

Государственное санитарно-эпидемиологическое  
нормирование Российской Федерации

---

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### **Определение остаточных количеств циантранилипрола в воде, почве, капусте, плодах томата и томатном соке, в луке-пере и луке-репке методом высокоэффективной жидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3207—14**

Издание официальное

**Москва 2015**

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

**4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ**

**Определение  
остаточных количеств циантранилипрола  
в воде, почве, капусте, плодах томата  
и томатном соке, в луке-пере и луке-репке  
методом высокоэффективной  
жидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1. 3207—14**

ББК 51.23

О62

О62 **Определение остаточных количеств цианранилипрола в воде, почве, капусте, плодах томата и томатном соке, в луке-поре и луке-репке методом высокoeffективной жидкостной хроматографии: Методические указания.** — М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2015. — 32 с.

ISBN 978—5—7508—1391—9

1. Разработаны Российским государственным аграрным университетом — МСХА им. К. А. Тимирязева, Учебно-научный консультационный центр «Агроэкология пестицидов и агрохимикатов» Минсельхоза России (В. А. Калигин, Е. В. Довгилевич, А. В. Довгилевич, Н. В. Устименко).

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол № 1 от 26 июня 2014 г. ).

3. Утверждены руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 30 июля 2014 г.

4. Введены впервые.

ББК 51.23

© Роспотребнадзор, 2015

© Федеральный центр гигиены  
и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2015

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере защиты прав  
потребителей и благополучия  
человека, Главный государственный  
санитарный врач  
Российской Федерации

А. Ю. Попова

30 июля 2014 г.

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Определение остаточных количеств  
циантранилипрола в воде, почве, капусте, плодах  
томата и томатном соке, в луке-пере и луке-репке  
методом высокоэффективной жидкостной  
хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3207—14**

---

Свидетельство о метрологической аттестации  
№ 01.00282-2008/0169.27.05.13 от 27.05.2013 г.

Настоящие методические указания устанавливают порядок применения метода высокоэффективной жидкостной хроматографии для определения массовых концентраций циантранилипрола в воде в диапазоне 0,005—0,05 мг/дм<sup>3</sup> и в почве в диапазоне 0,01—0,1 мг/кг, а также уровня его остаточных количеств в капусте, в плодах томата и томатном соке, в луке-репке и зеленом луке в диапазоне 0,01—0,1 мг/кг.

Методические указания носят рекомендательный характер.

**Циантранилипрол.**

3-бromo-1-(3-хлоро-2-пиридил)-4'-циано-2'-метил-6'-(метилкарбомоил)пиразол-5-карбоксанилид (IUPAC).

*Эмпирическая формула:* C<sub>19</sub>H<sub>14</sub>BrClN<sub>6</sub>O<sub>2</sub>.

*Молекулярная масса:* 473,72.

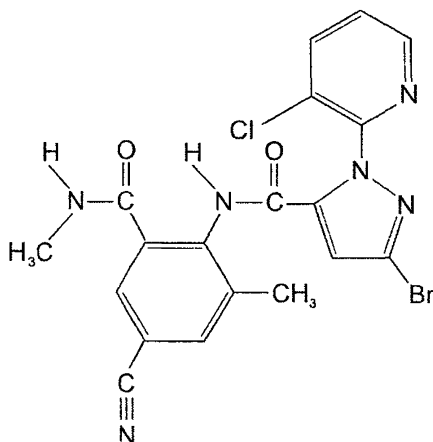
*Агрегатное состояние:* порошок.

*Цвет, запах:* белое кристаллическое вещество без запаха.

*Температура плавления:* 224 °С.

*Давление паров:* 5,13 × 10<sup>-13</sup> Па (при 20 °С).

Структурная формула:



*Коэффициент распределения октанол–вода (20 °С):*  $K_{ow} \log P = 1,97$  (при pH 4); 2,02 (при pH 7) и 1,74 (при pH 9)

*Растворимость в воде, мг/дм<sup>3</sup> (20 °С):* 17,43 при pH 4; 12,33 при pH 7 и 5,94 при pH 9.

*Растворимость в органических растворителях (г/дм<sup>3</sup>, 20 °С):* ацетон – 6,54; ацетонитрил – 2,45; н-гексан –  $6,7 \times 10^{-5}$ ; дихлорметан – 5,05; метанол – 4,73; н-октанол – 0,79; этилацетат – 1,96.

В водных растворах период полураспада циантранилипрола ( $DT_{50}$ ) при 25 °С составляет 212 дней (pH 4), 30,3 дня (pH 7) и 0,85 дня (pH 9).

*Краткая токсикологическая характеристика.* Циантранилипрол относится к мало опасным веществам по острой пероральной ( $LD_{50}$  для крыс и мышей составляет более 5 000 мг/кг) и дермальной ( $LD_{50}$  для крыс и мышей составляет более 2 000 мг/кг) токсичности, но к умеренно опасным по ингаляционной токсичности ( $LC_{50}$  для крыс (4 часа) – более 5 200 мг/м<sup>3</sup> воздуха). Не вызывает раздражения кожи и глаз у кроликов. Не является мутагеном и канцерогеном. Не является тератогеном и эмбриотоксином для крыс и кроликов, не обладает репродуктивной токсичностью.

*Область применения.* Циантранилипрол – инсектицид системно-контактного действия, воздействующий на нервную сис-

тему насекомых. Усиливает высвобождение кальция из арсеналов путем активации ринидиновых рецепторов. Исчерпание кальциевых арсеналов приводит к ингибированию сокращения мышц. Рекомендуется к применению для борьбы с грызущими и сосущими насекомыми на капусте, луке, томатах.

## 1. Метрологические характеристики

При соблюдении всех регламентированных условий проведения анализа в точном соответствии с данной методикой погрешность (и ее составляющие) результатов измерений при доверительной вероятности  $P = 0,95$  не превышает значений, приведенных в табл. 1 для соответствующих диапазонов концентраций.

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

Таблица 1

Метрологические параметры для циантралипрола

Анализируемый объект	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг (мг/дм <sup>3</sup> )	Показатель точности (границы относительной погрешности) $\pm \delta$ , % при $P = 0,95$	Стандартное отклонение повторяемости, $\sigma_r$ , %	Предел повторяемости, $r$ , %	Предел воспроизводимости, $R$ , %
Вода	0,005—0,01 вкл.	40	1,93	5,37	7,51
	0,01—0,05 вкл.	30	0,65	1,81	2,53
Почва	0,01—0,1 вкл.	50	1,83	5,09	7,12
Капуста	0,01—0,1 вкл.	50	1,53	4,25	5,96
Плоды томата	0,01—0,1 вкл.	50	1,20	3,34	4,67
Томатный сок	0,01—0,1 вкл.	50	1,71	4,75	6,66
Лук-репка	0,01—0,1 вкл.	50	1,39	3,86	5,41
Лук-перо	0,01—0,1 вкл.	50	2,19	6,09	8,52

**Полнота извлечения вещества,  
стандартное отклонение, доверительный интервал  
среднего результата для циантранилипрола**

Анализируемый объект	Метрологические параметры, P = 0,95, n = 20				
	Предел обнаружения, мг/кг (мг/дм <sup>3</sup> )	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг (мг/дм <sup>3</sup> )	Среднее значение определения, %	Стандартное отклонение, S, %	Доверительный интервал среднего результата, ±, %
Вода	0,005	0,005—0,05	96,82	1,90	0,86
Почва	0,01	0,01—0,1	73,80	1,51	0,52
Капуста	0,01	0,01—0,1	74,70	1,24	0,43
Плоды томатов	0,01	0,01—0,1	77,05	2,05	0,74
Томатный сок	0,01	0,01—0,1	78,28	1,99	0,73
Лук-репка	0,01	0,01—0,1	76,01	1,89	0,67
Лук-перо	0,01	0,01—0,1	75,00	1,91	0,67

## 2. Метод измерений

Метод основан на определении циантранилипрола с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) с использованием ультрафиолетового детектора после его экстракции из образцов органическим растворителем, очистки экстракта перераспределением между двумя несмешивающимися фазами, на колонках с окисью алюминия и на концентрирующих патронах № 1, 2 и 3.

