

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение остаточных количеств пестицидов
в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье
и объектах окружающей среды**

Сборник методических указаний
МУК 4.1.1437—4.1.1448—03, МУК 4.1.1453—4.1.1460—03,
МУК 4.1.1467—03

Выпуск 4

Издание официальное

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды

**Сборник методических указаний
МУК 4.1.1437—4.1.1448—03, МУК 4.1.1453—4.1.1460—03,
МУК 4.1.1467—03**

Выпуск 4

ББК 51.21
О 37

О 37 Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний. Вып. 4—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2007.—254 с.

Настоящий сборник содержит копии оригиналов методических указаний по определению остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды.

1. Сборник подготовлен: Федеральным научным центром гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана (академик РАМН, проф. В.Н. Ракитский, проф. Т.В. Юдина); Российским государственным аграрным университетом – МСХА им. К.А. Тимирязева (проф. В.А. Калинин, к.х.н. А.В. Довгилевич); при участии Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (А.П.Веселов). Разработчики методов указаны в каждом из них.

2. Методические указания рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

3. Утверждены Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, академиком РАМН Г.Г. Онищенко 24 июня 2003 г.

4. Введены впервые.

ББК 51.21

Формат 60х88/16

Тираж 150 экз.

Печ.л.16,0

Тиражировано отделом информационно-издательского обеспечения
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора

© Роспотребнадзор, 2007

© Федеральный центр гигиены и
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2007

Содержание

Определение остаточных количеств тритосульфурона в воде, почве, зерне и соломе зерновых колосовых культур, зерне и зеленой массе кукурузы методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1437—03	4
Определение остаточных количеств трифлуралина в зеленой массе и зерне зерновых культур, в семенах и масле подсолнечника, сои и рапса методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1438—03	20
Определение остаточных количеств фенпироксимата и его метаболитов в воде, почве, винограде и яблоках методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1439—03	30
Измерение концентрации фенпироксимата в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1440—03	43
Измерение концентраций флуметсулама и флорасулама в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1441—03	50
Определение остаточных количеств флуметсулама и флорасулама в воде, почве, зерне и соломе зерновых колосовых культур методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1442—03	59
Определение остаточных количеств флуазифоп-П-бутил по флуазифоп-П в воде, зеленой массе растений, клубнях картофеля, зерне гороха, семенах и масле сои, подсолнечника, рапса, льна методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1443—03	77
Определение остаточных количеств флутриафола в воде, почве, зеленой массе, зерне и соломе зерновых колосовых культур, ботве и корнеплодах сахарной свеклы, винограде и яблоках методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1444—03	99
Определение остаточных количеств хлороталонила в зерне и соломе зерновых колосовых культур, винограде, яблоках, хлороталонила и его метаболита — SDS 3701 (R 182281) методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1445—03	113
Определение остаточных количеств эсфенвалерата в воде водоемов, почве, яблоках, клубнях картофеля, зерне и соломе зерновых колосовых культур методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1446—03	128
Измерение концентраций карбосульфана в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1447—03	139
Определение остаточных количеств диниконазола в семенах и масле подсолнечника методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1448—03	146
Измерение концентраций дикамбы в воздухе рабочей зоны газожидкостной и тонкослойной хроматографией: МУК 4.1.1453—03	153
Определению остаточных количеств имазамокса в воде, почве, зерне и масле сои методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1454—03	164
Определение остаточных количеств клефоксидима в воде, почве, зерне и соломе риса методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1455—03	176
Определение остаточных количеств кломазона в воде, почве, зерне, соломе риса, семенах и масле сои хроматографическими методами: МУК 4.1.1456—03	187
Определение остаточных количеств крезоксим-метила в воде, почве, яблоках и его метаболита крезоксима в воде и почве газохроматографическим методом: МУК 4.1.1457—03	203
Определение остаточных количеств метазахлора в семенах и масле горчицы и рапса газохроматографическим методом: МУК 4.1.1458—03	215
Определение остатков пирипроксифена в воде, почве и яблоках методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1459—03	223
Определение остаточных количеств тепралоксидима в воде, почве, сахарной свекле и сое методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1460—03	233
Определение остаточных количеств бромуконазола в воде, почве, зерне и зеленой массе зерновых колосовых культур, ягодах черной смородины и винограда методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1467—03	245

