Министерство сельского хозяйства Российской Федерации

Государственная комиссия по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

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

Сборник № 21 Часть 1-ая

МОСКВА ЦЕНТР НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ, ПРОПАГАНДЫ И РЕКЛАМЫ 1994 г.

Министерство сельского хозяйства Российской Федерации

Государственная комиссия по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

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

Сборник № 21 Часть 1-ая

МОСКВА ЦЕНТР НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ, ПРОПАГАНДЫ И РЕКЛАМЫ 1994 г.

Государственная комиссия по кимическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

Редакционная коллегия:

Новикова К.Ф.-начальник сектора ННХСЭР; Калинин В.А.-к.с.н., профессор, зав. кафедри ТСХА; Гиренко Д.Б.-к.х.н., зав. аналитической лаборатории УКР ВНИИГИНТОКС; Борисов Г.С.-зав. КТЛ РРСТАЗР; Устинова Т.Н.-ведущий специалист КТЛ РРСТАЗР.

Настоящие методические указания предназначены для санитарно-апидемиологических станций и научно-исследовательских учреждений Минздрава РФ, а также ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхоза РФ и лабораторий других ведомств, занимающихся определением остаточных количеств пестицидов, регуляторов роста растений и биопрепаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

Методические указания апробированы и рекомендованы в качестве официальных Группой экспертов при Госхимкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками.

Ответственный за выпуск - Ореков Д.А., заместитель председателя
Госкимкомиссии тел. 207-63-90

Сборник подготовлен к изданию Российской республиканской станцией защиты растений "Главхимзащиты" МСХ РФ

г.Раменское Московской обл., ул.Нефтегазосьемки 11/41 тел. (246) 3-09-52

ОГЛАВЛЕНИЕ

	хлорорганические пестициды стр.
1.	Методические указания по групповой идентицикации клорорганических
	пестицидов и их метаболитов в биоматериале, продуктах питания и
	объектах окружающей среды методом адсороционной высоковффективной
	жидкостной кроматографией.
	29 мжжя 1991г. № 6129-919
2.	Временные методические указания по определению модауна в эфирных
	маслах методом газожидкостной хроматографии.
	29 идоля 1991г, № 6109-9118
	Фосфорорганические пестициды
3.	Методические указания по определению бицикляда в растительном
	материале хроматографией в тонком слое.
	29 жоля 1991г, ж 6113-9126
4.	Временные методические указания по определению офтанола-Т (по изо-
	фенфосу) в воде, почве, зерне и семенах сахарной свеклы.
	29 жооля 1991г, № 6105-9131
5.	Временные методические указания по определению метаболитов ФОП, про
	изводных тио- и дитиофосфорных кислот в биоматериале методом тонко-
	слойной и газожидкостной кроматографии.
	29 жюля 1991г, № 60729136
6.	Методические указания по определению метаболитов фосфамида в биоло-
	гических средах методом тонкослойной хроматографией.
	29 жжыл 1991г. № 6133-9148
7.	Методические указания по определению этримфоса в зерновых культурах
	методом газожидкостной хроматографии.
	29 июля 1991г. № 6129-9157

8. Методические указания по газохроматографическому определению оста-

точных количеств этамона в столовой и сахарной свекле, зеленой массе

I	растений и почве.
	29 июля 1991г, й 6094-9162
9. N	методические указания по определению ефаля (этилфосфита влиминия и
đ	росформстой кислоты) в растительных культурах, продуктах их перера-
C	ботки, воде, почве методом газожидкостной кроматографии.
	29 июля 1991г, N 6132-9170
	Пиретроиды
10.H	Временные методические указания по определению изатрина в раститель
I	ном материале методом тонкослойной хроматографии.
	29 июля 1991г. N 6070-9185
11.I	Временные методические указания по определению пиретроидов (пермет-
1	рина, циперметрина, фенвалерата и декаметрина)в молоке и мясе методом
3	газожидкостной хроматографии.
	29 жиля 1991г. N 6093-9191
12.	Временные методические указания по определению суми-о в биологиче-
	ском материале методом газожидкостной хроматографии.
	29 жоля 1991г. N 6101-91103
	Гетероциклические соединения

- 13. Временные методические указания по определению остаточных количеств азовита в зерне злаковых, зеленой массе растений, сахарной свекле, яблоках, почве и воде газожидкостной и тонкослойной хроматографией.

