

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ АГРОПРОМЫШЛЕННЫЙ
КОМИТЕТ СССР**

**Государственная комиссия по химическим средствам
борьбы с вредителями, болезнями растений и сорнякам
МОСКОВСКАЯ ОРДЕНА ЛЕНИНА И ОРДЕНА ТРУДОВОГО
КРАСНОГО ЗНАМЕНИ СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННАЯ
АКАДЕМИЯ ИМЕНИ К. А. ТИМИРЯЗЕВА**

**ЦЕНТРАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ АГРОХИМИЧЕСКОГО
ОБСЛУЖИВАНИЯ СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА**

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МИКРОКОЛИЧЕСТВ
РЕГУЛЯТОРОВ РОСТА
В РАСТИТЕЛЬНОЙ ПРОДУКЦИИ И ОБЪЕКТАХ
ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

(Часть 1)

МОСКВА АГРОПРОМИЗДАТ 1986

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ АГРОПРОМЫШЛЕННЫЙ
КОМИТЕТ СССР

Государственная комиссия по химическим средствам
борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками
МОСКОВСКАЯ ОРДЕНА ЛЕНИНА И ОРДЕНА ТРУДОВОГО
КРАСНОГО ЗНАМЕНИ СЕЛЬСКОХОЗЯИСТВЕННАЯ
АКАДЕМИЯ ИМЕНИ К. А. ТИМИРЯЗЕВА

ЦЕНТРАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ АГРОХИМИЧЕСКОГО
ОБСЛУЖИВАНИЯ СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МИКРОКОЛИЧЕСТВ
РЕГУЛЯТОРОВ РОСТА
В РАСТИТЕЛЬНОЙ ПРОДУКЦИИ И ОБЪЕКТАХ
ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

(Часть 1)

МОСКВА АГРОПРОМИЗДАТ 1986

УДК 632.95.028(0.83.131)

Методические указания по определению микроколичеств регуляторов роста в растительной продукции и объектах окружающей среды (*под ред. кандидата сельскохозяйственных наук И. К. Блиновского и доктора биологических наук В. Ф. Ладонина*) включают разработки ВНИИ гигиены и токсикологии пестицидов, полимерных и пластических масс и его филиала (г. Ереван), Московской сельскохозяйственной академии имени К. А. Тимирязева, ВНИИ химических средств защиты растений, Института физиологии растений АН СССР, Института физиологии растений АН УССР, Научно-исследовательского зонального института садоводства Нечерноземной полосы, Московского государственного университета имени М. В. Ломоносова, Новосибирского института органической химии СО АН СССР, Узбекского НИИ санитарии, гигиены и профзаболеваний.

Методические указания одобрены лабораторным советом при Главном санитарно-эпидемиологическом управлении Министерства здравоохранения СССР и утверждены заместителем Главного государственного санитарного врача СССР в качестве официальных.

Методические указания предназначены для специалистов контрольно-токсикологических лабораторий, санитарно-эпидемиологических станций, осуществляющих контроль за применением регуляторов роста растений, и научно-исследовательских лабораторий, занимающихся определением микроколичеств регуляторов роста при разработке технологий их применения.

Члены редколлегии: Ю. А. Бунятын, М. А. Клисенко, М. И. Лунев, С. В. Лопатко.

Методические указания по определению микроколичеств регуляторов роста в растительной продукции и объектах окружающей среды (часть 1)

Зав. редакцией А. Я. Рогачева
Редактор Р. А. Антипина
Технический редактор Е. Э. Пчуррова
Корректор Н. Я. Туманова

Сдано в набор 24.05.85. Подписано к печати 06.02.86. Т03074.
Формат 84×108^{1/2}. Бумага тип. № 3. Гарнитура литературная. Печать высокая. Усл. печ. л. 4,2. Уч.-изд. л. 4,63. Усл. кр.-отт. 4,41.
Тираж 5000 экз. Заказ № 3322. Бесплатно.

Ордена Трудового Красного Знамени ВО «Агропромиздат» 107807,
ГСП, Москва, Б-53, ул. Садовая-Спасская, 18.