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный врач
Российской Федерации
Первый заместитель Министра здравоохранения

Российской Федерации
Г.Г. Онищенко
24 июня 2003 г.
МУК 4.1.1447-03

Дата введения: 30 июня 2003 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение концентраций Карбосульфана в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии

ВВОДНАЯ ЧАСТЬ

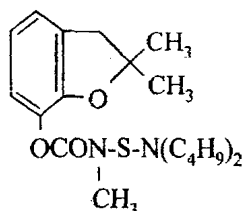
Фирма производитель: ФМС (США)

Торговое название: Маршал

Название действующего вещества по ИСО: Карбосульфан

Название действующего вещества по ИУРАС: 2,3-дигидро-2,2-диметилбензофуран-7-ил-
(дибутиламинотио)метилкарбамат (ИЮПАК)

Структурная формула:



Эмпирическая формула: $C_{20}H_{32}N_2O_3S$

Молекулярная масса: 380,55

Химически чистый Карбосульфан представляет собой вязкую коричневую жидкость.

Давление паров: 0,041 мПа при 25°C.

Температура кипения: 124 - 128°C при 0,1 Па.

Растворимость в воде составляет 0,3 мг/л.

Растворимость в органических растворителях: более 50% в ксилоле, гексане, хлороформе, метаноле, хлористом метиле и ацетоне.

Карбосульфан не стабилен в водных растворах. Гидролиз наблюдается в диапазоне рН ниже 7, период полураспада составляет 1 час при рН 4, 22 часа - рН 6, 184 часа - рН 7, 340 часов - рН 8, 1400 часов - рН 9 (при 25°C).

Краткая токсикологическая характеристика: Карбосульфан является умеренно опасным по острой оральной токсичности для теплокровных (LD_{50} для крыс составляет 250 мг/кг). Малоопасным по острой дермальной токсичности (LD_{50} для кроликов более 2000 мг/кг); опасным по ингаляционной токсичности - (LC_{50} для крыс более 1,53 мг/л). Препарат слабо раздражает кожу и глаза.

В РФ установлены следующие гигиенические нормативы:

ДСД - 0,003 мг/кг массы человека;

ПДК в почве - 0,02 мг/кг;

ПДК в воде водоемов - 0,02 мг/дм³;

ПДК в воздухе рабочей зоны при применении - 0,05 мг/м³;

ОБУВ в воздухе атмосферы при применении - 0,001 мг/м³;

МДУ в кукурузе, свекле сахарной - не допускается в пределах чувствительности метода контроля

Область применения: Карбосульфан (Маршал) - системный инсектицид, рекомендован для борьбы с почвообитающими и листогрызущими насекомыми - вредителями citrusовых, люцерны, кукурузы, сорго, сои, овощных и полевых культур, включая картофель, рис, сахарную свеклу. При почвенном применении норма расхода 2,5 - 10 г/кг семян при протравливании.

Зарегистрирован в России под названием Маршал, к.э., 250 г/л, на свекле сахарной с нормой расхода 2 - 4 л/га; Маршал, с.п., 250 г/кг, на картофеле, норма расхода - 0,5 - 1 кг/га.

2. МЕТОДИКА ИЗМЕРЕНИЯ КОНЦЕНТРАЦИЙ КАРБОСУЛЬФАНА В ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ МЕТОДОМ ГАЗОЖИДКОСТНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

2.1. Основные положения

2.1.1. Принцип методики

Методика основана на определении Карбосульфана методом газожидкостной хроматографии с использованием термоионного детектора. Отбор проб воздуха осуществляется концентрированием на последовательно соединенные бумажные фильтры "синяя лента" и трубки с активированным углем. Идентификация веществ проводится по времени удерживания, а количественное определение –методом абсолютной калибровки.

2.1.2. Метрологическая характеристика метода ($P=0,95$)

Число параллельных определений - 10

Предел обнаружения в хроматографируемом объеме - 10 нг

Предел обнаружения в пробе - $0,1 \text{ мг/м}^3$ (при отборе 20 л воздуха)

Диапазон определяемых концентраций - $0,1-2,0 \text{ мг/м}^3$

Среднее значение определения - 99,3%

Стандартное отклонение (S) - 6,52%

Относительное стандартное отклонение (DS) - 2,06%

Доверительный интервал среднего - 4,67%

Суммарная погрешность измерения не превышает 17%

2.1.3. Избирательность метода

В предлагаемых условиях метод специфичен в присутствии компонентов препаративной формы, а также пестицидов, применяемых при выращивании овощных и полевых (хлор- и фосфорорганические пестициды, тио- и дитиокарбаматы).

