ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМИ, БОЛЕЗНЯМИ РАСТЕНИИ И СОРНЯКАМИ

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

Часть 17-я

Данные методики апробированы и рекомендованы в качестве официальных Группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬЕН С ВРЕДИТЕЛИМИ, БОЛЕЗНИМИ РАСТЕНИЙ И СОРЕЖКАМИ

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

Часть 17-я

Данные методики апробированы и рекомендованы в качестве официальных Группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

Настоящие методические указания предназначены для санитарноапидемпологических станций и научно-исследовательских учреждений Имнядрава СССР, а также ветеринарных, агрохимических, контрольнотоксикологических лабораторий Агропрома. СССР и лабораторий других министерств и ведомств, занимающихся анализом остаточных количеств пестицидов и биопрепаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

Срок действия временных методических указаний устанавливается до утверждения гигиенических регламентов.

Методические указания апробировани и рекомендовани в качестве официальных Группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками Госагропрома СССР

Методические указания согласовани и одобрены отделом перспективного планирования санапидслужбы ИМПиТМ им. Маршиновского Б.И. и Лабораторным советом при Главном санитарно-эпидемиологическом управлении Минэдрава СССР.

PEJLAIGIMOHHAT KOJLJETVA

Л.Г.Александрова, Д.Б.Гиренкс, А.А.Калинина (зам.председатель), К.А.Клисенко (председатель), Г.И.Короткова, М.В.Письменная, Г.А.Хохолькова, В.Е.Кривенчук.

"YTBEPKILAO"

Заместитель Главного Государственного санитарного врача СССР

А.И.ЗАИЧЕНКО

"I2" апреля I985 г. №325I-85

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ ТИДРАЗИДА МАЛЕИНОВОЙ КИСЛОТЫ В ТАБАКЕ КОЛОРИМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОЛОМ

І. Краткая характеристика препарата

Гидразид малеиновой кислотн (ГМК, малеингидразид, МН-30, МГ, регулокс) - 3-Оксипиридазон-6 - белое кристаллическое вещество.

3 -Оксипиридазон-6

Эмпирическая формула $C_4H_4O_2N_2$

Молекулярная масса II2,03

Температура плавления 296-298⁰C

Растворимость в воде при 25° С 0,6%, в диметилформамиде 2,4%, растворимость в I л воды: натриевой соли 200 г, калиевой соли 400 г. диэтиламиновой соли 700 г.

B CCCP MILY B Tadake 8.0 Mr/kr

В зависимости от концентрации применяется для борьбы с заразихой и для пасынкования табака. Выпускается в виде натриевой, калиевой и диэтиламиновой соли ГМК.

- 2. Методика определения ГМК в табаке колориметрическим методом.
- 2.1. Основные положения.
- 2.І.І. Принцип метода.

Методика основана на измерении оптической плотности продукта взаимодействия сернокислого гидразина с п-диметиламинобензальдегидом при длине волны 455 нм после восстановления малеинового
гидразида до янтарного гидразида, который затем гидролизуется,
отгонки освобожденного гидразина в раствор серной кислоти, очистки дистиллята активированным углем и концентрирования.

2.1.2. Метрологическая характеристика метода.

Метод характеризуется среднеквадратичной ошибкой определения 3.18 - 5.14 мкг (P=0.95; n=24).

Минимально определяемое количество IMK с вероятностью P = 0.95 равно 3,48 мкг.

2.2. Реактивы и материалы.

Диметиламинобензальдегид-пара (п-ДМАБА), ТУ 6-09-3272-77, I,5 %-ный раствор в I Н серной кислоте. Реактив устойчив в течение месяца при хранении в темноте, в противном случае его необходимо готовить ежедневно.

Предварительно п-ДМАБА очищают по следующей схеме:

20 г п-ДМАБА растворяют в I50 мл этанола, добавляют 4 г активированного угля, п-ремешивают в течение 5 мин. и фильтруют под
вакуумом через воронку Бюхнера. К фильтрату постепенно при перемешивании добавляют 200 мл холодной (0°C) дистиллированной воды и
выпавшие белие кристаллы отфильтровывают под вакуумом, промывают
50 мл холодной воды и сушат в вакуум-эксикаторе над концентрированной
серной кислотой. Хранят реактив в темной склянке в ващищенном от
света месте.