Идентификация веществ проводится по времени удерживания, а количественное определение — методом абсолютной калибровки.

В предлагаемых условиях анализа метод специфичен. Специфичность обеспечивается подбором состава подвижной фазы и выбором колонок различной полярности.

### 3. Средства измерений, реактивы, вспомогательные устройства и материалы

#### 3.1. Средства измерений

- Весы аналитические класса точности — специальный (I), с наибольшим пределом взвешивания до 110 г и дискретностью 0,0001 г ГОСТ Р 53228—2008
- Весы лабораторные общего назначения класса точности — средний (III) с наибольшим пределом взвешивания до 600 г и пределом допустимой погрешности  $\pm 0,038$  г ГОСТ Р 53228—2008
- Колбы мерные на 10, 25, 50, 100, 500 и 1000 см<sup>3</sup> ГОСТ 1770—74
- Микрошприц объемом 100 мм<sup>3</sup> со шкалой деления 0,001 см<sup>3</sup> и погрешностью менее 1 % от номинального объема
- Пипетки мерные на 1,0; 2,0; 5,0 см<sup>3</sup> ГОСТ 29227—91
- pH-метр/милливольтметр с диапазоном измерения 0...14 pH;  $\pm 1999$  мВ
- Хроматографическая система, включающая:
- хроматограф жидкостный, снабженный термостатом для колонок с диапазоном температур от 15 до 80 °С, с ультрафиолетовым детектором с изменяемой длиной волны и чувствительностью не ниже 0,005 единиц адсорбции на шкалу;
  - компьютерное программное обеспечение, контролирующее работу всего прибора, обеспечивающее сбор и хранение всех хроматограмм в процессе проведения хроматографического анализа, обеспечивающее обработку результатов измерений, вывод и расчет



хроматограмм и количественный анализ

Цилиндры мерные на 10, 25 и 50 см<sup>3</sup> ГОСТ 1770—74

**Примечание.** Допускается использование средств измерений с аналогичными или лучшими характеристиками.

### 3.2. Реактивы

Циантранилипрол, , аналитический стандарт с содержанием действующего вещества не менее 99,2 %.	CAS 736994-63-1
Алюминия окись для хроматографии, ч	ТУ 6-09-3916—75
Ацетон, осч	ТУ 6-09-3513—86
Ацетонитрил, осч, УФ-200 нм	ТУ 6-09-2167—84
Вода дистиллированная и (или) бидистиллированная (вода дистиллированная, перегнанная повторно в стеклянной емкости)	ГОСТ 6709—72
Гелий, очищенный	ТУ-51-940—80
n-Гексан, хч	ТУ 6-09-3818—89
Калий марганцово-кислый, чда	ГОСТ 20490—75
Кальций хлористый, ч	ТУ 6-09-4711—81
Кислота муравьиная, чда	ГОСТ 5848—73
Кислота уксусная, ледяная	ГОСТ 61—75
Концентрирующие патроны для твердофазной экстракции с гидрофобным сорбентом с размером частиц 63—200 мкм с привитыми октильными (C8) группами (объем — 1 см <sup>3</sup> , масса сорбента — 0,6 г), <b>патрон № 1</b>	ТУ 4215-002- -05451931—94
Концентрирующие патроны для твердофазной экстракции со слабоосновным сорбентом с размером частиц 63—200 мкм с привитыми аминогруппами	

пами (объем — 1 см<sup>3</sup>, масса сорбента - 0,6 г), **патрон № 2**

ТУ 4215-002-  
-05451931—94

Концентрирующие патроны для твердофазной экстракции с гидрофильным слабокислым сорбентом с постоянной активностью с размером частиц 63—200 мкм (С) (объем — 1 см<sup>3</sup>, масса сорбента — 0,6 г), **патрон № 3**

ТУ 4215-002-  
-05451931—94  
ТУ 2631-019-  
-44493179—98

Метилен хлористый, хч

Натрий серно-кислый, безводный, хч

ГОСТ 4166—76

Натрий хлористый, хч

ГОСТ 4233—77

**Примечание.** Допускается использование реактивов с аналогичными или лучшими характеристиками.

### **3.3. Вспомогательные устройства и материалы**

Алонж прямой с отводом для вакуума для работы с концентрирующими патронами

ГОСТ 25336--82

Аппарат для встряхивания проб с возвратно-поступательным направлением колебаний, с максимальной загрузкой 10 кг, с амплитудой колебаний 30 мм и скоростью от 10 до 300 колебаний в минуту

Банки полипропиленовые с крышками для экстракции вместимостью 250 см<sup>3</sup>

Ванна ультразвуковая с потребляемой мощностью 140 Вт, рабочей частотой 50 Гц, рабочим объемом 4,5 дм<sup>3</sup>

Вата медицинская гигроскопическая хлопковая нестерильная

ГОСТ 5556—81

Воронки делительные на 250 см<sup>3</sup>

ГОСТ 25336—82

Воронки лабораторные, стеклянные

ГОСТ 25336—82

Испаритель ротационный вакуумный с ручным подъемником, с диагональным конденсором и объемом испарительной колбы от 50 до 3 000 см<sup>3</sup>, с изменяемой скоростью вращения штока испарителя от 5 до 240 об./мин, с водяной баней с антикоррозионным покрытием объемом 5 дм<sup>3</sup> и с диапазоном температур от 20 до 100 °С

Колбы конические плоскодонные на 100, 250 и 1 000 см<sup>3</sup>

ГОСТ 25336—82

Колбы круглодонные со шлифом (концентраторы) на 100, 250 и 4 000 см<sup>3</sup> ТС

ТУ 92-891.029—91

Колонка хроматографическая стальная, длиной 250 мм, с внутренним диаметром 4,6 мм, зернением 5 мкм, заполненная сорбентом с привитыми полярными группами С18

Насос диафрагменный, химически стойкий на 100 %, с мощностью электропривода 245 Вт, предельным вакуумом 100 мбар/абс., с избыточным давлением 1 бар и скоростью откачки 34 дм<sup>3</sup>/мин

Предколонка хроматографическая стальная, длиной 20,0 мм, внутренним диаметром 3,9 мм, зернением 5 мкм, заполненная сорбентом с привитыми полярными группами С8

