Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование Российской Фелерации

4.1. МЕТОЛЫ КОНТРОЛЯ, ХИМИЧЕСКИЕ ФАТОРЫ

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

Сборник методических указаний

MYK 4.1.2076-4.1.2088-06

Издание официальное

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАТОРЫ

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

Сборник методических указаний

МУК 4.1.2076--4.1.2088--06

Издание официальное

ББК 51.21 О37

- Озт Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009—188с.
 - 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-эпидемическому 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 60х88/16 Печ. л. 11,75 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

Содержание

1. Методические указания по определению остаточных количеств глюфосинат	
аммония и его метаболита в зерне гороха газохроматографическом методом.	
MYK 4.1.2076-06	4
2. Методические указания по измерению концентраций дикамбы в	
атмосферном воздухе населенных мест методом газожидкостной хроматографии. МУК	
4.1.2077-06	2
3. Методические указания по опредслению остаточных количеств квинклорака	
в зерне риса методом капиллярной газожидкостной хроматографии.	
MYK 4.1.2078-06	5
4. Методические указания по определению остаточных количеств квинклорака	
в зерне риса методом высокоэффективной жидкостной хроматографии.	
МУК 4.1.2079-064	9
5. Методические указания по определению остаточных количеств люфенурона	
в томатах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии.	
МУК 4.1.2080-066	2
6. Методические указания по определению остаточных количеств метамитрона в воде,	
почве, ботве и корнеплодах сахарной, столовой и кормовой свеклы методом	
капиллярной газожидкостной хроматографии. МУК 4.1.2081-067	2
7. Методические указания по определению остаточных количеств Трибенурон-метила	
в семенах и масле подсолнечника методом высокоэффективной жидкостной	
хроматографии. МУК 4.1.2082-06	7
8. Методические указания по определению остаточных количеств тиаметоксама в	
семенах и масле подсолнечника методом высокоэффсктивной жидкостной	_
хроматографии. МУК 4.1.2083-0610	6
9. Методические указания по определению остаточных количеств тебуконазола в	
семенах, масле и зеленой массе рапса методом капиллярной газожидкостной	_
хроматографии. МУК 4.1.2084-06	U
10. Методические указания по измерению концентраций тринексапак-этила в	
воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии.	_
МУК 4.1.2085-06	2
11. Методические указания по определению остаточных количеств тринексапак-этила	
и его основного метаболита тринексапака-кислоты в воде, тринексапак-этила по	
метаболиту тринексапаку-кислоте в ночве, зерне и соломе зерновых	
колосовых культур методом высокоэффективной жидкостной хроматографии. МУК 4.1.2086-06	^
2.40 2. (1.1.2000 00:11111111111111111111111111111111	2
12. Методические указания по определению остаточных количеств	
Альфа-циперметрина в семенах и масле рапса методом газожидкостной хоматографии. МУК 4 1.2087-06	2
- Postarol parplish 1120 22 1121 and 07 octions 1111 and	Z
13. Мегодические указания по измерению концентраций эсфенвалерата	
в атмосферном воздухе населенных мест методом газожидкостной хроматографии.	e
MYK 4.1.2088-06	o

УТВЕРЖДАЮ

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

Российской Федерации

Г.Г. Онищенко

Д» июля 2006

ата введения - 🕹

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ.

Методические указания перению концентраций тринексапак-этила в возду

по измерению концентраций тринексапак-этила в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

МУК 4.1. -06

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

Тринексапак-этил (CGA 163935) - действующее вещество препарата МОДУС, КЭ (250 г/л) фирма производитель «Сингента».

4-циклопропил(гидрокси)метилен-3,5-диоксоциклогексанкарбоновая кислота, этиловый эфир (IUPAC)

 $C_{13}H_{16}O_5$

Мол. масса 252.3

Белое твердое вещество без запаха (технический продукт с содержанием д.в $\geq 92\%$ - жидкость (30°C) от желтого до красно-коричневого цвета или полурасплавившаяся масса (20°C), со слабым сладким запахом). Температура плавления: 36° C, кипения $\geq 270^{\circ}$ C. Давление паров: 1,6 мПа (20° C); 2,16 мПа (25° C). Коэффициент распределения н-октанол/вода: $K_{OW} \log P = 1$,6 (pH 5.3, 25° C). Плотность 1,215 г/см³ (20° C). Растворимость в этаноле, ацетоне, толуоле, н-октаноле = 100%; н-гексане = 5% (25° C). Растворимость в воде (г/дм³, 25° C): 2.8 (pH 4.9); 10.2 (pH 5.5); 21.1 (pH 8.2).

