Минсельхозпрод 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 № 23

МОСКВА ЦЕНТР НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ, ПРОПАГАНДЫ И РЕКЛАМЫ 1995 г.

Минсельхозпрод 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 № 23

МОСКВА ЦЕНТР НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИИ, ПРОПАГАНДЫ И РЕКЛАМЫ 1995 г.

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

C	000	210	1140	uuaa	YO	плегия:
r	C.L	ואם	JNO	ппан	VO.	DIEINA.

Калинин В.А.- к.с.н., профессор, зав.кафедры ТСХА; Пушкина Г.П.- к.б.н., Российский институт лекарстрочных культур: Борисов Г.С.-зав. КТЛ РРСТАЗР;

Настоящие методические указания предназначены для санитарно-эпидемиологических станций и научно-исследовательских учреждений Минэдрава РФ, а также ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхозпрода 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 - Орехов Д.А., заместитель председателя Госхимкомиссии тел. 207-63-90

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

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

ОГЛАВЛЕНИЕ:	стр.
1. Методические указания по определению диметенамида в воде.	_
зеленой массе, почве и зерне методом газожидкостной хроматог-	
рафии.	
N 6232-91 29 июля 1991 г	5
2. Методические указания по определению лиметенамида в воз-	
лухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии.	
N 6231-91 29 пюля 1991 г	9
3. Методические указания по определению оксадиксила в карто-	
феле, огурцах, томатах, сахарной свекле, винограде, почве и воде	
методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии.	
N 6270-91 29 июля 1991 г	13
4. Методические указания по определению примисульфурона в во) -
де, почве, растительном материале методами тонкослойной и газо	-
жидкостной хроматографии.	
N 6210-91 29 июля 1991 г	21
5. Методические указания по определению примисульфурона в	
воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии.	
N 6211-91 29 июля 1991 г	26
6. Методические указания по определению пропаквизафопа в	
воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и тонкослойной	
хроматографии.	
N 6250-91 29 июля 1991 г	30
7. Методические указания по определению пропаквизафопа в рас	
тельном материале, волокие и семенах хлопчатника, воде и почве	: :
методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии.	
N 6251-91 29 июля 1991 г	35
8. Методические указания по определению пропиконазола в возд	-
хе рабочей зоны методами газожидкостной и тонкослойной хрома	ator-
рафии.	
N 6246-91 29 июля 1991 г	42
9. Методические указания по определению триасульфурона в рас	TH-
тельном материале, соломе, воде и почве методами газожидкостн	ой
и тонкослойной хроматографии.	
N 6177-91 29 июля 1991 г	47
10. Методические указания по определению триасульфурона в	
воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и тонкослоиной	Í
хроматографии.	
N 6158-91 29 июля 1991 г	53
11. Методические указания по определению клодинафоп - пропа	
гила в растительном материале, зерне, почве и воде методами газ	ожи-
дкостной и тонкослойной хроматографии.	• •
N 6253-91 29 июля 1991 г	38

12. Методические уазания по определению хлодинафоп - пропар-	
гила в воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и тонко-	
слойной хроматографии.	
N 6252-91 29 июля 1991 г	64
13. Методические указания по определению хлортолурона в воз-	
духе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии.	
N 6184-91 29 июля 1991 г	69
14. Методические указания по определению хлорфлуазурона в	
растительных объектах, воде и почве методом жидкостной хроматографии.	
N 6150-91 29 июля 1991 г	73
15. Методические указания по определению фенаримола в воздухе	;
рабочей зоны методом тонкослойной хроматографии.	
N 6275-91 29 дюля 1991 г	78
16. Методические указания по определению фенциклонила и има-	
залила при совместном присутствии в воздухе рабочей зоны мето-	
дом газожидкостной хроматографии.	
N 6157-91 29 июля 1991 г	81
17. Методические указания по определению фенциклонила в зер-	
не, почве и воде методом газожидкостной хроматографии.	
N 6175-91 29 июля 1991 г	85
18. Методические указания по определению флувалината в меде	
и воске методом газожидкостной хроматографии.	
N 6223-91 29 июля 1991 г	89
19. Методические указания по определению флюгликофена в воде почве. растительном материале методом газожидкостной хромато-	
графии.	05
N 6247-91 29 июля 1991 г	95
20. Методические указания по определению флюгликофена в	
воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии.	100
.1 0213-71 -7 110.17 1771 1	
21. Предметный указатель.	104