170000, г. Калинин, Студенческий пер., 28.
Обл. типография.

© Государственный агропромышленный комитет СССР, 1986

Успехи, достигнутые в последние годы в области разработки теоретических основ и практического использования регуляторов роста и развития растений, определили их как самостоятельное и перспективное направление химизации земледелия.

В настоящее время применение синтетических регуляторов роста (химического, микробного или растительного происхождения) в целях повышения урожайности, устойчивости к неблагоприятным факторам внешней среды, качества и сохранности продукции становится важным звеном в технологиях возделывания многих сельскохозяйственных культур.

Разработанная в нашей стране целевая комплексная научно-техническая программа создания и широкого внедрения регуляторов роста растений, обеспечивающих повышение урожайности и качества сельскохозяйственных культур, нацеливает усилия химиков и биологов на поиск и создание препаратов, действующих на такие важнейшие процессы жизнедеятельности растений, как рост стебля (повышение устойчивости к полеганию, устранение перерастания рассады, ограничение крон многолетних растений и кустарников, увеличение биомассы и др.); плодоношение (ускорение у многолетних культур, повышение завязываемости и др.); устойчивость к стрессовым воздействиям (засухе, низким температурам, переувлажнению); рост корней (стимуляция при размножении черенками, рассадой, пересадке растений и др.); созревание (ускорение или замедление); накопление и распределение ассимилятов (повышение интенсивности фотосинтеза, усиление оттока ассимилятов к зерновкам, плодам); опадение плодов и листьев (облегчение механизированной уборки и дефолиация); покой (повышение лежкости при хранении или стимуляции прорастания);екскуализация (регулирование пола растений в сторону увеличения женских или мужских цветков); рост и дифференциация тканей (при размножении оздоровленного посадочного материала и в селекции).

При всем многообразии действия регуляторы роста и развития растений могут быть определены как вещества, которые влияют на жизненные процессы растений, не оказывая токсического действия, и не являются источником питания (в отличие от пестицидов и удобрений).

Большинство регуляторов роста в зависимости от культуры, времени и норм применения имеет многоцелевое назначение. Так, этиленпродуценты могут использоваться для торможения роста стебля (ржь, ячмень), стимулирования плодоношения (яблоня), ускорения созревания (вишня, томат), повышения лежкости (картофель, свекла), сдвига пола (огурец, плодовые культуры, хлопчатник), образования отделительного слоя (облегчение механизированной уборки и дефолиация).

Широкий спектр действия регуляторов роста предполагает постоянное расширение сферы их применения в растениеводстве. При этом увеличивается потенциальная опасность загрязнения ими сельскохозяйственной продукции и объектов окружающей среды. Постановлением Совета Министров СССР о дополнительных мерах по усилению контроля за применением в народном хозяйстве пестицидов и регуляторов роста растений в целях недопущения вредного воздействия их на здоровье населения предложено ужесточить требования к применению в народном хозяйстве пестицидов и регуляторов роста растений, усилить контроль за соблюдением установленных правил хранения, транспортировки и применения их, разработать и осуществить дополнительные мероприятия по предотвращению загрязнения окружающей природной среды пестицидами, регуляторами роста растений и основными токсичными продуктами их разложения исходя из необходимости охраны здоровья населения.

В настоящие указания включены методы определения микроколичеств регуляторов роста растений, уже разрешенных для применения в сельском хозяйстве (или проходящих государственные испытания).

Учитывая важность отбора представительной пробы анализируемой растительной продукции, в указания включено извлечение из «Унифицированных правил отбора проб сельскохозяйственной продукции, продуктов питания и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов», утвержденных Министерством здравоохранения СССР 21.08. 1979 г. (приложение 1).

Публикация подобных материалов будет осуществляться периодически, по мере внедрения в сельскохозяйственное производство новых регуляторов роста, разработки методов контроля за их применением и появления более совершенных и унифицированных методов определения микроколичеств препаратов в сельскохозяйственной продукции, кормах и объектах внешней среды.

