CLEABONTIK

METOДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ **МИКРОКОЛИЧЕСТВ** ПЕСТИЦИДОВ ВПРОДУКТАХ ПИТАНИЯ. KOPMAX И ВНЕШНЕЙ CPELLE

Tom 1

CLEABOLLAK

МЕТОДЫ
ОПРЕДЕЛЕНИЯ
МИКРОКОЛИЧЕСТВ
ПЕСТИЦИДОВ
В ПРОДУКТАХ
ПИТАНИЯ,
КОРМАХ
И ВНЕШНЕЙ
СРЕДЕ

В ДВУХ ТОМАХ

Tom 1



МОСКВА, ВО «КОЛОС»,

199

ББК 41.4

УДК 631.58 (035)

M54

Составители: М. А. Клисенко, А. А. Калинина, К. Ф. Новикова, Г. А. Хохолькова

Редакторы: А. А. Белоусова, Е. М. Козина

Методы определения микроколичеств пестицидов в продуктах М54 питания, кормах и внешней среде: Справочник. – Т. 1/Сост. Клисенко М. А., Калинина А. А., Новикова К. Ф. и др. – М.: Колос, 1992. – 567 с.: ил. ISBN 5-10-002343-0

В первый том справочника включены официально утвержденные методики определения галогенсодержащих углеводородов; органических соединений фосфора и олова; аминов и солей четвертичных аммониевых оснований; кетонов, спиртов, нитрофенолов, простых эфиров; алифатических, алициклических, ароматических кислот и их производных; арилоксиалканкарбоновых кислот и их производных; производных карбаминовой, тио- и дитиокарбаминовой кислот; производных мочевины, тиомочевины и сернистой кислоты; пятичленных гетероциклических соединений.

ББК 41.4

ISBN 5-10-002343-0 (T. 1) ISBN 5-10-002772-X © М. А. Клисенко, А. А. Калинина, К. Ф. Новикова, Г. А. Хохолькова, составление, 1992 ГЖХ - газожидкостная хроматография

д.в. - действующее вещество

ДПР - детектор постоянной скорости рекомбинации

ДСД – допустимая суточная доза

ДЭЗ - детектор электронно-захватный

МДУ - максимально допустимый уровень

ОДК - ориентировочно допустимая концентрация

ПДК - предельно допустимая концентрация

ПИД - пламенно-ионизационный детектор

ПФД - пламенно-фотометрический детектор

СФ - спектрофотометрический

ТИД - термо-ионный детектор

т.кип. - температура кипения

т.пл. - температура плавления

ТСХ - тонкослойная хроматография

ТСХЭ - хроматорнзимная тонкослойная хроматография

УФ – ультрафиолстовый

ФОП - фосфорорганические пестициды

ХОИ - хлорорганические инсектициды

ХОП - хлорорганические пестициды

х.ч. - химически чистый

ч. - чистый

ч.д.а. - чистый для анализа

Экологические последствия использования пестицидов, их неблагоприятное влияние на здоровье населения хорошо известны. Одно из
мероприятий, направленных на обеспечение безопасного применения
этих веществ, – контроль за содержанием остаточных количеств препаратов в сельскохозяйственной продукции, продуктах питания, кормах,
внешней среде. В соответствии с законодательными актами в нашей
стране контроль за содержанием тестицидов возложен на контрольнотоксикологические лаборатории станций защиты растений, отделы токсикологии проектно-изыскательских станций химизации сельского хозяйства, санитарно-эпидемиологические станции, лаборатории.

Систематически выпускаются справочные издания по методам определения микроколичеств пестицидов. В настоящем выпуске обобщены рекомендации отечественных специалистов по определению остаточных количеств пестицидов в различных средах, апробированные и одобренные группой экспертов и имеющие законодательный характер. Все методические указания утверждены органами санитарно-эпидемиологической службы. Перед названием каждой методики приведены дата утверждения и номер. В отличие от предыдущих выпусков (1977 и 1983 гг.) в книгу включены унифицированные методики определения отдельных групп препаратов, рекомендованных специалистами, сотрудничающих в области агропромышленного комплекса по проблеме «Гигиена и токсикология пестицидов, изучение возможных отрицательных последствий применения пестицидов и их профилактика».

Методики предназначены для контроля за остаточными количествами пестицидов в экспортируемой продукции, но могут быть использованы также для контроля качества отечественной продукции. Методические указания сгруппированы по классам определяемых соединений, а внутри каждого подраздела для удобства пользования пестициды расположены по алфавиту. Такая форма изложения позволяет сделать обобщения по методам определения важнейших классов пестицидных препаратов. Методы определения биологических средств защиты растений выделены в специальный раздел во втором томе.

В сборник включены методики определения в продуктах питания, кормах, сельскохозяйственной продукции, воде, почве, воздухе, биологическом материале пестицидов различного химического строения в одной пробе, методики определения групп препаратов, близких по строению, методики определения в одной пробе смесей препаратов, используемых в интенсивных технологиях возделывания сельскохозяйственных культур, а также методики определения отдельных препаратов.

Методические указания включают краткую характеристику физикохимических свойств препарата, описание принципа метода определения, перечень необходимых реактивов и приборов, детальное изложение техники определения и способа расчета результатов анализа. Государственные стандарты на химические реактивы, аппаратуру и приборы периодически изменяются в связи с истечением срока годности, поэтому описание техущей нормативно-технической документации на реактивы и приборы вынесено в Приложение.

Предусмотрено, что при использовании всех методик пробы отбирают в соответствии с «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, пищевых продуктов и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов», утвержденными 21.08.79 № 2051–79.

При определении остаточных количеств пестицидов необходимо руководствоваться Правилами устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигисны при работе в лабораториях (отделениях, отделах) системы здравоохранения, № 2455–81 от 20.10.81.