"Утверждено" Министерством заравоохранения СССР N 6210-91 "29" 07 1991 г.

Методические указания по определению примисульфурона в воде, почве, растительном материале методами тонкослойной и газожидкостной хроматографии.

1. Вволная часть.

Телл. 75% в.г.

ф. Сиба-Гейги. Швейпария.

Примисульфурон. 2-3 (4,6-бис (дифлуорометокси) - пиримидин-2-ил) урендосульфонил-метиловый эфир бензоевой кислоты. Препарат относится к группе сульфонилмочевин (ИЮПАК).

М.м. 486.34.

Кристаллическое вещество белого цвета. Растворимость: вода-4500 ppm (рН 9); ацетон (3,6%); циклогексан (2,7%). Период полураспада при рН 5 (25° C) составляет 54 дня.

Телл-послевсходовый гербицид.

Препарат рекомендован на кукурузе при норме расхода 30-40 г/га. Примисульфурон не представляет опасности для млекопитающих, нетоксичен для птиц и рыб.

Острая оральная токсичность для крыс ЛД50 более 5000 мг/кг. острая дермальная ЛД50 более 2000 мг/кг.

- 2. Методика определения.
- 2.1. Основные положения.
- 2.1.1. Принцип метода.

Метод основан на извлечении примисульфурона из анализируемых проб органическим растворителем, очистке экстрактов путем перераспределения между двумя несмешивающимися жидкостями. Количественное определение проводят газожидкостной хроматографией после фторацилирования или хроматографией в тонком слое.

Разработчики: Кошарновская Т.А., Кузнецова Е.М., Гиренко Д.Б. УкрНИ-ИГИНТОКС.

2.1.2. Избирательность метода.

Определению могут мешать препараты из группы сульфонилмочевин, определяемые в зиде фторпроизводного.

2.1.3. Метрологическая характеристика метода.

Προόα		Среднее значение определения. %	Стандатное отклоне-! ние. %	Доверительный ин- тервал, %
Вола		3 7.5	4.52	= 4.74
Почва		80.1	5.45	=5.70
Растения	i	70.3	5.90	=6.20

Диапазон определяемых концентраций 0,05-0,2 мг/кг (мг/л).

2.2. Реактивы и растворы.

Апетон, ч., ГОСТ 2603-79.

Этилацетат, ч., ГОСТ 22300-76.

Соляная кислота, ч., ГОСТ 3118-77.

Сульфат натрия безводный, ч.. ГОСТ 4166-76.

н-Гексан, хч., ТУ 6-09-3375-78.

Бромфеноловый синий, ТУ 6-09-1058-71.

Нитрат серебра, ГОСТ 1277-81.

Лимонная кислота, осч., ТУ 6-09-584-75, 2% -ный раствор.

Бензол, ч., ГОСТ 5958-81.

Пиридин, ч., ГОСТ 13647-78.

Трифторуксусный ангидрид. ТУ 6-09-4135-75.

Натрий углекислый, чла., 83-79.

2.3. Приборы и посуда.

Газовый хроматограф с ДПР (тип "Цвет", "Газохром" и др.)

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

Посуда мерная, ГОСТ 1770-74.

Воронки химические, ГОСТ 3613-75.

Колбы конические на 25, 50 мл, ГОСТ 10394-74.

Микрошприц на 10 мкл. ТУ 2.833.106.

Колонка стеклянная кроматографическая, 2000 к 3 мм.