Утверждаю:

заместитель Главного государственного санитарного врача СССР

А. И. ЗАИЧЕНКО

24.08. 1983 № 2836—83

**Временные методические указания по определению
дикурина в воде методом тонкослойной
хроматографии ***

1. КРАТКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ПРЕПАРАТА

4-метил-7-окси-8-метилен-бис-(β -хлорэтил)-аминокумарин — действующее вещество препарата **дикурин** (KH-77). Растворим в хлороформе, ацетоне. Выпускается в виде 80—99%-ного порошка светло-желтого цвета.

Структурная формула



Эмпирическая формула C₁₃H₁₈O₃Cl₂N.

Молекулярная масса — 309.

ПДК в воде не установлена. Дикурин проходит испытания на хлопчатнике и рассаде огурцов.

2. МЕТОДИКА ОПРЕДЕЛЕНИЯ

2.1. Основные положения

2.1.1. **Принцип метода.** Метод основан на извлечении дикурина из воды хлороформом, отгонке растворителя и хроматографировании в тонком слое сорбента;

* Временные методические указания разработали А. М. Шленгина, Л. Е. Запорожец, Н. В. Суперсон (ВНИИГИМОКС).

в качестве последнего используют закрепленный гипсом силикагель КСК или пластиинки Силуфол.

Проявление хроматограммы можно осуществить диазотированной сульфаниловой кислотой (на сорбенте силикагеле КСК — красные пятна) или смесью 1%-ного водного раствора железосинеродистого калия и 1%-ного спиртового раствора хлорного железа в соотношении 1 : 1 (пластиинки Силуфол — синяя лента).

Количественное определение дикурина производится путем сравнения интенсивности окраски и размера пятен пробы и стандартных растворов.

2.1.2. Метрологическая характеристика метода. Диапазон определяемых концентраций — 1—20 мкг. Предел обнаружения 0,005 мг/л. Размах варьирования — 75—100%. Среднее значение определения — 90%. Стандартное отклонение $\pm 9,2\%$. Относительное стандартное отклонение — 10%.

2.1.3. Избирательность метода. Определению не мешают наполнители технического препарата.

2.2. Реактивы и растворы

Ацетон х. ч., ГОСТ 2603—79.

Хлороформ х. ч., ГОСТ 200/15—74.

Гексан х. ч., ТУ 6-09-3375—78.

Спирт метиловый х. ч., ГОСТ 6995—77.

Этилацетат х. ч., ГОСТ 2230—76.

Спирт этиловый, 96%-ный, ТУ 6-09-1710—77.

Эфир диэтиловый (для наркоза), фармакопея СССР.

Натрий сернокислый безводный ч. д. а., ГОСТ 4166—76.

Вата гигроскопическая.

Железо хлорное ч., ТУ 6-09-01-828—76, 1%-ный раствор в этиловом спирте.

Калий железосинеродистый х. ч., ГОСТ 4206—75, 1%-ный раствор в дистиллированной воде.

Производящий реагент № 1 (смешивают в соотношении 1 : 1, 1%-ный водный раствор железосинеродистого калия и 1%-ный спиртовой раствор хлорного железа; раствор устойчив в течение 5—6 ч).

Калий гидроокись х. ч., ГОСТ 6-01-301—74, 10%-ный водный раствор.

Натрий гидроокись х. ч., ГОСТ 4328—77, 15%-ный водный раствор.

Сульфаниловая кислота ч. д. а., ГОСТ 5821—78.

Натрий нитрит, ГОСТ 4197—74, 10%-ный водный раствор.

Соляная кислота х. ч., ГОСТ 3118—77, разбавленная дистиллированной водой в соотношении 1:1.

Диазотированная сульфаниловая кислота [5 г сульфаниловой кислоты растворяют в 25 мл 10%-ного водного раствора гидроокиси калия. Раствор охлаждают в течение 30 мин в холодильнике и смешивают с 20 мл 10%-ного водного раствора нитрита натрия. Полученный раствор постепенно, по каплям, при перемешивании прибавляют к предварительно охлажденной в холодильнике разбавленной дистиллированной водой соляной кислоте (смешивают 10 мл концентрированной соляной кислоты с 5 мл дистиллированной воды). Температура реакционной смеси должна быть не выше 8°C. Образующуюся диазониевую соль отсасывают на воронке Бюхнера, промывают последовательно 10—15 мл ледяной воды, этилового спирта, диэтилового эфира и высушивают при комнатной температуре в затемненном месте. Хранят соль в холодильнике, в банке из темного стекла].

