

Государственное  
санитарно-эпидемиологическое  
нормирование  
Российской Федерации

---

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСТАТОЧНЫХ  
КОЛИЧЕСТВ ПЕСТИЦИДОВ  
В ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТАХ,  
СЕЛЬСКОХОЗЯЙСТВЕННОМ  
СЫРЬЕ И ОБЪЕКТАХ  
ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ**

Сборник методических указаний

МУК 4.1.1025—1026—01

МУК 4.1.1130—1152—02

МУК 4.1.1154—1165—02

**Выпуск 1**

---

МОСКВА  
2004

#### 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### **Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды**

Сборник методических указаний

МУК 4.1.1025—1026—01;  
МУК 4.1.1130—02—4.1.1152—02;  
МУК 4.1.1154—02—4.1.1165—02

Выпуск 1

ББК 51.23

О60

О60 **Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний.**—М.: Федеральный центр госсанэпиднадзора Минздрава России, 2004.—352 с.

ISBN 5—7508—0491—7

1. Сборник подготовлен: Федеральным научным центром гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана (чл.-корр. РАМН, проф. В. Н. Ракитский, проф. Т. В. Юдина); Московской сельскохозяйственной академией им. К. А. Тимирязева (проф. В. А. Калинин, к. хим. н. Довгилевич А. В.); Всероссийским НИИ фитопатологии (А. М. Макеев и др.); Всероссийским НИИ защиты растений (В. И. Долженко и др.); Санкт-Петербургским НИИ лесного хозяйства (Маслаков С. Е., Л. В. Григорьева и др.), при участии Департамента госсанэпиднадзора Минздрава России (А. П. Веселов).

2. Методические указания рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию при Минздраве России.

3. Утверждены и введены в действие Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, Первым заместителем Министра здравоохранения Российской Федерации, академиком РАМН Г. Г. Онищенко.

4. Введены впервые.

**ББК 51.23**

ISBN 5—7508—0491—7

© Минздрав России, 2004

© Федеральный центр госсанэпиднадзора  
Минздрава России, 2004

## Содержание

Измерение концентраций Ципродинила в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1025—01 .....	5
Определение остаточных количеств Ципродинила в воде, почве, яблоках, грушах и косточковых методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1026—01 .....	13
Определение остаточных количеств Ацетамиприда в воде, почве, огурцах, томатах, клубнях и ботве картофеля, зерне и соломе пшеницы и в кормовом разнотравье методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1130—02 .....	22
Измерение концентрации Ацетамиприда в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1131—02 .....	36
Определение остаточных количеств 2,4-Д в воде, зерне, соломе зерновых культур и зерне кукурузы методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1132—02 .....	42
Определение остаточных количеств этилгексилового эфира 2,4-Д в воде методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1133—02 .....	52
Измерение концентраций этилгексилового эфира 2,4-Д в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1134—02 .....	57
Определение остаточных количеств карфентразон-этила в воде и его метаболита карфентразона в воде, почве, зерне и соломе зерновых колосовых культур методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1135—02 .....	64
Измерение концентраций карфентразон-этила методом газожидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1136—02 .....	76
Определение остаточных количеств Квизалофоп-П-тефурила по его основному метаболиту квизалофоп-свободной кислоте в воде, почве, в семенах и масле льна, сои, подсолнечника и в солодке льна методом газожидкостной хроматографии МУК 4.1.1137—02 .....	82
Определение остаточных количеств Квизалофоп-П-тефурила и его метаболитов в клубнях картофеля, ботве и корнеплодах сахарной и столовой свеклы, моркови и луке методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1138—02 .....	100
Измерение концентраций Квизалофоп-П-тефурила в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1139—02 .....	111
Определение остаточных количеств Люфенулона в воде, почве, яблоках и клубнях картофеля методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1140—02 .....	118
Измерение концентраций Люфенулона в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1141—02 .....	128
Определение остаточных количеств Тиаметоксама и его метаболита (ЦГА 322704) в воде, почве, картофеле, зерне и соломе зерновых колосовых культур, яблоках, огурцах, томатах, перце, баклажанах, горохе и сахарной свекле методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1142—02 .....	134
Измерение концентраций Тиаметоксама методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе: МУК 4.1.1143—02 .....	148
Определение остаточных количеств Трифлусульфурон-метила в воде, почве, ботве и корнеплодах сахарной свеклы методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1144—02 .....	155
Измерение концентраций Трифлусульфурон-метила в воздухе рабочей зоны методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1145—02 .....	166