Вещество стабильно к нагреванию до температуры кипения. Фотолитически и гидролитически устойчиво при нормальных условиях окружающей среды (pH 6-7, 25° C), менее стабильно в щелочах.

Основным продуктом деградации тринексапак-этила является тринексапаккислота.

Краткая токсикологическая характеристика тринексапак-этила

Острая пероральная токсичность (LD_{50}) для крыс – более 4460 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD_{50}) для крыс - более 4000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LC_{50}) для крыс – более 5300 мг/м³ воздуха (48 часов).

Тринексапак-этил не оказывает раздражающего действия на кожу и слизистую оболочку глаз кроликов.

Область применения препарата

Препарат МОДУС, КЭ (250 г/л), д.в. тринексапак-этил — регулятор роста растений, рекомендуемый для применения на зерновых - пшеница, ячмень (яровые и озимые), рожь (озимая), овес, а также рапсе с нормой расхода 0.25 - 0.5 л/га (1 - 3 опрыскивания с интервалом 7 дней) для зерновых и 1.0 - 1.5 л/га для рапса.

Рекомендуемый ОБУВ тринексапак-этила в воздухе рабочей зоны 0,9 мг/м³.

1. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений с погрешностью, не превыпающей \pm 25%, при доверительной вероятности 0,95.

2. Метод измерений

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

Концентрирование тринексапак-этила из воздуха осуществляют на последовательно соединенные бумажные фильтры "синяя лента" и фильтры из пенополиуретана, экстракцию с фильтров проводят метанолом.

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы — 2 нг. Средняя полнота извлечения 92,6%.

Определению не мешают компоненты препаративной формы.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства,

реактивы и материалы

3.1. Средства измерений

Жидкостной хроматограф с ультрафиолетовым Номер Госреестра 15945-97

детектором с переменной длиной волны (фирмы Perkin-

Elmer, CIIIA)

Барометр-анероид M-67 TУ 2504-1797-75

Весы аналитические ВЛА-200 ГОСТ 24104

Колбы мерные вместимостью 2-100-2, 2-1000-2 ГОСТ 1770

Меры массы ГОСТ 7328

Пипетки градуированные 2-го класса точности ГОСТ 29227

вместимостью 1,0; 2,0; 5,0; 10 см³

Пробоотборник воздуха автоматический ОП-442ТЦ Номер Госреестра 18860-05

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

1°С, пределы измерения 0 - 55°С

Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью ГОСТ 1770

50, 100, 500 и 1000 см³

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

3.2. Реактивы

Тринексапак-этил, аналитический стандарт с содержанием действующего вещества 99,6% (Сингента, Швейцария)

Ацетон, осч ГОСТ 2306

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

 Вода деионизованная
 ГОСТ 6702

 Кислота орто-фосфорная, хч, 85%
 ГОСТ 6552

Метилен хлористый (дихлорметан), хч ГОСТ 12794

Метиловый спирт (метанол), хч

Этиловый спирт (этанол) ректификованный ГОСТ Р 51652 или

ΓΟCT 18300

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

3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Баня ультразвуковая фирмы Донау (Швейцария)

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 150 см³ ГОСТ 9737

Мембранные фильтры капроновые, диаметром 47 мм

Набор для фильтрации растворителей через мембрану

Насос водоструйный вакуумный ГОСТ 10696

Пенополиуретан ППУ ПЕНОР-301 ТУ 2254-018-329-57768-

2002

Пробирки центрифужные ГОСТ 25336

Стаканы химические с носиком, вместимостью 150 и 500 ГОСТ 25336

см3

Стекловата

Стеклянные палочки

Ротационный вакуумный испаритель B-169 фирмы Buchi,

Швейцария

Установка для перегонки растворителей

Хроматографическая колонка стальная, длиной 25 см, внутренним диаметром 4,0 мм, содержащая Кромасил 100

