

**ГОСУДАРСТВЕННЫЙ АГРОПРОМЫШЛЕННЫЙ
КОМИТЕТ СССР**

**Государственная комиссия по химическим средствам
борьбы с вредителями, болезнями растений и сорнякам
МОСКОВСКАЯ ОРДЕНА ЛЕНИНА И ОРДЕНА ТРУДОВОГО
КРАСНОГО ЗНАМЕНИ СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННАЯ
АКАДЕМИЯ ИМЕНИ К. А. ТИМИРЯЗЕВА**

**ЦЕНТРАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ АГРОХИМИЧЕСКОГО
ОБСЛУЖИВАНИЯ СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА**

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МИКРОКОЛИЧЕСТВ
РЕГУЛЯТОРОВ РОСТА
В РАСТИТЕЛЬНОЙ ПРОДУКЦИИ И ОБЪЕКТАХ
ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

(Часть 1)

МОСКВА АГРОПРОМИЗДАТ 1986

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ АГРОПРОМЫШЛЕННЫЙ
КОМИТЕТ СССР

Государственная комиссия по химическим средствам
борьбы с вредителями, болезнями растений и сорняками

МОСКОВСКАЯ ОРДЕНА ЛЕНИНА И ОРДЕНА ТРУДОВОГО
КРАСНОГО ЗНАМЕНИ СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННАЯ
АКАДЕМИЯ ИМЕНИ К. А. ТИМИРЯЗЕВА

ЦЕНТРАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ АГРОХИМИЧЕСКОГО
ОБСЛУЖИВАНИЯ СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ МИКРОКОЛИЧЕСТВ
РЕГУЛЯТОРОВ РОСТА
В РАСТИТЕЛЬНОЙ ПРОДУКЦИИ И ОБЪЕКТАХ
ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ

(Часть 1)

Методические указания по определению микроколичеств регуляторов роста в растительной продукции и объектах окружающей среды (под ред. кандидата сельскохозяйственных наук И. К. Блиновского и доктора биологических наук В. Ф. Ладонина) включают разработки ВНИИ гигиены и токсикологии пестицидов, полимерных и пластических масс и его филиала (г. Ереван), Московской сельскохозяйственной академии имени К. А. Тимирязева, ВНИИ химических средств защиты растений, Института физиологии растений АН СССР, Института физиологии растений АН УССР, Научно-исследовательского зонального института садоводства Нечерноземной полосы, Московского государственного университета имени М. В. Ломоносова, Новосибирского института органической химии СО АН СССР, Узбекского НИИ санитарии, гигиены и профзаболеваний.

Методические указания одобрены лабораторным советом при Главном санитарно-эпидемиологическом управлении Министерства здравоохранения СССР и утверждены заместителем Главного государственного санитарного врача СССР в качестве официальных.

Методические указания предназначены для специалистов контрольно-токсикологических лабораторий, санитарно-эпидемиологических станций, осуществляющих контроль за применением регуляторов роста растений, и научно-исследовательских лабораторий, занимающихся определением микроколичеств регуляторов роста при разработке технологий их применения.

Члены редколлегии: Ю. А. Бунятян, М. А. Клисенко, М. И. Лунев, С. В. Лопатко.

Методические указания по определению микроколичеств регуляторов роста в растительной продукции и объектах окружающей среды (часть 1)

Зав. редакцией А. Я. Рогачева
Редактор Р. А. Антипина
Технический редактор Е. Э. Пчурова
Корректор Н. Я. Туманова

Сдано в набор 24.05.85. Подписано к печати. 06.02.86. Т03074.
Формат 84×108¹/₁₆. Бумага тип. № 3. Гарнитура литературная. Печать высокая. Усл. печ. л. 4,2. Уч.-изд. л. 4,63. Усл. кр.-отт. 4,41.
Тираж 5000 экз. Заказ № 3322. Бесплатно.

