Государственное санитарно-эпидемиологическо нормирование Российской Федерации

41 METOAЫ KOHTPOAR XUMUYECKUE ФАКТОРЫ

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСТАТОЧНЫХ КОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ В ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТАХ, СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННОМ СЫРЬЕ И ОБЪЕКТАХ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

Сборник методических указаний МУК 4.1.1025—1026—01 МУК 4.1.1130—1152—02 МУК 4.1.1154—1165—02

Выпуск 1

MOCKBA 2004

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды

Сборник методических указаний

МУК 4.1.1025—1026—01; МУК 4.1.1130—02—4.1.1152—02; МУК 4.1.1154—02—4.1.1165—02

Выпуск 1

ББК 51 23

060

Обо Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний.—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава Росси, 2004.—352 с.

ISBN 5-7508-0491-7

- 1. Сборник подготовлен: Федеральным научным центром гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана (чл.-корр. РАМН, проф. В. Н. Ракитский, проф. Т. В. Юдина); Московской сельскохозяйственной академией им. К. А. Тимирязева (проф. В. А. Калинин, к. хим. н. Довгилевич А. В.); Всероссийским НИИ фитопатологии (А. М. Макеев и др.); Всероссийским НИИ защиты растений (В. И. Долженко и др.); Санкт-Петербургским НИИ лесного хозяйства (Маслаков С. Е., Л. В. Григорьева и др.), при участии Департамента госсанэпиднадзора Минздрава России (А. П. Веселов).
- 2. Методические указания рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Минздраве России.
- 3. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации, академиком РАМН Г. Г. Онишенко.
 - 4. Введены впервые.

ББК 51.23

ISBN 5-7508-0491-7

- © Минздрав России, 2004
- © Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2004

Содержание

| Измерение концентраций Ципродинила в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1025—01 | 5 |
|--|-----|
| Определение остаточных количеств Ципродинила в воде, почве, яблоках, грушах и косточковых методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1026—01 | 13 |
| Определение остаточных количеств Ацетамиприда в воде, почве, огурцах, томатах, клубнях и ботве картофеля, зерне и соломе пшеницы и в кормовом | |
| разнотравье методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1130—02 | 22 |
| Измерение концентрации Ацетамиприда в воздухе рабочей зоны методом | |
| высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1131—02 | 36 |
| Определение остаточных количеств 2,4-Д в воде, зерне, соломе зерновых культур и зерне кукурузы методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1132—02 | 42 |
| Определение остаточных количеств этилгексилового эфира 2,4-Д в воде методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1133—02 | 52 |
| Измерение концентраций этилгексилового эфира 2,4-Д в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1134—02 | 57 |
| Определение остаточных количеств карфентразон-этила в воде и его метаболита карфентразона в воде, почве, зерне и соломе зерновых колосовых культур | |
| методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1135—02 | 64 |
| Измерение концентраций карфентразон-этила методом газожидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1136—02 | 76 |
| Определение остаточных количеств Квизалофоп-П-тефурила по его основному метаболиту квизалофоп-свободной кислоте в воде, почве, в семенах и масле льна, | |
| сои, подсолнечника и в соломке льна методом газожидкостной хроматографии МУК 4.1.1137—02 | 82 |
| Определение остаточных количеств Квизалофоп-П-тефурила и его метаболитов в клубнях картофеля, ботве и корнеплодах сахарной и столовой свеклы, моркови и | |
| луке методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1138—02 Измерение концентраций Квизалофоп-П-тефурила в воздухе рабочей зоны | 100 |
| ' and the same and | 111 |
| Определение остаточных количеств Люфенурона в воде, почве, яблоках и клубнях картофеля методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: | |
| MYK 4.1.1140—02 | 118 |
| Измерение концентраций Люфенурона в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1141—02 | 128 |
| Определение остаточных количеств Тиаметоксама и его метаболита (ЦГА | |
| 322704) в воде, почве, картофеле, зерне и соломе зерновых колосовых культур, | |
| яблоках, огурцах, томатах, перце, баклажанах, горохе и сахарной свекле методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1142—02 | 134 |
| Измерение концентраций Тиаметоксама методом высокоэффективной | 134 |
| жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе: МУК 4.1.1143—02 | 148 |
| Определение остаточных количеств Трифлусульфурон-метила в воде, почве, | |
| ботве и корнеплодах сахарной свеклы методом высокоэффективной жидкостной кроматографии: МУК 4.1.1144—02 | 155 |
| Измерение концентраций Трифлусульфурон-метила в воздухе рабочей зоны | |
| методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1145—02 | 166 |

