

ICS 67.050
X 04



中华人民共和国国家标准

GB/T 20767—2006

GB/T 20767—2006

牛尿中玉米赤霉醇、己烯雌酚、 己烷雌酚、双烯雌酚残留量的测定 液相色谱-串联质谱法

Method for determination of zearalanol, diethylstilbestrol,
hexestrol and dienolestrol multi-residues in bovine urine—
LC-MS-MS method

中华人民共和国
国家标准
牛尿中玉米赤霉醇、己烯雌酚、
己烷雌酚、双烯雌酚残留量的测定
液相色谱-串联质谱法
GB/T 20767—2006

*

中国标准出版社出版发行
北京复兴门外三里河北街16号
邮政编码:100045

网址 www.spc.net.cn

电话:68523946 68517548

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷
各地新华书店经销

*

开本 880×1230 1/16 印张 0.75 字数 14 千字
2007年3月第一版 2007年3月第一次印刷

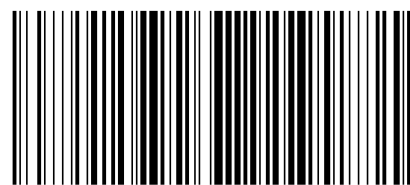
*

书号:155066·1-28975 定价 14.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换

版权专有 侵权必究

举报电话:(010)68533533



GB/T 20767—2006

2006-12-31 发布

2007-03-01 实施

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局
中国国家标准化管理委员会 发布

附录 A
(资料性附录)

