

РОСКОММССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМИ,
БОЛЕЗНЯМИ РАСТЕНИЙ И СОРНИКАМИ ПРИ МИНСЕЛЬХОЗЕ СССР

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

ЧАСТЬ XIV-я

Москва - 1984

Настоящие методические указания предназначены для санитарно-эпидемиологических станций и научно-исследовательских учреждений Минздрава СССР, а также ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхоза СССР и лабораторий других Министерств и ведомств, занимающихся анализом остаточных количеств пестицидов и биоспрепаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

Срок действия временных методических указаний устанавливается до утверждения гигиенических регламентов.

Методические указания апробированы и рекомендованы в качестве официальных группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР.

Методические указания согласованы и одобрены отделом перспективного планирования санэпидслужбы ИМПиТМ им. Марциновского Е.И. и лабораторным советом при Главном санитарно-эпидемиологическом управлении Минздрава СССР.

РЕДАКЦИОННАЯ КОЛЛЕГИЯ :

Л.Г. Александрова, Д.В. Гиренко, А.А. Калинина (секретарь),
М.А. Клисенко (председатель), Г.И. Короткова, Г.А. Ххолькова (зам. председателя), В.Е. Кривенчук.

"УТВЕРЖДАЮ"

Заместитель Главного Государственного санитарного врача СССР

А.И. ЗАЙЧЕНКО

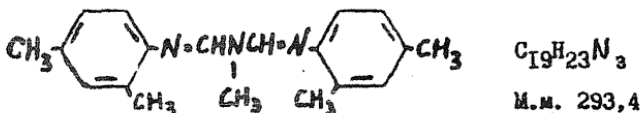
" 12 " мая 1983 г.

№ 2809-83

ВРЕМЕННЫЕ

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по хроматографическому и газохроматографическому измерению концентраций митака в воздухе рабочей зоны



Митак (сионим - амитрац, действующее начало - I.3 - ди (2,4-кисилимимин) - 2 - метил - 2 - азопролан) - белое кристаллическое вещество, Т.пл. 86-87°C. Растворимость в воде: 1 мг/л, в ацетоне и толуоле: 300 г/л. С кислотами дает соли, сильные кислоты быстро разрушают митак. Выпускается в виде к.э., содержащего 200 г/л действующего вещества, и 125 г/л для применения на животных.

Агрегатное состояние в воздухе - пары и аэрозоль.

I. Характеристика метода

I. Определение основано на: 1) хроматографировании митака в тонком слое силикагеля с последующим обнаружением зон локализации препарата путем обработки смесью растворов иодистого калия с водорастворимым крахмалом; 2) газожидкостной хроматографии с использованием прибора с термоионным детектором.

2. Отбор проб проводится с концентрированием
(фильтр АФА-ВП-20, этанол)
3. Предел измерения в анализируемом объеме пробы:- I мкг (ТСХ);
4 нг (ГЖХ).
4. Предел измерения в воздухе:- 0,25 мг/м³ (при отборе 4 л
воздуха).
5. Диапазон измеряемых концентраций:- 0,25-7,5 мг/м³(ТСХ);
0,25-25,0 мг/м³(ГЖХ).
6. Определение не мешают: фозалон, рогор, антио, базудин
(ТСХ и ГЖХ), толуин (ТСХ).
7. Граница суммарной погрешности измерения: $\pm 19,5\%$ (ТСХ),
 $\pm 15,5\%$ (ГЖХ).
8. Ориентировочно безопасный уровень воздействия митака в
воздухе рабочей зоны 0,5 мг/м³ (рекомендуемый).

II. Реактивы, растворы, материалы

Митак, х.ч.

Ацетон, х.ч., ГОСТ 2603-79

Этанол, ч., ГОСТ 18300-72

Фильтры АФА-ВП-20

Стандартный раствор митака в ацетоне концентрации 100 мкг/мл.

Устойчив в течение месяца при условиях хранения на холода в плотно закрытой колбе.

К методу ТСХ.

Гексан, ч., ТУ 6-09-3375-78

Калий иодистый, х.ч., ГОСТ 4232-74

Бензол, х.ч., ГОСТ 5955-75

Крахмал водорастворимый, ч., ГОСТ 10163-76

Калий марганцовокислый, х.ч., ГОСТ 20490-75

Кислота соляная, концентрированная, х.ч., ГОСТ 3118-77

Подвижная фаза: 1) гексан-ацетон (9:1)

2) бензол-этанол (5:1)

Произвляющий реагент: 50 мл 1% раствора иодистого калия смешивают с 50 мл 3% свежеприготовленного раствора водорастворимого крахмала. К полученной смеси добавляют 20 мл этанола. Раствор хранят на ходиле в течение двух недель.

