

**Государственное санитарно-эпидемиологическое нормирование
Российской Федерации**

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

**Сборник методических указаний
по методам контроля
МУК 4.1.2907—11; 4.1.2923—4.1.2925—11;
4.1.2938—11**

Издание официальное

Москва • 2011

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

4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

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

**Сборник методических указаний
по методам контроля
МУК 4.1.2907—11; 4.1.2923—4.1.2925—11;
4.1.2938—11**

ББК 51.21+51.23

О60

О60 Определение остаточных количеств пестицидов в сельскохозяйственном сырье, пищевых продуктах и объектах окружающей среды: Сборник методических указаний по методам контроля.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2011.—70 с.

ISBN 978—5—7508—1025—3

1. Разработаны сотрудниками ГНУ Всероссийского НИИ защиты растений Россельхозакадемии.

2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол от 2.06.2011 № 1).

3. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации Г. Г. Онищенко 12 июля 2011 г.

4. Введены в действие с момента утверждения.

5. Введены впервые.

ББК 51.21+51.23

ISBN 978—5—7508—1025—3

© Роспотребнадзор, 2011

**© Федеральный центр гигиены и
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2011**

Содержание

Определение остаточных количеств прогексадиона-кальция в воде, почве, плодах и соке яблок методом методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2907—11	4
Определение остаточных количеств имидаклоприда в моркови, луке, горохе, зерне и соломе риса, зерне и масле сои, ягодах и соке винограда методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2923—11	17
Определение остаточных количеств изопротурона и дифлюфеникана в воде, почве, зерне и соломе зерновых культур методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2924—11	30
Определение остаточных количеств фенпироксимата в зеленой массе, зерне и масле сои методом высокоэффективной жидкостной хроматографии: МУК 4.1.2925—11	45
Определение остаточных количеств бифентрина в капусте, зерне гороха, сои и соевом масле методом газожидкостной хроматографии: МУК 4.1.2938—11	57

УТВЕРЖДАЮ

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

Г. Г. Онищенко

12 июля 2011 г.

Дата введения: с момента утверждения

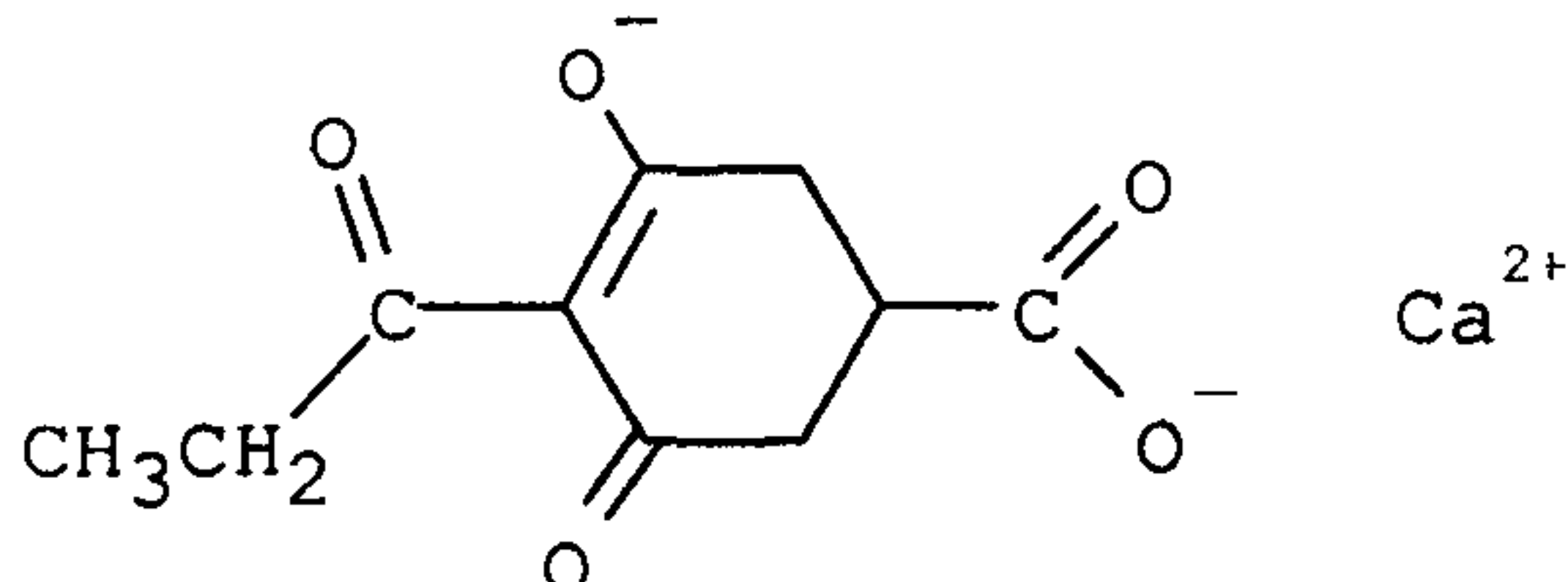
4.1. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. ХИМИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ

Определение остаточных количеств прогексадиона-кальция в воде, почве, плодах и соке яблок методом методом высокозэффективной жидкостной хроматографии

Методические указания МУК 4.1.2907—11

Настоящий документ устанавливает методику определения остаточных количеств прогексадиона-кальция в воде в диапазоне концентраций 0,001—0,01 мг/дм³, в почве, в плодах и соке яблок в диапазоне концентраций 0,01—0,1 мг/кг.

Действующее вещество: прогексадион-кальций.



Кальций 3-оксио-5-оксо-4-пропионилциклогекса-3-енкарбоксилат (IUPAC).

Молекулярная масса: 250,3.

Брутто формула: C₁₀H₁₀CaO₅.

Химически чистое вещество представляет собой мелкодисперсный белый порошок без запаха.

Температура плавления > 360 °C.

Давление пара 1,33 × 10⁻² мPa (20 °C).

Коэффициент распределения в системе н-октанол–вода K_{ow}
 $\log P = -2,90$.

Растворимость в воде (мг/дм³, 20 °C): 174.

Растворимость в органических растворителях (мг/дм³, 20 °C): метанол – 1,11; ацетон – 0,038.

Стабилен в водных растворах (DT_{50} составляет 5 дней при pH 5,0 и температуре 20 °C и 83 дня при pH 9,0). Устойчив к нагреванию до 200 °C и воздействию солнечного света; рKa 5,15.

Краткая токсикологическая характеристика: острая оральная токсичность для крыс и мышей > 5 000 мг/кг. При подкожном введении крысам $LD_{50} > 2 000$ мг/кг. Оказывает слабое раздражающее действие на глаза, но не раздражает кожу (кролики). Ингаляционная токсичность для крыс LC_{50} составляет 4,21 мг на 1 л воздуха.

Область применения: регулятор роста растений. Используется в качестве средства от полегания мелкозерновых злаков. Также может быть использован как замедлитель роста дерна, земляных орехов и цветов или для ингибирования удлинения новых побегов фруктовых деревьев.

В России для прогексадиона-кальция гигиенические нормативы не установлены.

1. Метрологическая характеристика метода

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

Объект анализа	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг (мг/дм ³)	Показатель повторяемости (относительное среднеквадратическое отклонение повторяемости), σ_r , %	Показатель внутрилабораторной прецизионности, σ_{Rn} , %	Показатель воспроизводимости, σ_R , %	Показатель точности* (границы относительной погрешности), $\pm \delta$, %
Вода	0,001—0,010	5	6	7	15
Почва	0,01—0,10	6	8	9	18
Яблоки	0,01—0,10	5	12	15	25
Яблочный сок	0,01—0,10	5	7	8	16

* Соответствует расширенной неопределенности $U_{отн.}$ при коэффициенте охвата $k = 2$

Таблица 2

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

Анализируемый объект	Предел обнаружения, мг/кг, мг/дм ³	Диапазон определяемых концентраций, мг/кг	Среднее значение определения, %	Стандартное отклонение, S	Доверительный интервал среднего результата, ± %
Вода	0,001	0,001—0,01	89,9	4,61	2,17
Почва	0,01	0,01—0,1	93,6	7,85	3,69
Плоды яблок	0,01	0,01—0,1	88,95	9,03	4,24
Сок яблок	0,01	0,01—0,1	91,6	6,73	3,16

2. Метод измерения

Методика основана на определении прогексадиона-кальция по свободной кислоте прогексадиону методом ВЭЖХ с использованием УФ-детектора после его твердофазной экстракции из воды или жидкостной экстракции из твердых образцов и яблочного сока с последующей очисткой экстрактов на концентрирующих патронах, заполненных силикагелем.

Идентификация прогексадиона проводится по времени удерживания, количественное определение – методом абсолютной калибровки.

