

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение остаточных количеств  
флутринафола в семенах и масле рапса  
методом газожидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.2402—08**

**Издание официальное**

**Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей  
и благополучия человека**

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение остаточных количеств  
флутриафола в семенах и масле рапса  
методом газожидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.2402-08**

ББК 51.21

О 60

**О 60 Определение остаточных количеств флутриафола в семенах и масле рапса методом газожидкостной хроматографии. Методические указания. – М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009. – 14 с.**

1. Разработаны сотрудниками Всероссийского НИИ защиты растений (В.И. Долженко, И.А. Цибульская, Л.М. Карпова).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по санитарно-эпидемиологическому нормированию при Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 3 июля 2008 г. № 2).

3. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г.Г. Онищенко 17 июля 2008 г.

4. Введены в действие с 1 сентября 2008 г.

5. Введены впервые.

**ББК 51.21**

Формат 60x88/16

Печ. л. 1,0

Тираж 200 экз.

Федеральная служба по надзору  
в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека  
127994, Москва, Вадковский пер., д. 18/20

Тиражировано отделом издательского обеспечения  
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора  
117105, Москва, Варшавское ш., 19а  
Отделение реализации, тел./факс 952-50-89

© Роспотребнадзор, 2009

© Федеральный центр гигиены и  
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009

УТВЕРЖДАЮ  
Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере защиты прав  
потребителей и благополучия человека,  
Главный государственный санитарный  
врач Российской Федерации

Г.Г. Онищенко

17 июля 2008 г.

Дата введения: 1 сентября 2008 г.

## Определение остаточных количеств флутриафола в семенах и масле рапса методом газожидкостной хроматографии

### Методические указания МУК 4.1.2402-08

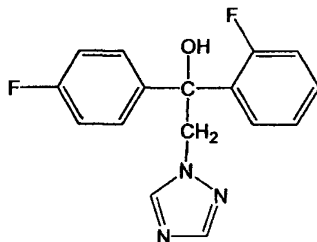
---

#### 1. Вводная часть

Настоящие методические указания устанавливают метод газожидкостной хроматографии для определения в семенах и масле рапса массовой концентрации флутриафола в диапазоне концентраций 0.025 - 0.25 мг/кг.

#### Флутриафол

Структурная формула:



СА: (±) -α-(2-фторфенил)-α-(4-фторфенил)-1Н-1,2,4-триазол-1-этанол

Брутто формула: C<sub>16</sub>H<sub>13</sub>F<sub>2</sub>N<sub>3</sub>O

Мол. масса: 301.3

Химически чистый препарат - твердое белое кристаллическое вещество  
Температура плавления: 130°C. Давление паров при 20°C  $7.1 \times 10^{-6}$  mPa.

Коэффициент распределения н-октанол/вода:  $K_{ow} \log P=2.3$  (20°C)

Растворимость (20°C): в воде 130 мг/дм<sup>3</sup>, в ацетоне 190 г/дм<sup>3</sup>, дихлорметане 150 г/дм<sup>3</sup>, метаноле 69 г/дм<sup>3</sup>, гексане 0.3 г/дм<sup>3</sup>.

В почве период полураспада DT<sub>50</sub> 65-125 дней.

Оральная токсичность (LD<sub>50</sub>) для крыс 1480 мг/кг.

Гигиенические нормативы, МДУ (мг/кг): виноград – н.д., зерно хлебных злаков, свекла сахарная, яблоки, зерно кукурузы, просо, рис, горох, подсолнечник (семена и масло) – 0.05. Для семян и масла рапса гигиенические нормативы не установлены.

Область применения: фунгицид широкого спектра действия для борьбы с болезнями листа и колоса зерновых культур, также применяется для защиты плодовых, зернобобовых и других культур. Используется для борьбы с почвенными, семенными и аэрогенными инфекциями.

## **2. Методика определения флутриафола в семенах и масле рапса методом газожидкостной хроматографии**

### **2.1. Основные положения**

#### **2.1.1. Принцип метода**

Метод определения флутриафола в семенах и масле рапса основан на экстракции пестицида органическими растворителями и очистке перераспределением между двумя несмешивающимися жидкими фазами, а также, при необходимости, на колонке с силикагелем. Количественное определение проводят методом газожидкостной хроматографии с использованием термоионного детектора (ТИД).

