



中华人民共和国国家标准

GB 29686—2013

食品安全国家标准

猪可食性组织中阿维拉霉素残留量的测定 液相色谱-串联质谱法

Determination of Avilamycin residues in edible tissues of swine by Liquid
Chromatography-tandem Mass Spectrometric method

(电子版仅供参考，以标准正式出版物为准)

2013-09-16 发布

2014-01-01 实施

中华人民共和国农业部

发布

中华人民共和国国家卫生和计划生育委员会

目 次

目 次	I
前 言	II
猪可食性组织中阿维拉霉素残留量的测定 液相色谱-串联质谱法.....	1
1 范围	1
2 规范性引用文件	1
3 原理	1
4 试剂和材料	1
5 仪器和设备	2
6 试料的制备与保存	3
6.1 试料的制备.....	3
6.2 试料的保存.....	3
7 测定步骤	3
7.1 提取.....	3
7.2 净化.....	3
7.3 标准曲线的制备.....	4
7.4 测定.....	4
7.5 空白试验.....	5
8 结果计算与表述	5
9 检测方法灵敏度、准确度、精密度	6
9.1 灵敏度	6
9.2 准确度	6
9.3 精密度	6
附录 A.....	7

前 言

本标准的附录 A 为资料性附录。

本标准系国内首次发布的国家标准。

猪可食性组织中阿维拉霉素残留量的测定

液相色谱-串联质谱法

1 范围

本标准规定了猪可食性组织中阿维拉霉素残留量检测的制样和液相色谱-串联质谱测定方法。

本标准适用于猪的肌肉、脂肪/皮、肝脏和肾脏中阿维拉霉素残留量的检测。

2 规范性引用文件

下列文件中的条款通过本标准的引用而成为本标准的条款。凡是注日期的引用文件，其随后所有的修改单（不包括勘误的内容）或修订版均不适用于本标准，然而，鼓励根据本标准达成协议的各方研究是否可使用这些文件的最新版本。凡是不注日期的引用文件，其最新版本适用于本标准。

GB/T 1.1-2000 标准化工作导则 第1部分：标准的结构和编写规则

GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法

3 原理

试料中残留的阿维拉霉素，用丙酮提取，氢氧化钠溶液水解，再用乙酸乙酯提取，氧化铝固相萃取柱净化，以二氯甲氧苯酸为内标物，液相色谱-串联质谱 APCI 测定，内标法定量。

4 试剂和材料

以下所用的试剂，除特别注明外均为分析纯试剂，水为符合 GB/T 6682 规定的一级水。

4.1 阿维拉霉素、阿维拉霉素残留标示物 DIA 标准品：含量 $\geq 98\%$ 。

4.2 内标物：二氯甲氧苯酸标准品：含量 $\geq 98\%$ 。

4.3 甲醇：色谱纯。

4.4 正己烷

4.5 乙腈：色谱纯。

4.6 乙酸乙酯

4.7 丙酮

4.8 甲酸

4.9 氢氧化钠

4.10 磷酸

4.11 中性氧化铝固相萃取柱：1 000 mg/6 mL，或相当者。

4.12 1 mol/L 氢氧化钠溶液：取氢氧化钠 4 g，用水溶解并稀释至 100 mL。

4.13 洗脱液：取甲酸 5 mL，用乙腈溶解并稀释至 100 mL。

4.14 1 mg/mL 阿维拉霉素和阿维拉霉素残留标示物 DIA 标准贮备液：精密称取阿维拉霉素和阿维拉霉素残留标示物 DIA 各 10 mg，分别于 10 mL 量瓶中，用甲醇溶解并稀释至刻度，配制成浓度为 1 mg/mL 的阿维拉霉素和阿维拉霉素残留标示物 DIA 标准贮备液。2~4℃ 保存，有效期 1 个月。