Железо двухлористое хч, ГОСТ 4149-74

Цинк металлический кч. ГОСТ 989-72

Натр едили хч. ГОСТ 4328-77, 50 %-ный раствор

Активированный уголь марки ОУ-А. Уголь предварительно эчищают следующим образом: к 20С г активированного угля приливают I л водного раствора соляной кислоты (I:9), смесь нагревают до кипения и фильтруют под вакуумом через бумажный фильтр. Уголь на фильтре промывают дистиллированной водой до нейтральной реакции по индикаторной бумаге и сущат в сущильном шкафу при IIO^OC в течение 5 часов при перемешивании.

Кристаллический гидразид малеиновой кислоты.

Для приготовления стандартных растворов ГМК в мерной колбе на 500 мл растворяют 100 мг ГМК в 50 мл воды, содержащей 0,4 г едкого натра. Раствор доводят до метки дистиллированной водой. В мерные колбы на 200 мл отбирают по 10, 20, 30, 40 мл этого раствора и доводят до метки водой. Эти растворы содержат соответственно 10, 20, 30, 40 мкг ГМК в 1 мл раствора.

Соляная кислота хч. ГОСТ 7118-77

Серная кислота хч. ГОСТ 4204-77. І Н раствор

Этиловый спирт ректификат, ТУ 6-09-1710-77

Ацетон хч. ТУ 6-09-3513-75

Универсальная индикаторная бумага, ТУ 6-09-II8I-7I

Калий авотнокислый ч, ГОСТ 4217-77

Натрий азотнокислый ч. ГОСТ 4432-77

Натрий авотистокислый ч. ГОСТ 4398-77

Солевая баня приготавливается из 7 % нитрата натрия, 40 % нитрита натрия, 53 % нитрата калия (температура плавления 142° C).

2.3. Приборы, аппаратура и посуда.

Спектрофотометр СФ-16 или другой марки, позволяющий проводить измерения в видимой области спектра.

Установка для перегонки с водяным паром

Колон плоскодонные на 250, 500, 2000 мл, ГОСТ 10394-72

Стаканы химические на 250 мл, ГОСТ 10394-72

Термометр ртутный на 200°С. ГОСТ 16590-71

Менэурки на IOO мл. ГОСТ I770-73

Цилиндр мерный на 100, 250, 1000 мл, ГОСТ 1770-74

Колон мерные на 25, 50, IOO, 200, и 500 мл, ГОСТ 1770-74

Пипетки на 10 мл. I мл. ГОСТ 20292-74

Колоа Бунзена ГОСТ 6514-75

Воронка Бихнера ГОСТ 9147-73

Воронки химические Ø 35, 75 мм ГОСТ 8613-75

Электроплитки ПЭК-800/3, ТУ 92-208-74

Колон длинногорлые круглодонные со шлифом на 500 мл, ГОСТ 10394-72

Насадка склянки для промывания газов CH2-50 ГОСТ 10378-73

Ротационный вакуум-испаритель ИР-ІМ, ТУ 25-ІІ-917-74

Фильтры бумажные с синей полосой, ТУ 6-60-1678-77

Колон круглодонные со шлифом на 100 мл, ГОСТ 10394-72

Баня водяная ТУ £4-I -2450-76

2.4. Подготовка к определению.

2.4.1. Построение калибровочного графика.

Способ построения калибровочного графика зависит от наличия необработанного (контрольного) образца табака. При отсутствии контрольного образца построение калибровочного графика проводится следующим образом: к 4-5 навескам табака, содержащего на основании предварительных определений наименьшее количество ГМК, приливают соответственно по I мл раствора содержащего 10, 20, 30,

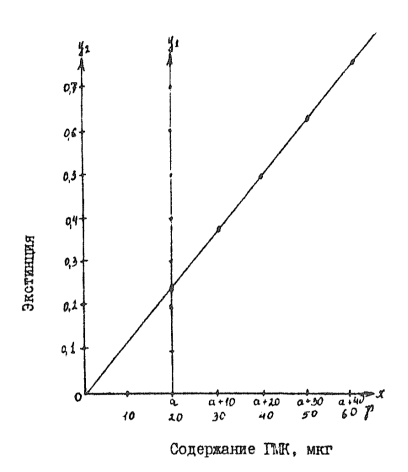


Рис. І. КАЛИБРОВОЧНЫЙ ГРАФИК ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ІМК

40 мкг ГМК. Навески табака с добавками ГМК, а также без добавки анализируют по методике описанной в п.2.5. На основании полученных данных в координатах У_ТаХ строят экспериментальный калибровочный график. После экстраполяции его до пересечения с продолжением оси абщисе получают рабочий график в координатах У₂ОХ. Отрезок Оа разбивают в том же масштабе, что и ось аХ. При наличии контрольного образца табака калибровочный график строят в координатах У₂ОХ (рис. I)

2.4.2. Отбор, хранение и доставка пробы.