В связи с важностью получения сопоставимых данных об остаточных количествах пестицидов для решения вопросов о возможности и путях реализации продукции растениеводства по назначению во втором томе приведены методические указания по контролю уровней и изучению динамики содержания пестицидов в почве и растениях, а также перечень утвержденных санитарно-гигиенических норм максимально допустимых уровней содержания пестицидов в пищевых продуктах (МДУ) и предельно допустимые концентрации пестицидов (ПДК) в почве и воде.

Книга предназначена для работников лабораторий, занимающихся контролем остаточных количеств пестицидов. Она полезна агрономам, врачам, биологам, химикам и другим специалистам, занятым защитой растений, охраной окружающей среды, профилактикой неблагоприятного воздействия пестицидов на население.

Утверждено 10.10.79

ЕДИНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К МЕТОДИКАМ ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ В ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТАХ И ОБЪЕКТАХ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ (МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ)

Настоящие методические указания распространяются на методики определения содержания пестицидов в продуктах питания, воде, почве, кормах, биологическом материале, воздухе.

Указания устанавливают единые требования к построению, содержанию, изложению нормативных документов (аттестатов, технических условий, методических указаний) на методики определения содержания пестицидов в продуктах питания, кормах и объектах внешней среды,

требования к приборам, реактивам, к подготовке и проведению анализа, обработке результатов, метрологическому обеспечению.

Общие положения. Нормативные документы на методики определения содержания пестицидов в пищевых продуктах, кормах и объектах природной среды должны соответствовать современным требованиям нормативно-технической документации, принятым в нашей стране и международных организациях.

В документы нужно включать современные методы, проверенные в экспериментальных и производственных условиях, имеющие метрологическое обеспечение. Следует предусматривать использование приборов, прошедших государственные испытания, внесенных в Государственный реестр и выпускаемых серийно, а также приборов, требования к которым установлены в Государственных стандартах и нормативнотехнической документации. Целесообразно предусматривать приборы с регистрацией показаний в форме, пригодной для статистической обработки, в том числе с выходом на вычислительные устройства.

В методики определения содержания пестицидов в пищевых продуктах, кормах и объектах окружающей среды необходимо включать аналогичные по точности дублирующие методики для повышения достоверности идентификации и для того, чтобы можно было использовать имеющиеся приборы.

В методики следует включать требования по обеспечению безопасности труда и производственной санитарии.

Срок действия временных нормативных документов устанавливается до утверждения гигиенических регламентов.

Единые требования к методикам. Пормативный документ должен содержать вводную часть и следующие разделы: «Краткая характеристика препарата», «Принцип метода», «Метрологическая характеристика метода», «Избирательность метода», «Реактивы и растворы», «Приборы и посуда», «Подготовка к определению», «Ход анализа», «Обработка результатов анализа», «Требования безопасности».

В заглавии должны найти отражение наименование пестицида, объекты анализа и принцип метода определения (например, «Методические указания по определению хлорорганических пестицидов в почве хроматографическим методом»).

Вводная часть должна отражать назначение и область применения (или мстолик). Она содержать: мстодики должна характеристику действующего вещества (или действующих веществ); общепринятое название (Common name) и название по Госту: химическое название: структурную и эмпирическую формулы, молекулярную массу; синонимы или торговые названия; физические и химические свойства - цвет, запах, температуру кипения, упругость паров, стабильность, растворимость в воде и основных органических растворителях, коэффициенты распределения (если они известны); допустимую суточную максимально допустимые уровни и предельно допустимые концентрации; особые токсические свойства (возможность образования метаболитов с большей токсичностью и их характеристика); область применения пестицида; группу пестицида и перечисление культур, на которых его применяют (например, послевсходовый гербицид на посевах картофеля).

Раздел «Принцип метода» должен отражать принцип, на котором основана методика, с указанием основных параметров определения и

возможности определения основных токсических метаболитов (например: «Методика основана на хроматографировании ДДТ и его метаболитов ДДД и ДДЕ в тонком слое силикагеля в системе гексан – ацетон после экстракции из увлажненной почвы смесью растворителей и-гексан – ацетон и очистки экстракта концентрированной серной кислотой»).

Если действующее начало определяется в сумме с его токсическими метаболитами, следует их перечислить.

Раздел «Метрологическая характеристика метода» должен отражать следующие параметры: диапазон определяемых концентраций; предел обнаружения в мкг; предел обнаружения в мг/кг, мг/л или мг/м³ (пределы обнаружения, кроме оговоренных специально случаев, не должны превышать МДУ или ПДК); среднее значение определения стандартных количеств пестицидов в пробе в % (для установления процента определения на различных культурах следует проводить анализ типичных представителей, а в случае узкой области применения пестицида — на тех культурах, для которых предназначен пестицид; число параллельных определений (n) не должно быть менее 5); стандартное отклонение; относительное стандартное отклонение; доверительный интервал среднего (при p = 0.95 и n = 5).

Среднее значение определения стандартных количеств и доверительный интервал среднего приводятся для трех концентраций: равной МДУ; равной удвоенному пределу обнаружения; равной половине МДУ (ПДК), если она выше предела обнаружения или, если МДУ (ПДК) не установлены, для трех концентраций в определенном диапазоне концентраций.

В разделе «Избирательность метода» характеризуют избирательность метода в присутствии пестицидов, близких по химическому строению и области применения. Если имеются мешающие определению примеси, дают (по возможности) их описание и указывают концентрацию, с которой начинает сказываться их влияние.

Раздел «Реактивы и растворы» должен содержать перечень применяемых реактивов и материалов с указанием степени их чистоты в соответствии с существующими стандартами, научно-технической документацией, а также растворов с указанием сроков хранения и необходимого количества.

В методиках газохроматографического определения остаточных количеств пестицидов должны быть указаны типы хроматографа и детектора и его селективность; материал, длина и диаметр хроматографической колонки.

В методиках по определению остатков пестицидов методом тонкослойной хроматографии должны быть указаны размер пластинок, толщина слоя, марка сорбента и его зернение.