Стаканы стеклянные, термостойкие объемом 100—500 см<sup>3</sup>

ГОСТ 25336—82

Установка для перегонки растворителей с круглодонной колбой объемом 4 000 см<sup>3</sup> и приемной конической колбой объемом 1 000 см<sup>3</sup>

Фильтры бумажные, низкой плотности ТУ-6-09-1678—86

Фильтры для очистки растворителей,  
диаметром 20 мм с отверстиями пор  
20 мкм

Центрифуга лабораторная, настольная,  
с максимальным рабочим числом обо-  
ротов 4 000 об./мин, с рабочим объе-  
мом ротора 200 см<sup>3</sup> × 4 ячейки, выбира-  
емый временной диапазон работы от 0  
до 100 мин и с набором полипропилен-  
новых банок емкостью 200 см<sup>3</sup>

Шприц инъекционный многократного  
применения объемом 10 см<sup>3</sup>

ГОСТ 22967—90

*Примечание.* Допускается применение оборудования с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

#### 4. Требования безопасности

4.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007—76, требования электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ Р 12.1.019—2009, а также требования, изложенные в технической документации на газовый хроматограф.

4.2. Помещение должно соответствовать требованиям пожаробезопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—83. 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—91.

#### 5. Требования к квалификации операторов

К выполнению измерений и обработке их результатов допускаются специалисты, имеющие опыт работы в химической лаборатории, прошедшие обучение и владеющие техникой проведения анализа, освоившие метод анализа в процессе тренировки и уложившиеся в нормативы контроля при проведении процедуры контроля погрешности анализа.

## 6. Условия измерений

При выполнении измерений соблюдают следующие условия:

— процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха  $(20 \pm 5)$  °С, относительной влажности не более 80 % и нормальном атмосферном давлении;

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

## 7. Подготовка к выполнению определений

Выполнению измерений предшествуют следующие операции: очистка растворителей (при необходимости), приготовление растворов, кондиционирование хроматографической колонки, подготовка колонок с окисью алюминия для очистки экстракта, подготовка концентрирующих патронов № 1, 2 и 3 для очистки экстракта, проверка хроматографического поведения вещества на колонках с окисью алюминия и концентрирующих патронах № 1, 2 и 3, установление градуировочной характеристики.

### 7.1. Подготовка органических растворителей

#### 7.1.1. Очистка ацетонитрила.

Ацетонитрил, содержащий воду, предварительно осушают, добавляя в него гранулированный безводный хлористый кальций из расчета не менее 100 г/дм<sup>3</sup>. Выдерживают его над осушителем в течение 5—6 часов. Затем ацетонитрил сливают с осушителем в круглодонную колбу со шлифом объемом 4 000 см<sup>3</sup> аппарата для перегонки растворителей.

Ацетонитрил перегоняют при температуре 81,5 °С, а фракции, отогнанные при температуре ниже и выше 81,5 °С, отбрасывают.

#### 7.1.2. Очистка ацетона.

Ацетон, содержащий воду, предварительно осушают, добавляя в него гранулированный безводный хлористый кальций из расчета не менее 100 г/дм<sup>3</sup>. Выдерживают его над осушителем в течение 5—6 часов. Затем ацетон сливают с осушителя в круглодонную колбу со шлифом объемом 4 000 см<sup>3</sup> аппарата для пере-

гонки растворителей, прибавляют туда марганцово-кислый калий из расчета  $100 \text{ мг/дм}^3$ . Ацетон перегоняют при температуре  $56,2^\circ\text{C}$ , а фракции, отогнанные при температуре ниже и выше  $56,2^\circ\text{C}$ , отбрасывают.

### *7.1.3. Приготовление бидистиллированной воды.*

Дистиллированную воду помещают в круглодонную колбу со шлифом объемом  $4\,000 \text{ см}^3$  от аппарата для перегонки растворителей, добавляют к ней марганцово-кислый калий из расчета  $1 \text{ г/дм}^3$  и кипятят в течение 6 часов.

Собирают фракции, отогнанные при температуре  $100,0^\circ\text{C}$ , а фракции, отогнанные при температуре ниже и выше  $100,0^\circ\text{C}$ , отбрасывают.

## *7.2. Приготовление растворов для проведения анализа*

### *7.2.1. Приготовление подвижной фазы для ВЭЖХ.*

Для приготовления подвижной фазы используют свежеперегнанные ацетонитрил и воду.

В плоскодонную колбу объемом  $1 \text{ дм}^3$  помещают  $450 \text{ см}^3$  ацетонитрила,  $500 \text{ см}^3$  очищенной воды и  $1 \text{ см}^3$  муравьиной кислоты. Смесь тщательно перемешивают, пропускают через нее газообразный гелий со скоростью  $20 \text{ см}^3/\text{мин}$  в течение 5 мин, после чего помещают в ультразвуковую ванну для удаления растворенных газов на 1 мин.

### *7.2.2. Приготовление смеси для растворения проб.*

В плоскодонную колбу объемом  $100 \text{ см}^3$  помещают  $70 \text{ см}^3$  ацетонитрила и  $30 \text{ см}^3$  очищенной воды. Смесь тщательно перемешивают и используют для растворения проб и приготовления градуировочных растворов.

### *7.2.3. Приготовление градуировочных растворов.*

7.2.3.1. Стандартный раствор № 1 с концентрацией циантрапилола  $100,0 \text{ мкг/см}^3$ .

Взвешивают  $10 \text{ мг}$  циантрапилола в мерной колбе объемом  $100 \text{ см}^3$ . Навеску растворяют в ацетонитриле и доводят объем до метки ацетонитрилом. Стандартный раствор № 1 используется для приготовления стандартных растворов для установления градуировочной характеристики. Стандартный раствор № 1 хранится в холодильнике не более 2-х месяцев.

7.2.3.2. Стандартный раствор № 2 с концентрацией циантрапилола  $10,0 \text{ мкг/см}^3$ .

Из стандартного раствора № 1 отбирают пипеткой  $5 \text{ см}^3$ , помещают в мерную колбу объемом  $50 \text{ см}^3$  и доводят объем до мет-

ки ацетонитрилом. Стандартный раствор № 2 используется для приготовления стандартных растворов для установления градуировочной характеристики. Стандартный раствор № 2 хранится в холодильнике не более 2-х месяцев.

7.2.3.3. Стандартный раствор № 3 с концентрацией циантрилипрола 1,0 мкг/см<sup>3</sup>.

Из стандартного раствора № 2 отбирают пипеткой 1 см<sup>3</sup>, помещают в мерную колбу объемом 10 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки смесью ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3. Стандартный раствор № 3 используется для приготовления стандартных растворов для установления градуировочной характеристики. Стандартный раствор хранят в холодильнике не более 2-х месяцев.

7.2.3.4. Стандартный раствор № 4 с концентрацией циантрилипрола 0,5 мкг/см<sup>3</sup>.

Из стандартного раствора № 3 отбирают пипеткой 5 см<sup>3</sup>, помещают в мерную колбу объемом 10 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки смесью ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3. Стандартный раствор № 4 используется для приготовления стандартных растворов для установления градуировочной характеристики. Стандартный раствор хранят в холодильнике не более 2-х месяцев.