Избирательность метода обеспечивается сочетанием условий подготовки проб и хроматографирования.

3. Средства измерений, реактивы, вспомогательные устройства и материалы

3.1. Средства измерений

Жидкостный хроматограф «ACQUITY»
фирмы «Waters» с быстросканирующим
УФ-детектором, снабженном дегазатором,
автоматическим пробоотборником и
термостатом колонки

Весы аналитические ВЛА-200 ГОСТ 24104—2001

Весы технические ВЛКТ-500 ГОСТ 24104—2001

Колбы мерные на 10, 100 и 1 000 см³ ГОСТ 23932—90

Микродозаторы Ленпипет переменного
объема от 200 до 1 000 мм³ и от 1 до 5 см³, вид
климатического исполнения УХЛЧ.2

ГОСТ 50444

Пипетки градуированные объемом 1, 2, 5 и 10 см³ ГОСТ 29227—91
 Цилиндры мерные на 50 и 100 см³ ГОСТ 23932—90

Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими характеристиками.

3.2. Реактивы

Ацетонитрил для ВЭЖХ, «В-230НМ» или хч	ТУ 6-09-3534—87
Вода дистиллированная	ГОСТ 6709—72
Гексан, хч	ТУ 2631-003-05807999—98
Дихлорметан, хч	ТУ 6-09-2662—77
Метанол, хч	ГОСТ 6995—77
Метилен хлористый, хч	ТУ 2631-019-44493179—98 с изм. 1, 2, 3

Натрий сернокислый безводный, ч,
свежепрокаленный ГОСТ 4166—76

Прогексадион с содержанием основного
вещества 99,6 % (Reg. № 217602, Batch L73-10)

Серная кислота, осч ГОСТ 14262—78
Трифтормукусная кислота, ч ТУ 6-09-3877—80

Допускается использование реактивов квалификации не ниже указанной.

3.3. Вспомогательные устройства и материалы

Аналитическая колонка ACQUITY UPLC BEH

C18 (100 × 2,1) мм, 1,7 мкм (Waters)

Бидистиллятор

Вакуумный манипулятор для работы с патронами для твердофазной экстракции (Waters,
кат. № WAT 200677)

Воронки лабораторные В-75-110

Воронки делительные объемом 250 и 500 см³

Воронка Бюхнера

Гомогенизатор

Колбы плоскодонные на шлифах КШ 250

29/32 ТС

Колбы-концентраторы емкостью 100 и 250 см³

Насос водоструйный

Патроны Диапак C16 (Биохиммак) 0,4 г

Патроны, заполненные силикагелем 60

(0,040—0,063 мм) (Merck, Германия) 0,5 г

ГОСТ 25336—82

ГОСТ 25336—82

ГОСТ 0147

МРТУ 42-1505-5-63

ГОСТ 25336—82

ГОСТ 25336—82

ГОСТ 10696—75

Ротационный вакуумный испаритель фирмы
BÜCHI, мод. R 205

Стаканы химические объёмом 100, 200 и 500 см³ ГОСТ 25336—82

Ультразвуковая баня «Сапфир»

Фильтры бумажные «красная лента» ТУ 6.091678—86

Допускается использование другого вспомогательного оборудования с техническими характеристиками не хуже указанных.

4. Требования безопасности

4.1. При проведении работы необходимо соблюдать требования техники безопасности, установленные для работ с токсичными, едкими, легковоспламеняющимися веществами (ГОСТ 12.1.005, 12.1.007). Организация обучения работников безопасности труда по ГОСТ 12.0.004.

При выполнении измерений с использованием жидкостного хроматографа и работе с электроустановками соблюдать правила электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019—79 и инструкциями по эксплуатации приборов.

4.2. 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. 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».

5. Требования к квалификации операторов

Измерения в соответствии с настоящей методикой может выполнять специалист-химик, имеющий опыт работы методом высокоэффективной жидкостной хроматографии, ознакомленный с руководством по эксплуатации хроматографа, освоивший данную методику и подтвердивший экспериментально соответствие получаемых результатов нормативам контроля погрешности измерений по п. 13.

6. Условия измерений

При выполнении измерений выполняют следующие условия:

- процессы приготовления растворов и подготовки проб к анализу проводят при температуре воздуха (20 ± 5) °C и относительной влажности не более 80 %;
- выполнение измерений на жидкостном хроматографе проводят в условиях, рекомендованных технической документацией к прибору.