Ордена Трудового Красного Знамени ВО «Агропромиздат» 107807,
ГСП, Москва, Б-53, ул. Садовая-Спасская, 18.

170000, г. Калинин, Студенческий пер., 28.
Обл. типография.

Успехи, достигнутые в последние годы в области разработки теоретических основ и практического использования регуляторов роста и развития растений, определили их как самостоятельное и перспективное направление химизации земледелия.

В настоящее время применение синтетических регуляторов роста (химического, микробного или растительного происхождения) в целях повышения урожайности, устойчивости к неблагоприятным факторам внешней среды, качества и сохранности продукции становится важным звеном в технологиях возделывания многих сельскохозяйственных культур.

Разработанная в нашей стране целевая комплексная научно-техническая программа создания и широкого внедрения регуляторов роста растений, обеспечивающих повышение урожайности и качества сельскохозяйственных культур, нацеливает усилия химиков и биологов на поиск и создание препаратов, действующих на такие важнейшие процессы жизнедеятельности растений, как рост стебля (повышение устойчивости к полеганию, устранение перерастания рассады, ограничение крон многолетних растений и кустарников, увеличение биомассы и др.); плодоношение (ускорение у многолетних культур, повышение завязываемости и др.); устойчивость к стрессовым воздействиям (засухе, низким температурам, переувлажнению); рост корней (стимуляция при размножении черенками, рассадой, пересадке растений и др.); созревание (ускорение или замедление); накопление и распределение ассимилятов (повышение интенсивности фотосинтеза, усиление оттока ассимилятов к зерновкам, плодам); опадение плодов и листьев (облегчение механизированной уборки и дефолиация); покой (повышение лежкости при хранении или стимуляции прорастания); сексуализация (регулирование пола растений в сторону увеличения женских или мужских цветков); рост и дифференциация тканей (при размножении оздоровленного посадочного материала и в селекции).

При всем многообразии действия регуляторы роста и развития растений могут быть определены как вещества, которые влияют на жизненные процессы растений, не оказывая токсического действия, и не являясь источником питания (в отличие от пестицидов и удобрений).

Большинство регуляторов роста в зависимости от культуры, времени и норм применения имеет многоцелевое назначение. Так, этиленпродуценты могут использоваться для торможения роста стебля (рожь, ячмень), стимулирования плодоношения (яблоня), ускорения созревания (вишня, томат), повышения лежкости (картофель, свекла), сдвига пола (огурец, плодовые культуры, хлопчатник), образования отдельного слоя (облегчение механизированной уборки и дефолиация).

Широкий спектр действия регуляторов роста предполагает постоянное расширение сферы их применения в растениеводстве. При этом увеличивается потенциальная опасность загрязнения ими сельскохозяйственной продукции и объектов окружающей среды. Постановлением Совета Министров СССР о дополнительных мерах по усилению контроля за применением в народном хозяйстве пестицидов и регуляторов роста растений в целях недопущения вредного воздействия их на здоровье населения предложено ужесточить требования к применению в народном хозяйстве пестицидов и регуляторов роста растений, усилить контроль за соблюдением установленных правил хранения, транспортировки и применения их, разработать и осуществить дополнительные мероприятия по предотвращению загрязнения окружающей природной среды пестицидами, регуляторами роста растений и основными токсичными продуктами их разложения исходя из необходимости охраны здоровья населения.

В настоящие указания включены методы определения микроколичеств регуляторов роста растений, уже разрешенных для применения в сельском хозяйстве (или проходящих государственные испытания).

Учитывая важность отбора представительной пробы анализируемой растительной продукции, в указания включено извлечение из «Унифицированных правил отбора проб сельскохозяйственной продукции, продуктов питания и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов», утвержденных Министерством здравоохранения СССР 21.08. 1979 г. (приложение 1).