 29 имля 1991г. N 5371-91......110.....
- 14. Методические указания по определению байфидана в зерновых и лекарственных культурах, воде и почве методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии.
 - 29 жоля 1991г. N 6131-91......123....
- 15. Методические указания по определению бутизана С в воде и почве ме-

тодом газожидкостной кроматографии. 29 июля 1991г. N 6139-91......131.... 16. Временные методические указания по хроматографическому определению ивина и его метаболита, 2,6-лутидина в воде, овощах (картофель,огурцы. томаты). 29 июля 1991г, N 6079-91......136..... 17. Временные методические указания по кроматографическому определению ивина в биологическом материале. 29 июля 1991г. N 6078-91......143..... 18. Временные методические указания по определению остаточных количеств ивина и его комплексов в воде методом тонкослойной хроматографии. 29 июля 1991г. N 6077-91......149..... 19. Временные методические указания по определению кентавра в воде методом хроматографии в тонком слое. 29 июля 1991г, N 6100-91......155.... 20. Временные методические указания по определению лентаграна в афирных маслах методом тонкослойной хроматографии. 29 июля 1991г. N 6111-91......162..... 21. Временные методические указания по определению рейсера в эфирных маслах лаванды и мяты методом газожидкостной хроматографии 29 илоля 1991 г. N 6074-91......168..... 22. Методические указания по определению топаза в сельскохозяйственных культурах газожидкостной и тонкослойной хроматографией. 8 MOHS 1989r, N 5009-89.....174.... 23. Временные методические указания по определению харелли в воде методом хроматографии в тонком слое. 29 июля 1991г, N 6102-91......182... 24. Временние методические указания по определению экспромта в воде методом хроматографии в тонком слое.

29 июля 1991г. N 6107-91.....191...

25. Методические указания по определению влинса в почве, зерне зерновых культур методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии.

29 MODUS 1991r, N 6273-91.....199...

Нитрофенолы и их производене

26. Методические указания по определению акрекса и диносеба в крови и моче тонкослойной хроматографией.

4 октября 1988г. N 4707-88.....210...

27. Методические указания по определению трефлана в зеленой массе и зерне зерновых культур методом газожидкостной хроматографии.

29 июля 1991г. N 6125-91......215..

Производные мочевины и карбаминовой кислоты

28. Временные методические указания по определению остаточных количеств димилина в яблоках тонкослойной хроматографией.

29 июля 1991г. N 6075-91......222...

29. Временные методические указания по определению остаточных количеств картолина-2 в зерне ячменя, пшеницы и других злаков, гречихи, бобах сои, сухих кормовых травах, почве и воде тонкослойной хроматографией.

29 июля 1991г. N 6097-91......228.

30. Методические указания по определению картолина-2 в биосубстратах методом тонкослойной хроматографией.

29 июля 1991г. N 6115-91.....240.

Алканкарбоновые кислоты и их производные

31. Методические указания по ускоренному определению 2,4-Д и ТХА в биоматериале (органы и ткани мелких наземных и почвенных животных) методом газожидкостной хроматографии.

29 июля 1991г. N 6128-91......247...

32. Методические указания по определению 2,4-Д в воде методом обра-
щенно-фазовой высокоэффективной жидкостной хроматографии.
29 жиоля 1991г. N 6127-91253
Прочие пестициды
33. Временные методические указания по определению набу в эфирных ма-
слах методом тонкослойной хроматографии.
29 июля 1991г, N 6110-91260
34. Временные методические указания по определению остаточных коли-
честв нафталевого ангидрида в зерне кукурузы, льна и воде тонко-
слойной кроматографией.
29 июля 1991 г. N 6096-91265
Методические указания по измерению концентраций пестицидов
и полупродуктов их получения в воздухе рабочей зоны
1. Методические указания по газохроматрографическому измерению концент-
раций бутизана в воздухе рабочей зоны.
29 июля 1991г, N 6138-91272
2. Методические указания по хроматографическому измерению концентраций
виджила в воздуже рабочей зоны.
26 февраля 1991г, N 5325-91276
3. Методические указания по хроматографическому измерению концентраций
глина в воздуже рабочей зоны.
29 июля 1991г. N 6134-91281
4. Временные методические указания по хроматографическому измерению кон-
центраций грамекса в воздухе рабочей зоны.
29 июля 1991г. N 6082-91285
5. Временные методические указания по хроматографическому измерению кон-
центраций гранстара в воздуже рабочей зоны.
29 июля 1991г, N 6090-91289

