

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение остаточных количеств люфенурана
в ягодах и соке винограда
методом высокоэффективной
жидкостной хроматографии**

**Методические указания
МУК 4.1.2285—07**

ББК 51.21
О60

О60 **Определение остаточных количеств люфенурана в ягодах и соке винограда методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: Методические указания.**—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2009.—16 с.

1. Разработаны Всероссийским научно-исследовательским институтом фитопатологии (Т. Н. Талалакина, А. М. Макеев).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по санитарно-гигиеническому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол № 2 от 21 июня 2007 г.).

3. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онищенко 28 сентября 2007 г.

4. Вводятся в действие с 10 декабря 2007 г.

5. Введены впервые.

ББК 51.21

Формат 60x88/16

Тираж 200 экз.

Печ. л. 1,0

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

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован
отделом информационно-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

28 сентября 2007 г.

Дата введения: 10 декабря 2007 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение остаточных количеств люфенуона
в ягодах и соке винограда методом высокоэффективной
жидкостной хроматографии**

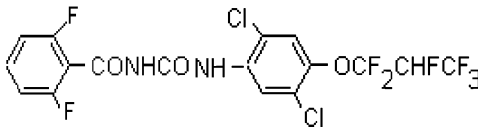
Методические указания

МУК 4.1.2285—07

Настоящие методические указания устанавливают метод высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения массовой концентрации люфенуона в ягодах и соке винограда в диапазоне 0,02—0,2 мг/кг.

Название вещества по ИСО: Люфенурон

Название вещества по ИЮПАК: (RS)-1-/2,5-дихлор-4-(1,1,2,3,3,3-гексафтор-пропокси)фенил-/3-(2,6-дифтор-бензоил)мочевина



$$C_{17}H_8Cl_2F_8N_2O_3$$

Мол. масса: 511,2

Бесцветное кристаллическое вещество без запаха, Температура плавления: 168,7—169,4 °С. Давление паров при 25 °С: 4×10^{-6} Па. Коэффициент распределения н-октанол-вода: $K_{ow} \log P = 5,12$. Растворимость (г/дм³) при 20 °С: ацетон – 460, толуол – 72, этанол – 41, гексан – 0,13; растворимость в воде – 0,00006.

Вещество стабильно на воздухе и на свету, медленно гидролизуется в водных растворах при pH 5—9 (DT₅₀ = 160 дней (pH 5), 70 дней (pH 7) и 32 дня (pH 9)).

В биологически активных почвах в аэробных условиях люфенурон быстро разлагается почвенными микроорганизмами: $DT_{50} = 13—20$ дней.

Краткая токсикологическая характеристика

Острая пероральная токсичность (LD_{50}) для крыс и мышей – более 2 000 мг/кг; острая дермальная токсичность (LD_{50}) для крыс – более 2 000 мг/кг; острая ингаляционная токсичность (LD_{50}) для крыс – более 2 350 мг/м³ воздуха. Люфенурон не оказывает раздражающего действия на кожу и слизистую оболочку глаз кролика. LC_{50} для рыб 30—70 мг/дм³ (96 ч). Инсектицид нетоксичен для диких животных, птиц, пчел, земляных червей, почвенных микроорганизмов и токсичен для дафний.

Рекомендуемый норматив для люфенурана в винограде – 0,1 мг/кг.

Область применения

Люфенурон – инсектоакарицид из группы ингибиторов синтеза хитина, эффективно уничтожает листогрызущие личинки чешуекрылых и жесткокрылых, эриофидных клещей на хлопчатнике, овощных и декоративных культурах, винограде, семечковых плодовых, картофеле и кукурузе в течение вегетационного периода.

Применяется в России в качестве инсектоакарицида для обработки яблоневых садов, посадок картофеля и томатов при норме расхода 15—50 г д.в./га и одно-двукратной обработке за сезон. Помимо этого, люфенурон в составе смесевых препаратов используется на посадках косточковых плодовых культур и виноградниках.

1. Метрологические характеристики метода

Метрологические характеристики метода представлены в табл. 1 и 2.

