



中华人民共和国国家标准

GB 31660.2—2019

食品安全国家标准 水产品中辛基酚、 壬基酚、双酚A、己烯雌酚、雌酮、 17α - α -乙炔雌二醇、 17β -雌二醇、雌三醇残留 量的测定 气相色谱-质谱法

National food safety standard—

Determination of octylphenol, nonylphenol, bisphenolA, diethylstilbestrol, estrone, 17α -ethinylestradiol, 17β -estradiol and estriol residues in fishery products
by gas chromatography mass spectrometry

2019-09-06 发布

2020-04-01 实施

中华人民共和国农业农村部
中华人民共和国国家卫生健康委员会
国家市场监督管理总局



发布

前　　言

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。
本标准系首次发布。

食品安全国家标准

水产品中辛基酚、壬基酚、双酚 A、己烯雌酚、 雌酮、17 α -乙炔雌二醇、17 β -雌二醇、 雌三醇残留量的测定 气相色谱-质谱法

1 范围

本标准规定了水产品中辛基酚、壬基酚、双酚 A、己烯雌酚、雌酮、17 α -乙炔雌二醇、17 β -雌二醇、雌三醇残留量检测的制样和气相色谱-质谱测定方法。

本标准适用于鱼、虾、蟹、贝类、海参、鳖等水产品可食组织中辛基酚、壬基酚、双酚 A、己烯雌酚、雌酮、17 α -乙炔雌二醇、17 β -雌二醇、雌三醇残留量的检测。

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试验方法

3 原理

试样中辛基酚、壬基酚、双酚 A、己烯雌酚、雌酮、17 α -乙炔雌二醇、17 β -雌二醇、雌三醇残留经乙酸乙酯提取，凝胶渗透色谱及固相萃取净化，七氟丁酸酐衍生，气相色谱-质谱法测定，外标法定量。

4 试剂与材料

除另有规定外，所有试剂均为分析纯，水为符合 GB/T 6682 规定的一级水。

4.1 试剂

- 4.1.1 乙酸乙酯($\text{CH}_3\text{COOC}_2\text{H}_5$)：色谱纯。
- 4.1.2 丙酮(CH_3COCH_3)：色谱纯。
- 4.1.3 正己烷(C_6H_{14})：色谱纯。
- 4.1.4 甲醇(CH_3OH)：色谱纯。
- 4.1.5 环己烷(C_6H_{12})：色谱纯。
- 4.1.6 七氟丁酸酐($\text{C}_8\text{F}_{14}\text{O}_3$)。
- 4.1.7 碳酸钠(Na_2CO_3)。

4.2 溶液制备

4.2.1 碳酸钠溶液：称取碳酸钠 10 g，用水溶解并稀释至 100 mL，混匀。

4.2.2 50% 环己烷乙酸乙酯溶液：环己烷与乙酸乙酯等体积混合。

4.2.3 50% 甲醇溶液：甲醇与水等体积混合。

4.3 标准品

辛基酚、壬基酚、双酚 A、己烯雌酚、雌酮、17 α -乙炔雌二醇、17 β -雌二醇、雌三醇含量均 $\geq 98.0\%$ ，具体内容参见附录 A。

4.4 标准溶液制备

4.4.1 标准储备液：取辛基酚、壬基酚、双酚 A、己烯雌酚、雌酮、17 α -乙炔雌二醇、17 β -雌二醇、雌三醇标准品各 10 mg，精密称定，于 10 mL 棕色量瓶中，用甲醇溶解并稀释至刻度，配成浓度为 1 mg/mL 的标准

储备液。—18℃以下保存,有效期6个月。

4.4.2 混合标准工作液:分别精密量取标准储备液适量,用甲醇稀释,配成浓度为辛基酚50μg/L,壬基酚、双酚A30μg/L,己烯雌酚50μg/L,雌酮、17α-乙炔雌二醇、17β-雌二醇、雌三醇100μg/L的混合标准工作液。2℃~8℃避光保存,有效期1周。

4.5 材料

4.5.1 聚苯乙烯凝胶填料:Bio-Beads S-X3,200目~400目。

4.5.2 HLB固相萃取柱:60mg/3mL,或相当者。

4.5.3 凝胶净化柱:长25cm,内径2cm,具活塞玻璃层析柱。将50%环己烷乙酸乙酯溶液浸泡过夜的聚苯乙烯凝胶填料以湿法装入柱中,柱床高20cm。柱床始终保持在50%环己烷乙酸乙酯溶液中。

