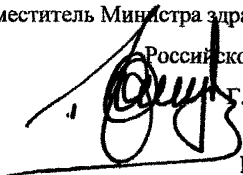


УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный врач
Российской Федерации
Первый заместитель Министра здравоохранения
Российской Федерации
Г.Г. Онищенко


МУК 4.1.1464-03

Дата введения ~~01.06.2003 г.~~
30 июля 2003 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Методические указания по определению остаточных количеств

Бромуконазола в воде, почве, зерне и зеленой массе зерновых колосовых культур, ягодах черной смородины и винограда методом газожидкостной хроматографии

1. ВВОДНАЯ ЧАСТЬ

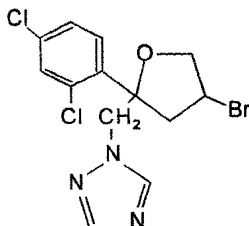
Фирма производитель: Рон-Пуленк

Торговое название: Вектра, Гранит.

Название действующего вещества по номенклатуре ИСО: бромуконазол

Название действующего вещества по номенклатуре ИЮПАК: 1-[(2RS, 4RS: 2RS, 4SR-4-бromo-2-(2,4-дихлорфенил) тетрагидрофуранил] 1H-1,2,4 - триазол

Структурная формула:



Эмпирическая формула: $C_{13}H_{12}BrCl_2N_3O$

Молекулярная масса: 377,1

Бромукназол является смесью двух диастереоизомеров (соотношение изомеров 54/46) и представляет собой белый порошок без запаха.

Температура плавления: бромукназол - 84°C, изомер № 1 (LS 850646) - 91°C, изомер № 2 (LS 850647) - 101°C.

Давление насыщенного пара - $0,04 \times 10^{-5}$ мПа при 25°C.

Коэффициент перераспределения октанол/вода: $K_{ow} \log P = 3,24$ (20 °C).

Растворимость при 20°C в мг/л:

	изомер № 1 (LS 850646)	изомер № 2 (LS 850647)	бромукназол
вода	72	24	50
циклогексан	8	9	16
толуол	680	210	180
ксилол	460	190	380
этанол	217	89	178
циклогексанон	1460	660	1320
ацетофенон	1270	440	880

Вещество стабильно при хранении в течение года при температуре 15-25 °C, устойчиво в водной среде при любом pH в отсутствие света. Солнечная радиация стимулирует разрушение Бромукназола в воде в кислой среде с $DT_{50} = 18$ дней.

В почве он хорошо передвигается по профилю и среднесток с периодом полураспада (DT_{50}) 4 – 12 недель.

Краткая токсикологическая характеристика: Бромукназол относится к веществам опасным по острой пероральной (ЛД₅₀ крысы – 365 мг/кг), малоопасным по дермальной (ЛД₅₀ кролики – более 2000 мг/кг) и умеренно опасным по ингаляционной токсичности (ЛД₅₀ крысы – 4 часа - более 5000 мг/л). Побочные отрицательные эффекты не обнаружены.

В России установлены следующие гигиенические нормативы:

ДСД – 0,01 мг/кг массы человека;

ОДК в почве – 0,1 мг/кг;

ПДК в воде водоемов – 0,002 мг/дм³;

ОБУВ в воздухе рабочей зоны при применении – 0,1 мг/м³;

ОБУВ в воздухе атмосферы при применении – 0,005 мг/м³;

МДУ в продукции (мг/кг): зерно хлебных злаков, яблоки, груши, виноград – 0,04; черная смородина – 0,08 (ВМДУ).

Область применения препарата: Бромуконазол - системный фунгицид защитного и лечебного действия из группы триазолов, ингибирующих синтез стероидов. Он эффективно подавляет развитие целого ряда патогенных грибов, включая аскомицеты, базидиомицеты и несовершенные грибы.

Зарегистрирован в России в качестве фунгицида под фирменными названиями:

Вектра, СК, 100 г/л, - против парши и мучнистой росы яблони, оидиума винограда, септориоза, антракноза, американской мучнистой росы смородины с нормой расхода 0,2 - 0,3 л/га, до 4-х обработок за сезон;

Гранит, к.с., 200 г/л, - против мучнистой росы, ржавчины, септориоза, фузариоза колоса зерновых культурах (пшеница яровая, озимая, ячмень яровой, рожь) с нормой расхода 1 л/га. До 2-х обработок за сезон.

