

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАТОРЫ

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСТАТОЧНЫХ
КОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ
В ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТАХ,
СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННОМ СЫРЬЕ
И ОБЪЕКТАХ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

Сборник методических указаний

МУК 4.1.1941—4.1.1954—05

Издание официальное

ББК 51.21

О37

О37 **Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний.**—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009.—140 с.

1. Сборник подготовлен Федеральным научным центром гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана (академик РАМН, проф. В. Н. Ракитский, проф. Т. В. Юдина); при участии специалистов Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека. Разработчики методов указаны в каждом из них.

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека.

3. Утверждены Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации, академиком РАМН Г. Г. Онищенко.

4. Введены впервые.

ББК 51.21

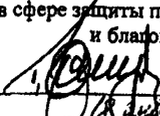
Формат 60x88/16

Печ. л. 8.75

Тираж 100 экз.

Тиражировано отделом издательского обеспечения
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора
117105, Москва, Варшавское ш., 19а
Отделение реализации, тел./факс 952-50-89

УТВЕРЖДАЮ
Главный государственный санитарный врач
Российской Федерации.
Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере защиты прав потребителей
и благополучия человека


Г.Г. Онищенко
2009 г.
МУК 4.1./951-05
Дата введения: 18.04.05

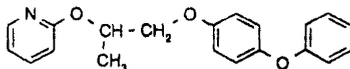
МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по измерению концентраций пирипроксифена в воздухе рабочей зоны методом
высокоэффективной жидкостной хроматографии

Настоящие методические указания устанавливают метод высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения в воздухе рабочей зоны массовой концентрации пирипроксифена в диапазоне 0,1 - 1 мг/м³.

Пирипроксифен - действующее вещество препарата АДМИРАЛ, 10% КЭ, фирма производитель Кромптон, Англия.

4-феноксифенил (*RS*)-2-(2-пиридилокси)пропиловый эфир (IUPAC)



$C_{20}H_{19}NO_3$

Мол. масса 321,5

Бесцветное кристаллическое вещество (технический продукт – бледно желтое воскообразное вещество со слабым запахом). Температура плавления 47⁰С. Давление паров при 23⁰С – менее 0,013 мПа. Растворимость в органических растворителях при 20-25⁰С (г/кг): гексан - 400; метанол – 200; ксилол – 500; метанол – 140. Растворимость в воде при 25⁰С – 0,3679 мг/дм³. Коэффициент распределения н-октанол/вода: K_{ow} logP = 3,37 (25⁰С).

Пирипроксифен устойчив к гидролизу: DT50 - более 367 дней (20⁰С, рН 4-9).

Агрегатное состояние в воздухе - аэрозоль.

РД

Краткая токсикологическая характеристика:

Острая пероральная токсичность (LD_{50}) для крыс > 5000 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD_{50}) для крыс > 2000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LC_{50}) для крыс > 1300 мг/м³. Не раздражает кожу и слизистую глаз (кроликов).

Область применения препарата

Пирипроксифен – инсектицид контактного и кишечного действия из группы аналогов ювенильного гормона, подавляющий эмбриогенез и процесс метаморфоза насекомых. Активно подавляет развитие мух, жуков, комаров и других насекомых.

Ориентировочный безопасный уровень воздействия (ОБУВ) пирипроксифена в воздухе рабочей зоны - 1,0 мг/м³.

1. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений с погрешностью (δ), не превышающей $\pm 25\%$, при доверительной вероятности 0,95.

2. Метод измерения

Измерения концентраций пирипроксифена выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) на обращенной фазе с ультрафиолетовым детектором.

Концентрирование пирипроксифена из воздуха осуществляют на бумажные фильтры "синяя лента", экстракцию с фильтра проводят этанолом.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы - 4нг.

Определению не мешают компоненты препаративной формы.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства,

реактивы и материалы

3.1. Средства измерений

Жидкостной хроматограф с ультрафиолетовым детектором с переменной длиной волны (фирмы Perkin-Elmer, США) Номер Госреестра 15945-97

Весы аналитические ВЛА-200 ГОСТ 24104

Пробоотборное устройство ОП-442ТЦ (ЗАО "ОПТЭК", г.

Санкт-Петербург) или аспирационное устройство ЭА-1 ТУ 25-11-1414-78

Барометр-анероид М-67 ТУ 2504-1797-75

Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2, цена деления ТУ 215-73Е

Pod

1°C, пределы измерения 0 - 55°C

Колбы мерные вместимостью 100 и 1000 см³ ГОСТ 1770
Пипетки градуированные 2-го класса точности ГОСТ 29227
вместимостью 1,0, 2,0, 5,0, 10 см³
Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью ГОСТ 1770
250 и 1000 см³

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

3.2. Реактивы

Пирипроксифен с содержанием действующего вещества не менее 99,9% (Кромптон, Англия)
Вода бидистиллированная, деионизованная или перегнанная над KMnO₄
Ацетонитрил для хроматографии, хч ТУ 6-09-4326-76
Спирт этиловый ректификованный ГОСТ Р 51652 или
ГОСТ 18300

Допускается использование реактивов иных производителей с аналогичной или более высокой квалификацией.