Проявляющий реагент № 2 (растворяют 1,25 г диазотированной сульфаниловой кислоты в 15%-ном водном растворе гидроокиси натрия в мерной колбе на 100 мл, применяют свежеприготовленный раствор).

Дистиллированная вода, ГОСТ 7602—72.

Силикагель КСК, ГОСТ 3956—76, раздробленный и просеянный через сито 100 меш.

Кальций сернокислый, ГОСТ 3210—77, высушенный в течение 6 ч при температуре 160°C и просеянный.

Пластинки Сибуфол (ЧССР).

Стандартный раствор дикурина в ацетоне с содержанием 50 мкг/мл (готовят, растворяя 5 мг химически чистого препарата в ацетоне в мерной колбе на 100 мл; раствор хранят в холодильнике; годен к употреблению в течение двух месяцев).

2.3. Посуда и приборы

Баня водяная, ТУ 64-1-2850—76.

Воронки химические, диаметр 6 см, ГОСТ 8613—75.

Воронка Бюхнера, диаметр 13 см, ГОСТ 9147—73.

Воронки делительные на 500 мл, ГОСТ 10054—75.

Вакуумный водоструйный насос, ГОСТ 10396—75.

Испаритель вакуумный ротационный, ИР-1М, ТУ 25-11-917—74.

Камера для опрыскивания, ТУ 11-413—70.

Камера для хроматографирования размером 150×
×200 мм.

Колба Бунзена на 500 мл, ГОСТ 6514—75.

Колбы мерные на 50, 100 мл, ГОСТ 1770—74.

Колбы со шлифами на 250, 100 мл, ГОСТ 10394—72.

Колбы круглодонные и/ш на 100 мл, ГОСТ 10394—

72.

Микропипетки на 0,1, 0,2 мл, ГОСТ 1770—74.

Пластинки стеклянные размером 9×12 см.

Пипетки на 1, 5, 10 мл, ГОСТ 1770—74.

Цилиндры градуированные на 25, 50, 100 мл, 1 л,
ГОСТ 1770—74.

Часовое стекло.

Чашка фарфоровая, ГОСТ 9147—73.

Ступка фарфоровая с пестиком.

Пульверизатор стеклянный, ГОСТ 10391—74.

Сито капроновое [размер отверстий 0,0149 мм (100
меш)].

Эксикатор (для хранения пластинок), ГОСТ 6371—
73.

2.4. Подготовка к определению

2.4.1. Приготовление пластинок. 14 г про-
сеянного силикагеля смешивают в ступке с 1 г серно-
кислого кальция и сусpenзируют смесь в ступке в 40 мл
дистиллированной воды. Периодически помешивая,
полученную сусpenзию равномерно наносят на 7—8 тща-
тельно вымытых стеклянных пластинок размером 9×
×12 см. Сушат пластинки при комнатной температуре
в течение 17—18 ч, хранят в эксикаторе над слоем гра-
нулированного силикагеля КСК (100 г).

2.4.2. Отбор проб производят в соответствии с
«Унифицированными правилами отбора проб сельско-
хозяйственной продукции, пищевых продуктов и объек-
тов окружающей среды для определения микроколи-
честв пестицидов», утвержденными заместителем Глав-
ного государственного санитарного врача СССР
21.08. 1979 № 2051—79.

2.5. Проведение определения

2.5.1. Экстракция. В делительную воронку на
500 мл помещают 200 мл исследуемой воды, подкис-
ляют до pH 3—4 разбавленной соляной кислотой, экст-
рагируют дикурин тремя порциями хлороформа по 25 мл

в течение 2—3 мин каждый раз. После четкого разделения фаз экстракты объединяют в другой делительной воронке, промывают 25 мл дистиллированной воды.