5 仪器和设备

5.1 气相色谱质谱联用仪:配EI源。

5.2 分析天平:感量0.00001g和0.01g。

5.3 均质机。

5.4 离心机:4000r/min。

5.5 涡旋振荡器。

5.6 氮吹仪。

5.7 固相萃取装置。

5.8 聚丙烯离心管:50mL。

5.9 具塞玻璃离心管:10mL。

5.10 梨形瓶:100mL。

6 试料的制备与保存

6.1 试料的制备

取适量新鲜或解冻的空白或供试组织,绞碎,并使均质:

- 取均质后的供试样品,作为供试试料;
- 取均质后的空白样品,作为空白试料;
- 取均质后的空白样品,添加适宜浓度的标准工作液,作为空白添加试料。

6.2 试料的保存

—18℃以下保存。

7 测定步骤

7.1 提取

取试料5g(准确至±20mg),于50mL离心管中加碳酸钠溶液3mL、乙酸乙酯20mL,涡旋混匀,超声提取10min,4000r/min离心10min,取上清液至100mL梨形瓶中。残渣用乙酸乙酯10mL重复提取一次,合并上清液,于40℃旋转蒸发至干,用50%环己烷乙酸乙酯溶液5mL溶解残留物,备用。

7.2 净化

7.2.1 凝胶净化

将备用液转至凝胶净化柱上,用50%环己烷乙酸乙酯溶液110mL淋洗,根据凝胶净化洗脱曲线确定收集淋洗液的体积,40℃旋转蒸干,残渣用甲醇1mL溶解,加水9mL稀释,备用。

凝胶净化柱洗脱曲线的绘制:将5mL混合标准溶液上柱,用50%环己烷乙酸乙酯溶液淋洗,收集淋洗液,每10mL收集一管,于40℃水浴中氮吹至干。按7.3的方法衍生,气相色谱-质谱法测定,根据淋洗体积与回收率的关系确定需要收集的淋洗液体积。

7.2.2 固相萃取净化

固相萃取柱依次用甲醇 5 mL、水 5 mL 活化, 取备用液过柱, 控制流速不超过 2 mL/min, 用 50% 甲醇水溶液 10 mL 淋洗, 抽干, 用甲醇 10 mL 洗脱, 控制流速不超过 2 mL/min。收集洗脱液于 10 mL 具塞玻璃离心管中, 于 40℃ 水浴中氮气吹干。

7.3 衍生

于上述具塞玻璃离心管中加入七氟丁酸酐 30 μL 、丙酮 70 μL , 盖紧盖, 涡旋混合 30 s, 于 30℃ 恒温箱中衍生 30 min, 氮气吹干, 精密加入正己烷 0.5 mL, 涡旋混合 10 s, 溶解残余物, 供 GC-MS 分析。

7.4 标准曲线的制备

取混合标准工作溶液 50 μL 、100 μL 、200 μL 、500 μL 、1 000 μL 于 1.5 mL 样品反应瓶中, 40℃ 水浴中氮吹至干, 按 7.3 方法衍生, 制成辛基酚、己烯雌酚浓度均为 5 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、10 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、25 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、50 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、100 $\mu\text{g}/\text{L}$ 的梯度系列, 壬基酚、双酚 A 浓度均为 3 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、6 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、15 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、30 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、60 $\mu\text{g}/\text{L}$ 的梯度系列, 雌酮、17 α -乙炔雌二醇、17 β -雌二醇、雌三醇浓度均为 10 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、20 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、50 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、100 $\mu\text{g}/\text{L}$ 、200 $\mu\text{g}/\text{L}$ 的梯度系列。分别取 1 μL 进样, 以定量离子峰面积为纵坐标, 浓度为横坐标, 绘制标准曲线。

7.5 测定

7.5.1 色谱参考条件

- a) 色谱柱: HP-5ms 石英毛细管柱($30 \text{ m} \times 0.25 \text{ mm} \times 0.25 \mu\text{m}$), 或相当者;
- b) 载气: 高纯氮气, 纯度 $\geqslant 99.999\%$, 流速 1.0 mL/min;
- c) 进样方式: 无分流进样;
- d) 进样量: 1 μL ;
- e) 进样口温度: 250℃;
- f) 柱温: 初始柱温 120℃, 保持 2 min, 以 15℃/min 升至 250℃, 再以 5℃/min 升至 300℃, 保持 5 min。

7.5.2 质谱参考条件

- a) 离子源: EI 源;
- b) 离子源温度: 230℃;
- c) 四极杆温度: 150℃;
- d) 接口温度: 280℃;
- e) 溶剂延迟: 7 min;
- f) 选择离子监测(SIM): 辛基酚、壬基酚、双酚 A、己烯雌酚、雌酮、17 α -乙炔雌二醇、17 β -雌二醇、雌三醇衍生物的监测离子见表 1。

