# 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.

#### YTBEPRIAD:

Зам. Главного Государственного санитарного врача СССР

A.M. SAMUEHRO

19 октября 1979г. № 2090-79

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ГАЗОИМДКОСТНО-ХРОМАТОГРАФИЧЕС-КОМУ ОПРЕДЕЛЕНИЮ БЕНТАЗОНА В ПОЧВЕ И РАСТЕНИЯХ

### I. Характеристика ачализисусного пестицида

Бентазон (синомии: БАСФ-3)- активное вещество гербицида базаграна, используемого для уничтожения устомчивых и производным 2.4-Д сорияхов на посевах зернових, а также лецерны, сом, риса, мына. Химическое название: 3-изопропил-2.1.3-бензотиадиазиног-(4)-2.2-дискеми. Структурная формула:

Суммарная формула:  $C_{10}$   $H_{12}$   $N_2$   $S_{13}$ . Молекулярная масса 240.3. Точка плавления 137-139 °C. По внешнему виду представляет собой беспретное кристалищеское зещество. Растворимость(в г на 100 г растворителя): ацетон-150.7; этанол-86.1; этилацетат-65.0; диэтилових эфир-61.6; клорофори-18.0; бензол-3.3; вода-0.05. Хорошо растворяется в водних растворях щемочей.

Малотонсичен иля теплокровных инвотних. M<sub>50</sub> для крыс - IICO иг/кг жеса.

2. Методина определения бентазона в почве и растениях.

# 2.1. Основные положения.

#### 2.1.1. Принцип метода.

метод основан на экстрахции бентазона, очистке скстрахта, метилирования диметилсульфатом с последурщим определением на хроматографе с детектором по захвату эмектронов или постоянной схерости рекомбинации. Для повышения специфичности метода кспользуют неподвижные фазы различной полярности: SE<sub>2O</sub> и полиэтиленгликоль 40 М.

Количественное определение проводят путем сравнения пледадей пиков проб и стандартных растворов.

### 2.1.2. Метрологическая карактеристика опыта.

Диальное определяемых концентрации 0.002-0.02 ихг. Никии предел дел детектирования- 0.001 икг(висота пика равна 5% вкалы сак инисца). Чурствительность определения: для почви- 0.03 иг/хг, для растения- 0.05 иг/хг. Среднее значение определения стандартных растворов гербицида: 89%(почва), 71%(растения). Стандартное отклонение: 7.0%(почва), 8,3%(растения). Относительное стандартное отклонение: почва- 0.00; растения-0.12.

Определению бентазона не медарт: линдан, 2,4-Д, ZN-4X, симазии, атразии, пропазии, линурон, арезии, кэрб.

# 2.2. Реактивы и растворы.

Aueton(CH3COCH3), FOCT 2603-71, 4Ma.

Гексан(С<sub>6</sub>Н<sub>6</sub>), МРТУ 6-09-2937-66,хч.

Хлороформ (СНСІ3), ГССТ 3160-51, чда.

Метиловия спарт синтетически к (СН30Н), ГОСТ 6995-67, хч.

Диметилсультат (СН3), SO4, MPTУ 6-C9-3688-67, ч.

Кислота соляная (НСІ), ГОСТ ЗІІВ-67, хч.

Кислота серная (H2504), ГОСТ 4204-66, хч.

Аломиния окнов (AI2C3), MPTУ 6-09-5296-68, II ст.ектависсти, ч.

Наприл угленислый, безполный ( $Na_2CO_3$ ), ГОСТ 83-63, хч.

Нетрия сернокислыя, безводныя ( $Ma_2SO_4$ ), ГОСТ 4166-76, хч.

Herry Xnopectum (NaCI), FOCT 4233-66, x4

Натр едини ( NaOH), ГОСТ 4328-66, хч.

Силикатель ЛС 5/40(ЧССР)

Хрожатон N-AW (0.16 - 0.20 мм). ЧССР

йенодвихные жиджие фазн:Полиэтиленглихоль 40 М, SE -30(5%), манасена на хроматон N-AW (0,16-0,20 мм), ЧССР

Acor rasoodpaseng, FOCT 9293-74, ocq.

метм. ирурция реагент: 1%-ния раствор динетилсу льфата в абсолотмом метаноме (Хранится в морозильной камере холодильника в плотво укупоренной бутыли в течения 1-2 месяцев).

Отдидартный раствор бентазона: IO иг перекристалим зованного бентазона растворяют в мерной колбе в IOO ил хлороформа. (Содержанию бентазона IO мкг/ил). Стандартный раствор хранится в темном прохладном месте в течение 2-3 месяцев без заметного разложения

#### 2.3. Посуда и приборы.

Аппарат для встряживания тина АВУ-І, ТУ 64-І-1081-73.

Испаритель ротационных иР-ІМ, ТУ 25-ІІ-917-74.

Газовий хроматограф "Цвет-106", "Газохром II06 Э" или другой о детектором постоянной скорости рекомбинации или детектором замектронного захвата.

