# ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМИ, БОЛЕЗЕЯМИ РАСТЕНИЙ И СОРНЯКАМИ ПРИ МСХ СССР

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МИКРОКОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ
В ПРСДУКТАХ ПИТАНИЯ, КОРМАХ И ВНЕШНЕЙ СРЕДЕ

Часть XI

Гооударственная комиссия по химическим средствам борьбы вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР

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

#### R-IX droaf

Данные методики апробированы и рекомендованы в качестве официальных группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствым борьбы о вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР

Настоящие методические указания предназначены для санитарно-впидемиологических станций и научно-исследовательских учреждений Минздрава СССР, а также ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхова СССР и лабораторий других Министерств и ведомств, ванимающихся анализом остаточных количеств пестицидов и биопрепаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

Методические указания апробированы и рекомендованы в качестве официальных группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР. (Председатель группы экспертов М.А.Клисенко).

Методические указания согласованы и одобрены отделом перспективного планирования санэпидслужбы ИМПиТМ им.Е.И.Марциновского и лабораторным советом при Главном санитарно-впидемиологическом управления Минадрава СССР.

#### "YTE SMARN"

Заместитель Твавного государственного санитарного врача СССР

А.И.Заиченко 28 января 1980г. № 2137-80

Методические указания по определению остаточных количеств гербицида малорана в почвах с различным содержанием гумуса методом ТСХ

#### I. Краткая характеристика препарата

Гербицид малоран выпускается фирмой Цибо в Пвейцарии. Малоран — N (3-хлор-4-бромфения)—N-ьетокси—N-метиямоче—вина — твердое кристаллическое вещество, слаб грастворимое в воде (36 ыг в литре) и хорошо в органических растворителях (этаноле, хлороформе, ацетоне и др.). гочка плавления 94-96°С. Молекулярный вес — 93,6. Препарат малотоксичен для теплокровных животных и человека. ДД су для крыс — 8574 ыг/кг, для собек — IIO3 ыг/кг веса.

2. Методика определения гербицида малорана в почвах с различным содержанием гумуса при помощи тонкослойной хроматографии

#### 2.1. Основные положения

2.1.1. Принцип метода — Методика определения малорана, как бельшинства производных фенилалкилчочевины, основана 124

на изглечении препарата из исследуемой пробы хлороформом, очистке, отгонде, обезвоживании употребленного растворителя и хроматографировании в тонком слое окиси алюминия, в системе четыреххлористого углегода и диэтилового эфира (3:2).

брко-розовые пятна малорана обнаруживаются на пластинке после термического разложения его (150-170°С) до ароматических аминов, диазитирования последнего нитритом натрия и азосочетания солей производных фенилдиазонила с І-нафтолом.

2.1.2. Метрологическая характеристика метода приведена в таблице  $\hat{\mathbf{1}}.$ 

Таблина I.

|         | наружения,<br>мг/кг | число парал-<br>лельных оп-<br>ределений,<br>(п.) |    | -значение  | едартное<br>отклоне | Относи-<br>тельное<br>стандар-<br>тное от-<br>клогение |
|---------|---------------------|---|----|------------|---------------------|--|
| 0,5-I,5 | 0,05                | <b>6</b>  | 5  | 9 <b>0</b> | 2,00                | 2,20   |
| I,5-3,5 | 0,08                | 6   | I0 | 85         | 2,20                | 2,44   |
| 3,5-6,0 | 0.10                | 6   | I5 | <b>7</b> 5 | 4,00                | 4.44   |

Избирательность метода: определению могут мещать мочевинопроизводные гербициды, имеющие близкое значения RL

#### 2.2. Реактивы и растворы

Диэтиловый эфир

Калий едкий, ч., таблетированный

Кальций сернокислый (C1  $0_4$ x2H<sub>2</sub>0), чда, просущенный в сушильном вкафу при температуре  $160^{\circ}$ C, в течение мести часов

Натрий сернокислый безводный, чда, ГОСТ 4166-66

I-Нафтох, чда, ГОСТ 5838-70

Нитрит натрия, чда, ГОСТ 4197-66

Окись аявиния для хроматографии, МРТУ 6-09-5296-68 Пст.