В методиках по определению остатков пестицидов оптическими методами должны быть указаны тип прибора, тип и размеры кювет и тип катодной лампы (атомно-абсорбционная спектрофотометрия).

Раздел «Подготовка к определению» должен содержать требования ко всем подготовительным работам, предшествующим определению остаточного количества пестицидов: приготовлению стандартных, градуировочных и других растворов с указанием сроков их хранения; очистке растворителей; приготовлению хроматографических пластинок и наса-

док; кондиционированию хроматографических колонок; построению градуировочных графиков.

При использовании способов очистки растворителей, отличающихся от общепринятых, должно быть дано подробное их описание.

Раздел должен содержать требования к установке и подготовке всех средств определения в соответствии со стандартами и научнотехнической документацией, с учетом требований безопасности.

Установление зависимости аналитического сигнала от содержания определяемого вещества, построение градуировочного графика необходимо проводить в соответствии со стандартами и Научно-технической документацией на приборы.

Раздел «Ход анализа» должен содержать конкретные, подробные сведения о порядке выполнения всех операций по определению содержания остаточных количеств пестицидов в отобранных пробах пищевых продуктов, кормах, воде, почве.

Раздел должен содержать следующие подразделы: «Озоление, гидролиз пробы» (в случае необходимости), «Экстракция и очистка экстрактов» и др.

В методиках определения микроколичеств пестицидов методом газовой хроматографии следует приводить условия хроматографирования, а именно: необходимые газы и скорости их потока (мл/мин); температура термостата колонки, детектора, испарителя (°С); вводимые в испаритель объемы упаренных экстрактов; время удерживания – абсолютное и относительное (среднее из трех определений); способ построения градуировочного графика; линейный динамический диапазон детектирования; способ количественного определения.

В методиках определения остаточных количеств пестицидов хроматографией в тонком слое нужно приводить способы приготовления хроматографических пластинок: условия нанесения пробы на пластинку; условия хроматографирования; вид хроматографической камеры; подвижная фаза; способ и степень насыщения парами подвижного растворителя; длина пробега растворителя; проявляющий реактив; способ обработки хроматограмм (нагревание, облучение УФ-светом и т.п.); величина п (среднее из 5 определений); способ количественного определения. При использовании денситометра приводятся его основные параметры.

При фотоколориметрическом и спектрофотометрическом определениях способ приготовления градуировочных растворов должен быть представлен в виде таблицы и указана длина волны, при которой измеряется оптическая плотность градуировочных растворов.

Для повышения надежности идентификации пестицидов методика должна включать альтернативные способы очистки экстракта. Методика газохроматографического определения остаточных количеств пестицидов должна включать анализ не менее чем на двух хроматографических колонках, заполненных неподвижными фазами различной полярности. Методика определения остаточных количеств пестицидов методом тонкослойной хроматографии должна включать, как правило, альтернативные условия хроматографирования (разные сорбенты, проявляющие реагенты, не менее двух подвижных растворителей).

Раздел «Обработка результатов анализа» должен содержать сведения по обработке полученных данных и расчетные формулы. Содержание

остатков пестицидов в анализируемой пробе вычисляют как среднее из двух-трех параллельных определений. Результаты определения остаточных количеств пестицидов по действующему началу суммируют с результатом определения токсичных метаболитов в пересчете на исходное действующее вещество.

Содержание токсичных метаболитов в анализируемом субстрате определяют раздельно от исходного действующего вещества в том случае, если для них утверждены максимально допустимые уровни остаточных количеств.

Раздел «Требования безопасности» должен содержать специальные правила безопасности при выполнении операций определения содержания остаточных количеств и соответствовать «Правилам устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарно-эпидемиологических учреждений системы Минздрава СССР» № 2455-81 от 20.10.81.

В методических указаниях должны содержаться сведения об авторе или авторских коллективах, принимавших участие в разработке методики (фамилия, и., о., место работы).

Если в разработке методики принимало участие несколько авторских коллективов, то их нумерация приводится в тексте методики в соответствующих разделах арабскими цифрами, а ссылки даются в скобках.

Если какая-либо часть методики утверждалась ранее, то следует указать номер утверждения и дату.

Для разработки методики определения микроколичеств пестицидов следует использовать типичные для анализируемых субстратов объекты:

Семечковые фрукты

Косточковые плоды

Ягоды

Мягкие плоды

Капуста

Листовые овощи Корнеплоды Плодовые овощи

Тыквенные Бобовые

Зерновые

Кормовые растения Продукты переработки масличного сырья

масличного сырья
Растительные масла
Специальные культуры

Продукты животного

происхождения

Почва Вода Воздух Яблоки

Сливы, вишни, персики

Черная смородина

Клубника

Белокочанная капуста

Шпинат, салат

Морковь Томаты Огурцы Горох

Пшеница, кукуруза

Фураж, кормовые концентраты Жмыхи, шроты, фосфатидные

концентраты, лузга Подсолнечное масло

Определяются в соответствии с областью

применения

Жир, печень, мышечная ткань (мясо),

яйца, молоко

С большим и малым содержанием гумуса

Питьевая вода

Воздух рабочей зоны и атмосферный

При разработке методических указаний по определению остаточных количеств пестицидов, применяемых на небольшом числе культур, среднее значение определения устанавливают для каждой культуры. Широкое применение пестицидов на различных культурах предполагает установление среднего значения определения для наиболее типичных объектов, которые выбирают в соответствии с преимущественным содержанием в них растительных восков и масел, животных жиров, гумуса, пигментов и других коэкстрактивных веществ. В соответствии с этим методические указания практически могут быть использованы для анализа других объектов из субстратов указанного вида.