Публикация подобных материалов будет осуществляться периодически, по мере внедрения в сельскохозяйственное производство новых регуляторов роста, разработки методов контроля за их применением и появления более совершенных и унифицированных методов определения микроколичеств препаратов в сельскохозяйственной продукции, кормах и объектах внешней среды.

Утверждаю:

заместитель Главного государственного санитарного врача СССР

А. И. ЗАИЧЕНКО

3.01.1985 № 3193—85

Временные методические указания по определению гаметана в зерне методом газожидкостной хроматографии *

1. КРАТКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ПРЕПАРАТА

Гаметан — отечественный препарат, обладающий гаметацидными свойствами.

Эмпирическая формула $C_6H_{14}O_2PS_2K$.

Молекулярная масса — 252.

Температура плавления 199—201°C. Твердое вещество, хорошо растворимо в воде. Гидролизуется в кислой среде с выделением сероводорода. В нейтральной среде слабо гидролизуется. При $pH > 7$ стабилен.

МДУ гаметана в зерне в настоящее время не установлен.

2. МЕТОДИКА ОПРЕДЕЛЕНИЯ

2.1. Основные положения

2.1.1. Принцип метода. Метод основан на определении гаметана реакционной газожидкостной хроматографией в виде пентафторбензильного производного после извлечения препарата из зерна (пшеница, рожь) смесью ацетон—этанол (9:1). ГЖХ определение проводят с ТИД (колонка стеклянная 1000×3,5 мм, фаза 5% SE-30 на хроматоне N-AW-HMDS; время удерживания пентафторбензилпроизводного гаметана — 3,8 мин).

2.1.2. Метрологическая характеристика метода. Диапазон линейной зависимости величины хроматографического сигнала от количества введенного в хроматограф препарата гаметана — 0,1—1,5 нг. Нижний предел обнаружения гаметана — 0,1 нг, в зерне —

* Временные методические указания разработали М. В. Письменная, М. А. Клисенко (ВНИИГИНТОКС).

0,02 мг/кг. Среднее значение определения (С) — 50,5%; стандартное отклонение (\bar{s}) — 2,2%, доверительный интервал среднего при $P_{0.95}$ и $n=5$ с учетом коэффициента пересчета на полноту экстракции (К-2) — $98,0 \pm 1,8$.

2.1.3. Избирательность метода. Другие фосфорорганические пестициды определению не мешают. При необходимости их можно идентифицировать до получения пентафторбензил производного гаметана. Относительное время удерживания пентафторбензилового производного гаметана по отношению к метафосу — 0,79.

2.2. Реактивы и материалы

Гаметан х. ч.

Ацетон х. ч., ГОСТ 2603—79.

Этиловый спирт 96%-ный, ТУ 6-09-1710—77.

Фильтры бумажные, красная лента.

Натрия сульфат безводный ч. д. а., ГОСТ 4166—76.

Пентафторбензиловый спирт, ТУ ТРС 2139—69.

Фосфор трехбромистый ч., ТУ 6-09-870—78.

Бром х. ч., ГОСТ 4109—79.

Четыреххлористый углерод х. ч., ГОСТ 20288—74.

Хроматон N-AW-HMDS (0,16—0,20 мм) с 5% SE-30 (ЧССР).

Азот — газ особой чистоты, содержание O_2 не более 0,003%, ГОСТ 9293—74.

Водород из баллона или получаемый из генератора водорода.

Воздух из баллона или нагнетаемый компрессором.

Основной стандартный раствор (№ 1) гаметана — 500 мкг/мл [готовят, растворяя 50 мг химически чистого препарата в 100 мл ацетона; хранят в холодильнике 2 месяца].

Рабочий стандартный раствор гаметана в ацетоне — 5 мкг/мл [готовят из раствора № 1; хранят в холодильнике не более семи дней].

2.3. Приборы и посуда

Хроматограф марки «Цвет» с термоионным детектором.

Колонка хроматографическая стеклянная (1000×3,5 мм), заполненная хроматоном N-AW-HMDS (0,16—0,30 мм) с 5% SE-30.