Таблица 1

Метрологические параметры

Анализируемый объект	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Показатель точности (граница относительной погрешности), $\pm\delta$, % $P = 0,95$	Стандартное отклонение повторяемости, σ_r , %	Предел повторяемости, r , %	Предел воспроизводимости, R , %
Ягоды винограда	от 0,02 до 0,1 вкл.	50	3,6	10,1	15,6
	более 0,1 до 0,2	25	2,8	7,8	12,2
Сок винограда	от 0,02 до 0,1 вкл.	50	3,3	9,2	14,3
	более 0,1 до 0,2	25	1,6	4,5	7,1

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

Таблица 2

Полнота извлечения вещества, стандартное отклонение, доверительный интервал среднего результата для $n = 20$, $P = 0,95$

Анализируемый объект	Метрологические параметры, $P = 0,95$, $n = 20$				
	предел обнаружения, мг/кг	диапазон определяемых концентраций, мг/кг	среднее значение определения, %	стандартное отклонение, S , %	доверительный интервал среднего результата, \pm %
Ягоды винограда	0,02	0,02—0,2	85,1	3,6	$\pm 3,3$
Сок винограда	0,02	0,02—0,2	84,9	3,3	$\pm 3,1$

2. Метод измерений

Методика основана на определении вещества с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) с ультрафиолетовым детектором. Контроль люфенурона в матрице осуществляется по содержанию вещества после экстракции его из ягод метанолом, а из сока хлористым метилом, очистки экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей, а также на колонке с силикагелем и концентрирующем патроне Диапак С8.

Количественное определение проводится методом абсолютной калибровки.

3. Средства измерений, вспомогательные устройства, реактивы и материалы

3.1 Средства измерений

Жидкостной хроматограф с ультрафиолетовым детектором с переменной длиной волны (фирма Клауег, Германия)	Номер Госреестра № 16848-03
Весы аналитические ВЛА-200	ГОСТ 2104
Весы лабораторные общего назначения с наибольшим пределом взвешивания до 500 г и пределом допустимой погрешности $\pm 0,038$ г	ГОСТ 7328
Колбы мерные вместимостью 2-100-2, 2-1000-2	ГОСТ 1770
Меры массы	ГОСТ 7328

Пипетки градуированные 2-го класса точности, вместимостью 1,0;2,0;5,0;10,0 см ³	ГОСТ 29227
Пробирки градуированные с шлифованной пробкой, вместимостью 5 см ³	ГОСТ 1770
Цилиндры мерные 2-го класса точности, вместимостью 25, 50, 100, 500 и 1000 см ³	ГОСТ 1770

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

3.2. Реактивы

Люфенурон, аналитический стандарт с содержанием д. в. 99,7% (Сингента, Швейцария)	
Ацетонитрил для хроматографии, хч	ТУ 6-09-3534—87
Вода бидистиллированная или деионизованная	ГОСТ 6702
n-Гексан, хч	ТУ 6-09-3375
Метилен хлористый (дихлорметан), хч	ГОСТ 12794
Метиловый спирт (метанол), хч	ГОСТ 6995
Натрий сернокислый, безводный, хч	ГОСТ 4166
Натрий хлористый, хч	ГОСТ 4233
Этиловый эфир уксусной кислоты, ч	ГОСТ 22300

Допускается использование реактивов иных производителей с аналогичной или более высокой квалификацией.

3.3. Вспомогательные устройства, материалы

Ванна ультразвуковая, модель D-50, фирма Branson Instr. Co. (США)	
Воронка Бюхнера	ГОСТ 0147
Воронки делительные, вместимостью 250 см ³	ГОСТ 25336
Воронки конусные диаметром 30—37 и 60 мм	ГОСТ 25336
Гомогенизатор	МРТУ 42-1505
Дефлегматор елочный	ГОСТ 9737
Колба Бунзена, вместимостью 500 см ³	ГОСТ 5614
Колбы круглодонные на шлифе, вместимостью 50 и 100 см ³	ГОСТ 9737
Колонка хроматографическая стеклянная, длиной 25 см и внутренним диаметром 8—10 мм	
Колонка хроматографическая, стальная, длиной 15 см, внутренним диаметром 4,0 мм, содержащая Диасфер 110-С18 (5 мкм)	
Насос водоструйный вакуумный	ГОСТ 10696
Ротационный вакуумный испаритель ИР-1М	ТУ 25-11-917