表 1 待测物衍生物的监测离子

化合物	定性离子	定量离子
辛基酚	402、345、303、275	303
壬基酚	416、345、303、275	303
双酚 A	620、605、331、315	605
己烯雌酚	660、631、341、447	660
17 α -乙炔雌二醇	474、459、446、353	474
雌酮	466、409、422、356	466
17 β -雌二醇	664、409、451、356	664
雌三醇	449、663、409、356	449

7.5.3 测定法

7.5.3.1 定性测定

在同样测试条件下, 试样液中待测物的保留时间与标准工作液中待测物的保留时间偏差在 ± 0.10 min 以内, 并且在扣除背景后的样品质谱图中, 所选择的特征离子均应出现, 且检测到的离子的相对丰度, 应当与浓度相当的校正标准溶液相对丰度一致。其允许偏差应符合表 2 要求。

表 2 定性确证时相对离子丰度的允许偏差

单位为百分率	
相对离子丰度	允许偏差
>50	±10
20~50	±15
10~20	±20
≤10	±50

7.5.3.2 定量测定

按 7.5.1 和 7.5.2 设定仪器条件,以标准工作溶液浓度为横坐标,以峰面积为纵坐标,绘制标准曲线,作单点或多点校准,按外标法计算试样中药物的残留量,定量离子见表 1。标准溶液衍生物的特征离子质量色谱图参见附录 B。

7.6 空白试验

除不加试料外,均按上述测定步骤进行。

8 结果计算和表述

试料中待测药物残留量按式(1)计算。

$$X = \frac{C_s \times A \times V}{A_s \times m} \quad (1)$$

式中:

X ——试样中被测组分的残留量,单位为微克每千克($\mu\text{g}/\text{kg}$);

C_s ——标准溶液中被测组分的浓度,单位为纳克每毫升(ng/mL);

A ——试样溶液中被测组分的峰面积;

A_s ——标准溶液中被测组分的峰面积;

V ——试样溶液定容体积,单位为毫升(mL);

m ——试料质量,单位为克(g)。

计算结果需扣除空白值。测定结果用 2 次平行测定的算术平均值表示,保留 3 位有效数字。

9 检测方法的灵敏度、准确度和精密度

9.1 灵敏度

本方法的检测限:辛基酚、己烯雌酚分别为 $0.2 \mu\text{g}/\text{kg}$,壬基酚、双酚 A 分别为 $0.1 \mu\text{g}/\text{kg}$,雌酮、 17α -乙炔雌二醇、 17β -雌二醇、雌三醇分别为 $0.3 \mu\text{g}/\text{kg}$;定量限:辛基酚、己烯雌酚分别为 $0.5 \mu\text{g}/\text{kg}$,壬基酚、双酚 A 分别为 $0.3 \mu\text{g}/\text{kg}$,雌酮、 17α -乙炔雌二醇、 17β -雌二醇、雌三醇分别为 $1.0 \mu\text{g}/\text{kg}$ 。

9.2 准确度

辛基酚、己烯雌酚在 $0.5 \mu\text{g}/\text{kg} \sim 10 \mu\text{g}/\text{kg}$ 添加浓度范围内,回收率为 $70\% \sim 110\%$;壬基酚、双酚 A 在 $0.3 \mu\text{g}/\text{kg} \sim 6 \mu\text{g}/\text{kg}$ 添加浓度范围内,回收率为 $70\% \sim 110\%$;雌酮、 17α -乙炔雌二醇、 17β -雌二醇、雌三醇在 $1.0 \mu\text{g}/\text{kg} \sim 20 \mu\text{g}/\text{kg}$ 添加浓度范围内,回收率为 $70\% \sim 110\%$ 。

9.3 精密度

本方法的批内相对标准偏差 $\leq 15\%$,批间相对标准偏差 $\leq 20\%$ 。

附录 A
(资料性附录)
8种药物中英文通用名称、化学分子式和CAS号信息

8种药物中英文通用名称、化学分子式、CAS号信息见表A.1。

表A.1 8种药物中英文通用名称、化学分子式、CAS号信息

中文通用名称	英文通用名称	化学分子式	CAS号
辛基酚	octylphenol	C ₁₄ H ₂₂ O	140-66-9
壬基酚	nonylphenol	C ₁₅ H ₂₄ O	25154-52-3
双酚A	bisphenol A	C ₁₅ H ₁₆ O ₂	80-05-7
己烯雌酚	diethylstilbestrol	C ₁₈ H ₂₀ O ₂	6898-97-1
雌酮	estrone	C ₁₈ H ₂₂ O ₂	53-16-7
17 α -乙炔雌二醇	17 α -ethynodiol	C ₂₀ H ₂₄ O ₂	57-63-6
17 β -雌二醇	17 β -estradiol	C ₁₈ H ₂₄ O ₂	50-28-2
雌三醇	estriol	C ₁₈ H ₂₄ O ₃	50-27-1