Кроматографическая камера.

Пульверизатор стеклянный. ГОСТ 10391-74.

Пластинки "Силуфол" (Хемапол. ЧССР).

2.4. Отбор, хранение и подготовка проб.

Отбор и хранение проб производится в сответствии с Унифицированными дравилами отбора проб, утвержденными заместителем Главного государственного санитарного врача СССР N 2051-79 от 21, 08, 79.

2.5. Подготовка к определению.

2.5.1. Приготовление стандартного раствора.

Основной стандартный раствор примисульфуровя содержащий 100 мг/мл. сотовят растворением 10 мг препарата в мерной колбе на 100 мл в ацетоне.

Раствор хранят в холодильнике не более месяна. Рабочие растворы препарата 2-10 мкг/мл готовят из основного раствора разведением. Хранят растворы в колодильнике не более 5-ги дней.

2.5.2. Проявляющий реагеят.

Раствор А. 100 мг бромфенолового синего растворяют в 10 мл ацетона. Раствор Б. 1 г нитрата серебра растворяют в 40 мл воды и прибавляют 120 мл апетона.

Растворы A и Б сливают в мерную колбу на 200 мл и доводят ацетоном до метки. После обработки БФС, пластинку обеспвечивают 2% - ным раствором лимонной кислоты.

- 2.6. Описание определения.
- 2.5.1. Экстракция и очистка экстрактов.
- 2.5.1.1. Растительный материал. 25 г пробы помещают в коническую колбу, заливают 50 мл смеси ацетон: вода 9: 1. Встряхивают 30 мин. Сливают раствор, экстракцию повторяют дважды. Объединяют фильграт, упаривают до полного удаления ацетона. К остатку прибавляют 40 мл 0,1 N раствора N2CO3 . 20 мл насыщенного раствора NaCl и переносят количественно в делительную воронку. Экстрагируют телл трижды по 30 мл этилацетата. Объединяют этилацетатный экстракт и упаривают до объема 0,5-1 мл. (Водный слойотбрасывают). Остаток в колбе для упаривания растворяют в 30 мл гексана и количественно переносят в делительную воронку и прибавляют 30 мл смеси вода: насыщенный раствор клорида натрия: аммиак 50: 2: 1. Встряхивают 1 мин., дают разделиться слоям и отделяют водный слой (слой гексана отбрасывают). Водный раствор полкисляют до рН 5 и экстрагируют телл дважды по 20 мл метиленхлоридом. Объединяют метиленхлорид, сущат безводным сулыфатом натрия и упаривают. Остаток растворителя удаляют на воздухе.
- 2.6.1.2. <u>Вода, 500 мл зоды пометают в делительную воронку, подкисляют НС1 до рН 5.</u> добавляют 10 г клорида натрия, корошо переметивают, телл экстрагируют тремя поршиями клористого метилена по 50 мл, каждый раз встрякивая по 2 мин. Отделяют слой клористого метилена по 50 мл. каждый раз встрякивая по 2 мин. Отделяют слой клористого метилена, сущат безводным сульфатом натрия. Растворитель отгоняют на ротационном испарителе до объема 0.2-0.3 мл при температуре 50° С. Остаток растворителя удаляют в токе воздука.
 - 2.5.1.3. Почва, Проводение аналогично разделу 2.6.1.1.
 - 2.5.2. Получение производных.

Проведение аципалирования с трифторуксусным ангидридом. К сухому остатку пробы приливают 50 мкл трифторуксусного ангидрида и 10 мкл лиридина. Выдерживают приготовленный раствор в течение 30 минут, после чего добавляют 1 мл бендола и 5 мл дистиплированной воды, интенсивно встряхивают в течение 2-к минут. После разделения фаз 5 мкл бендольного слоя зводят в кроматограф.

2.6.3. Условия хроматографирования.

2.6.3.1. Газожидкостной метод.

Газожидкостный хроматограф с ДПР.

