ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМИ БОЛЕЗНЯМИ РАСТЕНИЙ И СОРНЯКАМИ

методические указания

по определению микроколичеств пестицидов в продуктах питания, кормах и внешней среде

Данные методики апробированы и рекомендованы в качестве официальных Группой экспертов при Госкомиссии, болезнями растений и сорняками

УТНЕРЖДАЮ Заместитель Главного государственного санитарного врача СССР

А.И.Занченко "27 " апреля 1984 г. ж 3026-84

ВРЕМЕННЫЕ МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ НИТРОХЛОРА В ЛУКЕ, КАРТОФЕЛЕ,
СВЕКЛЕ И ПОЧВЕ ГАВОХИЛКОСТНОЙ ХРОМАТОГРАФМЕЙ

(Дополнение и № 1539-76 от 20.12.76 г)

Краткая характеристика препарата

Нятрохлор — предвоходовый гербиция, вапреденный и применению в сельском хозяйстве СССР. Действующее начало препарата 2,4-дихлорфеная-4-натрофениловый эфир.

Синоними - нитрофен, Nip, FW-925, TOK-E-25.

В чистом виде светложелтие иристалии с T ил $70-71^{\circ}$ С, давление наров при 40° С 8 . 10^{-6} им рт.ст. Хорово растворим в гексане, бензоле, ацетоне, хуже в спиртах. Растворимость в воде при 20° С 0,7-1,2 мг/л.

Ід₅₀ нитрохлора для крыс 3050400 мг/кг для кромиков 1600+420 мг/к Остаточные количества нитрохлора во всех продуктах не допускаются. Пдк в почве не установлена.

- Методина определения нитрохнора в луке, картофеле, свекле и почле газожидкостной хроматографией
- 2.1. Основные положения
- 2.1.1. Принцип изтода

Метод основае на извлечения интродлора из исследуемого объекта адетоном, очистие экстракта микросублимацией в вакууме и определения газомидкостной хроматографией.

2. І. 2. Метрологическая характеристика метода

Диапазон измержених концентрации: иуж, картофель, свекла 0,0 I=2,0 мг/кг; почва 0.03=6.0 мг/кг.

Предел обнаружения 0. Лиг в 2 мид хрокатографируемого объема. Предел обнаружения:

в луке, картофеле, свекле 0,01 мг/кг; почве 0,03 мг/кг.

Среднее вначение определ ения стандартных количеств интрохлора 7 при N=15:

в лука, картофеде, свекие 77,9%,

в почве 77,3%.

Стандартное отклонение № при // =15 ; лук, картофель, овекла +8,8%, почва +7.1%.

Доверительный интервах среднего при p=0.95 и n=5: дук, к артефель, овекла 77.9+11.3%; почва 77.3+8.9%.

Размаж варьи рования R: луж, картофель, свекла 70,0-100%; почва 70,0-89,5%.

2. І. 3. Избирательность метода

Метод селективен. Хнорорганические вестициди, в том чмоле изомеры ГХПГ, гептахлор, кельтан, пп'ДДТ и его метаболити определения не межают.

2.2. Реактивы и материалы

Ацетон, ГОСТ 2603-79, чда, овежеперегнанным»

Гексан, ТУ 6-09-3375-78, чда, евежеперегнанный.

Na₂\$0₄, ГОСТ 4166-76, хч, безводный.

Naci, foct 4283-77, x4.

Хроматон N-AW-HMDS (0, 125-0, 160 мм).

Мидкая фаза — полидиетиненгликовь сукцинат (НДЖС), ТУ 6-П-15-68. Хром атонN-супер (0.16-0.20 мм) с \mathcal{M} S E-30.

Стандартные раствор и нитрохлора в гексане о содержанием 100 мкг/мл (раствор A) и I мкг/мл (раствор Б).

Аля приготовления раствора А в мерную колбу емкостью 100 мл номещают малеску нитрохнора (В мг), ваятую на аналитических весех с точностью +0,0002г. Навеску растворяют в 10 мл гексана и доводят до метки тем же растворителем. Ани приготовнения раствора Б, из раствора А пинеткой

отбирают I мя раствора (100 мкг), переносят в мерную колбу емкостью 100 мя и доводят до метки тем же растворителем.

Растворы A и Б стабильны при хранении в холодильнике, при условии исключен им испарения растворителя в течение одного года.

