

中华人民共和国国家标准

GB XXXX—XXXX

食品安全国家标准  
水产品中利福平残留量的测定  
液相色谱-串联质谱法

National food safety standard

Determination of rifampicin residue in aquatic products by liquid  
chromatography-tandem mass spectrometry method

XXXX-XX-XX 发布

XXXX-XX-XX 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

本文件按照 GB/T1.1-2020《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

本文件系首次发布。

征求意见稿



# 食品安全国家标准

## 水产品中利福平残留量的测定

### 液相色谱-串联质谱法

#### 1 范围

本文件描述了鱼、虾、蟹、海参中利福平残留量检测的制样和液相色谱-串联质谱测定方法。

本文件适用于鱼、虾、蟹、海参可食部分中利福平残留量的测定。

#### 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，仅所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

GB/T 30891-2014 水产品抽样规范

#### 3 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

#### 4 原理

试样中残留的利福平经乙腈提取，乙腈饱和正己烷除脂净化，高效液相色谱-串联质谱法测定，内标法定量。

#### 5 试剂和材料

以下所用的试剂，除特别说明外均为分析纯，水为符合 GB/T 6682 规定的一级水。

##### 5.1 试剂

5.1.1 正己烷 ( $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_4\text{CH}_3$ ): 色谱纯。

5.1.2 乙腈 ( $\text{CH}_3\text{CN}$ ): 色谱纯。

5.1.3 甲酸 ( $\text{HCOOH}$ ): 色谱纯。

5.1.4 无水硫酸钠 ( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ ): 分析纯。

## 5.2 溶液的配制

5.2.1 乙腈饱和正己烷: 量取正己烷 200 mL 于 250 mL 分液漏斗中, 加入适量乙腈后, 剧烈振摇, 待分配平衡后, 弃去下层乙腈层。

5.2.2 50%乙腈溶液: 移取 50 mL 乙腈至 50 mL 水中, 混匀。

5.2.3 0.1%甲酸溶液: 移取 0.1 mL 甲酸, 用水定容至 1000 mL, 混匀。

5.2.4 0.1%甲酸乙腈溶液: 移取 0.1 mL 甲酸, 用乙腈定容至 1000 mL, 混匀。

## 5.3 标准品

利福平 (Rifampicin  $\text{C}_{43}\text{H}_{58}\text{N}_4\text{O}_{12}$ , CAS 号: 13292-46-1): 含量  $\geq 97.0\%$ 。

利福平- $\text{D}_8$  (Rifampicin- $\text{D}_8$ ,  $\text{C}_{43}\text{H}_{50}\text{D}_8\text{N}_4\text{O}_{12}$ ): 含量  $\geq 97.0\%$ 。

## 5.4 标准溶液的制备

### 5.4.1 标准/内标贮备液

5.4.1.1 标准贮备液: 称取 10.0 mg 利福平标准品用乙腈溶解后转移到 100 mL 容量瓶中, 用乙腈定容至刻度, 此溶液浓度为 100.0  $\mu\text{g}/\text{mL}$ , 于  $-20^\circ\text{C}$  下避光保存, 有效期为 1 个月。

5.4.1.2 内标贮备液: 称取 10.0 mg 利福平- $\text{D}_8$  标准品用乙腈溶解后转移到 100 mL 容量瓶中, 用乙腈定容至刻度, 此溶液浓度为 100.0  $\mu\text{g}/\text{mL}$ , 于  $-20^\circ\text{C}$  下避光保存, 有效期为 1 个月。

### 5.4.2 标准/内标中间液

5.4.2.1 标准中间液: 准确移取利福平标准储备液适量, 用乙腈稀释, 得到浓度为 10.0  $\mu\text{g}/\text{mL}$  的标准工作液。现配现用。

5.4.2.2 内标中间液: 准确移取利福平- $\text{D}_8$  标准储备液适量, 用乙腈稀释, 得到浓度为 10.0  $\mu\text{g}/\text{mL}$  的内标贮备液中间液。现配现用。