К методу ГХХ.

Носитель для газовой хроматографии-хроматон N-AW -ДМС размером 0,12-0,16 мм

Жидкая фаза 5% SE-30.

Ш. Приборы и посуда

Аспирационное устройство, ТУ 64-1-862-77

Фильтродержатели

Поглотительные приборы с пористой пластинкой

Ротационный испаритель ИР-ИМ, ТУ 25-И-917-76

Посуда стеклянная, ГОСТ 1770-74

Пипетки различной емкости, ГОСТ 20292-74

К методу ТСХ.

Хроматографическая камера, ГОСТ 10565-75

Пульверизаторы стеклянные, ГОСТ 10391-74

Камера для опрыскивания

Пластинки для хроматографии "Силуфол" (ЧССР), 150 x 150 мм

Камера с газообразным хлором (На дно эксикатора помещается

10-15 г KMnO_4 и немногого соляной концентрированной кислоты.
Эксикатор плотно закрывается притертой крышкой для накопления хлора).

К методу ГХХ.

Газовый хроматограф с ТИД

Микрошиприц МШ-10

Хроматографическая колонка, стеклянная, длинной 0,5-1 м и внутренним диаметром 3 мм.

ГУ Условия отбора проб воздуха

Исследуемый воздух со скоростью 1 л/мин аспирируют через последовательно соединенные фильтродержатель с фильтром АФА-ВП-20 и поглотительный прибор с 5 мл этанола. Для определения I/2 ОБУВ достаточно отобрать 4 л воздуха.

У. Условия анализа

Фильтр переносят в стакан и экстрагируют фильтр 10 мл этанола в течение 15 мин. Раствор пробы с фильтра объединяют с содержимым поглотительного прибора и отгоняют растворитель на ротационном испарителе до объема 0,2-0,3 мл при анализе методом ТСХ и до объема 1 мл при анализе методом ГХХ.

Условия анализа методом ТСХ.

Раствор пробы количественно наносят на хроматографическую пластинку. Рядом наносят стандартный раствор содержащий 1, 5, 10, 30 мкг препарата. Пластинку хроматографируют в системе гексан-acetон (9:1) или бензол-этанол (5:1). После подъема фронта растворителя на высоту 10 см пластинку вынимают и высушивают на воздухе. Затем пластинку помещают в камеру с газообразным

хлором и выдерживают ее 30-40 сек, после чего выветривают на воздухе и обрабатывают проявляющим реагентом. Митак проявляется в виде синего пятна на белом фоне. R_f митака в системе гексан-ацетон (9:1) составляет $0,75 \pm 0,03$, в системе бензол-этанол (5:1) - $0,6 \pm 0,04$.

Количественное определение митака в анализируемой пробе проводится визуально по интенсивности окрашивания и площади пятен проб и стандартных растворов (измеряется с помощью миллиметровой бумаги).

Условия анализа методом ГХХ.

Хроматографическую колонку заполняют насадкой хроматоном N-AW -ДМС с 5% SE-30. Колонку калибруют при температуре 230°C в течение 24 часов в токе азота 1 л/час при отсоединенном детекторе. Общую подготовку прибора проводят согласно инструкции.

Условия хроматографирования.

Длина колонки - 0,5 м

Диаметр колонки - 3 мм

Твердый носитель - Хроматон N-AW -ДМС

Жидкая фаза - 5% SE-30

Температура колонки - 230°C

Расходы газов; азота - 40 мл/мин; водорода - 15 мл/мин;
воздуха - 300 мл/мин.

Скорость диаграммной ленты - 240 мм/час

Рабочая шкала электрометра - $5 \cdot 10^{-11}\text{a}$

Объем вводимой пробы - 4 мкл

Время удерживания - 7 мин 30 сек

Для количественного определения используют метод абсолютной калибровки со стандартным раствором митака. Сеять стандартных растворов с содержанием 1, 5, 10, 20, 40, 60, 80, 100 мкг/мл готовят соответствующим разбавлением стандартного раствора с содержанием 100 мкг/мл митака. 4 мкл каждого разведения вводят в испаритель хроматографа и по хроматограмме измеряют высоту пика митака. На основании полученных данных строят градуировочный график зависимости высоты пика от концентрации вещества в растворе.

