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

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

Часть XI

Гооударственная комиссия по химическим средствам борьбы вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР

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

#### R-IX droaf

Данные методики апробированы и рекомендованы в качестве официальных группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствым борьбы о вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР

Настоящие методические указания предназначены для санитарно-впидемиологических станций и научно-исследовательских учреждений Минздрава СССР, а также ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхова СССР и лабораторий других Министерств и ведомств, ванимающихся анализом остаточных количеств пестицидов и биопрепаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

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 одобрены отделом перспективного планирования санэпидслужбы ИМПиТМ им.Е.И. Марциновского и лабораторным советом при Главном санитарно-впидемиологическом управления Минадрава СССР.

#### "Утверждар"

Заместитель Главного государственного санитарного врача СССР

**А.И.**Заиченко 19 октяоря 1979г. № 2087-79г.

Методические указания по определению остаточных количеств хлората магния полярографическим методом

## І. Характеристика анализируеного препарата.

Хлорат магния (ХМД-58) - отечественный препарат де ролиант, десикант. Применяется для дефолиации и десикации клопчатника, для десикании риса, подсолнечника, пшеницы, картофеля, клещевины, сои, семенников сахарной свеклы, зеленцовой конопли, семенной конопли, для де ролиации винограда (против серой гнили), для десикации семенников редиса.

Препаративная форма: 60%—ный четуированный воднорастворимый продукт. Применяется в виде водного раствора. Действующее вещество-гексагидрат хлората магния —  $Mg(ccO_3)_2 \circ 6H_2O$ , м.м. 299, 307. Содержит до 40% хлоридов магния и натрия.

Химически чистый хлорат магния имеет т.плавления  $35^{\circ}$ С, высоко гигроскопичен, хорошо растворим в воде (56% при  $18^{\circ}$ С и 60% при  $29^{\circ}$ С). Не вэрывается и безопасен в пожарном отношении. Малотоксичен для человека и теплокровных животных.

**2. Методика определения остаточных количеств хлората магния в** почве и воде полярогратическим методом.

## 2.1 Принцип ме тода

Метод основан из навлечения хлората магчия водоя, упаривании раствора, мокром сжигания органических веществ перекисью водорода и получении полярографической каталитической волны иона СІО3, возним каншей в присутствии оксалатного комплекса титана (ІУ). В растворе с концентрацией титана (ІУ) ІО-3, щавелевой кислоти О,4% и серной кислоти О,4% наблюдается прямодинейная зависимость высоти каталитической волны от содержания новов СІО3 в пределах его концентрация от 2,5.10-5 до 5.10-4 г-мон/и.

2.1.2 Метрологическая характеристика метода определения. Диапазон определяемых концентрации -0,2-1,6 мг/л воды; I-8 мг/кг почвы (табл.)

Нижние пределы определения СІО3 0,2 мг/л воды; І мг/кг почвы.

Таблица

Метрологическая характеристика полярографического определения хлората магния

		CIO3;MI	г/100г почвы		
Виесен		среднее значение х определен	: отклонение	относительн стандартное отклонение	ое: доверительный интервал
0,20	6	0,220	0,02324	0,106	±0,020
0,40 0,60	7 6	0,406 0,570	0,03406 0,02000	0,084 0,035	±0,032 ±0,023

#### 2.1.3 Избирательность метода

Содержащиеся в почве и воде катионы различных металлов и анионы, в том числе окислители ( $NO_2^-$ ,  $NO_3^-$  и др.) определению не мещают,

# 2. 2. Реактивы и материалы.

Кислота серная,  $\Gamma$ OCT  $^{4204}$ - $^{66}$ ,  $H_2$ S $O_7$ , х.ч. 4М воднчи раствор Кислота щавелевая,  $\Gamma$ OCT 5.II73-7I,  $H_2$ C $_2$ O $_4$ .2 $H_2$ O, ч.д.а., O, 5М водный раствор