Сумальныя шкаф ШС-40 К, иРТУ-42-1359-67.

Баня песочкая ТУ 46-775-77

Водострудных касос КМ 1230, ТУ 64-1-861-72.

Коронки дедительные ВД 3-500-ГОСТ 8613-75 и ВДЭ-1000-ГОСТ8613-75 Жолом Кикш-500-29/32 ТС, ГОСТ 10394-72.

% лош остродоные ОХИ-50-14/23 ТС, ГОСТ 10394-72.

Степляние быкси СН 34/12, ГОСТ 7148-70.

Denombra II 40 17-88, FOOT 10515-75.

Колон мерние, ГОСТ  $1770-74(100 \text{ см}^3)$ .

Стеклянная колонка для колоночном хроматографии дляном 25-30 мм (внутренний диаметр 25 км), в которур впаян стеклянный фильто по ГОСТ 9775-69, кл.ПОР 40.

Холонка стеклянная спиральная для газовой хроматографки (длика 1500 мм, внутренныя диаметр 3,5 мм)

Колонка стеклянная U -образная для газовой хроматографии (для а 650 мм, внутреным диаметр 3,5 мм).

- 2.4. Подготовка к определению.
- 2.4.1. Выделение и очистка бомтазона из технического препарата базаграна.

К 20 мл препарата базагран с содержанием бентазона 480 г/л добавляют 50 мл води, 3 мл конц. На 504 и переменивлют. Рествор мутнеет, выпадает осадок красноватого цвета. Надосадочную имликость отсасывают, осадок промивают водом(3х50 мл), премывные зоди и надосадочную мидкость отбрасывают. Осадок рестворятт в лигироформе и переносят на колонку с силикагелем ЛС 5/40, предызултеньно промитур хлороформом(50 мл). Высота столба сорбенто ? см. Для эломрования бентазона через колонку пропускают 300 мл хлороформа. Хлороформый экстрант упаривают до 150 мл, переносят в химическим стакан на 500 мл, добавляют малыми порциями гексан до устоичивого помутнения раствора и ставят в холодильник. Серез 20 мин выпадает игольчатие кристаллы бентазона. Виход энокс 5,5 г(56% от расчетного).

Кристаллическую массу растворнот в 50 мл хлороформа, добавляют 250 мл генсана и оставляют для иристаллизации в холодильнике на 16-18 чес. Кристалли отфильтровивают через плотини букажими фильтр, промивают на фильтре охълждениим генсаном и висутивами

в термостате при 90-ICO <sup>о</sup>С до постоянного веса. Полученный кристалический бентазон использурт для приготовления стандартного раствора.

- 2.4.2. Приготовление хроматографических колонок и их кондиционирование.
- 2,5 г полиэтиленгликоля 40 м растворяют в ICO ил хлороформа и переносят в круглодонную колоу (500 си<sup>3</sup>), в которую предварительно помещают 47,5 г хроматона. Растворитель отгоняют на ротационном испаритель досуха. Полученний носителем заполняют хроматографическую колонку, после чего, не подключая к детектору, колонку кондиционируют при температуре 215 °C в теление 18 час.

Колонку, заполненную SE-30 кондиционируют 18 час при температуре 250  $^{\circ}$ C.

- 2.5. Проведение определения.
- 2.5.1. Экстракция и очистка экстрактов.

Земеная масса лицерни, солома ячменя. Навеску 10 г тщательно измельченной масск переносят в коническуй колбу с притертой пробкой, заливайт 100 мл хлороформа и настанвают в течение ночи. Хлороформ фильтрурт через бумахный фильтр, остаток промывают хлороформом(2х50 мл), встряхивая по 30 мин. Объединенный хлороформий в экстракт упарывают на ротационном испарателе до 2-3 мл и каличественно переносят в стеклянный бикс, в который предварительно насыпается 10 г  $M^2$ 203. Бикс помещают на песочную бано, кагретур до 50-60 °C и выдерживают до полного улетучивания хлороформа. Затем стеклянной налочкой тщательно перемешивают сорбент в биксе(перетирая все комочки) до получения однородной по цвету массы. После этого сорбент переносят в колонку.

Для эдопрования бентазона через колонку пропускают 4СЈ мл смеси концентрированной НСІ и води(I:20 по объему). Скорость витекания ICO-I2O капель в мин. Из соляновислого раствора бентазон экстрагируют хлороформом(3х40 мл), энергично встряхивая в течение 2 мин. Объединенные хлороформение экстракти фильтрулт через бумахный фильтр с безв.  $Na_2So_{\mu}$  и упаривают досуха в конической колбочке с оттянутым дном на ротационном испарителе.

