



中华人民共和国国家标准

GB 29683—2013

GB 29683—2013

食品安全国家标准

动物性食品中对乙酰氨基酚残留量的测定 高效液相色谱法

中华人民共和国
国家标准
食品安全国家标准
动物性食品中对乙酰氨基酚残留量的测定
高效液相色谱法
GB 29683—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3月第一版 2014年3月第一次印刷

*

书号: 155066·1-48344 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



GB 29683—2013

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

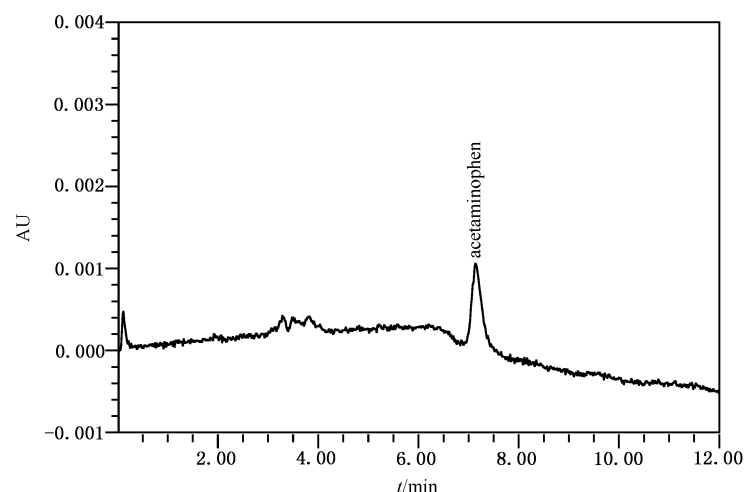
附录 A
色谱图

图 A.1 对乙酰氨基酚标准溶液色谱图(10 µg/L)