Серная кислота, ч.,ГОСТ 4204-66

Солянля кислота, ч., ГОСТ 3118-67

Хлороформ, х.ч., ГОСТ ЗІбО-51

Углерод четыреххлористый, чда, ГССТ 5827-68

Этаноя ректификат, МРТУ 6-09-6515-70

2.3. Приборы, аппаратура и посуда Аппарат для встряхивания, АВУ-І Баня водяная, ТБ-ІІО Воронки конические, Іа Воронки делительные Вакуумный насос, ВН-46І-М Вакуумная установка для отгонки растворителя Колбы конические, КННШ Колбы плоскодонные, ПНШ Пульверизаторы для опрыскивания пластинок Термостат, ТС-80 Хроматографическая камера — сосуд четырехугольный, СЧ

#### 2.4. Подготовка к определению

#### 2.4.1. Получение химически чистого малорана

Технический препарат малорана растворяют в хлороформе или втаноле (до насищения) и оставляют на 30 мин. в теплой водяной бане (40-50°С), затем отфильтровывают через бумажный фильтр. Фильтрат выпаривают до небольшого объема и досушивают на воздухе на часовом стекле. При испарении растворителя выпадают белые кристаллы гербицида.  $\mathcal{R}_{i}^{L}$  малорана в спирте – 0,53; хлороформе – 0,55.

Для обнаружения препарата на пластинке используются два проявляющих реактива:

- явдяющих реактива: І. 46 мл H<sub>2</sub>O + 4 мл HCI (уд.вес I,I8) + I г нитрита натрия;
- 2. 2,8 г КОН растворяют в 50 мл H<sub>2</sub>0 и добавляют 0,1 г I-нафтола. Реактивы должны быть овежеприготовленными.

Стандартный раствор малорана — в одном из указанных растворителей с содержанием IOO или 200 мкг/жд. Хранится в прохиддном месте. Срок хранения 4-6 месяцев.

#### 2.4.2. Приготовление пластинок

В качестве сорбента берут окись элиминия и кальцій сернокислый, предварительно просеянные через нейлоновае сито (100 мев).

Примечание: чтобы избавиться от хлоридов, которые на пластинках создают фон, часто мешавщий определить истинное количество препарата, следует  ${\rm AI}_2{\rm O}_3$  предварительно очистить. Для этого адсорбент
промывается дистиплированной водой до отрицательной реакции промывных вод на ион хлора, эдтем отделить алиминия окись на воронке Бихнера и высущить на воздухе.

Пластинки, приготовлению из такой окиси не дают фона после проявления.

Для приготовдения 8-IO пластинок (9xI2 см) необходимо смежать 50 г окиси алюминия и 5 г сернокислого кальция. Смесь номещают в колбу и добавляют 75 мл воды, встряхивают 20 минут на качалке. Около 8 г массы , покачивая, равномерно распределяют по поверхности пластинки. Подготовленные для уроматографии пластинки сумат при комнатной температуре на воздухе и хранят в эксикаторе.

В качестве подвижной фазы брали смесь четыреххлористого углерода с дизтиловым эфиром в объемном соотношении 3:2.

- 2.5. Проведение определения
- 2.5.I. Извлечение препарата из почв с разжичным содержанием гумуса
- а) Обедненные почвы (% гумуса от 0.5 до 1.5).

100 г воздушно-сухой почвы, просеянной через сито, залывают хиороформом и ставят на аппарат для встряхивания на I час. Затем растворитель отфильтровывают через бумажный фильтр с безводным сернокислым натрием. Почву трижды промывают растворителем по 25 мл. Экстракты объединяют и выпаривают досуха.

б) Почва со средним содержанием гумуса (от 1,5 до 3,5 %).

В данном случае пробы почвы, залитые растворителем, оставляют на ночь. Процесс встряхивания на качалке удлиняют до 3-х раз по 30 минут, каждый раз смывая новой порцией растворителя.Остальные манипуляции те же.

в) Почва с высоким содержанным гумуса (от 3,5 до 6,0 %).

100 г почвы заливают ацетоном и оставляют на ночь, затем пробу ставят на казажку (аппарат для встряхивания) и встряхивают 3 раза по 30 минут, каждый раз смывая 50 мм ацетона. Затем объединяют экстракты и фильтруют через воронку с безводным сернокислым натрием, выпаривают до объема 0,1 мм и наносят на пластинку.

## 2.5.2. Хроматографирование

На пластинки наносят стандартные растворы и испытленые пробы, последние трижды обнываются чистым растворителем по 0,1 мл.

Подвижным растворителем служит смесь четыреххдористого углерода и диэтилового офира (3:2).

После того как растворитель поднимется на 8-12 см, пластинку снимавт, очинчавт линив фронта и оставляют на несколько минут на воздухе. Затем пластинку помещают в сушильный шкаф, где температура достигает 150-170°С на 45-60 минут. После охлаждения пластинки обрабатывают проявителями №1 и №2 (см.стр. 3). Малоран проявляется в виде ярко-розовых пятен.

2.6. Расчет результатов анализа ведется по формуле, предложенной Клисенко

$$X = \frac{A}{B}$$
, rate

- X содержание препарата в пробе в нг/кг;
- А количество препарата, найденное путем визуального сравнения размера и интенсивности пятен пробы и стандартного раствора в мкг;
- В вес или объем исследуемой пробы.