или ротационный вакуумный испаритель В-169
фирмы Vuchi (Швейцария)

Стаканы химические, вместимостью 100 и 500 см³ ГОСТ 25336

Стекловата

Установка для перегонки растворителей

Фильтры бумажные «красная лента»,

обеззоленные

ТУ 6-09-2678

или фильтры из хроматографической бумаги

Ватман 3ММ

Шприц для ввода образцов для жидкостного
хроматографа, вместимостью 20—100 мм³

Шприц медицинский с разъемом Льюера,

вместимостью 10 см³ ГОСТ 22090

Допускается применение другого оборудования с аналогичными
или лучшими характеристиками.

4. Требования безопасности

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007, требования электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019, а также требования, изложенные в технической документации на жидкостной хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009. Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать норм, установленных ГН 2.2.5.1313—03 «Предельно допустимые концентрации (ПДК) вредных веществ в воздухе рабочей зоны». Организация обучения работников безопасности труда – по ГОСТ 12.0.004.

5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений допускают специалистов, имеющих квалификацию не ниже лаборанта-исследователя с опытом работы на жидкостном хроматографе.

К проведению пробподготовки допускают оператора с квалификацией «лаборант», имеющего опыт работы в химической лаборатории.

6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха (20 ± 5) °С и относительной влажности не более 80 %.

- выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

7. Подготовка к выполнению измерений

Измерениям предшествуют следующие операции: очистка органических растворителей (при необходимости), приготовление растворов, подвижной фазы для ВЭЖХ, кондиционирование хроматографической колонки, установление градуировочной характеристики, подготовка колонки с силикагелем и концентрирующих патронов Диапак С8.

7.1. Очистка органических растворителей

7.1.1. Очистка ацетонитрила

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

7.1.2. Очистка n-гексана

Растворитель последовательно промывают порциями концентрированной серной кислоты до прекращения ее окрашивания в желтый цвет, затем водой до нейтральной реакции промывных вод, перегоняют над поташом.

7.1.3. Очистка этилацетата

Этилацетат промывают последовательно 5 %-ным водным раствором карбоната натрия, насыщенным раствором хлористого кальция, сушат над безводным карбонатом калия и перегоняют.

7.2. Подготовка колонки с силикагелем для очистки экстракта

Нижнюю часть стеклянной колонки длиной 25 см и внутренним диаметром 8—10 мм уплотняют тампоном из стекловаты, медленно выливают в колонку (при открытом кране) суспензию 5 г силикагеля в 20 см³ гексана. Дают растворителю стечь до верхнего края сорбента и помещают на него слой безводного сульфата натрия высотой 1 см. Колонку промывают 20 см³ смеси гексан—этилацетат (1 : 9, по объему) со скоростью 1—2 капли в сек., затем 30 см³ смеси гексан—этилацетат (9 : 1, по объему). После этого колонка готова к работе.

7.3. Проверка хроматографического поведения люфенурана на колонке с силикагелем

В круглодонную колбу вместимостью 10 см³ помещают 0,1 см³ градуировочного раствора № 1 люфенурана с концентрацией 10 мкг/см³ в ацетонитриле (п. 7.7.2) и отдувают растворитель током азота. Остаток

растворяют в 0,3 см³ этилацетата, помещая в ультразвуковую ванну на 1 мин, добавляют 2,7 см³ гексана, перемешивают и вновь помещают в ультразвуковую ванну на 1 мин. Раствор наносят на колонку с силикагелем, подготовленную по п. 7.2. Промывают колонку 50 см³ смеси гексан–этилацетат (9 : 1, по объему) со скоростью 1—2 капли в сек., элюат отбрасывают. Затем колонку промывают 60 см³ смеси гексан–этилацетат (8 : 2, по объему). Фракционно (по 10 см³) отбирают элюат, упаривают, остатки растворяют в 1 см³ ацетонитрила, помещая в ультразвуковую ванну на 1 мин, вносят 1 см³ подвижной фазы, подготовленной по п. 7.5, перемешивают и анализируют на содержание люфенурана по п. 9.5.