Определение остаточных количеств Фамоксадона в воде, почве, клубнях картофеля, зеленой массе, соломе и зерне зерновых колосовых культур методом высокoeffективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1146—02.....	174
Измерение концентраций Фамоксадона (ДРХ-ЖЕ 874) в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе методом высокoeffективной жидкостной хроматографии МУК 4.1.1147—02.....	186
Определение остаточных количеств Флудиоксонила в воде почве зеленой массе растений, клубнях картофеля, зерне и соломе хлебных злаков зерне кукурузы семенах и масле подсолнечника методом высокoeffективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1148—02.....	194
Определение остаточных количеств Цимоксанила в воде, почве, зеленой массе растений, клубнях картофеля, ягодах винограда, плодах огурца хроматографическими методами: МУК 4.1.1149—02.....	212
Измерение концентраций Цимоксанила методом тонкослойной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1150—02.....	225
Определение остаточных количеств Циперметрина в шампиньонах методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1151—02.....	232
Измерение концентраций Этоксилата изодецилового спирта (ТРЕНДА 90) в воздухе рабочей зоны спектрофотометрическим методом: МУК 4.1.1152—02.....	238
Газохроматографическое измерение массовой концентрации Ацетохлора в атмосферном воздухе: МУК 4.1.1154—02.....	244
Измерение концентраций Ацифлуорфена в воздухе рабочей зоны хроматографическими методами: МУК 4.1.1155—02.....	254
Измерение концентраций бенсульфурон-метила в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе населенных мест методами газожидкостной и высокoeffективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1156—02.....	267
Измерение концентрации бета-цифлутрина в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1157—02.....	275
Измерение концентрации Бромоксинил октаноата в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1158—02.....	282
Измерение концентраций Бромуконазола в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1159—02.....	289
Измерение концентраций Диметипина в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1160—02.....	296
Измерение массовой концентрации Карбендазима в воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и высокoeffективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1161—02.....	303
Измерение массовой концентрации Карбофурана в воздухе рабочей зоны методом высокoeffективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1162—02.....	316
Измерение концентраций Метосулама в воздухе рабочей зоны методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.1163—02.....	326
Измерение концентраций Прохлораза в воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и высокoeffективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.1164—02.....	334
Измерение массовой концентрации тетраконазола методом газожидкостной хроматографии в воздухе рабочей зоны: МУК 4.1.1165—02.....	343

## УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный санитарный  
врач Российской Федерации,  
Первый заместитель Министра здраво-  
охранения Российской Федерации

Г. Г. Онищенко

Дата введения: 1 января 2003 г.

## 4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

### Измерение концентраций Прохлораза в воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и высокоэффективной жидкостной хроматографии

## Методические указания

МУК 4.1.1164—02

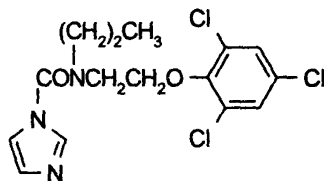
## 1. Вводная часть

Фирма производитель: Мактешим Кемикал Вокс (Израиль), АгрЭво (Германия).

Торговое название: МИРАЖ, СПОРТАК.

Действующее вещество: прохлораз.

N-пропил-N-[2-(2,4,6-трихлорфенокси)этил]-имидазол-1-карбок-  
самид (IUPAC).


 $C_{15}H_{16}Cl_3N_3O_2$ 

М. м. 376,7

Кристаллическое вещество белого цвета без запаха.

Температура плавления: 48—51 °С.

Давление паров при 25 °С:  $4,5 \times 10^{-6}$  Па

Растворимость в органических растворителях при 20 °С (г/дм<sup>3</sup>):  
ацетон – 4 270; ацетонитрил – 3 130; генсан – 5,5. Растворимость в воде  
при 25 °С – 26,5 мг/дм<sup>3</sup>.

Может присутствовать в воздухе рабочей зоны в виде аэрозоля.

