ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМИ, БОЛЕЗНЯМИ РАСТЕНИИ И СОРНЯКАМИ

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

Часть 17-я

Данные методики апробированы и рекомендованы в качестве официальных Группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬЕН С ВРЕДИТЕЛИМИ, БОЛЕЗНИМИ РАСТЕНИЙ И СОРЕЖКАМИ

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

Часть 17-я

Данные методики апробированы и рекомендованы в качестве официальных Группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

Настоящие методические указания предназначены для санитарноапидемпологических станций и научно-исследовательских учреждений Имнядрава СССР, а также ветеринарных, агрохимических, контрольнотоксикологических лабораторий Агропрома. СССР и лабораторий других министерств и ведомств, занимающихся анализом остаточных количеств пестицидов и биопрепаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

Срок действия временных методических указаний устанавливается до утверждения гигиенических регламентов.

Методические указания апробировани и рекомендовани в качестве официальных Группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками Госагропрома СССР

Методические указания согласовани и одобрены отделом перспективного планирования санапидслужбы ИМПиТМ им. Маршиновского Б.И. и Лабораторным советом при Главном санитарно-эпидемиологическом управлении Минэдрава СССР.

PEJLAIGIMOHHAT KOJLJETVA

Л.Г.Александрова, Д.Б.Гиренкс, А.А.Калинина (зам.председатель), К.А.Клисенко (председатель), Г.И.Короткова, М.В.Письменная, Г.А.Хохолькова, В.Е.Кривенчук.

YTBEPWILAD

Заместитель Главного Государственного санитарного врача СССР

мая 1986 г.

4II9-86

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по определению диметилсульфоксида и его метаболита диметилсульфона методом газо-жидкостной хроматографии в сахарной свекле, картофеле и эсленой массе

- I. Краткая характеристика веществ
- I.I. Название по номенклатуре СЭВ, ИСО:

диметилсульфоксид (метилсульфоксид)

Химическое название: диметилсульфоксид Структурная формула:

диметилсульфоксида CH₂ - \$0 - CH₂

Эмпирическая формула:

диметилсульфоксида С₂Н₆\$0

Молекулярная масса диметилсульфоксида 78

Синонимы: пимексил

Физико-химические свойства. Диметилсульфоксид бесцветная жидкость или кристаллы с температурой плавления $18,5^{\circ}$ С, температуро кипения 189° С при 760 мм рт.ст. , 86° С при 18 мм рт.ст., 1,4770, 1,4770, 1,1014. Смешивается с водой, спиртом, бензолом. 1,1014 орально 1,1014 смешивается с водой, спиртом, бензолом. 1,1014 орально 1,1014 г/кг, внутривенно 1,1014 г/кг. Токсичность диметилсульфоксида меньше, чем у растворов хлорида натрия, лишен тератогенной активности. МДУ в продуктах растительного происхождения (свекла, бобы, зерно и др.) 1,1014 мг/кг. Применяется в качестве стимулятора роста в дозе 10 кг/га.

1.2. Химическое название: диметилсульфон

Структурная формула: $CH_3 - SO_2 - CH_3$ Эмпирическая формула: $C_2 - H_6 - SO_2$

Молекулярная масса 94

Физико-химические свойства: белое кристаллическое вещество с температурой плавления 233°С, растворим в воде, нитрометане, спирта. Является метаболитом диметилсульфоксида в окружающей среде.

- 2. Методика определения диметилсульфоксида и диметилсульфона в сахарной свекле, картофеле и зеленой массе методом газожидкостной хрсматографии
- 2.1. Основные положения
- 2.І.І. Принцип метода

Метод основан на экстракции диметилсульфоксида из анализируемых образцов хлороформом, а диметилсульфона нитрометаном, концентрировании экстрактов и газохроматографическом определении диметилсульфоксида и диметилсульфона с использованием пламенноионизационного детектора. Количественное определение проводят по методу абсолютной калибровки с помощью калибровочного графика.

2.1.2. Метрологическая характеристика метода

Наименование показателей		диметилсуль	Диметил- сульфон	
		свекла, картофель листья		
I.	Диапазон спределяемых концентраций	2,0-50 мг/кг	2,0-50mr/	2,0-50 kr mr/kr
2.	Предел обнаружения	0,02 mkr	0,02 MKr	0,02 мкг
3.	Предел обнаружения в про-	2,5 mr/kr	2,5 mr/kr	2.0mr/kr
4.	Среднее значение опреде- ления стандартных коли- честв	89,5%	92,5%	93,5%
5.	Число параллельных опре- делений, п	10	II	9
6.	Стандартное отклонение, \$	8,8	7,9	9,6
7.	Доверительный интервал среднего при Р=0,95 и n-I	89,5 <u>+</u> 5,9%	93,5±5,7%	93,5±7,4%

2.1.3. Избирательность метода

Определению не мешают гербициды, применяемые в посевах сахарной свеклы и картофеля (ленацил, 2,4-Д, метоксихлор, эптам и др.).

