

中华人民共和国国家标准

GB/T 20762—2006

畜禽肉中林可霉素、竹桃霉素、红霉素、 替米考星、泰乐菌素、克林霉素、螺旋霉素、 吉它霉素、交沙霉素残留量的测定 液相色谱-串联质谱法

Method for the determination of lincomycin, oleandomycin,
erythromycin, tilmicosin, tylosin, clindamycin, spiramycin, kitasamycin
and josamycin residues in livestock and poultry muscles—
LC-MS-MS method

2006-12-31 发布

2007-03-01 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

前　　言

本标准的附录 A 和附录 B 为资料性附录。

本标准由中华人民共和国秦皇岛出入境检验检疫局提出。

本标准由中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局归口。

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、山东农业大学。

本标准主要起草人：庞国芳、王飞、曹彦忠、贾光群、连玉晶、张进杰、李学民、范春林、刘永明、石玉秋。

本标准系首次发布的国家标准。



畜禽肉中林可霉素、竹桃霉素、红霉素、替米考星、泰乐菌素、克林霉素、螺旋霉素、吉它霉素、交沙霉素残留量的测定 液相色谱-串联质谱法

1 范围

本标准规定了牛肉、猪肉、羊肉和鸡肉中林可霉素、竹桃霉素、红霉素、替米考星、泰乐菌素、克林霉素、螺旋霉素、吉它霉素和交沙霉素残留量的液相色谱-串联质谱测定方法。

本标准适用于牛肉、猪肉、羊肉和鸡肉中林可霉素、竹桃霉素、红霉素、替米考星、泰乐菌素、克林霉素、螺旋霉素、吉它霉素和交沙霉素残留量的测定。

本标准的方法检出限:林可霉素、竹桃霉素、红霉素、替米考星、泰乐菌素、克林霉素、螺旋霉素、吉它霉素和交沙霉素均为 $1.0 \mu\text{g}/\text{kg}$ 。

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—1992,neq ISO 3696:1987)

3 原理

畜禽肉中九种大环内酯类抗生素(林可霉素、竹桃霉素、红霉素、替米考星、泰乐菌素、克林霉素、螺旋霉素、吉它霉素和交沙霉素)的残留用乙腈提取,提取液用正己烷去除脂肪后浓缩,再用磷酸盐溶液溶解后,经 Oasis HLB 固相萃取柱净化,甲醇洗脱,洗脱液浓缩定容后,供液相色谱-串联质谱法测定,内标法定量。