*Краткая токсикологическая характеристика*

Острая пероральная токсичность: LD<sub>50</sub> крысы – 1 204 мг/кг, LD<sub>50</sub> мыши – 858 мг/кг. Острая дермальная токсичность: LD<sub>50</sub> кролики – более 2 000 мг/кг. Острая ингаляционная токсичность: LD<sub>50</sub> крысы – более 2 410 мг/м<sup>3</sup> (4 ч).

*Гигиенические нормативы*

ОБУВ в воздухе рабочей зоны – 0,1 мг/м<sup>3</sup>.

*Область применения препарата*

Прохлораз – фунгицид широкого спектра действия, рекомендуемый для обработки пшеницы и ячменя в период вегетации против септориоза, мучнистой росы, сетчатой пятнистости, ринхоспориоза. Проходит регистрационные испытания в России и странах СНГ под названием Мираж к.э. (450 г/л) с нормой расхода 1 л/га.

**2. Методика измерения концентраций Прохлораза в воздухе рабочей зоны методами газожидкостной и высокоэффективной жидкостной хроматографии**

**2.1. Основные положения**

**2.1.1. Принцип метода**

Методика основана на определении прохлораза с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) с ультрафиолетовым детектором или газожидкостной хроматографии с детектором постоянной скорости рекомбинации ионов.

Отбор проб воздуха осуществляется концентрированием аэрозоля на бумажные фильтры «синяя лента». Количественное определение проводится методом абсолютной калибровки.

**2.1.2. Избирательность метода**

В предлагаемых условиях метод специфичен в присутствии компонентов препаративной формы.

**2.1.3. Метрологическая характеристика метода (P = 0,95)**

Число параллельных определений 6

Предел обнаружения в

хроматографируемом объеме 2 нг (измерение по п. 2.7.1, ВЭЖХ),  
0,1 нг (измерение по п. 2.7.2, ГЖХ);

Предел обнаружения в воздухе  
(при отборе 20 дм<sup>3</sup>)

0,025 мг/м<sup>3</sup>

Диапазон определяемых концентраций	0,025—0,25 мг/м <sup>3</sup>
Среднее значение определения	94,43 % (ВЭЖХ) 97,60 % (ГЖХ)
Стандартное отклонение (S)	2,21 % (ВЭЖХ) 9,32 % (ГЖХ)
Относительное стандартное отклонение (DS)	0,90 % (ВЭЖХ) 4,13 % (ГЖХ)
Доверительный интервал среднего	± 2,31 % (ВЭЖХ) ± 10,62(ГЖХ)
Суммарная погрешность измерения	не превышает 13 % (ВЭЖХ) 23 % (ГЖХ)

### 2.2. Реактивы, растворы и материалы

Прохлораз с содержанием д. в. 99,2 %, (Мактешим Кемикал Вокс, Израиль)	
Азот, осч, из баллона	ГОСТ 9293—79
Ацетонитрил для хроматографии, хч	ТУ 6-09-4326—76
Вода бидистиллированная или деионизованная	
н-гексан, хч	ТУ 6-09-4521—77
Метиловый спирт, хч	ГОСТ 6995—77
Стекловата	
Хромсорб W-HP с 3 % OV-101 (0,12—0,16 мм)	
Хроматон-Супер с 3 % OV-225 (0,20—0,25 мм)	
Бумажные фильтры «синяя лента», обеззоленные, предварительно промытые последовательно этанолом, затем ацетонитрилом или ацетоном	ТУ 6-09-2678—77
Набор сит для хроматографии (Чехия)	

### 2.3. Приборы, аппаратура, посуда

Газовый хроматограф «Цвет» или аналогичный, снабженный детектором постоянной скорости рекомбинации ионов (ДПИ) с пределом детектирования по линдану  $4 \times 10^{-14}$  г/см<sup>3</sup>



