
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й
С Т А Н Д А Р Т

ГОСТ
32835—
2014

ПРОДУКЦИЯ СОКОВАЯ

**Определение микотоксинов методом
тандемной высокоэффективной жидкостной
хроматомасс-спектрометрии (ВЭЖХ-МС/МС)**

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены».

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Федеральным государственным бюджетным образовательным учреждением высшего профессионального образования «Московский государственный университет пищевых производств» (ФГБОУ ВПО «МГУПП»)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от 25 июня 2014 г. № 45)

За принятие проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004—97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации
Армения	AM	Минэкономики Республики Армения
Беларусь	BY	Госстандарт Республики Беларусь
Киргизия	KG	Кыргызстандарт
Россия	RU	Росстандарт

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 19 августа 2014 г. № 896-ст межгосударственный стандарт ГОСТ 32835—2014 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 января 2016 г.

5 Настоящий стандарт разработан с учетом основных нормативных положений следующих международных документов:

- CODEX STAN 247—2005 «Единый международный стандарт Комиссии Кодекс Алиментариус на фруктовые соки и нектары» («Codex General Standard For Fruit Juices And Nectars of the Codex Alimentarius Commission», NEQ);

- «Регламент Комиссии Европейского союза от 23.02.2006 г. № 406/2006/EC «О методах отбора проб и методах анализа для официального контроля уровней микотоксинов в пищевых продуктах» («Regulation of the Commission of the European Union of 23.02.2006 г. No. 406/2006/EC Laying down the sampling methods and methods of analysis for the official control of the levels of mycotoxins in foodstuffs», NEQ);

- «Свод правил для оценки качества и подлинности фруктовых и овощных соков Европейской ассоциации фруктовых соков» («AIJN Code of Practice for Evaluation of Quality and Authenticity of Fruit and Vegetable Juices of the European Fruit Juice Association», NEQ)

6 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

7 ПЕРЕИЗДАНИЕ. Ноябрь 2019 г.

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

© Стандартинформ, оформление, 2015, 2019



В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Сокращения	2
4 Сущность метода	2
5 Средства измерений, вспомогательное оборудование, стандартные образцы, реактивы и посуда	2
6 Отбор проб	4
7 Подготовка к проведению испытаний	4
8 Проведение испытаний	7
9 Обработка и оформление результатов испытаний	8
10 Метрологические характеристики	9
11 Контроль качества результатов измерений	9
12 Требования безопасности	9
Приложение А (обязательное) Проверка спектрофотометра и определение поправочного коэффициента C_F для расчета массовых концентраций микотоксинов в стандартных растворах	10
Приложение Б (справочное) Примеры ВЭЖХ-МС/МС-систем для определения микотоксинов в соках и другой соковой продукции	11
Библиография	14

ПРОДУКЦИЯ СОКОВАЯ**Определение микотоксинов методом tandemной высокоеффективной жидкостной хроматомасс-спектрометрии (ВЭЖХ-МС/МС)**

Juice products. Determination of mycotoxins by tandem high performance liquid mass spectrometry (HPLC-MS/MS)

Дата введения — 2016—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на соки и другую соковую продукцию из фруктов и овощей, за исключением цитрусовых фруктов, и устанавливает метод определения микотоксинов — патулина и охратоксина А — с применением tandemной высокоеффективной жидкостной хроматомасс-спектрометрии в диапазоне измерений массовой концентрации патулина от 0,1 до 100,0 мкг/дм³ и охратоксина А от 0,1 до 20,0 мкг/дм³.

Примечание — Настоящий стандарт рекомендуется применять в целях апробации и накопления дополнительной информации в части его применения.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 12.1.004 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.007 Система стандартов безопасности труда. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности

ГОСТ 12.1.010 Система стандартов безопасности труда. Взрывобезопасность. Общие требования

ГОСТ 12.1.019 Система стандартов безопасности труда. Электробезопасность. Общие требования и номенклатура видов защиты

ГОСТ 61 Реактивы. Кислота уксусная. Технические условия

ГОСТ ОIML R 76-1 Государственная система обеспечения единства измерений. Весы неавтоматического действия. Часть 1. Метрологические и технические требования. Испытания

ГОСТ 1770 (ISO 1042—83, ISO 4788—80) Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензуры, колбы, пробирки. Общие технические условия

ГОСТ ISO 3696 Вода для лабораторного анализа. Технические требования и методы контроля¹⁾

ГОСТ ИСО 5725-1—2003 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения²⁾

ГОСТ ИСО 5725-2 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерений³⁾

ГОСТ 5789 Реактивы. Толуол. Технические условия

ГОСТ 16317 Приборы холодильные электрические бытовые. Общие технические условия

¹⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р 52501—2005.

²⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-1—2002.

³⁾ В Российской Федерации действует ГОСТ Р ИСО 5725-2—2002.

ГОСТ ISO/IEC 17025 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий

ГОСТ 20015 Хлороформ. Технические условия

ГОСТ 25336 Посуда и оборудование лабораторные. Типы. Основные параметры и размеры

ГОСТ 26313 Продукты переработки фруктов и овощей. Правила приемки и методы отбора проб

ГОСТ 26671 Продукты переработки фруктов и овощей, консервы мясные и мясорастительные.

Подготовка проб для лабораторных анализов

ГОСТ 29030 Продукты переработки плодов и овощей. Пикнометрический метод определения относительной плотности и содержания растворимых сухих веществ

ГОСТ 29227 (ИСО 835-1—81) Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1.

Общие требования

ГОСТ 32689.1 Продукция пищевая растительного происхождения. Мультиметоды для газохроматографического определения остатков пестицидов. Часть 1. Общие положения

ГОСТ 32689.2 Продукция пищевая растительного происхождения. Мультиметоды для газохроматографического определения остатков пестицидов. Часть 2. Методы экстракции и очистки

ГОСТ 32689.3 Продукция пищевая растительного происхождения. Мультиметоды для газохроматографического определения остатков пестицидов. Часть 3. Определение и подтверждение результатов

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Сокращения

ВЭЖХ-МС/МС — tandemная высокоеффективная жидкостная хроматомасс-спектрометрия;

OTA — охратоксин A;

ПАТ — патулин;

ESI — ионизация распылением в электрическом поле (*Electrospray Ionization*);

IARC — Международное агентство по исследованию онкологических заболеваний;

LOD — предел детектирования;

LOQ — предел количественного определения;

SRM — идентификация компонентов в режиме контроля селективных реакций (*Selected Reaction Monitoring*).