2. Методика определения Бромуконазола в воде, почве, зерне и зеленой массе зерновых колосовых культур, ягодах черной смородины и винограда методом газожидкостной хроматографии

2.1. Основные положения

2.1.1. Принцип метода

Методика основана на определении Бромуконазола с помощью газожидкостной хроматографии (капиллярные и набивные колонки) с детектором электронного захвата после экстракции органическим растворителем и очистки экстракта перераспределением в хлороформ. Количественное определение проводится методом абсолютной калибровки.

2.1.2. Избирательность метода.

В предлагаемых условиях метод специфичен в присутствии пестицидов, применяемых при интенсивной технологии выращивания сахарной свеклы. Избирательность метода в значительной степени увеличивается при использовании капиллярной колонки с программированием температуры термостата колонок.

2.1.3. Метрологическая характеристика метода.

Метрологические характеристики метода приведены в таблицах 1 – 2.

Метрологическая характеристика метода.

Метрологические параметры, $p=0,95$, $n=20$					
Анализируе- мый объект	Предел обнаружения, мг/кг (л)	Диапазон определяе- мых концен- траций, мг/кг	Среднее значение определения, %	Стандартное отклонение S, %	Доверитель- ный интервал среднего результата, %
ИЗОМЕР № 1 (LS 850646)					
вода	0,001	0,001-0,1	107,2	3,4	4,2
почва	0,02	0,02-0,2	79,7	4,1	5,1
зерно	0,04	0,04-0,4	83,6	4,4	5,5
зеленая масса растений	0,04	0,04-0,4	79,8	5,2	6,4
ягоды черной смородины	0,04	0,04-0,4	82,2	2,8	2,36
ягоды вино- града	0,04	0,04-0,4	85,4	2,7	2,64
ИЗОМЕР № 2 (LS 850647)					
вода	0,001	0,001-0,1	103,7	3,4	4,8
почва	0,02	0,02-0,2	78,5	4,2	5,6
зерно	0,04	0,04-0,4	76,4	4,8	5,9
зеленая масса растений	0,04	0,04-0,4	72,1	5,1	6,7
ягоды черной смородины	0,04	0,04-0,4	83,4	2,4	2,56
ягоды вино- града	0,04	0,04-0,4	85,1	2,8	2,81

Таблица 2.

Полнота определения Бромуконазола в воде, почве, зерне и растениях

Среда	Добавлено Бромуконазола, мг/кг	Обнаружено, мг/кг	Полнота опре- деления, %
1	2	3	4
ИЗОМЕР N 1 (LS 850646)			
вода	0,01	$0,0106 \pm 0,0006$	106,2
	0,02	$0,0214 \pm 0,0014$	107,4
	0,05	$0,0540 \pm 0,0040$	108,1
почва	0,02	$0,0155 \pm 0,0044$	77,6
	0,04	$0,0315 \pm 0,0083$	78,8
	0,08	$0,0655 \pm 0,0145$	81,9
	0,20	$0,1610 \pm 0,0390$	80,5

1	2	3	4
зерно	0,04	$0,0316 \pm 0,0082$	79,0
	0,08	$0,0660 \pm 0,0094$	82,6
	0,16	$0,1395 \pm 0,0205$	87,2
	0,40	$0,3424 \pm 0,0574$	85,6
растения	0,04	$0,0312 \pm 0,0086$	79,0
	0,08	$0,0640 \pm 0,0160$	82,6
	0,16	$0,1300 \pm 0,0290$	87,2
	0,40	$0,3208 \pm 0,0790$	85,6
ИЗОМЕР N 2 (LS 850647)			
вода	0,01	$0,0101 \pm 0,0001$	101,1
	0,02	$0,0209 \pm 0,0009$	104,5
	0,05	$0,0527 \pm 0,0027$	105,5
почва	0,02	$0,0153 \pm 0,0046$	76,5
	0,04	$0,0317 \pm 0,0083$	79,3
	0,08	$0,0651 \pm 0,0149$	81,4
	0,20	$0,1538 \pm 0,0460$	76,9
зерно	0,04	$0,0295 \pm 0,0103$	73,8
	0,08	$0,0602 \pm 0,0197$	75,3
	0,16	$0,1280 \pm 0,0320$	80,0
	0,40	$0,3072 \pm 0,0927$	76,8
растения	0,04	$0,0284 \pm 0,0114$	71,0
	0,08	$0,0576 \pm 0,0223$	72,0
	0,16	$0,1171 \pm 0,0428$	73,2
	0,40	$0,2888 \pm 0,1110$	72,2

2.2. Реактивы, материалы, приборы, оборудование.