Колонка стеклянная 2 м, d= 3 мм.

Носитель - Хроматон N-AW (0.16-0.20 мм).

Неполвижная фаза - 5% ХЕ-60.

Температура испарителя - 230° С.

Температура детектора - 250° С.

Температура колонки - 150° С.

Скорость газа-носителя 55 мл/мин. (через колонку); 150 мл/мин. (на продувку).

Введенный объем - 5 мкл.

Время удерживания - 5,1 мин.

Минимально детектируемое количество - 2 нг.

2.6.3.2. Метол тонкослойной хроматографии.

Пробу, сконцентрированную до объема 0,1-0, 2 мл количественно с помошью метиленхлорида наносят на пластинку "силуфол" на расстоянии 2 см от края в одну точку так, чтобы размер пятна не превышал в диаметре 1 см. Рядом наносят 5, 10, 20 мкг стандартного раствора. Пластинку помещают в хроматографическую камеру, содержащую подвижный растворитель гексан: ацетон 1:1. После полнятия фронта растворителя на высоту 10 см. пластинку вынимают, выдерживают несколько минут на воздухе до удаления растворителя.

Пластинку обрабатывают раствором бромфенолового синего, а затем - 2%-ным раствором лимонной кислоты. Телл проявляется в виде пятна бледно-голубого цвета. Величина $R_f = 0.7$.

2.6.4. Обработка результатов анализа.

2.6.4.1. Газожидкостный метод.

Содержание примисульфурона в пробе вычисляют по формуле:

$$X = \frac{G_{cm}.h_{np}.V_{00uu}}{h_{cm}.V_{1}.P}$$
,rze

Х - содержание препарата в пробе, мг/кг, мг/л;

G - количество стандартного раствора, зведенного в кроматограф, мкг;

ћет - высота пика стандартного раствора, мм:

h_{пр} - высота пика примисульфурона в исследуемой пробе, мм:

 V_{L} - объем экстракта, введенный в хроматограф, мкл;

Vоощ - общий объем прооы, мл:

Р - навеска пробы, г (мл).

2.6.4.2. Метод тонкослойной хроматографии.

Содержание примисульфурона в пробе определают по сравнению интенсивности окраски и величине пятна со стандартными растворами.

Расчет проводят по формуле:

$$X = \frac{A}{P}$$
.rae

- X количество препарата в пробе, мг/кг; A количество примисульфурона, найденное в пробе, мкг; P навеска пробы, г.

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

Предметный указатель.

- 1. Ажил- пропаквизафоп.
- 2. Берет-специаль- фенциклонил + имазалил.
- 3. Берет-фенциклонил.
- 4. Дикуран- хлортолурон.
- 5... Тогран- триасульфурон.
- 6. Маврик флювалинат.
- 7. Рубиган фенаримол.
- 8.Сандофан- оксаликсил.
- 9. Сатис-триасульфурон + флюгликофен.
- 10.Телл-примисульфурон.
- 11.Тилт-пропихоназол.
- 12. Топик хлодинафоп + пропаргил.
- 13. Фронтьер- диметенамид.
- 14. Эйм- хлорфлуазурон.

Указатель химических названий по ИЮПАК.

1. Лиметенамид-	стр. 3, 7
2.Оксаликсил-	11
3.Примисульфурон-	19, 24
4.Пропаквизофон-	28, 33
5.Попиконазол-	40
6.Триасульфурон-	45, 51
7. Хлодинафоп-пропаргил-	56, 62
8.Хлортолурон-	67
9. Хлорфлуазурон-	71
10.Фенаримол-	76
11.Фенпиклонил + имазали	л- 79
12.Флюгликофен-	93, 98
13.Флювалинат-	87

ПСимечание

На странице 104 в указателе химических названий по ИЮПАК надо учесть, что номера страниц сдвигаются на 2 алесед.

Заказ 838. Типография, Ветошный пер., 2. Тираж 1000.