

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций действующих
веществ пестицидов в воде, почве, зеленой
массе, зерне и соломе зерновых культур,
семенах и масле рапса, зерне гороха,
семенах и масле льна**

Сборник методических указаний
по методам контроля
МУК 4.1.3020—12; 4.1.3022—12;
4.1.3042—12; 4.1.3045—12

Издание официальное

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение концентраций действующих веществ
пестицидов в воде, почве, зеленой массе, зерне и
солومه зерновых культур, семенах и масле
рапса, зерне гороха, семенах и масле льна**

**Сборник методических указаний
по методам контроля
МУК 4.1.3020—12; 4.1.3022—12;
4.1.3042—12; 4.1.3045—12**

ББК 51.21+51.23
ИЗ7

ИЗ7 **Измерение** концентраций действующих веществ пестицидов в воде, почве, зеленой массе, зерне и соломе зерновых культур, семенах и масле рапса, зерне гороха, семенах и масле льна: Сборник методических указаний по методам контроля.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2013.—58 с.

ISBN 978—5—7508—1178—6

1. Разработаны сотрудниками ГНУ «Всероссийский НИИ защиты растений» Россельхозакадемии, ФГУП «Всероссийский научно-исследовательский институт метрологии им. Д. И. Менделеева».
2. Введены в действие с момента утверждения.
3. Введены впервые.

ББК 51.21+51.23

© Роспотребнадзор, 2013
© Федеральный центр гигиены и
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2013

Содержание

Измерение остаточных количеств мепикват хлорида в воде, почве, зеленой массе, зерне и соломе зерновых культур, семенах и масле рапса методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием: МУК 4.1.3020—12.....	4
Измерение остаточных количеств эсфенвалерата в семенах и масле рапса методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.3022—12	20
Измерение остаточных количеств имазалила в зерне гороха методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.3042—12.....	32
Измерение остаточных количеств тебуконазола в зерне гороха, семенах и масле льна методом капиллярной газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.3045—12	45

УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

3 июля 2012 г.

Дата введения: с момента утверждения

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**Измерение остаточных количеств мепикват хлорида
в воде, почве, зеленой массе, зерне и соломе зерновых
культур, семенах и масле рапса методом
высокоэффективной жидкостной хроматографии
с масс-спектрометрическим детектированием**

Методические указания

МУК 4.1.3020—12

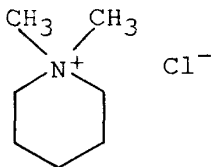
Свидетельство о метрологической аттестации от 9.04.2012
№ 01.5.04.072/01.00043/2012.

Настоящие методические указания устанавливают метод измерения
массовой доли мепикват хлорида в воде в диапазоне 0,001—0,01 мг/дм³,
в почве 0,025—0,25 мг/кг, в зерне зерновых, семенах и масле рапса в
диапазоне концентраций 0,02—0,2 мг/кг, в зеленой массе и соломе зер-
новых — 0,05—0,5 мг/кг.

Название действующего вещества по ИСО: мепикват хлорид.

Название действующего вещества по IUPAC: 1,1-диметилпиперидин.

Структурная формула:



Эмпирическая формула: C₇H₁₆ClN.

Молекулярная масса: 149,7.

Гигроскопичные кристаллы без цвета и запаха. Температура плавления: $> 300\text{ }^{\circ}\text{C}$. Давление паров при $20\text{ }^{\circ}\text{C} < 1 \cdot 10^{-11}$ мПа. Коэффициент распределения *n*-октанол/вода: $K_{ow} \log P = -3,55$ (рН 7).

Растворимость в воде при $20\text{ }^{\circ}\text{C} > 50\%$ (вес.); в органических растворителях (г/100 мл при $20\text{ }^{\circ}\text{C}$) – в метаноле 48,7, *n*-октаноле – 0,962, ацетонитриле – 0,280, дихлорметане – 0,051, ацетоне – 0,002, в толуоле, *n*-гептане и этилацетате – $< 0,001$.