Утверждено 08.06.89 № 5008 - 89

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МАВРИКА В ВОДЕ, ПЛОДОВЫХ И ОВОЩНЫХ КУЛЬТУРАХ МЕТОДАМИ ГАЗОЖИДКОСТНОЙ И ТОНКОСЛОЙНОЙ ХРОМАТОГРАФИИ*

Краткая характеристика препарата. Маврик — (R)-3-метил-2-(4-трифторметил-2-хлорфениламино)-бутановой кислоты (R,S)-3-фенокси- α -цианобензиловый эфир. Брутто формула C_{26} II $_{22}$ CIF $_3$ N $_2$ O $_3$. Молс-

^{*} Разработаны Д.Б. Гиренко (ВНИИГИНТОКС).

кулярная масса 503. Общепринятое название флувалинат. Вязкая жидкость желтоватого цвета. Растворим в органических растворителях, практически нерастворим в воде.

Принцип метода. Метод основан на определении маврика газожидкостной и тонкослойной хроматографией после извлечения его из исследуемой пробы органическим растворителем, очистке от коэкстрактивных веществ в системе жидкость — жидкость.

Метрологическая характеристика метода. Диапазон определяемых концентраций 0,005-0,1 мг/кг (мг/л). Остальные параметры приведены в таблице 68.

68. Метрологическая характеристика метолов определения маврика (p = 0.95, n = 5)

Анилизирусмый объскт	Среднее значение определения при <i>n</i> = 15, %	Стандартнос отклонение, %	Доверительный интервал среднего, %
	<u> </u>	X	
Вода	85,6	±2,3	±2,8
Яблоки	76,0	±5,5	±6,6
Картофель	79,7	±2,1	±2,5
	TC	CX	•
Вода	83,8	±2,6	±3,1
Яблоки	75,4	±2,4	±2,9
Картофель	78,8	±5,8	±7,0

Избирательность метода. В условиях определения методом ГЖХ могут мешать препараты из группы синтетических пиретроидов, при определении методом ТСХ мешают препараты, обнаруживаемые с помощью аммиаката серебра.

Реактивы и растворы. Для экстракции. Ацетон х.ч. n-Гексан ч. Сульфат натрия ч.

Для ГЖХ. Неподвижная фаза 5% SE-30 на хроматоне N-AW (0,16-0,20 мм). Азот газообразный особой чистоты. Стандартный раствор маврика (5 мкг/мл). Хранят в холодильнике не более 5 дней.

Для ТС X. Серебра нитрат х.ч. Пластинки «Силуфол». Подвижная фаза – гексан – ацетон (4:1). Проявляющий реагент – раствор аммиаката серебра. 0,5 г AgNO₃ растворяют в 5 мл дистиллированной воды, прибавляют 7–10 мл аммиака (22,5%) и доводят объем раствора до 200 мл ацетоном. Основной раствор маврика (200 мкг/мл) в ацетоне. Хранят в холодильнике не более 2 мес. Водный раствор йода 0,1–0,2%-ный.

Приборы и посуда. Посуда мерная (колбы конические, пипетки, цилиндры и др.). Воронки делительные и конические. Колбы грушевидные, круглодонные на 25; 50 и 250 мл. Аппарат для встряхивания. Лампа ртутно-кварцевая. Камера хроматографическая. Пульверизаторы стеклянные. Ротационный вакуумный испаритель. Хроматограф «Цвет» или другой марки, снабженный ДПР. Микрошприц на 10 мкл. Колонка стеклянная длиной 1 м с внутренним диаметром 3 мм, заполненная носителем на высоту 0,5-0,6 м.

Ход анализа. Экстракция и очистка экстрактов. Пробу воды (500 мл) помещают в делительную воронку и экстрагируют маврик дважды и-гексаном порциями по 30 мл. Объединенные гексановые экстракты сушат безводным сульфатом натрия, концентрируют на ротационном испарителе при температуре бани 40 °С до объема 0,3-0,5 мл. Досуха отгоняют на воздухе. Остаток в колбе растворяют в 1 мл ацетона и хроматографируют.

Навеску 25 г растительного материала (яблок, картофеля) помещают в коническую колбу, приливают 50 мл смеси ацетон-вода (7:3) и встряхивают 30 мин. Экстракцию повторяют дважды, объединяют ацетоно-водные экстракты, фильтруют и переносят в делительную воронку, прибавляют 300 мл дистиллированной воды, хорошо перемешивают и экстрагируют маврик дважды гексаном порциями по 30 мл. Объединенные гексановые экстракты сушат безводным сульфатом натрия, концентрируют на ротационном испарителе. Сухой остаток в колбе растворяют в 1 мл ацетона и далее хроматографируют.

Условия хроматографирования. При определении маврика методом ΓXX используют стеклянную колонку длиной 1 м с внутренним диаметром 3 мм, заполненную носителем на 0,5-0,6 м.

Поситель хроматон N-AW (0,16-0,20 мм) с 5% SE-30. Скорость потока газа-носителя (азота) 50 мл/мин. Шкала электрометра $20\cdot10^{-12}$ А. Температура (°C): колонки – 220, испарителя – 240, детектора – 240. Вводимый объем 5 мкл. Время удерживания 12 мин 36 с. Линейный диапазон детектирования 5–50 нг. Минимально детектируемое количество 5 нг.

Метод тонкослойной хроматографии. Пробу, сконцентрированную до объема 0,1-0,2 мл, количественно наносят на пластинку «Силуфол». Параллельно наносят серию стандартных растворов с содержанием маврика 5; 10; 15 мкг. Хроматографируют в смеси растворителей гексан-ацетон (4:1). После высушивания пластинку обрабатывают водным раствором йода (0,1-0,2%), высушивают на воздухе, затем помещают в сушильный шкаф на 10 мин при температуре 100 °C. После охлаждения обрабатывают пластинку раствором аммиаката серебра и облучают УФ-светом. Маврик обнаруживается в виде пятна серо-черного цвета. Величина $R_{\rm f}$ составляет $0,45\pm0,05$.