#### **2.1.2. Избирательность метода**

Избирательность метода обеспечивается сочетанием условий подготовки проб и хроматографирования.

#### **2.1.3. Метрологическая характеристика метода**

Метрологическая характеристика метода представлена в таблицах 1 и 2.

### Метрологические параметры

Объект анализа	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Показатель точности (граница относительной погрешности), $\pm\delta$ , %	Стандартное отклонение повторяемости, $\sigma$ , %	Предел повторяемости, $r$ , %	Предел воспроизводимости, $R$ , %
семена	0.025 – 0.1	50	5.4	15.1	16.6
семена	0.1 – 0.25	25	5.0	14.0	15.4
масло	0.025 – 0.1	50	5.9	16.5	18.2
масло	0.1 – 0.25	25	5.7	16.0	17.6

Полнота извлечения вещества, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для полного диапазона концентраций ( $n=20$ ) приведены в таблице 2.

Таблица 2

**Полнота извлечения флутриафола, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для  $n = 20$ ,  $P = 0.95$**

Анализируемый объект	Предел обнаружения, мг/кг	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Среднее значение определения %	Стандартное отклонение, $S$ , %	Доверительный интервал среднего результата, $\pm$ , %
семена	0.025	0.025-0.25	82.4	4.8	4.4
масло	0.025	0.025-0.25	81.5	5.2	4.7

### 2.2. Реактивы, материалы

Флутриафол, аналитический стандарт  
 Ацетон, о.с.ч.9-5, ТУ 2633-039-4493179-00 или ч.д.а., ГОСТ 2603-79  
 Вода дистиллированная, ГОСТ 7602-76  
 н-Гексан, х.ч., ТУ 6-09-3375-78  
 Натрий серноокислый безводный, ч.д.а., ГОСТ 4166-76  
 Натрия хлорид, х.ч., ГОСТ 4233-77.  
 Стекловата.  
 Силикагель L 100/400 для хроматографии (0.040-0.063мм) (Хемапол, Венгрия)  
 Хлористый метилен, х.ч., ТУ-2631-020-11291058-96.

### **2.3. Приборы и посуда**

Газовый хроматограф Цвет-550 М или аналогичный с ТИД и стеклянной насадочной колонкой, длиной 1 м, внутренним диаметром 3 мм.

Ванна ультразвуковая УЗВ/100 ТН, ТУ 3.836.008 или аналогичная.

Весы аналитические типа ВЛА-200, ГОСТ 24104-2001.

Весы лабораторные типа ВЛКТ-500, ГОСТ 24104-2001.

Ротационный испаритель вакуумный Buchi R-205 или аналогичный.

Микрошприц МШ-10, МШ-10М, ТУ 2-833-106.

Воронка Бюхнера, ГОСТ 0147.

Насос водоструйный, ГОСТ 10696-75.

Колбы плоскодонные на шлифах КШ500 29/32 ТС, ГОСТ 10384-72.

Колбы круглодонные на шлифах КШ50 29-32 ТС, ГОСТ 10384-72.

Воронки лабораторные В-75-110, ГОСТ 25 336-82.

Воронки делительные на 500 см<sup>3</sup>, ВД-3-500, ГОСТ 8613-75.

Цилиндры мерные на 100 см<sup>3</sup>, 500 см<sup>3</sup> ГОСТ 1774-74.

Колбы мерные на 100 см<sup>3</sup>, ГОСТ 1770-74.

Пипетки на 1, 2, 5, 10 см<sup>3</sup>, ГОСТ 22292-74.

Стаканы химические, ГОСТ 25336-82Е.

Колонка стеклянная хроматографическая длиной 30 см, диаметром 10 мм.

### **2.4. Отбор проб**

Отбор проб семян и масла рапса и сои - ГОСТ 10852-86 "Семена масличные. Правила приемки и методы отбора проб".

Для длительного хранения семена рапса подсушивают при комнатной температуре в отсутствие света. Сухие образцы могут храниться в течение года. Перед анализом пробы семян доводят до стандартной влажности и измельчают. Пробы масла рапса хранят в холодильнике при 0-4<sup>0</sup>С в закрытой стеклянной таре не более 2-х месяцев.