Отбор и хранение проб табака производят в соответствии с "Унифицированными правилами отбора проб ...", утвержденными заместителем Главного Государственного санитарного врача СССР А.И.Заиченко за \$ 2051-79 от 21 августа 1979 г.

2.5. Проведение определения.

2.5.І. І г исследуемого образца помещают в дистилляционную колбу установки для перегонки с водяным паром, добавляют 50 мл раствора шелочи и погружают колбу в солевую баню, нагретую до 165°С. Содержимое колби кипятят в течение 10-15 млн, охлаждают 5 млн, добавляют 0,5 г клопида железа, 15 г цинковой стружки и присоединяют колбу к установке для перегонки с водяным паром. Отгонку ведут при температуре солевой бани 175°С. Приемником служит мензурка, содержащая 4 мл 1 Н серной кислоты. Подачу пара регулируют так, чтобы за 20 минут в приемнике собралось 100 мл дистиллята. К полученному дистилляту добавляют 2 г активированного угля, перемешивают одну минуту и фильтруют через складчатый фильтр. Осадок на фильтре промывают водой (5-10кл), выпаривают фильтрат на ротационном вакуум испарителе или влектроплиткедо 6 мл. Охлажденный концентрат количественно переносят в 25 мл мерную колбу, добавляют 6 мл раствора п-ДМАБА, доводят водой до метки, тщательно перемешивают и оставляют в темноте на 20 мин.

экстинции раствора измеряют на спектрофотометре при 455 нм по отношению к раствору содержащему 6 мл раствора п-ДМАБА разбавленного водой до 25 мл. Количество ГМК определяют по калибровочному графику.

2.6. Обработка результатов анализа.

Содержание остаточных количеств ГМК в анализируемой пробе вычисляют как среднее из трех параллельных определений.

Результаты анализа рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{a \cdot 100}{H \cdot (100-B)}$$
, где:

Х - содержание остаточных количеств ГМК в пробе, мг/кг

а - количество ГЪК определенное по калибровочному графику, мкг

Н - навеска табака или вес сгоревшего табака, г

В - влажность табака. %.

3. Требования безопасности.

Необходимо соблюдать правила безопасности при работе с органическими растворителями и токсическими веществами.

Необходимо регулярно проверять дистилляционные колбы, так как из-за использования концентрированного раствора щелочи срок их использования ограничен.

Каждый раз пооле окончания дистилляции необходимо выливать содержимое колбы с остатками цинковой стружки в отдельный ревервуар, а колбу промыть трижды 30%—ным раствором азотной кислоты для полного удаления каустических и цинковых остатков, а затем трижды водой.

4. Методические указания разработаны:

Пискловым В.П., Пережогиной Т.А., Тумасьян Г.И. — Всесованый научно-исследовательский институт табака и махорки им.А.И.Микон-иа (ЕИТИА), г.Краснодар.

OTHABIEHIE

		orp.
	Фосфорорганические пестициди	
I.	Временные методические указания по определению	
	актеллика и базудина в чае с помощью тонкослойной	М
	газожилиостной хроматографии	
	22 мая 1985 г. 143888-85	3
2.	Временные методические указания по определению	
	актеллика в биологическом материале хроматографи-	
	ческими методами (дополнение к %2085-79)	
	21 ноября 1985 г. №4038-85	II
з.	Методические указания по определению дифоса	
	(абата) в продуктах растениеводства методом	
	тонкослойной хроматографии (дополнение к	
	BI350-75 of 22.09.75 r.)	
	22 мая 1985 г. #3886-85	I9
4.	Методические указания по определению примицида	
	в растительном материале и в почве с помощью	
	тонкослойной и газожидкостной хроматографии	
	2I ноября 1985 г. <i>№</i> 4028-85	24
5.	Методические указания по определению сульфидофоса	
	в мясе, молоке в кормах методом тонкослойной	
	хроматогра ймя 3 января 1985 г. %31 98-85	33
6.	Методические указания по определению остаточных	
	количеств хлорофоса в картофале хроматовнаимным	
	методом (дополнение к %3185-85 от 03.01.85 г.)	
	22.05.85 r. 163895-85	39

