

ICS 67.100

CCS C 144

# 团体标准

T/ NAIA XXX—2026

## 枸杞中 17 种黄酮的测定 高效液相色谱-串联质谱法

Determination of seventeen flavonoids in *Lycium barbarum* by

LC-MS/MS

2026-XX-XX 发布

2026-XX-XX 实施

宁夏化学分析测试协会 发布



# 前 言

本文件按照 GB/T 1.1-2020 《标准化工作导则 第 1 部分：标准化文件的结构和起草规则》规定编写。

本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别专利的责任。

本文件由宁夏化学分析测试协会提出并归口。

本文件起草单位：

本文件主要起草人：



# 枸杞中 17 种黄酮的测定 高效液相色谱-串联质谱法

## 1 范围

本文件规定了枸杞中 17 种黄酮（表儿茶素、槲皮素-3-O-芸香糖-O-鼠李糖苷、金丝桃苷、芦丁、山奈酚-3-O-芸香糖苷、紫云英苷、异槲皮苷、木犀草苷、百蕊草素、山奈酚、番石榴苷、木犀草素、槲皮苷、槲皮素、柚皮素查尔酮、柚皮素、光甘草定）的高效液相色谱-串联质谱检测方法。

本文件适用于枸杞中 17 种黄酮（表儿茶素、槲皮素-3-O-芸香糖-O-鼠李糖苷、金丝桃苷、芦丁、山奈酚-3-O-芸香糖苷、紫云英苷、异槲皮苷、木犀草苷、百蕊草素、山奈酚、番石榴苷、木犀草素、槲皮苷、槲皮素、柚皮素查尔酮、柚皮素、光甘草定）含量的测定。

## 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实验方法

## 3 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

## 4 原理

试样经甲醇超声提取后，色谱柱分离，高效液相色谱-串联质谱仪测定，外标法定量。

## 5 试剂和材料

本方法所用的试剂，除另有规定外，均为分析纯，水为 GB/T 6682 规定的一级水。

### 5.1 试剂

5.1.1 乙腈：色谱纯。

5.1.2 甲醇：色谱纯。

5.1.3 甲酸：优级纯。

5.1.4 0.1%甲酸水溶液：取 1.0 mL 甲酸用水稀释定容到 1000 mL，混匀。

### 5.2 材料

5.2.1 有机微孔滤膜，孔径 0.22  $\mu\text{m}$ ，或相当者。

5.2.2 离心管：50 mL。

### 5.3 标准品

5.3.1 17 种黄酮化合物标准品名称、CAS 号、化学分子式和纯度见附录 A。

5.3.2 标准储备液（1.0 mg/mL）：分别准确称取表儿茶素、槲皮素-3-O-芸香糖-O-鼠李糖苷、金丝

桃苷、芦丁、山奈酚-3-O-芸香糖苷、紫云英苷、异槲皮苷、木犀草苷、百蕊草素、山奈酚、番石榴苷、木犀草素、槲皮苷、槲皮素、柚皮素查尔酮、柚皮素、光甘草定标准品 10 mg（准确至 0.1 mg），于 10 mL 容量瓶中，用甲醇溶解并定容至刻度，4℃保存。

**5.3.3 标准混合中间液（1 μg/mL）：**分别准确吸取表儿茶素、槲皮素-3-O-芸香糖-O-鼠李糖苷、金丝桃苷、芦丁、山奈酚-3-O-芸香糖苷、紫云英苷、异槲皮苷、木犀草苷、百蕊草素、山奈酚、番石榴苷、木犀草素、槲皮苷、槲皮素、柚皮素查尔酮、柚皮素、光甘草定标准储备液各 100 μL 于 100 mL 容量瓶中，用甲醇定容，4℃保存。

**5.3.4 标准混合系列工作液：**分别准确吸取一定体积的 1 μg/mL 标准混合中间液，置于 10 mL 容量瓶中，用初始流动相定容至刻度，摇匀。标准混合系列工作液的浓度分别为 10 ng/mL、20 ng/mL、50 ng/mL、100 ng/mL、200 ng/mL、500 ng/mL、1000 ng/mL，临用现配。

