



# 中华人民共和国国家标准

GB 29708—2013

GB 29708—2013

## 食品安全国家标准

### 动物性食品中五氯酚钠残留量的测定 气相色谱-质谱法

中华人民共和国  
国家标准  
食品安全国家标准  
动物性食品中五氯酚钠残留量的测定  
气相色谱-质谱法  
GB 29708—2013

\*

中国标准出版社出版发行  
北京市朝阳区和平里西街甲2号(100013)  
北京市西城区三里河北街16号(100045)  
网址 www.spc.net.cn  
总编室:(010)64275323 发行中心:(010)51780235  
读者服务部:(010)68523946  
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 0.5 字数 12 千字  
2014年4月第一版 2014年4月第一次印刷

\*

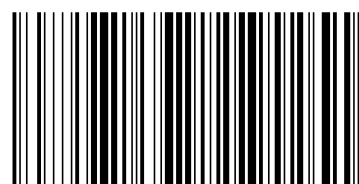
书号: 155066·1-48359 定价 14.00 元

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)68510107

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



GB 29708—2013

或基质匹配标准曲线校准:由  $A_s = ac_s + b$  求得  $a$  和  $b$ , 则

$$c = \frac{A - b}{a} \quad \dots\dots\dots (2)$$

试样中五氯酚钠的残留量( $\mu\text{g}/\text{kg}$ )按式(3)计算:

$$X = \frac{cV}{m} \quad \dots\dots\dots (3)$$

式中:

$c$  ——供试试料溶液中五氯酚钠浓度,单位为纳克每毫升( $\text{ng}/\text{mL}$ );

$c_s$  ——标准溶液中五氯酚钠浓度,单位为纳克每毫升( $\text{ng}/\text{mL}$ );

$A$  ——供试试料溶液中五氯酚钠的衍生物的峰面积;

$A_s$  ——标准溶液中五氯酚钠的衍生物的峰面积;

$X$  ——供试试料中五氯酚钠的残留量,单位为微克每千克( $\mu\text{g}/\text{kg}$ );

$V$  ——残余物定容体积,单位为毫升( $\text{mL}$ );

$m$  ——供试试料质量,单位为克( $\text{g}$ )。

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、准确度和精密度

### 9.1 灵敏度

本方法的检测限为  $0.25 \mu\text{g}/\text{kg}$ 。

本方法的定量限,肌肉组织中为  $0.5 \mu\text{g}/\text{kg}$ ,肝脏和肾脏组织中为  $1 \mu\text{g}/\text{kg}$ 。

### 9.2 准确度

本方法在肌肉组织  $0.5 \mu\text{g}/\text{kg} \sim 2 \mu\text{g}/\text{kg}$ 、在肝脏和肾脏组织  $1 \mu\text{g}/\text{kg} \sim 4 \mu\text{g}/\text{kg}$  添加浓度水平上的回收率范围为  $60\% \sim 120\%$ 。

### 9.3 精密度

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

# 食品安全国家标准 动物性食品中五氯酚钠残留量的测定 气相色谱-质谱法

## 1 范围

本标准规定了动物性食品中五氯酚钠残留量检测的制样和气相色谱质谱法。

本标准适用于猪的肌肉、肝脏和肾脏及鸡的肌肉和肝脏组织中五氯酚钠残留量的检测。

## 2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法

## 3 原理

试样中残留的五氯酚钠,用三氯乙酸沉淀蛋白,环己烷-乙酸乙酯溶液提取,乙酸酐-吡啶溶液衍生,气相色谱-质谱法测定,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试剂;水为符合 GB/T 6682 规定的一级水。

4.1 五氯酚钠标准品:含量  $\geq 98.0\%$ 。

4.2 碳酸钾。

4.3 正己烷。

4.4 环己烷。

4.5 乙酸乙酯。

4.6 乙酸酐。

4.7 吡啶。

4.8 三氯乙酸。

4.9 浓盐酸。

4.10 5%三氯乙酸溶液:取三氯乙酸溶液 5 g,用水溶解并稀释至 100 mL。

4.11 2.4 mol/L 盐酸溶液:取浓盐酸 20 mL,用水溶解并稀释至 100 mL。

4.12 环己烷-乙酸乙酯溶液:取乙酸乙酯 10 mL,加环己烷 40 mL,混匀。

4.13 乙酸酐-吡啶溶液:取乙酸酐 10 mL,加吡啶 10 mL,混匀,现配现用。

4.14 0.2 mol/L 碳酸钾溶液:取碳酸钾 27.6 g,用水溶解并稀释至 1 000 mL。

4.15 1 mg/mL 五氯酚钠标准贮备液:精密称取五氯酚钠标准品 10 mg,于 10 mL 量瓶中,用水溶解并稀释至刻度,配制成浓度为 1 mg/mL 的五氯酚钠标准贮备液。 $-20 \text{ }^\circ\text{C}$  以下保存,有效期为 3 个月。