## **2.5. Подготовка к определению**

### **2.5.1. Подготовка и очистка реактивов и растворителей**

Перед началом работы рекомендуется проверить чистоту применяемых органических растворителей. Для этого 100 мл растворителя упаривают в ротационном вакуумном испарителе при температуре +40°C до объема 1,0 см<sup>3</sup> и хроматографируют. При обнаружении мешающих определению примесей очистку растворителей производят в соответствии с общепринятыми методиками.

### **2.5.2. Кондиционирование колонки**

Перед началом анализа колонку, заполненную хроматоном N-Super (0.125-0.160 мм) с 5% SE-30, не присоединяя к детектору, кондиционируют в токе инертного газа (азот) при температуре 250°C в течение 8-10 часов.

### **2.5.3. Приготовление стандартного и градуировочных растворов**

Основной раствор флутриафола готовят, количественно перенося 10 мг аналитического стандарта флутриафола в мерную колбу на 100 см<sup>3</sup>, растворяют навеску в ацетоне. Из полученного раствора флутриафола с концентрацией 100 мкг/см<sup>3</sup> готовят рабочие растворы с концентрациями 0.5 мкг/см<sup>3</sup>, 1 мкг/см<sup>3</sup>, 2 мкг/см<sup>3</sup>, 4 мкг/см<sup>3</sup> последовательным разведением в ацетоне.

Для внесения в образец при определении полноты извлечения используют соответствующий раствор аналитического стандарта флутриафола в гексане.

### **2.5.4. Построение градуировочного графика**

Для построения градуировочного графика зависимости высоты (площади) пика от концентрации флутриафола в растворе в хроматограф вводят по 2 мм<sup>3</sup> градуировочных растворов (не менее 3-х параллельных измерений для каждой концентрации, не менее 4-х точек по диапазону измеряемых концентраций), измеряют высоты (площади) пиков и строят график зависимости среднего значения высоты, мм (площади, мв/сек) пика от концентрации флутриафола в градуировочном растворе (мкг/см<sup>3</sup>).



### *2.5.5. Подготовка колонки с силикагелем для очистки экстракта*

Силикагель прогревают в термостате при 120<sup>0</sup>С в течение 3-х часов и охлаждают до комнатной температуры. На дно стеклянной колонки помещают стекловату, слой 0.5 см безводного сульфата натрия и заполняют через воронку суспензией 5 г силикагеля в 25 см<sup>3</sup> гексана при открытом кране колонки, сверху наносят слой 1 см безводного сульфата натрия. Затем колонку промывают 10 см<sup>3</sup> смеси гексан : ацетон в соотношении 90 : 10 и закрывают кран, когда уровень растворителя достигнет верхнего края сорбента. Колонка готова к работе.

### *2.5.6. Проверка хроматографического поведения флутриафола на колонке с силикагелем*

В подготовленную колонку пипеткой вносят 1 см<sup>3</sup> стандартного раствора флутриафола в гексане и дают впитаться. После этого в колонку вносят 10 см<sup>3</sup> смеси гексан : ацетон 60:40), элюат отбрасывают. Флутриафол элюируют 40 см<sup>3</sup> смеси гексан : ацетон (15:85 ), отбирая фракции по 5 см<sup>3</sup>, упаривают досуха, остаток растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетона и хроматографируют. Фракции, содержащие флутриафол, объединяют, выпаривают досуха, остаток растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетона и хроматографируют. Рассчитывают содержание флутриафола в элюате, определяя его полностью извлечения из колонки и необходимый для этого объем элюента.

Примечание: профиль вымывания флутриафола может изменяться при использовании силикагеля новой партии или другой марки.

### *2.5.7. Подготовка приборов и средств измерения*

Установка и подготовка всех приборов и средств измерения проводится в соответствии с требованиями технической документации.