Семена дьна. Семена размаливают на медьнице, взвешивают 10 г и настанвают в конической колбе со 100 мд ацетона в течение ночи. Ацетон фильтрурт через пложний, складчатий бумалний фильтр. Остаток дважды промивают ацетоном по 50 мл, встринивая каждый раз 30 мин. Ацетоновие экстракты переносят на тот де фильтр, после чего упаривают до тех пор, пока на дне колби не останется не спаряршийся маслянистий остаток. К остатку приливают 30 мл I %-ного раствора № а0н и переносят в делительную воронку. Колбу дважды смивают раствором щелочи по 30 мл и переносят в ту же воронку. Растрор щелочи дважды энерхично встряживают с 50 лл гексана в теченые 2 мин. Гексановый экстракт отбрасывают. Остаток подкисляют 7 мл конц. НСІ, перемешивают и трижды встряживают с хлороформом (по 20 мд). Хлороформыми экстракт фильтруют через бумажный фильтр, упаривают до 1-2 мд и дальше очидают на колонке как описано выше.

Почва. 20 г воздушно-сухог, измельченной и просеянной почвы заливают в колбе на 500 мл смеси ацетона и воды(I:3 по объему) в количестве I50 мл и встряхивают в течение часа. После отстаивания хидкость фильтруют через буманный фильтр, а остаток дважди промивают той же смесью по IOO мл, встряживая каждий раз 30 ммн. Объединение экстракты подкисляют 5 мл НСІ (конц.) и тряжды встряживают с 40 мл хлороформа каждий раз в течение 2 ммн. Хлороформаний экстракт пропускают через буманный фильтр и упарывают досуха.

# 2.5.2. Метилирование бентазона.

Суход остаток из колбочки смивают 1%-ным раствором диметилсульфата в митаноле (трижды по I мл, тщательно смывая стенки колбочки) и переносят в пребирку с притертоя пробкой, в которую предварительно помещают О,I г  $Ma_2$  (безводный). Пробирку закрывают обратным холодильником и помещают на 15 мин в водяную баню при t=55 °C (через кандыя 5 мин пробирку осторожно встряживают). Затем в пробирку добавляют 5 мл насыщенного раствора MacI, закрывают обратным холодильником и выдерживают в водяной бане 10 мин. при той же температуре. После охлаждения в пробирку добавляют I мл (точно) гексана, закрывают пробкой и энергично встряживают 2 мин. Верхний гексановий слой вволят в хроматограф (2-5) мкл).

Одновременно в конические колбочьи вносят стандартным раствор бентазона в хлороформе(I, 5 и IO мкг), хлороформ испаряют в тске воздуха, а все дальнемиме этапы проводят как описано выше для проб. В хроматограф вводят 2 - 5 мкл гексанового слоя.

#### 2.5.3. Условия хроматографирования

Хроматографы "Цвет 106", "Газохром-1106 Э" или другие с ДЭЭ или аналогичными детекторами.

При работе на "Цвет-106": детектор постоянной скорости регомбинации, шкала ИКТ-10x10<sup>-12</sup>, скорость протяжки диаграмии-1 см/вин.,
Коленка стеклянная, U-образная, 650x3,5 мм, заполненная поливтиженгликомем 40 к(5%). Температура колонки 180 °C, испарителя и детектора 225 °C. Газ-носитель - азот особой чистоты (60 мд/мин), газ
для поддува детектора - азот осу. (145 мд/мин). Липеяность детектора в предемях 0,002 - 0,02 мкг, чувствительность 0,001 мкг (высота пика равна 5% вкалы самописца), время удерхивания бентазона
6 минут.

Хроматограф "Тазохром-1106 Э": детектор электронного захвата, иножитель 1:1, экорость диаграминоя ленты Ісм/мин. Колонка стеклянная (1500х3,5 мм), заполненная 5% 5 Е-ЭО. Температура колонии 190 °С, детектора и испарителя 225 °С. Газ-поситель — азот особой чистоты (40 мл/мин), поддуж детектора-60мл/мин. Линейность детектора 0,002-0,02 мкг, чувотвительность — 0,001 мкг. Время удерживания 3,5 мин.

#### 2.6. Обработка результатов анализа.

Количественное определение проводит путем оравнения плододей пиков проб и стандартних разтворов, причем для сравнения вибирати пики, различающиеся по своим размерем не более чем в 1,5-2 раза. Содержание бентазона в аграмизируемой пробе в мг/кг (X) рассуптавают по формуле:

$$\mathbf{X} = \frac{\mathbf{N}_{CT} \cdot \mathbf{S}_{HP} \cdot \mathbf{V}_{\mathbf{X}}}{\mathbf{S}_{CT} \cdot \mathbf{V}_{\mathbf{X}}}$$

где ист - содержание горонцида в стандартном раствире, икт

Som - площедь пика стандыртного раствора, ми<sup>2</sup>

Snp. - площадь пика пробы, мм<sup>2</sup>

17 - облем экстракта, введенного в кроматограф, ика

V к - объем конечного экстректа, в котором растворен сухол остаток, мкл

W - навеска проби, т

<sup>2.8.</sup> Настоящие методические указания составлены по матециедам Белорусского НШ защиты растения (канд. опол. наук П.М.Кислушко, канд. с.-х.: наук. А.Ф.Скурьит, г.Ф.Е. киштык)

# 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 хлорорганичес-	
	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, erforessessessessessessessessesses	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