7.2.3.5. Стандартный раствор № 5 с концентрацией циантрилипрола 0,2 мкг/см<sup>3</sup>.

Из стандартного раствора № 2 отбирают пипеткой 1 см<sup>3</sup>, помещают в мерную колбу объемом 50 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки смесью ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3. Стандартный раствор № 5 используется для приготовления стандартных растворов и для установления градуировочной характеристики. Стандартный раствор хранят в холодильнике не более 2-х месяцев.

7.2.3.6. Стандартный раствор № 6 с концентрацией циантрилипрола 0,1 мкг/см<sup>3</sup>.

Из стандартного раствора № 2 отбирают пипеткой 1 см<sup>3</sup>, помещают в мерную колбу объемом 100 см<sup>3</sup> и доводят объем до метки смесью ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3. Стандартный раствор № 6 используется для приготовления стандартных растворов и для установления градуировочной характеристики. Стандартный раствор хранят в холодильнике не более 2-х месяцев.

7.2.3.7. Стандартные растворы циантринилипрола в ацетонитриле с концентрациями 2,0; 1,0; 0,4 и 0,2 мкг/см<sup>3</sup> для внесения в образцы.

Из стандартного раствора № 2 методом последовательного разведения ацетонитрилом готовят растворы, содержащие по 2,0; 1,0; 0,4 и 0,2 мкг/см<sup>3</sup> и используют эти растворы для внесения в контрольные образцы. Стандартные растворы для внесения хранят в холодильнике не более 2-х месяцев.

### **7.3. Установление градуировочной характеристики**

Градуировочную характеристику, выражающую зависимость площади (высоты) пика от концентрации циантринилипрола в растворе (мкг/см<sup>3</sup>), устанавливают методом абсолютной калибровки по 4-м растворам для градуировки с концентрацией 1,0; 0,5; 0,2 и 0,1 мкг/см<sup>3</sup>.

В инжектор хроматографа вводят по 20 мм<sup>3</sup> каждого градуировочного раствора и анализируют в условиях хроматографирования по п. 9.7. Осуществляют не менее 5 параллельных измерений.

### **7.4. Подготовка колонки с окисью алюминия для очистки экстракта и проверка хроматографического поведения циантринилипрола на ней**

#### **7.4.1. Подготовка колонки с окисью алюминия для очистки экстракта.**

В пластиковую или стеклянную колонку диаметром 15 мм помещают 3 г окиси алюминия с зернением 40/250 меш. и, аккуратно постукивая по стенкам колонки, формируют слой адсорбента. Непосредственно перед использованием колонку промывают 10 см<sup>3</sup> ацетонитрила.

#### **7.4.2. Проверка хроматографического поведения циантринилипрола на колонке с окисью алюминия.**

В концентратор объемом 100 см<sup>3</sup> вносят 1 см<sup>3</sup> стандартного раствора циантринилипрола в ацетонитриле с концентрацией 1,0 мкг/см<sup>3</sup> и выпаривают его досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С. Сухой остаток растворяют в 10 см<sup>3</sup> ацетонитрила, тщательно обмывают стенки концентратора и наносят на подготовленную колонку. Элюат собирают в концентратор и выпаривают досуха при температуре не выше 30 °С.



Исходный концентратор последовательно обмывают 10 см<sup>3</sup> ацетонитрила, затем двумя порциями по 10 см<sup>3</sup> каждая 0,1 %-го раствора уксусной кислоты в ацетонитриле и тремя порциями по 10 см<sup>3</sup> 0,5 %-го раствора уксусной кислоты в ацетонитриле. Каждую порцию собирают отдельно в концентраторы объемом по 100 см<sup>3</sup> и выпаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С.

Сухой остаток каждой фракции растворяют в 2 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3 и 20 мм<sup>3</sup> пробы вводят в хроматограф.

Определяют фракции, содержащие циантринилипрол, полноту смывания с колонки и необходимый объем элюента.

Изучение поведения циантринилипрола на колонке проводят каждый раз при отработке методики или поступлении новой партии окиси алюминия.

### ***7.5. Подготовка концентрирующих патронов № 3 для очистки экстракта и проверка хроматографического поведения циантринилипрола на них***

***7.5.1. Подготовка концентрирующих патронов № 3 для очистки экстракта.***

Все процедуры происходят с использованием вакуума, скорость потока растворов через патрон не должна превышать 5 см<sup>3</sup>/мин (1—2 кап./с).

Патрон № 3 устанавливают на алонж с отводом для вакуума, сверху в патрон вставляют шприц с разъемом типа Люер объемом не менее 10 см<sup>3</sup> (используют как емкость для элюентов).

Кондиционирование: концентрирующий патрон промывают последовательно 5 см<sup>3</sup> ацетона и 5 см<sup>3</sup> смеси гексана с ацетоном в соотношении 4 : 1. Элюаты отбрасывают.

Нельзя допускать высыхания поверхности патрона.

***7.5.2. Проверка хроматографического поведения циантринилипрола на концентрирующем патроне № 3.***

Из стандартного раствора циантринилипрола в ацетонитриле, содержащего 1 мкг/см<sup>3</sup>, отбирают 1 см<sup>3</sup>, помещают в концентратор объемом 100 см<sup>3</sup> и упаривают на ротационном вакуумном испарителе досуха при температуре не выше 30 °С. Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> ацетона, тщательно обмывая стенки концентратора, прибавляют 8 см<sup>3</sup> гексана, перемешивают и вносят на патрон. Элюат собирают в концентратор и выпаривают досуха при температуре не выше 30 °С.

Исходный концентратор обмывают 10 см<sup>3</sup> смеси гексана с ацетоном в соотношении 2 : 1. Элюат собирают в концентратор объемом 100 см<sup>3</sup> и упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С, сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3 и 20 мм<sup>3</sup> пробы вводят в хроматограф.

Определяют фракции, содержащие циантринилипрол, по лноту смывания с патрона и необходимый объем элюента.

Изучение поведения циантринилипрола на концентрирующих патронах № 3 проводят каждый раз при отработке методики или поступлении новой партии концентрирующих патронов.

### ***7.6. Подготовка концентрирующих патронов № 1 для очистки экстракта и проверка хроматографического поведения циантринилипрола на них***

***7.6.1. Подготовка концентрирующих патронов № 1 для очистки экстракта.***

Все процедуры происходят с использованием вакуума, скорость потока растворов через патрон не должна превышать 5 см<sup>3</sup>/мин (1—2 кап./с).

Патрон № 1 устанавливают на алонж с отводом для вакуума, сверху в патрон вставляют шприц с разъемом типа Люер объемом не менее 10 см<sup>3</sup> (используют как емкость для элюентов).

Кондиционирование: концентрирующий патрон промывают последовательно 5 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 1 : 1 и 10 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 9 : 1. Элюаты отбрасывают.

Нельзя допускать высыхания поверхности патрона.