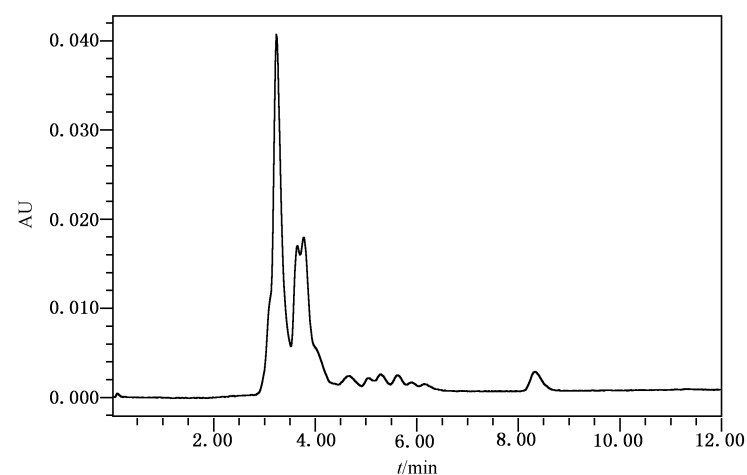


图 A.2 猪肌肉组织空白试样色谱图

食品安全国家标准

动物性食品中对乙酰氨基酚残留量的测定
高效液相色谱法

1 范围

本标准规定了动物性食品中对乙酰氨基酚残留量检测的制样和高效液相色谱测定方法。
本标准适用于猪、牛和羊的肌肉、肝脏和肾脏组织中对乙酰氨基酚残留量的检测。

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

试料中残留的乙酰氨基酚,用乙酸乙酯提取,HLB 柱净化,甲醇洗脱,氮气吹干,流动相溶解,高效液相色谱测定,外标法定量。

4 试剂和材料

以下所用试剂,除特别注明者外均为分析纯;水为符合 GB/T 6682 规定的一级水。

- 4.1 对乙酰氨基酚标准品:含量 $\geq 99\%$ 。
- 4.2 甲醇:色谱纯。
- 4.3 乙酸乙酯。
- 4.4 正己烷。
- 4.5 HLB 固相萃取柱:60 mg/3 mL,或相当者。
- 4.6 5%甲醇水溶液:取甲醇 5 mL,用水溶解并稀释至 100 mL。
- 4.7 0.05 mol/L 乙酸铵溶液:取乙酸铵 3.15 g,用水溶解并稀释至 1 000 mL,滤膜过滤。
- 4.8 1 mg/mL 对乙酰氨基酚标准贮备液:精密称取对乙酰氨基酚 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 的对乙酰氨基酚标准贮备液。 $-20\text{ }^{\circ}\text{C}$ 以下保存,有效期 3 个月。
- 4.9 10 µg/mL 对乙酰氨基酚标准工作液:精密量取 1 mg/mL 对乙酰氨基酚标准贮备液 1.0 mL,于 100 mL 量瓶中,用流动相溶解并稀释至刻度,配制成浓度为 10 µg/mL 的对乙酰氨基酚标准工作液。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 冷冻高速离心机。
 5.5 匀浆机。
 5.6 旋涡混合器。
 5.7 循环水真空泵。
 5.8 具塞离心管:50 mL。
 5.9 滤膜:0.45 μm。

6 试料的制备与保存

6.1 试料的制备

- 取新鲜或冷冻的空白或供试组织,去除筋膜,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

称取试料 5 g±0.05 g,于具塞离心管中,加乙酸乙酯 20 mL 旋涡 2 min,6 000 r/min 离心 15 min,取上清液,于另一离心管中,残渣中加乙酸乙酯 10 mL,重复提取一次,合并两次上清液,6 000 r/min 离心 10 min,取上清液,于 45 ℃水浴蒸发至干,用甲醇 3 mL 溶解残余物,加正己烷 5 mL,混匀,静置分层,弃正己烷层液,取下层液,于 45 ℃水浴氮气吹干,用水 6 mL 溶解残余物,10 000 r/min 离心 10 min,取上清液,备用。

7.2 净化

HLB 柱依次用甲醇 3 mL 和水 3 mL 活化,取备用液过柱,控制流速小于 2 mL/min。用水 3 mL 和 5%甲醇 3 mL 淋洗,甲醇 4 mL 洗脱,收集洗脱液,于 40 ℃~45 ℃水浴氮气吹干,用流动相 1.0 mL 溶解残余物,10 000 r/min 离心 5 min,取上清液,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 对乙酰氨基酚标准工作液适量,用流动相稀释,配制成浓度为 10、25、50、100、200、400、800 和 1 600 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 测定

7.4.1 液相色谱条件

- 7.4.1.1 色谱柱:C₁₈(250 mm×4.6 mm,粒径 5 μm),或相当者。

- 7.4.1.2 流动相:甲醇+0.05 mol/L 乙酸铵溶液(20+80,体积比)。

- 7.4.1.3 流速:1.0 mL/min。

- 7.4.1.4 紫外检测波长:250 nm。

- 7.4.1.5 进样量:50 μL。

- 7.4.1.6 柱温:30 ℃。

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对乙酰氨基酚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

试料中对乙酰氨基酚药物的残留量按式(1)计算:

$$X = \frac{A \times c_s \times V}{A_s \times m} \dots\dots\dots(1)$$

式中:

- X ——供试试料中对乙酰氨基酚药物残留量,单位为微克每千克(μg/kg);
 A ——试样溶液中对乙酰氨基酚的峰面积;
 c_s ——标准工作液中对乙酰氨基酚的浓度,单位为微克每升(μg/L);
 V ——溶解残余物所用流动相体积,单位为毫升(mL);
 A_s ——标准工作液中对乙酰氨基酚的峰面积;
 m ——供试试料质量,单位为克(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 检测方法的灵敏度、准确度和精密度

9.1 灵敏度

本方法的检测限为 3 μg/kg,定量限为 10 μg/kg。

9.2 准确度

本方法在 10 μg/kg~100 μg/kg 添加浓度水平上的回收率为 70%~110%。

9.3 精密度

本方法批内相对标准偏差≤15%,批间相对标准偏差≤15%。