

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение остаточных количеств  
изопиразама в бананах методом  
капиллярной газожидкостной  
хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3285—15**

Издание официальное

Москва • 2016

**Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей  
и благополучия человека**

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение остаточных количеств  
изопиразама в бананах методом капиллярной  
газожидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3285—15**

ББК 51.23  
О62

**О62**     **Определение** остаточных количеств изопиразама в бананах методом капиллярной газожидкостной хроматографии: Методические указания.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2016.—18 с.

ISBN 978—5—7508—1462—6

1. Разработаны сотрудниками ФБУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана» Роспотребнадзора (В. Н. Ракитский, Т. В. Юдина, О. Е. Егорченкова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 22 мая 2015 г. № 1).

3. Утверждены руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 8 июля 2015 г.

4. Введены впервые.

**ББК 51.23**

ISBN 978—5—7508—1462—6

© Роспотребнадзор, 2016  
© Федеральный центр гигиены и  
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2016

УТВЕРЖДАЮ

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

А. Ю. Попова

8 июля 2015 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение остаточных количеств изопиразама  
в бананах методом капиллярной газожидкостной  
хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3285—15**

---

Свидетельство об аттестации МВИ № РОСС RU.0001.310430/  
0201.14.07.14 от 14.07.2014.

Настоящие методические указания устанавливают порядок приме-  
нения метода капиллярной газожидкостной хроматографии для измере-  
ния концентрации изопиразама в бананах в диапазоне 0,01—0,1 мг/кг.

Методические указания носят рекомендательный характер.

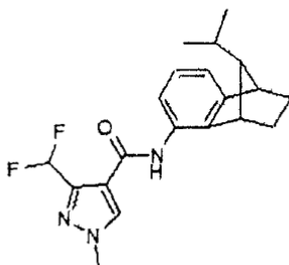
**Изопиразам**

Химический класс: карбоксимиды.

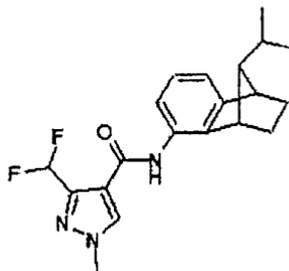
Смесь син- и анти-изомеров:

-3-(дифторометил)-1-метил-N-[(1RS,4SR,9RS)-1,2,3,4,-тетрагидро-  
9-изопропил-1,4-метанонафталин-5-ил]пиразол-4-карбоксамид;

-3-(дифторометил)-1-метил-N-[(1RS,4SR,9RS)-1,2,3,4,-тетрагидро-  
9-изопропил-1,4-метанонафталин-5-ил]пиразол-4-карбоксамид (IUPAC)



*syn*-isomer (SYN 534969)



*anti*-isomer (SYN 534968)

Эмпирическая формула:  $C_{20}H_{23}F_2N_3O$ .

Молекулярная масса: 359,4.

Беловатый порошок без запаха. Плотность  $1,332 \text{ г/см}^3$  при  $20 \text{ }^\circ\text{C}$ . Температура плавления: син-изомер  $130,2 \text{ }^\circ\text{C}$ , анти-изомер  $144,5 \text{ }^\circ\text{C}$ . Температура кипения: термическое разложение начинается при температуре более  $274 \text{ }^\circ\text{C}$ , до достижения точки кипения. Давление паров при  $25 \text{ }^\circ\text{C}$ :  $3,32 \times 10^{-5} \text{ мПа}$ . Растворимость в органических растворителях (в  $\text{г/дм}^3$ ): ацетон – 314; дихлорметан – 330; этилацетат – 179; метанол – 119; толуол – 77,1; н-октанол – 44,1; гексан – 1,17. Растворимость в воде (в  $\text{мг/дм}^3$  при  $25 \text{ }^\circ\text{C}$ ): син-изомер 0,55; анти-изомер 1,05. Коэффициент распределения н-октанол/вода:  $K_{ow} \log P = 4,1$  (син-изомер),  $K_{ow} \log P = 4,4$  (анти-изомер). Гидролитически стабилен при температуре  $25 \text{ }^\circ\text{C}$  и pH 5,7 и 9 ( $\text{ДТ}_{50} = 30$  дней).

