

中华人民共和国国家标准

GB 15193.19—2015

食品安全国家标准 致突变物、致畸物和致癌物的 处理方法

2015-08-07 发布 2015-10-07 实施

中 华 人 民 共 和 国 _{发 布} 国家卫生和计划生育委员会

前 言

本标准代替 GB 15193.19—2003《致突变物、致畸物和致癌物的处理方法》。 本标准与 GB 15193.19—2003 相比,主要修改如下: ─标准名称修改为"食品安全国家标准 致突变物、致畸物和致癌物的处理方法"; 一修订了范围。 ——增加了试验目的,将"一般原则"改为"原理",删除原版内容"能使该类物质破坏的化学反应来 处理,如对易于氧化的化合物(如肼、芳香胺或含有分离的碳=碳双键化合物),可以用饱和的 高锰酸钾丙酮(15 g 高锰酸钾溶于 1 000 mL 丙酮)溶液处理。烷化物在原则上可以与合适的 亲合剂,如水、氢氧离子、氨、亚硫酸盐和硫代硫酸盐等起反应而被破坏",修改为"一些化学反 应破坏该类物质中引起致突变、致畸和致癌作用的官能团,从而达到对食品安全性毒理学评价 方法中使用的致突变物、致畸物和致癌物进行无害化处理的目的"。 —修改了联苯胺、β-萘胺的处理方法。 —增加了叠氮化钠的处理方法。 一修改了黄曲霉毒素 B₁ 的处理方法。 ——修改了苯并[a]蒽的名称及处理方法,3-甲基胆蒽的名称、处理方法及英文缩写。 一修改了 2-乙酰氨基芴、2,7-二氨基芴、苯并[a]芘的处理方法。 —增加了 7,12-二甲基苯并[a]蒽、2-氨基芴、2-硝基芴、9,10-二甲基蒽、2,4,7-三硝基芴酮的处理 方法。 一修改了 N-亚硝基甲基脲的处理方法及英文缩写、N-甲基-N-硝基-N-亚硝基胍的名称及处理 方法。 一增加了乙基亚硝基脲的处理方法。 —修改了丝裂霉素 C 的处理方法。 ——修改了 N-亚硝基二甲胺的名称、英文缩写及处理方法。 一修改了甲磺酸乙酯、甲磺酸甲酯的名称及处理方法。 ──修改了赭曲霉素 A 的处理方法。 一修改了 ICR-170 的处理方法、三亚乙基蜜胺的名称及处理方法。 —增加了 4-硝基喹啉-N-氧化物、ICR-191、呋喃糖酰胺、9-氨基吖啶、多氯联苯的处理方法。 ——修改了环磷酰胺的处理方法。 一增加了刚果红的处理方法。 一增加了二甲基氨基苯重氮磺酸钠的处理方法。 ——增加了五氯酚钠的处理方法。 ——增加了过氧基异丙苯的处理方法。

——增加了柔毛霉素的处理方法。

——增加了附录 A。

一删除了乙撑亚胺、Trenimone 的处理方法。

食品安全国家标准

致突变物、致畸物和致癌物的 处理方法

1 范围

本标准规定了实验室中致突变物、致畸物和致癌物的处理方法。本标准适用于食品安全性毒理学评价方法中使用的致突变物、致畸物和致癌物的处理。

2 试验目的和原理

对于大多数类型的致突变物、致畸物和致癌物,可以利用一些化学反应破坏该类物质中引起致突变、致畸和致癌作用的官能团,从而达到对食品安全性毒理学评价方法中使用的致突变物、致畸物和致癌物进行无害化处理的目的。

3 处理方法

注:本章所涉及的致突变物、致畸物和致癌物的中英文名称对照、CAS及英文缩写参见附录 A。

3.1 联苯胺、β-萘胺

3.1.1 试剂

2 mol/L 硫酸、0.2 mol/L 高锰酸钾、焦亚硫酸钠、10 mol/L 氢氧化钾。

3.1.2 处理方法

- 3.1.2.1 如联苯胺或 β-萘胺浓度高于 0.9 mg/mL,加水稀释至 0.9 mg/mL 以下。
- 3.1.2.2 每 10 mL 联苯胺或 β-萘胺溶液加入 5 mL 0.2 mol/L 高锰酸钾溶液及 5 mL 2 mol/L 硫酸溶液,该反应至少应持续 10 h。
- 3.1.2.3 每 10 mL 反应体系加入 0.8 g 焦亚硫酸钠使反应体系脱色,如未完全脱色则加入更多。
- 3.1.2.4 每 10 mL 上述反应体系加入 8 mL 10 mol/L 氢氧化钾使反应体系呈强碱性(pH>12),此反应过程放热。
- 3.1.2.5 加 100 mL 水稀释,过滤掉含锰化合物,中和滤液后废液按照化学废弃物处理。

