# ГОСКОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМЕ, БОЛЕЗНЯМИ РАСТЕНИЙ И СОРНЯКАМИ ПРИ МИНСЕЛЬХОЗЕ СССР

методические указания по определению микрокомичеств пестацидов в продуктах питания, кормах и внееней среде

PACTE XII-E

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

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

ЧАСТЬ ХШ

Данные кетодики апробировани и рекомендовани в качестве официальных группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками при ИСХ СССР

#### Настоящие методические указания предназначены для

санитарно-опидомиологических станций и научно-исследовательских учреждений Минздрава СССР, а также ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхоза СССР и лабораторий других Министерств и ведоиств, занимающихся анализом остаточных количеств пестицидов и биопрепаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

Срок действия временных мотодических указаний устанавливается до утверждения гигиенических регламентов.

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 олобрени отделом перспективного планирования санапидслужби ИММТИ им. Маринновского Е.И. и лабораторным советом при Главном санитарно-эпидемиологическом управлении Минадиява СССР.

#### **УТВЕРЖЛАЮ**

Заместитель Главного Государственного врача СССР

А.И. Заиченко

6 августа I98I г. № 2426-8I

#### BPEMEHHHE

#### МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

по определению ридомила методом хроматографии в воде, почве, растительном метериале

## Краткая характеристика препарата

Ридомил, металаксил, ЩТА-48988 (действующее начало – рацемат  $\mathcal{N}$  -(2,6-диметилфенил) –  $\mathcal{N}$  -(2 -метоксиацетил) – аланинметиловый эфир.

Эмпирическая формула:  $C_{15}H_{21}N_{04}$  Молекулярная масса — 297,34

Химически чистое вещество — белые кристаллы, т.пл.71-72°С, летучесть незначительная (0,003 мг/м $^3$  при 20°С). В воде малорастворим (0,71% при 20°С), растворим в большинотве органических растворителей. Стабилен при условии хранения.

Риломил — малотоксичный препарат (ЛД<sub>50</sub> для крио 1438 мг/кг). Выпускается в виде IO. 25 и 50%-ного смачивающегося порошка, 5%-ных гранул. Используется в качестве специфического системного бунгицида избиретельного действия для борьбы с фитофторозом картофеля, томатов, мильлью виноградной лозы, ложисй мучнистой росой и корнеедом овошных и сахарной свеклы.

ДОК и ПЛК не усталовлены.

- Методика определения ридомила в воде, почве и растительном материале хроматографическим метолом
- 2.1. Основные положения
- 2. І. І. Принцип метода

Метод основан на экстракции препарата органическими растворителями, очистке экстракта и последующем определения методами ТСХ и ГЖХ.

2.1.2. Метрологическая характериотика методов определения ридомила в воде, почве и растительном материале (первый результат для ТСХ, второй - ГЖХ)

<b>М</b> етрологичеокие	! A	нал	изируемый	0.0	ъект
параметры	Вода	!	Почва	ļ	Раст.матер.
Диьпазон определяемых	0,01-0,5		U,I-0,5		0,I-0,5
концентраций,мг/л,мг/кг	0,001-0,	I	0,01-0,1		0,0 <b>I-0,I</b>
Предел обнаружения, мкг	I		IO		10
	0,1		I		I
Предел обнаружения.	0,01		0,1		0,1
MΓ/π, MΓ/KΓ	0.001		16,0		0,01
Среднее значение %	97		79		82,4
обнаружения, при П=5	98		32		96
Стандартное отклонение,	₹ 3,6		9,2		5,36
	2,2		5,36		4,9
Относительное стандартно	e 3,7I		II,6		6,5
отклонение, %. Гг	3,24		6,59		5 <b>,</b> I
Доверительный интервал	±4,55		±II.5		±6,76
интервал ореднего, %	±2,78		±6,7I		±6,13
n puo(=0,95 n=5					

<sup>2.1.3.</sup> Избирательность метода

Метод специјичен и присутствии ДДТ, ГУЦЦ', ДДЕ, а также препаратов, применлемых как и ридомил при борьбе с ложной мучнистой росой (Каратан, Акрекс).