| Определение остаточных количеств Фамоксадона в воде, почве, клубнях | |
|---|-------------|
| картофеля, зеленой массе, соломе и зерне зерновых колосовых культур методом | |
| высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.114602 | 174 |
| Измерение концентраций Фамоксадона (ДРХ-ЈЕ 874) в воздухе рабочей зоны и | |
| атмосферном воздухе методом высокоэффективной жидкостной хроматографии | |
| MYK 4.1.1147—02 | 186 |
| Определение остаточных количеств Флудиоксонила в воде почве зеленой массе | |
| растений, клубнях картофеля, зерне и соломе хлебных злаков зерне кукурузы | |
| семенах и масле подсолнечника методом высокоэффективной жидкостной | |
| хроматографии: МУК 4.1.1148—02 | 194 |
| Определение остаточных количеств Цимоксанила в воде, почве, зеленой массе | |
| растений, клубнях картофеля, ягодах винограда, плодах огурца | |
| хроматографическими методами: МУК 4.1.114902 | 212 |
| Измерение концентраций Цимоксанила методом тонкослойной хроматографии в | |
| воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1150—02 | 225 |
| Определение остаточных количеств Циперметрина в шампиньонах методом | |
| газожидкостной уроматографии: МУК 4.1.1151—02 | 232 |
| Измерение концентраций Этоксилата изодецилового спирта (ТРЕНДА 90) в | |
| воздухе рабочей зоны спектрофотометрическим методом: МУК 4.1.1152—02 | 238 |
| Газохроматографическое измерение массовой концентрации Ацетохлора в | |
| атмосферном воздухе: МУК 4.1.1154—02 | 244 |
| Измерение концентраций Ацифлуорфена в воздухе рабочей зоны | |
| хроматографическими методами: МУК 4.1.115502 | 254 |
| Измерение концентраций бенсульфурон-метила в воздухе рабочей зоны и | |
| атмосферном воздухе населенных мест методами газожидкостной и | |
| высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1156—02 | 267 |
| Измерение концентрации бета-цифлутрина в воздухе рабочей зоны методом | |
| газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1157—02 | 275 |
| Измерение концентрации Бромоксинил октаноата в воздухе рабочей зоны | |
| методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1158—02 | 2 82 |
| Измерение концентраций Бромуконазола в воздухе рабочей зоны методом | |
| газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.115902 | 289 |
| Измерение концентраций Диметипина в воздухе рабочей зоны методом | |
| газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1160—02 | 296 |
| Измерение массовой концентрации Карбендазима в воздухе рабочей зоны | |
| методами газожидкостной и высокоэффективной жидкостной хроматографии: | |
| MYK 4.1.1161—02 | 303 |
| Измерение массовой концентрации Карбофурана в воздухе рабочей зоны методом | |
| высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1162—02 | 316 |
| Измерение концентраций Метосулама в воздухе рабочей зоны методом | |
| газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1163—02 | 326 |
| Измерение концентраций Прохлораза в воздухе рабочей зоны методами | |
| газожидкостной и высокоэффективной жидкостной хроматографии: | |
| МУК 4.1.1164—02 | 334 |
| Измерение массовой концентрации тетраконазола методом газожидкостной | |
| хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1165—02 | 343 |
| · · | |

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный врач Российской Федерации, Первый заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации

Г. Г. Онищенко

Дата введения: 1 января 2003 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Измерение массовой концентрации Карбофурана в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии

Методические указания МУК 4.1.1162—02

Настоящие методические указания устанавливают методику количественного химического анализа воздуха рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения в нем массовой концентрации карбофурана в диапазоне 0,02—0,2 мг/м³.

Карбофуран - действующее вещество препаратов:

ХИНУФУР, ВС (436 г/л), фирма производитель Агро-Кеми КФТ, Венгрия;

ФУРАДАН, ТПС 350г/кг, фирма производитель ФМС и Европа НВ, США;

2,3-дигидро-2,2-диметилбензофуран-7-илметилкарбамат (IUPAC)

C₁₂H₁₅NO₃ M. m. 221,3

Белое кристаллическое вещество со слабым запахом фенола. Температура плавления 150—152 °C. Давление паров при 33 °C: 2,7 мПа. Растворимость в органических растворителях при 25 °C (г/кг): 1-метил-2-пирролидон — 300; диметилформамид — 270; диметилсульфоксид — 250; ацетон — 150; ацетонитрил — 140; дихлорметан — 120; циклогекса-

нон — 90; бензол, этанол — 40. Растворимость в воде при 25 °C — 351 мг/дм^3 .