## **2.6. Проведение определения**

### *2.6.1. Экстракция и очистка экстрактов*

2.6.1.1. Семена рапса. Навеску раздавленных в фарфоровой ступке семян (20 г) помещают в коническую колбу объемом 250 см<sup>3</sup>, смачивают 50 см<sup>3</sup> теплой дистиллированной воды и оставляют на 30 мин для набухания. Затем добавляют 100 см<sup>3</sup> ацетона и экстрагируют флутриафол в ультразвуковой ванне в течение 15 мин. Экстракт фильтруют че-

рез фильтр "белая лента" на воронке Бюхнера. Экстракцию повторяют дважды. Объединенный фильтрат переносят в делительную воронку объемом 500 см<sup>3</sup>, добавляют 30 см<sup>3</sup> гексана и встряхивают в течение 2-3 мин. После полного разделения фаз нижний водно-ацетоновый слой собирают, при этом эмульсию пограничного слоя разбивают непосредственно перед тем, как предстоит отбор эмульсионного слоя, внесением в него очень малого количества хлористого натрия. Оставшийся в делительной воронке гексановый слой промывают дважды 50 см<sup>3</sup> водного ацетона (50:50), который собирают. Объединенный водно-ацетоновый экстракт упаривают на роторном испарителе при температуре не выше 40<sup>o</sup>С до объема 150-180 см<sup>3</sup> и переносят в делительную воронку. Флутриафол переэкстрагируют в хлористый метилен трижды порциями по 50 мл, встряхивая делительную воронку в течение 2-х минут. Нижний органический слой собирают, фильтруя через слой безводного сульфата натрия, и выпаривают досуха на роторном испарителе. Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> ацетона и дальнейшую очистку проводят на колонке с силикагелем (п. 2.6.2).

2.6.1.2. Масло рапса. 20 г масла помещают в делительную воронку объемом 500 см<sup>3</sup>, добавляют 100 см<sup>3</sup> смеси гексан : ацетон в соотношении 2 : 1 и осторожно круговыми движениями перемешивают в течение 2-3 минут. Затем добавляют 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и встряхивают воронку в течение двух минут, происходит разделение слоев и перераспределение флутриафола в водно-ацетоновый слой, который собирают. К гексановому слою в делительной воронке добавляют 50 см<sup>3</sup> водного ацетона (50:50), интенсивно встряхивают и после полного разделения фаз собирают водно-ацетоновый слой. Промывку гексанового слоя повторяют. Собранный водно-ацетоновый экстракт упаривают на роторном испарителе при температуре не выше 40<sup>o</sup>С до объема 120-150 см<sup>3</sup> и переносят в чистую делительную воронку. Флутриафол переэкстрагируют в хлористый метилен трижды порциями по 50 см<sup>3</sup>. Органический слой фильтруют через безводный сульфат натрия и выпаривают досуха на роторном испарителе. Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> смеси гексан-ацетон (90:10) и дальнейшую очистку проводят на колонке с силикагелем (п.2.6.2).

#### 2.6.2. Очистка экстрактов на колонке с силикагелем

Растворенный в 2 см<sup>3</sup> смеси гексан-ацетон (90:10) сухой остаток пипеткой количественно переносят в хроматографическую колонку,

колбочку ополаскивают еще 1-2 см<sup>3</sup> той же смеси и вносят в колонку, после чего открывают кран и дают раствору впитаться в сорбент. Затем в колонку вносят 10 см<sup>3</sup> смеси гексан - ацетон в соотношении 60:40, элюат отбрасывают. Флутриафол элюируют 15 см<sup>3</sup> смеси гексан: ацетон в соотношении 15 : 85, элюат собирают и упаривают досуха. Сухой остаток растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетона и хроматографируют.

### 2.6.3. Условия хроматографирования

Газовый хроматограф «Цвет-550М» с ТИД или аналогичный. Колонка стеклянная 1 м х 3 мм, заполненная хроматоном N-Super (0.125-0.160 мм) с 5% SE-30.

Температура колонки 220<sup>0</sup>С, испарителя 240<sup>0</sup>С, детектора 380<sup>0</sup>С.

Скорость газа-носителя (азот) через колонку 35 см<sup>3</sup>/мин.

Расход водорода 17 см<sup>3</sup>/мин.

Расход воздуха 200 см<sup>3</sup>/мин.

Объем вводимой пробы 2 мм<sup>3</sup>. Время удерживания флутриафола 2.40 мин ±0.05 мин.

### 2.6.4. Обработка результатов анализа

Количественное определение проводят методом абсолютной калибровки, содержание флутриафола в пробе (X, мг/кг) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{H_2 \cdot C \cdot V}{H_1 \cdot P},$$

где H<sub>1</sub> – высота (площадь) пика флутриафола в стандартном растворе, мм;

H<sub>2</sub> – высота (площадь) пика флутриафола в анализируемой пробе, мм;

V – объём экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>;

P – навеска анализируемого образца, г;

C – концентрация флутриафола в стандартном растворе, мкг/см<sup>3</sup>.

