



# 中华人民共和国国家标准

GB 31658.15—2021

## 食品安全国家标准

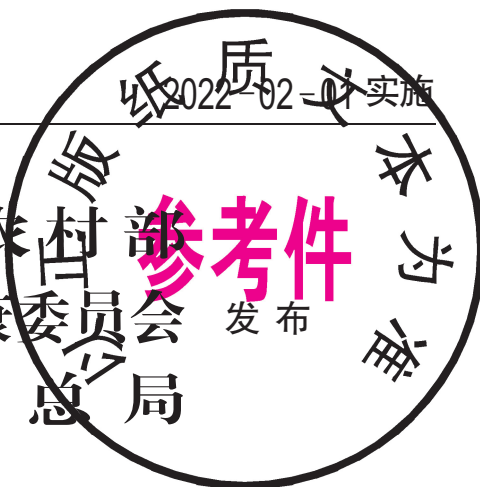
### 动物性食品中赛拉嗪及代谢物2,6-二甲基 苯胺残留量的测定 液相色谱-串联质谱法

National food safety standard—

Determination of xylazine and metabolite(2,6-dimethylaniline)in animal  
derived food by Liquid Chromatography-tandem Mass Spectrometric method

2021-09-16 发布

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



以正版纸质文本为准

## 前 言

本文件按照 GB/T 1.1—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。

以正版纸质文本为准

以正版纸质文本为准

**食品安全国家标准**  
**动物性食品中赛拉嗪及代谢物 2,6-二甲基苯胺残留量的测定**  
**液相色谱-串联质谱法**

## 1 范围

本文件规定了动物性食品中赛拉嗪及代谢物 2,6-二甲基苯胺残留量检测的制样和液相色谱-串联质谱测定方法。

本文件适用于猪、牛和羊肌肉、脂肪、肝脏和肾脏组织中赛拉嗪及 2,6-二甲基苯胺残留量的检测。

## 2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中,注日期的引用文件,仅该日期对应的版本适用于本文件;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 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

## 4 原理

试样中残留的赛拉嗪和 2,6-二甲基苯胺,用乙腈或者氨水乙腈提取,乙腈饱和的正己烷萃取,净化,液相色谱-串联质谱正离子模式测定,外标法定量。

## 5 试剂和材料

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。

### 5.1 试剂

5.1.1 甲醇( $\text{CH}_3\text{OH}$ ):色谱纯。

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

5.1.3 正己烷( $\text{C}_6\text{H}_{14}$ )。

5.1.4 氨水( $\text{NH}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$ )。

5.1.5 甲酸( $\text{HCOOH}$ )。

5.1.6 无水硫酸钠( $\text{Na}_2\text{SO}_4$ )。

### 5.2 溶液配制

5.2.1 5%氨水乙腈:取氨水 50 mL,用乙腈稀释至 1 000 mL。

5.2.2 20%乙腈水溶液:取乙腈 20 mL,用水稀释至 100 mL。

5.2.3 0.1%甲酸溶液:取甲酸 1 mL,用水稀释至 1 000 mL。

5.2.4 乙腈饱和正己烷:取正己烷 30 mL,加入乙腈 5 mL,涡旋混匀,振荡 10 min,用分液漏斗分离,取上层液体。

### 5.3 标准品

5.3.1 盐酸赛拉嗪(Xylazine Hydrochloride,  $\text{C}_{12}\text{H}_{16}\text{N}_2\text{S} \cdot \text{HCl}$ , CAS 号:7361-61-7),含量 $\geq 98\%$ 见附录 A。

5.3.2 2,6-二甲基苯胺[2,6-dimethylaniline,  $(\text{CH}_3)_2\text{C}_6\text{H}_3\text{NH}_2$ , CAS 号:87-62-7], 含量 $\geq 99.0\%$ 见附录 A。

#### 5.4 标准溶液制备

5.4.1 标准储备液:取盐酸赛拉嗪、2,6-二甲基苯胺标准品各 10 mg,精密称定,分别加乙腈适量使溶解并稀释定容至 10 mL 容量瓶,摇匀,配制成浓度均为 1 mg/mL 的赛拉嗪、2,6-二甲基苯胺标准储备液。 $-18\text{ }^\circ\text{C}$ 以下保存,有效期 3 个月。

5.4.2 标准工作液:精密量取赛拉嗪、2,6-二甲基苯胺标准储备液各适量,分别于 10 mL 容量瓶中,用乙腈稀释至刻度,摇匀,分别配制成赛拉嗪浓度为  $0.4\text{ }\mu\text{g/mL}$ 、2,6-二甲基苯胺浓度为  $1\text{ }\mu\text{g/mL}$  的标准工作液。 $2\text{ }^\circ\text{C}\sim 8\text{ }^\circ\text{C}$  保存,现配现用。