3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Бумажные фильтры "синяя лента", обеззоленные ТУ 6-09-2678-77
Воронки конусные диаметром 30-37 мм ГОСТ 25336
Груша резиновая
Колбы грушевидные на шлифе вместимостью 100 см³ ГОСТ 10394
Мембранные фильтры капроновые, диаметром 47 мм
Насос водоструйный ГОСТ 10696
Ротационный вакуумный испаритель ИР-1М или ТУ 25-11-917-74
ротационный вакуумный испаритель В-169 фирмы Buchi,
Швейцария
Стаканы химические, вместимостью 100 см³ ГОСТ 25336
Стекловата
Стеклянные палочки
Набор для фильтрации растворителей через мембрану
Хроматографическая колонка стальная, длиной 25 см,

внутренним диаметром 4 мм, содержащая Кромасил 100 С 18, зернением 7мкм

Хроматографическая колонка стальная, длиной 25 см, внутренним диаметром 2 мм, содержащая Spherisorb S5 ODS 2, зернением 5 мкм

Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа вместимостью 50 – 100 мм³

Допускается применение хроматографических колонок и другого оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

4. Требования безопасности

4.1. При работе с реактивами соблюдают требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими, легковоспламеняющимися веществами по ГОСТу 12.1005.

4.2. При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТом 12.1.019 и инструкцией по эксплуатации прибора.

5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускают специалистов, имеющих квалификацию не ниже лаборанта-исследователя, с опытом работы на жидкостном хроматографе.

6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ и относительной влажности не более 80%;
- выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

7. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят очистку ацетонитрила (при необходимости), подготовку подвижной фазы для ВЭЖХ, приготовление растворов, кондиционирование хроматографической колонки, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

7.1. Очистка ацетонитрила

Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора не менее 1 часа, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия.

7.2. Подготовка подвижной фазы № 1 для ВЭЖХ

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 150 см³ воды, добавляют 850 см³ ацетонитрила, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

7.3. Подготовка подвижной фазы № 2 для ВЭЖХ

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 250 см³ воды, добавляют 750 см³ ацетонитрила, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

7.3. Кондиционирование хроматографической колонки

Промывают колонку подвижной фазой № 1 (приготовленной по п. 7.2.) при скорости подачи растворителя 1 см³/мин или подвижной фазой № 2 (приготовленной по п. 7.3.) при скорости подачи растворителя 0,3 см³/мин до установления стабильной базовой линии.

7.4. Приготовление градуировочных растворов

7.4.1 Исходный раствор пирипроксифена для градуировки (концентрация 100 мкг/см³) В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 0,01 г пирипроксифена, доводят до метки ацетонитрилом, тщательно перемешивают. Раствор хранится в холодильнике в течение месяца.

Растворы № 1-5 готовят объемным методом путем последовательного разбавления исходного раствора.

7.4.2. Раствор № 1 пирипроксифена для градуировки (концентрация 10 мкг/см³)

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 10 см³ исходного раствора пирипроксифена с концентрацией 100 мкг/см³ (п. 7.4.1.), разбавляют подвижной фазой (п. 7.2 или 7.3) до метки. Раствор хранится в холодильнике в течение 3-х суток.

7.4.3. Рабочие растворы № 2-5 пирипроксифена для градуировки (концентрация 0.2 - 2.0 мкг/см³) В 3 мерные колбы вместимостью 100 см³ помещают по 2,0, 5,0 и 10,0 см³ градуировочного раствора №1 с концентрацией 10 мкг/см³ (п. 7.4.2.), доводят до метки подвижной фазой (п. 7.2. или 7.3.), тщательно перемешивают, получают рабочие растворы №№ 2 - 4 с концентрацией пирипроксифена 0,2, 0,5 и 1,0 мкг/см³, соответственно. Для приготовления рабочего градуировочного раствора № 5 с концентрацией пирипроксифена 2,0 мкг/см³ используют 10 см³

градуировочного раствора №1, разбавление проводят в мерной колбе вместимостью 50 см³.

Растворы хранятся в холодильнике в течение суток.

7.5. Отбор проб

Отбор проб воздуха проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005-88 "ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны".

В течение 15 минут последовательно отбирают 3 пробы, для чего воздух аспирируют в течение 5 минут с объемным расходом 2-5 дм³/мин через бумажный фильтр "синяя лента", помещенный в фильтродержатель.

Для измерения концентрации пирипроксифена на уровне 0,5 ОБУВ для воздуха рабочей зоны необходимо отобрать 2 дм³ воздуха. Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильной камере при +4⁰С - 5 дней.