玉米赤霉醇、己烯雌酚、己烷雌酚、双烯雌酚标准物质
及玉米赤霉醇-4 氘代、己烯雌酚-8 氘代内标物的多反应监测(MRM)色谱图

玉米赤霉醇、己烯雌酚、己烷雌酚、双烯雌酚标准物质及玉米赤霉醇-4 氘代、己烯雌酚-8 氘代内标物的多反应监测(MRM)色谱图,见图 A.1。

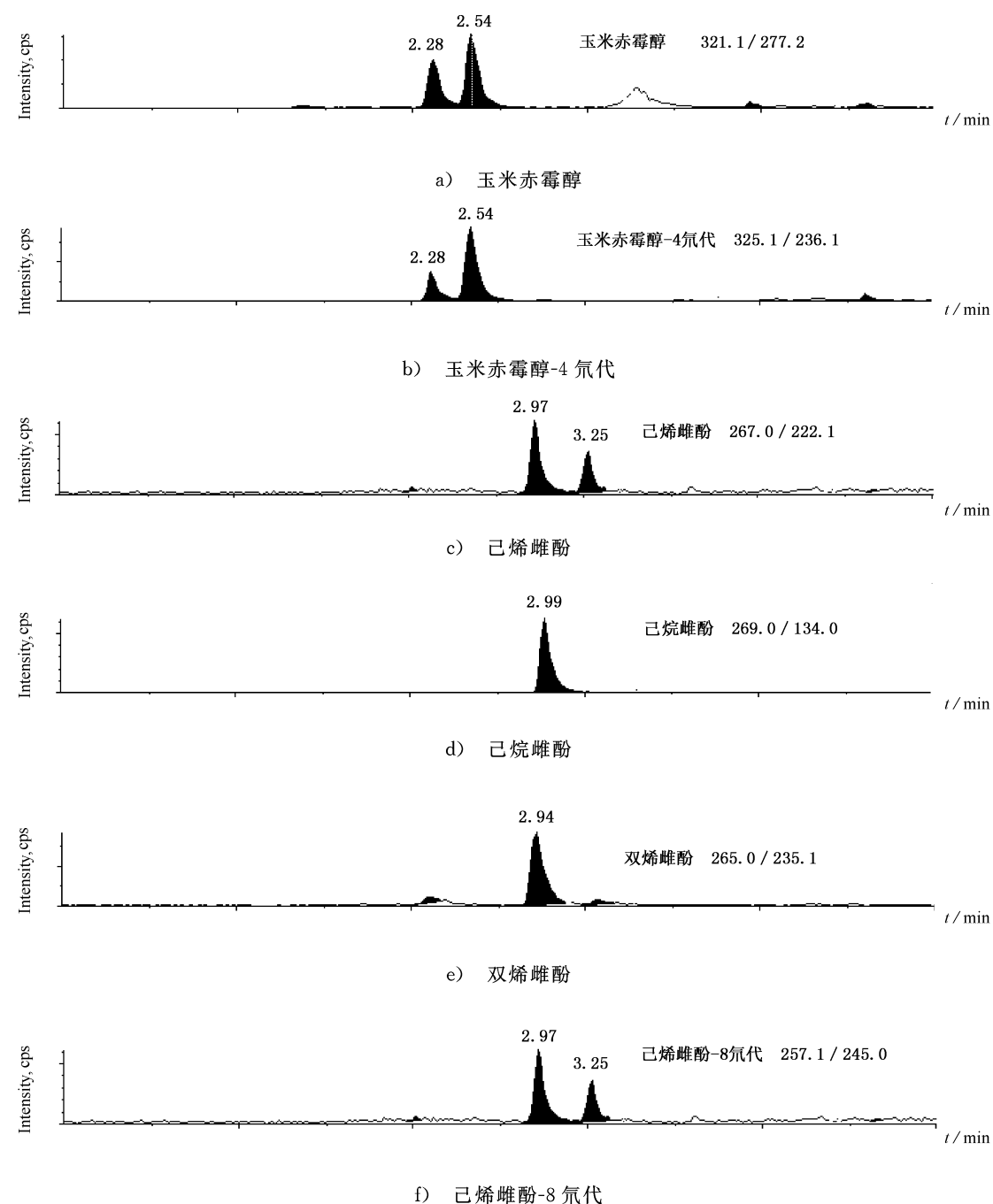


图 A.1 玉米赤霉醇、己烯雌酚、己烷雌酚、双烯雌酚标准物质
及玉米赤霉醇-4 氘代、己烯雌酚-8 氘代内标物的多反应监测(MRM)色谱图

前 言

本标准的附录 A 和附录 B 为资料性附录。

本标准由中华人民共和国秦皇岛出入境检验检疫局提出。

本标准由中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局归口。

本标准起草单位:中华人民共和国秦皇岛出入境检验检疫局、中华人民共和国天津出入境检验检疫局。

本标准主要起草人:庞国芳、许泓、林安清、古珑、何佳、张曼。

本标准系首次发布的国家标准。

表 2 定性确证时相对离子丰度的最大允许偏差 %

相对离子丰度	>50	>20~50	>10~20	≤10
允许的最大偏差	±20	±25	±30	±50

7.4.3.2 定量测定

在仪器最佳工作条件下,基质混合标准溶液(7.1)分别进样,以工作溶液浓度为横坐标,峰面积为纵坐标,绘制标准工作曲线。采用内标法进行定量测定。样品溶液中玉米赤霉醇、己烯雌酚、己烷雌酚和双烯雌酚激素的响应值应在工作曲线范围内。在上述色谱条件和质谱条件下,标准物质液相色谱-串联质谱的多反应监测(MRM)色谱图,参见图 A.1。

本方法的添加回收率数据参见附录 B。

7.5 平行试验

按以上步骤,对同一试样进行平行试验测定。

7.6 空白试验

除不称取试样外,均按上述步骤同时完成空白试验。

8 结果计算

试样中被测物的测定结果可由数据处理系统按内标法自动计算,也可按式(1)计算:

$$X = c_s \times \frac{A}{A_s} \times \frac{c_i}{c_{si}} \times \frac{A_{si}}{A_i} \times \frac{V_s}{V} \times \frac{1\,000}{1\,000} \quad \dots\dots\dots (1)$$

式中:

X ——试样中被测物残留量,单位为微克每升($\mu\text{g/L}$);

c_s ——基质标准工作溶液中被测物的浓度,单位为纳克每毫升(ng/mL);