С18, зернением 7 мкм

Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа

вместимостью 50 - 100 мм³

Допускается применение 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) °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

Измерениям предшествуют следующие операции: очистка ацетонитрила (при необходимости), приготовление градуировочных растворов, подвижной фазы для ВЭЖХ, кондиционирование хроматографической колонки, установление градуировочной характеристики, подготовка фильтров для отбора 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 для ВЭЖХ

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ помещают 500 см³ ацетонитрила, 500 см³, деионизованной воды, 1 см³ орто-фосфорной кислоты, перемешивают, фильтруют через мембранный фильтр.

7.3. Кондиционирование хроматографической колонки

Промывают колонку подвижной фазой (приготовленной по п. 7.2) при скорости подачи растворителя 1 см³/мин не менее 2-х часов до установления стабильной базовой линии.

7.4. Приготовление градуировочных растворов и раствора внесения

7.4.1. Исходный раствор тринексапак-этила для градуировки (концентрация 200 мкг/см³). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 0,02 г тринексапак-этила, растворяют в 40 - 50 см³ ацетонитрила, доводят ацетонитрилом до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в холодильнике при температуре 4-6°C в течение 3-х месяцев.

7.4.2. Раствор тринексапак-этила № 1 для градуировки (концентрация 10 мкг/см³). В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 5 см³ исходного раствора тринексапак-этила с концентрацией 200 мкг/см³ (п. 7.4.1.), разбавляют ацетонитрилом до метки.

Градуировочный раствор № 1 хранят в холодильнике при температуре 4-6°C в течение месяца.

Этот раствор тринексапак-этила используют для приготовления проб с внесением при оценке полноты извлечения действующего вещества методом «внесенонайдено».

7.4.3. Рабочие растворы № 2 –5 тринексапак-этила для градуировки (концентрация $0.1 - 1.0 \,$ мкг/см³)

В 4 мерные колбы вместимостью 100 см³ помещают по 1.0, 2.0, 5.0 и 10.0 см³ градуировочного раствора № 1 тринексапак-этила с концентрацией 10 мкг/см³ (п. 7.4.2.), доводят до метки подвижной фазой, приготовленной по п. 7.2, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы №№ 2 - 5 с концентрацией тринексапак-этила 0.1, 0.2, 0.5 и 1.0 мкг/см³, соответственно.

Растворы готовят непосредственно перед употреблением.

7.5. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (отн. единицы) от концентрации тринексапак-этила в растворе (мкг/см³), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4-м растворам для градуировки.

В инжектор хроматографа вводят по 20 мм³ каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 9.3. Осуществляют не менее 3-х параллельных измерений. Устанавливают площадь пика действующего вещества.

Градуировочный график проверяют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов. Если значения площадей отличаются более, чем на 11% от данных, заложенных в градуировочную характеристику, ее строят заново, используя свежеприготовленные рабочие растворы для градуировки.

7.5.1. Условия хроматографирования

Измерения выполняют при следующих режимных параметрах:

Жидкостной хроматограф с ультрафиолетовым детектором (фирмы Perkin-Elmer, США)

Колонка стальная длиной 25 см, внутренним диаметром 4 мм, содержащая Кромасил 100 C18, зернением 7 мкм.

Температура колонки: комнатная

Подвижная фаза: ацетонитрил – вода – орто-фосфорная кислота (50:50:0,1, по объему)

Скорость потока элюента: 1 см3/мин

Рабочая длина волны: 280 нм Объем вводимой пробы: 20 мм³

Чувствительность: 0,005 ед. абсорбции на шкалу

Ориентировочное время выхода тринексапак-этила: 8,4 - 8,7 мин

Линейный диапазон детектирования 2 - 20 нг

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор с концентрацией 1,0 мкг/см³, разбавляют подвижной фазой, приготовленной по п. 7.2.

7.6. Подготовка фильтров для отбора проб воздуха

Из пенополиуретана вырезают фильтр толщиной 2 –2,5 мм, диаметром 48-50 мм, соответствующим внутреннему диаметру фильтродержателя. Диаметр бумажного фильтра «синяя лента» также должен соответствовать внутреннему диаметру фильтродержателя.