2.2.1. Реактивы и материалы.

Азот газообразный особой чистоты, ГОСТ 9293-74

Ацетон ч.д.а., ГОСТ 2603-79

Ацетонитрил, ч., ТУ 6-09-3534-87.

Бромукназол, стандартный раствор в ацетоне с содержанием д.в. 100 мкг/мл (раствор № 1) и 10 мкг/мл (раствор № 2).

Вода дистиллированная, ГОСТ 7602-72.

Кислота хлороводородная (соляная), концентрированная, х.ч., ГОСТ 3118-77.

Кислота соляная, 0,1н р-р

Насадка для хроматографической колонки: Хроматон - N-супер с 5% OV-17 (0,16-0,20), Хемапол ЧССР и Хроматон - N-супер с 3% ХЕ-60 (0,125-0,160), Хемапол ЧССР

Натрия гидроокись, х.ч. ГОСТ 4328-77,

Натрия гидроокись, 4 н р-р

Сульфат натрия безводный, ГОСТ 4166-76

Хлороформ х.ч. ТУ-6-09-4263-76

2.2.2. Приборы, аппаратура, посуда

Аппарат для встряхивания АБУ-1, ТУ-64-1-1091-73

Весы аналитические по ТУ 64-1-1065

Воронки делительные на 250, 500 мл, ГОСТ 25336-82

Воронки химические, ГОСТ 25336-82

Колбы грушевидные на 50 мл, ГОСТ 25336-82

Колбы круглодонные на 500 мл, ГОСТ 25336-82

Колбы мерные на 25, 50, 100 мл, ГОСТ 1770-74

Колбы плоскодонные конические на 100, 250, 500 мл, ГОСТ 25336-82

Мельница для размола образцов, ТУ-46-22-23-79

Микрошприц МШ-10А по ТУ 64-1-2850

Пипетки мерные на 0,1; 1,0 мл, ГОСТ 20292-74

Ротационный испаритель ИР-1М, ТУ-25-11-917-74

Сито металлическое с диаметром отверстий 1-2 мм

Универсальная индикаторная бумага

Фильтры бумажные "синяя лента", ТУ-6-09-1678-77

Хроматограф "ЦВЕТ-106", с детектором постоянной скорости рекомбинации ионов или "Цвет 550"

Хроматографическая колонка стеклянная, спиральная 1500 x 3 мм, содержащая 5% OV-17 на хроматоне-N-супер (0,16-0,20) или 3% ХЕ-60 на хроматоне N-супер (0,125-0,160);

Хроматограф "Кристалл 2000м" с детектором по захвату электронов

Хроматографическая колонка капиллярная кварцевая HP – 5 (Crosslinked 5% PH ME Siloxane), длина 15 м, внутренний диаметр 0,32 мм, толщина пленки 0,25 мкм.

Цилиндры мерные на 30, 100, 250 мл ГОСТ 1770-74

2.4. Отбор проб

Отбор проб производится в соответствии с "Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, пищевых продуктов и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов" (N 2051-79 от 21.08.79).

Отобранные пробы хранят в стеклянной или полиэтиленовой таре в холодильнике при температуре не выше +4°C.

Пробы почвы подсушивают при комнатной температуре в отсутствии прямого солнечного

го света. Растительные образцы для длительного хранения замораживаются и хранятся в холодильнике при -18°C , предварительно определяется содержание влаги. Образцы ягод замораживают и хранят в холодильнике при -18°C не более 1 месяца.

Перед анализом ягоды черной смородины и винограда гомогенизируют (растирают в ступке). Образцы воды фильтруют.