4 Сущность метода

Сущность метода заключается в предварительной экстракции микотоксинов ПАТ и OTA ацетонитрилом в присутствии безводного сульфата магния, концентрировании, перерастворении в ацетонитриле и количественном определении массовой концентрации микотоксинов с применением ВЭЖХ-МС/МС с ионизацией распылением в электрическом поле и идентификацией компонентов в режиме контроля селективных реакций.

5 Средства измерений, вспомогательное оборудование, стандартные образцы, реагенты и посуда

Система аналитическая ВЭЖХ-МС/МС¹⁾ с трехквадрупольным масс-детектором для измерения в диапазоне масс от 10 до 3000 атомных единиц массы (а. е. м.), с точностью измерения массы не ниже

¹⁾ Дополнительная информация о рекомендуемых ВЭЖХ-МС/МС-системах приведена в приложении А.

0,1 а. е. м., ионизацией распылением в электрическом поле, возможностями работы в режиме контроля выбранных реакций и сканирования дочерних и родительских ионов, минимальным отношением сигнал/шум $\geq 1000:1$. Аналитическая система должна включать модуль ВЭЖХ, состоящий из бинарного насоса со смесителем, термостат хроматографической колонки, обеспечивающий температуру нагрева до 50 °С, и хроматографическую колонку с обращенно-фазовым сорбентом зернением 5 мкм С₁₈ длиной 150 мм и внутренним диаметром 3 мм. Применяемая система должна обеспечивать обнаружение микотоксинов в интервале от 0,1 до 100,0 мкг/дм³.

Спектрофотометр диапазоном измерения, позволяющим проводить испытания при длине волнны от 250 до 400 нм, допускаемой абсолютной погрешностью измерений оптической плотности не более 0,1 %.

Весы по ГОСТ ОИМЛ R 76-1, обеспечивающие точность взвешивания с пределом допускаемой абсолютной погрешности однократного взвешивания не более $\pm 0,01$ мг.

Баня ультразвуковая.

Центрифуга со скоростью вращения ротора 4000—5000 об/мин для пробирок вместимостью 50 см³.

Центрифуга со скоростью вращения ротора 10 000—12 000 об/мин для пробирок типа Эппendorф вместимостью 1,5—2,0 см³.

Шкаф сушильный, обеспечивающий поддержание температуры до 200 °С.

Холодильник бытовой по ГОСТ 16317.

Встряхиватель для перемешивания.

Устройства дозирующие жидких проб постоянной или переменной вместимостью 20—1000 мм³ с относительной погрешностью дозирования фактического объема не более 2,5 %.

Микрофильтр — насадка на шприц (регенирированная целлюлоза, диаметр 13 мм, размер пор 0,2—0,4 мкм).

Кюветы кварцевые рабочей длиной 1 см.

Микотоксины ПАТ и ОТА для использования в качестве образцов сравнения с содержанием основного вещества не менее 98 %.

Кислота ледяная уксусная по ГОСТ 61, ч. д. а.

Ацетонитрил для градиентной ВЭЖХ.

Метанол для градиентной ВЭЖХ.

Магний сернокислый безводный, х. ч.

Кальций хлористый безводный, гранулированный, х. ч.

Хлороформ по ГОСТ 20015, х. ч.

Толуол по ГОСТ 5789, х. ч.

Спирт этиловый абсолютированный.

Вода для лабораторного анализа степени чистоты 1 по ГОСТ ISO 3696.

Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимостью 1, 2, 5, 10 см³ по ГОСТ 29227.

Колбы мерные 2-го класса точности вместимостью 5, 10, 25, 50, 100 и 1000 см³ исполнений 2 или 2а по ГОСТ 1770.

Колбы остродонные вместимостью 10, 25 см³.

Центрифужная пробирка типа Эппendorф вместимостью 1,5—2,0 см³.

Микропробирка вместимостью 100—400 мм³.

Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 25, 50, 250 см³ любого исполнения по ГОСТ 1770.

Пробирка для центрифугирования с завинчивающейся крышкой вместимостью 50 см³.

Чашка фарфоровая диаметром 125—150 мм.

Эксикатор лабораторный вместимостью 3 дм³.

Воронки лабораторные по ГОСТ 25336.

Колбы плоскодонные вместимостью 50, 100, 250 см³ по ГОСТ 25336.

Стаканы химические вместимостью 10, 20, 50, 100 и 200 см³ по ГОСТ 25336.

Допускается применение других средств измерений, вспомогательного оборудования, посуды, не уступающих вышеуказанным по метрологическим и техническим характеристикам и обеспечивающим необходимую точность измерения, а также стандартных образцов, реагентов и материалов по качеству не хуже вышеуказанных.

6 Отбор проб

Отбор проб — по ГОСТ 26313. Подготовка и хранение проб — по ГОСТ 26671, ГОСТ 32689.1, ГОСТ 32689.2 и ГОСТ 32689.3.

7 Подготовка к проведению испытаний

7.1 Общие требования

Перед испытанием проводят предварительную подготовку лабораторной посуды, а также проверку качества реагентов и вспомогательных материалов согласно требованиям ГОСТ 32689.1, ГОСТ 32689.2 и ГОСТ 32689.3.

7.2 Приготовление вспомогательных растворов

7.2.1 Приготовление подвижной фазы А

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ с плотно закрывающейся пришлифованной стеклянной или фторопластовой пробкой помещают пипеткой 1 см³ ледяной уксусной кислоты, 100 см³ метанола и доводят до метки бидистиллированной водой. Смесь тщательно перемешивают.

Срок хранения подвижной фазы А при комнатной температуре — не более 1 мес.