7.4. Подготовка концентрирующего патрона Диапак С8

Концентрирующий патрон Диапак С8 промывают с помощью медицинского шприца 5 см³ ацетонитрила со скоростью прохождения растворителя через патрон 1—2 капли в сек., затем 5 см³ смеси ацетонитрил–вода (5 : 5, по объему). Патрон готовят непосредственно перед использованием для очистки экстракта.

7.5. Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ

В мерную колбу вместимостью 1 000 см³ помещают 600 см³ ацетонитрила, 400 см³ деионизованной воды, перемешивают, фильтруют через мембранный фильтр.

7.6. Кондиционирование хроматографической колонки

Промывают колонку для ВЭЖХ подвижной фазой, приготовленной по п. 7.5, при скорости подачи растворителя 1 см³/мин не менее 2-х часов до установления стабильной базовой линии.

7.7. Приготовление градуировочных растворов

7.7.1. *Исходный раствор люфенурана для градуировки (концентрация 100 мкг/см³).* В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 0,010 г люфенурана, растворяют в 40—50 см³ ацетонитрила, доводят ацетонитрилом до метки, тщательно перемешивают.

Раствор хранят в морозильной камере при температуре –18 °С в течение 3-х месяцев.

7.7.2. Раствор люфенурана № 1 для градуировки (концентрация 10 мкг/см³).

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 10 см³ исходного раствора люфенурана с концентрацией 100 мкг/см³ (п. 7.7.1), разбавляют ацетонитрилом до метки. Этот раствор используют для приготовления рабочих градуировочных растворов №№ 2—5, а также проб ягод и сока

с внесением при оценке полноты извлечения люфенурана из исследуемых образцов.

Градуировочный раствор № 1 хранят в морозильной камере при температуре не выше $-18\text{ }^{\circ}\text{C}$ в течение месяца.

7.7.3. Рабочие растворы №№ 2—5 люфенурана для градуировки (концентрация 0,05—0,5 мкг/см³)

В 4 мерные колбы вместимостью 100 см³ помещают 0,5, 1,0, 2,5 и 5,0 см³ градуировочного раствора № 1 люфенурана с концентрацией 10 мкг/см³ (п. 7.7.2), доводят до метки подвижной фазой, приготовленной по п. 7.5, тщательно перемешивают, получают рабочие растворы №№ 2—5 с концентрацией люфенурана 0,05, 0,1, 0,25 и 0,5 мкг/см³, соответственно.

Растворы готовят непосредственно перед употреблением.

7.8. Установление градуировочной характеристики

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость высоты пика (мм) от концентрации люфенурана в растворе (мкг/см³), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4 растворам для градуировки.

В инжектор хроматографа вводят по 20 мм³ каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 9.5.

8. Отбор и хранение проб

Отбор проб производится в соответствии с «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, продуктов питания и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов (№ 2051-79 от 21.08.79) и правилами, определенными ГОСТом 25896—83 «Виноград свежий столовый». Пробы ягод хранят в стеклянной или полиэтиленовой таре в холодильнике не более 1 дня; для длительного хранения пробы замораживают и хранят в морозильной камере при температуре $-18\text{ }^{\circ}\text{C}$. Сок получают из ягод непосредственно перед проведением анализа. Перед анализом ягоды измельчают.