2.3. Приборы, аппаратура и посуда

Хроматограф Цвет-106 или аналогичный прибор с детектором по вахвату влектронов (ДЗЗ).

Хроматографические колонки стеклянные, длиной 200 см и 120 см при внутреннем диаметре 3,5 мм.

Ротационный вакуумный испаритель с набором колб. ТУ 25-II-917-76 Механический встряхиватель. ТУ 64-I-I08I-73

Modeling County Borphyndalend, 17 04-1-1001-75

Колбы конические, ГОСТ 10394-72, на 500 и 250 мл.

Колон плоскодонные, ГОСТ 10394-72, на 500 и 250 мл.

Колон мерные, ГОСТ 1770-74, на 100 мл.

Пипетки, ГОСТ 1770-74, на 10 и 1 мл.

Микросублиматор.

Воронки делительные, ГОСТ 10054-75, на 1 мл.

Пробирки с притертнии пробками, ГОСТ 1770-74, на 10 мл.

Эксикатор, ГОСТ 6371-73.

Микрошприц на IO мкл, тип МШ-IO, ТУ 5E2-833-024

Фарфоровая чашка.

Почвенное сито.

2.4. Подготовка к определению

Приготовление носителя с 2% ПДЭГС. В круглодонную колбу емкостью 500 мл помещают навеску ПДЭГС (Ir), взвещенную на аналитических весах с точностью +0,02 г, растворяют ее в 200 мл хлороформа. В полученный раствор при непрерывном плавном помешивании постепенно насыпают 49 г хроматона м-Ам-Нулоб. (0,125-0,160 мм). По объему раствора должно быть не менее, чем в два раза больше насыпного объема сорбента. С помощью ротационного вакуумного испарителя, при слабом нагревании водяной бани, удаляют растворитель. После того, как носитель при вращении колбы начинает легко осыпаться со стенок колбы, его переносят в фарфорокую чамку и выдерживают в сушильном шкафу при температуре 60-70°С в течение одного часа. После охлаждения в эксикаторе нойтель переносят в темную склянку с плотной пробкой.

Приготовление колонок. Аля зеполнения колонки носителем, в ее выходной конец вставляют тампон из термостойкой ваты, затем этим же концом колонку подсоединяют к линии вакуума. Колонку заполняют при слабом вакууме, " засасывая" в колонку подготовленный вышеуказанный способом или готовый товарный носитель. Периодически заподненную часть колонки уплотняют постукиванием резиновым вакуумным шлангом. После равномерного уплотнения насадки, колонку отсоединяют от вакуумной линии, входной конец ее закрывают тампоном из термостойкой ваты и подсоединяют колонку к испарителю хроматографа, без подсоединения к детектору. Колонку кондиционируют при скорости азота 75 мл/мин сначала в режиме программирования температуры от 50 до 210°C со скоростью нагрева 4°С/мин, а затем в изотермическом режиме при 210°C в течение По час. После завершения кондиционирования, колонку подсоединяют к детектору, и общую подготовку прибора проводят согласно инструкцик.

2.5. Ordop npod.

Отбор проб проводят в соответствии с "Унифицировенным пративами

отбора проб сельскохозяйственной продукции, продуктов питания и объектов окружающей среды определения микроколичеств пестицидов, утвержденными Минздравом СССР 21 августа 1979г. 2051-79

2.6. Подготовка проб к анализу

Тук шинкуют, а картофель и свеклу измельчают с помощью ножа до кусочков с размерами граней 0,3-0,5см. Для анализа отбирают 25г средней пробы. Воздушно-сухую почву в естественно-влажном состоянии просеивают от камней и прочих инородных вредметов через почвенное сито. Для анализа отбирают 10 г. почвы.

2.7. Проведение определения

Дук, картофель, свекла. Навеску анализирующой проби (25г) помещают в плоскодонную колбу емкостью 500мл, заливают 75мл ацетона и экстратируют нитрохлор с помощью механического встряхивания колби в течение 30ммн. Экстракт фильтруют в делительную воронку емкостью Іл. Экстракцию нитрохлор в втеточом, порциями по 50мл повторяют еще два раза. К объединенному ацетоновому экстракту добавляют 350 мл дистилированной воды, около Пог хлориетого натрия и нитрохлор экстрагируют трм раза гексаном, порциями по 50мг. Встаниенный гексановый экстракт сущат над безводным сульфатом натрия, фильтруют через пористий фильтр в круглодонную колбу на 250мл и с помощью ратационного вакуумного испарителя концентрируют раствор до объема 1-2мг. Остаток количественной с помощью Эмл ацетона переносят в патроч сублиматора, и на горячей водяной бане из патрона полностью удаляют растворитель. Палец сублиматора в верхней члотч шли да слегка смазывают вакуумной смазкой и плотно вставляют в патрон сублиматора.