Дистиллированная вода

Водород перекись 30% (пергидроль) ГОСТ 177-55,  $H_2O_2$ , медицинская Титания сернокислый,  $T_2O S O_4 \cdot 2 H_2O_2$ , х.ч., 2,5. $10^{-2}$ М водный раствор: навеску 0,4900г растворяют в 50 мл 4М  $H_2 S O_4$  при нагревании, охлаждают, раствор переносят в мерную колбу на 100 мл и доводят до метки водой. Калий хлорноватокислыя, ГОСТ  $2^{713}$ -49,  $KCIO_3$ , технический (перекриталян-вонання), стандартные растворы хлората калия в воде с содержанием С $10^{-3}$  1 мг/мл и 0,1 мг/мл

Все растворы устойчивы во времени с большим сроком хранания

2,3 Прибори и посуда Колом конические емкостью ICO мл Колом мерние емкостью 25 и ICO мл Цилиндри мерние емкостью 250 мл Пипетки градуированные емкостью I, 5 и IO мл Чамка јарјорские емкостью 200 и 500 мл Воронки стеклянное диаметр 40 и 150 мм Фильтры бумажные Баня водяная Полярограф Полярографическая ячейка Балон с азотом или аргоном

# 2.4 Подготовка пробы

Из I кг воздушно сухол измельченной приви отбирарт среднор пробу 100 г, помещают в коническую колбу на 1000 мл. добавляют 500 мл дистиллированной воды, встряхивают в течение 3 мин и фильтруют черев складчатый бумажный фильтр. Первур, мутнур порцир фильтрата пропускаот через фильтр вторично. Замеряют объем фильтрата для дальненшего пересчета полученных результатов на 500 мл. В случае определения хлората магния в природной водо для анализа берут пробу воды в количестве 500 мл. Фильтрат выпариварт досуха в форфоровой чашке на водяной бане.Сухой остаток обрабативают 2-3 раза 30% перекисью водорода и снова выпариварт досуха на водяной бане. К плотному остатку добавляют 10 мл 0,5М щавелевой кислоты и 2 мл 4М серной кислоты и нагрежают на водяной бане І-2 мин для разрушения карбонатов. Содержимое чашки после охлаждения переносят в мернур колбу на 25 мм, в которур предварительно вносят I мл 2,5.10-2м раствора сернокислого титанила. Фарфоровур чашку два раза порциями по 5 мл раствора 0,5М щавелевой кислоти, добавляя ее затем к раствору в мерной колбе, доводят объем раствора до 25 мл водой, раствор переносят в полярографическую ячейку и снимают интегральную полярограмму (рис)

# 2.5 Проведение определения

Полярографическое определен. э хлорат-иона проводят на самопивущем автоматическом полярографе постоянного тока. В качестве индикаторного электрода используют ртутный капарший электрод (катод) с
постоянной скоростью истечения ртути от 15 до 20 капель в минуту.
Анодом служит ртутное дно или каломельный электрод (выносной насищенный кадомельный полуэлемент). Скорость поляризации 4 мВ/с. Интерва:
напряжения поляризации от +0,05В до -0,7В относительно насищенного
каломельного электрода. Перед записью полярограммы исследуемый раствор продувают током авота (аргона или электролитического водорода)
в течение 15 минут для удалянтя растворенного кислорода.

Разглори кториоватопнового кажим для построения гратуировочного графика готовят следующим образом:навеску КСІО3 0,1469г растворяют

в мерной колбе водой в 100 мл, что соответствует содержанию С $10^{-3}$ I мг/мл. Для получения раствора с содержанием СІО3 0, I мг/мл 10 мл предыдущего раствора разбавляют водой в мюрной колбе до 100 мл. В мерные колбы на 25 мл вносят I мл  $2.5.10^{-2}$ М раствора сернокислого титанила. В каждую из коло вносят соответственно I и 2 мл раствора с содержанием  $CIO_3$  0, I мг/мл и 0, + , 0,6 и 0,8 мл раствора с содержанием СІО, І мг/мл, добавляют 20 мл 0,5М щавелевой кислоти, 2 мл 4М серной кислоти и доводят водой до метки. Приготовменные таким образом растворы содержат 0,I, 0,2, 0,4, 0,6 м 0,8 мг СІО3 в 25 мл, что соответствует его содержанию в ІОО г почвы или в 500мд анализируемой воды. Приготовленные растворы заливаот в ячейку и продувают током азота в течение 15 минут. Записывают интегральную полярограмму при чувствительности прибора 20 и скорости изменения напряжения 4 мВ/с в интервале напряжения от +0.05 до -0,78. По полученным данным строят градуировочный график, откладывая на оси ординат высоту полярографической волны в мм. а на оси абсцисс -содержание CIO3 в мг на IOO г почвы или 500 мл воды.

