

NY

中华人民共和国农业行业标准

NY/T 1372—2007

饲料中三聚氰胺的测定

Determination of Melamine in Feeds

2007-06-14 发布

2007-06-14 实施

中华人民共和国农业部 发布

前　　言

本标准参考美国食品药品管理局(FDA)实验室方法和国内相关实验室的方法,提出了饲料中三聚氰胺的测定方法。

本标准的附录A为资料性附录。

本标准由农业部畜牧业司提出。

本标准由全国饲料工业标准化技术委员会归口。

本标准起草单位:国家饲料质量监督检验中心(北京)。

本标准起草人:赵根龙、王培龙、宋荣、索德成、马东霞、张苏、李丽蓓、杨曙明、苏晓鸥。

饲料中三聚氰胺的测定

1 范围

本标准规定了测定饲料中三聚氰胺的含量的高效液相色谱法(HPLC)和气相色谱质谱联用法(GC-MS),其中GC-MS法为确证法。

本标准适用于配合饲料、浓缩饲料、添加剂预混合饲料、植物性蛋白饲料、宠物饲料(干粮、罐头)中三聚氰胺的测定。

本标准中HPLC法最低定量限为2.0 mg/kg, GC-MS法最低定量限为0.05 mg/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 6682 分析实验室用水规格和试验方法

GB/T 20195 动物饲料 试样的制备

3 HPLC法

3.1 原理

试样中的三聚氰胺用三氯乙酸溶液提取,提取液离心后经混合型阳离子交换固相萃取柱净化,洗脱物吹干后用甲醇溶液溶解,用高效液相色谱仪进行测定。

3.2 试剂与材料

除非另有规定,仅使用分析纯试剂和符合GB/T 6682的三级水,色谱用水符合GB/T 6682一级水的规定。

3.2.1 甲醇:色谱纯。

3.2.2 乙腈:色谱纯。

3.2.3 氨水:浓度25%~28%。

3.2.4 混合型阳离子交换固相萃取柱:60 mg,3 mL。

3.2.5 三氯乙酸溶液10 g/L:称取10 g三氯乙酸加水至1 000 mL。

3.2.6 氨水甲醇溶液:量取5 mL氨水,溶解于100 mL甲醇中。

3.2.7 乙酸铅溶液22 g/L:取22 g乙酸铅用约300 mL水溶解后定容至1 L。

3.2.8 滤膜:0.45 μm,有机相。

3.2.9 甲醇溶液:200 mL甲醇(3.2.1)加入800 mL一级水,混匀。

3.2.10 流动相:称取2.02 g庚烷磺酸钠和2.10 g柠檬酸于1 L容量瓶中,用水溶解并稀释至刻度。取该溶液900 mL加入100 mL乙腈(3.2.2)。

3.2.11 三聚氰胺标准品(纯度>99%)。

3.2.12 三聚氰胺标准溶液

3.2.12.1 标准储备液:称取100 mg(精确到0.1 mg)的三聚氰胺标准品,用甲醇溶液(3.2.9)溶解并定容于100 mL容量瓶中,该溶液浓度为1 mg/mL,于4℃冰箱内贮存,有效期3个月。

3.2.12.2 标准中间液:吸取标准储备液 5.00 mL,于 50 mL 容量瓶内,用甲醇溶液(3.2.9)定容至 50 mL,该溶液三聚氰胺浓度为 100 $\mu\text{g}/\text{mL}$,于 4℃ 冰箱内贮存,有效期 1 个月。

3.2.12.3 标准工作液:用移液管分别移取标准中间液 1 mL、5 mL、10 mL、25 mL、50 mL 于 5 个 100 mL 容量瓶内,用甲醇溶液(3.2.9)定容,该溶液三聚氰胺浓度为 1.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、5.0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、10 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、25 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 、50 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 。于 4℃ 冰箱内贮存,有效期 1 周。