Хроматографическая колонка стеклянная, длиной 1 м, внутренним диаметром 3 мм	
Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором фирмы Perkin-Elmer (США) или аналогичный	
Хроматографическая колонка стальная, длиной 25 см, внутренним диаметром 4 мм, содержащая Zorbax ODS, зернением 5 мкм.	
Микрошприц типа МШ-1М, вместимостью 1 мкл	ТУ 2.833.105
Шприц для ввода образцов для жидкостного хроматографа, вместимостью 50—100 мкл	
Аспирационное устройство типа ЭА-1 или аналогичное	ТУ 25-11-1414—78
Барометр, ТУ 2504-1797-75	
Весы аналитические типа ВЛА-200	ГОСТ 34104—80Е
Насос водоструйный	ГОСТ 10696—75
Ротационный вакуумный испаритель ИР-1М или аналогичный	ТУ 25-11-917—76
Термометр лабораторный шкальный ТЛ-2, цена деления 1 °С, пределы измерения 0—55 °С	ГОСТ 215—73Е
Воронки химические, конусные, диаметром 34—40 мм	ГОСТ 25336—82Е
Колбы грушевидные со шлифом, вместимостью 100 мл	ГОСТ 10394—72
Колбы мерные, вместимостью 50 и 100 мл	ГОСТ 1770—74
Пипетки, вместимостью 1, 2 и 5 мл	ГОСТ 20292—74
Цилиндры мерные, вместимостью 10, 50 и 250 мл	ГОСТ 1770—74Е
Пробирки центрифужные	ГОСТ 25336—82Е
Ректификационная стационарная установка РУТ	ТУ 25-11-1103—75
Стаканы химические, вместимостью 100 мл	ГОСТ 25336—82Е
Груша резиновая	
Стеклянные палочки	
Установка для перегонки растворителей при атмосферном давлении	
Фильтродержатели	

## 2.4. Отбор проб

Отбор проб воздуха рабочей зоны следует осуществлять в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005—88 «ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны».

В течение 15 минут последовательно отбирают 3 пробы, для чего воздух с объемным расходом 2—4 дм<sup>3</sup>/мин аспирируют в течение 5 мин через фильтр «синяя лента», помещенный в фильтродержатель.

Для измерения 0,5 ОБУВ следует отобрать 10 дм<sup>3</sup> воздуха.

Фильтры с отобранными пробами, упакованные в полиэтиленовые пакеты, можно хранить в холодильнике при температуре 4—6 °С в течение 10 дней.

## 2.5. Подготовка к определению

### 2.5.1. Подготовка органических растворителей

2.5.1.1. *Очистка ацетонитрила.* Ацетонитрил кипятят с обратным холодильником над пентоксидом фосфора не менее 1 часа, после чего перегоняют, непосредственно перед употреблением ацетонитрил повторно перегоняют над прокаленным карбонатом калия.

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

Необходимую чистоту растворителя можно достичь перегонкой коммерческого этилацетата на ректификационной колонне с числом теоретических тарелок не менее 50.

### 2.5.2. Метод ВЭЖХ

2.5.2.1. *Подготовка подвижной фазы для ВЭЖХ.* В мерную колбу вместимостью 1 000 мл помещают 150 мл метилового спирта, 120 мл бидистиллированной воды и 730 мл ацетонитрила, перемешивают, фильтруют и дегазируют.

2.5.2.2. *Кондиционирование колонки.* Промывают колонку для ВЭЖХ смесью ацетонитрил–метанол–вода, (73 : 15 : 12, по объему) в течение 30—45 мин при скорости подачи растворителя 1 мл/мин до получения стабильной базовой линии.

### 2.5.3. Метод ГЖХ. Подготовка и кондиционирование колонки

Готовую насадку (3 % OV-101 на Хромосорбе W-HP, 0,12—0,16 мм) рассеивают на ситах, собирая фракцию не менее 0,15 мм\*,

засыпают в стеклянную колонку, предварительно промытую последовательно этиловым спиртом, ацетоном и гексаном, уплотняют под вакуумом, колонку устанавливают в термостате хроматографа, не подсоединяя к детектору, и стабилизируют в токе азота при температуре 260 °С в течение 10—12 часов.

**\*Примечание.** Использование данной насадки без рассеивания приводит к значительному уширению заднего фронта хроматографического пика (образованию «хвоста»), а также к высокому давлению на выходе колонки.