## 6 仪器和设备

**6.1 液相色谱-串联质谱仪（LC-MS/MS）：**配备电喷雾离子源(ESI)。

**6.2 分析天平：**感量 0.01 mg 和 0.01 g。

**6.3 涡旋混合器。**

**6.4 离心机：**最大转速 10000 r/min。

**6.5 超声波发生器（500W）。**

## 7 分析步骤

### 7.1 试样制备

取枸杞干样研磨均匀分装，密封冷冻保存。

### 7.2 试样的提取

称取 0.5 g 枸杞试样，加入 10 mL 70%的甲醇溶液，涡旋 8 min，超声提取 15 min，8000 r/min 离心 10 min，取上清液于干净离心管中，残余物中再加入 10 mL 70%的甲醇溶液，涡旋 10 min，10000 r/min 离心 5 min，合并上清液，经 0.22 μm 微孔滤膜过滤后，供 LC-MS/MS 分析。

### 7.3 仪器参考条件

#### 7.3.1 液相色谱参考条件

a) 色谱柱：HSS TS 色谱柱，2.1 mm×100 mm，1.8 μm，性能相当者。

b) 柱温：35℃。

c) 流动相：A：0.1%甲酸水溶液，B：乙腈；梯度洗脱见表 1。

d) 流速：0.30 mL/min。

e) 进样量：2 μL。

表 1 流动相及梯度洗脱条件

时间/min	流速/（mL/min）	流动相 A/%	流动相 B/%
0.00	0.30	95	5
2.00	0.30	90	10
3.00	0.30	85	15
7.00	0.30	45	55
8.00	0.30	15	85

10.00	0.30	85	15
12.00	0.30	95	5

### 7.3.2 质谱参考条件

- a) 离子源：电喷雾离子源（ESI）。
- b) 扫描方式：正离子扫描。
- c) 检测方式：多反应监测（MRM）。
- d) 毛细管电压：3000V。
- e) 锥孔气流量：150 L/HR。
- f) 雾化气压力：7.0psi。
- g) 脱溶剂气流量：800 L/HR。
- h) 脱溶剂气温度：500。
- i) 锥孔电压：4200V。
- j) 定性离子对、定量离子对、碰撞能量等参数参见附录 B。

### 7.4 定性测定

在相同实验条件下进行样品测定时，如果检出的色谱峰的保留时间与标准样品相一致，并且目标化合物选择的子离子均出现，而且同一检测批次，对同一化合物，样品中目标化合物的离子丰度比与质量浓度相当的标准溶液相比，其允许偏差不超过表 2 规定的范围，则可判断样品中存在目标黄酮。

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%
允许的相对偏差	±20%	±25%	±30%	±50%

### 7.5 定量测定

根据样液中被测物含量情况，选定浓度相近的混合标准工作溶液，混合标准工作溶液和待测样液中被测物的响应值均应在仪器检测的线性范围内。混合标准工作溶液与样液等体积进样测定。标准溶液及样液均按 7.3.1 和 7.3.2 规定的条件进行测定，如果样液中与标准溶液相同的保留时间有峰出现，则对其进行确证，17 种黄酮化合物的参考保留时间见表 3。17 种黄酮化合物的典型离子色谱图参见附录 C，采用标准曲线外标法定量。

表 3 参考保留时间

被测物名称	保留时间/（min）
表儿茶素	4.78
槲皮素-3-O-芸香糖-O-鼠李糖苷	4.82
金丝桃苷	5.17
芦丁	5.17
山奈酚-3-O-芸香糖苷	5.41
紫云英苷	5.34
异槲皮苷	5.34
木犀草苷	5.35

百蕊草素	5.41
山奈酚	5.44
番石榴苷	5.54
木犀草素	6.59
槲皮苷	5.65
槲皮素	6.64
柚皮素查尔酮	7.12
柚皮素	7.12
光甘草定	8.70

## 7.6 空白试验

除不加试样外，均按上述步骤进行。

## 8 结果与表达

试样中被测化合物的含量按式（1）计算：

$$X = \frac{C \times V}{m \times 1000} \dots \dots \dots (1)$$

式中：

$X$  —— 样本中各种化合物含量，单位为毫克每千克（mg/kg）；

$C$  —— 测定溶液浓度，单位为纳克每毫升（ng/mL）；

$V$  —— 样本溶液提取溶液体积，单位为毫升（mL）；

$m$  —— 试样质量，单位为克（g）；

1000 —— 换算系数。

注：计算结果应扣除空白值，测定结果用平行测定的算术平均值表示，保留两位有效数字。

## 9 精密度

在重复性测定条件下获得的两次独立测定结果的绝对差值不得超过算术平均值的 10%。

## 10 定量限

本方法的表儿茶素、槲皮素-3-O-芸香糖-O-鼠李糖苷、金丝桃苷、芦丁、山奈酚-3-O-芸香糖苷、紫云英苷、异槲皮苷、木犀草苷、百蕊草素、山奈酚、番石榴苷、木犀草素、槲皮苷、槲皮素、柚皮素查尔酮、柚皮素、光甘草定的定量限为 0.05 mg/kg。