3.2 叠氮化钠

3.2.1 试剂

亚硝酸钠、4 mol/L 硫酸、质量体积比浓度为 10%碘化钾溶液、1 mol/L 盐酸、淀粉。

3.2.2 溶液配制

亚硝酸钠溶液:7.5 g 亚硝酸钠溶于 38 mL水。

3.2.3 处理方法

- 3.2.3.1 每 5 g 叠氮化钠溶于 100 mL 水中。
- 3.2.3.2 边搅拌边加入亚硝酸钠溶液至叠氮化钠溶液(3.2.3.1)中。
- 3.2.3.3 缓慢加入 4 mol/L 硫酸直至反应体系呈酸性并持续搅拌 1 h,如样品较多,此过程需在冰浴中进行,本操作需在通风橱中进行。
- 3.2.3.4 应先加入亚硝酸钠,再加入硫酸,反顺序加入会产生有害物质。
- 3.2.3.5 加入数滴反应体系溶液至等体积质量体积比浓度为 10%碘化钾溶液中,再加入 1 滴 1 mol/L 盐酸及 1 滴淀粉溶液。如反应液呈深蓝色显示存在过量亚硝酸,即反应已完成,废液按照化学废弃物处理。如果未过量则加入更多亚硝酸钠。

3.3 黄曲霉毒素 B₁

3.3.1 试剂

5.25%次氯酸钠、丙酮。

3.3.2 处理方法

- 3.3.2.1 每毫克黄曲霉毒素加入 2 mL 5.25%次氯酸钠溶液,反应体系放置过夜,次氯酸钠溶液可随时间缓慢分解,应每隔一定时间检测溶液中活性氯的含量。
- 3.3.2.2 加入 3 倍体积水及相当于稀释后总体积 5%的丙酮,反应至少 30 min。处理完成后废液按照化学废弃物处理。
- 3.4 多环芳烃(苯并[a] 芘、7,12-二甲基苯并[a] 蒽、3-甲基胆蒽、2-氨基芴、2,7-二氨基芴、2-乙酰氨基芴、苯并[a] 蒽、2-硝基芴、9,10-二甲基蒽、2,4,7-三硝基芴酮)

3.4.1 试剂

高锰酸钾、硫酸、焦亚硫酸钠、10 mol/L 氢氧化钾、丙酮。

3.4.2 高锰酸钾硫酸溶液配制

在 1 L 3 mol/L 硫酸中加入 47.4 g 高锰酸钾,搅拌 15 min~60 min 备用,现用现配。

3.4.3 处理方法

- 3.4.3.1 每 5 mg 多环芳烃加入 2 mL 丙酮并确保多环芳烃全部溶解。
- 3.4.3.2 每 5 mg 多环芳烃加入 10 mL 高锰酸钾硫酸溶液,反应体系应搅拌 1 h。整个反应过程需保持反应体系呈紫色,如果不是紫色应加入更多高锰酸钾硫酸溶液,直至反应体系保持紫色 1 h 以上。
- 3.4.3.3 每 10 mL 反应体系加入 0.8 g 焦亚硫酸钠使反应体系脱色,如未完全脱色则加入更多。
- 3.4.3.4 每 10 mL 反应体系加入 8 mL 10 mol/L 氢氧化钾使反应体系呈强碱性(pH>12),此反应过程放热。
- 3.4.3.5 加 100 mL 水稀释,过滤掉含锰化合物,中和滤液后废液废渣按照化学废弃物处理。
- 3.4.3.6 如多环芳烃少于 5 mg,也应按照 3.4.3.1~3.4.3.5 方法处理。

3.5 N-甲基-N-硝基-N-亚硝基胍、N-亚硝基甲基脲、乙基亚硝基脲

3.5.1 试剂

甲醇、6 mol/L 盐酸、氨基磺酸。

3.5.2 处理方法

- 3.5.2.1 每 30 g 甲基硝基亚硝基胍, N-亚硝基甲基脲或乙基亚硝基脲加入 1 L 甲醇中。
- 3.5.2.2 搅拌并缓慢加入 1 L 6 mol/L 盐酸。
- 3.5.2.3 加入 70 g 氨基磺酸,搅拌反应体系至少 24 h。处理完成后废液按照化学废弃物处理。