Очищенный экстракт фильтруют через слой безводного сернокислого натрия (7—8 г) в химической воронке в колбу или фарфоровую чашку.

Растворитель испаряют на водяной бане до объема 1 мл. Остаток растворителя удаляют потоком сухого воздуха с помощью резиновой груши.

2.5.2. Хроматографирование. Полученный концентрат при помощи стеклянного капилляра количественно (при помощи ацетона) наносят на хроматографическую пластинку, покрытую тонким слоем сорбента (силикагель КСК, пластинки Силуфол). Рядом с пробой наносят по 0,02; 0,06; 0,2 мл стандартного раствора, что соответствует содержанию 1,0; 3,0; 10,0 мкг дикурина в пятне. После нанесения пробы и стандартного раствора пластинку 15—20 мин выдерживают на воздухе. Затем помещают в хроматографическую камеру, в которую за 10 мин до хроматографирования наливают растворитель.

При использовании пластинок Силуфол применяют смесь растворителей гексан — этилацетат в соотношении 1:1 (25 мл), при использовании силикагеля КСК в качестве сорбента применяют смесь растворителей хлороформ—метиловый спирт в соотношении 25:0,1 (25,1 мл).

После подъема фронта растворителя на 10 см от линии старта хроматографирование прекращают. Пластинку помещают в камеру для опрыскивания и после испарения растворителя (выдерживают 15—20 мин) обрабатывают одним из проявляющих реактивов в зависимости от применяемого сорбента. Расход проявляющего реагента на пластинку Силуфол составляет 5—6 мл, на пластинку с силикагелем КСК — 8—10 мл.

На пластинке Силуфол дикурин проявляется в виде синего пятна (R_f 0,42—0,45), на силикагеле КСК в виде красного пятна (через 3 мин после обработки слоя) (R_f 0,50—0,55).

2.6. Обработка результатов анализа

Количество препарата в пробе определяют сравнением интенсивности окраски и площади пятен пробы и стандартного раствора. Измеряют площадь с помощью

миллиметровой бумаги. Прямолинейная зависимость между площадью пятна и содержанием дикурина в пятне соблюдается в интервале 1—10 мкг. При более высоком содержании препарата в пробе воды хроматографируют аликвотную часть концентрата.

Содержание дикурина в анализируемой пробе (C , в мг/л) вычисляют по формуле

$$C = \frac{A \cdot S_2}{P \cdot S_1},$$

где A — количество дикурина в пятне стандарта, близком по окраске к пятну пробы, мкг; S_1 — площадь пятна препарата стандарта, по окраске близкого к пятну пробы, мм²; S_2 — площадь пятна препарата пробы, мм²; P — объем анализируемой пробы, мл.

3. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

Необходимо соблюдать общепринятые правила безопасности при работе с органическими растворителями и токсическими веществами.

Приложение 1

Отбор проб растительного материала на корню
 (из «Унифицированных правил отбора проб сельскохозяйственной
 продукции, продуктов питания и объектов окружающей среды для
 определения микроколичеств пестицидов», утвержденных
 заместителем Главного государственного санитарного врача
 А. И. Заченко 21.08.1979 г. № 2051—79).

Максимальная величина поля или партии при отборе проб	Растительный материал	Способ отбора проб *	Величина средней пробы или исходного образца	Подготовка среднего образца	Величина среднего образца, кг
Зерновые и зернобобовые (на корню)					
100 га	Злаковые	ОШ (0,5 кг в каждой точке)	3 кг	Зерно отделить, измельчить, тщательно перемешать и выделить средний образец	0,25—0,50
Кормовые культуры (на корню)					
100 га	Кукуруза	СС (не менее 18 растений)	Початки с 18 растений	Зерно отделить, измельчить и отвесить средний образец	0,25—0,50
50 га	Кормовые бобы	ПД	1000 бобов	То же	0,5 —1,0