Карбофуран стабилен в водных растворах при рН 3; с увеличением рН его стабильность уменьшается: период полураспада при рН 5-28 дней, при рН 7-21 день, при рН 9-0.9 дня.

Агрегатное состояние в воздухе рабочей зоны – пары и аэрозоль.

Краткая токсикологическая характеристика

Острая пероральная токсичность (LD₅₀) для крыс -9,17 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD₅₀) для крыс $>10\,700$ мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LK₅₀) для крыс -75 мг/м³.

Область применения

Карбофуран – системный инсектицид и акарицид широкого спектра действия, рекомендуемый против почвообитающих и листогрызущих (членистоногих) вредителей, а также для протравливания семян.

ПДК в воздухе рабочей зоны -0.05 мг/м^3 .

1. Погрешность измерений

Методика обеспечивает выполнение измерений с погрешностью, не превышающей \pm 18 %, при доверительной вероятности 0,95.

2. Метод измерения

Измерения концентраций Карбофурана выполняют методом высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) на обращенной фазе с ультрафиолетовым детектором с использованием жидкостного хроматографа.

Концентрирование Карбофурана из воздуха осуществляют на активированный уголь, экстракцию с активированного угля проводят смесью хлороформа с диэтиловым эфиром (соотношение 2: 1, по объему).

Нижний предел измерения в анализируемом объеме пробы -2 нг. Определению не мешают компоненты препаративной формы.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1. Средства измерений

Жидкостный хроматограф Perkin-Elmer (США) с ультрафиолетовым детектором или другой с аналогичными или улучшенными характеристиками

№ Госреестра 15945—97

| Микроколоночный жидкостный хроматограф | Микроколоно | чный жидкостны | й хроматограф |
|--|-------------|----------------|---------------|
|--|-------------|----------------|---------------|

| ТУ 25-7405.0009—89 |
|--------------------|
| ΓΟCT 2410480E |
| ТУ 25-11-1414—78 |
| ТУ 2504-179775 |
| |
| ТУ 215—73Е |
| ГОСТ 1770—74Е |
| ГОСТ 20292—74Е |
| |

Допускается использование средств измерения с аналогичными ил лучшими характеристиками.

3.2. Реактивы

| Карбофуран с содержанием д. в. 97,0 % Ацетонитрил для хроматографии, хч | ТУ 6-09-4326—76 |
|--|-----------------|
| Вода бидистиллированная или | |
| деионизированная | |
| Уголь активированный, марки БАУ или КСТ | ΓΟCT 611—752 |
| Хлороформ, хч | ТУ 6-09-4263—76 |
| Этиловый спирт | ГОСТ 596467 |
| Эфир диэтиловый (для наркоза, | |
| Фармакопея СССР) | ГОСТ 626574 |

3.3. Вспомогательные устройтва

| Воронки химические, конусные, | |
|--|----------------|
| диаметром 34—40 мм | ΓΟCT 25336—82E |
| Воронка Бюхнера, диаметром 20 мм | ГОСТ 9147—80E |
| Колба Бунзена | ΓΟCT 25336—82E |
| Колбы грушевидные со шлифом, | |
| вместимостью 100 см ³ | ГОСТ 10394—72 |
| Насос водоструйный | ΓΟCT 10696—75 |
| Пробирки центрифужные | ΓΟCT 25336—82E |
| Пробирки колориметрические плоскодонные | |
| с притертой пробкой, высотой 150 мм и | |
| внутренним диаметром 15 мм | ΓOCT10515—75 |
| Ротационный вакуумный испаритель ИР-1М | ТУ 25-11-91776 |
| или ротационный вакуумный испаритель В-169 | |
| фирмы Buchi, Швейцария | |
| Холодильник водяной, обратный | ΓΟCT 973770 |
| | |

Колонка хроматографическая аналитическая, длиной 64 мм, внутренним диаметром 2 мм. заполненная Сепароном С 18, зернением 5 мкм ТУ 25-7405.003—86 Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа, вместимостью 50 мкл Установка для перегонки растворителей при атмосферном давлении Груша резиновая Стеклянные палочки Эксикатор

ГОСТ 25336-82 E

Допускается применение другого оборудования и хроматографических колонок с аналогичными техническими характеристиками, обеспечивающими аналогичное разделение.