Содержание остаточных количеств флутриафола в анализируемом образце вычисляют как среднее из 2-х параллельных определений.

Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор флутриафола 100 мкг/см<sup>3</sup>, разбавляют.

### 3. Проверка приемлемости результатов параллельных определений

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предела повторяемости(1):

$$\frac{2 \cdot |X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq r \quad (1)$$

где  $X_1, X_2$  – результаты параллельных определений, мг/кг;

$r$  – значение предела повторяемости ( $r = 2.8\sigma_r$ ).

При невыполнении условия (1) выясняют причины превышения предела повторяемости, устраняют их и вновь выполняют анализ.

### 4. Оформление результатов

Результат анализа представляют в виде:

$$(\bar{X} \pm \Delta) \text{ мг/кг при вероятности } P=0.95,$$

где  $\bar{X}$  – среднее арифметическое результатов определений, признанных приемлемыми, мг/кг;

$\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/кг;

$$\Delta = \delta \cdot X / 100,$$

$\delta$  – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций), %.

В случае, если содержание компонента менее нижней границы диапазона определяемых концентраций, результат анализа представляют в виде:

"содержание вещества в пробе «менее нижней границы определения» (например: менее 0.025 мг/кг\*, где \*-0.025 мг/кг – предел обнаружения в семенах и масле рапса).

### 5. Контроль качества результатов измерений

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений осуществляется в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-1-6-2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

5.1. Стабильность результатов измерений контролируют перед проведением измерений, анализируя один из градуировочных растворов.

5.2. Плановый внутрилабораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится с применением метода добавок.

Величина добавки  $C_d$  должна удовлетворять условию:

$$C_d = \Delta_{n,X} + \Delta_{n,X}' ,$$

где  $\pm \Delta_{n,X}$  ( $\pm \Delta_{n,X}'$ ) – характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце (расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой, соответственно), мг/кг; при этом:

$$\Delta_n = \pm 0.84 \Delta ,$$

где  $\Delta$  – граница абсолютной погрешности, мг/кг:

$$\Delta = \delta * X / 100,$$

$\delta$  – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций), %.

Результат контроля процедуры  $K_k$  рассчитывают по формуле:

$$K_k = X' - X - C_d ,$$

где  $X'$ ,  $X$ ,  $C_d$  – среднее арифметическое результатов параллельных определений (признанных приемлемыми по п.4) содержания компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки, соответственно, мг/кг.

Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{n,X}^2 + \Delta_{n,X}'^2}$$

Проводят сопоставление результата контроля процедуры ( $K_k$ ) с нормативом контроля ( $K$ ).

Если результат контроля процедуры удовлетворяет условию

$$|K_k| \leq K, \quad (2)$$

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (2) процедуру контроля повторяют. При повторном невыполнении условия (2) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры к их устранению.

5.3. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости:

Расхождение между результатами измерений, выполненных в двух разных лабораториях, не должно превышать предела воспроизводимости (R):

$$\frac{2 \cdot |X_1 - X_2| \cdot 100}{(X_1 + X_2)} \leq R, \quad (3)$$

где  $X_1, X_2$  – результаты измерений в двух разных лабораториях, мг/кг;

R – предел воспроизводимости (в соответствии с диапазоном концентраций), %.

## 6. Требования техники безопасности

При проведении работы необходимо соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими, легковоспламеняющимися веществами (ГОСТ 12.1005-88).

При выполнении измерений с использованием газового хроматографа и работе с электроустановками соблюдать правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019-79 и инструкциями по эксплуатации приборов.

Помещение лаборатории должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004-91.

## 7. Требования к квалификации оператора

Измерения в соответствии с настоящей методикой может выполнять специалист-химик, имеющий опыт работы методом газожидкостной хроматографии, ознакомленный с руководством по эксплуатации хроматографа, освоивший данную методику и подтвердивший экспериментально соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п.5.

## **8. Разработчики**

Долженко В.И., Цибульская И.А., Карпова Л.М.

Всероссийский научно-исследовательский институт защиты растений, Санкт-Петербург.