附录 B
(资料性附录)
特征离子质量色谱图

特征离子质量色谱图见图 B. 1。

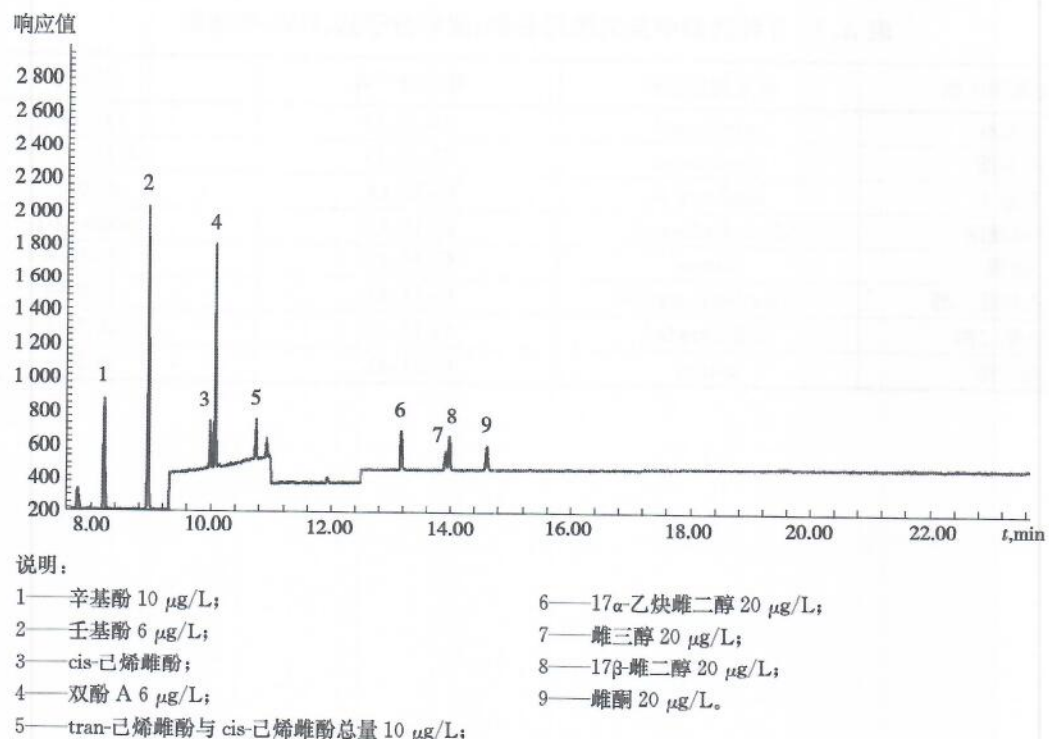


图 B. 1 标准溶液衍生物特征离子质量色谱图

中华人民共和国

国家标准

食品安全国家标准 水产品中辛基酚、壬基酚、
双酚 A、己烯雌酚、雌酮、17 α -乙炔雌二醇、17 β -
雌二醇、雌三醇残留量的测定 气相色谱-质谱法

GB 31660.2—2019

* * *

中国农业出版社出版

(北京市朝阳区麦子店街 18 号楼)

(邮政编码:100125 网址:www.ccap.com.cn)

北京印刷一厂印刷

新华书店北京发行所发行 各地新华书店经销

* * *

开本 880mm×1230mm 1/16 印张 0.75 字数 15 千字

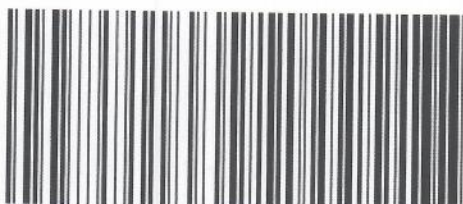
2020 年 3 月第 1 版 2020 年 3 月北京第 1 次印刷

书号: 16109 · 8032

定价: 18.00 元

版权专有 侵权必究

举报电话: (010) 59194261



GB 31660.2—2019