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 Минадрава 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.

" YTBE PANAO "

Заместитель Главного государственного санитарного врача СССР

А.И.ЗАИЧЕНКО

* 2I " ноября 1985 г. № 4021-85

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ХРОМАТОГРАФИЧЕСКОМУ ИЗМЕРЕНИЮ КОНЦЕНТРАЦИИ
ДИМЕТИЛСУЛЬФАТА В ВОЗДУХЕ РАБОЧЕЙ ЗОНЫ

 $(CH_{3}O)_{2}SO_{2}$

M.m. I26, I3

Диметилсульфат — бесцветная жидкость, не имеющая запаха. Температура кипения $188,3-188,6^{\circ}$ С. Очень летуч. Летучесть при 20° С 3300 мг/м³. Растворимость в воде 2,8% при 20° С. Хорошо растворим в этиловом спирте, диэтиловом эфире и других органических растворителях. Легко омыляется водой. Присутствие кислоты ускорлет гидролиз. При перегонке частично разлагаетоя. В воздухе рабочей зоны может находиться в виде паров.

І.Характеристика метода

- I. Определение основано на хроматографировании продукта взаимодействия диметилсульфата с п-нитрофенолятом натрия- п-нитроанизола в тонком слое силикателя и последувщем его обнаружении орто-толидином.
- 2.0тбор проб проводится с концентрированием (силикагель).
- 3. Предел измерения 5 мкг в анализируемом объеме.
- 4. Предел измерения в воздухе 0.05 мг/м 3 (при отборе 60 х).
- 5.Диапазон измеряемых концентрации 0,05-0,25 мг/м3.

- 6. Определению не мешают линурон, метиловый спирт, клористый метилен 3,4-диклорфенилизоцианат, которые могут находиться в воздухе рабочей зоны производства линурон.
 - 7. Границы суммарной погрешности измерений + 15%.
 - 8. Предельно допустимая концентрация ДМС в воздухе 0,1 мг/м³.
 - П. Реактивы, растворы и материалы

Aцетон, осч, ГОСТ 2603-79.

Гексан, чда, ТУ-6-09-3375-78, свежеперегнанный.

Силикагель КСК, фракция между ситом 0,5 и 0,25 мм. Силикагель помещают в круглодонную колбу, заливают ацетоном и пять раз промывают силикагель свежими порциями ацетона, каждый раз декантируя растворителы Ацетона должно быть по объему в 1,5-2 раза больше объема силикагеля. Отмытый силикагель заливают свежей порцией ацетона и содержим е колбы кипятят с обратным холодильником на горячей водяной бане в течение 30 мин. После охлаждения колбы декантируют ацетон, колбу подсоединяют к ротационному вакуумному испарителю, и с его помощью полностью отгоняют ацетон. Силикагель переносят в фарфоровую чашку и досушивают силикагель на воздухе, после чего хранят в склянке с притертой пробкой.

Сульфат натрия, чла. безволный. ГОСТ 4166-76.

NaCI. xu. FOCT 4233-77.

Четырехклористый углерод, хч, ГОСТ 20288-74.

NaOH , чда, ГОСТ 4928-77, 0,I н раствор.

Бензол, чца, ГОСТ 5955-75.

п-Нитрофенолят натрия, ч, ТУ 6-09-II-1266-79. Калий марганцевокислый, чда, ГОСТ 20490-75 Соляная кислота, чда, ГОСТ 3II8-77, конц. Уксусная кислота, чда, ГОСТ 6I-75, ледяная Иодид калия, чда, ГОСТ 4232-74

nonna Ramm, qaa,1001 4232-

о-Толидин, чда,

Стекловолокно, промытое вцетоном, прокипяченное в том же раство-

рителе. После высушивания хранят в склянке с притертой пробкой.

Станцартные растворы ДМС в гексане с содержанием 100 мкг/мл (раствор 1) и 10 мкг/мл (раствор 2).

Стандартный раствор I готовят растворением 10 мг ДМС в гексане в мерной колбе на 100 мл. Для приготовления стандартного раствора 2 из раствора I пипеткой отбирают 10 мл, переносят в мерную колбу на 100 мл и доводят до метки гексаном. Стандартные растворы I и 2 стабильны при хранении в холодильнике в течение одного месяца.

■. Приборы и посуда

Аспирационное устройство, ТУ 64-I-862-77

Поглотительная трубка длиной IO см, внутренним диаметром I см с оттянутым кончиком для подсоединения к аспирационному устройству.

Ротационный вакуумный испаритель с набором колб, ИР-IM, ТУ-25-II-9I7-76 или аналогичный.

Пластинки для тонкослойной хроматографии "Силуфол У Φ_{264} ", ЧССР, 150х150 мм.

Камера хроматографическая, ГОСТ 10565-75 или аналогичная.

Делительные воронки, ГОСТ 8613-75, на 100 мл.

Конические колбы, ГОСТ 9737-70, на 50, 100 и 250 мл.

Пипетки с делениями, ГОСТ 20292-74, на 1, 5 и IO мл.

Мерные цилиндры, ГОСТ 1770-74, на 50 и 100 мл.

Пульверизаторы стеклянные, ГОСТ 10391-74.

Круглодонные колбы, ГОСТ 9737-70, на 50 и 250 мл.

Пробирки градупрованные с пришлифованными пробивми, 10CT 10515-75, на 10 мл.