2.2. Реактивы и материалы

Диметилсульфонсид, хч, ТУ 6-09-3818-77
Диметилсульфон, ч, ТУ 6-09-4719-79
Нитрометан, ч, ТУ 6-09-11-876-77
Хлороформ, ГССТ 215-74
Натрия сульфат безводный, хч,ГОСТ 4166-76
Натрия сульфит безводный, ГОСТ 195-77
Стационарная жидкая фаза: карбовакс 20м, нанесенный в количестве 5,0% на инертон АW (фр.0,20-0,25 мм).
Азот газообразный, ГОСТ 9293-74, в баллоне с редуктором
Водород, ГОСТ 3022-70, в баллоне с редуктором
Силикагель КСК (фр. 0,20-0,25 мм), ГОСТ 3956-76

2.3. Приборы, аппаратура, посуда.

Хроматограф серии "Цвет" с пламенно-ионизационным детектором Колонка стеклянная длиной 1,30 м и внутренним диаметром 3 мм Колбы мерные, мензурки, цилиндры,ГОСТ 1770-74 Колбы конические со шлифом емкостью 100 мл,ГОСТ 10394-72 Пипетки различной емкости,ГОСТ 20292-74 Воронки конусообразные ф 56,ГОСТ 6613-75 Концентраторы или колбы для отгонки растворителя, ГОСТ 10394-72 Пробирки градуированные со шлифом,ГОСТ 10515-75 Ступка с пестиком фарфоровые.

2.4. Подготовка к определению

2.4. І. Приготовление стандартных и калибровочных растворов.

Стандартный раствор диметилсульфоксида с концентрацией 5 мг/мл готовят растворением навески 0,0500 г в IO мл хлороформа.

Стандартный раствор диметилсульфона с концентрацией 5 мг/мл готовят растворением навески 0.0500 г в IO мл нитрометана.

Срок хранения растворов в холодильнике І месяц.

2.4.2. Построение калибровочных графиков

При постороении калибровочных графиков для определения диметилсульфоксида и диметилсульфона готовят 2 набора искусственных смесей: в пробирки с притертыми пробками помещают 5; 10; 15; 20; 30; 40; 50 мкл стандартных растворов, что соответствует 25; 50; 75; 100; 150; 200; 250 мкг этих веществ. Стандартные количества диметилсульфоксида растворяют в І мл хлороформа и хроматографируют по І мкл каждый. Стандартные количества диметилсульфона растворяют в І мл нитрометана и хроматографируют по І мкл каждый. Хроматографирование каждого раствора проводят трижды. На хроматограммах измеряют высоту соответствующих пиков, вычисляют среднее арифметическое и строят графики зависимости высоты пика вещества от его количества.

2.4.3. Кондиционирование хроматографической колонки

Инертон с нанесенной на него стационарной жидкой фазой засыпают в хроматографическую колонку, устанавливают ее в термостат хроматографа и стабилизируют в токе азота в течение 8-10 час при температуре 150° C, не подилючая к детектору.

2.5. Отбор проб

Отбор проводится в соответствии с "Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, продуктов питания
и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов", утвержденными заместителем Главного Государственного санитарного врача СССР 21 августа 1979 г. № 2051-79.

2.6. Проведение определения

2.6.1. Определение диметилсульфоксида в свекле и картофеле.

В 10 г измельченной на терке пробы засыпают 13 г сульфита натрия безводного, заливают 15-20 мл клороформа и встряхивают в течение часа. После чего растворитель сливают в отгонную колбу, экстракцию повторяют 10 мл свемего клороформа. Экстракты объединяют и выпаривают в токе воздуха до объема I мл. Хроматографируют аликвоту I-2 мкл.

2.6.2. Определение диметилсульфоксида в зеленой массе

10 г нарезанных или натертых листьев смешивают с 3 г силикагеля и 20 г безводного сульфата натрия и растирают в ступке до полного измельчения листьев.

Растертую массу переносят в коническую колбу, заливают I5-20 мл хлороформа и встряхивают в течение часа. Далее проводят обработку пробы, как описано в п.2.6.1.