3.3 仪器与设备

3.3.1 高效液相色谱仪,配有二极管阵列检测器或紫外检测器。

3.3.2 离心机:10 000 r/min。

3.3.3 涡旋混合器。

3.3.4 超声波清洗器。

3.3.5 氮吹仪,可控温至 60℃。

3.3.6 固相萃取装置。

3.3.7 高速匀质器。

3.3.8 索式提取器。

3.3.9 震荡摇床。

3.4 试样制备

按照 GB/T 20195 的规定制备试样。

3.5 测定步骤

3.5.1 提取

3.5.1.1 配合饲料、浓缩饲料、添加剂预混合饲料、植物性蛋白饲料和宠物饲料(干粮)中三聚氰胺的提取。称取 5 g 试样(精确至 0.01 g),准确加入 50 mL 三氯乙酸溶液(3.2.5),加入 2 mL 乙酸铅溶液(3.2.7)。摇匀,超声提取 20 min。静止 2 min,取上层提取液约 30 mL 转入离心管,在 10 000 r/min 离心机上离心 5 min。

3.5.1.2 宠物饲料(罐头)中三聚氰胺的提取。称取 5 g 试样(精确至 0.01 g),加入 50 mL 乙醚,摇床上 120 r/min 振荡 1 h,弃去乙醚,再加入 50 mL 乙醚,摇床上 120 r/min 振荡 1 h,弃去乙醚,其余步骤同 3.5.1.1。

3.5.2 净化

分别用 3 mL 甲醇,3 mL 水活化混合型阳离子交换固相萃取柱,准确移取 10 mL 离心液分次上柱,控制过柱速度在 1 mL/min 以内。再用 3 mL 水和 3 mL 甲醇洗涤混合型阳离子交换固相萃取柱,抽近干后用氨水甲醇溶液(3.2.6)3 mL 洗脱。洗脱液 50℃ 氮气吹干,准确加入甲醇溶液(3.2.9),涡旋振荡 1 min,过 0.45 μm 滤膜,上机测定。

3.5.3 液相色谱条件

色谱柱:C₈ 柱,柱长 150 mm,内径 4.6 mm,粒度 5 μm ;或性能相当的色谱柱。

柱温:室温。

流动相流速:1.0 mL/min。

检测波长:240 nm。

3.5.4 测定

按照保留时间进行定性,试样与标准品保留时间的相对偏差不大于 2%,单点或多点校正外标法定量。待测样液中三聚氰胺的响应值应在工作曲线范围内。

3.6 结果计算和表述

3.6.1 试样中三聚氰胺的含量 X,以质量分数毫克每千克(mg/kg)表示,单点校正按式(1)计算:

附录 A
(资料性附录)
三聚氰胺标准图谱

A.1 三聚氰胺标准色谱图见图 A.1。

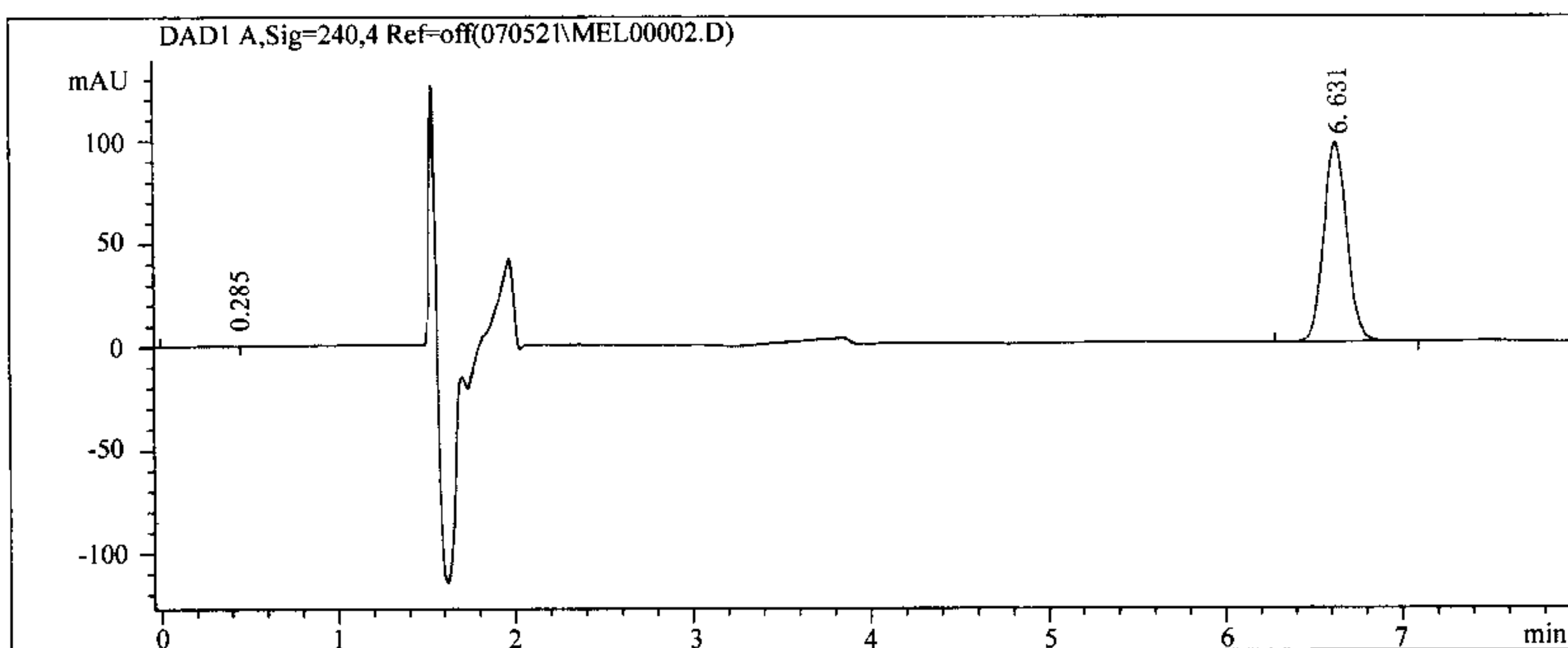


图 A.1 三聚氰胺标准色谱图

A.2 三聚氰胺标准紫外光谱图见图 A.2。

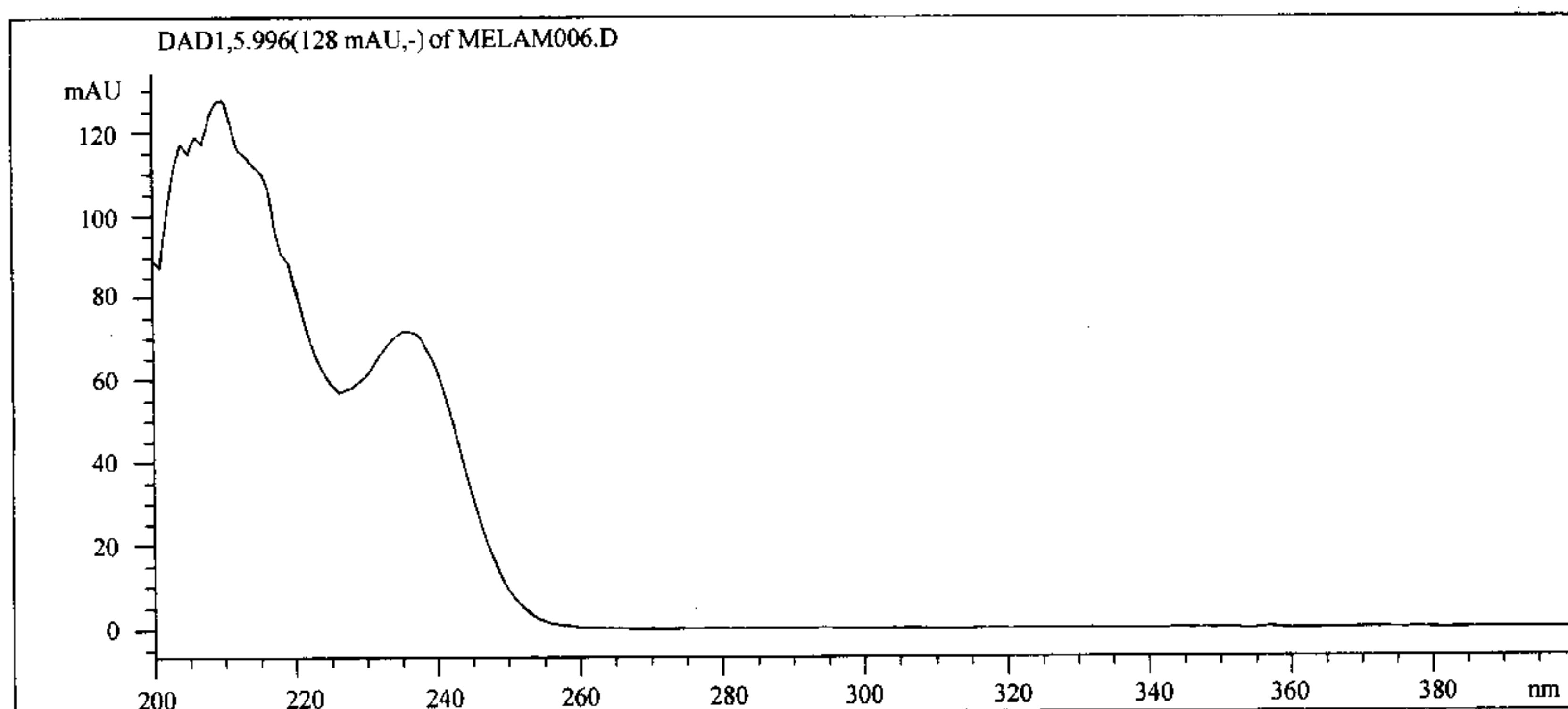


图 A.2 三聚氰胺紫外光谱图

A.3 三聚氰胺标准品衍生物选择离子色谱图见图 A.3。