Стабилен в водных растворах (30 дней при рН 3, 5, 7 и 9, $25\text{ }^{\circ}\text{C}$). Стабилен при воздействии солнечного света.

Краткая токсикологическая характеристика

Острая оральная токсичность (LD_{50}) для крыс – 270 мг/кг, подкожная $> 1\ 160$ мг/кг, не раздражает для кожи и глаз (кролики); ингаляционная токсичность (LC_{50}) для крыс – более 2,84 мг/дм³ воздуха (7 ч). Класс токсичности по ВОЗ – III. DT_{50} в почве 11—40 дней при $20\text{ }^{\circ}\text{C}$.

Область применения препарата – регулятор роста растений.

1. Погрешность измерений

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.

Таблица 1

Метрологические параметры

Диапазон измерений, массовая доля, мг/кг (мг/дм ³)	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ_p , %	Показатель промежуточной прецизионности (относительное среднеквадратическое отклонение в условиях вариации факторов «время», «оператор» в одной лаборатории), σ_{Rn} , %	Показатель воспроизводимости (относительное среднеквадратическое отклонение воспроизводимости), σ_R , %	Показатель точности* (границы относительной погрешности при вероятности $P = 0,95$), $\pm\delta$, %
1	2	3	4	5
Вода от 0,001 до 0,01 вкл.	7	9	12	25
Почва от 0,025 до 0,25 вкл.	7	9	12	25
Зеленая масса от 0,05 до 0,5 вкл.	6	8	11	24

Продолжение табл. 1

1	2	3	4	5
Солома от 0,05 до 0,5 вкл.	6	8	11	24
Зерно от 0,02 до 0,2 вкл.	6	8	11	24
Семена рапса от 0,02 до 0,2 вкл.	6	8	11	24
Масло рапса от 0,02 до 0,2 вкл.	6	7	8	16

* Соответствует расширенной неопределенности $U_{\text{оши}}$ при коэффициенте охвата $k = 2$

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

Таблица 2

Объект анализа	Предел обнаружения, мг/кг (мг/дм ³)	Диапазон измеряемых концентраций, мг/кг (мг/дм ³)	Среднее значение определения, %	Стандартное отклонение, S , %	Доверительный интервал среднего результата, \pm %
Вода	0,001	0,001—0,01	97	3,6	3,3
Почва	0,025	0,025—0,25	90	4,9	4,5
Зеленая масса	0,05	0,05—0,5	85	4,2	3,8
Солома	0,05	0,05—0,5	83	4,3	3,9
Зерно	0,02	0,02—0,2	94	4,0	3,6
Семена рапса	0,02	0,02—0,2	88	5,2	4,7
Масло рапса	0,02	0,02—0,2	90	4,8	4,4

2. Метод измерений

Методика основана на определении мелпикват хлорида методом ВЭЖХ с масс-спектрометрическим детектированием после его извлечения из образцов органическим растворителем с последующей очисткой на патронах с оксидом алюминия. Мелпикват хлорид идентифицируют по абсолютному времени удерживания. Массовую концентрацию мелпикват хлорида в пробе определяют в режиме автоматической обработки данных по построенной ранее градуировочной характеристике.

Избирательность метода определения мелпикват хлорида достигается сочетанием условий подготовки проб и хроматографического анализа с масс-спектрометрическим детектированием.

3. Средства измерений, реактивы, вспомогательные устройства и материалы

3.1. Средства измерений

Хромато-масс-спектрометр Agilent Triple
Quard LC/MS модель 6460 производства
фирмы Agilent Technologies, состоящий из:

- высокоэффективного жидкостного
хроматографа Agilent 1200;
- масс-спектрометра Agilent модели Triple
Quard LC/MS 6460, оснащенного системой
ионизации «электроспрей»

Весы аналитические ВЛА-200

Весы технические ВЛКТ-500

Колбы мерные на 10, 100, 1 000 см³

Микродозаторы одноканальные «BIONIT»
переменного объема от 200 до 1 000 мм³ и
от 1 до 5 см³, Финляндия

Пипетки градуированные

Цилиндры мерные на 50 и 100 см³

pH-метр универсальный ЭВ-74

ГОСТ 24104—2001

ГОСТ 24104—2001

ГОСТ 23932—90

Номер в Госреестре средств
измерений 36152—07

ГОСТ 29227—91

ГОСТ 23932—90

ГОСТ 22261—76

Примечание. Допускается использование средств измерения иных произ-
водителей с аналогичными или лучшими характеристиками.

