пробе путем визуального сравнения.

Прямая зависимость концентрации крезол и дифенил — пропана от диаметра и интенсивности окрашивания пятна наблюдается в интервале содержания вещества до 10 мкг.

ЭКСТРАКЦИЯ И ХРОМАТОГРАФИРОВАНИЕ МОДЕЛЬНЫХ РАСТВОРОВ, ПЕРЕЧИСЛЕННЫХ НИЖЕ.

В о д а

0,3 % раствор молочной кислоты

5 % раствор поваренной соли

2 % раствор уксусной кислоты, содержащей 2 % поваренной соли

2 % раствор лимонной кислоты

20 % раствор и 40 % раствор этилового спирта,

1% раствор уксусной кислоты — проводится по

описной методике.

При работе с модельной средой — 3 % раствор молочной кислоты, ее надо разбавить в 2 — 3 раза, так как экстракт 3 % раствора молочной кислоты дает "хвост" на пластинке.

При работе с модельной средой — 96 % раствор этилового спирта, надо упаривать до объема 0,1 ± 0,2 мл и нанести на хроматографическую пластинку.

При работе с яблочным вином удалить красящее вещество. Для этого хлороформенный экстракт промывают 10–15 мл 10 % раствора уксуснокислого свинца и дальнейшее определение ведут по вышеописанной методике.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФЕНОЛА, ДИФЕНИЛОПРОПАНА

И П- ТРЕТБУТИЛФЕНОЛА.

I. Определение фенола

В три делительные воронки вносят : в воронку № 1–100 мл исследуемой вытяжки, в две другие воронки по 100 мл контрольного модельного раствора.

Кислые вытяжки и контрольные модельные растворы перед определением фенола необходимо нейтрализовать до pH 6,5–7 10 % раствором едкого натрия. Затем в воронку № 2 добавляют 0,2 мкг фенола, а в воронку № 3 по 0,5 микрограмма фенола, дифенилопропана и п- третбутилфенола в виде их стандартных растворов. Далее в воронки № 2, 1, 3 добавляют по 3 мл хлороформа и экстрагируют фенол путём энергичного перевертывания воронок 40 – 50 раз, не допуская взбалтывания раствора

во избежание образования стойкой эмульсии.

После расслоения жидкостей хлороформенный слой сливают в фарфоровые чашечки диаметром 5,5 см.

Описанным образом производят экстракции еще два раза, используя для извлечения по 3 мл хлороформа.

Хлороформенные экстракты из каждой воронки собирают в соответствующие фарфоровые чашечки и дают хлороформу испариться в вытяжном шкафу при комнатной температуре до 4 - 5 капель.

Нанесение исследуемых растворов на хроматографическую пластинку

Полученный после упаривания хлороформенный раствор засасывают из фарфоровой чашки в стеклянную трубку с капилляром при помощи специальной установки (рис. I). Чашку снова обрабатывают хлороформом, беря при этом 0,5 мл, дают испариться до 3 - 4 капель, которые засасывают в тот же капилляр. Обработку чашки 0,5 мл хлороформа повторяют еще раз.

Растворы наносят на хроматографическую пластинку следующим способом: стеклянную трубочку с капилляром, содержащую хлороформенный раствор, устанавливают так, чтобы его конец был так близок к пластинке, как только можно, чтобы не нарушить поверхностного слоя. Работу ведут в вытяжном шкафу при боковом освещении конца капилляра электрическим светом (настоенная лампа). При этом на пластинку падает тень от капилляра в виде темной линии. Устанавливают пластинку так, чтобы тень от конца капилляра касалась линии старта на

расстоянии около 1 мм от точки, в которую должен быть нанесен раствор.

Далее с помощью винта регулируют давление в трубке с капилляром таким образом, чтобы последующая капля падала из капилляра на пластинку после того, как предыдущая капля уже высохла.

Пластинку с нанесенными растворами подвергают хроматографированию в системе растворителей: хлороформ - ацетон (36:1). После того, как растворитель достигает линии фронта, пластинку вынимают и оставляют в вытяжном шкафу до полного испарения растворителя.