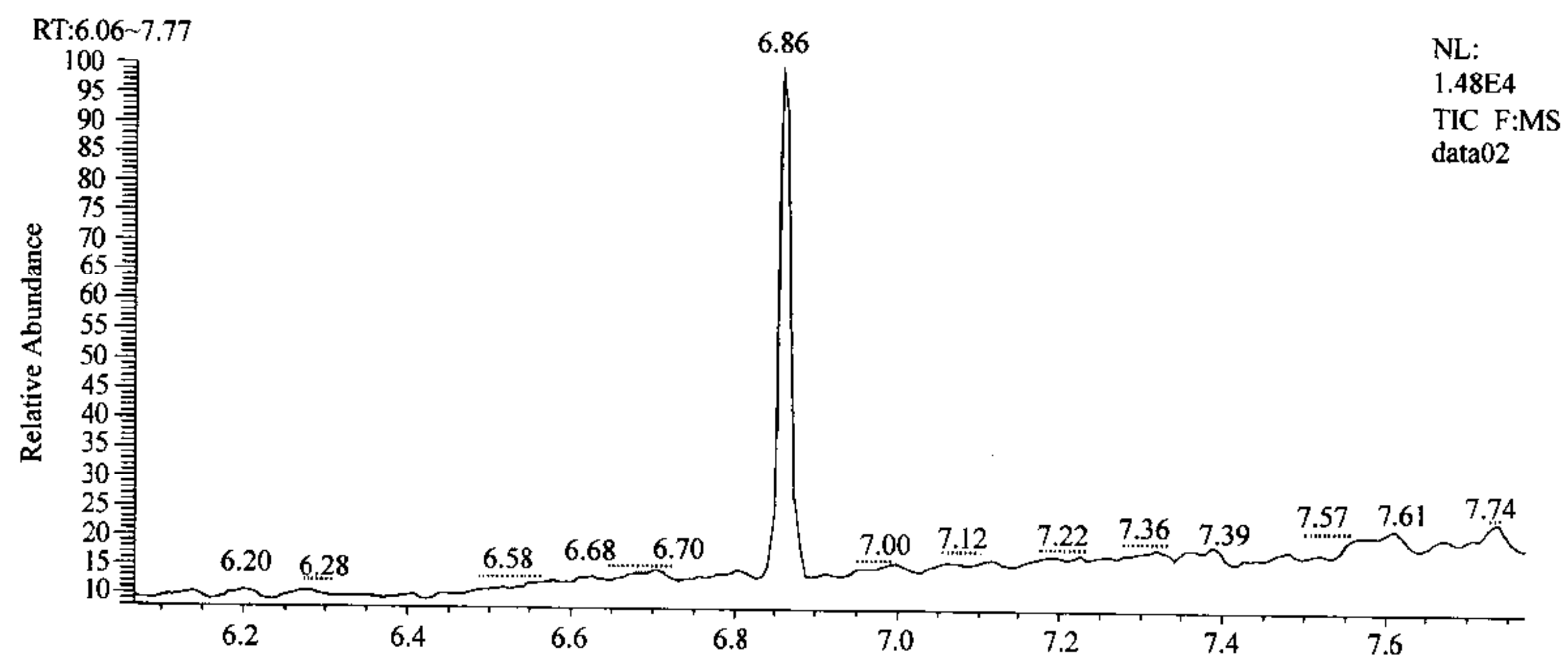


图 A.3 三聚氰胺标准品衍生物选择离子色谱图

A.4 三聚氰胺衍生物选择离子质谱图见图 A.4。

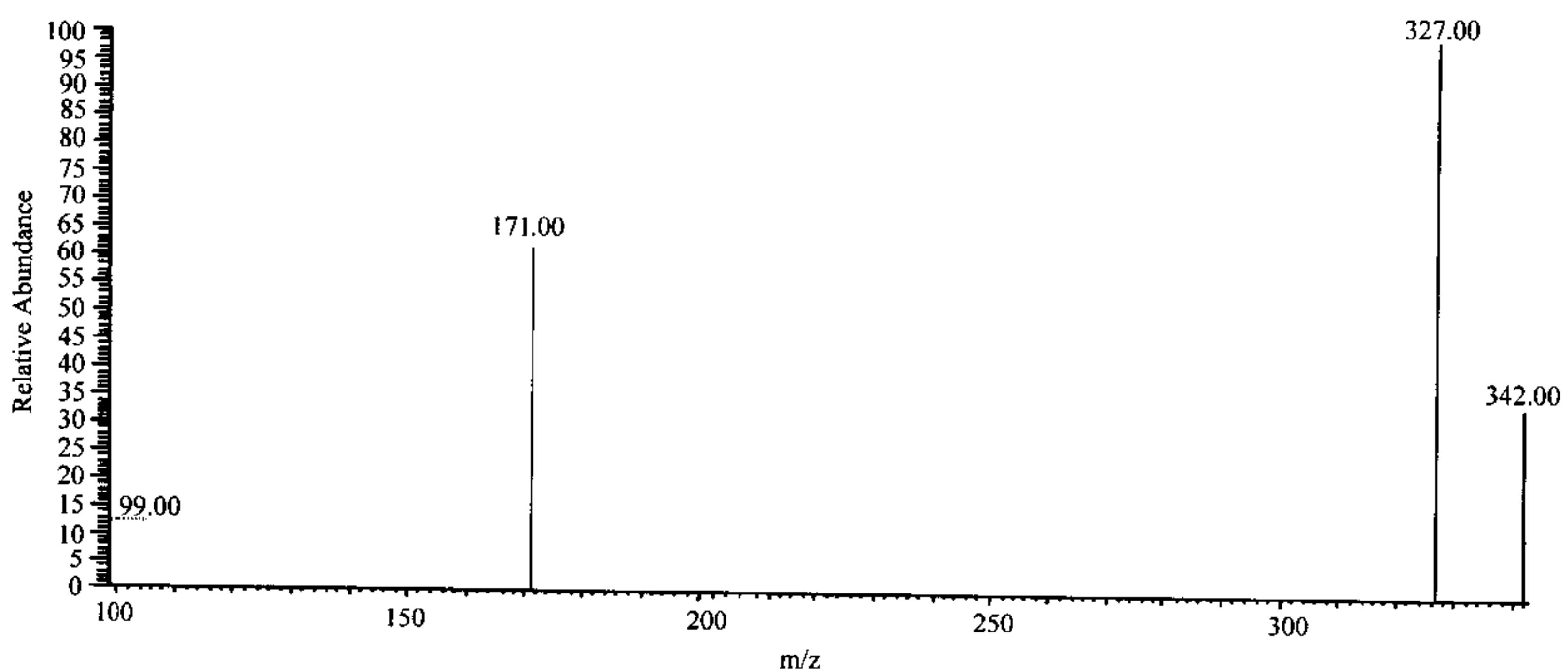


图 A.4 三聚氰胺衍生物选择离子质谱图

中华人民共和国
农业行业标准
饲料中三聚氰胺的测定

NY/T 1372—2007

* * *

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：100026 网址：www.ccap.com.cn)

中国农业出版社印刷厂印刷
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 7 千字

2007 年 6 月第 1 版 2007 年 6 月北京第 1 次印刷

书号：16109·1223 印数：1~500 册

定价：10.00 元



NY/T 1372-2007

版权所有 侵权必究
举报电话：(010) 65005894