6.	методические указания по измерению концентрации оксиме дикамом в воз-
	духе рабочей зоны тонкослойной хроматографией.
	29 жоля 1991г, N 6117-91295
7.	Временные методические указания по кроматографическому измерению кон-
	центраций диквата и эдила в воздухе рабочей зоны.
	29 июля 1991г. N 6154-91300
8.	методические указания по измерению концентрации ${^{\rm C}}_7-{^{\rm C}}_9$ - эфиров 2,4-ДМ;
	2,4-Д и 2,4,5 - TII- кислот в воздухе рабочей зоны методом
	тонкослойной хроматографии.
	29 июля 1991г, N 6119-91308
9.	Временные методические указания по измерению концентраций дуала в
	воздухе рабочей зоны методом фотометрии, тонкослойной и газожидкост-
	ной хроматографии. 29 июля 1991 г. N 6086-91314
10	Временные методические указания по хроматографическому измерению
10	
	концентраций кентавра в воздухе рабочей зоны
	29 жжия 1991 г, № 6085-91323
11.	Временные методические указания по хроматографическому измерению
	концентраций лондакса в воздухе рабочей зоны.
	29 июля 1991г. N 6104-91329
12	Методические указания по хроматографическому измерению концентраций
	4-нитро-о-ксилола и 3-нитро-о-ксилола в воздухе рабочей зоны.
	29 жжля 1991г, N 6116-91334
13	методические указания по газохроматографическому измерению
	концентраций омайта в воздухе рабочей зоны.
	29 июля 1991г, N 6269-91339
14	Временные методические указания по газохроматографическому изме-
	рению концентраций офтанола-Т (по изофенфосу) в воздухе рабочей
	30HM 29 mm mg 1904m N 609701 244
	29 man 1004 m & 600704 244

15. Методические указания по хроматографическому измерению концентраций
4-родан-2-нитроанилина в воздухе рабочей зоны.
29 июля 1991г, N 6118-91349
16. Временные методические указания по измерению коонцентраций тиадиа-
зола в воздухе рабочей зоны методом тонкослойной хроматографии
29 июля 1991г, N 6084-91354
17. Временные методические указания по хроматографическому измерению
концентраций тотрила в воздухе рабочей зоны.
29 июля 1991г. N 6089-91358
18. Временные методические указания по измерению концентраций
фоликура в воздухе рабочей зоны методом тонкослойной хроматографии
29 ихоля 1991г, N 6112-91362
19. Временные методические указания по газохроматографическому
измерению концентраций физилада в воздуже рабочей зоны.
29 ихыя 1991г, N 6088-91369
20. Временные методические указания по хроматографическому
измерению концентраций карэлли в воздухе рабочей зоны.
29 ижля 1991г, № 6071-91373
21.Временные методические указания по измерению концентраций
экспромта в воздухе методом газожидкостной хроматографии
29 июля 1991г, № 6081-91378
22.Временные методические указания по хроматографическому измерению
концентраций эллипса в воздухе рабочей зоны.
29 июля 1991г, № 6083-91383
23. Методические указания по измерению концентраций эфаля в воздухе
рабочей зоны фотометрическим и газохроматографическим методом.
29 июля 1991г, № 6120-91387

хлорорганические пестициды

Утверждено Министерством здравоохранения СССР

" 29" жюля 1991 г м 6133-91

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МЕТАБОЛИТОВ ФОСФАМИДА
В БИОЛОГИЧЕСКИХ СРЕДАХ МЕТОДОМ ТОНКОСЛОЙНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ
(ДОПОЛНЕНИЕ К МЕТОДИЧЕСКИМ УКАЗАНИЯМ № 4323-87 от 08.06.87 г)

1. Краткая характеристика

Фосфамид (рогор, EN-58) в организме теплокроных животных и человека образует продукты превращения :

- 0,0 -диметил -S карбонилметилдитиофосфат (диметоат-карбоновая кисо лота, температура плавления 42°C)
 - 0,0-диметил -S-карометоксиметилдитиофосфат, температура кипения $98-99^{\circ}$ С при 6,7 Па, n_d^{20} =1,5200
 - 0,0-диметилдитиофосфорная кислота, температура кипения $52-55^{\circ}$ при 10,66 Па, n_{d}^{20} =1,5340
 - 0,0-диметилтиофосфорная кислота, n_{d}^{20} =1,4800
 - 0,0-диметилфосфорная кислота, температура кипения $79-80^{\circ}$ С при 0,13 Па, $n_{\rm d}^{20}$ =1,4082

Указанные метаболиты могут образовываться при метаболизме других пестицидов, сходных по химическому строению с фосфамидом.