Прибор для отгонки растворителей (ротационный вакуумный испаритель), тип ИР-1М, ТУ 25-11-917—76.

Аппарат для встряхивания колб, АБУ-60, ТУ 64-1-2451—78.

Колбы мерные на 25, 50, 100 мл, ГОСТ 1770—74.

Колбы конические с притертыми пробками на 50, 250 мл, ГОСТ 10394—72.

Колбы грушевидные на 50 мл, ОКШ 50-14/23 ТС, ГОСТ 10394—72.

Холодильник стеклянный лабораторный, ХПТ, ГОСТ 9499—70.

Трехгорлая колба на шлифах (250 мл).

Воронки химические, ГОСТ 8613—72.

Воронки делительные на 100 и 20 мл, ГОСТ 8613—75.

Пипетки на 1, 5, 10 мл, ГОСТ 1770—74.

Микрошприцы на 10 мкл, МШ-10, ТУ 5Е-2, 833.024.

2.4. Подготовка к определению

2.4.1. Отбор проб зерна производится в соответствии с «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, пищевых продуктов и объектов окружающей среды для определения микрочислеств пестицидов», утвержденными заместителем Главного государственного санитарного врача СССР 21.08. 1979 г. № 2051—79.

2.4.2. Получение пентафторбензилбромида. Собирают прибор — трехгорлую колбу на 250 мл, оборудованную мешалкой, обратным холодильником и капельной воронкой. Колбу охлаждают смесью лед—соль до 0—5°C, вносят в нее 60 мл четыреххлористого углерода, высушенного над безводным сульфатом натрия и 2 мл трехбромистого фосфора. По каплям при перемешивании прибавляют 1,05 мл брома. Образуется светло-желтый осадок пятибромистого фосфора. Затем также при охлаждении прибавляют из капельной воронки 3,9 г пентафторбензилового спирта, растворенного в 10 мл четыреххлористого углерода (прибавляют в течение часа). Охлажденную баню снимают и постепенно нагревают смесь на водяной бане до температуры кипения. Кипячение продолжают в течение 6 ч.

После охлаждения реакционную массу осторожно порциями выливают в стакан со 100 г тонкоизмельченного льда (стакан со льдом также находится в ледяной бане). Когда лед растает, отделяют с помощью делительной воронки водный слой, а слой с четыреххлористым углеродом промывают водой несколько раз до

нейтральной реакции. Затем этот органический слой сушат над безводным сульфатом натрия в течение 16 ч, переносят в пробирку для отгонки растворителей и отгоняют четыреххлористый углерод при температуре бани 75—76°C. В колбе остается пентафторбензилбромид.

2.5. Проведение определения

2.5.1. Экстракция. 25 г измельченного до ~2—3 мм зерна (пшеница, рожь) помещают в коническую колбу со шлифом, заливают 50 мл смеси ацетон—этанол (9:1) и экстрагируют в течение 3 ч на аппарате для встряхивания. Фильтруют растворитель через бумажный фильтр (красная лента) с насыпанным на него слоем (4—5 г) безводного сульфата натрия. Зерно промывают дважды по 15 мл смесью ацетон—этанол (9:1) и присоединяют смывы к экстракту. Упаривают растворитель досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани 50—60°C.

2.5.2. Получение пентафторбензилового производного гаметана. К сухому остатку в колбе прибавляют 10 мл ацетона, 0,2 мл 1%-ного раствора в ацетоне пентафторбензилбромида и 30 мкл 30%-ного водного (промытого бензолом) раствора углекислого кальция, хорошо встряхивают и нагревают с обратным холодильником при температуре бани 65—70°C в течение 20 мин. Профильтровывают через бумажный фильтр, точно доводят объем до 10 мл ацетоном и анализируют методом ГЖХ. Для повышения чувствительности можно упарить растворитель до 2 мл. Параллельно аналогичную реакцию проводят с рабочим стандартом.