7. Подготовка к определению

7.1. Кондиционирование колонки

Перед началом анализа колонку (Acuity ВЕН C18) кондиционируют в потоке подвижной фазы (0,1—0,2 см³/мин) до стабилизации нулевой линии.

7.2. Приготовление растворов

7.2.1. *Приготовление 0,05 %-го раствора трифторуксусной кислоты:* в мерную колбу вместимостью 1 дм³ помещают 200 см³ воды для ВЭЖХ, прибавляют 0,5 см³ трифторуксусной кислоты и доводят объем до метки водой для ВЭЖХ.

7.2.2. *Приготовление подвижной фазы:* в мерную колбу вместимостью 1 дм³ помещают 250 см³ ацетонитрила и доводят объем до метки раствором 0,05 % трифторуксусной кислоты.

7.2.3. *Приготовление 1 М раствора серной кислоты:* в мерную колбу вместимостью 1 000 см³ помещают 900 см³ воды прибавляют 56,5 см³ концентрированной серной кислоты, осторожно перемешивают и доводят объем до метки водой.

7.3. Приготовление основного и градуировочных растворов

7.3.1. *Основной раствор с концентрацией 0,1 мг/см³:* точную навеску прогексадиона ($10 \pm 0,1$) мг помещают в мерную колбу вместимостью 100 см³, растворяют в ацетонитриле и доводят объем до метки тем же растворителем.

Градуировочные растворы с концентрациями 0,1, 0,2, 0,5, 0,75, и 1,0 мкг/см³ готовят методом последовательного разбавления по объему, используя раствор подвижной фазы.

7.3.2. *Раствор № 1 с концентрацией 1,0 мкг/см³:* в мерную колбу вместимостью 100 см³ вносят 1 см³ основного раствора и доводят объем до метки подвижной фазой.

7.3.3. *Раствор № 2 с концентрацией 0,75 мкг/см³:* в мерную колбу вместимостью 10 см³ вносят 7,5 см³ раствора № 1 и доводят объем до метки подвижной фазой.

7.3.4. *Раствор № 3 с концентрацией 0,5 мкг/см³:* в мерную колбу вместимостью 10 см³ помещают 5,0 см³ раствора № 1 и доводят объем до метки подвижной фазой.

7.3.5. *Раствор № 4 с концентрацией 0,2 мкг/см³:* в мерную колбу вместимостью 10 см³ помещают 2,0 см³ раствора № 1 и доводят объем до метки подвижной фазой.

7.3.6. Раствор № 5 с концентрацией 0,1 мкг/см³: в мерную колбу вместимостью 10 см³ помещают 1,0 см³ раствора № 1 и доводят объем до метки подвижной фазой.

Основной раствор можно хранить в холодильнике при температуре 0—4 °С в течение 1 недели, градуировочные растворы – в течение суток.

При изучении полноты определения для внесения в матрицу используют ацетонитрильные растворы прогексадиона с концентрациями 1,0 и 10,0 мкг/см³, которые готовят из основного стандартного раствора (п. 7.3.1) с концентрацией 0,1 мг/см³ методом последовательного разбавления ацетонитрилом.

7.2. Приготовление элюента для твердофазной экстракции

В мерную колбу вместимостью 100 см³ помещают 1 см³ трифторуксусной кислоты и доводят объем до метки метанолом.

7.3. Построение градуировочного графика

Для установления градуировочной характеристики (площадь пика – концентрация прогексадиона в растворе) в хроматограф вводят по 10 мм³ градуировочных растворов (не менее 3 параллельных измерений для каждой концентрации, не менее 4 точек по диапазону измеряемых концентраций). Затем измеряют площади пиков и строят график зависимости среднего значения площади пика от концентрации прогексадиона в градуировочном растворе.

Методом наименьших квадратов рассчитывают градуировочный коэффициент (K) в уравнении линейной регрессии:

$$C = KS, \text{ где}$$

S – площадь пика градуировочного раствора.

Градуировку признают удовлетворительной, если значение коэффициента линейной корреляции оказывается не ниже 0,99.

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

Градуировочную зависимость признают стабильной при выполнении следующего условия:

$$\frac{|C - C_k|}{C} \cdot 100 \leq \lambda_{\text{контр.}}, \text{ где}$$

C – аттестованное значение массовой концентрации прогексадиона в градуировочном растворе;

C_k – результат контрольного измерения массовой концентрации прогексадиона в градуировочном растворе;

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

7.4. Подготовка патронов для твердофазной экстракции

7.4.1. Подготовка патронов Диапак С16. Непосредственно перед употреблением через патрон последовательно пропускают по 2 см³ ацетонитрила и воды.

