

ICS 67.050
X 04



中华人民共和国国家标准

GB/T 22947—2008

GB/T 22947—2008

蜂王浆中十八种磺胺类药物残留量的测定 液相色谱-串联质谱法

Determination of 18 sulfonamides residues in royal jelly—
LC-MS-MS method

中华人民共和国
国家标准
蜂王浆中十八种磺胺类药物残留量的测定
液相色谱-串联质谱法
GB/T 22947—2008

*
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 1 字数 20 千字
2009年4月第一版 2009年4月第一次印刷

*
书号: 155066·1-36453 定价 16.00 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 22947—2008

2008-12-31 发布

2009-05-01 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

表 B.1 (续)

化合物名称	添加浓度/($\mu\text{g}/\text{kg}$)	平均回收率/%
磺胺对甲氧嘧啶	5.0	94.4
	10.0	97.5
	20.0	98.1
	50.0	94.9
磺胺氯吡嗪	5.0	96.5
	10.0	97.3
	20.0	95.9
	50.0	110.5
磺胺甲基异噁唑	5.0	105.8
	10.0	109.1
	20.0	97.9
	50.0	112.6
磺胺邻二甲氧嘧啶	5.0	86.5
	10.0	93.4
	20.0	91.6
	50.0	96.9
磺胺二甲异噁唑	5.0	92.1
	10.0	88.9
	20.0	93.0
	50.0	93.2
磺胺苯酰	5.0	93.4
	10.0	91.6
	20.0	94.8
	50.0	102.5
磺胺氯吡嗪	5.0	91.0
	10.0	90.5
	20.0	89.3
	50.0	96.1
磺胺苯吡唑	5.0	98.6
	10.0	86.7
	20.0	80.2
	50.0	84.4
磺胺间二甲氧嘧啶	5.0	105.5
	10.0	102.3
	20.0	87.4
	50.0	82.6
磺胺喹噁啉	5.0	86.4
	10.0	83.4
	20.0	84.2
	50.0	85.8

前 言

本标准的附录 A、附录 B 为资料性附录。

本标准由国家质量监督检验检疫总局提出并归口。

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。

本标准主要起草人：贾光群、曹彦忠、张进杰、王占英、石玉秋、姚智慧、庞国芳。

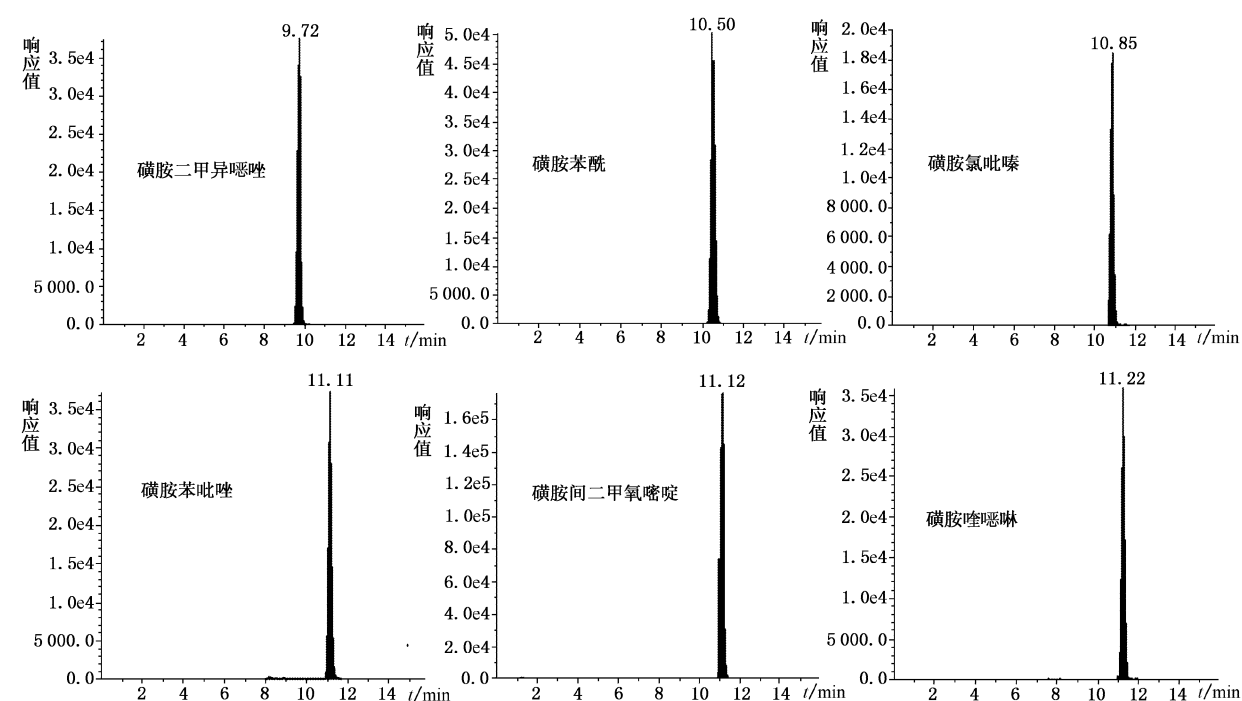


图 A.1 (续)

蜂王浆中十八种磺胺类药物残留量的测定 液相色谱-串联质谱法

1 范围

本标准规定了蜂王浆中十八种磺胺类药物(见表2)残留量液相色谱-串联质谱测定方法。

本标准适用于蜂王浆中十八种磺胺类药物残留量的测定。

本标准的方法检出限均为 5.0 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 。

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—2008,ISO 3696:1987,MOD)

3 原理

蜂王浆中磺胺类药物残留用去离子水提取,三氯乙酸沉淀蛋白,离心后,上清液经 Oasis MCX 离子交换柱¹⁾或相当的固相萃取柱净化,用氨水-甲醇溶液(1+19)洗脱并蒸干,残渣用乙腈-0.01 mol/L 乙酸铵溶液溶解,过 0.2 μm 滤膜后,样品溶液供液相色谱-串联质谱仪测定,内标法定量。

4 试剂和材料

- 4.1 水:GB/T 6682,一级。
- 4.2 甲醇:色谱纯。
- 4.3 乙腈:色谱纯。
- 4.4 乙酸铵:优级纯。
- 4.5 三氯乙酸:优级纯。
- 4.6 甲酸:优级纯。
- 4.7 氨水:分析纯。
- 4.8 0.01 mol/L 乙酸铵溶液:称取 0.77 g 乙酸铵(4.4)溶于 1 000 mL 水中。
- 4.9 2%甲酸溶液:吸取 2 mL 甲酸(4.6),用水稀释至 100 mL。
- 4.10 50%三氯乙酸溶液:称取 20 g 三氯乙酸(4.5)溶于 20 mL 水中。
- 4.11 氨水-甲醇溶液(1+19):吸取 5 mL 氨水(4.7)与 95 mL 甲醇(4.2)混合均匀。
- 4.12 乙腈-0.01 mol/L 乙酸铵溶液(3+22):量取 12 mL 乙腈(4.3)与 88 mL 乙酸铵溶液(4.8)混合均匀。

1) Oasis MCX 离子交换柱是 Waters 公司产品的商品名称,给出这一信息是为了方便本标准的使用者,并不是表示对该产品的认可。如果其他等效产品具有相同的效果,则可使用这些等效产品。