3.2. Реактивы

Ацетонитрил для ВЭЖХ, сорт I

Вода для лабораторного анализа (бидистилли-
рованная, деионизованная)

Изопропиловый спирт, хч

Карбонат магния (магний углекислый
основной водный), ч

Калия перманганат, хч

Кислота муравьиная Reagent Grade,
№ G2453-85060 по каталогу Agilent

Кислота соляная, хч

Мепикват хлорид, аналитический стандарт с
содержанием д.в. 98,0 % (BASF)

Метилен хлористый, хч

Натрия гидроксид, чда

Оксид алюминия для хроматографии, ч,
размер частиц 100—200 мкм, I-й степени
активности по Брокману, нейтральный

ТУ 6-09-3534—87

ГОСТ Р 52501—2005

ТУ 6-09-402—75

ГОСТ 6419—78

ГОСТ 20490—75

ГОСТ 3118—77

ТУ 2631-44493179—98

ГОСТ 4328—77

ТУ 6-09-426—75

Подвижные фазы для ВЭЖХ:

– подвижная фаза А: вода + муравьиная кислота
(1 000 + 1, по объему)

– подвижная фаза Б: метанол + муравьиная кислота (1 000 + 1, по объему)

Спирт метиловый, хч

ГОСТ 6995—77

Примечание. Допускается использование реактивов иных производителей с более высокой квалификацией, не требующих дополнительной очистки растворителей.

3.3. *Вспомогательные устройства и материалы*

Колонка Zorbax Eclipse XDB-C18

(150 × 4,6) мм, 5 мкм

Аппарат для встряхивания

ТУ 64-1-1081—73

Ванна ультразвуковая УЗВ-1.3

ГОСТ Р МЭК 60335-2-15—98

Воронки лабораторные В-75-110

ГОСТ 25 336—82

Воронки делительные ВД-3-250

ГОСТ 8613—75

Гомогенизатор

МРТУ 42-1505—63

Колбы плоскодонные на шлифах КШ500 29/32 ТС

ГОСТ 10384—72

Колбы круглодонные на шлифах КШ10 и КШ250 29-32 ТС

ГОСТ 10384—72

Мельница ножевая РМ -120 и лабораторная зерновая ЛМЗ

ТУ 1-01-0593—79

Насос водоструйный

ГОСТ 25336—82

Патроны Диапак С (БиоХимМак СТ), 0.4 г (номер по каталогу 22.0300)

Ротационный испаритель вакуумный

Buchi R-205 (Швейцария)

Стеклянные флаконы (виалы) для градуировочных и анализируемых растворов вместимостью 1,8 см³ с завинчивающимися крышками и тефлоновыми прокладками фирмы Supelco, номер по каталогу 2-6951

Центрифуга производства фирмы Eppendorf, Германия

Шейкер Multi Reax производства фирмы Heidolph, Германия

Примечание. Допускается применение оборудования иных производителей с аналогичными или лучшими техническими характеристиками.