9. Выполнение определения

9.1. Экстракция люфенурана

9.1.1. *Ягоды.* Навеску измельченного растительного материала массой 25 г помещают в стакан гомогенизатора вместимостью 500 см³, приливают 100 см³ метанола и гомогенизируют 3 мин при 10 000 об./мин. Суспензию фильтруют под вакуумом на воронке Бюхнера через бумажный фильтр в колбу вместимостью 250 см³. Остаток на фильтре промы-

вают 50 см³ метанола. Экстракт и промывную жидкость переносят в химический стакан вместимостью 500 см³, перемешивают, измеряют объем раствора, 1/5 его часть (эквивалентна 5 г образца) переносят в круглодонную колбу вместимостью 100 см³. Дальнейшую очистку экстракта проводят по п. 9.2.

9.1.2. *Сок.* Навеску (20 г) свежевыжатого сока помещают в химический стакан вместимостью 100 см³, приливают 60 см³ деионизованной воды, перемешивают, измеряют объем раствора. Отбирают 1/4 объема раствора (эквивалентна 5 г образца), переносят в круглодонную колбу вместимостью 100 см³. Дальнейшую очистку экстракта проводят по п. 9.2.

9.2. Очистка экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей

Отобранные аликвоты экстрактов ягод и сока (из п.п. 9.1.1 и 9.1.2) упаривают на ротационном вакуумном испарителе до водного остатка (1—2 см³) при температуре 40 °С. К водному остатку приливают 50 см³ деионизованной воды, 20 см³ насыщенного раствора хлорида натрия, перемешивают и переносят в делительную воронку вместимостью 250 см³. В воронку вносят 30 см³ хлористого метилена, интенсивно встряхивают в течение 2-х минут. После разделения фаз органический слой фильтруют через слой безводного сульфата натрия в круглодонную колбу вместимостью 100 см³. Операцию экстракции водной фазы повторяют еще дважды, используя по 20 см³ хлористого метилена. Объединенную органическую фракцию, пропущенную через слой безводного сульфата натрия, упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре 30 °С. Дальнейшую очистку экстракта проводят по п.п. 9.3 и 9.4.

9.3. Очистка экстракта на колонке с силикагелем

Сухой остаток в круглодонной колбе, полученный по п. 9.2, растворяют в 0,3 см³ этилацетата, помещая в ультразвуковую ванну на 1 мин, добавляют 2,7 см³ гексана, перемешивают, вновь помещают в ультразвуковую ванну на 1 мин. Раствор наносят на колонку, подготовленную по п. 7.2. Колбу обмывают 5 см³ смеси гексан—этилацетат (9 : 1, по объему), которые также наносят на колонку. Промывают колонку 40 см³ смеси гексан—этилацетат (9 : 1, по объему) со скоростью 1—2 капли в сек., элюат отбрасывают. Люфенурон элюируют с колонки 60 см³ смеси гексан—этилацетат (8 : 2, по объему), собирая элюат непосредственно в круглодонную колбу вместимостью 100 см³. Раствор упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре 40 °С, и остаток подвергают дополнительной очистке на концентрирующем патроне Диапак С8 по п. 9.4.

9.4. Очистка экстракта на концентрирующем патроне Диапак С8

Сухой остаток в круглодонной колбе, полученный по п. 9.3, растворяют в 1,5 см³ ацетонитрила, помещая в ультразвуковую ванну на 1 мин, добавляют 1,5 см³ деионизованной воды, перемешивают, вновь помещают в ультразвуковую ванну на 1 мин. Раствор вносят с помощью медицинского шприца на концентрирующий патрон Диапак С8, подготовленный по п. 7.4, со скоростью 1—2 капли в сек. Колбу обмывают 3 см³ смеси ацетонитрил—вода (5 : 5, по объему), которые также вносят на патрон. После нанесения пробы патрон промывают 5 см³ смеси ацетонитрил—вода (5 : 5, по объему), элюат отбрасывают. Люфенурон элюируют с патрона 13 см³ смеси ацетонитрил—вода (7 : 3, по объему) в круглодонную колбу вместимостью 50 см³. Раствор упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре 40 °С. Остаток в колбе растворяют в 1 см³ ацетонитрила, помещая в ультразвуковую ванну на 1 мин, вносят 1 см³ подвижной фазы, подготовленной по п. 7.5, перемешивают и анализируют на содержание люфенурана по п. 9.5.

