

ГОСКОМИССИЯ ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМИ,  
БОЛЕЗНЯМИ РАСТЕНИЙ И СОРНЯКАМИ ПРИ МИНСЕЛЬХОЗЕ СССР

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МИКРОКОЛИЧЕСТВ ПЕСТИ-  
ЦИДОВ В ПРОДУКТАХ ПИТАНИЯ, КОРМАХ И ВНЕШ-  
НЕЙ СРЕДЕ

ЧАСТЬ XII-я

Москва - 1983

ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОМИССИЯ  
ПО ХИМИЧЕСКИМ СРЕДСТВАМ БОРЬБЫ С ВРЕДИТЕЛЯМИ,  
БОЛЕЗНЯМИ РАСТЕНИЙ И СОРНЯКАМИ ПРИ МСХ СССР

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

ЧАСТЬ XIII

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

Настоящие методические указания предназначены для санитарно-эпидемиологических станций и научно-исследовательских учреждений Минздрава СССР, а также ветеринарных, агрохимических, контрольно-токсикологических лабораторий Минсельхоза СССР и лабораторий других Министерств и ведомств, занимающихся анализом остаточных количеств пестицидов и био-препаратов в продуктах питания, кормах и внешней среде.

Срок действия временных методических указаний устанавливается до утверждения гигиенических регламентов.

Методические указания апробированы и рекомендованы в качестве официальных группой экспертов при Госкомиссии по химическим средствам борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками при МСХ СССР. (Председатель группы экспертов - М. А. Клисенко).

Методические указания согласованы и одобрены отделом перспективного планирования санэпидслужбы ИМПТИ им. Маршановского Е.И. и лабораторным советом при Главном санитарно-эпидемиологическом управлении Минздрава СССР.

УТВЕРЖДАЮ  
Заместитель Главного Государственного  
санитарного врача СССР

А.И. Заиченко

22 октября 1981 г.  
№ 2457-81

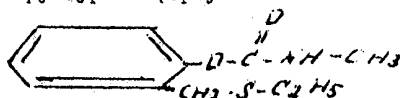
МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
по определению кронетона в воде, почве,  
корнеклубнеплодах и растительном мате-  
риале тонкослойной хроматографией.

### I. Краткая характеристика препарата

I.1. Кронетон

I.2.  $N$  - Метил - 0 - 2 - (Этилтиометил) фенил карбамат

I.3. Структурная формула



Молекулярная масса 225,31

I.4. Хока 1901; Байер, 8548; Этиофенкарб

I.5. Химически чистое вещество - бесцветные кристаллы.

Растворимость в воде - 1,82 г/л, в толуоле, ксилоле, пропа-  
ноле и хлористом метиле до 600 г/л. Выпускается в виде 50%-но-  
го э.к. и 10%-ных гранул. Препарат умеренно опасен для теплокровных  
животных. LD<sub>50</sub> для крыс при оральном введении 608 мг/кг

### 2. Методика определения кронетона

2.1. Основные положения

2.1.1. Принцип метода

Метод основан на экстракции пестицида из анализируемых проб органическим растворителем, очистке экстракта соляной кислотой и хроматографии в тонком слое силикагелена или на пластинках "Си-луфол".

Проявление хроматограммы осуществляется после фоторазложения препарата в течение 10-15 минут облучением УФ-светом. Затем производят опрыскивание проявляющим реагентом. В качестве подвижной фазы применили систему растворителей изооктана-аcetона в соотношении 1:1 (по объему).

Количественное определение производится путем сравнения интенсивности окраски и размера пятен пробы и стандартных растворов.

2.1.2. Метрологическая характеристика метода представлена в таблице.

2.1.3. Избирательность метода.

Метод специфичен, другие препараты в данных условиях хроматографирования определены не мешают.

2.2. Реактивы и растворы.