4. Отбор и хранение проб

Отбор проб производится в соответствии с «Унифицированными правилами отбора проб сельскохозяйственной продукции, пищевых продуктов и объектов окружающей среды для определения микроколичеств пестицидов» (от 21.08.79 № 2051—79), а также в соответствии с ГОСТ Р 51592—2000 «Вода. Общие требования к отбору проб»; ГОСТ Р 50436—92 (ИСО 950-79) «Зерновые. Отбор проб зерна»; ГОСТ 28168—89 «Почвы. Отбор проб»; ГОСТ 10852—86 «Семена масличные. Правила приемки и методы отбора проб». Пробы зерна и соломы для определения остатков в урожае хранят в бумажной или тканевой упаковке при комнатной температуре. Семена рапса хранят при комнатной температуре в полотняных мешочках, перед анализом доводят до стандартной влажности и измельчают. Растительное масло хранят в холодильнике при температуре 0—4 °С в герметично закрытой стеклянной таре в течение 2 месяцев. Для длительного хранения пробы почвы подсушивают при комнатной температуре в отсутствие прямого солнечного света. Сухие почвенные образцы могут храниться в течение года. Перед анализом сухую почву доводят до стандартной влажности, просеивают через сито с отверстиями диаметром 1 мм, зерно и солому измельчают на лабораторных мельницах.

5. Подготовка к проведению измерений

5.1. Подготовка и очистка реактивов и растворителей

Перед началом работы проверяют чистоту применяемых органических растворителей. Для этого 100 см³ растворителя упаривают в ротационном вакуумном испарителе при температуре 40 °С до объёма 1,0 см³ и хроматографируют. При обнаружении мешающих определению примесей очистку растворителей производят в соответствии с общепринятыми методиками.

5.2. Кондиционирование колонки

Перед началом анализа колонку (Zorbax Eclipse XDB-C18) кондиционируют в потоке подвижной фазы (0,6 см³/мин) до стабилизации нулевой линии в течение 1—2 ч.

5.3. Приготовление растворов для подготовки проб

Раствор 2M HCl: в мерную колбу на 1 000 см³ вносят 197 г 36 %-й соляной кислоты, добавляют бидистиллированную воду до метки и перемешивают.

Раствор 6М HCl: в мерную колбу на 1 000 см³ вносят 605 г 36 %-й соляной кислоты, добавляют бидистиллированную воду до метки и перемешивают.

Смесь 6М HCl–MeOH (9 : 1): в конической колбе на 1 000 см³ вносят 900 см³ 6М соляной кислоты и добавляют 100 см³ метанола.

Экстрагент № 1: в колбе на 1 000 см³ смешивают 650 см³ бидистиллированной воды, 350 см³ метанола и 50 см³ 2М HCl.

Элюент № 1 для очистки на патроне: в колбе на 500 см³ смешивают 100 см³ метанола с 400 см³ ацетонитрила (1 : 4), элюента № 2 – смешивают 50 см³ метанола с 450 см³ ацетонитрила (1 : 9).

Раствор гидроксида натрия 1М: в мерную колбу на 100 см³ помещают 4 г гидроксида натрия, растворяют в 100 см³ дистиллированной воды, доводят водой до метки и перемешивают.

Подвижная фаза А: в мерную колбу на 1 000 см³ помещают 1 000 см³ бидистиллированной деионизованной воды, затем микродозатором вносят 1 см³ муравьиной кислоты.

Подвижная фаза Б: в мерную колбу на 1 000 см³ помещают 1 000 см³ метилового спирта, затем микродозатором вносят 1 см³ муравьиной кислоты.

Смесь метанола с ацетонитрилом: в колбе на 100 см³ с помощью мерных цилиндров смешивают 20 см³ метанола с 80 см³ ацетонитрила (смесь 1 : 4) и 10 см³ метанола с 90 см³ ацетонитрила (смесь 1 : 9).

5.4. Приготовление растворов для градуировки

Основной раствор мепикват хлорида с массовой концентрацией 10 мкг/см³.

Точную навеску мепикват хлорида массой (10 ± 0,1) мг помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³ и добавляют около 90 см³ бидистиллированной воды. Содержимое колбы тщательно перемешивают, выдерживают 20 мин при температуре 20 °С, после чего добавляют воду до метки. Затем 10 см³ полученного раствора с концентрацией 100 мкг/см³ вносят в мерную колбу на 100 см³ и доводят до метки бидистиллированной водой – получен основной раствор с концентрацией 10 мкг/см³.

Градуировочные растворы с концентрациями 1,0; 5,0; 10,0; 15,0; 20,0 и 25,0 нг/см³ готовят из основного раствора методом последовательного разбавления, используя подвижную фазу А.