***7.6.2. Проверка хроматографического поведения циантринилипрола на концентрирующем патроне № 1.***

Из стандартного раствора циантринилипрола в ацетонитриле, содержащего 1 мкг/см<sup>3</sup>, отбирают 1 см<sup>3</sup>, помещают в концентратор объемом 100 см<sup>3</sup> и упаривают на ротационном вакуумном испарителе досуха при температуре не выше 30 °С. Сухой остаток растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетонитрила, тщательно обмывая стенки концентратора, прибавляют 9 см<sup>3</sup> воды, перемешивают и вносят на патрон. Элюат собирают в концентратор и выпаривают досуха при температуре не выше 30 °С.

Исходный концентратор обмывают последовательно 10 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 1 : 9, 10 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 1 : 5 и 10 см<sup>3</sup> смеси ацето-

нитрила с водой в соотношении 1 : 1. Элюат после прохождения каждой порции элюентов собирают в отдельные концентраторы объемом 100 см<sup>3</sup>, упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С. Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3 и 20 мм<sup>3</sup> пробы вводят в хроматограф.

Определяют фракции, содержащие циантринилипрол, полностью смывания с патрона и необходимый объем элюента.

Изучение поведения циантринилипрола на концентрирующих патронах № 1 проводят каждый раз при отработке методики или поступлении новой партии концентрирующих патронов.

**7.7. Подготовка концентрирующих патронов № 2 для очистки экстракта и проверка хроматографического поведения циантринилипрола на них с использованием водно-органических смесей**

*7.7.1. Подготовка концентрирующих патронов № 2 для очистки экстракта.*

Все процедуры происходят с использованием вакуума, скорость потока растворов через патрон не должна превышать 5 см<sup>3</sup>/мин (1—2 кап./с).

Патрон № 2 устанавливают на алонж с отводом для вакуума, сверху в патрон вставляют шприц с разъемом типа Люер объемом не менее 10 см<sup>3</sup> (используют как емкость для элюентов).

Кондиционирование: концентрирующий патрон промывают 10 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 1 : 5. Элюат отбрасывают.

Нельзя допускать высыхания поверхности патрона.

*7.7.2. Проверка хроматографического поведения циантринилипрола на концентрирующем патроне № 2.*

Из стандартного раствора циантринилипрола в ацетонитриле, содержащего 1 мкг/см<sup>3</sup>, отбирают 1 см<sup>3</sup>, помещают в концентратор объемом 100 см<sup>3</sup> и упаривают на ротационном вакуумном испарителе досуха при температуре не выше 30 °С. Сухой остаток растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетонитрила, тщательно обмывая стенки концентратора, прибавляют 5 см<sup>3</sup> воды, перемешивают и вносят на патрон. Элюат собирают в концентратор и выпаривают досуха при температуре не выше 30 °С.

Исходный концентратор обмывают последовательно двумя порциями по 5 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 1 : 5. Элюат после прохождения каждой порции элюентов соби-

рают в отдельные концентраторы объемом  $100 \text{ см}^3$ , упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше  $30^\circ\text{C}$ . Сухой остаток растворяют в  $2 \text{ см}^3$  смеси ацетонитрила с водой в соотношении  $7 : 3$  и  $20 \text{ мм}^3$  пробы вводят в хроматограф.

Определяют фракции, содержащие циантрилипрол, полностью смывания с патрона и необходимый объем элюента.

Изучение поведения циантрилипрола на концентрирующих патронах № 2 проводят каждый раз при отработке методики или поступлении новой партии концентрирующих патронов.

### **7.8. Подготовка концентрирующих патронов № 2 для очистки экстракта и проверки хроматографического поведения циантрилипрола на них с использованием органических растворителей**

*7.8.1. Подготовка концентрирующих патронов № 2 для очистки экстракта.*

Все процедуры происходят с использованием вакуума, скорость потока растворов через патрон не должна превышать  $5 \text{ см}^3/\text{мин}$  ( $1-2 \text{ кап./с}$ ).

Патрон № 2 устанавливают на алонж с отводом для вакуума, сверху в патрон вставляют шприц с разъемом типа Люер объемом не менее  $10 \text{ см}^3$  (используют как емкость для элюентов).

Кондиционирование: концентрирующий патрон промывают  $5 \text{ см}^3$  гексана. Элюат отбрасывают.

Нельзя допускать высыхания поверхности патрона.

*7.8.2. Проверка хроматографического поведения циантрилипрола на концентрирующем патроне № 2.*

Из стандартного раствора циантрилипрола в ацетонитриле, содержащего  $1 \text{ мкг}/\text{см}^3$ , отбирают  $1 \text{ см}^3$ , помещают в концентратор объемом  $100 \text{ см}^3$  и упаривают на ротационном вакуумном испарителе досуха при температуре не выше  $30^\circ\text{C}$ . Сухой остаток растворяют в  $5 \text{ см}^3$  хлористого метилена, тщательно обмывая стенки концентратора, прибавляют  $5 \text{ см}^3$  гексана, перемешивают и вносят на патрон. Элюат собирают в концентратор и выпаривают досуха при температуре не выше  $30^\circ\text{C}$ .

Исходный концентратор обмывают последовательно  $20 \text{ см}^3$  смеси гексана с хлористым метиленом в соотношении  $1 : 1$ ,  $20 \text{ см}^3$  смеси гексана с хлористым метиленом в соотношении  $1 : 2$ ,  $20 \text{ см}^3$  смеси гексана с ацетоном в соотношении  $1 : 1$ . Элюат после прохождение каждой порции элюентов собирают в отдельные кон-

центраторы объемом 100 см<sup>3</sup>, упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С. Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3 и 20 мм<sup>3</sup> пробы вводят в хроматограф.

Определяют фракции, содержащие циантринилипрол, полностью смывания с патрона и необходимый объем элюента.

Изучение поведения циантринилипрола на концентрирующих патронах № 2 проводят каждый раз при отработке методики или поступлении новой партии концентрирующих патронов.

### ***7.9. Подготовка и кондиционирование колонки для жидкостной хроматографии***

Хроматографическую колонку с предколонкой устанавливают в термостате хроматографа и стабилизируют при температуре 30 °С и скорости потока подвижной фазы 1 см<sup>3</sup>/мин 3—4 ч.

## **8. Отбор проб и хранение**

Отбор проб производится в соответствии с «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, пищевых продуктов и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов», № 2051-79 от 21.08.79, а также в соответствии с ГОСТ Р 51592—2000 «Вода. Общие требования к отбору проб», ГОСТ 17.4.3.01—83 «Почвы. Общие требования к отбору проб», ГОСТ 28168—89 «Почвы. Отбор проб», ГОСТ Р 51810—2001 «Томаты свежие, реализуемые в розничной торговой сети» и ГОСТ Р 52183—2003 «Консервы. Соки овощные. Сок томатный. ТУ», ГОСТ Р 51783—2001 «Лук репчатый свежий, реализуемый в розничной торговой сети. ТУ», ГОСТ Р 51809—2001 «Капуста белокочанная свежая, реализуемая в розничной торговой сети», ГОСТ 1724—85 «Капуста белокочанная свежая, заготавливаемая и поставляемая. ТУ».

Пробы воды и томатного сока хранят в стеклянной герметично закрытой таре в холодильнике при температуре 4 °С не более 10 суток.