7.2.2 Приготовление подвижной фазы Б

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ с плотно закрывающейся пришлифованной стеклянной или фторопластовой пробкой помещают пипеткой 1 см³ ледяной уксусной кислоты и доводят до метки метанолом. Смесь тщательно перемешивают.

Срок хранения подвижной фазы Б при комнатной температуре — не более 1 мес.

П р и м е ч а н и е — Недопустим контакт подвижной фазы с резиной и полимерными материалами [за исключением политетрафторэтилена (ПТФЭ)].

7.2.3 Приготовление растворителя 1

В подходящей емкости смешивают 99 объемных частей толуола и одну объемную часть ледяной уксусной кислоты. Смесь тщательно перемешивают.

Срок хранения растворителя 1 при комнатной температуре — не более 6 мес.

7.3 Подготовка сернокислого магния

Используемый при проведении экстракции в качестве сорбента сернокислый безводный магний даже в пределах срока годности необходимо высушивать для удаления поглощенной влаги воздуха. Сорбент прокаливают при температуре 180 °C — 200 °C в течение 6—10 ч и хранят в экскаторе над безводным хлористым кальцием. Критерием годности реагента служит отсутствие дополнительного водного слоя при нагревании раствора, проведении стадии экстракции до температуры 30 °C — 40 °C и через 2—3 мин перемешивания реакционной массы.

7.4 Приготовление исходных растворов микотоксинов

7.4.1 Приготовление растворов ПАТ

7.4.1.1 Приготовление исходного раствора ПАТ массовой концентрации 200 мкг/см³

Берут 2,0 мг чистого кристаллического ПАТ, взвешенного с точностью 0,01 мг, растворяют в мерной колбе вместимостью 10 см³ в небольшом количестве хлороформа и затем доводят объем раствора хлороформом до метки.

Срок хранения исходного раствора ПАТ при температуре 0 °C в стеклянной мерной колбе с притертой пробкой, плотно завернутой в алюминиевую фольгу, — не более 1 мес.

7.4.1.2 Приготовление раствора ПАТ массовой концентрации 20 мкг/см³

Переносят 1 см³ полученного исходного раствора ПАТ (см. 7.4.1.1) в мерную колбу вместимостью 10 см³ и доводят объем раствора хлороформом до метки. Для определения точной массовой концентрации ПАТ в растворе отбирают 5,0 см³ полученного стандартного раствора ПАТ и переносят в емкость вместимостью около 15 см³, затем продуванием азотом удаляют хлороформ до получения сухого вещества. Сразу после получения сухого вещества вносят в емкость 5,0 см³ абсолютного этанола. Полностью растворяют ПАТ. Полученный раствор ПАТ вносят в кварцевую кювету с длиной оптического пути 1 см, затем регистрируют на спектрофотометре спектр раствора в интервале длин волн от 250 до 350 нм, используя в кювете сравнения в качестве контроля абсолютный этанол.

Массовую концентрацию ПАТ в растворе $C_{\text{ПАТ}}$, мкг/см³, рассчитывают по формуле

$$C_{\text{ПАТ}} = \frac{A \cdot MW \cdot 1000 \cdot CF}{\epsilon}, \quad (1)$$

где A — максимальное значение оптической плотности спектра (длина волны около 275 нм), ед. ОП; MW — молекулярная масса ПАТ, равная 153,1 г/моль;

1000 — коэффициент пересчета;

CF — поправочный коэффициент, определенный согласно приложению А;

ϵ — молярный коэффициент оптического поглощения (экстинкции), равный 14 600, м²/моль.

7.4.1.3 Приготовление раствора ПАТ массовой концентрации 100 мкг/см³

5 см³ исходного раствора ПАТ в хлороформе массовой концентрации 200 мкг/см³ (см. 7.4.1.1) переносят в мерную колбу вместимостью 10 см³, концентрируют до сухого остатка при комнатной температуре под током азота и немедленно перерастворяют в ацетонитриле, доводя им объем в колбе до метки.

7.4.1.4 Срок хранения растворов ПАТ по 7.4.1.2 и 7.4.1.3 при температуре 0 °С в стеклянной мерной колбе с притертой пробкой, плотно завернутой в алюминиевую фольгу, — не более 24 ч.

Перед использованием температуру растворов доводят до комнатной (не допускается удалять алюминиевую фольгу с мерной колбы до достижения содержимым комнатной температуры). По причине деструкции ПАТ не допускается хранить образцы сравнения в виде тонкой пленки сухого вещества, полученной после удаления растворителя [1]—[2].

7.4.2 Приготовление исходного раствора ОТА

7.4.2.1 Приготовление исходного раствора ОТА массовой концентрации 20 мкг/см³

2,0 мг чистого кристаллического ОТА, взвешенного с точностью 0,01 мг, растворяют в химическом стакане вместимостью 25 см³ растворителем 1 (см. 7.2.3), количественно переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят растворителем 1 объем раствора до метки.

Для определения точной массовой концентрации ОТА в растворе полученный исходный раствор ОТА вносят в кварцевую кювету с длиной оптического пути 1 см, затем регистрируют на спектрофотометре спектр раствора в интервале длин волн от 300 до 370 нм, используя в кювете сравнения в качестве контроля растворитель 1.

Массовую концентрацию ОТА в исходном растворе $C_{\text{ОТА}}$, мкг/см³, рассчитывают по формуле

$$C_{\text{ОТА}} = \frac{A \cdot MW \cdot 1000 \cdot CF}{\epsilon}, \quad (2)$$

где A — максимальное значение оптической плотности спектра (длина волны около 333 нм), ед. ОП;

MW — молекулярная масса ОТА, равная 402,7 г/моль;

1000 — коэффициент пересчета;

CF — поправочный коэффициент, определенный согласно приложению А;

ϵ — молярный коэффициент оптического поглощения (экстинкции), равный 544, м²/моль.

Срок хранения исходного раствора ОТА при температуре минус 18 °С в стеклянной мерной колбе с притертой пробкой, плотно завернутой в алюминиевую фольгу, — не более четырех лет.