### 5.4.3 标准/内标工作液

5.4.3.1 标准工作液: 准确移取利福平标准储备液中间液适量, 用乙腈稀释, 得到浓度为 1.0  $\mu\text{g}/\text{mL}$  的标准工作液。现配现用。

5.4.3.2 内标工作液: 取内标储备液中间液适量, 用乙腈稀释, 得到浓度为 1.0  $\mu\text{g}/\text{mL}$  的标准工作液。现配现用。

5.4.3.3 内标使用液: 取内标工作液适量, 用乙腈稀释, 得到浓度为 0.1  $\mu\text{g}/\text{mL}$  的标准工作液,  $2\sim 8^\circ\text{C}$  保存, 现配现用。

## 5.5 材料

5.5.1 陶瓷均质子：2 cm(长)×1cm(外径)，或相当者。

5.5.2 尼龙微孔滤膜（有机相）：0.22 μm。

## 6 仪器和设备

6.1 液相色谱-串联质谱仪：带电喷雾离子源（ESI）。

6.2 分析天平：感量 0.0 0001 g。

6.3 天平：感量 0.01 g。

6.4 高速离心机：转速 8 000 r/min，使用温度 4℃。

6.5 多管涡旋混合器：转速 2 500 r/min。

6.6 均质机：转速 5000 r/min。

6.7 氮吹仪。

## 7 试样的制备与保存

### 7.1 试样的制备

试样的制备参考GB/T 30891-2014 附录B。

——取均质后的供试样品，作为供试试样。

——取均质后的空白样品，作为空白试样。

——取均质后的空白样品，添加适宜浓度的标准工作液，作为空白添加试样。

### 7.2 试样的保存

-20 ℃以下保存。

## 8 测定步骤

### 8.1 提取

称取2.00 g（准确至±0.05 g）试样，置于50 mL塑料离心管中，加入50 μL内标使用液，加入1粒陶瓷均质子、2.0 g无水硫酸钠和10 mL乙腈，涡旋混合器上以2500 r/min，涡旋1 min，超声10 min，以8000 r/min离心5 min，取上清液转移至另一离心管中，样品残渣再加入5 mL乙腈重复提取一次，合并上清液，待净化。

## 8.2 净化

往上述乙腈提取液中加入10 mL乙腈饱和正己烷, 2500 r/min涡旋混合1 min, 8000 r/min离心5 min, 弃去正己烷层, 将下层提取液转移到刻度离心管中, 30 °C氮吹至近干, 加入1 mL 50%乙腈溶液, 涡旋混合器涡旋1 min, 0.22  $\mu\text{m}$ 滤膜过滤, 供液相色谱-串联质谱仪测定。

## 8.3 标准工作曲线的制备

精密吸取利福平标准工作液和0.1  $\mu\text{g/mL}$  内标使用液适量, 用乙腈稀释成浓度为0.5  $\mu\text{g/L}$ 、1.0  $\mu\text{g/L}$ 、2.0  $\mu\text{g/L}$ 、5.0  $\mu\text{g/L}$ 、10.0  $\mu\text{g/L}$ 、20.0  $\mu\text{g/L}$  利福平系列标准曲线溶液。系列标准曲线溶液中利福平- $\text{D}_8$ 的含量均为5.0  $\mu\text{g/L}$ 。现配现用。取系列标准曲线溶液进样, 以利福平和利福平- $\text{D}_8$ 峰面积比值为纵坐标, 对应利福平浓度为横坐标, 绘制标准工作曲线。求回归方程和相关系数。

## 8.4 测定

### 8.4.1 液相色谱参考条件

- 色谱柱:  $\text{C}_{18}$  (50 mm $\times$ 2.1 mm, 1.7  $\mu\text{m}$ ) 或性能相当;
- 流动相: A: 0.1%甲酸溶液, B: 0.1%甲酸的乙腈溶液, 洗脱程序见表1;
- 流速: 0.3 mL/min;
- 进样量: 5.0  $\mu\text{L}$ ;
- 柱温: 40 $^{\circ}\text{C}$ 。