4. Требования безопасности

- 4.1. При работе с реактивами соблюдать требования безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими, легковоспламеняющимися веществами по ГОСТ 12.1005—88.
- 4.2. При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа соблюдают правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019-79 и инструкцией по эксплуатации прибора.

5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускают лиц, имеющих квалификацию не ниже инженера-химика, с опытом работы на жидкостном хроматографе.

6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят в нормальных условиях согласно ГОСТ 15150-69 при температуре воздуха (20 ± 10) °C, атмосферном давлении 630—800 мм рт. ст. и влажности не более 80 %.
- выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

7. Подготовка к выполнению измерений

Перед выполнением измерений проводят очистку ацетонитрила, подготовку подвижной фазы для ВЭЖХ, приготовление растворов, подготовку трубок с активированным углем, кондиционирование хроматографических колонок, установление градуировочной характеристики, отбор проб.

7.1. Очистка ацетонитрила

Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора не менее 1 часа, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия.

7.2. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ

7.2.1. Подвижная фаза № 1 для ВЭЖХ

В мерную колбу вместимостью 1 000 см³ помещают 650 см³ ацетонитрила, доводят объем до метки дистиллированной водой, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

7.2.2. Подвижная фаза № 2 для ВЭЖХ

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 50 см³ ацетонитрила, доводят объем до метки дистиллированной водой, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

7.3. Приготовление растворов

7.3.1. Исходный раствор карбофурана для градуировки (концентрация 1 мг/см³)

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 0,1 г карбофурана, растворяют в 50—70 см³ ацетонитрила, доводят ацетонитрилом до метки, тщательно перемешивают. Раствор хранится в холодильнике в течение месяца.

7.3.2. Раствор № 1 карбофурана для градуировки (концентрация 10 мкг/см³)

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 1 см³ исходного стандартного раствора карбофурана с концентрацией 1 мг/см³ (п. 7.3.1), разбавляют ацетонитрилом до метки. Раствор хранится в холодильнике в течение месяца.

7.3.3. Рабочие растворы №№ 2—7 карбофурана для градуировки (концентрация 0, I—2,0 мкг/см³)

В 5 мерных колб вместимостью 100 см³ помещают по 1,0; 2,0; 3,0; 5,0 и 10 см³ стандартного раствора № 1 с концентрацией 10 мкг/см³ (п. 7.3.2), доводят до метки подвижной фазой № 1 (п. 7.2.1), тщательно

перемешивают, получают рабочие растворы №№ 2—6 с концентрацией карбофурана 0,1;0,2;0,3;0,5 и 1,0 мкг/см³, соответственно.

Раствор № 7 с концентрацией 2,0 мкг/см³ готовят аналогично, используя мерную колбу вместимостью 50 см³ и 10 см³ раствора № 1. Растворы хранятся в холодильнике не более 3 дней.

7.3.4. Рабочие растворы №№ 8—12 карбофурана для градуировки (концентрация 1,0—40 мкг/см³)

В 3 мерные колбы вместимостью 100 см³ помещают по 1,0; 2,0 и 4,0 см³ исходного стандартного раствора с концентрацией 1,0 мг/см³ (п.7.3.1), доводят до метки подвижной фазой № 2 (п. 7.2.2), тщательно перемешивают, получают рабочие растворы №№ 8—10 с концентрацией карбофурана 10, 20 и 40 мкг/см³, соответственно.

Растворы №№ 11—12 с концентрацией 2,0 и 3,75 мкг/см³ готовят из раствора № 9 (концентрация 20 мкг/см³) разбавлением подвижной фазой № 2 (п. 7.2.2), используя мерные колбы вместимостью 50 см³ и 5,0 и 9,38 см³ раствора № 9.

Растворы хранятся в холодильнике не более 3 дней.

7.4. Подготовка трубок с активированным углем

В U-образную стеклянную трубку помещают 0,5 г активированного угля, с двух концов уплотняют тампонами из стекловаты.

