



中华人民共和国国家标准

GB 29689—2013

食品安全国家标准 牛奶中甲矾霉素残留量的测定 高效液相色谱法

Determination of Thiamphenicol residues in milk by High Performance

Liquid Chromatographic method

(电子版本仅供参考，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
牛奶中甲砒霉素残留量的测定 高效液相色谱法	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 样品的制备与保存.....	2
6.1 样品的制备.....	2
6.2 样品的保存.....	2
7 测定步骤.....	2
7.1 提取.....	2
7.2 净化.....	3
7.3.标准工作曲线的制备.....	3
7.4 高效液相色谱测定.....	3
7.5 空白试验.....	3
8 结果计算和表述.....	4
9 检测方法灵敏度、准确度、精密度.....	4
9.1 灵敏度.....	4
9.2 准确度.....	4
9.3 精密度.....	4
附录 A.....	5

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。

牛奶中甲砒霉素残留量的测定

高效液相色谱法

1 范围

本标准规定了牛奶中甲砒霉素残留量检测的制样和高效液相色谱测定方法。

本标准适用于牛奶中甲砒霉素残留量的检测。

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

试料中残留的甲砒霉素，用乙酸乙酯提取，正己烷除脂，C₁₈柱净化，高效液相色谱-紫外测定，外标法定量。

4 试剂和材料

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

4.1 甲砒霉素对照品：含量≥99.0%。

4.2 乙酸乙酯

4.3 正己烷

4.4 乙腈：色谱纯。

4.5 C₁₈固相萃取柱：200 mg/3 mL，或相当者。

4.6 1 mg/mL 甲砒霉素标准贮备液：精密称取甲砒霉素对照品 10 mg，于 10 mL 量瓶中，用乙腈溶解并稀释至刻度，配制成浓度为 1 mg/mL 的标准贮备液。2~8℃保存，有效期 1 个月。

4.7 10 µg/mL 甲砒霉素标准工作液：精密量取 1 mg/mL 甲砒霉素标准贮备液 1.0 mL，于 100 mL 量瓶

中，用流动相稀释，配制成浓度为 10 $\mu\text{g/mL}$ 的甲砒霉素标准工作液。现配现用。

5 仪器和设备

5.1 高效液相色谱仪：配紫外检测器。

5.2 分析天平：感量 0.000 01 g。

5.3 天平：感量 0.01 g。

5.4 离心机

5.5 固相萃取装置。

5.6 氮气吹干仪。

5.7 振荡混合器。

5.8 鸡心瓶：150 ml。

5.9 旋转蒸发仪。

5.10 具塞塑料离心管：50 mL。

5.11 滤膜：0.45 μm 。

6 试料的制备与保存

6.1 试料的制备

取适量新鲜或冷藏的空白或供试牛奶，混合均匀。

——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溶液，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

称取试料（5 $\pm$ 0.05）g，于 50 mL 离心管中，加乙酸乙酯 20 mL，振荡 10 min，4 000 r/min 离心 5 min，取上清液于鸡心瓶中，残渣中加乙酸乙酯 20 mL，重复提取一次，合并两次提取液，于 45℃旋

转蒸发至近干，加水 5 mL 于鸡心瓶中，超声 5 min 使充分溶解，转至 50 mL 离心管中。再加水 5 mL 于鸡心瓶中重复溶解后转至同一离心管中。加 20 mL 正己烷，振荡 5 min，4 000 r/min 离心 2 min，取下层液备用。

7.2 净化

C₁₈ 柱依次用乙腈 5 mL 和水 5 mL 活化。取备用液过柱，控制流速 1 mL/min，挤干。用乙腈 5 mL 洗脱，收集洗脱液，于 45℃ 氮气吹干，用流动相 1.0 mL 溶解残余物，滤膜过滤，供高效液相色谱测定。

7.3.标准曲线的制备

精密量取 10 µg/mL 甲砒霉素标准工作液适量，用流动相稀释，配制成浓度为 20、50、125、250 和 500 µg/L 的系列标准溶液，供高效液相色谱测定。以测得峰面积为纵坐标，对应的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 高效液相色谱测定

7.4.1 色谱条件

色谱柱：C₁₈（250 mm×4.6 mm，粒径 5 µm），或相当者；

流动相：乙腈+水（20+80，v/v），使用前经滤膜过滤，超声；

流速：1.0 mL/min；

检测波长：225 nm；

柱温：30℃；

进样量：20 µL。

7.4.2 测定法

取试样溶液和相应的标准溶液，作单点或多点校准，按外标法，以峰面积计算。标准溶液及试样溶液中甲砒霉素响应值应在仪器检测的线性范围之内。在上述色谱条件下，标准溶液和空白组织添加试样溶液的高效液相色谱图分别见附录 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 结果计算和表述

试料中甲砒霉素的残留量 ($\mu\text{g/kg}$): 按下式计算:

$$X = \frac{C \times V}{m}$$

式中:

X ----- 供试试料中甲砒霉素的残留量, $\mu\text{g/kg}$;

C ----- 试样溶液中甲砒霉素的浓度, ng/mL ;

V ----- 溶解残余物流动相体积, 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

本方法的检测限为 $10 \mu\text{g/kg}$, 定量限为 $10 \mu\text{g/kg}$ 。

9.2 准确度

本方法在 $10 \sim 100 \mu\text{g/kg}$ 添加浓度水平上的回收率为 $70\% \sim 110\%$ 。

9.3 精密度

本方法的批内相对标准偏差 $\leq 15\%$, 批间相对标准偏差 $\leq 15\%$ 。

附录 A

(资料性附录)