		cTp.
	Хлорорганические пестициды	
7.	Временные методические указания по определению	
	блазера в воде, почве, сое и зеленых листьях	
	методом хроматографии в тонком слое	
	27 ноября 1984 г. Ж3156-84	43
8.	Временные методические указания по определению	
	дилора в меде методом тонкослойной кроматогра-	
	фии 22 мая 1985 г. 163884-85	5 I
9.	Временные методические указания по хроматогра-	
	фическому определению ДД в воде	
	22 мая I985 г. Ж38 76-85	57
IO.	Временные методические указания по определению	
	модауна в воде и почве газохидкостной кромато-	
	графией 21 ноября 1985 г. №4030-85	60
II.	Методические указания по определению тиодана и	
	продуктов его превращения в воде хроматографи-	
	ческими методами 21 ноября 1985 г. 24035-85	64
12.	Временные методические указания по определению	
	триаллата методом газожидкостной хроматография	
	нинеши энфек и эвроп в в в в в в в в в в в в в в в в в в в	
	2I ноября 1985 г. №4032-85	73
13.	Временные методические указания по определению	
	мотолеми Тех и ТСХ анелога иненильного гормона	
	п-хлорфенилового эфира гераниола в зерие пшеници,	
	почве, воде и зелених листьях	
	12 апреля 1985 г. Ж3254-85	8I

	crp.
14. Временные методическиему указания по определению	
остаточных количеств физилада в свекле методом	
газожицкостной хроматографии	
22 мая 1985 г. Ж3875-85	88
15. Временные методические указания по определению	
регулятора роста растений <u>ЭБС-5</u> в воде, растител	5 -
ном материале методом ТСХ	
21 ноября 1985 г. №4031-85	93
16. Методические указания по определению остаточных	
количеств хлорорганических пестицидов и продукто	В
их разложения (изомера ГХПГ, -изомера ГХПГ,	
гептахлора, альдрина, кельтана, ДДЭ, ДДД, ДДТ)	
в воде хроматографическими методами при совмест-	
ном присутствии и июля 1986 г. №4120-86	99
Азотсодержащие пестициды	
17. Временные методические указания по определению	
ацетала в воде, почве, картофеле, верне и велено	A
массе кукурузы и сои методами ГаХ и ТСХ	
21 ноября 1985 г. 194029-85	II3
18. Методические указания по определению дифенамида	в воде
в воде методом тонкослойной хроматографии	
2I ноября 1985 г. #4033- 85	123
19. Цетодические указания по определению карахола и	
его метаболита бензоилпропиислоты в почве методо	М
газожидкостной кроматографии	
3I июля 1984 г. #3072-84	127

		otp
20.	Временные методические указания по определе-	
	нию дентаграны в растительной продукции,	
	почве и воде ТСХ	
	12.04.85 r. #3253-85	136
ZI.	Методические указания по определению монуро-	
	на и диурона в чае методом газожидкостной	
	хроматография 3 января 1985 г. №3187-85	142
22.	Временные методические указания по определе-	
	нию набу в воде, почве, капусте, сое и	
	веленых листьях методом хроматографии в	
	тонком слое 22 мая 1985 г. №3880-85	I48
23.	Временные методические указания по опреде-	
	линию раундала в воде методом ТСХ (допол-	
	нение и №2434-81)	
	2I ноября 1985 г. №4034—85	I 56
24.	Временные методические указания по определе-	
	нию сонедена в воде, почве и веленой массе	
	сои хроматографическими методами	
	3 января 1985 г. \$3200-85	162
25.	Временные методические указания по определе-	
	нию соналена в маслах подсолнечника, репса	
	и клещевины IXX 22 мая 1985 г. \$3894-85	167
26.	Временные методические указания по определе-	
	нию стомпа методом Тых в табаке	
	12 апреля 1985 г. Ж3252-85	I7I
27.	Методические указания по определению тилта	
	в растениях, почве, воде методом газохидкост-	

		ته
		•
	ной хроматографии	
	3 яныеря 1935 г. № 3190-35	
28.	Методические указания по определению триадимо- фона (байлетона) методом ТСХ в воде 22 мая 1985 г. ж 3892-85	
29.	Методические указания по определению фенмецифома и	
	десмедифама в воде природчых водоемов ТСХ 2I моября 1985 г. № 4036-85	
	Прочие пестициды	
30.	Временные методические указания по определению оста-	
	точных количеств арилона по бензолсульфонамиду в зер-	
	нах хлопка, почве и воде тонкослойной хроматографией 21 ноября 1985г. № 4057-35	
ЗI.	Методические указания по определению гидразида мале-	
	иновой кислоты в табаке колориметрическим методом 12 апреля 1935г. №3251-85	
32.	Методические указания по определению диметилсуль-	
	фоксида и его метаболита диметилсульфона методом	
	газовидкастной хроматографии в сахарной свекле, кар-	
	тофеле и зеленой массе 28 мая 1986 г. № 4119-86	
33.	Временные методические указания по определению	
	остаточных количеств препарата 320-К в зерне и	
	воде тонкослойной хроматографией 22 мая 1985 г. № 3890-85	
34.	Временные методические указания по определению	
	<u>ПРХ-4189 (ГЛИН)</u> в воде, почве, растительном мате-	
	The state of the s	