7.4.2.2 Приготовление раствора ОТА массовой концентрации 5 мкг/см³

Отбирают 2,5 см³ исходного раствора ОТА (7.4.2.1), переносят в мерную колбу вместимостью 10 см³ и доводят растворителем 1 (см. 7.2.3) до метки.

Срок хранения раствора ОТА при температуре 4 °С в стеклянной мерной колбе с притертой пробкой, плотно завернутой в алюминиевую фольгу, — не более 24 ч.

Перед использованием температуру раствора доводят до комнатной (не допускается удалять алюминиевую фольгу с мерной колбы до достижения содержимым комнатной температуры) [1]—[4].

7.5 Приготовление градуировочных растворов ПАТ и ОТА

Градуировочные растворы ПАТ и ОТА готовят путем смешивания определенных объемов их исходных растворов (см. 7.4.1.1 и 7.4.2.1) с осветленным яблочным соком, который не содержит определяемые аналиты.

7.5.1 Приготовление градуировочных растворов ПАТ

7.5.1.1 Приготовление промежуточного раствора ПАТ массовой концентрации 1000 нг/см³ (рассвирт *п-1*)

1 см³ раствора ПАТ (см. 7.4.1.3) или 1 см³ стандартного образца состава ПАТ массовой концентрации ПАТ 100 мкг/см³ переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят ацетонитрилом объем раствора до метки.

7.5.1.2 Приготовление промежуточного раствора ПАТ массовой концентрации 10 нг/см³ (рассвирт *п-2*)

1 см³ раствора *п-1* (см. 7.5.1.1) переносят в мерную колбу вместимостью 100 см³ и доводят ацетонитрилом объем раствора до метки.

7.5.1.3 Приготовление градуировочных растворов ПАТ

Отбирают в соответствии с таблицей 1 определенные объемы промежуточных растворов *п-1* и *п-2* (см. 7.5.1.1 и 7.5.1.2) и вносят в мерные колбы вместимостью 10 см³.

Таблица 1 — Объемы растворов *п-1* и *п-2* для приготовления градуировочных растворов ПАТ

Наименование показателя	Градуировочные растворы						
	1	2	3	4	5	6	7
Объем раствора <i>п-2</i> , см ³	0,1	0,5	1,0	—	—	—	—
Объем раствора <i>п-1</i> , см ³	—	—	—	0,1	0,2	0,5	1,0
Количество введенного ПАТ, нг	1	5	10	100	200	500	1000
Массовая концентрация ПАТ в растворе, нг/см ³	0,1	0,5	1,0	10	20	50	100

Доводят объем раствора в колбах до метки осветленным яблочным (или иным фильтрованным) соком.

Срок хранения градуировочного раствора при температуре 0 °C — 4 °C в стеклянной мерной колбе с притертой пробкой — не более 24 ч.

7.5.2 Приготовление градуировочных растворов ОТА

7.5.2.1 Приготовление промежуточного раствора ОТА массовой концентрации 200 нг/см³ (рассвирт *A-1*)

1 см³ раствора ОТА концентрацией 5 мкг/см³ (см. 7.4.2.2) концентрируют до сухого остатка под током азота при комнатной температуре и немедленно переносят с помощью ацетонитрила в мерную колбу вместимостью 25 см³.

7.5.2.2 Приготовление промежуточного раствора ОТА массовой концентрации 10 нг/см³ (рассвирт *A-2*)

0,5 см³ промежуточного раствора ОТА *A-1* (см. 7.5.2.1) переносят в мерную колбу вместимостью 10 см³ и доводят ацетонитрилом раствор до метки.

7.5.2.3 Приготовление градуировочных растворов ОТА

Отбирают в соответствии с таблицей 2 определенные объемы промежуточных растворов *A-1* и *A-2* (см. 7.5.2.1 и 7.5.2.2) и вносят в мерные колбы вместимостью 10 см³.

Таблица 2 — Объемы растворов *A-1* и *A-2* для приготовления градуировочных растворов ОТА

Наименование показателя	Градуировочные растворы						
	1	2	3	4	5	6	7
Объем раствора <i>A-2</i> , см ³	0,1	0,2	0,5	1,0	—	—	—
Объем раствора <i>A-1</i> , см ³	—	—	—	—	0,25	0,5	1,0
Количество введенного ОТА, нг	1	2	5	10	50	100	200
Массовая концентрация ОТА в растворе, нг/см ³	0,1	0,2	0,5	1,0	5,0	10	20

Доводят объем раствора в колбах до метки осветленным яблочным (или иным фильтрованным) соком.

Для проведения испытания в ВЭЖХ-МС/МС-систему инжектируют по 10 мм³ приготовленных по 7.5.1.3 и 7.5.2.3 градуировочных растворов ПАТ и ОТА и проводят градуировку согласно 7.7 с учетом условий по 8.3.1.

Срок хранения градуировочного раствора при температуре 0 °C — 4 °C в стеклянной мерной колбе с притертой пробкой — не более 24 ч.

7.6 Подготовка ВЭЖХ-МС/МС-системы

Подготовку ВЭЖХ-МС/МС-системы к измерениям проводят в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации и информацией, приведенной в приложении Б.

При настройке режимов работы масс-спектрометра рекомендуется использовать МС/МС-параметры для определения микотоксинов, приведенные в приложении Б.

При этом должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающего воздуха от 20 °C до 25 °C;
- атмосферное давление от 84 до 106 кПа;
- напряжение в электросети (220 ± 10) В;
- частота тока в электросети от 49 до 51 Гц;
- относительная влажность воздуха от 40 % до 80 %.