К сублиматору подключают холодную воду, вакуум и проводят сублимацию на кипящей водяной бане при давлении 0,3 - 0,4 мм рт.ст. в теченив 20 мин. После окончания сублиматира, от сублиматора отсоединяют вакуум, осторожно вынимают палец сублиматора из патрона, избегая соприкосновения его со шлифом, смазанным смазкой. Нитрохлор смывают с пальца сублиматора Юмл ацетона в мерную пробирку емкостью Юмл. В хроматограф вводят 2мкл полученного раствора.

Почва. Навеску анализируемой почвы (Пог) помещают в коническую колбу на 250мл, тщательно увлажняют при помощи пипетки 2 -3мл дастилимированной воды, и нитрохлор экстрагируют трижды гексаном, порциями по 50 мл. При каждой экстракции колбу встряхивают на механическом встряхивателе в течение 30 мин, а затем раствор фильтруют в плоскодонную колбу емкостью 250мл. С помощью ротационного вакуумного испарителя раствор концентрируют до объема I-2мл. Остаток количественно, при помощи ацетона, переносят в патрон сублиматора. Делее проводят все операциу описанные выше.

Условия хроматографирования Хроматограф Цвет-IO6 с ДЭЭ. Скорость протяжки ленты самописца 0,33 см/мин. Рабочая шкала электрометра 5.IO-IIA. Скорость азота 80мл/мин

Насадка колонки	% SE-30 на хроматоне. N- супер(0,16-0,20мм)		2% ПДЭГС на хроматоне N-AW-Hmb (0,125-0,16мм)
Длина колонки, см Внутренний диаметр, мм Температура колонки, ос испарителя С	150 3,5 220 230 240	200 3,5 210 230 240	129 3,5 210 210 240
Время удерживания: нитрохлора пп+ДДЕ пп-ДДД	510711 410011 610011	11:55: • 10:36: • 13:15: •	6,43,, рядом с раствор. 2,47,,
пп ТДД пп жинеяны дивлозон опре чт, кинельде	7,00,1 0,1-2,0	17·35·· 0,2-2,0	0, I-2,0

В хроматограф вводят 2мкл раствора рабочей пробы или стандартного раствора.

2.8. Обработка результатов анализа

Количественное определение проводят методом абсолютной калибровки, по градуировочному графику.

Содержание нитрохлора в анализируемой пробехв мг/кг вычисляют по формуле;

^орп — количество нитрожнора, найменное в рассчей просе во градунро вочному графикуци;

жочному графику, нг, Va — объем аликвоти, внодимой в хроматограф, мкл (2мкл);

V - объем рабочего раствора, мя (ІОмя);

навеска анализируемоч пробы, г.

Если при введении в хроматограф нохучаттся сличком больняе пики или происходит " завкаливание", к рабочему раствору пипеткой добавляют известное количество гексана и анализируют более разбавленный раствор.

Аля построения градуировочного графика в хроматограф последова — тельно вводят по 2 мкл, в трех повторностях, стандартные растворы нитрохлора в гексане с содержанием 0,05, 0,1; 0,2; 0,7; 1,0 мкг/мх.

Аля приготовления серии стандартных растворов в пробирки сикостью ІОмя вносят-пипеткой 0,5; I; 2:5;7 мя стандартного раствора Б, а затем в каждую пробирку последовательно добавляют пинеткой 9,5; 9;

8; 5; 3 мх гексана. Пробирки закрывает притертой пробиой и ее содержиное тщательно перемешивает. Серив стандартных растворов готом каждый раз при построении или проверке градупровочного графика. Проверку градупровочного графика осуществляют еженеолино или при изменении условий хроматографирования.

3. Требования безопасности

Соблюдать правила безопасности, принятие для работи с легковос-пламеняющимися жидкостями.

4. Pespadosvara

Временные методические указания разработамы Л.И.Леминской, К.Ф. Повиковой во Всессияном НЕИ пимических средсти защиты раслений с опытины заводом, в. Москва