附录 A  
(资料性)

表 A.1 17 种黄酮化合物标准品名称、CAS 号、化学分子式和纯度

中文名称	英文名称	CAS 号	分子式	纯度
表儿茶素	Epicatechin	490-46-0	C <sub>15</sub> H <sub>14</sub> O <sub>6</sub>	≥98%
槲皮素 -3-O-芸香 糖-O-鼠李 糖苷	Quercetin-3-O-rutinoside-O-rhamnoside	18016-63-2	C <sub>33</sub> H <sub>40</sub> O <sub>20</sub>	≥98%
金丝桃苷	Hyperoside	482-36-0	C <sub>21</sub> H <sub>20</sub> O <sub>12</sub>	≥98%
芦丁	Rutin	153-18-4	C <sub>27</sub> H <sub>30</sub> O <sub>16</sub>	≥98%
山奈酚 -3-O-芸香 糖苷	Kaempferol-3-O-rutinoside	17650-84-9	C <sub>27</sub> H <sub>30</sub> O <sub>15</sub>	≥98%
紫云英苷	Astragalin	480-10-4	C <sub>21</sub> H <sub>20</sub> O <sub>11</sub>	≥98%
异槲皮苷	Isoquercitrin	482-35-9	C <sub>21</sub> H <sub>20</sub> O <sub>12</sub>	≥98%
木犀草苷	Luteoloside	537-15-5	C <sub>21</sub> H <sub>20</sub> O <sub>11</sub>	≥98%
百蕊草素	Thesioside A	23666-77-9	C <sub>27</sub> H <sub>30</sub> O <sub>15</sub>	≥98%
山奈酚	Kaempferol	520-18-3	C <sub>15</sub> H <sub>10</sub> O <sub>6</sub>	≥98%
番石榴苷	Guajjaverin	22255-23-2	C <sub>21</sub> H <sub>20</sub> O <sub>11</sub>	≥98%
木犀草素	Luteolin	491-70-3	C <sub>15</sub> H <sub>10</sub> O <sub>6</sub>	≥98%
槲皮苷	Quercitrin	522-12-3	C <sub>21</sub> H <sub>20</sub> O <sub>11</sub>	≥98%
槲皮素	Quercetin	117-39-5	C <sub>15</sub> H <sub>10</sub> O <sub>7</sub>	≥98%
柚皮素查尔 酮	Naringenin chalcone	73692-50-9	C <sub>15</sub> H <sub>12</sub> O <sub>5</sub>	≥98%
柚皮素	Naringenin	480-41-1	C <sub>15</sub> H <sub>12</sub> O <sub>5</sub>	≥98%
光甘草定	Glabridin	59870-68-7	C <sub>20</sub> H <sub>20</sub> O <sub>4</sub>	≥98%

**附录 B**  
(资料性附录)

**表 B.1 17 种黄酮化合物的质谱参数**

被测物名称	母离子(m/z)	子离子(m/z)	碎裂电压 (V)	碰撞能量 (eV)
表儿茶素	289	205*	30	24
		125	30	26
槲皮素-3-O-芸香糖苷	755	463*	50	36
		301	50	40
金丝桃苷	465	303*	35	15
芦丁	609	300*	44	34
		271	44	52
山奈酚-3-O-芸香糖苷	593	285*	50	40
		151	50	36
紫云英苷	447	285*	40	32
		151	40	36
异槲皮苷	463	301*	48	32
		255	48	36
木犀草苷	447	256*	50	40
		285	50	25
百蕊草素	593	447*	40	32
		285	40	40
山奈酚	285	227*	36	25
		151	20	25
番石榴苷	433	301*	44	34
		255	44	36
木犀草素	285	151*	55	25
		133	55	25
槲皮苷	449	303*	35	10
槲皮素	301	179*	28	18
		151	28	20
柚皮素查尔酮	271	151*	44	26
		225	44	30
柚皮素	271	151*	44	32
		119	44	36
光甘草定	323	298*	30	25
		187	30	25

注：\*为定量离子对信息

## 附录 C(资料性附录)

图 C.1 17 种黄酮化合物的离子对典型色谱图