#### 5.5 材料

滤膜: $0.22\text{ }\mu\text{m}$ ,水相。

### 6 仪器和设备

6.1 液相色谱-串联质谱仪:配有电喷雾离子源(ESI)。

6.2 分析天平:感量  $0.000\text{ }01\text{ g}$  和  $0.01\text{ g}$ 。

6.3 均质机。

6.4 涡旋混合器。

6.5 振荡器。

6.6 冷冻离心机。

6.7 氮吹仪。

6.8 超声仪。

### 7 试料的制备与保存

#### 7.1 试料的制备

取适量新鲜或解冻的空白或供试组织,并使均质。

a) 取均质的供试样品,作为供试试料;

b) 取均质的空白样品,作为空白试料;

c) 取均质的空白样品,添加适宜浓度的标准工作液,作为空白添加试料。

#### 7.2 试料的保存

$-20\text{ }^\circ\text{C}$  以下保存。

### 8 测定步骤

#### 8.1 提取

取试料 5 g(准确至 $\pm 0.02\text{ g}$ ),加无水硫酸钠 2 g、乙腈 10 mL,涡旋混匀,振荡 10 min, $4\text{ }^\circ\text{C}$ 、10 000 r/min 离心 10 min(脂肪试料加 5%氨水乙腈 10 mL,于  $4\text{ }^\circ\text{C}$ 、8 000 r/min 离心 10 min),取上清液,重复提取 1 次,合并 2 次上清液。 $40\text{ }^\circ\text{C}$  氮气吹至近干,加乙腈 1.0 mL 使溶解,涡旋混匀,备用。

#### 8.2 净化

取备用液,加乙腈饱和的正己烷 0.5 mL,涡旋混匀, $4\text{ }^\circ\text{C}$ 、10 000 r/min 离心 5 min,取下层溶液 200  $\mu\text{L}$ ,于 5 mL 离心管中,加水 800  $\mu\text{L}$ ,涡旋混匀,于  $4\text{ }^\circ\text{C}$ 、10 000 r/min 离心 5 min,取溶液,过滤,供液相色谱-串联质谱测定。

#### 8.3 标准曲线的制备

精密量取赛拉嗪、2,6-二甲基苯胺的标准工作液适量,用 20%乙腈水溶液稀释,配制成赛拉嗪浓度为 0 ng/mL、0.2 ng/mL、1 ng/mL、5 ng/mL、10 ng/mL、50 ng/mL、100 ng/mL,2,6-二甲基苯胺浓度为

0 ng/mL、5 ng/mL、10 ng/mL、20 ng/mL、50 ng/mL、100 ng/mL 的系列混合标准溶液,供液相色谱-串联质谱测定,以特征离子质量色谱峰面积为纵坐标、对应的标准溶液浓度为横坐标,绘制标准曲线,求回归方程和相关系数。

8.4 测定

8.4.1 色谱条件

- a) 色谱柱: C<sub>18</sub> (100 mm×2.1 mm, 3 μm), 或相当者;
- b) 流动相: A 为 0.1% 甲酸水溶液, B 为乙腈;
- c) 流速: 0.3 mL/min;
- d) 进样量: 5 μL;
- e) 柱温: 30 ℃;
- f) 流动相梯度洗脱条件见表 1。

表 1 梯度洗脱条件

时间 min	A %	B %
0	85	15
1	70	30
3.5	70	30
4.5	85	15
9	85	15

8.4.2 质谱条件

- a) 离子源: 电喷雾离子源 (ESI);
- b) 扫描方式: 正离子扫描;
- c) 检测方式: 多反应监测 (MRM);
- d) 脱溶剂气、锥孔气、碰撞气均为高纯氮气或其他合适气体;
- e) 离子源温度: 500 ℃;
- f) 喷雾电压 (IS): 5 500 V;
- g) 碰撞能 (CAD): 5 V;
- h) 锥孔气压力: 206 850 Pa;
- i) 雾化气压力: 413 700 Pa;
- j) 辅助气压力: 482 650 Pa;
- k) 监测离子参数情况见表 2。

表 2 赛拉嗪特征离子参考质谱条件

化合物	保留时间 min	母离子	定量离子	定性离子	锥孔电压 V	碰撞能量 eV
赛拉嗪	3.62	221.2	90.1	90.1	61	31
				164.1		51
2,6-二甲基苯胺	3.54	122.4	105.1	105.1	41	23
				77.3		25

8.5 测定法

8.5.1 定性测定

通过试样色谱图的保留时间与相应标准品的保留时间、各色谱峰的特征离子与相应浓度标准溶液各色谱峰的特征离子相对照定性,试样与标准品保留时间的相对偏差不大于±2.5%;试样特征离子的相对丰度与浓度相当混合标准溶液的相对丰度一致,相对离子丰度偏差不超过表 3 的规定,则可判断试样中存在相应的被测物。