Для длительного хранения проб почвы почву подсушивают при комнатной температуре в отсутствие прямого солнечного света. Сухие почвенные образцы могут храниться в темной таре в течение года. Перед анализом сухую почву просеивают через сито с отверстиями диаметром 1 мм.

Пробы томатов, лука и капусты хранят в холодильнике в полиэтиленовых пакетах при температуре 0—4 °С не более суток. Для длительного хранения пробы замораживают и хранят в полиэтиленовой таре в морозильнике при температуре (–18) °С до двух лет.

## 9. Выполнение определения

### 9.1. Вода

#### 9.1.1. Экстракция.

Пробу воды объемом 100 см<sup>3</sup> помещают в делительную воронку объемом 250 см<sup>3</sup>. Циантринилипрол экстрагируют тремя порциями хлористого метилена объемом по 30 см<sup>3</sup>, встряхивая каждый раз делительную воронку 2 мин. После полного разделения фаз в делительной воронке нижний слой (хлористый метилен) объединяют в концентрате объемом 250 см<sup>3</sup>, собирая его через слой безводного сульфата натрия. Объединенный экстракт упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С.

Сухой остаток растворяют в 5 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3 и 20 мм<sup>3</sup> пробы вводят в хроматограф.

### 9.2. Почва

*9.2.1. Экстракция и очистка полученного экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей.*

Образец почвы массой 20 г помещают в полипропиленовую банку для экстракции и центрифугирования объемом 200 см<sup>3</sup>, прибавляют 75 см<sup>3</sup> ацетонитрила и помещают на 5 мин в ультразвуковую ванну. Затем пробу центрифугируют в течение 4 мин при скорости 4 000 об./мин. Супернатант фильтруют через фильтр низкой плотности в колбу объемом 250 см<sup>3</sup> с 10 г сухого хлористого натрия. Экстракцию повторяют еще два раза в тех же условиях, используя по 50 см<sup>3</sup> ацетонитрила. Ацетонитрильные экстракты объединяют в колбе объемом 250 см<sup>3</sup> с 10 г сухого хлористого натрия, перемешивают и оставляют при комнатной температуре на 10 мин.

Объединенный экстракт из колбы переносят в делительную воронку объемом 250 см<sup>3</sup> (не растворившуюся соль оставляют в колбе), оставляют до полного разделения слоев и нижний (водный) слой отбрасывают.

К ацетонитрильному экстракту в делительной воронке прибавляют 50 см<sup>3</sup> гексана и интенсивно встряхивают 2 мин. После полного разделения фаз отбрасывают выделившийся нижний водный слой и верхний гексановый слой, ацетонитрильный экстракт переносят в химический стакан объемом 200 см<sup>3</sup>. Затем ацетонитрильный экстракт возвращают в делительную воронку и еще раз промывают 50 см<sup>3</sup> гексана в тех же условиях. Верхний слой отбрасывают, а ацетонитрильный экстракт собирают через слой безводного сульфата натрия в концентратор объемом 250 см<sup>3</sup>, осушитель обмывают 10 см<sup>3</sup> ацетонитрила, смыв объединяют с основным экстрактом и объединенный экстракт упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С.

*9.2.2. Очистка экстракта перераспределением в системе не-смешивающихся растворителей.*

К сухому остатку в концентраторе, полученному по п. 9.2.1, прибавляют 3 см<sup>3</sup> ацетона, обмывают стенки колбы, прибавляют 50 см<sup>3</sup> дистиллированной воды и 10 см<sup>3</sup> насыщенного раствора соли, перемешивают и переносят в делительную воронку объемом 250 см<sup>3</sup>. Экстракт в делительной воронке промывают двумя порциями гексана объемом по 30 см<sup>3</sup>, интенсивно встряхивая делительную воронку каждый раз по 2 мин. После полного разделения фаз отбрасывают верхний гексановый слой, нижний водный слой возвращают в делительную воронку.

Циантринилипрол экстрагируют тремя порциями хлористого метилена объемом по 20 см<sup>3</sup>, встряхивая делительную воронку каждый раз по 2 мин. После полного разделения фаз в делительной воронке нижний слой (хлористый метилен) объединяют в концентраторе объемом 250 см<sup>3</sup>, пропуская его через слой безводного сульфата натрия, и объединенный экстракт упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С.

*9.2.3. Очистка экстракта на колонке с окисью алюминия.*

Сухой остаток, полученный в п. 9.2.2, растворяют в 10 см<sup>3</sup> ацетонитрила, тщательно обмывают стенки концентратора и вносят на подготовленную колонку, элюат отбрасывают. Исходный концентратор обмывают последовательно 10 см<sup>3</sup> ацетонитрила, затем двумя порциями по 10 см<sup>3</sup> каждая 0,1 %-го раствора уксусной кислоты в ацетонитриле и вносят на колонку. Элюаты отбрасывают.

Циантринилипрол элюируют 30 см<sup>3</sup> 0,5 %-го раствора уксусной кислоты в ацетонитриле. Элюат собирают в концентратор

объемом 100 см<sup>3</sup> и упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С.

*9.2.4. Очистка экстракта на концентрирующих патронах № 1.*

Сухой остаток, полученный в п. 9.2.3., растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетонитрила, тщательно обмывая стенки концентратора, прибавляют 9 см<sup>3</sup> воды, перемешивают и вносят на подготовленный патрон. Элюат отбрасывают. Исходный концентратор обмывают последовательно 10 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 1 : 9 и 10 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 1 : 5. Элюаты отбрасывают.

Циантранилипрол элюируют 10 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 1 : 1. Элюат собирают в концентратор объемом 100 см<sup>3</sup> и упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С.

*9.2.5. Очистка экстракта на концентрирующих патронах № 3.*

Сухой остаток, полученный в п. 9.2.3., растворяют в 2 см<sup>3</sup> ацетона, тщательно обмывая стенки концентратора, прибавляют 8 см<sup>3</sup> гексана, перемешивают и вносят на патрон. Элюат собирают в концентратор объемом 100 см<sup>3</sup>. Исходный концентратор обмывают 10 см<sup>3</sup> смеси гексана с ацетоном в соотношении 2 : 1. Элюаты объединяют и упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С.

Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3 и 20 мм<sup>3</sup> пробы вводят в хроматограф.

### **9.3. Лук-репка и плоды томатов**

*9.3.1. Экстракция и очистка полученного экстракта переращением в системе несмешивающихся растворителей.*

Образец измельченных плодов томата (или лука-репки) массой 20 г помещают в полипропиленовую банку для экстракции объемом 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 50 см<sup>3</sup> ацетонитрила и помещают на 5 мин в ультразвуковую ванну. Ацетонитрильный экстракт фильтруют в плоскодонную колбу объемом 250 см<sup>3</sup> с 10 г сухого хлористого натрия. Экстракцию повторяют двумя порциями ацетонитрила объемом по 50 см<sup>3</sup> в тех же условиях. Ацетонитрильные экстракты объединяют в колбе объемом 250 см<sup>3</sup> с 10 г сухого хлористого натрия, перемешивают и оставляют при комнатной температуре на 10 мин.