A ——试样溶液中被测物的色谱峰面积;

A_s ——基质标准工作溶液中被测物的色谱峰面积;

c_i ——试样溶液中内标物的浓度,单位为纳克每毫升(ng/mL);

c_{si} ——基质标准工作溶液中内标物的浓度,单位为纳克每毫升(ng/mL);

A_{si} ——基质标准工作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_s ——样液最终定容体积,单位为毫升(mL);

V ——量取试样溶液的体积,单位为毫升(mL)。

注:玉米赤霉醇和己烯雌酚的峰面积或峰高值分别是其两异构体峰面积或峰高值的和。

9 精密度

本标准的精密度数据是按照 GB/T 6379.1 和 GB/T 6379.2 的规定确定的,重复性和再现性的值以 95% 的可信度来计算。

9.1 重复性

在重复性试验条件下,获得的两次独立测试结果的绝对差值不超过重复性限 r ,牛尿中四种激素的含量范围及重复性方程见表 3。

如果差值超过重复性限,应舍弃试验结果并重新完成两次单个试验的测定。

9.2 再现性

在再现性试验条件下,获得的两次独立测试结果的绝对差值不超过再现性限 R ,牛尿中四种激素的含量范围及再现性方程见表 3。

牛尿中玉米赤霉醇、己烯雌酚、 己烷雌酚、双烯雌酚残留量的测定 液相色谱-串联质谱法

1 范围

本标准规定了牛尿中玉米赤霉醇、己烯雌酚、己烷雌酚、双烯雌酚残留量液相色谱-串联质谱测定方法。

本标准适用于牛尿中玉米赤霉醇、己烯雌酚、己烷雌酚、双烯雌酚残留量的测定。

本标准的方法检出限:玉米赤霉醇和己烷雌酚为 $0.5 \mu\text{g/L}$,己烯雌酚和双烯雌酚为 $1.0 \mu\text{g/L}$ 。

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 6379.1 测量方法与结果的准确度(正确度与精密度) 第 1 部分:总则与定义(GB/T 6379.1—2004,ISO 5725-1:1994,IDT)

GB/T 6379.2 测量方法与结果的准确度(正确度与精密度) 第 2 部分:确定标准测量方法重复性与再现性的基本方法(GB/T 6379.2—2004,ISO 5725-2:1994,IDT)

GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法(GB/T 6682—1992,neq ISO 3696:1987)

3 原理

免疫亲和柱内含有的特异性抗体选择性地与试样中己烯雌酚、己烷雌酚、双烯雌酚和玉米赤霉醇结合,形成抗体-抗原复合物,用水淋洗柱除去杂质,用洗脱剂洗脱吸附在柱上的目标物,收集洗脱液。试液用液相色谱-串联质谱仪测定,保留时间和离子丰度比定性,内标法定量。

4 试剂和材料

除另有说明外,所用试剂均为分析纯,水为 GB/T 6682 规定的一级水。

4.1 甲醇:色谱纯。

4.2 乙醇:色谱纯。

4.3 乙腈:色谱纯。

4.4 淋洗液:将 Randox 试剂盒¹⁾中提供的淋洗原液用去离子水按 1:20 稀释。

4.5 洗脱液:乙醇+水(70+30)。量取 70 mL 乙醇(4.2)与 30 mL 去离子水混合。

4.6 储备液:将 Randox 试剂盒中提供的储备原液用去离子水按 1:5 稀释。

4.7 免疫亲和层析柱:Randox 或相当者。

4.7.1 玉米赤霉醇免疫亲和层析柱:亲和柱的最大容量为 100 ng 玉米赤霉醇。

4.7.2 二苯乙烯免疫亲和层析柱:亲和柱的最大容量为 50 ng 己烯雌酚,50 ng 己烷雌酚,50 ng

1) 给出这一信息是为了方便本标准的使用者,并不表示对该产品的认可。如果其他产品能有相同的效果,则可使用这些等效的产品。