Обработка результатов анализа. Для количественного определения измеряют площадь основного пика в пробе и стандартного раствора (при условии, что пики близки по величине и определение ведется в диапазоне линейности детектора).

При использовании метода $\Gamma \times X$ содержание препарата в пробе (X, мг/кг, мг/л) рассчитывают по формуле

$$X = \frac{C_{\rm cr} V_2 S_{\rm np}}{S_{\rm cr} V_1 P} ,$$

где $C_{\rm cr}$ – количество препарата во введенном в хроматограф стандартном растворе, нг; $S_{\rm np}$ – площадь пика исследуемого раствора, мм²; $S_{\rm cr}$ – площадь пика стандартного раствора препарата, введенного в хроматограф, мм²; V_1 – объем экстракта, введенный в хроматограф,

мкл; V_2 – общий объем экстракта после упаривания, мл; P – масса (объем) анализируемой пробы, Γ (мл).

При использовании метода ТСХ содержание маврика в пробе (X, мг/кг, мг/л) вычисляют по формуле

$$X = \frac{A}{P} ,$$

где A – количество препарата, найденное на пластинке в пробе, мкг; P – навеска пробы, Γ , Λ .

Требования безопасности. Необходимо соблюдать общепринятые правила безопасности при работе с органическими растворителями и токсичными веществами.

Сокращения	3
Предисловие	5
Глава 1. Галогенсодержащие углеводороды	11
Методические указания по определению хлорорганических пестицидов (γ-изомера ГХЦГ, α-изомера ГХЦГ, гептахлора, альдрина, кельтана, ДДЭ, ДДД, ДДТ) при совместном присутствии в воде хроматографическими методами	11
Методические указания по избирательному газохроматографическому определению хлорорганических пестицидов в биологических средах	
(моче, крови, жировой ткани и грудном женском молоке)	19
в гуза-пае и хлопковой шелухе хроматографическими методами	25 25
Методика определения У-ГХЦГ и ДДТ в хлопковой шелухе методом тонкослойной хроматографии	28
Методические указания по идентификации γ -ГХЦГ, его изомеров (α -, β - и δ -ГХЦГ) и метаболитов (полихлорированных фенолов) в биоло-	
гических жидкостях (крови), органах, тканях и субклеточных фрак- циях печени теплокровных животных методом тонкослойной хромато-	20
графии	30
лечебных грязях газожидкостной хроматографией	38
Методические указания по определению ДД в воде методом газожид-	
костной хроматографии	42
Методические указания по определению ДД и ДДБ в почве методом га-	
зовой хроматографии	44
Методические указания по определению дилора в меде методом тонко-	46
слойной хроматографии	40
Методические указания по определению комманда в бобовых хромато-	49
графическими методами	49
методические указания по определению метоксихлора в воде, оотве и клубнях картофеля методом газожидкостной хроматографии	53
методические указания по определению митрана в воде, яблоках и	J.J
капусте газохроматографическим методом	55
verifier anoughnum in hadamonima mendion	

Глава 2. Органические соединения фосфора	59
Унифицированная методика определения фосфорорганических пестицидов в продуктах растительного и животного происхождения, лекарственных	
растениях, кормах, воде, почве хроматографическими методами Методика определения фосфорорганических пестицидов методами	59
ГЖХ и ТСХ	66
форорганических пестицидов хроматоферментным методом	78
Методические указания по определению фосфорорганических пестицидов (базудин, гетерофос, карбофос, метафос, фосфамид, этафос) в табаке	0.6
методом газожидкостной хроматографии	86
методами тонкослойной и газожидкостной хроматографии Методические указания по определению базудина и гетерофоса в почве	91
и табаке методом газожидкостной хроматографии	94
фоса в хлопковой шелухе методом тонкослойной хроматографии	97
Методические указания по определению гетерофоса в растениях лаванды методом газожидкостной хроматографии	99
Методические указания по определению гетерофоса, этафоса и их метаболитов в биологическом материале, молоке, яйцах методом газо-	
жидкостной хроматографии	101
гидрела в воде, растительном материале (томаты, яблоки, свекла)	100
спектрофотометрическим методом	108
ла, кампозана М в воде, почве, растительном материале методом газовой хроматографии	111
Методические указания по определению диазинона и фосфамида в био- логических средах методами тонкослойной и газожидкостной хромато-	
графии	117
нях животных методом газожидкостной хроматографии	123
Методические указания по определению карбофоса и трихлорметафоса-3 в чае методом газожидкостной хроматографии	126
Методические указания по определению метафоса, фосфамида и хлорофоса в сушеных овощах и плодах (картофель, морковь, петрушка, яблоки, груши, слива) методами тонкослойной и газожидкостной хрома-	
тографии	129
методом газожидкостной хроматографии	136
огурцах и яблоках методом тонкослойной хроматографии Методические указания по определению фосфорорганического пестицида	138
релдана в зерне и воде методом газожидкостной хроматографии	141
Методические указания по определению рицида-П в рисе, воде и почве методом газожидкостной хроматографии	144
Методические указания по определению трихлорметафоса-3 и его мета- болитов в биологическом материале методом газожидкостной хромато-	
графии	148