表1 洗脱条件

时间/ (min)	A/ (%)	B/ (%)
0.0	70	30
3.0	35	65
3.5	10	90
4.5	10	90
4.6	70	30
7.0	70	30

### 8.4.2 质谱参考条件

- 离子源: ESI;
- 扫描方式: 正离子扫描;
- 喷雾电压: 5.5 kV;
- 离子源温度: 600  $^{\circ}\text{C}$ ;



- e) 雾化气流速：65 psi;
- f) 辅助气流速：60 psi;
- g) 检测方式：多反应监测;
- h) 二级碰撞气：氮气;
- i) 保留时间、定性离子对、定量离子对和碰撞能量参考值见表 2。

表 2 保留时间、定性离子对、定量离子对和碰撞能量

化合物	保留时间 (min)	定性离子对 (m/z)	定量离子对 (m/z)	碰撞能量 (eV)
利福平	3.21	823.3>791.3	823.3>791.3	23
		823.3>399.1		35
利福平-D <sub>8</sub>	3.21	831.5>799.5	831.5>799.5	24

### 8.4.3 测定法

取试样溶液和标准溶液，作单点或多点校准，内标法计算。标准溶液及试样溶液中目标化合物的特征离子质量色谱峰峰面积均应在仪器检测的线性范围之内。在相同的测试条件下，试样溶液中离子的保留时间与标准工作液中离子的保留时间的比值，偏差在±2.5% 以内。试样溶液中的离子相对丰度与标准溶液中的离子相对丰度相比，符合表3的要求。标准工作溶液、空白样品和空白添加样品多反应监测色谱图分别见附录A。

表 3 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	>50	>20 至≤50	>10 至≤20	≤10
允许的相对偏差	±20	±25	±30	±50

### 8.5 空白试验

取空白试料，除不加药物外，采用完全相同的操作步骤进行平行操作。

## 9 结果计算与表述

试料中利福平的残留量按标准曲线法或式（1）计算：

$$X = \frac{A \times A'_{is} \times C_s \times C_{is} \times V}{A_{is} \times A_s \times C'_{is} \times m} \dots\dots\dots (1)$$

式中：

X—试样中利福平的残留量，单位为微克每千克（μg/kg）；

C<sub>s</sub>—标准工作溶液中被测物质的浓度，单位为纳克每毫升（ng/mL）；

---

$C_{is}$ —试样溶液中内标的浓度，单位为纳克每毫升（ng/mL）；

$C_{is}'$ —标准工作溶液中内标的浓度，单位为纳克每毫升（ng/mL）；

$A$ —试样溶液中被测物质的峰面积；

$A_{is}'$ —标准工作溶液中内标的峰面积；

$A_{is}$ —试样溶液中内标的峰面积；

$A_s$ —标准工作溶液中被测物质的峰面积；

$V$ —溶解残余物所用的体积，单位为毫升（mL）；

$m$ —最终样液代表的试料质量，单位为克（g）。

## 10 检测方法灵敏度、准确度、精密度

### 10.1 灵敏度

本方法的检出限为  $0.2 \mu\text{g}/\text{kg}$ 、定量限为  $0.5 \mu\text{g}/\text{kg}$ 。

### 10.2 准确度

本方法利福平在  $0.5 \mu\text{g}/\text{kg} \sim 5.0 \mu\text{g}/\text{kg}$  添加浓度下的回收率为  $70\% \sim 120\%$ 。