4 试剂和材料

除另有说明外,所用试剂均为优级纯,水为 GB/T 6682 规定的一级水。

4.1 甲醇:色谱纯。

4.2 乙腈:色谱纯。

4.3 正己烷:色谱纯。

4.4 甲酸铵。

4.5 磷酸氢二钠。

4.6 氢氧化钠。

4.7 氯化钠。

- 4.8 2%氯化钠溶液:称取10.0 g氯化钠(4.7),溶解于500 mL水中。
- 4.9 磷酸盐缓冲溶液:0.1 mol/L。6.0 g磷酸氢二钠(4.5)溶解于450 mL水中,用氢氧化钠(4.6)饱和溶液调节pH=8,用水定容至500 mL。使用前配制。
- 4.10 甲醇+水溶液(2+3):400 mL甲醇(4.1)与600 mL水混合。使用前配制。
- 4.11 甲酸铵溶液:0.1 mmol/L。0.63 g甲酸铵(4.4)加水溶解至1 000 mL。
- 4.12 林可霉素、竹桃霉素、红霉素、替米考星、泰乐菌素、克林霉素、螺旋霉素、吉它霉素、交沙霉素和罗红霉素(roxithromycin)标准物质:纯度≥95%。
- 4.13 标准储备溶液:1.0 mg/mL。准确称取每种标准物质(4.12)10.0 mg分别放入10 mL容量瓶中,用甲醇溶解并定容至刻度,混匀。4℃保存。
- 4.14 混合标准储备溶液:10.0 μg/mL。分别吸取0.1 mL各标准储备溶液(4.13)于10 mL容量瓶中,用甲醇定容至刻度。4℃保存,可使用一周。
- 4.15 混合标准工作溶液:1.0 μg/mL。吸取1.0 mL混合标准储备溶液(4.14)于10 mL容量瓶中,用甲醇定容至刻度。用前配制。
- 4.16 内标储备溶液:1.0 mg/mL。准确称取10.0 mg罗红霉素(4.12)于10 mL容量瓶中,用甲醇溶解定容至刻度,混匀。4℃保存。
- 4.17 中间浓度内标溶液:10.0 μg/mL。吸取0.1 mL内标储备溶液(4.16)于10 mL容量瓶中,用甲醇定容至刻度。4℃保存。
- 4.18 内标工作溶液:1.0 μg/mL。吸取1.0 mL中间浓度内标标准溶液(4.17)于10 mL容量瓶中,用甲醇定容至刻度。用前配制。
- 4.19 基质标准工作溶液:分别吸取1.0 μL、2.0 μL、5.0 μL、10.0 μL、50.0 μL混合标准工作溶液(4.15),加入10.0 μL内标工作溶液(4.18),用样品空白提取液定容至1.0 mL,配成1.0 ng/mL、2.0 ng/mL、5.0 ng/mL、10.0 ng/mL、50.0 ng/mL浓度系列基质标准工作溶液。用前配制。
- 4.20 Oasis HLB固相萃取柱或相当者:500 mg,6 mL,或相当者。使用前,分别用10 mL甲醇、10 mL水、5 mL氯化钠溶液和5 mL磷酸盐缓冲溶液(4.9)活化,保持柱体湿润。
- 4.21 滤膜:0.2 μm。



5 仪器

- 5.1 液相色谱-串联质谱仪:配有电喷雾离子源。
- 5.2 天平:感量0.01 g,0.000 1 g。
- 5.3 固相萃取装置。
- 5.4 氮气浓缩仪。
- 5.5 具塞聚丙烯离心管:50 mL。
- 5.6 离心机。

6 试样制备与保存

6.1 试样的制备

从全部样品中取出有代表性样品约1 kg,充分搅碎,混匀,均分成两份,分别装入洁净容器内。密封后作为试样,标明标记。在抽样和制样的操作过程中,应防止样品受到污染或发生残留物含量的变化。

6.2 试样的保存

将试样于-18℃保存。

表 5 (续)

被测物名称	含量范围/($\mu\text{g}/\text{kg}$)	重复性限 r	再现性限 R
泰乐菌素	1.0~10.0	$\lg r=1.113\ 7 \lg m-1.437\ 3$	$\lg R=1.397\ 3 \lg m-1.195\ 5$
克林霉素	1.0~10.0	$r=0.043\ 6 \lg m-0.013\ 7$	$\lg R=1.443\ 6 \lg m-1.191\ 1$
螺旋霉素	1.0~10.0	$\lg r=1.152\ 1 \lg m-1.471\ 1$	$\lg R=0.993\ 0 \lg m-0.837\ 9$
吉它霉素	1.0~10.0	$\lg r=0.701\ 8 \lg m-1.258\ 0$	$\lg R=1.017\ 1 \lg m-1.007\ 2$
交沙霉素	1.0~10.0	$\lg r=0.997\ 1 \lg m-1.436\ 9$	$\lg R=0.986\ 5 \lg m-0.797\ 2$

注: m 为两次测定值的算术平均值。

如果差值超过重复性限 r , 应舍弃试验结果并重新完成两次单个试验的测定。

9.2 再现性

在再现性实验的条件下, 获得的两次独立测试结果的绝对差值不超过再现性限 R , 畜禽肉中九种大环内酯类抗生素的含量范围及再现性方程见表 5。



附录 A
(资料性附录)