Метаболиты хорошо растворимы в органических растворителях, в том числе в ацетоне, этаноле, хлороформе, этилацетате и др.

Разработчик : Л.Г.Александрова, КНИИГТ и ПЗ, г.Киев

- Методика определения метаболитов фосфамида в биологических средах (ткани внутренних органов, кровь, моча)
 - 2.1.Основные положения
 - 2.1.1. Принцип метода

метод основан на экстракции метаболитов фосфамида из биологических сред органическим растворителем (хлороформ или этилацетат), очистке полученных экстрактов и последующем определении метедом тонкослойной хроматографии. Хроматографирование исследуемых соединений проводят в подвижных фазах на основе ацетона, включающих малополярные и полярные растворители. Проявление на кроматограммах с помощью проявляющих реагентов:2,6-дибром-N- хлорхинонимина, а также 4-(п-нитробензил)пиридина с последующей обработкой тетраетиленпентамином.

- 2.1.2. Метрологическая характеристика метода приведена в таблице N1
- 2.1.3. Избирательность метода

В условиях двумерной хроматографии после 1 хроматографирования их указанной выше смеси метаболитов + фосфамид раздельно определяются фосфамид, "диметоат-карбоновая кислота" и 0,0- диметилкарбметилдитиофосфат, а после 11 хроматографирования раздельно определяются 0,0-диметилфосфорная кислота и (или) 0,0-диметилтиофосфорная кислота (или 0,0-диметилдитиофосфорная кислота).

Последние две кислоты, если не присутствуют одновременно в пробе, отличаются окраской зоны локализации при взаимодействии с 2,6- дибром-N-хлорхинонимином.

Определению не мешают пестициды, которые могут присутствовать в пробе (с учетом технологии возделывания с/х культур)-диазинон, ци-клоат, эптам, метоксихлор, линдан.

- 2.2. Реактивы и растворы
- 0,0- диметил-S-карбонилметилдитиофосфат ("диметоат-карбоновая кислота",метаболит N1)
 - 0.0- фосфорная кислота, к.ч. (метаболит N2)
 - 0,0- иметилтиофосфорная кислота, х.ч. (метаболит N3)
 - 0.0- диметиличтюфосфорная кислота, к.ч. (метаболит N4)
 - 0,0- диметилкарбометоксиметиллитиофосфат (метаболит N 5)

Фосфамид, ич или товарная форма пестицида (40%-ный или 38%- ный концентрат эмульсии)

Ацетон жч. ГОСТ 2603 -79

Бензол жч. ГОСТ 5955-75

н-Гесан, ч. ТУ 6-09-3375-78

Хлороформ, жч, ТУ 6-09-4263-76

Уксусная кислота хч. ГОСТ 61-75

Дистиллированная вода

Натрий сернокислый безводный чда, ГОСТ 4166-76

2,6-дибром-N-хлорхинонимин, ТУ 6-09-05-63-73 хч, 0,5%-ный раствор в гексане

4-(п-нитробензил) пирилин, ТУ 6-09-15-93-74

Тетраетилениентамин, ТУ 6-09-05-804-78

Этилацетат.хч. ГОСТ 22300-76

Натрий лимоннокислый, чда, ГОСТ 22280-78, 5% раствор

Подвижные фазы:

¹ хроматографирование : N 1.бензол-этилацетат-ацетон (60:15:25)

N 2.гексан-ацетон-жлороформ (1:1:3) и N 3 фензол-атилацетат-уксусная кислота (50:25:25:2).

¹¹ подвижная фаза:ацетон-вода-этилацетат (4:6:2)

Проявляющие реагенты:

N 1 - 2,6 -дибром -N -хлорхинонимин,0,5%-ный раствор в н-гексане
N 2 а).4-(п-нитробензил) пиридин,2%-ный раствор в ацетоне
б)тетраетилениеттамин,10%-ный расвор в ацетоне.

Стандартные растворы исследуемых метаболитов и фосфамида в хлороформе или этилацетате с содержанием вещества 100 мкг/мл. Если стандартный раствор фосфамида готовят из препаративной формы пестицида, то учитывают его процентное содержание в препарате. Срок хранения стандартных растворов до 1 месяца в холодыльнике.

2.3. Приборы, аппаратура, посуда.