#### 3. Требования безопасности

Необходимо соблюдать требования безопасности обычно рекомендуемые для работы с органическими растворителями, концентрированными кислотами. Строго руководствоваться с "Правилами по технике безопасности в химических лабораториях".

#### 4. Авторы:

Настояцие методические указания по определению остаточных количеств гербицида малорана в почвах с различным содержанием гумуса методом ТСХ разриботано

Бажаново. Нинои Васильсвной — ст.н.с. лаборатории биохимии растений и вредных организмов института защиты растений МСХ Армянской ССР;

Арутонян Женей Арменаковной — мл.н.с. лаборатории биохимии растений и вредных организмов института защиты растений МСХ Армянской ССР.

#### 5. Литература

- I. Клисенко М.А. и др. Химический анализ микроколичеств ядохимикатов. М., 1972.
- Казарина Е.И., Сабурова П.В. Фотоколориметрическое определение тербицида монурона в тканях растений.

# содержанив

|    |  | Orp.       |
|----|--|------------|
|    | Хлорсодержащие пестициды                                   |            |
| I. | Методические указания по определению неорона в меде        |            |
|    | иетодом газовой хроматографии                              | I          |
| 2. | Методические указания по определению нитрохлора и          |            |
|    | префорана в эфирных наслах и эфиронасличном сырье          |            |
|    | иетодом гезожидкостной хрометографии                       | 8          |
| 3. | Методические указания по определению 96-2 в воде и         |            |
|    | почьо газожидкостной хроматографией                        | <b>1</b> 4 |
| 4. | Методические указания по определению хлорорганичес-        |            |
|    | ких пестицидов в воде, продуктах питания, кормах и         |            |
|    | табачных изделиях хрометографией в тонком слое             | 22         |
| 5. | Методические указания по определению полихлориро-          |            |
|    | химовинатородих иметотурира в присутствии хлорорганических |            |
|    | пестицидов в птицепродуктах методом гезовой грома-         |            |
|    | тографии   | 45         |
|    |  |            |
|    | Фосфорсодержащие пестициды                                 |            |
| I. | Методические указания по определению остаточных ко-        |            |
|    | личеств волексона в растительном материале, ночье и        |            |
|    | воде тонкослойной и газожидкостной хрометографией .        | 52         |
| 2. | Методические указания по определению остаточных ко-        |            |
|    | личеств гетерофоса в овощных культурах, почве и            |            |
|    | воздуке методани тонкослойной и газомидкостной кро-        |            |
|    | катографии   | <b>6</b> I |
| 3. | Истодические указания по опредолению остаточных ко-        |            |
|    | личеств дуробене в растительном материале, почне и         |            |
|    | воде тонкослойной и гозомидкостной хроматографией .        | 67         |
| 4. | Методические указания по определению остаточных ко-        |            |
|    | личестр квофоса-3 в рисе, почне и воде газожидкост-        |            |
|    | ной и тонкослойной хроматографией                          | <b>7</b> 5 |
| 5. | Нетодические указания по определению метилнитророса        |            |
|    | и фенитрооксоне в зерне и продуктах переработки            |            |
|    | верна хромато-визимным и гавохроматографическим ме-        |            |
|    |  | 0.6        |

|    |  | Crp. |
|----|--|------|
| 6. | методические указания по определению остаточных ко-<br>личеств рицида "П" в рисе и воде гезожидкостной   |      |
| 7  | Хрома тографией  | 93   |
| ·  | Методические указания по определению метилнитрофоса,<br>фенитросксона и п-нитрокрезола в зерне и продуктах<br>перегаботки зерна методом хроматографии в тонком |      |
|    | ONOB   | 103  |
| 8. | Энзимно-хроматографический метод определения фос-  |      |
|    | форорганических пестицидов в растительных продуктах  |      |
|    | и биосубстратах  | 109  |
|    | Азотсоде ржещие пестириды  |      |
|    |  |      |
|    | <ol> <li>Производные мочевины, гуенидине, дитио-<br/>карбаминовой кислоты, анилиды карбоновых</li> </ol>   |      |
|    | киолот, нитропроизводные, дитиокарбаматы   |      |
| т  |  |      |
| 1. | Методические указания по определению дуала в расти-<br>тельном материале, почве и воде хроматографией в  |      |
|    | TOHKOM CHOC  | 118  |
| 2. | Методические указания по определению остаточных ко-  | 110  |
|    | личеств геромцида малорана в почвах с различным со-  |      |
|    | держанием гумуса методом ТСХ   | I24  |
| 3. | Методические указания по определению остаточных ко-  |      |
|    | личеств НЕ-166 в огурцах хроматографией в тонком   |      |
|    | слов и фотометрическим методом   | 129  |
| 4. | Методические указания по определению остаточных ко-  |      |
|    | личеств тендекса в воде и почве  | I36  |
| ٥. | методические указания по опр делению ФДН ( //, //, -ди-<br>метил-//-(3-хлорфении)-гузнидина) в огурцах и воде  |      |
|    | иетодом тонкослойной хроматографии   | 139  |
| 6. | Методические указания по определению дитана М-45 в   | 139  |
| •  | продуктах интания растительного происхождения и во-  |      |
|    | де   | I49  |
|    | П. Гетероциклические соедичения  |      |
| 2  | Методические указания по определанию базаграна в   |      |
| •  | воде, почве, зерне и растительном маториале  | 152  |
|    |  | * 72 |