2.5.3. Газохроматографическое определение. Условия хроматографического определения: хроматограф «Цвет» с термоионным детектором и солевым наконечником Cs, Vg; колонка стеклянная спиральная (длина 1 м, диаметр 3 мм), заполненная хроматомом N-AW-HMDS (0,16—0,20 мм) с 5% SE-30; рабочая шкала электрометра $2 \cdot 10^{-10}$ А; скорость протяжения ленты 240 мм/ч; температура испарителя 210, колонки 190°C; расход газа-носителя — 24, водорода — 14—17, воздуха — 400 мл/мин.

Вводят в хроматограф последовательно по 3—5 мкл стандартных растворов пентафторбензилового производного гаметана (полученного, как описано в п. 2.5.2),

содержащих 0,2—1 мкг/мл препарата, а затем такой же объем пробы. Нижний предел обнаружения — 0,1 нг. Время удерживания пентафторбензилового производного гаметана — 3,8 мин.

Количественное определение проводят методом абсолютной калибровки по высоте или площади хроматографических пиков.

2.6. Обработка результатов анализа

Расчет результатов анализа проводят по формуле

$$C = \frac{2 \cdot C_{ст} \cdot Y_{ст} \cdot H \cdot Y_2}{H_{ст} \cdot Y \cdot P},$$

где C — содержание препарата в пробе, мг/кг; $C_{ст}$ — количество препарата в стандарте, мкг/мл; $Y_{ст}$ — объем стандарта, введенного в хроматограф, мкл; $H_{ст}$ — высота (площадь) пика стандарта, мм (мм²); H — высота (площадь) пика пробы, мм (мм²); Y_1 — объем экстракта пробы, введенный в хроматограф, мкл; Y_2 — конечный объем экстракта пробы, мл; P — масса анализируемой пробы, г; 2 — поправочный коэффициент на полноту экстракции.

3. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

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

Отбор проб растительного материала на корню
 (из «Унифицированных правил отбора проб сельскохозяйственной
 продукции, продуктов питания и объектов окружающей среды для
 определения микроколичеств пестицидов», утвержденных
 заместителем Главного государственного санитарного врача
 А. И. Заиченко 21.08.1979 г. № 2051—79).

Максимальная величина поля или партии при отборе проб	Растительный материал	Способ отбора проб *	Величина средней пробы или исходного образца	Подготовка среднего образца	Величина среднего образца, кг
Зерновые и зернобобовые (на корню)					
100 га	Злаковые	ОШ (0,5 кг в каждой точке)	3 кг	Зерно отделить, измельчить, тщательно перемешать и выделить средний образец	0,25—0,50
Кормовые культуры (на корню)					
100 га	Кукуруза	СС (не менее 18 растений)	Початки с 18 растений	Зерно отделить, измельчить и отвесить средний образец	0,25—0,50
50 га	Кормовые бобы	ПД	1000 бобов	То же	0,5 —1,0

Максимальная величина поля или партии при отборе проб	Растительный материал	Способ отбора проб *	Величина средней пробы или исходного образца	Подготовка среднего образца	Величина среднего образца, кг
---	-----------------------	----------------------	--	-----------------------------	-------------------------------

Технические культуры

50 га/30 т	Рапс, сурепица, горчица	СС (0,5 кг в каждой точке)	3 кг	Семена вышелушить, измельчить, перемешать и отвесить средний образец	0,25
50 га/30 т	Мак масличный	СС (0,5 кг в каждой точке)	3 кг	То же	0,25
50 га/30 т	Подсолнечник	СС (по 5 корзинок в каждой точке)	20—30 корзинок	»	0,25
20 га/30 т	Лен	СС	1 кг коробочек	»	0,25
20 га/30 т	Хмель	ПД (несколько шишек)	0,30 кг шишек	Шишки измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,25
20 га	Табак	СС (по 4 листа в каждой точке)	Около 20 (1 кг) листьев	Листья измельчить, перемешать и взять средний образец	0,25