Объединенный экстракт из колбы переносят в делительную воронку объемом 250 см<sup>3</sup> (не растворившуюся соль оставляют в колбе), оставляют до полного разделения слоев и нижний (водный) слой отбрасывают.

Далее проводят очистку экстракта как указано в п.п. 9.2.2. «Очистка экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей», 9.2.3. «Очистка экстракта на колонке с окисью алюминия», 9.2.4. «Очистка экстракта на концентрирующих патронах № 1» и 9.2.5. «Очистка экстракта на концентрирующих патронах № 3».

Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3 и 20 мм<sup>3</sup> пробы вводят в хроматограф.

#### 9.4. Лук-перо

##### 9.4.1. Экстракция.

Образец измельченного пера лука массой 20 г помещают в полипропиленовую банку для экстракции, прибавляют 50 см<sup>3</sup> ацетонитрила и помещают на 5 мин в ультразвуковую ванну. Далее проводят экстракцию и очистку полученного экстракта как указано в п. 9.3.1. «Экстракция и очистка полученного экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей».

Затем проводят очистку экстракта как указано в п.п. 9.2.2. «Очистка экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей» и 9.2.3. «Очистка экстракта на колонке с окисью алюминия».

##### 9.4.2. Очистка экстракта на концентрирующих патронах № 2 с использованием водно-органических смесей.

Сухой остаток растворяют в 1 см<sup>3</sup> ацетонитрила, тщательно обмывая стенки концентратора, прибавляют 5 см<sup>3</sup> воды, перемешивают и вносят на подготовленный патрон. Элюат собирают в концентратор объемом 100 см<sup>3</sup>. Исходный концентратор обмывают 5 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 1 : 5 и вносят на патрон. Элюаты объединяют и упаривают досуха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С.

Далее проводят очистку экстракта как указано в п. 9.2.5. «Очистка экстракта на концентрирующих патронах № 3».

Сухой остаток, полученный после очистки, растворяют в 2 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3 и 20 мм<sup>3</sup> пробы вводят в хроматограф.

### 9.5. *Томатный сок*

*9.5.1. Экстракция и очистка полученного экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей.*

Образец томатного сока массой 20 г помещают в полипропиленовую банку для экстракции и центрифугирования объемом 200 см<sup>3</sup>, прибавляют 100 см<sup>3</sup> ацетонитрила и интенсивно встряхивают 2 мин. Затем пробу центрифугируют в течение 4 мин при скорости 4 000 об./мин. Супернатант фильтруют через фильтр низкой фильтрации в колбу объемом 250 см<sup>3</sup> с 10 г сухого хлористого натрия и оставляют при комнатной температуре на 10 мин.

Объединенный экстракт из колбы переносят в делительную воронку объемом 250 см<sup>3</sup> (не растворившуюся соль оставляют в колбе), оставляют до полного разделения слоев и нижний (водный) слой отбрасывают.

Далее проводят очистку экстракта как указано в п.п. 9.2.2. «Очистка экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей», 9.2.3. «Очистка экстракта на колонке с окисью алюминия», 9.2.4. «Очистка экстракта на концентрирующих патронах № 1» и 9.2.5. «Очистка экстракта на концентрирующих патронах № 3».

Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрил—вода в соотношении 7 : 3 и 20 мм<sup>3</sup> пробы вводят в хроматограф.

### 9.6. *Капуста*

*9.6.1. Экстракция.*

Образец измельченной капусты массой 20 г помещают в полипропиленовую банку для экстракции объемом 250 см<sup>3</sup>, прибавляют 50 см<sup>3</sup> ацетона и помещают на 5 мин в ультразвуковую ванну. Ацетоновый экстракт фильтруют через рыхлый ватный тампон в банку для экстракции и центрифугирования объемом 200 см<sup>3</sup>. Экстракцию повторяют двумя порциями ацетона объемом по 50 см<sup>3</sup> в тех же условиях. Ацетоновый экстракт объединяют и центрифугируют в течение 4 мин при скорости 4 000 об./мин, а затем фильтруют через фильтр «красная лента» в концентратор объемом 250 см<sup>3</sup> и осторожно упаривают (вскипяет!) порциями по 50 см<sup>3</sup> до водного остатка на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С.

Далее проводят очистку экстракта как указано в п.п. 9.2.2. «Очистка экстракта перераспределением в системе несмешивающихся растворителей», 9.2.3. «Очистка экстракта на колонке с

окисью алюминия» и 9.2.4. «Очистка экстракта на концентрирующих патронах № 1».

При недостаточной чистоте пробы дополнительно очищают на концентрирующем патроне № 2 по следующей схеме.

*9.6.2. Очистка экстракта на концентрирующих патронах № 2 с использованием органических растворителей.*

Сухой остаток растворяют в 5 см<sup>3</sup> хлористого метилена, прибавляют 5 см<sup>3</sup> гексана, перемешивают и вносят на патрон. Элюат отбрасывают. Исходный концентрат обмывают последовательно 20 см<sup>3</sup> смеси гексана с хлористым метиленом в соотношении 1 : 1, 20 см<sup>3</sup> смеси гексана с хлористым метиленом в соотношении 1 : 2, элюаты отбрасывают. Циантринилипрол элюируют с патрона 20 см<sup>3</sup> смеси гексана с ацетоном в соотношении 1 : 1. Элюат собирают в концентрат объемом 100 см<sup>3</sup>, упаривают до суха на ротационном вакуумном испарителе при температуре не выше 30 °С.

Сухой остаток растворяют в 2 см<sup>3</sup> смеси ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3 и 20 мм<sup>3</sup> пробы вводят в хроматограф.

### *9.7. Условия хроматографирования*

Хроматографическая система, включающая:

– хроматограф жидкостный, снабженный термостатом для колонок с диапазоном температур от 15 до 80 °С, с ультрафиолетовым детектором с изменяемой длиной волны и чувствительностью не ниже 0,005 единиц адсорбции на шкалу;

– компьютерное программное обеспечение, контролирующее работу всего прибора, обеспечивающее сбор и хранение всех хроматограмм в процессе проведения хроматографического анализа, обеспечивающее обработку результатов измерений, вывод и расчет хроматограмм и количественный анализ.

Колонка хроматографическая стальная, длиной 250 мм, с внутренним диаметром 4,6 мм, зернением 5 мкм, заполненная сорбентом с привитыми полярными группами С18.

Предколонка хроматографическая стальная, длиной 20,0 мм, внутренним диаметром 3,9 мм, зернением 5 мкм, заполненная сорбентом с привитыми полярными группами С8.

Температура колонки: 30 °С.

Подвижная фаза: ацетонитрил—вода—муравьиная кислота в соотношении 450 : 500 : 1.

Длина волны: 265 нм.

Объем вводимой пробы 20 мм<sup>3</sup>.

Линейный диапазон детектирования сохраняется в пределах 2—20 нг.