9.5. Условия хроматографирования

Жидкостной хроматограф с ультрафиолетовым детектором (фирмы Клауег, Германия)

Колонка стальная длиной 15 см, внутренним диаметром 4 мм, заполненная Диасфером 110-С18 (5 мкм)

Температура колонки: комнатная

Подвижная фаза: ацетонитрил—вода (6 : 4, по объему)

Скорость потока элюента: 1,0 см³/мин

Рабочая длина волны: 254 нм

Чувствительность детектора: 0,005 ед. абсорбции на шкалу

Объем вводимой пробы: 20 мм³

Время удерживания люфенурана: 19 мин

Линейный диапазон детектирования: 1—10 нг

Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор с концентрацией 0,5 мкг/см³, разбавляют подвижной фазой, приготовленной по п. 7.5.

Альтернативная неподвижная фаза: Диасорб 130-С16 (5 мкм)

Время удерживания люфенурана: около 21,2 мин.

10. Обработка результатов анализа

Содержание люфенурана рассчитывают методом абсолютной калибровки по формуле:

$$X = \frac{H_1 \cdot A \cdot V}{H_0 \cdot m}, \text{ где}$$

X – содержание люфенурана в пробе, мг/кг;

H_1 – высота пика образца, мм;

H_0 – высота пика стандарта, мм;

A – концентрация стандартного раствора люфенурана, мкг/см³;

V – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см³;

m – масса анализируемой части образца, г (для ягод и сока – 5 г).

11. Проверка приемлемости результатов параллельных определений

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

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

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

r – значение предела повторяемости (табл. 1), при этом $r = 2,8\sigma$.

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

12. Оформление результатов

Результат анализа представляют в виде:

$$(\bar{X} \pm \Delta) \text{ мг/кг при вероятности } P = 0,95, \text{ где}$$

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

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/кг;

$$\Delta = \delta \cdot \frac{X}{100},$$

δ – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.

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

*«содержание вещества в пробе «менее нижней границы определения» менее 0,02 мг/кг для ягод и сока винограда**

** – 0,02 мг/кг – предел обнаружения для ягод и сока винограда.*

13. 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».

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

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

Величина добавки C_ϕ должна удовлетворять условию:

$$C_\phi = \Delta_{n,\bar{X}} + \Delta_{n,\bar{X}'}, \text{ где}$$

$\pm \Delta_{n,\bar{X}} (\pm \Delta_{n,\bar{X}'})$ – 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:

$$\Delta_n = \pm 0,84 \Delta, \text{ где}$$

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/кг;

$$\Delta = \delta \cdot \frac{X}{100},$$

δ – граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.

Результат контроля процедуры K_k рассчитывают по формуле:

$$K_k = \bar{X}' - \bar{X} - C_\phi, \text{ где}$$

\bar{X}' , \bar{X} , C_ϕ – среднее арифметическое результатов параллельных определений (признанных приемлемыми по п. 11) содержания компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки, соответственно, мг/кг;

Норматив контроля K рассчитывают по формуле

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

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 по их устранению.

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

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

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

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

R – предел воспроизводимости (в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.

14. Разработчики

Талалакина Т. Н., науч. сотр., Макеев А. М., зав. лаб., канд. биол. наук.

ГНУ ВНИИ фитопатологии, 143050, Московская обл., п/о Большие Вяземы.

Приложение

Таблица

Полнота извлечения люфенурана из образцов ягод и сока винограда ($n = 5$)

Матрица	Внесено, мг/кг	Открыто, %	Доверительный интервал среднего результата, %
Ягоды винограда	0,02	82,7	± 4,1
	0,04	84,9	± 3,6
	0,10	85,8	± 3,5
	0,20	87,0	± 3,3
Сок винограда	0,02	83,0	± 3,3
	0,04	84,0	± 3,1
	0,10	85,4	± 3,0
	0,20	87,4	± 1,6