2.2. Реактивы и материалы

Ридомил, х.ч. Хлороформ, ТУ 6-09-4263-76 Крахмал ГОСТ 10163-76 Гексан, х.ч. ТУ 6-09-3375-78 Ацетон. ч.д.а. ГОСТ 2603-79 Эфир диэтиловый (мед), фарм. Метилен хлористый. х.ч. ТУ 6-09-2662-77 метиловий спирт, х.ч. ГССТ 6995-77 Соляная кислота, конц., х.ч. <u>ГОСТ ЗІІ8-77</u> Уксусная кислота, ледяная, к.ч. ГОСТ 6I-75 Калий марганцовокиолый, х.ч. ГОСТ 20490-75 0-Толидин, ч. ТУ 6-09-2232-75 калий иодистый, о.с.ч. 3-4 ТУ 6-09-3909-75 Натрий углекислый кислый, х.ч. ГОСТ 420I-79 Натрий сернокислый безводный, ч.д.а. ГОСТ 4166-76 Натрий клористый, ч.д.а. ГОСТ 4233-77 Пластинки хроматографические "Силуфол" (ЧССР) Наполнители иля 1ЖХ колонок: I газ-хром Q с 3% карбовакса 20M, силанизированный (0.16-0.18мм) 2 хроматон N-AW силанизированный ГМДС с 5% хЕ-60 (0,20-0,25мм) 3 xpomatoh N-Superc 3% 0Y-225 (0,2-0,25 mm) Газообразний азот в баллонах с редуктором Газообразний водород в баллонах с редуктором Стандартные растворы ридомила в гексане с содержанием I мкг/мл K IOU MKI/MJ.

# 2.3. Приборы, аппаратура, посуда

дроматограф "Цвет-IO6" или аналогичний прибор, свабменный термоионным детектором.
Ггутно-кварцевая лампа ПРК-2 или ПРК-4, ТУ I6-535-280-74 Испаритель ротационный, ТУ 25-II-917-74, тип ИР-ІМ Волоструйный насос стеклянный ГОСТ IО696-75 Колов конические на 250, 500 мл ГОСТ IО394-72 Колов мерные на IO0 мл ГОСТ I770-74 Воронки делительные на I л ГОСТ 86I-75 Воронка Бюхнера ГОСТ 9I47-73

Камера для хроматографирования 1°ОСТ IO65-66
Камера для опрыскивания
пипетки на 0,I, I, 5 мл ГОСТ 20292-74
Пульверизатор стеклянный ГОСТ 19391-65
Стеклянная хроматографическая колонка IOOO х 3 мм
Микрошприц МШ-10 с ценой деления 0,2 мкл
Стеклянная хроматографическая колонка 20 х I,6 см

# 2.4. Подготовка к определению

Проявляющие реагенты.

- Приготовление проявляющего о-толидинового реактива:
   160 мг о-толидина растворяют в 30 мл ледяной уксусной кислоти, доводит объем водой до 500 мл, после чего прибавляют І г калия иодистого.
- 2) a) II водный раствор йодистого калия;
  - 5) 3% раствор крахмала (ГОСТ IOI63-76);
  - в) Этиловый спирт 96%.

Перед опрыскиванием смешивают растворы "а", "б" и "в" в соотношении 5:5:2.

Камера хлора: смешивают равные части I,5% раствора калия марганцовокислого и IO%-ной соляной кислоты.

Подготовка хроматографической колонки: колонка заполняется общепринятым в хроматографировании способом. Колонка кондиционируется в течение 46 часов при температуре испарителя 250°C при скорости азота 100 мл/мин.

Подготовка хроматографической колонки для очистки: к 100 г кислой окиси алюминия прибавляют 19 мл воды, встрахивают и оставляют на ночь. Окись алюминия помещают в колонку 20 ж 1,6 см (высота столбика 10 см), промывают гексаном (100 мл)и заливают гексаном.

## 2.4. Отбор проб

Отбор проб проводится в состветствии с "Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, продуктов питания и объектов окружающей среди для определения микро-количеств пестицидов" утвержденными Заместит лем Главного Государственного санктарного врача СССР № 2051-79, 21.08.1979 г.

# 2.5. Проведение определения

## 2.5.1. Экстракция

<u>Вода.</u> 100 мл води помещают в делительную воронку, добавляют 3 г натрия углекислого кислого (pH 7) и трижды экстрагируют хлороформом по 50, 50. 30 мл. Объединенные экстракты высушивают над безводным сернокислым натрием и отгоняют растворитель при температуре 3C-35°C. Остаток растворнот в хлороформе (TCX) или ацеточе (ГЖX) и анализируют далее.

Почва и растительный материал. 100 г почвы или растительного материала помещают в коническую колбу на 500 мл, добавляют 2-3 г натрия углекислого кислого (рН 7), заливают метанолом (200 мл и экстрагируют на механическом встряхивателе в течение 2 часов или оставляют на ночь.

Проверяют рН, который должен бить больше 7, в противном случае добавляют еще натрия углекислого кислого. Экстракт фильтруют через воронку Бюхнера и далее очищеют его перераспределением между друмя несмешивающимися жидкостями и на колонке с окисью алюминия.

