CÔNG TY TNHH MTV KHOA HỌC CÔNG NGHỆ HOÀN VŨ

HƯỚNG DẪN CÔNG VIỆC PHÂN TÍCH

Mã số: HD.TN.215 Lần ban hành: 01

Ngày ban hành: 30/01/2018

Trang: **1/5**

XÁC ĐỊNH HÀM LƯỢNG CYANURIC ACID TRONG THỨC ĂN CHĂN NUÔI BẰNG THIẾT BỊ LC – MS/MS

Nhân viên biên soạn	Nhân viên xem xét	Nhân viên phê duyệt		
Nguyễn Văn Lên	Trần Thái Vũ	Trần Thái Vũ		

THEO DÕI SỬA ĐỔI TÀI LIỆU

STT	Vị trí	Nội dung sửa đổi	Ngày sửa đổi

CÔNG TY TNHH MTV KHOA HỌC CÔNG NGHỆ HOÀN VỮ

HƯỚNG DẪN CÔNG VIỆC PHÂN TÍCH

Mã số: HD.TN.215 Lần ban hành: 01

Ngày ban hành: 30/01/2018

Trang: **2/5**

I. Phạm vi áp dụng.

- Hướng dẫn việc phân tích hàm lượng Cyanuric acid có trong thức ăn chăn nuôi bằng thiết bị LC – MS/MS
- Giới hạn phát hiện chủa phương pháp: 10 ppm
- Giới hạn định lượng của phương pháp: 40 ppm

II. Tài liệu tham khảo.

- TCVN 9048: 2012
- Journal of Food and Drug analysis, Vol. 21, No. 1, 2013, Pages 66 72

III. Nguyên tắc.

 Mẫu được chiết với dịch chiết thích hợp, sau đó pha loãng và phân tích trên thiết bi LC – MS/MS

VI. Thông tin an toàn phòng thí nghiệm.

 Tất cả các nhân viên khi bước vào khu vực thử nghiêm phải tuân thủ nội qui của phòng thử nghiệm.

B. PHÂN TÍCH

I. Thiết bị và dụng cụ phân tích.

- 1. Thiết bị cơ bản.
 - Cân phân tích với khoảng chia nhỏ nhất 0.1 mg.
 - Cân kỹ thuật với khoảng chia nhỏ nhất 1 mg.
 - Máy ly tâm, máy Votex
 - Micropipete 20 μL; 200 μL và 1000 μL
 - Đầu tip 20μL; 200 μL và 1000 μL.
 - Syringe lọc mẫu và đầu lọc mẫu Nilon 0.45µm
 - Vial 1.8mL
- 2. Thiết bị phân tích
 - Hê thống LC MS/MS:
 - O Bộ tiêm mẫu tự động
 - O Bộ sắc ký lỏng (LC) có thể chịu áp suất hơn 400 Bar.
 - o Đầu dò khối phổ ba tứ cực
 - Côt sắc ký C₁₈ 2.1 mm x 250mm hoặc tương đương.

II. Hoá chất và chất chuẩn.

- 1. Hoá chất: Tất cả hóa chất sử dụng phải là dạng hóa chất tinh khiết dung cho phân tích
 - Acetonitrile
 - Nước cất khử ion
- 2. Chất chuẩn.
- a. Chất chuẩn:
 - Cyanuric acid của sigma Aldrich hoặc tương đương
- b. Dung dịch chuẩn:
 - Dung dịch chuẩn 1000 mg/L:
 - *o* Cân 10.0 mg chuẩn rắn Cyanuric acid vào bình định mức 10mL, định mức lên bằng hỗn hợp Acetonitrile/H₂O (1/1).

CÔNG TY TNHH MTV KHOA HỌC CÔNG NGHÊ HOÀN VŨ

HƯỚNG DẪN CÔNG VIỆC PHÂN TÍCH

Mã số: HD.TN.215 Lần ban hành: 01

Ngày ban hành: 30/01/2018

Trang: **3/5**

o Chuẩn được đượng trong ống nghiệm, bảo quản ở nhiệt độ $0-20^{\circ}$ C. Chuẩn sử dụng tối đa 12 tháng.

o Nồng độ chuẩn được tính theo công thức sau:

$$C(mg/L) = \frac{m \times M_{base}}{M \times V} \times pure\%$$

Trong đó:

- m: khối lượng chuẩn đã cân để pha chuẩn (mg)
- V: thể tích chuẩn đinh mức (L)
- M_{base}: khối lượng mol phân tử ở dạng base có trong công thức chuẩn của nhà sản xuất.
- M: khối lượng mol phân tử của chất chuẩn của nhà sản suất.
- Pure%: độ tinh khiết của chất chuẩn.
- Dung dịch chuẩn 20 mg/L:
 - *o* Rút 0.5 mL dung dịch chuẩn 1000 mg/L cho vào bình định mức 25 mL, định mức lên đến vạch bằng hỗn hợp Acetonitrile/H₂O (1/1). Votex 2 phút.
 - *o* Chuẩn được đựng trong ống nghiệm, bảo quản ở nhiệt độ $0-20^{\circ}$ C. Chuẩn sử dụng tối đa 06 tháng.
- c. Dãy chuẩn làm việc:
 - Dẫy chuẩn làm việc được pha như sau:

Stt	Chuẩn sử dụng	V_{Std} , μL	V _{final} , mL	Nồng độ, mg/L
1		50		0.1
2		100		0.2
3		200		0.4
4	20 mg/L	500	10	1.0
5		1 000		2.0
6		2 000		4.0
7		-		20

• Chuẩn được bảo quản ở nhiệt độ $0-20^{\circ}$ C và sử dụng tối đa trong 02 tuần.

d. Pha động chạy máy:

- H₂O 0.1% Formic acid: cho 4mL acid formic vào 4L nước LC/MS.
- Acetonitrile 0.1% Formic acid: cho 4mL acid formic vào 4L Acetonitrile HPLC.

