



中华人民共和国国家标准

GB 29682—2013

GB 29682—2013

食品安全国家标准

水产品中青霉素类药物多残留的测定 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
水产品中青霉素类药物多残留的测定
高效液相色谱法
GB 29682—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: 155066·1-48371 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 29682—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

式中：

X ——供试试料中相应的青霉素类药物残留量,单位为微克每千克($\mu\text{g}/\text{kg}$)；

A ——试样溶液中相应的青霉素类药物衍生物峰面积；

c_s ——标准工作液中相应的青霉素类药物浓度,单位为微克每升($\mu\text{g}/\text{L}$)；

V ——衍生化后所得溶液总体积,单位为毫升(mL)；

A_s ——标准工作液中相应的青霉素类药物衍生物峰面积；

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 检验方法灵敏度、准确度和精密度

9.1 灵敏度

本方法青霉素 G 的检测限为 $3 \mu\text{g}/\text{kg}$,定量限为 $10 \mu\text{g}/\text{kg}$,苯唑西林、双氯青霉素、乙氧萘青霉素的检测限为 $10 \mu\text{g}/\text{kg}$,定量限为 $50 \mu\text{g}/\text{kg}$ 。

9.2 准确度

本方法在 $10 \mu\text{g}/\text{kg} \sim 600 \mu\text{g}/\text{kg}$ 添加浓度水平上的回收率为 $70\% \sim 110\%$ 。

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

水产品中青霉素类药物多残留的测定 高效液相色谱法

1 范围

本标准规定了水产品中 4 种青霉素类药物残留量检测的制样和高效液相色谱测定方法。

本标准适用于鱼可食性组织中青霉素 G、苯唑西林、双氯青霉素和乙氧萘青霉素单个或多个药物残留量的检测。

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

试料中残留的青霉素类药物,用乙腈提取,HLB 柱净化,1,2,4-三氮唑和氯化汞溶液衍生,高效液相色谱-紫外测定,外标法定量。

4 试剂与材料

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

4.1 青霉素 G、苯唑西林、双氯青霉素和乙氧萘青霉素标准品:含量 $\geq 98\%$ 。

4.2 甲醇。

4.3 乙腈。

4.4 五水硫代硫酸钠。

4.5 二水磷酸二氢钠。

4.6 无水磷酸氢二钠。

4.7 硫酸铵。

4.8 氢氧化钠。

4.9 正己烷。

4.10 1,2,4-三氮唑。

4.11 氯化汞(II)。

4.12 HLB 固相萃取柱:60 mg/3 mL,或相当者。

4.13 流动相 A:取五水硫代硫酸钠 3.9 g,用水溶解,再加入二水磷酸二氢钠 10.2 g、无水磷酸氢二钠 4.9 g、硫酸铵 6.8 g,用水溶解,并稀释至 1 000 mL,滤膜过滤。

4.14 氯化汞(II)溶液:取氯化汞(II)0.27 g,用水溶解并稀释至 10 mL,现配现用。

4.15 5 mol/L 氢氧化钠溶液:取氢氧化钠 20 g,用水溶解并稀释至 100 mL。

4.16 衍生化试剂:取1,2,4-三氮唑13.78 g,用水60 mL溶解,加氯化汞溶液10 mL,用5 mol/L氢氧化钠溶液调节pH至9.0,用水稀释到100 mL。2℃~8℃避光保存,有效期3个月。

4.17 1 mg/mL青霉素类药物标准贮备液:精密称取青霉素G、苯唑西林、双氯青霉素和乙氧萘青霉素的标准品各10 mg,分别于10 mL量瓶中,用水溶解并稀释至刻度,配制成浓度为1 mg/mL的青霉素G、苯唑西林、双氯青霉素和乙氧萘青霉素标准贮备液,分装,立刻于-20℃以下避光保存,有效期1个月。使用时不得反复冻融。

4.18 10 μg/mL青霉素G标准工作液:精密量取1 mg/mL青霉素G标准贮备液1.0 mL,于100 mL量瓶中,用水溶解并稀释至刻度,配制成浓度为10 μg/mL的青霉素G标准工作液,分装,立刻于-20℃以下避光保存,有效期1个月。使用时不得反复冻融。

4.19 10 μg/mL苯唑西林、双氯青霉素和乙氧萘青霉素混合标准工作液:精密量取1 mg/mL苯唑西林、双氯青霉素和乙氧萘青霉素标准贮备液各1.0 mL,于100 mL量瓶中,用水溶解并稀释至刻度,配制成浓度为10 μg/mL的苯唑西林、双氯青霉素和乙氧萘青霉素混合标准工作液,分装,立刻于-20℃以下避光保存,有效期1个月。使用时不得反复冻融。

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0.01g。

5.4 冷冻高速离心机。

5.5 恒温水浴锅。

5.6 旋涡混合器。

5.7 固相萃取装置。

5.8 组织匀浆机。

5.9 氮气吹干装置。

5.10 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

鱼去鳞、去皮,沿背部取肌肉组织,或取鱼肌肉+皮组织,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 标准曲线的制备

分别精密量取10 μg/mL青霉素G标准工作液及10 μg/mL苯唑西林、双氯青霉素和乙氧萘青霉素混合标准工作液适量,用流动相稀释,配制成青霉素G浓度为20、50、100、200、400、800和1 600 μg/L,苯唑西

林、双氯青霉素和乙氧萘青霉素浓度为100、200、400、800、1 600、3 200和6 400 μg/L的系列青霉素类药物混合标准溶液,各取500 μL,按衍生化步骤操作,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。

7.2 提取

称取试料5 g±0.05 g,于50 mL离心管中,加乙腈15 mL,混匀,加正己烷5 mL,旋涡混匀,6 000 r/min离心15 min,弃正己烷层液,取下层液,于另一离心管中。残渣中再加乙腈10 mL、正己烷5 mL,旋涡混匀,6 000 r/min离心15 min,弃正己烷层液,合并两次下层液,于40℃水浴旋转蒸干,用水5 mL溶解残余物,备用。

7.3 净化

HLB柱依次用甲醇3 mL和水3 mL活化,取备用液过柱,用水1 mL淋洗,乙腈3 mL洗脱,收集洗脱液,于45℃~50℃水浴氮气吹干。用流动相1.0 mL溶解残余物,旋涡混匀,备用。

7.4 衍生化

准确量取备用液500 μL,于1.5 mL聚丙烯离心管中,加衍生化试剂500 μL,旋涡混匀,于65℃水浴反应10 min,快速冰浴冷却,于4℃10 000 r/min离心10 min,取上清液,供高效液相色谱测定。

7.5 测定

7.5.1 色谱条件

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

7.5.1.2 流动相:流动相A+乙腈(65+35,体积比)。

7.5.1.3 流速:1 mL/min。

7.5.1.4 紫外检测波长:325 nm。

7.5.1.5 柱温:30℃。

7.5.1.6 进样量:50 μL。

7.5.2 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青霉素类药物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见附录A。

7.6 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

试料中青霉素类药物的残留量(μg/kg)按式(1)计算:

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