2.2. Реактивы, растворы, материалы и оборудование

2.2.1. Реактивы, материалы и растворы

Карбосульфан, аналитический стандарт с содержанием д.в. 90,1%

Ацетон, осч, ГОСТ 2603-79

Толуол для спектроскопии, хч, ТУ 6-09-4305-76

Кальция хлорид, ГОСТ 4161-77, прокаленный

Активированный уголь марки БАУ, ТУ 6-09-3247-73, зернением 1,0-1,5 мм

Хроматон-супер с 5% OV-17 (0,16-0,20 мм), Хемапол

Фильтры бумажные "синяя лента", предварительно промытые ацетоном

Стекловата

Азот особой чистоты, ГОСТ 9293-74

2.2.2. Приборы и оборудование

Газовый хроматограф "Цвет-550" или аналогичный, снабженный термоионным детектором с пределом детектирования по азоту в азобензоле $1,5 \times 10 \text{ г/см}^3$.

Хроматографическая колонка стеклянная, длиной 1 м, внутренним диаметром 2-3 мм.

Ротационный вакуумный испаритель ИР-1М, ТУ 25-11-917-76 или аналогичный.

Весы аналитические ВЛА-200, ГОСТ 34104-80Е или аналогичные.

Аспирационное устройство ТУ 64-1862-77.

Барометр, ТУ 2504-1797-75.

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2, цена деления 1°C , пределы измерения 0 - 55°C , ГОСТ 215-73Е.

Эксикатор вакуумный, ГОСТ 25336-82 Е.

Печь муфельная.

Колбы мерные, ГОСТ 1770-74, вместимостью 100 мл.

Цилиндры мерные, ГОСТ 1770-74Е, вместимостью 10 мл.

Колбы грушевидные со шлифом, ГОСТ 10394-72, вместимостью 100 мл.

Стаканы химические, ГОСТ 25336-82Е, вместимостью 50 мл.

Пипетки, ГОСТ 20292-74, вместимостью 0,1; 1 и 2 мл.

Пробирки с шлифованными пробками, ГОСТ 1770-74 Е, вместимостью 10 мл.

Стеклянные U-образные трубки, высотой 10-11 см, внутренним диаметром 4 мм.

Воронки химические конусные, диаметром 34-40 мм, ГОСТ 25336-82 Е.

Фильтродержатель.

Стеклянные палочки.

2.3. Подготовка к определению

2.3.1. Подготовка и кондиционирование колонки для газожидкостной хроматографии

Готовую насадку (5% OV-17 на Хроматон-супер) засыпают в стеклянную колонку, уплотняют под вакуумом, колонку устанавливают в термостате хроматографа, не подсоединяя к детектору, и стабилизируют в токе азота при температуре 250°C в течение 10-12 часов.

2.3.2. Приготовление стандартных растворов

Стандартный раствор Карбосульфана с содержанием 400 мкг/мл готовят растворением 0,01 г вещества в толуоле в мерной колбе на 100 мл. Раствор хранится в холодильнике не более месяца.

Рабочие стандартные растворы с концентрацией 2, 4, 8, 20 и 40 мкг/мл готовят перед употреблением из раствора, содержащего 100 мкг/мл, соответствующим разбавлением толуолом. Растворы хранятся в холодильнике в течение 7 дней.

2.3.3. Построение градуировочного графика

Для построения градуировочного графика в испаритель хроматографа вводят по 5 мкл рабочего стандартного раствора Карбосульфана с концентрацией 2, 4, 8, 20 и 40 мкг/мл.

Осуществляют не менее 5 параллельных измерений. Находят средние значения высот хроматографических пиков для каждой концентрации.

Строят градуировочный график зависимости высоты хроматографического пика в мм от концентрации Карбосульфана в растворе, мкг/мл.