4.16 2 μg/mL 五氯酚钠标准工作液:精密量取 1 mg/mL 五氯酚钠标准贮备液 200 μL,于 100 mL 量瓶中,用水稀释至刻度,配制成浓度为 2 μg/mL 的五氯酚钠标准工作液,现配现用。

## 5 仪器和设备

- 5.1 气相色谱质谱仪:配 EI 源。  
 5.2 分析天平:感量 0.000 01 g。  
 5.3 天平:感量 0.01 g。  
 5.4 高速离心机。  
 5.5 振荡器。  
 5.6 旋涡混合器。  
 5.7 组织匀浆机。  
 5.8 氮吹仪。  
 5.9 旋转蒸发器。  
 5.10 离心管:50 mL。

## 6 试料的制备与保存

### 6.1 试料的制备

取适量新鲜或解冻的空白或供试组织,绞碎,并使均质。

——取均质的供试样品,作为供试试料。

——取均质的空白样品,作为空白试料。

——取均质的空白样品,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 ℃ 以下贮存备用。

## 7 测定步骤

### 7.1 基质匹配标准曲线的制备

准确量取 2 μg/mL 五氯酚钠标准工作液适量,用水配制成浓度为 2、5、10、20、50、100 μg/L 的系列标准溶液,各取 1.0 mL,分别溶解经提取、蒸吹干后的 6 份空白试料残余物,混匀,用 2.4 mol/L 盐酸溶液调 pH 至小于 2.0,加环己烷-乙酸乙酯溶液 5 mL,旋涡混合,8 000 r/min 离心 10min,移取有机层,再加环己烷-乙酸乙酯溶液 5 mL,旋涡混合,8 000 r/min 离心 10 min,合并两次有机层,于 45 ℃ 旋转蒸干。按衍生化步骤操作,供气相色谱质谱测定。以特征离子质量色谱峰面积为纵坐标,对照溶液浓度为横坐标,绘制标准曲线。求回归方程和相关系数。

### 7.2 提取

称取试料 5 g±0.05 g,于 50 mL 离心管中,加水 10 mL,旋涡混匀,8 000 r/min 离心 10min,取上清液,加 5% 三氯乙酸 5 mL,旋涡混匀,8 000 r/min 离心 10 min,取上清液,用 2.4 mol/L 盐酸溶液调 pH 至小于 2.0,加环己烷-乙酸乙酯溶液 5 mL,旋涡混合,8 000 r/min 离心 10 min,移取有机层,再加环己烷-乙酸乙酯溶液 5 mL,旋涡混合,8 000 r/min 离心 10 min,合并两次有机层,于 45 ℃ 旋转蒸干。

## 7.3 衍生化

残余物中加环己烷-乙酸乙酯 1.0 mL,加无水硫酸钠少量,加乙酸酐-吡啶溶液 100 μL,密封,于 60 ℃ 反应 15 min,冷却,加碳酸钾溶液 0.5 mL,充分混匀,静置分层,取有机相,供气相色谱质谱测定。

## 7.4 测定

### 7.4.1 色谱条件

7.4.1.1 色谱柱:DB-5MS 5% 苯基甲基聚硅氧烷(30 m×0.25 mm,膜厚 0.25 μm),或相当者。

7.4.1.2 进样口温度:250 ℃。

7.4.1.3 进样方式:不分流进样。

7.4.1.4 进样体积:2 μL。

7.4.1.5 柱温:初温 140 ℃,保留 2 min,以 10 ℃/min 升温至 200 ℃,以 15 ℃/min 升温至 280 ℃,保持 3.0 min。

7.4.1.6 载气:氮气,1.0 mL/min(恒流)。

### 7.4.2 质谱条件

7.4.2.1 EI 源:70 eV。

7.4.2.2 溶剂延迟:3 min。

7.4.2.3 GC/MS 传输线温度:280 ℃。

7.4.2.4 选择离子检测方式,检测离子 Sim(*m/z*):266,308,237,165,130。

7.4.2.5 定量离子:266。

### 7.4.3 测定法

通过试样色谱图的保留时间与标准溶液的保留时间、色谱峰的特征离子与相应浓度标准品各色谱峰的特征离子相对照定性。试样溶液中的离子相对丰度与基质匹配标准溶液中的离子相对丰度相比,符合表 1 的要求。基质匹配标准溶液和添加试液中特征离子的质量色谱图分别见附录 A。

表 1 试料溶液中离子相对丰度的允许偏差范围

相对丰度 %	允许偏差 %
>50	±20
>20~50	±25
>10~20	±30
≤10	±50

## 7.5 空白试验

取空白试料采用完全相同的测定步骤进行平行操作。

## 8 结果计算与表述

单点校准:

$$c = \frac{c_s A}{A_s} \dots\dots\dots (1)$$