Зеленые корма

100 г/100 т	Мелкосеменные, мотыльковые, стручковые, зерновые, травы	ПД (срезать целые растения — 10—15 — через	5 кг	Общую пробу измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,5—1,0
-------------	---	--	------	---	---------

100 г/100 т	и другие растения, входящие в состав смесей Кукуруза, подсолнечник, кормовая капуста	равные промежутки) СС (срезать по 3 растения в каждой точке)	3 кг	Собранный материал измельчить, перемешать и выделить 1/4 часть, которую снова измельчить, тщательно перемешать и выделить средний образец	0,5—1,0
-------------	---	---	------	---	---------

Корнеплоды и клубнеплоды

50 га/100 т	Сахарная свекла	ПД (не менее 15 целых растений)	Не менее 15 растений (не менее 10 кг)	Отделить листья от корней. Листья считать отдельной пробой. Корни вымыть, обсушить, почтветровать. Взять 1/4 каждого корня, четвертинки измельчить, перемешать и отвесить средний образец. Листья измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,5
50 га/100 т	Кормовая свекла, брюква	ПД (не менее 15 целых растений)	Не менее 15 корней (не менее 3 кг)	Корни вымыть, обсушить, почтветровать. Взять 1/4 каждого корня, четвертинки измельчить, перемешать и отвесить средний образец	0,5

Максимальная величина поля или партии при отборе проб	Растительный материал	Способ отбора проб *	Величина средней пробы или исходного образца	Подготовка среднего образца	Величина среднего образца, кг
50 га/100 т	Картофель	ПД (из 15 точек взять выборочно около 50 гнезд)	Не менее 3 кг	Клубни вымыть, обсушить, взять $\frac{1}{2}$ или $\frac{1}{4}$ каждого клубня измельчить и отвесить средний образец	0,5
Овощные культуры					
2—5 га	Овощные корнеплоды (морковь, петрушка, сельдерей, столовая свекла, редис, редька и др.)	ПД, корни (овощей, используемых в ранний период развития (петрушка, столовая свекла) целые растения	Крупные 3 кг, мелкие — 1 кг, ранние — 0,25—0,5 кг	Отбросить несъедобные части растений, остатки материала вымыть, обсушить, крупные овощи разделить на 4 части и взять $\frac{1}{4}$. Пробу измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,5—0,25
20 га	Капуста белая, красная, савойская	ПД (не менее 10 растений или не менее 4 кг)	4 кг	Взять $\frac{1}{4}$ каждого кочана. Перед измельчением четвертинок срезать и отбросить поверхность предыдущего среза, отбросить несъедобные листья, измельчить и выделить средний образец	0,5
5—10 га	Капуста цветная	ПД (не менее 10 растений или не менее 2 кг)	2 кг	Отбросить несъедобные части, остальное измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,25
5 га	Капуста кольраби	ПД (не менее 10 растений или не менее 0,5 кг)	0,75 кг	То же	0,5
5 га	Капуста брюссельская	ПД (учитывая головки, растущие на разной высоте и разных частях растения, не менее 10 растений)	Не менее 1 кг	Измельчить, перемешать, выделить средний образец	0,25
5 га	Салат, шпинат, щавель	ПД (не менее 10 растений)	Салат — 0,5 кг, щавель — 0,25 кг	Отбросить несъедобные части, растения вымыть, очистить, измельчить и выделить средний образец	0,25
5 га	Укроп	ПД (только листья)	0,25 кг	Отбросить непригодные части, измельчить, перемешать и отвесить средний образец	0,25
5 га	Молодой укроп, укроп для засолки	ПД (целые растения)	0,5 кг	Измельчить целые растения, перемешать и отвесить средний образец	0,25
10 га	Лук, чеснок, лук-порей	ПД (в полной зрелости)	Лук, лук-порей — 1 кг чеснок — 0,5 кг	Отбросить несъедобные части, растения измельчить, перемешать и отвесить средний образец. Для лука и лука-порея с каждой штуки взять половину	0,25

