# 团体标准

T/ NAIA XXX-2024

鸡蛋中地克株利、妥曲株利、妥曲株利 砜、妥曲株利亚砜的测定 高效液相色谱 -串联质谱法

2024-XX-XX 发布

2024-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。

本文件由宁夏化学分析测试协会提出并归口。

本文件起草单位:宁夏回族自治区食品检测研究院(国家葡萄酒质量检验检测中心、国家市场监管重点实验室(枸杞及葡萄酒质量安全))、宁夏化学分析测试协会。

本文件主要起草人:马雪梅、朱燕燕、马桂娟、汤丽华、王鹏、王紫昕、王泽岚、孙少忆、龚 慧、谢芳、李强、张小飞。

本文件于 2024 年 XX 月 XX 日首次发布。

## 鸡蛋中地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚砜的测定 高效液相色谱-串联质谱法

#### 1 范围

本文件规定了鸡蛋中地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚砜的高效液相色谱-串联质谱检测方法。

本文件适用于鸡蛋中地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚砜的测定和确证。

#### 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

SN/T 2318-2009 动物源食品中地克珠利、妥曲珠利、妥曲珠利亚砜和妥曲珠利砜残留量的检测高效液相色谱-质谱/质谱法

#### 3 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

#### 4 原理

试样经乙酸乙酯提取,反相色谱柱分离,以保留时间定性,供高效液相色谱-串联质谱仪测定和确证,内标法定量。

#### 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 乙酸乙酯: 色谱纯。
- 5.1.2 乙腈: 色谱纯。
- 5.1.3 50% 乙腈溶液: 取 50mL 乙腈和 50mL 水混合均匀。

#### 5.2 标准品

- 5. 2. 1 标准品: 地克株利(Diclazuril, CAS 号 101831-37-2)、妥曲株利(Toltrazuril, CAS 号 69004-03-1)、妥曲株利砜(Ponazuril, CAS 号 69004-04-2)、妥曲株利亚砜(Toltrazuril Sulfoxide, CAS 号 69004-15-5)、妥曲株利-D3(Toltrazuril-D3,CAS 号 1353867-75-0)。
- 5.2.2 标准储备液(100.0μg/mL): 分别准确移取地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚 砜标准物质适量,用甲醇溶解并定容, 配制成 100.0μg/mL 的标准储备溶液,于-20℃避光贮存。
- 5.2.3 混合标准溶液:分别准确吸取地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚砜标准储备液

各 1.0 mL 于 10mL 容量瓶中,50%乙腈溶液定容至刻度,配制成 10.0μg/mL 的混合标准溶液,-20℃ 避光贮存。

- 5.2.4 妥曲株利-D3 储备液: 准确移取妥曲株利-D3 标准物质适量,用甲醇溶解并定容,配制成10.0μg/mL 的妥曲株利-D3 内标储备溶液,于-20℃避光贮存。
- 5.2.5 妥曲株利-D3 工作液:准确移取妥曲株利-D3 储备液 1mL,用甲醇溶解并定容,配制成1.0μg/mL 的妥曲株利-D3 内标工作液,于-20℃避光贮存。
- 5.2.6 标准工作溶液:分别准确吸取不同体积混合标准溶液,分别加入相同体积的妥曲株利-D3内 标工作液,用空白基质定容至 1.0 mL,配制成地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚砜的浓度分别为 1.0、2.0、5.0、10.0、20.0、50.0、100.0、200.0 ng/mL 的系列标准工作溶液,临用现配。

#### 6 仪器和设备

- 6.1 液相色谱-串联质谱仪:配备电喷雾离子源。
- 6.2 天平: 感量 0.1mg 和 0.01g。
- 6.3 涡旋混合器。
- 6.4 高速冷冻离心机: 最大转速 10000r/min。
- 6.5 氮吹仪。

#### 7 分析步骤

#### 7.1 试液的提取

称取 5g(精确至 0.01mg)样品准确加入适量妥曲株利-D3 内标工作液,再加入 10mL 乙酸乙酯,涡旋提取 5min 后,4℃ 9000 rpm/min 离心 5min,准确吸取 5mL 上清液于 N2 流下缓慢吹干,用 1mL 50%乙腈溶液复溶后,过 0.22μm 滤膜,供超高效液相色谱串联三重四级杆质谱仪测定。

#### 7.2 仪器参考条件

#### 7.2.1 液相色谱参考条件

- 7.2.1.1 色谱柱:C18, 2.1×100mm, 粒径 1.8 μm 或性能相当。
- 7.2.1.2 柱温: 40℃。
- 7.2.1.3 流动相: A: 水, B: 乙腈; 梯度洗脱见表 1。
- 7.2.1.4 流速: 0.3mL/min。
- 7.2.1.5 进样量: 10µL。

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	0.3	60	40
4.00	0.3	20	80
5.00	0.3	0	100
6.00	0.3	0	100
6.10	0.3	60	40
8.00	0.3	60	40