*Краткая токсикологическая характеристика*

Острая оральная токсичность ( $\text{LD}_{50}$ ) (син : анти – 70 : 30) для крыс  $> 2\ 000 \text{ мг/кг}$ ; острая дермальная токсичность ( $\text{LD}_{50}$ ) для крыс  $> 5\ 000 \text{ мг/кг}$ ; острая ингаляционная токсичность ( $\text{LK}_{50}$ ) для крыс  $> 5,28 \text{ мг/м}^3$ .

*Область применения*

Изопиразам – фунгицид, обладающий контактной активностью с необратимым связыванием с листовой поверхностью, ингибирует рост мицелия в тканях растений, предотвращает спорообразование. Предназначен для защиты плодовых культур от комплекса грибов-патогенов.

**1. Погрешность измерений**

При соблюдении всех регламентируемых условий проведения анализа в точном соответствии с данной методикой погрешность (и ее со-

ставляющие) результатов измерения при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не превышает значений, приведенных в табл. 1 для соответствующих диапазонов концентраций.

Таблица 1

## Метрологические параметры

Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Показатель точности (граница относительной погрешности), $+δ$ , %, $P = 0,95$	Показатель повторяемости (среднеквадратичное отклонение повторяемости), $σ_p$ , %	Показатель воспроизводимости (среднеквадратичное отклонение воспроизводимости), $σ_R$ , %	Показатель воспроизводимости (среднеквадратичное отклонение воспроизводимости), $r$ , %	Предел воспроизводимости (значение допустимого расхождения между двумя результатами измерений, полученных в разных лабораториях), $R$ , %
от 0,01 до 0,1 вкл.	50	3,5	5	10	14

Полнота извлечения вещества, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для всего диапазона измерений ( $n = 20$ ) приведены в табл. 2.

Таблица 2

Анализируемый объект	Метрологические параметры, $P = 0,95$ , $n = 20$				
	предел обнаружения, мг/кг	диапазон определяемых концентраций, мг/кг	полнота извлечения вещества, %	стандартное отклонение, %	доверительный интервал среднего результата, $±$ , %
Бананы	0,01	0,01—0,1	91,6	4,2	4,0

## 2. Метод измерений

Метод основан на определении изопиразам с использованием капиллярной газожидкостной хроматографии (ГЖХ) с масс-селективным (МСД) и/или электрозахватным (ЭЗД) детекторами после извлечения вещества из анализируемых образцов смесью ацетонитрил–вода (80 : 20, по объему), очистки экстрактов перераспределением в системе несмешивающихся растворителей и далее на концентрирующем патроне для твердофазной экстракции.

Количественное определение проводится методом абсолютной калибровки.

### 3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

#### 3.1. Средства измерений

Газовый хроматограф, снабженный масс-селективным детектором, электрозахватным детектором с пределом детектирования по линдану  $3,5 \cdot 10^{-14}$  г/с и автоматическим пробоотборником, предназначенный для работы с капиллярной колонкой

Барометр-анероид с диапазоном измерения атмосферного давления 5—790 мм рт. ст. и с пределом допустимой погрешности

( $1 \pm 2,5$ ) мм рт. ст.