7.7 Градуировка ВЭЖХ-МС/МС-системы

Градуировку системы растворами микотоксинов в соках по 7.5 проводят в соответствии с руководством (инструкцией) по эксплуатации к ВЭЖХ-МС/МС-системе и с учетом условий по 8.3.1 один раз в месяц. На хроматограммах определяют площади пиков ПАТ и ОТА и по площади пика устанавливают градуировочную зависимость в интервале концентраций согласно 7.5. Рассчитывают коэффициент корреляции и отклонения рассчитанных значений массовой концентрации микотоксинов в каждой градуировочной точке от фактического значения в соответствии с процедурой приготовления градуировочных растворов (см. 7.5). Градуировку считают приемлемой, если коэффициент корреляции составляет не менее 0,999 (для ПАТ) и 0,965 (для ОТА), а относительное отклонение рассчитанного значения массовой концентрации от фактического значения не более ± 10 %.

Вместо относительного отклонения приемлемость градуировочной характеристики может быть оценена по относительному стандартному отклонению, которое не должно превышать 5 %.

8 Проведение испытаний

8.1 Экстракция

10 см³ (V_{np}) предварительно тщательно перемешанной соковой продукции вносят в пробирку для центрифугирования с завинчивающейся крышкой вместимостью 50 см³. В пробирку добавляют 20 см³ ацетонитрила и 15 г безводного сернокислого магния. Смесь интенсивно перемешивают в течение 3—5 мин вручную или с помощью встряхивателя. После перемешивания полученный экстракт центрифугируют в течение 10 мин при 4000—5000 об/мин при комнатной температуре или 5 мин при наличии центрифуги с охлаждением при температуре 5 °C. Измеряют общий объем экстракта после центрифугирования (V_e). 18—19 см³ (V_e) экстракта, отобранного с помощью пипетки или дозирующего устройства, переносят в остродонную колбу вместимостью 25 см³. Раствор концентрируют до сухого остатка под током азота при комнатной температуре или на роторном испарителе при температуре не более 40 °C и немедленно перерастворяют в 1 см³ (V_k) ацетонитрила.

При наличии на стенах сосуда нерастворимой карамельной пленки проводят ее разрушение в ультразвуковой ванне в течение 3—5 мин. Раствор переносят в пробирку типа Эппendorф вместимостью 1,5—2,0 см³ и центрифугируют при 10 000—12 000 об/мин в течение 3—5 мин. Отбирают верхний слой и фильтруют через микрофильтр с размерами пор 0,2—0,4 мкм непосредственно в микропробирку вместимостью 100—400 мм³. Для проведения испытания в ВЭЖХ-МС/МС-систему инжектируют 10 мм³ приготовленной пробы.

8.2 Приготовление пробы из концентрированных продуктов

Концентрированные соки (пюре) восстанавливают водой до минимального уровня растворимых сухих веществ, предусмотренного нормативными документами на конкретный вид соковой продукции. Концентрированную соковую продукцию, минимальные уровни растворимых сухих веществ для которой не предусмотрены, восстанавливают бидистиллированной водой до содержания растворимых сухих веществ 11,2 %. Содержание растворимых сухих веществ контролируют по ГОСТ 29030.

Экстракцию восстановленных проб проводят по 8.1.

8.3 Проведение измерений

8.3.1 Общие условия

Инжекцию подготовленных по 8.1 проб и градуировочных растворов проводят в выбранной последовательности. Наиболее распространен способ, когда инжекция градуировочных растворов начинает и завершает серию инжекций проб.

ВЭЖХ-МС/МС-система должна быть настроена на режим *SRM* с переходами, обеспечивающими селективное детектирование анализируемых микотоксинов. Времена удерживания и площади пиков определяются с помощью программного обеспечения для регистрации и расчета результатов анализа, прилагаемого к ВЭЖХ-МС/МС-системе. Примеры ВЭЖХ/МС/МС-систем, условия разделения и массспектрометрического детектирования приведены в приложении Б.

Испытания проб проводят в условиях повторяемости для двух параллельных определений в соответствии с ГОСТ ИСО 5725-1—2003 (подраздел 3.14) и ГОСТ ИСО 5725-2.

8.3.2 Идентификация микотоксинов

Для идентификации микотоксинов времена удерживания, полученные на растворах проб, сравнивают со временем удерживания соответствующих микотоксинов из градуировочных растворов. Для подтверждения присутствия микотоксинов проводят сравнение соотношения интенсивностей сигналов из первого и второго *m/z*-перехода с соотношением интенсивностей сигналов микотоксинов из градуировочных растворов.

Соотношение пиков для одного микотоксина не должно отличаться более чем на 20 % от ожидаемого соотношения интенсивностей сигналов.

9 Обработка и оформление результатов испытаний

9.1 Количественное определение

Количественное определение микотоксинов в инжектированном объеме приготовленного экстракта (см. 8.1) проводят путем сравнения площади (или высоты) пика микотоксина с соответствующей градуировочной характеристикой для данного микотоксина.

Массовую концентрацию микотоксинов в испытуемой продукции *C*, мкг/дм³, рассчитывают по формуле

$$C = \frac{1000 \cdot M \cdot V_k \cdot V}{V_{\text{инж}} \cdot V_{\text{пр}} \cdot V_s}, \quad (3)$$

где 1000 — коэффициент перевода из кубических сантиметров в кубические дециметры;

M — концентрация микотоксина в объеме экстракта 10 мм³, инжектированном в ВЭЖХ-МС/МС-систему, определенное по градуировочной зависимости, нг;

V_k — объем ацетонитрила, в котором был переработан экстракт после концентрирования, см³;

V — общий объем экстракта, из которого отбирается для концентрирования объем *V_s*, см³;

V_{инж} — объем пробы, введенный в хроматограф (*V_{инж}* = 10 мм³), мм³;

V_{пр} — объем пробы соковой продукции, взятой для испытания, см³;

V_s — объем экстракта, отобранный для концентрирования, см³.

При расчете количества микотоксинов в концентрированной соковой продукции учитывают степень ее разбавления водой согласно 8.2.

За результат измерений принимают среднеарифметическое результатов трех параллельных определений, если выполняется условие приемлемости

$$\frac{3 \cdot |w_{\text{Пмакс}} - w_{\text{Пмин}}| - 100}{(w_{\text{п1}} + w_{\text{п2}} + w_{\text{п3}})} \leq CR_{0.95}, \quad (4)$$

где *w_{Пмакс}*, *w_{Пмин}* — максимальное и минимальное значения из полученных трех результатов параллельных определений, мкг/дм³;

w_{п1}, *w_{п2}*, *w_{п3}* — результаты трех параллельных определений, мкг/дм³;

CR_{0.95} — значение критического диапазона, %.