## 2.6 Запись полярограмм и обработка результатов анализа

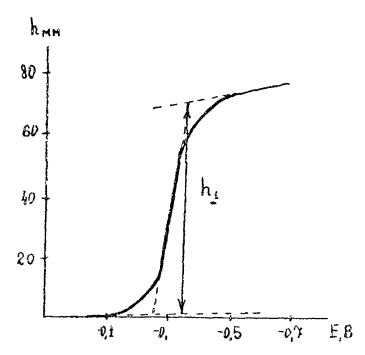
Заливают в полярографическую ячейку раствор подготовленный для анализа пробы и проводят запись полярограт т: описано выше. После измерения высоты полярографической волны в случая андлизи почв высоту волны пересчитывают на 500 мл пробы ( $h_2 = \frac{R_{10}500}{\sqrt{}}$ ,где V-объег фильтрата). По градуировочному грарику для  $R_2$  определяют содержаиче СІОЗ 100 г почвы или 500 ил воды.

Содержание хлората магния в исследуемом образце рассчитивают следующим образом:

- X= A.I,792.10 мг/кг почвы или X= A.I,792.2 мг/л воды, где A - количество  $CIO_3^-$  в 25 мл раствора в полерографической ячелке наплечное поградуировочному графику;

  - 1.792 коэффициент пересчета  $Q10\frac{1}{3}$  на  $\mathcal{U}_{2}(clO_{3})_{2} \cdot 6H_{2}O$  2.7. Настоящие методические указания разработаны С.Н. Маминскоя и Е.Г. Чикризовой (Анститут химии All Молдавской ССР, г. Янвинев). Требования безопасности

Соследается требования безопасности, обично рекомендуемие для работы с химическими реактивами и ртутью.



с содержанием СІ 03° 6 мг/кг.

# содержанив

		Orp.
	Хлорсодержащие пестициды	
I.	Методические указания по определению неорона в меде	
	иетодом газовой хроматографии	I
2.	Методические указания по определению нитрохлора и	
	префорана в эфирных наслах и эфиронасличном сырье	
	иетодом гезожидкостной хрометографии	8
3.	Методические указания по определению 96-2 в воде и	
	почьо газожидкостной хроматографией	<b>1</b> 4
4.	Методические указания по определению клорорганичес-	
	ких пестицидов в воде, продуктах питания, кормах и	
	табачных изделиях хрометографией в тонком слое	22
5.	Методические указания по определению полихлориро-	
	химовинатородих иметотурира в присутствии хлорорганических	
	пестицидов в птицепродуктах методом гезовой грома-	
	тографии	45
	Фосфорсодержащие пестициды	
I.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личеств волексона в растительном материале, ночье и	
	воде тонкослойной и газожидкостной хрометографией .	52
2.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личеств гетерофоса в овощных культурах, почве и	
	воздуке методани тонкослойной и газомидкостной кро-	
	катографии	<b>6</b> I
3.	Истодические указания по опредолению остаточных ко-	
	личеств дуробене в растительном материале, почне и	
	воде тонкослойной и гозомидкостной хроматографией .	67
4.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личестр квофоса-3 в рисе, почне и воде газожидкост-	
	ной и тонкослойной хроматографией	<b>7</b> 5
5.	Нетодические указания по определению метилнитророса	
	и фенитрооксоне в зерне и продуктах переработки	
	верна хромато-визимным и гавохроматографическим ме-	
		0.6