Раствор № 1 с концентрацией мепикват хлорида 25 нг/см³: в мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 0,25 см³ основного раствора и доводят объем до метки подвижной фазой А.

Раствор № 2 с концентрацией метикват хлорида 20 нг/см³: в мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 0,2 см³ основного раствора и доводят объем до метки подвижной фазой А.

Раствор № 3 с концентрацией метикват хлорида 15 нг/см³: в мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 0,15 см³ основного раствора и доводят объем до метки подвижной фазой А.

Раствор № 4 с концентрацией метикват хлорида 10 нг/см³: в мерную колбу вместимостью 10 см³ вносят 5,0 см³ раствора № 2 и доводят объем до метки подвижной фазой А.

Раствор № 5 с концентрацией метикват хлорида 5 нг/см³: в мерную колбу вместимостью 10 см³ вносят 5,0 см³ раствора № 4 и доводят объем до метки подвижной фазой А.

Раствор № 6 с концентрацией метикват хлорида 1 нг/см³: в мерную колбу вместимостью 10 см³ вносят 1 см³ раствора № 4 и доводят объем до метки подвижной фазой А.

Основной и градуировочные растворы можно хранить в холодильнике при температуре 0—4 °С в течение месяца.

Для внесения в контрольный образец при определении полноты извлечения используют основной раствор, разбавленный ацетонитрилом до нужного уровня концентраций методом последовательного разбавления. Растворы для внесения в масло готовят из основного раствора с концентрацией 100 мкг/см³ методом последовательного разбавления по объему изопропиловым спиртом.

5.5. Построение градуировочного графика

Для каждого из градуировочных растворов регистрируют хроматограммы в условиях, указанных в п. 7 и определяют абсолютное время удерживания и площадь пика мепикват хлорида (в усл. ед.), соответствующего MRM (114→98). Одновременно в режиме автоматической обработки данных определяют соотношение площадей пиков, соответствующих MRM (114→98) и MRM (114→58) (S_{98}/S_{58}).

В режиме автоматической обработки данных строят градуировочную характеристику (площадь пика – концентрация мепикват хлорида в растворе). Для этого в хроматограф вводят по 10 мм³ градуировочных растворов (не менее 3 параллельных измерений для каждой концентрации, не менее 4 точек по диапазону измеряемых концентраций).

Градуировочную характеристику необходимо проверять при замене реактивов, хроматографической колонки или элементов хроматографической системы, а также при отрицательном результате контроля градуировочного коэффициента:

$$\frac{|K_{\text{контр.}} - K|}{K} 100 \leq \lambda_{\text{контр.}}, \text{ где}$$

$\lambda_{\text{контр.}}$ — норматив контроля градуировочного коэффициента, %.
($\lambda_{\text{контр.}} = 10\%$ при $P = 0,95$).

5.6. Подготовка патронов с оксидом алюминия для очистки экстракта

В картридж емкостью 10 см³ для твердофазной экстракции вносят 2,5 г оксида алюминия 2-й степени активности и уплотняют центрифугированием 10 мин при 8 000 об./мин.

Приготовление оксида алюминия 2-й степени активности: к 97 г Al₂O₃ (активность 1, влажность 0 %) добавляют 3 см³ воды и перемешивают в шейкере 2 ч при 300 грт.

Оксид алюминия готовят в день использования и хранят в эксикаторе.

5.7. Подготовка приборов и средств измерения

Установка и подготовка всех приборов и средств измерения проводится в соответствии с требованиями технической документации.

6. Проведение определения

6.1. Определение мепикватхлорида в воде

Подщелачивают 25 см³ воды 1М раствором гидроксида натрия до рН 9 и пропускают через картридж с силикагелем (Диапак С) со скоростью 3—4 см³/мин. Мепикват хлорид элюируют 5 см³ смеси 6М HCl—MeOH (9 : 1). Элюат выпаривают досуха. Сухой остаток растворяют в 5 см³ смеси (метиловый спирт : подвижная фаза А в соотношении 1 : 9) и 10 мм³ раствора вводят в жидкостный хроматограф.