九种大环内酯类抗生素标准物质多反应监测(MRM)色谱图

九种大环内酯类抗生素标准物质多反应监测(MRM)色谱图,见图 A.1。

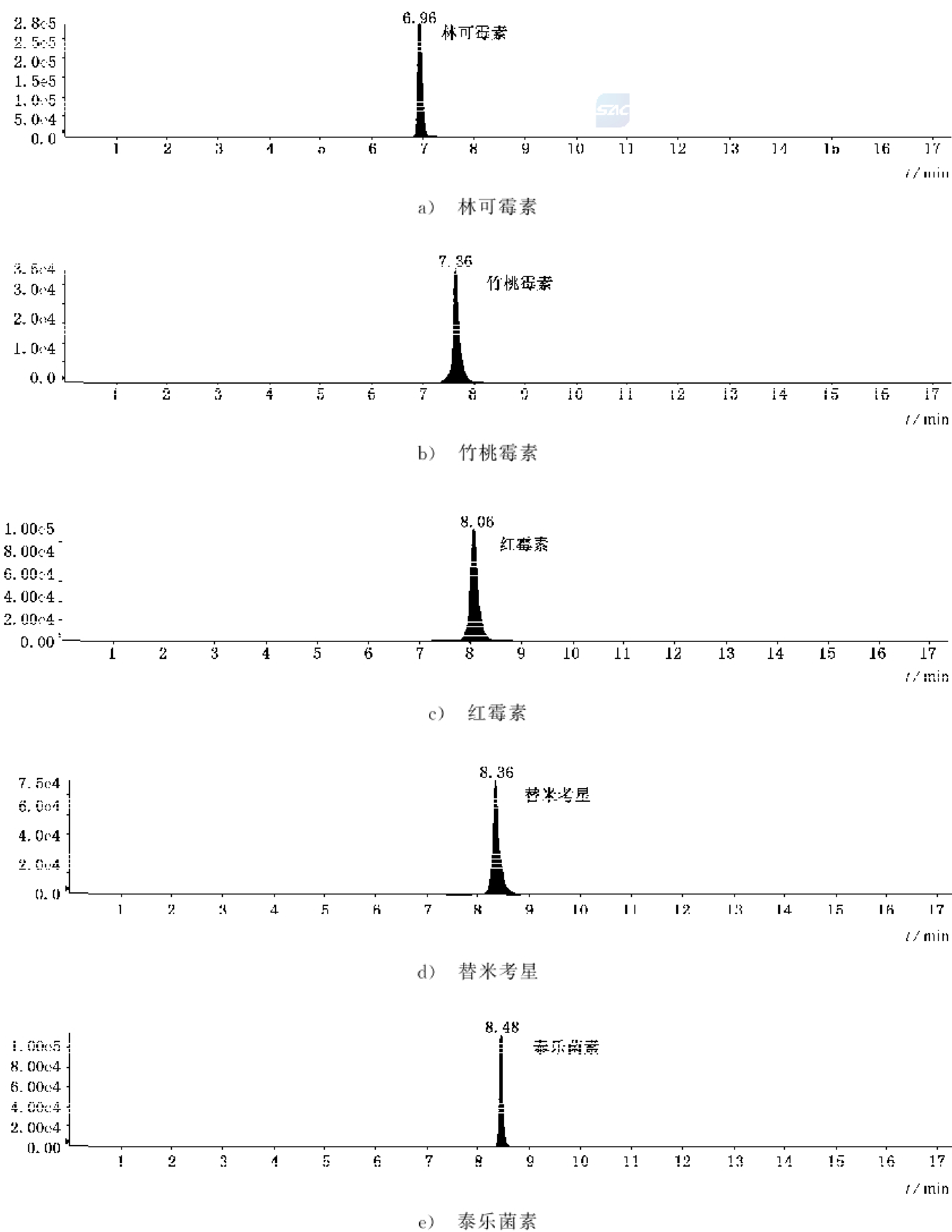