		Crp.
6.	методические указания по определению остаточных ко- личеств рицида "П" в рисе и воде гезожидкостной	
7	Хрома тографией	93
·	Методические указания по определению метилнитрофоса, фенитросксона и п-нитрокрезола в зерне и продуктах перегаботки зерна методом хроматографии в тонком	
	ONOB	103
8.	Энзимно-хроматографический метод определения фос-	
	форорганических пестицидов в растительных продуктах	
	и биосубстратах	109
	Азотсоде ржещие пестириды	
	<ol> <li>Производные мочевины, гуенидине, дитио- карбаминовой кислоты, анилиды карбоновых</li> </ol>	
	киолот, нитропроизводные, дитиокарбаматы	
т		
1.	Методические указания по определению дуала в расти- тельном материале, почве и воде хроматографией в	
	TOHKOM CHOC	118
2.	Методические указания по определению остаточных ко-	110
	личеств геромцида малорана в почвах с различным со-	
	держанием гумуса методом ТСХ	I24
3.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личеств НЕ-166 в огурцах хроматографией в тонком	
	слов и фотометрическим методом	129
4.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личеств тендекса в воде и почве	I36
٥.	методические указания по опр делению ФДН ( //, //, -ди- метил-//-(3-хлорфении)-гузнидина) в огурцах и воде	
	иетодом тонкослойной хроматографии	139
6.	Методические указания по определению дитана М-45 в	139
•	продуктах интания растительного происхождения и во-	
	де	I49
	П. Гетероциклические соедичения	
2	Методические указания по определанию базаграна в	
•	воде, почве, зерне и растительном маториале	152
		* 72

		Crp
8.	Методические указания по определению фунгицида бай-	
	летона методом ТСХ в почве, корнях, зеленых листьях,	
	плодах томатов и огурцов	159
9.	Методические указания по газожидностно-хроматогра-	
	фическому определению бентазона в почве ч растениях	166
10.	Методические указания по определению диквата в се-	
	менах подсолнечника и масле из самян подсолнечника	
	спектрофотометрическим методом	I74
II.	Методические указания по определению метазина в во-	
	де, почве, овощах и биологическом материяла методом	
	хроматографии в тонком одое сорбента	181
12.	Методические указания по определению остаточных ко-	
	личеств сими-тривзиновых гербицидов (симезина, ат-	
	разина, пропазина, прометрина, семерона, мезорани-	
	ла, метазина, метопротрина) в почве газожидкостной	
	хроматографией	188
13.	Методические укъзания по определению котофора в се-	
	менех хлопчатника методом хрометографии в тонком	
	слое	198
I4.	Методические указания по определению ронстара (ок-	220
	йонйолоонот и йоносвя имедотем ээмя в (вносвидия	
	хроматографии	205
15.	Методические указания по определению тачигарена в	205
	воде методом тонкослойной хроматографии	209
16.		209
	эфирных каслах и эфироизсличном сырые методом газо-	
	жидкостной хроматографии	27.
17.	Методические указания по определению трифорина в	214
	воде	200
18.	методические указания по определению остаточных ко-	550
	личеств текто(тиабендавола) в картофеле и свекле	
	вы феферопосинот мониопосинот	20-
19.	ы тодичаские указания по определению остаточных ко-	227
	личоств фонавоня в почве, воде, овекле и раститель-	
	них объектах газохидкостной хроматографией	22:
		234

# Прочив пестициды

	V	
Ι.	Методические указания по определению остаточных	
	количеств хлората магция полярографическим истолом	243
2.	Методические указалия по определснию нортрона в	
	ьоде, черночемной почве и сахарной свекле	248
3.	Методические указания по определению содержания	
- •	общей ртути в масе, яйцах, рыбе, молочных про-	
	Ayktax, nous?	2:55
	Altray Hors, erforesterments and enteresterments	درے
	Бактериальные пестициды	
I.	Методические указания по определению микробиологи-	
	ческих инсектицидов не прямым иммунофлюорезнентным	
	методом	268
2.	Методические указания по определению витамицина А	
	в воздухе методом тонкослойной хроматографии	276
3.	Методические указания по определению полиэдров ви-	
	руса ядерного полиэдроза капустной совки на расти-	
	тельных объектах иммунофлюоресцентным методом	280
	_	
	Дополнения	
I.	Хроматографическое определение микроколичеств	
	гропанида, линурона, монолинурона и их метаболи-	
	тов в воде, почве и растительном материале	289
2	Методические указания по определению актеллика	
۷.	постительной пролукции. Почве и золе	296
	DRICTNIESGEBON HUORVENNA, HUYSH W 3078	モンロ