Методические указания по определению хлорофоса в картофеле методом	
тонкослойной хроматографии	150
Методические указания по определению хостаквика в овощах, фруктах,	
биологическом материале, почве и воде методами газожидкостной и	
тонкослойной хроматографии	153
Методические указания по определению цианокса в меде методом тон-	
кослойной хроматографии	156
Методические указания по определению этафоса в молоке и мясопро-	
дуктах методом газожидкостной хроматографии	158
Методические указания по определению этрела и его производных	
(гидрела, дигидрела) в яблоках, огурцах, томатах, зерне злаков,	
семенах хлопчатника и хлопковом масле методом газожидкостной хро-	
матографии	160
Методические указания по определению препарата ЭФ-34 (гаметана) в	
зерне методом газожидкостной хроматографии	165
Методические указания по определению препарата ЭФ-165 (эфогама) в	
зерне методом газожидкостной хроматографии	167
Методические указания по определению препарата ЭФ-165 (эфогама) в	
подсолнечном масле методом газожидкостной хроматографии	169
Глава 3. Органические соединения олова	171
•	
Методические указания по определению перопала в яблоках и почве	
методом тонкослойной хроматографии	171
Методические указания по определению действующего вещества препа-	
рата пликтран и его метаболитов (оксида дициклогексилолова, цикло-	
гексилоловянной кислоты) в воде, почве и растительном материале	
методом тонкослойной хроматографии и олова в тех же средах спект-	172
рофотометрическим методом	173
Методические указания по определению пликтрана и его метаболитов	
(дициклогексилоловооксида, циклогексилоловянной кислоты) в био-	179
субстратах методом тонкослойной хроматографии	179
Методические указания по определению пликтрана в растениях и почве	183
методом тонкослойной хроматографии	100
Методические указания по определению действующего вещества пре-	
парата торк и его метаболита в воде, почве и растительном материале методом тонкослойной хроматографии	185
риале методом тонкослоинои хроматографии	103
Глава 4. Амины и соли четвертичных аммониевых оснований	190
Методические указания по определению банкола в клубнях картофеля и	
воде методом тонкослойной хроматографии	190
Методические указания по определению ботрана в почве, воде, расти-	
тельной продукции методами тонкослойной и газожидкостной хрома-	
тографии	192
Методические указания по определению паарлана в почве, табаке и	
табачном дыме методом газожидкостной хроматографии	195
Методические указания по определению раундапа в воде методом тон-	
кослойной хроматографии	199
Методические указания по определению стомпа в табаке методом газо-	
жидкостной хроматографии	202
Методические указания по определению стомпа в эфиромасличных рас-	
тениях и эфициых маслах методом газожидкостной хроматографии	205

Методические указания по определению соналена в воде, почве и зе-	
леной массе сои хроматографическими методами	208
Методические указания по определению соналена в маслах подсолнеч-	
ника, рапса и клещевины методом газожидкостной хроматографии	210
Методические указания по определению трефлана в воде, почве, тома-	
тах и капусте методом УФ-спектрофотометрии с использованием тонко-	
слойной хроматографии	212
Методические указания по определению трефлана в сладком перце ме-	
тодом осциллографической полярографии	214
Методические указания по определению трефлана в почве, табаке и	
табачном дыме методом газожидкостной хроматографии	215
Методические указания по ускоренному определению трефлана в воде,	
почве, овощах, семенах и масле подсолнечника методом газожидкост-	
ной хроматографии	218
• • •	221
Глава 5. Кетоны, спирты, нитрофенолы, простые эфиры	221
Методические указания по определению акрекса, диносеба в крови и	
моче методом тонкослойной хроматографии	221
Методические указания по определению блазера в воде, почве, сое и	
зеленых листьях методом тонкослойной хроматографии	223
Методические указания по определению глифтора в органах и тканях	
животных фотометрическим методом	226
Методические указания по определению гоала в воде, почве и расти-	
тельных объектах методом тонкослойной хроматографии	229
Методические указания по определению гоала в ночве, эфиромасличных	
растениях и эфирных маслах методом газожидкостной хроматографии	232
Методические указания по определению изофена и его метаболита ди-	
носеба в сельскохозяйственной продукции (огурцы, томаты, апельси-	
ны, яблоки, груши, сахарная свекла), в воде и почве хроматографи-	
ческими методами	235
Методические указания по определению изофена и его метаболита ди-	
носеба в хлопковом масле методом тонкослойной хроматографии	241
Методические указания по определению препарата Краснодар-1 в перце	- •-
сладком, томатах, зерне, водс, почве методом тонкослойной хрома-	
тографии	244
Методические указания по определению набу в воде, почве, капусте,	
сое и зеленых листьях методом тонкослойной хроматографии	247
Методические указания по определению набу в моркови методом газо-	
	250
• • • •	
Глава 6. Алифатические, алициклические, ароматические кислоты	
и их производные	252
Методические указания по определению аланапа в воде, почве и огур-	
цах методом тонкослойной хроматографии	252
Методические указания по определению амибена в почве методом тон-	
	254
Методические указания по определению ацетала в воде, почве, карто-	
феле, зерне, зеленой массе кукурузы и сои методами газожидкостной	
и тонкослойной хроматографии	256
Методические указания по определению бромоксинила в воде, почве и	
	261