表 3 定性测定时相对离子丰度的最大允许偏差

单位为百分号

相对离子丰度	>50	20~50	10~20	≤10
允许的相对偏差	±20	±25	±30	±50

8.5.2 定量测定

取试料溶液和标准溶液,按外标法以色谱峰面积定量,标准溶液及试料溶液中的赛拉嗪和 2,6-二甲基苯胺响应值均应在仪器检测的线性范围内。在上述色谱-质谱条件下,赛拉嗪和 2,6-二甲基苯胺标准溶液特征离子质量色谱图见附录 B。

8.6 空白试验

取空白试料,除不加标准溶液外,采用相同的测定步骤进行平行操作。

9 结果计算和表述

试料中待测物的残留量按标准曲线或公式(1)计算。

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

式中:

- X —— 供试试料中相应的赛拉嗪残留量的数值,单位为微克每千克(μg/kg);
- C<sub>s</sub> —— 对照溶液中相应的赛拉嗪或 2, 6-二甲基苯胺浓度的数值,单位为微克每升(μg/L);
- A —— 试料溶液中相应的赛拉嗪或 2, 6-二甲基苯胺的峰面积;
- A<sub>s</sub> —— 对照溶液中相应的赛拉嗪或 2, 6-二甲基苯胺的峰面积;
- V —— 用于配制上机检测试液体积的数值,单位为毫升(mL);
- m —— 供试试料质量的数值,单位为克(g);
- f —— 稀释因子,公式中为 5。

10 检测方法的灵敏度、准确度和精密度

10.1 灵敏度

本方法赛拉嗪检测限为 0.06 μg/kg,定量限为 0.2 μg/kg;2,6-二甲基苯胺检测限为 1.5 μg/kg,定量限为 5 μg/kg。

10.2 准确度

本方法赛拉嗪在 0.2 μg/kg~100 μg/kg 添加浓度水平上的回收率为 60%~120%;2,6-二甲基苯胺在 5 μg/kg~100 μg/kg 添加浓度水平上的回收率为 60%~120%。

10.3 精密度

本方法批内相对标准偏差≤15%,批间相对标准偏差≤20%。



附 录 A  
(资料性)

赛拉嗪和 2,6-二甲基苯胺的英文名称、CAS 号

赛拉嗪和 2,6-二甲基苯胺的英文名称、CAS 号见表 A.1。

表 A.1 赛拉嗪和 2,6-二甲基苯胺的英文名称、CAS 号

化合物	英文名	分子式	CAS 号
赛拉嗪	xylazine	C <sub>12</sub> H <sub>16</sub> N <sub>2</sub> S	7361-61-7
2,6-二甲基苯胺	2,6-dimethylaniline	C <sub>8</sub> H <sub>11</sub> N	87-62-7

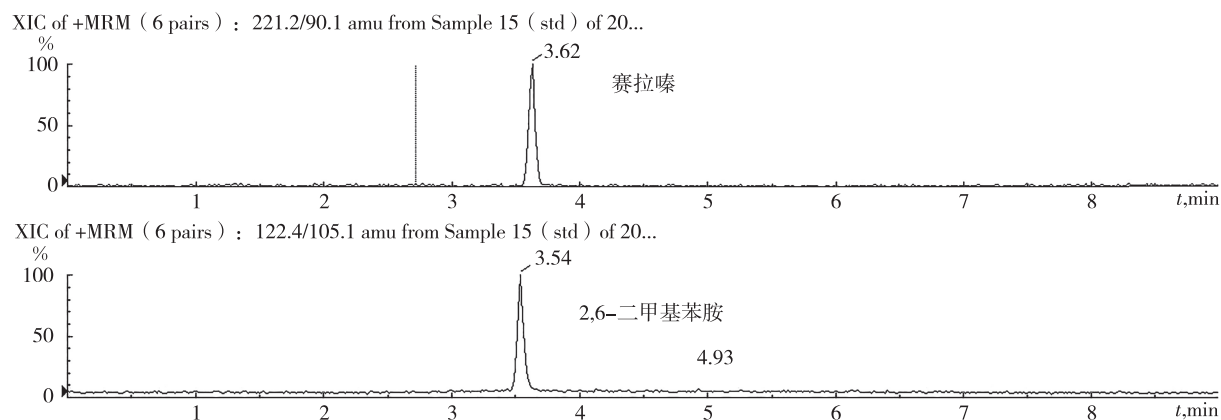
以正版纸质文本为准

附 录 B

(资料性)

赛拉嗪和 2,6-二甲基苯胺标准溶液特征离子质量色谱图

赛拉嗪和 2,6-二甲基苯胺标准溶液特征离子质量色谱图见图 B.1。



注:赛拉嗪 0.2 ng/mL,2,6-二甲基苯胺 5 ng/mL。

图 B.1 赛拉嗪和 2,6-二甲基苯胺标准溶液特征离子质量色谱图

以正版纸质文本为准

以正版纸质文本为准



GB 31658.15—2021

中国农业出版社出版  
购买正版纸质文本请联系  
中国农业出版社标准质量分社  
编辑冀刚,电话 010—59194426