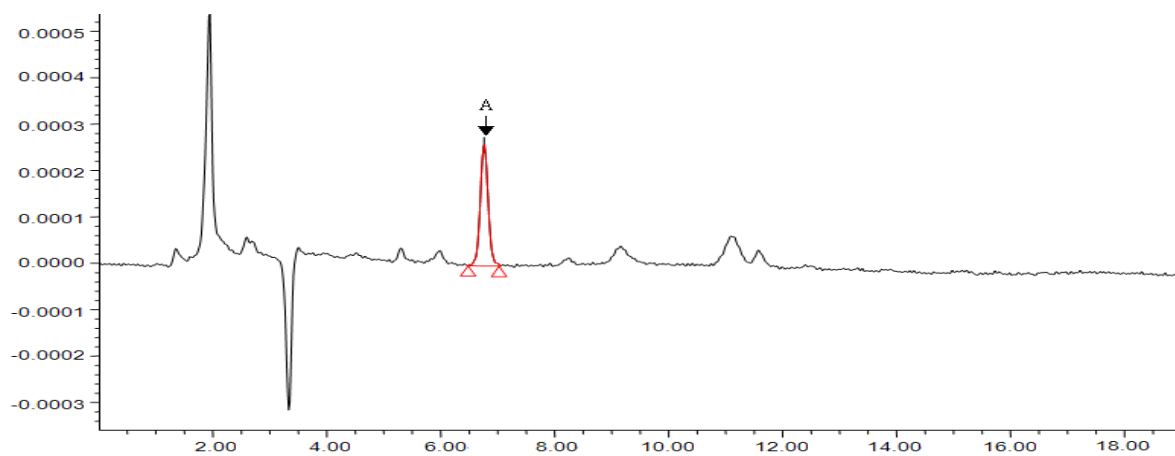


图 A1 甲砒霉素标准溶液色谱图 (50 $\mu\text{g/L}$)

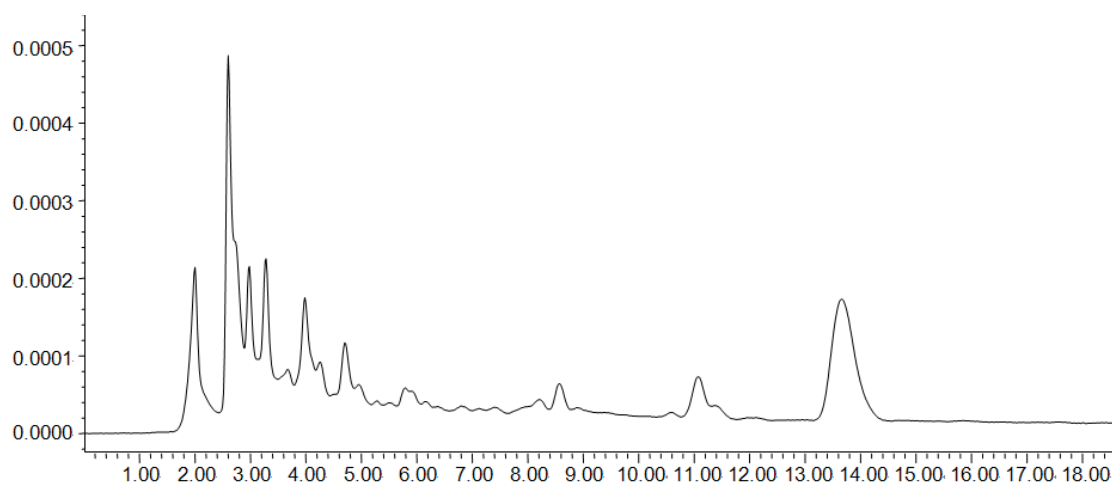


图 A2 牛奶空白试样色谱图

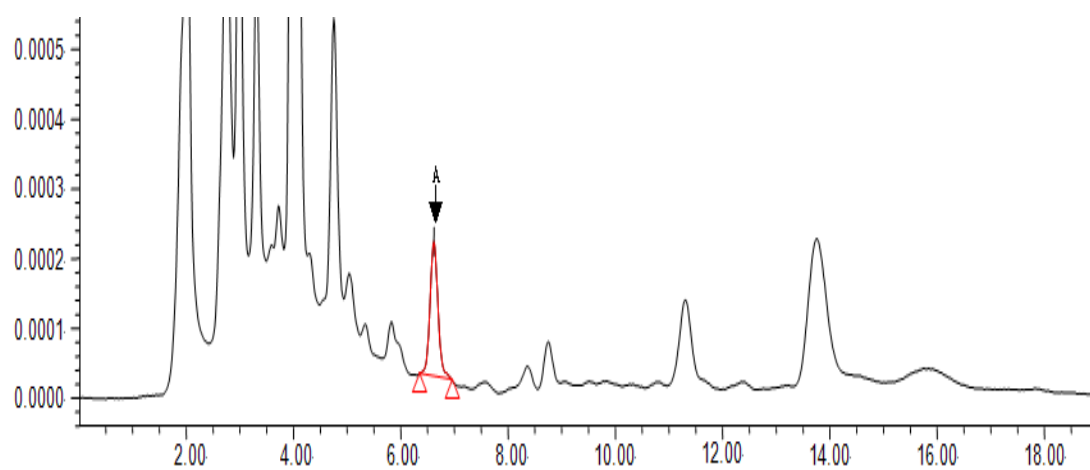


图 A3 牛奶空白添加甲砒霉素试样色谱图 (10 $\mu\text{g/kg}$)