Заполненные U-образные трубки активируют путем постепенного нагревания в муфельной печи до 350—400 °C, выдерживания при этой температуре в течение 10—15 минут. Допустимо хранение активированных трубок, закрытых заглушками, в вакуумном эксикаторе не более 3 суток перед отбором проб.

7.5. Отбор проб

Отбор проб воздуха проводят в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны». При осуществлении измерения по п. 7.7.1 в течение 15 мин последовательно отбирают 3 пробы, для чего воздух аспирируют в течение 5 мин с объемным расходом 2—3 дм³/мин через стеклянную U-образную трубку, заполненную активированным углем.

При измерении по п. 7.7.2 отбирается одна проба в течение 15 минут с объемным расходом аспирируемого воздуха 3 дм³/мин.

Для измерения концентрации карбофурана на уровне 0,5 ПДК воздуха рабочей зоны по п. 7.7.1 необходимо отобрать 8 дм 3 воздуха, по

п. 7.7.2 – 40 дм³ воздуха. Срок хранения отобранных проб, помещенных в полиэтиленовые пакеты, в холодильной камере при 4 °C – 14 дней.

7.6. Кондиционирование хроматографических колонок

Промывают колонку подвижной фазой № 1 или № 2 в течение 30 мин при скорости подачи растворителя 1 см³/мин (измерение по п. 7.7.1) или 100 мм³/мин (измерение по п. 7.7.2) до установления стабильной базовой линии.

7.7. Установление градуировочной характеристики

7.7.1. Метод I (жидкостный хроматограф Perkin-Elmer)

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади пика (отн. единицы) от концентрации карбофурана в растворе (мкг/см³), устанавливают методом абсолютной градуировки по 5 сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из 5 растворов NeNe 2—7, готовят по п. 7.3.3. В инжектор хроматографа вводят по 20 мм³ каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.7.1.1.

При проведении измерений с детектированием при длине волны 220 нм используют растворы для градуировки №№ 2—6, при длине волны 280 нм – растворы №№ 3—7.

7.7.1.1. Условия хроматографирования

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором Perkin-Elmer (США)

Основная неподвжная фаза: Zorbax ODS, зернением 5 мкм колонк стальная длиной 25 см, внутренним диаметром 4,0 мм, содержащая

Температура колонки комнатная

Подвижная фаза ацетонитрил-вода (35:65, по

объему)

Скорость потока элюента 1 мл/мин

Рабочая длина волны 220 (или 280) нм

Чувствительность 0,005 ед. абсорбции на шкалу

 Объем вводимой пробы
 20 мкл

 Время выхода карбофурана
 8,4—8,7 мин

Линейный диапазон детектирования 2—20 нг (при длине волны

220 нм)

Детектирование при длине волны 280 нм используют при наличии в натурных проба воздуха примесей, поглощающих в области 220 нм, время выхода которых совпадает временем выхода карбофурана.

4—40 нг (при длине волны 280 нм)

Альтернативная неподвижная фаза

Колонка стальная длиной 25 см, внутренним диаметром 4,6 мм, содержащая Hipersil ODS, зернением 5 мкм.

Условия хроматографирования те же.

Время выхода карбофурана 9,3—9,6 мин.

Градуировочный график проверяют ежедневно по анализу 1-2 стандартных растворов различной концентрации. Если получаемые результаты отличаются более, чем на \pm 10 % от данных, заложенных на графике, градуировочный график строят заново, используя свежеприготовленные рабочие стандартные растворы.

7.7.2. Метод 2 (жидкостный хроматограф Милихром)

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты пика (мм) от концентрации карбофурана в растворе (мкг/см³), устанавливают методом абсолютной градуировки по 5 сериям растворов для градуировки. Каждую серию, состоящую из 5 растворов №№ 8—12, готовят по п. 7.3.4. В инжектор хроматографа вводят по 10 мм³ каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 7.7.2.1.

7.7.2.1. Условия хроматографирования

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором Милихром (Россия)

Колонка стальная длиной 64 мм, внутренним диаметром 2 мм, заполненная Сепароном С18, зернением 5 мкм

Температура колонки комнатная

Подвижная фаза ацетонитрил-вода (50:50, по

объему)

Скорость потока элюента 100 мкл/мин

Рабочая длина волны 220 нм

Чувствительность 0,4 ед. абсорбции на шкалу

Объем вводимой пробы 10 мкл

Время выхода карбофурана около 4,0 мин Линейный диапазон детектирования 20—400 нг

8. Выполнение измерений

8.1. Подготовка проб к анализу

Активированный уголь и стекловату с отобранной пробой переносят в пробирку с притертой пробкой вместимостью 15 мл, заливают 6—7 мл смеси хлороформа с диэтиловым эфиром (соотношение 2:1, по объему), оставляют на 10 минут, периодически перемешивая. Растворители сливают, фильтруя через стекловату. Сорбент еще дважды обрабатывают новыми порциями смеси растворителей объемом 6—7 мл.