# 2.5.2. Распредление и очистка

Метанольный экстракт переносят в делительную воронку на I л, добавляют 200 мл воды и 20-30 г натрия хлористего. Трижды экстрагируют водно-метанольный экстракт метиленом хлористым порциями по 80 мл встряхиванием. Фракции с метиленом хлористым сооирают, фильтруют, выпаривают досуха при температуре 30-35°С. Сухой остаток растворяют в 10 мл гексана и количественно переносят на хромагографическую колонку с окисью алюминия, залитую гексаном. Колбу дважды ополаскивают по 5 мл гексана и также переносят на колонку. Промивают колонку 100 мл гексана, затем 30 мл смеси гексана и диэтилового эфира (I:I). Оба элюата отбрасивают, а активный компонент элюируют из колонки дополнительными 80 мл смеси гексана и диэтилового эфира (I:I). Собранный элюат выпаривают на рогационном иопарителе и хроматографируют.

# 2.5.3. Идентификацыя и количественное определение методом ТСХ

После отгонки растворителя, пробу с помощью ацетона коли-

чественно наносят на пластинку "Силуфол". Хроматографирование проводят в системе гексан-ацетон в соотношении 2:1. После высушивания пластинку подвергают УФ-облучению в течение 15-20 минут затем помещают в камеру хлора на 5 минут. После продетривания пластинки, ее опрыскивают раствором о-толидина. При наличии в пробе ридомила препарат проявляется темно-фиолетовым пятном на сером фоне с КР 0.42 0.02.

# 2.5.4. Идентификация и определение методом газожидкостной хроматографии

Сухом остаток в колбе растворяют в І мл ацетона и хроматографируют аликвоту.

## Условин хроматографирования:

Длина колонки 1 м	:	1 M	; IM
Диаметр колонки 3 мм	:	З мм	: Змм
твердый носитель Газ-хром 🔏	:	Xpomaton № 3A	<b>₩:</b> ⊾роматон
Жидкая фаза 3% карбовакса 20М	:	5% XE-60	: 3% ОУ-225
Температура колонки 210 <sup>0</sup> C	:	210°C	: 180°c
Температура испарителя 230°C	:	250 <sup>0</sup> ს	: 240°C
Газ-носитель	азо	t a	TOE
Детектор	T	инноиомер	
Скорость газа-носителя			
на выходе из колонки 40 мл/мин	:	26 мл/мин	:25 мл/мин
Скорость потока водорода 40 мл/ми	н :	26 мл/мин	:15-18
Скорость потока воздуха 400 мл/ми	н :	24C мл/мин	: 170
Скорость диаграммной ленты		240 MM/980	-2.10-10
Раоочая шкала электрометра		2·10 <sup>-10</sup> a	-2.10
Объем вводимой пробы		2 мкл	
Линемность детектирования	I -	2 <del>6</del> HI	
время удерживания I мин 38 сек		6 мин 25 сек	: IO.I MUH

# 2.6. Обработка результатов анализа

Время анализа 5 мин

Количественная оценка хроматограмм в тонком слое прогодится путем сравнивания площадей и интенсивности окраски пятен проб и стандартного раствора. Содержание препарата вычисляют по формуле:

тО мин

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

где: Х - содержание препарата в пробе, мг/л. мг/кг:

А - количество препарата в анализируемом объеме (навеске), найденное на хроматограмме, мкг;

Р - количество пробы, взятой для анализа, мл или мг.

Количественное определение вещества в пробе, выявленное методом ГЖХ проводится путем соотношения со стандартом по площади пика по формуле:

$$X = \frac{6 \cdot S_1 \cdot Y_2}{S_1 \cdot Y_1 \cdot P} ,$$

где: Х - количество препарата в пробе, мг/л, мг/кг:

r - площадь пика стандартного раствора, мм<sup>2</sup>;

6 - количество вещества в стандартном растворе, введенном в хроматограф, нг;

- площадь пика пробы, введенной в хроматограф, мм<sup>2</sup>:

 $y_{_{
m T}}$  - объем экстракта проби, введенный в хроматограф, мкл;

 $y_2^2$  — общий объем экстракта перед введением в хроматограф, мл;

Р - общий объем или навеска анализируемой пробы, мл. г.

# 3. Требования безопасности

При проведении исследований соблюдать правила предосторожности, необходимые при работе с ядовитыми, вэрывоопасными и легковооплеменяющимися веществами.

#### Указания подготовлены:

Бунятян Ю.А., Мурадян А.Г., Армянский филиал ВНИЛГИНТОКС, а, г. Ереван Ипатова Т.Н., Горкун Г.А., филиал ВИЗР, Горенштейн Р.С., ВНИЧС, г. Одосса.