Максимальная величина поля или партии при отборе проб	Растительный материал	Способ отбора проб *	Величина средней пробы или исходного образца	Подготовка среднего образца	Величина среднего образца, кг
5 га	Лук-резанец, лук-батун, лук-порей в ранней стадии развития	ПД (целые растения)	Лук, лук-порей — 0,5—1 кг; лук-резанец, лук-батун — 0,25 кг	То же	0,25
5 га	Фасоль, горох, бобы	То же	0,5—1 кг бобов	Семена выделить, измельчить и выделить средний образец	0,5
50 га	Фасоль «зеленый боб»	»	0,5 кг	Целые бобы измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,5
20 га/30 т	Помидоры, перец	ПД (целые растения)	Мелкие овощи 0,5—2 кг, крупные — 2 кг	Овощи вымыть, измельчить и выделить средний образец	0,5
20 га/500 т	Огурец и бахчевые	То же	10 овощей, масса пробы крупных бахчевых — 0,5—3 кг	Овощи вымыть, измельчить и выделить средний образец, из крупных бахчевых взять вырезки	0,5
5 га	Спаржа	»	0,5 кг	Растения вымыть, измельчить и выделить средний образец	0,25—0,5
5 га	Ревень	ПД (выборочно листья)	2 кг (без листовых пластинок)	После удаления листовых пластинок растения вымыть, высушить и выделить средний образец	0,5

Грибы

—	Шампиньоны и другие грибы	К (руководствоваться правилами сбора грибов)	Не менее 0,5 кг	Грибы измельчить, перемешать и отвесить средний образец	0,5
---	---------------------------	--	-----------------	---	-----

Фруктово-ягодные, орехоплодные, виноград

200 га/500 т	Семечковые	До 30 деревьев — выборочно, свыше 30 ПД в зависимости от площади, с 20—30 деревьев (плоды следует снимать с разных сторон дерева, с разной высоты и глубины кроны)	До 30 деревьев — 5 кг, до 1 га — 7 кг, 1—10 га — 10 кг, 10—30 га — 12 кг, свыше 30 га — 15 кг	Плоды почтвортовать, от каждого плода взять 1/4, четвертинки измельчить, перемешать и отвесить средний образец	
До 200 га/200 т	Косточковые персик, абрикос, слива	До 30 деревьев — выборочно, свыше 30 деревьев — ПД с 15—20 деревьев	До 30 деревьев — 4 кг; до 1 га — 6 кг, свыше — 1 га — 8 кг	Плоды поделить пополам, от каждого взять половину без косточки, измельчить, перемешать и выделить средний образец	0,5
До 200 га/100 т	Косточковые вишня, черешня, слива	То же	До 30 деревьев — 1,5 кг; до 1 га — 2 кг, свыше 1 га — 2,5 кг	Косточки удалить, плоды измельчить, перемешать и отвесить средний образец	0,5
	Орехи (грецкие, лещина)	»	До 30 растений — 1 кг, свыше 30 — 1,5 кг	Из орехов вынуть ядра, измельчить их, перемешать и отвесить средний образец	0,25—0,5