Ротационный вакуумный испаритель ИР-1M с набором колб ТУ 25-11-917-76, или аналогичный аппарат для отгонки растворителей

Аппарат для встряхивания, ТУ 64-1-1081-73 или аналогичний

Колбы мерные , цилиндры, ГОСТ 1770-74

Термостат

Пишетки, микропипетки, ГОСТ 20292-74

Стаканы, склян и химические емкостью 50-100 мл, ГОСТ 25336-82

Воронки химические. ГОСТ 25336-82

Воронки делительные, ГОСТ 25336-82

Колбы грушевидные, ГОСТ 25336-82 (для отгонки растворителей)

Камера для хроматографирования, ГОСТ 25336-82

Камера для опрыскивания пластинок, ГОСТ 25336-82

Пульверизатор стеклянный, ГОСТ 25336-82

Баня водяная, ТУ 64-12350-76

Стеклянные капилляры для нанесения проб на хроматографические пластинки

Хроматографические пластинки "силуфол" размером 15х15 или 20х20 см Линейка, планиметр, миллиметровая бумага

Измельчитель тканей, МРТУ 42-1505-63 или аналогичный.

- 2.4. Проведение определения
- 2.4.1.Экстракция и очистка вкстрактов

Ткани внутренних органов (печень, почки, легкие, селезенка, сердце).

Измельченную пробу тканей внутренних органов массой 2 г помещают в склянку с притертой пробкой и приливают 10 мл охлажденного ацетона или втилацетата и встряхивают на холоду в течение 30-40 минут. Затем растворитель отделяют от пробы, фильтруя его через безводный сернокислый натрий (2-3 г) в колбу для отгонки растворителей.

Экстракцию повторяют еще дважды, используя свежие порции растворителя. Объединенный вкстракт отгоняют при температуре 40-50°C до объема раствора примерно 0,5 мл. Остаток раствора подсушивают безводным сернокислым натрием.

Кровь. Пробу крови 0,5-1 мл вносили в пробирку, смоченную раствором лимоннокислого натрия и приливали 10 мл хлороформа. Экстрагировали на холоду в течение 30 мин. Хлороформ отделяли от пробы, фильтровали через безводный серноислый натрий (1-2). Экстракцию повторяли еще дважды, используя по 5 мл хлороформа, в течение 10 и 5 минут Объединенные экстракты вносили в колбу для отгонки растворителей.

Пробу крови можно поместить в ступпку, куда насыпается 10r безводного сернокислого натрия и растирается в течение 5 минут. Приливается 15 мл этилацетата и перемешивается содержимое ступки 20 минут. Этилацетат отделяется от массы и фильтуется через фильтр в колбу для отгонки растворителей. Сюда же фильтруется вторая и третья порции экстрагента (по 10 мл, экстракция по 5 минут). Растворитель отгоняется на ротационном испарителе при температуре 45-50°С до остатка примерно 0,5 мл Если остаток получился мутным, то его подсушивают безводным сернокислым натрием. Затем количественно переносят на хроматографическую пластинку.

Моча. 25 мл исследуемой мочи помещают в колбу с притертой пробкой, приливают 2-5 мл хлористого натрия и 10 мл хлороформа или втилацетата. Осторожно встряхивают в течение 30 минут (1 экстракция),10 минут (2 и 3 экстракция). Органический растворитель отделяют от пробы, объединяют и пропускают через слой безводного сернокислого натрия (до 10 г). Переносят растворитель в колбу для отгона растворителей и отгоняют его до объема 0,5мл при температуре 70°C (50°C). Если необходимо, остаток подсушивают безводным сернокислым натрием. Количественно переносят на хроматографическую пластинку.

2.4.2. Хроматографирование

Пробу 0,5 мл количественно переносят на хроматографическую пластинку, нанося ее на высоте 5см от нижнего края пластинки. Слева и справа от
пробы наносят смеси стандартных растворов фосфамида и его метаболитов NN
1-5, содержащие по 1,2,5 и 10 мкг каждого вещества. Помещают пластинку в
камеру для хроматографирования, куда за 30-50 минут наливают одну из трех
подвижных фаз для 1 хроматографирования. После окончания хроматографирования (высота подьема растворителей подвижной фазы 9-10 см) и после улетучивания следов растворителей на расстоянии 1,5 см от линии старта (по высоте) про-