2.5. Проведение определения

2.5.1. Вода. 500 мл воды помещают в делительную воронку объемом 500 мл и экстрагируют Бромукназол хлороформом трижды по 150 мл. Объединенный экстракт осушают, пропуская через слой натрия сернокислого безводного и упаривают на ротационном испарителе при температуре не выше 40°C . Сухой остаток растворяют в 1 мл ацетона и вводят в хроматограф 1 мкл.

2.5.2. Почва. Навеску почвы 50 г, предварительно просеянной через сито, помещают в колбу объемом 250 мл, увлажняют 10-15 мл воды, заливают 100 мл водно-ацетоновой смеси (1:7) и встряхивают в течение 30 минут. Экстракт фильтруют через бумажный фильтр в коническую колбу на 500 мл. Экстракцию повторяют еще дважды. Экстракты объединяют, упаривают на испарителе при $t=40^{\circ}\text{C}$, до водной фазы. Водную фазу количественно переносят в делительную воронку, пропуская через бумажный фильтр, и Бромукназол экстрагируют трижды по 30 мл хлороформом, встряхивая делительную воронку в течение 1 минуты. Водную фазу отбрасывают. Объединенный хлороформный экстракт фильтруют, пропуская через безводный сернокислый натрий, упаривают экстракт на ротационном испарителе досуха при $t=40^{\circ}\text{C}$. Сухой остаток растворяют в 1 мл ацетона и хроматографируют. При необходимости экстракт очищают как указано для зерна и растений в разделе 2.5.3.

2.5.3. Зерно, растения. Навеску зерна 25 г, измельченную на электромельнице, а также навеску растений 25 г, измельченную ножницами, помещают в коническую колбу на 500 мл, заливают 100 мл ацетона и встряхивают на встряхивателе в течение 30 минут. Экстракт фильтруют через бумажный фильтр в коническую колбу на 500 мл. Экстракцию повторяют еще дважды. Экстракты объединяют, объединенный экстракт упаривают досуха при $t=40^{\circ}\text{C}$. Остаток в колбе смывают 3 раза по 20 мл 0,1N раствором соляной кислоты и количественно переносят в делительную воронку, пропуская раствор через бумажный фильтр. Подщелачивают раствор 4 N раствором гидроокиси натрия до pH среды 8-9. по индикаторной бумаге. Из щелочной среды Бромукназол экстрагируют 3 раза хлороформом по 30 мл, встряхивая делительную воронку в течение 1 минуты. Водную фазу отбрасывают. Объединенный хлороформный экстракт фильтруют, пропуская через безводный сернокислый натрий, упаривают экстракт на ротационном испарителе досуха при $t=40^{\circ}\text{C}$.

Сухой остаток растворяют в 1 мл ацетона и хроматографируют.

2.5.4. Ягоды черной смородины и винограда

Навеску ягод 25 г, измельченную в ступке, помещают в коническую колбу на 500 мл, заливают 50 мл ацетонитрила и встряхивают на встряхивателе в течение 30 минут. Экстракт фильтруют через бумажный фильтр в коническую колбу на 500 мл. Экстракцию повторяют еще трижды. Экстракты объединяют, объединенный экстракт упаривают досуха при $t=40^{\circ}\text{C}$. Остаток в колбе разводят в 50 мл 0,1н раствором соляной кислоты, подщелачивают 4 н раствором гидроокиси натрия до pH среды 8. Из щелочной среды Бромукназол переэкстрагируют 3 раза хлороформом по 25 мл встряхивая делительную воронку в течение 1 минуты. Водную фазу отбрасывают. Объединенный хлороформный экстракт фильтруют, упаривают экстракт на ротационном испарителе досуха при $t=40^{\circ}\text{C}$.

Сухой остаток растворяют в 10 мл ацетона и хроматографируют.

2.6. Условия хроматографирования и обработка результатов.

2.6.1. Условия хроматографирования

2.6.1.1. Почва, зерно и зеленая масса зерновых колосовых культур

Хроматограф газовый с детектором постоянной скорости рекомбинации ионов ^{63}Ni "Цвет - 106" с пределом детектирования по Линдану не выше $4 \cdot 10^{-14}$ или другой аналогичного типа.