#### 7.2.2 质谱参考条件

- 7.2.2.1 离子源: 电喷雾离子源(ESI)。
- 7.2.2.2 扫描方式:正离子扫描。
- 7.2.2.3 检测方式: 多反应监测 (MRM)。
- 7.2.2.4 离子源温度: 280℃。
- 7.2.2.5 干燥气流速: 7L/min。
- 7.2.2.6 喷嘴电压: 30psi
- 7.2.2.7 定性离子对、定量离子对、碰撞能量等参数参见附录 A。

#### 7.3 定量测定

根据试液中被测物含量情况,选定浓度相近的基质标准混合使用液,基质标准混合使用液和待测试液中被测物的响应值均应在仪器检测的线性范围内。基质标准混合使用液与试液等体积进样测定。标准溶液及试液均按7.2.1 和7.2.2 规定的条件进行测定,如果试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。地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚砜的参考保留时间见表2。标准品的多反应监测(MRM)色谱图参见附录B,采用基质溶液校准曲线内标法定量。

被测物名称保留时间/(min)地克株利3.76妥曲株利4.11妥曲株利砜3.39妥曲株利亚砜2.68妥曲株利-D34.09

表 2 参考保留时间

#### 7.4 定性测定

经确证分析被测物质色谱峰保留时间与标准物质相一致,并且在扣除背景后的样品谱图中,所选择的离子均出现。同时所选择离子的丰度比与标准溶液中相关离子的相对丰度一致,相似度在允许偏差之内(见表 3),则可判定样品中存在对应的被测物。

表 3 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%至 50%	>10%至 20%	≤10%
允许的相对偏差	±20%	±25%	±30%	±50%

#### 7.5 空白试验

除不加试样外,均按上述步骤进行。

#### 8 分析结果的表述

试样中地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚砜的含量按式(1)进行计算:

$$X = \frac{c \times V \times f \times 1000}{m \times 1000} \tag{1}$$

#### 式中:

- X ——试样中各种化合物含量,单位为微克每千克 (μg/kg);
- c ——由标准曲线计算出的试样溶液浓度,单位为纳克每毫升(ng/mL);
- V ——试样的最后定容体积,单位为毫升(mL);
- *m* ——试样质量,单位为克(g);
- f ——试样的稀释倍数。
- 注: 测定结果用平行测定的算数平均值表示, 保留三位有效数字。

#### 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 其他

当称样量为 5.0g,定容体积为 1.0mL 时,地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚砜的定量限为  $3.0\mu g/kg$ ,检出限为  $1.0\mu g/kg$ 。

附录 A (资料性附录)

表 A.1 地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚砜的质谱参数

被测物名称	母离子(m/z)	子离子(m/z)	碎裂电压/V	碰撞电压/V
地克株利	407	336	135	20
	405	334*	135	20
妥曲株利	424	424	120	0
	425	425*	120	0
妥曲株利-D3	428	428	120	0
	427	427*	120	0
妥曲株利砜	457	457*	130	0
	456	456	130	0
妥曲株利亚砜	440	383	130	16
		371*	130	18
注:对于不同质谱仪器,何	义器参数可能存在差	<b>异,测定前应将质谱</b>	· 参数优化到最佳。	
*为定量离子对				

\*为定量离子对

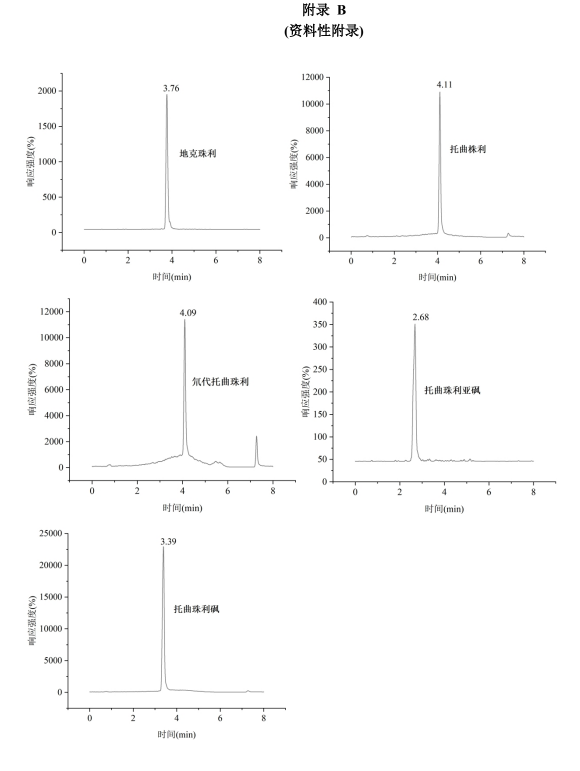


图 B 地克株利、妥曲株利、妥曲株利砜、妥曲株利亚砜多反应监测(MRM)典型色谱图

6