Расхождение между тремя параллельными определениями (в процентах от среднего значения), выполненными в одной лаборатории, не должно превышать предела повторяемости (сходимости) *CR_{0.95}*, равного 3,6 · *S_p* при вероятности *P* = 0,95. При соблюдении этого условия за окончательный

результат измерения принимают среднеарифметическое значение трех параллельных определений, округленное до третьего десятичного знака.

Результаты измерений регистрируют в протоколе в соответствии с ГОСТ ISO/IEC 17025.

9.2 В случае, если полученный результат показывает, что содержание микотоксина превышает верхнюю границу диапазона градуировочной зависимости, подготавливают новую пробу, увеличивая ее разбавление водой, и проводят повторное измерение.

10 Метрологические характеристики

Метрологические характеристики метода для ПАТ и ОТА соответствуют условиям, приведенным в таблице 3.

Таблица 3 — Показатели прецизионности метода ВЭЖХ-МС/МС

Диапазон измерений, мкг/дм ³	Относительное стандартное отклонение повторяемости S_r , %	Относительное стандартное отклонение воспроизводимости S_R , %
При определении ПАТ (не более)		
< 20	30	40
20—50	20	30
> 50	15	25
При определении ОТА (не более)		
< 1	40	60
1—10	20	30
> 10	15	20

Пределы обнаружения ПАТ и ОТА в пробах соковой продукции составляют: LOD — 0,03 мкг/дм³, LOQ — 0,1 мкг/дм³.

11 Контроль качества результатов измерений

Контроль показателей качества результатов измерений в лаборатории предусматривает проведение контроля стабильности результатов измерений с использованием проверки стабильности среднеквадратического (стандартного) отклонения промежуточной прецизионности. Проверку стабильности осуществляют с применением контрольных карт Шухарта. Периодичность контроля стабильности результатов выполняемых измерений регламентируют во внутрилабораторных документах системы качества. При неудовлетворительных результатах контроля, например при превышении предела действия или регулярном превышении предела предупреждения, выясняют причины этих отклонений, в том числе проводят смену реагентов, проверяют работу оператора.

12 Требования безопасности

При проведении измерений следует соблюдать требования:

- электробезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.019 и технической документации на ВЭЖХ-МС/МС-систему;
- взрывобезопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.010;
- пожарной безопасности в соответствии с ГОСТ 12.1.004;
- безопасности при работе с вредными веществами в соответствии с ГОСТ 12.1.007.

ВНИМАНИЕ! При работе с микотоксинами следует учитывать, что ПАТ и ОТА обладают сильными токсическими свойствами с выраженным нефротоксическим, иммунотоксическим, тератогенным и генотоксическим действием. Согласно классификации IARC ОТА относится к потенциально опасным для человека канцерогенным веществам (группа 2B). При работе с микотоксинами необходимо соблюдать повышенные меры безопасности. Персонал лаборатории должен носить защитную одежду, в том числе защитную маску, перчатки и очки. Все операции с микотоксинами проводят в вытяжном шкафу. После завершения работ использованную лабораторную посуду и отходы подвергают деактивации.

**Приложение А
(обязательное)**

**Поверка спектрофотометра и определение поправочного коэффициента *CF*
для расчета массовых концентраций микотоксинов в стандартных растворах**

А.1 Для определения массовых концентраций микотоксинов в исходных растворах (см. 7.4.1.1 и 7.4.2.1) используют спектрофотометр, пригодный для измерения оптической плотности растворов в кварцевой кювете с длиной оптического пути 1 см в интервале длин волн от 200 до 400 нм.

Калибровку спектрофотометра проводят следующим образом.

Измеряют оптическую плотность *A* трех растворов дихромата калия ($K_2Cr_2O_7$) в серной кислоте (H_2SO_4) — 0,25; 0,125 и 0,0625 ммоль/дм³ в максимальной точке поглощения (длина волны около 350 нм), используя в качестве контроля раствор серной кислоты (H_2SO_4) концентрации 0,009 ммоль/дм³.

Затем рассчитывают значение молярного коэффициента оптической плотности ϵ , м²/моль, для каждой концентрации дихромата калия по формуле

$$\epsilon = \frac{A \cdot 1000}{C}. \quad (A.1)$$

где *A* — измеренное значение оптической плотности раствора дихромата калия в серной кислоте для соответствующей концентрации, ед. ОП;

C — концентрация раствора дихромата калия в серной кислоте, ммоль/дм³.

Если разница между тремя полученными значениями ϵ выходит за пределы гарантированного интервала точности измерений оптической плотности *A*, то необходимо проверить процедуру выполнения калибровки или оборудование. Рассчитывают среднеарифметическое значение ϵ .

Определяют поправочный коэффициент *CF* (безразмерная величина) для конкретного оборудования (спектрофотометра и кювет) по формуле

$$CF = \frac{3160}{\epsilon}. \quad (A.2)$$

где 3160 — характерное значение молярного коэффициента оптической плотности для растворов дихромата калия ($K_2Cr_2O_7$), м²/моль;

ϵ — молярный коэффициент оптической плотности, рассчитанный по формуле (A.1), м²/моль.

Если полученное значение поправочного коэффициента *CF* менее 0,95 или более 1,05, то для устранения отклонений необходимо проверить процедуру выполнения калибровки или оборудование (для калибровки и проверки чистоты используют один и тот же набор кювет) [1]—[3].

Приложение Б
(справочное)

Примеры ВЭЖХ-МС/МС-систем для определения микотоксинов в соках и другой соковой продукции¹⁾

Б.1 ВЭЖХ-МС/МС-система № 1

Аппаратная платформа: Varian 320-MS LC/MS/MS.

Ионный источник: ионизация в электроспире (ESI).

Система подачи растворителей: Varian Prostar 210.