Максимальная величина поля или партии при отборе проб	Растительный материал	Способ отбора проб *	Величина средней пробы или исходного образца	Подготовка среднего образца	Величина среднего образца, кг
Технические культуры					
50 га/30 т	Рапс, сурепица, горчица	СС (0,5 кг в каждой точке)	3 кг	Семена вышелушить, измельчить, перемешать и отвесить средний образец То же	0,25
50 га/30 т	Мак масличный	СС (0,5 кг в каждой точке)	3 кг	»	0,25
50 га/30 т	Подсолнечник	СС (по 5 корзинок в каждой точке)	20—30 корзинок	»	0,25
20 га/30 т	Лен	СС	1 кг коробочек	»	0,25
20 га/30 т	Хмель	ПД (несколько шишек)	0,30 кг шишек	Шишки измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,25
20 га	Табак	СС (по 4 листа в каждой точке)	Около 20 (1 кг) листьев	Листья измельчить, перемешать и взять средний образец	0,25
Зеленые корма					
100 г/100 т	Мелкосеменные, мотыльковые, стручковые, зерновые, травы	ПД (срезать ценные растения — 10—15 — через	5 кг	Общую пробу измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,5—1,0
100 г/100 т	и другие растения, входящие в состав смесей	равные промежутки)			
100 г/100 т	Кукуруза, подсолнечник, кормовая капуста	СС (срезать по 3 растения в каждой точке)	3 кг	Собранный материал измельчить, перемешать и выделить $\frac{1}{4}$ часть, которую снова измельчить, тщательно перемешать и выделить средний образец	0,5—1,0
Корнеплоды и клубнеплоды					
50 га/100 т	Сахарная свекла	ПД (не менее 15 целых растений)	Не менее 15 растений (не менее 10 кг)	Отделить листья от корней. Листья считать отдельной пробой. Корни вымыть, обсушить, почетвертоворвать. Взять $\frac{1}{4}$ каждого корня, четвертинки измельчить, перемешать и отвесить средний образец. Листья измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,5
50 га/100 т	Кормовая свекла, брюква	ПД (не менее 15 целых растений)	Не менее 15 корней (не менее 3 кг)	Корни вымыть, обсушить, почетвертоворвать. Взять $\frac{1}{4}$ каждого корня, четвертинки измельчить, перемешать и отвесить средний образец	0,5

Максимальная величина поля или партии при отборе проб	Растительный материал	Способ отбора проб *	Величина средней пробы или исходного образца	Подготовка среднего образца	Величина среднего образца, кг
50 га/100 т	Картофель	ПД (из 15 точек взять выборочно около 50 гнезд)	Не менее 3 кг	Клубни вымыть, обсушить, взять $\frac{1}{2}$ или $\frac{1}{4}$ каждого клубня измельчить и отвесить средний образец	0,5
Овощные культуры					
2—5 га	Овощные корнеплоды (морковь, петрушка, сельдерей, столовая свекла, редис, редька и др.)	ПД, корни (овощей, используемых в ранний период развития (петрушка, столовая свекла) целые растения	Крупные 3 кг, мелкие — 1 кг, ранние — 0,25—0,5 кг	Отбросить несъедобные части растений, остатки материала вымыть, обсушить, крупные овощи разделить на 4 части и взять $\frac{1}{4}$. Пробу измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,5—0,25
20 га	Капуста белая, красная, савойская	ПД (не менее 10 растений или не менее 4 кг)	4 кг	Взять $\frac{1}{4}$ каждого кочана. Перед измельчением четвертинок срезать и отбросить поверхность предыдущего среза, отбросить несъедобные листья, измельчить и выделить средний образец	0,5
5—10 га	Капуста цветная	ПД (не менее 10 растений или не менее 2 кг)	2 кг	Отбросить несъедобные части, остальное измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,25
5 га	Капуста кольраби	ПД (не менее 10 растений или не менее 0,5 кг)	0,75 кг	То же	0,5
5 га	Капуста брюссельская	ПД (учитывая головки, растущие на разной высоте и разных частях растения, не менее 10 растений)	Не менее 1 кг	Измельчить, перемешать, выделить средний образец	0,25
5 га	Салат, шпинат, щавель	ПД (не менее 10 растений)	Салат — 0,5 кг, щавель — 0,25 кг	Отбросить несъедобные части, растения вымыть, очистить, измельчить и выделить средний образец	0,25
5 га	Укроп	ПД (только листья)	0,25 кг	Отбросить непригодные части, измельчить, перемешать и отвесить средний образец	0,25
5 га	Молодой укроп, укроп для засолки	ПД (целые растения)	0,5 кг	Измельчить целые растения, перемешать и отвесить средний образец	0,25
10 га	Лук, чеснок, лук-порей	ПД (в полной зрелости)	Лук, лук-порей — 1 кг чеснок — 0,5 кг	Отбросить несъедобные части, растения измельчить, перемешать и отвесить средний образец. Для лука и лука-порея с каждой штуки взять половину	0,25