### 10.3 精密度

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

附录 A  
(资料性)  
特征离子质量色谱图

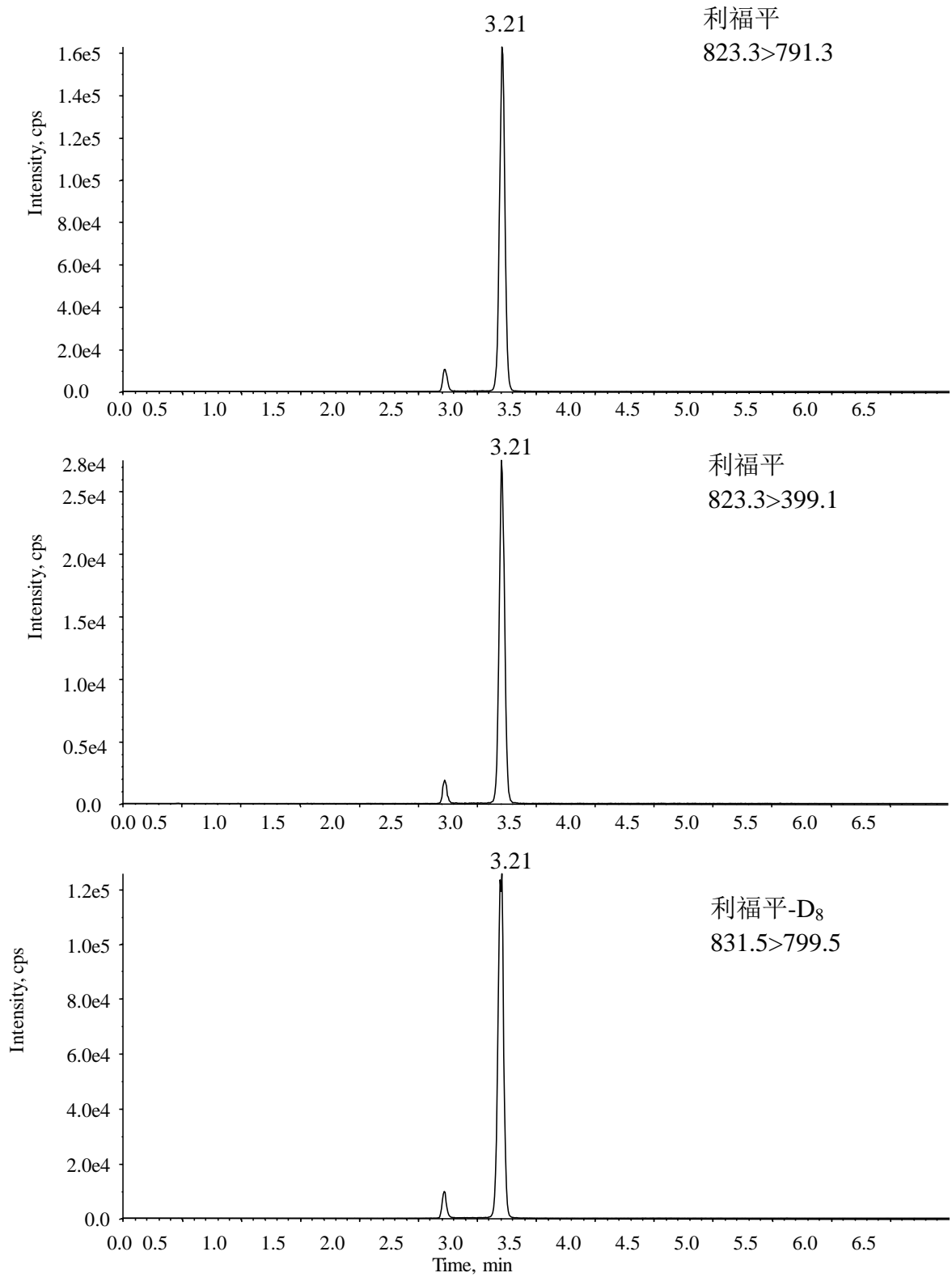


图 A.1 标准溶液 (5  $\mu\text{g/L}$ ) 和同位素标准溶液 (5.0  $\mu\text{g/L}$ ) 多反应监测色谱图