6.2. Извлечение мепикват хлорида из почвы

Навеску почвы (5 ± 0,1) г помещают в коническую колбу емкостью 250 см³ и добавляют 50 см³ дистиллированной воды. После перемешивания на аппарате для встряхивания в течение 5 мин в почвенную вытяжку добавляют карбонат магния до получения нейтральной реакции. В полученную смесь добавляют 100 см³ хлористого метилена и тщательно встряхивают. Затем ее выдерживают в ультразвуковой ванне в течение 10 мин и декантируют в делительную воронку на 250 см³ через стеклянную воронку с ватным фильтром. После разделения фаз нижний слой переносят в другую делительную воронку (верхний слой отбрасы-

вают), добавляют к нему 50 см³ разбавленной соляной кислоты (125 см³ кислоты и 825 см³ воды) и энергично встряхивают в течение 1 мин. После разделения слоев водную фазу (верхний слой) собирают в колбу емкостью 100 см³. К органической фазе (оставшийся нижний слой) повторно добавляют 50 см³ разбавленной соляной кислоты. После разделения слоев водную фазу собирают в ту же колбу, органическую фазу отбрасывают. Из объединенной водной фазы (100 см³) отбирают аликвоту 2 см³ (¹/₅₀ экстракта) и упаривают ее на ротационном испарителе при температуре водяной бани 70 °С. Дальнейшую очистку проводят на патронах с оксидом алюминия по п. 6.7.

6.3. Извлечение мепикват хлорида из зерна

Навеску измельченного зерна массой (5 ± 0,05) г помещают в коническую колбу емкостью 250 см³ и экстрагируют мепикват хлорид 100 см³ экстрагента № 1 (вода–метанол–2М НСl в соотношении 65 : 30 : 5) в ультразвуковой ванне в течение 10 мин. Затем в колбу добавляют 100 см³ бидистиллированной воды и энергично встряхивают колбу в течение 1 мин. Отбирают из колбы в пробирку 10 см³ смеси и центрифугируют 5 мин при 4 000 об./мин. Затем отбирают из пробирки 4,0 см³ супернатанта и выпаривают до сухого остатка на роторном испарителе при 70 °С. Дальнейшую очистку проводят на патронах с оксидом алюминия по п. 6.7.

6.4. Извлечение мепикват хлорида из зеленой массы и соломы зерновых культур

Навеску измельченной зеленой массы или соломы массой (5 ± 0,05) г помещают в коническую колбу емкостью 250 см³ и экстрагируют мепикват хлорид 100 см³ экстрагента № 1 (вода–метанол–2М НСl в соотношении 65 : 30 : 5) в ультразвуковой ванне в течение 10 мин. Затем в колбу добавляют 100 см³ бидистиллированной воды и энергично встряхивают колбу в течение 1 мин. Отбирают из колбы в пробирку 10 см³ смеси и центрифугируют 5 мин при 4 000 об./мин. Затем отбирают из пробирки 2,5 см³ супернатанта и выпаривают до сухого остатка на роторном испарителе при 70 °С. Дальнейшую очистку проводят на патронах с оксидом алюминия по п. 6.7.

6.5. Извлечение мепикват хлорида из семян рапса

Навеску измельченных семян массой (5 ± 0,05) г помещают в коническую колбу емкостью 250 см³ и экстрагируют мепикват хлорид 100 см³ экстрагента № 1 (вода–метанол–2М НСl в соотношении 65 : 30 : 5) в ультразвуковой ванне в течение 10 мин. Затем в колбу до-

бавляют 100 см³ бидистиллированной воды и энергично встряхивают колбу в течение 1 мин. Отбирают из колбы в пробирку 10 см³ смеси и центрифугируют 5 мин при 4 000 об./мин. Затем отбирают из пробирки 2,0 см³ супернатанта и выпаривают до сухого остатка на роторном испарителе при 70 °С. Дальнейшую очистку проводят на патронах с оксидом алюминия по п. 6.7.