ТУ 2504-1799—75

Весы аналитические, с пределом взвешивания 110 г и пределом допустимой погрешности 0,001 г

ГОСТ Р 53228—08

Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания до 420 г и пределом допустимой погрешности  $\pm 0,01$  г

ГОСТ Р 53228—08

Колбы мерные 2-го класса точности, вместимостью 100 см<sup>3</sup>

ГОСТ 1770—74

Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 100 см<sup>3</sup>

ГОСТ 1770—74

Меры массы

ГОСТ OIML R 111-1—09

Микрошприц, вместимостью 10 мм<sup>3</sup>

Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимостью 1,0; 2,0; 5,0 и 10 см<sup>3</sup>

ГОСТ 29227—91

**Примечание.** Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

#### 3.2. Реактивы

Изопиразам, аналитический стандарт с содержанием основного компонента 99,4 %

Азот газообразный (чистота 99,999 %) в баллонах

ТУ 6-21-39—96

Ацетонитрил для хроматографии, хч

ТУ 6-09-14-2167—84

Ацетон, осч

ГОСТ 2603—79

Гелий газообразный высокой чистоты, в баллонах

ТУ 0271-001-45905715—02

Вода для лабораторного анализа (бидистиллированная или деионизованная)	ГОСТ Р 52501—05
Калий марганцово-кислый (перманганат калия), хч	ГОСТ 20490—75
Калий углекислый (карбонат калия, поташ), хч, прокаленный	ГОСТ 4221—76
Кальций хлористый (хлорид), хч, насыщенный водный раствор	ГОСТ 450—77
Кислота соляная (хлороводородная), концентрированная (37 %), хч	ГОСТ 6552—80
Метанол	ГОСТ 6995—77
Метилен хлористый (дихлорметан), хч	ГОСТ 12794—84
Натрий серно-кислый (сульфат) безводный, хч	ГОСТ 4166—76
Натрий хлористый (хлорид натрия), хч	ГОСТ 4233—77
Натрий гидроксид (натр едкий), чда	ГОСТ 4328—77
Фосфор (V) оксид (фосфорный ангидрид, пентоксид фосфора), хч	ТУ 6-09-4173—85

**Примечание.** Допускается использование реактивов с более высокой квалификацией, не требующей дополнительной очистки растворителей.

### **3.3. Вспомогательные средства измерений, устройства, материалы**

Аппарат для встряхивания	
Баня ультразвуковая с рабочей частотой 35 кГц	ТУ 64-1-2851—78
Баня водяная	
Бумажные фильтры средней и высокой плотности	ТУ 2642-001-05015242—07
Воронка Бюхнера	ГОСТ 9147—80
Воронки делительные вместимостью 250 см <sup>3</sup>	ГОСТ 9737—93
Гигрометр с диапазоном измерений относительной влажности от 30 до 90 %	ТУ 25-11-1645—84
Груша резиновая	ТУ9398-005-0576-9082—03
Гомогенизатор бытовой	
Колба Бунзена	ГОСТ 25336—82
Колбы плоскодонные вместимостью 100, 250, 500 см <sup>3</sup>	ГОСТ 9737—93
Колбы круглодонные на шлифе (для упаривания) вместимостью 150 см <sup>3</sup>	ГОСТ 9737—93
Патроны концентрирующие для твердофазной экстракции, содержащие 360 мг обращенно-фазного сорбента на основе октадецилсилана	

Ректификационная колонна с числом теоретических тарелок не менее 30	ГОСТ 25336—82
Ротационный вакуумный испаритель с мембранным насосом, обеспечивающий вакуум до 10 мбар	
Стаканы химические с носиком вместимостью 100, 150 и 250 см <sup>3</sup>	ГОСТ 25336—82
Стекловата	
Стеклянные палочки	
Термометр с диапазоном измерений от 0 до 55 °С и ценой деления 0,1 °С	ГОСТ 28498—90
Хроматографическая капиллярная кварцевая колонка длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, содержащая сорбент: 14 % – цианпропилфенил- и 86 % – диметилполисилоксана, толщина пленки сорбента 0,25 мкм	
Хроматографическая капиллярная кварцевая колонка длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, содержащая сорбент: 5 % – фенил- и 95 % – диметилполисилоксана, толщина пленки сорбента 0,25 мкм	

**Примечание.** Допускается применение оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

#### 4. Требования безопасности

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007—76, требования по электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ Р 12.1.019—09, а также требования, изложенные в технической документации на газовый хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—83. Содержание вредных веществ в воздухе на должно превышать ПДК (ОБУВ), установленных ГН 2.2.5.1313—03 и ГН 2.2.5.2308—07. Организация обучения работников безопасности труда – по ГОСТ 12.0.004—90.

4.3. При работе с газами, находящимися в баллонах под давлением до 15 МПа (150 кгс/см<sup>2</sup>), необходимо соблюдать «Правила устройства и безопасной эксплуатации стационарных компрессорных установок, воздухопроводов и газопроводов под давлением», ПБ-03-576-03. Запреща-

ется открывать вентиль баллона, не установив на нем понижающий редуктор.

## 5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускают специалистов, прошедших обучение, освоивших методику, владеющих техникой, имеющих опыт работы на газовом хроматографе и подтвердивших соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности по п. 13.

## 6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха ( $20 \pm 5$ ) °С и относительной влажности не более 80 %;
- выполнение измерений на газовом хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

## 7. Подготовка к выполнению измерений

Измерениям предшествуют следующие операции: очистка органических растворителей (при необходимости), приготовление градуировочных растворов, растворов внесения, установление градуировочной характеристики, приготовление смесей растворителей для экстракции и очистки экстрактов на патроне, проверка поведения вещества на нем, подготовка концентрирующих патронов.

### 7.1. Очистка органических растворителей

#### 7.1.1. Ацетон

Ацетон перегоняют над небольшим количеством перманганата калия и прокаленным карбонатом калия или подвергают ректификационной перегонке на колонне с числом теоретических тарелок не менее 30.

#### 7.1.2. Ацетонитрил

Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора (на 1 дм<sup>3</sup> ацетонитрила 20 г пентоксида фосфора) не менее 1 часа, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия (на 1 дм<sup>3</sup> ацетонитрила 10 г карбоната калия).

#### 7.1.3. Очистка хлористого метилена

Растворитель последовательно промывают порциями концентрированной серной кислоты до тех пор, пока она не перестанет окрашиваться

в желтый цвет, водой до нейтральной реакции промывных вод, перегоняют над поташом.

*7.1.3.1. Приготовление 10 %-го раствора гидроксида натрия.* В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 10 г гидроксида натрия, растворяют в 60—70 см<sup>3</sup> деионизованной воды, доводят водой до метки, перемешивают.

*7.1.3.2. Приготовление 2 М раствора соляной кислоты.* В мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> помещают 200—250 см<sup>3</sup> деионизованной воды, вносят 83 см<sup>3</sup> концентрированной соляной кислоты, доводят водой до метки, перемешивают.

## **7.2. Приготовление градуировочных растворов и раствора внесения**

*7.2.1. Исходный раствор изопиразама для градуировки (концентрация 100 мкг/см<sup>3</sup>).* В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,01 г изопиразама, растворяют в 50—60 см<sup>3</sup> ацетона, доводят ацетоном до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение 6 месяцев.

*7.2.2. Рабочий раствор № 1 изопиразама для градуировки внесения (концентрация 10,0 мкг/см<sup>3</sup>).* В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 10,0 см<sup>3</sup> исходного градуировочного раствора с концентрацией 100,0 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.1), доводят до метки ацетоном, тщательно перемешивают, получают рабочий растворы № 1 с концентрацией изопиразама 10,0 мкг/см<sup>3</sup>.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение месяца.

Этот раствор используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения действующего вещества методом «внесено-найдено» и контроля качества результатов измерений методом добавок.

*7.2.3. Рабочие растворы № 2—5 изопиразама для градуировки (концентрация 0,05—0,5 мкг/см<sup>3</sup>).* В 4 мерные колбы вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 0,5; 1,0; 2,0 и 5,0 см<sup>3</sup> рабочего раствора № 1 с концентрацией 10,0 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.2), доводят до метки ацетоном, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы № 2—5 с концентрациями изопиразама 0,05; 0,1, 0,2 и 0,5 мкг/см<sup>3</sup>.

Растворы хранят в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение 14 дней.

## **7.3. Установление градуировочной характеристики**

Градуировочную характеристику, выражающую линейную (с угловым коэффициентом) зависимость площади пика от концентрации изо-

пиразама в растворе, устанавливают методом абсолютной калибровки по 4 растворам для градуировки.

В испаритель хроматографа вводят по  $1 \text{ мм}^3$  каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 9.4. Осуществляют не менее 5 параллельных измерений. Устанавливают площади пика изопиразама, на основании которых строят градуировочную зависимость. Градуировочный график проверяют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов. Если значения площадей отличаются более, чем на 10 % от параметров градуировочной характеристики, ее строят заново, используя свежеприготовленные рабочие растворы для градуировки.

#### **7.4. Приготовление раствора марганцово-кислого калия с массовой долей 0,1 % (0,1 %-й раствор)**

В мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  помещают 0,1 г марганцово-кислого калия, растворяют в  $50\text{—}70 \text{ см}^3$  деионизованной воды, доводят водой до метки, тщательно перемешивают.

#### **7.5. Приготовление смесей ацетонитрил–вода для очистки водных образцов на концентрирующих патронах для твердофазной экстракции**

7.5.1. Смесь ацетонитрил–вода (объемное соотношение 80 : 20). В мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  помещают  $80 \text{ см}^3$  ацетонитрила и  $20 \text{ см}^3$  воды, перемешивают.

7.5.2. Смесь ацетонитрил–вода (объемное соотношение 25 : 75). В мерную колбу вместимостью  $100 \text{ см}^3$  помещают  $25 \text{ см}^3$  ацетонитрила и  $75 \text{ см}^3$  воды, перемешивают.

#### **7.6. Подготовка концентрирующих патронов для твердофазной экстракции**

Патрон устанавливают на аллонж с прямым отводом для вакуума\*. Сверху в патрон устанавливают стеклянную пипетку вместимостью  $5 \text{ см}^3$ , используемую в качестве емкости для элюента.

Концентрирующий патрон промывают  $2 \text{ см}^3$  метанола и  $2 \text{ см}^3$  деионизованной воды, процедуру проводят с использованием вакуума, скорость потока растворителя через патрон не должна превышать  $2 \text{ см}^3/\text{мин}$ , при этом нельзя допускать высыхания поверхности патрона. Патрон готовят непосредственно перед использованием.

\* В отсутствие специального аллонжа, жидкость продавливают через патрон с помощью шприца, скорость продавливания раствора не должна превышать 2—3 капли в секунду.

### **7.7. Проверка поведения изопиразама на концентрирующем патроне для твердофазной экстракции**

В круглодонную колбу вместимостью 150 см<sup>3</sup> помещают 0,1 см<sup>3</sup> рабочего раствора № 1 изопиразама для внесения с концентрацией 10,0 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.2.2), упаривают досуха на ротационном испарителе при температуре водяной бани не выше 35 °С. Сухой остаток растворяют в 1,5 см<sup>3</sup> ацетонитрила и 8,5 см<sup>3</sup> деионизованной воды, помещая на ультразвуковую баню на 30 с, перемешивают и наносят на подготовленный концентрирующий патрон для твердофазной экстракции (п. 7.6). Патрон промывают 2 см<sup>3</sup> смеси вода–ацетонитрил (75 : 25, по объему), элюат отбрасывают.

Патрон высушивают воздухом (с использованием вакуума) в течение 5 минут.

Изопиразам элюируют с патрона 10 см<sup>3</sup> метанола, отбирая фракционно (по 5 см<sup>3</sup>) элюат, упаривают, остатки растворяют в 2 см<sup>3</sup> ацетона, анализируют содержание изопиразама по п. 9.4.

Фракции, содержащие изопиразам, объединяют и вновь анализируют. Устанавливают уровень вещества в элюате, определяют полноту смывания с патрона и необходимый для очистки объем элюента.

**Примечание.** Проверку хроматографического поведения изопиразама следует проводить обязательно, поскольку профиль вымывания может изменяться при использовании новой партии сорбентов и растворителей.

## **8. Отбор и хранение проб**

Отбор проб производится в соответствии с правилами, определенными: ГОСТ Р 51603—2000 «Бананы свежие. Технические условия»; ГОСТ 26313—84 «Продукты переработки плодов и овощей. Правила приемки, методы отбора проб», а также «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, продуктов питания и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов» (№ 2051—79 от 21.08.1979).

Отобранные пробы бананов хранят в стеклянной или полиэтиленовой таре в холодильнике в темноте не более 5 дней. Для длительного хранения образцы замораживают и хранят при температуре –18 °С.

Перед анализом образцы измельчают.

## 9. Выполнение определения

### 9.1. Экстракция

Измельченные образцы бананов массой 20 г помещают в коническую колбу вместимостью 250 см<sup>3</sup>, добавляют 40 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрил–вода (80 : 20, по объему) и помещают на аппарат для встряхивания на 30 минут. Пробе дают отстояться, затем надосадочную жидкость фильтруют на воронке Бюхнера с помощью разряжения, создаваемого водоструйным насосом, через бумажный фильтр средней плотности. Остаток повторно дважды экстрагируют 40 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрил–вода (80 : 20, по объему), выдерживая на встряхивателе 30 мин. Экстракт фильтруют на воронке Бюхнера, осадок на фильтре промывают 20 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрил–вода (80 : 20, по объему).

Объединенный отфильтрованный экстракт переносят в мерный цилиндр на 100 см<sup>3</sup>, перемешивают, измеряют объем, ½ часть экстракта переносят в колбу для упаривания на 150 см<sup>3</sup> и упаривают на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 35 °С до водного остатка (объем 5—10 см<sup>3</sup>) и подвергают очистке по п. 9.2.

### 9.2. Очистка экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей

Водную фазу помещают в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup>, вносят 5 см<sup>3</sup> насыщенного раствора хлористого натрия, перемешивают. Затем в воронку добавляют 30 см<sup>3</sup> дихлорметана, интенсивно встряхивают 5 мин. После полного разделения фаз нижний дихлорметановый слой переносят в колбу для упаривания вместимостью 150 см<sup>3</sup>, фильтруя через слой безводного сульфата натрия (толщиной около 1 см), помещенный на бумажном фильтре в химическую воронку.

Экстракцию изопиразама повторяют еще дважды порциями дихлорметана объемом 20 см<sup>3</sup>, встряхивая в течение 5 мин.

Осадок на фильтре дополнительно промывают 10 см<sup>3</sup> дихлорметана.

Для полного разделения фаз содержимое воронки должно отстояться 10—15 мин. Следы дихлорметана в водной фазе недопустимы, поскольку это снижает полноту извлечения вещества.

Объединенную органическую фазу, пропущенную через слой сульфата натрия, упаривают на ротационном испарителе при температуре не выше 35 °С досуха и подвергают дополнительной очистке на патроне по п. 9.3.

### **9.3. Очистка экстракта на концентрирующем патроне для твердофазной экстракции**

Сухой остаток в круглодонной колбе, полученный по п. 9.2, растворяют с помощью ультразвуковой бани в 1,5 см<sup>3</sup> ацетонитрила, затем добавляют 8,5 см<sup>3</sup> деионизованной воды, перемешивают и переносят на подготовленный концентрирующий патрон на основе октадецилсилана (п. 7.7). Патрон промывают 2 см<sup>3</sup> смеси вода–ацетонитрил (75 : 25, по объему), элюат отбрасывают. Патрон высушивают воздухом (с использованием вакуума) в течение 5 минут.

Изопиразам элюируют 10 см<sup>3</sup> метанола в круглодонную колбу для упаривания вместимостью 150 см<sup>3</sup>. Раствор упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 35 °С. Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> ацетона и анализируют содержание изопиразама по п. 9.4.

### **9.4. Условия хроматографирования**

#### **9.4.1. Газовый хроматограф с масс-селективным детектором**

Хроматографическая, капиллярная, кварцевая колонка длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, содержащая сорбент: 5 % – фенил- и 95 % – диметилполисилоксан (толщина пленки сорбента 0,25 мкм).

Температура детектора: квадруполя – 150 °С, источника – 230 °С, переходной камеры – 280 °С.

Температура испарителя: 275 °С.

Температура термостата колонки программированная. Начальная температура – 180 °С, выдержка 2 мин, нагрев колонки со скоростью 10 градусов в минуту до температуры 260 °С, выдержка 8 мин.

Газ 1 (гелий): поток в колонке 1,0 см<sup>3</sup>/мин.

Давление: 99,8 кПа.

Средняя линейная скорость: 38 см/с.

Хроматографируемый объем: 1 мм<sup>3</sup>.

Режим сканирования – SIM, m/z: 159, 303, 359.

Линейный диапазон детектирования: 0,05—0,5 нг.

#### **9.4.2. Хроматограф газовый с электронно-захватным детектором (альтернативный метод)**

Хроматографическая, капиллярная, кварцевая колонка длиной 30 м, внутренним диаметром 0,25 мм, содержащая сорбент: 14 % – цианпропилфенил- и 86 % – диметилполисилоксан (толщина пленки сорбента 0,25 мкм).

Температура детектора: 300 °С;  
испарителя: 270 °С.

Температура термостата колонки программированная. Начальная температура – 220 °С, выдержка 2 мин, нагрев колонки со скоростью 7 градусов в минуту до температуры 270 °С, выдержка 12 мин.

Газ 1 (азот): давление 109,8 кПа, скорость 27 см/с, поток 0,8 см<sup>3</sup>/мин.  
Хроматографируемый объем: 1 мм<sup>3</sup>.

Линейный диапазон детектирования: 0,5—0,5 нг.

Образцы, дающие пики большие, чем градуировочный раствор изопиразама с концентрацией 0,5 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют ацетоном не более, чем в 50 раз.

### 10. Обработка результатов анализа

Содержание изопиразама в пробе ( $X$ , мг/кг) рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{A \cdot V}{m}, \text{ где}$$

$X$  – содержание изопиразама в пробе, мг/кг;

$A$  – концентрация изопиразама, найденная по градуировочной характеристике в соответствии с величиной площади хроматографического пика, мкг/см<sup>3</sup>;

$V$  – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>;

$m$  – масса анализируемого образца, г.

### 11. Проверка приемлемости результатов параллельных определений

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости:

$$\frac{2 \cdot |X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq r, \text{ где}$$

$X_1, X_2$  – результаты параллельных определений, мг/кг;

$r$  – значение предела повторяемости (табл. 1), при этом  $r = 2,8 \sigma_r$ .

При невыполнении условия выясняют причины превышения предела повторяемости, устраняют их и вновь выполняют анализ.

## 12. Оформление результатов

Результат анализа представляют в виде:

$(\bar{X} \pm \Delta)$  или мг/кг при вероятности  $P = 0,95$ , где

$\bar{X}$  – среднее арифметическое результатов определений, признанных приемлемыми, мг/кг;

$\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/кг:

$$\Delta = \frac{\delta \cdot X}{100}, \text{ где}$$

$\delta$  – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.

Если содержание компонента менее нижней границы диапазона определяемых концентраций, результат анализа представляют в виде:

*«содержание изопиразама в пробе менее 0,01 мг/кг».\**

\* 0,01 мг/кг – предел обнаружения изопиразама в бананах.

## 13. Контроль качества результатов измерений

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-1-6—02 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

13.1. Контроль стабильности градуировочной характеристики.