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

Колонка стеклянная, спиральная, 1500 x 3 мм

Температура: термостата колонки – 250°C

термостата испарителя – 280°C

термостата детектора - 290°C

Скорость газа-носителя - азота – 50 мл/мин

Объем, вводимый в испаритель – 1 мкл.

Линейность детектирования – 1-10 нг

Время удерживания – изомера № 1 (LS 850646) - 6 мин.45 сек.;

изомера № 2 (LS 850647) - 5 мин. 15 сек.

Рабочая шкала электрометра - 10^{-12}A .

Скорость протяжки ленты самописца - 200 мм/час.

Хроматограф газовый с детектором постоянной скорости рекомбинации ионов ^{63}Ni "Цвет - 550" с пределом детектирования по Линдану не выше $4 \cdot 10^{-14}$

Неподвижная фаза – 3% XE-60 на Хроматоне N-супер (0,125-0,160)

Колонка стеклянная, спиральная, 1500 x 3 мм

Температура: термостата колонки – 230°C

термостата испарителя – 280°C

термостата детектора - 290°C

Скорость газа-носителя - азота – 30 мл/мин

Объем, вводимый в испаритель – 1 мкл.

Линейность детектирования – 1-10 нг

Время удерживания – изомера № 1 (LS 850646) - 6 мин.45 сек.;

изомера № 2 (LS 850647) - 5 мин. 15 сек.

Рабочая шкала электрометра - 10^{-12} А.

Скорость протяжки ленты самописца - 200 мм/час.

Каждую анализируемую пробу вводят в колонку хроматографа 3 раза. Образцы, дающие пики выше стандартного пика, разбавляют.

2.6.1.2. Вода, ягоды черной смородины, винограда

Хроматограф "Кристалл 2000м" с детектором по захвату электронов с пределом детектирования по Линдану не выше $4 \cdot 10^{-14}$ г/см³.

Неподвижная фаза – Crosslinked 5% PH ME Siloxane

Колонка капиллярная кварцевая HP – 5, длина 15 м, внутренний диаметр 0,32 мм, толщина пленки 0,25 мкм.

Температура: термостата колонки – 260°C

термостата испарителя – 280°C

термостата детектора - 340°C

Газ 1: тип регулятора расхода газа PPG 11, давление 82,58 кПа

Газ 2 (гелий) - 50 мл/мин: режим нормальный, расход 0,5 мл/мин, сброс 1:100

Газ 3 (азот, поддув детектора) - 30 мл/мин.

Объем, вводимый в испаритель – 1 мкл.

Время удерживания – изомера N 1 (LS 850646) - 8 мин.28 сек.;

изомера N 2 (LS 850647) - 9 мин. 19 сек.

Каждую анализируемую пробу вводят в хроматограф 3 раза и вычисляют среднюю площадь пика. Образцы, дающие пики больше, чем стандартный раствор с концентрацией 0,1 мкг/мл, разбавляют.

2.6.2. Обработка результатов анализа

Количественный расчет двух изомеров Бромуконазола в анализируемой пробе проводят по следующей формуле:

$$X = \frac{C \times H_2 \times V_2}{H_1 \times V_1 \times P}, \text{ где}$$

X - содержание изомера Бромуконазола в пробе, мг/кг

C - количество изомера Бромуконазола в стандартном растворе, введенном в хроматограф, мкг

H₁ - высота пика стандартного раствора, введенного в хроматограф, мм

H₂ - высота пика изомера Бромуконазола в анализируемой пробе, мм

V₁ - объем экстракта, введенного в хроматограф, мкл

V₂ - объем экстракта анализируемой пробы, мкл

P - масса анализируемой пробы, г или мл

3. Требования техники безопасности

Необходимо соблюдать общепринятые правила безопасности при работе с органическими растворителями, токсичными веществами, электронагревательными приборами и сжатыми газами.

4. Разработчики:

Кивачицкая М.М., Скурят А.Ф., Карченя Г.К., БелНИИЗР, п.Прилуки, Минский р-он.

Калинин В.А., профессор, канд. с-х. наук; Калинина Т.С., ст.в.сотр., канд. с-х. наук; Рыбакова О.И., л.сотр.

Московская сельскохозяйственная академия имени К.А. Тимирязева.

127550, Москва, Тимирязевский пр., 2, Кафедра химических средств защиты растений.

Телефон: 976-43-26.