4.15 10 µg/mL 阿维拉霉素和阿维拉霉素残留标示物 DIA 标准工作液：精密量取 1 mg/mL 阿维拉霉素和阿维拉霉素残留标示物 DIA 标准贮备液各 1.0 mL，分别于 100 mL 量瓶中，用甲醇溶解并稀释至刻度，配制成浓度为 10 µg/mL 的阿维拉霉素和阿维拉霉素残留标示物 DIA 标准工作液。2-4℃ 保存，有效期 1 个月。

4.16 1 mg/mL 内标物二氯甲氧苯酸标准贮备液：精密称取二氯甲氧苯酸 10 mg，于 10 mL 量瓶中，用甲醇溶解并稀释至刻度，配制成浓度为 1 mg/mL 的二氯甲氧苯酸标准贮备液。2~4℃ 保存，有效期 1 个月。

4.17 2 µg/mL 内标物二氯甲氧苯酸标准工作液：精密量取 1 mg/mL 二氯甲氧苯酸标准贮备液 200 µL，于 100 mL 量瓶中，用甲醇溶解并稀释至刻度，配制成浓度为 2 µg/mL 的二氯甲氧苯酸标准工作液。2-4℃ 保存，有效期 1 个月。

5 仪器和设备

5.1 高效液相色谱-串联质谱仪：配大气压化学电离源（APCI）。

5.2 分析天平：感量 0.000 01 g。

5.3 天平：感量 0.01 g。

5.4 冷冻高速离心机

5.5 振荡器

5.6 旋涡混合器

5.7 均质机

5.8 氮吹仪

5.9 旋转蒸发仪

5.10 固相萃取装置

5.11 圆底烧瓶：50 mL。

5.12 离心管：15 mL，50 mL。

6 试料的制备与保存

6.1 试料的制备

取新鲜或冷冻空白或供试组织，绞碎，并使均质。

——取均质后的供试样品，作为供试试料。

——取均质后的空白样品，作为空白试料。

——取均质后的空白样品，添加适宜浓度的标准工作液，作为空白添加试料。

6.2 试料的保存

-20℃以下保存。

7 测定步骤

7.1 提取

称取肌肉或脂肪试料（ 2 ± 0.05 ）g、肝脏或肾脏试料（ 1 ± 0.05 ）g，于15 mL离心管中，加丙酮4 mL，涡旋5 min，于6 000 r/min离心10 min，取上清液，于50 mL圆底烧瓶中。残渣中加丙酮4 mL，重复提取两次，合并3次上清液，于60℃旋转蒸发至干，用1 mol/L氢氧化钠溶液4 mL溶解残余物，转至50 mL离心管中，于70℃水浴2 h，取出，用85%磷酸调pH至1.0，加乙酸乙酯4 mL，混匀，于6 000 r/min离心10 min，取上清液于另一离心管中，重复两次，合并3次上清液，加2 μg/mL二氯甲氧苯酸内标0.5 mL（空白试料除外），混匀备用。

7.2 净化

氧化铝萃取柱用乙酸乙酯10 mL活化，取备用液过柱，分别用正己烷5 mL、乙酸乙酯5 mL和甲醇5 mL淋洗，用洗脱液洗脱两次，每次7 mL，收集洗脱液，于50℃旋转蒸发至干，用甲醇1.0 mL溶解残余物，涡旋混匀，供液相色谱-串联质谱法测定。

7.3 标准曲线的制备

精密量取 10 $\mu\text{g/mL}$ 阿维拉霉素残留标示物 DIA 标准工作液适量，用甲醇稀释，配制成浓度为 5、50、100、200、400 和 800 $\mu\text{g/L}$ 的系列标准溶液，供液相色谱-串联质谱测定。以特征离子质量色谱峰面积为纵坐标，标准溶液浓度为横坐标，绘制标准曲线。求回归方程和相关系数。