Хлороформ ТУ 6-09-4263-76

Ацетон, ч.д.а., ГОСТ 2603-79

Н-гексан, х.ч., МРТУ 6-09-2937-66

Изооктан, х.ч., ТУ-09-921-79

Калий иодистый, х.ч., ГОСТ 4232-74

Дифениламин, ч.д.а., МРТУ 46-09-57-62

Нитрат висмута, ч.д.а., ГОСТ 4110-75

Углерод четыреххлористый, х.ч., ГОСТ 20288-74

Соляная кислота, х.ч., ГОСТ 3118-74

Серная кислота, х.ч., ГОСТ 4204-77

Железо треххлористое, х.ч., ГОСТ 4147-74

Натрий сернистый, безводный, х.ч., ГОСТ 4166-76

Кальций сернистый, ч.д.а., ГОСТ 3210-77

Пластинки "Силуфол ИИ-254"

Силикагель "Л" (ЧССР)

Стандартный раствор кронетона: в хлороформе с содержанием 100 мкг/мл.

Проявляющие реагенты:

1. Железоиодидная комплексная соль по Стефану: к 3 мл 10%-ного раствора хлорида окисного железа добавляют 1 мл концентрированной соляной кислоты, 3 г йодида калия и дистиллированную воду до 10 мл. Реактив не теряет своих свойств в течение нескольких месяцев при условии хранения его в хорошо закрытых склянках из темного стекла.

2. Реактив Драгендорфа в модификации А.С. Тищенко. Растворяют 1,5 г нитрата висмута и 7,5 г йодида калия в 100 мл 2%-ной серной кислоты.
3. Свежеприготовленный насыщенный раствор дифениламина в ацетоне.

### 2.3. Приборы и посуда.

Водоотруйный или масляный насос, ГОСТ 10396-75

Воронки химические

Делительные воронки ВД-3-500 ГОСТ 8613-75

Колбы конические со шлифами и пробками на 250 и 500 мл

ГОСТ 10394-72

Колбы мерные на 100 мл ГОСТ 1770-74

Аппарат для встряхивания АВУ-1, ТУ 64-1-1031-73

Ротационный вакуумный испаритель ИР-1М, ТУ-25-11-917-74

Камера для хроматографирования

Камера для опрыскивания

Микропипетки 0,1 и 0,2 мл

Пульверизатор стеклянный

Лампа кварцевая ПРК-4

Шкаф сушильный

Фильтры бумажные

### 2.4. Отбор проб

Отбор и хранение проб производят в соответствии с "Унифицированными правилами отбора проб", утвержденными Заместителем Главного Государственного санитарного врача СССР № 2051-79 от 21 августа 1979 г.

### 2.5. Подготовка к определению

#### 2.5.1. Приготовление пластинок

Стеклопластиковые пластинки размером 9 x 12 см тщательно моют 3,5 г силикагеля марки Л 5/40 (ГОСТ) смешивают в ступке с 1,5 г сернистого кальция, добавляют 30 мл дистиллированной воды, хорошо перемешивают и равномерно наносят на 5 пластинок. Сушат пластинки при комнатной температуре 17-18 часов, затем в сушильном шкафу 30 минут при 130-140°C и хранят в эксикаторе над слоем осушителя.

## 2.6. Проведение определения

Вода. 200 мл воды помещают в делительную воронку. Кронетом экстробируют тремя порциями хлороформа или четыреххлористым углеродом по 50 мл каждый раз в течение 5 минут. Объединенные экстракты фильтруют через слой безводного сернокислого натрия, отгоняют растворитель при температуре 40°C досуха и хроматографируют.

Картофель. 50 г чисто вымытого и измельченного картофеля помещают в колбу с притертой пробкой, заливают 75 мл изооктана, оставляют на ночь. Растворитель отфильтровывают через фильтр со слоем безводного сернокислого натрия, пробу трижды промывают изооктаном порциями по 20 мл. Объединенный экстракт переносят в колбу для отгонки растворителя, упаривают и хроматографируют.