#### *2.5.4. Приготовление стандартных растворов*

Стандартный раствор прохлораза с содержанием 1 мг/мл готовят растворением 0,0500 г вещества в ацетонитриле (измерение по п. 2.7.1, ВЭЖХ) или гексане (измерение по п. 2.7.2, ГЖХ) в мерной колбе на 50 мл. Раствор хранится в холодильнике в течение 3 месяцев.

Для приготовления стандартного раствора прохлораза с содержанием 10 мкг/мл в мерную колбу вместимостью 100 мл помещают 1 мл основного стандартного раствора (1 мг/мл), доводят объем до метки ацетонитрилом (измерение по п. 2.7.1, ВЭЖХ) или гексаном (измерение по п. 2.7.2, ГЖХ). Раствор хранится в холодильнике в течение месяца.

Рабочие стандартные растворы с концентрацией 0,1; 0,2; 0,3; 0,5 и 1,0 мкг/мл готовят путем последовательного разбавления раствора, содержащего 10 мкг/мл прохлораза в ацетонитриле или гексане, подвижной фазой для ВЭЖХ (измерение по п. 2.7.1, ВЭЖХ) или этилацетатом (измерение по п. 2.7.2, ГЖХ). Растворы хранятся в холодильнике в течение 3 дней.

#### *2.5.5. Построение градуировочного графика*

Для построения градуировочного графика в инжектор хроматографа вводят по 20 мкл (ВЭЖХ) или 1 мкл (ГЖХ) рабочих стандартных растворов прохлораза с концентрацией 0,1; 0,2; 0,3; 0,5 и 1,0 мкг/мл.

Осуществляют не менее 5 параллельных измерений. Находят среднее значение высоты (ГЖХ) или площади (ВЭЖХ) хроматографического пика для каждой концентрации. Строят градуировочный график (А или Б) зависимости высоты или площади хроматографического пика (в мм или относительных единицах, соответственно) от концентрации прохлораза в растворе (в мкг/мл).

## 2.6. Описание определения

Фильтр с отобранной пробой переносят в химический стакан вместимостью 100 мл, заливают 10 мл ацетонитрила (измерение по п. 2.7.1, ВЭЖХ) или этилацетата (измерение по п. 2.7.2, ГЖХ), оставляют на 5—7 минут, периодически перемешивая. Растворитель сливают, отжимая фильтр стеклянной палочкой. Фильтр еще дважды обрабатывают новыми порциями растворителя объемом 10 мл.

Объединенный экстракт упаривают в грушевидной колбе на ротационном вакуумном испарителе при температуре бани 40—45 °С почти досуха, оставшийся растворитель отдувают потоком теплого воздуха, остаток растворяют в 5 мл подвижной фазы для ВЭЖХ (измерение по п. 2.7.1, ВЭЖХ) или этилацетата (измерение по п. 2.7.1, ГЖХ), центрифугируют или фильтруют через слой стекловаты, помещенный в конусную химическую воронку, и хроматографируют.

## 2.7. Условия хроматографирования

### 2.7.1. ВЭЖХ

Жидкостный хроматограф с ультрафиолетовым детектором фирмы Perkin-Elmer (США)

Хроматографическая колонка стальная, длиной 25 см, внутренним диаметром 4 мм, содержащая Zorbax ODS, зернением 5 мкм.

Температура колонки	комнатная, но не менее 20 °С**
Подвижная фаза	ацетонитрил–метанол–вода (73 : 15 : 12, по объему)
Скорость потока элюента	1 мл/мин
Рабочая длина волны	230 нм
Чувствительность	0,005 ед. абсорбции на шкалу
Объем вводимой пробы	20 мкл
Время выхода прохлоразы	4,15—4,25 мин
Линейный диапазон детектирования	2—20 нг

Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор с концентрацией 1,0 мкг/мл, разбавляют подвижной фазой для ВЭЖХ.

**\*\*Примечание.** При снижении температуры колонки наблюдается существенное размывание хроматографической зоны, уширение сигнала, появление «хвоста».

## 2.7.2. ГЖХ

Хроматограф газовый «Цвет-560» с детектором постоянной скорости рекомбинации ионов.