7.4.2. Подготовка патронов, заполненных силикагелем. Непосредственно перед употреблением через патрон пропускают 2,5 см³ дихлорметана.

8. Отбор проб и хранение

Отбор проб производится в соответствии с ГОСТ 29168—89 «Почвы. Отбор проб», ГОСТ Р 51592—2000 «Вода. Общие требования к отбору проб». 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 1 мм.

Отбор проб яблок производится в соответствии с ГОСТ 27572—87 «Яблоки свежие для промышленной переработки». Пробы яблок хранят в морозильной камере при температуре не выше –18 °С в течение 10 месяцев. Перед анализом пробы яблок гомогенизируют. Пробы яблочного сока хранят до анализа в морозильной камере при температуре не выше –18 °С в течение месяца, в холодильнике при температуре 0—4 °С в герметичной упаковке в течение недели.

9. Проведение определения

9.1. Определение прогексадиона в воде

К 50 см³ воды прибавляют 25 мм³ трифтоторуксусной кислоты и пропускают через патрон Диапак С16. Фильтрат отбрасывают. Прогексадион элюируют 3 см³ ацетонитрила. Элюат упаривают досуха на вакуумном ротационном испарителе при температуре бани не выше 40 °С. Сухой остаток растворяют в 0,5 см³ подвижной фазы. Вводят в хроматограф 10 мм³ полученного раствора.

9.2. Определение прогексадиона в яблочном соке

К $(20 \pm 0,1)$ г сока прибавляют 10 mm^3 трифторуксусной кислоты и 30 cm^3 воды. Полученный раствор фильтруют на воронке Бюхнера через бумажный фильтр («красная лента»). Фильтрат помещают в делительную воронку на 250 cm^3 и промывают дважды порциями по 25 cm^3 гексана, встряхивая воронку каждый раз в течение 1—2 мин. Верхний органический слой отбрасывают. Прогексадион экстрагируют тремя порциями по 25 cm^3 дихлорметана, встряхивая воронку каждый раз по 2 мин и собирая нижний органический слой. Объединенный экстракт фильтруют через слой безводного натрия сернокислого в колбу-концентратор и упаривают до объема 2 cm^3 на вакуумном ротационном испарителе при температуре водяной бани не выше 40°C . Остаток количественно переносят в откондиционированный патрон, заполненный силикагелем. Фильтрат отбрасывают. Патрон промывают 2 cm^3 смеси метанол—метилен хлористый в соотношении $50 : 50$. Прогексадион элюируют 2 cm^3 1 %-го раствора трифторуксусной кислоты в метаноле, приготовленного по п. 7.4. Элюат упаривают досуха. Сухой остаток растворяют в 2 cm^3 подвижной фазы и 10 mm^3 полученного раствора вводят в хроматограф.

9.3. Определение прогексадиона в почве и плодах яблок

В коническую колбу вместимостью 250 cm^3 помещают $(10 \pm 0,1)$ г образца и экстрагируют 50 cm^3 смеси метанола с 1М серной кислотой в соотношении $9 : 1$ в ультразвуковой бане в течение 15 мин. Массу фильтруют на воронке Бюхнера через бумажный фильтр «красная лента». Экстракцию повторяют. Объединенный экстракт упаривают на вакуумном ротационном испарителе при температуре водяной бани не выше 40°C до полного удаления метанола. Объем водного остатка доводят до 50 cm^3 . Дальнейшую обработку проводят по п. 9.2, начиная с процедуры промывки пробы в делительной воронке двумя порциями гексана по 25 cm^3 . Сухой остаток, полученный на последней стадии растворяют в 1 cm^3 подвижной фазы и 10 mm^3 полученного раствора вводят в хроматограф.

9.4. Условия хроматографирования

Ультраэффективный жидкостный хроматограф «ACQUITY» фирмы Waters с быстросканирующим УФ-детектором, снабженный дегазатором, автоматическим пробоотборником и термостатом колонки. Аналитическая колонка ACQUITY UPLC BEH C18 ($2,1 \times 100$) мм, $1,7 \text{ мкм}$ (Waters). Температура колонки $(30 \pm 1)^\circ\text{C}$. Подвижная фаза: смесь ацетонитрила и 0,05 % трифторуксусной кислоты в соотношении 25 : 75.