3.6 丝裂霉素 C

3.6.1 试剂

5.25%次氯酸钠、1%亚硫酸氢钠。

3.6.2 处理方法

- 3.6.2.1 如浓度过高,则应将丝裂霉素 C 稀释至不超过 0.5 mg/mL。
- 3.6.2.2 每 10 mL 丝裂霉素 C 溶液加入 15 mL 5.25%次氯酸钠溶液,反应过程非常快。
- 3.6.2.3 反应完成后加入过量 1%亚硫酸氢钠除去多余的次氯酸钠。处理完成后废液按照化学废弃物处理。

3.7 N-亚硝基二甲胺

3.7.1 试剂

甲醇、1 mol/L 氢氧化钾、铝镍合金。

3.7.2 处理方法

- 3.7.2.1 将 N-亚硝基二甲胺溶于水(或甲醇) 中并使其浓度不超过 10 mg/mL。
- 3.7.2.2 加入等体积的 1 mol/L 氢氧化钾溶液并使用磁力搅拌器搅拌。
- 3.7.2.3 每 100 mL 反应液缓慢加入 5 g 铝镍合金,应防止起泡过多,此过程放热,反应总体积应小于容器容积三分之一。
- 3.7.2.4 封闭反应体系并持续搅拌 24 h。
- 3.7.2.5 废弃的镍可放于金属支架上晾 24 h(远离可燃物)后丢弃。处理完成后废液按照化学废弃物处理。

3.8 甲磺酸甲酯、甲磺酸乙酯

3.8.1 试剂

1 mol/L 氢氧化钠。

3.8.2 处理方法

每 1 mL 化合物加入 50 mL 1 mol/L 氢氧化钠溶液,反应体系应搅拌甲磺酸甲酯 6 h、甲磺酸乙酯 48 h。处理完成后废液按照化学废弃物处理。

3.9 赭曲霉素 A

3.9.1 试剂

次氯酸钠、乙醇。

3.9.2 溶液配制

次氯酸钠溶液:将 100 mL 5.25%次氯酸钠加入 200 mL 水中配制成适当浓度的次氯酸钠溶液备用,现用现配。

3.9.3 处理方法

- 3.9.3.1 每 1 mg 赭曲霉素 A 溶于 1 mL 乙醇中,每 1 mL 溶有赭曲霉素 A 的乙醇溶液加入 50 mL 次 氯酸钠溶液。
- 3.9.3.2 使用声波处理以使其充分溶解,该体系至少应反应 30 min。处理完成后废液按照化学废弃物处理。
- 3.10 杂环芳烃(4-硝基喹啉-*N*-氧化物、ICR-170、ICR-191、三亚乙基蜜胺、呋喃糖酰胺、9-氨基吖啶、多 氯联苯)

3.10.1 试剂

乙腈、硫酸、高锰酸钾、焦亚硫酸钠、10 mol/L 氢氧化钠。

3.10.2 高锰酸钾硫酸溶液配制

在 1 L 3 mol/L 硫酸中加入 47.4 g 高锰酸钾,搅拌 15 min~60 min 备用,现用现配。

3.10.3 处理方法

- 3.10.3.1 每 5 mg 杂环芳烃加入 3 mL 乙腈中并确保其完全溶解。
- 3.10.3.2 每 5 mg 杂环芳烃加入高锰酸钾硫酸溶液 10 mL,搅拌并反应 1 h;反应过程中该体系应保持紫色,如颜色消褪则应继续加入高锰酸钾硫酸溶液,直至反应体系保持紫色 1 h 以上。
- 3.10.3.3 每 10 mL 反应体系加入 0.8 g 焦亚硫酸钠使反应体系脱色,如未完全脱色则加入更多。
- 3.10.3.4 每 10 mL 反应体系加入 8 mL 10 mol/L 氢氧化钾使反应体系呈强碱性(pH>12),此反应过程放热。
- 3.10.3.5 加 100 mL 水稀释,过滤掉含锰化合物,中和滤液后废液废渣按照化学废弃物处理。
- 3.10.3.6 如杂环芳烃少于 5 mg,也应按照 3.10.3.1~3.10.3.5 方法处理。

3.11 环磷酰胺

3.11.1 试剂

1 mol/L 盐酸、硫代硫酸钠、氢氧化钠。

3.11.2 处理方法

- 3.11.2.1 每 250 mg 环磷酰胺加入 10 mL 1 mol/L 盐酸,加热回流 1 h 后冷却至室温。
- 3.11.2.2 加入 0.2 g/mL 氢氧化钠溶液至 pH 为 6,冷却至室温。
- 3.11.2.3 每 250 mg 环磷酰胺加入硫代硫酸钠 1.5 g 及 0.2 g/mL 氢氧化钠使溶液呈强碱性,该体系应反应至少 1 h,反应完成后用水稀释后丢弃。