2.4. Отбор проб

2.4.1. Подготовка к отбору проб

Конец стеклянной U-образной трубки уплотняют тампоном из стекловаты, через другой конец трубку с помощью воронки заполняют 500 мг активированного угля и ее второй конец также уплотняют тампоном из стекловаты. Перед отбором проб заполненные трубки активируют путем нагревания в муфельной печи до 350-400 °С и выдерживания при этой температуре в течение 10-15 мин. Активированные трубки, закрытые заглушками, можно хранить в эксикаторе под вакуумом не более 3-х суток.

2.4.2. Отбор проб

Анализируемый воздух со скоростью 2 л/мин аспирируют через последовательно соединенные бумажный фильтр "синяя лента", помещенный в фильтродержатель, и трубку с активированным углем. Для измерения 0,5 ОБУВ, следует отобрать 20 л воздуха.

Фильтры с отобранными пробами, упакованные в полиэтиленовые пакеты, можно хранить в холодильнике не более 5 дней.

2.5. Описание определения

Фильтр с отобранной пробой переносят в химический стакан емкостью 50 мл, заливают 10 мл толуола и оставляют на 10 минут.

Растворитель сливают через воронку в грушевидную колбу, отжимая фильтр стеклянной палочкой. Фильтр затем обрабатывают новой порцией толуола объемом 4 - 5 мл.

Активированный уголь из трубки переносят в пробирку емкостью 10 мл, заливают 2 мл толуола, закрывают пробкой и оставляют на 10 мин, периодически встряхивая.

Растворитель с угля также сливают в грушевидную колбу. Операцию повторяют дважды.

Объединенный экстракт упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 45°C почти досуха, оставшийся растворитель отдувают током теплого воздуха. Остаток растворяют в 1 мл толуола и 5 мкл полученного раствора анализируют по п. 2.6.

2.6. Условия хроматографирования и обработка результатов

2.6.1. Условия хроматографирования градуировочных и анализируемых растворов

Хроматограф газовый "Цвет-570", с ТИД

Неподвижная фаза - 5% OV-17 на Хроматоне - супер (0,16-0,20 мм).

Колонка стеклянная, длиной 1 м, внутренним диаметром 3 мм.

Рабочая шкала электрометра 16x10 Ом.

Скорость движения ленты самописца 200 мм/час.

Температура термостата колонки 230 °C, детектора - 320°C, испарителя - 200°C.

Скорость газа-носителя (азот) - 35 мл/мин.

Скорость водорода 16 мл/мин.

Скорость воздуха 180 - 200 мл/мин.

Объем вводимой пробы - 5 мкл

Абсолютное время удерживания - 11 мин 17 сек.

Линейный диапазон детектирования 10 - 40 нг.

Каждую анализируемую пробу вводят в испаритель хроматографа 2-3 раза и вычисляют среднюю высоту пика. Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор с концентрацией 40 мкг/мл разбавляют толуолом.

2.6.2. Обработка результатов анализа

Концентрацию Карбосульфана в воздухе рассчитывают:

$$C = \frac{H_1 \cdot A \cdot W \cdot P}{H_0 \cdot V \cdot 100}$$

C - концентрация Карбосульфана в воздухе, мг/м³;

H₀ - высота пика стандарта, мм;

H₁ - высота пика образца, мм;

A - концентрация стандартного раствора, мкг/мл;

W - объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, мм;

P - содержание Карбосульфана в аналитическом стандарте, %;

V - объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к стандартным условиям (давление 760 мм Hg, температура 20°C), л.

3. ТРЕБОВАНИЯ ТЕХНИКИ БЕЗОПАСНОСТИ

Помещение, в котором проводится определение Карбосульфана, обязательно должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией.

Работу с образцами, стандартами и растворителями следует проводить в вытяжном шкафу с использованием индивидуальных средств защиты.

4. РАЗРАБОТЧИКИ

Калинин В.А., профессор, канд. с.-х. наук; Довгилевич А.В., ст.н.сотр., канд. хим. наук;
Калинина Т.С., ст.н.сотр., канд. с.-х. наук; Довгилевич Е.В., ст.н.сотр., канд. биол. наук.

Московская сельскохозяйственная академия имени К.А. Тимирязева. 127550, Москва,
Тимирязевский пр., 2, Кафедра химических средств защиты растений.

Телефон: 976-43-26.