Методические указания по определению бутизана С в белокочанной	
капусте, репе, турнепсе и рапсе методом тонкослойной хроматографии	263
Методические указания по определению гибберсиба в луке, чесноке,	
картофеле, огурцах, кабачках, баклажанах, капусте, горохе, фасоли,	
винограде методом тонкослойной хроматографии	265
Методические указания по определению даконила в растительной про-	
дукции, почве и воде методами тонкослойной и газожидкостной хро-	
матографии	268
Методические указания по определению дактала в эфирных маслах ме-	
тодом газожидкостной хроматографии	271
Методические указания по определению далапона в воде, почве, мор-	-, -
кови, винограде и семенах хлопчатника методом тонкослойной хрома-	
•	273
Методические указания по определению далапона в эфирных маслах	210
	276
методом газожидкостной хроматографии	210
Методические указания по определению девринола в почве, растениях	278
и эфирных маслах методом газожидкостной хроматографии	210
Методические указания по определению девринола в семенах подсол-	201
нечника методом тонкослойной хроматографии	281
Методические указания по определению лассо в почве, зеленой массе	
кукурузы и рапсовом масле методом тонкослойной хроматографии	283
Методические указания по определению маврика в воде, плодовых и	
овощных культурах методами газожидкостной и тонкослойной хромато-	
графии	285
Методические указания по определению менида и пропанида в воде	
методом газожидкостной хроматографии	288
Методические указания по определению панорама и сикарола в воде,	
почве и зерне методом газожидкостной хроматографии	290
Методические указания по определению пентадина в семенах и зеленой	
массе люпина, редиса методом газожидкостной хроматографии	293
Методические указания по определению синтетических пиретроидов	
(амбуш, децис, рипкорд, сумицидин) в растениях, почве, воде во-	
доемов методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии	296
Методические указания по определению новой группы синтетических	-,,
пиретроидов (карате, циболт, децис, фастак, данитол) в растениях,	
почве, воде водоемов хроматографическими методами	301
Методические указания по определению синтетических пиретроидов	•••
(амбуш, цимбуш) в биологическом материале методом газожидкостной	
хроматографии	307
Методические указания по определению полидима в зерне, почве и	507
	309
	307
Методические указания по определению рамрода, лассо и дуала в воде, почве и растительных пробах методом тонкослойной хромато-	
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	212
графии	313
Методические указания по определению ридомила в картофеле, сахар-	
ной свекле, огурцах, томатах, луке, винограде, виноградном соке,	
табаке, табачном дыме, воде, почве и биоматериале методами газо-	
жидкостной и тонкослойной хроматографии	316
Методические указания по определению суми-альфа в воде, плодовых и	
овощных культурах хроматографическими методами	328
Методические указания по определению тотрила в луке зеленом и реп-	
чатом методом тонкослойной хроматографии	330

Методические указания по определению фудзивана в воде методом тон-	
кослойной хроматографии	332
Методические указания по определению цитразона в цитрусовых мето-	
дом тонкослойной хроматографии	334
Методические указания по определению этоксилина в воде, почве и	
растительном материале методом газожидкостной хроматографии	336
Глава 7. Арилоксиалканкарбоновые кислоты и их производные	339
Методические указания по определению 2,4-Д и аминной соли 2,4-Д в	
почве методом газожидкостной хроматографии	339
Методические указания по определению 2,4-ДМ и бутилового эфира	
2,4-ДМ в воде и почве методом газожидкостной хроматографии	344
Методические указания по определению 4-хлор-2-метилфеноксиуксусной	
кислоты (2М-4Х) в воде, почве, растительном масле и продуктах пи-	
тания методом тонкослойной хроматографии	349
Методические указания по определению 2М-4Х, 2М-4ХМ, 2М-4ХП в	
воде, почве и растительном материале методом газожидкостной хро-	
матографии	357
Методические указания по определению фюзилада в семенах и листвях	
сои методом тонкослойной хроматографии	360
Глава 8. Производные карбаминовой, тио- и дитиокарбаминовой	
кислот	362
Методические указания по определению альдикарба и его основных	
метаболитов (сульфоксида и сульфона) в воде, почве и растительном	
материале методами тонкослойной и газожидкостной хроматографии	362
Методические указания по определению бетанала (фенмедифама) в во-	
де, почве, сахарной свекле методом газожидкостной хроматографии	368
Методические указания по определению видата в растительной продук-	
ции, почве и воде методом тонкослойной хроматографии	370
Методические указания по определению дитиокарбаматов в раститель-	
ном материале парофазным газохроматографическим методом	373
Методические указания по определению карбина и хлор-ИФК в биоло-	
гических средах спектрофотометрическим методом и методом тонко-	
слойной хроматографии	377
Методические указания по определению промета в растениях, почве и	
воде методом тонкослойной хроматографии	381
Методические указания по определению ронита и его метаболитов в	
биологических средах методами тонкослойной и газожидкостной хро-	
матографии	383
Методические указания по определению гербицидов - производных тио-	
карбаминовой кислоты (вернам, ронит, сутан, тиллам, эптам, ялан) в	
воде, растительном материале, биосубстратах и воздухе газохромато-	
графическим методом	388
Методические указания по определению ТМТД и продуктов его превра-	
щения в воде, зерновых культурах и растительном материале методом	
тонкослойной хроматографии	393
Методические указания по определению триаллата в воде, почве и	
зерне пшеницы методом газожидкостной хроматографии	395
Методические указания по определению триаллата в маке масличном	
методом газожидкостной хроматографии	398

методические указания по определению фенмедифама и десмедифама в воде природных водоемов методом тонкослойной хроматографии	400
Методические указания по определению фурадана в растениях, почве и	700
	403
	402
Методические указания по определению цинеба в сушеных овощах и	
плодах фотометрическим методом по сероуглероду	406
Глава 9. Производные мочевины, тиомочевины и сернистой	
кислоты	410
Методические указания по определению фенилмочевинных гербицидов	
(фенурон, которан, томилон, монурон, диурон, дикуран, дозанекс,	
теноран, фалоран, арезин, линурон, паторан, малоран) в воде, поч-	
ве, растительном материале, овощах и по определению гербицидов	
(арезин, линурон, паторан, малоран) и их метаболитов – аромати-	
ческих аминов — в воде при совместном присутствии методом газожид-	
	410
Методические указания по определению фенилмочевинных гербицидов	110
(фенурон, которан, монурон, диурон, дикуран, дозанекс, теноран,	
фалоран, арезин, линурон, паторан, малоран) в воде, почве, расти-	
	420
Методические указания по определению остатков глина (хлорсульфуро-	720
на) в зерне и соломе зерновых колосовых культур, в семенах и поло-	
ве льна-долгунца методом высокоэффективной жидкостной хроматогра-	
	426
фии	720
ве, воде и растительном материале методом иммуноферментного ана-	
	430
Методические указания по определению дифлубензурона в воде, почве,	750
лесной растительности, клубнике, цитрусовых, картофеле, баклажанах	
	434
Методические указания по определению топсина-М в яблоках, перси-	,,,,
	438
Методические указания по определению топсина-М и БМК при совмест-	
ном присутствии в персиках, фейхоа и хурме методом тонкослойной	
	440
Методические указания по определению топсина-М в персиках, фейхоа,	
хурме и зеленой растительности методом газожидкостной хромато-	
	442
Методические указания по ускоренному определению фенурона, кото-	. ,
	444
Методические указания по определению остаточных количеств омайта в	
	447
Mode Motogon Tollinostoman Apontaro propins	
Глава 10. Пятичленные гетероциклические соединения	449
Методические указания по определению АТГ и АТГ-ф в воде, почве	
растительном и биологическом материале методом тонкослойной хро-	
матографии	149
Унифицированная методика определения байлетона, байтана в сельско-	
хозяйственной продукции, воде и почве методами газожидкостной и	
тонкослойной хооматографии	153