3.12 刚果红

3.12.1 试剂

Amberlite XAD-16 树脂。

3.12.2 处理方法

将 1 g Amberlite XAD-16 树脂加入 20 mL 刚果红浓度为 100 μ g/mL 的溶液中并搅拌至少 2 h。 处理完成后废液及树脂按照化学废弃物处理。

3.13 二甲基氨基苯重氮磺酸钠

加热至 200 ℃以上可使其分解,妥善处理废气废渣。

3.14 五氯酚钠

600 ℃~900 ℃下焚烧,并妥善处理废气废渣。

3.15 过氧基异丙苯

回转窑焚烧,温度范围 820 ℃~1 600 ℃,焚烧数秒,妥善处理废气废渣。

3.16 柔毛霉素

回转窑焚烧,温度范围 820 ℃~1 600 ℃,液体焚烧数秒,固体需焚烧数小时,妥善处理废气废渣。

附 录 A

致突变物、致畸物和致癌物中英文名称对照、CAS 及英文缩写

致突变物、致畸物和致癌物中英文名称对照、CAS 及英文缩写见表 A.1。

表 A.1 致突变物、致畸物和致癌物中英文名称对照、CAS 及英文缩写

中文名称	英文名称	CAS	英文缩写	
2-乙酰氨基芴	2-acetamidofluorene	53-96-3	2-AAF	
黄曲霉毒素 B ₁	aflatoxin B ₁	1162-65-8	AFB_1	
苯并[a]蒽	benz [a]anthracene	56-55-3	ВА	
联苯胺	benzidine	92-87-5	Bz	
苯并[a]芘	benzo[a]pyrene	50-32-8	BP	
环磷酰胺	环磷酰胺 cyclophosphamide		СР	
2,7-二氨基芴	2,7-diaminofluorene	525-64-4	2,7-AF	
7,12-二甲基苯并[a]蒽	7,12-dimethylbenz[a]anthracene	57-97-6	DMBA	
甲磺酸乙酯	ethyl methanesulphonate	62-50-0	EMS	
3-甲基胆蒽	3-methylcholanthrene	56-49-5	3-MC	
甲磺酸甲酯	methyl methanesulfonate	66-27-3	MMS	
丝裂霉素 C	丝裂霉素 C mitomycin C		MMC	
β-萘胺	2-naphthylamine	91-59-8	2-NAP	
乙基亚硝基脲	N-nitroso-N-ethylurea	759-73-9	ENU	
N-甲基-N-硝基-N-亚硝基胍	N-methyl- N' -nitro- N -nitrosoguanidine	70-25-7	MNNG	
N-亚硝基甲基脲	N-nitroso-N-methylurea	684-93-5	MNU	
2-氨基芴	2-aminofluorene	153-78-6	_	
4-硝基喹啉-N-氧化物	4-nitroquinoline-N-oxide	56-57-5	_	
N-亚硝基二甲胺	N-nitrosodimethylamine	62-75-9	NDMA	
赭曲霉素 A	ochratoxin A	303-47-9	OA	
叠氮化钠	sodium azide	26628-22-8	_	
ICR-170	ICR-170	146-59-8	_	
ICR-191	ICR-191	17070-45-0	_	
三亚乙基蜜胺	triethylenemelamine	51-18-3	_	
呋喃糖酰胺	furylfuramide	3688-53-7	AF-2	
9-氨基吖啶	9-aminoacridine	90-45-9	90-45-9 —	
2-硝基芴	2-nitrofluorene	607-57-8		
9,10-二甲基蒽	9,10-dimethylanthracene	781-43-1 —		
2,4,7-三硝基芴酮	2,4,7-trinitro-9H-fluoren-9-one	129-79-3	_	

表 A.1 (续)

中文名称	英文名称	CAS	英文缩写
刚果红	congo red	573-58-0	_
二甲基氨基苯重氮磺酸钠	para-dimethylaminobenzenediazo sodium sulfonate	140-56-7	_
五氯酚钠	sodium pentachlorophenolate	131-52-2	_
过氧基异丙苯	cumene hydroperoxide	80-15-9	_
柔毛霉素	daunorubicin	20830-81-3	_
多氯联苯 polychorinated biphenyls		1336-36-3	_

7