|     |  | Crp |
|-----|--|-----|
| 8.  | Методические указания по определению фунгицида бай-  |     |
|     | летона методом ТСХ в почве, корнях, зеленых листьях, |     |
|     | плодах томатов и огурцов                             | 159 |
| 9.  | Методические указания по газожидностно-хроматогра-   |     |
|     | фическому определению бентазона в почве ч растениях  | 166 |
| 10. | Методические указания по определению диквата в се-   |     |
|     | менах подсолнечника и масле из самян подсолнечника   |     |
|     | спектрофотометрическим методом                       | I74 |
| II. | Методические указания по определению метазина в во-  |     |
|     | де, почве, овощах и биологическом материяла методом  |     |
|     | хроматографии в тонком одое сорбента                 | 181 |
| 12. | Методические указания по определению остаточных ко-  |     |
|     | личеств сими-тривзиновых гербицидов (симезина, ат-   |     |
|     | разина, пропазина, прометрина, семерона, мезорани-   |     |
|     | ла, метазина, метопротрина) в почве газожидкостной   |     |
|     | хроматографией                                       | 188 |
| 13. | Методические укъзания по определению котофора в се-  |     |
|     | менех хлопчатника методом хрометографии в тонком     |     |
|     | слое   | 198 |
| I4. | Методические указания по определению ронстара (ок-   | 220 |
|     | йонйолоонот и йоносвя имедотем ээмя в (вносвидия     |     |
|     | хроматографии  | 205 |
| 15. | Методические указания по определению тачигарена в    | 205 |
|     | воде методом тонкослойной хроматографии              | 209 |
| 16. |  | 209 |
|     | эфирных каслах и эфироизсличном сырые методом газо-  |     |
|     | жидкостной хроматографии                             | 27. |
| 17. | Методические указания по определению трифорина в     | 214 |
|     | воде   | 200 |
| 18. | методические указания по определению остаточных ко-  | 550 |
|     | личеств текто(тиабендавола) в картофеле и свекле     |     |
|     | вы феферопосинот мониопосинот                        | 20- |
| 19. | ы тодичаские указания по определению остаточных ко-  | 227 |
|     | личоств фонавоня в почве, воде, овекле и раститель-  |     |
|     | них объектах газохидкостной хроматографией           | 22: |
|     |  | 234 |

### Прочив пестициды

|     | V  |      |
|-----|--|------|
| Ι.  | Методические указания по определению остаточных    |      |
|     | количеств хлората магция полярографическим истолом | 243  |
| 2.  | Методические указалия по определснию нортрона в    |      |
|     | ьоде, черночемной почве и сахарной свекле          | 248  |
| 3.  | Методические указания по определению содержания    |      |
| - • | общей ртути в масе, яйцах, рыбе, молочных про-     |      |
|     | Ayktax, nous?                                      | 2:55 |
|     | Altray Hors, erforesterments and enteresterments   | درے  |
|     |  |      |
|     | Бактериальные пестициды                            |      |
|     |  |      |
| I.  | Методические указания по определению микробиологи- |      |
|     | ческих инсектицидов не прямым иммунофлюорезнентным |      |
|     | методом  | 268  |
| 2.  | Методические указания по определению витамицина А  |      |
|     | в воздухе методом тонкослойной хроматографии       | 276  |
| 3.  | Методические указания по определению полиэдров ви- |      |
|     | руса ядерного полиэдроза капустной совки на расти- |      |
|     | тельных объектах иммунофлюоресцентным методом      | 280  |
|     |  |      |
|     | _  |      |
|     | Дополнения   |      |
| I.  | Хроматографическое определение микроколичеств      |      |
|     | гропанида, линурона, монолинурона и их метаболи-   |      |
|     | тов в воде, почве и растительном материале         | 289  |
| 2   | Методические указания по определению актеллика     |      |
| ۷.  | постительной пролукции. Почве и золе               | 296  |
|     | DRICTNIESGEBON HUORVENNA, HUYSH W 3078             | モンロ  |