Автоматический податчик проб: Varian Prostar 430.

Хроматографическая колонка: Polaris C-18A с размером зерна сорбента 5 мкм, длиной 150 мм, внутренним диаметром 3,0 мм.

Подвижная фаза А: см. 7.2.1.

Подвижная фаза Б: см. 7.2.2.

Температура хроматографической колонки: комнатная.

Объем инъекции пробы: 10 мм³.

Скорость подвижной фазы и градиент приведены в таблице Б.1.

Таблица Б.1 — Скорость подвижной фазы и градиент

Время, мин	Скорость подвижной фазы, см ³ /мин	Подвижная фаза А, %	Подвижная фаза Б, %
00,00	0,285	100	0
25,00	0,285	15	85
25,01	0,400	100	0
35,00	0,400	100	0

Параметры настройки ионного источника и общие параметры масс-спектрометра приведены в таблице Б.2.

Таблица Б.2 — Параметры настройки ионного источника и общие параметры масс-спектрометра

Параметры	Значение
Режим ионизации	ESI (позитивный или негативный)
Коллизионный газ	Аргон (1,8 мTorr)
Распылительный газ (G1), кПа	346
Вспомогательный газ (G2), кПа	207
Напряжение ионного распыления, В	4500
Температура G2, °C	250
Капилляр	Режим сканирования (см. таблицу А.3)
Защита (shield), В	600
Детектор, В	1900
Ширина SIM (селективное детектирование выбранных ионов), а. е. м.	0,7

Примеры МС/МС-параметров для определения микотоксинов приведены в таблице Б.3.

¹⁾ Данные примеры являются рекомендуемыми и приведены для удобства пользователей настоящего стандарта.

Таблица Б.3 — Примеры MC/MC-параметров для определения микотоксинов

Микотоксины	Ионизация	Квазимолекулярный ион	Масса Q1 (amu)	Капилляр V	Первый SRM		Второй SRM		Время задержки (dwell time), с
					Масса Q3 (amu)	Энергия коллизии V	Масса Q3 (amu)	Энергия коллизии V	
ПАТ	ESI-	[M-H] ⁻	153,1	40	108,9	7,00	81,00	10,0	0,3
OTA	ESI-	[M-H] ⁻	402,7	70	358,0	18,5	167,0	34,0	0,3

Б.2 Допускается использование других аналитических систем ВЭЖХ-MC/MC и способов подготовки проб, находящихся в продаже, например Agilent 1260 Infinity Binary LC or 1290 Infinity LC system, Agilent 6400 Series Triple Quadrupole LC-MS system, Agilent SampliQ QuEChERS AOAC Extraction kit, p/n 5982-5755, Agilent SampliQ QuEChERS AOAC Dispersive SPE kits for Highly Pigmented Fruits and Vegetables, p/n 5982-5321 (2 ml) and p/n 5982-5356 (15 ml)¹⁾. Системы для подготовки проб и проведения аналитического измерения должны обеспечивать соблюдение условий определения, установленных настоящим стандартом [5]—[7].

Масс-спектры, полученные на ВЭЖХ-MC/MC-системе согласно вышеприведенным примерам определения микотоксинов, приведены на рисунках Б.1 и Б.2.

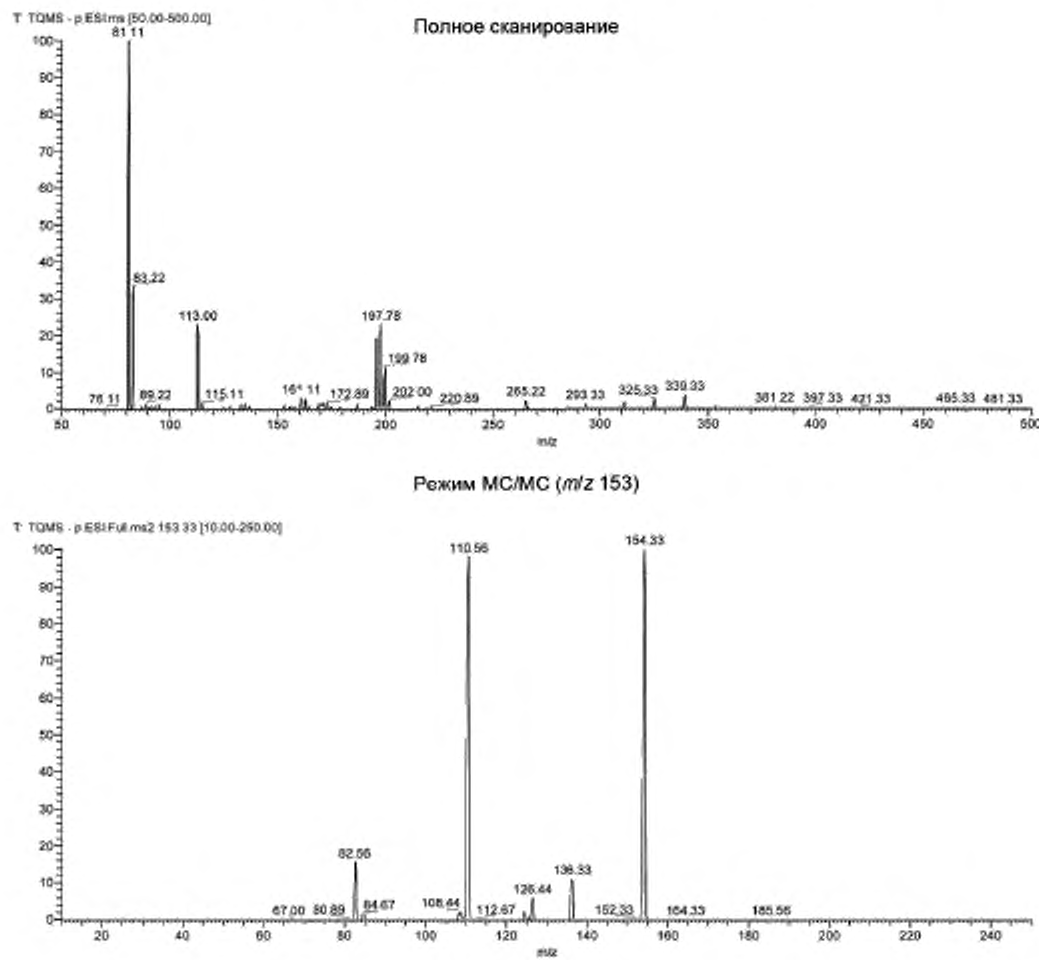


Рисунок Б.1 — ПАТ

¹⁾ Данная информация является рекомендуемой и приведена для удобства пользователей настоящего стандарта.