Максимальная величина поля или партии при отборе проб	Растительный материал	Способ отбора проб *	Величина средней пробы или исходного образца	Подготовка среднего образца	Величина среднего образца, кг
5 га	Лук-резанец, лук-батун, лук-порей в ранней стадии развития	ПД (целые растения)	Лук, лук-порей — 0,5—1 кг; лук-резанец, лук-батун — 0,25 кг	То же	0,25
5 га	Фасоль, горох, бобы	То же	0,5—1 кг бобов	Семена выделить, измельчить и выделить средний образец	0,5
50 га	Фасоль «зеленый боб»	»	0,5 кг	Целые бобы измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,5
20 га/30 т	Помидоры, перец	ПД (целые растения)	Мелкие овощи 0,5—2 кг, крупные — 2 кг	Овощи вымыть, измельчить и выделить средний образец	0,5
20 га/500 т	Огурец и бахчевые	То же	10 овощей, масса пробы крупных бахчевых — 0,5—3 кг	Овощи вымыть, измельчить и выделить средний образец, из крупных бахчевых взять вырезки	0,5
5 га	Спаржа	»	0,5 кг	Растения вымыть, измельчить и выделить средний образец	0,25—0,5
5 га	Ревень	ПД (выборочно листья)	2 кг (без листовых пластинок)	После удаления листовых пластинок растения вымыть, высушить и выделить средний образец	0,5

Грибы

—	Шампиньоны и другие грибы	К (руководствуясь правилами сбора грибов)	Не менее 0,5 кг	Грибы измельчить, перемешать и отвесить средний образец	0,5
---	---------------------------	---	-----------------	---	-----

Плодово-ягодные, орехоплодные, виноград

200 га/500 т	Семечковые	До 30 деревьев — выборочно, свыше 30 ПД в зависимости от площади, с 20—30 деревьев (плоды следует снимать с разных сторон дерева, с разной высоты и глубины кроны)	До 30 деревьев — 5 кг, до 1 га — 7 кг, 1—10 га — 10 кг, 10—30 га — 12 кг, свыше 30 га — 15 кг	Плоды почетвертовать, от каждого плода взять $\frac{1}{4}$, четвертинки измельчить, перемешать и отвесить средний образец	
До 200 га/200 т	Косточковые персик, абрикос, слива	До 30 деревьев — выборочно, свыше 30 деревьев — ПД с 15—20 деревьев	До 30 деревьев — 4 кг; до 1 га — 6 кг, свыше 1 га — 8 кг	Плоды поделить пополам, от каждого взять половину без косточки, измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,5
До 200 га/100 т	Косточковые вишня, черешня, слива	То же	До 30 деревьев — 1,5 кг; до 1 га — 2 кг, свыше 1 га — 2,5 кг	Косточки удалить, плоды измельчить, перемешать и отвесить средний образец	0,5
	Орехи (греческие, лещина)	»	До 30 растений — 1 кг, свыше 30 — 1,5 кг	Из орехов вынуть ядра, измельчить их, перемешать и отвесить средний образец	0,25—0,5