Максимальная величина поля или партии при отборе проб	Растительный материал	Способ отбора проб *	Величина средней пробы или исходного образца	Подготовка среднего образца	Величина среднего образца, кг
10 га	Смородина, крыжовник	До 30 кустов пробу взять с каждого куста с разной его стороны и глубины, свыше 30 кустов — метод СС с 25—35 кустов	До 30 кустов не менее 1 кг (с крупными плодами — не менее 1,5 кг), свыше 30 кустов — не менее 1,5 кг	Из тщательно перемешанного исходного образца взять половину, измельчить ее, перемешать и отвесить средний образец	0,5
До 200 га	Виноград	СС, боковые части кистей	1,5 кг	Взять отдельные от основания боковые части кистей, тщательно перемешать исходный образец и взять половину, измельчить ее, перемешать и отвесить средний образец	0,5
До 1 га	Земляника, малина	ПД	До 500 м ² — 1,5 кг, 500 м ² — 0,25 га — 2,5 кг, свыше 0,25 га — 2,5 кг	Тщательно перемешать исходный образец, взять половину, измельчить ее, перемешать и отвесить средний образец	0,5

* В приложении приняты следующие условные обозначения способа отбора проб: ПД — по диагонали; СС — по смежным сторонам поля; К — метод конверта; ОШ — отбор штук.

Приложение 2

Максимально допустимые уровни (МДУ) регуляторов роста в пищевых продуктах, предельно допустимые концентрации (ПДК) в воде водоемов и в воздухе рабочей зоны, утвержденные Министерством здравоохранения СССР

Регулятор роста	МДУ, мг/кг	ПДК в воде водоемов, мг/л	ПДК в воздухе рабочей зоны и ОБУВ, мг/м ³
Гидрел	Томаты, огурцы, картофель, яблоки, черешня, мандарины, хлопковое масло — 0,15	0,25	1,0
Дигидрел	—	0,05	0,8
ДЯК	Яблоки — 3,0	0,05	1,7
Кампозан М	Томаты, огурцы, зерно хлебных злаков — 0,5	3,0	—
Кротонолактон-сырец	Зерно (пшеница, кукуруза) — 0,2	—	—
МГ-натрия	Картофель, свекла, лук, чеснок, морковь, томаты, арбузы (в кожуре), табак — 8,0	—	—
Хлорхолинхлорид	Томаты, яблоки, груши, виноград — 0,05, зерно хлебных злаков — 0,1	0,2	0,03
Фоспинол	Картофель — 0,2	—	3,0

СОДЕРЖАНИЕ

Определение микроколичеств регуляторов роста в растительной продукции, воде и почве	5
Методические указания по определению кампозана М (этефона) и его производных (гидрела, дигидрела) в яблоках, огурцах, томатах, семенах хлопка и хлопковом масле методом газожидкостной хроматографии	5
Методические указания по определению хлорхолинхлорида в растительной продукции, воде и почве методом тонкослойной ионообменной хроматографии	14
Временные методические указания по определению пикса и морфонола в воде, почве и растительных образцах методом тонкослойной ионообменной хроматографии	27
Методические указания по определению ДЯКа, ГМК-На, гидрела и дигидрела в воде и растительном материале унифицированным спектрофотометрическим методом	30
Временные методические указания по определению гибберсина в воде и почве методом тонкослойной хроматографии	37
Временные методические указания по определению дикурина в воде методом тонкослойной хроматографии	42
Временные методические указания по определению гаметана в зерне методом газожидкостной хроматографии	48
Определение микроколичеств регуляторов роста растений в воздухе рабочей зоны	53
Методические указания по фотометрическому определению ДЯКа в воздухе рабочей зоны	53
Временные методические указания по фотометрическому определению ГМК-На в воздухе рабочей зоны	57
Методические указания по спектрофотометрическому измерению концентраций дигидрела в воздухе рабочей зоны	61
Методические указания по фотометрическому измерению концентраций гидрела в воздухе рабочей зоны	66
Временные методические указания по хроматографическому измерению концентраций розалина в воздухе рабочей зоны	69
<i>Приложение 1. Отбор проб растительного материала на корню</i>	<i>73</i>
<i>Приложение 2. Максимально допустимые уровни (МДУ) регуляторов роста в пищевых продуктах, предельно допустимые концентрации (ПДК) в воде водоемов и в воздухе рабочей зоны, утвержденные Министерством здравоохранения СССР</i>	<i>81</i>