2.6.3. Определение диметилсульфона в свекле, картофеле и зеленой массе.

10 г пробы измельчают и заливают 15 мл нитрометана, встряхивают пробу в течение часа и сливают растворитель в отгонную колбу. Остаток заливают еще 5 мл нитрометана и встряхивают 0,5 часа, после чего отфильтровывают экстракт в ту же отгонную колбу. Отгонную колбу помещают в стакан с теплой водой и экстракт концентрируют в токе воздуха до I мл. Хроматографируют I-2 мкл.

Условия хроматографирования:

- рабочая шкала электрометра 100×10^{-12} ма:
- скорость протяжки картограммы 200 мм/ч;
- колонка стеклянная размером I30 х 0,3 см, заполненная инертоном AW с 5% карбовакса 20 М;
- температура термостата колонок для диметилсульфоксида (I) 80° диметилсульфона (П) 100° С

испаритель для I - IOO°C П - I5O°C

- расход газа-носителя через колонку 40 мл/мин:
- расход водорода 60 мл/мин:
- расход воздуха 600 мл/мин:
- объем, вводимый в испаритель I-2 мкл;
- линейность детектирования для I 0,03-0,50 мкг II 0,02-0,50 мкг.
- абсолютное время удерживания при данных условиях для

I - 4 MUH 12 c

П - 8 мин.

Хроматографируют каждую пробу трижды, измеряют высоты пиков высотитот среднее значение высоты и по калибровочному графику

для соответствующего вещества находят количество диметилсульфоксида или диметилсульфона в аликвоте экстракта.

2.7. Обработка результатов анализа

Содержание диметилсульфоксида (диметилсульфона) в пробе (X) в мг/кг вычисляют по формуле:

$$X = \frac{ICO \cdot A \cdot V_2}{V_1 \cdot P \cdot R}$$

где: А - количество I (или П) в аликвоте, найденное по калибровочному графику, мкг;

 V_i - объем аликвоты, вводимой в хроматограф, м.л.;

V₂ - общий объем экстракта, мл;

Р - навеска анализируемой пробы, г;

 R - среднее значение определения стандартных количеств, найденное предварительно, %

3. Требования безопасности

Соблюдать все необходимые требования безопасности при работе в химических лабораториях, а также правила устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отдела) санитарно-эпидемиологических учреждений системы МЗ СССР № 2455 от 20.10.1981 г.

4. Разработчики:

Пиленкова Инна Иосифовна Фатьянова Анна Давыдовна

Всесоюзный научно-исследовательский технологический институт гербицидов и регуляторов роста растений (ВНИТИГ), г.Уфа.

OTHABIEHIE

		orp.
	Фосфорорганические пестициди	
I.	Временные методические указания по определению	
	актеллика и базудина в чае с помощью тонкослойной	М
	газожилиостной хроматографии	
	22 мая 1985 г. 143888-85	3
2.	Временные методические указания по определению	
	актеллика в биологическом материале хроматографи-	
	ческими методами (дополнение к %2085-79)	
	21 ноября 1985 г. №4038-85	II
з.	Методические указания по определению дифоса	
	(абата) в продуктах растениеводства методом	
	тонкослойной хроматографии (дополнение к	
	BI350-75 of 22.09.75 r.)	
	22 мая 1985 г. #3886-85	I9
4.	Методические указания по определению примицида	
	в растительном материале и в почве с помощью	
	тонкослойной и газожидкостной хроматографии	
	2I ноября 1985 г. <i>№</i> 4028-85	24
5.	Методические указания по определению сульфидофоса	
	в мясе, молоке в кормах методом тонкослойной	
	хроматогра ймя 3 января 1985 г. %31 98-85	33
6.	Методические указания по определению остаточных	
	количеств хлорофоса в картофале хроматовнаимным	
	методом (дополнение к %3185-85 от 03.01.85 г.)	
	22.05.85 r. 163895-85	39

		cTp.
	Хлорорганические пестициды	
7.	Временные методические указания по определению	
	блазера в воде, почве, сое и зеленых листьях	
	методом хроматографии в тонком слое	
	27 ноября 1984 г. Ж3156-84	43
8.	Временные методические указания по определению	
	дилора в меде методом тонкослойной кроматогра-	
	фии 22 мая 1985 г. 163884-85	5 I
9.	Временные методические указания по хроматогра-	
	фическому определению ДД в воде	
	22 мая I985 г. Ж38 76-85	57
IO.	Временные методические указания по определению	
	модауна в воде и почве газохидкостной кромато-	
	графией 21 ноября 1985 г. №4030-85	60
II.	Методические указания по определению тиодана и	
	продуктов его превращения в воде хроматографи-	
	ческими методами 21 ноября 1985 г. 24035-85	64
12.	Временные методические указания по определению	
	триаллата методом газожидкостной хроматография	
	нинеши энфек и эвроп в в в в в в в в в в в в в в в в в в в	
	2I ноября 1985 г. №4032-85	73
13.	Временные методические указания по определению	
	мотолеми Тех и ТСХ анелога иненильного гормона	
	п-хлорфенилового эфира гераниола в зерие пшеници,	
	почве, воде и зелених листьях	
	12 апреля 1985 г. Ж3254-85	8I