Для проявления пятен пластинку помещают в эксикатор, на дно которого предварительно, за 2-3 часа были помещены кристаллы иода, закрывают эксикатор крышкой и освещают пластинку светом от лампы накаливания 300 - 500 вт с зеркальным отражением. Лампу располагают на расстоянии приблизительно 10 см от крышки эксикатора. Время проявления 3 - 5 мин. Затем пластинку вынимают из эксикатора и сушат на воздухе (в вытяжном шкафу) до испарения избытка иода. При наличии фенолов на светлом фоне пластинки образуются желто-бурые пятна.

При наличии на хроматограмме желто - бурого пятна от исследуемого раствора, отвечающего местоположению фенола, определяют фенол количественно.

Количественное определение фенола проводят путем визуального сравнения интенсивности окраски и размера пятна от исследуемого раствора с интенсивностью окраски и размера пятна от стандартных растворов фенола, полученных одно-

временно на одной и той же пластинке с исследуемым раствором, используя для этого щелочные стандартные растворы

2. Определение фенола в присутствии дифенилолпропана и п- третбутилфенола

Дифенилолпропан и п- третбутилфенол при хроматографическом определении образуют на пластинке пятна желто-бурого цвета, аналогичные пятнам фенола. Однако место положение их различно: R_f -дифенилолпропана около 0,12; фенола - 0,46; п- третбутилфенола - 0,55.

Следует отметить, что величины R_f зависят от целого ряда факторов: равномерности и толщины разделительного слоя, конструкции величины и насыщенности камеры, температуры окружающей среды и др. Таким образом, величины R_f не являются строго постоянными.

Поскольку пятна, образуемые дифенилолпропаном, располагаются на пластинке на значительном расстоянии от пятна образуемого фенолом, дифенилолпропан не мешает определению.

Пара- третбутилфенол образует на хроматограмме пятно, располагающееся на довольно близком расстоянии от пятна образуемого фенолом и может мешать определению его разработанным методом.

Для того, чтобы увеличить расстояние между пятнами фенола и п- третбутилфенола, пластинку с нанесенными экстрактами, полученными, как описано на странице 47 помещают в камеру для хроматографирования.

После того, как смесь растворителей достигает линии фронта (10 см от линии старта),

пластинку вынимают, дают растворителям испариться с пластинки и проводят повторное хроматографирование в той же системе растворителей. Линия фронта при этом должна находиться на расстоянии 13 см от линии старта. Далее пластину вынимают из камеры, дают растворителям испариться и проявляют хроматограмму в парах йода, как описано на стр 49

Количественное определение фенола проводят, как указано на стр. 45.

Если на хроматограмме наряду с пятном фенола, полученным из исследуемого раствора, имеется пятно, местоположение которого соответствует пятну от стандартного раствора п-третбутилфенола, считают, что в исследуемом растворе обнаружен п-третбутилфенол.

3. Определение дифенилолпропана в присутствии фенола и п-третбутилфенола.

Фенол и п-третбутилфенол дают на хроматографической пластинке вышеуказанным методом бурные пятна, местоположение которых сильно отличается от местоположения пятен дифенилолпропана. Следовательно, фенол и п-третбутилфенол не мешают его определению.

Ход определения

Исходя из допустимого количества миграции дифенилолпропана из исследуемых изделий в контактирующие с ними модельные растворы (0,01 мг/л), а также из чувствительности

метода его определения для исследования необходимо взять 20 мл раствора. При этом, если образец отвечает гигиеническим требованиям, на хроматографической пластинке не должно быть желто - бурого пятна, отвечающего местоположению дифенилопропана, которое определяют по пятну от 0,3 мкг стандартного раствора дифенилопропана, нанесенного на ту же пластинку одновременно с исследуемым раствором.

Расчет содержания препаратов производят, как указано выше.

Метод определения крезола и дифенилопропана был апробирован при анализе образцов консервной тары, покрытой лаками № 651017 и 918392 (производства ГДР).

Метод определения фенола, дифенилопропана и п-третбутилфенола проверен на модельных растворах, используемых при санитарно-химическом исследовании изделий, а также на вытяжках из изделий, изготовленных с применением лаков ЗП-527 и ЗП-547, без добавления и с добавлением к ним определенных количеств указанных фенолов.