Свекла, растительный материал и почва. Навеску (50г) измельченной свеклы или 25 г ботвы свеклы или картофеля, или 100 г почвы помещают в коническую колбу с притертой пробкой, заливают 75-100 мл хлороформа или четыреххлористого углерода и оставляют на ночь. Фильтруют экстракты через складчатый фильтр со слоем безводного сернокислого натрия. Колбу и фильтр трижды промывают по 20-25 мл растворителя. Растворитель упаривают досуха. Сухой остаток переносят в делительную воронку 50 мл 0,5 н НС, фильтруя через плотный бумажный фильтр. Затем в воронку приливают 25 мл хлороформа и встряхивают в течение 5 минут. Операцию повторяют три раза. Хлороформенные экстракты фильтруют через слой безводного сернокислого натрия, отгоняют до объема 0,2-0,3 мл и наносят на хроматографическую пластинку.

### 2.6.1. Условия хроматографирования

Экстракты с помощью пипетки наносят на пластинку с тонким слоем силикагеля, либо на пластинку "Силуфол", рядом наносят стандартный раствор кронетона в количестве 5-10 мкг. Хроматографируют в смеси изооктан-ацетон (1:1 по объему). После подъема фронта растворителей на 10 см, хроматографическую пластинку вынимают и проветривают в вытяжном шкафу 5-10 минут. Затем пластинку выдерживают в УФ-свете в течение 10-15 минут. После хроматограммы на стеклянных пластинках обрабатывают проявляющим реактивом № 1. На светло-желтом фоне пластинки проявляется яркое коричневое пятно кронетона с  $R_f = 0,56 \pm 0,06$ .

При опрыскивании пластинок реактивом Драгендорфа в месте локализации нестицида проявляются пятна красного цвета. Хроматограммы на пластинках "Силуфол" образуются до влажного состояния свежеприготовленным насыщенным раствором дифениламина в ацетоне и подвергаются опять ультрафиолетовому облучению на 10-15 минут. При наличии кронетона в анализируемой пробе проявляется пятно синего цвета, величина  $R_f$  которого равняется - 0,47 ± 0,05.

## 2.6. Обработка результатов анализа

Количественное определение производят путем сравнения площади пятна пробы и того стандарта, площадь которого наиболее близка по величине к площади пятна пробы. Измерение площадей осуществляется с помощью промасленной миллиметровой бумаги. пропорциональная зависимость между площадью пятна и концентрацией препарата наблюдается до 10 мкг. При большом содержании препарата на пластинку наносят часть экстракта. Содержание препарата в анализируемой пробе рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{A \cdot S_2}{P \cdot S_1};$$

где X - содержание пестицида в анализируемой пробе, мг/кг, мг/л;

A - содержание препарата в стандартном растворе, мкг;

$S_1$  - площадь пятна стандартного раствора, мм<sup>2</sup>;

$S_2$  - площадь пятна пробы, мм<sup>2</sup>;

P - вес или объем пробы, взятой на анализ в г или мл.

## 3. Требования безопасности.

Соблюдать все требования безопасности, рекомендованные для работы с органическими растворителями и со среднетоксичными пестицидами.

При работе с кварцевой лампой необходимо пользоваться защитными очками.

## 4. Методические указания разработаны

к.с.-хи В.С.Евотровым, к.с.-х.на М.Г.Зелениной, Э.В.Кулициной- (ВНИИЗР, Рамонь, Воронежской обл.)



Таблица

Метрологическая характеристика метода определения кронетона с помощью тонкослойной хроматографии. Диапазон определяемых концентраций 0,025 - 0,3 м/л или мг/кг.

Анализируемая проба	Число параллельных определений, шт.	Размах вариирования, %	Предел обнаружения, мг/л, мг/кг	Среднее значение определения, %	Стандартное отклонение, %
Вода	5	16	0,025	90,0	6,4
Свекла	5	22	0,2	85,0	9,0
Картофель	5	20	0,2	87,0	8,4
Ботва	5	20	0,3	83,0	6,6
Почва	5	17	0,1	84,0	6,7

С О Д Е Р Ж А Н И Е

ХЛОРООРГАНИЧЕСКИЕ ПЕСТИЦИДЫ

	Стр.
1. Временные методические указания по определению ХОП (ДДТ, ДДЭ, ДДД, -ГХЦГ) в рыбе и рыбной продукции методом газожидкостной хроматографии.	I
2. Методические указания по определению ХОП и симтриазиновых пестицидов при их совместном присутствии в почве с помощью ГЛХ.	12
3. Временные методические указания по определению остаточных количеств митрана в воде, сливах и яблочках методом ТСХ.	23

ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИЕ ПЕСТИЦИДЫ

1. Методические указания по определению азота в воздухе рабочей зоны методами ГЛХ и ТСХ.	29
2. Временные методические указания по определению ботвы в ботве и клубнях картофеля, листьях и стеблях хлопчатника, капусте, почве и воде ТСХ и ГЛХ.	36
3. Методические указания по определению глифосата и его метаболита - аминометилфосфоновой кислоты методом хроматографии в воде, почве, растительном материале.	46
4. Методические указания по определению остаточных количеств дурсбана в воде, почве, лесной растительности и биосредах методом ТСХ.	54
5. Временные методические указания по определению каунтора в растениях сахарной свеклы и почве методом ТСХ.	61

6. Методические указания по определению метилмеркапто-  
фоса в воде, почве, винограде и зеленой массе хме-  
ля ГЖХ и ТСХ. 67
7. Временные методические указания по определению офу-  
нака методами ГЖХ и ТСХ в почве, растениях, воде водое-  
мов. 76
8. Временные методические указания по определению протио-  
фоса в растительном материале, почве и воде методами  
ГЖХ и ТСХ. 82
9. Временные методические указания по определению се-  
лекрона в растительной продукции, почве и воде ТСХ  
и ГЖХ. 91
10. Временные методические указания по определению хлоро-  
фоса энзимно-хроматографическим методом в листьях  
белладонны и траве мяты перечной. 98
11. Методические указания по определению в зерне и про-  
дуктах его переработки ФОП, применяемых для обеззаражи-  
вания зерна и зернохранилищ, хроматографическими мето-  
дами. 105

#### АЗОТСОДЕРЖАЩИЕ ПЕСТИЦИДЫ

1. Методические указания по определению остаточных коли-  
честв акрекса, диносеба, каратана, ДНОКа в воде, почве,  
и растительном материале хроматографическими методами. 119
2. Временные методические указания по определению байгона  
методом ГЖХ в молоке. 138
3. Временные методические указания по определению барнона  
в воде, почве, растениях методом ГЖХ. 148

4. Методические указания по определению кронетона в воде, почве, корнеклубнеплодах и растительном материале ТСХ. 154
5. Временные методические указания по определению ридомила методом хроматографии в воде, почве, растительном материале. 160
6. Временные методические указания по определению рон-раля методом ТСХ в воде, почве, томатах, картофеле, винограде, виноградном соке и вине. 168
7. Временные методические указания ронилана в растительной продукции, почве и воде ТСХ и ГЭХ. 175
8. Временные методические указания по определению эвисекта в растительной продукции, почве и в воде ТСХ. 182
9. Временные методические указания по определению этиримола в растительной продукции, почве и воде ТСХ. 188

#### ПРОЧИЕ ПЕСТИЦИДЫ

1. Временные методические указания по определению геранилбутирата методом ГЭХ и ТСХ в почве, воде, корнеплодах и листьях сахарной свеклы. 195
2. Временные методические указания по определению бромпропилата(неорона) в яблоках и citrusовых методом газовой хроматографии. 206
3. Временные методические указания по определению иллоксана в воде и почве методом ГЭХ. 211
4. Временные методические указания по хроматографическому определению изатрина в почве и воде. 217

- |   |     |
|---|-----|
| 5. Временные методические указания по определению омайта методами ГЖХ и ТСХ в почве, в воде и растениях.  | 224 |
| 6. Методические указания по определению хлората магния в почве, воде, растениях (подсолнечнике, луке) и в воздухе полярографическим и хроматографическим (ТСХ) методами.  | 230 |
| 7. Временные методические указания по определению остаточных количеств некоторых аналогов ювенильного гормона (алтосида, алтозара и п-бромфенилового эфира гераниола) в растениях картофеля и почве методами ТСХ и ГЖХ. | 247 |
| Дополнения  | 258 |

Л- 71958 от 20. I. 83г Тираж 2000 экз., заказ № 1873

Типография ВАСХНИЛ