7.6. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (отн. единицы) от концентрации пирипроксифена в растворе (мкг/см³), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4-м растворам для градуировки №№ 2 - 5.

В инжектор хроматографа вводят по 20 мм³ каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.6.1.1 или 7.6.1.2. Осуществляют не менее 3-х параллельных измерений. Устанавливают площадь пика пирипроксифена.

7.6.1. Условия хроматографирования

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах:

Жидкостной хроматограф с ультрафиолетовым детектором Perkin-Elmer (США)

Рабочая длина волны: 272 нм

Температура колонки: комнатная

Объем вводимой пробы: 20 мм³

7.6.1.1. Колонка стальная длиной 25 см, внутренним диаметром 4 мм, содержащая Кромасил 100 С18, зернением 7мкм.

Подвижная фаза: ацетонитрил – вода (85:15, по объему)

Скорость потока элюента: 1 см³/мин

Чувствительность: 0,01 ед. абсорбции на шкалу

Ориентировочное время выхода пирипроксифена: 6,0 – 6,33 мин

7.6.1.2. Колонка стальная длиной 25 см, внутренним диаметром 2 мм, содержащая Spherisorb S5 ODS 2, зернением 5 мкм

Подвижная фаза: ацетонитрил – вода (75:25, по объему)

Скорость потока элюента: 0,3 см³/мин

Чувствительность: 0,02 ед. абсорбции на шкалу

Ориентировочное время выхода пирипроксифена: 6,8 – 7,0 мин

Линейный диапазон детектирования: 4 - 40 нг

Образцы, дающие пики большие, чем градуировочный раствор пирипроксифена с концентрацией 2,0 мкг/см³, разбавляют подвижной фазой (п. 7.2 или 7.3).

Градуировочный график проверяют ежедневно по анализу 2-х стандартных растворов различной концентрации. Если значения площади отличаются более, чем на 5 % от данных, заложенных в градуировочную характеристику, ее строят заново, используя свежеприготовленные рабочие стандартные растворы.

8. Выполнение измерений

Фильтр с отобранной пробой переносят в химический стакан вместимостью 100 см³, заливают 10 см³ этанола, оставляют на 4 - 5 минут, периодически перемешивая. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями этанола объемом 10 см³.

Объединенный экстракт упаривают в грушевидной колбе на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35⁰С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха, остаток растворяют в 5 см³ подвижной фазы №№ 1 или 2 и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.6.1.

Пробу вводят в инжектор хроматографа не менее двух раз. Устанавливают площадь пика, с помощью градуировочного графика определяют концентрацию пирипроксифена в хроматографируемом растворе.

Перед анализом опытной пробы проводят хроматографирование холостой (контрольной) пробы - экстракта неэкспонированного фильтра.

9. Обработка результатов измерений

Массовую концентрацию пирипроксифена в пробе воздуха рабочей зоны (X, мг/м³) рассчитывают по формуле:

$$X = C \cdot W/V_{20}, \text{ где}$$

C - концентрация пирипроксифена в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см³;

W - объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см^3 ;

V_{20} - объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к стандартным (давление 760 мм рт.ст., температура 20° С) условиям, дм^3 .

$$V_{20} = 0,386 \cdot P \cdot ut / (273 + T),$$

где T - температура воздуха при отборе пробы (на входе в аспиратор), град. С,

P - атмосферное давление при отборе пробы, мм рт.ст.

u - расход воздуха при отборе пробы, $\text{дм}^3/\text{мин}$,

t - длительность отбора пробы, мин.

Примечание: Идентификация и расчет концентрации пирипроксифена в пробах могут быть проведены с помощью программ обработки хроматографических данных с применением компьютера, включенного в аналитическую систему.

10. Оформление результатов измерений

За результат анализа (\bar{X}) принимается среднее арифметическое результатов двух параллельных определений X_1 и X_2 ($\bar{X} = (X_1 + X_2)/2$), расхождение между которыми не превышает значений норматива оперативного контроля сходимости (d): $|X_1 - X_2| \leq d$.

$$d = d_{\text{отн}} \cdot \bar{X} / 100, \text{ мг/м}^3,$$

где d - норматив оперативного контроля сходимости, мг/м^3 ;

$d_{\text{отн}}$ - норматив оперативного контроля сходимости, % (равен 10%).

Результат количественного анализа представляют в виде:

• результат анализа \bar{X} (мг/м^3), характеристика погрешности δ , %, $P = 0,95$ или

$\bar{X} \pm \Delta \text{ мг/м}^3$, $P = 0,95$, где

$$\Delta = \frac{\delta \cdot \bar{X}}{100}, \text{ мг/м}^3$$

Результат измерений должен иметь тот же десятичный разряд, что и погрешность.

11. Контроль погрешности измерений

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-1-6. 2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

12. Разработчики

Юдина Т.В., Федорова Н.Е., Волкова В.Н. (Федеральный научный центр гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана, г. Мытищи Московской обл.);