2.7.2.1. Колонка стеклянная длиной 1 м, внутренним диаметром 3 мм, заполненная 3% OV-101 на Хромосорбе W-HP (0,12—0,16 мм)\*\*\*

Рабочая шкала электрометра	64 × 10 <sup>10</sup> Ом
Скорость движения ленты самописца	200 мм/ч
Температура термостата колонки	240 °С
детектора	320 °С
испарителя	280 °С
Скорость газа-носителя (азота)	40 ± 2 мл/мин
Объем вводимой пробы	1 мкл
Время выхода прохлораза	2 мин
Линейный диапазон детектирования	0,1—2 нг

## 2.7.2.2. Альтернативная насадка

Колонка стеклянная длиной 1 м, внутренним диаметром 3 мм, заполненная Хроматоном-супер с 3 % OV-225 (0,20—0,25 мм)\*\*\*

Рабочая шкала электрометра	32 × 10 <sup>10</sup> ом
Скорость движения ленты самописца	200 мм/ч
Температура термостата колонки	210 °С
детектора	320 °С
испарителя	290 °С
Скорость газа-носителя (азота)	40 ± 2 мл/мин
Объем вводимой пробы	1 мкл
Время выхода прохлораза	2 мин 20 с
Линейный диапазон детектирования	0,1—2 нг

Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор с концентрацией 1 мкг/мл, разбавляют этилацетатом

\*\*\*Примечание. В процессе работы необходимо ежедневно и/или при резком снижении чувствительности измерения, уширении пиков заменять верхний слой сорбента на входе в колонку (~ 0,5 см), а также стекловату. Если указанная процедура не дает улучшения показателей, следует полностью заменить сорбент.

## 2.8. Обработка результатов анализа

Содержание прохлораза рассчитывают методом абсолютной калибровки по формуле:

$$X = \frac{C \cdot W}{V}$$

$X$  – содержание прохлораза в пробе воздуха, мг/м<sup>3</sup>;

$C$  – концентрация прохлораза в хроматографируемом растворе, найденная по градуировочному графику, мкг/мл;

$W$  – объем экстракта, подготовленного для хроматографирования, мл;

$V$  – объем пробы воздуха, отобранного для анализа, приведенного к стандартным условиям (давление 760 мм рт. ст., температура 20 °С), дм<sup>3</sup>.

$$V = 0,386 \frac{P}{273 + T} \cdot ut, \text{ где}$$

$T$  – температура воздуха при отборе пробы (на входе в аспиратор), °С;

$P$  – атмосферное давление при отборе пробы, мм рт. ст.;

$u$  – расход воздуха при отборе пробы, дм<sup>3</sup>/мин;

$t$  – длительность отбора пробы, мин.

### 3. Требования техники безопасности

Необходимо соблюдать требования безопасности при работе в химических лабораториях в соответствии с «Правилами устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лечебных и санитарно-эпидемиологических учреждениях системы МЗ СССР» (№ 2455-81 от 20.10.81), а также требования, изложенные в документации на приборы.

### 4. Разработчики

Ракитский В. Н., член-кор. РАМН, проф., Юдина Т. В., Федорова Н. Е., Волкова В. Н., Волчек С. И. (Федеральный научный центр гигиены им. Ф. Ф. Эрисмана, г. Мытищи Московской обл.).

**Определение остаточных количеств пестицидов в пищевых  
продуктах, сельскохозяйственном сырье и объектах  
окружающей среды**

**Сборник методических указаний**

**Выпуск 1**

Редакторы Акопова Н. Е., Кожока Н. В., Кучурова Л. С., Максакова Е. И.  
Технические редакторы Климова Г. И., Ломанова Е. В.

Подписано в печать 29.01.04

Формат 60x88/16

Тираж 1500 экз.

Печ. л. 22.0

Заказ 6417

Министерство здравоохранения Российской Федерации  
101431, Москва, Рахмановский пер., д. 3

Оригинал-макет подготовлен к печати Издательским отделом  
Федерального центра госсанэпиднадзора Минздрава России  
125167, Москва, проезд Аэропорта, 11  
Отделение реализации, тел. 198-61-01

Отпечатано в филиале Государственного ордена Октябрьской Революции  
ордена Трудового Красного Знамени Московского предприятия  
«Первая Образцовая типография» Министерства Российской Федерации  
по делам печати, телерадиовещания и средств массовых коммуникаций  
113114, Москва, Шлюзовая наб., 10, тел.: 235-20-30