# ссдержание

ХЛОРОРГАНИЧЕСКИЕ ПЕСТИЦИДЫ	Стр
І.Временные методические указания указания по	
определению ХОП (ДДТ,ДДЭ,ДДД, -ГХЦГ) в рыбе и рыбной предукции методом газожидуюстной хрома- тографии.	I
2. Методические указания по определению XOП и симтриазиновых пестицидов при их совместном присутствии в почве с помощью ГЪХ.	12
3. Временние методические указения по определению остаточных количеств митрана в воде, сливах и <sup>я</sup> блоках методом ТСХ.	23
∲OC∉OPOPCAHNUECKNE C€CTULINAL	
<ol> <li>Методические указания по определению афоса в воздухе рабочей воны методами Гъх и ТСХ.</li> <li>Временные методические указания по определению болстара в ботве и клубнях картофеля, листьях и стеблях</li> </ol>	29
хлопчатника, копусте, почве и воде ТСХ и ГЕХ.	<b>3</b> 6
3. Методические указания по определению глифосата и его метаболита- аминометилфосфоновой кислоты методом хроматографии в воде, почве, растительном материале.	46
<ul> <li>4. Методические указания по определению остаточных ко- личеств дурсбана в воде, почве, лесной растительности и биосредах методом ТСХ.</li> <li>5. Временные методические указания по определению каун-</li> </ul>	54
тора в растениях сахарной свеклы и почве методом ТСХ	• 6I

6.	Методические указания по определению метилмеркапто- фоса в воде, почве, винограде и зеленой массе хме-	
	ля ГЖХ и ТСХ.	67
7.	Временные методические указания по определению офу- нака методами ГЖХ и ТСХ в почее, растениях, воде водое- мов.	
8.	мов.  Зременные иетодические указания по определению протио-	76
•	фоса в растительном материале, почве и воде методами	
	PEX M TCX.	82
9.	Временные методические указания по определению селекрона в растительной продукции, почве и воде ТОХ	
	n fax.	91
10.	Временные методические указания по определению хлоро- фоса энзимно-хроматографическим методом в листьях	
	белладоны и траве мяты перечной.	98
II.	Методические указания по определения в зерне и про- дуктах его переработки ФОП, применяемых для обеззаражи- вания зерна и зернохранилия, хроматографическими мето-	
,	ann.	105
	АЗОТСОДЕРЖАНИЕ ПЕСТИЦИДЫ	
	ботодические указания по определению остаточных коли- несть акрекса,диносеба,каратана,ДНОКа в воде,почве.	
1	и растительном материале хроматографическими методами.	119
	Времен: че методические указания по определению байгона методом ГЖХ в молоке.	138
	Временные методические указания по определения барнона воде, почве, растениях методом ГЖХ.	I48

4.	Методические указания по определению кронетона в воде, почве, корнеклубнеплодах и растительнои ма- териале ТСХ.	154
5.	Временные методические указания по определению ридо- мила иетодом хроматографии в воде, почве, растительном материале.	160
6.	Временные методические указания по определению ров- раля методом ТСХ в воде, почве, томатах, картофеле, ви- нограде, виноградном соке и вине.	168
7.	Временные методические указания ронилана в раститель- ной продукции,почве и воде ТСХ и ГЖХ.	175
8.	Временные методические указания по определению эвисекта в растительной продукции, почве и в воде $TCX_{\bullet}$	182
9.	Временные методические указания по определению эти- риможа в растительной продукции, почве и воде ТСХ.	188
	прочив пестициды	
I.	Временные методические указания по определению гера- ниябутирата методом ГЖХ и ТСХ в почве, воде, корнепло- дах и листьях сахарной свеклы.	195
۷.	Временные методические указания по определению бром- пропилата(неорона) в яблоках и цитрусовых методом га- зовой хроматографии.	206
3.	Временные методические указания по определению иллокса- на в воде и почво методом ГЕХ.	211
4.	Временные методические указания по хроматографичес⊷ кому определению изатрина в почве и воде.	511

٥,	Временные методические указания по определению омайта методами ГЖХ и ТСХ в почве, в воде и растениях.	224
6.	Методические указения по определению хлората маг- ния в почве, воде, растениях (подсолнечнике, луке) и в воздухе полярографическим и хроматографическим (TCX) методами.	230
7.	Временные методические указания по определению остаточных количеств некоторых аналогов ввенильного гормона (алтосида, алтозара и п-бромфенилового эфира гераниола) в растениях картофеля и почве методами ТСХ и ГЖХ.	247
	<b>дополнения</b>	258