

ICS 67.050  
B20

# 团体标准

T/ NAIA XXX—2025

---

## 葡萄酒中 4 种黄酮类物质的测定 高效液相色谱-质谱法

Determination of Four Flavonoids in Wine by LC-MS/MS

2025-XX-XX 发布

2025-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（国家市场监督管理总局重点实验室（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：

本文件于 2025 年 XX 月 XX 日首次发布。

# 葡萄酒中 4 种黄酮类物质的测定 高效液相色谱-质谱法

## 1 范围

本文件规定了葡萄酒中 4 种黄酮类物质（槲皮素、烟花苷、芦丁、黄芩素）的高效液相色谱-串联质谱检测方法。

本文件适用葡萄酒中 4 种黄酮类物质的测定。

## 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 80%甲醇溶液涡旋超声提取，取上清液，经分散固相萃取净化，用高效液相色谱-质谱联用仪检测，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：色谱纯。

5.1.4 十八烷基硅烷键合硅胶（C<sub>18</sub>）：40μm~60μm。

5.1.5 无水硫酸镁（MgSO<sub>4</sub>）粉末：粒径 50μm。

5.1.6 N-丙基乙二胺（PSA）粉末：粒径 50μm。

5.1.7 0.1%甲酸溶液：取甲酸（5.1.3）1.0mL，用水定容到 1000mL，摇匀。

5.1.8 80%甲醇溶液：取甲醇（5.1.2）800mL，用水定容到 1000mL，摇匀。

### 5.2 标准品

4 种黄酮类物质中英文通用名称、化学分子式和 CAS 号见附录表 A。

### 5.3 标准溶液配制

- 5.3.1 标准储备液 (1.0mg/mL)：**分别准确称取 4 种黄酮类标准品 10mg (准确至 0.1mg)，用甲醇 (5.1.2) 分别溶解并定容至 10.0mL，于-18℃避光保存，有效期 3 个月。
- 5.3.2 混合标准中间液 (100.0μg/mL)：**分别准确吸取标准储备液 (5.3.1) 1.0mL，用甲醇 (5.1.2) 溶解并定容至 10.0mL，于-18℃避光保存，有效期 1 个月。
- 5.3.3 基质混合标准工作溶液：**分别准确吸取混合标准中间液 (5.3.2) 适量，用初始流动相配制成浓度为 10.0 ng/mL~500.0 ng/mL 的标准工作液，临用现配。

## 6 仪器和设备

- 6.1 高效液相色谱-串联质谱仪：**配备电喷雾离子源(ESI)。
- 6.2 分析天平：**感量 0.1mg 和 0.01g。
- 6.3 涡旋混合器。**
- 6.4 离心机：**最大转速 9000r/min。
- 6.5 超声波发生器。**
- 6.6 有机微孔滤膜，**孔径 0.22μm，或相当者。

## 7 分析步骤

### 7.1 试样制备

取代表性样品摇匀分装，密闭常温或冷藏保存。

### 7.2 测定步骤

称取 5g 样品 (精确至 0.01g) 于 50mL 离心管中，加入 10mL80%甲醇溶液 (5.1.8)，涡旋震荡 5min，8000r/min 离心 5min。移取上清液至装有 50mgC<sub>18</sub> (5.1.4)、100mg 无水 MgSO<sub>4</sub> (5.1.5) 和 30mgPSA (5.1.6) 的离心管中，涡旋混合 2min，8000 r/min 离心 5 min，有机滤膜过滤后，供高效液相色谱-串联质谱仪测定。

### 7.3 仪器参考条件

#### 7.3.1 液相色谱参考条件

- a) 色谱柱：C<sub>18</sub>，2.1mm×100mm，粒径 3.5μm 或性能相当者。
- b) 柱温：40℃。
- c) 流动相：A：0.1%甲酸溶液，B：乙腈；梯度洗脱见表 1。
- d) 流速：0.3mL/min。
- e) 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	95	5
1.00	0.3	95	5
5.00	0.3	50	50

7.00	0.3	5	95
9.00	0.3	5	95
10.00	0.3	95	5
12.00	0.3	95	5

### 7.3.2 质谱参考条件

- a) 离子源：电喷雾离子源（AJS ESI）。
- b) 扫描方式：负离子扫描。
- c) 检测方式：多反应监测（MRM）。
- d) 鞘气温度：300°C。
- e) 鞘气流速：6L/min。
- f) 雾化器压力：40psi。
- g) 喷嘴电压：500V。
- h) 毛细管电压：3500V。
- i) 定性离子对、定量离子对、碎裂电压、碰撞能量等参数参见附录 A。

### 7.4 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 7.3.1 和 7.3.2 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。4 种黄酮类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外标法定量。

### 7.5 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 2），则可判定样品中存在对应的被测物。

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

### 7.6 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 4 种黄酮类物质的含量按式（1）进行计算：

$$X = \frac{c \times V \times 1000}{m \times 1000} \quad (1)$$

式中：

$X$  —— 试样中各种化合物含量，单位为微克每千克（ $\mu\text{g}/\text{kg}$ ）；

$c$  —— 由标准曲线计算出的试样溶液浓度，单位为纳克每毫升（ $\text{ng}/\text{mL}$ ）；

$V$  ——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）。

注：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 其他

葡萄酒取样为 5g, 定容体积为 10mL 时，槲皮素、烟花苷检出限为 0.02mg/kg，芦丁、黄岑素检出限为 0.05mg/kg；槲皮素、烟花苷定量限为 0.05mg/kg，芦丁、黄岑素定量限为 0.1mg/kg。

附录 A  
(资料性附录)

表 A 4 种黄酮类物质中英文通用名称、化学分子式和 CAS 号

中文通用名称	英文通用名称	化学分子式	CAS 号
槲皮素	Quercetin	$C_{15}H_{10}O_7$	117-39-5
烟花苷	Nicotiflorin	$C_{27}H_{30}O_{15}$	17650-84-9
芦丁	Rutin	$C_{27}H_{30}O_{16}$	153-18-4
黄芩素	Baicalein	$C_{15}H_{10}O_5$	491-67-8

附录 B  
(资料性附录)

表 B 4 种黄酮类物质的质谱参数

序号	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)
1	槲皮素	301.1	178.9*,150.9	120	20,22
2	烟花苷	593.3	285.2*,255.1	175	34,48
3	芦丁	609.1	300.1*,255.1	200	40,60
4	黄岑素	269	167*,140.9	130	34,32

注：\*为定量离子

附录 C  
(资料性附录)

4种黄酮类物质的多反应监测(MRM)典型色谱图