Максимальная величина поля или партии при отборе проб	Растительный материал	Способ отбора проб *	Величина средней пробы или исходного образца	Подготовка среднего образца	Величина среднего образца, кг
10 га	Смородина, крыжовник	До 30 кустов пробы взять с каждого куста с разной его стороны и глубины, свыше 30 кустов — метод СС с 25—35 кустов СС, боковые части кистей	До 30 кустов не менее 1 кг (с крупными плодами — не менее 1,5 кг), свыше 30 кустов — не менее 1,5 кг	Из тщательно перемешанного исходного образца взять половину, измельчить ее, перемешать и отвесить средний образец	0,5
До 200 га	Виноград		1,5 кг	Взять отдельные от основания боковые части кистей, тщательно перемешать исходный образец и взять половину, измельчить ее, перемешать и отвесить средний образец	0,5
До 1 га	Земляника, малина	ПД	До 500 м ² — 1,5 кг, 500 м ² — 0,25 га — 2,5 кг, свыше 0,25 га — 2,5 кг	Тщательно перемешать исходный образец, взять половину, измельчить ее, перемешать и отвесить средний образец	0,5

* В приложении приняты следующие условные обозначения способа отбора проб: ПД — по диагонали; СС — по смежным сторонам поля; К — метод конверта; ОШ — отбор штук.

Приложение 2

Максимально допустимые уровни (МДУ) регуляторов роста в пищевых продуктах, предельно допустимые концентрации (ПДК) в воде водоемов и в воздухе рабочей зоны, утвержденные Министерством здравоохранения СССР

Регулятор роста	МДУ, мг/кг	ПДК в воде водоемов, мг/л	ПДК в воздухе рабочей зоны и ОБУВ, мг/м ³
Гидрел	Томаты, огурцы, картофель, яблоки, черешня, мандарины, хлопковое масло — 0,15	0,25	1,0
Дигидрел	—	0,05	0,8
ДЯК	Яблоки — 3,0	0,05	1,7
Кампоплан М	Томаты, огурцы, зерно хлебных злаков — 0,5	3,0	—
Кротонолактон-сырец	Зерно (пшеница, кукуруза) — 0,2	—	—
МГ-натрия	Картофель, свекла, лук, чеснок, морковь, томаты, арбузы (в кожуре), табак — 8,0	—	—
Хлорхолин-хлорид	Томаты, яблоки, груши, виноград — 0,05, зерно хлебных злаков — 0,1	0,2	0,03
Фоспинол	Картофель — 0,2	—	3,0

СОДЕРЖАНИЕ

Определение микроколичеств регуляторов роста в растительной продукции, воде и почве	5
Методические указания по определению кампозана М (этелефона) и его производных (гидрела, дигидрела) в яблоках, огурцах, томатах, семенах хлопка и хлопковом масле методом газожидкостной хроматографии	5
Методические указания по определению хлорхолинхлорида в растительной продукции, воде и почве методом тонкослойной ионообменной хроматографии	14
Временные методические указания по определению пикса и морфонола в воде, почве и растительных образцах методом тонкослойной ионообменной хроматографии	27
Методические указания по определению ДЯКа, ГМК-На, гидрела и дигидрела в воде и растительном материале унифицированным спектрофотометрическим методом	30
Временные методические указания по определению гиберсиба в воде и почве методом тонкослойной хроматографии	37
Временные методические указания по определению дикурина в воде методом тонкослойной хроматографии	42
Временные методические указания по определению гаметана в зерне методом газожидкостной хроматографии	48
Определение микроколичеств регуляторов роста растений в воздухе рабочей зоны	53
Методические указания по фотометрическому определению ДЯКа в воздухе рабочей зоны	53
Временные методические указания по фотометрическому определению ГМК-На в воздухе рабочей зоны	57
Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций дигидрела в воздухе рабочей зоны	61
Методические указания по фотометрическому измерению концентраций гидрела в воздухе рабочей зоны	66
Временные методические указания по хроматографическому измерению концентраций розалина в воздухе рабочей зоны	69
Приложение 1. Отбор проб растительного материала на корню	73
Приложение 2. Максимально допустимые уровни (МДУ) регуляторов роста в пищевых продуктах, предельно допустимые концентрации (ПДК) в воде водоемов и в воздухе рабочей зоны, утвержденные Министерством здравоохранения СССР	81