		Orbe
I4.	Временные методическиему указания по определению	
	остаточных количеств физилада в свекле методом	
	газожицкостной хроматографии	
	22 мая 1985 г. №3875-85	88
I5.	Временные методические указания по определению	
	регулитора роста растений ЭБФ-5 в воде, раститель-	
	ном материале методом ТСХ	
	2I ноября 19 8 5 г. №1031-85	93
I6.	Методические указания по определению остаточных	
	количеств хлорорганических пестицидов и продуктов	
	их разложения (- изомера ГХПГ, У-изомера ГХПГ,	
	гептахлора, альдрина, кельтана, ДДЭ, ДДД, ДДТ)	
	в воде хроматографическими методами при совмест-	
	ном присутствии 1 июля 1986 г. №4120-86	99
	Азотсодержащие пестициды	
17.	Временные методические указания по определению	
	ацетала в воде, почве, картофеле, зерне и зеленой	
	массе кукурузы и сои методами ГАХ и ТСХ	
	21 ноября 1985 г. №4029-85	IIЗ
I8.	Истодические указания по определению дифенамида в	воде
	в воде методом тонкослойной хроматографии	
	21 ноября 1985 г. 54033-85	123
I9.	Методические указания по определению карахола и	
	его метаболита бензоилпропислоты в почве методом	
	газожидкостной хроматографии	
	31 июля 1984 г. №3072-84	127

		otp
20.	Временные методические указания по определе-	
	нию дентаграны в растительной продукции,	
	почве и воде ТСХ	
	12.04.85 r. #3253-85	136
ZI.	Методические указания по определению монуро-	
	на и диурона в чае методом газожидкостной	
	хроматография 3 января 1985 г. №3187-85	142
22.	Временные методические указания по определе-	
	нию набу в воде, почве, капусте, сое и	
	веленых листьях методом хроматографии в	
	тонком слое 22 мая 1985 г. \$3880-85	148
23.	Временные методические указания по опреде-	
	линию раундала в воде методом ТСХ (допол-	
	нение и M2434-8I)	
	2I ноября 1985 г. №4034—85	I 56
24.	Временные методические указания по определе-	
	нию сонедена в воде, почве и веленой массе	
	сои хроматографическими методами	
	3 января 1985 г. \$3200-85	162
25.	Временные методические указания по определе-	
	нию соналена в маслах подсолнечника, репса	
	и клещевины IXX 22 мая 1985 г. \$3894-85	167
26.	Временные методические указания по определе-	
	нию стомпа методом Тых в табаке	
	12 апреля 1985 г. №3252-85	171
27.	Методические указания по определению тилта	
	в растениях, почве, воде методом газохидкост-	

		ته
		•
	ной хроматографии	
	3 яныеря 1935 г. № 3190-35	
28.	Методические указания по определению триадимо- фона (байлетона) методом ТСХ в воде 22 мая 1985 г. ж 3892-85	
29.	Методические указания по определению фенмецифома и	
	десмедифама в воде природчых водоемов ТСХ 2I моября 1985 г. № 4036-85	
	Прочие пестициды	
30.	Временные методические указания по определению оста-	
	точных количеств арилона по бензолсульфонамиду в зер-	
	нах хлопка, почве и воде тонкослойной хроматографией 21 ноября 1985г. № 4057-35	
ЗI.	Методические указания по определению гидразида мале-	
	иновой кислоты в табаке колориметрическим методом 12 апреля 1935г. №3251-85	
32.	Методические указания по определению диметилсуль-	
	фоксида и его метаболита диметилсульфона методом	
	газовидкастной хроматографии в сахарной свекле, кар-	
	тофеле и зеленой массе 28 мая 1986 г. № 4119-86	
33.	Временные методические указания по определению	
	остаточных количеств препарата 320-К в зерне и	
	воде тонкослойной хроматографией 22 мая 1985 г. № 3890-85	
34.	Временные методические указания по определению	
	<u>ПРХ-4189 (ГЛИН)</u> в воде, почве, растительном мате-	
	The state of the s	