7.4 测定

7.4.1 液相色谱条件

色谱柱：C₁₈（150 mm×4.6 mm，粒径 5 μm ），或相当者；

流动相：甲醇+水（50+50，v/v）；

流速：0.6 mL/min

进样量：10 $\mu\text{g/L}$ ；

柱温：40℃；

7.4.2 质谱条件

离子源：APCI；

扫描方式：负离子扫描；

检测方式：选择反应监测；

蒸发温度：400℃；

离子传输管温度：275℃；

鞘气压力：25 arb；

辅助气压力：5 arb；

选择反应监测的优化参数见表 1。

表 1 阿维拉霉素选择反应监测的优化参数

药物名称	相对保留时间 min	母离子 质量数	定性离子及碰撞能量 v	定量离子及碰撞能量 v
阿维拉霉素残留标示物 DIA	7.10	249	249>189（23） 249>205（16）	249>205（16）
二氯甲氧苯酸	8.80	219	219>159（18） 219>145（15）	219>175（8）

7.4.3 测定法

7.4.3.1 定性测定

通过试样色谱图的保留时间与相应标准品的保留时间、各色谱峰的特征离子与相应浓度标准溶液

各色谱峰的特征离子相对照定性。试样与标准品保留时间的相对偏差不大于 5%；试样特征离子的相对丰度与浓度相当混合标准溶液的相对丰度一致，相对丰度偏差不超过表 2 的规定，则可判断试样中存在相应的被测物。

表2 定性测定时相对离子丰度的最大允许偏差

相对离子丰度	>50%	>20%至 50%	>10%至 20%	≤10%
允许的相对偏差	±20%	±25%	±30%	±50%

将供试试样和标准溶液的定量离子面积之比作单点校正定量。

7.4.3.2 定量测定

取试样溶液和标准溶液，按外标法，以峰面积定量，标准溶液及试样溶液中的阿维拉霉素响应值均应在仪器检测的线性范围内。在上述色谱-质谱条件下，阿维拉霉素标准溶液和空白添加试样溶液中特征离子质量色谱图见附录 A。

7.5 空白试验

除不加试料外，采用完全相同的步骤进行平行操作。

8 结果计算与表述

试料中阿维拉霉素残留标示物（DIA）的残留量（ $\mu\text{g}/\text{kg}$ ）：按下式计算

$$X = \frac{A \times C_s \times C_i \times A_{si} \times V}{A_s \times C_{si} \times A_i \times m}$$

X----供试试料中 DIA 的残留量， $\mu\text{g}/\text{kg}$ ；

C_s ----标准溶液中 DIA 的浓度， ng/mL ；

A----试样溶液中 DIA 的色谱峰面积；

A_s ----标准溶液中 DIA 的色谱峰面积；

C_i ----试样溶液中内标物的浓度， ng/mL ；

C_{si} ----标准溶液中内标物的浓度， ng/mL ；

A_{si} ----标准溶液中内标物的色谱峰面积；

A_i ----试样溶液中内标物的色谱峰面积；

V-----样液最终定容体积， mL ；

m -----供试试料质量， g 。

注：计算结果需扣除空白值，测定结果用平行测定的算术平均值表示，保留三位有效数字。

9 检测方法灵敏度、准确度、精密度

9.1 灵敏度

本方法在肌肉和脂肪组织中的检测限为 $10\ \mu\text{g/kg}$ ，定量限为 $20\ \mu\text{g/kg}$ ；在肝脏和肾脏组织中的检测限为 $20\ \mu\text{g/kg}$ ，定量限为 $50\ \mu\text{g/kg}$ 。