Условия отбора проб воздуха.

Воздух со скоростью 2 л/мин аспирируют через поглотитель, содерж жаший томпон из стекловолокиа и I г силикагеля. Для определения I/2

проводить в день отбора проб.

У. Условия анализа

Силикагель из патрона, пересыпают в круглодонную колбу, емкостью 50 мл. Туда же при помощи пинцета и стеклянной палочки переносят проботку из стекловаты. Патрон несколько раз промывают ацетоном, общим объемом 25 мл. Ацетон после промывки патрона также переносят в круглодонна добавляют тула 0.1 г. П- нитрофенолята натрия при колоу. К колое подсоединяют обратных колодильник, и ее содержимое кипятят на горячей воляной бане в течение одного часа. llocле охлаждения фильтруют содержимое колбы через пористый фильтр в круглодонную колоу на 50 мл. Силикагель на фильтре промывают ацетоном трижды, порциями по 5 мл. Полученный раствор концентрируют с помощью ротационного вакуумного испарителя по объема 5-6 мл. Остаток переносят в делительную воронку на 100 мл. Стенки колбы три раза обмывают ацетоном, порциями по 1.5-2 мл. К объединенному ацетоновому раствору добавляют по объему 2 части воды и экстрагируют п-нитроанизол пять раз гексавом, порциями по 10 мл. Объединенный гексановый экстракт промывают в делительной воронке на 100 мл сначала 2-3 раза 0,1 н NaOH, порциями по 10 мл до получения бесцветного щелочного экстракта, а затем два раза - дистиллированной водой, порциями по 10 мл. Гексановый экстракт сущат над 10-12rбезводного сульфата натрия, а затем порциями фильтруют в грушевидную колбочку емкостыю 15-20 мл, и ее содержимое каждый раз концентрируют с помощью ротационного вакуумного испарителя до объема I-1.5 мм. Остаток на фильтре промывают гексаном (2 мл ж3), и полученный растнор также переносят в грушевидную колбочку. llоследнюю порцию гексана концентрируют по объема 40.05 мл и остаток, с помощью стеклянного капилляра наносят на пластинку Силуфол. В Параллельно на пластинку на-При большом содержании ДМС в воздухе анализируют аликаотную часть раствора.

носят серию станцартов ДМС с содержанием 3, 4, 5 ... 15 мкг, подготовленную аналогично рабочей пробе. Для этого в серию круглодонных колб емкостью 50 мл приливают по 25 мл ацетона, в каждую колбочку последоваютельно вносят 0,3; 0,4; 0,5 ...1,5 мл стандартного раствора 2, добавляют по0,1г п-нитрофенолата натрия, и их содержимое кипятят с обратным холодильником в течение одного часа. Далее поступают так же, как рекоменцовано для рабочей пробы, за исключением стадии отфильтровывания от силикагеля.

Пластинку помещают в хроматографическую камеру, в которую за 30 мин до начала хроматографирования налита подвижная фаза бензол: четыреххлористый углерод (I:I). После поднятия фронта подвижного растворителя на высоту 12-13 см, пластинку вынимают из камеры, сушат на воздухе, а затем на 15 мин помещают в свежеприготовленную камеру для хлорирования. Для этого в камеру помещают чашечку Петри, содержащую 10 г. КМпО₄ и осторожно приливают 10 мл концентрированной соляной кислоты. После хлорирования пластинку вынимают из камеры и выдерживают на воздухе до полного удаления следов хлора, после чего обрабатывают о-толициновым проявителем. (о-Толидиновый проявитель готовят следующим образом: 16г о-толидина растворяют в 30 мл ледяной уксусной кислоты, доводят до 500 мл дистиплированной воды и в смеси растворяют I г иодида калия. Реактив хранят в темном месте). п-нитроанизол на пластинках проявляется в виде темных пятен на белом иногда светло-кремовом фоне с R £ 0,35±0,02. Пятна стабильны в течения длительного времени.

Количественное определение проводят путем сравнения интенсивности скраски и измерения площади пятна пробы и того стандарта, площадь и интенсивность окраски которого наиболее близка по величине пятну пробы.

Кенцентрацию ДМС (X) в воздуже мг/ M^3 вычисляют по формуле:

$$X = \frac{c \cdot V_{I}}{V \cdot V_{20}}, r_{A6}$$

- -количество диметилоульфата, наиденное в анализируемом объема пробы, мкг;
- V_{T-} общии объем пробы, ил;
- ў- хроматографируемый объем пробы, мя ;
- $\sqrt{20}$ -объем воздуха, отобранный для анализа и приведенный к стандартным условиям, к.

УІ. Требования безопасности

Диметилсульфат очень ядовит, проникает в организм через кожу и органы дыхания. В случае попадания вещества на кожу и одежду немедленно смыть его водным раствором аммиака, а затем водой.

Соблюдать все необходимые требования безопасности при работе в химических лабораториях, а также правила устройства, технити безопасности, производственной санитарии, противозпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях санитарно-эпидемиологических учреждений системы Минздрава СССР (#2455-81, 20.10.81 г.).

УП. Разработчики

Мельцер Ф.Р., Новикова К.Ф. (ВНИИ химических средств защиты растения с опытным заводом, г.Москва).

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 донтрела 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

57. Методические указания по определению лепидоцида на обработанных им растениях иммунофлюоресцентным методом

22 мая 1985 г. № 3891-85 355