водят горизонтальную линию, параллельную линии старта и отрезают верхнюю часть пластинки. Обрабатывают ее одним из проявляющих реагентов NN 1 или 2 Если применяют ПР N1, то после оприскивания пластинку помещают в термостат при температуре 110-120°C на 2-3 минуты. Фосфамид и метаболиты N 1 и N 5 проявляются в виде красно-кирпичного цвета пятен, метаболиты NW 2,3,4 остались на нижней части пластинки. Если используют ПР ж2, то сначала обрабатывают пластинку раствором 4-(п-нитробензыл) пиридина, помещеют на 10 минут в термостат при 110°, а затем опрыскивают раствором тетравтилениентамина. Исследуемые вещества проявляются в виде синих пятен. Фосфамид и метаболиты № 1 и № 5 в подвижной фазе № имеют R гравное 0,44 0,51, 0,96 соответственно, в подвижной фазе №2-0,39 0,28 0,92 в нодвижной фазе № 3-0,54, 0,66 и 0,92 соответственно.

Нижнюю часть пластинки поворачивают на 90°С и наноят справа от пробы 2 или три стандартных раствора метаболитов N2, N3, N4. Проводят II
кроматографирование в подвижной фазе ацетон-вода-этилацетат (4:6:2:).
После поднятия фронта растворителя на 10 см и улетучивания следов подвижной фазы обрабатывают одним из двух проявляющих реагентов, как описано выше. Величина R₁ метаболитов N2, №3, №4 равна 0:0,50 и 0,50. Если
метаболиты №3 и №4 находятся одновременно в пробе, то они будут определяться суммарно, если же они не присутствуют одновременно, то их можно
идентифицировать по окраске пятна: метаболит №3 имеет желтого цвета пятно, а №4 — кирпично-коричневого.

2.5. Обработка результатов аналиаа

Содержание метаболитов и фосфамида на хроматограммах проб определяют путем сравнения интенсивности окращивания пятен и их площади на хроматограммах проб и стандартных растворов.Площадь пятен измеряют с помощью планиметра или промасленной миллиметровой бумаги.Содержание вещества на хроматограмме может быть определено с помощью денситометра.

Для расчета содержания исследуемых веществ в биопробе используют формулу, в которую вносят площадь пятна на хроматограмме стандарта наиболее близкую по размерам к площади пятна на хроматограмме пробы.

Расчет концентрации исследуемого вещества в биопробе проводят по формуле:

где: Х - концентрация исследуемого вещества в пробе, мкг/мл, мкг/г

Сст.-концентрация вещества на кроматограмме стандарта, мкг

Scr.-площадь пятна на хроматограмме стандарта, мм²

Snp.-площадь пятна на хроматограмме пробы, мм²

V₄ - хроматографический объем пробы, мл

 V_{o} - общий объем пробы, мл

Р - навеска пробы. г (или объем , мл)

3. Требования безопасности

Необходимо соблюдать все требования безопасности при работе в химической лаборатории с ядовитыми веществами и электронагревательными приборами.

Таблица 1

Метрологическая карактеристика метода спределения метаболитов фосфамида в биологических средах.

Метаболиты фосфамида	Минимально детекти- руемое количество	предел обна ружения,	Аналитиче- ская откры- ваемость	Примечание
Метаболит # 1 (0,0-диметил-S-карбо	1 MIKIT	0,5	80,5 [±] 8,5%	ткани внутренних органов
нилметилдитиофосфат)		0,04	82,0 [±] 10,8%	моча
		1,0	80,5 [±] 10,0%	кровь
Метаболит № 2	5 MKT	5,0	78,5 [‡] 12,5%	кровь
(0,0-диметилфосфорная кислота)	,	0,2	80,5 [±] 11,8%	моча
		2,5	78,9 [±] 10,3%	ткани
Метаболит № 3	2 MKT	1,0	81,5 [±] 12,5%	ткани
(0,0-диметилтиофос- форная кислота)		2,0	79,5 [±] 10,5%	кровь
		0,08	82,8 [±] 8,5%	вчом
Метаболит № 4	1 MKT	0,5	82,4 [±] 12,5%	ткани
(0,0-диметилдитио- фосфорная кислота)		1,0	80,5 [±] 10,5%	кровь
		0,04	85,5 [±] 10,0%	куом
Метаболит № 5	1 MKr	0,5	82,9 [±] 8,5%	ткани
(0,0-диметилкаро- метоксиметилдитио-		1,0	79,6+9,5%	кровь
фосфат)		0,04	85,4 [±] 10,6%	моча

Примечание: в модельные опыты вносили по 10, 20, 50, 100 мкг исследуемых веществ. Количество опытов 60. (F=0,05).