	Методические указании по определению постицидов в воз	луке
3 5。	Временные методические указания по газохроматогра-	
	фическому измерению концентраций ацетала и его	
	продукта II-хлорметил-2-метил-6-эталхлорацетаналила	
	в воздухе рабочей воны 21 ноября 1985 г. №027-85	230
36.	Временные методические указания по газокроматогра-	
	фическому измерению концентраций прапаративной форми	
	<u>АКТ-80А-84</u> в воздуже рабочей воны	
	2І ноября 1985 г. №025-85	235
37.	Временные методические указания по газохроматогра-	
	фическому измерению концентраций смеси геранилгенса-	
	ноата и геранилоктаноата в воздухе рабочей зони	
	2I ноября I985 г. №024 - 85	239
38:	Временные методические указания по газопроматогра-	
	фическоглу измерению концентрация геранциязовалерната	
	в воздуке рабочей воны 2I ноября 1985 г. Б4026-85	243
39.	Методические указания по газохроматографическому	
	измерению концентраций 2.4-Д в воздухе рабочей зовы	
	I mode 1986 r. \$4122-86	247
40.	Временные методические указания по определению	
	дантала в воздухо рабочей зони газохроматографичес-	
	ими методом 22 мая 1985 г. \$3882-85	254
u.	Методические указания по хроматографическому наме-	
	рению концентрации диметинсульбата в воздухе расо-	
	чей вомы 21 комбря 1985 г. Б4021—85	260

4× 0	временные методические указания по хроматографи-	
	ческому измерению концентраций дозанекса, 3-хдор-4-	•
	метоксианилида, 3-хлор-4-метоксинитробензола в	
	воздуже рабочей зоны 2I ноября 1985 г. 24017-85	266
43.	Временные методические указании по хроматографи-	
	ческому измерению концентраций ивина в воздухе	
	рабочей зоны 1 июля 1986 г. №127-86	275
44.	Методические указания по газохроматографическому	
	намерению концентраций денацида в воздухе рабочей	
	зоны I имя 1986 г. №4125-86	279
45.	Методические указания по хроматографическому	
	измерению концентраций линурона в воздухе рабочей	
	21 ноября 1985 г. №4020-85	284
46.	Временные методические указания по хроматографи-	
	ческому и газохроматограйическому измерению кон-	
	центраций донтрема в воздухе рабочей зоны	
	2І ноября 1985 г. №4016-85	288
47.	Временные методические указания по хроматографи-	
	ческому вамерению концентраций метоксихлора,	
	анизола и хлораля в воздухе рабочей воны	
	21 ноября 1985 г. №4022-85	298
48.	Временные методические указания по фотометричес-	
	кому в хрометографическому намерению концентраций	
	мекала в воздухе рабочей зони	
	22 Mag T985 P. \$388T_85	307

	cTp.
49. Временные методические указания по измерению	
концентрации в воздухе рабочей зоны хромато-	
графическими методами	
22 мая 1965 г. №3887-85	315
50. Методические указания по газохроматографичес-	
кому измерению концентрации пентахлорнитробен-	
вола в воздухе рабочей зоны	
2I ноября I985 г. #404I-85	322
51. Временные методические указания по хроматогра-	
фическому измерению концентрации ресина в	
воздуке рабочей зоны	
I moia 1986 r. 154126-66	327
52. Бременные методические указания по хроматогра-	
фическому измерению концентрации ромуцида в	
воздухе рабочей зоны	
21 ноября 1985 г. №4018-85	33I
53. Методические указания по хроматографическому	
измерению концентраций триадимефона (байлетона)	
в воздухе рабочей зоны	
22 мая 1985 г. 13893—85	335
54. Методические указания по газохроматографичес-	
кому измерению концентраций хостаквика в возду-	
хе рабочей доны І нюля 1986 г. 14124-86	340
55. Методические указания по кроматографическому	
измерению концентрации фозалона в полупродуктов	
его производства <u>бензоксазолона</u> и 3-оксиметил-6-	
хлорбензоксазолона в воздухе рабочей зоны	
2I ноября 1985 г. №4019-85	345

56. Временные методические указания по фотометрическому измерению концентрации препарата **ЭБФ-5** в воздухе рабочей зоны

21 ноября 1985 г. № 4023-85 350

 Методические указания по определению лепидоцида на обработанных им растениях иммунофлюоресцентным методом

22 мая 1985 г. № 3891—85 355