图 A.1 九种大环内酯类抗生素标准物质多反应监测(MRM)色谱图

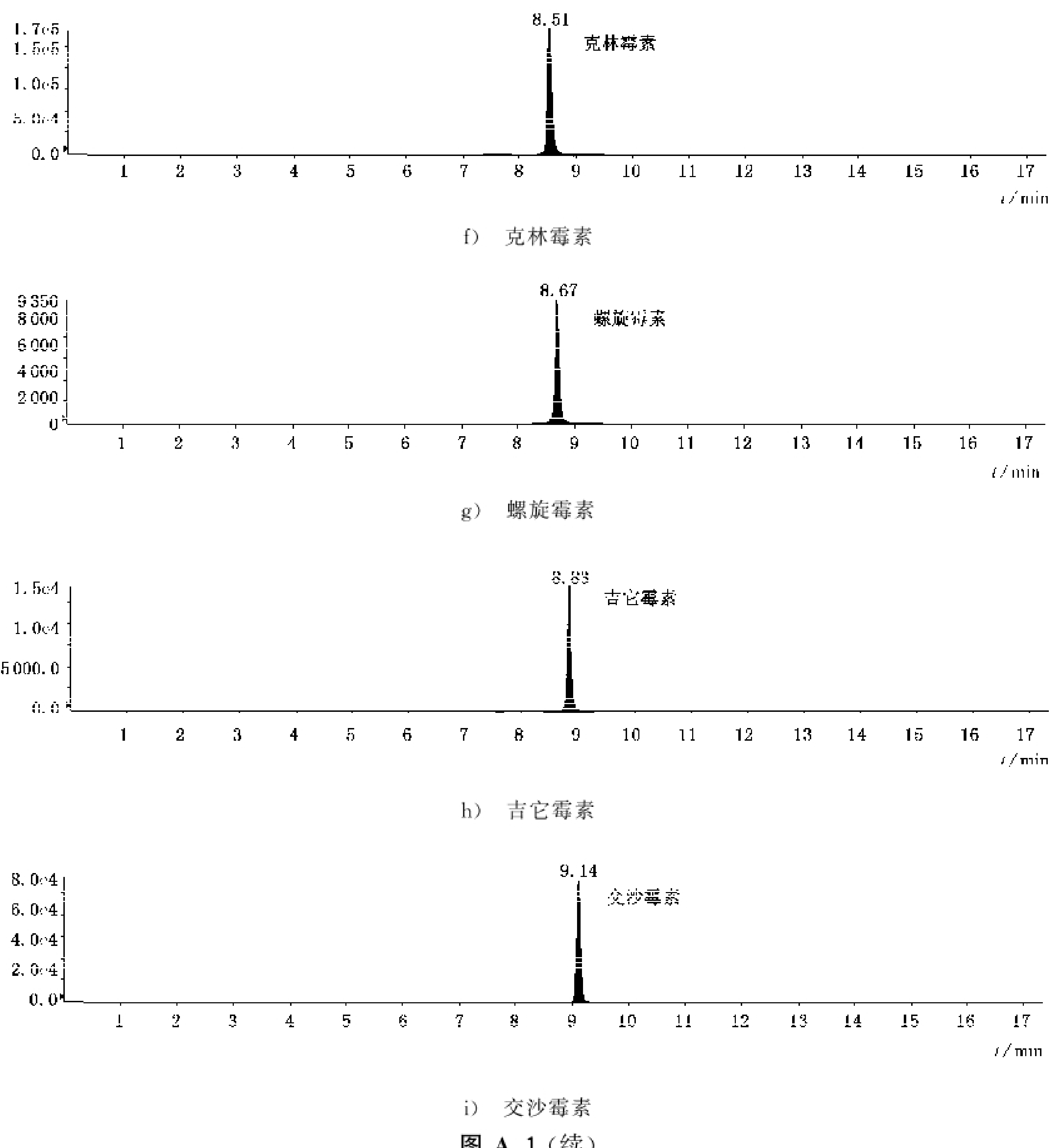


图 A.1 (续)