III. Kiểm soát QA/QC.

Trong mỗi đợt phân tích, nhân viên phân tích thực hiện các mẫu sau để kiểm soát chất lương phân tích.

- Mẫu Blank hóa chất:
- Mẫu Blank matrix: Mẫu blank phù hợp với nền mẫu phân tích.
- Mẫu QC: Mẫu spike trên nền mẫu Blank matrix

CÔNG TY TNHH MTV KHOA HỌC CÔNG NGHỆ HOÀN VŨ

HƯỚNG DẪN CÔNG VIỆC PHÂN TÍCH

Mã số: HD.TN.215 Lần ban hành: 01

Ngày ban hành: 30/01/2018

Trang: **4/5**

Thực hiện mẫu Blank, blank matrix và mẫu QC theo mục B.IV.2.

IV. xử lý mẫu.

- 1. Chuẩn bị mẫu.
 - Mẫu phải được đồng nhất bằng máy xay mẫu.
 - Mẫu được bảo quản ở nhiệt độ phòng, tránh ẩm và ánh sang chiếu trực tiếp vào mẫu.
- 2. Phương pháp tiến hành.
- a. Chiết mẫu.
 - $\bullet \quad$ Cân 1 (g) mẫu vào ống ly tâm 50mL và thêm vào 10 (mL) Acetonitrile.
 - Votex mẫu trong 2 phút, siêu âm 30 phút, sau đó lấy ra votex 2 phút. Ly tâm mẫu trong 15 phút.
 - Pha loãng mẫu 02 lần trong nước cất khử ion, votex, siêu âm.
 - Mẫu được lọc vào vial và phân tích trên thiết bị LC MS/MS.

V. Phân tích

1. Thông số thiết bị:

Điều kiện AS		Điều kiện LC				
	Colu	mn	Thời gian	H ₂ O 0.1% FA	Acetonitrile 0.1%FA	Tốc độ dòng, mL/phút
 Injiection type: Full loop Needle height from bottom: 1.0 Flush volume: 100μL 	C ₁		0	90	10	0.2
 Tray temp control: off Column oven control: off Wash column: 500μL 	2.1 mm x 250mm hoặc tương đương	5	90	10	0.3	
	Điều kiện MS/MS					
Q2 gas pressure: 1.2mTMS acquire time: 6		Ior	n chính	Ion địn	ıh lượng	Ion xác nhận
- Ion source : HESI - Polarity: Negative				Cyanuric	acid	
- Scan type: SRM - Capillary temp: 350°C			128	85		42
Vaporizer temperature: 20ESI spray voltage: ≥ 3000Sheath gas:30						
- Aux gas : 5			4.4.1.1			

- 2. Trình tự của quá trình tiêm mẫu trên thiết bị phân tích.
 - Mẫu được phân tích theo trình tự như sau:
 - O Pha động định mức mẫu.

CÔNG TY TNHH MTV KHOA HỌC CÔNG NGHỆ HOÀN VŨ

HƯỚNG DẪN CÔNG VIỆC PHÂN TÍCH

Mã số: HD.TN.215 Lần ban hành: 01

Ngày ban hành: 30/01/2018

Trang: **5**/**5**

- O Các điểm chuẩn từ thấp đến cao.
- o Pha động
- o Mẫu Blank
- o Mẫu
- o Mẫu QC
- o Chuẩn check

C. TÍNH TOÁN KẾT QUẢ.

- Xây dựng đường chuẩn biểu thị mối liên hệ giữa diện tích peak m/z 85 với nồng độ chuẩn.
- Hàm lượng Cyanuric acid có trong mẫu được tính theo công thức sau:

$$C(mg/L) = C_0 \times f$$

Trong đó:

- o C₀: nồng độ Cyanuric acid tính từ đường chuẩn
- 0 f: hệ số pha loãng = $(V_{chiết})*n/(m)$ (với n: hệ số pha loãng mẫu sau chiết)

D. KIỂM SOÁT DỮ LIỆU QA/QC

- Đồ thị tính tuyến tính ít nhất 5 điểm (bao gồm điểm Zero) với $r^2 \ge 0.995$
- Độ thu hồi:

Nồng độ	% H _{th}	
100 ppb		
1 ppm	80 - 110	
10 ppm		
100 ppm	90 – 107	

- Độ lệch của thời gian lưu không quá 2.5%.
- Tỷ số ion.

Tỷ số ion	Độ lệch cho phép
> 50%	± 20%
> 20% - 50%	± 25%
> 10% - 20%	± 30%
≤ 10%	± 50%

E. BÁO CÁO KẾT QUẢ.

- Kết quả phân tích được báo cáo theo biểu mẫu:
 - o BM.15.04a
 - o BM.15.06