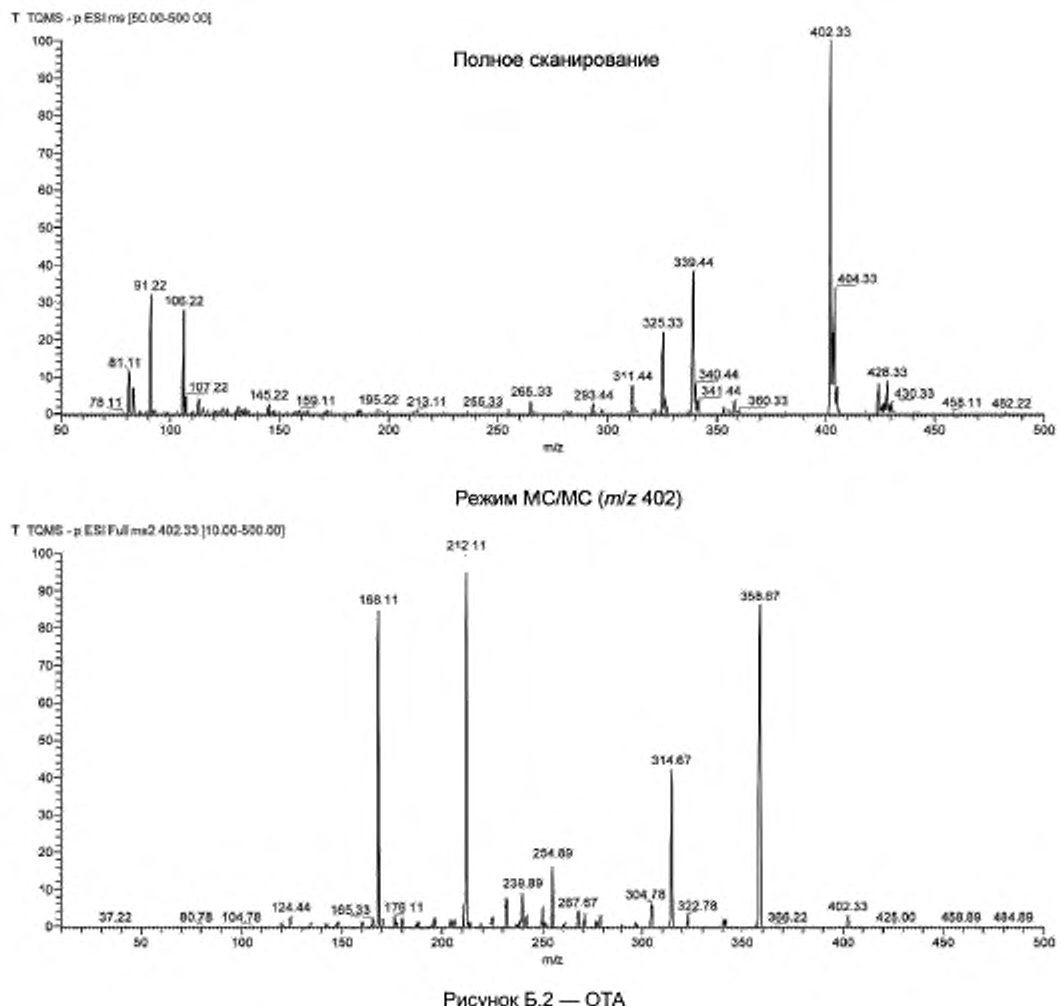


Рисунок Б.2 — ОТА

Библиография

- [1] Международный официальный метод AOAC 995.10 (метод AOAC-IUPAC-IFU) «Патулин в яблочном соке»
- [2] Международный официальный метод AOAC 2000.02 «Патулин в прозрачных и мутных яблочных соках»
- [3] Международный официальный метод AOAC 970.44 «Приготовление стандартных веществ для афлатоксинов»
- [4] Международный официальный метод AOAC 2001.01 «Определение охратоксина А в вине и пиве»
- [5] В. Сьюрам, Дж. Дж. Найр, Т.В. Ньювулдт, Н.Л. Леггот, Г.С. Шеффард «Определение патулина в яблочном соке методом высокоеффективной жидкостной хроматомасс-спектрометрии с химической ионизацией при атмосферном давлении». Периодическое специализированное издание *Journal of Chromatography A*, 2000 — 897 — 365—374 р.
- [6] Т. Рундбергет, А.Л. Вилкинс «Определение микотоксинов плесеней рода в пищевых продуктах и кормах методом высокоеффективной жидкостной хроматомасс-спектрометрии». Периодическое специализированное издание *Journal of Chromatography A*, 2002. — 964 — 189—197 р.
- [7] М. Рурабхатла «Мультикомпонентный анализ микотоксинов с использованием метода ВЭЖХ-МС/МС». Методические указания, Varian, 00394, 2006 — 6 р.

УДК 664.8:006.354

МКС 67.080.01

Ключевые слова: соковая продукция, методы испытаний, высокоэффективная жидкостная хроматография, tandemная масс-спектрометрия, микотоксины, патулин, охратоксин А

Редактор *Е.И. Мосур*
Технические редакторы *В.Н. Прусакова, И.Е. Черепкова*
Корректор *Е.Р. Аронян*
Компьютерная верстка *Ю.В. Половой*

Сдано в набор 05.11.2019. Подписано в печать 27.11.2019. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 2,33. Уч.-изд. л. 1,70.

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru