#### **УТВЕРЖДАЮ**

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия, человека

Главный государственный санитарный врач

Российско федерации.

🔀 Онищенко

Data Benering & Merchanic yakef morning

#### МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ

# ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ ХЛОРСУЛЬФОКСИМА В ВОДЕ МЕТОДОМ ВЫСОКОЭФФЕКТИВНОЙ ЖИДКОСТНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

Настоящие методические указания устанавливают метод высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения в воде водоемов массовой концентрации хлорсульфоксима в диапазоне 0.0005 - 0.01 мг/дм<sup>3</sup>.

Хлорсульфоксим - действующее вещество препарата КРОСС, ВГР (д.в. 92 г/л хлорсульфоксима к-ты + 47 г/л хлорсульфурона к-ты), производитель Каре Интернешнл. Инк (США).

1-(2-хлорфенилсульфонил)-3-(4-изопропилидениминоокси-6-диметиламино-1.3.5триазин-2-ил)мочевина (IUPAC)

$$\begin{array}{c|c}
& N & \swarrow \\
& N & \swarrow \\
& N & \searrow \\
& N & \searrow \\
& CI & ON=C(CH_3)_2
\end{array}$$

C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>CIN<sub>5</sub>O<sub>4</sub>S Mort Macca 427.8

Белое кристаллическое вещество без запаха. Температура плавления  $198^{\circ}$ С. Давление паров при  $25^{\circ}$ С:  $3.76 \times 10^{-6}$  мм рт. ст. Коэффициент распределения изоктанол/вода:  $K_{OW}$  log P -0,018 (pH 7). Растворимость в органических растворителях (г/дм³): ацетон - 105; этанол - 330; толуол – 12; метанол – 95; н-гексан – менее 0.001. Растворимость в воде при  $25^{\circ}$ С (г/дм³): 0.025 (pH 5); 3.0 (pH 7).

Водные растворы устойчивы к гидролизу в щелочной среде, гидролизуются в кислой среде:  $DT_{50}$  - 750 дней (pH 10), 60-85 дней (pH 7), 6-10 дней (pH 5), менее 1 суток (pH < 3,5).

Краткая токсикологическая характеристика:

Острая пероральная токсичность (LD  $_{50}$ ) для крыс - 1358 мг/кг: острая дермальная токсичность (LD  $_{50}$ ) для крыс > 2500 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LK  $_{50}$ ) для крыс > 2000 мг/м $^3$ .

#### Область применения препарата

Препарат КРОСС, ВГР (д.в. 92 г/л хлорсульфоксима к-ты + 47 г/л хлорсульфурона к-ты) рекомендуется в качестве гербицида для борьбы с сорной растительностью на посевах зерновых колосовых культур и льна с нормой расхода 100 –150 мл/га.

ПДК хлорсульфоксима в воде водоемов – 0,001 мг/дм<sup>3</sup>.

# 1. Метрологические характеристики метода (P = 0.95, n = 24)

Предел обнаружения: 0,0005 мг/дм<sup>3</sup>

Диапазон определяемых концентраций: 0,0005 - 0,01 мг/дм<sup>3</sup>

Среднее значение извлечения: 86,32%

Стандартное отклонение: 5,74%

Доверительный интервал среднего результата: ± 8,62%

Таблица

# Полнота извлечения хлорсульфоксима из воды (6 повторностей для каждой концентрации, P = 0.95)

Среда	Внесено	Обнаружено	Полнота
	хлорсульфоксима,	хлорсульфоксима, мг/дм <sup>3</sup>	извлечения, %
	мг/дм <sup>3</sup>		
Вода	0,0005	$4,2898*10^{-4} \pm 5,9313*10^{-5}$	85.80
	0,001	8,6105*10 <sup>-4</sup> ± 1,5215*10 <sup>-4</sup>	86,10
	0,005	4,3115*10 <sup>-3</sup> ± 7,5397*10 <sup>-4</sup>	86.32
	0,01	$8,7160*10^{-3} \pm 1,5693*10^{-3}$	87,16

#### 2. Метод измерений

Методика основана на определении вещества с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) с ультрафиолетовым детектором после экстракции из анализируемой пробы воды (после подкисления) – хлористым метиленом, очистки экстракта перераспределением между двумя несмешивающимися фазами.

Количественное определение проводится методом абсолютной калибровки.

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

#### 3.1. Средства измерений

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

Весы аналитические ВЛА-200 ГОСТ 24104 Весы лабораторные общего назначения, с наибольшим ГОСТ 7328

пределом взвешивания до 500 г и пределом допусти-

мой погрешности +/- 0,038 г

 Иономер ЭВ-74
 ГОСТ 22261

 Колбы мерные 2-100-2, 2-250-2 и 2-1000-2
 ГОСТ 1770

 Меры массы
 ГОСТ 7328

Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимо- ГОСТ 29227

стью 1,0,2,0,5,0,10 см<sup>3</sup>

Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью ГОСТ 1770 10, 25, 50, 100, 200, 500 и 1000 см<sup>3</sup>

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

#### 3.2. Реактивы

Хлорсульфоксим с содержанием действующего вещества 98% (ОАО «Химпром», Россия)

Ацетонитрил для хроматографии, хч ТУ-6-09-4326-76

Вода деионизованная или перегнанная над КМпО₄ ГОСТ 6709 н-Гексан, хч ТУ-6-09-3375

Кислота орто-фосфорная, хч, 85% ГОСТ 6552

Метилен хлористый (дихлорметан), хч	ΓΟCT 12794
Натрий гидроксид (натр едкий), чда	ΓΟCT 4328
Натрий сернокислый, безводный. хч	ΓΟCT 4166
Натрий фосфорнокислый однозамещенный. 2-водны	й ГОСТ 245
(NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> •2H <sub>2</sub> O), чда	

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

# 3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Бумажные фильтры "красная лента", обеззоленные	ТУ 6-09-2678-77			
Вата хлопковая				
Воронки делительные вместимостью 500 см <sup>3</sup>	ΓΟCT 25336			
Воронки конусные диаметром 30-37 и 60 мм	ΓΟCT 25336			
Груша резиновая				
Колбы плоскодонные вместимостью 300 – 400 см <sup>3</sup>	ГОСТ 9737			
Колбы круглодонные на шлифе вместимостью 200 см <sup>3</sup>	ГОСТ 9737			
Мембранные фильтры капроновые, диаметром 47 мм				
Насос водоструйный	ГОСТ 10696			
Ротационный вакуумный испаритель ИР-1М или ротаци-	ТУ 25-11-917-74			
онный вакуумный испаритель B-169 фирмы Buchi. Швей-				
цария				
Стаканы химические, вместимостью 100, 400 и 1000 см <sup>3</sup>	ΓΟCT 25336			
Стекловата				
Стеклянные палочки				
Установка для перегонки растворителей				
Набор для фильтрации растворителей через мембрану				
Хроматографическая колонка стальная, длиной 25 см,				
внутренним диаметром 4,0 мм, содержащая Кромасил 100				
С18, зернением 8 мкм				
Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа				
вместимостью 50 – 100 мм <sup>3</sup>				

Допускается применение хроматографических колонок и другого 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, требования электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019, а также требования, изложенные в технической документации на жидкостной хроматограф.
- 4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009. Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать норм, установленных ГН 2.2.5.1313-03 «Предельно-допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны». Организация обучения работников безопасности труда по ГОСТ 12.0.004.

#### 5. Требования к квалификации операторов

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

К проведению пробоподготовки допускают оператора с квалификацией «лаборант», имеющего опыт работы в химической лаборатории.

#### 6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха (20±5) <sup>0</sup>С и относительной влажности не более 80%.
- выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

#### 7. Подготовка к выполнению измерений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка органических растворителей (при необходимости), приготовление градуировочных растворов, подвижной фазы для ВЭЖХ, кондиционирование хроматографической колонки, установление градуировочной характеристики.

#### 7.1. Подготовка органических растворителей

#### 7.1.1. Очистка ачетонитрила

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.

#### 7.1.2. Очистка н-гексана

Растворитель последовательно промывают порциями концентрированной серпой кислоты, до тех пор, пока она не перестанет окрашиваться в желтый цвет, водой до нейтральной реакции промывных вод, перегоняют над поташом.

#### 7.2. Приготовление 1 N раствора гидроксида натрия

В мерную колбу вместимостью  $250 \text{ см}^3$  помещают 10 г едкого натра. растворяют в  $100-150 \text{ см}^3$  дистиллированной воды, доводят водой до метки, тщательно перемешивают.

# 7.3. Приготовление 1М раствора орто-фосфорной кислоты

В мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают 6.9 см<sup>3</sup> орто-фосфорной кислоты, доводят водой до метки, тщательно перемешивают.

#### 7.4. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ

В мерную колбу вместимостью  $1000~{\rm cm}^3$  помещают  $500~{\rm cm}^3$  ацетонитрила,  $500~{\rm cm}^3$  деионизованной воды и  $0.5~{\rm cm}^3$  85%-ной орто-фосфорной кислоты, перемешивают. фильтруют и дегазируют.

### 7.5. Кондиционирование хроматографической колонки

Промывают колонку подвижной фазой (приготовленной по п. 7.4) в течение 30 минут при скорости подачи растворителя 1 см<sup>3</sup>/мин до установления стабильной базовой линии.

#### 7.6. Приготовление градуировочных растворов и раствора внесения

7.6.1. Исходный раствор хлорсульфоксима для градуировки (концентрация 100 мкг/см³) В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 0.01 г хлорсульфоксима, растворяют в 50-70 см³ ацетонитрила, доводят ацетонитрилом до метки. тщательно перемещивают. Раствор хранится в холодильнике в течение 3-х месяцев.

Растворы № 1-6 готовят объемным методом путем последовательного разбавления исходного градуировочного раствора.

7.6.2. Раствор № 1 хлорсульфоксима для градуировки и внесения (концентрация 10 мкг/см³) В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 10 см³ исходного грудуировочного раствора с концентрацией 100 мкг/см³ (п. 7.6.1.), разбавляют ацетонитрилом до метки. Раствор хранится в холодильнике в течение месяца.

Этот раствор используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения хлорсульфоксима из исследуемых образцов.

# 7.6.3. Рабочие растворы № 2 -6 хлорсульфоксима для градуировки (концентрация 0.05 - 1.0 мкг/см³)

В 5 мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> помещают по 0.5. 1.0, 2.5. 5.0 и 10.0 см<sup>3</sup> градуировочного раствора №1 с концентрацией 10 мкг/см<sup>3</sup> (п. 7.6.2.), доводят до метки подвижной фазой (приготовленной по п. 7.4.), тщательно перемешивают. получают рабочие растворы №№ 2 - 6 с концентрацией хлорсульфоксима 0.05. 0.1. 0.25. 0.5 и 1,0 мкг/см<sup>3</sup>, соответственно.

Растворы хранятся в холодильнике не более суток.

### 7.7. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (отн. единицы) от концентрации хлорсульфоксима в растворе (мкг/см<sup>3</sup>). устанавливают методом абсолютной калибровки по 5-ти растворам для градуировки №№ 2 - 6.

В инжектор хроматографа вводят по 20 мм<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 9.2. Осуществляют не менее 3-х параллельных измерений.

# 8. Отбор проб

Отбор проб производится в соответствии с правилами, определенными ГОСТ Р 51592-2000

Отобранные пробы воды анализируют в день отбора или хранят при  $4^{\circ}$ С в течение 3-х дней. Для длительного хранения пробы замораживают и хранят в морозильной камере при температуре ниже -  $12^{\circ}$ С.

#### 9. Выполнение определения

#### 9.1. Экстракиия и очистка экстракта

Анализируемый образец воды объемом 200 см<sup>3</sup> помещают в коническую колбу вместимостью 300–400 см<sup>3</sup>, вносят 1,18 г однозамещенного фосфата натрия (NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>•2H<sub>2</sub>O), перемешивают до полного растворения соли, с помощью 1 N едкого натра доводят рН раствора до 10, осуществляя его контроль по иономеру. Раствор переносят в делительную воронку вместимостью 500 см<sup>3</sup>, добавляют 50 см<sup>3</sup> смеси гексанхлористый метилен (20:80, по объему), интенсивно встряхивают в течение 2-х мин. После полного разделения фаз нижний органический слой сливают и отбрасывают. Операцию промывки водного раствора смесью гексан-хлористый метилен (20:80) повторяют еще дважды порциями по 30 см<sup>3</sup>.

Водную фазу переносят в коническую колбу вместимостью 300-400 см<sup>3</sup>, полкисляют с помощью 1 М орто-фосфорной кислоты до рН 3, контролируя его значение по иономеру. Раствор переносят в делительную воронку вместимостью 500 см<sup>3</sup>, добавляют 50 см<sup>3</sup> хлористого метилена, интенсивно встряхивают воронку в течение 2-х мин. Нижний органический слой собирают в коническую колбу вместимостью 200 см<sup>3</sup>. Операцию экстракции повторяют еще дважды, используя по 30 см<sup>3</sup> хлористого метилена. Объединенную органическую фазу фильтруют через слой безводного сульфата натрия, помещенный в конусную химическую воронку на бумажном фильтре «красная лента». В круглодонную колбу и упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 35°С. Сухой остаток в колбе растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетонитрила, добавляют 1 см<sup>3</sup> подвижной фазы, перемешивают и анализируют содержание хлорсульфоксима по п. 9.3.

#### 9.2. Условия хроматографирования

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах:

Жидкостной хроматограф с ультрафиолетовым детектором Perkin-Elmer (США)

Колонка стальная, длиной 25 см, внутренним диаметром 4,0 мм, содержащая Кромасил 100 С 18, зернением 8 мкм

Температура колонки: комнатная

Подвижная фаза: ацетонитрил – вода - орто-фосфорная кислота

(50:50:0,05, по объему)

Скорость потока элюента: 1,0 см<sup>3</sup>/мин

Рабочая длина волны: 230 нм

Чувствительность: 0,01 ед. абсорбции на шкалу

Объем вводимой пробы: 20 мм<sup>3</sup>

Ориентировочное время выхода хлорсульфоксима: 7,3 - 7,5 мин

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор хлорсульфурона с концентрацией 1,0 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют подвижной фазой.

#### 10. Обработка результатов анализа

Содержание хлорсульфоксима в пробе воды рассчитывают по формуле:

Х - содержание хлорсульфоксима в пробе, мг/кг;

- A концентрация хлорсульфоксима, найденная по градуировочному графику. мкг/см³:
  - V объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>:
  - m объем анализируемого образца, см<sup>3</sup>.

#### 11. Контроль погрешности измерений

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

#### 12. Разработчики.

Юдина Т.В., Федорова Н.Е., Волкова В.Н. - Федеральный научный центр гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана (ФНЦГ им. Ф.Ф.Эрисмана)