	Методические указании по определению постицидов в воз	луке
3 5。	Временные методические указания по газохроматогра-	
	фическому измерению концентраций ацетала и его	
	продукта II-хлорметил-2-метил-6-эталхлорацетаналила	
	в воздухе рабочей воны 21 ноября 1985 г. №027-85	230
36.	Временные методические указания по газокроматогра-	
	фическому измерению концентраций прапаративной форми	
	<u>АКТ-80А-84</u> в воздуже рабочей воны	
	2І ноября 1985 г. №025-85	235
37.	Временные методические указания по газохроматогра-	
	фическому измерению концентраций смеси геранилгенса-	
	ноата и геранилоктаноата в воздухе рабочей зони	
	2I ноября I985 г. №024 - 85	239
38:	Временные методические указания по газопроматогра-	
	фическоглу измерению концентрация геранциязовалерната	
	в воздуке рабочей воны 2I ноября 1985 г. Б4026-85	243
39.	Методические указания по газохроматографическому	
	измерению концентраций 2.4-Д в воздухе рабочей зовы	
	I mode 1986 r. \$4122-86	247
40.	Временные методические указания по определению	
	дантала в воздухо рабочей зони газохроматографичес-	
	ими методом 22 мая 1985 г. \$3882-85	254
u.	Методические указания по хроматографическому наме-	
	рению концентрации диметинсульбата в воздухе расо-	
	чей вомы 21 комбря 1985 г. Б4021—85	260

4× 0	временные методические указания по хроматографи-	
	ческому измерению концентраций дозанекса, 3-хдор-4-	•
	метоксианилида, 3-хлор-4-метоксинитробензола в	
	воздуже рабочей зоны 21 ноября 1985 г. %4017-85	266
43.	Временные методические указания по хроматографи-	
	ческому измерению концентраций ивина в воздухе	
	рабочей воны 1 июля 1986 г. №127-86	275
44.	Методические указания по газохроматографическому	
	намерению концентраций денацида в воздухе рабочей	
	зоны І имя 1986 г. №4125—86	279
45.	Методические указания по хроматографическому	
	измерению концентраций линурона в воздухе рабочей	
	зоны 21 ноября 1985 г. №4020-85	284
46.	Временные методические указания по хроматографи-	
	ческому и газохроматографическому измерению кон-	
	центраций донтреля в воздухе рабочей зоны	
	2І ноября 1985 г. №4016-85	288
47.	Временные методические указания по хроматографи-	
	ческому вамерению концентраций метоксихлора,	
	анизода и хлорали в воздухе рабочей зоны	
	21 ноября 1985 г. №4022-85	298
48.	Временные методические указания по фотометричес-	
	кону в хрометографическому намерении понцентраций	
	микала в воздухе рабочей зоны	
	22 Mag T985 P. #388T-85	307

	cTp.
49. Временные методические указания по измерению	
концентрации в воздухе рабочей зоны хромато-	
графическими методами	
22 мая 1965 г. №3887-85	315
50. Методические указания по газохроматографичес-	
кому измерению концентрации пентахлорнитробен-	
вола в воздухе рабочей зоны	
2I ноября I985 г. #404I-85	322
51. Временные методические указания по хроматогра-	
фическому измерению концентрации ресина в	
воздуке рабочей зоны	
I moia 1986 r. 154126-66	327
52. Бременные методические указания по хроматогра-	
фическому измерению концентрации ромуцида в	
воздухе рабочей зоны	
21 ноября 1985 г. №4018-85	33I
53. Методические указания по хроматографическому	
измерению концентраций триадимефона (байлетона)	
в воздухе рабочей зоны	
22 мая 1985 г. 13893—85	335
54. Методические указания по газохроматографичес-	
кому измерению концентраций хостаквика в возду-	
хе рабочей доны І нюля 1986 г. 14124-86	340
55. Методические указания по кроматографическому	
измерению концентрации фозалона в полупродуктов	
его производства <u>бензоксазолона</u> и 3-оксиметил-6-	
хлорбензоксазолона в воздухе рабочей зоны	
2I ноября 1985 г. №4019-85	345

56. Временные методические указания по фотометрическому измерению концентрации препарата ЭБФ-5 в воздухе рабочей зоны

21 ноября 1985 г. № 4023-85 350

 Методические указания по определению лепидоцида на обработанных им растениях иммунофлюоресцентным методом

22 мая 1985 г. № 3891—85 355