4 мкл пробы вводят в хроматограф, измеряют высоту пика. Концентрация митака в хроматографируемой пробе определяют по графику.

Концентрацию митака в воздухе (X) в $\text{мкг}/\text{м}^3$ вычисляют по формуле

$$X = \frac{C \cdot V_1}{V \cdot V_{20}}, \text{ где:}$$

C — концентрация препарата в хроматографируемой пробе, найденная путем сравнения площади пятен со стандартными растворами (ТСХ) или по градуировочному графику (ГИХ), мкг

V_1 —общий объем пробы, мл

V —объем пробы, взятый для хроматографирования, мл

V_{20} —объем пробы воздуха, отобранный для анализа и приведенный к стандартным условиям, л.

II. Требования безопасности

Соблюдать общие правила по технике безопасности при работе с легко воспламеняющимися, летучими жидкостями, скатыми газами.

III. Разработчики

Н.И.Ахунова, А.Н.Аргамова, Узбекский НИИ санитарии, гигиены и профзаболеваний, г.Ташкент

СОДЕРЖАНИЕ

I. МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕНТРАЦИЙ В
ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ:

	стр.
Агелона и ситрина	3
Актеллика и примисида	8
Алара	13
Бензоилпропиола и этилового эфира N-3,4-дихлор- фенилаланина	17
Беномила и БМК	22
Бентазона	30
Биоресметрина	35
Болстара	40
Бронокота	48
Бутилкаптакса	52
Бутокарбоксима	59
Гидрела	63
ГМК-Na	66
Даконила	70
Диазинона, эптами, гамма-изомера ГХГ, фенмединифама, ленапила, фосфамида и пиразона	77
Дигидрэла	89
Диквато	93
Зоокумагина	97
Карбофурана	100
Крошетона	104
Менида и 3-хлор-4-метиляпилина	108
Метазина и компонентов тиробицидной смеси "карагард" .	113
Митака	118
Офунака	124
Пликтрана	128
Ратнидана	132
Раундана	138
Ровраля	143
Розалина	148
Синтетических пяретроидов (амбуш, декс, рипкорд, суминидин)	154
Стомпа	161

	стр.
Сумилекса	166
Томилона	173
Триморфамида	180
Фекама-трибуфона	186
Фталана	192
Препарата 242 и металлического хлорида (МХ)	200
Хостаквика	206
Эдила	210
 П. МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ПЕСТИЦИДОВ В ПРОДУКТАХ ПИТАНИЯ, КОРМАХ И ВНЕШНЬЙ СРЕДЕ	
 Хлорогранические пестициды	
Методические указания по определению остаточных количеств гексахлорана (линдана) в сушеном картофеле полярографическим методом	218
 Фосфорогранические пестициды	
Методические указания по определению дифоса (абата) в продуктах животного происхождения методом тонкослойной хроматографии	218
Методические указания по определению метафоса, фосфамида и хлорофоса в сушеных овощах и плодах (картофель, морковь, петрушка, яблоки, груши, слива) методами тонкослойной и газо-жидкостной хроматографии	223
Временные методические указания по определению метилнитрофоса, фенитрооксона и п-нитрокрезола в лесной растительности и почве тонкослойной хроматографией	241
Методические указания по определению трихлорметафоса-З и его метаболитов в биоматериале методом газо-жидкостной хроматографии	252

Автосодержащие пестициды

	стр.
Методические указания по хроматографическому определению буторакбоксона в почве, воде и растительном материале	260
Методические указания по определению ,IMK-Na, гидрела, дигидрела методом спектрофотометрии в воде, растительном материале (томаты, блоки, свекла).	267
Временные методические указания по определению лонтре-ла в воде, почве и растениях методом газо-жидкостной хроматографии	275
Временные методические указания по определению павлана методом газо-жидкостной хроматографии в почве, табаке и в табачном дыме	285
Временные методические указания по определению розалина в растительных объектах, воде и почве хромато-спектрофотометрическим методом	296
Методические указания по определению трефлана в воде, почве, томатах и капусте методом УФ-спектро-Фотометрии с использованием тонкослойной хроматографии	305
Методические указания по фотометрическому определению эдина в воде, растительном масле, семенах подсолнечника, траве	311
Методические указания по определению остаточных количеств пинеба в сушеных овощах и плодах фотометрическим методом	317
Биопрепараты	
Временные методические указания по определению остаточных количеств препарата вирин-диприона на растительных объектах ИФ-методом	325
Временные методические указания по определению остаточных количеств биопрепарата вирин-КШ на растительных объектах иммуно-флуоресцентным методом.	331