6.6. Извлечение мепикват хлорида из масла рапса

Навеску масла массой (5 ± 0,05) г помещают в коническую колбу емкостью 250 см³ и экстрагируют мепикват хлорид 100 см³ экстрагента № 1 (вода–метанол–2М HCl в соотношении 65 : 30 : 5) на ультразвуковой установке в течение 10 мин. Смесь помещают в делительную воронку емкостью 250 см³ и промывают двумя порциями хлористого метилена по 50 см³, встряхивая смесь каждый раз в течение 2—3 мин и собирая нижний водный слой. К водной фазе добавляют 100 см³ бидистиллированной воды и энергично встряхивают в течение 1 мин. Аликвоту полученного водного экстракта 2,0 см³ выпаривают досуха на роторном испарителе при 70 °С.

Дальнейшую очистку проводят на патронах с оксидом алюминия по п. 6.7.

6.7. Очистка на патронах с оксидом алюминия

Сухой остаток в колбе, полученный при упаривании экстрактов по пп. 6.2—6.6, растворяют в 1 см³ метанола в ультразвуковой ванне в течение 0,5 мин и добавляют 4 см³ ацетонитрила. Полученный раствор количественно переносят в подготовленный картридж для твердофазной экстракции и дают ему впитаться. Промывают картридж 1 раз 5 см³ смеси метанол–ацетонитрил (1 : 4), затем 3 раза по 5 см³ смесью метанол–ацетонитрил (1 : 9). Элюат от 4 промывок собирают в грушевидную колбу емкостью 100 см³. Раствор упаривают досуха на вакуумном ротационном испарителе при температуре не выше 40 °С. Сухой остаток растворяют в 1 см³ смеси метиловый спирт : подвижная фаза А (1 : 9 по объему) и 10 мм³ раствора вводят в жидкостный хроматограф.

7. Условия измерений

7.1. Хроматографические условия измерений

Колонка: Zorbax Eclipse XDB-C18 (150 × 4,6) мм, 5 мкм.

Температура термостата колонки (30 ± 1) °С.

Подвижная фаза А: вода + муравьиная кислота (1 000 + 1, v/v).

Подвижная фаза Б: метанол + муравьиная кислота (1 000 + 1, v/v).

Скорость потока элюента: 0,4 мл/мин.

Объем вводимой пробы 10 мм³.

Режим элюирования: градиентный:

Время, мин	% А	% В
0	100	0
0,1	100	0
4,0	10	90
8,0	10	90
8,1	100	0
19,0	100	0

7.2. Масс-спектрометрические условия измерений

Тип ионного источника	ESI positive polarity (электроспрей)
Режим сканирования	Multiple reaction monitoring (MRM) 114→98 (основной) 114→58 (подтверждающий)
Напряжение на фрагменторе, v	135
Параметры работы ионного источника:	
Gas temperature, °C	350
Gas flow, л/мин	10
Nebulizer, psi	35
Sheath gas temperature, °C	350
Sheath gas flow, л/мин	10
Capillary, v	3 500
Nozzle voltage, v	2 000

7.3. Обработка результатов анализа

Анализ проводят в тех же условиях, в которых проводили градуировку прибора.

Каждый раствор хроматографируют не менее 2 раз (параллельные определения). Растворы анализируют непосредственно друг за другом.

Мепикват хлорид идентифицируют по абсолютному времени удерживания, определенному ранее при градуировке ($\pm 0,3$ мин). В режиме автоматической обработки данных определяют площади пиков мепикват хлорида (в усл. ед.), соответствующих MRM (114→98) и MRM (114→58). Соотношение S_{98}/S_{58} не должно отличаться от найденного при градуировке более чем на 15 %.

Массовую концентрацию (C_x , мкг/см³) мепикват хлорида в каждом из анализируемых растворов определяют в режиме автоматической обработки данных по построенной ранее градуировочной характеристике.