Методические указания по определению байлетона в картофеле, огур-	
цах, томатах, яблоках, персиках, винограде, цитрусовых (лимонах,	
апельсинах, мандаринах), зерне, зеленой массе растений, сырье ле-	
карственных культур, воде и почве методами газожидкостной и тонко-	
слойной хроматографии	460
Методические указания по определению байтана и байтана-универсала	
в зерне, почве и воде хроматографическими методами	468
Методические указания по определению беномила и БМК в растениях,	700
	472
почве и воде природных водоемов полярографическим методом	472
Методические указания по определению БМК и бенлата по БМК в расти-	
тельных объектах, вине, почве и воде методом тонкослойной хромато-	
графии	477
Методические указания по определению дефолиантов хлопчатника: бу-	
тилкаптакса и хлората магния в воде, семенах хлопчатника и продук-	
тах их промышленной переработки	480
Методические указания по определению бутилкаптакса в почве, воде и	
растительном материале методом газожидкостной хроматографии	485
Методические указания по эпределению виджила в растительном мате-	
риале, почве и воде методами газожидкостной и тонкослойной хрома-	
	487
тографии	407
Методические указания по определению ГМП, ТМДИ, ГМДИ, ГХИ в	
воде, почве, растительном материале методом тонкослойной хрома-	
тографии	491
Методические указания по определению дефолианта дроппа в волокнах,	
листьях и почве методом тонкослойной хроматографии	494
Методические указания по определению дроппа в семенах хлопчатника	
и винограде методом тонкослойной хроматографии	497
Методические указания по определению дроппа в воде, почве, семенах	
хлопчатника, волокие, хлопковом масле, шроте методом газожидкост-	
ной хроматографии	499
Методические указания по определению картоцида (фитона) в карто-	
феле, свекле, огурцах, томатах, яблоках, цитрусовых, луке, жоме,	
мелассе, сахаре, воде и биологическом материале методом тонко-	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	501
слойной хроматографии	301
воде, почве, растительном и биологическом материале методом тонко-	506
слойной хроматографии	506
Методические указания по определению кротонолактона в зерне куку-	500
рузы методом газожидкостной хроматографии	509
Методические указания по определению ниссорана в воде, почве,	
растительном материале (зеленая масса и плоды винограда, яблоки)	
методами газожидкостной и тонкослойной хроматографии	511
Методические указания по определению рейсера в воде, почве и рас-	
тительных объектах методом тонкослойной хроматографии	515
Методические указания по определению ровраля в воде, почве, тома-	
тах, картофеле, винограде, виноградном соке и вине методом тонко-	
слойной хроматографии	518
Методические указания по определению ровраля в биосубстратах мето-	
дом тонкослойной хроматографии	521
	اشك
Методические указания по определению ровраля в растительном мате-	525
риале, почве, воде методом газожидкостной хроматографии	343

Методические указания по определению ронстара в почве, растениях и	
эфирных маслах методом газожидкостной хроматографии	527
Методические указания по определению сумылскса в воде, почве,	
семенах подсолнечника и биосредах методом тонкослойной хромато-	
графии	531
Методические указания по определению сумилекса в биологических	
средах методом газожидкостной хроматографии	<i>5</i> 36
Методические указания по определению тачигарена в почве методом	
тонкослойной хроматографии	538
Методические указания по определению тиабендазола (текто) в овощах	
и фруктах (яблоки, лимоны, апельсины, томаты, морковь, лук, карто-	
фель, свекла, капуста), зерновых (пшенице, рисе), почве и воде	
методом тонкослойной хроматографии	541
Методические указания по определению тилта в растениях, почве и	~
воде методом газожидкостной хроматографии	545
Методические указания по определению тилта в почве и зерне методом	e . e
газожидкостной хроматографии	547
Методические указания по определению топаза в сельскохозяйственных	
культурах, почве и воде методами газожидкостной и тонкослойной	550
хроматографии	550
Методические указання по определению трифумина и его метаболитов в	
овощах, фруктах, зерне, почве и воде методом тонкослойной хрома-	552
тографии	JJ Z

Справочное издание

МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ МИКРОКОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ В ПРОДУКТАХ ПИТАНИЯ, КОРМАХ И ВНЕШНЕЙ СРЕДЕ

Справочник. Том 1

Составители: Клисенко Марта Архиповна, Калинина Альбина Акимовна, Новикова Кира Федоровна, Хохолькова Галина Алексеевна

Зав. редакцией А.С. Максимова Художественный редактор А.И. Бершачевская Технический редактор Н.Н. Зиновьева Корректор Л. А. Котова

ИБ № 7381

Сдано в набор 27.12.90. Подписано к печати 05.11.91. Формат 60 × 88¹/₁₆. Бумага кн.-журн. Гарнитура Литературная. Печать офсетная. Усл. печ. л. 34,79. Усл. кр.-отт. 34,79. Уч.-изд. л. 42,21. Изд. № 103. Тираж 5000 экз. Заказ № 731.

Ордена Трудового Красного Знамени издательство «Колос», 107807, ГСП-6, Москва, Б-78, ул. Садовая-Спасская, 18.

Московская типография № 11 Министерства информации и печати РСФСР. 113105. Москва, Нагатинская ул., 1.