## 10. Обработка результатов

Содержание циантринилипрола в пробах рассчитывают по формуле:

$$X = \frac{S_{\text{нр.}} \times A \times V}{100 \times S_{\text{ст.}} \times m} \times P, \text{ где}$$

- $X$  — содержание циантринилипрола в пробе, мг/кг или мг/дм<sup>3</sup>;  
 $S_{\text{ст.}}$  — высота (площадь) пика стандарта, мм;  
 $S_{\text{нр.}}$  — высота (площадь) пика образца, мм;  
 $A$  — концентрация стандартного раствора, мкг/см<sup>3</sup>;  
 $V$  — объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, см<sup>3</sup>;  
 $m$  — масса анализируемого образца, г (см<sup>3</sup>);  
 $P$  — содержание циантринилипрола в аналитическом стандарте, %.

## 11. Проверка приемлемости результатов параллельных определений

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

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

- $X_1, X_2$  — результаты параллельных определений, мг/кг;  
 $r$  — значение предела повторяемости, % (табл. 1), при этом  $r = 2,8 \times \sigma_r$ .

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;

$\Delta$  — граница абсолютной погрешности, мг/кг;

$$\Delta = \frac{\sigma \times \bar{X}}{100}, \text{ где}$$

$\delta$  — 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 0,01 мг/кг».\**

*\* — 0,01 мг/кг — предел обнаружения.*

## 13. Контроль качества результатов измерений

Оперативный контроль погрешности и воспроизводимости измерений, а также контроль стабильности градуировочной характеристики осуществляется в соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-1-6—2002 «Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений».

### 13.1. Контроль стабильности градуировочной характеристики

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

Контроль стабильности градуировочной характеристики для циантрилипрола проводят при смене основных градуировочных растворов № 1, 2, 3, 4, 5 и 6 каждые 2 месяца, а также в начале и при окончании каждой серии анализов.

При контроле стабильности градуировочной характеристики проводят измерения не менее трех образцов концентраций

для градуировки, содержание циантринилипрола в которых должно охватывать весь диапазон концентраций от 0,1 до 1,0 мкг/см<sup>3</sup>.

Градуировочная характеристика считается стабильной, если для каждого из используемого для контроля градуировочного раствора сохраняется соотношение:

$$A = \frac{(X - C) \times 100}{C} \leq 3,23, \text{ где}$$

$X$  — концентрация циантринилипрола контрольного измерения, мкг/см<sup>3</sup>;

$C$  — известная концентрация градуировочного раствора циантринилипрола в смеси ацетонитрила с водой в соотношении 7 : 3, взятая для контроля стабильности градуировочной характеристики, мкг/см<sup>3</sup>;

3,23 — погрешность градуировочной характеристики, %.

Если величина расхождения ( $A$ ) превышает 3,23 %, делают вывод о невозможности применения градуировочной характеристики для дальнейших измерений. В этом случае выясняют и устраняют причины нестабильности градуировочной характеристики и повторяют контроль ее стабильности с использованием других градуировочных растворов циантринилипрола, предусмотренных методикой. При повторном обнаружении нестабильности градуировочной характеристики определяют ее заново согласно п. 7.3.

### ***13.2. Плановый внутрилабораторный оперативный контроль процедуры выполнения анализа проводится методом добавок***

Величина добавки  $C_0$  должна удовлетворять условию:

$$C_0 = \Delta_{a, \bar{x}} + \Delta_{a, \bar{x}'}, \text{ где}$$

$\pm \Delta_{a, \bar{x}} (\pm \Delta_{a, \bar{x}'})$  — 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:

$$\Delta_{a, \bar{x}} = \pm 0,84\Delta, \text{ где}$$

$\Delta$  — граница абсолютной погрешности, мг/кг;

$$\Delta = \delta \times \frac{\bar{X}}{100}, \text{ где}$$

$\delta$  — граница относительной погрешности методики (показатель точности в соответствии с диапазоном концентраций, табл. 1), %.

Результат контроля процедуры  $K_x$  рассчитывают по формуле:

$$K_x = \bar{X}' - \bar{X} - C_o, \text{ где}$$

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

Норматив контроля  $K$  рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{\text{д. } \bar{X}'}^2 + \Delta_{\text{д. } \bar{X}}^2}$$

Проводят сопоставление результата контроля процедуры ( $K_x$ ) с нормативом контроля ( $K$ ).

Если результат контроля процедуры удовлетворяет условию:

$$|K_x| \leq K, \quad (2)$$

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 условиях воспроизводимости (разное время, разные операторы, разные лаборатории), не должно превышать предела воспроизводимости ( $R$ ):

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

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

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

*Приложение 1*

**Полнота извлечения циантрапилола  
из воды, почвы, капусты, плодов томата и томатного сока,  
лука-репки и лука-пера (5 повторностей для каждой  
концентрации,  $P = 0,95$ )**

Среда	Внесено циантрапилола, мг/кг (мг/дм <sup>3</sup> )	Обнаружено циантрапилола, мг/кг (мг/дм <sup>3</sup> )	Полнота определения, %
1	2	3	4
Вода	0,005	0,0048 ± 0,0001	95,2
	0,010	0,0097 ± 0,0002	97,0
	0,020	0,0192 ± 0,0002	96,0
	0,050	0,0495 ± 0,0004	99,1
Почва	0,01	0,0074 ± 0,0001	74,0
	0,02	0,0147 ± 0,0003	73,6
	0,05	0,0373 ± 0,0003	74,6
	0,10	0,0730 ± 0,0017	73,0
Капуста	0,01	0,0074 ± 0,0001	74,0
	0,02	0,0149 ± 0,0001	74,6
	0,05	0,0375 ± 0,0007	75,0
	0,10	0,0748 ± 0,0013	74,8
Плоды томата	0,01	0,0077 ± 0,0001	77,0
	0,02	0,0151 ± 0,0002	75,6
	0,05	0,0383 ± 0,0001	76,5
	0,10	0,0794 ± 0,0012	79,4
Томатный сок	0,01	0,0079 ± 0,0002	79,0
	0,02	0,0153 ± 0,0002	76,4
	0,05	0,0395 ± 0,0006	78,9
	0,10	0,0792 ± 0,0015	79,2
Лук-репка	0,01	0,0075 ± 0,0001	75,0



Продолжение прилож. 1

1	2	3	4
	0,02	0,0149 ± 0,0001	74,3
	0,05	0,0385 ± 0,0005	77,0
	0,10	0,0773 ± 0,0013	77,3
Лук-перо	0,01	0,0075 ± 0,0002	75,0
	0,02	0,0151 ± 0,0001	75,3
	0,05	0,0368 ± 0,0009	73,5
	0,10	0,0760 ± 0,0009	76,0

**Определение остаточных количеств циантранилипрола в воде, почве, капусте, плодах томата и томатном соке, в луке-перце и луке-репке методом высокоэффективной жидкостной хроматографии**

**Методические указания  
МУК 4.1.3207—14**

Ответственный за выпуск Н. В. Митрохина  
Редактор Н. В. Кожока  
Компьютерная верстка А. А. Григорьева

Подписано в печать 2.12.15

Формат 60×84/16

Тираж 125 экз.

Печ. л. 2,0  
Заказ 74

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей  
и благополучия человека  
127994, Москва, Вадковский пер. д. 18, стр. 5, 7

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован  
отделением издательского обеспечения  
отдела научно-методического обеспечения  
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора  
117105, Москва, Варшавское ш., 19а

Реализация печатных изданий, тел./факс: 8 (495) 952-50-89