Содержание мепикват хлорида в исследуемых образцах (X , мг/кг) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{C_x \cdot V \cdot A_2}{A_1 \cdot P}, \text{ где}$$

C_x – концентрация мепикват хлорида, найденная по градуировке, мкг/см³;

V – объём пробы, подготовленной для хроматографического анализа, см³;

A_1 – аликвота анализируемого экстракта (2,0 см³ – для рапса и почвы, 2,5 см³ – для зеленой массы и соломы, 4 см³ – для зерна);

A_2 – общий объём экстракта (200 см³ – для рапса, зерна, зеленой массы и соломы и 100 см³ – для почвы);

P – навеска анализируемого образца, г (см³ для воды).

Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор мепикват хлорида 25 нг/см³, разбавляют подвижной фазой А для ВЭЖХ.

8. Проверка приемлемости результатов параллельных определений

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, расхождение между которыми не превышает предел 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 ($r = 2,8\sigma_r$).

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

9. Оформление результатов

Результат анализа представляют в виде:

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

X – среднее арифметическое результатов определений, признанных приемлемыми, мг/кг;

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/кг:

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

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

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

«содержание вещества в пробе «менее нижней границы определения» (например: менее 0,02 мг/кг, где «*» – 0,02 мг/кг – предел обнаружения мепикват хлорида в зерне).*

10. 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».

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

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

Величина добавки C_d должна удовлетворять условию:

$$C_d = \Delta_{n,X} + \Delta_{n,X}', \text{ где}$$

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

$$\Delta_1 = \pm 0,84 \Delta, \text{ где}$$

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/кг:

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

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

Результат контроля процедуры K_k рассчитывают по формуле:

$$K_k = X' - X - C_d, \text{ где}$$

X' , X , C_d – среднее арифметическое результатов параллельных определений (признанных приемлемыми по п. 4) содержания компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки, соответственно, мг/кг.

Норматив контроля K рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{x,x'}^2 + \Delta_{x,x}^2}$$

Проводят сопоставление результата контроля процедуры (K_c) с нормативом контроля (K).

Если результат контроля процедуры удовлетворяет условию

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

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 к их устранению.

10.3. Проверка приемлемости результатов измерений, полученных в условиях воспроизводимости.

Расхождение между результатами измерений, выполненных в двух разных лабораториях, не должно превышать предел 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 концентрации), %.

11. Требования безопасности

11.1. При выполнении измерений необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007—76, требования по электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019—2009, а также требования, изложенные в технической документации на жидкостный хроматограф с масс-спектрометрическим детектором.

11.2. Помещение лаборатории должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией, соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004—91 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009—83. Содержание вредных веществ в воздухе не должно превышать ПДК (ОБУВ), установленные ГН 2.2.5.1313—03 и 2.2.5.2308—07.

Организация обучения работников безопасности труда – по ГОСТ 12.0.004—90.

12. Требования к квалификации оператора

Измерения в соответствии с настоящей методикой может выполнять специалист-химик, имеющий опыт работы методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием, ознакомленный с руководством по эксплуатации прибора, освоивший данную методику и подтвердивший экспериментально соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п. 10.

13. Разработчики

Долженко В. И., Цибульская И. А., Берестецкий А. О. (ГНУ «Всероссийский научно-исследовательский институт защиты растений» Россельхозакадемии, Санкт-Петербург).

Крылов А. И., Лопушанская Е. М. (ФГУП «Всероссийский научно-исследовательский институт метрологии им. Д. И. Менделеева», Санкт-Петербург).

**Измерение концентраций действующих веществ пестицидов в воде,
почве, зеленой массе, зерне и соломе зерновых культур, семенах и
масле рапса, зерне гороха, семенах и масле льна**

**Сборник методических указаний
по методам контроля
МУК 4.1.3020—12; 4.1.3022—12;
4.1.3042—12; 4.1.3045—12**

Редактор Л. С. Кучурова
Технический редактор Е. В. Ломанова

Подписано в печать 07.02.13

Формат 60x88/16

Тираж 200 экз.

Печ. л. 3,75
Заказ 11

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
отделом издательского обеспечения
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора
117105, Москва, Варшавское ш., 19а
Отделение реализации, тел./факс (495)952-50-89