Скорость потока элюента: 0,2 см³/мин. Рабочая длина волны УФ-детектора 270 нм. Объем вводимой пробы 10 мм³.

Время удерживания прогексадиона ($4,4 \pm 0,1$) мин.

Линейный диапазон детектирования сохраняется в интервале концентраций 0,1—1,0 мкг/см³.

10. Обработка результатов анализа

Количественное определение проводят методом абсолютной калибровки. Содержание прогексадиона–кальция в воде (мг/дм³), почве, плодах и соке яблок X (мг/кг) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{S_x \cdot K \cdot V}{P} \cdot \frac{100}{f} \cdot F, \text{ где}$$

S_x – площадь пика прогексадиона на хроматограмме испытуемого образца, (AU · с);

K – градуировочный коэффициент, найденный на стадии построения соответствующей градуировочной зависимости;

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

P – навеска (объем воды) анализируемого образца, г (см³);

f – полнота извлечения прогексадиона, приведенная в табл. 2, %;

F – фактор пересчета содержания прогексадиона в его кальциевую соль ($250,3/212,2 = 1,1795$).

Содержание остаточных количеств прогексадиона–кальция в образце вычисляют как среднее из двух параллельных определений.

Образцы, дающие пики большие, чем стандартный раствор прогексадиона с концентрацией 1,0 мкг/см³, разбавляют подвижной фазой для ВЭЖХ.

11. Проверка приемлемости результатов параллельных определений

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

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

X_1 и X_2 – результаты параллельных определений, мг/кг (мг/дм³);

r – значение предела повторяемости ($r = 2,8\sigma_r$).

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

12. Оформление результатов

Результат анализа представляют в виде:

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

X – среднее арифметическое результатов определений, признанных приемлемыми, мг/кг (мг/дм³);

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/кг (мг/дм³)

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

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: содержание прогексадиона-кальция в пробе воды менее 0,001 мг/дм³, почве, плодах и соке яблок – 0,01 мг/кг, где*

** 0,001 мг/дм³ и 0,01 мг/кг – предел обнаружения прогексадиона-кальция в воде и почве, плодах, соке яблок, соответственно).*

13. Контроль качества результатов измерений

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

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

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

Величина добавки C_d должна удовлетворять условию:

$$C_d = \Delta_{l,x} + \Delta_{l,x'}, \text{ где}$$

$\pm \Delta_{l,x}$ ($\pm \Delta_{l,x'}$) – характеристика погрешности (абсолютная погрешность) результатов анализа, соответствующая содержанию компонента в испытуемом образце (расчетному значению содержания компонента в образце с добавкой, соответственно), мг/кг (мг/дм³); при этом

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

Δ – граница абсолютной погрешности, мг/кг (мг/дм³):

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

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

Результат контроля процедуры K_k рассчитывают по формуле:

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

X' , X , C_δ – среднее арифметическое результатов параллельных определений (признанных приемлемыми по п. 11) содержания компонента в образце с добавкой, испытуемом образце, концентрация добавки, соответственно, мг/кг (мг/дм³).

Норматив контроля K рассчитывают по формуле:

$$K = \sqrt{\Delta_{\bar{x}, X'}^2 + \Delta_{\bar{x}, X}^2} \quad (1)$$

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

Если результат контроля процедуры удовлетворяет условию

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

процедуру анализа признают удовлетворительной.

При невыполнении условия (2) процедуру контроля повторяют. При повторном невыполнении условия (2) выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и принимают меры к их устранению.

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

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

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

X_1 и X_2 – результаты измерений в двух разных лабораториях, мг/кг (мг/дм³);

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

14. Разработчики

Долженко В. И., Цибульская И. А., Журкович И. К., Луговкина Н. В., Ковров Н. Г. (ГНУ Всероссийский научно-исследовательский институт защиты растений Россельхоз-академии, Санкт-Петербург).

Методика прошла метрологическую экспертизу (Свидетельство об аттестации № 01.5.04.694) и внесена в Федеральный реестр МВИ (ФР.1.31.2011.09109).

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

**Сборник методических указаний по методам контроля
МУК 4.1.2907—11; 4.1.2923—4.1.2925—11; 4.1.2938—11**

Редактор Н. Е. Акопова
Технический редактор Е. В. Ломанова

Подписано в печать 21.10.11

Формат 60x88/16

Печ. л. 4,5
Заказ 133

Тираж 200 экз.

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 952-50-89