Фильтры из бумаги последовательно по 3 раза промывают этанолом, затем ацетонитрилом порциями 25-30 см³, сущат на воздухе при комнатной температуре.

Фильтры из пенополиуретана последовательно по 2 раза промывают хлористым метиленом, затем ацетоном порциями 30-40 см³, каждый раз помещая стакан с

фильтром и растворителем на ультразвуковую баню на 5-6 мин, затем сущат на воздухе при комнатной температуре.

До использования фильтры хранят в герметично закрытой стеклянной таре.

8. Отбор и хранение проб

Отбор проб проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005-88 "ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны". Воздух с объемным расходом 2 - 4 дм³/мин аспирируют через пробоотборную систему - последовательно соединенные бумажный фильтр "синяя лента" и фильтр из пенополиуретана, помещенные в фильтродержатель.

Для измерения концентрации тринексапак-этила на уровне 0,5 ОБУВ для воздуха рабочей зоны необходимо отобрать 2 дм³ воздуха.

Экспонированные фильтры, помещенные в полиэтиленовые пакеты, хранят в холодильнике при температуре 4 - 6° C не более 5 дней, для длительного хранения герметично упакованные фильтры помещают в морозильную камеру (температура – -18° C).

8. Выполнение измерений

Экспонированные фильтры («синяя лента» + пенополиуретан) переносят в химический стакан вместимостью 150 см³, заливают 30 см³ метанола, помещают на ультразвуковую баню на 4 минуты. Растворитель сливают, фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями метанола объемом 30 см³, выдерживая на ультразвуковой бане соответственно 2 и 1 минуту.

Объединенный экстракт упаривают в грушевидной колбе на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани не выше 40° С почти досуха оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха. Остаток растворяют в 5 см³ подвижной фазы (подготовленной по п. 7.2.) и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п. 7.5.1.

Пробу вводят в инжектор хроматографа не менее двух раз. Устанавливают площадь пика действующего вещества, с помощью градуировочного графика определяют концентрацию тринексапак-этила в хроматографируемом растворе.

Перед анализом опытной пробы проводят хроматографирование холостой (контрольной) пробы - экстракта неэкспонированных фильтров.

Образцы, дающие пики, большие, чем градуировочный раствор с концентрацией 1,0 мкг/см³, разбавляют подвижной фазой, приготовленной по п. 7.2.

9. Обработка результатов анализа

Массовую концентрацию тринексапак-этила в пробе воздуха X, мг/м³, рассчитывают по формуле:

$$X = C * W/V_{i}$$
, где

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

W - объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см³;

 V_t - объем пробы воздуха, отобранный для анализа, приведенный к стандартным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 20° С), дм³.

$$V_i = R *P* ut/(273+T),$$

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

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

u - расход воздуха при отборе пробы, дм³/мин,

t - длительность отбора пробы, мин.

R = 0,386 (для воздуха рабочей зоны).

Примечание: Идентификация и расчет концентрации тринексапак-этила в пробах могут быть проведены с помощью программы обработки хроматографических данных с применением компьютера, включенного в аналитическую систему.

10. Оформление результатов измерений

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

$$d = d_{\text{oth.}} * \overline{X}/100, \text{mr/m}^3,$$

где d -норматив оперативного контроля сходимости, Mr/M^3 ;

d _{отм.}-норматив оперативного контроля сходимости, % (равен 10%).

Результат количественного анализа представляют в виде:

• результат анализа \overline{X} (мг/м³), характеристика погрешности δ , % (равна 25%), P=0.95 или

 $\overline{X}\pm\Delta$ мг/м³, P = 0,95, где Δ - абсолютная погрешность.



$$\Delta = \frac{\delta \cdot \overline{X}}{100} , \text{ mr/m}^3$$

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

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

«содержание тринексапак-этила в пробе воздуха менее 0,1 мг/м³»*

* 0.1 мг/м^3 - предел обнаружения при отборе 5 дм^3 воздуха.

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. (ФГУН «Федеральный научный центр гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана Роспотребнадзора»); Иванов Г.Е. (Роспотребнадзор).