9.2 准确度

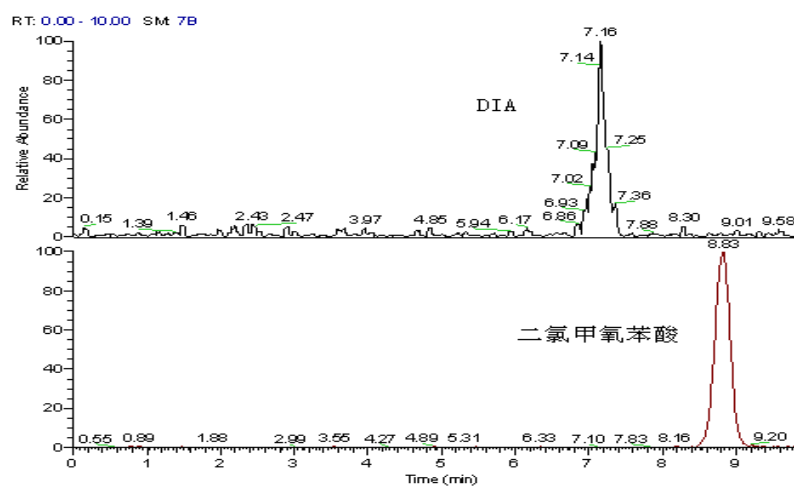
本方法在 $20\sim 600\ \mu\text{g/kg}$ 添加浓度水平上的回收率为 $70\%\sim 120\%$ 。

9.3 精密度

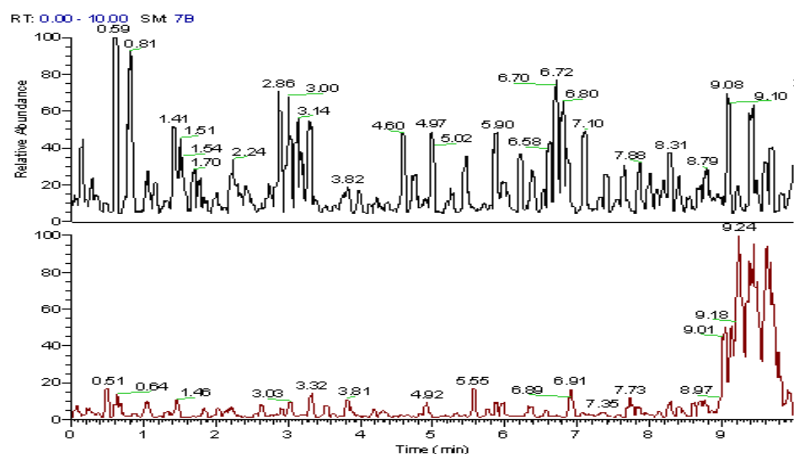
本方法的批内相对标准偏差 $\leq 20\%$ ，批间相对标准偏差 $\leq 20\%$ 。

附录 A

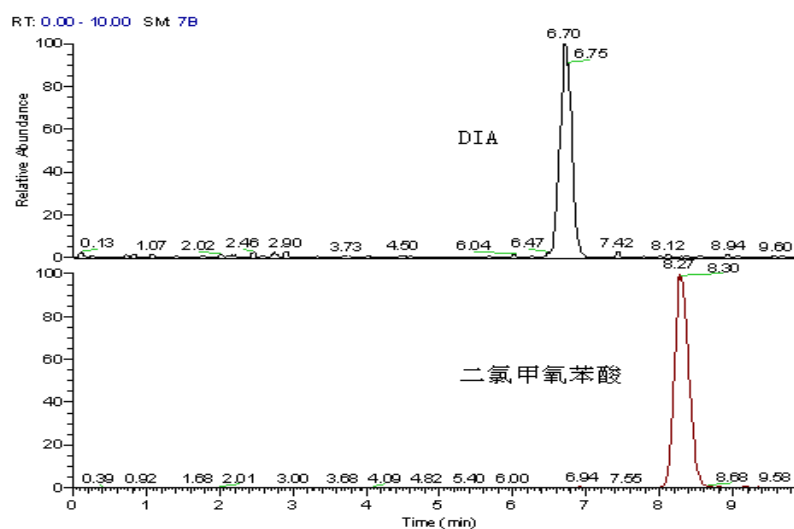
(资料性附录)



标准溶液特征离子质量色谱图 (DIA 5 $\mu\text{g/L}$ 、二氯甲氧苯酸 1 $\mu\text{g/mL}$)



猪肾脏组织空白试样特征离子质量色谱图



猪肾脏组织空白添加阿维拉霉素试样特征离子质量色谱图 (50 $\mu\text{g/kg}$)