Объединенный экстракт упаривают в грушевидной колбе на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани 40—45 °C почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха, остаток растворяют в 2 мл подвижной фазы № 1 (п. 7.2.1) или в 0,5 мл подвижной фазы № 2 (п. 7.2.2), фильтруют через слой стекловаты, помещенный в конусную химическую воронку и анализируют при условиях хроматографирования, указанных в п.п. 7.7.1.1 или 7.7.2.1.

Пробу вводят в инжектор хроматографа не менее двух раз. Измеряют площадь или высоту пика, при ручной обработке хроматограмм высоты пиков измеряют на хроматограмме с помощью линейки с точностью до 0,5 мм.

Перед анализом испытываемой пробы проводят хроматографирование холостой пробы — экстракта активированного угля из неэкспонированной пробоотборной трубки.

Образцы, дающие пики большие чем стандартный раствор с концентрацией 1,0 (или 2,0) мкг/мл (измерение по п. 7.7.1.1) или 40 мкг/мл, разбавляют подвижной фазой № 1 или № 2 соответственно.

9. Обработка результатов измерений

Массовую концентрацию карбофурана в пробе воздуха рабочей зоны, X, мг/м³, при использовании градуировочного графика рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{CW}{V_{20}}$$
, где

C — концентрация карбофурана в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику в соответствии с величиной площади (или высоты) хроматографического пика, мкг/см³;

W – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см³;

 V_{20} – объем пробы воздуха, отобранного для анализа, приведенного к стандартным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 20 °C), дм³.

$$V_{20} = 0.386 \frac{P}{273 + T} \cdot ut$$
, где

T – температура воздуха при отборе пробы (на входе в аспиратор), °C;

P – атмосферное давление при отборе пробы, мм рт. ст.;

u — расход воздуха при отборе пробы, дм³/мин;

t – длительность отбора пробы, мин.

Примечание: Идентификация и расчет концентрации карбофурана в пробах могут быть проведены с помощью программ обработки хроматографических данных с применением компьютеров, подключенных к хроматографу.

10. Оформление результатов измерений

Результат количественного анализа представляют в виде результата анализа \overline{X} (мг/м³), характеристики погрешности δ , %, P = 0.95

$$(\overline{X} \pm \Delta \text{ мг/м}^3, P = 0.95), где$$

$$\Delta = \frac{\delta \cdot \overline{X}}{100} , \text{ M}\Gamma/\text{M}^3$$

За результат анализа (\overline{X}) принимается среднее арифметическое результатов параллельных определений X_1 и X_2 ($\overline{X} = (X_1 + X_2)/2$), расхождение между которыми не превосходит значений норматива оперативного контроля сходимости d, равного 10 %.

Результат измерений должен оканчиваться тем же десятичным разрядом, что и погрешность.

12. Разработчики

Ракитский В. Н., член-кор. РАМН, проф., Юдина Т. В., Федорова Н. Е., Волкова В. Н. (Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана, г. Мытищи Московской обл.).

Определение остаточных количеств пестицидов в пишевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды

Сборник методических указаний Выпуск 1

Редакторы Акопова Н. Е., Кожока Н. В. Кучурова Л. С., Максакова Е. И. Технические редакторы Климова Г. И., Ломанова Е. В.

Полписано в печать 29.01.04

Формат 60х88/16

Тираж 1500 экз.

Печ. л. 22.0 Заказ 6417

Министерство здравоохранения Российской Федерации 101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати Издательским отделом Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава России 125167, Москва, проезд Аэропорта, 11 Отделение реализации, тел. 198-61-01

Отпечатано в филиале Государственного ордена Октябрьской Революции ордена Трудового Красного Знамени Московского предприятия «Первая Образцовая типография» Министерства Российской Федерации по делам печати, телерадновещания и средств массовых коммуникаций 113114. Москва. Шлюзовая наб., 10, тел.: 235-20-30