Контроль стабильности градуировочной характеристики проводят в начале и по окончании каждой серии анализов.

При контроле стабильности градуировочной характеристики проводят измерения не менее трех образцов концентраций для градуировки, содержание изопиразама в которых должно охватывать весь диапазон концентраций от 0,05 до 0,5 мкг/см<sup>3</sup>.

Градуировочная характеристика считается стабильной, если для каждого из используемого для контроля градуировочного раствора сохраняется соотношение:

$$A = \frac{|X - C| \cdot 100}{C} \leq B, \text{ где}$$

$X$  – концентрация изопиразама в пробе при контрольном измерении, мкг/см<sup>3</sup>;

$C$  – известная концентрация градуировочного раствора изопиразама, взятая для контроля стабильности градуировочной характеристики, мкг/см<sup>3</sup>;

$B$  – норматив контроля погрешности градуировочной характеристики, % ( $B = 10\%$  при  $P = 0,95$ ).

Если величина расхождения ( $A$ ) превышает  $10\%$ , делают вывод о невозможности применения градуировочной характеристики для дальнейших измерений. В этом случае выясняют и устраняют причины нестабильности градуировочной характеристики и повторяют контроль ее стабильности с использованием других градуировочных растворов изопиразама, предусмотренных МВИ. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики устанавливают ее заново согласно п. 7.3.

Стабильность результатов измерений контролируют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов.

13.2. Плановый внутрिलाбораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится методом добавок.

Величина добавки  $C_\delta$  должна удовлетворять условию:

$$C_\delta \geq \Delta_{n,\bar{X}} + \Delta_{n,\bar{X}'}, \text{ где}$$

$\pm \Delta_{n,\bar{X}}$  ( $\pm \Delta_{n,\bar{X}'}$ ) – характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце (расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой соответственно) мг/кг, при этом:

$$\Delta_n = \pm 0,84 \Delta, \text{ где}$$

$\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/кг:

$$\Delta = \frac{\delta \cdot X}{100}, \text{ где}$$

$\delta$  – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.

Результат контроля процедуры  $K_K$  рассчитывают по формуле:

$$K_K = \bar{X}' - \bar{X} - C_\delta, \text{ где}$$

$\bar{X}'$ ,  $\bar{X}$ ,  $C_\delta$  – среднее арифметическое результатов параллельных определений (признанных приемлемыми по п. 11) содержания компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки соответственно, мг/кг.

Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{n,\bar{X}}^2 + \Delta_{n,\bar{X}'}^2}$$

Проводят сопоставление результата контроля процедуры ( $K_K$ ) с нормативом контроля ( $K$ ).

Если результат контроля процедуры удовлетворяет условию

$$|K_{\kappa}| \leq K, \quad (1)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (1) процедуру контроля повторяют. При повторном невыполнении условия (1) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры по их устранению.

13.3. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости.

Расхождение между результатами измерений, выполненных в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), не должно превышать предела воспроизводимости ( $R$ ):

$$\frac{2 \cdot |X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq R, \text{ где} \quad (2)$$

$X_1, X_2$  – результаты измерений, выполненных в условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), мг/кг;

$R$  – предел воспроизводимости (в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.

**Определение остаточных количеств изопиразама в бананах методом  
капиллярной газожидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3285—15**

Ответственный за выпуск Н. В. Митрохина

Редактор Л. С. Кучурова  
Компьютерная верстка Е. В. Ломановой

Формат 60x84/16

Подписано в печать 19.02.16

Тираж 125 экз.

Печ. л. 1,25  
Заказ 20

Федеральная служба по надзору  
в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека  
127994, Москва, Вадковский пер., д. 18, стр. 5, 7

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован  
отделением издательского обеспечения отдела научно-методического обеспечения  
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора  
117105, Москва, Варшавское ш., 19а

Реализация печатных изданий, тел./факс: 8 (495) 952-50-89